

— 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

2024年2月

製造販売元：辰巳化学株式会社
販売元：ヴィアトリス製薬株式会社

抗パーキンソン剤
レボドパ・カルビドパ水和物錠
レプリントン[®]配合錠L100
LEPRINTON Combination 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. 副作用 （省略）			
11.1 重大な副作用 （省略）				11.1 重大な副作用 （省略）			
11.1.2 その他の副作用				11.1.2 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）			
泌尿器	—	—	排尿異常、 <u>尿路感染</u>	泌尿器	—	—	排尿異常
（省略）				（省略）			

【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」を改訂する同一成分薬（ネオドパストン配合錠：大原薬品工業株式会社）との整合を取り、改訂いたしました。

なお、本改訂内容と併せて、「重要な基本的注意」の項に記載している「添付文書」を「電子添文」に記載整備いたしました。

*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.324(2024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/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。

レプリントン配合錠 L100

