

医薬安発 0317 第 1 号
令和 8 年 3 月 17 日

日本製薬団体連合会
安全性委員会委員長 殿

厚生労働省医薬局医薬安全対策課長
(公 印 省 略)

「使用上の注意」の改訂について

医薬品の品質、有効性及び安全性に関する情報の収集、調査、検討等を踏まえ、医薬品の「使用上の注意」の改訂が必要と考えますので、下記のとおり必要な措置を講ずるよう貴会会員に周知徹底方お願い申し上げます。

記

別紙 1 から別紙 44 のとおり、速やかに使用上の注意を改訂し、医薬関係者等への情報提供等の必要な措置を講ずること。

また、医薬品、医療機器等の品質、有効性及び安全性の確保等に関する法律（昭和 35 年法律第 145 号。以下「法」という。）第 68 条の 2 の 3 第 1 項に規定する届出が必要な医薬品の注意事項等情報を改訂する場合には、法第 68 条の 2 の 4 第 2 項に基づき独立行政法人医薬品医療機器総合機構宛て届出を行うこと。

別紙 1

【薬効分類】 1 1 2 催眠鎮静剤、抗不安剤

【医薬品名】 トリアゾラム

【措置内容】 以下のように使用上の注意を改めること。

下線は変更箇所

現行	改訂案								
<p>2. 禁忌（次の患者には投与しないこと）</p> <p>次の薬剤を投与中の患者：イトラコナゾール、ポサコナゾール、フルコナゾール、ホスフルコナゾール、ボリコナゾール、ミコナゾール、HIVプロテアーゼ阻害剤（アタザナビル硫酸塩、ダルナビル エタノール付加物、ホスアンプレナビルカルシウム水和物、リトナビル、ロピナビル・リトナビル）、ニルマトレルビル・リトナビル、エンシトレルビル フマル酸、コビシスタット含有製剤、エファビレンツ</p> <p>10. 相互作用</p> <p>10.1 併用禁忌（併用しないこと）</p> <p>（新設）</p>	<p>2. 禁忌（次の患者には投与しないこと）</p> <p>次の薬剤を投与中の患者：イトラコナゾール、ポサコナゾール、フルコナゾール、ホスフルコナゾール、ボリコナゾール、ミコナゾール、HIVプロテアーゼ阻害剤（アタザナビル硫酸塩、ダルナビル エタノール付加物、ホスアンプレナビルカルシウム水和物、リトナビル、ロピナビル・リトナビル）、ニルマトレルビル・リトナビル、エンシトレルビル フマル酸、コビシスタット含有製剤、エファビレンツ、<u>セリチニブ</u></p> <p>10. 相互作用</p> <p>10.1 併用禁忌（併用しないこと）</p> <table border="1"> <thead> <tr> <th>薬剤名等</th> <th>臨床症状・措置方法</th> <th>機序・危険因子</th> </tr> </thead> <tbody> <tr> <td><u>セリチニブ</u></td> <td><u>本剤の血中濃度が上昇し、作用の増強及び作用時間の延長が起こるおそれがある。</u></td> <td><u>本剤とこれらの薬剤の代謝酵素が同じ(CYP3A4)であるため、本剤の代謝が阻害される。</u></td> </tr> </tbody> </table>			薬剤名等	臨床症状・措置方法	機序・危険因子	<u>セリチニブ</u>	<u>本剤の血中濃度が上昇し、作用の増強及び作用時間の延長が起こるおそれがある。</u>	<u>本剤とこれらの薬剤の代謝酵素が同じ(CYP3A4)であるため、本剤の代謝が阻害される。</u>
薬剤名等	臨床症状・措置方法	機序・危険因子							
<u>セリチニブ</u>	<u>本剤の血中濃度が上昇し、作用の増強及び作用時間の延長が起こるおそれがある。</u>	<u>本剤とこれらの薬剤の代謝酵素が同じ(CYP3A4)であるため、本剤の代謝が阻害される。</u>							

別紙 2

【薬効分類】 1 1 3 抗てんかん剤

1 1 7 精神神経用剤

【医薬品名】 カルバマゼピン

【措置内容】 以下のように使用上の注意を改めること。

下線は変更箇所

現行	改訂案
<p>8. 重要な基本的注意</p> <p>〈効能共通〉</p> <p><u>眠気、注意力・集中力・反射運動能力等の低下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に注意すること。</u></p> <p>〈精神運動発作、てんかん性格及びてんかんに伴う精神障害、てんかんの痙攣発作：強直間代発作（全般痙攣発作、大発作）〉</p> <p>（新設）</p>	<p>8. 重要な基本的注意</p> <p>〈効能共通〉</p> <p>（削除）</p> <p>〈精神運動発作、てんかん性格及びてんかんに伴う精神障害、てんかんの痙攣発作：強直間代発作（全般痙攣発作、大発作）〉</p> <p><u>眠気、注意力・集中力・反射運動能力等の低下が起こることがある。自動車の運転等危険を伴う機械操作の適否は、関連学会の留意事項を十分理解の上、医師が慎重に判断し、危険を伴う機械操作を行う場合には十分な注意が必要であることを適切に患者に指導すること。また、眠気等があらわれた場合には、自動車の運転等危険を伴う機械の操作に従事しないよう、患者に指導すること。</u></p>

(新設)	<u>〈躁病、躁うつ病の躁状態、統合失調症の興奮状態及び三叉神経痛〉</u> <u>眠気、注意力・集中力・反射運動能力等の低下が起こることがある</u> <u>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</u> <u>操作に従事させないように注意すること。</u>
------	--

【参考】 日本てんかん学会：抗てんかん発作薬を服用しているてんかんのある人において、自動車運転や危険を伴う機械操作を行う際の留意事項（2026年3月17日）

(注) 患者向医薬品ガイドを作成する医薬品に特定する。

別紙 3

【薬効分類】 1 1 3 抗てんかん剤

1 1 7 精神神経用剤

【医薬品名】 バルプロ酸ナトリウム

【措置内容】 以下のように使用上の注意を改めること。

下線は変更箇所

現行	改訂案
<p>8. 重要な基本的注意</p> <p>〈効能共通〉</p> <p><u>眠気、注意力・集中力・反射運動能力等の低下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。</u></p> <p>〈各種てんかんおよびてんかんに伴う性格行動障害の治療〉</p> <p>(新設)</p> <p>(新設)</p>	<p>8. 重要な基本的注意</p> <p>〈効能共通〉</p> <p>(削除)</p> <p>〈各種てんかんおよびてんかんに伴う性格行動障害の治療〉</p> <p><u>眠気、注意力・集中力・反射運動能力等の低下が起こることがある。自動車の運転等危険を伴う機械操作の適否は、関連学会の留意事項を十分理解の上、医師が慎重に判断し、危険を伴う機械操作を行う場合には十分な注意が必要であることを適切に患者に指導すること。また、眠気等があらわれた場合には、自動車の運転等危険を伴う機械の操作に従事しないよう、患者に指導すること。</u></p> <p><u>〈躁病および躁うつ病の躁状態の治療、片頭痛発作の発症抑制〉</u></p>

	<u>眠気、注意力・集中力・反射運動能力等の低下が起こることがある</u> <u>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</u> <u>操作に従事させないよう注意すること。</u>
--	---

【参考】 日本てんかん学会：抗てんかん発作薬を服用しているてんかんのある人において、自動車運転や危険を伴う機械操作を行う際の留意事項（2026年3月17日）

別紙 4

【薬効分類】 1 1 3 抗てんかん剤

【医薬品名】 ラコサミド（経口剤）

【措置内容】 以下のように使用上の注意を改めること。

下線は変更箇所

現行	改訂案
<p>8. 重要な基本的注意</p> <p>浮動性めまい、霧視、眠気、注意力・集中力・反射運動能力等の低下が起こることがある<u>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</u>すること。</p>	<p>8. 重要な基本的注意</p> <p>浮動性めまい、霧視、眠気、注意力・集中力・反射運動能力等の低下が起こることがある。<u>自動車の運転等危険を伴う機械操作の適否は、関連学会の留意事項を十分理解の上、医師が慎重に判断し、危険を伴う機械操作を行う場合には十分な注意が必要であることを適切に患者に指導すること。また、眠気等があらわれた場合には、自動車の運転等危険を伴う機械の操作に従事しないよう、患者に指導</u>すること。</p>

【参考】 日本てんかん学会：抗てんかん発作薬を服用しているてんかんのある人において、自動車運転や危険を伴う機械操作を行う際の留意事項（2026年3月17日）

別紙 5

【薬効分類】 1 1 3 抗てんかん剤

1 1 7 精神神経用剤

【医薬品名】 ラモトリギン

【措置内容】 以下のように使用上の注意を改めること。

下線は変更箇所

現行	改訂案
<p>8. 重要な基本的注意</p> <p>〈効能共通〉</p> <p><u>眠気、注意力・集中力・反射運動能力等の低下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。</u></p> <p>〈各種てんかんの治療〉</p> <p>(新設)</p> <p>(新設)</p>	<p>8. 重要な基本的注意</p> <p>〈効能共通〉</p> <p>(削除)</p> <p>〈各種てんかんの治療〉</p> <p><u>眠気、注意力・集中力・反射運動能力等の低下が起こることがある。自動車の運転等危険を伴う機械操作の適否は、関連学会の留意事項を十分理解の上、医師が慎重に判断し、危険を伴う機械操作を行う場合には十分な注意が必要であることを適切に患者に指導すること。また、眠気等があらわれた場合には、自動車の運転等危険を伴う機械の操作に従事しないよう、患者に指導すること。</u></p> <p><u>〈双極性障害における気分エピソードの再発・再燃抑制〉</u></p>

	<u>眠気、注意力・集中力・反射運動能力等の低下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。</u>
--	--

【参考】日本てんかん学会：抗てんかん発作薬を服用しているてんかんのある人において、自動車運転や危険を伴う機械操作を行う際の留意事項（2026年3月17日）

別紙6

【薬効分類】 1 1 3 抗てんかん剤

【医薬品名】 レベチラセタム（経口剤）

【措置内容】 以下のように使用上の注意を改めること。

下線は変更箇所

現行	改訂案
<p>8. 重要な基本的注意</p> <p>眠気、注意力・集中力・反射運動能力等の低下が起こることがある<u>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。</u></p>	<p>8. 重要な基本的注意</p> <p>眠気、注意力・集中力・反射運動能力等の低下が起こることがある。<u>自動車の運転等危険を伴う機械操作の適否は、関連学会の留意事項を十分理解の上、医師が慎重に判断し、危険を伴う機械操作を行う場合には十分な注意が必要であることを適切に患者に指導すること。また、眠気等があらわれた場合には、自動車の運転等危険を伴う機械の操作に従事しないよう、患者に指導すること。</u></p>

【参考】 日本てんかん学会：抗てんかん発作薬を服用しているてんかんのある人において、自動車運転や危険を伴う機械操作を行う際の留意事項（2026年3月17日）

別紙 7

【薬効分類】 1 1 4 解熱鎮痛消炎剤

【医薬品名】 エルゴタミン酒石酸塩・無水カフェイン・イソプロピルアンチピリン

【措置内容】 以下のように使用上の注意を改めること。

下線は変更箇所

現行			改訂案		
2. 禁忌（次の患者には投与しないこと） HIVプロテアーゼ阻害剤（リトナビル含有製剤、ホスアンプレナビル、アタザナビル、ダルナビル）、エファビレンツ、コビススタット含有製剤、マクロライド系抗生物質（エリスロマイシン、ジョサマイシン、クラリスロマイシン、ロキシスロマイシン）、アゾール系抗真菌薬（イトラコナゾール、ミコナゾール、フルコナゾール、ホスフルコナゾール、ボリコナゾール、ポサコナゾール）、レテルモビル、エンシトレルビル、レナカパビル、ロナファルニブ、5-HT _{1B/1D} 受容体作動薬（スマトリプタン、ゾルミトリプタン、エレトリプタン、リザトリプタン、ナラトリプタン）、麦角アルカロイド（エルゴメトリン、メチルエルゴメトリン）を投与中の患者			2. 禁忌（次の患者には投与しないこと） HIVプロテアーゼ阻害剤（リトナビル含有製剤、ホスアンプレナビル、アタザナビル、ダルナビル）、エファビレンツ、コビススタット含有製剤、マクロライド系抗生物質（エリスロマイシン、ジョサマイシン、クラリスロマイシン、ロキシスロマイシン）、アゾール系抗真菌薬（イトラコナゾール、ミコナゾール、フルコナゾール、ホスフルコナゾール、ボリコナゾール、ポサコナゾール）、レテルモビル、エンシトレルビル、レナカパビル、ロナファルニブ、 <u>セリチニブ</u> 、5-HT _{1B/1D} 受容体作動薬（スマトリプタン、ゾルミトリプタン、エレトリプタン、リザトリプタン、ナラトリプタン）、麦角アルカロイド（エルゴメトリン、メチルエルゴメトリン）を投与中の患者		
10. 相互作用			10. 相互作用		
10.1 併用禁忌（併用しないこと）			10.1 併用禁忌（併用しないこと）		
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
HIVプロテアーゼ阻害剤	エルゴタミンの血中	これらの薬剤が	HIVプロテアーゼ阻害剤	エルゴタミンの血中	これらの薬剤が

