



平成 26 年 12 月 1 日

報道関係者各位

高田製薬株式会社

製造販売承認の承継及び販売移管に関するお知らせ

高田製薬株式会社（本社：東京都台東区、代表取締役社長：高田 浩樹）は、MSD株式会社（本社：東京都千代田区、代表取締役社長：トニー・アルバレス）が製造販売しております下記2成分7製品ついて、平成26年12月1日付けで国内における製造販売承認の承継及び販売移管をすることになりましたのでお知らせいたします。

当社は、長期にわたり使用された有効性・安全性に優れた医薬品を承継及び販売移管することで、小児科を含めたアレルギー領域の更なる強化、販路拡大に注力を図り、医療現場への医薬品の安定供給ならびに適正な医薬情報の提供をより一層充実させてまいります。

1. 承 継 日：平成 26 年 12 月 1 日
2. 供給開始日：平成 27 年 1 月 13 日予定
3. 承継品目及び販売移管品目

	【薬効分類】 / 製品名
承継品目	【副腎皮質ホルモン・抗ヒスタミン配合剤】 ・ セレスタミン配合錠 ・ セレスタミン配合シロップ
	【抗ヒスタミン剤】 ・ ポララミン錠 2mg ・ ポララミン散 1% ・ ポララミンシロップ 0.04% ・ ポララミン注 5mg
販売移管品目*	【抗ヒスタミン剤】 ・ ポララミンドライシロップ 0.2%

\* ポララミンドライシロップ 0.2%は、販売移管により製造販売元：高田製薬株式会社となります。

以上

お問合せ先  
高田製薬株式会社 広報  
TEL 048 - 622 - 2602  
FAX 048 - 623 - 3065