

医薬品の適正使用に欠かせない情報です。必ずお読みください。

再 審 査 結 果 の お 知 ら せ

'10-N o. 2

2010年3月

アレルギー性結膜炎治療剤<アシタザノラスト水和物>製剤

ゼペリン[®]点眼液0.1%
ZEPELIN[®] OPHTHALMIC SOLUTION 0.1%

製造販売元

わかもと製薬株式会社

東京都中央区日本橋室町1丁目5番3号

この度、標記製品の「効能・効果」、「用法用量」につきまして再審査が終了し、平成22年3月24日付けで再審査結果が通知されましたので、お知らせ申し上げます。

その結果、薬事法第14条第2項第3号（承認拒否事項）のいずれにも該当しないとされ、「効能・効果」、「用法・用量」は承認のとおり認められました。

なお、流通在庫の関係から、改訂添付文書を封入した製品がお手元に届くまでには若干の日時を要しますので、何卒ご了承下さいますようお願い申し上げます。

【再審査結果】

効能・効果	承認内容に同じ	アレルギー性結膜炎
用法・用量	承認内容に同じ	1回1滴～2滴、1日4回（朝、昼、夕方及び就寝前）点眼する