

# 規制区分変更に伴う 電子添文改訂のお知らせ

2026年5月  
東和薬品株式会社

## メラトニン受容体アゴニスト ラメルテオン錠 8mg「トーワ」

このたび、標記製品につきまして、令和8年5月20日付 厚生労働省告示第221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。

### 改訂内容

改訂前	改訂後
規制区分 処方箋医薬品 <sup>注)</sup> 注) 注意—医師等の処方箋により使用すること	なし

※「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。

### < 記載整備 >

「血管浮腫」 → 「血管性浮腫」

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)14987155159278

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>

