

「使用上の注意」改訂のお知らせ

緑内障・高眼圧症治療剤
チモロール点眼液0.25%「テイカ」
チモロール点眼液0.5%「テイカ」
 チモロールマレイン酸塩点眼液

持続性 緑内障・高眼圧症治療剤
チモロールXE点眼液0.25%「TS」
チモロールXE点眼液0.5%「TS」
 チモロールマレイン酸塩持続性点眼液

このたび、標記製品につきまして、「使用上の注意」を自主改訂いたしましたのでお知らせ申し上げます。
 なお、流通在庫の関係から改訂添付文書を封入した製品をお届けするには若干の日数を要しますので、既にお手元にある製品のご使用に際しては、ここに案内いたします改訂内容をご参照くださいますようお願い申し上げます。

製造販売元  **テイカ製薬株式会社**

1. 改訂内容（下線部：追記箇所）

改訂後			改訂前(旧記載)		
【使用上の注意】 3. 相互作用 (中略)			【使用上の注意】 3. 相互作用 (中略)		
〔併用注意〕(併用に注意すること)			〔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
オミデネパグ イソプロピル	結膜充血等の眼炎症性副作用の発現頻度の上昇が認められた。	機序不明	アドレナリンジピペフリン塩酸塩	散瞳作用が助長されたとの報告がある。	機序不明
(省略)	(省略)	(省略)	(省略)	(省略)	(省略)

2. 改訂理由

○自主改訂

本剤の先発医薬品(チモロール・チモプトール XE 点眼液)において、**3. 相互作用**の「併用注意」の項の記載が改訂されたため、整合をとるため、本剤においても「オミデネパグ イソプロピル」を「相互作用」の「併用注意」の項に追記いたしました。

今回の改訂内容は医薬品安全対策情報(DSU) (No.275 : 2018年12月中旬発行)に掲載されます。
 改訂後の添付文書は弊社ホームページ(<http://www.teika.co.jp/>)及び医薬品医療機器総合機構(PMDA)ホームページ(<http://www.pmda.go.jp/>)に掲載いたします。

【お問い合わせ先】 テイカ製薬株式会社 安全性情報部
 Tel 076-431-8889 Fax 076-431-8883