<p>リトナビル含有製剤 ホスアンプレナビル アタザナビル ダルナビル エファビレンツ コビススタット含有製剤 マクロライド系抗生物質 エリスロマイシン ジョサマイシン クラリスロマイシン ロキシスロマイシン アゾール系抗真菌薬 イトラコナゾール ミコナゾール フルコナゾール ホスフルコナゾール ボリコナゾール ポサコナゾール レテルモビル エンシトレルビル レナカパビル ロナファルニブ</p>	<p>濃度が上昇し、血管 攣縮等の重篤な副作 用を起こすおそれが ある。</p>	<p>CYP3A4を阻害す ることにより、 エルゴタミンの 代謝が阻害され る。</p>	<p>リトナビル含有製剤 ホスアンプレナビル アタザナビル ダルナビル エファビレンツ コビススタット含有製剤 マクロライド系抗生物質 エリスロマイシン ジョサマイシン クラリスロマイシン ロキシスロマイシン アゾール系抗真菌薬 イトラコナゾール ミコナゾール フルコナゾール ホスフルコナゾール ボリコナゾール ポサコナゾール レテルモビル エンシトレルビル レナカパビル ロナファルニブ セリチニブ</p>	<p>濃度が上昇し、血管 攣縮等の重篤な副作 用を起こすおそれが ある。</p>	<p>CYP3A4を阻害す ることにより、 エルゴタミンの 代謝が阻害され る。</p>
--	---	--	---	---	--

別紙 8

【薬効分類】 1 1 7 精神神経用剤

【医薬品名】 ブロナンセリン（経口剤）

【措置内容】 以下のように使用上の注意を改めること。

下線は変更箇所

現行			改訂案		
2. 禁忌（次の患者には投与しないこと） イトラコナゾール、ボリコナゾール、ミコナゾール（経口剤、口腔用剤、注射剤）、フルコナゾール、ホスフルコナゾール、ポサコナゾール、リトナビルを含む製剤、ダルナビル、アタザナビル、ホスアンプレナビル、エンシトレルビル、コビシスタットを含む製剤、ロナファルニブを投与中の患者			2. 禁忌（次の患者には投与しないこと） イトラコナゾール、ボリコナゾール、ミコナゾール（経口剤、口腔用剤、注射剤）、フルコナゾール、ホスフルコナゾール、ポサコナゾール、リトナビルを含む製剤、ダルナビル、アタザナビル、ホスアンプレナビル、エンシトレルビル、コビシスタットを含む製剤、ロナファルニブ、 <u>セリチニブ</u> を投与中の患者		
10. 相互作用			10. 相互作用		
10.1 併用禁忌（併用しないこと）			10.1 併用禁忌（併用しないこと）		
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
CYP3A4を強く阻害する薬剤 イトラコナゾール ボリコナゾール ミコナゾール（経口剤、口腔用剤、注射剤） フルコナゾール	本剤の血中濃度が上昇し、作用が増強するおそれがある。	本剤の主要代謝酵素であるCYP3A4を阻害するため、経口クリアランスが減少する可能性が	CYP3A4を強く阻害する薬剤 イトラコナゾール ボリコナゾール ミコナゾール（経口剤、口腔用剤、注射剤） フルコナゾール	本剤の血中濃度が上昇し、作用が増強するおそれがある。	本剤の主要代謝酵素であるCYP3A4を阻害するため、経口クリアランスが減少する可能性が

<p>ホスフルコナゾール ポサコナゾール リトナビルを含む製剤 ダルナビル アタザナビル ホスアンプレナビル エンシトレルビル コビシスタットを含む製剤 ロナファルニブ</p>		<p>ある。外国において、ケトコナゾール（経口剤：国内未発売）との併用により本剤のAUCが17倍、Cmaxが13倍に増加したとの報告がある。</p>	<p>ホスフルコナゾール ポサコナゾール リトナビルを含む製剤 ダルナビル アタザナビル ホスアンプレナビル エンシトレルビル コビシスタットを含む製剤 ロナファルニブ <u>セリチニブ</u></p>		<p>ある。外国において、ケトコナゾール（経口剤：国内未発売）との併用により本剤のAUCが17倍、Cmaxが13倍に増加したとの報告がある。</p>
--	--	--	--	--	--

別紙9

【薬効分類】 117 精神神経用剤

【医薬品名】 ブロナンセリン（貼付剤）

【措置内容】 以下のように使用上の注意を改めること。

下線は変更箇所

現行			改訂案		
2. 禁忌（次の患者には投与しないこと） イトラコナゾール、ボリコナゾール、ミコナゾール（経口剤、口腔用剤、注射剤）、フルコナゾール、ホスフルコナゾール、ポサコナゾール、リトナビルを含む製剤、ダルナビル、アタザナビル、ホスアンプレナビル、エンシトレルビル、コビシスタットを含む製剤、ロナファルニブを投与中の患者			2. 禁忌（次の患者には投与しないこと） イトラコナゾール、ボリコナゾール、ミコナゾール（経口剤、口腔用剤、注射剤）、フルコナゾール、ホスフルコナゾール、ポサコナゾール、リトナビルを含む製剤、ダルナビル、アタザナビル、ホスアンプレナビル、エンシトレルビル、コビシスタットを含む製剤、ロナファルニブ、 <u>セリチニブ</u> を投与中の患者		
10. 相互作用			10. 相互作用		
10.1 併用禁忌（併用しないこと）			10.1 併用禁忌（併用しないこと）		
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
CYP3A4を強く阻害する薬剤 イトラコナゾール ボリコナゾール ミコナゾール（経口剤、口腔用剤、注射剤） フルコナゾール	本剤の血中濃度が上昇し、作用が増強するおそれがある。	本剤の主要代謝酵素であるCYP3A4を阻害するため、クリアランスが減少する可能性がある	CYP3A4を強く阻害する薬剤 イトラコナゾール ボリコナゾール ミコナゾール（経口剤、口腔用剤、注射剤） フルコナゾール	本剤の血中濃度が上昇し、作用が増強するおそれがある。	本剤の主要代謝酵素であるCYP3A4を阻害するため、クリアランスが減少する可能性がある

ホスフルコナゾール ポサコナゾール リトナビルを含む製剤 ダルナビル アタザナビル ホスアンプレナビル エンシトレルビル コビシスタットを含む製剤 ロナファルニブ		る。	ホスフルコナゾール ポサコナゾール リトナビルを含む製剤 ダルナビル アタザナビル ホスアンプレナビル エンシトレルビル コビシスタットを含む製剤 ロナファルニブ <u>セリチニブ</u>		る。
---	--	----	---	--	----

別紙 1 0

【薬効分類】 1 1 7 精神神経用剤

【医薬品名】 ルラシドン塩酸塩

【措置内容】 以下のように使用上の注意を改めること。

下線は変更箇所

現行			改訂案		
2. 禁忌（次の患者には投与しないこと） CYP3A4を強く阻害する薬剤（イトラコナゾール、ボリコナゾール、ミコナゾール（経口剤、口腔用剤、注射剤）、フルコナゾール、ホスフルコナゾール、ポサコナゾール、リトナビルを含む製剤、ダルナビル、アタザナビル、ホスアンプレナビル、エンシトレルビル、コビシスタットを含む製剤、クラリスロマイシン、ロナファルニブ）を投与中の患者			2. 禁忌（次の患者には投与しないこと） CYP3A4を強く阻害する薬剤（イトラコナゾール、ボリコナゾール、ミコナゾール（経口剤、口腔用剤、注射剤）、フルコナゾール、ホスフルコナゾール、ポサコナゾール、リトナビルを含む製剤、ダルナビル、アタザナビル、ホスアンプレナビル、エンシトレルビル、コビシスタットを含む製剤、クラリスロマイシン、 <u>ロナファルニブ、セリチニブ</u> ）を投与中の患者		
10. 相互作用 10.1 併用禁忌（併用しないこと）			10. 相互作用 10.1 併用禁忌（併用しないこと）		
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
CYP3A4を強く阻害する薬剤 イトラコナゾール ボリコナゾール ミコナゾール（経口剤、口腔用剤、注射剤）	本剤の血中濃度が上昇し、作用が増強されるおそれがある。	本剤の代謝が阻害され血中濃度が上昇する。	CYP3A4を強く阻害する薬剤 イトラコナゾール ボリコナゾール ミコナゾール（経口剤、口腔用剤、注射剤）	本剤の血中濃度が上昇し、作用が増強されるおそれがある。	本剤の代謝が阻害され血中濃度が上昇する。

フルコナゾール ホスフルコナゾール ポサコナゾール リトナビルを含む製剤 ダルナビル アタザナビル ホスアンプレナビル エンシトレルビル コビシスタットを含む製剤 クラリスロマイシン ロナファルニブ			フルコナゾール ホスフルコナゾール ポサコナゾール リトナビルを含む製剤 ダルナビル アタザナビル ホスアンプレナビル エンシトレルビル コビシスタットを含む製剤 クラリスロマイシン ロナファルニブ <u>セリチニブ</u>		
---	--	--	---	--	--

別紙 1 1

【薬効分類】 1 1 9 その他の中枢神経系用薬

【医薬品名】 スボレキサント

【措置内容】 以下のように使用上の注意を改めること。

下線は変更箇所

現行			改訂案		
2. 禁忌（次の患者には投与しないこと） イトラコナゾール、ポサコナゾール、ボリコナゾール、クラリスロマイシン、ボノプラザン・アモキシシリン・クラリスロマイシン、ラベプラゾール・アモキシシリン・クラリスロマイシン、リトナビル、ニルマトレルビル・リトナビル、エンシトレルビルを投与中の患者			2. 禁忌（次の患者には投与しないこと） イトラコナゾール、ポサコナゾール、ボリコナゾール、クラリスロマイシン、ボノプラザン・アモキシシリン・クラリスロマイシン、ラベプラゾール・アモキシシリン・クラリスロマイシン、リトナビル、ニルマトレルビル・リトナビル、エンシトレルビル、 <u>セリチニブ</u> を投与中の患者		
10. 相互作用			10. 相互作用		
10.1 併用禁忌（併用しないこと）			10.1 併用禁忌（併用しないこと）		
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
イトラコナゾール ポサコナゾール ボリコナゾール クラリスロマイシン ボノプラザン・アモキシシリン・クラリスロマイシン	本剤の作用を著しく増強させるおそれがある。	スボレキサントの代謝酵素であるCYP3Aを強く阻害し、スボレキサントの血漿中濃度を顕著に	イトラコナゾール ポサコナゾール ボリコナゾール クラリスロマイシン ボノプラザン・アモキシシリン・クラリスロマイシン	本剤の作用を著しく増強させるおそれがある。	スボレキサントの代謝酵素であるCYP3Aを強く阻害し、スボレキサントの血漿中濃度を顕著に

ラベプラゾール・アモキシ シリン・クラリスロマイシ ン リトナビル ニルマトレルビル・リトナ ビル エンシトレルビル		上昇させる。	ラベプラゾール・アモキシ シリン・クラリスロマイシ ン リトナビル ニルマトレルビル・リトナ ビル エンシトレルビル <u>セリチニブ</u>		上昇させる。
--	--	--------	--	--	--------

別紙 1 2

【薬効分類】 2 1 2 不整脈用剤

【医薬品名】 キニジン硫酸塩水和物

【措置内容】 以下のように使用上の注意を改めること。

下線は変更箇所

現行	改訂案								
<p>2. 禁忌（次の患者には投与しないこと）</p> <p>アミオダロン塩酸塩（注射）、バルデナフィル塩酸塩水和物、エリグルスタット酒石酸塩、シポニモド フマル酸、フィンゴリモド塩酸塩、トレミフェンクエン酸塩、ポリコナゾール、ポサコナゾール、モキシフロキサシン塩酸塩、ラスクフロキサシン塩酸塩（注射）、リトナビル、ニルマトレルビル・リトナビル、エンシトレルビル フマル酸、イトラコナゾール、フルコナゾール、ホスフルコナゾール、ミコナゾール、メフロキン塩酸塩を投与中の患者</p>	<p>2. 禁忌（次の患者には投与しないこと）</p> <p>アミオダロン塩酸塩（注射）、バルデナフィル塩酸塩水和物、エリグルスタット酒石酸塩、シポニモド フマル酸、フィンゴリモド塩酸塩、トレミフェンクエン酸塩、<u>セリチニブ</u>、ポリコナゾール、ポサコナゾール、モキシフロキサシン塩酸塩、ラスクフロキサシン塩酸塩（注射）、リトナビル、ニルマトレルビル・リトナビル、エンシトレルビル フマル酸、イトラコナゾール、フルコナゾール、ホスフルコナゾール、ミコナゾール、メフロキン塩酸塩を投与中の患者</p>								
<p>10. 相互作用</p>	<p>10. 相互作用</p>								
<p>10.1 併用禁忌（併用しないこと）</p>	<p>10.1 併用禁忌（併用しないこと）</p>								
<p>（新設）</p>	<table border="1"> <thead> <tr> <th>薬剤名等</th> <th>臨床症状・措置方法</th> <th>機序・危険因子</th> </tr> </thead> <tbody> <tr> <td>セリチニブ</td> <td>QT 延長等があらわれるお <u>それがある。</u></td> <td>左記薬剤の肝薬物代謝酵 素(CYP3A4)阻害作用によ <u>り、本剤の代謝が阻害さ</u></td> </tr> </tbody> </table>	薬剤名等	臨床症状・措置方法	機序・危険因子	セリチニブ	QT 延長等があらわれるお <u>それがある。</u>	左記薬剤の肝薬物代謝酵 素(CYP3A4)阻害作用によ <u>り、本剤の代謝が阻害さ</u>		
薬剤名等	臨床症状・措置方法	機序・危険因子							
セリチニブ	QT 延長等があらわれるお <u>それがある。</u>	左記薬剤の肝薬物代謝酵 素(CYP3A4)阻害作用によ <u>り、本剤の代謝が阻害さ</u>							

