

劇薬・処方箋医薬品（注意—医師等の処方箋により使用すること）

プロスタグランジンI₂ 製剤

薬価基準収載

エポプロステノール 静注用 0.5mg / 1.5mg 「ACT」

一般名：エポプロステノールナトリウム / Epoprostenol Sodium

エポプロステノール 静注用 1.5mg 「ACT」 包装表示/仕様変更のご案内

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、弊社製品につきまして格別のご高配を賜り、厚く御礼申し上げます。

さて、このたび『エポプロステノール 静注用 1.5mg 「ACT」』の個装箱の「GS1 販売包装単位」において、使用期限、製造番号の変動情報を含んだ新バーコード表示に変更させて頂くこととなりました。

今後とも引き続き弊社製品にご愛顧を賜りますようお願い申し上げます。

謹白

2019年6月

記

【使用期限、製造番号の変動情報を含んだGS1コードへの変更】

変更理由：平成28年8月30日付通知『「医療用医薬品へのバーコード表示の実施要項」の一部改正について』（医政経・薬生安・薬生麻発0830第1号）に基づき変更いたします。

変更前	変更後
 <p>使用期限：2021.06 製造番号：SM030M01F1 * 個装箱背面に印字</p> <p>変更前コード GS1 (01)14987748001052 * 個装箱横面に印字</p>	<p>* 製造番号、使用期限、可変GS1コードを 個装箱側に印字</p>  <p>製造番号：SM032S0101 使用期限：2021.08 GS1 (17)210800(10)SM032S0101 (01)14987748001052</p>
 <p>使用期限：2021.06 製造番号：SM031S0101 * 個装箱背面に印字</p> <p>変更前コード GS1 (01)14987748001052 * 個装箱横面に印字</p>	

変更内容：①販売包装単位へ変動情報を追加したGS1コードに変更
②使用期限、製造番号の印字場所が個装箱背面から右横面に変更

【変更品ロットおよび出荷時期】

- 変更ロット：SM032S0101
- 出荷開始時期：2019年6月中旬（弊社物流センター出荷予定）

エポプロステノール静注用0.5mg「ACT」、エポプロステノール静注用0.5、1.5mg「ACT」両専用溶解用液付包装につきましても順次対応いたしますが、原則として、製品ごとのご案内はせず、弊社ホームページに対応状況を掲載いたします。

製品一覧ホームページ：https://www1.actelion.co.jp/sites/jp/health-care-pros/index.page

【本変更に関するお問い合わせ】

DIセンター TEL. 0120-056-155

以上



製造販売元

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

〒107-6235 東京都港区赤坂9-7-1 ミッドタウン・タワー

【お問合せ先】DIセンター TEL: 0120-056-155

受付時間：9:00～17:30（土・日・祝日を除く）

EPO-ACT-040(1)
作成年月 2019年6月