

製造販売承認取得のご案内

謹啓 時下ますますご清祥のこととお慶び申し上げます。
平素は弊社製品につきまして、格別のご高配を賜り厚く御礼申し上げます。
さて、このたび下記製品の製造販売承認を取得いたしましたのでご案内申し上げます。
なお、薬価基準収載および新発売は2018年6月を予定しておりますが、詳細につきましては改めて
ご案内申し上げます。
今後とも一層のご愛顧を賜りますようお願い申し上げます。

謹白

記

【製造販売承認取得製品名】

ニューキノロン系注射用抗菌製剤
処方箋医薬品
日本薬局方 レボフロキサシン注射液

レボフロキサシン点滴静注バッグ500mg/100mL「DSEPI」

先発医薬品名：クラビット®点滴静注バッグ500mg/100mL

レボフロキサシン点滴静注500mg/20mL「DSEPI」

先発医薬品名：クラビット®点滴静注500mg/20mL

長時間作用型ARB/持続性Ca拮抗薬配合剤
劇薬、処方箋医薬品
日本薬局方 イルベサルタン・アムロジピンベシル酸塩錠

イルアミクス®配合錠LD「DSEPI」

先発医薬品名：アイミクス®配合錠LD

イルアミクス®配合錠HD「DSEPI」

先発医薬品名：アイミクス®配合錠HD

【今後のスケジュール】

薬価基準収載 2018年6月(予定)

新 発 売 2018年6月(予定)

以上