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。

規制区分変更及び 使用上の注意改訂のお知らせ

2025年3月

東和薬品株式会社

プロトンポンプ・インヒビター ラベプラゾールナトリウム錠

ラベプラゾール Na 錠 5mg/10mg/20mg「トーワ」

このたび、標記製品につきまして、令和7年3月21日付厚生労働省告示第63号により「処方箋医薬品」 指定が解除されましたのでお知らせいたします。

※「処方箋医薬品」表示の製品がしばらくの間流通しますが、「処方箋医薬品」としての取扱いの必要はございません。

また、使用上の注意を改訂いたしましたので、あわせて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 (____: 削除)

| 改 訂 後 | | | | 改 訂 前 | | | |
|--|--|--|--|---|--|---|--|
| 2. 禁忌 (次の患者には投与しないこと) 2.2 リルピビリン塩酸塩を投与中の患者 [10.1 参照] | | | | 2. 禁忌(次の患者には投与しないこと)2.2 アタザナビル硫酸塩、リルピビリン塩酸塩を投与中の患者 [10.1 参照] | | | |
| 10. 相互作用 10.1 併用禁忌(併用しないこと) | | | | 10. 相互作用 10.1 併用禁忌(併用しないこと) | | | |
| 薬剤名等 臨床症状・措置方法 機序・危険因子 (削除) | | | | 薬剤名等 <u>アタザナビル硫酸塩</u> (レイアタッツ) [2.2参照] | 臨床症状・措置方法 アタザナビルの作用 が減弱するおそれが ある。 | 機序・危険因子 本剤の胃酸分泌抑制作用により、胃内のが上昇し、アタザナビルの溶解性が低下し、アタザナビルの血中濃度が低下するおそれがある。 | |

2. 改訂理由(自主改訂)

販売中止品名を削除いたしました。

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.335(2025年4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。

5mg/10mg

20mg

(01) 14987155136118

(01)14567155401015

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

