

医療関係者 各位

レボレード®錠 12.5mg/25mg 適応追加に伴う 個装ケースのデザイン変更のご案内

謹啓 時下ますますご清祥のこととお慶び申し上げます。
平素は弊社ならびに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、「レボレード®錠 12.5mg」「レボレード®錠 25mg」につきまして、昨年8月に「再生不良性貧血」に対する適応追加の承認を取得しましたが、これに伴い、個装ケースのデザインが変更になりますので、ご案内申し上げます。
今後ともより一層のご指導ご支援を賜りますようお願い申し上げます。

謹白

記

- 変更内容： 薬効名を、これまでの「経口血小板増加薬／トロンボポエチン受容体作動薬」から「経口造血刺激薬／トロンボポエチン受容体作動薬」に変更します。

変更項目	変更前	変更後
個装ケース 天面 (イメージ図) 表示例： 12.5mg		

※個装ケースに **包装変更品** の表示をします。
※同様に、レボレード錠 25mg も変更します。

- 変更品の初回製造番号、及び弊社から特約店様への出荷予定時期等

品名	統一商品コード [443~]	初回 製造番号	使用期限	出荷予定時期
レボレード錠 12.5mg	36803-3	LS5D	2021年3月	2017年12月
レボレード錠 25mg	36804-0	K63J	2021年3月	2017年12月

※在庫状況により、変更品の出荷時期が若干前後する場合がございますが、その折は何卒ご寛容賜りますようお願い申し上げます。

以上

ノバルティス ファーマ株式会社