

# ノイロビタン<sup>®</sup>配合錠 電子添文改定(新記載要領対応)のお知らせ

2022年12月

謹啓

時下ますますご盛栄のこととお慶び申し上げます。

平素は、弊社および弊社製品に格別のご高配を賜り厚く御礼申し上げます。

さてこの度、医療用医薬品添付文書の記載要領の改正に伴い上記製品の添付文書を改訂いたしました。

この改訂は、従来の添付文書を新記載要領に基づく様式に変更したものであり、本製品の安全性情報に変更はございません。

なおノイロビタン<sup>®</sup>配合錠では、製品への添付文書の同梱を既に廃止しておりますので、新記載要領対応の新添付文書を封入した製品は流通いたしません。

新添付文書はPMDA ホームページ (<https://www.pmda.go.jp/>) と弊社ホームページ(<https://www.ltl-pharma.com/>)に掲載しておりますのでご参照いただけますようお願い申し上げます。

謹白

■お問合せ先：

LTL ファーマ コールセンター 0120-303-711

受付時間 9:00~17:30 (土・日・祝日・会社休日を除く)



LTLファーマ株式会社

〒160-0023 東京都新宿区西新宿 6-10-1 日土地西新宿ビル 13 階

NRT7102  
2022年12月作成