

# 医薬品インタビューフォーム

日本病院薬剤師会のIF記載要領2013に準拠して作成

日本薬局方 パンクレアチン

## パンクレアチン〈ハチ〉

*Pancreatin*

剤 形	散剤
製剤の規制区分	該当しない
規格・含量	1g 中 日本薬局方 パンクレアチン 1g
一般名	和名：パンクレアチン (JAN) 洋名：Pancreatin (JAN、INN)
製造販売承認年月日 薬価基準収載・発売年月日	製造販売承認年月日：1985年12月26日 薬価基準収載年月日：1985年12月26日 発売年月日 : 2019年1月25日
開発・製造販売（輸入）・ 提携・販売会社名	販 売：ニプロ株式会社 製造販売：東洋製薬化成株式会社
医薬情報担当者の連絡先	
問い合わせ窓口	ニプロ株式会社 医薬品情報室 TEL:0120-226-898 FAX: 050-3535-8939 医療関係者向けホームページ <a href="https://www.nipro.co.jp/">https://www.nipro.co.jp/</a>

本IFは2023年10月改訂の添付文書の記載に基づき改訂した。

最新の添付文書情報は、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>にてご確認ください。

# I F利用の手引きの概要 一日本病院薬剤師会一

## 1. 医薬品インタビューフォーム作成の経緯

医療用医薬品の基本的な要約情報として医療用医薬品添付文書（以下、添付文書と略す）がある。医療現場で医師・薬剤師等の医療従事者が日常業務に必要な医薬品の適正使用情報を活用する際には、添付文書に記載された情報を裏付ける更に詳細な情報が必要な場合がある。

医療現場では、当該医薬品について製薬企業の医薬情報担当者等に情報の追加請求や質疑をして情報を補完して対処してきている。この際に必要な情報を網羅的に入手するための情報リストとしてインタビューフォームが誕生した。

昭和63年に日本病院薬剤師会（以下、日病薬と略す）学術第2小委員会が「医薬品インタビューフォーム」（以下、I Fと略す）の位置付け並びにI F記載様式を策定した。その後、医療従事者向け並びに患者向け医薬品情報ニーズの変化を受けて、平成10年9月に日病薬学術第3小委員会においてI F記載要領の改訂が行われた。

更に10年が経過し、医薬品情報の創り手である製薬企業、使い手である医療現場の薬剤師、双方にとって薬事・医療環境は大きく変化したことを受け、平成20年9月に日病薬医薬情報委員会においてI F記載要領2008が策定された。

I F記載要領2008では、I Fを紙媒体の冊子として提供する方式から、PDF等の電磁的データとして提供すること（e-I F）が原則となった。この変更にあわせて、添付文書において「効能・効果の追加」、「警告・禁忌・重要な基本的注意の改訂」などの改訂があつた場合に、改訂の根拠データを追加した最新版のe-I Fが提供されることとなつた。

最新版のe-I Fは、（独）医薬品医療機器総合機構の医薬品情報提供ホームページ（<http://www.info.pmda.go.jp/>）から一括して入手可能となっている。日本病院薬剤師会では、e-I Fを掲載する医薬品情報提供ホームページが公的サイトであることに配慮して、薬価基準収載にあわせてe-I Fの情報を検討する組織を設置して、個々のI Fが添付文書を補完する適正使用情報として適切か審査・検討することとした。

2008年より年4回のインタビューフォーム検討会を開催した中で指摘してきた事項を再評価し、製薬企業にとっても、医師・薬剤師等にとって、効率の良い情報源とすることを考えた。そこで今般、I F記載要領の一部改訂を行いI F記載要領2013として公表する運びとなつた。

## 2. I Fとは

I Fは「添付文書等の情報を補完し、薬剤師等の医療従事者にとって日常業務に必要な、医薬品の品質管理のための情報、処方設計のための情報、調剤のための情報、医薬品の適正使用のための情報、薬学的な患者ケアのための情報等が集約された総合的な個別の医薬品解説書として、日病薬が記載要領を策定し、薬剤師等のために当該医薬品の製薬企業に作成及び提供を依頼している学術資料」と位置付けられる。

ただし、薬事法・製薬企業機密等に関わるもの、製薬企業の製剤努力を無効にするもの及び薬剤師自らが評価・判断・提供すべき事項等はI Fの記載事項とはならない。言い換えると、製薬企業から提供されたI Fは、薬剤師自らが評価・判断・臨床適応するとともに、必要な補完をするものという認識を持つことを前提としている。

