

貯法：室温保存  
有効期間：3年

	承認番号	販売開始
OD錠 10mg	21900AMX00336000	2007年7月
OD錠 20mg	21900AMX00335000	2007年7月

H<sub>2</sub>受容体拮抗剤  
ファモチジン口腔内崩壊錠

ファモチジンOD錠 10mg「JG」  
ファモチジンOD錠 20mg「JG」

Famotidine OD Tablets

2. 禁忌 (次の患者には投与しないこと)



2.1 本剤の成分に対し過敏症の既往歴のある患者

3. 組成・性状

3.1 組成

販売名	有効成分 (1錠中)	添加剤
ファモチジン OD錠 10mg [JG]	日局 ファモチジン 10mg	D-マンニトール、メタケイ酸アルミン酸マグネシウム、β-シクロデキストリン、ヒプロメロース、水アメ、メチルセルロース、グルコノ-δ-ラクトン、L-メントール、クロスボビドン、アクリル酸エチル・メタクリル酸メチルコポリマー、ポリオキシエチレンノニルフェニルエーテル、アスパルテーム (L-フェニルアラニン化合物)、香料、タルク、ステアリン酸マグネシウム
ファモチジン OD錠 20mg [JG]	日局 ファモチジン 20mg	D-マンニトール、メタケイ酸アルミン酸マグネシウム、β-シクロデキストリン、ヒプロメロース、水アメ、メチルセルロース、グルコノ-δ-ラクトン、L-メントール、クロスボビドン、アクリル酸エチル・メタクリル酸メチルコポリマー、ポリオキシエチレンノニルフェニルエーテル、アスパルテーム (L-フェニルアラニン化合物)、香料、タルク、ステアリン酸マグネシウム

3.2 製剤の性状

販売名	色・剤形	外形・大きさ・重量	識別コード
ファモチジン OD錠 10mg [JG]	白色～微黄白色の素錠	表面 裏面 側面 	1 JG
		直径 7.5mm 厚さ 3.4mm 重量 150mg	
ファモチジン OD錠 20mg [JG]	白色～微黄白色の素錠	表面 裏面 側面 	2 JG
		直径 8.5mm 厚さ 4.0mm 重量 230mg	

4. 効能又は効果

- 胃潰瘍、十二指腸潰瘍、吻合部潰瘍、上部消化管出血 (消化性潰瘍、急性ストレス潰瘍、出血性胃炎による)、逆流性食道炎、Zollinger-Ellison 症候群
- 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

6. 用法及び用量

〈胃潰瘍、十二指腸潰瘍、吻合部潰瘍、上部消化管出血 (消化性潰瘍、急性ストレス潰瘍、出血性胃炎による)、逆流性食道炎、Zollinger-Ellison 症候群〉

通常、成人にはファモチジンとして1回 20mg を1日 2回 (朝食後、夕食後または就寝前) 経口投与する。また、1回 40mg を1日 1回 (就寝前) 経口投与することもできる。

なお、年齢・症状により適宜増減する。ただし、上部消化管出血の場合には通常注射剤で治療を開始し、内服可能になった後は経口投与に切りかえる。

〈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〉

通常、成人にはファモチジンとして1回 10mg を1日 2回 (朝食後、夕食後または就寝前) 経口投与する。また、1回 20mg を1日 1回 (就寝前) 経口投与することもできる。

なお、年齢・症状により適宜増減する。

7. 用法及び用量に関連する注意

7.1 腎機能低下患者への投与法

ファモチジンは主として腎臓から未変化体で排泄される。腎機能低下患者にファモチジンを投与すると、腎機能の低下とともに血中未変化体濃度が上昇し、尿中排泄が減少するので、次のような投与法を目安とする<sup>1)</sup>。[9.2 参照]

1回 20mg 1日 2回投与を基準とする場合

クレアチニンクリアランス (mL/min)	投与法
Ccr ≥ 60	1回 20mg 1日 2回
60 > Ccr > 30	1回 20mg 1日 1回 1回 10mg 1日 2回
30 ≥ Ccr	1回 20mg 2～3日に1回 1回 10mg 1日 1回
透析患者	1回 20mg 透析後 1回 1回 10mg 1日 1回

