

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。

さて、2026年8月17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「リナグリプチン」、「グアンファシン塩酸塩」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	リナグリプチン錠 5mg「ニプロ」	胆汁排泄型選択的 DPP-4 阻害剤 -2 型糖尿病治療剤-	トラゼンタ [®] 錠 5mg
	グアンファシン徐放錠 1mg/3mg「ニプロ」	注意欠陥/多動性障害治療剤 (選択的 α_{2A} アドレナリン受容体作動薬)	インチュニブ [®] 錠 1mg/3mg
	トルバプタン OD 錠 30mg「ニプロ」※	V ₂ -受容体拮抗剤	サムスカ [®] OD 錠 30mg

※トルバプタン OD 錠 30mg 「ニプロ」は、既に発売しておりますトルバプタン OD 錠 3.75mg/7.5mg/15mg 「ニプロ」の規格追加で、適応は、「腎容積が既に増大しており、かつ、腎容積の増大速度が速い常染色体優性多発性のう胞腎の進行抑制」です。

以上