

—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

2020年9月

合成副腎皮質ステロイド剤

# オルガドロン<sup>®</sup>注射液 1.9mg オルガドロン<sup>®</sup>注射液 3.8mg オルガドロン<sup>®</sup>注射液 19mg

デキサメタゾンリン酸エステルナトリウム注射液

製造販売元

アスペンジャパン株式会社  
東京都千代田区九段北一丁目8番10号  
<http://www.aspenpharma.co.jp>

プロモーション提携

共和クリティケア株式会社  
神奈川県厚木市旭町四丁目18番29号

この度、標記製品の添付文書を改訂いたしましたのでお知らせ申し上げます。

なお、改訂添付文書を封入した製品がお手元に届くまでには若干の月日を要しますので、今後のご使用に際しましては、本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】

| 改訂後（下線部：改訂箇所）   | 改訂前   |           |         |   |                             |      |                          |
|---|---|-----------|---------|---|-----------------------------|------|--------------------------|
| <p>【禁忌（次の患者又は部位には投与しないこと）】</p> <p>1～3. 省略</p> <p>4. 次の薬剤を投与中の患者：</p> <p><u>デスマプレシン酢酸塩水和物（男性における夜間多尿による夜間頻尿）</u></p> <p><u>〈本剤全身投与の患者〉</u></p> <p><u>ダクラタスビル塩酸塩、アスナプレビル</u></p> <p><u>〈本剤全身投与の患者（ただし単回投与の場合を除く）〉</u></p> <p><u>リルピピリン塩酸塩、リルピピリン塩酸塩・テノホビル アラフェナミドフマル酸塩・エムトリシタビン、ドルテグラビルナトリウム・リルピピリン塩酸塩</u></p> <p><u>〔「相互作用」の項参照〕</u></p> | <p>【禁忌（次の患者又は部位には投与しないこと）】</p> <p>1～3. 省略</p> |           |         |   |                             |      |                          |
| <p>3. 相互作用</p> <p>(1) 併用禁忌（併用しないこと）</p> <table border="1"><thead><tr><th>薬剤名等</th><th>臨床症状・措置方法</th><th>機序・危険因子</th></tr></thead><tbody><tr><td><u>デスマプレシン酢酸塩水和物</u><br/><u>ミニリンメルト（男性における夜間多尿による夜間頻尿）</u></td><td><u>低ナトリウム血症が発現するおそれがある。</u></td><td>機序不明</td></tr></tbody></table>   | 薬剤名等  | 臨床症状・措置方法 | 機序・危険因子 | <u>デスマプレシン酢酸塩水和物</u><br><u>ミニリンメルト（男性における夜間多尿による夜間頻尿）</u> | <u>低ナトリウム血症が発現するおそれがある。</u> | 機序不明 | <p>3. 相互作用</p> <p>新設</p> |
| 薬剤名等  | 臨床症状・措置方法                                     | 機序・危険因子   |         |   |                             |      |                          |
| <u>デスマプレシン酢酸塩水和物</u><br><u>ミニリンメルト（男性における夜間多尿による夜間頻尿）</u>   | <u>低ナトリウム血症が発現するおそれがある。</u>                   | 機序不明      |         |   |                             |      |                          |

