

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

アレルギー性疾患治療剤

日本薬局方 フェキソフェナジン塩酸塩錠
フェキソフェナジン塩酸塩錠 30mg「ダイト」
フェキソフェナジン塩酸塩錠 60mg「ダイト」

Fexofenadine Hydrochloride Tablets

2024年5月



販売元
株式会社フェルゼンファーマ
札幌市中央区北10条西24丁目3番地

製造販売元
DAITO 株式会社
富山県富山市八日町326番地

この度、下記のとおり「使用上の注意」を改訂いたしました。

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（2024年5月改訂）>

「併用注意」の項の記載を一部改訂し、以下のように改めました。

：追記箇所

改訂後			改訂前		
10. 相互作用 10.2 併用注意（併用に注意すること）			10. 相互作用 10.2 併用注意（併用に注意すること）		
薬剤名等	臨床症状・措置方法	機序・危険因子	薬剤名等	臨床症状・措置方法	機序・危険因子
エリスロマイシン [16.7.1、17.3.2 参照]	省略、変更なし	省略、変更なし	エリスロマイシン [16.7.1、17.3.2 参照]	省略	省略
水酸化アルミニウム・水酸化マグネシウム含有製剤 [16.7.2 参照]	省略、変更なし	省略、変更なし	水酸化アルミニウム・水酸化マグネシウム含有製剤 [16.7.2 参照]	省略	省略
アパルタミド	本剤の血漿中濃度が低下し、作用が減弱するおそれがある。	P 糖蛋白の誘導により、本剤の血漿中濃度が低下したとの報告がある。	←追記		

【改訂理由】

同一成分薬の使用上の注意の改訂に伴い、自主改訂により「併用注意」の項を改訂いたしました。

これらの情報は、2024年5月に発行予定の「医薬品安全対策情報（DSU）No.326」に掲載いたします。また、改訂後の添付文書につきましては、医薬品医療機器総合機構ホームページ（<https://www.pmda.go.jp>）および弊社ホームページ（<https://www.feldsenpharma.co.jp>）に掲載しますので、併せてご参照ください。

なお、添付文書閲覧アプリ「添文ナビ®」を用いて、GS1バーコードを読み取ることで、最新の添付文書をご覧ください。

フェキソフェナジン塩酸塩錠「ダイト」
GS1バーコード



(01)14987923498400