

2024年8月15日

報道関係者各位

東和薬品株式会社

ジェネリック医薬品の製造販売承認を取得

東和薬品株式会社（本社：大阪府門真市、代表取締役社長：吉田逸郎）は、本日ジェネリック医薬品 6 成分 10 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。

これら 6 成分のうち、リバーロキサバン・ビルダグリプチンの 2 成分については、初めてジェネリック医薬品として承認を取得いたしました。

《製造販売承認を取得した製品》

薬効分類名	販売名	先発・代表薬剤
選択的 direct 作用型 第 Xa 因子阻害剤	リバーロキサバン OD 錠 10mg/15mg「トーワ」	イグザレルト OD 錠 10mg/15mg
選択的 DPP-4 阻害薬 [2 型糖尿病治療薬]	ビルダグリプチン錠 50mg「トーワ」	エクタ錠 50mg
抗造血器悪性腫瘍剤	レナリドミドカプセル 2.5mg/5mg「トーワ」	レブラミドカプセル 2.5mg/5mg
筋弛緩回復剤	スガマデクス静注液 200mg/500mg「トーワ」	ブリディオ静注 200mg/500mg
5-HT _{1B/1D} 受容体作動型 片頭痛治療剤	スマトリプタン錠 50mg「TW」	イミグラン錠 50
経皮吸収型鎮痛・抗炎症剤	ロキソプロフェン Na テープ 50mg/100mg「TW」	ロキソニンテープ 50mg/100mg

【ご参考】

ペトレキセド点滴静注液 800mg「トーワ」（薬効分類名：代謝拮抗性抗悪性腫瘍剤、先発・代表薬剤：アリムタ注射用 100mg/500mg（剤形・含量違い））は、本日付けで富士フィルム富山化学株式会社が製造販売承認を取得しております。今後の本剤の国内展開においては、両社が締結した販売提携契約に基づき、東和薬品が独占的に販売・プロモーション活動を行います。

以上

＜お問い合わせ先＞

東和薬品株式会社 広報・IR部

〒571-8580 大阪府門真市新橋町2番11号

TEL: 06-6900-9102 / FAX: 06-7177-4960 E-mail: kouhou@towayakuhin.co.jp