

2021 年 8 月 16 日

報道関係者各位

東和薬品株式会社

5 成分 8 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 5 成分 8 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 5 成分のうちレベチラセタムが、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。

《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
抗てんかん剤	レベチラセタム錠 250mg/500mg「トーワ」	イーケブラ錠 250mg/500mg
	レベチラセタム DS 50%「トーワ」	イーケブラドライシロップ 50%
抗悪性腫瘍剤 （プロテアソーム阻害剤）	ボルテゾミブ注射用 2mg「トーワ」※	ベルケイド注射用 3mg （含量違い）
抗アレルギー点眼剤	オロパタジン点眼液 0.1%「トーワ」	パタノール点眼液 0.1%
H ₂ 受容体拮抗剤	ファモチジン注射液 10mg/20mg「トーワ」	ガスター注射液 10mg/20mg
トロンボキサン合成酵素阻害剤	オザグレール Na 注 80mg シリンジ「トーワ」	カタクロット注射液 20mg/40mg （剤形・含量・濃度違い） キサンボン S 注射液 20mg/40mg （剤形・含量・濃度違い）

※ボルテゾミブ注射用 3mg「トーワ」は、2020 年 2 月 17 日に承認取得済みです。（薬価基準未収載）

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: 06-7177-4960 E-mail: kouhou@towayakuhin.co.jp