



Press Release

2021年3月30日

報道関係者各位

会 社 名 第一三共株式会社
代 表 者 代表取締役社長 眞鍋 淳
(コード番号 4568 東証第1部)
問 合 せ 先 コーポレートコミュニケーション部長 大沼 純一
TEL 03-6225-1126

ナファモスタット吸入製剤 (DS-2319) の第1相臨床試験開始について

第一三共株式会社(本社:東京都中央区、以下「当社」)は、新型コロナウイルス感染症(以下「COVID-19」)治療薬として開発中のナファモスタット吸入製剤(DS-2319、以下「本剤」)について、国内第1相臨床試験(以下「本試験」)を開始しましたので、お知らせいたします。

本剤は、ナファモスタットメシル酸塩(以下「ナファモスタット」)を吸入製剤化した薬剤であり、COVID-19の原因ウイルスの外膜と感染する細胞の細胞膜との融合を阻害することにより治療効果が期待できます。ナファモスタットは、急性膵炎や播種性血管内凝固症候群などの治療薬として、国内で長年にわたって処方されており、安全性については十分な臨床データが蓄積されている注射剤です。

本試験は、健康成人を対象とした第1相臨床試験であり、本剤の単回及び反復吸入投与時の安全性、忍容性及び薬物動態を評価します。

当社は、本剤を通じ、COVID-19の患者さんに一日でも早く新しい治療の選択肢を提供できることを期待しております。

以 上