

抗てんかん剤「フィンテプラ[®]内用液 2.2mg/mL」 製造販売承認承継および表示変更のお知らせ

2026年2月
日本新薬株式会社
ユーシービージャパン株式会社

謹啓 時下ますますご清栄のこととお慶び申し上げます。

平素は、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、抗てんかん剤「フィンテプラ[®]内用液 2.2mg/mL」の製造販売承認を、ユーシービージャパン株式会社から日本新薬株式会社へ承継することとなりましたので、ご案内申し上げます。

当該製品の販売に関しましては変更ございませんが、承継に伴い製品の表示につきましては一部変更いたします。

なお、独立行政法人医薬品医療機器総合機構（PMDA）および日本新薬のホームページでは 2026年4月1日より承継後の添付文書をご案内いたしますが、包装変更品の流通につきましては順次切り替わる予定です。

引き続きご愛顧賜りますよう、よろしくお願い申し上げます。

謹白

記

1. 対象品目、包装容量、統一商品コード、対象製造番号および出荷予定時期

品名	包装容量	統一商品コード	変更製品製造番号	出荷予定時期
フィンテプラ [®] 内用液 2.2mg/mL	60mL [1ボトル]	173-01934-2	未定	2026年7月頃

2. 変更内容

包装資材及び電子添文について、以下の通り変更いたします。

日本新薬株式会社：販売元→製造販売元

ユーシービージャパン株式会社：製造販売元→削除（ロゴマークも削除）

※お知らせ書封入や新旧識別はありません。

※各種コードの変更はございません。

※フィンテプラ専用容器セットの変更はございません。

3. お問い合わせ先：日本新薬くすり相談窓口

受付時間：平日 9:00～17:00

フリーダイヤル：0120-321-372

携帯電話、IP 電話の場合：075-321-9064

以上