

2024 年 2 月 15 日

各位

後発医薬品の製造販売承認取得のお知らせ

当社は、本日、下記の通り後発医薬品の製造販売承認を取得いたしましたのでお知らせいたします。

この度、製造販売承認を取得いたしました『スガマデクス静注液 200mg「バクスター」』『スガマデクス静注液 500mg「バクスター」』（一般名：スガマデクスナトリウム、以下「本剤」）は、ロクロニウム臭化物又はベクロニウム臭化物による筋弛緩状態からの回復を効能効果とする製剤です。

当社は、2011 年 7 月に発売を開始いたしました『スープレックス吸入麻酔液』（一般名：デスフルラン）に加えて筋弛緩回復剤である本剤がポートフォリオに加わったことにより、全身麻酔手術を受ける患者様へ更なる貢献をしております。本剤は世界 10 カ国以上の国々に販売をしています。

なお、発売の詳細につきましては改めてご案内いたします。

記

製品名	薬効分類	先発品名
スガマデクス静注液 200mg「バクスター」	筋弛緩回復剤	ブリディオ静注 200mg
スガマデクス静注液 500mg「バクスター」		ブリディオ静注 500mg

承認番号：30600AMX00069000（200 mg製剤）

承認番号：30600AMX00070000（500 mg製剤）

以上

【お問い合わせ先】

バクスター・ジャパン株式会社

ホスピタルプロダクト事業部

〒108-0023 東京都港区芝浦三丁目 4 番 1 号

TEL:03(4567)1400