

処方箋医薬品[※]
抗パーキンソン剤

デュオドーパ[®] 配合経腸用液

Duodopa[®] 空腸投与用レボドパ・カルビドパ水和物配合剤

注) 注意-医師等の処方箋により使用すること



薬価基準未収載

発売準備中

製造販売承認取得のお知らせ

謹啓

時下、ますますご清祥のこととお慶び申し上げます。

また、平素より格別のご高配を賜り、厚く御礼申し上げます。

さて、この度、デュオドーパ[®] 配合経腸用液[空腸投与用レボドパ・カルビドパ水和物配合剤(LCIG)]が、「レボドパ含有製剤を含む既存の薬物療法で十分な効果が得られないパーキンソン病の症状の日内変動(wearing-off現象)の改善」に対する治療薬として製造販売承認を取得いたしましたので、ご案内申し上げます。

本剤は、「レボドパ」と「カルビドパ水和物」を4：1の比率で配合したゲル状懸濁液で、専用の小型携帯型注入ポンプ(CADD-Legacy[®] 1400ポンプ)を用いて、経皮内視鏡的に留置した専用のチューブ「アッヴィPEGキット/アッヴィJチューブ」を通して、患者さんの空腸に直接持続投与することにより、レボドパの血漿中濃度を一定に維持し、脳のドパミン受容体への持続的刺激を可能とするよう開発された製剤です。現在、薬価基準収載及び発売に向けた準備を行っており、販売開始時期につきましては改めてご案内させていただきます。

なお本剤は、2004年にスウェーデンで初めて承認を取得し、その後、フランス、ドイツ、英国、米国を含む48カ国で承認されております(2016年6月現在)。本剤が進行期パーキンソン病の新たな治療選択肢となり、患者さんに貢献できますようお願いしております。

—すべては患者さんの笑顔のために—

われわれアッヴィは、最先端の科学、グローバルの組織力と情熱をもちまして、患者さんのQOL向上に貢献すべく邁進し、適正使用の推進および情報提供に努めてまいります。

今後ともより一層のご指導、ご鞭撻を賜りますようお願い申し上げます。

謹白

2016年7月吉日

アッヴィ合同会社

製造販売元

アッヴィ合同会社
東京都港区三田 3-5-27

(資料請求先)
くすり相談室
フリーダイヤル 0120-587-874

2016年7月作成
PP--JP-2322-1.0

abbvie