

2025年2月17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。

本製品の有効成分（ビルダグリプチン/メトホルミン塩酸塩）は、ジェネリック医薬品として初め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 DPP-4 阻害薬 /ビッグアナイド系薬配合剤 [2 型糖尿病治療薬]	メホビル配合錠 LD/HD「トーフ」	イクメット配合錠 LD/HD

以上

本プレスリリースは、当社情報をステークホルダーの皆様へ公平かつ適切なタイミングでお知らせするために行っております。企業情報の開示を目的とするものであり、医薬品の宣伝や広告を目的とするものではありません。

＜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 E-mail: kouhou@towayakuhin.co.jp