

各位

クリニジェン株式会社
チェプラファーム株式会社

抗血小板剤「パナルジン®錠 100mg・細粒 10%」
抗悪性腫瘍剤「パラプラチン®注射液 50mg・150mg・450mg」
製造販売承認の承継および流通移管のご案内

謹啓 時下ますますご清栄のこととお慶び申し上げます。

平素は格別のご高配を賜り厚く御礼申し上げます。

さて、このたびクリニジェン株式会社（以下、クリニジェン）が製造販売しております抗血小板剤「パナルジン®錠 100mg・細粒 10%」および抗悪性腫瘍剤「パラプラチン®注射液 50mg・150mg・450mg」について、2024年7月1日付でチェプラファーム株式会社（以下、チェプラファーム）に製造販売承認を承継することとなりましたのでご案内申し上げます。

これに伴い、承継日以降の医療機関への情報提供・収集活動はチェプラファームが行います。

尚、当該製品の流通移管は、同年9月17日を予定しております。流通移管以降のチェプラファームの取引先卸に関しましては、裏面をご参照ください。

この度の変更に伴い、お手数をおかけいたしますが、ご不便等をおかけしないよう万全を期す所存でございます。事情ご賢察の上、何卒ご了承賜りますようお願い申し上げます。

これまでのご厚情に対しまして、あらためて深く感謝申し上げますと共に、引き続きより一層のご高配を賜わりますようお願い申し上げます。

謹白

記

1. 対象製品

販売名	薬効分類	包装
パナルジン錠 100mg	抗血小板剤	100錠 PTP、500錠 PTP
パナルジン細粒 10%	抗血小板剤	1g×120包、100g 缶
パラプラチン注射液 50mg	抗悪性腫瘍剤	1バイアル
パラプラチン注射液 150mg	抗悪性腫瘍剤	1バイアル
パラプラチン注射液 450mg	抗悪性腫瘍剤	1バイアル

2. 製造販売承認の承継・流通移管予定

■ 承継日：2024年7月1日

■ 流通移管日：2024年9月17日

流通移管日は、チェプラファームから特約店様への出荷開始日をお示ししております。医療機関へのお届けは、9月24日以降を予定しておりますが、市場在庫状況により前後する可能性がありますことをご了承ください。

3. 各種コード・包装変更

各種コードおよび包装変更に関しましては、別紙「ケルロング®・タキソール®・パナルジン®・パラブラチン®・ファンギゾン®・ベプシド®・ポラキス® 流通移管日および包装・各種コード変更のご案内」（チェプラファーム発行）にてご案内しております。

4. 製品取り扱い卸の変更

以下の通り、変更いたします。

クリニジェン取引先卸（敬称略）

共創未来グループ（東邦薬品株式会社、株式会社セイエル、株式会社幸耀、九州東邦株式会社、北陸東邦株式会社、沖縄東邦株式会社、酒井薬品株式会社）

チェプラファーム取引先卸（五十音順、敬称略）

株式会社アステム、株式会社アトル、アルフレッサ株式会社、株式会社エバルス、四国アルフレッサ株式会社、株式会社ダイコー沖縄、ティーエスアルフレッサ株式会社、東七株式会社、中澤氏家薬業株式会社、株式会社バイタルネット、藤村薬品株式会社、株式会社ほくやく、明祥株式会社、株式会社メディセオ、株式会社よんやく（計 15 社）

以上

<本件に関するお問い合わせ先>

クリニジェン株式会社 カスタマーセンター

TEL 0120-192-109 〔受付時間 9時～17時30分（土・日・祝日・当社休日を除く）〕

チェプラファーム株式会社 メディカルインフォメーションセンター

TEL 0120-772-073 〔受付時間 9時～17時（土・日・祝日・当社休業日を除く）〕

製品に関するお問い合わせは、2024年6月30日まではクリニジェン、2024年7月1日以降はチェプラファームにてお受けいたします。