### [I Fの様式]

①規格はA4版、横書きとし、原則として9ポイント以上の字体（図表は除く）で記載し、一色刷りとする。ただし、添付文書で赤枠・赤字を用いた場合には、電子媒体ではこれに従うものとする。

②I F記載要領に基づき作成し、各項目名はゴシック体で記載する。

③表紙の記載は統一し、表紙に続けて日病薬作成の「I F利用の手引きの概要」の全文を記載するものとし、2頁にまとめる。

#### [ I F の作成]

- ① I F は原則として製剤の投与経路別（内用剤、注射剤、外用剤）に作成される。
- ② I F に記載する項目及び配列は日病薬が策定した I F 記載要領に準拠する。
- ③添付文書の内容を補完するとの I F の主旨に沿って必要な情報が記載される。
- ④製薬企業の機密等に関するもの、製薬企業の製剤努力を無効にするもの及び薬剤師をはじめ医療従事者自らが評価・判断・提供すべき事項については記載されない。
- ⑤「医薬品インタビューフォーム記載要領 2013」（以下、「I F 記載要領 2013」と略す）により作成された I F は、電子媒体での提供を基本とし、必要に応じて薬剤師が電子媒体（PDF）から印刷して使用する。企業での製本は必須ではない。

#### [ I F の発行]

- ①「I F 記載要領2013」は、平成25年10月以降に承認された新医薬品から適用となる。
- ②上記以外の医薬品については、「I F 記載要領2013」による作成・提供は強制されるものではない。
- ③使用上の注意の改訂、再審査結果又は再評価結果（臨床再評価）が公表された時点並びに適応症の拡大等がなされ、記載すべき内容が大きく変わった場合には I F が改訂される。

### 3. I F の利用にあたって

「I F 記載要領2013」においては、PDFファイルによる電子媒体での提供を基本としている。情報を利用する薬剤師は、電子媒体から印刷して利用することが原則である。

電子媒体の I F については、医薬品医療機器総合機構の医薬品医療機器情報提供ホームページに掲載場所が設定されている。

製薬企業は「医薬品インタビューフォーム作成の手引き」に従って作成・提供するが、I F の原点を踏まえ、医療現場に不足している情報や I F 作成時に記載し難い情報等については製薬企業のMR等へのインタビューにより薬剤師等自らが内容を充実させ、I F の利用性を高める必要がある。また、随時改訂される使用上の注意等に関する事項に関しては、I F が改訂されるまでの間は、当該医薬品の製薬企業が提供する添付文書やお知らせ文書等、あるいは医薬品医療機器情報配信サービス等により薬剤師等自らが整備するとともに、I F の使用にあたっては、最新の添付文書を医薬品医療機器情報提供ホームページで確認する。

なお、適正使用や安全性の確保の点から記載されている「臨床成績」や「主な外国での発売状況」に関する項目等は承認事項に関わることがあり、その取扱いには十分留意すべきである。

### 4. 利用に際しての留意点

I F を薬剤師等の日常業務において欠かすことができない医薬品情報源として活用して頂きたい。しかし、薬事法や医療用医薬品プロモーションコード等による規制により、製薬企業が医薬品情報として提供できる範囲には自ずと限界がある。I F は日病薬の記載要領を受けて、当該医薬品の製薬企業が作成・提供するものであることから、記載・表現には制約を受けざるを得ないことを認識しておかなければならぬ。

また製薬企業は、I F があくまでも添付文書を補完する情報資料であり、インターネットでの公開等も踏まえ、薬事法上の広告規制に抵触しないよう留意し作成されていることを理解して情報を活用する必要がある。

(2013 年 4 月改訂)

