# 電子添文改訂のお知らせ

2025年11月

製造販売元:ヴィアトリス製薬合同会社

アナフィラキシー補助治療剤
アドレナリン注射液
エピペン。
<sub>注射液</sub> 0.15 mg
日本薬局方 アドレナリン注射液
エピペン。
<sub>注射液</sub> 0.3 mg

この度、標記製品の電子添文を次のとおり自主改訂いたしましたので、ご案内申し上げます。 今後のご使用に際しましては、以下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】

改 訂 後(下線部分:改訂箇所) 改 訂 前(波線部分:削除箇所) 8. 重要な基本的注意 8. 重要な基本的注意 8.1 (省略) 8.1 (省略) 8.2 アドレナリンはアナフィラキシーショックの救 8.2 本剤はアナフィラキシーショックの救急治療の 急治療の第一選択薬であり、ショック時の循環動 第一次選択剤であり、ショック時の循環動態を改 態を改善するが、その循環動態はショックを起こ 善するが、その循環動態はショックを起こした原 した原因及び病期により異なることがあるので、 因及び病期により異なることがあるので、治療に 治療に際し本剤の選択、使用時期には十分注意す 際し本剤の選択、使用時期には十分注意すること。 8.3~8.5 (省略) ること。 8.3~8.5 (省略)

#### 【改訂理由】

#### 自主改訂

### 「重要な基本的注意」の項:

本邦において、アナフィラキシーショックの救急治療に用いられるアドレナリン製剤が複数製造販売されていることを踏まえ、「重要な基本的注意」の項を改訂いたしました。

本件に関するお問い合わせは、下記のコールセンター又はヴィアトリス製薬合同会社の製品担当 MR までお願い申し上げます。

## お問い合わせ先:

ヴィアトリス製薬合同会社 メディカルインフォメーション部 フリーダイヤル: 0120-419-043 〒106-0041 東京都港区麻布台一丁目3番1号

改訂内容につきましては、医薬品安全対策情報 (DSU) No.341(2025年12月発送) に掲載される予定です。また、最新の電子化された添付文書は、独立行政法人医薬品医療機器総合機構ホームページの「医薬品に関する情報」(https://www.pmda.go.jp/safety/info-services/drugs/0001.html) 及びヴィアトリス製薬合同会社の医療関係者向けウェブサイト「Viatris e Channel」(https://www.viatris-e-channel.com/index.php) に掲載しております。なお、以下のGS1バーコードを「添文ナビ」で読み取ることでも、本製品の最新の電子化された添付文書等をご覧いただけます。

エピペン注射液 0.15mg/0.3mg

(01)14987901111000