



2024年4月17日

各 位

会社名 アンジェス株式会社  
代表者名 代表取締役社長 山田 英  
(コード：4563 東証グロース)  
問合せ先 広報・IRグループ  
<https://www.anges.co.jp/contact/>

### 早老症治療薬「ゾキンヴィ」の薬価基準収載並びに発売予定について

2024年1月に厚生労働省より製造販売承認を取得した早老症治療薬「ゾキンヴィ」が、本日薬価基準に収載されましたのでお知らせいたします。

「ゾキンヴィ」は、早老症のうちハッチンソン・ギルフォード・プロジェリア症候群（HGPS）及びプロセシング不全性のプロジェロイド・ラミノパチー（PL）の治療薬で、米国において2020年11月に承認を得て販売され、その後、欧州連合、英国でも承認されました。当社は、2022年5月に日本における独占販売権を取得し、2023年3月に厚生労働省により希少疾病医薬品（オーファン・ドラッグ）の指定を受け、2024年1月18日に製造販売承認を取得いたしました。

そして、本日薬価基準に収載されたことを受け、2024年5月中の販売開始に向け準備を進めてまいります。

この薬価基準への収載を受けて当社代表取締役社長 山田 英は、以下のようにコメントしています。「本日、ゾキンヴィが薬価基準に収載されたことを喜ばしく思います。先日発表いたしました、本製品の製造元であるEiger BioPharmaceuticals Inc.の米国におけるChapter11申請により、関係者の皆様にはご心配をおかけしてしまい、申し訳ありません。使用が予想される患者数から、当面必要と想定される本製品数はすでに国内に入荷しております。日本においては有効な治療薬がないHGPS患者の方々、プロセシング不全性PL患者の方々にこの薬を一日でも早くお届けできるよう、準備を進めてまいります。

また、アンジェスクリニカルリサーチラボラトリー（ACRL）において、HGPS並びにプロセシング不全性PLに関する遺伝学的検査を実施できる体制を整えました。これにより当社は、HGPS並びにプロセシング不全性のPLに関して診断から治療までを支援してまいります。」

品名	規格単位	薬価（円）
ゾキンヴィカプセル50mg	50mg 1カプセル	91,796.40
ゾキンヴィカプセル75mg	75mg 1カプセル	136,544.00

※「ゾキンヴィカプセル50mg」、「同カプセル75mg」については、吸湿性などの製剤特性があり、同剤の包装単位は30カプセル入りのボトルで、分包が難しく、用法・用量の都合上、14日間で1ボトルを使い切ることができないことから「投薬期間が14日を超えることに合理性がある」とされ、14日処方の例外にすることを認められました

当連結会計年度の当社業績見通しにおいては、「コラテジェン」、希少遺伝性疾患の検査手数料と合わせ「ゾキンヴィ」の販売も見込んでいるため、当該事項による業績予想への影響はありません。

以 上