

ジェネリック医薬品 1 成分 3 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、2021年8月16日にジェネリック医薬品 1 成分 3 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「レベチラセタム」の製造販売承認を取得いたしました。

これらの製品は、2021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	レベチラセタム錠 250mg/500mg「ニプロ」	抗てんかん剤	イーケプラ [®] 錠 250mg/500mg
	レベチラセタムドライシロップ 50%「ニプロ」		イーケプラ [®] ドライシロップ 50%

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

※受付時間 9 時～17 時 45 分(土・日・祝日・当社休業日を除く)