

## 「使用上の注意」改訂のお知らせ

2025 年 4 月

製造販売元



日本ケミファ株式会社  
東京都千代田区岩本町2丁目2-3

プロトンポンプ阻害剤

処方箋医薬品

ラベプラゾールナトリウム錠

**ラベプラゾールナトリウム錠 5mg「ケミファ」**

**ラベプラゾールナトリウム錠 10mg「ケミファ」**

**ラベプラゾールナトリウム錠 20mg「ケミファ」**

このたび、標記製品の「使用上の注意」の項を改訂いたしましたので、ご案内申し上げます。  
今後のご使用に際しましては、下記の内容をご参照くださいますようお願い申し上げます。

### 記

<改訂内容（2025年4月改訂）>（該当部分のみ抜粋）

1. 「禁忌」の項の記載を一部改訂し、以下のように改めました。

.....部：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）<br>2.1 省略（現行通り）<br>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）<br>2.1 省略<br>2.2 アタザナビル硫酸塩、リルピビリン塩酸塩を投与中の患者 [10.1 参照] |

2. 「相互作用」の「併用禁忌」の項の記載を一部改訂し、以下のように改めました。

.....部：削除箇所

| 改訂後                               |           |          | 改訂前                               |                       |                                                                |
|-----------------------------------|-----------|----------|-----------------------------------|-----------------------|----------------------------------------------------------------|
| 10. 相互作用<br>省略（現行通り）              |           |          | 10. 相互作用<br>省略                    |                       |                                                                |
| 10.1 併用禁忌（併用しないこと）                |           |          | 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                                                        |
| リルピビリン塩酸塩<br>（エジュラント）<br>[2.2 参照] | 省略（現行通り）  | 省略（現行通り） | アタザナビル硫酸塩<br>（レイアタッツ）<br>[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。 |
|                                   |           |          | リルピビリン塩酸塩<br>（エジュラント）<br>[2.2 参照] | 省略                    | 省略                                                             |

## <改訂理由>

### 自主改訂による改訂

相互作用相手薬の製造販売中止（経過措置期間満了）に伴い、「禁忌」、「相互作用」の「併用禁忌」の項を改訂しました。

以上

- 今回の改訂内容につきましては、医薬品安全対策情報（DSU）No. 335（2025年4月）に掲載される予定です。
- 最新の電子化された添付文書は弊社ホームページ「医療関係者向けサイト」（<https://www.nc-medical.com/>）及びPMDAホームページ「医薬品に関する情報」（<https://www.pmda.go.jp/safety/info-services/drugs/0001.html>）に掲載いたします。また、添付文書閲覧アプリ「添文ナビ」で下記 GS1 コードを読み取ることでご覧いただくこともできます。

