

2021年6月17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 岩井孝之  
(コード番号:4554 東証第一部)

### 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（以下「当社」）は、本日、下記のとおり当社が開発していたジェネリック医薬品1成分1品目について、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2021年9月の発売を予定しております。

ペメトレキセド点滴静注用「F」は、効能効果を悪性胸膜中皮腫、および、切除不能な進行・再発の非小細胞肺癌とする抗がん剤です。本剤は、医療現場のニーズが高い 800mg の規格をラインナップに取り揃えております。本剤の発売により、医療関係者や患者さまに新たな選択肢を提供することで、調製業務負担の軽減や患者さまの経済的負担の軽減に貢献できることを期待しております。

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。

#### ■薬効分類名・製品名等

薬効分類名	製品名	先発品名
代謝拮抗性抗悪性腫瘍剤	ペメトレキセド点滴静注用 100mg 「F」	アリムタ注射用 100mg
	ペメトレキセド点滴静注用 500mg 「F」	アリムタ注射用 500mg
	ペメトレキセド点滴静注用 800mg 「F」	

#### 【本件に関するお問い合わせ】

経営企画部 コーポレートコミュニケーション課  
TEL : 03-3556-4430 E-mail : [fsk\\_ir@fujipharma.jp](mailto:fsk_ir@fujipharma.jp)

## ■ペメトレキセド点滴静注用「F」概要

- 【一般名】 : ペメトレキセドナトリウムヘミペンタ水和物
- 【剤形・含量】 : 注射剤（凍結乾燥製剤）バイアル  
100mg : 1 瓶中、  
ペメトレキセドナトリウム水和物 131.1mg 含有  
（ペメトレキセドとして 108.5mg）  
500mg : 1 瓶中、  
ペメトレキセドナトリウム水和物 616.2mg 含有  
（ペメトレキセドとして 510mg）  
800mg : 1 瓶中、  
ペメトレキセドナトリウム水和物 985.9mg 含有  
（ペメトレキセドとして 816mg）
- 【効能・効果】 : 悪性胸膜中皮腫  
切除不能な進行・再発の非小細胞肺癌
- 【発売予定日】 : 2021 年 9 月