

# トルバプタンOD錠「TE」を 調剤する前にご確認ください

効能：常染色体優性多発性のう胞腎(ADPKD)の場合

謹啓

トルバプタンOD錠「TE」の効能又は効果の一つである「腎容積が既に増大しており、かつ、腎容積の増大速度が速い常染色体優性多発性のう胞腎(ADPKD)の進行抑制」については、下記に示す承認条件を遵守することを条件に追加承認されました。

また、令和7年11月28日付け医薬審発1128第4号厚生労働省医薬局医薬品審査管理課長通知(以下、厚生労働省通知)に基づき、後発品を含めたトルバプタン製剤全体で下記適正使用管理体制を構築することになりました。

※なお、本剤は効能又は効果により、用法及び用量、使用方法が異なりますので、電子添文をよくご確認の上、調剤してください。

## <承認条件>

常染色体優性多発性のう胞腎の治療及び本剤のリスクについて十分に理解し、投与対象の選択や肝機能や血清ナトリウム濃度の定期的な検査をはじめとする本剤の適正使用が可能な医師によってのみ処方され、さらに、医療機関・薬局においては調剤前に当該医師によって処方されたことを確認した上で調剤がなされるよう、製造販売にあたって必要な措置を講じること。

トルバプタンのADPKDに対する処方、ADPKDについての十分な知識と本剤に関する十分な知識を持つ「受講修了医師」のみが処方可能です。したがって、医師は、事前に「ADPKDの診療及びトルバプタン適正使用に関する講習(トルバプタンADPKD e-Learning)」を受講修了し、「確認テスト」に合格することで「受講修了医師」として登録される必要があり、また、当該事項は薬局において調剤前に確認される必要があります。

そのため、処方箋応需先の保険薬局(薬剤部)では、ADPKDに対するトルバプタンの調剤にあたり、下記「必ずご確認いただきたい事項」に沿って処方医の受講修了の確認をした上で、調剤していただきますようお願い申し上げます。

トルバプタン製剤が適正に使用され、ADPKDに苦しむ患者さんの治療に貢献できますよう、本剤の承認条件及び安全対策に関するご理解とご協力を賜りますようお願い申し上げます。

謹白

## 必ずご確認いただきたい事項(詳細は、最終頁を参照)

**ステップ①** 本剤の処方箋の用法及び用量が、①1日2回投与かつ②1日用量が30mg以上の場合などADPKDに対して使用されていると考えられる場合は、以下の方法で受講修了し登録された医師からの処方であることが確認された場合にのみ調剤を行ってください<sup>※1,※2</sup>。

### 登録医の標準的な確認方法

**ステップ②** ●大塚製薬医療関係者向けサイトeライブラリ内にある登録医師情報検索専用サイトで処方医の登録状況を検索してください(<https://www.otsuka-elibrary.jp/var/pkdel/doctor/search>)。なお、患者さんが処方医の受講修了証の写しを提示した場合は、eライブラリでの登録医師確認(ステップ②)なしで調剤可能です。

### 確認できない場合

**ステップ③** ●処方医へ受講修了状況を疑義照会してください。受講修了状況が確認できない場合は、調剤しないでください。

### さらに、確認できない場合

**ステップ④** ●「登録医師情報確認専用ダイヤル」に問い合わせてください。処方医が「受講修了医師」であることを確認し、回答させていただきます。また、本剤の処方医が「受講修了医師」であることを確認できない場合には、本剤の調剤をしないでください。各製造販売業者の医薬情報担当者(MR)等が処方医に対し、本剤の承認条件及び管理体制等の安全対策に関する説明を行うと共に、医師に対しトルバプタンADPKD e-Learningの受講依頼を行います。

