

2022年7月27日

各位

グラニセトロン静注液 1mg/3mg「F」  
効能又は効果、用法及び用量の追加承認取得のお知らせ

富士製薬工業株式会社（本社：東京都千代田区、以下「当社」）は、グラニセトロン静注液 1mg/3mg「F」につきまして、本日、下記の通り「術後の消化器症状（悪心、嘔吐）」に対する効能又は効果、用法及び用量の追加承認を取得いたしましたのでお知らせいたします。

当社は今後も、「優れた医薬品を通じて、人々の健やかな生活に貢献する」という経営理念のもと、より多くの患者さまのwell-beingの向上に貢献してまいります。

## 記

製品名	グラニセトロン静注液1mg「F」 グラニセトロン静注液3mg「F」
一般名	グラニセトロン塩酸塩
今回承認された効能又は効果	術後の消化器症状（悪心、嘔吐）
今回承認された用法及び用量	通常、成人にはグラニセトロンとして1回1mgを静注又は点滴静注する。 なお、年齢、症状により適宜増減する。ただし、1日3mgまでとする。

## 【本件に関するお問い合わせ】

経営企画部 コーポレートコミュニケーション課  
TEL：03-3556-4430 E-mail：[fsk\\_ir@fujipharma.jp](mailto:fsk_ir@fujipharma.jp)