

News Release

 日本ジェネリック株式会社

2019年2月15日

日本ジェネリック株式会社

各位

ジェネリック医薬品 3成分5製品 製造販売承認取得に関するお知らせ

日本ジェネリック株式会社(本社:東京都千代田区、代表取締役社長:三津原博)は、2月15日にジェネリック医薬品3成分[※]5製品の製造販売承認を取得致しました。本年6月に薬価収載され、販売を開始する予定です。

なお、販売に関する正式な情報は、薬価収載の段階で改めてご案内させていただきます。

※ブデホル吸入粉末剤「JG」は、ブデソニド及びホルモテロールフマル酸塩水和物(2種の有効成分)の配合剤ですが、これらを1成分として計算しています。

製造販売承認を取得した製品一覧

薬効分類名	製品名	同種品名
ドライパウダー吸入式喘息・ COPD 治療配合剤	ブデホル吸入粉末剤 30 吸入「JG」 ブデホル吸入粉末剤 60 吸入「JG」	シムビコートタービュヘイラー30 吸入 シムビコートタービュヘイラー60 吸入
選択的 α_{1A} 遮断薬 前立腺肥大症に伴う排尿障害 改善薬	シロドシン錠 2mg「JG」 シロドシン錠 4mg「JG」	ユリーフ錠 2mg ユリーフ錠 4mg
抗悪性腫瘍剤/ 上皮成長因子受容体(EGFR) チロシンキナーゼ阻害剤	ゲフィチニブ錠 250mg「JG」	イレッサ錠 250

【本ニュースリリースのお問い合わせ先】

日本ジェネリック株式会社 お客様相談室

TEL: 0120-893-170

E-Mail: jgweb@nihon-generic.co.jp

※本リリースは本町記者会でも同時に発表しております。

弊社のホームページにも掲載しております。

<http://www.nihon-generic.co.jp/>