

令和6年10月

医療関係者各位

株式会社陽進堂

「使用上の注意」改訂のお知らせ

高リン血症治療剤  
炭酸ランタン顆粒分包 250mg 「YD」  
炭酸ランタン顆粒分包 500mg 「YD」  
(炭酸ランタン水和物顆粒剤)

今般、自主改訂により下記の通り使用上の注意事項を変更致しましたので、お知らせ申し上げます。  
(下線部分が変更箇所です。)

ご使用に際しましては、下記改訂内容をご参照賜りますようお願い申し上げます。

記

〈改訂内容〉

改訂後					改訂前				
11. 副作用 変更なし					11. 副作用 省略				
11.1 重大な副作用 変更なし					11.1 重大な副作用 省略				
11.2 その他の副作用					11.2 その他の副作用				
	5%以上	1~5%未満	1%未満	頻度不明		5%以上	1~5%未満	1%未満	頻度不明
変更なし					省略				
その他		Al-P 上昇	胸痛、背部痛、倦怠感、めまい、高カルシウム血症、低リン血症	低カルシウム血症、末梢性浮腫	その他		Al-P 上昇	胸痛、背部痛、倦怠感、めまい、高カルシウム血症、低リン血症	低カルシウム血症
15. その他の注意					15. その他の注意				
15.1 臨床使用に基づく情報 <u>胃腸管にランタンの沈着又は薬剤残留物が認められることがある。胃・十二指腸の粘膜におけるランタンの沈着は、内視鏡により様々な大きさ及び形の白っぽい病変として確認されている。また、ランタンが沈着した胃・十二指腸の粘膜では、慢性又は活動性炎症、腺萎縮、再生性変化、小窩過形成、腸上皮化生、新生物など様々な病理学的特徴が確認されたとの報告があるが、ランタンの沈着との関連性は明らかではない。</u>					15.1 臨床使用に基づく情報 新設				
15.2 非臨床試験に基づく情報 変更なし					15.2 非臨床試験に基づく情報 省略				

—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。—

〈改訂理由〉

・「その他の副作用」への追記及び「臨床使用に基づく情報」の新設

先発製剤において CCDS（企業中核データシート）変更に伴う改訂が行われたため、本剤においても「その他の副作用」に末梢性浮腫を追記するほか、「臨床使用に基づく情報」の項を新設して注意喚起することといたしました。

●DSU No.330(2024年10月発行)掲載予定

●最新の電子添文につきましては、以下ホームページをご参照ください。

陽進堂ホームページの医療関係者様向けサイト(<https://www.yoshindo.co.jp/>)

医薬品医療機器総合機構のホームページ(<https://www.pmda.go.jp/safety/info-services/drugs/0001.html>)

●専用アプリ「添文ナビ」を用いてGS1バーコードを読み取ることで、電子添文を確認頂くこともできます。

炭酸ランタン顆粒分包「YD」のGS1バーコード



お問い合わせは、担当MR又は弊社医薬営業本部までご連絡ください。  
株陽進堂 医薬営業本部 ☎ 0120-647-734

以上