

2026 年 9 月 2 日

ニプロ株式会社
コード番号: 8086

エリ布林メシル酸塩静注液 1mg「ニプロ」 「効能・効果」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 社長執行役員:山崎 剛司)は、エリ布林メシル酸塩静注液 1mg「ニプロ」につきまして、2026 年 9 月 2 日付で、以下のとおり、効能・効果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。

これにより、先発医薬品と効能・効果が同一となり、先発医薬品との適応不一致が解消されました。

〔承認内容〕(※下線部分が追加されました。)

効 能 ・ 効 果	手術不能又は再発乳癌、 <u>悪性軟部腫瘍</u>
用 法 ・ 用 量	通常、成人には、エリ布林メシル酸塩として、1 日 1 回 1.4mg/m ² (体表面積)を 2～5 分間かけて、週 1 回、静脈内投与する。これを 2 週連続で行い、3 週目は休薬する。これを 1 サイクルとして、投与を繰り返す。 なお、患者の状態により適宜減量する。

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 06-6310-6957

※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。