

## 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:佐野 嘉彦)は、2023 年 8 月 15 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、国内で初めて、有効成分「アビラテロン酢酸エステル」を含有するジェネリック医薬品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	アビラテロン酢酸エステル錠 250mg「ニプロ」	前立腺癌治療剤(CYP17 阻害剤)	ザイティガ®錠 250mg
	酢酸亜鉛錠 25mg/50mg「ニプロ」	ウィルソン病治療剤(銅吸収阻害剤)	ノベルジン®錠 25mg/50mg
注 射 剤	ダプトマイシン静注用 350mg「ニプロ」	環状リポペプチド系抗生物質製剤	キュビシン®静注用 350mg

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 : 広報担当

TEL 06-6310-6910

医薬品に関するご照会 : 製品戦略部

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)