

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。

「使用上の注意」改訂のお知らせ

抗リウマチ剤
メトトレキサート錠

メトトレキサート錠2mg「ダイト」

Methotrexate Tablets

2026 年 3 月



販売元
株式会社フェルゼンファーマ
札幌市中央区北10条西24丁目3番地

DAITO

製造販売元
ダイト株式会社
富山県富山市八日町326番地

この度、下記のとおり「使用上の注意」を改訂いたしました。
今後のご使用に際しましては、下記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（2026 年 3 月改訂）＞

_____：改訂・追記部分

改 訂 後			改 訂 前		
8. 重要な基本的注意 〈効能共通〉 8.1～8.12（省略、変更なし） 8.13 <u>光線過敏症が報告されているので、適切な日焼け防止対策を行い、強い日光又は紫外線への曝露を避けるよう患者に指導すること。[10.2 参照]</u> 〈関節リウマチ〉 8.14（以下、項目番号繰り下げ）（省略、変更なし）			8. 重要な基本的注意 〈効能共通〉 8.1～8.12（省略） ←追記 〈関節リウマチ〉 8.13（省略）		
10. 相互作用 10.2 併用注意（併用に注意すること）			10. 相互作用 10.2 併用注意（併用に注意すること）		
薬剤名等	臨床症状・措置方法	機序・危険因子	薬剤名等	臨床症状・措置方法	機序・危険因子
（省略）	（省略）	（省略）	（省略）	（省略）	（省略）
<u>タラポルフィンナトリウム</u> [8.13 参照]	（省略）	<u>併用薬剤が光感受性を高めるため、光線過敏症を起こしやすい薬剤の作用を増強する。</u>	<u>ポルフィマーナトリウム</u>	（省略）	<u>ポルフィマーナトリウムは光感受性を高める作用があるため、光線過敏症を起こしやすい薬剤の作用を増強する。</u>

【改訂理由】

先発剤の CCDS 変更に伴い、自主改訂により「8. 重要な基本的注意」「10.2 併用注意（併用に注意すること）」の項を改訂しました。

本情報は、2026 年 3 月に公開の「医薬品安全対策情報（DSU）No. 344」に掲載いたします。

また、改訂後の電子添文につきましては、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>) および弊社ホームページ (<https://www.feldsenfpharma.co.jp>) に掲載しますので、併せてご参照ください。

なお、添付文書閲覧アプリ「添文ナビ®」を用いて、GS1 バーコードを読み取ることで、最新の電子添文情報等をご覧いただくことが可能です。

メトトレキサート錠「ダイト」
GS1 バーコード

