



2019年1月17日

報道関係各位

アストラゼネカ株式会社
アステラス製薬株式会社

アステラス製薬とアストラゼネカ 喘息・COPD 治療配合剤「シムビコート®タービューヘイラー®」の 販売移管及び共同販促終了のお知らせ

アステラス製薬株式会社(代表取締役社長 CEO:安川健司、本社:東京都中央区、以下「アステラス製薬」)とアストラゼネカ株式会社(代表取締役社長:ステファン・ヴォックストラム、本社:大阪市北区、以下「アストラゼネカ」)は、ドライパウダー吸入式喘息・慢性閉塞性肺疾患(Chronic Obstructive Pulmonary Disease: COPD)治療配合剤シムビコート®タービューヘイラー®30 吸入、同60 吸入(一般名:ブデソニド/ホルモテロールフマル酸塩水和物、以下、これらを併せて「シムビコート®タービューヘイラー®」)に関し、アステラス製薬が日本において単独で行っている流通・販売をアストラゼネカに移管し、アステラス製薬とアストラゼネカが共同で行っている販促活動を、2019年7月30日をもって終了しますので、お知らせします。2019年7月31日以降は、アストラゼネカが日本におけるシムビコート®タービューヘイラー®の流通・販売及び販促活動を単独で行います。

なお、このたびのアステラス製薬によるシムビコート®タービューヘイラー®の流通・販売及び両社による販促活動の終了は、アステラス製薬とアストラゼネカの関連会社である AstraZeneca AB(本社:スウェーデン)が2009年に締結した日本におけるシムビコート®タービューヘイラー®の販売及び共同販促に関する契約の終了に伴うものです。

シムビコート®タービューヘイラー®は、吸入ステロイド薬であるブデソニドと、長時間作動性 β_2 刺激薬であるホルモテロールフマル酸塩水和物が、1つの吸入器具(タービューヘイラー®)に配合された、1日2回投与のドライパウダー吸入式の喘息・COPD 治療配合剤です。日本では2010年1月に発売し、アストラゼネカが製造・開発を、アステラス製薬が流通・販売を担当し、アステラス製薬とアストラゼネカの両社で販促活動を行ってきました。

販売移管の対象製品

- シムビコート®タービューヘイラー®30 吸入
- シムビコート®タービューヘイラー®60 吸入

以上

アステラス製薬について

アステラス製薬株式会社は、東京に本社を置き、「先端・信頼の医薬で、世界の人々の健康に貢献する」ことを経営理念に掲げる製薬企業です。アステラス製薬の詳細については、(<https://www.astellas.com/jp/>)をご覧ください。

アストラゼネカについて

アストラゼネカは、サイエンス志向のグローバルなバイオ・医薬品企業であり、主にオンコロジー、循環器・腎・代謝疾患、および呼吸器の3つの重点領域において、医療用医薬品の創薬、開発、製造およびマーケティング・営業活動に従事しています。当社は、100カ国以上で事業を展開しており、その革新的な医薬品は世界中で多くの患者さんに使用されています。詳細については www.astrazeneca.com または、ツイッター@AstraZeneca(英語のみ)をフォローしてご覧ください。

お問い合わせ先	
アステラス製薬株式会社 広報部 TEL:03-3244-3201	アストラゼネカ株式会社 コーポレートアフェアーズ統括部 池井 TEL: 03-6268-2800 / 070-1369-2228