# 「使用上の注意」改訂のお知らせ

疼痛治療剤(神経障害性疼痛・線維筋痛症)

# プレガバリンOD錠25mg「ニプロ」 プレガバリンOD錠75mg「ニプロ」 プレガバリンOD錠150mg「ニプロ」

2023年2月

# ニプロ株式会社

このたび、標記製品の「使用上の注意」を**自主改訂**により下記のとおり改訂致しましたのでお知らせ申し上げます。

本剤のご使用に際しましては、電子添文の各項を十分ご覧くださいますようお願い申し上げます。

#### く改訂のポイント>

慎重投与/その他の注意:薬物依存に関する注意事項を追記

記

<b>改訂後</b> (下線:追加記載)	改訂前
1.慎重投与(次の患者には慎重に投与すること)	1.慎重投与(次の患者には慎重に投与すること)
1)~4) 現行のとおり	1)~4) 略
5)薬物依存の傾向のある患者又は既往歴のある患	
者、精神障害のある患者(「10.その他の注意」の項	
<u>参照)</u>	
10. その他の注意	10. その他の注意
1) 現行のとおり	1)~4) 略
2)薬物乱用に関連する受容体部位の活性作用は知	
られていないが、本剤を投与された患者で依存	
の症例が市販後に報告されている。(「1.慎重投与」	
の項参照)	
3)~5) 現行2)~4)のとおり	

### 【改訂の理由】

○「慎重投与」、「その他の注意」の項

企業報告に基づき、薬物依存に関する注意事項を追記致しました。

以上

## 薬機法改正に伴う医療用医薬品の添付文書電子化についてのご案内

2019年の薬機法(医薬品、医療機器等の品質、有効性及び安全性の確保等に関する法律(昭和35年法律第145号))の改正により、2021年8月1日から医療用医薬品の添付文書電子化が施行されました。これを受け、医療用医薬品に同梱されていた紙の添付文書は原則として廃止され、電子的な方法により閲覧することが基本となります。

## ■ 添付文書の電子的な閲覧方法について

以下のいずれかの方法により閲覧いただくことが可能です。①及び②については従来通りの方法であり変 更はございません。

- ① 医薬品医療機器総合機構の「医療用医薬品情報検索ページ」から検索する (https://www.pmda.go.jp/PmdaSearch/iyakuSearch/)
- ② 当社医療関係者向けホームページから検索する (https://med.nipro.co.jp/pharmaceuticals)
- ③ 製品外箱等に記載のGS1バーコードを「添文ナビ®」から読み込む 《専用アプリ「添文ナビ®」のダウンロードは右のQRコードから》









\*表題製品の電子添文は、こちらのバーコードから閲覧可能です。

プレガバリン OD 錠 25mg、75mg、150mg「ニプロ」

今後とも当社製品のご使用にあたって副作用等の有害事象をご経験の際には、当社MRまで、できるだけ速やかにご連絡くださいますようお願い申し上げます。

- ◎DSU (医薬品安全対策情報) No.315掲載予定 (令和5年3月発行予定)
- ◎薬機法改正に伴い、2023年7月31日までに順次、個装箱への添付文書の同梱を廃止致します。流通の関係 上、紙の添付文書が封入された製品においては、改訂前の添付文書が封入されている場合がございます。 何卒ご了承くださいますようお願い申し上げます。
- ◎最新の電子添文は医薬品医療機器総合機構の「医療用医薬品情報検索ページ」(https://www.pmda.go.jp/PmdaSearch/)に掲載しています。また当社医療関係者向けホームページ(https://med.nipro.co.jp/pharmaceuticals)にも掲載しています。