

L-キサルル顆粒 500 製造販売承認の承継に伴う表示変更のご案内

謹啓 時下ますますご清栄のこととお喜び申し上げます。

平素は格別のご高配を賜り、厚く御礼申し上げます。

さて、「L-キサルル顆粒 500」につきまして、製造販売承認を弊社から東和薬品株式会社へ承継を行いました。

承継に伴い、個装箱、添付文書の表示を下記のとおり変更いたしますのでご案内申し上げます。

なお、弊社は販売を継続いたしますので、分包品の表示、薬価基準収載医薬品コード、JANコード等はこれまでどおり変更はございません。

当分の間、新旧製品が市場に流通することとなり、何かとご迷惑おかけいたしますが、今後とも引き続き弊社製品をご愛顧賜りますようお願い申し上げます。

謹 白

記

■ 変更内容

承継に伴い、個装箱、添付文書の表示を変更致します。

従来品	変更品
製造販売 ジェイドルフ製薬株式会社 滋賀県甲賀市土山町北土山 2739	製造販売元 東和薬品株式会社 大阪府門真市新橋町 2 番 11 号 発売 ジェイドルフ製薬株式会社 滋賀県甲賀市土山町北土山 2739

※分包品の表示、薬価基準収載医薬品コード、JANコード等は変更ございません。

■ 変更時期

製品名	包装規格	変更品の製造番号 (使用期限)	出荷時期
L-キサルル顆粒 500	1g × 120 包	B101 (2016.02)	平成 26 年 7 月下旬

※流通の関係から出荷時期が前後することがありますが、何卒ご了承のほどよろしくお願い致します。

■ 対 応

当分の間、変更品には「**変更品**」と表示致します。

以 上

【お問合せ先】

ジェイドルフ製薬株式会社 営業本部 営業管理課
〒 571-0030 大阪府門真市末広町 31-8
サンコオア第 3 ビル
TEL : 06-6900-8841
URL : <http://www.j-dolph.co.jp/>