



平成 31 年 2 月 吉日

医療関係者の皆様へ

ギリアド・サイエンシズ株式会社

C 型非代償性肝硬変の治療に対する「エプクルーサ® 配合錠」  
適正使用へのご協力をお願い

平成 31 年 2 月 26 日より、「C 型非代償性肝硬変におけるウイルス血症の改善」及び「前治療歴を有する C 型慢性肝炎又は C 型代償性肝硬変におけるウイルス血症の改善」を効能・効果として、ソホスブビル／ベルパタスビル製剤（販売名：エプクルーサ®配合錠、以下本剤という。）を発売する運びとなりました。

本邦では、C 型非代償性肝硬変患者に対する直接作用型抗ウイルス剤（DAA）を含む抗ウイルス療法による治療法がありませんでしたが、本剤の発売に伴い、C 型非代償性肝硬変のウイルス排除を目的とした治療が初めて可能となりました。

一方、本邦におきましては、C 型非代償性肝硬変の DAA による治療実績はなく、また本剤の国内第 3 相臨床試験では Child-Pugh 分類で 13 点以上の患者は除外されております。従って、本剤による重篤な C 型非代償性肝硬変の治療は、診療実績のある肝臓専門医によって注意深く行われることが重要だと考えております。

つきましては、本剤による C 型非代償性肝硬変の治療については、日本肝臓学会肝臓専門医へご紹介いただきますよう、宜しくお願いします。

なお日本肝臓学会肝臓専門医については下記 URL をご覧ください。

[http://www.jsh.or.jp/medical/specialists/specialists\\_list](http://www.jsh.or.jp/medical/specialists/specialists_list)

本剤に関するお問い合わせ先：

メディカルサポートセンター：0120-506-295

（9：00-17：30、土・日・祝日及び会社休日を除く）

以上