

2025 年 6 月 30 日

関係者各位

松浦薬業株式会社

「サラシア製品」におけるエフェドリン混入に関するお詫びとお知らせ

謹啓 平素は弊社製品に別格のご高配を賜り厚くお礼申し上げます。

このたび、弊社が株式会社タカマ様より受託製造しております「サラシアオブロンガ・エキス末 B（以下、サラシア B）」の複数の製造ロットにおいて、医薬品成分であるエフェドリンが混入していたことが判明いたしました。本件により、お客様をはじめ関係各位に多大なるご迷惑とご心配をおかけしましたことを、心より深くお詫び申し上げます。

本件は、茨城県保健所による買い取り調査の結果、サラシア B を配合する製品からエフェドリンが検出されたことで発覚いたしました。

該当製品に配合されたサラシア B のロットは 2022 年 6 月に弊社が製造したものであり、エフェドリンの含有量は $3.8 \mu\text{g/g}$ でした。この量は市場のサラシア製品に配合されている 1 日配合量の場合、エフェドリンの 1 日最小有効量である 12.5mg の約 10000 分の 1 で、効果を発現しない程度の量であることから、健康被害の可能性は極めて低いと考えており、また、現在までに健康被害の報告はございません。

サラシア B は、サラシア属植物から抽出したエキス末で、さまざまな食品用途に利用されている機能性素材です。一方、エフェドリンは生薬「麻黄」に含まれる医薬品成分であり、一般用医薬品の原材料として広く用いられております。

弊社は、医薬品医療機器等法に基づき医薬品製造業許可を取得し、「麻黄」が含まれる医薬品を製造しておりますことから、今回、サラシア B にこの医薬品成分が混入したものと考えておりますが、現在、株式会社タカマ様と連携のうえ混入の原因究明を進めております。

また、エフェドリンが検出されたサラシア B については、株式会社タカマ様を通じて複数のお取引先に納入されている可能性があることから、株式会社タカマ様と連携して、出荷範囲の特定に努めております。

再発防止に向けては、対策を実施し、より一層の品質管理体制の強化を図ってまいります。

謹白

【本件に関するお問合せ先】

松浦薬業株式会社 コーポレート本部
taisaku1@matsuura-gp.co.jp