

販売移管に伴う包装仕様変更のご案内

アクブラ® 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、2016年7月1日に塩野義製薬株式会社から弊社へ販売移管となり、新発売いたしました「アクブラ® 静注用10mg」「アクブラ® 静注用50mg」「アクブラ® 静注用100mg」(製造販売元:塩野義製薬株式会社)につきましては、発売時のオーバースील製品に続き、日医工仕様の製品への移行となりますので、下記の通りご案内申し上げます。

今後ともより一層のご愛顧を賜りますようお願い申し上げます。

謹 白

記

1. 変更内容

■個装箱・バイアルラベル

・販売包装単位コードを個装箱にシール貼付しておりましたが、日医工仕様の個装箱およびバイアルラベルに変更し、**パッケージ・ラベルデザイン変更品**を表示しました。(個装箱・ラベルのサイズに変更はございません。)

なお、2016年5月発信File No.20160520a11の案内文「販売移管に伴う新発売のご案内」も併せてご参照ください。

・調剤包装単位コードを変更しました。

製品名	変更前	変更後
アクブラ® 静注用 10mg	04987087032635	04987376207393
アクブラ® 静注用 50mg	04987087032642	04987376207492
アクブラ® 静注用 100mg	04987087032659	04987376207591

*写真(原寸大ではありません。左:個装箱、右:バイアルラベル)



2. 変更品の開始ロットと出荷時期

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
アクブラ® 静注用 10mg	1V	376-20731-7	04987376207393	14987376207314	5088	2019年7月	2016年11月上旬
アクブラ® 静注用 50mg	1V	376-20741-6	04987376207492	14987376207413	5087	2019年5月	2016年7月初旬
アクブラ® 静注用 100mg	1V	376-20751-5	04987376207591	14987376207512	5089	2019年8月	2016年11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。

以上