8. 重要な基本的注意

血液像、肝機能、腎機能等に注意すること。

9. 特定の背景を有する患者に関する注意

9.1 合併症・既往歴等のある患者

9.1.1 心疾患のある患者

心血管系の副作用を起こすおそれがある。[11.1.6 参照]

9.1.2 薬物過敏症の既往歴のある患者

9.2 腎機能障害患者

血中濃度が持続するので、投与量を減ずるか投与間隔をあけて使用すること。[7.1、11.1.7 参照]

9.3 肝機能障害患者

症状が悪化するおそれがある。

9.5 妊婦

妊婦又は妊娠している可能性のある女性には治療上の有益性が危険性を上回ると判断される場合にのみ投与すること。

9.6 授乳婦

治療上の有益性及び母乳栄養の有益性を考慮し、授乳の継続又は中止を検討すること。母乳中に移行することが報告されている。

### 9.7 小児等

小児等を対象とした有効性及び安全性を指標とした臨床試験は実施していない。

### 9.8 高齢者

本剤を減量するか投与間隔を延長するなど慎重に投与すること。本剤は主として腎臓から排泄されるが、高齢者では、腎機能が低下していることが多いため血中濃度が持続するおそれがある。

## 10. 相互作用

### 10.2 併用注意 (併用に注意すること)

薬剤名等	臨床症状・措置方法	機序・危険因子
アゾール系抗真菌薬 イトラコナゾール	左記の薬剤の血中濃度が低下する。	本剤の胃酸分泌抑制作用が左記薬剤の経口吸収を低下させる <sup>2),3)</sup> 。

## 11. 副作用

次の副作用があらわれることがあるので、観察を十分に行い、異常が認められた場合には投与を中止するなど適切な処置を行うこと。

### 11.1 重大な副作用

#### 11.1.1 ショック、アナフィラキシー (各 0.1%未満)

ショック、アナフィラキシー (呼吸困難、全身潮紅、血管浮腫 (顔面浮腫、咽頭浮腫等)、蕁麻疹等) があらわれることがある。

#### 11.1.2 再生不良性貧血、汎血球減少、無顆粒球症、溶血性貧血 (いずれも頻度不明)、血小板減少 (0.1%未満)

再生不良性貧血、汎血球減少、無顆粒球症、溶血性貧血、血小板減少 (初期症状として全身倦怠感、脱力、皮下・粘膜下出血、発熱等) があらわれることがあるので、定期的に血液検査を実施し、異常が認められた場合には直ちに投与を中止し、適切な処置を行うこと。

#### 11.1.3 中毒性表皮壊死融解症 (Toxic Epidermal Necrolysis : TEN)、皮膚粘膜眼症候群 (Stevens-Johnson 症候群) (いずれも頻度不明)

#### 11.1.4 肝機能障害、黄疸 (いずれも頻度不明)

AST・ALT 等の上昇、黄疸があらわれることがある。

#### 11.1.5 横紋筋融解症 (頻度不明)

高カリウム血症、ミオグロビン尿、血清逸脱酵素の著明な上昇、筋肉痛等が認められた場合には直ちに投与を中止し、適切な処置を行うこと。

#### 11.1.6 QT 延長 (頻度不明)

特に心疾患 (心筋梗塞、弁膜症、心筋症等) を有する患者においてあらわれやすいので、投与後の患者の状態に十分注意すること。[9.1.1 参照]

#### 11.1.7 意識障害、痙攣 (いずれも頻度不明)

意識障害、全身痙攣 (痙直性、間代性、ミオクローヌス性) があらわれることがある。特に腎機能障害を有する患者においてあらわれやすいので、注意すること。[9.2 参照]

#### 11.1.8 間質性腎炎、急性腎障害 (いずれも頻度不明)

初期症状として発熱、皮疹、腎機能検査値異常 (BUN・クレアチニン上昇等) 等が認められた場合には直ちに投与を中止し、適切な処置を行うこと。

#### 11.1.9 間質性肺炎 (頻度不明)

発熱、咳嗽、呼吸困難、胸部 X 線異常等を伴う間質性肺炎があらわれることがあるので、このような症状があらわれた場合には投与を中止し、副腎皮質ホルモン剤の投与等の適切な処置を行うこと。

