



2015年1月23日

各 位

会社名 参 天 製 薬 株 式 会 社  
代表者名 代表取締役社長兼 CEO 黒川 明  
(コード番号 4536 東証・第1部)  
問合せ先 コポレート・コミュニケーショングループ グループマネージャー 日比貴史  
( T E L 06-4802-9360 )

### ドライアイ患者の重度の角膜障害治療用点眼剤「Ikervis」に関する 欧州医薬品評価委員会(CHMP)からの承認勧告について

参天製薬株式会社(本社:大阪市)の欧州現地法人サンテン・エス・エー・エス(フランス共和国エブリー市)は、2015年1月23日付で、欧州医薬品庁(EMA: European Medicines Agency)の欧州医薬品評価委員会(CHMP:Committee for Medicinal Products for Human Use)(以降 CHMP)より、「Ikervis」(日本語読み:アイケルビス、一般名:シクロスポリン、開発コード:シクロカット)(以降「アイケルビス点眼液」)について承認勧告を取得しましたのでお知らせします。

今回、「アイケルビス点眼液」は、人工涙液等で効果が不十分なドライアイに伴った重度の角膜炎を対象として、CHMP より承認勧告を取得しました。「アイケルビス点眼液」は、ドライアイに伴った眼表面の障害を改善する効果および炎症を軽減させる効果を有しています。

なお、今回の「アイケルビス点眼液」に対する承認勧告に伴う弊社の当期業績予想の修正は、予定しておりません。

以上

#### **参天製薬の将来見通しに関する注意事項 (Forward-Looking Statements)**

このプレスリリースにおいて提供される情報は、いわゆる「見通し情報」(“Forward Looking Statements”)が含まれています。これらの見通しの実現できるかどうかはさまざまなリスクや不確実性に左右されます。従って、実際の業績はこれらの見通しと大きく異なる結果となり得ることをご承知置きください。また、日本ならびにその他各国政府による医療制度や薬価等の医療行政に関する規制が変更された場合や、金利、為替の変動により、業績や財政状態に影響を受ける可能性があります。

当内容はサンテン・エス・エー・エスが 2015 年 1 月 23 日 (現地時間) に発表した英文リリースの翻訳版です。正式言語が英語であるため、表現や内容につきましては英文プレスリリースが優先されます。英文プレスリリースは、右記 URL よりご参照ください。 <http://www.santen.com/en/>