

【質問】ジムソ膀胱内注入液の開発理由は？

【回答】

「間質性膀胱炎」に係る 50%(w/w)ジメチルスルホキシド膀胱内注入液の開発要望書¹⁾が、日本病院薬剤師会からだされ、医療上の必要性の高い未承認薬・適応外薬検討会議において、本薬剤は「医療上の必要性が高い」と評価されました。厚生労働省からの開発要請を受けて、弊社が開発を行いました。

＜解説＞

本剤が 2021 年 1 月 22 日に承認されるまで、日本では間質性膀胱炎に対して承認されている治療法は膀胱水圧拡張術のみであり、間質性膀胱炎に対して承認されている薬剤はありませんでした。

出典：審査報告書

1) 未承認薬・適応外薬の要望 要望番号; II-105. 厚生労働省