#### 11.1.10 不全吸収

### 11.2 その他の副作用

	0.1~5%未満	0.1%未満	頻度不明
過敏症		発疹・皮疹、蕁麻疹 (紅斑)、顔面浮腫	
血液	白血球減少	好酸球増多	
消化器	便秘	下痢・軟便、口渇、悪心・嘔吐、腹部膨満感、食欲不振、口内炎	
循環器		血圧上昇、顔面潮紅、耳鳴	徐脈、頻脈、房室ブロック

	0.1~5%未満	0.1%未満	頻度不明
肝臓	AST 上昇、ALT 上昇、Al-P 上昇	総ビリルビン上昇、LDH 上昇	肝機能異常、黄疸
精神神経系		全身倦怠感、無気力感、頭痛、眠気、不眠	可逆性の錯乱状態、うつ状態、痙攣、意識障害、めまい
内分泌系		月経不順、女性化乳房	乳汁漏出症
その他			CK 上昇、味覚異常、筋肉痛、背部痛

発現頻度は、承認時までの臨床試験及び使用成績調査結果に基づいている。

## 14. 適用上の注意

### 14.1 薬剤交付時の注意

14.1.1 PTP 包装の薬剤は PTP シートから取り出して服用するよう指導すること。PTP シートの誤飲により、硬い鋭角部が食道粘膜へ刺入し、更には穿孔をおこして縦隔洞炎等の重篤な合併症を併発することがある。

14.1.2 本剤は舌の上のせて唾液を浸潤させると崩壊するため、水なしで服用可能である。また、水で服用することもできる。

14.1.3 本剤は寝たままの状態では、水なしで服用させないこと。

## 15. その他の注意

### 15.1 臨床使用に基づく情報

本剤の投与が胃痛による症状を隠蔽することがあるので、悪性でないことを確認のうえ投与すること。

## 16. 薬物動態

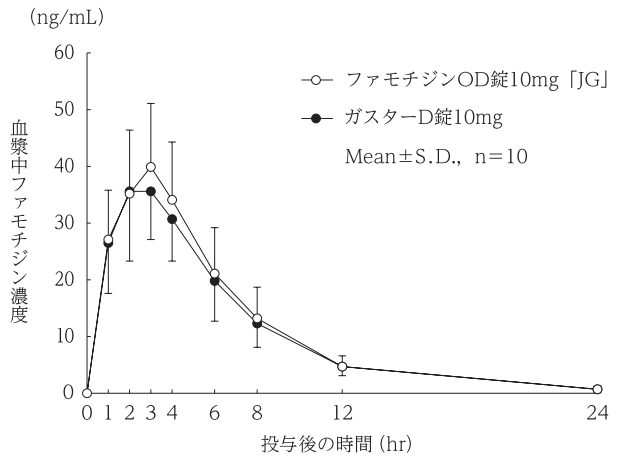
### 16.1 血中濃度

#### 16.1.1 生物学的同等性試験

<ファモチジン OD 錠 10mg [JG]>

#### (1) 水で服用

ファモチジン OD 錠 10mg [JG] とガスター-D 錠 10mg を、クロスオーバー法によりそれぞれ 1 錠 (ファモチジンとして 10mg) 健康成人男性に水 150mL と共に絶食単回経口投与して血漿中未変化体濃度を測定し、得られた薬物動態パラメータ (AUC、Cmax) について 90%信頼区間法にて統計解析を行った結果、log (0.8) ~log (1.25) の範囲内であり、両剤の生物学的同等性が確認された<sup>4)</sup>。



	判定パラメータ		参考パラメータ	
	AUC <sub>0-24</sub> (ng・hr/mL)	Cmax (ng/mL)	Tmax (hr)	T <sub>1/2</sub> (hr)
ファモチジン OD 錠 10mg [JG]	277.3±84.5	40.7±10.9	2.7±0.8	3.59±1.05
ガスター-D 錠 10mg	262.3±65.7	38.8±9.9	2.6±0.7	3.92±1.06

