

## ジェネリック医薬品 3 成分 4 品目 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 5 日に官報告示されたジェネリック医薬品 3 成分 4 品目を、明日 12 月 6 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                               |
|-------------|---------------------------------|--------------------------|------------------------------------|
| 内<br>用<br>剤 | ビルダグリプチン錠 50mg「ニプロ」             | 選択的 DPP-4 阻害薬[2 型糖尿病治療薬] | エクア <sup>®</sup> 錠 50mg            |
|             | リバーロキサバン OD 錠<br>10mg/15mg「ニプロ」 | 選択的 direct 作用型第 Xa 因子阻害剤 | イグザレルト <sup>®</sup> OD 錠 10mg/15mg |
| 注<br>射<br>剤 | エリブリンメシル酸塩静注液 1mg<br>「ニプロ」      | 抗悪性腫瘍剤                   | ハラヴェン <sup>®</sup> 静注 1mg          |

### 新発売品の主な特長

#### 1. 錠剤の特長

ビルダグリプチン錠 50mg「ニプロ」およびリバーロキサバン OD 錠 10mg/15mg「ニプロ」の錠剤には一般名、含量、屋号等を両面インクジェット印字しております。また印字フォントには、株式会社 SCREEN ホールディングスが開発した「ヒラギノ角ゴ Tablet」を採用しました。ヒラギノフォントシリーズは、読みやすく、美しいフォントとして、広告・出版、スマートフォン、高速道路標識など、さまざまなシーンで幅広く利用されています。「ヒラギノ角ゴ Tablet」は、「ヒラギノ角ゴシック体」をベースに錠剤印刷用にデザインしたフォントで、つぶれにくく高い識別性が特長です。

| ビルダグリプチン錠 50mg「ニプロ」     |                         |  |
|-------------------------|-------------------------|--|
|                         |                         |  |
| リバーロキサバン OD 錠 10mg「ニプロ」 | リバーロキサバン OD 錠 15mg「ニプロ」 |  |
|                         |                         |  |
|                         |                         |  |

## 2. 「開封済」が分かる個装箱仕様

ビルダグリプチン錠 50mg「ニプロ」およびリバーロキサバン OD 錠 10mg/15mg「ニプロ」の PTP 包装の個装箱は、開封すると「開封済」の表示が現れる仕様となっています。なかでも PTP100 錠包装の仕様※は、「2017 年日本パッケージングコンテスト医薬品・医療用具包装部門賞」を受賞しました。また世界包装機構 (WPO:World Packaging Organisation) 主催の「ワールドスターコンテスト 2018」において、ワールドスター賞も受賞しました。

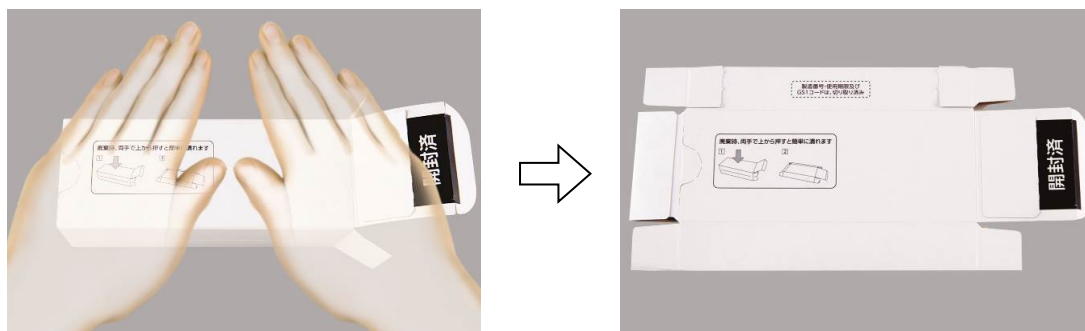
※2020 年 6 月特許取得済み

(例)リバーロキサバン OD 錠 15mg「ニプロ」 PTP100 錠包装



## 3. 廃棄時に潰しやすい個装箱仕様

ビルダグリプチン錠 50mg「ニプロ」およびリバーロキサバン OD 錠 10mg/15mg「ニプロ」の PTP 包装の個装箱にクラッシュ機能を採用しました。空箱を手で軽く押すだけで容易に潰すことができます。



