

2020 年 11 月 24 日

各 位

持田製薬株式会社
Meiji Seika ファルマ株式会社

タイにおけるエパデールの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、代表取締役社長：持田 直幸、以下「持田製薬」）と Meiji Seika ファルマ株式会社（本社：東京都中央区、代表取締役社長：小林 大吉郎、以下「Meiji」）は、持田製薬が日本で開発した高純度 EPA 製剤「EPADEL S900」（日本での販売名：「エパデール S900」、以下「エパデール」）について、Meiji の海外子会社であるタイ・メイジ・ファーマシューティカル Co., Ltd.（本社：タイ バンコク市、社長：高山 眞一、以下「タイ・メイジ」）が 10 月 26 日、高トリグリセリド血症の適応でタイにおける輸入販売承認を取得しましたのでお知らせします。

持田製薬と Meiji は、タイにおけるエパデールの開発・販売に関する契約を 2017 年 11 月に締結し、タイ・メイジがタイ王国保健省食品医薬品庁に輸入販売承認を申請していました。このたびの承認取得によって、今後、持田製薬は Meiji に製品を供給し、Meiji はタイ・メイジを通じてタイにおいてエパデールを独占的に販売します。また、持田製薬は Meiji を通じてタイ・メイジへの情報提供等の支援を行います。

持田製薬と Meiji は、エパデールの販売によってタイの人々の健康にさらに貢献してまいります。

エパデールについて

エパデール（一般名：イコサペント酸エチル）は、持田製薬が世界で初めて医療用医薬品として開発した高純度 EPA 製剤で、日本においては高脂血症と、閉塞性動脈硬化症に伴う潰瘍、疼痛及び冷感の改善を適応としています。EPA の高度な精製技術と大量生産能力を持つ日本水産株式会社より原体の供給を受け、1990 年の販売開始以来、多くの患者さんに服用いただき、有効性と安全性が実証されています。

以 上

<本件に関するお問い合わせ先>

持田製薬株式会社 経営企画部広報室（TEL. 03-3225-6303）

Meiji Seika ファルマ株式会社 経営企画部広報グループ（TEL. 03-3273-5614）