

2020年4月22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 薬価基準収載ならびに新発売のお知らせ

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、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」）が、本日、薬価基準に収載されたことをお知らせします。新型コロナウイルス感染拡大の影響等を鑑み、本剤は、5月25日に発売する予定です。

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。

本剤の流通は持田製薬が担当し、情報提供活動は両社共同で行います。

持田製薬と富士薬品は、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 総務部広報戦略室（TEL. 048-644-3284）

【ご参考】製品の概要

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。
包装	:	ユリス [®] 錠 0.5mg 100錠[10錠 (PTP) ×10] ユリス [®] 錠 1mg 100錠[10錠 (PTP) ×10] ユリス [®] 錠 2mg 100錠[10錠 (PTP) ×10]
薬価	:	ユリス [®] 錠 0.5mg 1錠 30.00円 ユリス [®] 錠 1mg 1錠 54.80円 ユリス [®] 錠 2mg 1錠 100.20円
製造販売承認日	:	2020年1月23日
薬価基準収載日	:	2020年4月22日
発売日 (予定)	:	2020年5月25日
製造販売元	:	株式会社富士薬品
販売	:	持田製薬株式会社