



2019年2月12日

各 位

会 社 名 : 富士製薬工業株式会社  
代表者名 : 代表取締役社長 武政栄治  
(コード番号:4554 東証第一部)  
問合せ先 : 取締役 常務執行役員  
コーポレート企画部長 上出豊幸  
T E L : 03-3556-3344

## レボノルゲストレル錠1.5mg「F」製造販売承認取得に 関するお知らせ

富士製薬工業株式会社（以下「当社」）は、本日、下記のとおりジェネリック医薬品1成分1品目の製造販売承認を取得いたしましたのでお知らせいたします。

レボノルゲストレル錠 1.5mg「F」は、ジェネリック医薬品としては、国内で初めて製造販売承認を取得したレボノルゲストレルを含有する緊急避妊薬であり、当社の重点領域である産科・婦人科領域の医療用医薬品です。緊急避妊薬は、避妊の失敗などによる性交後の予期せぬ妊娠を回避する方法として緊急的に使用されるものであり、妊娠による女性の身体への負担を軽減出来る医薬品であると考えております。

今回のジェネリック医薬品の製造販売承認の取得により、新たな選択肢を提供することができ、患者様の経済的な負担の軽減にも貢献することを期待しております。また、国内において緊急避妊薬の認知度は45.5%<sup>(注)</sup>とされていますが、当社は医薬品の情報提供のみならず、認知度の向上に向けて様々な取り組みを展開して参ります。

当社は今後も産科・婦人科領域の製品の拡充を図ることで、より多くの患者様のQOLの向上に貢献してまいります。

(注) 日本家族計画協会「第8回 男女の生活と意識に関する調査報告書 2016年」より

記

製造販売承認を取得した製品

薬効分類名	製品名	標準品名
緊急避妊剤	レボノルゲストレル錠 1.5mg「F」	ノルレボ®錠 1.5mg

以上