

## 「使用上の注意」の改訂に関するお知らせ

2022年8月

非プリン型選択的キサンチンオキシダーゼ阻害剤  
高尿酸血症治療剤  
フェブキソスタット製剤

**フェブキソスタット錠10mg「JG」**  
**フェブキソスタット錠20mg「JG」**  
**フェブキソスタット錠40mg「JG」**

Febuxostat Tablets

製造販売元  
**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、添付文書の「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、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. 改訂理由/改訂箇所

同一成分薬での調査・試験結果が得られたことにより、次のとおり、自主改訂いたしました。

- ・「15.1 臨床使用に基づく情報」の項より、「<痛風、高尿酸血症> 女性患者に対する使用経験は少ない。」の記載を削除いたしました。

(削除箇所： 部)

改訂後	改訂前
15. その他の注意 15.1 臨床使用に基づく情報 <変更なし(改訂前の15.1.1)>	15. その他の注意 15.1 臨床使用に基づく情報 <効能共通> 15.1.1 <省略> <痛風、高尿酸血症> 15.1.2 女性患者に対する使用経験は少ない。 [17.1.1 - 17.1.3 参照]

### 2. DSU掲載

使用上の注意改訂情報は、2022年9月発行予定の「医薬品安全対策情報(DSU) No.311」に掲載されます。

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<sup>※1</sup>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<sup>®</sup>」<sup>※2</sup>にて個装箱等に表示のGS1バーコードを読み取る

※1 医薬品医療機器等法の改正に伴い、2021年8月1日より医療用医薬品の添付文書電子化が施行されました。

今後は、準備の整いました製品より、順次、添付文書の同梱を廃止(経過措置期間：2023年7月31日まで)させていただきます。電子的な方法による閲覧が基本となりますこと、ご理解・ご了承のほど、宜しくお願い申し上げます。

※2 「添文ナビ<sup>®</sup>」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