

ナルフラフィン塩酸塩 OD フィルム/カプセル 2.5 μ g「ニプロ」 「効能・効果」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、ナルフラフィン塩酸塩 OD フィルム/カプセル 2.5 μ g「ニプロ」につきまして、2022年11月22日付で、以下のとおり、効能・効果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・効果が同一となり、先発医薬品との適応不一致が解消されました。

〔承認内容〕 ※下線部分に変更となりました。

	追加承認取得後	追加承認取得前
効能・効果	次の患者におけるそう痒症の改善(既存治療で効果不十分な場合に限る) ○ <u>透析患者</u> ○ <u>慢性肝疾患患者</u>	<u>血液透析患者</u> におけるそう痒症の改善(既存治療で効果不十分な場合に限る)
用法・用量	通常、成人には、ナルフラフィン塩酸塩として1日1回2.5 μ gを夕食後又は就寝前に経口投与する。なお、症状に応じて増量することができるが、1日1回5 μ gを限度とする。	

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)