

「ヤーボイ[®]」点滴静注液 50mg

添付文書同梱廃止に伴う包装仕様変更のご案内

謹啓

平素は格別のご高配を賜り、厚く御礼申し上げます。

薬機法改正により添付文書の電子化が2021年8月1日から施行されました。今後、添付文書を閲覧する場合は、スマートフォン等の専用アプリケーション(以下、添文ナビ)を用い、最新の電子化された添付文書(以下、電子添文)や関連文書をご確認いただくこととなります。これに伴いまして添付文書の同梱を廃止し、製品の包装仕様の変更を致します。以下、電子添文閲覧に関する「添文ナビ」の使用方法及び包装仕様変更と出荷時期についてご案内申し上げます。

謹白

2022年7月

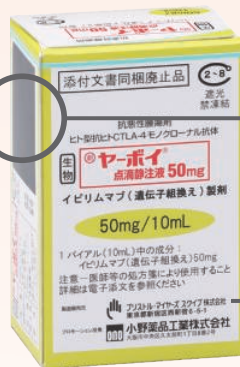
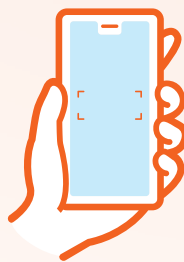
1 専用アプリをダウンロードする

専用アプリ「添文ナビ」の詳細は、
以下をご参照ください。



http://www.fpma.jg.jp/Library/eMC/documents/Leaflet_4P.pdf

2 外箱のGS1バーコードを読み取る



外箱のGS1バーコードはこのような形状です



(イメージ)

製造販売元の本社移転について

プリストル・マイヤーズ スクイブ株式会社は、2022年7月1日(金)付けで本社を移転いたします。これに伴い、ヤーボイ[®]点滴静注液 20mg/50mgの個装箱、ラベル等に表示している製造販売元の住所表記の変更を順次進めてまいります。ご理解とご協力を賜りますようお願い申し上げます。

新住所：東京都千代田区大手町1-2-1

厚生労働省監修 日本製薬団体連合会安全性委員会制作「医療従事者向けリーフレット詳細版」を参考に作成

製品名	包装	製造番号	出荷時期(見込み) ^{注)}
ヤーボイ [®] 点滴静注液 50mg	1バイアル	ACE2418	2022年8月

注)出荷時期は若干前後する場合がございますので、ご了承賜りますようお願いいたします。



薬価基準収載

抗悪性腫瘍剤/ヒト型抗ヒトCTLA-4モノクローナル抗体

ヤーボイ[®]点滴静注液

20mg, 50mg

イピリムマブ(遺伝子組換え)製剤

生物由来製品、劇薬、処方箋医薬品^{注)}

注)注意—医師等の処方箋により使用すること

YERVOY[®]
(ipilimumab)

製造販売元
プリストル・マイヤーズ スクイブ 株式会社

プロモーション提携
小野薬品工業株式会社

2022年7月作成
731-JP-220001416
YV-E10179A