

2024年4月4日

各位

会社名 大塚ホールディングス株式会社  
代表者名 代表取締役社長兼CEO 樋口 達夫  
(コード番号: 4578 東証プライム)  
問合せ先 IR部長 小暮 雄二  
(TEL 03-6361-7411)

(訂正) 「エビリファイメンテナ® 960mg」 統合失調症維持療法を対象とした

欧州初となる 2 か月持続性製剤の承認を取得」の一部訂正について

当社が、2024年3月27日に公表しました「エビリファイメンテナ® 960mg」統合失調症維持療法を対象とした欧州初となる2か月持続性製剤の承認を取得」につきまして、記載内容に一部訂正すべき事項がありましたので、下記のとおり、訂正箇所を下線を付してお知らせします。

記

1. 訂正の理由

欧州委員会(EC)により承認の採択が決定した日付を承認日とする定義に合わせるため

2. 訂正の内容

(訂正前)

大塚ホールディングス株式会社は、当社の100%子会社である大塚製薬株式会社(本社:東京都、代表取締役社長:井上眞、以下「大塚製薬」と H.ルンドベック A/S(本社:デンマーク、コペンハーゲン、社長兼 CEO: Charl van Zyl、以下「ルンドベック社」)において、3月26日(英国時間)、抗精神病薬「エビリファイメンテナ® 960mg」(一般名:アリピプラゾール)が、2ヵ月に1回投与する持続性注射剤(LAI: Long Acting Injection)として、アリピプラゾールによって状態が安定した成人統合失調症の維持療法の適応で、欧州委員会(EC)より承認を取得しましたのでお知らせします。本承認は、すべての欧州連合(EU)加盟国およびアイスランド、ノルウェー、リヒテンシュタインに適用されます。

(訂正後)

大塚ホールディングス株式会社は、当社の100%子会社である大塚製薬株式会社(本社:東京都、代表取締役社長:井上眞、以下「大塚製薬」と H.ルンドベック A/S(本社:デンマーク、コペンハーゲン、社長兼 CEO: Charl van Zyl、以下「ルンドベック社」)において、3月25日(英国時間)、抗精神病薬「エビリファイメンテナ® 960mg」(一般名:アリピプラゾール)が、2ヵ月に1回投与する持続性注射剤(LAI: Long Acting Injection)として、アリピプラゾールによって状態が安定した成人統合失調症の維持療法の適応で、欧州委員会(EC)より承認を取得しましたのでお知らせします。本承認は、すべての欧州連合(EU)加盟国およびアイスランド、ノルウェー、リヒテンシュタインに適用されます。

以上