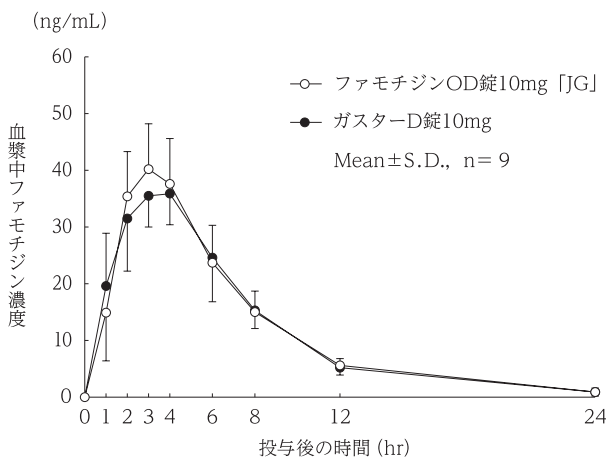
(Mean±S.D., n=10)

血漿中濃度並びに AUC、Cmax 等のパラメータは、被験者の選択、体液の採取回数・時間等の試験条件によって異なる可能性がある。

#### (2) 水なしで服用

ファモチジン OD 錠 10mg [JG] とガスター-D 錠 10mg を、クロスオーバー法によりそれぞれ 1 錠 (ファモチジンとして 10mg) 健康成人男性に水なしで絶食単回経口投与して血漿中未変化体濃度を測定し、得られた薬物動態パラメータ (AUC、Cmax) について 90%信頼区間法にて統計解

析を行った結果、log (0.8) ~log (1.25) の範囲内であり、両剤の生物学的同等性が確認された<sup>4)</sup>。



	判定パラメータ		参考パラメータ	
	AUC <sub>0-24</sub> (ng・hr/mL)	Cmax (ng/mL)	Tmax (hr)	T <sub>1/2</sub> (hr)
ファモチジン OD 錠 10mg [JG]	289.3±43.0	42.3±7.9	2.9±0.6	4.03±1.20
ガスター-D 錠 10mg	282.0±54.7	37.8±8.1	3.3±0.7	3.74±0.94

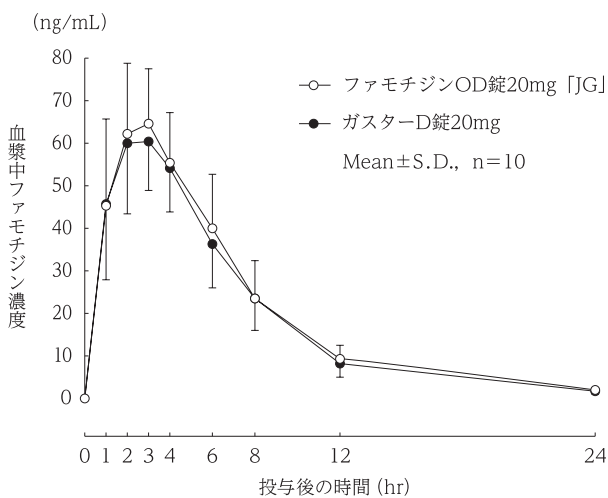
(Mean±S.D., n=9)

血漿中濃度並びに AUC、Cmax 等のパラメータは、被験者の選択、体液の採取回数・時間等の試験条件によって異なる可能性がある。

#### 〈ファモチジン OD 錠 20mg [JG]〉

##### (1) 水で服用

ファモチジン OD 錠 20mg [JG] とガスター-D 錠 20mg を、クロスオーバー法によりそれぞれ 1 錠 (ファモチジンとして 20mg) 健康成人男性に水 150mL と共に絶食単回経口投与して血漿中未変化体濃度を測定し、得られた薬物動態パラメータ (AUC、Cmax) について 90%信頼区間法にて統計解析を行った結果、log (0.8) ~log (1.25) の範囲内であり、両剤の生物学的同等性が確認された<sup>5)</sup>。



