



〒194-0022
東京都町田市森野 1-7-23 三井生命ビル
Tel:042-732-2207 Fax:042-732-2208

Mitsui-Life Bldg. 1-7-23 Morino, Machida-City
Tokyo 194-0022, Japan
Tel:+81-42-732-2207 Fax:+81-42-732-2208

ホモシスチン尿症治療剤

「サイスタダン®原末」新発売のお知らせ

株式会社レクメド

平成 26 年 5 月 27 日

株式会社レクメド（本社：東京都町田市、代表取締役社長：松本正）は、ホモシスチン尿症治療剤「サイスタダン®原末」（一般名：ベタイン、以下本剤）を本日、新発売いたしました。

ホモシスチン尿症は先天的な遺伝子の異常により、ホモシステイン及びホモシスチンが体内に蓄積し、尿中へ大量のホモシスチンが排出される疾患です。

出生直後に行われる新生児マススクリーニングの対象疾患の一つであり、十分な治療が施されない場合、知能障害、骨格筋異常、眼の異常などが臨床症状として引き起こされます。また、血漿中総ホモシステインのコントロールが不良の場合は、血栓症や塞栓症により死亡するリスクが高まるとされています。

日本では、本疾患の治療は主に食事療法で行われており、本疾患を適応として承認された薬剤はありませんでした。また、本剤は「Cystadane®」の商品名で、欧米で承認・販売されています。

当社は、本剤の適正使用情報の提供活動に取り組み、より多くの患者さんの健康に貢献できるよう努めてまいります。

「サイスタダン®原末」の製品概要

製品名	サイスタダン®原末
一般名	ベタイン (betaine) (JAN)
効能・効果	ホモシスチン尿症
用法・用量	通常、ベタインとして 11 歳以上には 1 回 3 g、11 歳未満には 1 回 50mg/kg を 1 日 2 回経口投与する。なお、患者の状態、血漿中総ホモシステイン値、血漿中メチオニン値等を参考に適宜増減する。
包装	180g 入りプラスチックボトル
特性	1. 本剤は、国内で初めて承認された「ホモシスチン尿症」治療薬です。 2. ホモシスチン尿症患者における血漿中総ホモシステイン値を減少させます。 3. 本剤は、用量調節が容易な経口用散剤（原末）です。
薬価	1 g 448.10 円 （2014 年 5 月 23 日収載）
製造販売	株式会社レクメド

製品外観

