

ジェネリック医薬品 2 成分 5 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、2024年2月15日にジェネリック医薬品 2 成分 5 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「スガマデクスナトリウム」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	ゾニサミド OD 錠 25mgTRE「ニプロ」	パーキンソン病治療薬・レビー小 体型認知症に伴うパーキンソニズ ム治療薬(レボドパ賦活剤)	トレリーフ®OD 錠 25mg
	ゾニサミド OD 錠 50mgTRE「ニプロ」	パーキンソン病治療薬(レボドパ賦 活剤)	トレリーフ®OD 錠 50mg
注 射 剤	スガマデクス静注液 200mg・500mg「ニプロ」	筋弛緩回復剤	ブリディオ®静注 200mg・500mg
	スガマデクス静注液 200mg シリンジ「ニプロ」		

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)