

## 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<sup>®</sup>** 皮下注100mgシリンジ  
ILUMYA<sup>®</sup> 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<sup>®</sup>皮下注 100mg シリンジ」につきまして、2022 年 6 月に個装箱に「詳細は添付文書をご参照ください」の文言の記載をしているものの、実際には添付文書の封入がないものについてご案内をさせていただきました。

この度、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が下記の通り決まりましたので再度ご案内させていただきます。

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

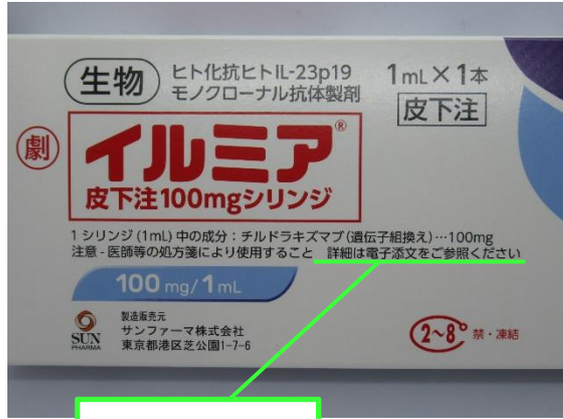
品名	包装	現行品 (2022 年 12 月時点)		添文非同梱記載品		
		製造番号	使用期限	製造番号	使用期限	切替予定時期
イルミア <sup>®</sup> 皮下注 100mg シリンジ	1mLx1 本	STTL021A	2023 年 11 月	STVA02A	2024 年 12 月	2023 年 1 月

※ これまでの個装箱には、「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したが、添付文書の封入はございませんでした。上記ロットより、個装箱上の文言を、「詳細は電子添文をご参照ください」に変更いたしました。

※ 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あります。

変更内容

<個装箱>

従来品	変更品
	

変更箇所

以上