

パロキセチン塩酸塩水和物の「使用上の注意」の改訂について

成分名 該当商品名	成分名	該当商品名（承認取得者）
	パロキセチン塩酸塩水和物	① パキシル錠 5mg、同錠 10mg、同錠 20mg（グラクソ・スミスクライン株式会社）他 ② パキシル CR 錠 12.5mg、同 CR 錠 25mg（グラクソ・スミスクライン株式会社）
効能・効果	① うつ病・うつ状態、パニック障害、強迫性障害、社会不安障害、外傷後ストレス障害 ② うつ病・うつ状態	
改訂の概要	「重大な副作用」の項に「アナフィラキシー」を追記する。	
改訂の理由及び調査の結果	国内及び海外症例が集積し CCDS*が改訂されたことから、専門委員の意見も踏まえた調査の結果、改訂することが適切と判断した。	
直近 3 年度の国内副作用症例の集積状況 【転帰死亡症例】	アナフィラキシー関連症例 3 例 （うち、因果関係が否定できない症例 0 例） 【死亡 0 例】	

*：医薬品の承認取得者が作成する、安全性、効能・効果、用法・用量、薬理学的情報及び当該医薬品に関するその他の情報が含まれている文書