

クロピドグレル錠「EE」適応追加承認取得のご案内

2016年12月吉日
エルメッド エーザイ株式会社

謹啓 時下、ますますご清祥のこととお慶び申し上げます。

日頃より弊社製品につきましては、格別のご高配を賜り、厚く御礼申し上げます。

さて、このたび、弊社の**クロピドグレル錠25mg/50mg/75mg「EE」**は、2016年12月21日付で、適応追加に係る医薬品製造販売承認事項一部変更承認を取得しましたので、ご案内申し上げます。

これにより、本剤の効能・効果、用法・用量は下記の通りとなり、先発医薬品と同一となりました。

今後とも変わらぬご高配を賜りますよう宜しくお願い申し上げます。

謹白

適応追加後の【効能・効果】、【用法・用量】は以下となります。

_____ 下線部分が追加された適応

【効能・効果】

- 虚血性脳血管障害（心原性脳塞栓症を除く）後の再発抑制
- 経皮的冠動脈形成術（PCI）が適用される下記の虚血性心疾患
急性冠症候群（不安定狭心症、非ST上昇心筋梗塞、ST上昇心筋梗塞）
安定狭心症、陳旧性心筋梗塞
- 末梢動脈疾患における血栓・塞栓形成の抑制

【用法・用量】

- 虚血性脳血管障害（心原性脳塞栓症を除く）後の再発抑制の場合
通常、成人には、クロピドグレルとして**75mg**を1日1回経口投与するが、年齢、体重、症状によりクロピドグレルとして**50mg**を1日1回経口投与する。
- 経皮的冠動脈形成術（PCI）が適用される虚血性心疾患の場合
通常、成人には、投与開始日にクロピドグレルとして**300mg**を1日1回経口投与し、その後、維持量として1日1回**75mg**を経口投与する。
- 末梢動脈疾患における血栓・塞栓形成の抑制の場合
通常、成人には、クロピドグレルとして**75mg**を1日1回経口投与する。

本件およびエルメッド エーザイ製品に関するお問い合わせは、
弊社医薬情報担当者またはエーザイ hhc ホットラインへ

エーザイ hhc ホットライン

フリーダイヤル：0120-223-698

（受付時間：平日 9:00～18:00 / 土日・祝日 9:00～17:00）

<http://www.emec.co.jp>



エルメッド エーザイ株式会社