

電子添文改訂のお知らせ

抗精神病剤
ブロナンセリン錠

ブロナンセリン錠 2mg「DSEP」 ブロナンセリン錠 4mg「DSEP」 ブロナンセリン錠 8mg「DSEP」

劇薬、処方箋医薬品：注意－医師等の処方箋により使用すること

2026 年 9 月

製造販売元 第一三共エスファ株式会社
販売提携 第一三共株式会社

このたび、標記製品の電子添文の一部を改訂いたしましたので、ご連絡申し上げます。
つきましては、今後のご使用に際しご参照いただくとともに、副作用等の治療上好ましくない有害事象をご経験の際には、弊社 MR に速やかにご連絡くださいますようお願い申し上げます。

1. 改訂の概要

「承認条件」の項を削除しました。

2. 改訂内容〔(.....) 削除〕

改 訂 後	改 訂 前
	21. <u>承認条件</u> <u>医薬品リスク管理計画を策定の上、適切に実施すること。</u>

☆詳細は電子化された添付文書（電子添文）をご参照いただきますようお願い申し上げます。

最新の電子添文は以下のホームページに掲載しております。

- ・PMDA ホームページ「医薬品に関する情報」:

<https://www.pmda.go.jp/safety/info-services/drugs/0001.html>

- ・弊社ホームページ:

<https://www.daiichisankyo-ep.co.jp/>

また、専用アプリ「添文ナビ」より、GS1 データバーを読み取ることも電子添文等をご参照いただけます。

ブロナンセリン錠「DSEP」



(01)14987081188854

【お問い合わせ先】

第一三共エスファ株式会社 お客様相談室 ☎ 0120-100-601 受付時間: 平日9:00~17:30 (土・日・祝日・弊社休日を除く)

製造販売元

第一三共エスファ株式会社

東京都中央区日本橋本町3-5-1

販売提携



Daiichi-Sankyo

第一三共株式会社

東京都中央区日本橋本町3-5-1