

— 医薬品の適正使用に欠かせない情報です。必ずお読みください。 —

使用上の注意改訂のお知らせ

2022年7 - 8月

非イオン性造影剤
イオメプロール注射液

処方箋医薬品^{注)}

イオメロン[®]300^注20mL **イオメロン[®]300^注50mL** **イオメロン[®]300^注100mL**

イオメロン[®]350^注20mL **イオメロン[®]350^注50mL** **イオメロン[®]350^注100mL**

イオメロン[®]400^注50mL **イオメロン[®]400^注100mL**

イオメロン[®]300^注シリンジ50mL **イオメロン[®]300^注シリンジ75mL** **イオメロン[®]300^注シリンジ100mL**

イオメロン[®]350^注シリンジ50mL **イオメロン[®]350^注シリンジ75mL** **イオメロン[®]350^注シリンジ100mL**

イオメロン[®]350^注シリンジ135mL

注) 注意 - 医師等の処方箋により使用すること

製造販売元 **ブラッコ・エーザイ株式会社**
東京都文京区大塚3-11-6

販売元 **エーザイ株式会社**
東京都文京区小石川4-6-10

提携先 **ブラッコ スイス株式会社**

このたび、標記製品の「使用上の注意」を下記のとおり改訂いたしました。

今後のご使用に際しましては、下記内容をご参照いただき、本書を適正使用情報としてご活用くださいますようお願い申し上げます。

[改訂箇所及び改訂理由]

11. 副作用

〈改訂部分抜粋〉

下線部 () を改訂または追記いたしました。

改 訂 後	改 訂 前
11. 副作用 11.1 重大な副作用 11.1.1～11.1.2 (略) <u>11.1.3 アレルギー反応に伴う急性冠症候群 (頻度不明)</u> <u>11.1.4～11.1.15</u> (以降、繰り下げ)	11. 副作用 11.1 重大な副作用 11.1.1～11.1.14 (略)

改訂理由

厚生労働省医薬・生活衛生局医薬安全対策課長通知に基づき、副作用（重大な副作用）の項に「アレルギー反応に伴う急性冠症候群」を追記いたしました。

[GS1バーコード]

薬機法（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）の改正に伴い、令和3年8月1日より医療用医薬品の添付文書の電子化が施行されました。

添付文書閲覧アプリ「添文ナビ[®]」でGS1バーコードを読み取ることで、スマートフォンやタブレット端末で最新の電子添文^{てんぶん}をご覧ください。

なお、「添文ナビ[®]」アプリにつきましては、ご使用になれる端末に合わせて「App Store」または「Google Play」よりダウンロードしてください。

	GS1バーコード*
イオメロン300注	 (01)14987028269806
イオメロン350注	
イオメロン400注	
イオメロン300注シリンジ	 (01)14987028270482
イオメロン350注シリンジ	

*：「イオメロン300注20mL」（5瓶）、「イオメロン300注シリンジ50mL」（5筒）の販売包装単位のGS1バーコードを掲載

本改訂内容は医薬品安全対策情報（Drug Safety Update）No.310（2022年8月発送予定）にも掲載される予定です。

★製品に関するお問い合わせ先：エーザイ株式会社 hhcホットライン

フリーダイヤル 0120-419-497 9～18時（土、日、祝日9～17時）

★製品情報は、エーザイホームページ（<https://www.eisai.co.jp>）をご覧ください。

本製品の最新電子添文は独立行政法人医薬品医療機器総合機構
ホームページ（<https://www.pmda.go.jp/>）からご覧ください。

CODE DI-J-912
2022年7月作成