

最終有効年月日表示変更等のご案内

乾燥ヘモフィルスb型ワクチン
(破傷風トキソイド結合体)

アクトヒブ®

このたび、上記製品につきまして、個装箱の表示を変更いたしますので、下記のとおりご案内申し上げます。

2018年4月

記

対象製品

アクトヒブ 1バイアル1回分:1本
溶剤(0.4%塩化ナトリウム液)0.5mL:1本添付

変更内容

- 最終有効年月日の識別性を高めるため、他情報と区別して上段に表示いたします。併せて、検定合格年月日の西暦表示桁数を8桁から6桁に変更いたします。

変更前	<table border="1"> <tr> <td>アクトヒブ 製造番号</td> <td>M1178</td> <td rowspan="2">成分分量</td> <td rowspan="2">1バイアル中 破傷風トキソイド結合インフルエンザ菌b型多糖(多糖として)10μg含有 添付溶剤 0.4%塩化ナトリウム液 0.5mL×1添付</td> <td rowspan="2">[生物 菌] 乾燥ヘモフィルスb型ワクチン(破傷風トキソイド結合体) アクトヒブ® ActHIB®</td> </tr> <tr> <td>最終有効年月日</td> <td>2018.04.14</td> </tr> <tr> <td>添付溶剤 製造番号</td> <td>M8261</td> <td>包装</td> <td>1バイアル</td> <td rowspan="2">※GS1コードは底面に表示してあります</td> </tr> <tr> <td>検定合格年月日</td> <td>2016.09.20</td> <td>規制区分</td> <td>生物、劇薬、処方箋医薬品</td> </tr> <tr> <td></td> <td></td> <td>貯法</td> <td>しゃやして、2～8℃に保存</td> <td>1バイアル</td> </tr> </table>				アクトヒブ 製造番号	M1178	成分分量	1バイアル中 破傷風トキソイド結合インフルエンザ菌b型多糖(多糖として)10μg含有 添付溶剤 0.4%塩化ナトリウム液 0.5mL×1添付	[生物 菌] 乾燥ヘモフィルスb型ワクチン(破傷風トキソイド結合体) アクトヒブ® ActHIB®	最終有効年月日	2018.04.14	添付溶剤 製造番号	M8261	包装	1バイアル	※GS1コードは底面に表示してあります	検定合格年月日	2016.09.20	規制区分	生物、劇薬、処方箋医薬品			貯法	しゃやして、2～8℃に保存	1バイアル
	アクトヒブ 製造番号	M1178	成分分量	1バイアル中 破傷風トキソイド結合インフルエンザ菌b型多糖(多糖として)10μg含有 添付溶剤 0.4%塩化ナトリウム液 0.5mL×1添付	[生物 菌] 乾燥ヘモフィルスb型ワクチン(破傷風トキソイド結合体) アクトヒブ® ActHIB®																				
最終有効年月日	2018.04.14																								
添付溶剤 製造番号	M8261	包装	1バイアル	※GS1コードは底面に表示してあります																					
検定合格年月日	2016.09.20	規制区分	生物、劇薬、処方箋医薬品																						
		貯法	しゃやして、2～8℃に保存	1バイアル																					
変更後	<p>上段に表示</p> <table border="1"> <tr> <td>最終有効年月日</td> <td>2017.08.25</td> <td rowspan="2">成分分量</td> <td rowspan="2">1バイアル中 破傷風トキソイド結合インフルエンザ菌b型多糖(多糖として)10μg含有 添付溶剤 0.4%塩化ナトリウム液 0.5mL×1添付</td> <td rowspan="2">[生物 菌] 乾燥ヘモフィルスb型ワクチン(破傷風トキソイド結合体) アクトヒブ® ActHIB®</td> </tr> <tr> <td>アクトヒブ 製造番号</td> <td>N1A49</td> </tr> <tr> <td>添付溶剤 製造番号</td> <td>N2A10</td> <td>包装</td> <td>1バイアル</td> <td rowspan="2">※GS1コードは底面に表示してあります</td> </tr> <tr> <td>検定合格年月日</td> <td>170825</td> <td>規制区分</td> <td>生物、劇薬、処方箋医薬品</td> </tr> <tr> <td></td> <td></td> <td>貯法</td> <td>しゃやして、2～8℃に保存</td> <td>1バイアル</td> </tr> </table> <p>6桁表示</p>				最終有効年月日	2017.08.25	成分分量	1バイアル中 破傷風トキソイド結合インフルエンザ菌b型多糖(多糖として)10μg含有 添付溶剤 0.4%塩化ナトリウム液 0.5mL×1添付	[生物 菌] 乾燥ヘモフィルスb型ワクチン(破傷風トキソイド結合体) アクトヒブ® ActHIB®	アクトヒブ 製造番号	N1A49	添付溶剤 製造番号	N2A10	包装	1バイアル	※GS1コードは底面に表示してあります	検定合格年月日	170825	規制区分	生物、劇薬、処方箋医薬品			貯法	しゃやして、2～8℃に保存	1バイアル
	最終有効年月日	2017.08.25	成分分量	1バイアル中 破傷風トキソイド結合インフルエンザ菌b型多糖(多糖として)10μg含有 添付溶剤 0.4%塩化ナトリウム液 0.5mL×1添付	[生物 菌] 乾燥ヘモフィルスb型ワクチン(破傷風トキソイド結合体) アクトヒブ® ActHIB®																				
アクトヒブ 製造番号	N1A49																								
添付溶剤 製造番号	N2A10	包装	1バイアル	※GS1コードは底面に表示してあります																					
検定合格年月日	170825	規制区分	生物、劇薬、処方箋医薬品																						
		貯法	しゃやして、2～8℃に保存	1バイアル																					

裏面もご覧ください。▶▶▶▶

変更品の識別方法

変更に伴う個装箱および梱包箱への表示はいたしませんのでご了承ください。

変更品の出荷予定時期、製造番号

品名	包装	統一商品コード	出荷予定時期	製造番号
アクトヒブ	1バイアル1回分:1本	081-474271	4月下旬	N1H20

※出荷時期は国家検定等の状況により、前後する可能性があります。

以上