

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 7 月

販 売 元 株式会社三和化学研究所
製造販売元 東 和 薬 品 株 式 会 社

プロトンポンプ・インヒビター

日本薬局方 ランソプラゾール腸溶性口腔内崩壊錠

ランソプラゾール OD 錠 15mg/30mg 「トーフ」

このたび、標記製品につきまして、令和 7 年 7 月 10 日付厚生労働省告示第 197 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	機序・危険因子	薬剤名等	臨床症状・措置方法	機序・危険因子
(削除)			<u>アタザナビル硫酸塩</u> <u>レイアタツツ</u> [2.2参照]	<u>アタザナビル硫酸塩</u> <u>の作用を減弱するお</u> <u>それがある。</u>	本剤の胃酸分泌抑制作用によりアタザナビル硫酸塩の溶解性が低下し、アタザナビルの血中濃度が低下する可能性 <u>がある。</u>
(略)			(略)		

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.338（2025 年 8 月）に掲載の予定です。

最新の電子添文は、独立行政法人 医薬品医療機器総合機構のホームページ（<https://www.pmda.go.jp>）及び株式会社三和化学研究所ホームページ（<https://med.sk-net.com/>）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。



〔お問い合わせ先〕

株式会社三和化学研究所 コントクトセンター

電話 0120-19-8130

受付時間：月～金曜日 9:00～17:00

（祝日及び弊社休業日を除く）

ホームページ <https://www.sk-net.com>

A01623