



製造販売承認取得のご案内

謹啓 時下、ますますご清栄のこととお慶び申し上げます。

平素は、格別のご高配を賜り厚く御礼申し上げます。

さて、このたびアキュリスファーマ株式会社は、「てんかん重積状態」を効能又は効果として「スピジア®点鼻液 5mg・7.5mg・10mg」の製造販売承認を取得いたしましたので、謹んでご案内申し上げます。

本剤は、国内で初めての経鼻投与型抗けいれん薬となり、また成人においては初めての医療機関外で投与可能なレスキュー薬*です。

経鼻投与製剤という、てんかん発作に対して簡便に使用できる剤形により、「てんかん重積状態のレスキュー薬*」として医療従事者や介護者による医療機関外での緊急治療に寄与することが期待できます。

新しい投与経路の本剤が、てんかん診療における新たな選択肢として先生の日常診療にお役立ていただければ幸いです。

日本のドラッグ・ラグ/ドラッグ・ロス解消の先駆者となり神経・精神疾患にかかわる社会課題解決に取り組む日本発の製薬ベンチャーであるアキュリスファーマは、「スピジア®」の情報提供を通じて、一人でも多くの患者さんの治療に貢献できるよう努めてまいります。

発売日につきましては、薬価基準収載後に改めてご案内申し上げます。

今後とも、なお一層のご指導ご鞭撻を賜りますようお願い申し上げます。

謹白

2025年6月吉日

代表取締役社長 谷垣 任優

*レスキュー薬：てんかん発作が起こった時に、発作を止めるために介護者またはそれに代わる者が緊急的に投与する治療薬

医療関係者向けサイト(スピジア®点鼻液の製品情報、講演会情報等)はこちら

