

報道関係者各位

2013 年 2 月 21 日

沢井製薬株式会社

『ゲムシタビン点滴静注用 200mg/1g 「サワイ」』（ジェネリック医薬品）

効能・効果について公知申請による追加承認を取得

沢井製薬株式会社（本社：大阪市、代表取締役社長：澤井光郎）は、2012 年 10 月 3 日に公知申請を行ってありましたジェネリック医薬品である抗悪性腫瘍剤『ゲムシタビン点滴静注用 200mg/1g 「サワイ」』（一般名：ゲムシタビン塩酸塩）について、本日 2 月 21 日に「再発又は難治性の悪性リンパ腫」の効能・効果の追加承認を取得しました。

当医薬品は、「非小細胞肺癌、膵癌、胆道癌、尿路上皮癌、手術不能又は再発乳癌、がん化学療法後に増悪した卵巣癌」の 6 癌腫の治療に使用されております。効能・効果「再発又は難治性の悪性リンパ腫」について、先発医薬品の公知申請と同時期の昨年 10 月に公知申請を行っていたところ、承認を取得したもので、本日より当該効能・効果についても保険適応となります。

沢井製薬はジェネリック医薬品メーカーの立場から、未承認薬・適応外薬の解消に協力するとともに、ジェネリック医薬品の普及に努め、日本の医療に貢献してまいります。

お問い合わせ先

・公知申請・当製品に関するお問い合わせ：

沢井製薬株式会社 医薬品情報センター

TEL：0120-381-999

・当プレスリリースに関するお問い合わせ：

沢井製薬株式会社 戦略企画部広報グループ

TEL：06-6105-5718 / E-mail：koho@sawai.co.jp