「登録医師情報確認専用ダイヤル」 電話番号 0120-785-868

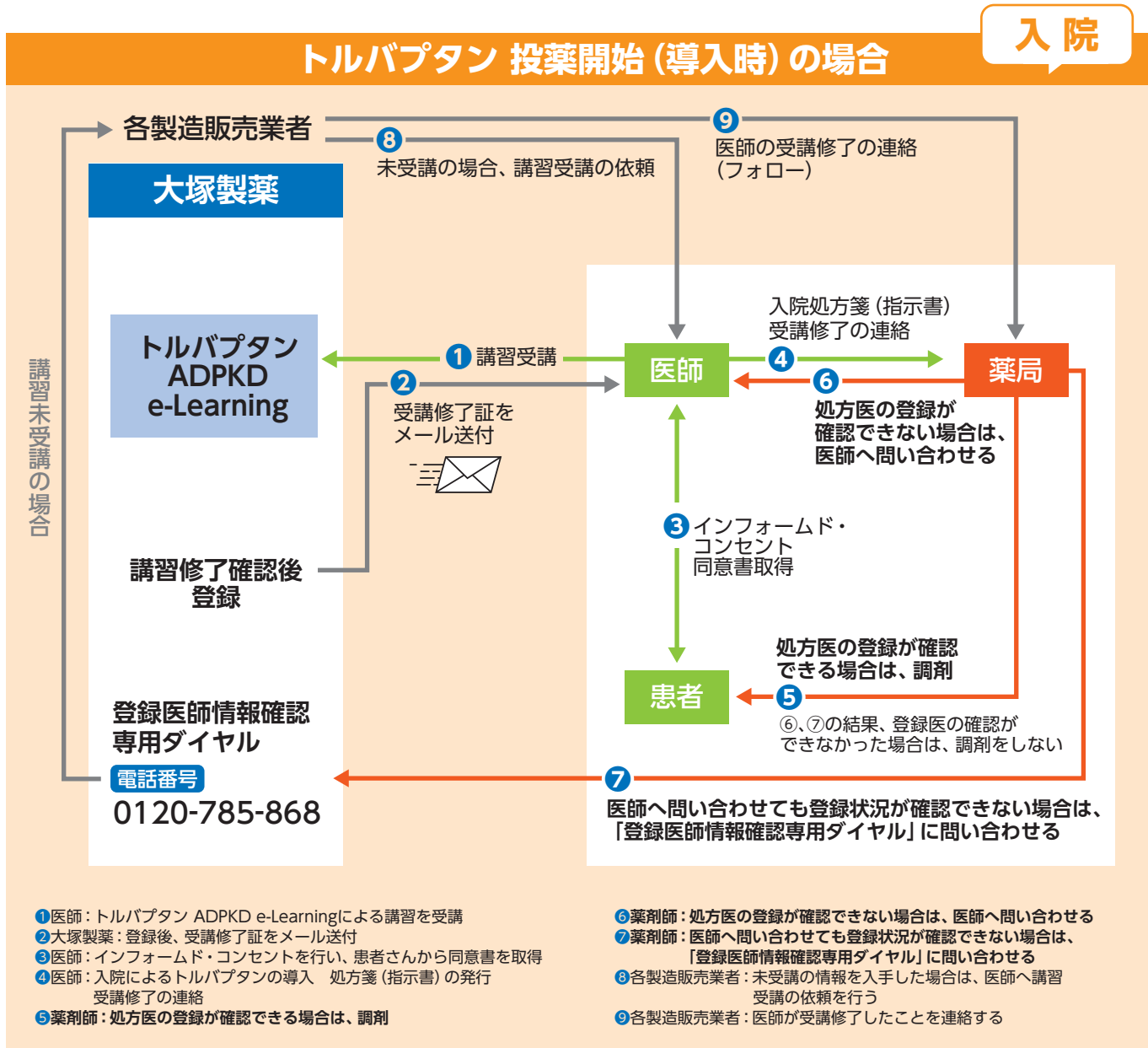
※1 本剤のその他の効能に対しては、本承認条件に係る制限はございません。処方箋より心不全・肝硬変における体液貯留の用法及び用量(1日1回投与でかつ1日用量が30mg未満の場合など)と考えられる場合は受講状況の確認は必要ありません。

※2 本剤の処方医師が「受講修了医師」であることを確認できない場合、調剤を拒むことは厚生労働省より、薬剤師法の「正当な理由」に当たることが通知されています。[令和7年11月28日付け医薬審発1128第4号厚生労働省通知]

# 効能:『常染色体優性多発性のう胞腎』で 薬剤師の先

## 処方医がトルバプタン ADPKD e-Learningを受講し、

※本剤の処方医師が「受講修了医師」であることを確認できない場合、調剤を拒むことは厚生労働省より、薬剤師法



## 新たな適正使用管理体制におけるサムスカカードの取り扱いについて

トルバプタン製剤における以前の適正使用管理体制においては登録医師の確認にサムスカカードを使用していましたが、現在はサムスカカードの新規発行を終了しています。ただし、医師のお手元にある発行済みのカード、及び既に患者さんに交付済みのカードは有効となりますので、患者さんが処方医の登録番号と氏名が記載されているサムスカカードを保持していることを確認できた場合、調剤可能となります。

