

2020 年 1 月 23 日

各 位

持田製薬株式会社
株式会社富士薬品

選択的尿酸再吸収阻害薬「ユリス®錠」の 日本における製造販売承認取得のお知らせ

持田製薬株式会社（本社：東京都新宿区、代表取締役社長：持田 直幸、以下「持田製薬」）と株式会社富士薬品（本社：埼玉県さいたま市、代表取締役社長：高柳 昌幸、以下「富士薬品」）は、両社が共同開発してきた高尿酸血症治療剤「ユリス®錠 0.5mg、1mg、2mg」（一般名：ドチヌラド、開発コード：FYU-981、以下「本剤」）について、本日、富士薬品が国内における製造販売承認を取得しましたことをお知らせします。

高尿酸血症は、体組織への尿酸塩沈着症（痛風関節炎、腎障害など）の病因であり、わが国における頻度は全人口の男性で 20%、女性で 5%と報告され、現在も増加傾向である※とされています。

本剤は、富士薬品が創出した新規の高尿酸血症治療剤です。腎臓での尿酸再吸収に関与するトランスポーター（URAT1）を選択的に阻害することにより、尿酸の再吸収を抑制し、血中尿酸値を低下させます。

持田製薬と富士薬品は、日本国内において両社が共同して販売促進活動を行います。発売時期につきましては、薬価基準収載後にお知らせする予定です。両社は、本剤により高尿酸血症治療の新たな選択肢を提供し、患者様の QOL の向上に一層貢献できるよう努めてまいります。

以上

※「2019 年改訂 高尿酸血症・痛風の治療ガイドライン第 3 版」一般社団法人 日本痛風・尿酸核酸学会

< 本件に関するお問い合わせ先 >

持田製薬株式会社 経営企画部広報室（TEL. 03-3225-6303）

株式会社富士薬品 総務部（TEL. 048-644-3284）

【ご参考】承認内容の概要

販 売 名	： ユリス [®] 錠 0.5mg ユリス [®] 錠 1mg ユリス [®] 錠 2mg
一 般 名	： ドチヌラド
剤型・含量	： 錠剤 1 錠中 ドチヌラド 0.5mg 含有（ユリス [®] 錠 0.5mg） 1 錠中 ドチヌラド 1mg 含有（ユリス [®] 錠 1mg） 1 錠中 ドチヌラド 2mg 含有（ユリス [®] 錠 2mg）
効能・効果	： 痛風、高尿酸血症
用法・用量	： 通常、成人にはドチヌラドとして1日0.5mg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2mg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4mgとする。
製造販売承認日	： 2020年1月23日
製造販売元	： 株式会社富士薬品
販売	： 持田製薬株式会社