

2018年2月15日

各位

トーアエイヨー株式会社

ジェネリック医薬品 2成分3品目の製造販売承認取得について

トーアエイヨー株式会社(本社:東京都中央区、代表取締役社長:高橋 敦男、以下「トーアエイヨー」)は、2018年2月15日、ジェネリック医薬品2成分3品目の製造販売承認を取得しましたのでお知らせ致します。

『アミオダロン塩酸塩静注 150mg「TE」』は、アミオダロン塩酸塩を有効成分とした不整脈治療剤(室温保存可能なアンプル製剤)です。トーアエイヨーでは、2010年5月から同一有効成分の『アミオダロン塩酸塩速崩錠 50mg「TE」』及び『アミオダロン塩酸塩速崩錠 100mg「TE」』を発売しています。

『トラセミド OD 錠 4mg「TE」』及び『トラセミド OD 錠 8mg「TE」』は、トラセミドを有効成分としたループ利尿剤です。水分摂取量が制限される患者さんや高齢者*などの嚥下機能が低下した患者さんの利便性を高めるため、口腔内崩壊錠(OD 錠)として開発しました。

*高齢者は慎重投与対象です。

この度、製造販売承認を取得した3品目を新たに加え、循環器医療において真に必要とされるスペンヤリティファーマを目指して、社会に貢献し続けて参ります。

以上

2018年2月15日に製造販売承認を取得した品目

薬効分類名	販売名	先発品名
不整脈治療剤	アミオダロン塩酸塩静注 150mg「TE」	アンカロン注 150
ループ利尿剤	トラセミド OD 錠 4mg「TE」	ルブラック錠 4mg
	トラセミド OD 錠 8mg「TE」	ルブラック錠 8mg

【お問い合わせ先】

トーアエイヨー株式会社 経営企画部 経営企画課

TEL: 03-5542-8807

Web サイト: <http://www.toaeiyo.co.jp/>