

医療関係者 各位

CLINIGEN

2025 年 10 月
クリニジェン株式会社

レーザー術後眼圧上昇防止剤「アイオピジン®UD点眼液1%」 製造販売承認の承継および販売移管のご案内

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は、2025年11月28日付でノバルティスファーマ株式会社が製造販売しているレーザー術後眼圧上昇防止剤「アイオピジン®UD点眼液1%」の製造販売承認を承継し販売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・収集活動はクリニジェン株式会社が行います。

今後とも一層のご愛顧を賜りますようお願い申し上げます。

謹白

記

■ 製造販売承認の承継・販売移管する製品

製造販売承認承継日：2025 年 11 月 28 日

販売名	包装
アイオピジン®UD 点眼液 1%	0.1mL×10本[2本/アルミ袋×5]

■ 各種コード・包装変更

各種コード及び包装変更に関しましては、別紙「コード番号変更・包装変更のご案内」をご参照ください。

■ 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)〕

製品に関するお問い合わせは、2025年11月28日以降、クリニジェンにてお受けいたします。

以上