

2026 年 7 月 1 日

各位

持田製薬株式会社

痛風・高尿酸血症治療剤「ユリス錠」の 小児に対する用法・用量追加の承認事項一部変更承認申請のお知らせ

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」）は、痛風・高尿酸血症治療剤「ユリス錠」（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、小児に対する用法・用量追加の承認事項一部変更承認申請を行いましたので、お知らせいたします。

本剤は、株式会社富士薬品により創製された痛風・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。2020 年 5 月に発売し、2026 年 6 月 30 日には持田製薬が株式会社富士薬品より製造販売承認を承継しました。

小児の高尿酸血症は、その背景に基礎疾患があることが多く、生活指導等により改善が認められない場合や効果が不十分な場合には、薬剤による治療が検討されます。

持田製薬は、小児の痛風・高尿酸血症の患者さんの QOL 向上に貢献できるよう、承認取得に向けて尽力してまいります。

以上

<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）