			れ、血中濃度が上昇する おそれがある。
--	--	--	------------------------

別紙 1 3

【薬効分類】 2 1 4 血圧降下剤

【医薬品名】 アゼルニジピン

【措置内容】 以下のように使用上の注意を改めること。

下線は変更箇所

現行	改訂案														
<p>2. 禁忌（次の患者には投与しないこと）</p> <p>イトラコナゾール、ミコナゾール（経口剤、注射剤、口腔用剤）、フルコナゾール、ホスフルコナゾール、ボリコナゾール、ポサコナゾール、HIVプロテアーゼ阻害剤（リトナビル含有製剤、アタザナビル硫酸塩、ホスアンプレナビルカルシウム水和物、ダルナビル含有製剤）、コビシスタット含有製剤、ニルマトレルビル・リトナビル、エンシトレルビル フマル酸を投与中の患者</p>	<p>2. 禁忌（次の患者には投与しないこと）</p> <p>イトラコナゾール、ミコナゾール（経口剤、注射剤、口腔用剤）、フルコナゾール、ホスフルコナゾール、ボリコナゾール、ポサコナゾール、HIVプロテアーゼ阻害剤（リトナビル含有製剤、アタザナビル硫酸塩、ホスアンプレナビルカルシウム水和物、ダルナビル含有製剤）、コビシスタット含有製剤、ニルマトレルビル・リトナビル、エンシトレルビル フマル酸、<u>クラリスロマイシン、セリチニブ</u>を投与中の患者</p>														
<p>10. 相互作用</p> <p>10.1 併用禁忌（併用しないこと）</p>	<p>10. 相互作用</p> <p>10.1 併用禁忌（併用しないこと）</p>														
<p>（新設）</p>	<table border="1"> <thead> <tr> <th>薬剤名等</th> <th>臨床症状・措置方法</th> <th>機序・危険因子</th> </tr> </thead> <tbody> <tr> <td>クラリスロマイシン</td> <td><u>本剤の作用が増強される</u></td> <td><u>これらの薬剤がCYP3A4を阻</u></td> </tr> <tr> <td></td> <td><u>おそれがある。</u></td> <td><u>害し、本剤のクリアランス</u></td> </tr> <tr> <td>セリチニブ</td> <td></td> <td><u>が低下すると考えられる。</u></td> </tr> </tbody> </table>			薬剤名等	臨床症状・措置方法	機序・危険因子	クラリスロマイシン	<u>本剤の作用が増強される</u>	<u>これらの薬剤がCYP3A4を阻</u>		<u>おそれがある。</u>	<u>害し、本剤のクリアランス</u>	セリチニブ		<u>が低下すると考えられる。</u>
薬剤名等	臨床症状・措置方法	機序・危険因子													
クラリスロマイシン	<u>本剤の作用が増強される</u>	<u>これらの薬剤がCYP3A4を阻</u>													
	<u>おそれがある。</u>	<u>害し、本剤のクリアランス</u>													
セリチニブ		<u>が低下すると考えられる。</u>													

別紙 1 4

【薬効分類】 2 1 4 血圧降下剤

【医薬品名】 エプレレノン

【措置内容】 以下のように使用上の注意を改めること。

下線は変更箇所

現行			改訂案		
2. 禁忌（次の患者には投与しないこと） イトラコナゾール、ボリコナゾール、ポサコナゾール、リトナビル含有製剤及びエンシトレルビル フマル酸を投与中の患者			2. 禁忌（次の患者には投与しないこと） イトラコナゾール、ボリコナゾール、ポサコナゾール、リトナビル含有製剤、 <u>コビシスタット含有製剤</u> 、 <u>セリチニブ</u> 及びエンシトレルビル フマル酸を投与中の患者		
10. 相互作用			10. 相互作用		
10.1 併用禁忌（併用しないこと） 〈効能共通〉			10.1 併用禁忌（併用しないこと） 〈効能共通〉		
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
イトラコナゾール ボリコナゾール ポサコナゾール リトナビル含有製剤 エンシトレルビル フマル酸	本剤の血漿中濃度が上昇し、血清カリウム値の上昇を誘発するおそれがある。	強力な CYP3A4 阻害薬は本剤の代謝を阻害する。	イトラコナゾール ボリコナゾール ポサコナゾール リトナビル含有製剤 <u>コビシスタット含有製剤</u> <u>セリチニブ</u> エンシトレルビル フマル酸	本剤の血漿中濃度が上昇し、血清カリウム値の上昇を誘発するおそれがある。	強力な CYP3A4 阻害薬は本剤の代謝を阻害する。

別紙 1 5

【薬効分類】 2 1 4 血圧降下剤

【医薬品名】 オルメサルタン メドキシミル・アゼルニジピン

【措置内容】 以下のように使用上の注意を改めること。

下線は変更箇所

現行	改訂案																	
<p>2. 禁忌（次の患者には投与しないこと）</p> <p>イトラコナゾール、ミコナゾール（経口剤、注射剤、口腔用剤）、フルコナゾール、ホスフルコナゾール、ボリコナゾール、ポサコナゾール、HIVプロテアーゼ阻害剤（リトナビル含有製剤、アタザナビル硫酸塩、ホスアンプレナビルカルシウム水和物、ダルナビル含有製剤）、コビススタット含有製剤、ニルマトレルビル・リトナビル、エンシトレルビル フマル酸を投与中の患者</p> <p>10. 相互作用</p> <p>10.1 併用禁忌（併用しないこと）</p> <p>（新設）</p>	<p>2. 禁忌（次の患者には投与しないこと）</p> <p>イトラコナゾール、ミコナゾール（経口剤、注射剤、口腔用剤）、フルコナゾール、ホスフルコナゾール、ボリコナゾール、ポサコナゾール、HIVプロテアーゼ阻害剤（リトナビル含有製剤、アタザナビル硫酸塩、ホスアンプレナビルカルシウム水和物、ダルナビル含有製剤）、コビススタット含有製剤、ニルマトレルビル・リトナビル、エンシトレルビル <u>フマル酸</u>、<u>クラリスロマイシン</u>、<u>セリチニブ</u>を投与中の患者</p> <p>10. 相互作用</p> <p>10.1 併用禁忌（併用しないこと）</p> <table border="1"> <thead> <tr> <th>薬剤名等</th> <th>臨床症状・措置方法</th> <th>機序・危険因子</th> </tr> </thead> <tbody> <tr> <td>クラリスロマイシン</td> <td>アゼルニジピンの作用が</td> <td>これらの薬剤がCYP3A4を阻</td> </tr> <tr> <td>セリチニブ</td> <td>増強されるおそれがある。</td> <td>害し、アゼルニジピンのク</td> </tr> <tr> <td></td> <td></td> <td>リアランスが低下すると考</td> </tr> <tr> <td></td> <td></td> <td>えられる。</td> </tr> </tbody> </table>			薬剤名等	臨床症状・措置方法	機序・危険因子	クラリスロマイシン	アゼルニジピンの作用が	これらの薬剤がCYP3A4を阻	セリチニブ	増強されるおそれがある。	害し、アゼルニジピンのク			リアランスが低下すると考			えられる。
薬剤名等	臨床症状・措置方法	機序・危険因子																
クラリスロマイシン	アゼルニジピンの作用が	これらの薬剤がCYP3A4を阻																
セリチニブ	増強されるおそれがある。	害し、アゼルニジピンのク																
		リアランスが低下すると考																
		えられる。																

別紙 1 6

【薬効分類】 2 1 8 高脂血症用剤

【医薬品名】 シンバスタチン

【措置内容】 以下のように使用上の注意を改めること。

下線は変更箇所

現行			改訂案		
2. 禁忌（次の患者には投与しないこと） イトラコナゾール、ミコナゾール、ポサコナゾール、アタザナビル、サキナビルメシル酸塩、コビスタットを含有する製剤を投与中の患者			2. 禁忌（次の患者には投与しないこと） イトラコナゾール、ミコナゾール、ポサコナゾール、アタザナビル、サキナビルメシル酸塩、コビスタットを含有する製剤、 <u>セリチニブ</u> を投与中の患者		
10. 相互作用			10. 相互作用		
10.1 併用禁忌（併用しないこと）			10.1 併用禁忌（併用しないこと）		
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
アタザナビル サキナビルメシル酸塩 コビスタットを含有する製剤	横紋筋融解症を含む ミオパチー等の重篤な副作用が起きるおそれがある。	これらの薬剤はCYP3A4を阻害し、本剤の代謝が抑制される。	アタザナビル サキナビルメシル酸塩 コビスタットを含有する製剤 <u>セリチニブ</u>	横紋筋融解症を含む ミオパチー等の重篤な副作用が起きるおそれがある。	これらの薬剤はCYP3A4を阻害し、本剤の代謝が抑制される。

別紙 1 7

【薬効分類】 2 1 8 高脂血症用剤

【医薬品名】 ロミタピドメシル酸塩

【措置内容】 以下のように使用上の注意を改めること。

下線は変更箇所

u003c/divu003e

現行			改訂案		
10. 相互作用			10. 相互作用		
10.1 併用禁忌（併用しないこと）			10.1 併用禁忌（併用しないこと）		
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
強いCYP3A阻害剤 クラリスロマイシン インジナビル イトラコナゾール ネルフィナビル サキナビル テラプレビル ボリコナゾール リトナビル含有製剤 コビスタット含有製剤	本剤の血中濃度が著しく上昇するおそれがある。	これらの薬剤がCYP3Aを阻害することにより、本剤の代謝が阻害される。	強いCYP3A阻害剤 クラリスロマイシン インジナビル イトラコナゾール ネルフィナビル サキナビル テラプレビル ボリコナゾール リトナビル含有製剤 コビスタット含有製剤 <u>セリチニブ</u>	本剤の血中濃度が著しく上昇するおそれがある。	これらの薬剤がCYP3Aを阻害することにより、本剤の代謝が阻害される。

別紙 1 8

【薬効分類】 2 1 9 その他の循環器官用薬

【医薬品名】 イバブラジン塩酸塩

【措置内容】 以下のように使用上の注意を改めること。

下線は変更箇所

現行			改訂案		
2. 禁忌（次の患者には投与しないこと） 次の薬剤を投与中の患者：リトナビル含有製剤、ジョサマイシン、イトラコナゾール、クラリスロマイシン、コビシスタット含有製剤、ポリコナゾール、エンシトレルビル フマル酸			2. 禁忌（次の患者には投与しないこと） 次の薬剤を投与中の患者：リトナビル含有製剤、ジョサマイシン、イトラコナゾール、クラリスロマイシン、コビシスタット含有製剤、ポリコナゾール、エンシトレルビル フマル酸、 <u>セリチニブ</u>		
10. 相互作用			10. 相互作用		
10.1 併用禁忌（併用しないこと）			10.1 併用禁忌（併用しないこと）		
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
リトナビル含有製剤 ジョサマイシン イトラコナゾール クラリスロマイシン コビシスタット含有製剤 ポリコナゾール エンシトレルビル フマル酸	過度の徐脈があらわれることがある。	CYP3A による本剤の代謝が強く阻害され、血中濃度が上昇する。	リトナビル含有製剤 ジョサマイシン イトラコナゾール クラリスロマイシン コビシスタット含有製剤 ポリコナゾール エンシトレルビル フマル酸	過度の徐脈があらわれることがある。	CYP3A による本剤の代謝が強く阻害され、血中濃度が上昇する。

	<u>セリチニブ</u>		
--	--------------	--	--

【薬効分類】 219 その他の循環器官用薬

【医薬品名】 タダラフィル（肺動脈性肺高血圧症の効能を有する製剤）

【措置内容】 以下のように使用上の注意を改めること。

下線は変更箇所

現行			改訂案		
2. 禁忌（次の患者には投与しないこと） チトクロームP450 3A4(CYP3A4)を強く阻害する薬剤（イトラコナゾール、リトナビル含有製剤、アタザナビル、インジナビル、ネルフィナビル、サキナビル、ダルナビル含有製剤、クラリスロマイシン、テラプレビル、コビシスタット含有製剤、エンシトレビル）を投与中の患者			2. 禁忌（次の患者には投与しないこと） チトクロームP450 3A4(CYP3A4)を強く阻害する薬剤（イトラコナゾール、リトナビル含有製剤、アタザナビル、インジナビル、ネルフィナビル、サキナビル、ダルナビル含有製剤、クラリスロマイシン、テラプレビル、コビシスタット含有製剤、エンシトレビル、 <u>セリチニブ</u> ）を投与中の患者		
10. 相互作用			10. 相互作用		
10.1 併用禁忌（併用しないこと）			10.1 併用禁忌（併用しないこと）		
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
CYP3A4を強く阻害する薬剤 イトラコナゾール リトナビル含有製剤 アタザナビル インジナビル ネルフィナビル	強いCYP3A4阻害作用を有するケトコナゾール（400mg/日：経口剤、国内未発売）との併用により、本剤(20mg)のAUC及び	CYP3A4を強く阻害することによりクリアランスが高度に減少し、本剤の血漿中濃度が上昇す	CYP3A4を強く阻害する薬剤 イトラコナゾール リトナビル含有製剤 アタザナビル インジナビル ネルフィナビル	強いCYP3A4阻害作用を有するケトコナゾール（400mg/日：経口剤、国内未発売）との併用により、本剤(20mg)のAUC及び	CYP3A4を強く阻害することによりクリアランスが高度に減少し、本剤の血漿中濃度が上昇す

サキナビル ダルナビル含有製剤 クラリスロマイシン テラプレビル コビシタット含有製剤 エンシトレルビル	Cmaxが312%及び22% 増加するとの報告が ある。また、リトナ ビル（200mg/1日2回 投与）との併用によ り、本剤（20mg）の AUCが124%増加する との報告がある。	るおそれがあ る。また、臨床 試験では除外さ れている。	サキナビル ダルナビル含有製剤 クラリスロマイシン テラプレビル コビシタット含有製剤 エンシトレルビル <u>セリチニブ</u>	Cmaxが312%及び22% 増加するとの報告が ある。また、リトナ ビル（200mg/1日2回 投与）との併用によ り、本剤（20mg）の AUCが124%増加する との報告がある。	るおそれがあ る。また、臨床 試験では除外さ れている。
---	---	---------------------------------------	---	---	---------------------------------------

