— 医薬品の適正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

2023年5月

製造販売元



## 🖸 白新製薬株式会社

山形県天童市清池東二丁目3番1号

持続性アンジオテンシン変換酵素阻害剤 日本薬局方 エナラプリルマレイン酸塩錠 エナラプリルマレイン酸塩錠2.5mg「日新」 エナラプリルマレイン酸塩錠5mg「日新」 エナラプリルマレイン酸塩錠10mg「日新」

処方箋医薬品(注意-医師等の処方箋により使用すること)

この度、標記製品の「使用上の注意」を下記のとおりに改訂致しますのでご案内申し上げます。 今後のご使用に際しましては下記の内容をご参照くださいますようお願い申し上げます。

改訂内容 ( 部:通知による改訂 部:削除) 部:自主改訂

#### 改訂後

#### 【使用上の注意】

## 6. 妊婦、産婦、授乳婦等への投与

(1) 妊婦又は妊娠している可能性のある婦人には投与し ないこと。また、投与中に妊娠が判明した場合には、直 ちに投与を中止すること。[妊娠中期及び末期にアンジ オテンシン変換酵素阻害剤又はアンジオテンシンⅡ受 容体拮抗剤を投与された患者で羊水過少症、胎児・新生 児の死亡、新生児の低血圧、腎不全、高カリウム血症、 頭蓋の形成不全及び羊水過少症によると推測される四 肢の拘縮、頭蓋顔面の変形、肺の低形成等があらわれた との報告がある。また、海外で実施されたレトロスペク ティブな疫学調査で、妊娠初期にアンジオテンシン変換 酵素阻害剤を投与された患者群において、胎児奇形の相 対リスクは降圧剤が投与されていない患者群に比べ高 かったとの報告がある。]

## 改訂前

#### 6. 妊婦、産婦、授乳婦等への投与

【使用上の注意】

(1) 妊婦又は妊娠している可能性のある婦人には投与し ないこと。また、投与中に妊娠が判明した場合には、直 ちに投与を中止すること。「妊娠中期及び末期にアンジ オテンシン変換酵素阻害剤を投与された高血圧症の患 者で羊水過少症、胎児・新生児の死亡、新生児の低血圧、 腎不全、高カリウム血症、頭蓋の形成不全及び羊水過少 症によると推測される四肢の拘縮、頭蓋顔面の変形等が あらわれたとの報告がある。また、海外で実施されたレ トロスペクティブな疫学調査で、妊娠初期にアンジオテ ンシン変換酵素阻害剤を投与された患者群において、胎 児奇形の相対リスクは降圧剤が投与されていない患者 群に比べ高かったとの報告がある。]

改訂後 改訂前 (2) 妊娠する可能性のある女性に投与する場合には、本剤 の投与に先立ち、代替薬の有無等も考慮して本剤投与の 必要性を慎重に検討し、治療上の有益性が危険性を上回 ると判断される場合にのみ投与すること。また、 必要な場合には次の注意事項に留意すること。 1) 本剤投与開始前に妊娠していないことを確認するこ と。本剤投与中も、妊娠していないことを定期的に確 認すること。投与中に妊娠が判明した場合には、 に投与を中止すること。 2) 次の事項について、本剤投与開始時に患者に説明す ること。また、投与中も必要に応じ説明すること。 ・妊娠中に本剤を使用した場合、胎児・新生児に影響 を及ぼすリスクがあること。 ・妊娠が判明した又は疑われる場合は、 速やかに担当 医に相談すること。 ・妊娠を計画する場合は、担当医に相談すること [妊娠していることが把握されずアンジオテンシン変 換酵素阻害剤又はアンジオテンシンⅡ受容体拮抗剤を 使用し、胎児・新生児への影響(腎不全、頭蓋・肺・ 腎の形成不全、死亡等) が認められた例が報告されて いる<u>1)、2)。</u>]

現行の(2)を(3)に繰り下げ

(2) 省略

【主要文献】

阿部真也ほか:周産期医学.2017;47:1353-1355

齊藤大祐ほか: 鹿児島産科婦人科学会雑誌. 2021; 29:49-54

【主要文献】

省略

### 改訂理由

◆厚生労働省医薬・生活衛生局医薬安全対策課長通知(2023 年 5 月 9 日付)に基づく改訂

◆自主改訂

## 医療関係者の方へ "PMDA からの医薬品適正使用のお願い"更新のご案内

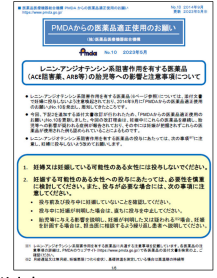
PMDA からの医薬品適正使用のお願い『アンジオテンシンⅡ受容体拮抗剤(ARB)及びアンジオテンシン変換酵素(ACE)阻害剤の妊婦・胎児への影響について(No. 10 2014年9月)』が更新され、『レニンーア ンジオテンシン系阻害作用を有する医薬品(ACE 阻害剤、ARB等)の胎児等への影響と注意事項について(No. 10 2023年5月)』としてPMDA ホームページに掲載されましたのでご案内申し上げます。

レニンーアンジオテンシン系阻害作用を有する医薬品の 投与にあたっては、妊婦に投与しないよう改めてお願い 申し上げます。

・PMDA ホームページ

https://www.pmda.go.jp/safety/info-services/drugs/calling-attention/properly-use-alert/0002.html





なお、今回の改訂内容に関しての患者向け資材を準備しております。

今回の改訂内容は、日本製薬団体連合会発行 医薬品安全対策情報(DSU No.317 2023年5月)に掲載される予定です。 最新の電子添文は、PMDA HP「医薬品に関する情報」(https://www.pmda.go.jp/safety/info-services/drugs/0001.html) および 弊社 HP (https://www.yg-nissin.co.jp/) に掲載致します。

また、電子添文閲覧アプリ「添文ナビ」を用いて以下の GS1 バーコードを読み取ることで電子添文をご覧いただくことが可能です。

エナラプリルマレイン酸塩錠「日新」

(01)14987447526115