

2023年7月18日

報道関係者各位

持続性男性ホルモン製剤「テストノンデポー筋注用」の 製造販売承認の承継について

富士製薬工業株式会社（本社：東京都千代田区、以下「当社」）は、持田製薬株式会社（本社：東京都新宿区、以下「持田製薬」）との間で、持続性男性ホルモン製剤「テストノンデポー筋注用125mg/250mg」（以下「本製剤」）の製造販売承認を承継することに合意いたしましたので、お知らせいたします。

本製剤は、男子精腺機能不全（類臣官症）や造精機能障害による男子不妊症などの効能又は効果を有する製剤です。2023年8月25日に、本製剤の製造販売承認を持田製薬から当社に承継し、以後、当社において製造販売を行います。

当社は、2024年9月期を最終年度とする現中期経営計画において、2029年9月期末の「あり姿」の1つとして「女性ホルモンから、男性ホルモン・抗がん剤等、幅広い製品を製造・販売している」と掲げています。本製剤の承継は、この「あり姿」実現に向けた製品ラインナップの強化につながります。

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」経営理念のもと、従来の枠にとらわれない事業活動で人々の健やかな生活に貢献してまいります。

なお、本承継による2023年9月期の当社連結業績予想に与える影響は軽微です。

以上

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