

フェブキソスタット錠 10mg/20mg/40mg「ニプロ」 「効能・効果」、「用法・用量」一部変更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、フェブキソスタット錠 10mg/20mg/40mg「ニプロ」につきまして、2022年9月28日付で、以下のとおり、効能・効果、用法・用量の一部変更承認を取得しましたことを、お知らせいたします。

これにより、先発医薬品と効能・効果、用法・用量が同一になりました。

〔承認内容〕 ※下線部分が追加となりました。

	一部変更承認取得後	一部変更承認取得前
効能・効果	<p>○痛風、高尿酸血症</p> <p>○<u>がん化学療法に伴う高尿酸血症</u></p>	<p>痛風、高尿酸血症</p>
用法・用量	<p><u>〈痛風、高尿酸血症〉</u></p> <p>通常、成人にはフェブキソスタットとして1日10mgより開始し、1日1回経口投与する。その後は血中尿酸値を確認しながら必要に応じて徐々に増量する。維持量は通常1日1回40mgで、患者の状態に応じて適宜増減するが、最大投与量は1日1回60mgとする。</p> <p><u>〈がん化学療法に伴う高尿酸血症〉</u></p> <p>通常、成人にはフェブキソスタットとして60mgを1日1回経口投与する。</p>	<p>通常、成人にはフェブキソスタットとして1日10mgより開始し、1日1回経口投与する。その後は血中尿酸値を確認しながら必要に応じて徐々に増量する。維持量は通常1日1回40mgで、患者の状態に応じて適宜増減するが、最大投与量は1日1回60mgとする。</p>

ニプロは今後とも、患者さまのQOL(Quality of life)向上はもちろんのこと、より安全で、社会の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

リリースの内容に関するご照会 : 広報担当

TEL 06-6375-6700

医薬品に関するご照会 : 学術情報部

TEL 06-6375-6731

※受付時間 9時~17時45分(土・日・祝日・当社休業日を除く)