

販売名変更のご案内

興和創薬株式会社
東京都中央区日本橋本町三丁目4-14

血液代用剤	血液代用剤	血液代用剤	血液代用剤
アクチット[®]注	ヴィーン[®]3G注	ヴィーン[®]D注	ヴィーン[®]F注
(アセテート維持液)	(ブドウ糖加アセテート維持液)	(ブドウ糖加アセテートリンゲル液)	(アセテートリンゲル液)

謹啓 時下益々ご清栄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。

さて、この度、第十六改正日本薬局方の製剤総則改正に基づき、『アクチット注』『ヴィーン3G注』『ヴィーンD注』『ヴィーンF注』の販売名を『アクチット輸液』『ヴィーン3G輸液』『ヴィーンD輸液』『ヴィーンF輸液』にそれぞれ変更致します。これに伴いまして、包装変更がございますのでご案内申し上げます。

従来品は2013年3月末日をもちまして経過措置期間満了となる予定です。

お手数をおかけすることになり誠に恐縮に存じますが、何卒ご了承賜りますようお願い申し上げます。今後とも引き続きご愛顧を賜りますようお願い申し上げます。

謹白

1. 変更内容

販売名	包装	変更内容
アクチット注 ヴィーン3G注 ヴィーンD注	200mL×20瓶 500mL×20瓶	①添付文書とパッケージ(ラベル/個装箱)の販売名を変更します。 ②各種コード(薬価基準収載医薬品コード/統一商品コード/JANコード/販売包装単位コード等)を変更します。
ヴィーンF注	500mL×20瓶	①添付文書とパッケージ(ラベル/個装箱)の販売名を変更します。 ②各種コード(薬価基準収載医薬品コード/統一商品コード/JANコード/販売包装単位コード等)を変更します。 【販売名変更と同時に実施するその他の変更】 ①添付文書とパッケージ(ラベル/個装箱)の有効成分の一般的名称を変更します。 (平成18年3月31日付薬食審査発第0331013号「日本薬局方の日本名命名法の変更に伴う医薬品の一般的名称(JAN)の取扱いについて」に基づく変更) ②ラベルの表面にリサイクルマークを、裏面に容量を追記します。 ③個装箱のレイアウトを変更します。

2. 従来品・変更品の識別方法

当面の間、変更品の個装箱に **販売名変更品** と表示します。

3. 変更品の出荷案内

販売名	包装	従来品		変更品		
		最終製造番号	使用期限	切替製造番号	使用期限	出荷予定時期
アクチット輸液	200mL×20瓶	72423	2015年 2月	72524	2015年 3月	2012年9月中旬頃
	500mL×20瓶	27224	2015年 3月	27326	2015年 5月	2012年8月上旬頃
ヴィーン3G輸液	200mL×20瓶	31321	2014年 12月	31424	2015年 3月	2012年9月中旬頃
	500mL×20瓶	69724	2015年 3月	69825	2015年 4月	2012年8月中旬頃
ヴィーンD輸液	200mL×20瓶	10523	2015年 2月	10625	2015年 4月	2012年8月下旬頃
	500mL×20瓶	27425	2015年 4月	27526	2015年 5月	2012年8月上旬頃
ヴィーンF輸液	500mL×20瓶	42325	2015年 4月	42425	2015年 4月	2012年8月上旬頃

※出荷予定時期は、特約店様への出荷時期を表します。また、上記出荷予定時期と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申し上げます。

4. 変更内容の詳細

■販売名/各種コード/有効成分の一般的名称[ヴィーンF注のみ]

アクチット注	従来品		変更品	
	200mL×20瓶	500mL×20瓶	200mL×20瓶	500mL×20瓶
販売名	アクチット注		アクチット輸液	
承認番号	(57AM)633		22400AMX00148000	
薬価基準収載医薬品コード	3319550A1054	3319550A3022	3319550A1062	3319550A3073
レセプト電算処理システムコード	622065901	643310038	622065902	620792302
統一商品コード	770573001	770562302	770505606	770506405
JANコード				
調剤包装単位コード			変更なし	変更なし
販売包装単位コード				
HOT番号	1206593010101	1079234020101	1206593010102	1079234020102
ヴィーン3G注	従来品		変更品	
	200mL×20瓶	500mL×20瓶	200mL×20瓶	500mL×20瓶
販売名	ヴィーン3G注		ヴィーン3G輸液	
承認番号	21300AMX00719000		22400AMX00123000	
薬価基準収載医薬品コード	3319562A4021	3319562A2029	3319562A4030	3319562A2045
レセプト電算処理システムコード	622066001	640451043	622066002	621458102
統一商品コード	770574909	770563705	770506504	770506900
JANコード				
調剤包装単位コード			変更なし	変更なし
販売包装単位コード				
HOT番号	1206609010101	1145816020101	1206609010102	1145816020102
ヴィーンD注	従来品		変更品	
	200mL×20瓶	500mL×20瓶	200mL×20瓶	500mL×20瓶
販売名	ヴィーンD注		ヴィーンD輸液	
承認番号	(60AM)4142		22400AMX00124000	
薬価基準収載医薬品コード	3319551A9025	3319551A2039	3319551A9041	3319551A2063
レセプト電算処理システムコード	622066101	643310253	622066102	620793902
統一商品コード	770574800	770563408	770507006	770507105
JANコード				
調剤包装単位コード			変更なし	変更なし
販売包装単位コード				
HOT番号	1206616010101	1079395020101	1206616010102	1079395020102
ヴィーンF注	従来品		変更品	
	500mL×20瓶		500mL×20瓶	
販売名	ヴィーンF注		ヴィーンF輸液	
有効成分の一般的名称	塩化カルシウム 酢酸ナトリウム		塩化カルシウム水和物 酢酸ナトリウム水和物	
承認番号	(05AM)0082		22400AMX00122000	
薬価基準収載医薬品コード	3319557A1021		3319557A1048	
レセプト電算処理システムコード	643310501		620796302	
統一商品コード	770563507		770507303	
JANコード				
調剤包装単位コード			変更なし	
販売包装単位コード				
HOT番号	1079630020101		1079630020102	

■ラベル

- ①販売名を変更します。
- ②有効成分の一般的名称を変更します。[ヴィーンF注のみ]
- ③ラベルの表面にリサイクルマークを、裏面に容量(500mL)を追記します。[ヴィーンF注のみ]

従来品



変更品



従来品



ヴィーンD注
500mL

500mL
興和



ヴィーンF注

興和

変更品



ヴィーン®D輸液
500mL

500mL
興和



ヴィーン®F輸液
500mL

500mL
興和



■個装箱

- ①販売名/JANコード/販売包装単位コード(GSI-RSSコード)を変更します。
- ②有効成分の一般的名称を変更します。[ヴィーンF注のみ]
- ③天面と側面のレイアウトを変更します。[ヴィーンF注のみ]

従来品



天面



側面

変更品



天面



側面

