

製造販売承認取得のお知らせ

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、弊社ならびに弊社製品につきまして格別のご配慮を賜り、厚く御礼申し上げます。

さて、この度、選択的 DPP-4 阻害剤である「スイニー[®]錠」(一般名：アナグリプチン)とメトホルミン塩酸塩を組み合わせた「メトアナ[®]配合錠LD/HD」の製造販売承認を下記のように取得いたしましたので、ご案内申し上げます。

本剤の承認された効能・効果は、「2型糖尿病 ただし、アナグリプチン及びメトホルミン塩酸塩の併用による治療が適切と判断される場合に限る」です。

「メトアナ[®]配合錠LD/HD」が、先生方の糖尿病治療の選択肢の幅を広げ、2型糖尿病患者さんの治療にお役立ていただければ幸甚に存じます。

末筆ながら、先生のますますのご健勝とご発展を祈念するとともに、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

2018年9月吉日



製品WEBサイトへ

記

[承認内容の概要]

販売名：メトアナ[®]配合錠LD、メトアナ[®]配合錠HD 一般名：アナグリプチン/メトホルミン塩酸塩

効能・効果：2型糖尿病 ただし、アナグリプチン及びメトホルミン塩酸塩の併用による治療が適切と判断される場合に限る

用法・用量：通常、成人には1回1錠(アナグリプチン/メトホルミン塩酸塩として100mg/250mg又は100mg/500mg)を1日2回朝夕に経口投与する。

包装：メトアナ[®]配合錠LD ▷ 100錠(PTP10錠×10)、140錠(PTP14錠×10)、500錠(PTP10錠×50、バラ)

メトアナ[®]配合錠HD ▷ 100錠(PTP10錠×10)、140錠(PTP14錠×10)、500錠(PTP10錠×50、バラ)

以上

[今後のスケジュール] 薬価基準収載：2018年11月(予定) 新発売：2018年11月(予定)

