

薬生安発 1018 第 4 号
平成 28 年 10 月 18 日

一般社団法人 日本病院薬剤師会 会長殿

厚生労働省医薬・生活衛生局安全対策課長
(公 印 省 略)

ワルファリンカリウム及びアゾール系抗真菌剤（経口剤・注射剤）の
「使用上の注意」改訂の周知について（依頼）

医薬品の適正使用、安全対策につきましては日頃からご協力いただきありがとうございます。

ミコナゾールとワルファリンカリウム（以下「ワルファリン」という。）との相互作用による出血や血液凝固能検査値の変動（PT-INR 増加）に関しては、ミコナゾール（経口剤・注射剤）の添付文書の「慎重投与」、「重要な基本的注意」及び「併用注意」の項において頻回な抗凝固作用のモニタリングを実施するよう注意喚起を行ってきたところですが、平成 25 年度以降、重篤な出血関連症例が 41 例集積しております。これらの症例の中には頻回な抗凝固作用のモニタリングを実施してもなお重篤な出血が生じた症例も含まれ、更なる注意喚起によるリスク回避は困難と考えられることから、本日、別添のとおり、ミコナゾール（経口剤・注射剤）についてワルファリンを「併用禁忌」とするよう使用上の注意の改訂を当該医薬品の製造販売業者に指示いたしました。

また、ミコナゾール以外のアゾール系抗真菌剤（経口剤・注射剤）について、推定使用患者数に対する報告数は限られるものの、著しい PT-INR の上昇がみられている症例があること等から、ワルファリンとの併用に関する注意喚起を追記する使用上の注意の改訂を当該医薬品の製造販売業者に指示いたしました。

つきましては、貴会会員に対し、今回の使用上の注意の改訂内容について周知いただくようご協力をお願いいたします。

なお、今般の改訂にあわせ、これら製造販売業者が適正使用に関する資材を配布し、医療関係者に注意事項を周知することとしております。参考までに、持田製薬株式会社、ヤンセンファーマ株式会社、ファイザー株式会社及びエーザイ株式会社の適正使用に関する資材を添付いたしますので、併せて貴会会員に周知をお願いいたします。



薬生安発 1018 第 3 号
平成 28 年 10 月 18 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・生活衛生局安全対策課長

「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関係業者に対し周知徹底方お願い申し上げます。

記

別紙 1 から別紙 9 のとおり、速やかに添付文書を改訂し、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）第 52 条の 2 第 1 項に規定する届出が必要な医薬品の添付文書を改訂する場合については、独立行政法人医薬品医療機器総合機構宛て同項の規定に基づく届出を行うこと。

別紙3

3 3 3 血液凝固阻止剤

【医薬品名】 ワルファリンカリウム

【措置内容】 以下のように使用上の注意を改めること。

〔禁忌〕 の項に

「ミコナゾール（ゲル剤・注射剤）を投与中の患者」

を追記し、〔相互作用〕の「併用禁忌」の項に

「ミコナゾール（ゲル剤・注射剤）」

を追記する。

別紙7

617 主としてカビに作用するもの
629 その他の化学療法剤

【医薬品名】ボリコナゾール
　　イトラコナゾール
　　フルコナゾール
　　ホスフルコナゾール

【措置内容】以下のように使用上の注意を改めること。

〔慎重投与〕の項に

「ワルファリンを投与中の患者」

を追記し、〔重要な基本的注意〕の項に

「本剤とワルファリンとの併用において、ワルファリンの作用が増強し、著しいINR上昇を来たした症例が報告されている。本剤投与開始にあたっては、あらかじめワルファリン服用の有無を確認し、ワルファリンと併用する場合は、プロトロンビン時間測定及びトロンボテストの回数を増やすなど慎重に投与すること。」

