



2020年8月17日

ニプロ株式会社

コード番号:8086

ジェネリック医薬品3成分8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、2020年8月17日にジェネリック医薬品3成分8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「プレガバリン」、「リバスチグミン」の製造販売承認を 取得いたしました。

また、『フルマゼニル注射液 0.5mg「ニプロ」』はアスペンジャパン株式会社が製造販売する先発品『アネキセート®注射液 0.5mg』のオーソライズド・ジェネリックとなります。当社は当該製品を通じて、麻酔科領域におけるジェネリック医薬品のラインナップ拡充と医療関係者の皆さまの幅広いニーズにお応えしてまいります。

[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	プレガバリン OD 錠 25mg/75mg/150mg「ニプロ」	疼痛治療剤(神経障害性疼痛· 線維筋痛症)	リリカ®OD 錠 25mg/75mg/ 150mg
外用剤	リバスチグミンテープ 4.5mg/9mg/13.5mg/18mg「ニプロ」	アルツハイマー型認知症治療剤リバスチグミン経皮吸収型製剤	イクセロン®パッチ 4.5mg/ 9mg/13.5mg/18mg リバスタッチ®パッチ 4.5mg/ 9mg/13.5mg/18mg
注射剤	フルマゼニル注射液 0.5mg「ニプロ」 (AG [※])	ベンゾジアゼピン受容体拮抗剤	アネキセート®注射液 0.5mg

※AG:オーソライズド・ジェネリック。 先発医薬品メーカーから許諾を得て先発医薬品と有効成分、原薬、添加物、製法、製造工場等が同一のジェネリック医薬品です。

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