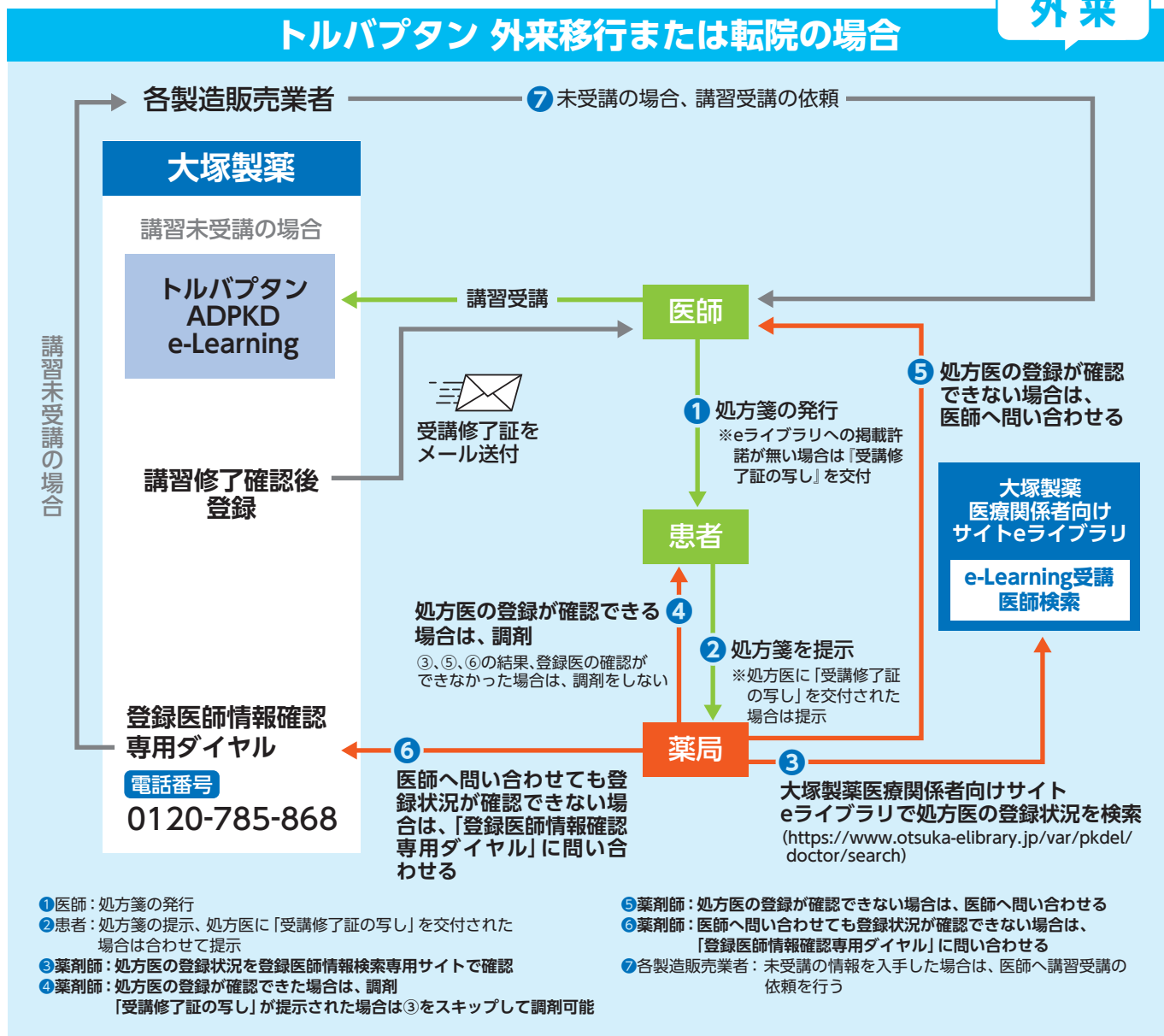
# トルバプタンOD錠「TE」を調剤される 生へお願い

登録された医師であることを確認後、調剤してください。

の「正当な理由」に当たることが通知されています。[令和7年11月28日付け医薬薬審発1128第4号厚生労働省通知]

