

2015年4月3日

各 位

薬剤部／薬品情報室（D I 室）

D I ・ BOX # 0 7 9 9

## 「リオベル配合錠LD」の自主回収について

選択的DPP-4阻害薬／チアゾリジン系薬配合剤「リオベル配合錠LD」（武田薬品工業）は、PTPシート包装内に異なる識別コードが施された刻印の錠剤が混入していたことが発覚しました。調査の結果、製錠工程において、当該製品の製錠に使用される杵（きね）とは異なる杵を用いて生産したものと判明したため、対象5ロットについて、自主回収となりました。

なお、用量を示す臼（うす）側の刻印に問題はなく、製品自体は当該製品そのものであり、有効性、安全性に問題は無いと考えられています。また、「リオベル配合錠HD」には問題はありません。

患者の持参薬等で本剤のPTPシート包装内に異なる識別コードが施された刻印の錠剤が見つかった場合や、患者から問い合わせがあった場合は、薬剤部に連絡して下さい。

オーダ名	リオベル配合錠LD			
成分名	アログリプチン安息香酸塩／ピオグリタゾン塩酸塩			
規格	25mg／15mg／錠			
適応症 用法・用量	2型糖尿病（ただし、アログリプチン安息香酸塩及びピオグリタゾン塩酸塩の併用による治療が適切と判断される場合に限る）： 本成人には1日1回1錠（LD：25mg／15mg又はHD：25mg／30mg）を朝食前又は朝食後に経口投与			
回収対象ロット	0085、0086、0087、0088、0089			
識別コード	正しい刻印		回収対象となる刻印	
	(上面)	(下面)	(上面)	(下面)
				
区分	処方／院外			

\* 詳細・不明な点につきましては医薬品情報室（3194）までお問い合わせください。

\* 「DI・BOX」は電子カルテ（EGMAIN）の掲示板およびイントラネットで参照・検索できます。