

## 「使用上の注意」改訂のお知らせ

2026年8月・9月

製造販売元

 日本ケミファ株式会社  
東京都千代田区岩本町2丁目2-3

持続性Ca拮抗剤

処方箋医薬品

日本薬局方 **アゼルニジピン錠**  
**アゼルニジピン錠8mg「ケミファ」**  
**アゼルニジピン錠16mg「ケミファ」**

このたび、標記製品の「使用上の注意」の項を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、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（2026年8月改訂）＞（該当部分のみ抜粋）

\_\_\_\_\_部：追記箇所、\_\_\_\_\_部：削除箇所

| 改訂後                                                                                                                                                                                                                                                                  |                    |                                           | 改訂前                                                                                                                                                                                                                         |                    |                                           |
|----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|--------------------|-------------------------------------------|-----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|--------------------|-------------------------------------------|
| <b>2. 禁忌（次の患者には投与しないこと）</b><br><b>2.3</b> イトラコナゾール、ミコナゾール（経口剤、注射剤、口腔用剤）、フルコナゾール、ホスフルコナゾール、ボリコナゾール、ポサコナゾール、HIVプロテアーゼ阻害剤（リトナビル含有製剤、ダルナビル含有製剤）、コビススタット含有製剤、ニルマトレルビル・リトナビル、エンシトレルビルフマル酸、クラリスロマイシン、セリチニブ、 <u>ツカチニブ エタノール付加物</u> 、 <u>ロナファルニブ</u> を投与中の患者 [10.1、16.7.1 参照] |                    |                                           | <b>2. 禁忌（次の患者には投与しないこと）</b><br><b>2.3</b> イトラコナゾール、ミコナゾール（経口剤、注射剤、口腔用剤）、フルコナゾール、ホスフルコナゾール、ボリコナゾール、ポサコナゾール、HIVプロテアーゼ阻害剤（リトナビル含有製剤、ダルナビル含有製剤）、コビススタット含有製剤、ニルマトレルビル・リトナビル、エンシトレルビルフマル酸、クラリスロマイシン、セリチニブを投与中の患者 [10.1、16.7.1 参照] |                    |                                           |
| <b>10. 相互作用</b><br><b>10.1 併用禁忌（併用しないこと）</b>                                                                                                                                                                                                                         |                    |                                           | <b>10. 相互作用</b><br><b>10.1 併用禁忌（併用しないこと）</b>                                                                                                                                                                                |                    |                                           |
| 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                                   |
| クラリスロマイシン<br>クラリス、クラリシッド<br>セリチニブ<br>ジカディア<br><u>ツカチニブ エタノール付加物</u><br><u>ツカイザ</u><br><u>ロナファルニブ</u><br><u>ゾキンヴィ</u><br>[2.3 参照]                                                                                                                                     | 本剤の作用が増強されるおそれがある。 | これらの薬剤が CYP3A4 を阻害し、本剤のクリアランスが低下すると考えられる。 | クラリスロマイシン<br>クラリス、クラリシッド<br><u>[2.3 参照]</u><br>セリチニブ<br>ジカディア<br>[2.3 参照]                                                                                                                                                   | 本剤の作用が増強されるおそれがある。 | これらの薬剤が CYP3A4 を阻害し、本剤のクリアランスが低下すると考えられる。 |

＜改訂理由＞

自主改訂による改訂

相互作用相手薬との記載の整合を図るため、「2. 禁忌」及び「10.1 併用禁忌」の項に薬剤名等を追記しました。

今回の改訂内容につきましては、医薬品安全対策情報（DSU）No. 348（2026年9月）に掲載される予定です。

最新の電子化された添付文書は弊社ホームページ「医療関係者向けサイト」（<https://www.nc-medical.com/>）及び医薬品医療機器総合機構ホームページ（<https://www.pmda.go.jp/safety/info-services/drugs/0001.html>）に掲載いたします。また、専用アプリ「添文ナビ」でGS1バーコードを読み取ることでもご覧いただけます。

アゼルニジピン錠「ケミファ」



(01)14987171761110

お問い合わせ先：日本ケミファ株式会社 安全管理部 0120-47-9321

S-3074