



2019年12月23日

各位

会社名 株式会社テ・ウェスタン・セラビ°テクス研究所
代表者名 代表取締役社長 日高 有一
(コード番号:4576)
問合せ先 取締役総務管理部長 川上 哲也
TEL 052-218-8785

眼科手術補助剤「DW-1002」の米国における承認取得のお知らせ

当社が開発している眼科手術補助剤「DW-1002（一般名：BBG250）」につき、サブライセンスアウト先の Dutch Ophthalmic Research Center International B.V.（以下、「DORC」）が内境界膜剥離を適応症として、12月20日付（現地時間）で米国FDA（Food and Drug Administration：米国食品医薬品局）より承認取得した旨の連絡を受けましたので、お知らせいたします。

本剤は、既に欧州等において、ILM-Blue®の製品名でDORCによって製造・販売されており、米国においては、TissueBlue™という製品名で、2020年4月頃から販売開始される予定です。

本剤が米国で販売開始されますと、当社はDORCから契約に基づく実施料を受領いたします。DORCは、2019年10月にカナダに承認申請しており、引き続き更なる海外展開を検討しております。

なお、本件によるマイルストーンの受領は無く、2019年12月期業績予想の変更はありません。

DW-1002について

当社は、九州大学の研究グループが発見したBBG250（Brilliant Blue G-250）という染色性の高い色素を主成分とした眼科手術補助剤を、産学連携機構九州からの独占的ライセンスを受けております。

日本以外の全世界向けの独占的なサブライセンスはDORCに付与しており、DORCは、サブライセンスを受けた後、実用化に向けた製剤開発を行い、この眼科手術補助剤を完成させました。2010年9月から欧州等において、この眼科手術補助剤を製造・販売しています。この製品は、BBG250の高い染色性を利用して、眼内にある内境界膜を安全に染色し、眼科手術における内境界膜剥離を行いやすくするものです。

一方、日本国内については、わかもと製薬株式会社（以下、「わかもと製薬」）に

眼科手術用途の内境界膜染色及び白内障手術時の水晶体前囊染色についての独占的サブライセンスを付与しており、わかもと製薬が製造販売承認の取得に向けて開発を進めています。

なお、DW-1002にかかる各開発品の現時点での進捗は以下のとおりです。

開発コード	適応症	市場	開発段階	進捗状況
DW-1002	内境界膜剥離	欧州	上市	販売中
	内境界膜剥離	米国	承認	DORCにて販売準備中
	内境界膜剥離	カナダ	申請	DORCにて申請
	内境界膜染色	日本	第Ⅲ相臨床試験	わかもと製薬にて開発中
	白内障手術	日本	第Ⅲ相臨床試験	わかもと製薬にて開発中

以 上