



(実物大)



(実物大)



タダラフィル錠10mgCI「TCK」(実物大)



タダラフィル錠20mgCI「TCK」(実物大)



勃起不全治療剤

薬価基準未収載

# タダラフィル錠10mgCI「TCK」

# タダラフィル錠20mgCI「TCK」

《タダラフィル錠》

発売  
準備中

## TADALAFIL

処方箋医薬品(注意—医師等の処方箋により使用すること)

### 【警告】

- 1.本剤と硝酸剤又は一酸化窒素(NO)供与剤(ニトログリセリン、亜硝酸アミル、硝酸イソソルビド等)との併用により降圧作用が増強し、過度に血圧を下降させることがあるので、本剤投与の前に、硝酸剤又は一酸化窒素(NO)供与剤が投与されていないことを十分確認し、本剤投与中及び投与後においても硝酸剤又は一酸化窒素(NO)供与剤が投与されないよう十分注意すること。([禁忌]の項参照)
- 2.死亡例を含む心筋梗塞等の重篤な心血管系等の有害事象が報告されているので、本剤投与の前に、心血管系障害の有無等を十分確認すること。([禁忌]の項及び「副作用」の項参照)

### 【禁忌】(次の患者には投与しないこと)

- (1)本剤の成分に対し過敏症の既往歴のある患者
- (2)硝酸剤又は一酸化窒素(NO)供与剤(ニトログリセリン、亜硝酸アミル、硝酸イソソルビド等)を投与中の患者(「相互作用」の項参照)
- (3)可溶性グアニル酸シクラーゼ(sGC)刺激剤(リオシグアト)を投与中の患者(「相互作用」の項参照)
- (4)心血管系障害を有するなど性行為が不適当と考えられる患者
- (5)不安定狭心症のある患者又は性交中に狭心症を発現したことがある患者
- (6)コントロール不良の不整脈、低血圧(血圧<90/50mmHg)又はコントロール不良の高血圧(安静時血圧>170/100mmHg)のある患者
- (7)心筋梗塞の既往歴が最近3ヵ月以内にある患者
- (8)脳梗塞・脳出血の既往歴が最近6ヵ月以内にある患者
- (9)重度の肝障害のある患者
- (10)網膜色素変性症患者[網膜色素変性症の患者にはホスホジエステラーゼ(PDE)の遺伝的障害を持つ症例が少数認められる。]

●詳細につきましては、添付文書をご参照ください。

販売元 本草製薬株式会社

製造販売元 辰巳化学株式会社