

2023年7月18日

各位

田村薬品工業株式会社

弊社製造販売製品 自主回収のお知らせ

田村薬品工業株式会社が製造販売する『新フクエフ咳止め錠』の安定性モニタリング（60箇月時点）におきまして、崩壊試験が承認規格に適合しない結果が得られたため、2023年7月18日より市場にある下記対象製品を自主回収（クラスII）することといたしました。

なお、崩壊試験が承認規格に適合しないことから期待される効能効果が得られない可能性が考えられますが、その他の試験項目は承認規格に適合しており、重篤な健康被害が発生するおそれはないと考えております。また、現在までに本件に起因すると考えられる健康被害の報告は受けておりません。

このたびは、お客様に多大なるご心配とご迷惑をおかけすることとなり、深くお詫び申し上げます。今後、製品の品質管理には、一層万全を期してまいりますので、何卒ご協力賜われますようお願い申し上げます。

記

1. 回収の概要

(1) 回収開始日： 2023年7月18日（火）

(2) 対象製品

製品名	容量	製造番号	使用期限
新フクエフ咳止め錠	15錠入	8FJ2	2024.5
		9FJ1	2025.5
		0FJ1	2026.1
		1FJ1	2026.9

(3) 本件に関するお問い合わせ

対象製品をお持ちのお客様は、誠に恐れ入りますが、販売業者の方にご確認ください。その他本件につきましてご不明の点がございましたら、以下のお問い合わせ窓口までご連絡くださいますようお願い申し上げます。

田村薬品工業株式会社 お客様相談室

TEL 06-6203-5151

※受付時間 10:00～17:00（土・日・祝・当社休日を除く）

FAX 06-6227-0768（24時間受付）

以上