

クロスエイトMCの製造販売承認取得のお知らせ

2013年3月

一般社団法人
〔製造販売元〕 日本血液製剤機構
〔販 売〕 日本赤十字社

謹啓 平素は格別のご高配を賜り厚く御礼申し上げます。

さて、日本血液製剤機構では、2013年3月12日に乾燥濃縮人血液凝固第Ⅷ因子製剤「クロスエイトMC」の製造販売承認を取得いたしました。

現在、販売開始に向けて準備を取り進めておりますので、クロスエイトM同様、ご愛顧賜りますようお願い申し上げます

謹白

1. 販売名及び規格

販売名	規格
クロスエイトMC静注用250単位	250単位 1バイアル (「日局」注射用水5mL付)
クロスエイトMC静注用500単位	500単位 1バイアル (「日局」注射用水5mL付)
クロスエイトMC静注用1000単位	1000単位 1バイアル (「日局」注射用水5mL付)

2. 製剤特徴

- (1)クロスエイトMCはクロスエイトMと比べて1バイアルあたりの有効成分(人血液凝固第Ⅷ因子)の含量を変えずに溶解液を半分の容量(5mL)にした製剤です。
- (2)クロスエイトMCにおける溶解後の有効成分の濃度は同規格のクロスエイトMの2倍となっています。

3. 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又は下記へお願いいたします。

一般社団法人 日本血液製剤機構 くすり相談室
専用ダイヤル 0120-853-560 (弊機構営業日の9:00~17:30)