

— 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。 —

「使用上の注意」改訂のお知らせ

2024年4月

販売元 日本ジェネリック株式会社  
製造販売元 長生堂製薬株式会社

前立腺肥大症の排尿障害改善剤  
タムスロシン塩酸塩口腔内崩壊錠  
タムスロシン塩酸塩OD錠0.1mg「CH」  
タムスロシン塩酸塩OD錠0.2mg「CH」  
Tamsulosin Hydrochloride OD Tablets

謹啓 時下益々ご清栄のこととお慶び申し上げます。  
平素は格別なるご高配を賜り、厚く御礼申し上げます。  
この度、弊社上記製品につきまして「使用上の注意」を改訂いたしましたので、ご案内申し上げます。  
つきましては、今後は下記内容に充分ご留意くださいますよう、よろしくごお願い申し上げます。

敬白

記

1. 改訂内容（新旧比較）

部：改訂箇所

改訂後			改訂前		
11.副作用 次の副作用があらわれることがあるので、観察を十分に行い、異常が認められた場合には投与を中止するなど適切な処置を行うこと。			11.副作用 次の副作用があらわれることがあるので、観察を十分に行い、異常が認められた場合には投与を中止するなど適切な処置を行うこと。		
11.1 重大な副作用 〈変更なし〉			11.1 重大な副作用 〈省略〉		
11.2 その他の副作用			11.2 その他の副作用		
	0.1～5%未満	頻度不明		0.1～5%未満	頻度不明
〈変更なし〉			〈省略〉		
その他	〈変更なし〉	鼻閉、浮腫、尿失禁、味覚異常、女性化乳房、持続勃起症、射精障害、術中虹彩緊張低下症候群、霧視、視力障害、ほてり、熱感、灼熱感、胸部不快感	その他	〈省略〉	鼻閉、浮腫、尿失禁、味覚異常、女性化乳房、持続勃起症、射精障害、術中虹彩緊張低下症候群、霧視、視力障害、ほてり、熱感、灼熱感

2. 改訂理由

次のとおり、自主改訂いたしました。

- 同一成分薬での症例集積に伴い、「11.2 その他の副作用」の項に「胸部不快感」を追記いたしました。

なお、上記につきましては、医薬品安全対策情報（DSU）No.325（2024年4月発行予定）に掲載されます。

以上

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

タムスロシン塩酸塩 OD 錠 0.1mg/0.2mg「CH」



J-CH273-002