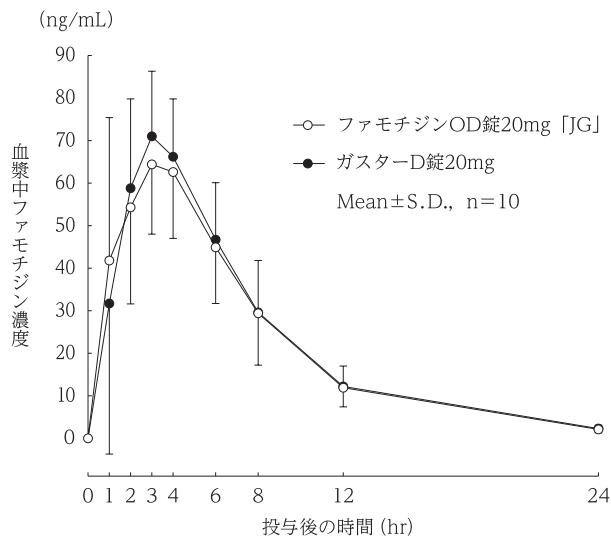
	判定パラメータ		参考パラメータ	
	AUC <sub>0-24</sub> (ng・hr/mL)	Cmax (ng/mL)	Tmax (hr)	T <sub>1/2</sub> (hr)
ファモチジン OD 錠 20mg [JG]	492.4±116.5	69.2±14.4	2.6±0.5	4.57±0.54
ガスター-D 錠 20mg	466.0±113.7	66.6±14.7	2.5±0.5	4.21±0.73

(Mean±S.D., n=10)

血漿中濃度並びに AUC、Cmax 等のパラメータは、被験者の選択、体液の採取回数・時間等の試験条件によって異なる可能性がある。

##### (2) 水なしで服用

ファモチジン OD 錠 20mg [JG] とガスター-D 錠 20mg を、クロスオーバー法によりそれぞれ 1 錠 (ファモチジンとして 20mg) 健康成人男性に水なしで絶食単回経口投与して血漿中未変化体濃度を測定し、得られた薬物動態パラメータ (AUC、Cmax) について 90%信頼区間法にて統計解析を行った結果、log (0.8) ~log (1.25) の範囲内であり、両剤の生物学的同等性が確認された<sup>5)</sup>。



	判定パラメータ		参考パラメータ	
	AUC <sub>0-24</sub> (ng・hr/mL)	Cmax (ng/mL)	Tmax (hr)	T <sub>1/2</sub> (hr)
ファモチジン OD 錠 20mg [JG]	540.2±122.7	73.8±20.6	3.0±1.2	4.35±0.63
ガスター-D 錠 20mg	553.9±127.7	74.6±19.4	3.2±0.9	4.38±0.58

(Mean±S.D., n=10)

血漿中濃度並びに AUC、Cmax 等のパラメータは、被験者の選択、体液の採取回数・時間等の試験条件によって異なる可能性がある。

#### 16.6 特定の背景を有する患者

##### 16.6.1 腎機能障害患者

ファモチジン 20mg 静脈内投与したときのパラメータ<sup>1)</sup>

平均 Ccr 値 (mL/min/1.48m <sup>2</sup> )	t <sub>1/2β</sub> (h)	AUC (ng・h/mL)	Ctot (mL/min)
98.9 n=7	2.59	857	412
73.8 n=9	2.92	909	381
49.2 n=5	4.72	1424	242
10.3 n=10	12.07	4503	84

#### 18. 薬効薬理

##### 18.1 作用機序

胃粘膜壁細胞の H<sub>2</sub> 受容体を遮断し、胃酸分泌を抑制することにより、胃・十二指腸潰瘍、胃炎等の治療効果を示す<sup>6)</sup>。

##### 18.2 ヒトでの作用

##### 18.2.1 胃酸及びペプシン分泌抑制作用

###### (1) 基礎及び各種刺激分泌

健康成人又は消化性潰瘍患者における、基礎及び各種刺激剤投与時の 2 時間胃酸及びペプシン分泌量は、20mg 経口投与によりそれぞれ 71.6~99.6%、29.5~96.9%抑制される。

	胃酸分泌抑制率 (%)	ペプシン分泌抑制率 (%)
基礎分泌 <sup>7)</sup>	98.0	71.0
テトラガストリン (4μg/kg、筋注) 刺激分泌 <sup>8)</sup>	94.7	75.1
ベタゾール (1mg/kg、筋注) 刺激分泌 <sup>9)</sup>	99.6	96.9
インスリン (0.2IU/kg、静注) 刺激分泌 <sup>9)</sup>	71.6	29.5

また、20mg 静脈内投与で基礎分泌、テトラガストリン、ベタゾール刺激分泌を抑制する<sup>10),11)</sup>。

###### (2) 夜間分泌

健康成人又は消化性潰瘍患者の午後 11 時から午前 6 時までの 7 時間胃酸及びペプシン分泌量は、20mg 経口投与によりそれぞれ 91.8%、71.8% 抑制される<sup>12)</sup>。

