

製造販売承認取得のご案内



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、弊社ならびに弊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、セログループ1(ジェノタイプ1)のC型慢性肝炎又はC型代償性肝硬変におけるウイルス血症の改善に対する経口治療薬、「ジメンシー配合錠」(ダクラタスビル塩酸塩・アスナプレビル・ベクラブビル塩酸塩配合錠)の製造販売承認を取得いたしましたので、ここにご案内申し上げます。

ジメンシー配合錠は、NS5A複製複合体阻害剤であるダクラタスビル塩酸塩、NS3/4Aプロテアーゼ阻害剤であるアスナプレビル、および非核酸型NS5Bポリメラーゼ阻害剤であるベクラブビル塩酸塩の、3種類の直接作用型抗ウイルス剤(DAA)の固定用量を含有する配合剤です。

弊社は、本剤を適正かつ安全にご使用頂くための情報提供ならびに情報収集に努め、これからもC型肝炎治療に対し貢献すべく、より一層精進してまいります。

今後とも、ご指導ご鞭撻を賜りますよう何卒よろしくお願い申し上げます。

末筆ながら、先生の益々のご発展を心よりお祈り申し上げます。

謹 白

2016年12月吉日



ブリストル・マイヤーズ スクイブ株式会社