



2017年2月15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
コーポレート本部長 井上誠一
T E L : 03-3556-3344

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2成分2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。これら2成分のうち、有効成分ジェノゲストは、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ものであります。

ジェノゲスト錠 1mg「F」は、子宮内膜症治療剤であり、当社の重点領域である産科・婦人科領域の製品です。今回の製造販売承認の取得により、産科・婦人科領域の製品の拡充を図ることができ、より多くの患者様のQOLの向上に貢献できるものと考えております。

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
子宮内膜症治療剤	ジェノゲスト錠 1mg「F」	ディナゲスト錠 1mg
潰瘍性大腸炎治療剤	メサラジン腸溶錠 400mg「F」	アサコール®錠 400mg

以上