

2024年6月13日

報道関係者各位

ジェネリック医薬品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、ジェネリック医薬品 1 成分 2 品目（スガマデクス静注液 200mg / 500mg 「F」）について、薬価基準への収載が官報告示されたことをご知らせいたします。

なお、本剤は明日 2024 年 6 月 14 日の薬価基準適用より発売いたします。

本剤は、ロクロニウム臭化物又はベクロニウム臭化物による筋弛緩状態からの回復を効能効果とする製剤です。

5 月 22 日に薬価基準に収載され、同日より販売を開始しているスガマデクス静注液 200mg シリンジ「F」とあわせて医療現場へあらたな治療選択肢を提供いたします。

当社は今後も、「優れた医薬品を通じて、人々の健やかな生活に貢献する」という経営理念のもと製品の拡充を図り、より多くの患者さまの well-being の向上に貢献してまいります。

記

薬効分類名	製品名	薬価基準収載日	先発品名
筋弛緩回復剤	スガマデクス静注液 200mg 「F」	6 月 14 日	ブリディオ静注 200mg
	スガマデクス静注液 500mg 「F」	6 月 14 日	ブリディオ静注 500mg
	スガマデクス静注液 200mg シリンジ 「F」	5 月 22 日	—

* スガマデクス静注液 200mg シリンジ 「F」 に対する先発品はありません。

以上

【ご参考】

■製品概要

スガマデクス静注液 200mg / 500mg 「F」
スガマデクス静注液 200mg シリンジ 「F」



【一般名】	スガマデクスナトリウム
【剤形】	注射剤（バイアル）、注射剤（シリンジ）
【規格・含量】	<ul style="list-style-type: none">・スガマデクス静注液 200mg 「F」 1 バイアル 2mL 中、スガマデクスとして 200mg 含有・スガマデクス静注液 500mg 「F」 1 バイアル 5mL 中、スガマデクスとして 500mg 含有・スガマデクス静注液 200mg シリンジ 「F」 1 シリンジ 2mL 中、スガマデクスとして 200mg 含有
【効能又は効果】	ロクロニウム臭化物又はベクロニウム臭化物による筋弛緩状態からの回復
【発売日】	<ul style="list-style-type: none">・スガマデクス静注液 200mg / 500mg 「F」 : 2024 年 6 月 14 日・スガマデクス静注液 200mg シリンジ 「F」 : 2024 年 5 月 22 日

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る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