

日本薬局方 注射用ミノサイクリン塩酸塩

『ミノサイクリン塩酸塩点滴静注用100mg「日医工」』

包装仕様一部変更のお知らせ

医療機関各位

謹啓 時下益々ご清栄のこととお慶び申し上げます。

平素は格別のお引き立てを賜り厚くお礼申し上げます。

この度、弊社販売の『ミノサイクリン塩酸塩点滴静注用100mg「日医工」』につきまして、包装仕様の一部を変更を致しましたので、下記の通りお知らせ致します。

尚、成分、効能・効果及び用法・用量は従来品と変わりありません。

医療関係者の皆様におかれましては、この度の変更により大変ご不便をお掛けいたしますが、何卒ご了承の程、よろしくお願い申し上げます。

また、一部ご案内が遅れ大変ご迷惑をお掛けいたしましたこと、深くお詫び申し上げます。

謹白

記

1. **変更理由**：製造所を変更しましたので、製造環境に合わせた製品仕様になります。

2. 変更品出荷時期

品名	包装	JANコード	変更ロット	変更品出荷時期
日本薬局方 注射用ミノサイクリン塩酸塩 ミノサイクリン塩酸塩点滴静注用 100mg 「日医工」	10 瓶	4987376454520	S T 7 2	2009年2月中旬
	30 瓶	4987376454537	S T 7 2	2009年1月下旬

3. 変更内容

①バイアルサイズ

- ・胴部の直径：(旧) 25mm ⇒ (新) 24.5mm

②バイアルラベル

- ・サイズ：(旧) 76×22mm ⇒ (新) 72×22mm
- ・2層ラベル剥離部サイズ：(旧) 横58mm×縦8mm ⇒ (新) 横37×縦17mm
- ・調剤包装単位コードのGS1-RSSの記載位置を右端から“剥離部”内の左端へ移動します。
- ・「[組成]」及び「注意」の記載を“剥離部”内へ移動し、文字を縮小します。
- ・施用部位表示「点滴」を“剥離部”内へ移動します。
- ・規制区分の表示順を入れ替えます。「処方せん医薬品、指定医薬品」⇒「指定医薬品、処方せん医薬品」
- ・社名表示をラベル下部から右端へ移動します。

③キャップ

- ・天面「ミノサイクリン」の文字が若干太くなります。

④個装箱

- ・使用期限・製造番号の捺印方法を変更します。
「レーザーマーカ―(黒地・白抜き印字)」⇒「インクジェット(白地・黒文字印字)」
- ・集中表示欄：「規制区分」の表示順を変更します。
「処方せん医薬品、指定医薬品」⇒「指定医薬品、処方せん医薬品」
- ・「紙」のリサイクルマークから「ラベル」を削除します。

■バイアル外観



○特記事項

今回の変更品には「**包装変更品**」の表示は行いませんので、何卒ご了承ください。

以上