

—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

α_2 作動性鎮静剤

デクスメデトミジン塩酸塩静注液

デクスメデトミジン静注液200 μ g「ニプロ」 デクスメデトミジン静注液200 μ g/50mLシリンジ「ニプロ」

2026年8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>

その他の副作用：注釈の追記

記

改訂後(_____ 下線：追加記載)					改訂前				
11. 副作用					11. 副作用				
11.2 その他の副作用					11.2 その他の副作用				
	1% 以上	0.1～1%未満	0.1%未満	頻度 不明		1% 以上	0.1～1%未満	0.1%未満	頻度 不明
泌尿 器		乏尿	腎機能異常、 尿閉、急性 腎障害	多尿 ^{a)}	泌尿 器		乏尿	腎機能異常、 尿閉、急性 腎障害	多尿
代謝 栄養	口渇	アシドーシス、呼吸 性アシドーシス、高 血糖、高カリウム血 症、血液量過多、血 液量減少、低蛋白血 症、NPN上昇	アルカリ フォスファ ターゼ上昇、 低カリウム 血症	高ナト リウム 血症 ^{a)}	代謝 栄養	口渇	アシドーシス、呼吸 性アシドーシス、高 血糖、高カリウム血 症、血液量過多、血 液量減少、低蛋白血 症、NPN上昇	アルカリ フォスファ ターゼ上昇、 低カリウム 血症	高ナト リウム 血症
(省略)					(省略)				
a) 本剤投与後、尿崩症に類似する多尿と高ナトリウム血症が併発し、投与中止後、これらの症状が回復した報告がある。									

【改訂の理由】

○「その他の副作用」の項

企業報告に基づき、「多尿」及び「高ナトリウム血症」に注釈を追記致しました。

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.348掲載予定 (令和8年9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。

デクスメトミジン静注液 200 μ g、200 μ g/50mL シリンジ「ニプロ」

