

劇薬
 指定医薬品

 象牙質知覚過敏鈍麻剤
ダイアデント[®]
 (フッ化ナトリウム製剤)

販売名変更のお知らせ

謹啓 時下、益々ご清栄のこととお慶び申し上げます。
 平素は格別のお引き立てを賜り厚くお礼申し上げます。

さて、この度弊社では、厚生労働省医薬発第 935 号(2008 年 9 月 19 日付)「医療事故を防止するための医薬品の表示事項及び販売名の取扱いについて」に基づき**ダイアデント**の販売名を変更いたしましたので、ご案内申し上げます。

しばらくの間、新旧製品が市場に流通し、何かとご迷惑をお掛けいたしますが、引き続き従来の弊社製品同様、ご愛顧の程宜しく願い申し上げます。

謹白

1. 変更内容
■ 販売名の変更

	従来品	変更品
販売名	ダイアデント	ダイアデント歯科用ゲル 5%
承認番号 (年月日)	21000AMZ00510000 (1998年3月13日)	22000AMX00589000 (2008年3月7日)
薬価基準収載 医薬品コード	2790804Q1033 (1998年7月10日)	2790804Q1050 (2008年6月20日)
経過措置期間	2009年3月31日	—————
使用期限	3年(外箱に表示)	
JANコード	4987094660012	4987094660814
HOT番号	1831078010101	1831078010102

■ 保険請求について

保険請求につきましては、旧販売名称「ダイアデント」の経過措置期間中(2009年3月31日)は新・旧両名称ともご使用いただけますが、経過措置期間終了後は新販売名称「ダイアデント歯科用ゲル 5%」をご使用ください。

■ 販売名の変更

	従来品
販売名	ダイアデント
チューブ	
個包装箱	



	変更品
	ダイアデント歯科用ゲル 5%
	
	

2. 変更品の出荷時期

販売名	包装	JANコード GS1-RSSコード	製造番号		出荷予定時期
			従来品	変更品	
ダイアデント歯科用ゲル 5%	3g	4987094660814 (01)14987094660811	~80150	8016V~	2009年3月中旬頃

※在庫管理につきましては”先入れ先出し”を原則としておりますが、流通上の事情等により新旧製品が前後する場合もあるかと存じます。
その折は何卒ご了承いただきますようお願い申し上げます。

3. 対応

■ 識別表示

変更品にはしばらくの間 **販売名変更品** の表示をいたします。