

バクスアルタ株式会社への「製造販売承認」承継のお知らせ

(2017年1月17日更新)

下記製品に関し、バクスター株式会社よりバクスアルタ株式会社に製造販売承認が承継されたことをご案内申し上げます。

なお、2017年1月17日承継分を持ちまして2015年4月1日のバクスター株式会社とバクスアルタ株式会社分割以後にバクスター株式会社が維持しておりましたバクスアルタ株式会社関連製品の製造販売承認の承継はすべて完了いたしました。

掲載製品に関するお問い合わせはお手数ですが、以下バクスアルタ株式会社までご照会くださいますようお願い申し上げます

お問い合わせ先:バクスアルタ株式会社コーポレートサイト <http://www.baxalta.co.jp/index.page>

承継対象製品 製造販売承認品目

販売名	分類	製造販売承認番号	承継日
リクスビス静注用 250*	医薬品	22600AMX01377000	2016年2月1日
リクスビス静注用 500	医薬品	22600AMX01378000	
リクスビス静注用 1000	医薬品	22600AMX01379000	
リクスビス静注用 2000	医薬品	22600AMX01380000	
リクスビス静注用 3000	医薬品	22600AMX01381000	
アドベイト注射用 250**	医薬品	21800AMY10128000	2016年4月4日
アドベイト注射用 500**	医薬品	21800AMY10129000	
アドベイト注射用 1000**	医薬品	21800AMY10130000	

アドベイト注射用 2000**	医薬品	22200AMX00226000	
アドベイト静注用 250	医薬品	22600AMX01333000	
アドベイト静注用 500	医薬品	22600AMX01334000	
アドベイト静注用 1000	医薬品	22600AMX01335000	
アドベイト静注用 1500	医薬品	22700AMX00086000	
アドベイト静注用 2000	医薬品	22600AMX01336000	
ファイバ注射用 500**	医薬品	22000AMX00129000	2016年4月4日
ファイバ注射用 1000**	医薬品	22000AMX00127000	
ファイバ静注用 500	医薬品	22600AMX01331000	
ファイバ静注用 1000	医薬品	22600AMX01332000	
アディノベイト静注用 250*	医薬品	22800AMX00388000	2016年4月4日
アディノベイト静注用 500	医薬品	22800AMX00389000	
アディノベイト静注用 1000	医薬品	22800AMX00390000	
アディノベイト静注用 2000	医薬品	22800AMX00391000	
ガンマガード静注用 2.5g	医薬品	22000AMX00889000	2016年6月1日

*未発売品 **承認整理済み

2017年1月17日更新

承継する製造販売承認品目

販売名	医薬品/医療機器	承認番号	承継日
マイ PK フィット	医療機器	22900BZX00011000	2017年1月17日