

Meiji Seika ファルマ株式会社

2021年12月10日

報道関係各位

## 男性型脱毛症治療薬「デュタステリド錠 ZA 『明治』」 製造販売承認に関するお知らせ

Meiji Seika ファルマ株式会社（本社：東京都中央区、代表取締役社長：小林大吉郎）は、薬価基準未収載のジェネリック医薬品「デュタステリド錠 ZA 『明治』」について12月8日に製造販売承認を取得しましたのでお知らせします。なお、発売は1月を予定しております。

詳細は以下の通りです。

製品	薬効分類
デュタステリド錠 0.5 mg ZA 「明治」	5 $\alpha$ 還元酵素1型/2型阻害薬 男性型脱毛症治療薬

男性型脱毛症（AGA）は頭頂部や前頭部の硬毛が軟毛化し細く短くなり、最終的には頭髮が表皮に現れなくなる現象です。AGAは外見上の変化だけでなく、薄毛が進んだことで精神的な変化や行動面の変化を生じさせ、生活の質（QOL）を低下させます。AGA治療は保険適用の対象ではなく、治療は長期にわたることから、高品質で安価なジェネリック医薬品の発売意義は高いと考えております。

Meiji Seika ファルマは今後も医療現場のニーズに応え、安全で高品質な医薬品の安定供給と情報提供に努めてまいります。

以上

**【参考】**

今回承認されたジェネリック医薬品に対応する先発医薬品

製品名	先発医薬品
デュタステリド錠 0.5 mg ZA 「明治」	ザガーロカプセル 0.5mg