

平成 27 年 11 月 30 日

加齢黄斑変性症治療剤「マクジェン<sup>®</sup>硝子体内注射用キット 0.3mg」  
製造販売承認の承継のご案内

謹啓 時下ますますご清栄のこととお慶び申し上げます。また、平素は格別のご高配を賜り厚く御礼申し上げます。

このたび、従来よりご愛用頂いております加齢黄斑変性症治療剤「マクジェン硝子体内注射用キット 0.3mg」（一般名：ペガプタニブナトリウム）につきまして、本年 11 月 30 日付けでファイザー株式会社から当社に製造販売承認を承継致しましたのでご案内申し上げます。

今後とも「マクジェン硝子体内注射用キット 0.3mg」に、より一層のご愛顧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：製造販売承認の承継に伴い、個装箱等の表示が以下のとおり変更されます。

【変更前】	【変更後】
販売 ボシュロム・ジャパン株式会社	⇒ 製造販売 ボシュロム・ジャパン株式会社
製造販売 ファイザー株式会社	

■変更開始製造番号・出荷予定時期

品 名	変更開始製造番号 (使用期限)	変更品出荷予定時期
マクジェン硝子体内注射用キット 0.3mg	M19828 (2018 年 5 月)	2016 年 2 月

ボシュロム・ジャパン株式会社

(お問い合わせ先) 〒140-0013 東京都品川区南大井 6-26-2

学術情報ダイヤル 0120-328-033