| 改訂後（下線部：改訂箇所）   |   |  | 改訂前                   |  |   |  |  |  |  |  |  |
|---|---|--|-----------------------|--|---|--|--|--|--|--|--|
| <table border="1"> <thead> <tr> <th>薬剤名等</th> <th>臨床症状・措置方法</th> <th>機序・危険因子</th> </tr> </thead> <tbody> <tr> <td> <u>〈本剤全身投与の患者〉</u><br/> <u>ダクラタスビル塩酸塩</u><br/> <u>ダクルインザ</u><br/> <u>アスナプレビル</u><br/> <u>スンベプラ</u> </td> <td> <u>これらの薬剤の血中濃度を低下させ、作用を減弱させるおそれがある。</u> </td> <td> <u>本剤のCYP3A4誘導作用により、これらの薬剤の代謝が促進される可能性がある。</u> </td> </tr> <tr> <td> <u>〈本剤全身投与の患者（ただし単回投与の場合を除く）〉</u><br/> <u>リルピピリン塩酸塩</u><br/> <u>エジュラント</u><br/> <u>リルピピリン塩酸塩・テノホビル</u><br/> <u>アラフェナミドフマル酸塩・エムト</u><br/> <u>リシタビン</u><br/> <u>オデフシィ</u><br/> <u>ドルテグラビルナ</u><br/> <u>トリウム・リルピピリン塩酸塩</u><br/> <u>ジャルカ</u> </td> <td></td> <td></td> </tr> </tbody> </table> | 薬剤名等                                    | 臨床症状・措置方法                                      | 機序・危険因子               | <u>〈本剤全身投与の患者〉</u><br><u>ダクラタスビル塩酸塩</u><br><u>ダクルインザ</u><br><u>アスナプレビル</u><br><u>スンベプラ</u> | <u>これらの薬剤の血中濃度を低下させ、作用を減弱させるおそれがある。</u> | <u>本剤のCYP3A4誘導作用により、これらの薬剤の代謝が促進される可能性がある。</u> | <u>〈本剤全身投与の患者（ただし単回投与の場合を除く）〉</u><br><u>リルピピリン塩酸塩</u><br><u>エジュラント</u><br><u>リルピピリン塩酸塩・テノホビル</u><br><u>アラフェナミドフマル酸塩・エムト</u><br><u>リシタビン</u><br><u>オデフシィ</u><br><u>ドルテグラビルナ</u><br><u>トリウム・リルピピリン塩酸塩</u><br><u>ジャルカ</u> |  |  |  |  |
| 薬剤名等  | 臨床症状・措置方法                               | 機序・危険因子  |                       |  |   |  |  |  |  |  |  |
| <u>〈本剤全身投与の患者〉</u><br><u>ダクラタスビル塩酸塩</u><br><u>ダクルインザ</u><br><u>アスナプレビル</u><br><u>スンベプラ</u>  | <u>これらの薬剤の血中濃度を低下させ、作用を減弱させるおそれがある。</u> | <u>本剤のCYP3A4誘導作用により、これらの薬剤の代謝が促進される可能性がある。</u> |                       |  |   |  |  |  |  |  |  |
| <u>〈本剤全身投与の患者（ただし単回投与の場合を除く）〉</u><br><u>リルピピリン塩酸塩</u><br><u>エジュラント</u><br><u>リルピピリン塩酸塩・テノホビル</u><br><u>アラフェナミドフマル酸塩・エムト</u><br><u>リシタビン</u><br><u>オデフシィ</u><br><u>ドルテグラビルナ</u><br><u>トリウム・リルピピリン塩酸塩</u><br><u>ジャルカ</u>  |   |  |                       |  |   |  |  |  |  |  |  |
| (2)併用注意（併用に注意すること）<br>省略  |   |  | 併用注意（併用に注意すること）<br>省略 |  |   |  |  |  |  |  |  |

### 【改訂理由】

本剤との併用を禁忌とする薬剤との整合性を図り、これらの薬剤を「禁忌」及び「併用禁忌」の項に追記し、注意喚起することといたしました。

### 【お問い合わせ先】

共和クリティケア株式会社 学術情報フリーダイヤル  
 TEL 0120-265-321 FAX 03-5840-5145

改訂の内容は、医薬品安全対策情報（DSU）No.292（2020年9月）に掲載される予定です。  
 本剤の添付文書は、「独立行政法人 医薬品医療機器総合機構ホームページ（URL:<https://www.pmda.go.jp/>）」及び「共和クリティケア株式会社ホームページ（URL:<http://www.kyowacriticare.co.jp/>）」に掲載しております。