

2018年2月15日

報道関係者各位

高田製薬株式会社

ジェネリック医薬品 1 成分 1 品目の製造販売承認取得

高田製薬株式会社（本社／埼玉県さいたま市南区、代表取締役社長／高田浩樹）は、2018年2月15日（木）にジェネリック医薬品 1 成分 1 品目の製造販売承認を取得いたしましたので、下記の通りお知らせいたします。

当社は、患者さんや医療関係者の皆さんの声に耳を傾け、ニーズに合った医薬品を提供することにより、医療に貢献してまいります。

記

製造販売承認取得品目

薬効分類名	製品名	同一成分薬
ニューキノロン系 注射用抗菌製剤	レボフロキサシン点滴静注バッグ 500mg「タカタ」	クラビット®点滴静注バッグ 500mg/100mL

以上

【お問い合わせ先】

高田製薬株式会社 経営企画部 広報課

TEL:048-816-4166 FAX:048-816-4192

E-mail:koho@takata-seiyaku.co.jp