使用上の注意改訂のお知らせ

発 売 元 健栄製薬株式会社 大阪市中央区伏見町2丁目5番8号 製造販売元 東洋製薬化成株式会社 大阪市鶴見区鶴見2丁目5番4号

鎮咳剤

日本薬局方

劇率 コデインリン酸塩散1%

リン酸コデイン散1% 〈ハチ〉

鎮咳剤

劇薬

日本薬局方

ジとドロコデインリン酸塩散1%

リン酸ジヒドロコデイン散1% (ハチ)

このたび、標記製品につきまして「使用上の注意」を改訂致しますのでお知らせ申しあげます。

今後のご使用に際しましてご参照下さいますようお願い申しあげます。

なお、使用上の注意を改訂した製品がお手元に届くまでには、流通在庫の関係から若干の日数を必要と致しますので、ご了 承下さいますようお願い申しあげます。

■**改訂内容**(医薬・生活衛生局安全対策課長通知:波線部、自主改訂:下線部)

改訂後

改訂前

【禁忌(次の患者には投与しないこと)】

- (1) 重篤な呼吸抑制のある患者 [呼吸抑制を増強する。]
- (2) 12 歳未満の小児(「小児等への投与」の項参照)
- (3) 扁桃摘除術後又はアデノイド切除術後の鎮痛目的で使用する18歳未満の患者〔重篤な呼吸抑制のリスクが増加するおそれがある。〕
- (4) 気管支喘息発作中の患者〔気道分泌を妨げる。〕
- (5) 重篤な肝障害のある患者[昏睡に陥ることがある。]
- (6) 慢性肺疾患に続発する心不全の患者 [呼吸抑制や循環不全を増強する。]
- (7) けいれん状態 (てんかん重積症、破傷風、ストリキニーネ中毒) にある患者 [脊髄の刺激効果があらわれる。]
- (8) 急性アルコール中毒の患者 [呼吸抑制を増強する。]
- (9) アヘンアルカロイドに対し過敏症の患者
- (10) 出血性大腸炎の患者 [腸管出血性大腸菌 (0157等) や赤痢菌等の重篤な細菌性下痢のある患者では、症 状の悪化、治療期間の延長をきたすおそれがある。]

2. 重要な基本的注意

- (1) 重篤な呼吸抑制のリスクが増加するおそれがあるので、 18 歳未満の肥満、閉塞性睡眠時無呼吸症候群又は重篤 な肺疾患を有する患者には投与しないこと。
- (2) 連用により**薬物依存**を生じることがあるので、観察を十分に行い、慎重に投与すること。 (「重大な副作用」の項参照)
- (3) 眠気、眩暈が起こることがあるので、本剤投与中の患者 には**自動車の運転等危険を伴う機械の操作に従事させ** ないよう注意すること。

【禁忌(次の患者には投与しないこと)】

(1) 重篤な呼吸抑制のある患者 [呼吸抑制を増強する。] (記載なし)

(記載なし)

- (2) 気管支喘息発作中の患者 [気道分泌を妨げる。]
- (3) 重篤な肝障害のある患者〔昏睡に陥ることがある。〕
- (4) 慢性肺疾患に続発する心不全の患者〔呼吸抑制や循環不全を増強する。〕
- (5) けいれん状態(てんかん重積症、破傷風、ストリキニーネ中毒)にある患者 [脊髄の刺激効果があらわれる。]
- (6) 急性アルコール中毒の患者 [呼吸抑制を増強する。]
- (7) アヘンアルカロイドに対し過敏症の患者
- (8) 出血性大腸炎の患者 [腸管出血性大腸菌(0157等) や赤痢菌等の重篤な細菌性下痢のある患者では、症 状の悪化、治療期間の延長をきたすおそれがある。]

2. 重要な基本的注意

(1) 重篤な呼吸抑制があらわれるおそれがあるので、12歳未満の小児には投与しないこと。

(「小児等への投与」の項参照)

- (2) 重篤な呼吸抑制のリスクが増加するおそれがあるので、 18 歳未満の扁桃摘除術後又はアデノイド切除術後の鎮 痛には使用しないこと。
- (3) 重篤な呼吸抑制のリスクが増加するおそれがあるので、 18 歳未満の肥満、閉塞性睡眠時無呼吸症候群又は重篤 な肺疾患を有する患者には投与しないこと。
- (4) 連用により**薬物依存**を生じることがあるので、観察を十分に行い、慎重に投与すること。