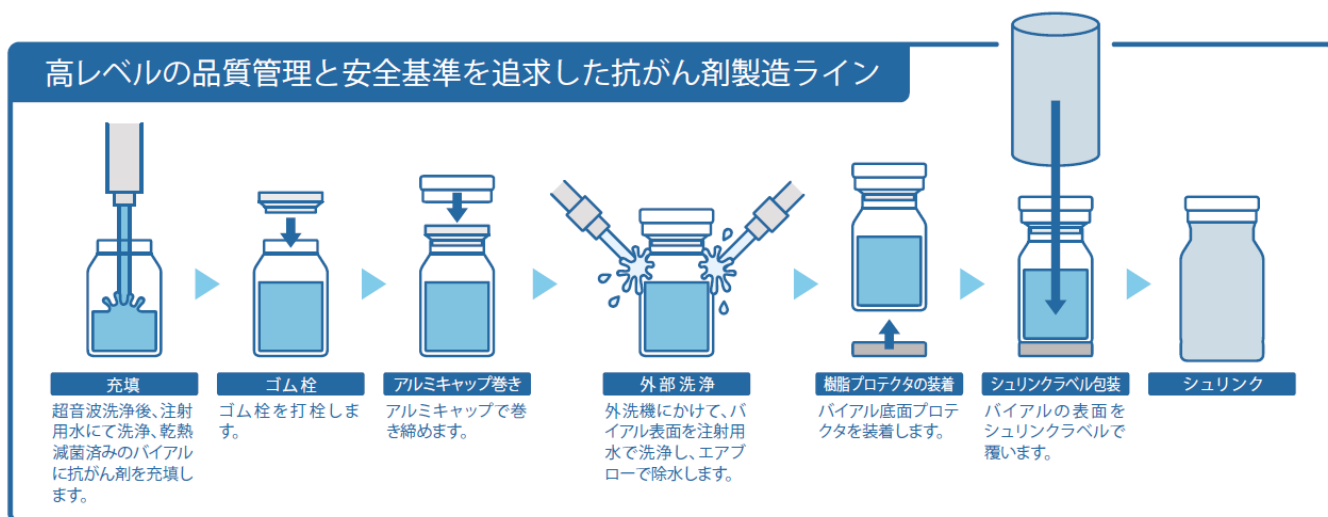
## 4. 易開封アルミピローを採用

ビルダグリプチン錠 50mg「ニプロ」およびリバーロキサバン OD 錠 10mg/15mg「ニプロ」の PTP シートのアルミピローには、開封時に直線的にカットできる「易開封アルミピロー」を採用しました。



## 5. エリブリンメシル酸塩静注液 1mg「ニプロ」のバイアルの特長

1. 安定性を考慮し、バイアル内部を窒素置換しています。
2. 薬剤曝露リスク低減策として、以下を実施しています。
  - ・製造時の残留抗がん剤をなくすため、バイアルを徹底洗浄
  - ・破瓶防止対策として、バイアル底面に樹脂製プロテクタを装着
  - ・シュリンクラベル包装を採用



3. 薬剤の安定性を考慮したニプロ製バイアル (VIALEX®) を使用しています。



成形プロセスで内表面に生じ得る悪影響を抑え、医薬品とバイアル内表面との相互作用のリスクを低減しています。

ニプログループは今後とも、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)

このニュースリリースは、報道関係者や株主・投資家等の皆さまを含む多くのステークホルダーに対し、当社の企業活動に関する情報やその取り組み概要について、公平かつ適切なタイミングで提供することを目的としています。

文中に含まれる当社取扱製品やサービスに関する情報は顧客誘引や医学的アドバイスを意図するものではありません。