別紙 20

【薬効分類】 219 その他の循環器官用薬

【医薬品名】 フィネレノン

【措置内容】 以下のように使用上の注意を改めること。

下線は変更箇所

現行			改訂案		
2. 禁忌（次の患者には投与しないこと） イトラコナゾール、ポサコナゾール、ポリコナゾール、リトナビルを含有する製剤、ダルナビル、ホスアンプレナビル、コビシスタットを含有する製剤、クラリスロマイシン、エンシトレルビル、ロナファルニブを投与中の患者			2. 禁忌（次の患者には投与しないこと） イトラコナゾール、ポサコナゾール、ポリコナゾール、リトナビルを含有する製剤、ダルナビル、ホスアンプレナビル、コビシスタットを含有する製剤、クラリスロマイシン、エンシトレルビル、ロナファルニブ、 <u>セリチニブ</u> を投与中の患者		
10. 相互作用			10. 相互作用		
10.1 併用禁忌（併用しないこと）			10.1 併用禁忌（併用しないこと）		
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
イトラコナゾール ポサコナゾール ポリコナゾール リトナビル含有製剤 ダルナビル ホスアンプレナビル コビシスタット含有製剤	本剤の血中濃度が著しく上昇するおそれがある。	CYP3Aを強く阻害することにより本剤のクリアランスが減少する。	イトラコナゾール ポサコナゾール ポリコナゾール リトナビル含有製剤 ダルナビル ホスアンプレナビル コビシスタット含有製剤	本剤の血中濃度が著しく上昇するおそれがある。	CYP3Aを強く阻害することにより本剤のクリアランスが減少する。

クラリスロマイシン			クラリスロマイシン		
エンシトレルビル			エンシトレルビル		
ロナファルニブ			ロナファルニブ		
			<u>セリチニブ</u>		

別紙 2 1

【薬効分類】 2 1 9 その他の循環器官用薬

【医薬品名】 マシテンタン・タダラフィル

【措置内容】 以下のように使用上の注意を改めること。

下線は変更箇所

現行			改訂案		
2. 禁忌（次の患者には投与しないこと） 強いCYP3A4阻害剤（イトラコナゾール、リトナビル含有製剤、アタザナビル、ダルナビル含有製剤、クラリスロマイシン、コビシスタット含有製剤、エンシトレルビル）を投与中の患者			2. 禁忌（次の患者には投与しないこと） 強いCYP3A4阻害剤（イトラコナゾール、リトナビル含有製剤、アタザナビル、ダルナビル含有製剤、クラリスロマイシン、コビシスタット含有製剤、エンシトレルビル、 <u>セリチニブ</u> ）を投与中の患者		
10. 相互作用			10. 相互作用		
10.1 併用禁忌（併用しないこと）			10.1 併用禁忌（併用しないこと）		
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
強いCYP3A4阻害剤 イトラコナゾール リトナビル含有製剤 アタザナビル ダルナビル含有製剤 クラリスロマイシン コビシスタット含有製剤	マシテンタン及びタダラフィルの血中濃度が上昇し、本剤の副作用が発現しやすくなるおそれがある。	強いCYP3A4阻害作用により、マシテンタン及びタダラフィルの曝露量を増加させる。	強いCYP3A4阻害剤 イトラコナゾール リトナビル含有製剤 アタザナビル ダルナビル含有製剤 クラリスロマイシン コビシスタット含有製剤	マシテンタン及びタダラフィルの血中濃度が上昇し、本剤の副作用が発現しやすくなるおそれがある。	強いCYP3A4阻害作用により、マシテンタン及びタダラフィルの曝露量を増加させる。

エンシトレルビル			エンシトレルビル		
			<u>セリチニブ</u>		

別紙 2 2

【薬効分類】 2 5 3 子宮収縮剤

【医薬品名】 メチルエルゴメトリンマレイン酸塩

【措置内容】 以下のように使用上の注意を改めること。

下線は変更箇所

現行			改訂案		
2. 禁忌（次の患者には投与しないこと） HIVプロテアーゼ阻害剤（リトナビル含有製剤、アタザナビル硫酸塩、ホスアンプレナビルカルシウム水和物、ダルナビル エタノール付加物含有製剤）、エファビレンツ、アゾール系抗真菌薬（イトラコナゾール、ボリコナゾール、ポサコナゾール）、コビシスタット含有製剤、ニルマトレルビル・リトナビル、レテルモビル、エンシトレルビル フマル酸、レナカパビルナトリウム、5-HT _{1B/1D} 受容体作動薬（スマトリプタン、ゾルミトリプタン、エレトリプタン臭化水素酸塩、リザトリプタン安息香酸塩、ナラトリプタン塩酸塩）、エルゴタミン酒石酸塩・無水カフェイン・イソプロピルアンチピリンを投与中の患者			2. 禁忌（次の患者には投与しないこと） HIVプロテアーゼ阻害剤（リトナビル含有製剤、アタザナビル硫酸塩、ホスアンプレナビルカルシウム水和物、ダルナビル エタノール付加物含有製剤）、エファビレンツ、アゾール系抗真菌薬（イトラコナゾール、ボリコナゾール、ポサコナゾール）、コビシスタット含有製剤、ニルマトレルビル・リトナビル、レテルモビル、エンシトレルビル フマル酸、レナカパビルナトリウム、5-HT _{1B/1D} 受容体作動薬（スマトリプタン、ゾルミトリプタン、エレトリプタン臭化水素酸塩、リザトリプタン安息香酸塩、ナラトリプタン塩酸塩）、エルゴタミン酒石酸塩・無水カフェイン・イソプロピルアンチピリン、 <u>セリチニブ</u> を投与中の患者		
10. 相互作用 10.1 併用禁忌（併用しないこと）			10. 相互作用 10.1 併用禁忌（併用しないこと）		
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
HIVプロテアーゼ阻害剤	本剤の血中濃度が上	これらの薬剤が	HIVプロテアーゼ阻害剤	本剤の血中濃度が上	これらの薬剤が

<p>リトナビル含有製剤 アタザナビル硫酸塩 ホスアンプレナビルカルシウム水和物 ダルナビル エタノール付加物含有製剤 エファビレンツ アゾール系抗真菌薬 イトラコナゾール ボリコナゾール ポサコナゾール コビシスタット含有製剤 ニルマトレルビル・リトナビル レテルモビル エンシトレルビル フマル酸 レナカパビルナトリウム</p>	<p>昇し、血管攣縮等の重篤な副作用を起すおそれがある。</p>	<p>CYP3A4を阻害することにより、本剤の代謝が阻害されるおそれがある。</p>	<p>リトナビル含有製剤 アタザナビル硫酸塩 ホスアンプレナビルカルシウム水和物 ダルナビル エタノール付加物含有製剤 エファビレンツ アゾール系抗真菌薬 イトラコナゾール ボリコナゾール ポサコナゾール コビシスタット含有製剤 ニルマトレルビル・リトナビル レテルモビル エンシトレルビル フマル酸 レナカパビルナトリウム <u>セリチニブ</u></p>	<p>昇し、血管攣縮等の重篤な副作用を起すおそれがある。</p>	<p>CYP3A4を阻害することにより、本剤の代謝が阻害されるおそれがある。</p>
---	----------------------------------	--	---	----------------------------------	--

別紙 2 3

【薬効分類】 2 5 9 その他の泌尿生殖器官及び肛門用薬

【医薬品名】 バルデナフィル塩酸塩水和物

【措置内容】 以下のように使用上の注意を改めること。

下線は変更箇所

現行	改訂案								
<p>2. 禁忌（次の患者には投与しないこと）</p> <p>リオシグアト、CYP3A4を阻害する薬剤（リトナビル、アタザナビル、ホスアンプレナビル、ロピナビル・リトナビル、ニルマトレルビル・リトナビル、ダルナビルを含有する製剤、ケトコナゾール（外用剤を除く）、イトラコナゾール、エンシトレルビル、コビシスタットを含有する製剤）を投与中の患者</p> <p>10. 相互作用</p> <p>10.1 併用禁忌（併用しないこと）</p> <p>（新設）</p>	<p>2. 禁忌（次の患者には投与しないこと）</p> <p>リオシグアト、CYP3A4を阻害する薬剤（リトナビル、アタザナビル、ホスアンプレナビル、ロピナビル・リトナビル、ニルマトレルビル・リトナビル、ダルナビルを含有する製剤、ケトコナゾール（外用剤を除く）、イトラコナゾール、エンシトレルビル、コビシスタットを含有する製剤、<u>セリチニブ</u>）を投与中の患者</p> <p>10. 相互作用</p> <p>10.1 併用禁忌（併用しないこと）</p> <table border="1"> <thead> <tr> <th>薬剤名等</th> <th>臨床症状・措置方法</th> <th>機序・危険因子</th> </tr> </thead> <tbody> <tr> <td><u>セリチニブ</u></td> <td><u>本剤の血漿中濃度が上昇するおそれがある。</u></td> <td><u>CYP3A4阻害によりクリアランスが減少する。</u></td> </tr> </tbody> </table>			薬剤名等	臨床症状・措置方法	機序・危険因子	<u>セリチニブ</u>	<u>本剤の血漿中濃度が上昇するおそれがある。</u>	<u>CYP3A4阻害によりクリアランスが減少する。</u>
薬剤名等	臨床症状・措置方法	機序・危険因子							
<u>セリチニブ</u>	<u>本剤の血漿中濃度が上昇するおそれがある。</u>	<u>CYP3A4阻害によりクリアランスが減少する。</u>							

別紙 2 4

【薬効分類】 3 3 9 その他の血液・体液用薬

【医薬品名】 チカグレロル

【措置内容】 以下のように使用上の注意を改めること。

下線は変更箇所

現行			改訂案		
2. 禁忌（次の患者には投与しないこと） 強いCYP3A阻害剤（イトラコナゾール、ボリコナゾール、クラリスロマイシン、リトナビル、コビシスタットを含む薬剤、エンシトレルビルフマル酸）を投与中の患者			2. 禁忌（次の患者には投与しないこと） 強いCYP3A阻害剤（イトラコナゾール、ボリコナゾール、クラリスロマイシン、リトナビル、コビシスタットを含む薬剤、エンシトレルビルフマル酸、 <u>セリチニブ</u> ）を投与中の患者		
10. 相互作用			10. 相互作用		
10.1 併用禁忌（併用しないこと）			10.1 併用禁忌（併用しないこと）		
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
強いCYP3A阻害剤 イトラコナゾール ボリコナゾール クラリスロマイシン リトナビル コビシスタットを含む薬剤 エンシトレルビルフマル酸	本剤の血小板凝集抑制作用が増強するおそれがある。	CYP3Aを強く阻害することにより、本剤の代謝が阻害され、本剤の血漿中濃度が著しく上昇するおそれがある。	強いCYP3A阻害剤 イトラコナゾール ボリコナゾール クラリスロマイシン リトナビル コビシスタットを含む薬剤 エンシトレルビルフマル酸	本剤の血小板凝集抑制作用が増強するおそれがある。	CYP3Aを強く阻害することにより、本剤の代謝が阻害され、本剤の血漿中濃度が著しく上昇するおそれがある。

	<u>セリチニブ</u>		
--	--------------	--	--

別紙 2 5

【薬効分類】 3 9 4 痛風治療剤

【医薬品名】 コルヒチン

【措置内容】 以下のように使用上の注意を改めること。

下線は変更箇所

現行			改訂案		
10. 相互作用			10. 相互作用		
10.1 併用禁忌（併用しないこと）			10.1 併用禁忌（併用しないこと）		
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
肝代謝酵素CYP3A4を強く阻害する薬剤（肝臓又は腎臓に障害のある患者に使用する場合） アタザナビル クラリスロマイシン含有製剤 イトラコナゾール リトナビルを含有する製剤 ダルナビルを含有する製剤	本剤の作用が増強することがあるので、併用しないこと。	肝代謝酵素CYP3A4を阻害することにより本剤の血中濃度を上昇させることがある。	肝代謝酵素CYP3A4を強く阻害する薬剤（肝臓又は腎臓に障害のある患者に使用する場合） アタザナビル クラリスロマイシン含有製剤 イトラコナゾール リトナビルを含有する製剤 ダルナビルを含有する製剤	本剤の作用が増強することがあるので、併用しないこと。	肝代謝酵素CYP3A4を阻害することにより本剤の血中濃度を上昇させることがある。

コビシスタットを含有する製剤 エンシトレルビル ロナファルニブ等			コビシスタットを含有する製剤 エンシトレルビル ロナファルニブ <u>セリチニブ</u> 等		
--	--	--	---	--	--

別紙 2 6

【薬効分類】 3 9 9 他に分類されない代謝性医薬品

【医薬品名】 アナモレリン塩酸塩

【措置内容】 以下のように使用上の注意を改めること。

下線は変更箇所

現行			改訂案		
2. 禁忌（次の患者には投与しないこと） 次の薬剤を投与中の患者：クラリスロマイシン、イトラコナゾール、ボリコナゾール、リトナビル含有製剤、コビシスタット含有製剤、エンシトレルビル フマル酸			2. 禁忌（次の患者には投与しないこと） 次の薬剤を投与中の患者：クラリスロマイシン、イトラコナゾール、ボリコナゾール、リトナビル含有製剤、コビシスタット含有製剤、エンシトレルビル フマル酸、 <u>セリチニブ</u>		
10. 相互作用			10. 相互作用		
10.1 併用禁忌（併用しないこと）			10.1 併用禁忌（併用しないこと）		
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
クラリスロマイシン イトラコナゾール ボリコナゾール リトナビル含有製剤 コビシスタット含有製剤 エンシトレルビル フマル酸	本剤の血中濃度が上昇し、副作用の発現が増強されるおそれがある。	これらの薬剤のCYP3A4に対する強い阻害作用により、本剤の代謝が阻害される。	クラリスロマイシン イトラコナゾール ボリコナゾール リトナビル含有製剤 コビシスタット含有製剤 エンシトレルビル フマル酸 <u>セリチニブ</u>	本剤の血中濃度が上昇し、副作用の発現が増強されるおそれがある。	これらの薬剤のCYP3A4に対する強い阻害作用により、本剤の代謝が阻害される。

