

「使用上の注意」の改訂に関するお知らせ

2024年6月

ドパミン作動性パーキンソン病治療剤

レストレスレッグス症候群治療剤

プラミペキソール塩酸塩水和物錠

プラミペキソール塩酸塩錠0.125mg「JG」

プラミペキソール塩酸塩錠0.5mg「JG」

Pramipexole Hydrochloride Tablets

ドパミン作動性パーキンソン病治療徐放性製剤

プラミペキソール塩酸塩水和物徐放錠

プラミペキソール塩酸塩LA錠0.375mgMI「JG」

プラミペキソール塩酸塩LA錠1.5mgMI「JG」

Pramipexole Hydrochloride LA Tablets

製造販売元



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。

なお、今後とも弊社製品のご使用にあたって、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

次のとおり自主改訂いたしました。

- 同一成分薬でのCCDS（企業中核データシート）の改訂に伴い「その他の副作用」の項へ、新たに「生殖系」の枠を設け、頻度不明の副作用として「自発陰茎勃起」を追記いたしました。

2. 新旧対照表（抜粋）

（改訂箇所：_____）

改訂後					改訂前				
11.副作用					11.副作用				
11.2 その他の副作用					11.2 その他の副作用				
	5%以上	0.1～5%未満	0.1%未満	頻度不明		5%以上	0.1～5%未満	0.1%未満	頻度不明
<変更なし>					<省略>				
呼吸器	<変更なし>				呼吸器	<省略>			
生殖系				自発陰茎勃起					

（2024年6月改訂）

3. DSU掲載

使用上の注意改訂情報は、2024年7月発行予定の「医薬品安全対策情報(DSU)No.327」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

プラミペキソール塩酸塩錠「JG」



(01)14987792114012

プラミペキソール塩酸塩LA錠MI「JG」



(01)14987792116016