を追記する。

(注) ホスフルコナゾールに関して、患者向医薬品ガイドを作成する医薬品に特定する。

別紙9

629 その他の化学療法剤

【医薬品名】ミコナゾール

【措置内容】以下のように使用上の注意を改めること。

〔禁忌〕の項に

「ワルファリンカリウムを投与中の患者」

を追記し、〔相互作用〕の「併用禁忌」の項に

「ワルファリンカリウム」

を追記する。

(注) 患者向医薬品ガイドを作成する医薬品に特定する。

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。

H28-08

平成28年10月

口腔・食道カンジダ症治療剤

フロリート[®]ゲル経口用2%

(ミコナゾール・ゲル剤)

深在性真菌症治療剤

フロリート[®]F注200mg

(ミコナゾール・水性注射液)

使用上の注意改訂および適正使用のご案内

製造販売元 持田製薬株式会社

■ 改訂概要（厚生労働省医薬・生活衛生局安全対策課長通知による改訂）《両剤共通》

項目	主な改訂内容
禁忌・併用禁忌 [追加記載]	「ワルファリンカリウム投与中の患者」 を追加記載

本剤とワルファリンとの併用が禁忌となりましたので次の点に注意して下さい。

- 本剤投与開始にあたっては、あらかじめワルファリン服用の有無を確認してください。
- ワルファリンを服用している場合は、ワルファリンの治療を優先し、本剤を投与しないでください。
- 現在、本剤とワルファリンを併用している患者様は、ワルファリンの治療を優先し、本剤の処方については他剤への切り替えをお願いします。

➢ 他剤への切り替えについては、『本剤を切り替える際の注意点』(P. 6) を参照してください。

【この「使用上の注意改訂」の内容は、医薬品安全対策情報（DSU）No.254に掲載される予定です。】

- ・医薬品医療機器総合機構ホームページ (<http://www.pmda.go.jp/>) に最新の添付文書並びにDSUが掲載されます。
- ・最新の添付文書は弊社ホームページ (<http://www.mochida.co.jp/>) にてご覧いただけます。

また、改訂後の「使用上の注意」全文につきましては、改訂添付文書をご参照くださいますようお願い申し上げます。

1. 重篤なワルファリンとの薬物相互作用発現状況(国内)

重篤なワルファリンとの薬物相互作用症例の概要《フロリードゲル経口用 2%》

2016 年 9 月 30 日までに弊社が収集した国内重篤例（フロリードゲル経口用 2%）は、1993 年本剤発売以降計 115 例であり、弊社収集例において死亡例はありませんでした。

- 報告の多い事象は、INR 増加 94 例、皮下出血 42 例、血尿 19 例、貧血 14 例、口腔内出血 12 例、血腫 9 例、消化管出血 8 例でした。
- 上記以外に、脳出血関連事象（頭蓋内出血 1 例、硬膜下血腫 1 例）や出血性ショック関連事象（血液量減少性ショック 1 例、出血性ショック 1 例、低血圧 1 例）を発現した症例が報告されています。
- INR が 10 以上あるいは測定不能と報告された症例は、115 例中 55 例でした。
- 処置として輸血あるいは VK（ビタミン K）投与を要した症例が報告されています。
- 相互作用発現後にワルファリンの適切な治療域への用量調節に難渋し、入院管理を必要とした症例が報告されています。
- 併用中止・終了後も、ワルファリンの作用が遷延し出血を来たした症例が報告されています。

2. 英国における対応の詳細

英国における発現状況

英国 MHRA は 2016 年 4 月 13 日までに、ミコナゾールとワルファリンとの薬物相互作用の可能性がある 146 例の副作用報告を入手しています。ミコナゾールの剤型にはクリーム、軟膏、パウダーや経口用ゲルがありますが、大多数の報告（128 件 : 88%）は経口用ゲルに関するものでした。

報告の多い事象は、INR 増加（111 件）、挫傷（21 件）、血尿（17 件）、および鼻出血（8 件）でした。146 例の約半数が INR 増加（>10）を報告し、出血イベントリスクの有意な増加が認められました。出血性イベントによる死亡が 3 例報告されました。

