

包装

- ストレンジック®皮下注12mg/0.3mL 1バイアル
- ストレンジック®皮下注18mg/0.45mL 1バイアル
- ストレンジック®皮下注28mg/0.7mL 1バイアル
- ストレンジック®皮下注40mg/1mL 1バイアル
- ストレンジック®皮下注80mg/0.8mL 1バイアル



関連情報

販売名	承認番号	承認年月	国際誕生年月
ストレンジック®皮下注 12mg/0.3mL	22700AMX00702000	2015年7月	2015年7月
ストレンジック®皮下注 18mg/0.45mL	22700AMX00703000	2015年7月	2015年7月
ストレンジック®皮下注 28mg/0.7mL	22700AMX00704000	2015年7月	2015年7月
ストレンジック®皮下注 40mg/1mL	22700AMX00705000	2015年7月	2015年7月
ストレンジック®皮下注 80mg/0.8mL	22700AMX00706000	2015年7月	2015年7月

薬価基準収載年月：2015年8月

販売開始年月：2015年8月

承認条件：医薬品リスク管理計画を策定の上、適切に実施すること。

国内での治験症例が極めて限られていることから、製造販売後、再審査期間中の全投与症例を対象に使用成績調査を実施することにより、本剤使用患者の背景情報を把握するとともに、本剤の安全性及び有効性に関するデータを早期に収集し、本剤の適正使用に必要な措置を講じること。

再審査期間満了年月：2025年7月(10年)

開発の経緯

ストレンジック®の  
特性

製品情報

臨床成績

薬物動態

薬効薬理

安全性薬理試験及び  
毒性試験

有効成分に関する理化学的  
知見製剤学的事項取扱い  
上の注意包装関連情報

主要文献／製造販売業者の  
氏名又は名称及び住所