

2018年8月15日

報道関係各位

慢性疼痛/抜歯後疼痛治療剤  
「トアラセット<sup>®</sup>配合錠『Me』」製造販売承認に関するお知らせ

Meファルマ株式会社(本社:東京都中央区、代表取締役社長:吉田優)は本日、販売予定のジェネリック医薬品「トアラセット<sup>®</sup>配合錠『Me』」(1規格)の製造販売が承認されましたので、お知らせします。なお、発売は12月の薬価収載後を予定しています。

詳細は以下の通りです

販売名	薬効分類名	成分
トアラセット <sup>®</sup> 配合錠『Me』	慢性疼痛/抜歯後疼痛治療剤	トラマドール塩酸塩/アセトアミノフェン配合錠

(製造販売元:Meiji Seika ファルマ株式会社)

Meファルマ株式会社は、日本が直面している超高齢社会において、明治グループとして将来にわたり高品質なジェネリック医薬品を安定的に提供することを目的として、2017年に営業を開始しました。親会社であるMeiji Seika ファルマ株式会社が同社の重点領域である感染症および中枢神経系疾患領域の新薬を補完するジェネリック医薬品(「スペシャリティ・ジェネリック」)を扱うのに対し、Meファルマは今後も急激な需要の増加が見込まれる生活習慣病治療薬を中心としたジェネリック医薬品(「エッセンシャル・ジェネリック」)の事業を展開します。

Meファルマは、今後もジェネリック医薬品の未来を切り開き、多くの方の健康に貢献していきます。

以上