

2016年11月14日

各位

小野薬品工業株式会社

**Amgen 社、Parsabiv™ (etelcalcetide) について**  
二次性副甲状腺機能亢進症の治療薬として欧州委員会から承認を取得

Amgen 社（以下、アムジェン社）は、2016年11月11日（欧州現地時間）に欧州委員会より、Parsabiv™（etelcalcetide）について、慢性腎臓病に伴う血液透析患者における二次性副甲状腺機能亢進症を適応とした医薬品販売承認を受けたことを発表しました。

以下にアムジェン社が発表したニュースリリースのホームページリンクを掲載しておりますので、ご参照ください。

<http://www.amgen.com/media/news-releases/2016/11/european-commission-approves-parsabiv-etelcalcetide-for-the-treatment-of-secondary-hyperparathyroidism-in-adults-on-hemodialysis/>

当社は、2011年9月に KAI 社（現アムジェン社）と締結したライセンス契約に基づき、カルシウム受容体作動剤 **etelcalcetide**（エテルカルセチド塩酸塩）について、日本で独占的に開発・商業化する権利を取得しており、2016年1月に血液透析下の二次性副甲状腺機能亢進症の治療薬として国内製造販売承認申請しました。

以上

<本件に関する問い合わせ先>

小野薬品工業株式会社 広報部

TEL : 06-6263-5670

FAX : 06-6263-2950