

人工腎臓用透析液粉末製剤 リンパック®透析剤 TA5 製造販売承認取得のお知らせ

ニプロ株式会社(本社:大阪市北区、代表取締役社長:佐野 嘉彦)は、2022年3月28日付で「人工腎臓用透析液粉末製剤 リンパック®透析剤 TA5」の製造販売承認を取得しましたことを、お知らせいたします。

血液透析には、体に必要な電解質の補充や血液中の老廃物除去のため、透析液を使用します。

人工腎臓用透析液粉末製剤は、その透析液のもととなるもので、A剤、B剤を溶解し、希釈・混合して透析液を調製します。

「リンパック®透析剤 TA5」(以下、「本製剤」)は、現行品目であるリンパック®透析剤 TA1 および TA3(以下、「既存製剤」)に加え、新たな市場ニーズに対応すべく開発した3剤目のラインナップです。

本製剤は、透析液として調製した際のカルシウム(Ca^{2+})濃度が既存製剤の中間となるよう設計したものです。また既存製剤を用いた場合と比較し、マグネシウム(Mg^{2+})およびブドウ糖($\text{C}_6\text{H}_{12}\text{O}_6$)濃度が高く、酢酸(CH_3COO^-)濃度が低くなるよう設計しています。

本製剤が透析治療患者さまの日々の治療における透析液の新たな選択肢となることを期待します。

リンパック®透析剤 TA5



〈希釈・調製後の電解質・糖濃度(理論値)〉

電解質濃度 (mEq/L)							ブドウ糖 (mg/dL)
Na^+	K^+	Ca^{2+}	Mg^{2+}	Cl^-	CH_3COO^-	HCO_3^-	$\text{C}_6\text{H}_{12}\text{O}_6$
140	2.0	2.75	1.25	113.9	6.02*	28	150

※pH調整剤 氷酢酸の CH_3COO^- 1.76mEq/Lを含む。

承認番号: 30400AMX00187000

ニプロは今後とも、患者さまの QOL (Quality of life) の向上はもちろんのこと、より安全で、医療ニーズに応えられる製品の開発、提供に努めてまいります。

お問い合わせ先

報道機関の皆さま : 広報担当

TEL 06-6375-6700

その他の皆さま

: 透析・血液浄化商品開発・技術営業部

TEL 06-6373-0092

※受付時間: 9時~17時45分(土・日・祝日・当社休業日を除く)