



2010年9月15日

各 位

会 社 名 持田製薬株式会社
代 表 者 代表取締役社長 持田 直幸
(コード番号 4534 東証第一部)

抗うつ剤「エスタロプラム」の国内での製造販売承認申請のお知らせ

持田製薬株式会社（本社：東京都新宿区、社長：持田 直幸、以下「持田製薬」）は、抗うつ剤として開発を進めている選択的セロトニン再取り込み阻害剤（SSRI）「エスタロプラム」（開発コード：MLD-55）について、このたび厚生労働省に製造販売承認申請をいたしましたのでお知らせします。

エスタロプラムはルンドベック社（本社：デンマーク コペンハーゲン、CEO：ウルフ アーネ ウィーンバーク）が創製した抗うつ剤で、2002年に製品名『Ciprallex®/Lexapro®』として欧米で発売されて以来、現在では世界90ヵ国以上で販売されており、既に海外では高い評価を受け、また大きな実績があるSSRIです。国内においては、持田製薬が2002年にルンドベック社より導入し開発を進めてまいりました。本剤の有効性および安全性に関わる臨床試験が終了したことを受けて、今般の製造販売承認申請に至りました。持田製薬は本剤の上市により国内のうつ病治療に貢献できるよう、引き続き承認取得に向けて努力いたします。

なお、本剤の製造販売承認取得後の販売につきましては、持田製薬と田辺三菱製薬株式会社（本社：大阪市中央区、社長：土屋 裕弘）の共同販売に、同社グループ会社の吉富薬品株式会社（本社：大阪市中央区、社長：中尾 善一）による販売プロモーションを含めた体制で展開いたします。

以上

〈お問い合わせ先〉

持田製薬株式会社 経営企画部 広報室（中山、那須）

東京都新宿区四谷1-7 TEL. 03-3225-6303

FAX. 03-3225-6315

E-mail webmaster@mochida.co.jp