

2024年11月19日

報道関係者各位

## 月経困難症治療剤アリッサ®配合錠（FSN-013）の薬価基準収載のお知らせ

富士製薬工業株式会社（本社：東京都千代田区、以下「当社」）は、本日、月経困難症治療剤「アリッサ®配合錠」（開発コード：FSN-013、以下「本剤」）について、薬価基準への収載が官報告示されたことをお知らせいたします。

本剤は、2024年9月24日付の「月経困難症治療剤アリッサ®配合錠（FSN-013）の日本における製造販売承認取得のお知らせ」の通り、当社が Estetra SRL（以下「Estetra 社」）から導入した、本邦で初めて天然型エストロゲンのエストロール（E4）を含有するドロスピレノンとの配合剤です。

アリッサ®配合錠に含有するエストロール（E4）は、日本における新規有効成分であり、エストロゲンの受容体に選択的に作用することが確認されています。この選択性により様々なベネフィットが期待されています。

2024年3月に内閣府の男女共同参画局による調査結果<sup>1</sup>によると、月経のある女性のうち約73%の方が月経痛により生活への支障があると回答しています。

当社は、アリッサ®配合錠により月経困難症の患者さまに新しい治療の選択肢を提供し、より多くの女性たちが毎日をもっと健やかにいきいきと過ごすことができるよう貢献してまいります。

なお、本剤は2024年12月3日の発売を予定しております。

以上



<sup>1</sup> 内閣府 男女共同参画局「令和5年度 男女の健康意識に関する調査報告書」（令和6年3月）

## ■アリッサ®配合錠概要



- 【一般名】 : エステトロール水和物  
ドロスピレノン
- 【剤形・含量】 : 錠剤  
実薬錠 1錠中、  
エストロロール水和物 15.0mg、  
ドロスピレノン 3.0mg を含有
- 【用法・用量】 1日1錠を毎日一定の時刻に定められた順に従って（ピンク色錠から開始する）28日間連続経口投与する。以上28日間を投与1周期とし、出血が終わっているか続いているかにかかわらず、29日目から次の周期の錠剤を投与し、以後同様に繰り返す。
- 【効能・効果】 : 月経困難症
- 【薬価】 : 5,056.8円/シート
- 【発売予定日】 : 2024年12月3日

### 【エストロロール（E4）とは】

体内に存在するエストロゲン（天然型）の一種で、1965年に発見された成分です。NEST（native estrogen with selective action in tissues）と呼ばれる特徴的な作用機序があり、膣や子宮内膜、骨や血管系、脳に対してはエストロゲン活性を示す一方、乳房組織などに対しては影響を及ぼさないとされています。また、E4投与による血液凝固線溶系の生化学的指標の変化が対照薬と比較して軽微であることが示されています。その特徴的な作用機序から月経困難症以外の薬物治療（更年期障害等）に用いるための研究開発も進められています。

### 注意事項

本リリースに記載の将来の予想等に関する記述は、リリース作成時点で入手した情報に基づき当社にて判断した予想であり、潜在的なリスクや不確実性が含まれております。様々な要因により、実際の業績等が変動する可能性があります。ことをご承知おきください。予告なしに内容が変更または廃止される場合がございますので、予めご了承ください。また、本リリースに含まれている医薬品（開発中のものを含む）に関する情報は、宣伝広告、医学的アドバイスを目的としているものではありません。

---

### 【本件に関するお問い合わせ】

報道関係者の皆さま

経営戦略本部 経営企画部 コーポレートコミュニケーション課

E-mail : [fsks@fujipharma.jp](mailto:fsks@fujipharma.jp)