

電子添文改訂のお知らせ

2024年4月

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

前立腺肥大症の排尿障害改善剤
タムスロシン塩酸塩口腔内崩壊錠

タムスロシン塩酸塩OD錠0.1mg「VTRS」 タムスロシン塩酸塩OD錠0.2mg「VTRS」

TAMSULOSIN Hydrochloride OD 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）		
11.2 その他の副作用			11.2 その他の副作用		
	0.1～5%未満	頻度不明		0.1～5%未満	頻度不明
（省略）			（省略）		
その他	（省略）	鼻閉、浮腫、尿失禁、 味覚異常、女性化乳房、 持続勃起症、射精障害、 術中虹彩緊張低下症候群、 霧視、視力障害、ほてり、 熱感、灼熱感、胸部不快感	その他	（省略）	鼻閉、浮腫、尿失禁、 味覚異常、女性化乳房、 持続勃起症、射精障害、 術中虹彩緊張低下症候群、 霧視、視力障害、ほてり、 熱感、灼熱感

【改訂理由】

自主改訂

「副作用_その他の副作用」の項：

症例集積により、「副作用_その他の副作用」の項を改訂する同一成分薬（ハルナールD錠：アステラス製薬株式会社）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.325(2024年4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「Viatris e Channel」(<https://www.viatris-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。

タムスロシン塩酸塩 OD 錠 0.1mg/0.2mg「VTRS」

