

2008年 5月 7日

各位

参天製薬株式会社

## 緑内障・高眼圧症治療剤「タフロタン(TAFLOTAN™)」の承認をデンマーク当局から取得

参天製薬株式会社の欧州子会社サンテン・オイ(フィンランド・タンペレ)は、4月30日(現地時間)、緑内障・高眼圧症治療剤である「タフロタン」(開発コード:DE-085、一般名:タフルプロスト)の承認をデンマーク当局より取得しました。

「タフロタン」は、原薬の製造を旭硝子株式会社(東京都千代田区)が行い、当社が製剤化し、開発を行ったプロスタグランジン系緑内障・高眼圧症治療剤で、昨年4月2日に欧州主要国に対して申請しておりました。今年3月19日に審査が終了し、審査調整国であるドイツより、承認勧告を受けました。その後、申請各国における承認手続きが開始され、今般デンマークにて最初の承認が得られました。今後約1年以内に、申請各国から順次承認が得られる予定です。その状況につきましては四半期決算時毎にまとめて報告致します。

緑内障は、眼圧の上昇などによって視神経が傷害され、視野欠損や失明を引き起こす病気であり、眼疾患による視覚障害(視力低下、失明)の主な原因となっています。潜在的な患者さんが多いと推察されており、早期発見および早期治療が今後ますます課題となっています。

参天グループは、今後 DE-085 が製品ラインナップに加わることで、より多くの治療の選択肢を医療の現場に提供でき、患者さんの QOL(生活の質)向上に貢献できることを期待しています。

なお、日本での DE-085 の申請は 2006 年 7 月 31 日に実施しております。

### <概要>

|           |                |
|-----------|----------------|
| 開発コード/一般名 | DE-085/タフルプロスト |
| 剤型        | 水性点眼剤          |
| 効能・効果     | 緑内障、高眼圧症       |
| 用法・用量     | 1回1滴、1日1回点眼する  |
| 保存方法      | 室温保存           |

以上

#### お問い合わせ先:

参天製薬株式会社 (証券コード: 4536)

コーポレート・コミュニケーショングループ(田橋)

〒533-8651 大阪市東淀川区下新庄 3-9-19

TEL: 06-6321-7004 FAX: 06-6321-8400