



2013年5月31日

各位

会社名 富士製薬工業株式会社
代表者 代表取締役社長 今井 博文
(コード番号 4554 東証第一部)
問合せ先 研究開発本部長 長縄 正之
(TEL. 03-3556-4432)

**遺伝子組換えヒト顆粒球コロニー形成刺激因子 (G-CSF) 製剤
フィルグラスチム BS 注シリンジ「F」の
薬価基準収載ならびに新発売のお知らせ**

富士製薬工業株式会社(本社:東京都千代田区、社長:今井 博文、以下「富士製薬工業」)は、2012年11月21日に遺伝子組換えヒト顆粒球コロニー形成刺激因子(G-CSF)製剤フィルグラスチム BS 注シリンジ 75 μ g「F」、同 150 μ g「F」、同 300 μ g「F」(以下「本剤」)の製造販売承認を取得していましたが、本日、薬価基準に収載されたことを受け、本剤を発売いたしました。

本剤は、フィルグラスチム製剤として国内で初めて承認されたバイオ後続品で、富士製薬工業が株式会社ジーンテクノサイエンスと開発を開始し、富士製薬工業と持田製薬株式会社(本社:東京都新宿区、社長:持田 直幸)が製造販売承認の取得に向けて共同で開発を進めてまいりました。

フィルグラスチムは、血液中の好中球の産生や機能を高める作用等を持ち、がん化学療法による好中球減少症の治療等に利用される生理活性蛋白質です。このたびの発売により、本剤が好中球減少症治療等の新たな選択肢となり、患者様のQOL向上に貢献できるものと期待しております。

なお、本剤の発売による当期の業績に与える影響については、5月14日に当社が公表している2013年9月期連結業績予想に織り込んでいます。

以上

【ご参考】 フィルグラスチム BS 注シリンジ「F」の概要

販売名・薬価	: フィルグラスチム BS 注 75 μ g シリンジ「F」	6,882 円
	フィルグラスチム BS 注 150 μ g シリンジ「F」	10,871 円
	フィルグラスチム BS 注 300 μ g シリンジ「F」	17,179 円
一般名	: フィルグラスチム（遺伝子組換え） [フィルグラスチム後続 1]	
剤型・含量	: ガラス製シリンジに充填された無色澄明の注射液	
	1 シリンジ（0.3mL/0.6mL/0.7mL）中フィルグラスチム（遺伝子組換え） [フィルグラスチム後続 1] 75 μ g/150 μ g/300 μ g 含有	
効能・効果	: 造血幹細胞の末梢血中への動員、造血幹細胞移植時の好中球数の増加促進、がん化学療法による好中球減少症、ヒト免疫不全ウイルス（HIV）感染症の治療に支障を来す好中球減少症、骨髄異形成症候群に伴う好中球減少症、再生不良性貧血に伴う好中球減少症、先天性・特発性好中球減少症	
包装	: 各規格 1 シリンジ、10 シリンジ	
製造販売承認日	: 2012 年 11 月 21 日	
薬価基準収載日	: 2013 年 5 月 31 日	
発売日	: 2013 年 5 月 31 日	
製造販売元	: 富士製薬工業株式会社	