

平成 29 年 10 月

「アンヒバ®坐剤小児用 50mg/100mg/200mg」
の出荷調整の継続について

医療関係者 各位

謹 啓

時下益々ご清栄のこととお慶び申し上げます。
平素は格別のご高配を賜り厚くお礼申し上げます。

さて、弊社製品の「アンヒバ®坐剤小児用 50mg/100mg/200mg」につきましては
原薬(アセトアミノフェン)の製造業者におけるGMP違反に伴い、本年 7 月より出荷調
整を行っております。

この度、原薬製造所追加に係る一部変更申請が承認され、新たな原薬供給元が
確保されたことにより、安定的な製品供給が可能となりました。

一方、現在アセトアミノフェン製剤全体がおかれる厳しい供給状況を勘案しますと、
残念ながら現在の出荷制限を全面解除するという判断にはいまだ至っておりません。

よって本剤のご処方にあたりましては引き続き、必要とされる最低限の量として頂け
ますよう、慎んでお願い申し上げます。

今後ともご厚情を賜りますよう、何とぞよろしくお願い申し上げます。

謹 白

マイランEPD合同会社

本件に関するお問い合わせ先
くすり相談室
TEL:0120-938-837