

## ジェネリック医薬品 4 成分 13 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、2018年8月15日にジェネリック医薬品 4 成分 13 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:「ミルタザピン」、「アトモキセチン塩酸塩」、「デクスメドミジン塩酸塩」の製造販売承認を取得いたしました。

これらの製品は、2018年12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	ミルタザピン錠 15mg/30mg「ニプロ」	ノルアドレナリン・セロトニン 作動性抗うつ剤	レメロン <sup>®</sup> 錠 15mg/30mg リフレックス <sup>®</sup> 錠 15mg/30mg
	ミルタザピン OD 錠 15mg/30mg「ニプロ」		
	アトモキセチン錠 5mg/10mg/25mg/40mg「ニプロ」	注意欠陥/多動性障害治 療剤(選択的ノルアドレナリ ン再取り込み阻害剤)	ストラテラ <sup>®</sup> カプセル 5mg/ 10mg/25mg/40mg
	アトモキセチン内用液 0.4%「ニプロ」		ストラテラ <sup>®</sup> 内用液 0.4%
	炭酸ランタン顆粒分包 250mg/500mg「ニプロ」	高リン血症治療剤	ホスレノール <sup>®</sup> 顆粒分包 250mg /500mg
注 射 剤	デクスメドミジン静注液 200 μg「ニプロ」	α <sub>2</sub> 作動性鎮静剤	プレセデックス <sup>®</sup> 静注液 200 μg 「ファイザー」 プレセデックス <sup>®</sup> 静注液 200 μg 「マルイシ」
	デクスメドミジン静注液 200 μg/50mL シリンジ「ニプロ」		プレセデックス <sup>®</sup> 静注液 200 μg /50mL シリンジ「ファイザー」 プレセデックス <sup>®</sup> 静注液 200 μg /50mL シリンジ「マルイシ」

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