

使用上の注意 改訂のお知らせ

'20-N o. 2
2020年8月

水溶性合成副腎皮質ホルモン剤<ベタメタゾンリン酸エステルナトリウム>製剤

リロサル[®]注射液 2mg (0.4%)

リロサル[®]注射液 4mg (0.4%)

リロサル[®]注射液 20mg (0.4%)

わかもと製薬株式会社

この度、標記製品の「使用上の注意」を改訂いたしましたのでお知らせ申し上げます。
今後のご使用に際しましては、下記の内容をご参照くださいますようお願い申し上げます。
なお、流通在庫の関係から、改訂添付文書を封入した製品がお手元に届くまでには若干の日時を要しますので、何卒ご了承くださいますようお願い申し上げます。

記

1. 改訂内容 (部：改訂箇所)

改訂後			改訂前		
〔使用上の注意〕 3. 相互作用 (1) 併用禁忌 省略 (2) 併用注意(併用に注意すること)			〔使用上の注意〕 3. 相互作用 (1) 併用禁忌 省略 (2) 併用注意(併用に注意すること)		
薬剤名等	臨床症状・措置方法	機序・危険因子	薬剤名等	臨床症状・措置方法	機序・危険因子
略			略		
リトドリン塩酸塩	併用により肺水腫があらわれることがある。	体内の水分貯留傾向が促進される。	リトドリン塩酸塩	併用により肺水腫があらわれることがある。	体内の水分貯留傾向が促進される。
キノロン系抗菌剤 レボフロキサシン水和物、 メシル酸ガレノキサシン水和物等	臍障害のリスクを増加させるとの報告がある。これらの薬剤との併用は、治療上の有益性が危険性を上回る場合のみとすること。	機序は不明			

2. 改訂理由

○自主改訂

類薬に準じて、下記内容について注意喚起致します。

相互作用相手薬の記載と整合性を図るため、「3. 相互作用」(2) 併用注意の項にキノロン系抗菌剤との併用による臍障害のリスク増加に関する記載を追記致しました。

≪改訂内容は、日本製薬団体連合会発行の医薬品安全対策情報 (DSU) No. 291 (2020年8月中旬発送予定) に掲載される予定です。

改訂後の添付文書は、医薬品医療機器情報提供ホームページ (<https://www.pmda.go.jp>) 並びに弊社ホームページ (<https://www.wakamoto-pharm.co.jp/medical/>) に掲載しております。

