



2011年4月22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「レクサプロ<sup>®</sup>錠 10mg」の製造販売承認取得のお知らせ

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、4月22日、抗うつ剤「レクサプロ<sup>®</sup>錠 10mg」（一般名：エスシタロプラムシュウ酸塩）の製造販売承認を取得いたしましたのでお知らせします。

レクサプロ<sup>®</sup>錠は、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 ウィーンバーグ）が創製した抗うつ剤で、2002年に製品名『Ciprallex<sup>®</sup>/Lexapro<sup>®</sup>』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選択的セロトニン再取り込み阻害剤（SSRI）です。国内においては、持田製薬がルンドベック社より導入し開発を進めてまいりました。持田製薬は本剤の上市により国内のうつ病治療の新たな選択肢として、患者さんのQOL向上に貢献できるものと考えております。

本剤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：大阪府中央区、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：大阪府中央区、社長：中尾 善一）による共同プロモーションを含めた体制で展開いたします。

なお、発売時期につきましては、薬価基準収載後にお知らせいたします。

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、田村）

東京都新宿区四谷1-7 TEL. 03-3225-6303

FAX. 03-3225-6315

E-mail webmaster@mochida.co.jp

【ご参考】承認内容の概要

販 売 名	:	レクサプロ <sup>®</sup> 錠 10mg
一 般 名	:	エスシタロプラムシュウ酸塩
剤型・含量	:	白色でだ円形の割線のあるフィルムコーティング錠 1錠中エスシタロプラムシュウ酸塩 12.77mg (エスシタロプラム として10mg) 含有
効能・効果	:	うつ病、うつ状態
用法・用量	:	通常、成人にはエスシタロプラムとして10mgを1日1回夕食後 に経口投与する。
製造販売承認日	:	2011年4月22日
製造販売元	:	持田製薬株式会社