

## トリアキシン®点滴静注液 100mg/4mL 承認取得のお知らせ

2020年9月23日

シンバイオ製薬株式会社

謹啓

時下益々ご清祥のこととお慶び申し上げます。  
平素は弊社ならびに弊社製品につきまして格別のご高配を賜り、厚く御礼申し上げます。

さて、シンバイオ製薬株式会社（本社：東京都、以下「シンバイオ」）は、この度、トリアキシン®点滴静注液 100mg/4mL「RTD製剤」（Ready-To-Dilute：溶解不要で希釈するのみの製剤）の製造販売承認を取得しましたのでお知らせいたします。

今回承認されたトリアキシンのRTD製剤は、煩雑な溶解作業が不要であるため、現行のトリアキシン®点滴静注用製剤「FD製剤」（Freeze-Dried：凍結乾燥剤）に比べて調製時間が短縮されます。また、希釈後の投与液については室温で6時間、2～8℃保存で24時間までの安定性を確認しております。患者さんと医療関係者の負担を低減することにより医療に貢献することを願っています。

なお、新発売の詳細につきましては、改めてご案内申し上げます。  
今後とも、より一層のご指導ご鞭撻を賜りますようお願い申し上げます。

謹白

お問い合わせ先：シンバイオ製薬株式会社 医薬情報センター

フリーダイヤル：0120-481-055（受付時間 9:00～17:30 土日・祝日を除く弊社営業日）

わかちあう、創薬の喜び。