



オーソライズド・ジェネリック 製造販売承認取得のお知らせ

バイエル ライフサイエンス株式会社
2025年2月17日

謹啓

バイエル ライフサイエンス株式会社(本社:大阪市、代表取締役社長:上村慎一)は、
本日、月経困難症治療剤 ドロエチ[®]配合錠「バイエル」(一般名:ドロスピレノン・エチニルエスト ラジオール)
ならびに子宮内膜症に伴う疼痛改善剤・月経困難症治療剤 ドロエチフレックス[®]配合錠「バイエル」(同:同)
の製造販売承認を取得したことをお知らせいたします。
今回承認取得いたしましたドロエチ[®]配合錠「バイエル」ならびにドロエチフレックス[®]配合錠「バイエル」は
バイエル薬品株式会社(同:同、同:イン・チェン)が販売する先発品ヤーズ[®]配合錠ならびにヤーズフレックス[®]
配合錠と原薬、添加剤及び製造方法が同じオーソライズド・ジェネリックです。
今後、バイエル ライフサイエンス株式会社は、両製品の発売に向け、準備を進めてまいります。

謹白

記

■ 製品概要

薬効分類名	販売名	先発品名
月経困難症治療剤	ドロエチ [®] 配合錠「バイエル」	ヤーズ [®] 配合錠
子宮内膜症に伴う疼痛改善剤・ 月経困難症治療剤	ドロエチフレックス [®] 配合錠 「バイエル」	ヤーズフレックス [®] 配合錠

■ 本件についてのお問い合わせ

バイエル ライフサイエンス株式会社 **0120-901-314**

フリーコールがご利用いただけない場合:06-6133-7500

受付時間 9:00~17:30(土・日・祝日・弊社休日を除く)

自動音声ガイダンスにそって、「1.弊社医薬品に関するお問い合わせ」を選択いただき、
ドロエチ[®] 配合錠「バイエル」またはドロエチフレックス[®] 配合錠「バイエル」についてとお伝えください。

以上