【掲載 HP リンク】（2016 年 6 月 15 日現在）

<https://www.gov.uk/drug-safety-update/topical-miconazole-including-oral-gel-reminder-of-potential-for-serious-interactions-with-warfarin>

- 医薬品の適正使用に欠かせない情報です。必ずお読み下さい。 -

「使用上の注意」等改訂のお知らせ

経口抗真菌剤

**イトリゾール[®]レカプセル 50
イトリゾール[®]内用液1%**

注射用抗真菌剤

イトリゾール[®] 注1% [200mg]

(一般名：イトラコナゾール)

2016年10月

製造販売元

ヤンセンファーマ株式会社



この度、標記製品（以下「本剤」）の「使用上の注意」等を一部改訂致しましたので、お知らせ申し上げます。今後のご使用に際しましては、下記の改訂部分にご留意の上、改訂添付文書をご参照下さいようお願い申し上げます。

本剤とワルファリンの併用に関する「使用上の注意」の改訂

本剤とワルファリンの併用により、ワルファリンの作用が増強することがあるため、以下についてご注意をお願いします。

- ◆ 本剤投与開始に際しては、他科での処方も含め、必ずワルファリン服用の有無を確認ください。
- ◆ 併用が必要とされる場合は、ワルファリンの作用増強にご注意ください。
 - ✓ プロトロンビン時間測定、トロンボテスト等の実施回数を増やすなど、臨床検査値の変動にご注意ください。
 - ✓ 患者を十分に観察し、出血関連の副作用（鼻出血、結膜出血、皮下出血、下血等）の有無にご注意ください。
 - ✓ 出血関連の副作用が現われた場合、ただちに主治医に連絡するよう患者に服薬指導をお願いします。

患者		1日投与量 投与期間	副作用
性・ 年齢	使用理由 (合併 症)		経過及び処置
女・80代	口腔カンジダ症（てんかん、膀胱癌）	内用液 200mg (23日間)	<p>赤血球数減少、国際標準比増加</p> <p>日付不明 ワルファリンカリウム 2DF/日投与開始（使用理由不明）。 投与75日前 膀胱腫瘍由来と思われる血尿発生。 投与30日前 INR : 1.91、赤血球数 : $366 \times 10^4/\text{mm}^3$。 投与22日前 口腔カンジダに対し、ミコナゾールゲル 400mg 投与開始。 投与16日前 赤血球数 : $362 \times 10^4/\text{mm}^3$。 投与8日前 ミコナゾールゲルの服用を患者が嫌がり、ほとんど服用しないため、投与中止。 投与開始日 口腔カンジダに対し、本剤内用液 200mg/日投与開始。 国際標準比増加、赤血球数減少発現。 INR : 9.73、赤血球数 : $215 \times 10^4/\text{mm}^3$。 投与11日後（発現日） ワルファリンカリウム投与中止。O メナテトレノン 30mg/日、輸血 (Ir-RCC-LR) 3 単位投与。 投与13日後 メナテトレノン 30mg/日、輸血 (Ir-RCC-LR) 3 単位投与。 投与14日後 輸血 (Ir-RCC-LR) 2 単位投与。 投与15日後 赤血球数 : $352 \times 10^4/\text{mm}^3$。 投与18日後 国際標準比増加、赤血球数減少が軽快。 投与22日後 本剤投与中止。</p>

併用薬：ミコナゾール硝酸塩、ワルファリンカリウム、ピオグリタゾン塩酸塩、ジゴキシン、ベラバミル塩酸塩、五苓散、バルプロ酸ナトリウム

《今回の「使用上の注意」の改訂内容につきましては、医薬品安全対策情報 (Drug Safety Update) No.254 (2016年11月発行) に掲載される予定です。》

