

2011年6月21日

報道関係者各位

アステラス製薬株式会社  
アボット ジャパン株式会社

### 選択的セロトニン再取り込み阻害剤（SSRI）「ルボックス<sup>®</sup>錠」の 販売移管について

アステラス製薬株式会社（本社：東京都中央区 代表取締役社長：畑中 好彦、以下「アステラス製薬」）とアボット ジャパン株式会社（医薬品事業部本社：東京都港区 代表取締役社長：ゲリー・エム・ワイナー、以下「アボット ジャパン」）は、2012年4月1日をもって、選択的セロトニン再取り込み阻害剤（SSRI）「ルボックス<sup>®</sup>錠」（一般名：フルボキサミンマレイン酸塩）の販売を、アステラス製薬からアボット ジャパンに移管することになりましたのでお知らせいたします。本販売移管は契約満了にともなうものです。

2012年3月31日まではアステラス製薬が販売およびプロモーション活動を継続します。

なお、アステラス製薬の当期（2012年3月期）の業績に与える影響は軽微です。

以 上

お問い合わせ先：
アステラス製薬株式会社 広報部 TEL:03-3244-3201
アボット ジャパン株式会社 広報部 TEL:03-4588-4602

【参考資料】

「ルボックス®錠」について

製品名	ルボックス錠 25／50／75（英文表記：Luvox）
一般名	フルボキサミンマレイン酸塩（Fluvoxamine maleate）
サブタイトル	選択的セロトニン再取り込み阻害剤（SSRI）
承認・発売等	<p>25mg 錠、50mg 錠            申請：1996年3月28日 承認：1999年4月7日            収載：1999年5月7日 発売：1999年5月25日            社会不安障害の適応承認：2005年10月11日</p> <p>75mg 錠            申請：2007年3月29日 承認：2008年3月14日            収載：2008年6月20日 発売：2008年6月25日</p>
製造販売承認	アボット ジャパン株式会社
薬価	25mg 錠（42.3 円）、50mg 錠（73.6 円）、75mg 錠（102.1 円）
効能・効果	<p>うつ病・うつ状態、強迫性障害、社会不安障害            &lt;効能・効果に関連する使用上の注意&gt;            1) 抗うつ剤の投与により、24歳以下の患者で、自殺念慮、自殺企図のリスクが増加するとの報告があるため、本剤の投与にあたっては、リスクとベネフィットを考慮すること。            2) 社会不安障害の診断は、DSM-IV*に基づき慎重に実施し、診断基準を満たす場合にのみ投与すること。</p> <p>*DSM-IV: American Psychiatric Association(米国精神医学会)の Diagnostic and Statistical Manual of Mental Disorders, 4<sup>th</sup> edition (DSM-IV 精神疾患の診断・統計マニュアル)</p>

アボットについて

米国イリノイ州シカゴに本拠を置くアボット社は、広範囲のヘルスケアに基盤を置く世界的規模の会社であり、グループ総従業員約 90,000 人を擁し、世界 130 カ国以上で営業活動を行っています。その事業内容は医療用医薬品、栄養剤、医療機器、診断薬、診断機器の分野における研究・開発、製造、マーケティングそして販売と多岐にわたっています。日本国内では、従業員約 2,800 人が医療用医薬品、栄養剤、医療機器、診断薬、診断機器、ビジョンケア製品の製造開発、ならびに販売とマーケティングに従事しており、東京、福井、千葉に拠点を置いています。アボット ジャパンのプレスリリースは、[www.abbott.co.jp](http://www.abbott.co.jp)、アボット本社のプレスリリースは、[www.abbott.com](http://www.abbott.com) をご参照ください。