

各位

代謝拮抗性抗悪性腫瘍剤

ゲムシタビン点滴静注用 200mg「ヤクルト」

ゲムシタビン点滴静注用 1g「ヤクルト」

＜一般名：ゲムシタビン塩酸塩＞

添付文書同梱廃止のご案内

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、この度、抗悪性腫瘍剤『ゲムシタビン点滴静注用 200mg「ヤクルト」』および『ゲムシタビン点滴静注用 1g「ヤクルト」』につきまして、「医薬品、医療機器等の品質、有効性及び安全性の確保等に関する法律等の一部を改正する法律」（2021年8月1日施行）による添付文書の電子化に伴い、個装箱への紙の添付文書の同梱を廃止いたしますので、ご案内申し上げます。

しばらくの間、添付文書同梱廃止前後の製品が流通し、ご迷惑をおかけすることもあるかと存じますが、何卒、ご了承くださいませようお願い申し上げます。

今後とも、なお一層のご愛顧を賜りますようお願い申し上げます。

謹白

記

1. 変更品の製造番号および出荷予定時期

製品名	包装	統一商品コード	変更品製造番号	出荷予定時期※
ゲムシタビン点滴静注用 200mg 「ヤクルト」	1 バイアル	424681717	GECBDA	2022年11月上旬
ゲムシタビン点滴静注用 1g 「ヤクルト」	1 バイアル	424681816	GEBKGA	2022年11月上旬

※流通在庫の状況により、出荷時期が前後する場合がございます。

2. 変更内容

添付文書同梱廃止に伴い、個装箱表示を変更します。

変更前	変更後
詳細は添付文書をご覧ください。	詳細は電子添文をご覧ください。

※本変更による各種コードの変更はございません。

3. 変更品の識別方法

しばらくの間、個装箱に添付文書同梱廃止品と表示します。

以上

発売元：株式会社ヤクルト本社

〒105-8660 東京都港区海岸 1-10-30
0120-589601（医薬営業部 くすり相談室）

製造販売元：高田製薬株式会社

〒331-8588 さいたま市西区宮前町 203 番地 1