

会社案内 Company Profile



 **金星薬品工業株式会社**
Zensei Pharmaceutical Co., Ltd.

経営理念

Management Philosophy

まごころを込めて 健康をお届けします

私たちは、良質な医薬品の安定供給を最大の使命とし、人々の健康に貢献します。
その為に、品質・技術・生産性の向上や環境の変化に順応することで、
皆さまに信頼され選ばれる企業を目指します。

Contributing to people's health with **MAGOKORO** (sincerity)

Our primary mission is to provide a stable supply of our pharmaceutical products so as to contribute to people's health. In order to fulfill that mission, we strive to become a good partner of choice winning the trust of our valued customers through our efforts to improve our quality, technology, and productivity and by adapting to changes in the environment.

社長メッセージ

Message from the President



代表取締役社長 澤井 俊哉

当社は1951年に設立し、現在、ニプログループの一員として医薬品の製剤開発ならびに製造を担っています。

当社は「まごころを込めて健康をお届けします」を経営理念に掲げ、品質と安定供給を第一義に特徴のある医薬品開発と、より高度な生産技術を追求めてまいりました。とりわけ品質につきまちは品質方針および品質目標に基づく社内教育の徹底と品質保証体制の強化を進めることで、患者様、医療従事者の皆様に安心してご使用いただける医薬品をお届けさせていただきます。そのためにも社員一人ひとりが、人々の生命と健康に直接かかわる医薬品を製造することの責任と使命感を強く心に刻み、日々の業務に取り組んでいくことをお約束させていただきます。

当社を取り巻く環境が大きく変化する中、製剤開発・製造受託企業(CDMO)として更なる体制の整備を進め、良質な医薬品を安定的に供給する事で、皆様から信頼され、選ばれる企業を目指してまいります。

今後とも、より一層のご支援、ご指導を賜りますようお願い申し上げます。

Founded in 1951, we are currently, as a member of the Nipro Group, committed to the contract manufacture of oral solid dosage forms of pharmaceutical products, including formulation development and manufacture of investigational drugs and commercial products.

With our primary mission of stably supplying high-quality pharmaceutical products, based on our management philosophy of "Contributing to people's health with MAGOKORO (sincerity)", we have pursued manufacture of distinctive pharmaceutical products and development of more advanced technologies. Especially in terms of quality, we continue our efforts for strengthening our own education and quality assurance systems, based on our Quality Policy and annual quality targets, and continue to supply our products that can be used safely and with peace of mind by patients and medical professionals. To that end, we promise that every employee will carry out each daily work with a strong sense of responsibility and mission to manufacture pharmaceutical products that are directly related to people's lives and health.

While the business environment surrounding our company changes rapidly, we strive to become a good partner of choice as a CMO/CDMO winning the trust of our valued customers through our continuous efforts to promote further system improvement and stably supply high-quality pharmaceutical products.

We look forward to your continued support and guidance.

保証体制

Reliability assurance system

医療関係者・患者様に安心してお使いいただけるように、原材料から最終製品までの徹底した管理を行うことで優れた品質を確保・保証し、かつ適正使用情報を迅速にお届けする、信頼保証体制をとっています。

We have our own reliability assurance system that ensures high quality through our appropriate quality control from raw materials to finished products and that promptly delivers information on proper use of each product, allowing medical professionals and patients to use our products safely and with peace of mind.



日本語サイト



English site

開発体制

R & D system

開発本部では、患者様の目線に立って、医療ニーズに応えたジェネリック医薬品をタイムリーに開発するために、技術革新を追い求め、高品質で付加価値の高い製品の開発に挑戦し続けます。膨潤溶解型徐放性錠剤の製剤技術、苦味マスク微粒子・徐放性微粒子・腸溶性微粒子等の製造技術に強みを持っており、これらの機能性微粒子を配合した口腔内崩壊錠、特に高含量製剤の小型化口腔内崩壊錠の開発に力をいれています。



Our R & D division continues to pursue technological innovation and take on the challenge of developing high-quality and high value-added pharmaceutical products in a timely manner that meet medical needs from the patient's perspective. We have the advantage of manufacturing techniques for controlled-release tablets of swelling dissolution type as well as for bitterness masking/controlled-release/enteric particulates, and endeavor to develop orally disintegrating (OD) tablets, especially smaller OD tablets of high content formulation, combined with these functional particulates.

