

使用上の注意改訂のお知らせ

'25-N o. 2

2025年4月

アドレナリン α_2 受容体作動薬 緑内障・高眼圧症治療剤
ブリモニジン酒石酸塩点眼液

ブリモニジン酒石酸塩点眼液0.1%「わかもと」

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。

記

1. 改訂内容（部：追加箇所）

改訂後	改訂前
<p>5. 効能又は効果に関連する注意</p> <p><u>〈緑内障、高眼圧症〉</u></p> <p>5.1 プロスタグランジン関連薬やβ-遮断剤等の他の緑内障治療で効果不十分又は副作用等で使用できない場合に本剤の使用を検討すること。[17.1.2、17.1.3 参照]</p> <p><u>〈チソツマブ ベドチン（遺伝子組換え）投与に伴う眼障害軽減〉</u></p> <p>5.2 チソツマブ ベドチン（遺伝子組換え）の電子添文を参照すること。</p>	<p>5. 効能又は効果に関連する注意</p> <p>プロスタグランジン関連薬やβ-遮断剤等の他の緑内障治療で効果不十分又は副作用等で使用できない場合に本剤の使用を検討すること。 [17.1.2、17.1.3 参照]</p>

2. 改訂理由

<自主改訂>

2025年3月27日に承認された他社製品「チソツマブ ベドチン（遺伝子組換え）」の臨床試験（※）において、チソツマブ ベドチン（遺伝子組換え）の使用に際して眼障害軽減のためにブリモニジン酒石酸塩点眼液の投与が必要であることが示唆されました。

これを受けて本剤の「5. 効能又は効果に関連する注意」の項を改訂しました。

※：がん化学療法後に増悪した進行又は再発の子宮頸癌を対象。

≪本改訂内容は、日本製薬団体連合会発行の医薬品安全対策情報（DSU）No. 335（2025年4月）に掲載されております。

このお知らせ及び最新の電子化された添付文書は、弊社の医療関係者向けホームページ（<https://www.wakamoto-pharm.co.jp/medical/>）でご覧いただけます。また、添付文書閲覧アプリ「添文ナビ®」で以下のGS1バーコードを読み取ることで、PMDAホームページ上の最新の電子化された添付文書や関連情報をご覧いただけます。≫



(01)14987243318006



WAKAMOTO PHARMACEUTICAL CO., LTD.