

2007年6月吉日

お得意様 各位

販売名変更品 薬価基準収載のお知らせ

謹啓

時下ますますご清祥のこととお慶び申し上げます。

平素は弊社製品に格別のご高配を賜り、厚く御礼申し上げます。

このたび「医薬品関連医療事故防止対策の強化・徹底について（薬食発第0602009号；平成16年6月2日付）」及び「医療事故を防止するための医薬品の表示事項及び販売名の取扱いについて（医薬発第935号；平成12年9月19日付）」に基づき、下記製品の販売名を変更いたしました。これら販売名変更品が薬価基準に収載されましたので、ご案内申し上げます。

販売名変更品がお手元に届くまで、流通の関係等により日数を要することがございますが、何卒ご了承賜りたくお願い申し上げます。

謹白

記

【変更内容】

旧販売名	新販売名
エイゾプト [®] 1%点眼液	エイゾプト [®] 懸濁性点眼液1%
ベトプティック [®] 0.5%点眼液	ベトプティック [®] 点眼液0.5%
ベトプティック [®] S0.5%懸濁性点眼液	ベトプティック [®] エス懸濁性点眼液0.5%
アイオピジン [®] 1%	アイオピジン [®] UD点眼液1%
マキシデックス [®] 0.1%点眼液	マキシデックス [®] 懸濁性点眼液0.1%
サイクロジル [®] 1%点眼液	サイクロジル [®] 点眼液1%
フルオレサイト [®] 注射液1号	フルオレサイト [®] 静注500mg

【旧販売名製品の経過措置】

旧販売名製品は薬価削除となりますが、以下の経過措置期間満了日までは保険請求が可能です。

経過措置期間満了日： 平成20年3月31日

日本アルコン株式会社

承認/薬価基準年月日・各種コード

日本標準商品分類番号 製品名	承認番号 承認年月日	薬価基準収載コード 薬価基準収載年月	HOTコード 収載年月日	医薬品請求コード (レセ電コード)	統一商品コード (JANコード)
871319 エイゾプト懸濁性点眼液1%	21900AMX00906000 2007年3月30日	1319748Q1036 2007年6月15日	1151138010102 2007年6月15日	620005257	4987483006124
871319 ベトプティック点眼液0.5%	21900AMX00765000 2007年3月22日	1319733Q1072 2007年6月15日	1022384010102 2007年6月15日	620005301	4987483006087
871319 ベトプティック エス懸濁性点眼液0.5%	21900AMX00767000 2007年3月22日	1319733Q1064 2007年6月15日	1146806010102 2007年6月15日	620005300	4987483006100
871319 アイオピジンUD点眼液1%	21900AMX00766000 2007年3月22日	1319737Q1038 2007年6月15日	1022452010102 2007年6月15日	620005244	4987483006223
871315 マキシデックス懸濁性点眼液0.1%	21900AMX00760000 2007年3月22日	1315700Q1036 2007年6月15日	1020144010102 2007年6月15日	620005302	4987483006148
871311 サイクロジル点眼液1%	21900AMX00763000 2007年3月22日	1311701Q1040 2007年6月15日	1019599010102 2007年6月19日	620005263	4987483006209
877290 フルオレサイト静注500mg	21900AMX00762000 2007年3月22日	7290402A2035 2007年6月15日	1170160010102 2007年6月15日	620005210	4987483006186