

製造販売承認取得のご案内

謹啓 時下、益々ご清栄のこととお慶び申し上げます。
平素は格別のご愛顧を賜り、厚く御礼申し上げます。
このたび、2024年2月15日に下記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、
ご案内申し上げます。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。
今後とも倍旧のお引き立てを賜りますようお願い申し上げます。

謹白

記

〔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」		

以上