

2019年9月24日

各 位

薬剤部／薬品情報室（D I 室）

D I ・ BOX # 1 2 1 2


「ザンタック錠150」のオーダー時停止について

院外専用医薬品であるH₂受容体拮抗剤「ザンタック錠150」（グラクソ・スミスクライン株式会社）は、原薬であるラニチジン塩酸塩において、発がん性物質N-ニトロソジメチルアミン（NDMA）が極微量混入していると、欧州医薬品庁（EMA）、アメリカ食品医薬品局（FDA）等からの報告を受け、現在詳細な調査が実施されています。現時点では調査が完了しておらず、調査結果が出るまでの期間、出荷が一時停止となっています。

これを受け当院では、2019年9月21日（土）より「ザンタック錠150」の院外処方を一時中止しています。

なお、副作用を含む有害事象の発生頻度や種類に発売以降特別の変化は観察されていないとのことです。患者からの問い合わせがあった場合には薬剤部に連絡して下さい。

また、新しい情報が入り次第お知らせします。

オーダ名	ザンタック錠150
成分名・規格	ラニチジン塩酸塩、150mg／錠
適応症	・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
外観写真	
区分	処方／院外 2019年9月21日（土）よりオーダー時中止

* 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。