

平成27年3月6日

各 位

会 社 名 ラクオリア創薬株式会社
代 表 者 名 代表取締役 谷 直 樹
(コード番号：4579)
問 合 せ 先 総務部長 安藤 幸司
(TEL. 052-446-6100)

統合失調症治療薬ジプラシドンの日本における 第Ⅲ相臨床試験開始のお知らせ

第二世代（非定型）統合失調症治療薬ジプラシドン（一般名：塩酸ジプラシドン水和物）のライセンス先であるMeiji Seika ファルマ株式会社（本社：東京都中央区、代表取締役社長：小林 大吉郎、以下「Meiji」）により、日本における第Ⅲ相臨床試験が開始されましたのでお知らせします。同試験の内容は一般財団法人日本医薬情報センター（略称：JAPIC）※のウェブサイトにて公開されます。

統合失調症は、幻覚や妄想など多様な症状を呈する精神疾患の一つで、約100人に1人の割合で罹患すると言われています。ジプラシドンは、脳内のセロトニン5-HT_{2A}およびドパミンD₂受容体を選択的に遮断することで治療効果を発揮する薬剤であり、既存の第二世代統合失調症治療薬と同等の効力を有しながらも、体重増加や血糖値上昇などの副作用が少ないことを特長としています。本剤は、米国ファイザー社によって既に83ヶ国で販売されており、米国の治療ガイドラインには第一選択薬として収載されています。

当社は、平成23年3月に明治製菓株式会社（現：Meiji Seika ファルマ株式会社）と、ジプラシドンの日本における独占的な開発及び販売に関するライセンス契約を締結しております。当社は今後も、Meijiと協力し、国内におけるジプラシドンの一日も早い上市を目指してまいります。

以 上

<ご参考>

【一般財団法人日本医薬情報センター（略称：JAPIC）について】

日本医療情報センター（英語名：Japan Pharmaceutical Information Center）は、国民の保健医療の向上に寄与することを目的に、医薬品に関する医学・薬学の国内外における有用な情報を収集・処理・提供を行っています。日本医療情報センターへ臨床試験の登録が完了することは、PMDA（独立行政法人医薬品医療機器総合機構）に提出した治験届が承認され、実際に臨床試験を開始できる状態になることを意味します。