

2018年3月23日

各位

丸石製薬株式会社

**α_2 作動性鎮静剤「プレセデックス®」のプレフィルドシリンジ製剤
プレセデックス®静注液 200 μ g/50mL シリンジ「マルイシ」
製造販売承認を取得**

丸石製薬株式会社（本社：大阪市鶴見区、代表取締役社長：井上慶一、以下丸石製薬）は、本日3月23日に α_2 作動性鎮静剤、プレセデックス®静注液 200 μ g「マルイシ」（一般名：デクスメデトミジン塩酸塩、以下プレセデックス）のプレフィルドシリンジ製剤、プレセデックス®静注液 200 μ g/50mL シリンジ「マルイシ」の製造販売承認を取得しました。

プレフィルドシリンジ製剤は、希釈調製が不要なため、迅速に投与することが可能であり、誤投与や異物混入等のリスクを低減することが期待できます。特にプレセデックスが使用されている集中治療、救急医療現場などでは、全身状態の急激な変化に応じた迅速な対応が求められ、かつ調製過誤等の医療ミスが重大な問題に発展するリスクが存在することから、医療現場並びに関連学会から要望が寄せられておりました。

プレセデックスは、2004年に α_2 作動性鎮静剤として初めて承認され、現在「集中治療における人工呼吸中及び離脱後の鎮静」と「局所麻酔下における非挿管での手術及び処置時の鎮静」の適応を有しています。

プレセデックスの国内での製造・販売は、丸石製薬とファイザー株式会社が行っています。また海外では、世界45か国以上で承認されています。

丸石製薬は、今後も周術期領域のスペシャリティファーマとして、お薬を必要とされる患者様のQOL（quality of life）向上を最大の目的に、疼痛や苦痛を和らげる医薬品研究・開発普及を幅広く行い、医療に貢献してまいります。

以上

【本件に関するお問い合わせ先】

丸石製薬株式会社 薬制部

TEL：06-6962-1671