

2型糖尿病治療剤

選択的DPP-4阻害剤／選択的SGLT2阻害剤 配合剤 薬価基準未収載

# スージャヌ<sup>®</sup> 配合錠

## 製造販売承認取得のご案内と 販売体制についてのご案内

謹啓

時下ますますご清祥のこととお慶び申し上げます。

平素は弊社ならびに弊社製品に格別のご高配を賜り、厚く御礼申し上げます。

さて、この度MSD株式会社とアステラス製薬株式会社が共同開発を進めて参りました選択的DPP-4阻害剤/選択的SGLT2阻害剤 配合剤「スージャヌ<sup>®</sup> 配合錠」(シタグリプチンリン酸塩水和物/イプラグリフロジン L-プロリン配合錠)が2型糖尿病\*を適応症として日本において製造販売承認を取得しましたのでお知らせいたします。

\*ただし、シタグリプチンリン酸塩水和物及びイプラグリフロジン L-プロリンの併用による治療が適切と判断される場合に限る。

本剤は、MSD株式会社(製造販売元)、アステラス製薬株式会社(発売元)、寿製薬株式会社(アステラス製薬株式会社との販売提携)によるコ・プロモーションを行い、本剤を適正にご使用いただくための情報を提供して参ります。

また、スージャヌ<sup>®</sup> 配合錠の製造販売承認に伴い、選択的SGLT2阻害剤「スーグラ<sup>®</sup>錠」(イプラグリフロジンL-プロリン錠)のアステラス製薬株式会社とMSD株式会社の日本におけるコ・プロモーション契約は2018年3月31日をもって終了することになりましたので、併せてお知らせいたします。

今後とも、先生のご支援ご厚情を賜りますようお願い申し上げます。

末筆ながら、先生の益々のご発展を心よりお祈り申し上げます。

謹白

平成30年3月吉日

MSD株式会社  
アステラス製薬株式会社