

# 「承認条件」削除のお知らせ

2024年9月  
東和薬品株式会社

抗てんかん剤  
レベチラセタム錠

## レベチラセタム錠 250mg/500mg 「トーフ」

レベチラセタムドライシロップ

## レベチラセタム DS 50% 「トーフ」

このたび、標記製品につきまして、厚生労働省医薬局医薬品審査管理課より承認条件の解除について事務連絡が発出されました。これに伴い、電子添文の「承認条件」を削除いたしましたので、お知らせいたします。

今後のご使用に際しましては、改訂電子添文をご参照くださいますようお願い申し上げます。

### 改訂内容 (\_\_\_\_\_: 削除)

改訂後	改訂前
(削除)	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。

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。

錠



(01)14987155155171

DS



(01)14987155156123

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>

