



2011年12月22日

各 位

会 社 名 東レ株式会社  
コード番号 3402  
代表者名 代表取締役社長 日覺 昭廣  
問 合 せ 先 広報室長 中山 喜昭  
TEL (03) 3245-5178

**ナルフラフィン塩酸塩(「TRK-820」)の肝疾患に伴うそう痒症を適応症とする  
共同開発の解消について**

東レ株式会社(本社:東京都中央区、社長:日覺 昭廣、以下「東レ」)と日本たばこ産業株式会社(本社:東京都港区、社長:木村 宏)および鳥居薬品株式会社(本社:東京都中央区、社長:松尾 紀彦、以下「鳥居薬品」)は、血液透析患者におけるそう痒症改善剤「レミッチ®カプセル 2.5 μg」(一般名:ナルフラフィン塩酸塩、製造販売元:東レ、販売元:鳥居薬品、提携:日本たばこ産業株式会社)を2009年3月から販売しております。

また、ナルフラフィン塩酸塩(東レ開発番号「TRK-820」)につきましては、2006年9月から、3社で、慢性肝疾患に伴う難治性そう痒症を新たな適応症とする共同開発を行ってまいりましたが、このたび、鳥居薬品が、重点領域である腎・透析領域において、「レミッチ®カプセル 2.5 μg」の販売に更に注力するため、慢性肝疾患に伴う難治性そう痒症を適応症とする共同開発を解消することで合意しましたのでお知らせいたします。

本開発については、現在、第Ⅲ相試験段階にありますが、今後は東レが単独で行い、肝疾患領域におけるこれまでの実績をもとにポテンシャルの極大化をはかっていきます。

なお、現在販売しております血液透析患者におけるそう痒症改善剤「レミッチ®カプセル 2.5 μg」については、鳥居薬品がこれまで通り販売を行い、3社は今後もその育成のために相互に協力してまいります。

以 上