別紙 2 7

【薬効分類】 3 9 9 他に分類されない代謝性医薬品

【医薬品名】 タクロリムス水和物（経口剤、注射剤）

【措置内容】 以下のように使用上の注意を改めること。

下線は変更箇所

現行	改訂案
<p>9. 特定の背景を有する患者に関する注意</p> <p>9.5 妊婦</p> <p>妊婦又は妊娠している可能性のある女性には治療上の有益性が危険性を上回ると判断される場合にのみ投与すること。動物実験（ウサギ）で催奇形作用、胎児毒性が報告されている。ヒトで胎盤を通過することが報告されている。妊娠中に本剤を投与された女性において、早産及び児への影響（低出生体重、先天奇形、高カリウム血症、腎機能障害）の報告がある。</p>	<p>9. 特定の背景を有する患者に関する注意</p> <p>9.5 妊婦</p> <p><u>以下の報告を考慮し、妊婦又は妊娠している可能性のある女性には治療上の有益性が危険性を上回ると判断される場合にのみ投与すること。</u></p> <p><u>〈効能共通〉</u></p> <p>動物実験（ウサギ）で催奇形作用、胎児毒性が報告されている。ヒトで胎盤を通過することが報告されている。</p> <p>妊娠中に本剤を投与された女性において、早産及び児への影響（低出生体重、先天奇形、高カリウム血症、腎機能障害）の報告がある。</p> <p><u>〈肝移植、腎移植〉</u></p> <p><u>海外で実施された、Transplant Pregnancy Registry Internationalのデータベースから利用可能な2,905件の肝移植及び腎移植患者の妊娠事例に関するコホート研究において、前向きに調査された症例について以下の結果が報告されている。</u></p> <p><u>・大奇形が認められた症例は、本剤曝露群では6/297例(2.0%)、</u></p>

	<p>本剤非曝露群^{注1)}では1/53例(1.9%)であった^{注2)}。</p> <ul style="list-style-type: none"> ・小奇形が認められた症例は、本剤曝露群では12/297例(4.0%)、本剤非曝露群では認められなかった^{注2)}。 ・自然流産が認められた症例は、本剤曝露群では33/335例(9.9%)、本剤非曝露群では3/56例(5.4%)であった^{注2)}。 ・腎移植患者において、子癩前症が認められた症例は、本剤曝露群では84/226例(37.2%)、本剤非曝露群では7/37例(18.9%)であった。 ・早産児が認められた症例は、本剤曝露群では156/352例(44.3%)、本剤非曝露群では25/59例(42.4%)であった。 ・妊娠週数に対して児が正常な出生体重であった症例は、本剤曝露群では289/352例(82.1%)、本剤非曝露群では40/59例(67.8%)であった。 <p>注1)アザチオプリン、シクロスポリン、エベロリムス、ミコフェノール酸モフェチル、プレドニゾロン、シロリムスのいずれか1つ以上を含むレジメンによる治療を受けた患者</p> <p>注2)妊娠の6週間前から出産までの間にミコフェノール酸モフェチルに曝露している患者を除外した解析結果</p>
--	--

【参考】 A Non-interventional Post-authorization Safety Study (NI-PASS) of Outcomes Associated with the Use of Tacrolimus Around Conception, or During Pregnancy or Lactation Using Data from the Transplant Pregnancy Registry International (TPRI) :

https://catalogues.ema.europa.eu/system/files/2025-09/Tacrolimus_F506-PV-0001_CSR%20draft%20v2.0%2022Nov2024-Disclosure-Redacted.pdf

別紙 2 8

【薬効分類】 4 2 9 その他の腫瘍用薬

【医薬品名】 アパルタミド

【措置内容】 以下のように使用上の注意を改めること。

下線は変更箇所

現行			改訂案		
2. 禁忌（次の患者には投与しないこと） ニルマトレルビル・リトナビル、エンシトレルビル フマル酸、 レナカパビルナトリウムを投与中の患者			2. 禁忌（次の患者には投与しないこと） ニルマトレルビル・リトナビル、エンシトレルビル フマル酸、 レナカパビルナトリウム、 <u>エルビテグラビル・コビシスタット・</u> <u>エムトリシタビン・テノホビル アラフェナミドフマル酸塩、ダ</u> <u>ルナビル エタノール付加物・コビシスタット・エムトリシタビ</u> <u>ン・テノホビル アラフェナミドフマル酸塩、ビクテグラビルナ</u> <u>トリウム・エムトリシタビン・テノホビル アラフェナミドフマ</u> <u>ル酸塩、リルピビリン塩酸塩・エムトリシタビン・テノホビル</u> <u>アラフェナミドフマル酸塩、ダルナビル エタノール付加物・コ</u> <u>ビシスタット、ドラビリン、ドルテグラビルナトリウム・リルピ</u> <u>ビリン塩酸塩、リルピビリン、リルピビリン塩酸塩</u> を投与中の患 者		
10. 相互作用			10. 相互作用		
10.1 併用禁忌（併用しないこと）			10.1 併用禁忌（併用しないこと）		
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

レナカパビルナトリウム	レナカパビルの血中濃度が低下するため、作用が減弱し、 <u>レナカパビル</u> に対する耐性出現のおそれがある。	本剤がCYP3A及びP-gpを誘導する。	レナカパビルナトリウム <u>エルビテグラビル・コビシスタット・エムトリシタビン・テノホビル アラフェナミドフマル酸塩</u> <u>ダルナビル エタノール付加物・コビシスタット・エムトリシタビン・テノホビル アラフェナミドフマル酸塩</u> <u>ビクテグラビルナトリウム・エムトリシタビン・テノホビル アラフェナミドフマル酸塩</u> <u>リルピビリン塩酸塩・エムトリシタビン・テノホビル アラフェナミドフマル酸塩</u>	<u>これらの薬剤</u> の血中濃度が低下するため、作用が減弱し、 <u>これらの薬剤</u> に対する耐性出現のおそれがある。	本剤がCYP3A及びP-gpを誘導する。						
(新設)			<table border="1"> <thead> <tr> <th>薬剤名等</th> <th>臨床症状・措置方法</th> <th>機序・危険因子</th> </tr> </thead> <tbody> <tr> <td><u>ダルナビル エタノール付加物・コビシスタット</u> <u>ドラビリン</u> <u>ドルテグラビルナトリウム</u></td> <td><u>これらの薬剤</u>の血中濃度が低下するため、作用が減弱し、<u>これらの薬剤</u>に対する</td> <td>本剤がCYP3Aを誘導する。</td> </tr> </tbody> </table>	薬剤名等	臨床症状・措置方法	機序・危険因子	<u>ダルナビル エタノール付加物・コビシスタット</u> <u>ドラビリン</u> <u>ドルテグラビルナトリウム</u>	<u>これらの薬剤</u> の血中濃度が低下するため、作用が減弱し、 <u>これらの薬剤</u> に対する	本剤がCYP3Aを誘導する。		
薬剤名等	臨床症状・措置方法	機序・危険因子									
<u>ダルナビル エタノール付加物・コビシスタット</u> <u>ドラビリン</u> <u>ドルテグラビルナトリウム</u>	<u>これらの薬剤</u> の血中濃度が低下するため、作用が減弱し、 <u>これらの薬剤</u> に対する	本剤がCYP3Aを誘導する。									

	<u>ム・リルピピリン塩酸塩</u> <u>リルピピリン</u> <u>リルピピリン塩酸塩</u>	<u>る耐性出現のおそれ</u> <u>がある。</u>	
--	---	---------------------------------	--

別紙 2 9

【薬効分類】 4 2 9 その他の腫瘍用薬

【医薬品名】 イブルチニブ

【措置内容】 以下のように使用上の注意を改めること。

下線は変更箇所

現行			改訂案		
2. 禁忌（次の患者には投与しないこと） ケトコナゾール、イトラコナゾール、クラリスロマイシン、エンシトレルビル フマル酸を投与中の患者			2. 禁忌（次の患者には投与しないこと） ケトコナゾール、イトラコナゾール、クラリスロマイシン、エンシトレルビル フマル酸、 <u>セリチニブ</u> を投与中の患者		
10. 相互作用			10. 相互作用		
10.1 併用禁忌（併用しないこと）			10.1 併用禁忌（併用しないこと）		
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
ケトコナゾール（経口剤：国内未発売） イトラコナゾール クラリスロマイシン エンシトレルビル フマル酸	本剤の血中濃度が上昇し、副作用が増強されるおそれがある。	これらの薬剤のCYP3A阻害作用により、本剤の代謝が阻害される。	ケトコナゾール（経口剤：国内未発売） イトラコナゾール クラリスロマイシン エンシトレルビル フマル酸 <u>セリチニブ</u>	本剤の血中濃度が上昇し、副作用が増強されるおそれがある。	これらの薬剤のCYP3A阻害作用により、本剤の代謝が阻害される。

別紙 30

【薬効分類】 429 その他の腫瘍用薬

【医薬品名】 エンザルタミド

【措置内容】 以下のように使用上の注意を改めること。

下線は変更箇所

現行			改訂案		
2. 禁忌（次の患者には投与しないこと） ドラビリン、エンシトレルビル フマル酸、レナカパビルナトリウム、ニルマトレルビル・リトナビルを投与中の患者			2. 禁忌（次の患者には投与しないこと） ドラビリン、エンシトレルビル フマル酸、レナカパビルナトリウム、ニルマトレルビル・リトナビル、 <u>エルビテグラビル・コビシスタット・エムトリシタビン・テノホビル アラフェナミドフマル酸塩、ダルナビル エタノール付加物・コビシスタット、ダルナビル エタノール付加物・コビシスタット・エムトリシタビン・テノホビル アラフェナミドフマル酸塩、ドルテグラビルナトリウム・リルピビリン塩酸塩、ビクテグラビルナトリウム・エムトリシタビン・テノホビル アラフェナミドフマル酸塩、リルピビリン、リルピビリン塩酸塩、リルピビリン塩酸塩・エムトリシタビン・テノホビル アラフェナミドフマル酸塩</u> を投与中の患者		
10. 相互作用			10. 相互作用		
10.1 併用禁忌（併用しないこと）			10.1 併用禁忌（併用しないこと）		
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

<p>ドラビリン エンシトレルビル フマル酸 レナカパビルナトリウム ニルマトレルビル・リトナビル</p>	<p>エンザルタミドの併用により、これらの薬剤の作用を減弱させるおそれがある。</p>	<p>エンザルタミドのCYP3A4誘導作用により、これらの薬剤の血中濃度を低下させる可能性がある。</p>	<p>ドラビリン エンシトレルビル フマル酸 レナカパビルナトリウム ニルマトレルビル・リトナビル エルビテグラビル・コビシスタット・エムトリシタビン・テノホビル アラフェナミドフマル酸塩 ダルナビル エタノール付加物・コビシスタット ダルナビル エタノール付加物・コビシスタット・エムトリシタビン・テノホビル アラフェナミドフマル酸塩 ドルテグラビルナトリウム・リルピビルリン塩酸塩 ビクテグラビルナトリウム・エムトリシタビン・テノホビル アラフェナミドフマル酸塩</p>	<p>エンザルタミドの併用により、これらの抗ウイルス剤の作用を減弱させるおそれがある。</p>	<p>エンザルタミドのCYP3A4誘導作用により、これらの抗ウイルス剤の血中濃度を低下させる可能性がある。</p>
---	---	---	---	---	---

	<u>リルピピリン</u>		
	<u>リルピピリン塩酸塩</u>		
	<u>リルピピリン塩酸塩・エム</u>		
	<u>トリシタビン・テノホビル</u>		
	<u>アラフェナミドフマル酸塩</u>		

別紙 3 1

【薬効分類】 4 2 9 その他の腫瘍用薬

【医薬品名】 オラパリブ

【措置内容】 以下のように使用上の注意を改めること。

下線は変更箇所

現行	改訂案
8. 重要な基本的注意 (新設) 11. 副作用 11.1 重大な副作用 (新設)	8. 重要な基本的注意 <u>肝機能障害があらわれることがあるので、本剤投与開始前及び投与中は定期的に肝機能検査を行い、患者の状態を十分に観察すること。</u> 11. 副作用 11.1 重大な副作用 <u>肝機能障害</u>

別紙 3 2

【薬効分類】 4 2 9 その他の腫瘍用薬

【医薬品名】 セリチニブ

【措置内容】 以下のように使用上の注意を改めること。

下線は変更箇所

現行	改訂案
<p>2. 禁忌（次の患者には投与しないこと）</p> <p>次の薬剤を投与中の患者：ベネトクラクス（再発又は難治性の慢性リンパ性白血病（小リンパ球性リンパ腫を含む）、再発又は難治性のマントル細胞リンパ腫の用量漸増期）</p> <p>（新設）</p> <p>9. 特定の背景を有する患者に関する注意</p>	<p>2. 禁忌（次の患者には投与しないこと）</p> <p>次の薬剤を投与中の患者：ベネトクラクス（再発又は難治性の慢性リンパ性白血病（小リンパ球性リンパ腫を含む）、再発又は難治性のマントル細胞リンパ腫の用量漸増期）、<u>アナモレリン塩酸塩、イバブラジン塩酸塩、キニジン硫酸塩水和物、チカグレロル、アゼルニジピン、オルメサルタン メドキシミル・アゼルニジピン、エプレレノン、エルゴタミン酒石酸塩・無水カフェイン・イソプロピルアンチピリン、シンバスタチン、タダラフィロ（アドシルカ）、マシテンタン・タダラフィロ、フィネレノン、ロミタピドメシル酸塩、スボレキサント、トリアゾラム、ブロナセリン、ルラシドン塩酸塩、バルデナフィロ塩酸塩水和物、メチルエルゴメトリンマレイン酸塩、イブルチニブ</u></p> <p><u>肝臓又は腎臓に障害のある患者で、コルヒチンを投与中の患者</u></p> <p>9. 特定の背景を有する患者に関する注意</p>

