

2007年1月18日

会社名 第一三共株式会社

代表者 代表取締役社長 庄田 隆

(コード番号 4568 東証・大証・名証各第1部)

問合せ先 執行役員コーポレートコミュニケーション部長 高橋利夫

(TEL: 03-6225-1126)

**抗血小板剤プラスグレル(開発コード:CS-747)の
フェーズ3試験における患者登録が完了したことについて**

現在第一三共グループとイーライリリー社(米国 インディアナ州)が共同開発中の抗血小板剤プラスグレル(一般名 英文表記:Prasugrel 開発コード:CS-747)に関し、この度、欧米で実施中のフェーズ3試験における患者登録が完了いたしましたので、お知らせします。

本フェーズ3試験では、PCI(ステント留置)治療を行なっている急性冠症候群(ACS)患者を対象に、プラスグレルの有効性と安全性について、クロピドグレルとの直接比較を行なっております。患者登録は2004年11月に開始し、世界30カ国、700施設以上で展開した結果、今般約13,600名の登録に達し完了いたしました。

今後は引き続き臨床試験を進め、2007年末までに欧米において承認申請を行なう予定です。

以 上