

## 使用上の注意改訂のお知らせ

### ダイフェン配合錠/配合顆粒

この度、下記のとおり使用上の注意を改訂致しましたので、お知らせ申し上げます。  
今後のご使用に際しましては、下記の内容をご参照下さいますようお願い申し上げます。

#### ◆改訂内容（下線は変更箇所）

改訂後	現行
<b>9. 特定の背景を有する患者に関する注意</b> 9.1 合併症・既往歴等のある患者 9.1.1 ～ 9.1.3 (略) <b>9.1.4 急性ポルフィリン症の患者</b> <u>急性発作が起こるおそれがある。</u> 9.2 ～ 9.8 (略)	<b>9. 特定の背景を有する患者に関する注意</b> 9.1 合併症・既往歴等のある患者 9.1.1 ～ 9.1.3 (略) 9.2 ～ 9.8 (略)
<b>23. 主要文献</b> 4) <u>Bloomer JR. et al. : Clin. Gastroenterol. Hepatol., 2007, 5, 1255-1258</u> 5) <u>M Lewis. et al. : Laryngoscope., 1983 Apr, 93(4), 483-484</u>	<b>23. 主要文献</b> 関連記載なし

#### ◆改訂理由

- ・自主改訂：海外における注意喚起の状況を踏まえ、追記しました。

#### 【電子化された添付文書（電子添文）の閲覧について】

製品の外箱等に記載されたGS1バーコードを専用のアプリケーション（添文ナビ）で読み取ることで、独立行政法人医薬品医療機器総合機構（PMDA）のホームページより本製品の最新の電子化された添付文書をご覧頂けます。

また、電子化された添付文書については、弊社ホームページ（<http://www.tsuruhara-seiyaku.co.jp/medical/>）からも閲覧、印刷頂けます。

紙媒体の添付文書をご希望される場合は、お手数をお掛け致しますが、弊社MR又は弊社問合せ先までご連絡ください。

専用のアプリケーション（添文ナビ）で下記GS1バーコードを読み取ることで、最新の電子添文等をご参照いただけます。



【弊社問合せ先】 鶴原製薬株式会社 医薬情報部 TEL：0120-901-758 受付時間 9：00～17：15（土・日、祝祭日、弊社休業日を除く）