<p>(新設)</p> <p>9.3 肝機能障害患者 (新設)</p> <p>重度の肝機能障害のある患者</p> <p>10. 相互作用</p> <p>10.1 併用禁忌 (併用しないこと)</p> <p>(新設)</p>	<p>9.2 腎機能障害患者</p> <p><u>腎機能障害のある患者で、コルヒチンを投与中の患者投与しないこと。コルヒチンの血中濃度が上昇するおそれがある。</u></p> <p>9.3 肝機能障害患者</p> <p><u>肝機能障害のある患者で、コルヒチンを投与中の患者投与しないこと。コルヒチンの血中濃度が上昇するおそれがある。</u></p> <p>重度の肝機能障害のある患者 <u>(コルヒチンを投与中の患者を除く)</u></p> <p>10. 相互作用</p> <p>10.1 併用禁忌 (併用しないこと)</p> <table border="1"> <thead> <tr> <th>薬剤名等</th> <th>臨床症状・措置方法</th> <th>機序・危険因子</th> </tr> </thead> <tbody> <tr> <td><u>アナモレリン塩酸塩</u></td> <td rowspan="7"><u>これらの薬剤の副作用が増強されるおそれがある。</u></td> <td><u>本剤の強い</u></td> </tr> <tr> <td><u>イバブラジン塩酸塩</u></td> <td><u>CYP3A阻害によ</u></td> </tr> <tr> <td><u>キニジン硫酸塩水和物</u></td> <td><u>り、これらの薬</u></td> </tr> <tr> <td><u>チカグレロル</u></td> <td><u>剤の代謝が阻害</u></td> </tr> <tr> <td><u>アゼルニジピン</u></td> <td><u>され、血中濃度</u></td> </tr> <tr> <td><u>オルメサルタン メドキシ</u></td> <td><u>が上昇するおそ</u></td> </tr> <tr> <td><u>ミル・アゼルニジピン</u></td> <td><u>れがある。</u></td> </tr> </tbody> </table>	薬剤名等	臨床症状・措置方法	機序・危険因子	<u>アナモレリン塩酸塩</u>	<u>これらの薬剤の副作用が増強されるおそれがある。</u>	<u>本剤の強い</u>	<u>イバブラジン塩酸塩</u>	<u>CYP3A阻害によ</u>	<u>キニジン硫酸塩水和物</u>	<u>り、これらの薬</u>	<u>チカグレロル</u>	<u>剤の代謝が阻害</u>	<u>アゼルニジピン</u>	<u>され、血中濃度</u>	<u>オルメサルタン メドキシ</u>	<u>が上昇するおそ</u>	<u>ミル・アゼルニジピン</u>	<u>れがある。</u>
薬剤名等	臨床症状・措置方法	機序・危険因子																	
<u>アナモレリン塩酸塩</u>	<u>これらの薬剤の副作用が増強されるおそれがある。</u>	<u>本剤の強い</u>																	
<u>イバブラジン塩酸塩</u>		<u>CYP3A阻害によ</u>																	
<u>キニジン硫酸塩水和物</u>		<u>り、これらの薬</u>																	
<u>チカグレロル</u>		<u>剤の代謝が阻害</u>																	
<u>アゼルニジピン</u>		<u>され、血中濃度</u>																	
<u>オルメサルタン メドキシ</u>		<u>が上昇するおそ</u>																	
<u>ミル・アゼルニジピン</u>		<u>れがある。</u>																	

	<u>エプレレノン</u> <u>エルゴタミン酒石酸塩・無</u> <u>水カフェイン・イソプロピ</u> <u>ルアンチピリン</u> <u>シンバスタチン</u> <u>タダラフィル（アドシル</u> <u>カ）</u> <u>マシテンタン・タダラフィ</u> <u>ル</u> <u>フィネレノン</u> <u>ロミタピドメシル酸塩</u> <u>スボレキサント</u> <u>トリアゾラム</u> <u>ブロナンセリン</u> <u>ルラシドン塩酸塩</u> <u>バルデナフィル塩酸塩水和</u> <u>物</u> <u>メチルエルゴメトリンマレ</u> <u>イン酸塩</u> <u>イブルチニブ</u>		
--	---	--	--

別紙 3 3

【薬効分類】 6 1 4 主としてグラム陽性菌、マイコプラズマに作用するもの

【医薬品名】 クラリスロマイシン

【措置内容】 以下のように使用上の注意を改めること。

下線は変更箇所

現行	改訂案								
<p>2. 禁忌（次の患者には投与しないこと）</p> <p>ピモジド、エルゴタミン酒石酸塩・無水カフェイン・イソプロピルアンチピリン、ジヒドロエルゴタミンメシル酸塩、スボレキサント、ダリドレキサント塩酸塩、ボルノレキサント水和物、ロミタピドメシル酸塩、タダラフィル（アドシルカ）、チカグレロル、イブルチニブ、イバブラジン塩酸塩、ベネトクラクス（再発又は難治性の慢性リンパ性白血病（小リンパ球性リンパ腫を含む）、再発又は難治性のマントル細胞リンパ腫の用量漸増期）、ルラシドン塩酸塩、アナモレリン塩酸塩、フィネレノン、イサブコナゾニウム硫酸塩、ボクロスポリン、マバカムテンを投与中の患者</p>	<p>2. 禁忌（次の患者には投与しないこと）</p> <p>ピモジド、エルゴタミン酒石酸塩・無水カフェイン・イソプロピルアンチピリン、ジヒドロエルゴタミンメシル酸塩、スボレキサント、ダリドレキサント塩酸塩、ボルノレキサント水和物、ロミタピドメシル酸塩、タダラフィル（アドシルカ）、チカグレロル、イブルチニブ、イバブラジン塩酸塩、ベネトクラクス（再発又は難治性の慢性リンパ性白血病（小リンパ球性リンパ腫を含む）、再発又は難治性のマントル細胞リンパ腫の用量漸増期）、ルラシドン塩酸塩、アナモレリン塩酸塩、フィネレノン、イサブコナゾニウム硫酸塩、ボクロスポリン、マバカムテン、<u>アゼルニジピン</u>、<u>オルメサルタン</u> <u>メドキシミル・アゼルニジピン</u>を投与中の患者</p>								
<p>10. 相互作用</p> <p>10.1 併用禁忌(併用しないこと)</p> <p>(新設)</p>	<p>10. 相互作用</p> <p>10.1 併用禁忌(併用しないこと)</p> <table border="1"> <thead> <tr> <th>薬剤名等</th> <th>臨床症状・措置方法</th> <th>機序・危険因子</th> </tr> </thead> <tbody> <tr> <td><u>アゼルニジピン</u></td> <td><u>アゼルニジピンの血</u></td> <td><u>本剤のCYP3Aに</u></td> </tr> </tbody> </table>			薬剤名等	臨床症状・措置方法	機序・危険因子	<u>アゼルニジピン</u>	<u>アゼルニジピンの血</u>	<u>本剤のCYP3Aに</u>
薬剤名等	臨床症状・措置方法	機序・危険因子							
<u>アゼルニジピン</u>	<u>アゼルニジピンの血</u>	<u>本剤のCYP3Aに</u>							

	<u>オルメサルタン メドキシミル・アゼルニジピン</u>	<u>中濃度が上昇し作用が増強するおそれがある。</u>	<u>対する阻害作用により、左記薬剤の代謝が阻害され、それらの血中濃度が上昇する可能性がある。</u>
--	-------------------------------	------------------------------	---

別紙 3 4

【薬効分類】 6 1 9 その他の抗生物質製剤

【医薬品名】 ボノプラザンフマル酸塩・アモキシシリン水和物・クラリスロマイシン

【措置内容】 以下のように使用上の注意を改めること。

下線は変更箇所

現行	改訂案
<p>2. 禁忌（次の患者には投与しないこと）</p> <p>アタザナビル硫酸塩、リルピビリン塩酸塩、ピモジド、エルゴタミン酒石酸塩・無水カフェイン・イソプロピルアンチピリン、ジヒドロエルゴタミンメシル酸塩、スボレキサント、ダリドレキサント塩酸塩、ボルノレキサント水和物、ロミタピドメシル酸塩、タダラフィル〔アドシルカ〕、チカグレロル、イブルチニブ、イブラジン塩酸塩、ベネトクラクス（再発又は難治性の慢性リンパ性白血病（小リンパ球性リンパ腫を含む）、再発又は難治性のマントル細胞リンパ腫の用量漸増期）、ルラシドン塩酸塩、アナモレリン塩酸塩、フィネレノン、イサブコナゾニウム硫酸塩、ボクロスポリン、マバカムテンを投与中の患者</p>	<p>2. 禁忌（次の患者には投与しないこと）</p> <p>アタザナビル硫酸塩、リルピビリン塩酸塩、ピモジド、エルゴタミン酒石酸塩・無水カフェイン・イソプロピルアンチピリン、ジヒドロエルゴタミンメシル酸塩、スボレキサント、ダリドレキサント塩酸塩、ボルノレキサント水和物、ロミタピドメシル酸塩、タダラフィル〔アドシルカ〕、チカグレロル、イブルチニブ、イブラジン塩酸塩、ベネトクラクス（再発又は難治性の慢性リンパ性白血病（小リンパ球性リンパ腫を含む）、再発又は難治性のマントル細胞リンパ腫の用量漸増期）、ルラシドン塩酸塩、アナモレリン塩酸塩、フィネレノン、イサブコナゾニウム硫酸塩、ボクロスポリン、マバカムテン、<u>アゼルニジピン</u>、<u>オルメサルタン</u> <u>メドキシミル・アゼルニジピン</u>を投与中の患者</p>
<p>10. 相互作用</p> <p>10.1 併用禁忌（併用しないこと）</p> <p>〈クラリスロマイシン〉</p>	<p>10. 相互作用</p> <p>10.1 併用禁忌（併用しないこと）</p> <p>〈クラリスロマイシン〉</p>

(新設)	薬剤名等	臨床症状・措置方法	機序・危険因子
	アゼルニジピン	アゼルニジピンの血	クラリスロマイ
	オルメサルタン メドキン	中濃度が上昇し作用	シンのCYP3Aに
	ミル・アゼルニジピン	が増強するおそれがある。	対する阻害作用により、左記薬剤の代謝が阻害され、それらの血中濃度が上昇する可能性がある。

別紙 3 5

【薬効分類】 6 1 9 その他の抗生物質製剤

【医薬品名】 ラベプラゾールナトリウム・アモキシシリン水和物・クラリスロマイシン

【措置内容】 以下のように使用上の注意を改めること。

下線は変更箇所

現行	改訂案
<p>2. 禁忌（次の患者には投与しないこと）</p> <p>リルピビリン塩酸塩、ピモジド、エルゴタミン酒石酸塩・無水カフェイン・イソプロピルアンチピリン、ジヒドロエルゴタミンメシル酸塩、スボレキサント、ダリドレキサント塩酸塩、ボルノレキサント水和物、ロミタピドメシル酸塩、タダラフィル（アドシルカ）、チカグレロル、イブルチニブ、イバブラジン塩酸塩、ベネトクラクス（再発又は難治性の慢性リンパ性白血病（小リンパ球性リンパ腫を含む）、再発又は難治性のマンテル細胞リンパ腫の用量漸増期）、ルラシドン塩酸塩、アナモレリン塩酸塩、フィネレノン、イサブコナゾニウム硫酸塩、ボクロスポリン、マバカムテンを投与中の患者</p>	<p>2. 禁忌（次の患者には投与しないこと）</p> <p>リルピビリン塩酸塩、ピモジド、エルゴタミン酒石酸塩・無水カフェイン・イソプロピルアンチピリン、ジヒドロエルゴタミンメシル酸塩、スボレキサント、ダリドレキサント塩酸塩、ボルノレキサント水和物、ロミタピドメシル酸塩、タダラフィル（アドシルカ）、チカグレロル、イブルチニブ、イバブラジン塩酸塩、ベネトクラクス（再発又は難治性の慢性リンパ性白血病（小リンパ球性リンパ腫を含む）、再発又は難治性のマンテル細胞リンパ腫の用量漸増期）、ルラシドン塩酸塩、アナモレリン塩酸塩、フィネレノン、イサブコナゾニウム硫酸塩、ボクロスポリン、マバカムテン、<u>アゼルニジピン</u>、<u>オルメサルタン</u> <u>メドキシミル・アゼルニジピン</u>を投与中の患者</p>
<p>10. 相互作用</p> <p>10.1 併用禁忌（併用しないこと）</p> <p>〈クラリスロマイシン〉</p>	<p>10. 相互作用</p> <p>10.1 併用禁忌（併用しないこと）</p> <p>〈クラリスロマイシン〉</p>

(新設)	薬剤名等	臨床症状・措置方法	機序・危険因子
	アゼルニジピン	アゼルニジピンの血	クラリスロマイ
	オルメサルタン メドキン	中濃度が上昇し作用	シンのCYP3Aに
	ミル・アゼルニジピン	が増強するおそれがある。	対する阻害作用により、左記薬剤の代謝が阻害され、それらの血中濃度が上昇する可能性がある。

