

—適正使用に欠かせない情報です。必ずお読みください。—

「使用上の注意」改訂のお知らせ

骨粗鬆症治療剤

ミノドロン酸錠 1 mg 「ニプロ」

ミノドロン酸錠 50mg 「ニプロ」

(ミノドロン酸水和物錠)

2020年5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、添付文書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。

<改訂のポイント>

その他の注意：男性患者に対する使用経験に関する注意事項を削除

記

改訂後	改訂前(_____下線：削除)
(該当の項目なし)	9. その他の注意 <u>男性患者に対する使用経験は少ない。</u>

【改訂の理由】

○「その他の注意」の項

企業報告に基づき、男性患者に対する使用経験に関する注意事項を削除致しました。これに伴い、「その他の注意」の項を削除致しました。

以上

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.289掲載(令和2年6月発行予定)

◎流通の関係上、改訂添付文書を封入した製品がお手元に届くまでに日数を要することもございますので、何卒ご了承くださいますようお願い申し上げます。

◎改訂後の添付文書情報は当社ホームページ(<http://www.nipro.co.jp/>)に掲載しています。また医薬品医療機器総合機構ホームページ(<http://www.pmda.go.jp/>)にも掲載されます。