

経口そう痒症改善剤

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ご案内

2022年11月
ニプロ株式会社

謹啓 時下ますますご清栄のこととお慶び申し上げます。

平素は、弊社製品につきまして、格別のご高配を賜り厚く御礼申し上げます。

さて、このたび、経口そう痒症改善剤『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、下記のとおり「効能・効果」の一部変更承認を取得いたしましたので、ご案内申し上げます。

今後とも引き続きご愛顧賜りますようお願い申し上げます。

謹白

記

【承認内容】※下線部分が変更となりました。

	追加承認取得後	追加承認取得前
効能・効果	<u>次の患者</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） ○ <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。	

以上