【改訂理由】

① 自主改訂

「禁忌」及び「3. 相互作用」の「1) 併用禁忌」の項

イブルチニブの添付文書に併用禁忌として本剤が記載されており、イブルチニブは CYP3A4 で代謝され、本剤との併用によりインブルチニブの血中濃度が上昇し副作用が発現する可能性があるため、「禁忌」及び「3. 相互作用」の「1) 併用禁忌」に記載しました。

「3. 相互作用」の「2) 併用注意」の項

ドンペリドンの添付文書に併用注意として本剤が記載されており、ドンペリドンは CYP3A4 で代謝され、本剤との併用によりドンペリドンの血中濃度が上昇し副作用が発現する可能性があるため、「3. 相互作用」の「2) 併用注意」に記載しました。

② 承認条件解除

イトリゾールカプセル 50

爪カンジダ症及びカンジダ性爪団爪炎に対するパルス療法に関する国内臨床試験を実施した結果、安全性については特段の問題は認められなかったものの、爪カンジダ症及びカンジダ性爪団爪炎に対するパルス療法の有用性は確認できませんでした。製造販売承認取得者による臨床試験が実施されたことから、承認条件(1)に対して対応されたものと判断され、削除されました。

また、爪白癬に対するパルス療法については、使用成績調査において安全性に関する特段の懸念は認められなかったことから、承認条件(2)に対して対応されたものと判断され、削除されました。

最新添付文書情報は医薬品医療機器総合機構情報提供ホームページ (<http://www.pmda.go.jp/>) に掲載されていますので、あわせてご利用ください。

<ブイフェンド錠 50mg/200mg、ブイフェンド 200mg 静注用、
ブイフェンドドライシロップ 2800mg>

改訂後(下線部は改訂箇所)	改訂前																		
<p>【使用上の注意】</p> <p>1. 慎重投与（次の患者には慎重に投与すること）</p> <p>(1)～(3) 省略</p> <p>(4) *² ワルファリンを投与中の患者[「重要な基本的注意」及び「相互作用」の項参照]</p> <p>*³</p> <p>(*2 「ブイフェンド 200mg 静注用」は(5))</p> <p>(*3 「ブイフェンドドライシロップ 2800mg」は「(5) 省略」)</p>	<p>【使用上の注意】</p> <p>1. 慎重投与（次の患者には慎重に投与すること）</p> <p>(1)～(3)^{*1} 省略</p> <p>(*1 「ブイフェンド 200mg 静注用」、「ブイフェンドドライシロップ 2800mg」は(4))</p>																		
<p>2. 重要な基本的注意</p> <p>(1)～(5) 省略</p> <p>(6) 本剤とワルファリンとの併用において、ワルファリンの作用が増強し、著しいINR上昇を来たした症例が報告されている。本剤投与開始にあたっては、あらかじめワルファリン服用の有無を確認し、ワルファリンと併用する場合は、プロトロンビン時間測定及びトロンボテストの回数を増やすなど慎重に投与すること。[「相互作用」の項参照]</p> <p>(7)^{*5} 省略</p> <p>(*5 「ブイフェンド 200mg 静注用」は(7)～(8))</p>	<p>2. 重要な基本的注意</p> <p>(1)～(6)^{*4} 省略</p> <p>(*4 「ブイフェンド 200mg 静注用」は(7))</p>																		
<p>3. 相互作用</p> <p>省略</p> <p>(1) 併用禁忌（併用しないこと）</p> <p>省略</p> <p>(2) 併用注意（併用に注意すること）</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>クマリン系抗凝血薬 ワルファリントンカリウム</td> <td>本剤との併用により、プロトロンビン時間が1.9倍延長した。また、著しいINR上昇を来たした症例が報告されている。[「重要な基本的注意」の項参照]</td> <td>本剤はワルファリンの代謝酵素(CYP2C9)を阻害する。</td> </tr> <tr> <td>省略</td> <td></td> <td></td> </tr> </tbody> </table>	薬剤名等	臨床症状・措置方法	機序・危険因子	クマリン系抗凝血薬 ワルファリントンカリウム	本剤との併用により、プロトロンビン時間が1.9倍延長した。また、著しいINR上昇を来たした症例が報告されている。[「重要な基本的注意」の項参照]	本剤はワルファリンの代謝酵素(CYP2C9)を阻害する。	省略			<p>3. 相互作用</p> <p>省略</p> <p>(1) 併用禁忌（併用しないこと）</p> <p>省略</p> <p>(2) 併用注意（併用に注意すること）</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>クマリン系抗凝血薬 ワルファリントンカリウム</td> <td>本剤との併用により、プロトロンビン時間が1.9倍延長した。</td> <td>本剤はワルファリンの代謝酵素(CYP2C9)を阻害する。</td> </tr> <tr> <td>省略</td> <td></td> <td></td> </tr> </tbody> </table>	薬剤名等	臨床症状・措置方法	機序・危険因子	クマリン系抗凝血薬 ワルファリントンカリウム	本剤との併用により、プロトロンビン時間が1.9倍延長した。	本剤はワルファリンの代謝酵素(CYP2C9)を阻害する。	省略		
薬剤名等	臨床症状・措置方法	機序・危険因子																	
クマリン系抗凝血薬 ワルファリントンカリウム	本剤との併用により、プロトロンビン時間が1.9倍延長した。また、著しいINR上昇を来たした症例が報告されている。[「重要な基本的注意」の項参照]	本剤はワルファリンの代謝酵素(CYP2C9)を阻害する。																	
省略																			
薬剤名等	臨床症状・措置方法	機序・危険因子																	
クマリン系抗凝血薬 ワルファリントンカリウム	本剤との併用により、プロトロンビン時間が1.9倍延長した。	本剤はワルファリンの代謝酵素(CYP2C9)を阻害する。																	
省略																			

