

ジェネリック医薬品 『ダプトマイシン静注用 350mg「ニプロ」』新発売のお知らせ

ニプロ株式会社(本社:大阪府摂津市、代表取締役社長:佐野 嘉彦)は、本日12月7日に官報告示されたジェネリック医薬品『ダプトマイシン静注用 350mg「ニプロ」』を、明日12月8日の薬価基準追補適用後に発売しますので、お知らせいたします。

〔新発売品〕

	販売名	薬効分類名	代表薬剤
注射剤	ダプトマイシン静注用 350mg「ニプロ」	環状リポペプチド系抗生物質製剤	キュビシン®静注用 350mg

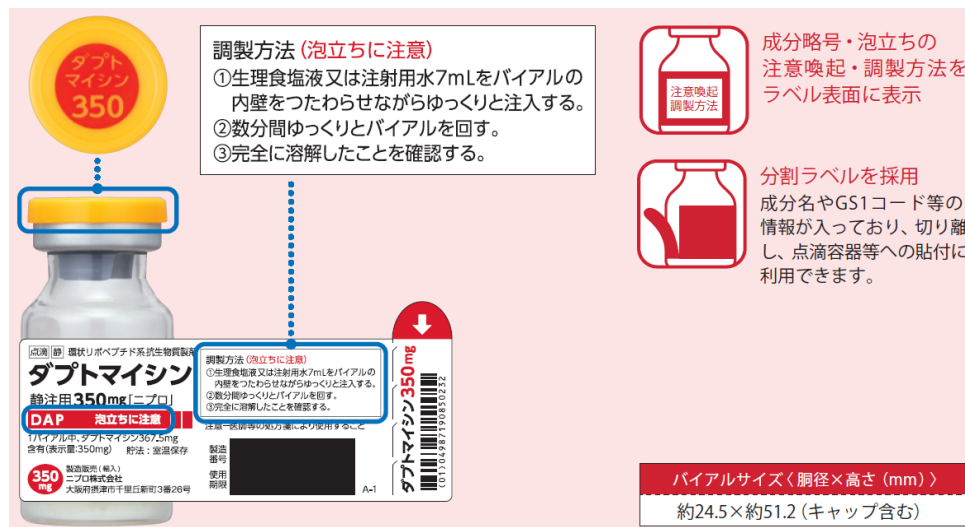
新発売品の主な特長

1. 製剤の特長

室温保存が可能です。また、溶解の所要時間が1分程度であり、スムーズな調製を可能とします。

2. バイアルラベルの工夫

バイアルラベルには成分略号・泡立ちの注意喚起・調製方法を表示しております。また、分割仕様となっており、成分名や GS1 コード等の情報を表示している分割ラベルを切り離して、点滴容器等への貼付に利用できます。



調製方法 (泡立ちに注意)

- ①生理食塩液又は注射用水7mLをバイアルの内壁をつたわせながらゆっくりと注入する。
- ②数分間ゆっくりとバイアルを回す。
- ③完全に溶解したことを確認する。

注意喚起調製方法

分割ラベルを採用
成分名やGS1コード等の情報が入っており、切り離し、点滴容器等への貼付に利用できます。

バイアルサイズ〈胴径×高さ (mm)〉
約24.5×約51.2 (キャップ含む)

ニプロは今後も、患者さんの QOL (Quality of life) 向上はもちろんのこと、より安全で、医療のニーズに応えられる製品の開発、提供に努めてまいります。

お問い合わせ先

リリースの内容に関するご照会 : 広報担当

TEL 06-6310-6910

医薬品に関するご照会 : 製品戦略部

TEL 06-6310-6957

※受付時間 9 時～17 時 45 分(土・日・祝日・当社休業日を除く)