



문서번호 KD-개발2팀-2307-0014
 전결규정 3111
 시행일자 2023-07-25
 작성부서 개발부 개발2팀
 작성자 현윤기

기안 0	심사 1	승인 2
현윤기 팀원	정옥희 팀장	여상혁 P/L보
(기안)	(결재)	(결재)
2023-07-25	2023-07-25	2023-07-25

수신 대한약사회
 (경유) 대한약사회 약무팀

경동제약(주) "에크로바정" 및 "에크로바정400mg" 낱알식별표시 변경 안내의 건

1. 귀원의 무궁한 발전을 기원합니다.
2. "의약품 제조·공급 관련 협조 요청사항(대한약사회, 2016.06.14)"과 관련됩니다.
3. 폐사가 판매 중인 "에크로바정" 및 "에크로바정400mg"과 관련하여 다음과 같이 낱알식별표시 변경이 있음을 안내드리오니 업무에 참조하여 주시기 바랍니다.
4. 상기의 변경은 [에크로바정] 제조번호: KFB01, KG001 / 사용기한: 2025.03.30, 2026.03.21 [에크로바정400mg] 제조번호: KFB01, KG001 / 사용기한: 2025.03.29, 2026.02.21 부터 적용되며, 기존 유통된 제품의 경우 그 사용기한까지 동시 유통될 수 있습니다.

- 다 음 -

제품명	변경 전	변경 후
에크로바정		
	<앞면> KD <뒷면> AVA	<앞면> 없음 <뒷면> AVA
에크로바정400mg		
	<앞면> KD <뒷면> AVA / 400	<앞면> 없음 <뒷면> AVA / 400

수신 박지환 팀원