外来

## トルバプタン 外来移行または転院の場合



### ▶「登録医師情報確認専用ダイヤル」

電話番号:0120-785-868

### ▶大塚製薬医療関係者向けサイトeライブラリ -登録医師情報検索専用サイト-

<https://www.otsuka-elibrary.jp/var/pkdel/doctor/search>



受講修了証

大塚 テスト零四 先生

トルバプタン ADPKD e-Learning の受講を修了したことを以下の通り証明致します。

登録番号： 100155D  
初回修了年月日： 2025年03月21日  
有効期限年月： 2026年3月

大塚製薬株式会社

受講修了証

# 必ずご確認ください事項のフロー

## 薬剤師の先生方に行っていただきたい基本的な業務手順

## トルバプタンOD錠「TE」の効能又は効果、用法及び用量の概略の一覧

\* 詳細は最新の電子添文を必ずご確認ください。

効能又は効果	登録医の確認*	用法及び用量	
		投与回数	投与量
心不全における体液貯留	不要	1日1回	15mg
肝硬変における体液貯留	不要	1日1回	7.5mg
常染色体優性多発性のう胞腎	必要	1日2回	開始用量 1日60mg (朝45mg、夕方15mg) ↓ 1日90mg (朝60mg、夕方30mg) ↓ (漸増) 1日120mg (朝90mg、夕方30mg)

\* 「1日2回投与」かつ「1日用量が30mg以上」の場合、適応症はADPKDと考えられますので、左図のフローに沿ってご確認ください。

### ①適応症を確認

● 「1日2回投与」かつ「1日用量が30mg以上」の場合、適応症はADPKDと考えられます

ADPKD以外 調剤してください

ADPKD

● ADPKD医師教育を受講した「登録医師」による処方であるかの確認が必要です

### ②e-Learning修了医師の確認

● 下記大塚製薬医療関係者向けサイトeライブラリ内にある登録医師情報検索専用サイトで処方医の名前を検索し登録医師であることを確認してください。患者さんが処方医の「受講修了証の写し」を提示した場合は、eライブラリでの登録医師確認なしで調剤可能となります。

大塚製薬医療関係者向けサイトeライブラリ  
-登録医師情報検索専用サイト-  
<https://www.otsuka-elibrary.jp/var/pkdel/doctor/search>



外来の場合

確認できた 調剤してください

確認できず

● 以下の手順で処方医の医師登録有無を確認してください

### ③医師登録を確認

● 処方医へ疑義照会し「トルバプタンPKD登録医師であるか」を確認してください  
医師と連絡が取れないなどの場合、登録医師情報確認専用ダイヤル(電話0120-785-868)へお問い合わせください

医師登録あり 調剤してください

医師登録なし

● 調剤されませんようお願いします  
● 処方医へ「医師登録後に調剤可能」であることをお伝えください  
● 調剤予定のトルバプタン製品の製造販売業者製造販売元へご連絡ください(以後の対応等、各社より連絡させていただきます)

※本剤の処方医師が「受講修了医師」であることを確認できない場合、調剤を拒むことは厚生労働省より、薬剤師法の「正当な理由」に当たることが通知されています。[令和7年11月28日付け医薬業審発1128第4号厚生労働省通知]

## 患者さんに指導していただきたいこと (ADPKDの場合)

- **トルバプタンOD錠「TE」服用中は、定期的な検査が必要になります。**
  - 肝機能検査 (投与前、増量時、投与中は少なくとも毎月)
  - 血清ナトリウム濃度の測定 (投与前、漸増時、投与中は少なくとも毎月)
- **トルバプタンOD錠「TE」服用にあたっては、適切な水分補給が必要なため、次の点に注意してください。**
  - 飲水能力の低下や飲水機会の制限により、十分に水分補給ができない場合は、主治医にご相談ください。トルバプタンOD錠「TE」を減量あるいは休薬することがあります。
  - 用量を増量または減量するときは、急激な体重変化に注意してください。
  - 増量直後には特に口渇、脱水などの症状に注意してください。
- **夜間頻尿を避けるため、夕方の投与は就寝前4時間以上空けて服用してください。**
- **他の病気で受診するときは、トルバプタンOD錠「TE」を服用していることを医師または薬剤師に伝えてください。**
- **トルバプタンOD錠「TE」服用により、めまい、失神などがあらわれることがあるので、転倒に注意してください。また、高所作業や自動車の運転など危険を伴う作業を行わないようにしてください。**
- **トルバプタンOD錠「TE」服用中に以下のような症状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ときには、速やかに医師または薬剤師にご相談ください。**
  - 肝機能障害を疑う症状 (からだがだるい、黄疸 (眼の白目の部分や肌が黄色くなる)、吐き気・嘔吐、食欲不振、かゆみ、尿の色が濃くなる)
  - 口渇、脱水症状 (のどが渇き、水を飲んでも良くならない、皮膚・唇・口の中の乾きが急に目立ってきた、大幅に体重が減った)
  - 高ナトリウム血症 (意識の低下、考えがまとまらないなど)
  - 眼の症状 (急に視野が狭くなった、視力が低下した、目の痛みを感じる)
  - 痛風、高尿酸血症
  - めまい、失神、意識障害