環境への取り組み

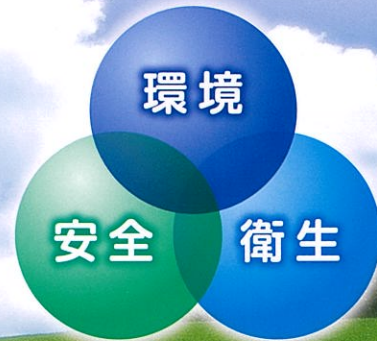
Commitment to the environment

EHS(環境・労働安全衛生)

Environment/Industrial Safety and Health (EHS)

当社は事業活動に伴う環境汚染の防止に努め、従業員の労働災害及び疾病の予防を推進するため、EHS事務局を設置し、環境・労働安全衛生マネジメントシステムを構築して、リスク等を回避すべく全社員が参加して取り組んでいます。

To prevent environmental pollution associated with our business activities and to promote the prevention of occupational accidents and disease among our employees, we set up an EHS Office and established an EHS management system, and have been working to avoid risks, with the participation of all company members.



2007年 EA21 認証取得
更新審査7回(2021年現在)

エコアクション21

Eco Action 21

基本理念 Basic philosophy

私たちは、ジェネリック医薬品メーカーとしての企業活動の中で、患者様、並びに医療関係者の皆様へ「良い製品をより安く愛情を持って」おくりだすために日々研鑽を重ねております。

そして、私たちを含め世の中の人々が今日、明日、未来へと存続するために環境保全が人類共通の重要課題であることを認識し、地球環境に優しいメーカーとして、目標を持って環境保全活動に取り組めます。



エコキャラクター
ゼンセイくんとチキウウさん



エコアクション21
認証・登録番号 0001846

As a generic drug manufacturer, we make daily efforts in our corporate activities to deliver to patients and health professionals "good products at lower prices with love."

Being aware that environmental conservation is a common and important issue for all humanity, we work on environmental conservation activities with clear goals, as an earth-conscious manufacturer, so that people in the world, including ourselves, may survive today, tomorrow, and in the future.



当社は女性の職業生活における活躍の推進に関する法律（以下「女性活躍推進法」）に基づき、厚生労働大臣より最上位の「えるぼし」の認定を取得しています。

We have been awarded the highest level of "Eruboshi" certification by the Minister of Health, Labour and Welfare, based on the Act on the Promotion of Female Participation and Career Advancement in the Workplace.

 金星薬品工業株式会社

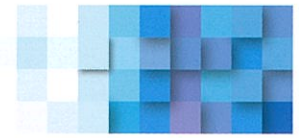
Zensei Pharmaceutical Co., Ltd.

 NIPRO



生産体制

Production system



ニプログループの一員としてジェネリック医薬品を中心とした経口固形製剤の処方設計から治験薬製造および商業生産までの受託を行っております。また、一部製品の製造販売承認を保有し、自社ブランド品の提供も行っております。患者様の目線に立ち医療ニーズに応えた付加価値の高い製品開発に挑戦し続けております。

As a member of the Nipro Group, we are committed to the contract manufacture of oral solid dosage forms of mainly generic pharmaceutical products, including formulation development and manufacture of investigational drugs and commercial products. We also hold our own marketing authorization for some products with our own brand names. We continue to take on the challenge of developing high value-added products that meet medical needs from the patient's perspective.



岸和田工場



和泉工場



岸和田工場 Kishiwada Plant



所在地	大阪府岸和田市三田町
Location	Mitacho, Kishiwada-shi, Osaka
敷地面積	21,895㎡
Site area	21,895㎡
工場設立	2006年
Start of operation	2006



和泉工場 Izumi Plant



所在地	大阪府和泉市あゆみ野
Location	Ayumino, Izumi-shi, Osaka
敷地面積	29,144㎡
Site area	29,144㎡
工場設立	2016年
Start of operation	2016



受託事業

CMO/CDMO business



当社は、特に徐放製剤と口腔内崩壊錠の開発および製造を得意としており、多くの処方設計の経験と多様な製造設備で委託企業様のご要望にお応えいたします。また、国内外の委託先様からの監査対応を経験した品質保証体制により、良質な医薬品の安定供給を支援いたします。

We excels especially in developing and manufacturing controlled-release formulations and orally disintegrating (OD) tablets. We have a variety of experiences and facilities for contract manufacture so as to respond to the needs and requests of our valued customers. In addition, we support the stable supply of high-quality pharmaceutical products in our own quality assurance system based on our experiences through our domestic and overseas business partners' quality audits.

受託可能剤型	錠剤（素錠、フィルムコート錠、口腔内崩壊錠）、カプセル剤、細粒、顆粒、散剤
Dosage forms for contract manufacture	Tablets (uncoated tablets, film-coated tablets, OD tablets), capsules, fine granules, granules, powders



日本語サイト



[日本語サイト](#)



[English site](#)