

製造販売承認取得のお知らせ

EYLEA® 8mg

謹啓

時下ますますご清祥のこととお慶び申し上げます。

平素は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』につきまして、「中心窩下脈絡膜新生血管を伴う加齢黄斑変性」および「糖尿病黄斑浮腫」の効能又は効果で、製造販売承認を取得いたしましたので、ここに謹んでご案内申し上げます。

「中心窩下脈絡膜新生血管を伴う加齢黄斑変性」および「糖尿病黄斑浮腫」の患者さんの治療において、本剤を新たな選択肢としてお役立ていただければ幸いです。

現在、発売に向けて鋭意準備を進めておりますので、今後ともご指導、ご鞭撻の程、よろしくお願い申し上げます。

謹白

令和6年1月

バイエル薬品株式会社 参天製薬株式会社

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

発売
準備中



眼科用VEGF※阻害剤

アイリーア®8mg硝子体内注射液 114.3mg/mL

薬価基準未収載

EYLEA® 8mg solution for IVT inj. 114.3mg/mL [アフリベルセプト(遺伝子組換え)硝子体内注射液]

生物由来製品 劇薬 処方箋医薬品(注意—医師等の処方箋により使用すること)

※)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)

Santen

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



Bayer