



2021年10月27日

報道関係者各位

東和薬品株式会社

イマチニブ錠 100 mg/200 mg「トーワ」の 「効能又は効果」「用法及び用量」の追加承認取得のお知らせ

東和薬品株式会社（本社：大阪府門真市、代表取締役社長：吉田逸郎）は、イマチニブ錠 100 mg/200 mg「トーワ」の「効能又は効果」「用法及び用量」の追加が、本日 10 月 27 日付で承認されましたので、お知らせいたします。

なお、先発医薬品（グリベック錠 100mg）との適応不一致は解消しておりません。

《改訂内容》

イマチニブ錠 100 mg/200 mg「トーワ」

<p>効能又は効果 (下線部改訂)</p>	<ul style="list-style-type: none"> ○慢性骨髄性白血病 ○<u>KIT (CD117) 陽性消化管間質腫瘍</u> ○フィラデルフィア染色体陽性急性リンパ性白血病
<p>用法及び用量 (下線部改訂)</p>	<p>〈慢性骨髄性白血病〉 慢性期：通常、成人にはイマチニブとして 1 日 1 回 400mg を食後に経口投与する。なお、血液所見、年齢・症状により適宜増減するが、1 日 1 回 600mg まで増量できる。 移行期又は急性期：通常、成人にはイマチニブとして 1 日 1 回 600mg を食後に経口投与する。なお、血液所見、年齢・症状により適宜増減するが、1 日 800mg (400mg を 1 日 2 回) まで増量できる。</p> <p>〈<u>KIT (CD117) 陽性消化管間質腫瘍</u>〉 <u>通常、成人にはイマチニブとして 1 日 1 回 400mg を食後に経口投与する。</u> なお、年齢・症状により適宜減量する。</p> <p>〈フィラデルフィア染色体陽性急性リンパ性白血病〉 通常、成人にはイマチニブとして 1 日 1 回 600mg を食後に経口投与する。 なお、血液所見、年齢・症状により適宜減量する。</p>

以上

〈お問い合わせ先〉

東和薬品株式会社 広報・IR室

〒571-8580 大阪府門真市新橋町2番11号

TEL: 06-6900-9102 / FAX: 06-7177-4960 E-mail: kouhou@towayakuhin.co.jp

