

2020年2月17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2成分8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、2020年2月17日にジェネリック医薬品2成分8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

薬効分類名	製品名	同一成分薬
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 2.5mg/5mg 「タカタ」	ザイザル [®] 錠 5mg
	レボセチリジン塩酸塩OD錠 2.5mg/5mg 「タカタ」	
	レボセチリジン塩酸塩DS0.5% 「タカタ」	ザイザル [®] シロップ 0.05%
NMDA受容体拮抗 アルツハイマー型 認知症治療剤	メマンチン塩酸塩OD錠 5mg/10mg/20mg 「タカタ」	メモリー [®] OD錠 5mg/10mg/20mg

以上

【お問い合わせ先】

高田製薬株式会社 人事総務部 CSR推進課

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

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