

2015 年 12 月 10 日
テバ製薬株式会社

テバ製薬株式会社 5 成分 8 品目を新発売

テバ製薬株式会社（本社：愛知県名古屋市、代表取締役社長：菊繁一郎）は、本日 12 月 10 日に官報告示された 5 成分 8 品目について、明日 12 月 11 日（金）の薬価基準追補収載後に販売を開始いたしますのでお知らせします。

テバ製薬では、患者さんや医療従事者の皆様の視点に立った製品開発に積極的に取り組んでいます。今回の追補では、内用剤については、両面レーザー印刷した錠剤やピッチコントロール印刷した PTP シート等により識別性を向上させる工夫を施し、医療過誤防止に配慮したパッケージとして、情報伝達カード付個装箱やバラ包装には二層ラベル付プラスチックボトルを採用しています。注射剤では、切り離し可能な副片付ラベルや輸送中の破瓶のリスクを低減させる緩衝機能付個装箱等を採用しています。

そして、患者さんが治療に前向きに取り組む、自分らしい生活を継続できるように、1 人でも多くの方に笑顔になっていただけるように、という思いから、患者さんをサポートするツールの提供にも注力しています。

■2015 年 12 月追補製品の特徴

- ・ アムバロ配合錠



図 a-1) 製品名・含量等を表示し、ピッチコントロール印刷した PTP シート

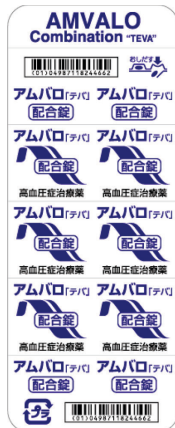


図 a-2) 製品名を両面レーザー印刷したフィルムコーティング錠



・ タゾピペ®配合静注用



図 b-1) 識別性を考慮したバイアル



図 b-2) 緩衝機能付個装箱

・ マキシカルシトール®静注透析用



図 c) 切り離し可能な副片付ラベル

■製品一覧

薬効分類名	製品名	先発品名
選択的 AT_1 受容体ブロッカー ／持続性 Ca 拮抗薬合剤	アムバロ®配合錠「テバ」	エックスフォージ配合錠
β -ラクタマーゼ阻害剤配合抗 生物質製剤	タゾピペ®配合静注用 2.25「テバ」	ゾシン静注用 2.25
β -ラクタマーゼ阻害剤配合抗 生物質製剤	タゾピペ®配合静注用 4.5「テバ」	ゾシン静注用 4.5
二次性副甲状腺機能亢進症 治療剤	マキシカルシトール®静注透析用 2.5 μ g 「テバ」	オキサロール注 2.5 μ g
二次性副甲状腺機能亢進症 治療剤	マキシカルシトール®静注透析用 5 μ g 「テバ」	オキサロール注 5 μ g

二次性副甲状腺機能亢進症
治療剤

マキサカルシトール静注透析用 10 μ g
「テバ」

オキサロール注 10 μ g

<規格追加品>

薬効分類名	製品名	先発品名
持続性 ARB／利尿薬合剤	ロサルヒド®配合錠HD「テバ」	プレミネット配合錠HD
非イオン性造影剤	イオベリン®350 注シリンジ 45mL	オムニパーク 350 注シリンジ 45mL

新製品の情報は医療関係者向けサイトでご案内しています。

医療関係者向けサイトはこちら

<http://www.teva-seiyaku.com/ForMedical/index.html>

以上