###### (3) 24 時間分泌・胃内 pH

健康成人の胃酸分泌量は、20mg 経口投与により、午後 8 時から 12 時間以上にわたって抑制される。胃内 pH は、12 時間後まで 4.2~6.0 の範囲で推移する<sup>13)</sup>。

###### (4) 血中濃度と胃酸分泌抑制作用

血中濃度と胃酸分泌抑制率との間には正の相関関係がみられ、胃酸分泌量を 50% 抑制するときの血中濃度は 13ng/mL である<sup>14)</sup>。

##### 18.2.2 胃粘膜血流量に及ぼす影響

0.1~0.2mg/kg の静脈内投与では健康成人の胃粘膜血流量を増加させる傾向が認められる<sup>15)</sup>。

##### 18.2.3 胃粘液分泌に及ぼす影響

潰瘍患者の胃液中粘液物質濃度に影響を及ぼさない<sup>16)</sup>。

#### 18.2.4 胃内容排出能に及ぼす影響

胃潰瘍、十二指腸潰瘍患者に20mg 経口投与した場合、胃排出能に影響を及ぼさない<sup>17)</sup>。

#### 18.2.5 肝血行動態に及ぼす影響

20mg 静脈内投与は、健康成人の肝血流量、門脈血流量に影響を及ぼさない<sup>18)</sup>。

#### 18.2.6 血中ガストリン値に及ぼす影響

胃潰瘍、十二指腸潰瘍患者に20mg/日2回、1~2カ月経口投与した場合、血中ガストリン値に影響を及ぼさない<sup>19)</sup>。

#### 18.2.7 血中プロラクチン等に及ぼす影響

20mg 静脈内投与、20mg/日2回4週間経口投与は、健康成人、消化性潰瘍患者の血中プロラクチン、性腺刺激ホルモン、性ホルモン値に影響を及ぼさない<sup>20)</sup>。

#### 18.3 動物での作用

##### 18.3.1 H<sub>2</sub> 受容体拮抗作用

*In vitro* におけるモルモット摘出心房の心拍数及びラット摘出子宮の収縮<sup>21)</sup>、並びにイヌ *in vivo* の胃酸分泌<sup>22)</sup> を指標にした H<sub>2</sub> 受容体拮抗作用は、シメチジンに比し10~148倍強力である。

##### 18.3.2 胃酸分泌抑制作用

イヌのヒスタミン刺激時の胃酸分泌抑制効果は、シメチジンに比し作用強度で約40倍強く、持続時間で約1.3~1.5倍長い<sup>23),24)</sup>。

##### 18.3.3 胃粘液分泌に及ぼす影響

ラットのストレスによる胃粘膜中糖蛋白質の減少を有意に抑制する<sup>24)</sup>。

##### 18.3.4 実験潰瘍に対する作用

ラットのインドメタシン、アスピリン、プレドニゾン、ストレス及び幽門結紮による胃潰瘍あるいはメピリゾールによる十二指腸潰瘍の発生に対してシメチジンよりも強い抑制効果を示す<sup>25),26)</sup>。また、連続投与により酢酸による胃潰瘍及びメピリゾールによる十二指腸潰瘍の治療を促進し、効力はシメチジンより強い<sup>26),27)</sup>。

##### 18.3.5 胃出血に対する作用

脱血及びヒスタミン投与によるラットの胃出血に対し抑制作用を示す<sup>24)</sup>。

##### 18.3.6 急性胃粘膜病変に対する作用

ラットのタウロコロール酸-ヒスタミン、タウロコロール酸-セロトニン、塩酸-アスピリン及び塩酸-エタノールによる各胃粘膜病変を予防するのみならず、ヨードアセトアミドによる胃粘膜病変の治療を促進する<sup>28)</sup>。

#### 19. 有効成分に関する理化学的知見

一般名：ファモチジン (Famotidine)

化学名：*N*-Aminosulfonyl-3-[[2-(diaminomethyleneamino)-1,3-thiazol-4-yl]methylsulfanyl]propanimidamide