別紙 3 6

【薬効分類】 6 2 5 抗ウイルス剤

【医薬品名】 エルビテグラビル・コビシスタット・エムトリシタビン・テノホビル アラフェナミドフマル酸塩

【措置内容】 以下のように使用上の注意を改めること。

下線は変更箇所

現行	改訂案
<p>2. 禁忌（次の患者には投与しないこと）</p> <p>次の薬剤を投与中の患者：カルバマゼピン、フェノバルビタール、フェニトイン、ホスフェニトイン、リファンピシン、セイヨウオトギリソウ（St. John's Wort：セント・ジョーンズ・ワート）含有食品、ジヒドロエルゴタミンメシル酸塩、エルゴタミン酒石酸塩・無水カフェイン・イソプロピルアンチピリン、エルゴメトリンマレイン酸塩、メチルエルゴメトリンマレイン酸塩、アスナプレビル、シンバスタチン、ピモジド、シルデナフィルクエン酸塩（レバチオ）、バルデナフィル塩酸塩水和物、タダラフィル（アドシルカ）、ブロナンセリン、アゼルニジピン、リバーロキサバン、トリアゾラム、ミダゾラム、ロミタピドメシル酸塩、テラプレビル</p>	<p>2. 禁忌（次の患者には投与しないこと）</p> <p>次の薬剤を投与中の患者：カルバマゼピン、フェノバルビタール、フェニトイン、ホスフェニトイン、リファンピシン、<u>アパルタミド</u>、セイヨウオトギリソウ（St. John's Wort：セント・ジョーンズ・ワート）含有食品、<u>エンザルタミド</u>、ジヒドロエルゴタミンメシル酸塩、エルゴタミン酒石酸塩・無水カフェイン・イソプロピルアンチピリン、エルゴメトリンマレイン酸塩、メチルエルゴメトリンマレイン酸塩、アスナプレビル、シンバスタチン、ピモジド、シルデナフィルクエン酸塩（レバチオ）、バルデナフィル塩酸塩水和物、タダラフィル（アドシルカ）、ブロナンセリン、アゼルニジピン、リバーロキサバン、トリアゾラム、ミダゾラム、ロミタピドメシル酸塩、<u>エプレレノン</u>、テラプレビル</p>
<p>10. 相互作用</p> <p>10.1 併用禁忌（併用しないこと）</p>	<p>10. 相互作用</p> <p>10.1 併用禁忌（併用しないこと）</p>

<p>薬剤名等</p> <p>カルバマゼピン フェノバルビタール フェニトイン ホスフェニトイン リファンピシン セイヨウオトギリソウ (St. John's Wort : セント・ジョーンズ・ワート) 含有食品</p>	<p>臨床症状・措置方法</p> <p>エルビテグラビル及びコビシスタットの血中濃度が著しく低下する可能性がある。また、テノホビル アラフェナミドの血中濃度が低下する可能性がある。</p>	<p>機序・危険因子</p> <p>これら薬剤のCYP3A及びP-gpの誘導作用によるため。</p>	<p>薬剤名等</p> <p>カルバマゼピン フェノバルビタール フェニトイン ホスフェニトイン リファンピシン アパルタミド セイヨウオトギリソウ (St. John's Wort : セント・ジョーンズ・ワート) 含有食品</p>	<p>臨床症状・措置方法</p> <p>エルビテグラビル及びコビシスタットの血中濃度が著しく低下する可能性がある。また、テノホビル アラフェナミドの血中濃度が低下する可能性がある。</p>	<p>機序・危険因子</p> <p>これら薬剤のCYP3A及びP-gpの誘導作用によるため。</p>
<p>(新設)</p>	<p>薬剤名等</p>	<p>臨床症状・措置方法</p>	<p>機序・危険因子</p>		
	<p>エンザルタミド</p>	<p>エルビテグラビル及びコビシスタットの血中濃度が著しく低下する可能性がある。</p>	<p>エンザルタミドのCYP3A誘導作用によるため。</p>		
	<p>エプレレノン</p>	<p>エプレレノンの血中濃度が上昇し、血清カリウム値の上昇を誘発する可能性がある。</p>	<p>コビシスタットのCYP3A阻害作用によるため。</p>		

別紙 3 7

【薬効分類】 6 2 5 抗ウイルス剤

【医薬品名】 ダルナビル エタノール付加物・コビシスタット

【措置内容】 以下のように使用上の注意を改めること。

下線は変更箇所

現行	改訂案
<p>2. 禁忌（次の患者には投与しないこと）</p> <p>リファンピシン、フェノバルビタール、フェニトイン、ホスフェニトイン、カルバマゼピン、セイヨウオトギリソウ（St. John's Wort：セント・ジョーンズ・ワート）含有食品、トリアゾラム、ミダゾラム、ピモジド、シンバスタチン、エルゴタミン酒石酸塩・無水カフェイン・イソプロピルアンチピリン、ジヒドロエルゴタミン、エルゴメトリン、メチルエルゴメトリン、バルデナフィル、シルデナフィル（レバチオ）、タダラフィル（アドシルカ）、ブロナンセリン、アゼルニジピン、アゼルニジピン・オルメサルタン メドキシミル、ルラシドン、ロミタピド、フィネレノン、ボクロスポリン、イバブラジン、ベネトクラクス（再発又は難治性の慢性リンパ性白血病（小リンパ球性リンパ腫を含む）の用量漸増期）、イサブコナゾニウム硫酸塩、アナモレリン塩酸塩、マバカムテン、リバーロキサバン、チカグレロルを投与中の患者</p>	<p>2. 禁忌（次の患者には投与しないこと）</p> <p>リファンピシン、フェノバルビタール、フェニトイン、ホスフェニトイン、カルバマゼピン、<u>アパルタミド、エンザルタミド</u>、セイヨウオトギリソウ（St. John's Wort：セント・ジョーンズ・ワート）含有食品、トリアゾラム、ミダゾラム、ピモジド、シンバスタチン、エルゴタミン酒石酸塩・無水カフェイン・イソプロピルアンチピリン、ジヒドロエルゴタミン、エルゴメトリン、メチルエルゴメトリン、バルデナフィル、シルデナフィル（レバチオ）、タダラフィル（アドシルカ）、ブロナンセリン、アゼルニジピン、アゼルニジピン・オルメサルタン メドキシミル、<u>エプレレノン</u>、ルラシドン、ロミタピド、フィネレノン、ボクロスポリン、イバブラジン、ベネトクラクス（再発又は難治性の慢性リンパ性白血病（小リンパ球性リンパ腫を含む）の用量漸増期）、イサブコナゾニウム硫酸塩、アナモレリン塩酸塩、マバカムテン、リバーロキサバン、チカグレロルを投与中の患者</p>

10. 相互作用

10.1 併用禁忌（併用しないこと）

薬剤名等	臨床症状・措置方法	機序・危険因子
リファンピシン フェノバルビタール フェニトイン ホスフェニトイン カルバマゼピン	ダルナビル及びコビシスタットの血中濃度が低下し、本剤の効果が減弱するおそれがある。	これらの薬剤のCYP3A誘導作用により、ダルナビル及びコビシスタットの代謝が促進される。

（新設）

10. 相互作用

10.1 併用禁忌（併用しないこと）

薬剤名等	臨床症状・措置方法	機序・危険因子
リファンピシン フェノバルビタール フェニトイン ホスフェニトイン カルバマゼピン <u>アパルタミド</u> <u>エンザルタミド</u>	ダルナビル及びコビシスタットの血中濃度が低下し、本剤の効果が減弱するおそれがある。	これらの薬剤のCYP3A誘導作用により、ダルナビル及びコビシスタットの代謝が促進される。

薬剤名等	臨床症状・措置方法	機序・危険因子
<u>エプレレノン</u>	<u>エプレレノンの血中濃度が上昇し、血清カリウム値の上昇を誘発するおそれがある。</u>	<u>ダルナビル及びコビシスタットのCYP3A阻害作用により、これらの薬剤の代謝が阻害される。</u>

【薬効分類】 6 2 5 抗ウイルス剤

【医薬品名】 ダルナビル エタノール付加物・コビシスタット・エムトリシタビン・テノホビル アラフェナミドフマル酸塩

【措置内容】 以下のように使用上の注意を改めること。

下線は変更箇所

現行	改訂案
<p>2. 禁忌（次の患者には投与しないこと）</p> <p>リファンピシン、フェノバルビタール、フェニトイン、ホスフェニトイン、カルバマゼピン、セイヨウオトギリソウ（St. John's Wort：セント・ジョーンズ・ワート）含有食品、トリアゾラム、ミダゾラム、ピモジド、シンバスタチン、エルゴタミン酒石酸塩・無水カフェイン・イソプロピルアンチピリン、ジヒドロエルゴタミン、エルゴメトリン、メチルエルゴメトリン、バルデナフィル、シルデナフィル（レバチオ）、タダラフィル（アドシルカ）、ブロナンセリン、アゼルニジピン、アゼルニジピン・オルメサルタン メドキシミル、ルラシドン、ロミタピド、フィネレノン、ボクロスポリン、イバブラジン、ベネトクラクス（再発又は難治性の慢性リンパ性白血病（小リンパ球性リンパ腫を含む）の用量漸増期）、イサブコナゾニウム硫酸塩、アナモレリン塩酸塩、マバカムテン、リバーロキサバン、チカグレロルを投与中の患者</p>	<p>2. 禁忌（次の患者には投与しないこと）</p> <p>リファンピシン、フェノバルビタール、フェニトイン、ホスフェニトイン、カルバマゼピン、<u>アパルタミド</u>、<u>セイヨウオトギリソウ</u>（St. John's Wort：セント・ジョーンズ・ワート）含有食品、<u>エンザルタミド</u>、トリアゾラム、ミダゾラム、ピモジド、シンバスタチン、エルゴタミン酒石酸塩・無水カフェイン・イソプロピルアンチピリン、ジヒドロエルゴタミン、エルゴメトリン、メチルエルゴメトリン、バルデナフィル、シルデナフィル（レバチオ）、タダラフィル（アドシルカ）、ブロナンセリン、アゼルニジピン、アゼルニジピン・オルメサルタン メドキシミル、<u>エプレレノン</u>、<u>ルラシドン</u>、ロミタピド、フィネレノン、ボクロスポリン、イバブラジン、ベネトクラクス（再発又は難治性の慢性リンパ性白血病（小リンパ球性リンパ腫を含む）の用量漸増期）、イサブコナゾニウム硫酸塩、アナモレリン塩酸塩、マバカムテン、リバーロキサバン、チカグレロ</p>

10. 相互作用

10.1 併用禁忌（併用しないこと）

薬剤名等	臨床症状・措置方法	機序・危険因子
リファンピシン フェノバルビタール フェニトイン ホスフェニトイン カルバマゼピン	ダルナビル、コビシ スタット及びテノホ ビル アラフェナミ ドの血中濃度が低下 し、本剤の効果が減 弱するおそれがあ る。	これらの薬剤の CYP3A及びP糖蛋 白誘導作用によ る。

(新設)

ルを投与中の患者

10. 相互作用

10.1 併用禁忌（併用しないこと）

薬剤名等	臨床症状・措置方法	機序・危険因子
リファンピシン フェノバルビタール フェニトイン ホスフェニトイン カルバマゼピン <u>アパルタミド</u>	ダルナビル、コビシ スタット及びテノホ ビル アラフェナミ ドの血中濃度が低下 し、本剤の効果が減 弱するおそれがあ る。	これらの薬剤の CYP3A及びP糖蛋 白誘導作用によ る。

薬剤名等	臨床症状・措置方法	機序・危険因子
<u>エンザルタミド</u>	<u>ダルナビル及びコビシスタ ットの血中濃度が低下し、本剤 の効果が減弱するおそれがあ る。</u>	<u>エンザルタミド のCYP3A誘導作用 による。</u>
<u>エプレレノン</u>	<u>エプレレノンの血中濃度が上 昇し、血清カリウム値の上昇 を誘発するおそれがある。</u>	<u>ダルナビル及び コビシスタット のCYP3A阻害作用 により、これらの</u>

			薬剤の代謝が阻 害される。
--	--	--	------------------

別紙 3 9

【薬効分類】 6 2 5 抗ウイルス剤

【医薬品名】 ドラビリン

【措置内容】 以下のように使用上の注意を改めること。

下線は変更箇所

u003c/div>

現行			改訂案		
2. 禁忌（次の患者には投与しないこと） カルバマゼピン、フェノバルビタール、フェニトイン、ホスフェニトイン、エンザルタミド、リファンピシン、ミトタン、セイヨウオトギリソウ（St. John's Wort：セント・ジョーンズ・ワート）含有食品を投与中の患者			2. 禁忌（次の患者には投与しないこと） カルバマゼピン、フェノバルビタール、フェニトイン、ホスフェニトイン、エンザルタミド、 <u>アパルタミド</u> 、リファンピシン、ミトタン、セイヨウオトギリソウ（St. John's Wort：セント・ジョーンズ・ワート）含有食品を投与中の患者		
10. 相互作用			10. 相互作用		
10.1 併用禁忌（併用しないこと）			10.1 併用禁忌（併用しないこと）		
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
カルバマゼピン フェノバルビタール フェニトイン ホスフェニトイン エンザルタミド リファンピシン	本剤の血漿中濃度が低下し、治療効果が減弱するおそれがある。	これらの薬剤及び食品の強力なCYP3A4誘導作用により、本剤の代謝が促進されると予測され	カルバマゼピン フェノバルビタール フェニトイン ホスフェニトイン エンザルタミド <u>アパルタミド</u>	本剤の血漿中濃度が低下し、治療効果が減弱するおそれがある。	これらの薬剤及び食品の強力なCYP3A4誘導作用により、本剤の代謝が促進されると予測され

<p>ミトタン セイヨウオトギリソウ (St. John's Wort、セン ト・ジョーンズ・ワート) 含有食品</p>		<p>る。</p>	<p>リファンピシン ミトタン セイヨウオトギリソウ (St. John's Wort、セン ト・ジョーンズ・ワート) 含有食品</p>		<p>る。</p>
--	--	-----------	---	--	-----------

