

2021年8月10日

各位

旭化成ファーマ株式会社
極東製薬工業株式会社体外診断用医薬品「リボテスト®」シリーズ3製品の
製造販売承認の承継について

旭化成ファーマ株式会社（本社：東京都千代田区 社長：青木 喜和、以下「旭化成ファーマ」）と極東製薬工業株式会社（本社：東京都中央区 代表取締役：小林 達也、以下「極東製薬工業」）は、旭化成ファーマが保有する呼吸器感染症の迅速診断キット3製品（「リボテスト® マイコプラズマ」、「リボテスト® レジオネラ」、「リボテスト® 百日咳」）の製造販売承認を本年10月1日付で極東製薬工業が承継することを決定しましたので、お知らせします。

本年10月1日以降は、極東製薬工業が製造販売元として、対象製品を製造販売するとともに、医療機関への製品情報の提供・収集活動を行います。

今後、極東製薬工業と旭化成ファーマは、「リボテスト®」シリーズ3製品の安定供給および製品情報の提供・収集、適正使用の推進に向けた活動が継続されるよう、承継に向けて協働してまいります。

記

対象製品

製品名	製品用途（使用目的）
リボテスト® マイコプラズマ	咽頭拭い液中のマイコプラズマニューモニア抗原の検出 （マイコプラズマ感染の診断補助）
リボテスト® レジオネラ	尿中のレジオネラ・ニューモフィラ血清型1LPS抗原 およびレジオネラ・ニューモフィラL7/L12抗原の検出 （レジオネラ症の診断補助）
リボテスト® 百日咳	鼻咽頭拭い液中の百日咳菌抗原の検出 （百日咳菌感染の診断補助）

以上

【本件に関するお問い合わせ先】

旭化成ファーマ株式会社	総務部	TEL：03-6699-3600
旭化成株式会社	広報部（名和、小林）	TEL：03-6699-3008
極東製薬工業株式会社	営業学術部	TEL：03-5645-5664