【改訂理由】

1. 厚生労働省医薬・生活衛生局安全対策課長通知による改訂
「慎重投与」、「重要な基本的注意」の項

2. 自主改訂

- 「併用注意」の項

2016年6月、英国 MHRA (Medicines and Healthcare products Regulatory Agency) は、ミコナゾール（アゾール系抗真菌薬）とワルファリンとの相互作用が疑われる重篤な出血事象について医療関係者への注意喚起を行いました。

GOV.UK :

<https://www.gov.uk/drug-safety-update/topical-miconazole-including-oral-gel-reminder-of-potential-for-serious-interactions-with-warfarin>

この情報と国内の副作用の集積状況等に基づき、本邦においてはミコナゾール（経口ゲル剤・注射剤）とワルファリンの併用は禁忌となりました。

弊社アゾール系抗真菌薬であるフルコナゾール、ホスフルコナゾールおよびボリコナゾールの添付文書においてワルファリンとの相互作用は、「併用注意」の項で既に注意喚起を行っていますが、英国 MHRA の注意喚起、および上記 3 剤においてもワルファリンとの併用による INR 上昇やワルファリンの作用が増強したことによる出血が疑われる症例が報告されていることから、「慎重投与」および「重要な基本的注意」の項にてワルファリンとの併用に関する注意喚起を行うことに致しました。

また、「併用注意」の項を改訂し、INR 上昇があらわれる可能性があることを追記致しました。

次頁に代表的な症例の概要をラインリストにまとめ添付致しますのでご参照ください。

また、8 頁に「本剤処方時の重要なお願い」を掲載しましたのでご覧ください。

『改訂内容につきましては医薬品安全対策情報（DSU）No.254（2016年11月）に掲載される予定です。』

お問い合わせ先：ファイザー株式会社 製品情報センター 学術情報ダイヤル：0120-664-467

〒151-8589 東京都渋谷区代々木3-22-7 新宿文化クイントビル

医薬品添付文書改訂情報は PMDA ホームページ「医薬品に関する情報」(<http://www.pmda.go.jp/safety/info-services/drugs/0001.html>) に最新添付文書並びに医薬品安全対策情報（DSU）が掲載されます。

