

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

精製白糖・ポビドンヨード配合軟膏

ソアナース[®]軟膏

SORENURSE Ointment

この度、標記製品の「使用上の注意」を下記のとおり改訂致しましたので、ご案内申し上げます。
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、ここにご案内致します改訂内容をご覧くださいませ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（取り消し線一部：削除）

改訂後（新記載要領）	改訂前（旧記載要領）
14. 適用上の注意 14.1 薬剤投与時の注意 14.1.1 省略（現行のとおり） 14.1.2 省略（現行のとおり） 14.1.3 省略（現行のとおり）	5. 適用上の注意 (1) 省略（現行のとおり） (2) 省略（現行のとおり） (3) 省略（現行のとおり） (4) 病巣や患部の広さ及び使用状況に応じて、ソアナース軟膏及びソアナース軟膏分包8gを適切に使い分けること。 (5) ソアナース軟膏分包8gは、汚染防止のため、清潔に取り扱い使用すること。なお、吸湿性が高いため、開封後は速やかに使用すること。

2. 改訂理由

○自主改訂

ソアナース軟膏分包8gの最終製造品が2021年6月末日で使用期限を迎えたため、【適用上の注意】の項の記載を改訂しました。また、『医療用医薬品添付文書の記載要領について』（平成29年6月8日付 薬生発0608第1号 厚生労働省医薬・生活衛生局長通知）に基づいた記載に、添付文書を改訂致しました。

本改訂内容は医薬品安全対策情報(DSU)(No.301:2021年8月上旬発行)に掲載される予定です。
最新添付文書はテイカ製薬株式会社ホームページ(<http://www.teika.co.jp/>)をご覧くださいませ。
また、最新添付文書及びDSUは医薬品医療機器総合機構(PMDA)ホームページ「医薬品に関する情報」(<https://www.pmda.go.jp/safety/info-services/drugs/0001.html>)にも掲載されます。併せてご利用ください。

【お問い合わせ先】 テイカ製薬株式会社 薬事安全管理部
Tel 076-431-8889 Fax 076-431-8883