

製造販売元:長生堂製薬株式会社

販売元:日本ジェネリック株式会社

各位

ジェネリック医薬品 2成分3製品 製造販売承認取得に関するお知らせ

長生堂製薬株式会社(本社:徳島県徳島市、代表取締役会長:三津原 庸介)は、2月17日にジェネリック医薬品2成分3製品の製造販売承認を取得致しました。

これらの製品につきましては、本年6月に薬価収載され、日本ジェネリック株式会社(本社:東京都千代田区、代表取締役社長:三津原 庸介)より販売する予定です。また、これらの製品のお問い合わせは、販売元である日本ジェネリック株式会社にて受付けております。

なお、販売に関する正式な情報は、薬価収載の段階で改めてご案内させていただきます。

製造販売承認を取得した製品一覧

薬効分類名	製品名	同種品名
過活動膀胱治療剤	イミダフェナシン錠 0.1mg「JG」	ウリトス錠 0.1mg ステーブラ錠 0.1mg
過活動膀胱治療剤	イミダフェナシン OD 錠 0.1mg「JG」	ウリトス OD 錠 0.1mg ステーブラ OD 錠 0.1mg
持続性選択 H ₁ 受容体拮抗・アレルギー性疾患治療剤	レボセチリジン塩酸塩錠 5mg「JG」	ザイザル錠 5 mg

【本ニュースリリースのお問い合わせ先】

日本ジェネリック株式会社 お客様相談室

TEL: 0120-893-170

E-Mail: jgweb@nihon-generic.co.jp

弊社のホームページにも掲載しております。
<http://www.nihon-generic.co.jp/>

※本リリースは本町記者会でも同時に発表しております。