

ー適正使用に欠かせない情報です。必ずお読みください。ー

「使用上の注意」改訂のお知らせ

プロスタグランジンF_{2α}誘導体

緑内障・高眼圧症治療剤

処方箋医薬品^{注)}

ラタノプロスト点眼液 0.005%「TOA」

LATANOPROST OPTHALMIC SOLUTION

2017年11月

販 売 ニ プ ロ 株 式 会 社

製造販売元 東亜薬品株式会社

注) 注意－医師等の処方箋により使用すること

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＞

その他の副作用：「偽眼類天疱瘡」、「虹彩嚢腫」、「動悸」、「狭心症」を追記

記

改訂後(下線：追加記載)			改訂前		
4. 副作用			4. 副作用		
(2)その他の副作用			(2)その他の副作用		
		頻度不明			頻度不明
眼	結膜	結膜充血、結膜炎、眼脂、結膜濾胞、 <u>偽眼類天疱瘡</u>	眼	結膜	結膜充血、結膜炎、眼脂、結膜濾胞
	ぶどう膜	ぶどう膜炎、虹彩炎、 <u>虹彩嚢腫</u>		ぶどう膜	ぶどう膜炎、虹彩炎
	(省略)			(省略)	
<u>循環器</u>		<u>動悸、狭心症</u>			

【改訂の理由】

○「その他の副作用」の項

企業報告に基づき、副作用症状を追記致しました。

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.265掲載 (平成29年12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。