

ペグフィルグラスチム BS 皮下注 3.6mg「ニプロ」 の製造販売承認取得

ニプロ株式会社(本社:大阪府摂津市、代表取締役社長:佐野 嘉彦)は、このたび、ペグフィルグラスチム BS 皮下注 3.6 mg「ニプロ」(以下「本剤」)について、本剤において提携関係にある持田製薬販売株式会社*が製造販売承認を取得したことを、お知らせいたします。

本剤は、既承認の持続型 G-CSF 製剤であるジーラスタ®を先行バイオ医薬品としたバイオ後続品です。またジーラスタ®のバイオ後続品の製造販売承認取得は国内で初となります。

本剤は 2023 年 11 月に薬価基準に収載され、準備が整い次第、当社が販売を開始する予定です。

〔持田製薬販売株式会社*が製造販売承認を取得した製品〕

	販売名	薬効分類名	代表薬剤
注射剤	ペグフィルグラスチム BS 皮下注 3.6 mg「ニプロ」	持続型 G-CSF 製剤	ジーラスタ®皮下注 3.6mg

*持田製薬株式会社の 100%子会社。本剤について、当社は持田製薬株式会社と販売権許諾契約を締結しています。

ニプロは今後とも、患者さんの QOL(Quality of life)向上はもちろんのこと、より安全で、医療のニーズに応えられる製品の開発、提供に努めてまいります。

お問い合わせ先

リリースの内容に関するご照会 : 広報担当

TEL 06-6310-6910

医薬品に関するご照会 : 製品戦略部

TEL 06-6310-6957

※受付時間 9 時～17 時 45 分(土・日・祝日・当社休業日を除く)