

包装変更のご案内

深在性真菌症治療剤
ポリコナゾールドライシロップ
ブイフェンド® ドライシロップ 2800mg
VFEND® Dry Syrup 2800mg

劇薬、処方箋医薬品（注意—医師等の処方箋により使用すること）

謹啓 時下ますますご清祥のこととお慶び申し上げます。

平素は弊社製品につきまして格別のご愛顧を賜り厚く御礼申し上げます。

このたび、標題の製品の包装を変更致しますのでご案内申し上げます。

ご迷惑をお掛けしますが、何卒ご了承頂きますようお願い申し上げます。



謹白

ファイザー株式会社

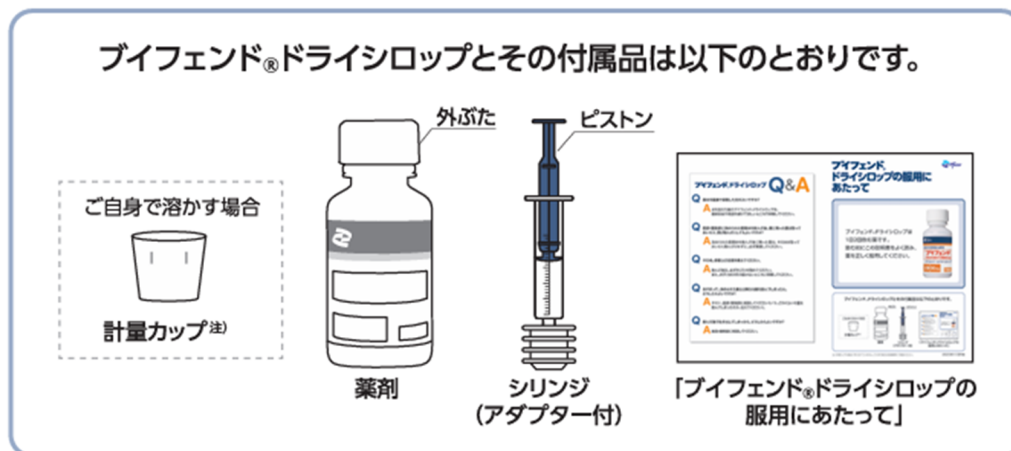
〔変更内容〕

- シリンジのピストン部分の色を白から青に変更致しました。

シリンジの変更

従来品	変更品
	

参考（個装箱に封入されている説明書より）



〔変更品の識別について〕

変更後3ヶ月間の製造分までは個装箱および梱包箱に「シリンジ変更品」の表示を行います。

以上の変更は下記製造番号の製品より行います。

製品名	包装	統一商品コード	GS1コード (販売包装単位)	初回 製造番号	出荷時期
ブイフェンド ドライシロップ 2800mg	1 瓶	114-38680-9	(01)14987114386806	C076103	2026年7月

文献請求先および問い合わせ先：ファイザー株式会社 Pfizer Connect/メディカル・インフォメーション
〒151-8589 東京都渋谷区代々木3-22-7 新宿文化クイントビル
下記Webサイトにも医療用製品情報を掲載しています。
<https://www.pfizermedicalinformation.jp>