# 目 次

I. 概要に関する項目	1. 開発の経緯	1	VI. 薬効薬理に関する項目	1. 薬理学的に関連ある化合物又は化合物群	7
	2. 製品の治療学的・製剤学的特性	1		2. 薬理作用	7
II. 名称に関する項目	1. 販売名	2	VII. 薬物動態に関する項目	1. 血中濃度の推移・測定法	8
	2. 一般名	2		2. 薬物速度論的パラメータ	8
	3. 構造式又は示性式	2		3. 吸収	8
	4. 分子式及び分子量	2		4. 分布	9
	5. 化学名（命名法）	2		5. 代謝	9
	6. 慣用名、別名、略号、記号番号	2		6. 排泄	9
	7. CAS 登録番号	2		7. トランスポーターに関する情報	9
				8. 透析等による除去率	9
III. 有効成分に関する項目	1. 物理化学的性質	3	VIII. 安全性（使用上の注意等）に関する項目	1. 警告内容とその理由	10
	2. 有効成分の各種条件下における安定性	3		2. 禁忌内容とその理由（原則禁忌を含む）	10
	3. 有効成分の確認試験法	3		3. 効能又は効果に関連する使用上の注意とその理由	10
	4. 有効成分の定量法	3		4. 用法及び用量に関連する使用上の注意とその理由	10
IV. 製剤に関する項目	1. 剤形	4		5. 慎重投与内容とその理由	10
	2. 製剤の組成	4		6. 重要な基本的注意とその理由及び処置方法	10
	3. 懸濁剤、乳剤の分散性に対する注意	4		7. 相互作用	10
	4. 製剤の各種条件下における安定性	4		8. 副作用	10
	5. 調製法及び溶解後の安定性	5		9. 高齢者への投与	11
	6. 他剤との配合変化（物理化学的変化）	5		10. 妊婦、産婦、授乳婦等への投与	11
	7. 溶出性	5		11. 小児等への投与	11
	8. 生物学的試験法	5		12. 臨床検査結果に及ぼす影響	11
	9. 製剤中の有効成分の確認試験法	5		13. 過量投与	11
	10. 製剤中の有効成分の定量法	5		14. 適用上の注意	11
	11. 力値	5		15. その他の注意	11
	12. 混入する可能性のある夾雑物	5		16. その他	12
	13. 注意が必要な容器・外観が特殊な容器に関する情報	5			
	14. その他	5			
V. 治療に関する項目	1. 効能又は効果	6	IX. 非臨床試験に関する項目	1. 薬理試験	13
	2. 用法及び用量	6		2. 毒性試験	13
	3. 臨床成績	6			

<b>X. 管理的事項に関する項目</b>	
1. 規制区分	14
2. 有効期間又は使用期限	14
3. 貯法・保存条件	14
4. 薬剤取扱い上の注意点	14
5. 承認条件等	14
6. 包装	14
7. 容器の材質	14
8. 同一成分・同効薬	14
9. 国際誕生年月日	14
10. 製造販売承認年月日及び承認番号	15
11. 薬価基準収載年月日	15
12. 効能又は効果追加、用法及び用量変更 追加等の年月日及びその内容	15
13. 再審査結果、再評価結果公表年月日及び その内容	15
14. 再審査期間	15
15. 投薬期間制限医薬品に関する情報	15
16. 各種コード	15
17. 保険給付上の注意	15
<b>XI. 文献</b>	
1. 引用文献	16
2. その他の参考文献	16
<b>XII. 参考資料</b>	
1. 主な外国での発売状況	17
2. 海外における臨床支援情報	17
<b>XIII. 備考</b>	
その他の関連資料	18

---

## I. 概要に関する項目

---

### 1. 開発の経緯

パンクレアチンは、プロテアーゼ、アミラーゼ、リパーゼ、トリプシン、キモトリプシン、カルボキシペプチダーゼ、リボヌクレアーゼなど多くの酵素を含有し、タンパク質、炭水化物及び脂肪の消化を行う<sup>1)</sup>。

1g中にパンクレアチンを1g含有するパンクレアチン〈ハチ〉は、東洋製薬成株が承認を取得、1985年12月に上市されており、ニプロ株では2019年1月より販売を開始した。

### 2. 製品の治療学的・製剤学的特性

○本剤は、食用獣、主としてブタの胰臓から製したもので、でんぶん消化力、タンパク消化力及び脂肪消化力がある酵素剤である<sup>1)</sup>。

○臨床的には、消化異常症状の改善に有用性が認められている。

○副作用として、くしゃみ、流涙、皮膚発赤等の過敏症状があらわれることがある（頻度不明）。

---

## II. 名称に関する項目

---

### 1. 販売名

- (1) 和名 : パンクレアチン〈ハチ〉
- (2) 洋名 : Pancreatin
- (3) 名称の由来 : 局方名であるパンクレアチンに、屋号である〈ハチ〉を付した。

