

2017年1月23日

各 位

社 名 みらかホールディングス株式会社  
代表者名 代表執行役社長 竹内 成和  
コード番号 4 5 4 4 東証第1部  
問合せ先 IR 広報グループ  
電話番号 03-5909-3337

## ルミパルス<sup>®</sup>専用試薬「Lumipulse<sup>®</sup> G B-Amyloid1-42」発売のお知らせ

当社の連結子会社である富士レビオ株式会社（以下「富士レビオ」）は、Fujirebio Europe N.V.（ベルギー、以下「FRE」）を通じ、ルミパルス<sup>®</sup>測定試薬「Lumipulse<sup>®</sup> G B-Amyloid1-42」を欧州で発売いたします。本試薬は、富士レビオの主力機器である全自動化学発光酵素免疫測定システム「ルミパルス<sup>®</sup> G1200」及び「ルミパルス<sup>®</sup> G600II」において、アルツハイマー病と関わりのある B-Amyloid1-42 を測定いたします。

アルツハイマー病は認知症の半数以上を占め、そのリスクは年齢とともに上昇することから、高齢化が進む先進国を中心に社会的な問題にもなっています。FRE は、20 年以上に渡りアルツハイマー病の診断薬を ELISA 製品「INNOTEST<sup>®</sup>」として販売し<sup>※1</sup>、欧州における許認可（CE マーク）を得た診断薬を提供することでアルツハイマー病の診断を牽引して参りました。

昨今アルツハイマー病に対する新薬の開発が進められるなか、この度のルミパルス<sup>®</sup>専用試薬を新たに発売することで、院内検査がより容易になるとともに検査の効率化が見込まれ、治療への貢献ができるものと期待しております。また、本製品は脳脊髄液を検体としておりますが、患者様の負担軽減を目指し、より侵襲性が低い血液を検体とした検査の開発にも取り組んで参ります。

全自動システムでの測定可能な世界初のアルツハイマー項目となることから、欧州におけるルミパルス<sup>®</sup>事業の拡大に寄与できるものと期待しております。

以 上

※1 CE マーク取得製品：INNOTEST<sup>®</sup> hTAU Ag、INNOTEST<sup>®</sup> B-AMYLOID(1-40)、  
INNOTEST<sup>®</sup> B-AMYLOID(1-42)、INNOTEST<sup>®</sup> PHOSPHO-TAU(181P)