

2021年9月27日

ノーベルファーマ株式会社

報道関係各位

**mTOR 阻害剤『ラパリムス錠®1mg』
適応追加承認取得のお知らせ**

ノーベルファーマ株式会社（本社：東京都中央区、代表取締役社長：塩村仁）は、mTOR 阻害剤『ラパリムス錠®1mg』（一般名：シロリムス）について、下記の「効能又は効果」「用法及び用量」が2021年9月27日付で追加承認されましたので、ご案内申し上げます。

『ラパリムス錠®1mg』は mTOR 活性を阻害することにより、腫瘍性病変を縮小し、臨床症状および QOL の改善が期待できる世界初の難治性リンパ管疾患治療薬です。

今回の「効能又は効果」「用法及び用量」の追加によって、本剤が難治性リンパ管疾患における新たな治療選択肢となれば幸甚に存じます。

弊社は、今後もアンメットニーズ医薬品・医療機器の提供を通して社会に貢献してまいります。

追加となった【効能又は効果】【用法及び用量】抜粋*

【効能効果】

○下記の難治性リンパ管疾患

リンパ管腫（リンパ管奇形）、リンパ管腫症、ゴーム病、リンパ管拡張症

【用法用量】〈難治性リンパ管疾患〉

通常、シロリムスとして、体表面積が 1.0m² 以上の場合は 2mg、1.0m² 未満の場合は 1mg を開始用量とし、1日1回経口投与する。以後は、血中トラフ濃度や患者の状態により投与量を調節するが、1日1回 4mg を超えないこと。

*承認後改訂版の『ラパリムス錠®1mg』添付文書を参照してください。

以上

【本件に関する問合せ先】

ノーベルファーマ株式会社

広報部長 工藤 登

〒104-0033 東京都中央区新川一丁目 17 番 24 号

Tel: 03-6670-3800