

2018年1月19日

報道関係者各位

佐藤製薬株式会社
エーザイ株式会社

**経口抗真菌剤「ネイリン®カプセル 100mg」
医薬品製造販売承認取得のお知らせ**

佐藤製薬株式会社（本社：東京都港区、社長：佐藤誠一、以下 佐藤製薬）は、有効成分ホスラブコナゾール L-リシンエタノール付加物を含有した経口抗真菌剤「ネイリン®カプセル 100mg」について、「爪白癬」を効能・効果とする医薬品製造販売承認を2018年1月19日付で取得いたしました。

佐藤製薬とエーザイ株式会社（本社：東京都文京区、代表執行役 CEO：内藤晴夫、以下 エーザイ）は、本剤に関連する適正使用情報を共同で提供いたします。

「ネイリン®カプセル 100mg」の有効成分であるホスラブコナゾール L-リシンエタノール付加物は、エーザイが創製した新規のトリアゾール系抗真菌剤です。佐藤製薬は、爪白癬患者を対象とした国内第Ⅲ相臨床試験を実施し、本剤の有効性と安全性を確認したことから、2017年1月に製造販売承認申請を行いました。

爪白癬は日本人の10人に1人、約1,100万人が罹患していると報告されています。今回の「ネイリン®カプセル 100mg」の医薬品製造販売承認取得により、経口の爪白癬治療剤としては約20年ぶりの新薬誕生となります。

佐藤製薬とエーザイは、本剤を爪白癬治療の新たな選択肢として提供することで、爪白癬患者様並びに医療従事者様のニーズに応えてまいります。

(承認の概要)

【販売名】

ネイリン[®]カプセル 100mg

【成分・含量 (1 カプセル中)】

ホスラブコナゾール L-リシンエタノール付加物 169.1mg

(ラブコナゾールとして 100mg)

【効能・効果】

<適応菌種> 皮膚糸状菌 (トリコフィトン属)

<適応症> 爪白癬

【用法・用量】

通常、成人には1日1回1カプセル (ラブコナゾールとして 100mg) を12週間経口投与する。

【包装】

84カプセル (PTP 14カプセル×6)

本件に関する報道関係お問い合わせ先	
佐藤製薬株式会社 広報部広報課 TEL : 03-5412-7354	エーザイ株式会社 PR 部 TEL : 03-3817-5120