



2020年4月22日

各 位

会 社 名 あすか製薬株式会社
代 表 者 名 代表取締役社長 山口 隆
(コード番号 4514 東証第一部)
問い合わせ先 経営企画部長 長尾 智仁
(TEL. 03-5484-8366)

チラーヂン®S 静注液 200 μ g 薬価収載および発売時期のお知らせ

あすか製薬株式会社(本社:東京都港区、代表取締役社長:山口 隆、以下「当社」)は、本日の薬価収載を受け、甲状腺ホルモン剤「チラーヂン®S 静注液 200 μ g」(一般名:レボチロキシンナトリウム水和物、以下「本剤」)を6月下旬に発売することをお知らせ致します。

本剤は、「医療上の必要性の高い未承認薬・適応外薬検討会議」において医療上の必要性が高いと判断され、当社が開発要請を受けた製品です。

厚生労働省より粘液水腫性昏睡および甲状腺機能低下症(ただし、レボチロキシンナトリウム経口製剤による治療が適さない場合に限る)を効能・効果とした治療薬として、2020年1月23日に製造販売承認を取得し、2020年4月22日付で薬価基準収載となりました。

当社は甲状腺機能異常の治療に対する新たな選択肢として本剤を提供することで、患者さんの治療に貢献できるよう努力してまいります。

<本剤の概要>

製品名	チラーヂン®S 静注液 200 μ g
一般名	レボチロキシンナトリウム水和物
効能・効果	・粘液水腫性昏睡 ・甲状腺機能低下症(ただし、レボチロキシンナトリウム経口製剤による治療が適さない場合に限る)
用法・用量	<u>粘液水腫性昏睡</u> 本剤を日局生理食塩液で希釈し、通常、成人には、レボチロキシンナトリウムとして、1日目は50~400 μ gを緩徐に静脈内投与し、2日目以降は50~100 μ gを1日1回、緩徐に静脈内投与する。なお、患者の状態に応じて適宜増減する。 <u>甲状腺機能低下症(ただし、レボチロキシンナトリウム経口製剤による治療が適さない場合に限る)</u> 本剤を日局生理食塩液で希釈し、通常、成人には、レボチロキシンナトリウムとして、25 μ gから投与を開始し、50~150 μ gを維持用量として、1日1回、緩徐に静脈内投与する。なお、患者の状態に応じて適宜増減する。
薬価	20,211 円/管
包装	2 管(1 管 $\times$ 2)
薬価基準収載日	2020 年 4 月 22 日
発売予定日	2020 年 6 月下旬 ※発売日が決まり次第ご案内致します。
製造販売元	あすか製薬株式会社

以 上