

2019年4月1日
日医工株式会社

「注射用フサン®10・50」承継完了のお知らせ

日医工株式会社（本社：富山県、代表取締役社長 田村 友一、以下、「当社」）は、2018年度薬価制度の抜本改革の中で長期収載品（G1）と指定された蛋白分解酵素阻害剤「注射用フサン®10・50」（以下、「本剤」）の製造販売承認を2019年4月1日付で承継しましたのでお知らせいたします。また、本剤承継に伴い、連結子会社である日医工ファーマ株式会社（本社：富山県）の同一有効成分のジェネリック医薬品である『ナファモスタットメシル酸塩注射用「日医工」』について、本剤と同一の原薬ソースとする取り組みを開始いたします。

当社グループは、薬価制度の抜本改革で示されている長期収載品（G1）の役割を十分に理解し、積極的に増産対応及び長期収載品の製造販売承認承継を受け、本スキームを通じ、オフ・パテント・ドラッグ市場における存在感を高めるとともに、ローコスト・オペレーションを推進し、更なる成長を目指してまいります。

以 上

問い合わせ先
日医工株式会社 社長室 コーポレート・コミュニケーション部
Tel 076-442-7026