### 2. 一般名

- (1) 和名(命名法) : パンクレアチン (JAN)
- (2) 洋名(命名法) : Pancreatin (JAN)
- (3) ステム : 不明

### 3. 構造式又は示性式

該当資料なし

### 4. 分子式及び分子量

該当資料なし

### 5. 化学名(命名法)

Pancreatin (IUPAC)

### 6. 慣用名, 別名, 略号, 記号番号

該当資料なし

### 7. CAS登録番号

8049-47-6

---

### III. 有効成分に関する項目

---

#### 1. 物理化学的性質

##### (1) 外観・性状

白色～淡黄色の粉末で、特異なにおいがある。

##### (2) 溶解性

該当資料なし

##### (3) 吸湿性

該当資料なし

##### (4) 融点(分解点), 沸点, 凝固点

該当資料なし

##### (5) 酸塩基解離定数

該当資料なし

##### (6) 分配係数

該当資料なし

##### (7) その他の主な示性値<sup>1)</sup>

乾燥減量：4.0%以下（1g、減圧、酸化リン（V）、24時間）

強熱残分：5%以下（1g）

#### 2. 有効成分の各種条件下における安定性

該当資料なし

#### 3. 有効成分の確認試験法<sup>1)</sup>

日本薬局方の医薬品各条の「パンクレアチン」確認試験法による。

#### 4. 有効成分の定量法<sup>1)</sup>

日本薬局方の医薬品各条の「パンクレアチン」定量法による。

---

## IV. 製剤に関する項目

---

### 1. 剤形

#### (1) 剤形の区別、外観及び性状

1) 区別：散剤

2) 外観及び性状：白色～淡黄色の粉末で、特異なにおいがある。

#### (2) 製剤の物性：該当資料なし

#### (3) 識別コード：該当しない

#### (4) pH、浸透圧比、粘度、比重、無菌の旨及び安定なpH域等：該当資料なし

### 2. 製剤の組成

#### (1) 有効成分（活性成分）の含量

1g 中 日本薬局方 パンクレアチン 1g

#### (2) 添加物

該当しない

#### (3) その他

該当しない

### 3. 懸濁剤、乳剤の分散性に対する注意

該当しない

### 4. 製剤の各種条件下における安定性

加速試験<sup>2)</sup>

試験条件：40°C ± 2°C、75% ± 5%RH

包装形態（ポリエチレン・アルミ箔袋）

項目及び規格	試験開始時	1カ月後	3カ月後	6カ月後
性状（白色～淡黄色の粉末で、特異なにおいがある）	適合	適合	適合	適合
純度試験	適合	適合	適合	適合
乾燥減量（4.0%以下）	適合	適合	適合	適合
強熱残分（5%以下）	適合	適合	適合	適合
含量 でんぶん消化力（2800 でんぶん糖化力単位/g 以上）	3070～ 3210	3180～ 3280	3120～ 3280	3010～ 3150
タンパク消化力（28000 タンパク消化力単位/g 以上）	35300～ 38800	34100～ 38100	34700～ 38500	34700～ 36600
脂肪消化力（960 脂肪消化力単位/g 以上）	1490～ 1530	1320～ 1550	1370～ 1410	1300～ 1410

(n=3)

