

### 販売名変更に伴う表示変更のご案内

血圧降下剤

## ベハイドRA錠

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、この度、血圧降下剤「ベハイドRA錠」につきまして「医薬品関連医療事故防止対策の強化・徹底について（平成16年6月2日付薬食発第0602009号）」等に基づく販売名変更を実施させていただきますので、下記にご案内申し上げます。

今後とも引き続きご用命の程、何卒宜しくお願い申し上げます。

敬白

記

#### 【変更内容(1)】

※「販売名変更」に伴い、薬価基準収載医薬品コード、JANコード等が変わります。

|              |                                             |              | 現行品                                                                                                       | 販売名変更品                                                                                                      |
|--------------|---------------------------------------------|--------------|-----------------------------------------------------------------------------------------------------------|-------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
| 販売名          |                                             |              | ベハイドRA®錠                                                                                                  | ベハイドRA®配合錠                                                                                                  |
| 薬価基準         | 規格単位                                        |              | 1錠                                                                                                        | 1錠                                                                                                          |
|              | 薬価(円)                                       |              | 6.10                                                                                                      | 6.10                                                                                                        |
| 承認年月日        |                                             |              | 昭和36年6月30日                                                                                                | 平成21年6月26日                                                                                                  |
| 承認番号         |                                             |              | (36A) 1801                                                                                                | 22100AMX01200000                                                                                            |
| 薬価基準収載医薬品コード |                                             |              | 2149103F1023                                                                                              | 2149103F1031                                                                                                |
| 個別医薬品コード     |                                             |              | 2149103F1023                                                                                              | 2149103F1031                                                                                                |
| JANコード       | 個<br>装<br>箱                                 | 100錠(10錠×10) | <br>4 987060 001818    | <br>4 987060 007407    |
|              |                                             | 500錠(10錠×50) | <br>4 987060 001832    | <br>4 987060 007414    |
|              |                                             | 500錠(バラ)     | <br>4 987060 001825    | <br>4 987060 007421    |
| GS1-RSS      | 個<br>装<br>箱<br>(販<br>売<br>包<br>装<br>単<br>位) | 100錠(10錠×10) | <br>(01)14987060001815 | <br>(01)14987060007404 |
|              |                                             | 500錠(10錠×50) | <br>(01)14987060001839 | <br>(01)14987060007411 |
|              |                                             | 500錠(バラ)     | <br>(01)14987060001822 | <br>(01)14987060007428 |

現行(旧販売名)品は、平成22年6月30日迄の経過措置品目となる見込みです。経過措置につきましては、官報にて告示されました時点で改めてご案内させていただきます。

現行(旧販売名)品は、平成22年6月30日迄の経過措置品目となる見込みです。経過措置につきましては、官報にて告示されました時点で改めてご案内させていただきます。



(裏面に続きます)

【変更内容(2) (前頁より続きます)】

●各包装の表示 ※表示変更の詳細イメージは以下の通りです。

|              | 変更前                                                                          | 変更後                                                                                                         |
|--------------|------------------------------------------------------------------------------|-------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
| 100錠 (PTP)   | <p>ベハイドRA錠</p> <p>JANコード: (01)14987060001815</p>                             | <p>ベハイドRA配合錠</p> <p>販売名の変更</p> <p>JANコードの変更</p> <p>GS1-RSSの変更</p> <p>JANコード: (01)14987060007404</p>         |
| 500錠 (PTP)   | <p>ベハイドRA錠</p> <p>JANコード: (01)14987060001839</p>                             | <p>ベハイドRA配合錠</p> <p>販売名の変更</p> <p>JANコードの変更</p> <p>GS1-RSSの変更</p> <p>JANコード: (01)14987060007411</p>         |
| 500錠 (バラ)    | <p>ベハイドRA錠</p> <p>JANコード: (01)14987060001822</p>                             | <p>ベハイドRA配合錠</p> <p>販売名の変更</p> <p>JANコードの変更</p> <p>GS1-RSSの変更</p> <p>JANコード: (01)14987060007428</p>         |
| 500錠 (バラ)ラベル | <p>500錠</p> <p>血圧降下剤</p> <p>ベハイドRA錠</p> <p>識別コード: KP-085</p> <p>百林製薬株式会社</p> | <p>(表示変更品)</p> <p>500錠</p> <p>血圧降下剤</p> <p>ベハイドRA配合錠</p> <p>販売名の変更</p> <p>識別コード: KP-085</p> <p>百林製薬株式会社</p> |

※患者様向け「お知らせカード」は別途お届けさせていただきますので、弊社担当者にお申し付け下さいますよう、お願い申し上げます。  
(縦55mm×横90mm)

(オモ)

| — お知らせ —                                        |                                            |
|-------------------------------------------------|--------------------------------------------|
| お薬の名前が変わりました。お薬の内容は従来通りで変わりはありませんので、安心しておのみなさい。 |                                            |
| 変更前                                             | ベハイドRA錠<br>BEHYD-RA® Tablets               |
| 変更後                                             | ベハイドRA配合錠<br>BEHYD-RA® Combination Tablets |

(ウ)

|     |  |
|-----|--|
| 変更前 |  |
| 変更後 |  |

【出荷予定】

| 販売名       | 規格・包装        | 製造番号      | 出荷開始予定      |
|-----------|--------------|-----------|-------------|
| ベハイドRA錠   | 100錠(10錠×10) | K002 (最終) | —           |
|           | 500錠(10錠×50) | K003 (最終) | —           |
|           | 500錠(バラ)     | K003 (最終) | —           |
| ベハイドRA配合錠 | 100錠(10錠×10) | K004A(初回) | 平成21年11月上旬頃 |
|           | 500錠(10錠×50) | K005A(初回) | 平成21年12月上旬頃 |
|           | 500錠(バラ)     | K005A(初回) | 平成21年12月中旬頃 |

※変更品につきましては、個装箱及び梱包箱に一定期間、(表示変更品)と表示し、ご案内いたしてまいります。また、順次出荷とさせていただきます関係上、出荷開始時期が若干変動する場合がございますが、その節はご容赦賜りますよう何卒宜しくお願い申し上げます。