

## 製品名：エポプロステノール静注用 0.5mg 「ACT」

包装	日本標準商品分類番号	薬価基準収載医薬品コード	統一商品コード
0.5mg×5バイアル	87219	2190413F2059	748001024
バーコード (JANコード)	基準番号 (HOT13)	個別医薬品コード (YJコード)	レセプト電算処理 システムコード (支払基金コード)
4987748001024	1226232010101	2190413F2059	622262301
GS1コード (販売包装単位)	GS1コード (調剤包装単位)		
(01)14987748001021	(01)04987748001017		
承認年月日	承認番号	薬価収載年月日	発売年月日
2013年2月15日	22500AMX00028000	2013年6月21日	2013年6月24日

## 製品名：エポプロステノール静注用 0.5mg 「ACT」 (溶解液付)

包装	日本標準商品分類番号	薬価基準収載医薬品コード	統一商品コード
0.5mg×1バイアル 専用溶解用液50mL×2本	87219	2190413F1052	748001031
バーコード (JANコード)	基準番号 (HOT13)	個別医薬品コード (YJコード)	レセプト電算処理 システムコード (支払基金コード)
4987748001031	1226249010101	2190413F1052	622262401
GS1コード (販売包装単位)	GS1コード (調剤包装単位)		
(01)14987748001038	(01)04987748001017		
承認年月日	承認番号	薬価収載年月日	発売年月日
2013年2月15日	22500AMX00028000	2013年6月21日	2013年6月24日

## 製品名：エポプロステノール静注用 1.5mg 「ACT」

包装	日本標準商品分類番号	薬価基準収載医薬品コード	統一商品コード
1.5mg×5バイアル	87219	2190413F3055	748001055
バーコード (JANコード)	基準番号 (HOT13)	個別医薬品コード (YJコード)	レセプト電算処理 システムコード (支払基金コード)
4987748001055	1226256010101	2190413F3055	622262501
GS1コード (販売包装単位)	GS1コード (調剤包装単位)		
(01)14987748001052	(01)04987748001048		
承認年月日	承認番号	薬価収載年月日	発売年月日
2013年2月15日	22500AMX00027000	2013年6月21日	2013年6月24日

## 製品名：エポプロステノール静注用 1.5mg 「ACT」 (溶解液付)

包装	日本標準商品分類番号	薬価基準収載医薬品コード	統一商品コード
1.5mg×1バイアル 専用溶解用液50mL×2本	87219	2190413F4051	748001062
バーコード (JANコード)	基準番号 (HOT13)	個別医薬品コード (YJコード)	レセプト電算処理 システムコード (支払基金コード)
4987748001062	1226263010101	2190413F4051	622262601
GS1コード (販売包装単位)	GS1コード (調剤包装単位)		
(01)14987748001066	(01)04987748001048		
承認年月日	承認番号	薬価収載年月日	発売年月日
2013年2月15日	22500AMX00027000	2013年6月21日	2013年6月24日

製品名：エポプロステノール静注用「ACT」専用溶解用液

包装	日本標準商品分類番号	薬価基準収載医薬品コード	統一商品コード
50mL×5本	873311	3311401H2016	748001079
バーコード (JANコード)	基準番号 (HOT13)	個別医薬品コード (YJコード)	レセプト電算処理 システムコード (支払基金コード)
4987748001079	1076752060101	3311401H2091	620767506
GS1コード (販売包装単位)	GS1コード (調剤包装単位)	発売年月日	
(01)14987748001076	(01)04987748001086	2013年6月24日	