

「ミオMIBG®-I 123注射液」 効能又は効果の一部変更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「ミオMIBG®-I 123注射液」について、2023年12月22日付で下記のとおり効能又は効果の追加に係る一部変更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1992年に「心シンチグラフィによる心臓疾患の診断」の効能又は効果で承認を取得した後、2009年に「腫瘍シンチグラフィによる神経芽腫の診断」、また2011年には「腫瘍シンチグラフィによる褐色細胞腫の診断」の効能又は効果を取得しております。

これまでもパーキンソン病及びレビー小体型認知症患者を対象とした本剤の使用については「保険診療における医薬品の取扱いについて」（昭和55年9月3日付保発第51号厚生省保険局長通知）の通知に基づき、適応外使用であっても保険給付の対象とすることが認められておりました。

今回の一部変更承認の取得により今後は弊社から関連する情報提供も実施させていただきます。

弊社は本剤のパーキンソン病やレビー小体型認知症などへの普及を通じて、患者さんやそのご家族に貢献してまいります。今後ともより一層のご愛顧賜りますようお願い申し上げます。

謹白

記

■販売名：ミオMIBG®-I 123注射液

■一部変更承認日：2023年12月22日

■追加された効能又は効果：

パーキンソン病及びレビー小体型認知症の診断における心シンチグラフィ

以上

【お問い合わせ先】

PDRファーマ株式会社 製品情報センター

フリーダイヤル：0120-383-624（電話番号 03-3538-3624）

受付時間：9:00～17:00（土曜・日曜・祝日・弊社休業日を除く）



<https://www.pdradiopharma.com>