



2018年8月15日

報道関係各位

東和薬品株式会社

6成分14品目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14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。

これら製品のうち、4成分が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。

※ 配合剤に含まれる複数の有効成分は、1成分としてカウントしております。

《製造販売承認を取得した製品》

初承認 (成分)	初承認 (品目)	販売名	薬効分類名	先発・代表薬剤
○	○	アトモキセチン錠5mg/10mg/25mg/40mg 「トーワ」	注意欠陥／多動性障害治療剤（選択的ノルアドレナリン再取り込み阻害剤）	ストラテラカプセル 5mg/10mg/25mg/40mg（剤形違い）
	○	アトモキセチン内用液0.4%「トーワ」		ストラテラ内用液0.4%
○	○	エレクトリプタン錠20mg「トーワ」	5-HT _{1B/1D} 受容体作動型片頭痛治療剤	レルパックス錠20mg
○※1	○	トアラセット配合錠「トーワ」	慢性疼痛/抜歯後疼痛治療剤	トラムセット配合錠
	○	フェキソフェナジン塩酸塩DS5%「トーワ」	アレルギー性疾患治療剤	アレグラドライシロップ5%
	○※2	フリウエル配合錠LD/ULD「トーワ」	月経困難症治療剤	ルナベル配合錠LD/ULD
○	○	ミルタザピン錠15mg/30mg「トーワ」	ノルアドレナリン・セロトニン作動性抗うつ剤	リフレックス錠15mg/30mg レメロン錠15mg/30mg
	○	ミルタザピンOD錠15mg/30mg「トーワ」		リフレックス錠15mg/30mg（剤形違い） レメロン錠15mg/30mg（剤形違い）

※1 トラマドール塩酸塩とアセトアミノフェンの配合錠として初めて承認を取得

※2 フリウエル配合錠 ULD が品目として初めて承認を取得

以上

＜お問い合わせ先＞

東和薬品株式会社 広報・IR室 〒571-8580 大阪府門真市新橋町2番11号

TEL: 06-6900-9102 / FAX: 06-6908-6060 E-mail: kouhou@towayakuhin.co.jp