

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 カ国）、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 1 2 番 1 0 号

Tel: 03-5651-1160