

Symproic® (Naldemedine) zur Behandlung von Opioid-induzierter Obstipation in Japan zugelassen

OSAKA, Japan, 30. März 2017 – Shionogi & Co., Ltd. (nachfolgend „Shionogi“) gab heute bekannt, dass Symproic® (Wirkstoff Naldemedine Tosilat) vom japanischen Ministerium für Gesundheit, Arbeit und Soziales (Ministry of Health, Labour and Welfare, MHLW) zur Behandlung von Opioid-induzierter Obstipation (opioid-induced constipation, OIC) zugelassen wurde.

Symproic® ist ein peripher wirkender μ -Opioid-Rezeptor-Antagonist (peripherally-acting mu-receptor antagonist, PAMORA), der von Shionogi als eine einmal tägliche Behandlung der OIC entwickelt wurde. Symproic® ist eine neue Behandlungs-Option, die die Lebensqualität von Patienten verbessern kann, die aufgrund einer Schmerztherapie mit Opioid Analgetika an einer OIC leiden.

Symproic® Produktbeschreibung

Produktname	Symproic® Tabletten 0,2 mg
Wirkstoff	Naldemedine-Tosilat
Indikation	Opioid-induzierte Obstipation
Anwendung	Zur oralen Anwendung
Zulassungsdatum	30. März 2017

Über Shionogi

Shionogi & Co, Ltd. ist Pharmaunternehmen mit einem Schwerpunkt auf die Forschung, das sich gemäß der Firmenphilosophie als oberstes Ziel gesetzt hat, hochwertiger Medikamente, zum bestmöglichen Schutz der Gesundheit und des Wohlergehens von Patienten bereitzustellen.

Aktuell konzentriert sich die Forschung und Entwicklung von Shionogi auf die beiden Therapiebereiche Infektionskrankheiten und Schmerz/Erkrankungen des ZNS. Shionogi blickt auf eine 139-jährige Firmengeschichte zurück, seit mehr als 50 Jahren entwickelt und vermarktet Shionogi innovative orale und parenterale Antiinfektiva. Zudem stehen neue Forschungsgebiete, wie beispielsweise Adipositas/ geriatrische metabolische Erkrankungen und Onkologie/ Immunologie im Fokus der Firma. Shionogi hat sich zum Ziel gesetzt mit der Entwicklung in diesen Therapiebereichen weltweit zur Gesundheit und Lebensqualität von Patienten beizutragen.

Weitergehende Informationen finden Sie auf www.shionogi.co.jp/en/.

Zukunftsgerichtete Aussagen

Die vorliegende Mitteilung enthält zukunftsgerichtete Aussagen. Diese beruhen auf Erwartungen aufgrund derzeit verfügbarer Informationen und Annahmen, die Risiken und Ungewissheiten unterliegen, welche dazu führen können, dass die tatsächlichen Ergebnisse wesentlich von den hier getroffenen Aussagen abweichen. Zu diesen Risiken und Ungewissheiten zählen unter anderem allgemeine wirtschaftliche Entwicklungen im In- und Ausland wie allgemeine Branchen- und Marktbedingungen sowie Zinsänderungen und Wechselkursschwankungen. Diese Risiken und Ungewissheiten gelten insbesondere für produktbezogene zukunftsgerichtete Aussagen. Produktrisiken und -unsicherheiten umfassen unter anderem – sind aber nicht darauf beschränkt - die erfolgreiche Durchführung und vorzeitige Beendigung klinischer Studien; die Erteilung behördlicher Zulassungen; Ansprüche und Bedenken bezüglich der Produktsicherheit und -wirksamkeit; technologische Fortschritte; nachteilige Ergebnisse wichtiger Rechtsstreitigkeiten; nationale und internationale Gesundheitsreformen sowie Änderungen von Gesetzen und Vorschriften. Auch bereits bestehende Produkte unterliegen Herstellungs- und Vermarktungsrisiken wie unzureichende Produktionskapazitäten zur Befriedigung der Nachfrage, Nichtverfügbarkeit von Rohmaterialien und Wettbewerbsprodukte, sind jedoch nicht darauf beschränkt. Das Unternehmen lehnt die Absicht oder Verpflichtung ab, zukunftsgerichtete Aussagen infolge neuer Informationen, zukünftiger Ereignisse oder aus sonstigen Gründen zu aktualisieren oder zu überprüfen.

Medienkontakt

Corporate Communications
Shionogi & Co., Ltd.
Telefon: +81-6-6209-7885
Fax: +81-6-6229-9596