医療関係者の皆様へ

本剤処方時の重要なお願い

本剤は、ワルファリンの代謝を阻害します。併用により、ワルファリンの血中濃度が上昇し、プロトロンビン時間の延長や、出血傾向（挫傷、鼻出血、消化管出血、血尿、下血等）を引き起こす事があります。

本剤を患者様に処方する際には、以下の対応をお願いします。

- 必ずワルファリンの服用の有無を事前に確認してください。
- ワルファリンと併用する場合は、プロトロンビン時間の測定や、トロンボテストの回数を増やすなど慎重に投与してください。

なお、異常が認められ、併用を中止する場合には、本剤を中止し、ワルファリンの投与継続を優先してください。



ファイザー株式会社

〒151-8589 東京都渋谷区代々木3-22-7

一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。一

使用上の注意改訂のお知らせ

2016年10-11月

処方箋医薬品 注意一医師等の処方箋により使用すること

経口抗凝固剤

日本薬局方ワルファリンカリウム錠

ワーファリン錠 0.5mg

ワーファリン錠 1mg

ワーファリン錠 5mg

経口抗凝固剤

ワーファリン顆粒 0.2%

製造販売元



エーザイ株式会社
東京都文京区小石川4-6-10

このたび、標記製品の「使用上の注意」を下記のとおり改訂致しました。今後のご使用に際しましては、下記内容をご参照頂き、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致します。

改訂内容ダイジェスト(詳細はお知らせ本文をご参照下さい)

改訂項目	改訂内容
禁忌	■ ミコナゾール（ゲル剤・注射剤）を投与中の患者を追記致しました。
相互作用（併用禁忌）	■ ミコナゾール（ゲル剤・注射剤）を追記致しました。
相互作用（併用注意）	■ ミコナゾール（ゲル剤・注射剤）を「相互作用（併用禁忌）」に追記した結果、本項の記載を「ミコナゾール硝酸塩（瞳孔拡大薬・クリーム剤）」に変更致しました。 ■ ホスフルコナゾールを追記致しました。
重要な基本的注意 相互作用 本剤使用に当って	■ 以下の用語を記載整備致しました。 ・「抗凝血作用」⇒「抗凝固作用」 ・「抗凝血薬療法」⇒「抗凝固薬療法」 ・「凝血能検査」⇒「血液凝固能検査」

本改訂内容は医薬品安全対策情報(Drug Safety Update) No. 254 (2016年11月上旬発送予定)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)

★弊社製品情報は、弊社ホームページ(<http://www.eisai.co.jp>)でご覧いただけます。

2. 記載用語の整備について（「抗凝固作用」、「抗凝固薬療法」及び「血液凝固能検査」）
 〈改訂部分抜粋〉

下線部分を改訂致しました。

改 訂 後	改 訂 前
2. 重要な基本的注意 (1)、(2)省略 (3)出血等の副作用のため本剤の抗凝固作用を急速に減少する必要がある場合には投与を中止するとともに、ビタミンK製剤の投与を要することがある。なお、脳出血等の重篤な出血を発現した場合には、必要に応じて、新鮮凍結血漿の輸注等の適切な処置も考慮すること。これらの場合にも血栓再発に対し十分注意すること。 (4)～(7)省略	2. 重要な基本的注意 (1)、(2)省略 (3)出血等の副作用のため本剤の抗凝血作用を急速に減少する必要がある場合には投与を中止するとともに、ビタミンK製剤の投与を要することがある。なお、脳出血等の重篤な出血を発現した場合には、必要に応じて、新鮮凍結血漿の輸注等の適切な処置も考慮すること。これらの場合にも血栓再発に対し十分注意すること。 (4)～(7)省略
3. 相互作用 他の薬剤との相互作用は、可能な全ての組合せについて検討されているわけではない。抗凝固薬療法施行中に、新たに他剤を併用したり、休薬する場合には、血液凝固能の変動に注意すること。なお、本剤（光学異性体のS体）は、主として肝薬物代謝酵素CYP2C9によって代謝される。〔「薬物動態」の項参照〕	3. 相互作用 他の薬剤との相互作用は、可能な全ての組合せについて検討されているわけではない。抗凝血薬療法施行中に、新たに他剤を併用したり、休薬する場合には、血液凝固能の変動に注意すること。なお、本剤（光学異性体のS体）は、主として肝薬物代謝酵素CYP2C9によって代謝される。〔「薬物動態」の項参照〕

