

Meiji Seika ファルマ株式会社

2021年8月16日

報道関係各位

## ジェネリック医薬品の製造販売承認に関するお知らせ

Meiji Seika ファルマ株式会社（本社：東京都中央区、代表取締役社長：小林大吉郎）は、12月に薬価基準収載後発売予定のジェネリック医薬品1成分4品目について、製造販売承認されましたのでお知らせします。

詳細は以下の通りです。

製品	薬効分類
レベチラセタム点滴静注 500mg「明治」 レベチラセタム錠 250mg・500mg「明治」 レベチラセタムドライシロップ 50%「明治」	抗てんかん剤

Meiji Seika ファルマは「スペシャリティ&ジェネリック・ファルマ」として、今後も医療現場のニーズに応え、安全で高品質な医薬品の安定供給と情報提供に努めてまいります。

以上