

2009 年 5 月改訂(改訂第 2 版)

日本標準商品分類番号

873259

医薬品インタビューフォーム

日本病院薬剤師会の IF 記載要領 2008 に準拠して作成

肝機能改善剤・肝予備能賦活剤

特定生物由来製品 処方せん医薬品

ラエンネック
LAENNEC

(ヒト胎盤抽出物)

剤 形	注射剤
製剤の規制区分	特定生物由来製品 処方せん医薬品(注意－医師等の処方せんにより使用すること)
規 格 ・ 含 量	1 管 2mL 中 ヒト胎盤酵素分解物の水溶性物質 112mg 含有
一 般 名	和 名 : ヒト胎盤抽出物 洋 名 : Placental Extract (Human)
製造販売承認年月日 薬価基準収載・発売年月日	製造販売承認年月日 : 1974 年 7 月 18 日
	薬価基準収載年月日 : 1974 年 12 月 10 日
	発 売 年 月 日 : 1974 年 7 月
開発・製造販売(輸入)・ 提携・販売会社名	製造販売元 株式会社日本生物製剤
医薬情報担当者の連絡先	
問い合わせ窓口	株式会社日本生物製剤 製品情報係 TEL03-5452-3705 医療関係者向け HP http://www.placenta-jbp.co.jp/medical/

本 IF は 2007 年 10 月改訂の添付文書の記載に基づき改訂した。

最新の添付文書情報は、医薬品医療機器情報提供ホームページ <http://www.info.pmda.go.jp/>にてご確認ください。

