

## 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、2024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、ジェネリック医薬品として国内で初めて、有効成分「ビルダグリプチン」の製造販売承認を取得いたしました。

これらの製品は、2024年12月に薬価基準に掲載され、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	ビルダグリプチン錠 50mg「ニプロ」	選択的 DPP-4 阻害薬[2 型糖尿病治療薬]	エクア <sup>®</sup> 錠 50mg
	リバーロキサバン OD 錠 10mg/15mg「ニプロ」	選択的 direct 作用型第 Xa 因子阻害剤	イグザレルト <sup>®</sup> OD 錠 10mg/ 15mg
注 射 剤	エリ布林メシル酸塩静注液 1mg 「ニプロ」	抗悪性腫瘍剤	ハラヴェン <sup>®</sup> 静注 1mg

ニプログループは今後とも、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)