

2018 年 12 月 25 日

各 位

持田製薬株式会社
株式会社富士薬品

**痛風・高尿酸血症治療剤「FYU-981（一般名：ドチヌラド）」の
日本における製造販売承認申請のお知らせ**

持田製薬株式会社（本社：東京都新宿区、代表取締役社長：持田 直幸、以下「持田製薬」）と株式会社富士薬品（本社：埼玉県さいたま市、社長：高柳 昌幸、以下「富士薬品」）は、両社が痛風・高尿酸血症治療剤として共同開発している FYU-981（一般名：ドチヌラド）について、12 月 25 日、富士薬品が厚生労働省に製造販売承認申請を行いましたのでお知らせいたします。

高尿酸血症は、体組織への尿酸塩沈着症（痛風関節炎、腎障害など）の病因であり、わが国における頻度は全人口の男性で 20%、女性 5%と報告され、現在も増加傾向である*とされています。

FYU-981 は、富士薬品が創出した尿酸再吸収の抑制による血中尿酸低下作用を持つ新規の薬剤で、痛風・高尿酸血症に有用な治療剤となることが期待されます。

持田製薬と富士薬品は、富士薬品が製造販売承認を取得後、日本国内において両社が共同して販売促進活動を行います。両社は、本剤により痛風・高尿酸血症治療の新たな選択肢を提供し、患者様の QOL の向上に一層貢献できるよう努めてまいります。

以上

※「高尿酸血症・痛風の治療ガイドライン第 3 版」一般社団法人 日本痛風・核酸代謝学会（2018 年）

< 本件に関するお問い合わせ先 >

持田製薬株式会社 経営企画部広報室（TEL. 03-3225-6303）

株式会社富士薬品 総務部（TEL. 048-644-3284）