

報道関係者各位

平成 26 年 2 月 14 日
高田製薬株式会社

ジェネリック医薬品 4 成分 8 品目の製造販売承認取得のお知らせ

高田製薬株式会社（本社／東京都台東区、社長／高田浩樹、以下／高田製薬）は、2 月 14 日付でジェネリック医薬品 4 成分 8 品目の製造販売承認を取得しましたのでお知らせします。

○製造販売承認取得の品目

品目数：4 成分 8 品目（配合錠含む）

承認日：平成 26 年 2 月 14 日

発売時期：平成 26 年 6 月（薬価基準収載後発売予定）

【薬効分類】 / 製品名	標準品名
【持続性 ARB／利尿薬合剤】	
ロサルヒド配合錠 LD 「タカタ」	プレミネント配合錠
【選択的 AT1 受容体ブロック剤】	
バルサルタン錠 20mg 「タカタ」	ディオバン錠 20mg
バルサルタン錠 40mg 「タカタ」	ディオバン錠 40mg
バルサルタン錠 80mg 「タカタ」	ディオバン錠 80mg
バルサルタン錠 160mg 「タカタ」	ディオバン錠 160mg
【アレルギー性疾患治療剤】	
フェキソフェナジン塩酸塩錠 DS6% 「タカタ」	(アレグラ錠 60mg)
【骨吸収抑制剤】	
ゾレドロン酸点滴静注 4mg/5mL 「NK」*	ゾメタ点滴静注 4mg/5mL
ゾレドロン酸点滴静注 4mg/100mL バッグ 「NK」*	ゾメタ点滴静注 4mg/100mL

* ゾレドロン酸点滴静注 4mg/5mL 「NK」、ゾレドロン酸点滴静注 4mg/100mL バッグ 「NK」の発売元は、日本化薬株式会社となります。

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 - 2602