〈改訂部分抜粋〉

下線部分を改訂致しました。

改 訂 後	改 訂 前
【本剤使用に当って】 1. 患者への注意 (1)省略 (2)定期的に診察を受け、 <u>血液凝固能検査</u> （トロンボテス等）を必ずしてもらうこと。 (3)、(4)省略 (5)納豆、クロレラ食品及び青汁は本剤の抗凝固作用を減弱させるので避けることが望ましい。 2. 省略 3. 患者用説明書（見本添付）、患者携帯用の抗凝固薬療法手帳を用意してあるので、必要に応じ、適宜これを用いることができる。	【本剤使用に当って】 1. 患者への注意 (1)省略 (2)定期的に診察を受け、凝血能検査（トロンボテス等）を必ずしてもらうこと。 (3)、(4)省略 (5)納豆、クロレラ食品及び青汁は本剤の抗凝血作用を減弱させるので避けることが望ましい。 2. 省略 3. 患者用説明書（見本添付）、患者携帯用の抗凝血薬療法手帳を用意してあるので、必要に応じ、適宜これを用いることができる。

改訂理由

「抗凝血作用」と「抗凝血薬療法」という記載を「抗凝固作用」と「抗凝固薬療法」に記載整備致しました。また、「凝血能検査」という記載を「血液凝固能検査」に記載整備致しました。以前は、「凝血」という用語が一般的に使用されておりましたが、最近では「血液凝固能検査」や「経口抗凝固療法ガイドライン」等の用語のとおり、「凝血」という用語は一般的に見られなくなったことから、記載を改めました。

重 要

【併用禁忌】本剤とミコナゾール（ゲル剤・注射剤） 相互作用：作用増強 出血、INR上昇とその遷延

今般、本剤とミコナゾールとの相互作用に関する使用上の注意の記載を見直しました。その結果、ミコナゾール（ゲル剤・注射剤）を併用禁忌に設定致しました。

本剤とミコナゾールとの併用では、併用中止後にも本剤の作用増強が遷延し、INR 10以上の異常高値や出血傾向に対してビタミンKや新鮮凍結血漿(FFP)等でINR等を是正しても、翌日以降に再度INR上昇が認められた報告も多数認められております。

ミコナゾールのゲル剤では、投与期間が1～2週間と短期間投与にもかかわらず、強力で持続的な相互作用を発現することがあります。

本剤の治療が必要な患者様には、本剤による治療を優先し、ミコナゾール（ゲル剤・注射剤）を投与しないでください。

また、抗真菌剤は、本剤の処方医と異なる医師による処方が多いという背景もあり、併用が認識されていない場合や確認が遅れる場合もあることから十分な注意が必要です。

本剤の使用にあたっては、以下の事項に十分ご注意ください。

1. 本剤で治療中の患者様には、本剤の治療を優先し、ミコナゾール（ゲル剤・注射剤）を投与しないでください。
2. 本剤で治療中の患者様において、口腔カンジダ症、食道カンジダ症等が併発した場合は、ミコナゾール以外の治療薬の選択をご検討ください。

使用上の注意の「禁忌」「相互作用（併用禁忌）」の項を改訂しましたので、詳細は、「使用上の注意改訂のお知らせ」本文をご参照ください。

本剤の最新添付文書は独立行政法人医薬品医療機器総合機構ホームページ
(<http://www.pmda.go.jp/>) からご覧ください。