

医薬品の適正な使用に欠かせない情報です。必ずお読み下さい。

使用上の注意改訂のお知らせ

アドレナリン α_2 受容体作動薬
緑内障・高眼圧症治療剤
ブリモニジン酒石酸塩点眼液

ブリモニジン酒石酸塩点眼液 0.1% 「日点」

製造販売元：ロートニッテン株式会社

この度、標記製品の「使用上の注意」について、自主改訂を行いました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、改訂内容をご参照くださいますようお願い申し上げます。

【改訂概要】

改訂項目	改訂概要
5. 効能又は効果に関連する注意	チソツマブ ベドチン（遺伝子組換え）投与に伴う眼障害軽減の目的で本剤を使用する場合にはチソツマブ ベドチン（遺伝子組換え）の電子添文を参照することを追加。

【改訂理由】（自主改訂）

がん化学療法後に増悪した進行又は再発の子宮頸癌を対象としたチソツマブ ベドチン（遺伝子組換え）の臨床試験において、チソツマブ ベドチン（遺伝子組換え）の使用に際して眼障害軽減のためにブリモニジン酒石酸塩点眼液の投与が必要であることが示唆されたため、本剤の「効能又は効果に関連する注意」の項を改訂しました。

《 裏面に改訂内容を記載しておりますのでご参照下さい。》

【改訂内容】（新旧対比表）

（ ____：改訂箇所）

改訂後(2025 年 4 月改訂)	改訂前
5. 効能又は効果に関連する注意 <u>＜緑内障、高眼圧症＞</u> 5.1 プロスタグランジン関連薬やβ-遮断剤等の他の緑内障治療で効果不十分又は副作用等で使用できない場合に本剤の使用を検討すること。[17.1.2、17.1.3 参照] <u>＜チソツマブ ベドチン(遺伝子組換え)投与に伴う眼障害軽減＞</u> 5.2 チソツマブ ベドチン(遺伝子組換え)の電子添文を参照すること。	5. 効能又は効果に関連する注意 プロスタグランジン関連薬やβ-遮断剤等の他の緑内障治療で効果不十分又は副作用等で使用できない場合に本剤の使用を検討すること。 [17.1.2、17.1.3 参照]

- DSU(医薬品安全対策情報)No.335 掲載(2025 年 4 月発行予定)。
- 改訂後の電子化された添付文書は以下のホームページに掲載されますので、ご参照ください。
 - ・弊社ホームページ (<https://www.rohto-nitten.co.jp/>)
 - ・医薬品医療機器総合機構ホームページ(<https://www.pmda.go.jp/>)
- 添付文書閲覧アプリ「添文ナビ」を使用して、以下の GS1 バーコードを読み取ることで電子化された添付文書をご覧いただけます。



〈お問い合わせ先〉

製造販売元 Rohto ロートニッテン株式会社 名古屋市南区桜本町40番地の2 https://www.rohto-nitten.co.jp/ 信頼性保証部安全管理グループ TEL 052-822-5771 ＜受付時間＞9:00～17:00(土・日・祝日を除く)
