

2010年9月10日

各 位

会 社 名 第 一 三 共 株 式 会 社
代 表 者 代表取締役社長 中山 讓治
(コード番号 4568 東証・大証・名証各第1部)
問合せ先 執行役員コーポレートコミュニケーション部長 斎 寿明
TEL 報道関係者の皆様 03-6225-1126
株式市場関係者の皆様 03-6225-1125

抗インフルエンザウイルス薬「イナビル[®]吸入粉末剤 20 mg」製造販売承認取得のお知らせ

第一三共株式会社（本社：東京都中央区、以下「当社」）は、抗インフルエンザウイルス薬「イナビル[®]吸入粉末剤 20 mg」（一般名：ラニナミビルオクタン酸エステル水和物）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。

イナビル[®]は、当社が創製した純国産の長時間作用型ノイラミニダーゼ阻害剤で、本剤による治療は1回で完結します。また、オセルタミビル[®]の5日間投与と同等の効果を示します。本剤が、今後のインフルエンザ治療における新たな選択肢となり、患者さん、更には社会に広く貢献できるものと確信しております。

当社は、長年に亘る抗菌薬の開発・販売の経験を通じて感染症領域における実績を有するとともに、インフルエンザワクチンの開発・販売も展開しております。新たにイナビル[®]が加わることで、当社はインフルエンザの予防、治療、更にはその二次感染の治療に貢献してまいります。

イナビル[®]の製品概要

販売名	イナビル [®] 吸入粉末剤 20 mg INAVIR [®] DRY POWDER INHALER
一般名(JAN)	ラニナミビルオクタン酸エステル水和物
効能・効果	A型又はB型インフルエンザウイルス感染症の治療
用法・用量	成人：ラニナミビルオクタン酸エステルとして40 mgを単回吸入投与する。 小児：10歳未満の場合、ラニナミビルオクタン酸エステルとして20 mgを単回吸入投与する。10歳以上の場合、ラニナミビルオクタン酸エステルとして40 mgを単回吸入投与する。
製造販売承認日	2010年9月10日

以 上