



平成 28 年 8 月 3 日

各 位

会 社 名 株 式 会 社 ジ ー エ ヌ ア イ グ ル ー プ
代 表 者 名 取 締 役 代 表 執 行 役 社 長 イ ン ・ ル オ
兼 C E O
(コード番号: 2160 東証マザーズ)
問 合 せ 先 取 締 役 代 表 執 行 役 ト ー マ ス ・ イ ー ス ト リ ン グ
C F O
(TEL. 03-6214-3600)

連結子会社によるアイスーリュイ（艾思瑞®）の 200mg カプセルの 製造販売許可取得のお知らせ

本日、当社の連結子会社である北京コンチネント薬業有限公司は、中国国家食品薬品監督管理総局より、アイスーリュイ（中国語：艾思瑞®）の200mgカプセル^(注)の製造販売許可を新たに取得しましたのでお知らせいたします。アイスーリュイは、中国において承認された唯一の特発性肺線維症治療薬です。

新たに承認されたアイスーリュイの200mgカプセルは、用量当たりのカプセル数を減らすことにより、患者の方々が、用法に従い、かつ便利に服薬できるようにするとともに、医師が薬剤を処方する際の投与量に2つの選択肢、即ち、1日当たりの服用カプセル数が最大18カプセルか9カプセルかの選択肢を与えるものです。この新たな用量のカプセルの導入は、今後のアイスーリュイの売上に好影響を及ぼす可能性があります。

なお本件が当社の連結業績予想に与える影響は軽微なものであると考えております。

以 上

(注) 平成 25 年 12 月 31 日に販売承認を取得し、現在販売しているアイスーリュイ（中国語：艾思瑞®）は、100mg カプセルで、同カプセルには、1 カプセル中ピルフェニドン 100mg を含有しております。