



2022年9月12日

各位

興和株式会社

**興和 高脂血症治療剤「パルモディア錠」  
1日1回投与に改良した徐放性製剤（K-877-ER）の  
国内での製造販売承認申請に関するお知らせ**

興和株式会社（以下「興和」）は、高脂血症治療剤「パルモディア<sup>®</sup>錠」（一般名：ペマフィブラート）の徐放性製剤（開発コード：K-877-ER、以下「本剤」）について、2022年9月12日付で厚生労働省に製造販売承認申請を行いましたので、お知らせいたします。

本剤は、興和が国内で製造販売しているパルモディア錠（1日2回投与製剤）に、製剤工夫を行った徐放性製剤であり、1日1回投与で服薬アドヒアランスの向上が期待できます。国内で実施した脂質異常症患者を対象とした第Ⅲ相臨床試験において、強力な血中の中性脂肪（トリグリセライド：以下「TG」）の低下作用と、パルモディア錠と同等の安全性が確認されています。

パルモディア錠は、興和が自社創製した選択的PPAR $\alpha$ モジュレーター（Selective Peroxisome Proliferator-Activated Receptor  $\alpha$  Modulator: SPPARM $\alpha$ ）であり、主に肝臓の脂質・糖代謝に関わる標的遺伝子群の発現を調節することにより、血中TGの低下等の脂質代謝を総合的に改善させます。

興和は、医療現場に新たな治療選択肢を提供することで、より多くの患者さんのQOLの向上に貢献していきたいと考えております。

以上