

「承認条件」削除のお知らせ

2024年9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

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、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.skk-net.com/>) に掲載いたします。

また、専用アプリ「添文ナビ」で下記GSI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)14987086675526

レベチラセタム錠250mg/500mg 「トーフ」


(01)14987086675601

レベチラセタムDS 50% 「トーフ」

〔お問い合わせ先〕

株式会社三和化学研究所 コンタクトセンター

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.skk-net.com>