

「承認条件」削除のお知らせ

2026 年 9 月

東和薬品株式会社

抗精神病剤

ブロナンセリン錠 2mg/4mg/8mg 「トーフ」

このたび、電子添文における「承認条件」の削除を行いましたので、お知らせいたします。
同一成分薬の承認条件が解除されたことに伴い、標記製品の承認条件も同様に解除されました。

改訂内容（_____：削除）

改訂前	改訂後
21. 承認条件 医薬品リスク管理計画を策定の上、適切に実施すること。	←削除

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」で右記GS1バーコードを読み取ることで、最新の電子添文等をご参照いただけます。



(01)14987155147237

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>

