

事 務 連 絡 平成23年6月24日

日本製薬団体連合会 安全性委員会 御中

厚生労働省医薬食品局安全対策課

「使用上の注意」の改訂について

別紙に掲げる医薬品について、「使用上の注意」の改訂を行うことが適当であると考えます。

つきましては、貴委員会において、関係業者に対し、添付文書の改訂をできるだけ 早い時期に実施し本内容に基づき必要な措置を講じるよう周知徹底方お願いいたし ます。 【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。

[副作用]の「重大な副作用」の項に

「肝機能障害、黄疸:

AST (GOT)、ALT (GPT) 等の上昇を伴う肝機能障害、黄疸があらわれることがあるので、観察を十分に行い、異常が認められた場合には投与を中止するなど適切な処置を行うこと。」

を追記する。