

2022年4月4日

诺贝仁制药株式会社

各位新闻界人士

胸膜粘连治疗剂“Unitalc®胸腔内注射用混悬剂 4g”

关于新【适应症】获批的通知

诺贝仁制药株式会社（总部：东京都中央区，代表取缔役社长：盐村 仁）在此发布胸膜粘连治疗剂“Unitalc®胸腔内注射用混悬剂 4g”（一般名：滑石）的新适应症于 2022 年 3 月 28 日获得上市批准，具体内容如下。

记

“Unitalc®胸腔内注射用混悬剂 4g”是含有经粉碎、筛选的滑石（天然含水硅酸镁）的胸膜粘连治疗剂。在日本于 2013 年 9 月获得了以“抑制恶性胸腔积液的复发”为适应症的上市批准，此次新适应症“难以通过外科手术的继发性难治性气胸”获得了批准。

作为对继发性难治性气胸的治疗，可实施切除肺部病灶的外科手术，但由于心功能减退等并发症引起的全身状态欠佳的情况、以及合并肺气肿引起手术后肺痿的可能性很强的情况下，外科手术的治疗变得困难。因此，对于难以通过外科手术的继发性难治性气胸，正在研究实施使支气管痿部物理性闭塞的支气管封堵术、向胸腔注入致炎药物等使胸膜脏层和胸膜壁层粘连的胸膜固定术等。

治疗方针根据痿部的状态等而不同，单独或组合实施支气管封堵术和胸膜固定术，但存在一定数量的难以确定支气管痿部、难以实施支气管封堵术的患者。

本品通过这次新适应症的追加批准，成为在日本唯一具有继发性难治性气胸适应症的胸膜粘连治疗剂。希望本品成为“难以通过手术治疗的继发性难治性气胸”的新的治疗手段。

我们将继续通过提供尚未被满足的药品和医疗设备为社会做出贡献。

新获批“适应症”

【适应症】

○难以通过手术治疗的继发性难治性气胸

【用法用量】（与“抑制恶性胸腔积液复发”相同）

通常,对于成人,将本品(4g/小瓶)悬浮在50mL的日本药典规定的生理盐水中,并注射到胸腔内。

以上

【咨询联系人】

诺贝仁制药株式会社

宣传部长:工藤 登

〒104-0033 东京都中央区新川1丁目17号24号

Tel: 03-6670-3800