

2012年5月7日

報道関係各位

田辺三菱製薬株式会社

ヴィーヴァス社による米国における「TA-1790」の承認取得について

ヴィーヴァス社（本社：米国カリフォルニア州）は、2012年4月27日、勃起不全治療薬として開発を進めてきたPDE5阻害剤「TA-1790」（一般名：アバナフィル）の承認を米国において取得したことを発表しました。

本剤は、当社が創製した、即効性で副作用の少ない勃起不全治療薬で、2001年2月に、当社がヴィーヴァス社に対し、日本およびアジアの一部を除く全世界における開発および販売権を許諾したものです。今後、同社は販売提携先を通じ、製品名「STENDRA™」として米国で販売する予定です。

また、欧州では、同じくヴィーヴァス社が開発を進め、本年3月に勃起不全治療薬として承認申請しました。韓国では、導出先のJWファーマが勃起不全治療薬として本剤を開発し、2011年10月より製品名「ZEPEED®」で販売中です。

以 上

◀ 本件に関するお問い合わせ先 ▶
田辺三菱製薬株式会社 広報部
TEL : 06-6205-5211