

令和4年1月

医療関係者各位

株式会社 陽進堂

「使用上の注意」改訂のお知らせ

切迫流・早産治療剤

日本薬局方

リトドリン塩酸塩錠

製品名：リトドリン塩酸塩錠5mg「YD」

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	
4. 副作用 (2) その他の副作用		4. 副作用 (2) その他の副作用	
	頻度不明 変更なし		頻度不明 省略
過敏症	発疹、紅斑	過敏症	発疹、紅斑
その他	唾液腺腫脹、高アマラーゼ血症(唾液腺型アマラーゼ増加)	胎児・新生児	胎児頻脈、胎児不整脈、新生児頻脈、新生児低血糖症
胎児・新生児	胎児頻脈、胎児不整脈、新生児頻脈、新生児低血糖症		

〈改訂理由〉

・「その他の副作用」への「その他」の項の新設

リトドリン塩酸塩製剤で症例集積に基づく改訂が行われたため、本剤においても整合性を図り、注意喚起することと致しました。

- DSU No.305(2022年1月発行)掲載予定
スマートフォン・タブレット版のDSUも公開されます。(https://dsu-system.jp/Web)
 - 改訂添付文書情報につきましては、陽進堂ホームページの医療関係者様向けサイト(https://www.yoshindo.co.jp/)及び総合機構のホームページ「医薬品に関する情報」(https://www.pmda.go.jp/safety/info-services/drugs/0001.html)にも掲載しております。
 - 添付文書閲覧アプリ「添文ナビ」をダウンロードし、GS1バーコードを読み取ることで、PMDAホームページの最新の電子化された添付文書を確認頂くこともできます。

リトドリン塩酸塩錠5mg「YD」のGS1バーコード


- 添文ナビ—

iOS版 Android版


- PMDAによる医薬品医療機器情報配信サービス「PMDA メディナビ」にご登録頂きますと、医薬品の重要な安全性情報がタイムリーにメール配信されます。(https://www.pmda.go.jp/safety/info-services/medi-navi/0007.html)

お問い合わせは、担当MR又は弊社医薬営業本部までご連絡ください。

㈱陽進堂 医薬営業本部 ☎ 0120-647-734

以上