

服用前にこの説明文書を必ずお読みください。  
また、必要な時に読めるよう大切に保管してください。

鼻炎内服薬

アレルギー専用

# ザジテン<sup>®</sup>AL 鼻炎カプセル

Zaditen<sup>®</sup>

第1類医薬品

## 特徴

花粉・ハウスダストなどによるくしゃみ・鼻みず・鼻づまりに

### トリプル・コントロール

ザジテンAL鼻炎カプセルは、3つのたらしきをもつ抗アレルギー薬「ケトチフェンマル酸塩」を配合。アレルギーの「発症」から「悪化」までのメカニズムに作用し、軽い症状を感じたときから、アレルギーをコントロールすることができます。

アレルギー症状を引き起こす誘発物質が体内に放出されないように元から抑えます。

**抑える**  
抗アレルギー作用



**鎮める**  
抗ヒスタミン作用

ヒスタミン受容体をブロックし、既に起こってしまったアレルギー症状を鎮めます。

**ひどくしない**  
抗炎症作用

粘膜の炎症を改善し、症状が繰り返し起こりにくい状態を保ちます。

## ⚠ 使用上の注意



### してはいけないこと

(守らないと現在の症状が悪化したり、副作用・事故が起こりやすくなります。)

- 次の人は服用しないでください。
  - 本剤によるアレルギー症状を起こしたことがある人
  - 15才未満の小児
- 本剤を服用している間は、次のいずれの医薬品も服用しないでください。  
他のアレルギー用薬(皮ふ疾患用薬、鼻炎用内服薬を含む)、抗ヒスタミン剤を含有する内服薬(かぜ薬、鎮咳去痰薬、乗物酔い薬、催眠鎮静薬)
- 服用後、乗物又は機械類の運転操作をしないでください。(眠気があらわれることがあります。)
- 授乳中の人は本剤を服用しないか、本剤を服用する場合には授乳を避けてください。(動物試験で乳汁中への移行が認められています。)
- 服用時は飲酒しないでください。



### 相談すること

- 次の人は服用前に医師又は薬剤師に相談してください。
 

(1) 医師の治療を受けている人	(6) アレルギーによる症状か他の原因による症状かはっきりしない人
(2) 減感作療法等、アレルギーの治療を受けている人	(7) 次の症状のある人
(3) 妊婦又は妊娠していると思われる人	排尿困難
(4) 高齢者	(8) 次の診断を受けた人
(5) 本人又は家族がアレルギー体質の人	気管支ぜんそく、アトピー性皮膚炎、てんかん
- 次の場合は、直ちに服用を中止し、この説明文書を持って医師又は薬剤師に相談してください。
  - 服用後、次の症状があらわれた場合

関係部位	症 状
皮 膚	紅斑、発疹、浮腫、かゆみ
鼻	鼻血
精神神経系	めまい、ふらつき、だるさ、頭痛、味覚異常、しびれ感
消化器	悪心・嘔吐、食欲不振、胃部不快感、腹痛、口内炎
その他	動悸、ほてり、頻尿、排尿痛、血尿、残尿感、月経異常、体重増加

- 1週間位服用しても症状がよくなる場合

3. 次の重篤な症状がまれに起こることがあります。その場合は直ちに医師の診療を受けてください。

症状の名称	症 状
中枢神経症状	一過性の意識消失、けいれん、興奮等があらわれる。
肝機能障害	発熱、発疹、全身のだるさ、黄疸（皮ふや白目が黄色くなる）等があらわれる。

4. 次の症状があらわれることがあるので、このような症状の継続又は増強が見られた場合には、服用を中止し、医師又は薬剤師に相談してください。

口のかわき、便秘、下痢、眠気

5. 次の場合は、医師又は薬剤師に相談してください。

症状の改善がみられても服用期間が2週間を超える場合

## 効能・効果

花粉、ハウスダスト（室内塵）などによる次のような鼻のアレルギー症状の緩和：くしゃみ、鼻みず（鼻汁過多）、鼻づまり

## 用法・用量

成人（15才以上）1回1カプセル、1日2回朝食後及び就寝前に服用してください。

年 令	成人（15才以上）	15才未満
1回量	1カプセル	服用しないこと
服用回数	1日2回 朝食後及び就寝前	

### <用法・用量に関する注意>

- 定められた用法・用量（必ず1回1カプセル、1日2回）を厳守してください。
- 1週間位服用しても症状がよくなる場合は、直ちに服用を中止し、医師又は薬剤師に相談してください。（個人差等により薬の効果があらわれるまでに2週間位かかる場合もあります。）
- カプセルの取り出し方  
図のようにカプセル剤の入っているPTPシートの凸部を指先で強く押して裏面のアルミ箔を破り、取り出して服用してください。（誤ってそのまま飲み込んだりすると食道粘膜に突き刺さる等思わぬ事故につながります。）



## 成 分

### 1カプセル中

ケトチフェンフマル酸塩 1.38mg（ケトチフェンとして1.00mg）

添加物：無水ケイ酸、ステアリン酸マグネシウム、トウモロコシ澱粉、D-マンニトール、ゼラチン、ラウリル硫酸ナトリウム、酸化チタン

## 保管及び取扱い上の注意

- 直射日光の当たらない湿気の少ない涼しい所に保管してください。
- 小児の手の届かない所に保管してください。
- 他の容器に入れ替えないでください。（誤用の原因になったり、品質が変わることがあります。）
- 使用期限をすぎた製品は服用しないでください。

## お問い合わせ先

製品についてのお問い合わせは、下記にお願い致します。

ノバルティス ファーマ株式会社 〒106-8618 東京都港区西麻布4-17-30  
 お客様相談室 電 話 03(5766)2615  
 受付時間 9:00~17:00  
 （土日祝・その他当社休業日を除く）

製品に関する情報はこちら <http://www.zaditen-al.jp>

副作用被害救済制度のお問い合わせ先

（独）医薬品医療機器総合機構  
<http://www.pmda.go.jp/kenkouhigai.html>  
 電話：0120-149-931（フリーダイヤル）

 NOVARTIS

製造販売元  
 ノバルティス ファーマ株式会社  
 東京都港区西麻布4-17-30