



平成 28 年 9 月 5 日

各 位

会 社 名 久光製薬株式会社  
代表者名 代表取締役会長  
最高経営責任者(CEO) 中富 博隆  
(コード番号：4530 東京、名古屋、福岡)  
問合せ先 広報室長 園田 伸介  
(TEL 03-5293-1732)

HP-3070 (経皮吸収型統合失調症治療剤) の  
米国第Ⅲ相比較臨床試験開始のお知らせ

久光製薬株式会社(本社：佐賀県鳥栖市、代表取締役会長最高経営責任者(CEO)：中富博隆、以下「久光製薬」)は、経皮吸収型統合失調症治療剤(開発コード:HP-3070、一般名：アセナピンマレイン酸塩、以下「本剤」)の米国第Ⅲ相比較臨床試験を開始しましたので、お知らせします。

第Ⅲ相比較臨床試験では、統合失調症患者を対象に本剤を投与した際の有効性、安全性について、本剤のプラセボと比較検討します。

臨床試験は、当社の米国子会社である Noven Pharmaceuticals, Inc. (本社：米国フロリダ州、以下「ノーベン社」)が行います。

本剤は、久光製薬の TDDS (Transdermal Drug Delivery System：経皮薬物送達システム) 技術を用いて開発した経皮吸収型製剤です。本剤が、統合失調症治療剤の新たな選択肢となることを期待しています。

今後、平成 30 年度中の製造販売承認申請を目指します。

以上