

## 「使用上の注意」の改訂に関するお知らせ

2023年10月-11月

炭酸脱水酵素阻害剤/β-遮断剤配合剤

緑内障・高眼圧症治療剤

日本薬局方 ドルゾラミド塩酸塩・チモロールマレイン酸塩点眼液

**ドルモロール® 配合点眼液「日点」**

DORMOLOL® Combination Ophthalmic Solution

製造販売元

**RN** ロートニッテン株式会社  
名古屋市南区桜本町40番地の2

販売元

**JG** 日本ジェネリック株式会社  
東京都千代田区丸の内一丁目9番1号

このたび、上記の弊社製品につきまして、「使用上の注意」の一部を改訂いたしましたので、お知らせ申し上げます。ご使用に際しましては、改訂後の各項を十分ご参照くださいますようお願い申し上げます。

また、本改訂に併せて、平成29年6月8日付「医療用医薬品の添付文書等の記載要領について」（薬生発0608第1号）に基づく様式（新記載要領）へ変更いたしました。

なお、今後とも弊社製品のご使用に当たって、副作用等の治療上好ましくない事象をご経験の際には、弊社MRまでできるだけ速やかにご連絡くださいますようお願い申し上げます。

### 1.改訂箇所（抜粋）

#### 14. 適用上の注意

##### 14.1 薬剤交付時の注意

患者に対し以下の点に注意するよう指導すること。

- ・本剤に含まれているベンザルコニウム塩化物はソフトコンタクトレンズに吸着されることがあるので、ソフトコンタクトレンズを装着している場合には、点眼前にレンズを外し、点眼後少なくとも5～10分間の間隔をあけて再装着すること。

<以下、省略>

(2023年10月改訂)

### 2.改訂内容

「薬剤交付時の注意」の項へ、「ソフトコンタクトレンズ装着時の注意事項」を追記いたしました。

<改訂理由>

本剤は添加剤としてベンザルコニウム塩化物を含有していること、本剤の効能又は効果である緑内障、高眼圧症の患者はコンタクトレンズを装着する可能性が否定できないことから、ソフトコンタクトレンズ装着に関する注意喚起を追記しました。

なお、上記につきまして、DSU（医薬品安全対策情報）への掲載予定はございません。

今回の使用上の注意改訂等を反映した電子化された添付文書情報につきましては、以下よりご確認ください。

- ・日本ジェネリック株式会社 医療関係者向けサイト (<https://medical.nihon-generic.co.jp/>)
- ・医薬品医療機器総合機構ホームページ(<https://www.pmda.go.jp/>)
- ・「添文ナビ®」にて個装箱等に表示のGS1バーコードを読み取る。  
「添文ナビ®」のインストールや使用方法は日薬連のホームページをご覧ください。  
(<http://www.fpmaj.gr.jp/Library/eMC/>)

お問合せ先：日本ジェネリック株式会社  
安全管理部 TEL：03-6810-0502

ドルモロール配合点眼液「日点」



(01)14987792101562

J-NT005-002