

2026年9月

医療関係者各位

陽進堂ホールディングス株式会社

「使用上の注意」改訂のお知らせ

ドパミン作動性パーキンソン病治療剤
レストレスレッグス症候群治療剤
プラミペキソール塩酸塩錠 0.125mg「YD」
プラミペキソール塩酸塩錠 0.5mg「YD」
(プラミペキソール塩酸塩水和物錠)

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
8.重要な基本的注意 〈効能共通〉 8.1～8.4 変更なし 〈パーキンソン病〉 8.5 本剤の有効成分は、徐放錠である「プラミペキソール塩酸塩水和物徐放錠」と同一であるが、用法・用量が異なることに注意すること。また、本剤から「プラミペキソール塩酸塩水和物徐放錠」へ切り替える場合には、翌日から切り替え可能であるが、十分に患者の状態を観察すること。切り替えに際しては、「プラミペキソール塩酸塩水和物徐放錠」の「17.臨床成績」の項を参考に用量を選択すること。 〈中等度から高度の特発性レストレスレッグス症候群（下肢静止不能症候群）〉 8.6 変更なし	8.重要な基本的注意 〈効能共通〉 8.1～8.4 省略 〈中等度から高度の特発性レストレスレッグス症候群（下肢静止不能症候群）〉 8.5 省略

〈改訂理由〉

- 「8.重要な基本的注意」の追記
先発製剤において製剤間の記載整合性を目的とした改訂が行われたため、同様に追記して注意喚起することといたしました。

—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。—

- DSU No.348(2026 年 9 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。
陽進堂ホールディングスホームページの医療関係者様向けサイト(<https://yoshindoholdings.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。

プラミペキソール塩酸塩錠「YD」のGS1バーコード



お問い合わせは、担当 MR 又は弊社お客様相談室までご連絡ください。
陽進堂ホールディングス株式会社 お客様相談室 ☎ 0120-647-734

以上