

「使用上の注意」の改訂に関するお知らせ

2025 年 3 月-4 月

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錠5mg「JG」
ラベプラゾールNa錠 10mg「JG」

Rabeprazole Na Tablets

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錠 20mg「JG」

Rabeprazole Na Tablets

製造販売元 日本ジェネリック株式会社

このたび、上記の弊社製品につきまして、「使用上の注意」の一部を改訂いたしました。ご使用に際しましては、改訂後の各項を十分ご参照くださいますようお願い申し上げます。

また、今後とも弊社製品のご使用に当たって、副作用等の治療上好ましくない事象をご経験の際には、弊社 MR までできるだけ速やかにご連絡くださいますよう、併せてお願い申し上げます。

1. 改訂内容

相互作用相手薬の製造販売中止のため、以下のとおり自主改訂いたしました。

- ・「禁忌」及び「併用禁忌」の項より、「**アタザナビル硫酸塩**」を削除いたしました。

2. 改訂内容(抜粋)

(削除箇所：)

改 訂 後			改 訂 前		
2. 禁忌（次の患者には投与しないこと） 2.1 〈変更なし〉 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 〈省略〉 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 〈変更なし〉 10.1 併用禁忌(併用しないこと)			10. 相互作用 〈省略〉 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]	〈変更なし〉	〈変更なし〉	アタザナビル硫酸塩 (レイアッツ) [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]	〈省略〉	〈省略〉

(2025 年 3 月改訂)

3. DSU掲載

使用上の注意改訂情報は、2025 年 4 月発行の「医薬品安全対策情報 (DSU) No.335」に掲載されます。

今回の使用上の注意改訂等を反映した電子化された添付文書情報につきましては、以下よりご確認ください。

- ・日本ジェネリック株式会社 医療関係者向けサイト (<https://medical.nihon-generic.co.jp/>)
 - ・医薬品医療機器総合機構ホームページ(<https://www.pmda.go.jp/>)
 - ・「添文ナビ[®]」にて個装箱等に表示の GS1 バルコードを読み取る。
- 「添文ナビ[®]」のインストールや使用方法は日薬連のホームページをご覧ください。
(<http://www.fpmaj.gr.jp/Library/eMC/>)

お問合せ先：日本ジェネリック株式会社
安全管理部 TEL：03-6684-2467

ラベプラゾール Na 錠 5mg/10mg「JG」



(01)14987792102354

ラベプラゾール Na 錠 20mg「JG」



(01)14987792214910

J-JG048-010