

# 製造販売承認承継のお知らせ



## メトレプレチン 皮下注用11.25mg「シオノギ」

塩野義製薬株式会社  
キエジ・ファーマ・ジャパン株式会社

2024年4月

医療関係者 各位

謹啓 時下益々ご清栄のこととお慶び申し上げます。

平素は格別のご高配を賜り厚く御礼申し上げます。

さて、塩野義製薬株式会社(以下、塩野義製薬)が製造販売する遺伝子組換え型ヒトレプチン製剤『メトレプレチン皮下注用11.25mg「シオノギ」』につきまして、2024年7月24日より製造販売承認をキエジ・ファーマ・ジャパン株式会社(以下、キエジ・ファーマ・ジャパン)に承継することになりましたのでご案内申し上げます。

7月24日以降は、キエジ・ファーマ・ジャパンが製造販売及び情報提供活動を実施いたします。

なお、7月24日以降も当面の間は塩野義製薬製造販売品が流通しますので、ご了承いただきますようお願い申し上げます。

謹白

### 記

#### 製造販売承認承継品

販売名	包装	統一商品コード*	GS1(販売包装単位)*
メトレプレチン皮下注用 11.25mg「シオノギ」	1瓶	087-03998-6	(01)14987087039983

※新しい各種コードについては、『メトレプレチン皮下注用11.25mg「キエジ」』の薬価基準収載後、8月以降にキエジ・ファーマ・ジャパンより別途ご案内いたします。

承継先 キエジ・ファーマ・ジャパン株式会社\* (本社：東京都千代田区大手町一丁目2番1号)

【7月24日以降のお問い合わせ先】  
キエジ・コールセンター  
電話番号 **0120-484-648**  
受付時間 9時～17時(土、日、祝日及び当社休業日を除く)

※キエジ・ファーマ・ジャパンは、イタリアに本社を置くグローバル製薬企業であるChiesi Farmaceutici S.p.A.の日本法人です。

承継理由 本製品の日本における事業の権利が、契約期間の満了に伴いキエジ・ファーマ・ジャパンに承継することになりました。

塩野義製薬製造販売品  
の出荷終了予定時期

2024年11月中旬\*

※7月24日以降も当面の間は塩野義製薬製造販売品が流通します。

使用期限の残っている塩野義製薬製造販売品は、承継後も薬価基準での保険請求の経過措置期間満了まで保険請求可能です。

なお、塩野義製薬製造販売品の経過措置期間については、官報告示で明確になり次第、塩野義製薬ホームページの「医療関係者向け情報」にて、ご案内申し上げます。

以上