

平成 23 年 1 月 24 日

各 位

会 社 名 株式会社メディビックグループ
代表者名 代表取締役社長 橋本 康弘
(コード番号 2369 : 東証マザーズ)
問合せ先 執行役員管理本部長 門井 豊
(Tel: 03-6415-4031)

Glufosfamide、欧州医薬品庁（EMA）が希少医薬品審査で高い評価を発表

この度、欧州医薬品庁（EUROPEAN MEDICINES AGENCY）は、2011 年 1 月開催の定例会議において、当社グループが Eleison Pharmaceuticals, Inc.（エリソン社）と共同開発中の抗がん剤 Glufosfamide（グルフォスファミド）に関して、オーファンドラッグ（希少疾病用医薬品）としての、非常に高評価の審査結果を発表いたしました。

EMAにおいて 1 月 11 日～12 日に行われたオーファンドラッグ審査では、すい臓がんに対する治療薬としてグルフォスファミドを、EU圏内においてオーファンドラッグとして開発することができる権利の審査で非常に有望な薬剤として欧州委員会（European Commission）に対して推奨する意見を採択しこれを公表いたしました。EU圏ではオーファンドラッグとしての開発に関する承認では、産業実現性をも考慮して審査がなされており、その結果、オーファンドラッグとして有望な候補薬剤であることが示されました。

当社グループは、共同開発パートナーのエリソン社との連携を強め、米国におけるグルフォスファミドの開発経過を注視しつつ、アジア地域における開発又はライセンシング活動を進めているところであります。今般のEMAでの前向きな公表は、グルフォスファミド開発進展に大きな材料になると考えております。

なお、本件が当社連結業績に与える影響は軽微であります。

《ご参考》

■Orphan Drug（オーファンドラッグ）

一般的に希少疾病医薬品といわれ、医療上の必要性が高いにもかかわらず、患者数が少ない難治疾病に対する開発可能性の高い医薬品を示します。

オーファンドラッグとしての指定を受けた場合、税制上の優遇、開発助成金の援助、特許や使用権の延長などの優遇措置が講じられます。

株式会社メディビックグループ

当社グループは、個人の体質に合わせて副作用の少なく効果の高い薬を処方できるテーラーメイド創薬の実現を目指す企業です。具体的には、医薬品開発や研究などを行う製薬企業や研究機関などに対し、個別化医療やテーラーメイド創薬を推進するサービスや製品を提供しています。

薬の効き目の個人差を示す体質は、遺伝子によって決められています。個人の遺伝子タイプが分かれば、体質に合ったより効果の高い薬を選択し処方することができ、また、副作用も最小限に留めることができます。このため、製薬企業では遺伝子と薬の関係を調べて医薬品開発をする

ようになってきています。そこで必要となるのが、P G x（ファーマコゲノミクス）です。

当社グループは、P G x を総合的・戦略的に支援できる体制を整えています。当社グループが独自に築いた、バイオ最先端の技術・情報網、そして医療機関・製薬企業などとの幅広い人的ネットワークの活用により、P G x に対するニーズを的確に掴み、顧客の要望に適した満足度の高いサービスを提供しています。

また、これまでに蓄えてきたノウハウを個人向け健康管理支援サービスとして展開しております。

当社グループは、個の医療と個の健康管理を総合的・戦略的に支援できるユニークな存在として実績を積み重ねることにより、圧倒的に優位なビジネスポジションを築いています。

当社グループの詳細情報は、www.medibic.com をご覧ください。

以 上