

ジェネリック医薬品 3 成分 4 品目の製造販売承認取得

ニプロ株式会社(本社:大阪府摂津市、代表取締役 社長執行役員:山崎 剛司)は、2026 年 8 月 17 日にジェネリック医薬品 3 成分 4 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「リナグリプチン」、「グアンファシン塩酸塩」の製造販売承認を取得いたしました。

〔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	リナグリプチン錠 5mg「ニプロ」	胆汁排泄型選択的 DPP-4 阻害剤 -2 型糖尿病治療剤-	トラゼンタ [®] 錠 5mg
	グアンファシン徐放錠 1mg/3mg「ニプロ」	注意欠陥/多動性障害治療剤 (選択的 α_{2A} アドレナリン受容体作動薬)	インチュニブ [®] 錠 1mg/3mg
	トルバプタン OD 錠 30mg「ニプロ」※	V ₂ -受容体拮抗剤	サムスカ [®] OD 錠 30mg

※ トルバプタン OD 錠 30mg「ニプロ」は、既に発売しておりますトルバプタン OD 錠 3.75mg/7.5mg/15mg「ニプロ」の規格追加で、適応は、「腎容積が既に増大しており、かつ、腎容積の増大速度が速い常染色体優性多発性のう胞腎の進行抑制」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 : コーポレートコミュニケーション部 PR 室 TEL 06-6310-6910

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。