最終包装製品を用いた加速試験（40℃、相対湿度75%、6カ月）の結果、通常の市場流通下において、3年間安定であることが推測された。

5. 調製法及び溶解後の安定性

該当しない

6. 他剤との配合変化（物理化学的変化）<sup>1)</sup>

酸性又は強アルカリ性により失活する。

7. 溶出性

該当資料なし

8. 生物学的試験法

該当しない

9. 製剤中の有効成分の確認試験法<sup>1)</sup>

日本薬局方の医薬品各条の「パンクレアチン」確認試験法による。

10. 製剤中の有効成分の定量法<sup>1)</sup>

日本薬局方の医薬品各条の「パンクレアチン」定量法による。

11. 力価

該当しない

12. 混入する可能性のある夾雑物

該当資料なし

13. 注意が必要な容器・外観が特殊な容器に関する情報

該当資料なし

14. その他

該当しない

---

## V. 治療に関する項目

---

### 1. 効能又は効果

消化異常症状の改善

### 2. 用法及び用量

パンクレアチンとして、通常成人1回1gを1日3回食後に経口投与する。  
なお、年齢・症状により適宜増減する。

### 3. 臨床成績

#### (1) 臨床データパッケージ

該当しない

#### (2) 臨床効果

該当資料なし

#### (3) 臨床薬理試験

該当資料なし

#### (4) 探索的試験

該当資料なし

#### (5) 検証的試験

##### 1) 無作為化並行用量反応試験

該当資料なし

##### 2) 比較試験

該当資料なし

##### 3) 安全性試験

該当資料なし

##### 4) 患者・病態別試験

該当資料なし

#### (6) 治療的使用

##### 1) 使用成績調査・特定使用成績調査(特別調査)・製造販売後臨床試験(市販後臨床試験)

該当資料なし

##### 2) 承認条件として実施予定の内容又は実施した試験の概要

該当資料なし

---

## VI. 薬効薬理に関する項目

---

### 1. 薬理学的に関連ある化合物又は化合物群

消化酵素製剤（ジアスターーゼ等）

### 2. 薬理作用

#### （1）作用部位・作用機序

○プロテアーゼ、アミラーゼ、リパーゼ等の酵素を含有し、たん白質、炭水化物及び脂肪の消化を行う。

○主な酵素の至適 pH は次の通りである。

アミラーゼ ..... 6.0～8.0

プロテアーゼ ..... 7.5～9.0

リパーゼ ..... 7.0～9.0

#### （2）薬効を裏付ける試験成績

該当資料なし

#### （3）作用発現時間・持続時間

該当資料なし

---

## VII. 薬物動態に関する項目

---

### 1. 血中濃度の推移・測定法

#### (1) 治療上有効な血中濃度

該当資料なし

#### (2) 最高血中濃度到達時間

該当資料なし

#### (3) 臨床試験で確認された血中濃度

該当資料なし

#### (4) 中毒域

該当資料なし

#### (5) 食事・併用薬の影響

該当資料なし

#### (6) 母集団（ポピュレーション）解析により判明した薬物体内動態変動要因

該当資料なし

### 2. 薬物速度論的パラメータ

#### (1) 解析方法

該当資料なし

#### (2) 吸収速度定数

該当資料なし

#### (3) バイオアベイラビリティ

該当資料なし

#### (4) 消失速度定数

該当資料なし

#### (5) クリアランス

該当資料なし

#### (6) 分布容積

該当資料なし

#### (7) 血漿蛋白結合率

該当資料なし

### 3. 吸収

該当資料なし

#### 4. 分布

- (1) 血液－脳関門通過性  
該当資料なし
- (2) 血液－胎盤関門通過性  
該当資料なし
- (3) 乳汁への移行性  
該当資料なし
- (4) 髄液への移行性  
該当資料なし
- (5) その他の組織への移行性  
該当資料なし

#### 5. 代謝

- (1) 代謝部位及び代謝経路  
該当資料なし
- (2) 代謝に関与する酵素 (CYP450 等) の分子種  
該当資料なし
- (3) 初回通過効果の有無及びその割合  
該当資料なし
- (4) 代謝物の活性の有無及び比率  
該当資料なし
- (5) 活性代謝物の速度論的パラメータ  
該当資料なし

