

Meiji Seika ファルマ株式会社

報道関係各位

2026 年 8 月 17 日

**注意欠陥/多動性障害治療剤「グアンファシン徐放錠1 mg・3 mg『明治』」
製造販売承認取得のお知らせ**

Meiji Seika ファルマ株式会社（本社：東京都中央区、代表取締役社長：永里敏秋）は、2026 年 8 月 17 日付で、ジェネリック医薬品「グアンファシン徐放錠 1mg『明治』」および「グアンファシン徐放錠 3mg『明治』」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。

薬効分類	販売名
注意欠陥/多動性障害治療剤	グアンファシン徐放錠 1mg「明治」 グアンファシン徐放錠 3mg「明治」

Meiji Seika ファルマ株式会社は、これまで中枢神経（CNS）領域において、抗うつ薬、抗精神病薬、不眠症治療薬などの製品を通じ、精神・神経疾患領域における医薬品を提供してきました。

この度、「グアンファシン徐放錠 1mg『明治』」および「グアンファシン徐放錠 3mg『明治』」の製造販売承認を取得したことにより、当社の中枢神経（CNS）領域における製品ラインアップがさらに拡充されます。今後も幅広い製品ラインアップを通じた情報提供の充実に努め、医療関係者が患者さん一人ひとりの病態や治療状況に応じて、最適な治療薬を選択いただける環境づくりに貢献していきます。

以上