

—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

2019年3月
アスペンジャパン株式会社

合成ペニシリン製剤
日本薬局方 アモキシシリンカプセル

パセトシン[®]カプセル 125・250

パセトシン[®]細粒 10%

パセトシン[®]錠 250

アモキシシリン水和物製剤

謹啓

時下益々ご清栄のこととお慶び申し上げます。平素は、弊社医薬品につきまして格別のご高配を賜り、厚く御礼申し上げます。

さて、この度、標記製品の添付文書を改訂いたしましたのでお知らせ申し上げます。

なお、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月日を要しますので、今後のご使用に際しましては、本内容をご参照下さいますようお願い申し上げます。

謹白

改訂の内容は、医薬品安全対策情報（DSU）No.279（2019年5月）に掲載される予定です。

本剤の添付文書は、PMDA ホームページ「医薬品に関する情報」（<http://www.pmda.go.jp/safety/info-services/drugs/0001.html>）及び弊社ホームページ（<https://www.aspenpharma.co.jp/product/>）に掲載しております。

【改訂内容】

改訂後（下線部：改訂箇所）	改訂前（取消線部：削除）
<p>【禁忌（次の患者には投与しないこと）】 1) 本剤の成分に対し過敏症の既往歴のある患者 2) 省略</p>	<p>【禁忌（次の患者には投与しないこと）】 1) 本剤の成分によるショックの既往歴のある患者 2) 省略</p>
<p>【原則禁忌（次の患者には投与しないことを原則とするが、特に必要とする場合には慎重に投与すること）】 ペニシリン系抗生物質に対し過敏症の既往歴のある患者</p>	<p>【原則禁忌（次の患者には投与しないことを原則とするが、特に必要とする場合には慎重に投与すること）】 本剤の成分又はペニシリン系抗生物質に対し過敏症の既往歴のある患者</p>

【改訂理由】

2019年3月28日付 厚生労働省医薬・生活衛生局医薬安全対策課長通知に基づき、「本剤の成分に対する過敏症の既往歴」に関する記載を「原則禁忌」の項から削除し、「禁忌」の項の「本剤の成分によるショックの既往歴」と統合いたしました。

【お問い合わせ先】

アスペンジャパン株式会社
 〒102-0073 東京都千代田区九段北一丁目8番10号
 カスタマーセンター
 TEL：0120-161-576
 FAX：0120-788-654