

—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

強心・喘息治療剤
日本薬局方 アミノフィリン注射液
アミノフィリン注 250mg [NP]

2024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、電子添文の各項を十分ご覧くださいようお願い申し上げます。

<改訂のポイント>

用法・用量に関連する注意：「小児気管支喘息治療・管理ガイドライン」に伴う記載整備

記

改訂後(_____ 下線：追加記載)	改訂前(_____ 下線：削除)
<p>7. 用法・用量に関連する注意 〈<u>気管支喘息</u>〉 7.1 小児に投与する場合の投与量、投与方法等については、学会のガイドライン等、最新の情報を参考に<u>投与</u>すること。[9.7.1参照] 〈参考：日本小児アレルギー学会：小児気管支喘息治療・管理ガイドライン¹⁾〉 7.1.1 現行のとおり</p>	<p>7. 用法・用量に関連する注意 7.1 <u>本剤を小児の気管支喘息</u>に投与する場合の投与量、投与方法等については、学会のガイドライン等、最新の情報を参考<u>と</u>すること。[9.7.1参照] 〈参考：日本小児アレルギー学会：小児気管支喘息治療・管理ガイドライン²⁰¹⁷⁾〉 7.1.1 略</p>

【改訂の理由】

○「用法・用量に関連する注意」の項

参考情報として記載している「小児気管支喘息治療・管理ガイドライン」の2023年度版(2023年11月)発行に伴い、記載整備を実施致しました。

(参考文献)

1) 滝沢琢己, 手塚純一郎, 長尾みづほ, 吉原重美監修：一般社団法人日本小児アレルギー学会編 小児気管支喘息治療・管理ガイドライン2023, 協和企画2023

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。

アミノフィリン注 250mg 「NP」



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.326掲載予定 (令和6年5月発行予定)

◎薬機法改正に伴い、2023年7月31日までに個装箱への添付文書の同梱を廃止致しました。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/iyakuSearch/>)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。