

2009年8月

血漿分画製剤（乾燥濃縮人血液凝固第Ⅷ因子製剤）

特定生物由来製品
処方せん医薬品

フィブロガミン[®]P 静注用

CSLベーリング株式会社

〒104-0054 東京都中央区勝どき一丁目13番1号仮ビル・ガドキ

仕様変更製品の流通時期のご案内

謹啓 時下、益々ご清祥のこととお慶び申し上げます。

平素は格別のご高配を賜り、厚く御礼申し上げます。

さて、この度弊社では、血漿分画製剤（乾燥濃縮人血液凝固第Ⅷ因子製剤）「フィブロガミン[®]P 静注用（1V）」につきまして下記の通り変更致しましたので、謹んでご案内申し上げます。

なお、流通在庫の関係で出荷時期が前後することがあるかと思われませんが、ご了承の程お願い申し上げます。

今後とも、従来に増しますご愛顧を賜りますよう、何卒宜しくお願い申し上げます。

謹白

記

変更内容

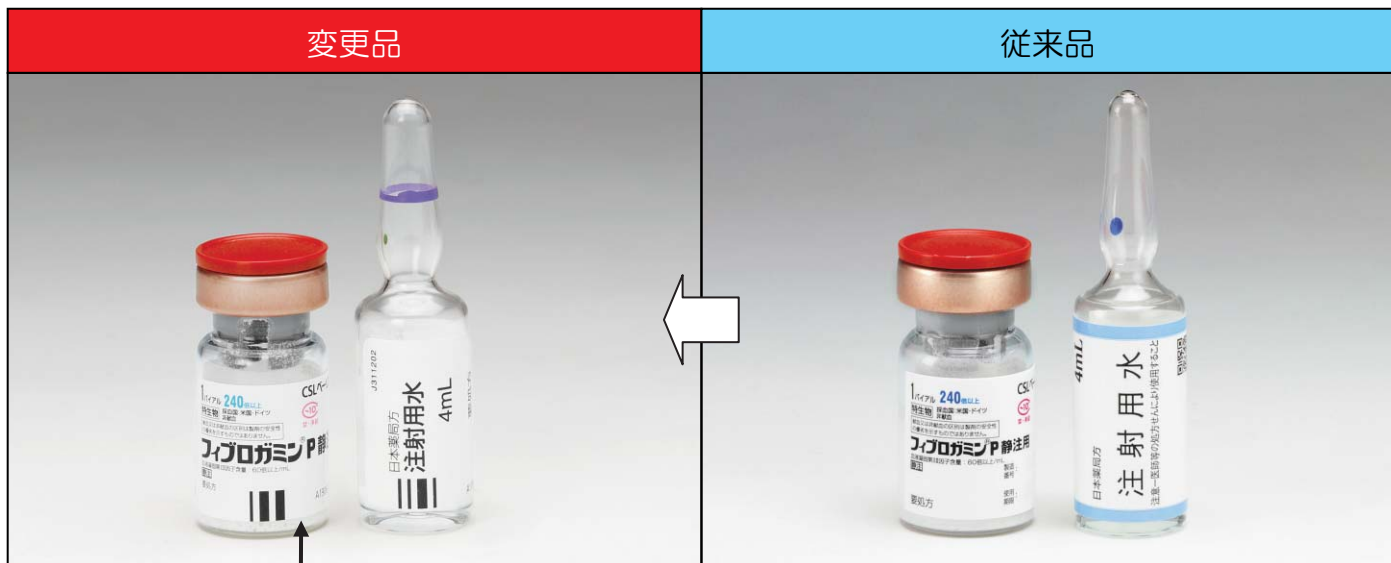
- 注射用水をニプロファーマ株式会社よりCSL ベーリング株式会社の製造製品へ変更致しました。
- 個装箱の製造番号等の一括表示面の印字を、青地に白抜き文字から白地に黒文字に変更致しました。
- 製造番号（ロット番号）の表示方法を旧販売名の製造番号（6桁）【表示例：9B105A】より新販売名の製造番号（9桁）【表示例：25364211B】へ変更致しました。

変更製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	製造番号	出荷予定時期
フィブロガミンP 静注用	1バイアル	731119934	25364211B	2009年8月中旬

フィブロガミンP 静注用 1バイアル

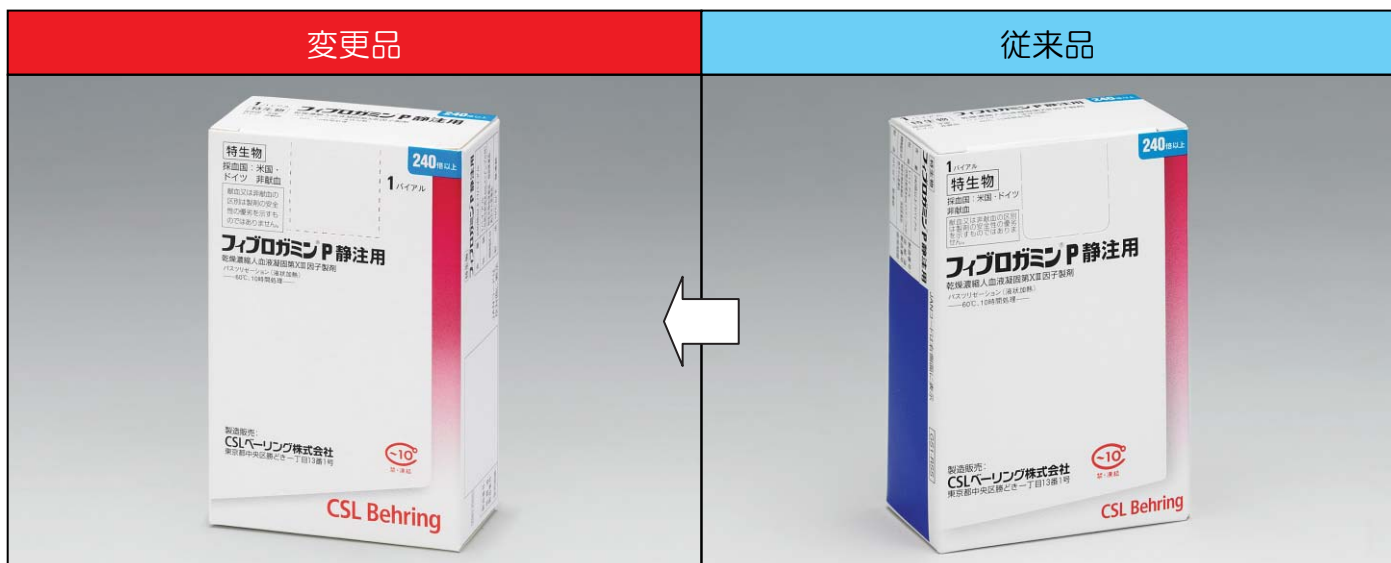
【製剤】



＜変更品のラベル＞



【個装箱】



※製造番号等の一括表示面の印字を、個装箱正面向かって左側から右側に変更致しました。

以上