

「使用上の注意」改訂のお知らせ

2023 年 6 月

グリコペプチド系抗生物質製剤
注射用テイコプラニン

テイコプラニン点滴静注用**200mg**「明治」
テイコプラニン点滴静注用**400mg**「明治」

Meiji Seika ファルマ株式会社
東京都中央区京橋 2 - 4 - 16

この度、標記製品の「使用上の注意」を改訂致しますのでお知らせ申し上げます。

今後のご使用に際しましては、最新の「電子化された添付文書」をご参照頂きますようお願い申し上げます。

I. 改訂内容(該当部分のみ)

改 訂 後 新記載要領に基づいて記載					改 訂 前 旧記載要領に基づいて記載	
11. 副作用 11.2 その他の副作用（該当部分のみ）					(4)副作用 2)その他の副作用（該当部分のみ）	
種類\頻度	1～5%未満	0.1～1%未満	0.1%未満	頻度不明	種類\頻度	頻 度 不 明
血液	好酸球増多	貧血、白血球減少		汎血球減少	血 液	好酸球増多、貧血、白血球減少

_____：自主改訂による改訂箇所

II. 改訂理由 自主改訂

先発医薬品の電子化された添付文書における自主改訂に基づき改訂しました。

－お願い－

弊社医薬品にて副作用等臨床上好ましくない事象をご経験の際には、下記問い合わせ先又は弊社医薬情報担当者(MR)までご連絡の上、調査へのご協力をお願い申し上げます。

＜製品に関するお問い合わせ先＞

Meiji Seika ファルマ株式会社 くすり相談室 フリーダイヤル(0120)093-396 電話(03)3273-3539

PMDA ホームページ「医薬品に関する情報」(<https://www.pmda.go.jp/safety/info-services/drugs/0001.html>)に、最新の電子化された添付文書が掲載されます。また、以下のGS1コードを専用アプリ「添文ナビ」で読み取ることで最新の電子化された添付文書等をご参照いただけます。



GVTE202310