



2013年6月11日

各 位

会 社 名 アステラス製薬株式会社  
代 表 者 代表取締役社長 畑中 好彦  
コード番号 4503  
(URL <http://www.astellas.com/jp>)  
東 証 ・ 大 証 ( 各 第 一 部 )  
決 算 期 3月  
問 合 せ 先 広報部長 河村 真  
Tel : ( 0 3 ) 3 2 4 4 - 3 2 0 1

**血管内皮細胞増殖因子 (VEGF) 受容体 1,2,3 阻害剤チボザニブ  
米国 FDA からの進行性腎細胞がんを適応とした承認審査について  
審査完了通知を受領**

アステラス製薬株式会社（本社：東京、社長：畑中 好彦、以下「アステラス製薬」）は、米国の医薬品会社アヴェオ社（英名：AVEO Oncology、本社：米国マサチューセッツ州）と共同で開発を進めている、血管内皮細胞増殖因子 (VEGF) 受容体 1,2,3 阻害剤チボザニブ（一般名、英語名称：tivozanib、開発コード：ASP4130）について、アヴェオ社が米国食品医薬品局（FDA）から、現在の販売承認申請内容では、進行性腎細胞がんの効能・効果での承認をすることができない旨の審査完了通知を受領した事をお知らせします。

なお、今後開示すべき事項が生じた場合は、お知らせします。

以 上