

電子添文改訂のお知らせ

2025 年 3 月

販 売 株式会社エッセンシャルファーマ
製造販売元 大 原 薬 品 工 業 株 式 会 社

プロトンポンプ阻害剤
ラベプラゾールナトリウム錠
ラベプラゾールNa塩錠 10mg 100錠
RABEPRAZOLE Na TABLETS 10mg OHARA.

プロトンポンプ阻害剤
ラベプラゾールナトリウム錠
ラベプラゾールNa塩錠 20mg 100錠
RABEPRAZOLE Na TABLETS 20mg OHARA.

この度、標記製品の電子添文を改訂いたしましたので、お知らせ申し上げます。
今後のご使用に際しましては、下記の内容をご参照下さいますようお願い申し上げます。

1. 改訂内容（改訂項目のみ抜粋）

〔——部：削除箇所（厚生労働省告示、自主改訂）〕

改 訂 後			改 訂 前		
規制区分			規制区分 処方箋医薬品 ^{注)} 注) 注意 医師等の処方箋により使用すること		
2. 禁忌（次の患者には投与しないこと） 2.1 ＜略：現行どおり＞ 2.2 リルピピ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） 2.1 ＜略＞ 2.2 アタザナビル硫酸塩、リルピピリン塩酸塩を投与中の患者 [10.1 参照]		
10. 相互作用 ＜略：現行どおり＞ 10.1 併用禁忌（併用しないこと）			10. 相互作用 ＜略＞ 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
リルピピリン塩酸塩（エジュラント） [2.2 参照]	リルピピリン塩酸塩の作用を減弱するおそれがある。	本剤の胃酸分泌抑制作用により、胃内pHが上昇し、リルピピリン塩酸塩の吸収が低下し、リルピピリンの血中濃度が低下することがある。	アタザナビル硫酸塩（レイアタッツ） —[2.2 参照]—	アタザナビルの作用が減弱するおそれがある。	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。
			リルピピリン塩酸塩（エジュラント） [2.2 参照]	リルピピリン塩酸塩の作用を減弱するおそれがある。	本剤の胃酸分泌抑制作用により、胃内pHが上昇し、リルピピリン塩酸塩の吸収が低下し、リルピピリンの血中濃度が低下することがある。

2. 改訂理由

- (1) 厚生労働省告示第六十三号（令和7年3月21日付）により「ラベプラゾール」につきまして、「処方箋医薬品」の指定が解除されたため削除致しました。
- (2) 併用禁忌対象の「アタザナビル硫酸塩（レイアタツ）」が販売中止となりましたので、「2. 禁忌」「10.1 併用禁忌（併用しないこと）」から同剤の記載を削除致しました。

使用上の注意の改訂内容につきましては、日本製薬団体連合会発行「DSU 医薬品安全対策情報 No.335」に掲載されます。

最新の電子化された添付文書は、独立行政法人医薬品医療機器総合機構ホームページ「医薬品に関する情報」(<https://www.pmda.go.jp>)でご覧いただくことができます。

また、以下の GS1 コードを、専用アプリ「添文ナビ^{てんぶん}®」で読み取ることも、ご覧いただくことが可能です。

ラベプラゾール Na 塩錠 10mg「オーハラ」の GS1 コード



ラベプラゾール Na 塩錠 20mg「オーハラ」の GS1 コード

