

2016年1月22日

各 位

薬剤部／薬品情報室（D I 室）



D I ・ BOX # 0 8 5 0

「テノゼット錠300mg」の処方制限解除について

『「テノゼット錠300mg」の処方制限について』（DI・BOX#0827）でお知らせした通り、中国天津滨海新区倉庫爆発事故により「テノゼット錠300mg」を製造している天津工場が被害を受け**製造・出荷が停止**していました。

安定供給の目処がたっていないこと、日本肝臓学会からの「新規患者導入の見合わせ及び長期処方を避けること」という要請を踏まえ、当院では「**テノゼット錠300mg**」を**全て院内処方とし、処方日数制限を最大31日**としてきました。

この度、海外で製造販売されている同一有効成分の製剤が国内で「テノゼット錠」として供給可能となりました。これに伴い、国内在庫が十分確保できることとなったため、通常通りの運用とします。また、製造工場の変更に伴い、錠剤の刻印及び色が変更になります。

オーダ名	テノゼット錠300mg	
成分名	テノホビル ジソプロキシルフマル酸塩	
規格	300mg／錠	
適応症 用法・用量	B型肝炎ウイルスの増殖を伴い肝機能の異常が確認されたB型慢性肝疾患におけるB型肝炎ウイルスの増殖抑制： 成人では1回300mgを1日1回経口投与	
	変更品	変更前
外観写真	 薄い青色	 白色
処方日数	90日分	
区分	処方／共通	

* 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。