

2021年8月16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4品目の製造販売承認取得

高田製薬株式会社（埼玉県さいたま市南区、代表取締役社長 高田浩樹）は、2021年8月16日にジェネリック医薬品2成分4品目の製造販売承認を取得しましたので、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
抗てんかん剤	レベチラセタム DS50% 「タカタ」	イーケプラ®ドライシロップ 50%
	レベチラセタム錠 250mg/500mg 「タカタ」	イーケプラ®錠 250mg/500mg
抗アレルギー点眼剤	オロパタジン点眼液 0.1% 「タカタ」	パタノール®点眼液 0.1%

以上

【お問い合わせ先】

高田製薬株式会社 人事総務部 総務課

TEL:048-816-4193 / FAX:048-816-4192

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