

エボprostanoール 静注用0.5mg「ACT」  
 エボprostanoール 静注用1.5mg「ACT」  
 専用溶解用液 【日本薬局方】 生理食塩液

### 付属カセットラベル表示変更のご案内

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、この度弊社製品 **エボprostanoール 静注用0.5mg「ACT」**、**エボprostanoール 静注用1.5mg「ACT」**、**専用溶解用液** の添付文書、使用上の注意改訂に伴い、製品付属カセットラベルの表示を一部変更いたしますので下記の通りご案内申し上げます。

何卒ご了承を賜りますとともに、一層のご愛顧を賜りますよう、お願い申し上げます。

謹白

平成 29 年 1 月

記

【変更理由】 2016 年 8 月、添付文書「使用上の注意改訂」に対応

**変更前**

エボprostanoール 静注用0.5mg「ACT」		調製日時	
エボprostanoール 静注用1.5mg「ACT」		月	日
調製後は冷蔵保存・禁凍結		調製後は 40 時間を超えて保存しないこと	
患者名	「ACT」0.5mg	「ACT」1.5mg	溶解用液
	本	本	
	エボprostanoール		
合計	mg		mL

調製後は 40 時間を超えて保存しないこと

**変更後**

エボprostanoール 静注用0.5mg「ACT」		調製日時	
エボprostanoール 静注用1.5mg「ACT」		月	日
調製後は冷蔵保存・禁凍結		調製後の冷蔵保存は 8 日間 (192 時間) を超えないこと	
患者名	「ACT」0.5mg	「ACT」1.5mg	溶解用液
	本	本	
	エボprostanoール		
合計	mg		mL

調製後の冷蔵保存は 8 日間 (192 時間) を超えないこと

【変更対応製造番号・出荷開始時期】

製品名	統一商品コード	変更開始製造番号	使用期限	出荷開始時期
エボprostanoール 静注用0.5mg (5V包装)	748001024	RM011M01F1	2018年10月	2017年1月頃
エボprostanoール 静注用1.5mg (5V包装)	748001055	SM019M01F1	2019年9月	2017年1月頃
エボprostanoール 静注用0.5mg 溶解液付	748001031	未定	未定	未定
エボprostanoール 静注用1.5mg 溶解液付	748001062	61201A	2019年9月	2017年3月頃
エボprostanoール 静注用 専用溶解用液 (5瓶包装)	748001079	16I05A	2019年9月	2017年1月下旬

アクテリオン ファーマシューティカルズ ジャパン株式会社  
 東京都港区赤坂 9-7-1 ミッドタウン・タワー

本変更に関するお問い合わせ：  
 流通政策本部 TEL.03-5785-3694