

— 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

2022年8月

製造販売元 吉田製薬株式会社
販売元 共創未来ファーマ株式会社

制酸・緩下剤

酸化マグネシウム錠250mg「ヨシダ」 酸化マグネシウム錠330mg「ヨシダ」

制酸・緩下剤

酸化マグネシウム錠500mg「ヨシダ」

謹啓 時下益々ご清栄のこととお慶び申し上げます。平素は格別のご高配を賜り厚く御礼申し上げます。

さて、この度、標記製品につきまして、使用上の注意を改訂(自主改訂)致しましたのでお知らせ申し上げます。
今後のご使用に際しましては、下記内容をご参照下さいますようお願い申し上げます。

謹白

—記—

1. 改訂内容(改訂箇所抜粋)

自主改訂(追記 : _____ 部、削除 : _____ 部)

改訂後		改訂前	
【使用上の注意】 3. 相互作用 併用注意(併用に注意すること) (省略)		【使用上の注意】 3. 相互作用 併用注意(併用に注意すること) (省略)	
薬剤名等	臨床症状・措置方法	機序・危険因子	薬剤名等
テトラサイクリン系抗生物質 (省略) ニューキノロン系抗菌剤 (省略) ビスホスホン酸塩系骨代謝改善剤 (省略) 抗ウイルス剤 (ラルテグラビル、エルビテグラビル・コビシスタット・エムトリシタビン・テノホビルジソプロキシリフマル酸塩等)	これらの薬剤の吸収が低下し、効果が減弱するおそれがあるので、同時に服用させないなど注意すること。	マグネシウムと難溶性のキレートを形成し、薬剤の吸収が阻害される。	テトラサイクリン系抗生物質 (省略) ニューキノロン系抗菌剤 (省略) ビスホスホン酸塩系骨代謝改善剤 (省略)
セフジニル セフポドキシム プロキセチル ミコフェノール酸モフェチル ペニシラミン	これらの薬剤の吸収が低下し、効果が減弱するおそれがあるので、同時に服用させないなど注意すること。	機序不明	セフジニル セフポドキシム プロキセチル ミコフェノール酸モフェチル デラビルジン ザルシタビン ペニシラミン



改訂後			改訂前		
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
活性型ビタミンD ₃ 製剤 (アルファカルシドール、カルシリオール等)	高マグネシウム血症を起こすおそれがある。 milk-alkali syndrome(高カルシウム血症、高窒素血症、アルカローシス等)があらわれるおそれがあるので、観察を十分に行い、このような症状が現れた場合には投与を中止すること。	マグネシウムの消化管吸収及び腎尿細管からの再吸収が促進するためと考えられる。 機序：代謝性アルカローシスが持続することにより、尿細管でのカルシウム再吸収が増大する。 危険因子：高カルシウム血症、代謝性アルカローシス、腎機能障害のある患者。	活性型ビタミンD ₃ 製剤 (アルファカルシドール、カルシリオール)	高マグネシウム血症を起こすおそれがある。	マグネシウムの消化管吸収及び腎尿細管からの再吸収が促進するためと考えられる。
大量の牛乳、カルシウム製剤			大量の牛乳、カルシウム製剤	milk-alkali syndrome(高カルシウム血症、高窒素血症、アルカローシス等)があらわれるおそれがあるので、観察を十分に行い、このような症状が現れた場合には投与を中止すること。	機序：代謝性アルカローシスが持続することにより、尿細管でのカルシウム再吸収が増大する。 危険因子：高カルシウム血症、代謝性アルカローシス、腎機能障害のある患者。
リオシグアト	本剤との併用によりリオシグアトの血中濃度が低下するおそれがある。本剤はリオシグアト投与後1時間以上経過してから服用させること。	消化管内pHの上昇によりリオシグアトのバイオアベイラビリティが低下する。	←追記・挿入		
ロキサデュスター バダデュスター	これらの薬剤と併用した場合、これらの薬剤の作用が減弱するおそれがある。	機序不明	←追記・挿入		
炭酸リチウム	高マグネシウム血症を起こすおそれがある。	機序不明	←追記・挿入		
H ₂ 受容体拮抗薬 (ファモチジン、ラニチジン、ラブチジン等) プロトンポンプイシヒビター (オメプラゾール、ランソプラゾール、エソメプラゾール等)	本剤の緩下作用が減弱するおそれがある。	胃内のpH上昇により本剤の溶解度が低下するためと考えられる。	←追記・挿入		
ミソプロストール	(省略)	(省略)	ミソプロストール	(省略)	(省略)

2. 改訂理由

追記：症例集積または相互作用相手薬との記載の整合を図るため。

削除：相互作用相手薬の販売中止のため。

今回の改訂内容は、医薬品安全対策情報（DSU）No.311（2022年9月）に掲載される予定です。

改訂後の電子添文は、独立行政法人医薬品医療機器総合機構ホームページ（<https://www.pmda.go.jp/>）または共創未来ファーマ株式会社ホームページ（<http://www.kyosomirai-p.co.jp/>）の製品情報サイトをご覧ください。