

製品の包装表示変更のお知らせ

謹啓 時下ますます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、電子添文の新記載要領への変更に伴い、下記製品の容器ラベル及び個装箱の表示記載を変更します。

変更之际しまして、しばらくの間は従来品と変更品とが混在しますことをご承ください。

今後とも一層のご愛顧を賜りますようお願い申し上げます。

謹白

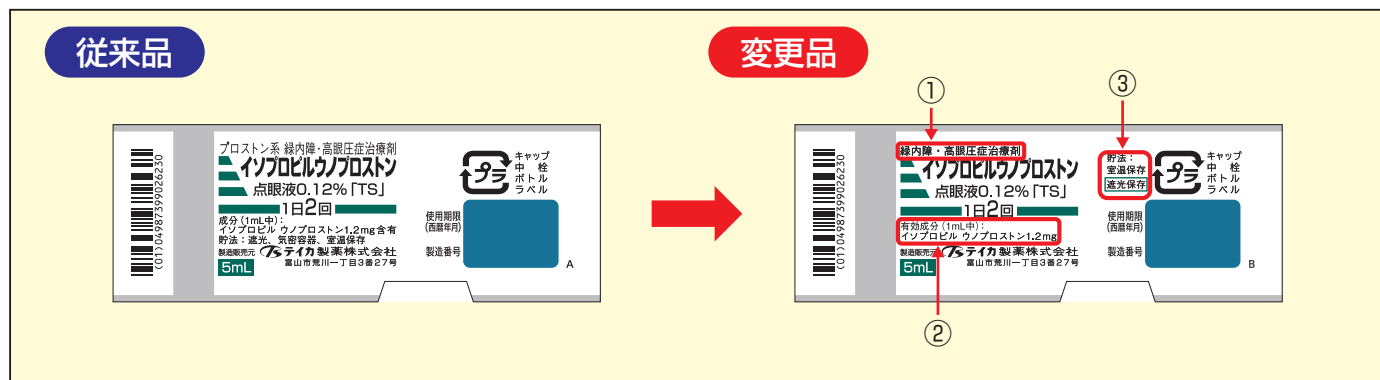
■対象製品名

イソプロピルウノプロストン点眼液0.12%「TS」

■変更内容

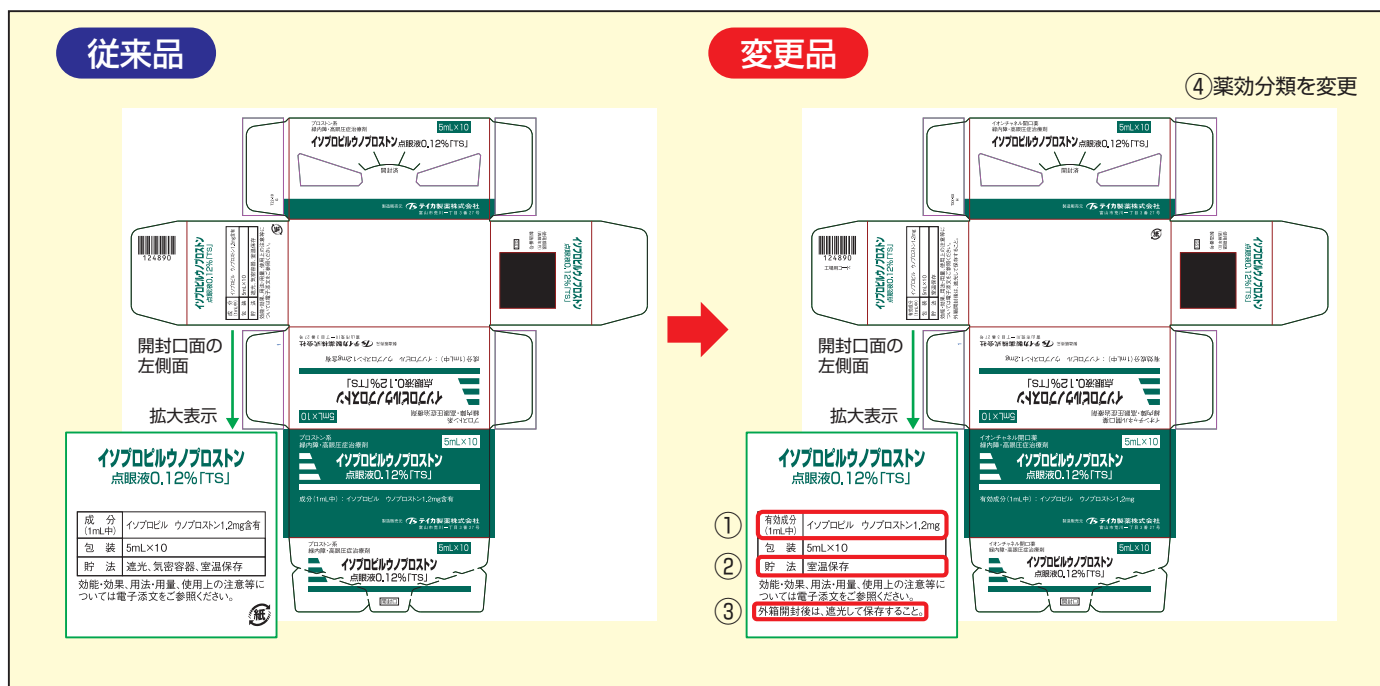
1. 容器ラベルの表示変更

- ①自社製剤のラベル表記統一のため、薬効分類を「緑内障・高眼圧症治療剤」のみにしました。
- ②「成分」から「有効成分」に表記を変更し、文末の「含有」を削除しました。
- ③貯法の表記を「遮光、気密容器、室温保存」から「室温保存」に変更しました。貯法表記とは分けて「遮光保存」と表示しました。



2. 個装箱の表示デザインの変更

- ①側面の表示にて「成分」から「有効成分」に表記を変更し、文末の「含有」を削除しました。
- ②貯法の表記を「遮光、気密容器、室温保存」から「室温保存」に変更しました。
- ③貯法表記とは区別して「外箱開封後は遮光して保存すること。」と記載しました。
- ④薬効分類の表記を「プロストン系」から「イオンチャネル開口薬」に変更しました。



■変更品の初回製造番号及び出荷予定時期

製品包装規格	統一商品コード	従来品		変更品		
		最終製造番号	使用期限	初回製造番号*	使用期限	出荷予定時期
5mL×10本	399026247	UL06	2027年8月	UN07K	2027年10月	2025年1月初旬

* 初回製造番号：末尾に「K」を表示いたします。
各種コード類に変更はありません。
変更時期の詳細は、担当MRへお尋ねください。

■患者さまメモ

右記患者さまメモをご用意しております。
ご入用時は、下記問い合わせ先まで、ご連絡をお願いいたします。

〈ご使用の患者様へ〉

この度、ラベルが変わりました。
お薬の効能・効果は従来と変わり
ありませんので、安心してご使用
ください。

テイカ製薬株式会社

