

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 「トーフ」

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 <u>アタザナビル硫酸塩</u> 、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	薬剤名等	臨床症状・措置方法
(削除)		アタザナビル硫酸塩 (レイアタツツ) [2.2参照]	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pH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、最新の電子添文等をご参照いただけます。

5mg/10mg



(01) 14987155136118

20mg



(01) 14987155401018

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>