分子式：C<sub>8</sub>H<sub>15</sub>N<sub>7</sub>O<sub>2</sub>S<sub>3</sub>

分子量：337.45

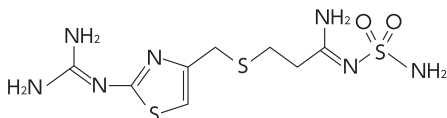
性状：白色~帯黄白色の結晶である。

酢酸(100)に溶けやすく、エタノール(95)に溶けにくく、水に極めて溶けにくい。

0.5mol/L 塩酸試液に溶ける。

光によって徐々に着色する。

構造式：



融点：約164℃(分解)

#### 20. 取扱い上の注意

開封後は湿気を避けて保存すること。

#### 22. 包装

##### 〈ファモチジン OD錠 10mg [JG]〉

100錠 [10錠 (PTP) ×10、乾燥剤入り]

1000錠 [10錠 (PTP) ×100、乾燥剤入り]

500錠 [プラスチック容器、バラ、乾燥剤入り]

##### 〈ファモチジン OD錠 20mg [JG]〉

100錠 [10錠 (PTP) ×10、乾燥剤入り]

1000錠 [10錠 (PTP) ×100、乾燥剤入り]

500錠 [プラスチック容器、バラ、乾燥剤入り]

#### 23. 主要文献

- 1) 猪爪信夫 他：Prog. Med. 1996；16 (11)：2897-2903
- 2) 二木芳人：Today's Therapy. 1994；18 (2)：42-45
- 3) Lim, S.G. et al.：Aliment. Pharmacol. Ther. 1993；7：317-321
- 4) 社内資料：生物学的同等性試験 (OD錠 10mg)
- 5) 社内資料：生物学的同等性試験 (OD錠 20mg)
- 6) 第十八改正 日本薬局方解説書 廣川書店 2021；C4521-C4524
- 7) 大江慶治 他：内科宝函 1983；30 (11)：365-378
- 8) 大江慶治 他：内科宝函 1984；31 (1)：11-24
- 9) 渡部洋三 他：薬理と治療 1983；11 (9)：3637-3650
- 10) 三好秋馬 他：基礎と臨床 1983；17 (9)：2909-2916
- 11) 三好秋馬 他：基礎と臨床 1983；17 (9)：2917-2927
- 12) 大江慶治 他：内科宝函 1984；31 (2)：51-62
- 13) 池添逸夫 他：日本消化器病学会雑誌 1983；80 (Suppl.)：694
- 14) Miwa, M. et al.：Int. J. Clin. Pharmacol. Ther. Toxicol. 1984；22 (4)：214-217
- 15) 宮本二郎 他：薬理と治療 1983；11 (9)：3651-3658
- 16) 森治樹 他：日本臨床 1984；42 (1)：150-157
- 17) 原沢茂 他：診療と新薬 1983；20 (9)：1859-1864
- 18) 大西久仁彦 他：薬理と治療 1983；11 (10)：4301-4304
- 19) 三好秋馬 他：新薬と臨床 1983；32 (9)：1383-1395
- 20) 早川晃 他：臨床成人病 1984；14 (4)：571-577
- 21) 竹田正明 他：基礎と臨床 1983；17 (9)：2878-2882
- 22) Takeda, M. et al.：Eur. J. Pharmacol. 1983；91 (4)：371-376
- 23) Takagi, T. et al.：Arch. Int. Pharmacodyn. Ther. 1982；256 (1)：49-58
- 24) 竹田正明 他：基礎と臨床 1984；18 (12)：6125-6134
- 25) Takeda, M. et al.：Arzneimittel-Forschung. 1982；32 (7)：734-737
- 26) 岡部進 他：応用薬理 1984；27 (3)：563-569
- 27) Ishihara, Y. et al.：Digestion. 1983；27 (1)：29-35
- 28) 宮田桂司 他：基礎と臨床 1987；21 (16)：6063-6073

#### \* 24. 文献請求先及び問い合わせ先

日本ジェネリック株式会社 お客さま相談室  
〒108-0014 東京都港区芝五丁目33番11号  
TEL 0120-893-170 FAX 0120-893-172

#### 26. 製造販売業者等

##### \* 26.1 製造販売元



日本ジェネリック株式会社

東京都港区芝五丁目33番11号