

添付文書電子化対応包装仕様についてのご案内

ヒト化抗ヒトIL-23p19モノクローナル抗体製剤

チルドラキズマブ(遺伝子組換え)注射液

イルミア®皮下注100mgシリンジ
ILUMYA® Subcutaneous Injection 100mg Syringe

謹啓 時下、ますますご清祥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。

弊社のヒト化抗ヒトIL-23p19モノクローナル抗体製剤「イルミア®皮下注 100mg シリンジ」につきまして、2021年8月の薬機法改正に伴う添付文書電子化に対応した製品の販売予定が下記の通り決まりましたのでご案内いたします。

変更に伴い新旧品が混在し、ご迷惑をおかけいたしますが、ご了承賜りますようお願い申し上げます。

何卒、従来と同様変わらぬお引き立てを賜りますようお願い申し上げます。

謹白

記

対象製品

品名	包装	現行品 (2021年12月時点)		添文非同梱対応後		
		製造番号	使用期限	製造番号	使用期限	切替 予定時期
イルミア®皮下注 100mg シリンジ	1mLx1本	STTL02A	2023年 11月	STTL021A	2023年 11月	2022年 8月

※1 変更品の個装箱には、「詳細は添付文書をご参照ください」の文言の記載がございますが、添付文書の封入はございません。今後、個装箱上の文言を、「詳細は電子添文をご参照ください」に変更の予定です。

個装箱上の文言を「詳細は電子添文をご参照ください」へ変更した製品への切り替え時期につきましては、後日ホームページ上でお知らせいたします。

※2 添文非同梱対応済み製品への切替予定時期は、流通在庫状況によって変動する可能性がございます。

※3 変更品の個装箱上、及び、元梱箱に貼付される元梱ラベル上への「包装変更品」の表示はございません。

以上