

遺伝子組換えヒト G-CSF 誘導体制剤

ノイアップ[®]注 25
ノイアップ[®]注 50
ノイアップ[®]注 100
ノイアップ[®]注 250

<一般名：ナルトグラスチム（遺伝子組換え）>

販売中止（経過措置品目移行）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、弊社ならびに弊社製品に格別のご高配を賜り厚く御礼申し上げます。

さて、すでに販売中止をご案内させていただいております、遺伝子組換えヒトG-CSF誘導体制剤「ノイアップ注」が、2019年3月14日付の官報告示（厚生労働省告示第62号）をもちまして経過措置品目に移行し、2020年3月31日に経過措置期間が満了することになりましたので、謹んでご案内申し上げます。

発売以来のご愛顧に感謝申し上げますとともに、ご高承賜りますようお願い申し上げます。

謹白

記

■経過措置品目移行品

製品名	一般名	包装	統一商品コード
ノイアップ注	ナルトグラスチム （遺伝子組換え）	25 μg : 1 瓶（溶解液 1 管添付）	25 μg : 424393719
		50 μg : 1 瓶（溶解液 1 管添付）	50 μg : 424393818
		100 μg : 1 瓶（溶解液 1 管添付）	100 μg : 424393917
		250 μg : 1 瓶（溶解液 1 管添付）	250 μg : 424394013

■薬価基準削除日（経過措置期間満了日）

2020年3月31日

■お問い合わせ先

株式会社ヤクルト本社

〒104-0061 東京都中央区銀座 7-16-21 銀座木挽ビル

☎ 0120-589601（医薬学術部 くすり相談室）