

**注意事項等情報改訂のお知らせ**

アスピリン／ランソプラゾール配合剤

**タケルダ®配合錠**

(一般名：アスピリン／ランソプラゾール)

この度、標記製品の「注意事項等情報」を以下のとおり改訂致しましたのでご案内申し上げます。  
今後のご使用に際しましては、電子化された添付文書（以下、電子添文）をご参照下さいますようお願い申し上げます。

1. 改訂内容（抜粋） (追記箇所 下線：\_\_\_\_\_)

改 訂 後	改 訂 前
11. 副作用 11.1 重大な副作用 11.1.11 <u>アレルギー反応に伴う急性冠症候群</u> (頻度不明)	11. 副作用 11.1 重大な副作用 ←追記

2. 改訂理由

「11.1副作用：重大な副作用」の項に「アレルギー反応に伴う急性冠症候群」を追記（令和8年1月13日付医薬安発0113第4号による改訂）

アスピリン含有製剤によるアレルギー反応に伴う急性冠症候群について、医薬品医療機器総合機構で国内外の症例が評価されました。その結果、アスピリン含有製剤とアレルギー反応に伴う急性冠症候群との因果関係を否定できない症例が集積されたことから、使用上の注意を改訂することが適切と判断されたため改訂致しました。

- ティーズDIセンター 0120-923-093 受付時間 9:00～17:30(土日祝日・弊社休業日を除く)
- 医療関係者向けホームページ <https://www.med.ts-pharma.com>

本改訂につきましては、医薬品安全対策情報（Drug Safety Update）No. 342（2026年1月発行）に掲載される予定です。

最新の電子添文は医薬品医療機器総合機構ホームページ（<http://www.pmda.go.jp/>）に掲載されます。また、専用アプリ「添文ナビ」よりGS1バーコードを読み取る事で、最新の電子添文等をご参照いただけます。



(タケルダ配合錠)

(01)14987123154182