

報道関係者各位

平成 25 年 2 月 22 日
高田製薬株式会社

代謝拮抗性抗悪性腫瘍剤

ゲムシタビン点滴静注用 200mg「ヤクルト」およびゲムシタビン点滴静注用 1g「ヤクルト」
『再発又は難治性の悪性リンパ腫』の効能・効果の追加承認取得のお知らせ

発売元：株式会社ヤクルト本社（本社／東京都、社長 根岸 孝成）／製造販売元：高田製薬株式会社（本社／東京都、社長 高田 浩樹）は、平成 24 年 9 月に公知申請を行っておりました代謝拮抗性抗悪性腫瘍剤『ゲムシタビン点滴静注用 200mg「ヤクルト」』および『ゲムシタビン点滴静注用 1g「ヤクルト」』について、『再発又は難治性の悪性リンパ腫』の効能・効果の追加承認を平成 25 年 2 月 21 日に取得しましたのでお知らせします。

この度の効能・効果の追加承認取得に関して、後発医薬品を希望する患者さんへ、薬に対するアクセスを良くする大きなメリットがあると考えています。

以上

お問合せ先
高田製薬株式会社
広報担当 大坂谷まで
TEL 048 - 622 - 8950