

2019年11月27日

各 位

持田製薬株式会社

**骨粗鬆症治療剤テリパラチドBS「モチダ」の  
薬価基準収載ならびに新発売のお知らせ**

持田製薬株式会社（本社：東京都新宿区、社長：持田 直幸、以下「持田製薬」）は、9月20日に製造販売承認を取得した「テリパラチドBS皮下注キット600 $\mu$ g「モチダ」（開発コード：RGB-10、以下「本剤」）について、本日、薬価基準に収載されたことを受け、発売しましたのでお知らせいたします。

本剤は、持田製薬がハンガリーのゲデオン・リヒター社との提携契約のもとに国内開発を進めてきたテリパラチド（遺伝子組換え）製剤のバイオ後続品で、骨形成を促進して骨質を改善する作用を持つ骨粗鬆症の治療剤です。カートリッジ非交換型の注入器（ペンデバイス）を利用したペン型製剤で、自己注射が可能です。

持田製薬は、本剤が国内初のテリパラチド（遺伝子組換え）製剤のバイオ後続品として、骨粗鬆症の患者さんのQOL向上と経済的負担の軽減に貢献できるものと考えております。

以上

<本件に関するお問い合わせ先>

持田製薬株式会社 経営企画部広報室（TEL. 03-3225-6303）

【ご参考】製品の概要

販 売 名 : テリパラチド BS 皮下注キット 600 $\mu$ g 「モチダ」  
一 般 名 : テリパラチド (遺伝子組換え) [テリパラチド後続 1]  
剤 型 ・ 含 量 : 1 キット中にテリパラチド (遺伝子組換え) [テリパラチド後続 1]  
600 $\mu$ g を含有する水性注射剤  
効 能 ・ 効 果 : 骨折の危険性の高い骨粗鬆症  
用 法 ・ 用 量 : 通常、成人には 1 日 1 回テリパラチド (遺伝子組換え)  
[テリパラチド後続 1] として 20 $\mu$ g を皮下に注射する。  
なお、本剤の投与は 24 ヶ月間までとすること。  
包 装 : キット : 2.4mL $\times$ 1 本  
薬 価 : テリパラチド BS 皮下注キット 600 $\mu$ g 「モチダ」 1 キット  
26,491 円  
製造販売承認日 : 2019 年 9 月 20 日  
薬価基準収載日 : 2019 年 11 月 27 日  
発 売 日 : 2019 年 11 月 27 日  
製 造 販 売 元 : 持田製薬株式会社