

体外診断用医薬品ウロピース®S 10の自主回収について

2018年7月

協和発酵キリン株式会社

平素は弊社製品につきまして格別のお引立を賜り、厚く御礼申し上げます。

体外診断用医薬品ウロピース®S 10の該当製品におきまして、直接容器ラベルに記載しております「ケトン体項目判定ランク」および「比重項目判定ランク」の記載内容に誤表記が含まれることが判明したため、製品を早期に自主回収することといたしました。

皆様には多大なご迷惑とお手数をおかけすることを深くお詫び申し上げます。何卒ご理解の上、ご協力を賜りますようお願いいたします。

記

1. 回収対象製品、製造番号

製品名・包装	GS1コード (販売包装単位コード)	製造番号	使用期限
ウロピース®S 10 100枚 〔販売提携 協和発酵キリン株式会社 販売元 協和メデックス株式会社 製造販売元 東洋濾紙株式会社〕	14987057620951	101AGC	2018年9月
		102AGD	2018年10月
		103AGE	2018年11月
		104AGL	2019年6月
		105AHB	2019年8月
		106AHD	2019年10月

今回の自主回収に関する詳細情報は、医薬品医療機器総合機構の[ホームページ](#)に記載されております。

2. お問い合わせ先

販売元 : 協和メデックス株式会社

連絡先 : 協和メデックス株式会社 学術担当

電話番号 : 03-6219-7606

FAX 番号 : 03-6219-7614

以上