

令和元年10月3日

【照会先】

医薬・生活衛生局監視指導・麻薬対策課

課長補佐 小池 紘一郎（内線 2763）

係長 太田 和（内線 2766）

（直通電話）03-3595-2436

医薬・生活衛生局医薬安全対策課

課長補佐 花谷 忠昭（内線 2752）

専門官 田中 茉莉子（内線 2751）

（直通電話）03-3595-2435

報道関係者 各位

医薬品自主回収のお知らせ(クラスI)

（販売名：ラニチジン錠 75mg・150mg「タイヨー」、ラニチジン注射液 50mg・100mg「タイヨー」）

本日、別添のとおり、武田テバファーマ株式会社が下記の医薬品の自主回収に着手した旨の情報提供がなされましたので、お知らせいたします。

記

販売名：ラニチジン錠 75mg「タイヨー」、ラニチジン錠 150mg「タイヨー」、
ラニチジン注射液 50mg「タイヨー」、ラニチジン注射液 100mg「タイヨー」

以上

2019年10月3日

武田テバファーマ株式会社

自主回収(クラスI)のお知らせ

H₂受容体拮抗剤

ラニチジン錠 75 mg・150 mg「タイヨー」/ラニチジン注射液 50 mg・100 mg「タイヨー」

武田テバファーマ株式会社(本社:愛知県名古屋市中区、CEO 兼社長 松森浩士、以下「武田テバファーマ」)は、弊社が製造販売する H₂ 受容体拮抗剤のラニチジン錠 75 mg・150 mg「タイヨー」/ラニチジン注射液 50 mg・100 mg「タイヨー」(以下、本製品)につきまして、本日より自主回収(クラスI)を開始いたしました。

本製品の有効成分であるラニチジン塩酸塩に関しましては、先般、海外規制当局において、ラニチジン塩酸塩の製剤および原薬から発がん性物質 N-ニトロソジメチルアミン (NDMA) が微量に検出されたことが発表されました。また、国内においては、厚生労働省から9月17日に事務連絡「ラニチジン塩酸塩等における発がん性物質に関する分析について(依頼)」が発出されました。このため、弊社は本製品への NDMA 混入の可能性の調査を開始し、9月20日から本製品の出荷を停止しました。

そして、当該調査の結果、本製品に使用している原薬から管理水準を上回る NDMA が検出されたため、有効期限内の全ロットについて自主回収することといたしました。

なお、本製品の安全性に関する社内データからは、これまでに発がん性を示唆する事象は認められておりません。

この度の回収により、患者さんおよび医療関係者の皆様に多大なご心配とご迷惑をお掛けしますことを深くお詫び申し上げます。

以上

記

<回収対象製品 販売名>

ラニチジン錠 75mg「タイヨー」

ラニチジン錠 150mg「タイヨー」

ラニチジン注射液 50mg「タイヨー」

ラニチジン注射液 100mg「タイヨー」

<包装規格別対象ロット、数量及び出荷時期>

ラニチジン錠 75mg「タイヨー」

| 包装規格 | ロット番号 | 出荷数量(箱) | 出荷時期 |
|--------------|--------|---------|-------------------------|
| 100 錠 PTP | E00621 | 22,957 | 2017年12月14日～2019年03月13日 |
| | EH0979 | 10,899 | 2019年02月07日～2019年09月19日 |

| 包装規格 | ロット番号 | 出荷数量(箱) | 出荷時期 |
|---------------|--------|---------|-------------------------|
| 1000 錠 PTP | E00621 | 1,855 | 2017年09月19日～2019年05月30日 |
| | EH0979 | 336 | 2019年06月03日～2019年09月19日 |

ラニチジン錠 150mg「タイヨー」

| 包装規格 | ロット番号 | 出荷数量(箱) | 出荷時期 |
|--------------|--------|---------|-------------------------|
| 100 錠 PTP | CX0101 | 22,529 | 2017年05月29日～2018年03月12日 |
| | E70651 | 11,801 | 2018年02月20日～2018年07月04日 |
| | EC0713 | 12,373 | 2018年06月27日～2018年11月27日 |
| | EH0977 | 11,818 | 2018年11月08日～2019年04月10日 |
| | EP0945 | 7,986 | 2019年04月08日～2019年08月01日 |
| | EW0065 | 5,050 | 2019年07月18日～2019年09月19日 |

| 包装規格 | ロット番号 | 出荷数量(箱) | 出荷時期 |
|---------------|--------|---------|-------------------------|
| 1000 錠 PTP | CX0099 | 2,225 | 2017年03月14日～2018年04月13日 |
| | E70651 | 947 | 2018年03月02日～2018年10月01日 |
| | EC0713 | 951 | 2018年07月30日～2019年04月02日 |
| | EH0977 | 761 | 2019年03月18日～2019年09月19日 |
| | EP0945 | 84 | 2019年05月13日～2019年09月12日 |

