

<報道関係者各位>

2025年7月1日

抗悪性腫瘍剤「ハイドレア®カプセル500mg」製造販売承認の承継完了 流通移管は2025年7月7日

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た抗悪性腫瘍剤「ハイドレア®カプセル500mg」について、日本における製造販売承認の承継を完了したことをお知らせします。なお、当製品の流通移管日*は2025年7月7日です。今回の承継完了により、2023年4月の日本法人設立以来、チェプラファームが承継した医療用医薬品は累計で13製品34品目となりました。

チェプラファームでは、これまでの承継実績をもとに品質維持と安定供給への取り組みを広くご理解いただくことで、今後のさらなる承継に繋げていく考えです。これにより、一人でも多くの患者様が必要な医薬品を安心して使い続けられる世界の実現を目指しています。

*流通移管日は、当社から特約店への出荷開始日を指しています。

■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