

News Release

 日本ジェネリック株式会社

2021年8月16日

日本ジェネリック株式会社

各位

ジェネリック医薬品 1成分3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16日にジェネリック医薬品1成分3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いただきます。

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
抗てんかん剤	レベチラセタム錠 250mg「JG」	イーケプラ錠 250mg
	レベチラセタム錠 500mg「JG」	イーケプラ錠 500mg
	レベチラセタムドライシロップ 50%「JG」	イーケプラドライシロップ 50%

【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

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。