

日薬連発第 181 号
2026 年 3 月 10 日

加盟団体 殿

日本製薬団体連合会

医療用後発医薬品として承認された医薬品について

標記について、令和 8 年 3 月 10 日付け事務連絡にて厚生労働省 医薬局 医薬品審査管理課より通知がありました。

つきましては、本件につき貴会会員に周知徹底いただきたく、ご配慮の程よろしくお願い申し上げます。

事 務 連 絡
令和 8 年 3 月 10 日

関係各団体 御中

厚生労働省医薬局医薬品審査管理課

医療用後発医薬品として承認された医薬品について

今般、医薬品、医療機器等の品質、有効性及び安全性の確保等に関する法律第 14 条第 1 項に基づき医療用後発医薬品として別表のとおり承認されましたので、お知らせします。

[備考]

関係各団体：日本製薬団体連合会、日本ジェネリック製薬協会、欧州製薬団体連合会、米国研究製薬工業協会

別表 医療用後発医薬品として承認された医薬品について

	業者名	承認番号	販売名
1	東和薬品株式会社	30800AMX00096000	ラコサミド錠50mg「トーフ」
2	東和薬品株式会社	30800AMX00097000	ラコサミド錠100mg「トーフ」
3	東和薬品株式会社	30800AMX00098000	エルترونボパグ錠12.5mg「トーフ」
4	東和薬品株式会社	30800AMX00099000	エルترونボパグ錠25mg「トーフ」