

2018年8月15日

武田テバファーマ株式会社

## オーソライズド・ジェネリック 製造販売承認取得のお知らせ ボグリボース錠 0.2mg・0.3mg「武田テバ」 ボグリボース OD 錠 0.2mg・0.3mg「武田テバ」

武田テバファーマ株式会社(本社:名古屋市中村区、CEO 兼社長 松森浩士)は、本日、食後過血糖改善剤ボグリボース錠 0.2mg・0.3mg「武田テバ」およびボグリボース OD 錠 0.2mg・0.3mg「武田テバ」の製造販売承認を取得しましたのでお知らせします。

ボグリボース錠 0.2mg・0.3mg「武田テバ」およびボグリボース OD 錠 0.2mg・0.3mg「武田テバ」は、当社の子会社である武田テバ薬品株式会社(以下、武田テバ薬品)が製造販売する先発品ベイスン<sup>®</sup>錠 0.2・0.3 とベイスン<sup>®</sup>OD 錠 0.2・0.3 のオーソライズド・ジェネリックです。先発品と原薬、添加剤、製造方法、錠剤の製造場所および製剤上の特徴、効能効果が同一です。また、本剤は糖尿病用薬で初めて製造販売承認を取得したオーソライズド・ジェネリックになります。

ベイスン<sup>®</sup>錠 0.2・0.3 とベイスン<sup>®</sup>OD 錠 0.2・0.3 は、2016年4月に、武田薬品工業株式会社より武田テバ薬品へ資産移管された後、同年10月に武田テバ薬品が製造販売承認を承継いたしました。武田テバは、これからも長年にわたり蓄積された先発品の臨床データに基づく有効性と安全性の情報を適切に管理し、医療関係者の皆様に提供してまいります。

### <承認取得製品>

薬効分類名	製品名	先発品名
食後過血糖改善剤	ボグリボース錠 0.2mg・0.3mg「武田テバ」 ボグリボース OD 錠 0.2mg・0.3mg「武田テバ」	ベイスン <sup>®</sup> 錠0.2・0.3 ベイスン <sup>®</sup> OD錠0.2・0.3

以上