

— 医薬品の適正使用に欠かせない情報です。必ずお読みください。 —

電子添文改訂のお知らせ

2023年11月

製造販売元：ヴィアトリス製薬株式会社

消化管運動賦活剤
イトプリド塩酸塩錠

ガナトン[®]錠50mg

Ganaton[®] 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：改訂箇所） | 改訂前 | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | |
|--|--|-----------|------|------|--|--|----|--|------|------------|--|-----------|-----|------|--|---|--|----------|------|------|--|--|----|--|------|-----|------|--|
| 11. 副作用 （省略） 11.1 重大な副作用 （省略） 11.2 その他の副作用 | 11. 副作用 （省略） 11.1 重大な副作用 （省略） 11.2 その他の副作用 | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | |
| <table border="1"><tr><td></td><td>0.1～5%未満</td><td>頻度不明</td></tr><tr><td colspan="3">（省略）</td></tr><tr><td>腎臓</td><td></td><td>（省略）</td></tr><tr><td><u>循環器</u></td><td></td><td><u>動悸</u></td></tr><tr><td>その他</td><td>（省略）</td><td></td></tr></table> | | 0.1～5%未満 | 頻度不明 | （省略） | | | 腎臓 | | （省略） | <u>循環器</u> | | <u>動悸</u> | その他 | （省略） | | <table border="1"><tr><td></td><td>0.1～5%未満</td><td>頻度不明</td></tr><tr><td colspan="3">（省略）</td></tr><tr><td>腎臓</td><td></td><td>（省略）</td></tr><tr><td>その他</td><td>（省略）</td><td></td></tr></table> | | 0.1～5%未満 | 頻度不明 | （省略） | | | 腎臓 | | （省略） | その他 | （省略） | |
| | 0.1～5%未満 | 頻度不明 | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | |
| （省略） | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | |
| 腎臓 | | （省略） | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | |
| <u>循環器</u> | | <u>動悸</u> | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | |
| その他 | （省略） | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | |
| | 0.1～5%未満 | 頻度不明 | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | |
| （省略） | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | |
| 腎臓 | | （省略） | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | |
| その他 | （省略） | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | |

【改訂理由】

自主改訂

「副作用_その他の副作用」の項：

海外市販後の副作用集積状況から CCDS*に「Palpitations(動悸)」が追記され、また、国内においても集積が認められたことから、「動悸」を追記し、注意喚起を行うことにいたしました。

*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株式会社の製品担当 MR までお願い申し上げます。

お問い合わせ先：

ヴィアトリス製薬株式会社 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
〒105-0001 東京都港区虎ノ門5丁目11番2号

改訂内容につきましては、医薬品安全対策情報(DSU)No.322(2023年12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株式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/viatrixproducts/di/branded/index.html>)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」で読み取ることで、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。

ガナトン錠 50mg

