

## 加齢黄斑変性症治療剤「ビスダイン®静注用 15mg」

### 供給に関するお詫びとご案内

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、弊社製品である加齢黄斑変性症治療剤「ビスダイン®静注用 15mg」につきまして、製造所移管に伴う承認事項一部変更承認申請を予定しておりますが、新製造所での最適な製造条件の検討に時間を要しており、申請スケジュールの見直しをせざるを得ない状況となりました。

つきましては、2025 年 9 月より当面の間、「ビスダイン®静注用 15mg」を限定出荷とさせていただきます。下記の通りご案内申し上げます。

皆様には多大なるご迷惑をおかけしますことを深くお詫び申し上げます。チェプラファームとして、一日も早く当製品の限定出荷を解除できるよう、最善を尽くしてまいります。

なお、限定出荷の解除時期につきましては、確定次第速やかにご案内申し上げます。遅くとも年内には更新した情報をお届けできる見込みです。上記事情ご賢察の上、何卒ご理解とご協力を賜りますようお願い申し上げます。

謹白

#### 記

#### 1. 対象製品

| 製品名            | 包装     | 統一商品コード   | 出荷量<br>対応状況* <sup>1</sup> | 限定出荷<br>解除時期* <sup>2</sup> |
|----------------|--------|-----------|---------------------------|----------------------------|
| ビスダイン®静注用 15mg | 1 バイアル | 994500258 | B：出荷量減少<br>④：限定出荷（自社の事情）  | 未定                         |

\*<sup>1</sup> 日本製薬団体連合会より 2023 年 3 月 1 日付で発出された、日薬連発第 137 号『「医療用医薬品の供給状況に関する用語の定義」の見直しについて』に基づいて記載しております。

\*<sup>2</sup> 限定出荷の解除時期につきましては、遅くとも年内には更新した情報をお届けできる見込みです。

#### 2. 限定出荷開始時期\*<sup>3</sup>

2025 年 9 月 1 日より開始

\*<sup>3</sup> チェプラファーム株式会社より、特約店様への限定出荷開始時期をお示ししております。

#### 3. 限定出荷の理由

製造所移管に伴う承認事項一部変更承認申請スケジュールに変更が生じたため

以上

<本件に関するお問い合わせ先>

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）]