



2020年4月6日

各位

会社名 久光製薬株式会社
代表者名 代表取締役社長 中富 一榮
(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)

**経皮吸収型統合失調症治療剤「SECUADO®」(開発コード:HP-3070)の
米国での販売開始のお知らせ**

久光製薬株式会社(本社:佐賀県鳥栖市、代表取締役社長:中富一榮、以下「久光製薬」)は、米国食品医薬品局から2019年10月11日(米国東部時間)付で承認を受けた経皮吸収型統合失調症治療剤「SECUADO®」(開発コード:HP-3070、一般名:アセナピンマレイン酸塩、製品名の参考字訳:セクアド®、以下「本剤」)を米国子会社であるNoven Pharmaceuticals, Inc.(本社:米国フロリダ州、以下「ノーベン社」)が、2020年3月2日(米国東部時間)に販売を開始したことをお知らせします。

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全身性の経皮吸収型製剤で、米国での統合失調症治療における初めての経皮吸収型製剤となります。

経皮吸収型製剤は、薬物血中濃度が安定的に推移することで、優れた有効性および安全性が期待でき、また患者様の服薬状況を視覚的に確認することができます。本剤が統合失調症の新たな薬剤選択肢として治療に加わることで、患者様および医療関係者の皆様が抱えるアドヒアランス改善などのアンメットニーズを満たしていくことを期待しております。

久光製薬およびノーベン社は、本剤の適切な情報提供を通じて統合失調症患者様のクオリティ・オブ・ライフの向上に貢献してまいります。

以上

(製品情報)

製品名	Secuado [®] transdermal system 3.8mg/24hours Secuado [®] transdermal system 5.7mg/24hours Secuado [®] transdermal system 7.6mg/24hours
一般名	アセナピンマレイン酸塩 (英名:Asenapine maleate)
効能・効果	成人の統合失調症の治療
用法・用量	通常、成人に対しアセナピンとして、1日1回3.8 mg/24時間から始め、必要に応じて、1週間後に用量を5.7 mg/24時間または7.6 mg/24時間に増量する。いずれの投与量の場合も腰部、腹部、上腕、上背部のいずれかの部位に貼付し、24時間毎に貼り替える。
製剤の大きさ	Secuado [®] transdermal system 3.8mg/24hours 20 cm ² Secuado [®] transdermal system 5.7mg/24hours 30 cm ² Secuado [®] transdermal system 7.6mg/24hours 40 cm ²
米国における新薬承認取得日	2019年10月11日
製造販売元	久光製薬株式会社
販売元	Noven Pharmaceuticals, Inc.
販売開始日	2020年3月2日(米国東部時間)