

# 製造販売承認取得のご案内



謹啓

時下、ますますご清祥のこととお慶び申し上げます。

平素は、弊社ならびに弊社製品に格別のご高配を賜り、厚く御礼申し上げます。

さて、この度、弊社で開発を進めてまいりましたセログループ1(ジェノタイプ1)のC型慢性肝炎又はC型代償性肝硬変におけるウイルス血症の改善に対する経口の治療薬、HCV NS5A複製複合体阻害剤「ダクラインザ錠60mg(一般名:ダクラタスビル塩酸塩)」ならびにHCV NS3/4Aプロテアーゼ阻害剤「スンベプラカプセル100mg(一般名:アスナプレビル)」の製造販売承認を取得いたしましたので、ここに謹んでご案内申し上げます。

世界初のHCV NS5A複製複合体阻害剤ダクラインザ錠と第2世代HCV NS3/4Aプロテアーゼ阻害剤スンベプラカプセルは併用で24週間使用します。ダクラインザ・スンベプラ併用療法はインターフェロン、リバビリンを使用しない日本初の内服のみによる抗ウイルス療法です。

現在、新発売に向けて鋭意準備を進めております。

今後とも、ご指導ご鞭撻を賜りますようお願い申し上げます。

末筆ながら、先生のますますのご発展を心よりお祈り申し上げます。

謹白

2014年7月吉日

アストラ・マイアーズ株式会社