



2023年11月22日

ニプロ株式会社 コード番号:8086

## バイオ後続品 『ペグフィルグラスチム BS 皮下注 3.6mg「ニプロ」』 新発売のお知らせ

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、昨日 11 月 21 日に官報告示された バイオ後続品であるペグフィルグラスチム BS 皮下注 3.6mg「ニプロ」(以下「本剤」)につきまして、薬価基準追補 適用日である本日より発売しましたので、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。

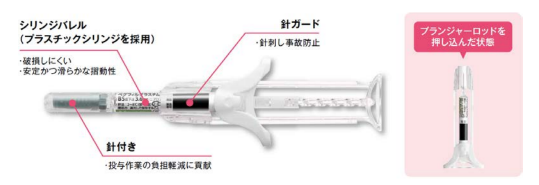
## [新発売品]

	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」 <sup>※</sup>	持続型 G-CSF 製剤	ジーラスタ <sup>®</sup> 皮下注 3.6mg

<sup>※</sup>本剤の製造販売元は、持田製薬株式会社の100%子会社である持田製薬販売株式会社です。当社は、持田製薬株式会社と 本剤についての販売権許諾契約を締結しています。

## 新発売品の主な特徴

- 1. 持続型 G-CSF 製剤として日本初のバイオ後続品であり、効能又は効果は「がん化学療法による 発熱性好中球減少症の発症抑制」です。
- 2. がん化学療法剤投与終了後の翌日以降に、化学療法 1 サイクルあたり 1 回の皮下投与が可能な 持続型 G-CSF 製剤です。
- 3. 針付きのプレフィルドシリンジ製剤で、針刺し事故防止を目的とした針ガードが組付けられています。



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)