



2012年4月2日

「サイモグロブリン[®]点滴静注用 25mg」、「フルダラ[®]錠 10mg」、 「フルダラ[®]静注用 50mg」の販売元変更について

ジェンザイム・ジャパン株式会社(本社:東京都港区、代表取締役:中村良和、以下「ジェンザイム・ジャパン」)とサノフィ・アベンティス株式会社(本社:東京都新宿区、代表取締役社長:ジェズ・モールドイング、以下「サノフィ・アベンティス」)は、ジェンザイム・ジャパンが製造販売承認を有する「サイモグロブリン[®]点滴静注用 25mg」(一般名:抗ヒト胸腺細胞ウサギ免疫グロブリン)、「フルダラ[®]錠 10mg」、及び「フルダラ[®]静注用 50mg」(一般名:フルダラビンリン酸エステル)の販売元を、本年4月1日よりサノフィ・アベンティスに変更しましたのでお知らせします。

これにより上記 3 製品に関する医療機関等への製品情報提供及び情報収集は、同日よりサノフィ・アベンティスが行っています。3 製品の製造販売承認は、ジェンザイム・ジャパンが引き続き保持します。

現在ジェンザイム・ジャパンが販売している上記 3 製品以外の製品については、4月1日以降もジェンザイム・ジャパンが販売します。

以上