#### 6. 排泄

- (1) 排泄部位及び経路  
該当資料なし
- (2) 排泄率  
該当資料なし
- (3) 排泄速度  
該当資料なし

#### 7. トランスポーターに関する情報

該当資料なし

#### 8. 透析等による除去率

該当資料なし

---

## VIII. 安全性（使用上の注意等）に関する項目

---

### 1. 警告内容とその理由

該当しない

### 2. 禁忌内容とその理由（原則禁忌を含む）

禁忌（次の患者には投与しないこと）

(1) 本剤に対し過敏症の既往歴のある患者

(2) ウシ又はブタたん白質に対し過敏症の既往歴のある患者

### 3. 効能又は効果に関連する使用上の注意とその理由

該当しない

### 4. 用法及び用量に関連する使用上の注意とその理由

該当しない

### 5. 慎重投与内容とその理由

該当しない

### 6. 重要な基本的注意とその理由及び処置方法

該当しない

### 7. 相互作用

#### （1）併用禁忌とその理由

該当しない

#### （2）併用注意とその理由

該当しない

### 8. 副作用

#### （1）副作用の概要

本剤は使用成績調査等の副作用発現頻度が明確となる調査を実施していない。

#### （2）重大な副作用と初期症状

該当しない

(3) その他の副作用

	頻度不明
過敏症 <sup>注)</sup>	くしゃみ、流涙、皮膚発赤等の過敏症状

注)このような場合には投与を中止すること。

(4) 項目別副作用発現頻度及び臨床検査値異常一覧

該当資料なし

(5) 基礎疾患、合併症、重症度及び手術の有無等背景別の副作用発現頻度

該当資料なし

(6) 薬物アレルギーに対する注意及び試験法

「2. 禁忌内容とその理由（原則禁忌を含む）」の項

「8. 副作用」の項 を参照。

9. 高齢者への投与

該当資料なし

10. 妊婦、産婦、授乳婦等への投与

該当資料なし

11. 小児等への投与

該当資料なし

12. 臨床検査結果に及ぼす影響

該当資料なし

13. 過量投与

該当資料なし

14. 適用上の注意

服用時

- (1)投与に際しては、直ちに飲み下すように注意すること。（小児が誤って本剤を大量に停滞させたため、口内炎及び口腔内潰瘍を起こしたとの報告がある。）
- (2)投与に際しては、粉末を吸入しないように注意すること。（本剤の吸入により気管支痙攣、鼻炎を起こしたとの報告がある。）

15. その他の注意

該当しない

16. その他

該当しない

---

## IX. 非臨床試験に関する項目

---

### 1. 薬理試験

(1) 薬効薬理試験（「VI. 薬効薬理に関する項目」参照）

(2) 副次的薬理試験

該当資料なし

(3) 安全性薬理試験

該当資料なし

(4) その他の薬理試験

該当資料なし

### 2. 毒性試験

(1) 単回投与毒性試験

該当資料なし

(2) 反復投与毒性試験

該当資料なし

(3) 生殖発生毒性試験

該当資料なし

(4) その他の特殊毒性

該当資料なし

---

## X. 管理的事項に関する項目

---

### 1. 規制区分

製 剤 : パンクレアチン <ハチ>	該当しない
有効成分 : 日本薬局方 パンクレアチン	該当しない

### 2. 有効期間又は使用期限

使用期限 : 製造後 3 年 (安定性試験結果に基づく)  
(「IV. 製剤に関する項目」の「4. 製剤の各種条件下における安定性」の項を参照。)

### 3. 貯法・保存条件

気密容器、30°C以下

### 4. 薬剤取扱い上の注意点

#### (1) 薬局での取り扱い上の留意点について

該当しない

#### (2) 薬剤交付時の取扱いについて (患者等に留意すべき必須事項等)

「VIII. 安全性 (使用上の注意等) に関する項目」の「14. 適用上の注意」の項を参照。

#### (3) 調剤時の留意点について

該当しない

### 5. 承認条件等

該当しない

### 6. 包装

500g

### 7. 容器の材質

ポリエチレン・アルミ箔袋、紙箱

### 8. 同一成分・同効薬

同一成分薬 : 日本薬局方 パンクレアチン  
同 効 薬 : 日本薬局方 ジアスターゼ

### 9. 国際誕生年月日

該当しない

**10. 製造販売承認年月日及び承認番号**

製造販売承認年月日：1985年12月26日

承認番号 : (60AM) 5880

**11. 薬価基準収載年月日**

1985年12月26日

**12. 効能又は効果追加、用法及び用量変更追加等の年月日及びその内容**

該当しない

**13. 再審査結果、再評価結果公表年月日及びその内容**

○薬効再評価結果通知（1983年4月22日）

再評価結果の区分 「有用性が認められる」と判定された。

**14. 再審査期間**

該当しない

**15. 投薬期間制限医薬品に関する情報**

本剤は、投薬（あるいは投与）期間に関する制限は定められていない。

**16. 各種コード**

販売名	HOT(9桁)番号	厚生労働省薬価基準 収載医薬品コード	レセプト 電算コード
パンクレアチン〈ハチ〉	104620530	2331006X1098	620000612

**17. 保険給付上の注意**

本剤は、診療報酬上の後発医薬品に該当しない。

---

## X I. 文献

---

### 1. 引用文献

- 1) 第十七改正 日本薬局方 解説書（廣川書店） C-4010 (2016)  
2) 東洋製薬化成株社内資料：安定性（加速）試験

### 2. その他の参考文献

該当資料なし

---

## XII. 参考資料

---

### 1. 主な外国での発売状況

該当しない

### 2. 海外における臨床支援情報

該当資料なし

---

### XIII. 備考

---

#### その他の関連資料

該当資料なし

**二フロ株式会社**

大阪府摂津市千里丘新町3番26号