

速効型インスリン分泌促進薬／食後過血糖改善薬配合剤

処方箋医薬品^{注)}

グルベス[®]配合錠

注) 注意－医師等の処方箋により使用すること

210錠包装 カートン仕様変更のお知らせ

謹啓 時下ますますご清栄のこととお慶び申し上げます。

平素は弊社製品に格別のお引き立てを賜り厚く御礼申し上げます。

この度、速効型インスリン分泌促進薬／食後過血糖改善薬配合剤「グルベス[®]配合錠」の210錠包装におきまして、カートン形状等を変更いたしますので、ご案内申し上げます。

詳細につきましては下記をご参照ください。

お手数をお掛けいたしますが、何卒、他の弊社製品共々、変わらぬご愛顧を賜りますようお願い申し上げます。

謹言

記

1 変更品弊社出荷予定時期について

製品	包装	統一商品コード	出荷時期	変更品初回製造番号
グルベス [®] 配合錠	210錠PTP	051183134	2017年1月	NJH2521

※従来品の在庫終了次第に出荷させていただきます。

※組成・性状、効能・効果、用法・用量、使用上の注意の変更はありません。

※統一商品コード、レセプト電算処理システム用コード等、各種コードの変更はありません。

2 カートン仕様変更について

(1) 開封口形状変更について

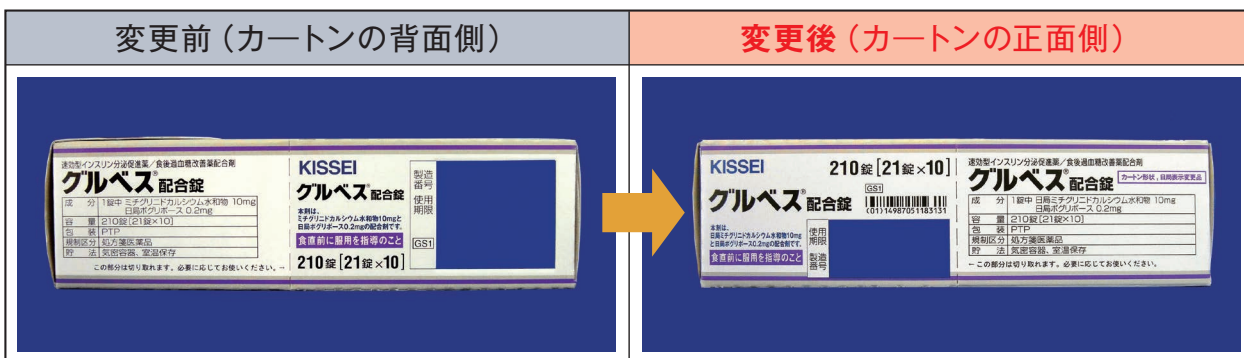
開封口形状及びデザインの表示位置を変更いたします。



※サイズや材質の変更はありません。

(2) 捺印面デザイン変更について

捺印面をカートンの背面側から正面側へ変更いたします。また、カートンの捺印面のレイアウト及び、デザインを変更いたします。変更後は、捺印部の製造番号・使用期限の表示が上下逆になり、可変情報がなくなります*。また、ミチグリニドの表示を「ミチグリニドカルシウム水和物」から「日局ミチグリニドカルシウム水和物」へ変更いたします。



※生産機械の変更に伴い、一時的に可変情報はなくなりますが、平成28年8月30日付通知(医政経発0830第1号、薬生安発0830第1号、薬生監麻発0830第1号)「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」に基づき、今後、可変情報(使用期限・製造番号)の追加を予定しています。変更品の出荷時期及び初回製造番号は別途ご案内いたします。

3 包装変更表示について

お手元に届いた製品が変更品であることをお知らせするため、しばらくの間、下記の変更表示をカートンに行います。

