



持効型溶解インスリンアナログ製剤

ランタス[®]XR 注ソロスター[®]

日本薬局方 インスリン グラルギン(遺伝子組換え)注射液 ●薬価基準未収載
劇薬 処方箋医薬品 (注意-医師等の処方箋により使用すること)

SAJP.TJ0.15.05.1401

SANOFI DIABETES 

Going beyond together



製造販売承認取得のご案内

謹啓

時下、ますますご清祥のこととお慶び申し上げます。

さて、このたび持効型溶解インスリンアナログ製剤「ランタス®XR注ソロスター®」(一般名:インスリン グラルギン〈遺伝子組換え〉)について、インスリン療法が適応となる糖尿病を効能・効果として、製造販売承認を取得いたしましたので、ご案内申し上げます。

2003年、弊社は革新的な持効型溶解インスリンアナログ製剤 ランタスの本邦における販売を開始し、幅広く臨床でご使用いただいております。「ランタス®XR」はそのランタスをさらに進化させた新しい基礎インスリン製剤です。ランタスと同じ有効成分でありながら、より緩徐な溶解プロセスにより、より平坦で24時間を超えるPK/PDプロファイルを示します。「ランタス®XR」の臨床的有用性は、海外を含め多くの臨床試験で検証されており、国内における臨床試験においても、優れた血糖降下作用を示し、夜間低血糖のみならず、24時間低血糖の発現の低減が認められました。

インスリンの発見から90年あまりが経過し、インスリン治療は大きく進展いたしました。しかしながら、現在のインスリン治療に対し、未だ満足していない患者さんが少なからず存在することが最近の報告でも示されております。弊社では、持効型溶解インスリンアナログ製剤「ランタス®XR注ソロスター®」を新たなインスリン治療の選択肢としてお届けすることにより、患者さんのより良い血糖コントロールとQOLの向上に貢献していきたいと考えております。また、患者さんが「自信」を持って糖尿病治療に取り組めるよう、適正な情報提供に尽力して参ります。

今後とも、より一層のご指導、ご支援を賜りますようお願い申し上げます。

謹白

サノフィ株式会社
代表取締役社長 ファブリス・バスキエラ

