

2024年2月15日

筋弛緩回復剤
スガマデクス静注液 200mg・500mg 「マルイシ」
スガマデクス静注液 200mg シリンジ 「マルイシ」
製造販売承認取得のお知らせ

丸石製薬株式会社（本社：大阪市鶴見区、代表取締役社長執行役員：井上勝人）は、筋弛緩回復剤、スガマデクス静注液 200mg・500mg 「マルイシ」ならびにスガマデクス静注液 200mg シリンジ 「マルイシ」につきまして、製造販売承認を 2024 年 2 月 15 日付で取得しましたので、お知らせいたします。

本剤はスガマデクスナトリウム注射液としての国内で初めての後発医薬品であり、バイアル製剤（200mg・500mg）は、MSD 株式会社（本社：東京都千代田区、代表取締役社長：カイル・タトル）の許諾に基づき、先発品であるブリディオ[®]静注 200mg・ブリディオ[®]静注 500mg のオーソライズドジェネリックとして承認を取得いたしました。また、医療現場での利便性向上および医療安全対策を考えたプレフィルドシリンジ製剤（200mg）は、先発品と同じ原薬を使用して製造いたします。今後、薬価基準収載ならびに発売に向けて準備して参ります。

当社は、本剤の製造販売ならびに医療従事者への情報提供により、患者さんの QOL (quality of life) 向上に一層貢献できるよう努めます。

製品概要

製品名	薬効分類	先発医薬品名
スガマデクス静注液 200mg 「マルイシ」	筋弛緩回復剤	ブリディオ [®] 静注 200mg
スガマデクス静注液 500mg 「マルイシ」		ブリディオ [®] 静注 500mg
スガマデクス静注液 200mg シリンジ 「マルイシ」		

以上

【本件に関するお問い合わせ先】 丸石製薬株式会社 広報グループ TEL：06-6964-3150	【製品に関するお問い合わせ先】 丸石製薬株式会社 学術情報部 TEL：0120-014-561
---	--