



2021 年 8 月

使用上の注意改訂のお知らせ

胃内粘液溶解除去剤

プロナーゼMS

PRONASE MS

プロナーゼ製剤

このたび、標記製品の「使用上の注意」を以下のとおり改訂しましたので、お知らせいたします。
今後のご使用に際しましては、本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。

■改訂内容（_____：改訂・追記部分）

改 訂 後			改 訂 前		
【使用上の注意】 3. 副作用 (2) その他の副作用			【使用上の注意】 3. 副作用 (2) その他の副作用		
頻度 分類	0.1%未満	頻度不明*	頻度 分類	0.1%未満	頻度不明*
消化器	胃出血（胃の潰瘍部、 ポリープ等の病変か らの出血）	嘔気・嘔吐、下痢	消化器	胃出血（胃の潰瘍部、 ポリープ等の病変か らの出血）	
過敏症		発疹・発赤等	過敏症		発疹・発赤等
*：自発報告等により認められている副作用のため頻度不明。			*：自発報告等により認められている副作用のため頻度不明。		

■改訂理由

副作用症例が集積されたことから、自主改訂により「その他の副作用」の項に「嘔気・嘔吐」及び「下痢」を追記しました。

- 今回の改訂内容は、「医薬品安全対策情報（DSU）No.302」（2021年9月）に掲載されます。
- 最新の電子化された添付文書は、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>) 及び弊社ホームページ (<http://www.kaken.co.jp/medical/index.html>) でご覧いただくことができます。また、添付文書閲覧アプリ「添文ナビ」を利用し、GS1バーコードを読み取ることでご覧いただくこともできます。



科研製薬株式会社

【お問い合わせ先】 〒113-8650 東京都文京区本駒込2丁目28-8
医薬品情報サービス室 ☎ 0120-519-874