

平成28年1月26日

各 位

会 社 名 ラクオリア創薬株式会社
代 表 者 名 代表取締役 谷 直 樹
(コード番号：4579)
問 合 せ 先 常務執行役員 河田 喜一郎
(TEL. 052-446-6100)

**Aratana Therapeutics Inc.によるEP₄拮抗薬の米国承認申請並びに
マイルストーン達成に伴う一時金受領のお知らせ**

平成28年1月25日（米国時間）、当社の導出先であるAratana Therapeutics Inc.（本社：米国カンザスシティ、以下「アラタナ社」）は、当社からアラタナ社へ導出したEP₄拮抗薬（Galliprant®/grapiprant/RQ-00000007/AT-001、以下「Galliprant」）につきまして、動物薬としての米国承認申請を行ったことを発表し、当社はマイルストーン達成に伴う一時金の受領が確定いたしましたので、以下の通りお知らせいたします。

アラタナ社は、Galliprantをイヌの変形性関節症に伴う痛みの治療薬として開発を進めておりましたが、平成28年1月25日（米国時間）、米国食品医薬品局（FDA：Food and Drug Administration）の動物用医薬品センター（CVM：Center for Veterinary Medicine）に動物薬承認申請（NADA：New Animal Drug Application）を行ったことを発表しました。本件の米国動物用医薬品ユーザーフィー法（ADUFA：Animal Drug User Fee Act）に基づく承認目標期限は、平成28年3月25日に設定されています。アラタナ社では、Galliprantの発売を平成28年秋と見込んでいます。

Galliprantは、イヌの変形性関節症に伴う痛みや炎症の治療薬のファースト・イン・クラス（新規医薬品の中でも新規性・有用性が高い画期的新薬）として位置づけられます。EP₄拮抗薬であるGalliprantは、生体内で合成されるプロスタグランジンE₂（PGE₂）の受容体の一つであるEP₄受容体を選択的に阻害する作用を持つことから、慢性炎症性疼痛に有効であることが示されています。

当社は平成22年12月に、アラタナ社とEP₄拮抗薬の動物用医薬品としての全世界における商用化に関する導出契約を締結しており、本件により当社は、マイルストーン達成に伴う一時金を受領し、平成28年12月期第1四半期会計期間の事業収益に計上します。なお具体的な収入等につきましては、契約上、非開示とさせていただきます。

なお、本件による平成28年12月期通期個別業績に与える影響については、精査中であり、平成28年2月12日に予定している平成27年12月期決算短信発表時に本件を含めて平成28年12月期通期個別業績予想を開示する予定です。

以 上

【ご参考】アラタナ社の発表内容の詳細は、アラタナ社のホームページをご覧ください。

<http://www.aratana.com/>