

2011 年 6 月 8 日 ノーベルファーマ株式会社

早産児無呼吸発作治療薬の第 相臨床試験開始のお知らせ

ノーベルファーマ株式会社(本社:東京都、社長:塩村仁、以下「ノーベルファーマ」)は、早産児無呼吸発作(未熟児無呼吸発作)治療薬(有効成分:カフェインクエン酸塩、開発コード:NPC-11、以下「本剤」)の第 相臨床試験を開始致します。

本剤は、米国、EMA(英国、仏国を含む29ヵ国) オーストラリア等で承認され、早産児無呼吸発作(未熟児無呼吸発作)治療の第一選択薬として使用されています。

わが国においては、日本ベーリンガーインゲルハイム株式会社(本社:東京都、社長:ジェラード・マッケナ氏、以下「NBI」)が、「医療上の必要性の高い未承認薬・適応外薬検討会議」の検討結果に基づいて、平成22年5月21日付けで、厚生労働省から本剤の開発要請を受けました。今般、ノーベルファーマはNBIと本剤に関する共同開発契約を締結し、ノーベルファーマが本剤の開発を行うことと致しました。

以上

【本件に関する問合せ先】 ノーベルファーマ株式会社

執行役員 管理統括 兼 経営企画部長 菅谷 勉 〒103-0024 東京都中央区日本橋小舟町12番10号

Tel: 03-5651-1160