

「効能・効果」および「用法・用量」追加のお知らせ



2026年 3月

謹啓

時下、益々ご清祥のこととお慶び申し上げます。

平素は、両社ならびに両社製品に格別のご高配を賜り、厚く御礼申し上げます。

さてこの度、眼科用VEGF*阻害剤「アイリーア®8mg硝子体内注射液114.3mg/mL」および「アイリーア®8mg硝子体内注射用キット114.3mg/mL」[アフリベルセプト(遺伝子組換え)硝子体内注射液]について、網膜静脈閉塞症に伴う黄斑浮腫の適応追加に係る製造販売承認事項一部変更承認を取得したことをお知らせいたします。

今回追加承認された網膜静脈閉塞症に伴う黄斑浮腫は本剤3つ目の適応です。

本剤が国内の網膜静脈閉塞症に伴う黄斑浮腫における新たな治療選択肢としてお役立ていただけるものと確信しております。

今回の追加承認に伴う各種コード・番号に変更はございません。

今後とも尚一層のお引き立てを賜りますようお願い申し上げます。

謹白

■ 変更内容

「効能又は効果」、「用法及び用量」の追加

変更前	変更後
効能又は効果 ○中心窩下脈絡膜新生血管を伴う加齢黄斑変性 ○糖尿病黄斑浮腫	効能又は効果 ○中心窩下脈絡膜新生血管を伴う加齢黄斑変性 ○糖尿病黄斑浮腫 ○ <u>網膜静脈閉塞症に伴う黄斑浮腫</u>
用法及び用量 上記適応の用法及び用量について記載	用法及び用量 以下を追加 <u>〈網膜静脈閉塞症に伴う黄斑浮腫〉</u> アフリベルセプト(遺伝子組換え)として1回あたり8mg(0.07mL)を硝子体内投与する。投与間隔は、 <u>4週以上あけること。</u>

* VEGF(vascular endothelial growth factor):血管内皮増殖因子



製造販売元 [文献請求先及び問い合わせ先]

バイエル薬品株式会社
大阪市北区梅田2-4-9 〒530-0001
<https://pharma.bayer.jp>
[コンタクトセンター]
0120-106-398
<受付時間> 9:00~17:30(土日祝日・当社休日を除く)



発売元
参天製薬株式会社
大阪市北区大深町4-20
文献請求先及び問い合わせ先
製品情報センター

