

# News Release

 日本ジェネリック株式会社

2022年8月15日

日本ジェネリック株式会社

各位

## ジェネリック医薬品 3成分5製品 製造販売承認取得に関するお知らせ

日本ジェネリック株式会社(本社:東京都千代田区、代表取締役社長:井上祐弘)は、8月15日にジェネリック医薬品3成分5製品の製造販売承認を取得致しました。本年12月に薬価収載され、販売を開始する予定です。

なお、販売に関する正式な情報は、薬価収載の段階で改めてご案内させていただきます。

### 製造販売承認を取得した製品一覧

薬効分類名	製品名	同種品名
選択的セロトニン再取り込み阻害剤 (SSRI)	エスシタロプラム錠 10mg「JG」	レクサプロ錠 10mg
	エスシタロプラム錠 20mg「JG」	レクサプロ錠 20mg
メラトニン受容体アゴニスト	ラメルテオン錠 8mg「JG」	ロゼレム錠 8mg
抗悪性腫瘍剤 (mTOR 阻害剤)	エベロリムス錠 2.5mgAF「JG」	アフィニトール錠 2.5mg
	エベロリムス錠 5mgAF「JG」	アフィニトール錠 5mg

### 【本ニュースリリースのお問い合わせ先】

日本ジェネリック株式会社 お客様相談室

TEL: 0120-893-170

E-Mail: [jgweb@nihon-generic.co.jp](mailto:jgweb@nihon-generic.co.jp)

弊社のホームページにも掲載しております。  
<https://www.nihon-generic.co.jp/>

※本リリースは本町記者会でも同時に発表しております。