

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

2026年2月

東和薬品株式会社

抗ウイルス化学療法剤

日本薬局方 アシクロビル錠

アシクロビル錠 200mg/400mg 「トーフ」

日本薬局方 アシクロビル顆粒

アシクロビル顆粒 40% 「トーフ」

日本薬局方 アシクロビル注射液

アシクロビル点滴静注液 250mg 「トーフ」

バラシクロビル錠 500mg 「トーフ」

バラシクロビル顆粒 50% 「トーフ」

このたび、標記製品の使用上の注意を改訂いたしましたのでお知らせいたします。
今後のご使用に際しましては、改訂内容をご参照くださいますようお願い申し上げます。

1. 改訂内容 (_____: 追記)

改訂前	改訂後
11. 副作用 11.1 重大な副作用 11.1.5 中毒性表皮壊死融解症 (Toxic Epidermal Necrolysis : TEN)、皮膚粘膜眼症候群 (Stevens-Johnson 症候群) (いずれも頻度不明)	11. 副作用 11.1 重大な副作用 11.1.5 中毒性表皮壊死融解症 (Toxic Epidermal Necrolysis : TEN)、皮膚粘膜眼症候群 (Stevens-Johnson 症候群)、 <u>急性汎発性発疹性膿疱症、多形紅斑</u> (いずれも頻度不明)

2. 改訂理由

「11.1 重大な副作用」の項：急性汎発性発疹性膿疱症

(令和8年2月10日付 厚生労働省医薬局医薬安全対策課長通知に基づく改訂)

アシクロビル製剤及びバラシクロビル塩酸塩製剤との因果関係が否定できない急性汎発性発疹性膿疱症症例が集積したため、「11.1 重大な副作用」に追記いたしました。

「11.1 重大な副作用」の項：多形紅斑 (自主改訂)

同一成分薬のCCDS (企業中核データシート) が変更されたため、改訂いたしました。

今回の改訂内容につきましては、日本製薬団体連合会の医薬品安全対策情報（DSU）No.343（2026年3月）に掲載の予定です。

最新の電子添文は、医薬品医療機器総合機構のホームページ(<https://www.pmda.go.jp/safety/info-services/drugs/0001.html>) 及び
弊社「東和薬品医療関係者向けサイト」 (<https://med.towayakuhin.co.jp/medical/>) に掲載いたします。

また、専用アプリ「添文ナビ」で下記GS1バーコードを読み取ることでも、最新の電子添文等をご参照いただけます。

アシクロビル錠「トーワ」



(01)14987155745020

アシクロビル顆粒「トーワ」



(01)14987155747048

アシクロビル点滴静注液「トーワ」



(01)14987155762027

バラシクロビル錠「トーワ」



(01)14987155056140

バラシクロビル顆粒「トーワ」



(01)14987155063100

製造販売元

東和薬品株式会社

大阪府門真市新橋町2番11号

【製品情報お問い合わせ先】

学術部DIセンター

TEL 0120-108-932

○●医療関係者向けメール配信サービスのご案内●○

電子添文改訂等の適正使用情報に関するウェブサイト
更新情報をメールにてお知らせいたします。

<https://med.towayakuhin.co.jp/medical/useful/mail.php>

