

医療関係者 各位

## B 型慢性肝疾患治療薬「テノゼット<sup>®</sup>錠 300mg」 通常出荷再開のお知らせ

弊社では B 型慢性肝疾患治療薬「テノゼット<sup>®</sup>錠 300mg」（一般名：テノビル ジソプロキシルフルマル酸塩 以下「テノゼット<sup>®</sup>錠」）について、平成 27 年 12 月 9 日付で医薬品製造販売承認事項一部変更承認を取得し、当該製剤の出荷準備を進めておりました。この度、十分な国内在庫が確保できたことから、通常出荷を再開させていただきますことをここに報告申し上げます。

平成 27 年 8 月 12 日に発生した中国天津滨海新区倉庫爆発事故により、弊社天津工場が被災し、日本市場への「テノゼット<sup>®</sup>錠」の製造・出荷が停止したことから、8 月 31 日より本剤の出荷調整を実施させていただきました。この状況を受け、弊社では海外で製造販売されている同一有効成分の製剤を国内で「テノゼット<sup>®</sup>錠」として提供できるよう上記申請を厚生労働省へ行い、承認取得後、鋭意出荷準備を進めてまいりました。

出荷調整の実施以降、先生方には本件へのご理解ならびに本剤の処方におきまして多大なるご協力を賜りましたことに、心より深く御礼申し上げます。この度の通常出荷再開に伴いまして、患者様の受診頻度に応じた処方期間でご処方をいただくこと、および新たに処方開始をいただくことが可能となりました。なお、製造工場の変更により、包装および錠剤の刻印と色（白色→薄い青色）が変更となります。患者様への説明にご活用いただける資料を用意しておりますので、弊社 MR よりご案内させていただきます。

弊社では「テノゼット<sup>®</sup>錠」の安定供給を確保するために、最終的には弊社今市工場（栃木県日光市）における生産体制の構築を目指しており、この稼働に向けて引き続き全力で取り組んでまいります。この準備が整い次第改めてご案内申し上げます。医療関係者の皆様ならびに患者の皆様におかれましては多大なご迷惑とご心配をおかけしておりますことを心よりお詫び申し上げますとともに、ご理解を賜りますよう宜しくお願い申し上げます。