

「使用上の注意」の改訂に関するお知らせ

2019年3月

緑内障・高眼圧症治療剤

ラタチモ[®] 配合点眼液「ニッテン」

LATACHIMO

ラタノプロスト・チモロールマレイン酸塩配合点眼液

発売元
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
製造販売元
株式会社ニッテン
名古屋市南区桜本町40番地の2

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」の一部を改訂致しましたので、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.改訂内容（抜粋）

（改訂箇所：_____部）

改訂後			改訂前		
【使用上の注意】 3.相互作用 併用注意（併用に注意すること）			【使用上の注意】 3.相互作用 併用注意（併用に注意すること）		
薬剤名等	臨床症状・措置方法	機序・危険因子	薬剤名等	臨床症状・措置方法	機序・危険因子
<変更なし>			<省略>		
プロスタグランジン系点眼薬 イソプロピルウノプロストン ビマトプロスト等	眼圧上昇がみられたとの報告がある。	機序不明	プロスタグランジン系点眼薬 イソプロピルウノプロストン ビマトプロスト等	眼圧上昇がみられたとの報告がある。	機序不明
オミデネパグ イソプロピル	チモロールマレイン酸塩との併用例で結膜充血等の眼炎症性副作用の発現頻度の上昇が認められた。	機序不明			

（2019年3月改訂）

2.改訂理由

次の通り、自主改訂致しました。

相互作用相手薬記載との整合のため「相互作用」の項に、「オミデネパグ イソプロピル」を追加致しました。

3.DSU 掲載

使用上の注意改訂情報は、2019年4月発行予定の「医薬品安全対策情報（DSU）No.278」に掲載されます。

今回の使用上の注意改訂等を反映した添付文書情報につきましては、以下のホームページよりご確認ください。

- ・医薬品医療機器総合機構ホームページ(<https://www.pmda.go.jp/>)
- ・日本ジェネリック株式会社 医療関係者さま向けページ (<http://www.nihon-generic.co.jp/medical/>)

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