

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

《2014年10月》

発売元

日東メディック株式会社

富山県富山市八尾町保内1-14-1

製造販売元

東亜薬品株式会社

富山県富山市水橋開発277番10

処方箋医薬品
(注意—医師等の処方箋に
より使用すること)

プロスタグランジン F_{2α} 誘導体

緑内障・高眼圧症治療剤

ラタノプロスト 点眼液0.005%「TOA」

ラタノプロスト点眼液

この度、標記製品につきまして【使用上の注意】を改訂いたしましたのでご案内申し上げます。
改訂添付文書を封入した製品がお手元に届くまで若干の日数が必要ですので、今後のご使用に際しましては、下記内容をご参照くださいますようお願い申し上げます。

1. 改訂内容

改訂後（下線 部は改訂箇所）		改訂前	
4. 副作用 (2) その他の副作用		4. 副作用 (2) その他の副作用	
眼	結膜	頻度不明 (省略)	
	ぶどう膜	(省略)	
	角膜	角膜上皮障害、点状表層角膜炎、糸状角膜炎、角膜びらん、角膜浮腫、ヘルペス性角膜炎、角膜沈着物、角膜混濁、潰瘍性角膜炎	
	眼瞼	(省略)	
	その他	(省略)	
その他		(省略)	

(改訂箇所のみ抜粋)

2. 改訂理由

先発企業からの情報に基づき、「副作用」の「その他の副作用」を改訂いたしました(自主改訂)。

今回の【使用上の注意】改訂内容につきましては、医薬品安全対策情報(DSU : Drug Safety Update) No.234 に掲載される予定です。

<問い合わせ先>

日東メディック株式会社 おくすり相談窓口

〒104-0033 東京都中央区新川 1-17-24 Tel 03-3523-0345/Fax 03-3523-0346

医薬品添付文書改訂情報は医薬品医療機器情報提供ホームページ(<http://www.info.pmda.go.jp/>)に最新添付文書並びに医薬品安全対策情報(DSU)が掲載されています。あわせてご利用ください。