

タクロリムスカプセル 0.5mg/1mg/5mg「ニプロ」 「効能・効果」、「用法・用量」一部変更承認取得のお知らせ

ニプロ株式会社(本社:大阪府摂津市、代表取締役社長:山崎 剛司)は、タクロリムスカプセル 0.5mg/1mg/5mg「ニプロ」につきまして、2026年6月24日付で、以下のとおり、効能・効果、用法・用量の一部変更承認を取得しましたことを、お知らせいたします。

〔承認内容〕(※下線部分が追加されました。)

効能・効果	<p><タクロリムスカプセル 0.5mg/1mg「ニプロ」></p> <ul style="list-style-type: none">○下記の臓器移植における拒絶反応の抑制 腎移植、肝移植、心移植、肺移植、膵移植、小腸移植○骨髄移植における拒絶反応及び移植片対宿主病の抑制○重症筋無力症○関節リウマチ(既存治療で効果不十分な場合に限る)○ループス腎炎(ステロイド剤の投与が効果不十分、又は副作用により困難な場合)○難治性(ステロイド抵抗性、ステロイド依存性)の活動期潰瘍性大腸炎(中等症～重症に限る)○多発性筋炎・皮膚筋炎に合併する間質性肺炎○<u>細胞移植に伴う免疫反応の抑制</u> <p><タクロリムスカプセル 5mg「ニプロ」></p> <ul style="list-style-type: none">○下記の臓器移植における拒絶反応の抑制 腎移植、肝移植、心移植、肺移植、膵移植、小腸移植○骨髄移植における拒絶反応及び移植片対宿主病の抑制○難治性(ステロイド抵抗性、ステロイド依存性)の活動期潰瘍性大腸炎(中等症～重症に限る)○<u>細胞移植に伴う免疫反応の抑制</u>
用法・用量	<p>(略)</p> <p><u><細胞移植に伴う免疫反応の抑制の場合></u> <u>ラグネプロセルの移植前後に投与する場合には、ラグネプロセルの用法及び用量又は使用方法に基づき使用する。</u></p>

ニプログループは今後とも、患者さんの QOL (Quality of life) 向上はもちろんのこと、より安全で、社会のニーズに応えられる製品の開発、提供に努めてまいります。

お問い合わせ先

報道機関の皆さま: コーポレートコミュニケーション部 PR 室

TEL 06-6310-6650

その他の皆さま: 製品マーケティング部

TEL 06-6310-6958

※受付時間 9 時～17 時 45 分(土・日・祝日・当社休業日を除く)

このニュースリリースは、報道関係者や株主・投資家等の皆さまを含む多くのステークホルダーに対し、当社の企業活動に関する情報やその取り組み概要について、公平かつ適切なタイミングで提供することを目的としています。

文中に含まれる当社取扱製品やサービスに関する情報は顧客誘引や医学的アドバイスを意図するものではありません。