

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8月15日に下記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、
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「ビルダグリプチン」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	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®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®OD 錠 10mg/15mg
注 射 剤	エリブリンメシル酸塩静注液 1mg 「ニプロ」	抗悪性腫瘍剤	ハラヴェン®静注 1mg

以上