News Release

● 日本ジェネリック株式会社

2019年8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8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 庸介)は、8 月 15 日に ジェネリック医薬品3成分8製品の製造販売承認を取得致しました。本年12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頂きます。

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
注意欠陥/多動性障害 治療剤(選択的ノルアドレ ナリン再取り込み阻害剤)	アトモキセチン錠 5mg「JG」	ストラテラカプセル 5mg
	アトモキセチン錠 10mg「JG」	ストラテラカプセル 10mg
	アトモキセチン錠 25mg「JG」	ストラテラカプセル 25mg
	アトモキセチン錠 40mg「JG」	ストラテラカプセル 40mg
	アトモキセチン内用液 0.4%「JG」	ストラテラ内用液 0.4%
定量噴霧式 アレルギー性鼻炎治療剤	モメタゾン点鼻液 50μg「JG」56 噴霧用	ナゾネックス点鼻液 50µg 56 噴霧用
	モメタゾン点鼻液 50μg「JG」112 噴霧用	ナゾネックス点鼻液 50μg 112 噴霧用
抗悪性腫瘍剤	カペシタビン錠 300mg「JG」	ゼローダ錠 300

【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 お客さま相談室

TEL: 0120-893-170

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

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/

※本リリースは本町記者会でも同時に発表しております。