

## ジェネリック医薬品 5 成分 7 品目の製造販売承認取得

ニプロ株式会社(本社:大阪市北区、代表取締役社長:佐野 嘉彦)は、2022年2月15日にジェネリック医薬品 5 成分<sup>※1</sup>7 品目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、ジェネリック医薬品として国内で初めて、有効成分「オメガ-3 脂肪酸エチル」、「フェブキソスタット」、「トルバプタン」の製造販売承認を取得いたしました。

これらの製品は、2022年6月に薬価基準に収載され、同時に販売を開始する予定です。

〔製造販売承認を取得した製品〕

	販売名	薬効分類名	代表薬剤
内 用 剤	オメガ-3 脂肪酸エチル粒状カプセル 2g「ニプロ」	EPA・DHA 製剤	ロトリガ <sup>®</sup> 粒状カプセル 2g
	フェブキソスタット錠 10mg/20 mg/40mg「ニプロ」	非プリン型選択的キサンチンオキシダーゼ阻害剤、高尿酸血症治療剤	フェブリク <sup>®</sup> 錠 10mg/20mg/40mg
	トルバプタン OD 錠 7.5mg「ニプロ」	V2-受容体拮抗剤	サムスカ <sup>®</sup> OD 錠 7.5mg/15mg/30mg
注 射 剤	レボカルニチン FF 静注 1000mg シリンジ「ニプロ」	レボカルニチン製剤	エルカルチン <sup>®</sup> FF 静注 1000mg シリンジ
外 用 剤	AZ 含嗽用配合顆粒「ニプロ」 <sup>※2</sup>	口腔・咽頭疾患含嗽剤	含嗽用ハチアズレ <sup>®</sup> 顆粒

※1 配合剤は1成分としてカウントしています。

※2 AZ 含嗽用配合顆粒「ニプロ」はアズレンスルホン酸ナトリウム水和物と炭酸水素ナトリウムの配合剤です。

ニプロは今後とも、患者さまの 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 06-6375-6700

医薬品に関するご照会 : 製品戦略部

TEL 06-6375-6758

※受付時間 9 時～17 時 45 分(土・日・祝日・当社休業日を除く)