



2025 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 5 成分 6 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。

《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
爪白癬治療剤	エフィナコナゾール爪外用液 10%「トーワ」	クレナフィン爪外用液 10%
抗インフルエンザ ウイルス剤	オセルタミビル DS3%「トーワ」	タミフル DS3%
抗てんかん剤	ラコサミド DS10%「トーワ」	ビムパットドライシロップ 10%
高リン血症治療剤	炭酸ランタン OD 錠 250mg/500mg「トーワ」	ホスレノール OD 錠 250mg/500mg
抗アレルギー点眼剤	エピナスチン塩酸塩点眼液 0.05%「TW」	アレジオン点眼液 0.05%

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