

胃炎・胃潰瘍治療剤

日本薬局方テプレノンカプセル

セルベックス<sup>®</sup>カプセル 50mgSelbex<sup>®</sup> 50mg  
CAPSULES

## 日本薬局方への収載と表示変更のご案内

謹 啓

日頃より弊社製品につきましては格別のご高配を賜り、厚く御礼申し上げます。

さて、弊社製品の「セルベックス<sup>®</sup>カプセル50mg」は、2016年3月7日告示の第十七改正日本薬局方にて、日本薬局方に収載されました。

つきましては製品表示等下記の変更を行いますのでご案内申し上げます。

なお、包種および統一商品コード、梱包入目等に変更はございません。

何卒、この度の変更につきましてご了承いただき、より一層のご愛顧を賜りますよう宜しくお願い申し上げます。

謹 白

記

## 変更内容

- 個装箱および梱包箱の品名表示を日本薬局方テプレノンカプセルに変更します。

## 変更品の出荷案内

変更製品がお手元に届くまでには、流通在庫の状況により予定と異なる事がございますが、何卒ご理解を賜りますようお願い申し上げます。

販売名	包装	統一商品コード	製造番号	使用期限	出荷予定時期
セルベックス <sup>®</sup> カプセル50mg	100カプセル(PTP)	699058931	65A67K	2019年4月	2016年7月上旬
	1,000カプセル(PTP)	699058955	65A68K	2019年3月	2016年8月上旬
	3,000カプセル(PTP)	699058986	66A60K	2019年4月	2016年9月上旬
	210カプセル(PTP21C×10)	699058979	66A39K	2019年4月	2016年8月中旬
	1,050カプセル(PTP21C×50)	699059006	67A06K	2019年5月	2016年9月中旬
	3,150カプセル(PTP21C×150)	699058962	66A50K	2019年4月	2016年9月中旬
	500カプセル(バラ)	699058948	67A37K	2019年5月	2016年10月上旬
	3,000カプセル(バラ)	699058993	67A26K	2019年5月	2016年12月下旬

以 上

胃炎・胃潰瘍治療剤

日本薬局方テプレノンカプセル

セルベックス<sup>®</sup>カプセル 50mgSelbex<sup>®</sup> 50mg  
CAPSULES

## 日本薬局方への収載と表示変更のご案内

謹啓

日頃より弊社製品につきましては格別のご高配を賜り、厚く御礼申し上げます。

さて、弊社製品の「セルベックス<sup>®</sup>カプセル50mg」は、2016年3月7日告示の第十七改正日本薬局方にて、日本薬局方に収載されました。

つきましては製品表示等下記の変更を行いますのでご案内申し上げます。

なお、包種および統一商品コード、梱包入目等に変更はございません。

何卒、この度の変更につきましてご了承いただき、より一層のご愛顧を賜りますよう宜しくお願い申し上げます。

謹白

記

## 変更内容

- 個装箱および梱包箱の品名表示を日本薬局方テプレノンカプセルに変更します。

## 変更品の出荷案内

変更製品がお手元に届くまでには、流通在庫の状況により予定と異なる事がございますが、何卒ご理解を賜りますようお願い申し上げます。

販売名	包装	統一商品コード	製造番号	使用期限	出荷予定時期
セルベックス <sup>®</sup> カプセル50mg	100カプセル(PTP)	699058931	65A67K	2019年4月	2016年7月上旬
	1,000カプセル(PTP)	699058955	65A68K	2019年3月	2016年8月上旬
	3,000カプセル(PTP)	699058986	66A60K	2019年4月	2016年9月上旬
	210カプセル(PTP21C×10)	699058979	66A39K	2019年4月	2016年8月中旬
	1,050カプセル(PTP21C×50)	699059006	67A06K	2019年5月	2016年9月中旬
	3,150カプセル(PTP21C×150)	699058962	66A50K	2019年4月	2016年9月中旬
	500カプセル(バラ)	699058948	未定	未定	2016年10月上旬
	3,000カプセル(バラ)	699058993	未定	未定	2016年12月下旬

※未定部分につきましては、確定次第、別途ご案内申し上げます。

以上

謹 啓

平素より、弊社製品につきましては格別のご愛顧を賜り厚くお礼申し上げます。

この度、弊社と味の素株式会社は、弊社を吸収分割会社、味の素製薬株式会社を吸収分割承継会社とし、吸収分割の方法により弊社の消化器疾患領域事業の一部を味の素製薬株式会社に承継する統合契約を締結いたしました。

分割効果発効日は2016年4月1日を予定しておりますが、分割効果発効日付で、味の素製薬株式会社の商号は「EAファーマ株式会社」に変更される予定であるとともに、下記製品の販売は「EAファーマ株式会社」に承継されることとなります。

これに伴い、「EAファーマ株式会社」単独の包装表示等が付された製品が出荷され、流通するまでの間、現在の個装箱および梱包箱には、現バーコードと2016年4月以降に使用できるバーコードの両方をラベル貼付した製品が流通することとなります。

この間多大なるご迷惑をお掛けいたしますが、事情をご賢察の上、ご了承くださいますようお願い申し上げます。

2016年2月

謹 白

— 記 —

## 1. 変更内容 (個装箱、梱包箱)

	変更後	変更前
個装箱の事例		
梱包箱の事例		

※ ラベル貼付箇所は、基本的に現在のバーコードが表示されている箇所と同一面と致します

※ 本対応は個装箱・梱包箱への「お知らせ表示」の同封はありません

※ 調剤包装単位コードについては変更はございません

※ 分割効果発効日以前において味の素製薬株式会社が取扱っている製品についてはバーコードの変更はございません

## 2. 対象品目

パリエット®錠、ラベキュア®パック／ラベファイン®パック、セルベックス® (カプセル・細粒)、  
リパクレオン® (顆粒・カプセル)、強力ネオミノファーゲンシー®, グリチロン® 配合錠

## 3. 変更期間

2016年2月上旬以降、品目毎に順次変更致します。

品目別の変更状況については、弊社ホームページにてご確認ください。

<http://www.eisai.jp/medical/index2.html>

エーザイ株式会社

東京都文京区小石川4-6-10

<http://www.eisai.co.jp>

製品情報お問い合わせ先: hvc ホットライン

フリーダイヤル 0120-419-497 9~18時(土、日、祝日9~17時)