

－医薬品の適正使用に欠かせない情報です。必ずお読み下さい。－

使用上の注意改訂のお知らせ

2019年8月 (No.2019-7)

持続型ループ利尿剤

●処方箋医薬品

ダイアート®錠30^{mg}

ダイアート®錠60^{mg}

DIART®

(日本薬局方 アゾセミド錠)

製造販売元
株式会社 三和化学研究所
SKK 名古屋市東区東外堀町35番地 〒461-8631

この度、標記製品の「使用上の注意」を一部改訂致しましたのでお知らせ申し上げます。つきましては改訂箇所を一覧に致しましたので、今後のご使用に際しましては、下記内容をご参照くださいますようお願い申し上げます。

今後とも弊社製品のご使用にあたって副作用・感染症等をご経験の際には、弊社MRまでご連絡くださいますようお願い申し上げます。

1. 改訂内容

(下線部: 令和元年7月8日付(独)医薬品医療機器総合機構医薬品安全対策第一部、第二部事務連絡)

改訂後			改訂前		
■禁忌(次の患者には投与しないこと)■ (4) <u>デスマプレシン酢酸塩水和物(男性における夜間多尿による夜間頻尿)を投与中の患者(「相互作用」の項参照)</u>			■禁忌(次の患者には投与しないこと)■ 該当の記載なし		
3. 相互作用 (1) <u>併用禁忌(併用しないこと)</u>			3. 相互作用		
薬剤名等	臨床症状・措置方法	機序・危険因子	該当の記載なし		
<u>デスマプレシン酢酸塩水和物</u> <u>ミニリンメルト(男性における夜間多尿による夜間頻尿)</u>	<u>低ナトリウム血症が発現するおそれがある。</u>	<u>いずれも低ナトリウム血症が発現するおそれがある。</u>			

2. 改訂理由

2019年6月18日に「男性における夜間多尿による夜間頻尿」を効能・効果として承認されましたデスマプレシン酢酸塩水和物(販売名:ミニリンメルトOD錠25 μ g・50 μ g)の[禁忌]及び[併用禁忌]の項に「チアジド系利尿剤、チアジド系類似剤、ループ利尿剤」の記載があることから、本剤においても[禁忌]及び[併用禁忌]の項に「デスマプレシン酢酸塩水和物」を追記しました。

医薬品添付文書改訂情報は医薬品医療機器総合機構ホームページ(<https://www.pmda.go.jp/>)並びに弊社ホームページ(<https://med.skk-net.com/>)に最新添付文書が掲載されます。あわせてご利用ください。

〔お問い合わせ先〕

株式会社三和化学研究所 コンタクトセンター

電話0120-19-8130

受付時間:月～金曜日 9:00～17:00

(祝日及び弊社休業日を除く)

ホームページ <https://www.skk-net.com>