

— 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4月

製造販売元：ダイト株式会社
販売元：ヴィアトリス製薬株式会社

抗てんかん剤
レベチラセタム錠

レベチラセタム錠250mg「VTRS」 レベチラセタム錠500mg「VTRS」

LEVETIRACETAM 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
9. 特定の背景を有する患者に関する注意 9.2～9.3（省略） 9.5 妊婦 9.5.1（省略） 9.5.2 <u>本剤を投与した妊婦から出生した児において、 新生児薬物離脱症候群があらわれることがある。</u> 9.6～9.8（省略）	9. 特定の背景を有する患者に関する注意 9.2～9.3（省略） 9.5 妊婦（省略） 9.6～9.8（省略）

【改訂理由】

自主改訂

「特定の背景を有する患者に関する注意_妊婦」の項

症例集積により、「特定の背景を有する患者に関する注意_妊婦」の項を改訂する同一成分薬（イーケプラ錠/ユーシービージャパン株式会社）との整合を取り、改訂いたしました。

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.326(2024年5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。

レベチラセタム錠 250mg/500mg「VTRS」



(01)14987901108901