

電子添文改訂のお知らせ

2026年2月

製造販売元：ヴィアトリス・ヘルスケア合同会社
販売元：ヴィアトリス製薬合同会社

5-HT_{1B/1D}受容体作動型片頭痛治療剤
スマトリプタンコハク酸塩錠

スマトリプタン錠50mg「VTRS」

SUMATRIPTAN Tablets

この度、標記製品の電子添文を次のとおり自主改訂いたしましたので、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】

改訂後（下線部分：改訂（追記）箇所）				改訂前			
11. 副作用 （省略）				11. 副作用 （省略）			
11.2 その他の副作用				11.2 その他の副作用			
	1%以上	1%未満	頻度不明		1%以上	1%未満	頻度不明
（省略）				（省略）			
その他	痛み（胸痛、 乳房痛、咽喉 頭痛、頭痛、 筋肉痛、関節 痛、背部痛、 頸部痛等） <small>注</small> ）、倦怠感、 脱力感	熱感 ^注 ）、 潮紅	圧迫感 ^注 ）、 ひっ迫感 ^注 ）、 重感 ^注 ）、冷感 ^注	その他	痛み（胸痛、 咽喉頭痛、頭 痛、筋肉痛、 関節痛、背部 痛、頸部痛 等） ^注 ）、倦怠 感、脱力感	熱感 ^注 ）、 潮紅	圧迫感 ^注 ）、 ひっ迫感 ^注 ）、 重感 ^注 ）、冷感 ^注
<small>注</small> ）これらの症状は通常一過性であるが、ときに激しい場合があり、身体各部でおこる可能性がある。				<small>注</small> ）これらの症状は通常一過性であるが、ときに激しい場合があり、身体各部でおこる可能性がある。			

【改訂理由】

自主改訂

「副作用_その他の副作用」の項：

CCDS*改訂に基づき、「副作用_その他の副作用」の項を改訂する同一成分薬（イミグラン錠：グラクソ・スミスクライン株式会社）との整合を取り、改訂いたしました。

*CCDS (Company Core Data Sheet：企業中核データシート)：

各国の添付文書を作成する際に基準としている製品情報文書であり、安全性情報、効能・効果、用法・用量、薬学的情報などの製品情報が記載されています。なお、世界中の安全性情報等を集積、評価し、最新の情報が反映されるように逐次改訂されます。

本件に関するお問い合わせは、下記のコールセンター又はヴィアトリス製薬合同会社の製品担当 MR までお願い申し上げます。

お問い合わせ先：

ヴィアトリス製薬合同会社 メディカルインフォメーション部 フリーダイヤル：0120-419-043
〒106-0041 東京都港区麻布台一丁目3番1号

改訂内容につきましては、医薬品安全対策情報(DSU)No.343(2026年3月発送)に掲載される予定です。
また、最新の電子化された添付文書は、独立行政法人医薬品医療機器総合機構ホームページの「医薬品に関する情報」(<https://www.pmda.go.jp/safety/info-services/drugs/0001.html>)及びヴィアトリス製薬合同会社の医療関係者向けウェブサイト「Viatrix e Channel」(<https://www.viatrix-e-channel.com/index.php>)に掲載しております。
なお、以下のGS1バーコードを「添文ナビ」で読み取ることも、本製品の最新の電子化された添付文書等をご覧いただけます。

スマトリブタン錠 50mg「VTRS」