ラニチジン注射液 50mg「タイヨー」

| 包装規格 | ロット番号 | 出荷数量(箱) | 出荷時期 |
|------|--------|---------|-------------------------|
| 10 管 | E40815 | 12,449 | 2018年04月19日～2018年09月20日 |
| | E80521 | 12,305 | 2018年07月17日～2018年11月14日 |
| | EC0631 | 11,408 | 2018年11月01日～2019年02月14日 |
| | EC0633 | 11,805 | 2019年02月04日～2019年05月27日 |
| | EL0397 | 11,045 | 2019年04月22日～2019年09月19日 |
| | ET0505 | 6,013 | 2019年08月05日～2019年09月19日 |

| 包装規格 | ロット番号 | 出荷数量(箱) | 出荷時期 |
|------|--------|---------|-------------------------|
| 50 管 | E80523 | 2,437 | 2018年04月18日～2018年08月01日 |
| | EB0327 | 2,350 | 2018年07月19日～2018年10月30日 |
| | EB0329 | 2,272 | 2018年10月01日～2018年12月18日 |
| | EF0409 | 2,325 | 2018年12月04日～2019年04月02日 |
| | EH0573 | 2,397 | 2019年02月13日～2019年06月17日 |

| | | | |
|--|--------|-------|-------------------------|
| | EL0399 | 2,365 | 2019年04月18日～2019年09月02日 |
| | ES0225 | 1,798 | 2019年07月10日～2019年09月19日 |

ラニチジン注射液 100mg「タイヨー」

| 包装規格 | ロット番号 | 出荷数量(箱) | 出荷時期 |
|------|--------|---------|-------------------------|
| 10 管 | E20999 | 6,380 | 2017年12月27日～2018年06月25日 |
| | E41111 | 6,380 | 2018年04月10日～2018年10月29日 |
| | E41113 | 6,472 | 2018年08月08日～2018年12月17日 |
| | EF0375 | 6,458 | 2018年11月21日～2019年03月13日 |
| | EF0377 | 6,457 | 2019年03月04日～2019年07月01日 |
| | ES0367 | 6,507 | 2019年06月04日～2019年09月19日 |
| | ES0369 | 570 | 2019年09月12日～2019年09月19日 |

<回収理由>

ラニチジン塩酸塩を原薬とする製剤において、発がん性物質である N-ニトロソジメチルアミン (NDMA) が検出されたとの海外規制当局の情報を受け、2019年9月17日に厚生労働省から、ラニチジン塩酸塩等における発がん性物質の分析の指示がありました。これを受け、ラニチジン錠およびラニチジン注射液の原薬について NDMA の分析を実施したところ、管理水準を超えた NDMA が検出されたため、有効期限内の全ロットについて自主回収することといたしました。

<危惧される具体的な健康被害>

NDMA は発がん性物質であり、重篤な健康被害にいたる可能性は否定できませんが、これまでに発がん性を示唆する事象は認められていません。今後、発がん性を示唆する事象が認められた場合はすみやかに情報提供する予定です。

<回収開始日>

2019年10月3日

<効能・効果>

ラニチジン錠 75mg・150mg「タイヨー」

胃潰瘍、十二指腸潰瘍、吻合部潰瘍、Zollinger-Ellison 症候群、逆流性食道炎、上部消化管出血(消化性潰瘍、急性ストレス潰瘍、急性胃粘膜病変による)

下記疾患の胃粘膜病変(びらん、出血、発赤、浮腫)の改善

急性胃炎、慢性胃炎の急性増悪期

麻酔前投薬

ラニチジン注射液 50mg・100mg「タイヨー」

・上部消化管出血(消化性潰瘍、急性ストレス潰瘍、急性胃粘膜病変による)

・侵襲ストレス(手術後に集中管理を必要とする大手術、集中治療を必要とする脳血管障害・頭部外傷・多臓器不全・広範囲熱傷)による上部消化管出血の抑制

・麻酔前投薬

<本件に関するお問い合わせ>

武田テバ ラニチジン錠・注「タイヨー」専用ダイヤル

TEL:0120-848-281

受付時間 9:00～17:30(土日祝日・弊社休業日を除く)

本情報は、本町記者会、道修町薬業記者クラブ加盟の各社に配布しています。

■本リリースに関するお問い合わせ先

武田テバファーマ株式会社 コーポレートコミュニケーション部

〒453-0801 愛知県名古屋市中村区太閤 1-24-11

Tel: 052-459-2001 Fax: 052-459-2851

武田テバについて

武田テバ<<http://www.takeda-teva.com>>は、テバファーマスーティカル・インダストリーズ・リミテッド(本社:イスラエル)と武田薬品工業株式会社(本社:大阪市中央区)が、2016年4月1日に設立した合弁会社であり、武田テバファーマ株式会社(本社:名古屋市)と武田テバ薬品株式会社(本社:滋賀県甲賀市)により構成されます。

武田テバは、ジェネリック医薬品と長期収載品によるオフ・パテント・ドラッグ(OPD:特許期間が満了した医薬品)の提供を通じて、日本の患者さんと医療関係者の皆さんの幅広いニーズおよびますます高まるジェネリック医薬品の重要性に対応してまいります。