

# (照射)赤血球液-LR「日赤」の有効期間変更のお知らせ

謹啓 時下ますますご清栄のこととお慶び申し上げます。

平素より日本赤十字社の血液事業に格別のご高配を賜り厚く御礼申し上げます。

このたび、日本赤十字社では、標記製剤の有効期間変更に係る製造販売承認事項一部変更承認を取得しました。有効期間を変更した製剤の今後の供給開始スケジュール等について次のとおりご案内申し上げます。

今後ともご指導ご鞭撻の程、よろしくお願い申し上げます。

謹白

## 1. 対象製剤

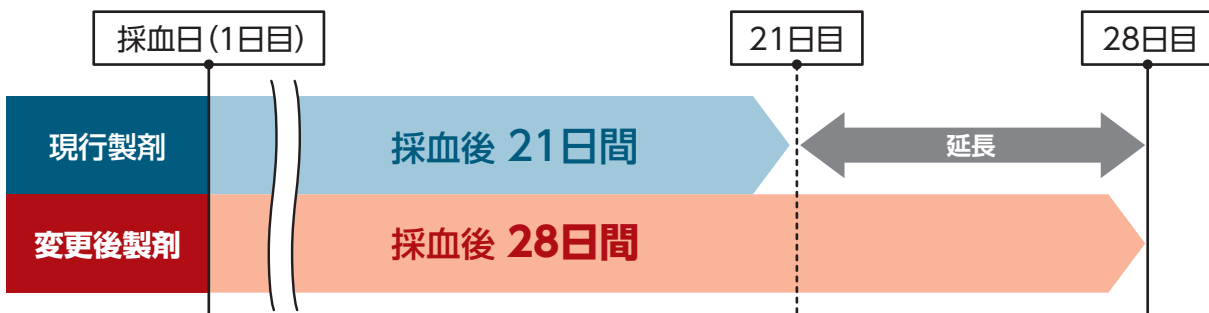
一般名	販売名	略号
人赤血球液	赤血球液-LR「日赤」	RBC-LR
	照射赤血球液-LR「日赤」	Ir-RBC-LR

※(照射)人全血液-LR「日赤」、(照射)洗浄赤血球液-LR「日赤」、(照射)解凍赤血球液-LR「日赤」及び(照射)合成血液-LR「日赤」の有効期間は変更ありません。

※今回の製造販売承認事項一部変更に伴う、製品の各種コード・薬価の変更はありません。

## 2. 有効期間

「採血後21日間」から「**採血後28日間**」に変更。



## 3. 供給開始時期

有効期間変更後の製剤は、2023年3月13日採血分から製造を開始し、同年3月15日から順次供給を開始します。

※現行製剤と変更後製剤が一定期間混在することになります。

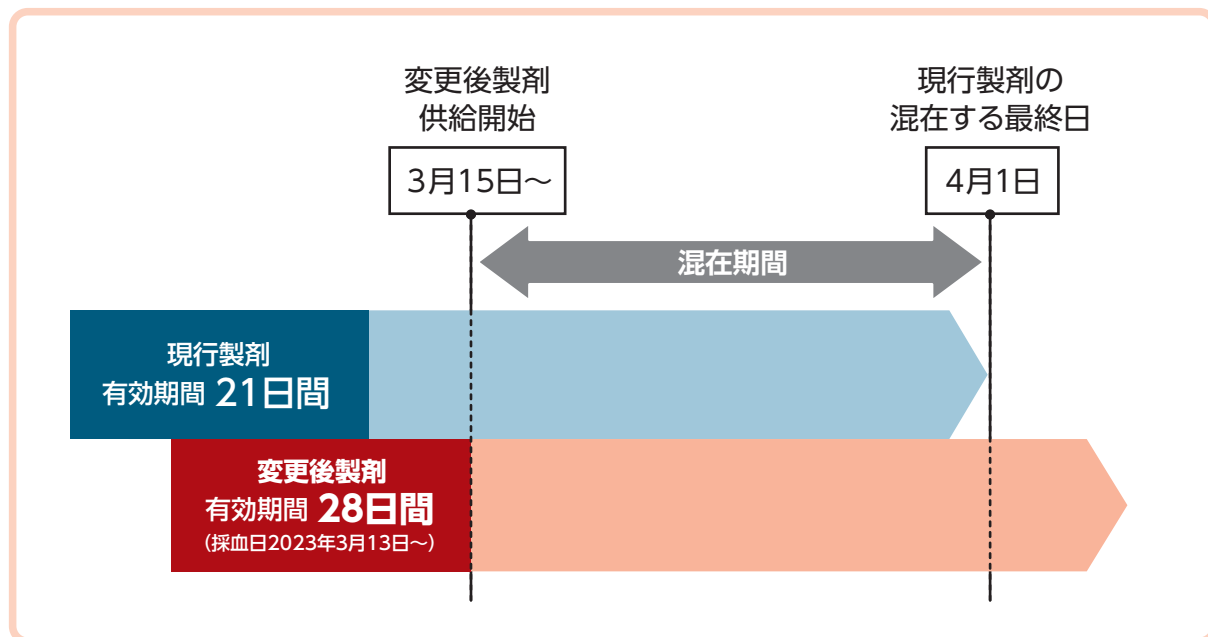
詳細については、裏面を参照ください。

## 4. 現行製剤と変更後製剤の混在期間

現行製剤(有効期間:採血後21日間)と変更後製剤(有効期間:採血後28日間)が、一定期間混在することから在庫管理にご注意ください。

製剤ラベルに表示される採血日が2023年3月13日以降の製剤から有効期間が採血後28日間になります。

なお、有効期間の変更に関わらず、製剤ラベルに表示されている最終有効年月日までにご使用ください。



## 5. 輸血用血液製剤のコンピュータ管理への対応について

輸血管理システムにより輸血用血液製剤を管理している医療機関におきましては、同システムのマスタ変更等が必要な場合があります。ご利用の輸血管理システム業者等へご確認ください。また、同システムと連携している院内システム(電子カルテシステム等)の影響についてもご確認をお願いします。

## 6. 注意事項等情報(添付文書)改訂のお知らせについて

本件に係る注意事項等情報の改訂内容については、別途お知らせいたします。

## 7. お問い合わせ

最寄りの赤十字血液センター医薬情報担当者へお願いします。