

使用上の注意改訂のお知らせ

2026年6月
ファイザー株式会社

日本薬局方 ミノサイクリン塩酸塩顆粒

ミノマイシン[®]顆粒2%

MINOMYCIN[®] GRANULES 2%

日本薬局方 ミノサイクリン塩酸塩錠

ミノマイシン[®]錠50mg

MINOMYCIN[®] TABLETS 50mg

ミノサイクリン塩酸塩カプセル

ミノマイシン[®]カプセル50mg

ミノマイシン[®]カプセル100mg

MINOMYCIN[®] CAPSULES 50mg,100mg

処方箋医薬品（注意 - 医師等の処方箋により使用すること）

標記製品の電子化された添付文書（以下、電子添文）の「使用上の注意」を次のとおり自主改訂いたしますのでご案内申し上げます。

今後のご使用に際しましては、以下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】

改訂前（波線部は削除箇所）	改訂後（下線部は改訂箇所）																								
<p>10. 相互作用</p> <p>10.2 併用注意（併用に注意すること）</p> <table border="1" style="width: 100%; border-collapse: collapse;"> <thead> <tr> <th style="width: 25%;">薬剤名等</th> <th style="width: 25%;">臨床症状・措置方法</th> <th style="width: 50%;">機序・危険因子</th> </tr> </thead> <tbody> <tr> <td colspan="3" style="text-align: center;">省略</td> </tr> <tr> <td style="border-bottom: 1px dashed black;">ボルフィマーナ トリウム</td> <td>光線過敏症を起こすおそれがある。 直射日光、集中光等を避けること。</td> <td>皮膚の光感受性を高める薬剤との併用により、本剤による光線過敏症が増強されることが考えられる。</td> </tr> <tr> <td colspan="3" style="text-align: center;">省略</td> </tr> </tbody> </table>	薬剤名等	臨床症状・措置方法	機序・危険因子	省略			ボルフィマーナ トリウム	光線過敏症を起こすおそれがある。 直射日光、集中光等を避けること。	皮膚の光感受性を高める薬剤との併用により、本剤による光線過敏症が増強されることが考えられる。	省略			<p>10. 相互作用</p> <p>10.2 併用注意（併用に注意すること）</p> <table border="1" style="width: 100%; border-collapse: collapse;"> <thead> <tr> <th style="width: 25%;">薬剤名等</th> <th style="width: 25%;">臨床症状・措置方法</th> <th style="width: 50%;">機序・危険因子</th> </tr> </thead> <tbody> <tr> <td colspan="3" style="text-align: center;">省略</td> </tr> <tr> <td style="border-bottom: 1px dashed black;">光感受性を高める 薬剤 タラボルフィン ナトリウム アミノレプリ ン酸 ベルテボル フィン メトキサレン 等</td> <td>光線過敏症を起こすおそれがある。 直射日光、集中光等を避けること。</td> <td>皮膚の光感受性を高める薬剤との併用により、本剤による光線過敏症が増強されることが考えられる。</td> </tr> <tr> <td colspan="3" style="text-align: center;">省略</td> </tr> </tbody> </table>	薬剤名等	臨床症状・措置方法	機序・危険因子	省略			光感受性を高める 薬剤 タラボルフィン ナトリウム アミノレプリ ン酸 ベルテボル フィン メトキサレン 等	光線過敏症を起こすおそれがある。 直射日光、集中光等を避けること。	皮膚の光感受性を高める薬剤との併用により、本剤による光線過敏症が増強されることが考えられる。	省略		
薬剤名等	臨床症状・措置方法	機序・危険因子																							
省略																									
ボルフィマーナ トリウム	光線過敏症を起こすおそれがある。 直射日光、集中光等を避けること。	皮膚の光感受性を高める薬剤との併用により、本剤による光線過敏症が増強されることが考えられる。																							
省略																									
薬剤名等	臨床症状・措置方法	機序・危険因子																							
省略																									
光感受性を高める 薬剤 タラボルフィン ナトリウム アミノレプリ ン酸 ベルテボル フィン メトキサレン 等	光線過敏症を起こすおそれがある。 直射日光、集中光等を避けること。	皮膚の光感受性を高める薬剤との併用により、本剤による光線過敏症が増強されることが考えられる。																							
省略																									

【改訂理由】

自主改訂

「10.2 併用注意」の項

ポルフィマーナトリウム

本剤の併用注意相手薬として設定していた「ポルフィマーナトリウム」は国内の販売が中止されていることから、記載を削除いたしました。

光感受性を高める薬剤（タラポルフィンナトリウム、アミノレブリン酸、ベルテポルフィン、メトキサレン等）

ポルフィマーナトリウムの削除に伴い、当該併用注意薬の記載を「光感受性を高める薬剤」へ変更しました。また、その代表的な薬剤としては、本剤がテトラサイクリン系薬剤であることを踏まえ、電子添文の「10.2 併用注意」の項に「テトラサイクリン系薬剤」又は「テトラサイクリン系抗生物質」が記載されているタラポルフィンナトリウム、アミノレブリン酸、ベルテポルフィン、メトキサレンを、本剤の電子添文においても追記し注意喚起を行うことにいたしました。

また、本改訂内容と併せて、「11.1 重大な副作用」の項に記載している「血管浮腫」を「血管性浮腫」に記載整備いたしました。

《改訂内容につきましては医薬品安全対策情報（DSU）No.346（2026年7月）に掲載される予定です。》

お問い合わせ先：ファイザー株式会社 Pfizer Connect/メディカル・インフォメーション 0120-664-467

〒151-8589 東京都渋谷区代々木 3-22-7 新宿文化クイントビル

PMDA ウェブサイト「医薬品に関する情報」(<https://www.pmda.go.jp/safety/info-services/drugs/0001.html>)に最新の電子添文及び医薬品安全対策情報（DSU）が掲載されます。
また、ファイザー株式会社の医療関係者向け製品情報サイト「ファイザーメディカル・インフォメーション」(<https://www.pfizermedicalinformation.jp/>)に製品情報を掲載しております。なお、以下のGS1バーコードを「添文ナビ」で読み取ることで、もしくは以下のPMDAウェブサイトより本製品の最新の電子添文等をご覧いただけます。

ミノマイシン顆粒 2%



(01)14987114075304

ミノマイシン錠 50mg



(01)14987114074406

ミノマイシンカプセル 50mg/100mg



(01)14987114074802

PMDA ウェブサイト ミノサイクリン塩酸塩：<https://www.pmda.go.jp/PmdaSearch/iyakuDetail/GeneralList/6152005>