

—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

セフェム系抗生物質製剤
セフトリアキソンナトリウム水和物注射剤

セフトリアキソンナトリウム静注用 0.5g「NP」
セフトリアキソンナトリウム静注用 1g「NP」
セフトリアキソンナトリウム点滴用 1g バッグ「NP」

2026 年 6 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。

<改訂のポイント>

重大な副作用：「脳症」を追記

記

改訂後(_____ 下線：追加記載)	改訂前
11. 副作用 11.1 重大な副作用 11.1.1 ～ 11.1.9 現行のとおり 11.1.10 精神神経症状 (頻度不明) 意識障害(意識消失、意識レベルの低下等)、痙攣、不随意運動(舞踏病アテトーゼ、ミオクロームス等)、 <u>脳症</u> があらわれることがある。これらの症状は、高度腎障害患者での発現が多数報告されている。[7、9.2.1、16.6.1 参照]	11. 副作用 11.1 重大な副作用 11.1.1 ～ 11.1.9 略 11.1.10 精神神経症状 (頻度不明) 意識障害(意識消失、意識レベルの低下等)、痙攣、不随意運動(舞踏病アテトーゼ、ミオクロームス等)があらわれることがある。これらの症状は、高度腎障害患者での発現が多数報告されている。[7、9.2.1、16.6.1 参照]

【改訂の理由】

○「重大な副作用」の項

企業報告に基づき、「精神神経症状」の項に「脳症」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.346掲載予定 (令和8年7月発行予定)

◎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。

また、専用アプリ「添文ナビ」で下記GS1バーコードを読み取ることで、最新の電子添文等をご参照いただけます。

セフトリアキソンナトリウム静注用 0.5g、1g、点滴用 1g バッグ「NP」

