

<報道関係者各位>

2025年4月1日

**クリニジェン株式会社から抗悪性腫瘍剤「ハイドレア®カプセル500mg」を承継
2025年7月1日に製造販売承認の承継、流通移管は同年7月中を予定**

医療用医薬品の承継事業を展開する製薬会社チェプラファーム株式会社（本社：東京都千代田区、代表取締役社長：一守 健太郎、以下チェプラファーム）は2025年7月1日付で、クリニジェン株式会社が製造販売承認を有している抗悪性腫瘍剤「ハイドレア®カプセル500mg」の製造販売承認の承継を受けることとなりましたので、お知らせいたします。

チェプラファームは2024年にクリニジェン株式会社より9製品21品目の製造販売承認を承継しており、今回の承継により、2025年4月1日付で合計10製品22品目の製造販売承認を取得することとなります。

承継日以降は医療機関への情報提供・収集活動はチェプラファームが行います。

なお当製品の流通移管については2025年7月中を予定しています。

対象製品

販売名	薬効分類
ハイドレアカプセル 500mg	抗悪性腫瘍剤

本リリースに関するお問合せ先

チェプラファーム広報事務局（アズ・ワールドコムジャパン内） / TEL : 03-5005-0284 Email : cheplapharm@azw.co.jp

<参考資料>

■クリニジェン株式会社から承継済みの製品（2025年4月1日時点）

販売名	薬効分類
ケルロング錠 5mg	血管拡張性 β_1 遮断剤
ケルロング錠 10mg	血管拡張性 β_1 遮断剤
タキソール注射液 30mg	抗悪性腫瘍剤
タキソール注射液 100mg	抗悪性腫瘍剤
パナルジン錠 100mg	抗血小板剤
パナルジン細粒 10%	抗血小板剤
パラプラチン注射液 50mg	抗悪性腫瘍剤
パラプラチン注射液 150mg	抗悪性腫瘍剤
パラプラチン注射液 450mg	抗悪性腫瘍剤
ファンギゾンシロップ 100 mg/mL	抗真菌性抗生物質製剤*
ファンギゾン注射用 50 mg	抗真菌性抗生物質製剤*
ベプシドカプセル 25 mg	抗悪性腫瘍剤
ベプシドカプセル 50 mg	抗悪性腫瘍剤
ベプシド注 100mg	抗悪性腫瘍剤
ポラキス錠 1	尿失禁・尿意切迫感・頻尿治療剤
ポラキス錠 2	尿失禁・尿意切迫感・頻尿治療剤
ポラキス錠 3	尿失禁・尿意切迫感・頻尿治療剤
ビスダイン静注用 15mg	加齢黄斑変性症治療剤
リスモダンカプセル 50mg	不整脈治療剤
リスモダンカプセル 100mg	不整脈治療剤
リスモダン R 錠 150mg	徐放性不整脈治療剤

*ポリエンマクロライド系抗真菌性抗生物質製剤

■当社の医療用医薬品の承継事業について

長年にわたり人々の健康を支え続けてきた実績のあるブランド医薬品ポートフォリオを承継し、同等の品質と供給体制を継続することで、患者さんへの持続的供給と、製薬業界の持続的成長の双方に貢献したいと考えております。

■会社概要

社名 : チェプラファーム株式会社
 住所 : 東京都千代田区外神田4丁目14-1
 URL : <https://www.cheplapharm.jp/>
 設立 : 2023年4月
 代表者 : 一守 健太郎
 事業内容 : 医療用医薬品の製造販売

■CHEPLAPHARM グループの会社概要

本社名 : CHEPLAPHARM Arzneimittel GmbH
 本社所在地 : ドイツ・グライフスヴァルト
 グループ売上高 : 約1,500百万 EUR (2023年度)
 拠点 : フランス、ロシア、オーストリア、日本、スイス
 グループ従業員 : 約800名