

承継のご案内

アクプラ® 静注用 10mg/50mg/100mg

医療関係者 各位

謹 啓

時下益々ご清栄のこととお慶び申し上げます。

平素は格別のご高配を賜り厚く御礼申し上げます。

さてこの度、弊社販売の『アクプラ®静注用10mg/50mg/100mg』につきまして、2017年5月1日に製造販売承認を塩野義製薬株式会社から弊社に承継致しました。

この度の承継に伴い、個装箱・添付文書等の製造販売元表示を変更致しましたので、下記の通りご案内申し上げます。

しばらくの間は新旧製品が流通致しますが、ご了承賜りますようお願い申し上げますとともに、今後ともより一層のご愛顧を賜りますよう宜しくお願い申し上げます。

謹 白

記

1. 変更理由

・2017年5月1日付にて製造販売承認を塩野義製薬株式会社から承継致しました。

2. 変更内容

■バイアルラベル（サイズの変更はありません）

- ・製造販売元表示を下表のように変更しました。
- ・遮光マークのロゴデザインを変更しました。

■個装箱（サイズの変更はありません）

- ・製造販売元表示を下表のように変更し、**製造販売元変更品**を表示しました。
- ・**パッケージ・ラベルデザイン変更品**を削除しました。
- ・可変 GS1 コードを追記しました。

旧表示	新表示
販売元 日医工株式会社 富山市総曲輪1丁目6番21 製造販売元 塩野義製薬株式会社 大阪府中央区道修町3丁目1番8号	製造販売元 日医工株式会社 富山市総曲輪1丁目6番21

*写真 上段:アクプラ®静注用 10mg、中段:アクプラ®静注用 50mg、下段:アクプラ®静注用 100mg
(左:バイアルラベル、右:個装箱 原寸大ではありません)



3. 変更品の開始ロットおよび出荷時期

製品名	包装規格	統一商品コード	調剤包装単位コード	販売包装単位コード	変更ロット	使用期限	出荷開始時期
アクプラ®静注用 10mg	1V	376-20731-7	04987376207393	14987376207314	DD0100*1	2020年3月*1	2017年7月上旬
アクプラ®静注用 50mg	1V	376-20741-6	04987376207492	14987376207413	FD0100*2	2020年5月*2	2017年11月上旬
アクプラ®静注用 100mg	1V	376-20751-5	04987376207591	14987376207512	ED0100	2020年4月	2017年8月上旬

・流通在庫の関係から予定時期が前後することがありますが、何卒ご了承ください。

※1【訂正】『アクプラ®静注用 10mg』につきまして、変更ロットと使用期限に誤記がありました。訂正してお詫びいたします。

(誤)ロット:CD0100 使用期限:2020年2月 ⇒ (正)ロット:DD0100 使用期限:2020年3月(2017/5/29 追記)

※2【更新】『アクプラ®静注用 50mg』につきまして、変更ロットと使用期限が確定しました。(2017/10/13 追記)

以上