

「ライアット MIBG-I131静注」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喜び申し上げます。平素は弊社製品につきまして、格別のご高配を賜り厚く御礼申し上げます。

さて、この度、褐色細胞腫・パラガングリオーマに対する治療用放射性医薬品である、ライアット MIBG-I131静注（一般名：3-ヨードベンジルグアニジン（¹³¹I））の製造販売承認を取得致しましたので、下記の通りお知らせいたします。

弊社では、心臓交感神経ならびに神経芽腫、褐色細胞腫の診断薬であるミオ MIBG[®]-I123注射液を発売してまいりました。ミオ MIBG[®]-I123注射液の主成分である、3-ヨードベンジルグアニジンを I-131 で標識することで、MIBG 集積陽性の治癒切除不能な褐色細胞腫・パラガングリオーマに治療効果が期待されます。弊社といたしましては、新たな治療の選択肢として本薬剤の発売準備を鋭意進めてまいります。

今後とも、より一層のご愛顧を賜りますよう、お願い申し上げます。

謹白

記

販売名	ライアット MIBG-I 131静注
承認年月日	2021年9月27日
承認番号	30300AMX00452000
日本標準商品分類番号	874291
規制区分	劇薬、処方箋医薬品
有効期間	検定日時から30時間
効能又は効果	MIBG 集積陽性の治癒切除不能な褐色細胞腫・パラガングリオーマ
用法及び用量	通常、成人には3-ヨードベンジルグアニジン（ ¹³¹ I）として1回5.55～7.4GBq を1時間かけて点滴静注する。

※詳細は添付文書をご参照ください。

以上

製品に関するお問い合わせは、製品情報センターへお問い合わせさせていただきますよう、お願い申し上げます。

富士フイルム富山化学株式会社 製品情報センター

フリーダイヤル：0120-502-620

（フリーダイヤルをご利用頂けない場合は 03-5250-2620）

受付時間：9:00～17:40（土曜・日曜・祝日除く）