

## オーソライズド・ジェネリック 『ダパグリフロジン錠 5mg/10mg「ニプロ」』 2026年6月追補収載のお知らせ

～先発医薬品と同一の設計に基づくAG製品として新たにラインアップ～

ニプロ株式会社(本社:大阪府摂津市、代表取締役社長:山崎 剛司)は、ジェネリック医薬品ダパグリフロジン錠 5mg/10mg「ニプロ」(有効成分:ダパグリフロジンプロピレングリコール水和物)につきまして、本日6月11日に官報告示され、明日6月12日に追補収載となりますことをご知らせいたします。

なお、本剤の発売につきましては2026年9月頃を予定しております。決定次第、あらためて公表いたします。

本剤は当社として4成分目のオーソライズド・ジェネリックとなります。これまでのオーソライズド・ジェネリック製品で蓄積された知見を活かし、医薬品に不可欠な安定供給、品質確保、適切な情報提供といった多角的な観点から、患者さんおよび医療従事者の皆さんに安心して当社の製品をご使用いただけるよう、努めてまいります。

[2026年6月追補収載品(発売日:未定)]

	販売名	薬効分類名	代表薬剤
内 用 剤	ダパグリフロジン錠 5mg/10mg「ニプロ」※	選択的 SGLT2 阻害剤 -2 型糖尿病治療剤-	フォシーガ®錠 5mg/10mg

※ 適応は「2型糖尿病」です。

### ダパグリフロジン錠 5mg/10mg「ニプロ」の主な特長

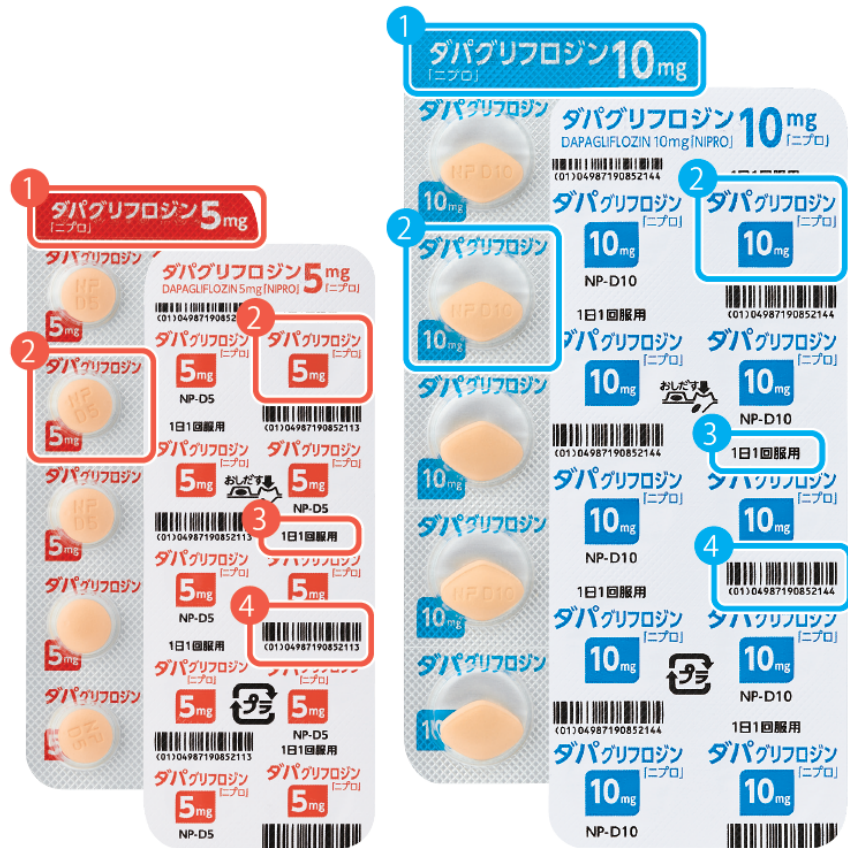
#### 1. オーソライズド・ジェネリック

本剤は先発医薬品「フォシーガ®錠 5mg/10mg」(製造販売元:アストラゼネカ株式会社)のオーソライズド・ジェネリックです。先発医薬品メーカーの許諾に基づき開発されたオーソライズド・ジェネリックであり、有効成分のみならず、原薬、添加剤、製法、製造工場および製造技術が先発医薬品と同一です。これにより本剤は、先発医薬品と同一設計に基づく品質特性を有しつつ、ジェネリック医薬品として提供される製剤となります。

## 2. PTP シート

- ① 識別性に配慮し耳部に**製品名(和文)**を表示
- ② 1錠ごとに
  - ・一般名・含量を表示(表)
  - ・一般名・含量・屋号を表示(裏)
- ③ 用法「**1日1回服用**」を表示(裏)
- ④ スリットで切り離れた後も1錠ごとに**GS1コード**を読み取り可能(裏)

規格	PTPサイズ(mm)
5mg	81×31
10mg	102×40



## 3. 個装箱



開封済が分かる仕様(PTP個装箱)

調剤棚や引き出しに並べた時に「開封済」であることが一目で分かります。



切り取りカード(PTP個装箱)

個装箱から、製造番号、使用期限やGS1コード等の情報が入ったカードを簡単に切り離せます。

## 4. バラ包装(5mgのみ)



- 500錠バラ包装(乾燥剤入り)を用意しました。

ニプロは今後とも、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 : コーポレートコミュニケーション部 PR 室 TEL 06-6310-6650

医薬品に関するご照会 : 製品マーケティング部 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。