

2019年3月27日

報道関係者各位

高田製薬株式会社

アルツハイマー型、レビー小体型認知症治療剤

ドネペジル塩酸塩錠 3mg/5mg/10mg 「タカタ」

ドネペジル塩酸塩 OD 錠 3mg/5mg/10mg 「タカタ」

効能・効果 および 用法・用量の追加承認を取得

高田製薬株式会社（本社：埼玉県さいたま市南区、代表取締役社長：高田浩樹）は、2019年3月27日（水）、ドネペジル塩酸塩錠 3mg/5mg/10mg 「タカタ」、ドネペジル塩酸塩 OD 錠 3mg/5mg/10mg 「タカタ」につきまして、下記「効能・効果」および「用法・用量」の追加承認を取得しましたことをお知らせいたします。

この承認により、先発医薬品との適応不一致は解消され、先発医薬品と同様に処方していただけます。

当社は、患者さんや医療関係者の皆さんの声に耳を傾け、ニーズに合った医薬品を提供することにより、医療に貢献してまいります。

記

製品名	ドネペジル塩酸塩錠 3mg/5mg/10mg 「タカタ」 ドネペジル塩酸塩 OD 錠 3mg/5mg/10mg 「タカタ」
効能・効果 (下線部分を追加)	<u>アルツハイマー型認知症及びレビー小体型認知症</u> における認知症症状の進行抑制
用法・用量 (下線部分を追加)	<u>アルツハイマー型認知症における認知症症状の進行抑制</u> 通常、成人にはドネペジル塩酸塩として1日1回3mgから開始し、1～2週間後に5mgに増量し、経口投与する。高度のアルツハイマー型認知症患者には、5mgで4週間以上経過後、10mgに増量する。なお、症状により適宜減量する。 <u>レビー小体型認知症における認知症症状の進行抑制</u> 通常、成人にはドネペジル塩酸塩として1日1回3mgから開始し、1～2週間後に5mgに増量し、経口投与する。5mgで4週間以上経過後、10mgに増量する。 なお、症状により5mgまで減量できる。

以上

【お問い合わせ先】

高田製薬株式会社 経営企画部 広報課
TEL:048-816-4166 / FAX:048-816-4192
E-mail:koho@takata-seiyaku.co.jp