

2019年12月18日

報道関係者各位

高田製薬株式会社

深在性真菌症治療剤

ボリコナゾール錠 50mg 「タカタ」

ボリコナゾール錠 200mg 「タカタ」

効能・効果の追加承認を取得

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12月18日にボリコナゾール錠 50mg 「タカタ」、ボリコナゾール錠 200mg 「タカタ」について、下記「効能・効果」の追加承認を取得しましたことをご知らせいたします。

この承認により、先発医薬品と同様に使用していただけるようになりました。

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	ボリコナゾール錠 50mg 「タカタ」 ボリコナゾール錠 200mg 「タカタ」
効能・効果 (下線部分を追加)	下記の重症又は難治性真菌感染症 ・侵襲性アスペルギルス症、肺アスペルギローマ、慢性壊死性肺アスペルギルス症 ・カンジダ血症、食道カンジダ症、カンジダ腹膜炎、気管支・肺カンジダ症 ・クリプトコックス髄膜炎、肺クリプトコックス症 ・フサリウム症 ・スケドスポリウム症 <u>造血幹細胞移植患者における深在性真菌症の予防</u>

以上

【お問い合わせ先】

高田製薬株式会社 人事総務部 CSR 推進課  
TEL:048-816-4166 / FAX:048-816-4173  
E-mail:koho@takata-seiyaku.co.jp