使用上の注意改訂のお知らせ

2023年3月

グラクソ・スミスクライン株式会社

選択的セロトニン再取り込み阻害剤

パロキセチン塩酸塩錠

パキシル錠

パロキセチン塩酸塩水和物腸溶性徐放錠

パキシルCR錠

このたび、標記製品の「使用上の注意」の記載内容を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ご参照くださいますようお願い申し上げます。

◆ 改訂の概要

自主改訂

「9. 特定の背景を有する患者に関する注意」の項に QT 間隔延長又はその既往歴のある患者、心疾患又はその既往歴のある患者を追記しました。

「10. 相互作用」、「11. 副作用」の項において、用語の削除、変更を行いました。

◆ 改訂内容(主な改訂部分抜粋)

改 訂 後	改 訂 前
9. 特定の背景を有する患者に関する注意	9. 特定の背景を有する患者に関する注意
9.1 合併症・既往歴等のある患者	9.1 合併症・既往歴等のある患者
(9.1.1~9.1.7 省略)	(9.1.1~9.1.7 省略)
9.1.8 QT 間隔延長又はその既往歴のある患者、	9.2 腎機能障害患者
心疾患又はその既往歴のある患者	(省略)
QT 間隔延長を起こすおそれがある。	
9.2 腎機能障害患者	
(省略)	

[下線部____追記]

◆ 改訂理由

本剤の定期的な医薬品安全性監視活動において製造販売後の国内及び海外症例を評価した結果、現時点では、QT 延長と本剤との因果関係は明らかではないと考えられますが、他の SSRI において QT 延長に関する注意喚起が実施されていることを考慮し、本剤の電子添文に潜在的なリスクとして追記することが適切と判断しました。

	改 訂 後				改 訂 前		
10. 相互作用				10. 相互作用			
本剤は、主として肝代謝酵素 CYP2D6 で代謝さ				本剤は、主として肝代謝酵素 CYP2D6 で代謝さ			
れる。また、CYP2D6の阻害作用をもつ。[16.4 参				れる。また、CYP2D6 の阻害作用をもつ。[16.4 参			
照]				照]			
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	機序•危険因		薬剤名等	臨床症状・措	機序•危険因	
	置方法	子			置方法	子	
MAO 阻害剤	セロトニン症	脳内セロトニ		MAO 阻害剤	セロトニン症	脳内セロトニ	
セレギリン	候群があらわ	ン濃度が高ま		セレギリン	候群があらわ	ン濃度が高ま	
塩酸塩(エフ	れることがあ			塩酸塩(エフ		ると考えられ	
ピ ー)	る。	ている。		ピー)	る。	ている。	
ラサギリン	MAO 阻害剤			[2.2、11.1.1 参	MAO 阻害剤	3 0	
メシル酸塩	を投与中ある			照]	を投与中ある		
(アジレク	いは投与中止				いは投与中止		
F)	後 2 週間以内				後 2 週間以内		
サフィナミ	の患者には投				の患者には投		
ドメシル酸	与しないこ				与しないこ		
塩(エクフ	٤.				ک، ک		
塩 (エグラ	こ。 また、本剤の				こ。 また、本剤の		
[2.2、11.1.1 参	投与中止後 2				投与中止後 2		
照]	週間以内に				週間以内に		
	MAO 阻害剤				MAO 阻害剤		
	の投与を開始				の投与を開始		
	しないこと。				しないこと。		
	Uav.cc.				0/4/1000		
12 アンジ 10 (ユ	OT ME 1 &	ピモジド		ピモジド(オ	OT ME 1 &	1.0 7 23 10	
ピモジド (オ	QT 延長、心室	· ·			-	ピモジド	
<u>ーラップ)</u>	性不整脈	- C		ーラップ)		(2mg) との	
[2.3 参照]	(torsade <mark>s</mark> de			[2.3 参照]		併用により、	
	pointes を含				1	ピモジドの血	
	む)等の重篤					中濃度が上昇	
	な心臓血管系					したことが報	
	の副作用があ					告されてい	
	らわれるおそ	る。本剤が肝			らわれるおそ	る。本剤が肝	
	れがある。	臓の薬物代謝			れがある。	臓の薬物代謝	
		酵素 CYP2D6				酵素 CYP2D6	
		を阻害するこ				を阻害するこ	
		とによると考				とによると考	
10 0 19/	/ M = 1 = 1 = 1 = 1 = 1 = 1 = 1 = 1 = 1 =	えられる。		10.0 101		えられる。	
	(併用に注意する	こと)		10.2 併用注意	(併用に注意する	こと)	
(省略)					如 迫記〔所	7.10 治 1 2 4 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1	

[下線部____追記] [取り消し線 削除]

◆ 改訂理由

MAO 阻害剤の「薬剤名等」において、ラサギリンメシル酸塩(アジレクト)、サフィナミドメシル酸塩(エクフィナ)や類薬電子添文の記載状況も踏まえ、追記しました。オーラップは販売中止されていることから、削除しました。

また、「臨床症状・措置方法」について、独立行政法人 医薬品医療機器総合機構からの指導により、表記を「torsade de pointes」に変更しました。

訂 後 改 訂 前 11. 副作用 11. 副作用 (省略) (省略) 11.1 重大な副作用 11.1 重大な副作用 (11.1.1~11.1.8 省略) (11.1.1~11.1.8 省略) 11.1.9 アナフィラキシー (頻度不明) **11.1.9 アナフィラキシー**(頻度不明) アナフィラキシー (発疹、血管浮腫、呼吸困難等) アナフィラキシー(発疹、血管性浮腫、呼吸困難 等)があらわれる があらわれる ことがある。 ことがある。 11.2 その他の副作用 11.2 その他の副作用 10%以上 10%未満 頻度不明 10%以上 | 10%未満 (省略) (省略) 光線過敏 発疹、そう 過敏症 発疹、そう 過敏症 痒、蕁麻 痒、蕁麻 症 疹、血管性 疹、血管浮 浮腫、紅斑 腫、紅斑性

〔下線部 追記]

発疹

(省略)

症

頻度不明

光線過敏

◆ 改訂理由

独立行政法人 医薬品医療機器総合機構からの指導により「血管浮腫」を「血管性浮腫」に変更 しました。

医薬品電子添文改訂情報は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) に改訂指示内容、 最新の電子添文並 びに医薬品安全対策情報(DSU)が掲載されます。あわせてご利用ください。

本剤の最新の電子添文等は、専用アプリ「添文ナビ」より、 GS1 バーコードを読み取りの上、ご参照ください。

性発疹

(省略)

パキシル錠	(01)04987246916073
パキシル CR 錠	(01)04987246916226

グラクソ・スミスクライン株式会社 〒107-0052 東京都港区赤坂1-8-1 http://jp.gsk.com