別紙40

【薬効分類】 625 抗ウイルス剤

【医薬品名】 ドルテグラビルナトリウム・リルピビリン塩酸塩

【措置内容】 以下のように使用上の注意を改めること。

下線は変更箇所

現行	改訂案										
<p>2. 禁忌（次の患者には投与しないこと）</p> <p>リファンピシン、カルバマゼピン、フェニトイン、ホスフェニトインナトリウム水和物、フェノバルビタール、セイヨウオトギリソウ（St. John's Wort、セント・ジョーンズ・ワート）含有食品、<u>デキサメタゾン</u>（全身投与）（単回投与を除く）、プロトンポンプ阻害剤（オメプラゾール、ランソプラゾール、ラベプラゾールナトリウム、エソメプラゾールマグネシウム水和物、ボノプラザンフマル酸塩）を投与中の患者</p>	<p>2. 禁忌（次の患者には投与しないこと）</p> <p>リファンピシン、カルバマゼピン、フェニトイン、ホスフェニトインナトリウム水和物、フェノバルビタール、セイヨウオトギリソウ（St. John's Wort、セント・ジョーンズ・ワート）含有食品、<u>アパルタミド、エンザルタミド</u>、<u>デキサメタゾン</u>（全身投与）（単回投与を除く）、プロトンポンプ阻害剤（オメプラゾール、ランソプラゾール、ラベプラゾールナトリウム、エソメプラゾールマグネシウム水和物、ボノプラザンフマル酸塩）を投与中の患者</p>										
<p>10. 相互作用</p> <p>10.1 併用禁忌（併用しないこと）</p>	<p>10. 相互作用</p> <p>10.1 併用禁忌（併用しないこと）</p>										
<p>（新設）</p>	<table border="1"> <thead> <tr> <th>薬剤名等</th> <th>臨床症状・措置方法</th> <th>機序・危険因子</th> </tr> </thead> <tbody> <tr> <td><u>アパルタミド</u></td> <td rowspan="2"><u>リルピビリンの血中濃度</u></td> <td rowspan="2"><u>これらの薬剤のCYP3A</u></td> </tr> <tr> <td><u>エンザルタミド</u></td> <td><u>が低下し、本剤の効果が</u></td> </tr> </tbody> </table>	薬剤名等	臨床症状・措置方法	機序・危険因子	<u>アパルタミド</u>	<u>リルピビリンの血中濃度</u>	<u>これらの薬剤のCYP3A</u>	<u>エンザルタミド</u>	<u>が低下し、本剤の効果が</u>		
薬剤名等	臨床症状・措置方法	機序・危険因子									
<u>アパルタミド</u>	<u>リルピビリンの血中濃度</u>	<u>これらの薬剤のCYP3A</u>									
<u>エンザルタミド</u>			<u>が低下し、本剤の効果が</u>								
			<p><u>誘導作用により、リル</u></p>								

		減弱するおそれがある。	ピペリンの代謝が促進される。
--	--	-------------	----------------

別紙 4 1

【薬効分類】 6 2 5 抗ウイルス剤

【医薬品名】 ビクテグラビルナトリウム・エムトリシタビン・テノホビル アラフェナミドフマル酸塩

【措置内容】 以下のように使用上の注意を改めること。

下線は変更箇所

現行			改訂案		
2. 禁忌（次の患者には投与しないこと） 次の薬剤を投与中の患者：リファンピシン、カルバマゼピン、フェノバルビタール、フェニトイン、ホスフェニトイン、セイヨウオトギリソウ（セント・ジョーンズ・ワート）含有食品			2. 禁忌（次の患者には投与しないこと） 次の薬剤を投与中の患者：リファンピシン、カルバマゼピン、フェノバルビタール、フェニトイン、ホスフェニトイン、 <u>アパルタミド</u> 、 <u>セイヨウオトギリソウ</u> （セント・ジョーンズ・ワート）含有食品、 <u>エンザルタミド</u>		
10. 相互作用			10. 相互作用		
10.1 併用禁忌（併用しないこと）			10.1 併用禁忌（併用しないこと）		
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
カルバマゼピン フェノバルビタール フェニトイン ホスフェニトイン セイヨウオトギリソウ（セント・ジョーンズ・ワート）	ビクテグラビル及びテノホビル アラフェナミドの血漿中濃度が低下するため、本剤の効果が減弱し、本剤に対する耐	これらの薬剤のCYP3A及びP-gpの誘導作用によるため。	カルバマゼピン フェノバルビタール フェニトイン ホスフェニトイン <u>アパルタミド</u> セイヨウオトギリソウ（セ	ビクテグラビル及びテノホビル アラフェナミドの血漿中濃度が低下するため、本剤の効果が減弱し、本剤に対する耐	これらの薬剤のCYP3A及びP-gpの誘導作用によるため。

ト) 含有食品	性が発現する可能性 がある。		ント・ジョーンズ・ワー ト) 含有食品	性が発現する可能性 がある。	
(新設)			薬剤名等	臨床症状・措置方法	機序・危険因子
			エンザルタミド	ビクテグラビルの血漿中濃度が 低下するため、本剤の効果が減 弱し、本剤に対する耐性が発現 する可能性がある。	エンザルタミド のCYP3A誘導作 用によるため。

別紙 4 2

【薬効分類】 6 2 5 抗ウイルス剤

【医薬品名】 リルピビリン

【措置内容】 以下のように使用上の注意を改めること。

下線は変更箇所

現行	改訂案							
<p>2. 禁忌（次の患者には投与しないこと） リファンピシン、リファブチン、カルバマゼピン、フェノバルビタール、フェニトイン、ホスフェニトイン、デキサメタゾン（全身投与）（単回投与を除く）、セイヨウオトギリソウ（St. John's Wort、セント・ジョーンズ・ワート）含有食品を投与中の患者</p> <p>10. 相互作用</p> <p>10.1 併用禁忌（併用しないこと）</p> <p>（新設）</p>	<p>2. 禁忌（次の患者には投与しないこと） リファンピシン、リファブチン、カルバマゼピン、フェノバルビタール、フェニトイン、ホスフェニトイン、<u>アパルタミド、エンザルタミド</u>、<u>デキサメタゾン</u>（全身投与）（単回投与を除く）、セイヨウオトギリソウ（St. John's Wort、セント・ジョーンズ・ワート）含有食品を投与中の患者</p> <p>10. 相互作用</p> <p>10.1 併用禁忌（併用しないこと）</p>	<table border="1"> <thead> <tr> <th>薬剤名等</th> <th>臨床症状・措置方法</th> <th>機序・危険因子</th> </tr> </thead> <tbody> <tr> <td> <u>アパルタミド</u> <u>エンザルタミド</u> </td> <td> <u>本剤の血中濃度が低下し、本剤の効果が減弱するおそれがある。</u> </td> <td> <u>これらの薬剤のCYP3A誘導作用により、本剤の代謝が促進される。</u> </td> </tr> </tbody> </table>	薬剤名等	臨床症状・措置方法	機序・危険因子	<u>アパルタミド</u> <u>エンザルタミド</u>	<u>本剤の血中濃度が低下し、本剤の効果が減弱するおそれがある。</u>	<u>これらの薬剤のCYP3A誘導作用により、本剤の代謝が促進される。</u>
薬剤名等	臨床症状・措置方法	機序・危険因子						
<u>アパルタミド</u> <u>エンザルタミド</u>	<u>本剤の血中濃度が低下し、本剤の効果が減弱するおそれがある。</u>	<u>これらの薬剤のCYP3A誘導作用により、本剤の代謝が促進される。</u>						

別紙 4 3

【薬効分類】 6 2 5 抗ウイルス剤

【医薬品名】 リルピビリン塩酸塩

【措置内容】 以下のように使用上の注意を改めること。

下線は変更箇所

現行	改訂案								
<p>2. 禁忌（次の患者には投与しないこと）</p> <p>リファンピシン、カルバマゼピン、フェノバルビタール、フェニトイン、フェニトイン・フェノバルビタール、ホスフェニトイン、デキサメタゾン（全身投与）（単回投与を除く）、セイヨウオトギリソウ（St. John's Wort、セント・ジョーンズ・ワート）含有食品、プロトンポンプ阻害剤（オメプラゾール、ランソプラゾール、アスピリン・ランソプラゾール、ラベプラゾール、エソメプラゾール、ボノプラザンフマル酸塩、アスピリン・ボノプラザンフマル酸塩）を投与中の患者</p>	<p>2. 禁忌（次の患者には投与しないこと）</p> <p>リファンピシン、カルバマゼピン、フェノバルビタール、フェニトイン、フェニトイン・フェノバルビタール、ホスフェニトイン、<u>アパルタミド、エンザルタミド</u>、デキサメタゾン（全身投与）（単回投与を除く）、セイヨウオトギリソウ（St. John's Wort、セント・ジョーンズ・ワート）含有食品、プロトンポンプ阻害剤（オメプラゾール、ランソプラゾール、アスピリン・ランソプラゾール、ラベプラゾール、エソメプラゾール、ボノプラザンフマル酸塩、アスピリン・ボノプラザンフマル酸塩）を投与中の患者</p>								
<p>10. 相互作用</p>	<p>10. 相互作用</p>								
<p>10.1 併用禁忌（併用しないこと）</p>	<p>10.1 併用禁忌（併用しないこと）</p>								
<p>（新設）</p>	<table border="1"> <thead> <tr> <th>薬剤名等</th> <th>臨床症状・措置方法</th> <th>機序・危険因子</th> </tr> </thead> <tbody> <tr> <td><u>アパルタミド</u></td> <td><u>本剤の血中濃度が低下</u></td> <td><u>これらの薬剤のCYP3A</u></td> </tr> </tbody> </table>	薬剤名等	臨床症状・措置方法	機序・危険因子	<u>アパルタミド</u>	<u>本剤の血中濃度が低下</u>	<u>これらの薬剤のCYP3A</u>		
薬剤名等	臨床症状・措置方法	機序・危険因子							
<u>アパルタミド</u>	<u>本剤の血中濃度が低下</u>	<u>これらの薬剤のCYP3A</u>							
	<table border="1"> <tbody> <tr> <td><u>アパルタミド</u></td> <td><u>本剤の血中濃度が低下</u></td> <td><u>これらの薬剤のCYP3A</u></td> </tr> </tbody> </table>	<u>アパルタミド</u>	<u>本剤の血中濃度が低下</u>	<u>これらの薬剤のCYP3A</u>					
<u>アパルタミド</u>	<u>本剤の血中濃度が低下</u>	<u>これらの薬剤のCYP3A</u>							

	エンザルタミド	し、本剤の効果が減弱するおそれがある。	誘導作用により、本剤の代謝が促進される。
--	---------	---------------------	----------------------

別紙4 4

【薬効分類】 6 2 5 抗ウイルス剤

【医薬品名】 リルピビリン塩酸塩・エムトリシタビン・テノホビル アラフェナミドフマル酸塩

【措置内容】 以下のように使用上の注意を改めること。

下線は変更箇所

現行	改訂案								
<p>2. 禁忌（次の患者には投与しないこと）</p> <p>リファンピシン、リファブチン、カルバマゼピン、フェノバルビタール、フェニトイン、フェニトイン・フェノバルビタール、ホスフェニトイン、<u>デキサメタゾン（全身投与）（単回投与を除く）</u>、<u>セイヨウオトギリソウ（St. John's Wort、セント・ジョーンズ・ワート）含有食品</u>、プロトンポンプ阻害剤（オメプラゾール、ランソプラゾール、アスピリン・ランソプラゾール、ラベプラゾール、エソメプラゾール、ボノプラザンフマル酸塩、アスピリン・ボノプラザンフマル酸塩）を投与中の患者</p>	<p>2. 禁忌（次の患者には投与しないこと）</p> <p>リファンピシン、リファブチン、カルバマゼピン、フェノバルビタール、フェニトイン、フェニトイン・フェノバルビタール、ホスフェニトイン、<u>アパルタミド、セイヨウオトギリソウ（St. John's Wort、セント・ジョーンズ・ワート）含有食品</u>、<u>エンザルタミド、デキサメタゾン（全身投与）（単回投与を除く）</u>、プロトンポンプ阻害剤（オメプラゾール、ランソプラゾール、アスピリン・ランソプラゾール、ラベプラゾール、エソメプラゾール、ボノプラザンフマル酸塩、アスピリン・ボノプラザンフマル酸塩）を投与中の患者</p>								
<p>10. 相互作用</p>	<p>10. 相互作用</p>								
<p>10.1 併用禁忌（併用しないこと）</p>	<p>10.1 併用禁忌（併用しないこと）</p>								
<p>（新設）</p>	<table border="1"> <thead> <tr> <th>薬剤名等</th> <th>臨床症状・措置方法</th> <th>機序・危険因子</th> </tr> </thead> <tbody> <tr> <td><u>アパルタミド</u></td> <td>リルピビリン及びテノ</td> <td><u>これらの薬剤のCYP3A誘</u></td> </tr> </tbody> </table>	薬剤名等	臨床症状・措置方法	機序・危険因子	<u>アパルタミド</u>	リルピビリン及びテノ	<u>これらの薬剤のCYP3A誘</u>		
薬剤名等	臨床症状・措置方法	機序・危険因子							
<u>アパルタミド</u>	リルピビリン及びテノ	<u>これらの薬剤のCYP3A誘</u>							
	<table border="1"> <tbody> <tr> <td><u>アパルタミド</u></td> <td>リルピビリン及びテノ</td> <td><u>これらの薬剤のCYP3A誘</u></td> </tr> </tbody> </table>	<u>アパルタミド</u>	リルピビリン及びテノ	<u>これらの薬剤のCYP3A誘</u>					
<u>アパルタミド</u>	リルピビリン及びテノ	<u>これらの薬剤のCYP3A誘</u>							

		<p>ホビル アラフェナミ ドの血中濃度が低下 し、本剤の効果が減弱 するおそれがある。</p>	<p>導作用により、リルピビ リンの代謝が促進され る。これらの薬剤のP糖 蛋白誘導作用により、テ ノホビル アラフェナミ ドの血漿中濃度が低下す るおそれがある。</p>
	<p>エンザルタミド</p>	<p>リルピビリンの血中濃 度が低下し、本剤の効 果が減弱するおそれが ある。</p>	<p>これらの薬剤のCYP3A誘 導作用により、リルピビ リンの代謝が促進され る。</p>