

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

抗血小板剤

2026年3月発売予定

プラスグレル塩酸塩製剤

プラスグレル錠 2.5mg/3.75mg/5mg 「トーフ」

プラスグレル OD 錠 20mg 「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		
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
(該当する記載なし)			オピオイド系鎮痛剤 モルヒネ等	本剤の血漿中濃度が 低下するおそれがある。	これらの薬剤の消化管運動 抑制により、本剤の吸収が 遅延すると考えられる。

2. 改訂理由 (自主改訂)

プラスグレル製剤とオピオイド系鎮痛剤 (モルヒネ等) を併用した際、オピオイド系鎮痛剤の消化管運動抑制により本剤の吸収が遅延し、本剤の血漿中濃度が低下する恐れがあるとする文献¹⁻³⁾ が報告され、同一成分薬のCCDS*が変更されたため、改訂いたしました。

- 1) Circ Cardiovasc Interv, 2016 Sep; 9(9): e004229.
- 2) Indian Heart J, 2019 Mar-Apr; 71(2): 126-135.
- 3) Am J Emerg Med, 2021 Mar; 41: 219-228.

*CCDS : Company Core Data Sheet 企業中核データシート

MAH (Marketing Authorization Holder : 医薬品市販承認取得者) によって作成される書類で、安全性情報に加えて、適応症、用法及び用量、薬理学的情報及び製品に関するその他の情報が含まれている。(ICH E2Cガイドラインより抜粋)

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) 14987155164180

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>

