

バラ包装 個装箱変更等のご案内

劇薬
処方せん医薬品

抗精神病剤
リスペリドン錠0.5mg「NP」
リスペリドン錠1mg「NP」
リスペリドン錠2mg「NP」
リスペリドン細粒1%「NP」
 (日本薬局方 リスペリドン錠・細粒)

拝啓 時下益々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お引き立てを賜り、厚く御礼申し上げます。

さて、このたび標記製品につきまして、下記変更を行いましたのでご案内申し上げます。

なお、当該変更品の出荷時期に関しましては、多少変動することもあるかと存じますが、何卒、ご了承くださいますようお願い申し上げます。







今後ともお引き立ての程、よろしくお願い申し上げます。

敬具

記

1. バラ包装 個装箱の変更

- (1) 包装設備変更の為、製造番号及び使用期限の表示方法をインクジェット方式からレーザーマーカ方式に変更致しました。
- (2) 第十六改正日本薬局方収載に伴い、日本薬局方名を追記し、成分表記を「リスペリドン」から「(日局)リスペリドン」に変更致しました。
- (3) 開封口のフラップ面に含量を追記致しました。
- (4) 「細粒1%」における内容量の表記を「100g」から「100g(バラ)」に変更致しました。

個装箱	変更前	変更後																
【例】 細粒1% 左側面 (集中表示面)	100g  <p>製造番号 11H031 使用期限 2014. 04</p> <table border="1"> <tr> <td>成分</td> <td>1g中 リスペリドン…10mg含有</td> </tr> <tr> <td>内容量</td> <td>100g</td> </tr> <tr> <td>規制区分</td> <td>劇薬、処方せん医薬品</td> </tr> <tr> <td>貯法</td> <td>室温保存</td> </tr> </table> <p>JAN  4 987171 340240</p> <p>GSI-RSS  (01)14987171340247</p>	成分	1g中 リスペリドン…10mg含有	内容量	100g	規制区分	劇薬、処方せん医薬品	貯法	室温保存	100g (バラ)  <p>製造番号 11L041 使用期限 2014. 07</p> <table border="1"> <tr> <td>成分</td> <td>1g中 (日局) リスペリドン…10mg含有</td> </tr> <tr> <td>内容量</td> <td>100g (バラ)</td> </tr> <tr> <td>規制区分</td> <td>劇薬、処方せん医薬品</td> </tr> <tr> <td>貯法</td> <td>室温保存</td> </tr> </table> <p>JAN  4 987171 340240</p> <p>GSI-RSS  (01)14987171340247</p>	成分	1g中 (日局) リスペリドン…10mg含有	内容量	100g (バラ)	規制区分	劇薬、処方せん医薬品	貯法	室温保存
	成分	1g中 リスペリドン…10mg含有																
内容量	100g																	
規制区分	劇薬、処方せん医薬品																	
貯法	室温保存																	
成分	1g中 (日局) リスペリドン…10mg含有																	
内容量	100g (バラ)																	
規制区分	劇薬、処方せん医薬品																	
貯法	室温保存																	

裏面もご覧ください

