くすりのしおり

内服剤

2020年02月改訂

薬には効果(ベネフィット)だけでなく副作用(リスク)があります。副作用をなるべく抑え、効果を最大限に引き出すことが大切です。そのために、この薬を使用される患者さんの理解と協力が必要です。

商品名: ベザフィブラート SR 錠 200mg「サワイ」

主成分:ベザフィブラート(Bezafibrate)

剤形: 白色~帯黄白色の錠剤、直径 9.1mm、厚さ 4.8mm

シート記載: ベザフィブラート SR200mg「サワイ」、SW-422、高脂血症用剤、

Bezafibrate SR 200

この薬の作用と効果について

肝臓でのトリグリセライドやコレステロールの合成を抑制し、血液中のコレステロールの代謝を促進することにより、血清脂質を改善させます。

通常、高脂血症(家族性を含む)の治療に用いられます。

次のような方は使う前に必ず担当の医師と薬剤師に伝えてください。

- ・以前に薬を使用して、かゆみ、発疹などのアレルギー症状が出たことがある。人工透析中(腹膜透析を含む)、腎疾患
- ・妊娠または授乳中、妊娠している可能性がある。
- ・他に薬などを使っている(お互いに作用を強めたり、弱めたりする可能性もありますので、他に使用中の 一般用医薬品や食品も含めて注意してください)。

用法・用量(この薬の使い方)

・あなたの用法・用量は((

:医療担当者記入))

- ・通常、成人は1回1錠(主成分として200mg)を1日2回朝夕食後に服用します。腎機能障害がある場合 および高齢者では、適宜減量されます。必ず指示された服用方法に従ってください。
- ・徐放錠ですので、割ったり、砕いたりしないで、そのまま服用してください。
- ・飲み忘れた場合は、気がついた時にできるだけ早く飲んでください。ただし、次に飲む時間が近い場合は、 忘れた分は飲まないで1回分をとばしてください。絶対に2回分を一度に飲んではいけません。
- ・誤って多く飲んだ場合は医師または薬剤師に相談してください。
- ・医師の指示なしに、自分の判断で飲むのを止めないでください。

生活上の注意

・指示された食事療法や運動療法をきちんと守ってください。

この薬を使ったあと気をつけていただくこと(副作用)

主な副作用として、腹痛、吐き気、発疹、貧血などが報告されています。このような症状に気づいたら、担当の医師または薬剤師に相談してください。

まれに下記のような症状があらわれ、[]内に示した副作用の初期症状である可能性があります。 このような場合には、使用をやめて、すぐに医師の診療を受けてください。

- · 筋肉痛、脱力感、赤褐色尿 [横紋筋融解症]
- ・顔面浮腫、口唇のはれ、呼吸困難 [アナフィラキシー]
- ・全身倦怠感、食欲不振、皮膚や白目が黄色くなる[肝機能障害、黄疸]
- ・発熱、皮膚・粘膜が赤く腫れて発疹や水ぶくれができる、眼球結膜の充血 [皮膚粘膜眼症候群、多形紅斑]

以上の副作用はすべてを記載したものではありません。上記以外でも気になる症状が出た場合は、医師または 薬剤師に相談してください。

保管方法 その他

- ・乳幼児、小児の手の届かないところで、直射日光、高温、湿気を避けて保管してください。
- ・薬が残った場合、保管しないで廃棄してください。

医療担当者記入欄

年 月 日

より詳細な情報を望まれる場合は、担当の医師または薬剤師におたずねください。また、医療専門家向けの「添付文書情報」が医薬品医療機器総合機構のホームページに掲載されています。

Drug Information Sheet("Kusuri-no-Shiori")

Internal

Revised: 02/2020

The information on this sheet is based on approvals granted by the Japanese regulatory authority. Approval details may vary by country. Medicines have adverse reactions (risks) as well as efficacies (benefits). It is important to minimize adverse reactions and maximize efficacy. To obtain a better therapeutic response, patients should understand their medication and cooperate with the treatment.

Brand name: BEZAFIBRATE SR Tablets 200mg "SAWAI"

Active ingredient:Bezafibrate

Dosage form: white to yellowish white tablet, diameter: 9.1 mm, thickness: 4.8 mm

Print on wrapping:ベザフィブラート SR200mg「サワイ」, SW-422, 高脂血症用剤,

Bezafibrate SR 200



Effects of this medicine

This medicine improves serum lipids by suppressing synthesis of triglycerides and cholesterol in the liver and promoting metabolism of cholesterol in blood.

It is usually used to treat hyperlipidemia (including familial hyperlipidemia).

Before using this medicine, be sure to tell your doctor and pharmacist

- •If you have previously experienced any allergic reactions (itch, rash, etc.) to any medicines.
- If you are on dialysis (including peritoneal dialysis).
- If you have renal disease.
- · If you are pregnant, breastfeeding or possibly pregnant.
- •If you are taking any other medicinal products. (Some medicines may interact to enhance or diminish medicinal effects. Beware of over-the-counter medicines and dietary supplements as well as other prescription medicines.)

Dosing schedule (How to take this medicine)

- Your dosing schedule prescribed by your doctor is((
- to be written by a healthcare professional))
- •In general, for adults, take 1 tablet (200 mg of the active ingredient) at a time, two times a day after breakfast and dinner. If you are a patient with renal dysfunction or an elderly patient, the dosage may be decreased. Strictly follow the instructions.
- •This is a sustained release tablet. Take this medicine as it is without breaking and chewing.
- If you miss a dose, take the missed dose as soon as possible. However, if it is almost time for the next dose, skip the missed dose. You should never take two doses at one time.
- If you accidentally take more than your prescribed dose, consult with your doctor or pharmacist.
- •Do not stop taking this medicine unless your doctor instructs you to do so.

Precautions while taking this medicine

•Strictly follow the instructions on dietary/exercise therapy.

Possible adverse reactions to this medicine

The most commonly reported adverse reactions include abdominal pain, nausea, rash and anemia. If any of these symptoms occur, consult with your doctor or pharmacist.

The symptoms described below are rarely seen as initial symptoms of the adverse reactions indicated in brackets. If any of these symptoms occur, stop taking this medicine and see your doctor immediately.

- ·muscle pain, lassitude, reddish brown urine [rhabdomyolysis]
- •facial edema, swelling of lips, respiratory distress [anaphylaxis]
- general malaise, loss of appetite, yellow discoloration of the skin and the white of eyes [liver dysfunction, jaundice]
- •fever, redness and swelling of skin/mucosa with rash or blisters, conjunctival hyperemia [mucocutaneous ocular syndrome, erythema multiforme]

The above symptoms do not describe all the adverse reactions to this medicine. Consult with your doctor or pharmacist if you notice any symptoms of concern other than those listed above.

Storage conditions and other information

- ·Keep out of the reach of children. Store away from direct sunlight, heat and moisture.
- ·Discard the remainder. Do not store them.

For	nealthcare	protessional	use oni	y
		•		-

′ /

For further information, talk to your doctor or pharmacist.