

COPD 治療配合剤

「ビレーズトリ® エアロスフィア® 56 吸入/120 吸入」が 新たな吸入デバイスへの変更承認を取得



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高配を賜り、厚く御礼申し上げます。

さて、このたび、COPD 治療配合剤「ビレーズトリ® エアロスフィア® 56 吸入/120 吸入」(一般名：ブデソニド/グリコピロニウム臭化物/ホルモテロールフマル酸塩水和物製剤)の吸入デバイスの変更を目的とした製造販売承認事項一部変更承認を取得致しました。新しい吸入デバイスでは、主に外観を変更致します。

また、吸入デバイスの変更を機に、これまで販売してまいりました56吸入製剤に加え、かねてより患者さんや医療従事者からのニーズが高かった120吸入製剤を追加発売することとなりましたので、ここに謹んでご案内申し上げます。

今後、「ビレーズトリ® エアロスフィア®」の吸入デバイス変更および120吸入製剤の発売を通じて、慢性閉塞性肺疾患(慢性気管支炎、肺気腫)治療のさらなる向上に貢献してまいります。なお、新吸入デバイス製剤の供給開始ならびに120吸入製剤発売開始時期につきましては、改めてご案内申し上げます。

今後とも一層のご愛顧を賜りますようお願い申し上げます。

謹 白

医薬品リスク管理計画対象製品

COPD 治療配合剤

56吸入 薬価基準収載

120吸入 薬価基準未収載

処方箋医薬品^{注)}

ビレーズトリ® エアロスフィア® 56吸入 エアロスフィア® 120吸入

ブデソニド/グリコピロニウム臭化物/ホルモテロールフマル酸塩水和物製剤

BREEZTRI® AEROSPHERE® 56・120inhalations

注) 注意—医師等の処方箋により使用すること

アストラゼネカ株式会社

大阪市北区大深町3番1号

<http://med.astrazeneca.co.jp/> (医療関係者様向けサイト)

COPD治療配合剤

「ビレーズトリ® エアロスフィア® 56吸入」

吸入デバイス変更承認取得に伴う現吸入デバイス製剤供給停止のご案内

謹 啓

平素は弊社製品につきまして格別のご高配を賜り、厚く御礼申し上げます。

さて、このたび、COPD治療配合剤「ビレーズトリ® エアロスフィア® 56吸入」および「ビレーズトリ® エアロスフィア® 120吸入」(一般名：ブデソニド／グリコピロニウム臭化物／ホルモテロールフマル酸塩水和物製剤)の吸入デバイスの変更を目的とした製造販売承認事項一部変更承認取得に伴い、誠に勝手ながら「ビレーズトリ® エアロスフィア® 56吸入」の現吸入デバイス製剤の供給を停止させていただきますことをご案内申し上げます。なお、新吸入デバイス製剤の供給開始時期につきましては、改めてご案内申し上げます。

ご迷惑をおかけし誠に恐縮ではございますが、何卒ご了承賜りますようお願い申し上げます。

今後も「ビレーズトリ® エアロスフィア®」が慢性閉塞性肺疾患(慢性気管支炎、肺気腫)治療の一助となるよう、より一層精進して参りますので、引き続きご愛顧賜りますようお願い申し上げます。

謹 白

■ 供給停止デバイス製剤

販売名	ビレーズトリ® エアロスフィア® 56吸入		
包装	医薬品統一商品コード	GS1コード	
1本 [1本(アルミ袋、乾燥剤入り)]	650692105	調剤包装単位	(01)04987650692013
		元梱包装単位	(01)24987650692109



■ 特約店への製品出荷終了時期

2022年5月末

※製品出荷終了時期は新吸入デバイス製剤発売時期により若干の差異が生じることがございますことを予めご了承ください。

医薬品リスク管理計画対象製品

COPD治療配合剤

ビレーズトリ® エアロスフィア® 56吸入

ブデソニド／グリコピロニウム臭化物／ホルモテロールフマル酸塩水和物製剤

BREZTRI® AEROSPHERE® 56inhalations

注) 注意－医師等の処方箋により使用すること

薬価基準収載

処方箋医薬品[※]

アストラゼネカ株式会社

大阪市北区大深町3番1号

<http://med.astrazeneca.co.jp/> (医療関係者様向けサイト)