



生薬・コンドロイチン配合鎮痛薬

リバイブ® 「リスク区分」変更のお知らせ

謹啓 平素は弊社製品につき格別のお引立てを賜り有難く厚く御礼申し上げます。

さて、このたび弊社販売の一般用医薬品生薬・コンドロイチン配合鎮痛薬「リバイブ」の「リスク区分」が下記のとおり変更となります。

つきましては、内容のご確認の上、今後ともより一層のご愛顧を賜りますようお願い申し上げます。

敬 白

記

■ 対象製品

統一商品コード	品名	包装	元梱	JANコード
501058	リバイブ	60錠(瓶)	30	4987320501058
501089		130錠(瓶)	20	4987320501089
501096		300錠(瓶)	12	4987320501096

※価格、流通コード等の変更はございません。

■ 変更内容と変更時期

現行リスク区分	新リスク区分
第二類医薬品 (平成24年3月31日まで)	指定第二類医薬品 (平成24年4月1日から適用)

■ 変更理由

平成23年9月30日付「平成23年厚生労働省告示第370号」及び「平成23年厚生労働省告示第371号」による変更です。

「リバイブ」の有効成分として含有する「ブシ末」のリスク区分が、第二類医薬品から指定第二類医薬品への変更に伴うものです。

■ 「リスク区分」の変更に伴う対応について

①平成24年4月1日(施行日)から、「指定第二類医薬品」としての対応が必要となります。

*陳列場所の変更等

②現行表示品(第2類医薬品と表示)の販売は、平成25年3月31日までの1年間は経過措置期間として認められています。

■ 新リスク区分が表示(第2類医薬品)された製品の出荷予定

弊社在庫なくなり次第順次出荷

*出荷日は地域により多少異なりますのでご了承願います。