

2023年4月3日
武田テバファーマ株式会社

多発性硬化症治療剤「コパキソン®皮下注 20mg シリンジ」 医薬情報提供活動・安全性情報収集開始のお知らせ

武田テバファーマ株式会社(以下、「武田テバ」)は、2023年4月1日より多発性硬化症治療剤「コパキソン®皮下注 20mg シリンジ」(一般名:グラチラマー酢酸塩、以下「コパキソン」)及びコパキソン®皮下注 20mg シリンジ用注入補助器 オートジェクト 2(販売:武田薬品工業株式会社)の医薬情報提供活動・安全性情報収集を開始したことをお知らせいたします。

これは2023年1月27日に締結された、日本における武田薬品工業株式会社(以下、「武田薬品」)から武田テバへコパキシンの資産譲渡及び製造販売承認の承継に関する基本契約により、4月1日にコパキソンに関して武田薬品から武田テバへの資産譲渡がなされたことに基づきます。なお、コパキシンの製造販売承認は当面の間、武田薬品が引き続き保有し、製造販売承認の承継時期については今後検討し決定してまいります。

武田薬品とテバファーマスーティカル・インダストリーズ・リミテッドにより日本での多発性硬化症治療の選択肢として患者さんに貢献してきたコパキソンを、両社を親会社とする武田テバが大切に引き継いでまいります。

以上

コパキソン®について

製剤名	コパキソン®皮下注 20mg シリンジ
有効成分	グラチラマー酢酸塩
剤形	注射剤(プレフィルドシリンジ)
効能・効果	多発性硬化症の再発予防
用法・用量	通常、成人にはグラチラマー酢酸塩として20mgを1日1回皮下に投与する。