

# 医薬品の適正使用に欠かせない情報です。必ずお読み下さい。 使用上の注意改訂のお知らせ

抗精神病剤

日本薬局方 クエチアピソフマル酸塩錠

**クエチアピソ錠 25mg「ヨシトミ」**

**クエチアピソ錠 100mg「ヨシトミ」**

**クエチアピソ錠 200mg「ヨシトミ」**

QUETIAPINE Tablets 25mg・Tablets 100mg・Tablets 200mg

抗精神病剤

日本薬局方 クエチアピソフマル酸塩細粒

**クエチアピソ細粒50%「ヨシトミ」**

QUETIAPINE Fine granules 50%

2019年3月

吉富薬品株式会社

ニプロESファーマ株式会社

このたび、標記製品につきまして、【使用上の注意】を改訂しましたのでお知らせ致します。

今後のご使用に際しましては、下記内容をご参照下さいますようお願い致します。

## ■ 改訂内容

改訂後（下線 _____ 部：追記改訂箇所）	改訂前
<p>4. 副作用 (1) 重大な副作用（頻度不明） 1)～10) 省略（変更なし） 11) <u>中毒性表皮壊死融解症 (Toxic Epidermal Necrolysis : TEN)</u>、<u>皮膚粘膜眼症候群 (Stevens-Johnson 症候群)</u>、<u>多形紅斑</u>：中毒性表皮壊死融解症、皮膚粘膜眼症候群、多形紅斑があらわれることがあるので、観察を十分に行い、異常が認められた場合には投与を中止し、適切な処置を行うこと。</p>	<p>4. 副作用 (1) 重大な副作用（頻度不明） 1)～10) 省略 ←新設</p>

## 〈改訂理由〉

「重大な副作用」の項の改訂について（平成31年3月19日付 厚生労働省医薬・生活衛生局医薬安全対策課長通知（薬生安通知）による改訂）

先発医薬品に合わせて改訂いたしました。

- ・ここでお知らせした内容は、ニプロESファーマ株式会社ホームページ (<https://www.nipro-es-pharma.co.jp>)「医療機関向け情報」でもご覧いただけます。
- ・「使用上の注意」改訂の内容は、医薬品安全対策情報(DSU) No. 278 (2019年4月発行予定)に掲載されます。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。

お問い合わせ先

ニプロ株式会社  
医薬品情報室

専用ダイヤル 0120-226-898

プロモーション提携  
**吉富薬品株式会社**  
大阪市中央区道修町3-2-10

製造販売  
**ニプロESファーマ株式会社**  
大阪市北区本庄西3丁目9番3号

ES18-017

2019年3月