

2023年11月22日

各 位

持田製薬株式会社

**持続型 G-CSF 製剤**  
**「ペグフィルグラスチム BS 皮下注 3.6 mg 「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、代表取締役社長：持田 直幸、以下「持田製薬」）は、「ペグフィルグラスチム BS 皮下注 3.6 mg 「モチダ」」（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、持田製薬とキッズウェル・バイオ株式会社が共同事業化契約のもとに開発を進めてきたペグフィルグラスチム製剤のバイオ後続品です。針付きのプレフィルドシリンジ製剤で、針刺し事故防止を目的とした針ガードが組付けられています。

持田製薬は、本剤が国内初のペグフィルグラスチム製剤のバイオ後続品として、患者さんの治療の選択肢を広げ、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）

## 参考資料

### 製品概要

販売名	ペグフィルグラスチム BS 皮下注 3.6 mg 「モチダ」
一般名	ペグフィルグラスチム (遺伝子組換え) [ペグフィルグラスチム後続1]
剤型・含量	注射剤 1 シリンジ中ペグフィルグラスチム (遺伝子組換え) [ペグフィルグラスチム後続1] 3.6 mg含有
効能又は効果	がん化学療法による発熱性好中球減少症の発症抑制
用法及び用量	通常、成人にはがん化学療法剤投与終了後の翌日以降、ペグフィルグラスチム (遺伝子組換え) [ペグフィルグラスチム後続1]として、3.6 mgを化学療法1サイクルあたり1回皮下投与する。
包装	シリンジ：0.36mL×1本
薬価	61,188 円
製造販売承認日	2023年9月25日
薬価基準記載日	2023年11月22日
発売日	2023年11月22日
製造販売元	持田製薬株式会社

### 製品写真