(「重大な副作用」の項参照)

(5) 眠気、眩暈が起こることがあるので、本剤投与中の患者には自動車の運転等危険を伴う機械の操作に従事させないよう注意すること。

3. 相互作用

(省略)変更なし

併用注意 (併用に注意すること)

薬剤名等	臨末症状・措置方法	機序・危険因子
中枢神経抑制剤 フェノチアジン 系薬剤、バルビ ツール酸系薬剤 等 吸入麻酔剤 モノアミン酸化酵 素阻害剤 三環系抗うつ剤 β¬遮断剤 アルコール	呼吸抑制、低血圧及 び顕著な鎮静又は 昏睡が起こること がある。	相加的に中枢神経 <u>抑制作用が増強さ</u> <u>れる。</u>
クマリン系抗凝血 剤 <u>ワルファリン</u>	クマリン系抗凝血 剤の作用が増強さ れることがある。	機序不明
抗コリン <u>作用を有する</u> 薬剤	麻痺性イレウスに 至る重篤な便秘又 は尿貯留が起こる おそれがある。	相加的に抗コリン作用が増強される。
ナルメフェン塩酸 塩水和物	本剤の効果が減弱するおそれがある。	μオピオイド受容 体拮抗作用により、 本剤の作用が競合 的に阻害される。

3. 相互作用

(省略)

併用注意 (併用に注意すること)

ガカユ忠(ガカにユ忠す	<u> </u>
薬剤名等	臨床症状・措置方法・機序等
中枢神経抑制剤	相加的抑制作用により、呼吸抑
<u>(</u> フェノチアジン系薬剤、	制、低血圧及び顕著な鎮静又は昏
バルビツール酸系薬剤等)_	睡が起こることがある。
吸入麻醉剂、	
モノアミン酸化酵素阻害	
剤 <u>、</u>	
三環系抗うつ剤、	
β-遮断剤 <u>、</u>	
アルコール	
クマリン系抗凝血剤	クマリン系抗凝血剤の作用が増
/ / / / Aki/lightmi.Ai	強することがある。
	135 Jac 2 12 12 13 13 13 13 13 13 13 13 13 13 13 13 13
抗コリン <u>作動性</u> 薬剤	麻痺性イレウスに至る重篤な便
	秘又は尿貯留が起こるおそれが
	ある。
(記載なし)	(記載なし)

■改訂理由

〇薬生安通知:令和元年7月9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よる改訂

2017年4月、米国食品医薬品局(FDA)が、副作用(呼吸抑制)の危険性等から、コデイン類含有製剤の12歳未満の小児への使用を禁忌とすることを発表しました。FDAの対応を受け、2017年6月の平成29年度第3回医薬品等安全対策部会安全対策調査会において、本邦における安全性の評価と今後の対応が検討されました。

平成 29 年度第 3 回医薬品等安全対策部会安全対策調査会において、コデイン類含有製剤について、一定の経過措置期間を設けたうえで、「12 歳未満の小児」及び「扁桃摘除術後又はアデノイド切除術後の鎮痛目的で使用する 18 歳未満の患者」への使用を禁忌にすることとなりました。今般、経過措置期間が終了したことから、全てのコデイン類含有製剤について改訂を行うこととしました。

・「禁忌」、「重要な基本的注意」の項を改訂

「重要な基本的注意」の項において注意喚起していました「12歳未満の小児には投与しないこと」、「18歳未満の扁桃 摘除術後又はアデノイド切除術後の鎮痛には使用しないこと」を「禁忌」としました。

〇自主改訂

・「相互作用」の「併用注意」の項に「ナルメフェン塩酸塩水和物」を追記

ナルメフェン塩酸塩水和物の添付文書において「オピオイド系薬剤 コデイン、ジヒドロコデイン、ロペラミド、トリメブチン等」との相互作用について注意喚起されていることから、本剤においても同様に改訂し整合性を図ることにしました。

- ■今回の改訂内容につきましては医薬品安全対策情報(DSU)No.281に掲載される予定です。
- ■改訂された添付文書につきましては、下記ホームページに掲載しておりますので、併せてご参照いただきますようお願い申し上げます。

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)」 健栄製薬株式会社ホームページ「医療関係者様向けサイト (http://www.kenei-pharm.com/medical/)」