

2026年3月18日

各 位

会社名 科研製薬株式会社
代表者名 代表取締役社長 堀内 裕之
(コード番号 4521 東証プライム市場)
問合せ先 広報 I R 部 亀津 学
(TEL. 03-5977-5002)

遺伝性血管性浮腫 (HAE) 急性発作治療用 血漿カリクレイン阻害薬 「エクテリー®錠 300mg」 の 薬価基準収載および新発売について

科研製薬株式会社(本社:東京都文京区、代表取締役社長:堀内 裕之、以下「科研製薬」)は、2025年12月22日に KalVista Pharmaceuticals, Inc. (本社:米国、マサチューセッツ州ケンブリッジ、最高経営責任者: Benjamin L. Palleiko) の 100%子会社である KalVista Pharmaceuticals Ltd. (本社:英国、以下「カルビスタ社」) が製造販売承認(外国特例承認)を取得した、遺伝性血管性浮腫(Hereditary Angioedema、以下「HAE」)急性発作治療用血漿カリクレイン阻害薬「エクテリー®錠 300mg」(一般名:セボトラルスタット、以下「本剤」)が本日、薬価基準に収載されるとともに、販売を開始したことをお知らせいたします。

本剤は、カルビスタ社で創製された、成人及び12歳以上の小児を対象とする HAE 急性発作に対する世界初かつ唯一の経口急性発作治療用の血漿カリクレイン阻害薬であり、選択的に血漿カリクレインを阻害することにより、HAE 急性発作の原因となる血管透過性の亢進を制御します。

本剤は、希少疾病用医薬品に指定されています。また、対象となる患者数も非常に限られていることから、希少疾病用医薬品などの流通を専門に行う株式会社エス・ディ・コラボを総代理店として、本剤を販売いたします。各医療機関への配送などの対応は、エス・ディ・コラボから委託されたスズケングループの医薬品卸各社が行います。

これまで、HAE の急性発作に対する治療選択肢は注射剤に限られていたことから、本剤は、注射による負担を軽減し、患者さんのアンメットメディカルニーズを満たす新たな治療選択肢となることが期待されています。

< 製品概要 >

販売名	エクテリー®錠 300mg
英名	EKTERLY® Tablets 300mg
一般名	セベトラルスタット
効能又は効果	遺伝性血管性浮腫の急性発作
用法及び用量	通常、成人及び12歳以上の小児にはセベトラルスタットとして1回300mgを経口投与する。効果が不十分な場合又は症状が再発した場合は、2時間以上の間隔をおいて1回300mgを追加投与することができる。ただし、24時間あたりの投与回数は2回までとする。
包装	1錠（ブリスター）×1
薬価	1錠：344,822.10円
製造販売承認日	2025年12月22日
薬価基準収載日	2026年3月18日
発売日	2026年3月18日
外国製造医薬品等 特例承認取得者	KalVista Pharmaceuticals Ltd.（英国）
選任外国製造医薬品等製造販売業者	KalVista Pharmaceuticals Japan 株式会社
販売元	科研製薬株式会社

※ 詳細は最新の電子添文、インタビューフォームをご覧ください。

< 製剤写真 >



以上

【遺伝性血管性浮腫（HAE）】

HAEは、C1インヒビターの欠損または機能不全を主な原因とする遺伝性の希少疾患です。皮膚、消化管、気道など身体のさまざまな部位に突発的に生じる浮腫（発作）が特徴で、腹部では激しい腹痛を、喉頭では呼吸困難を引き起こし、重篤な場合には生命の危険に関わることもあり、速やかな治療が必要とされています。

【KalVista Pharmaceuticals, Inc.】

KalVista Pharmaceuticals, Inc.は、アンメットメディカルニーズの高い疾患の患者を対象とし、画期的な経口薬の創薬および開発に注力する世界的なバイオ医薬品企業です。同社のチームは、HAE に対する世界初かつ唯一の経口オンデマンド治療薬である「EKTERLY®」を発見・開発しました。さらに、世界中の HAE コミュニティと緊密に連携し、この疾患の治療とケアの改善に取り組んでいます。

詳細は www.kalvista.com をご参照ください。

【株式会社エス・ディ・コラボ】

株式会社エス・ディ・コラボは、スズケングループの一員として、希少疾病用医薬品などの医薬品流通を担う会社です。

詳細は <https://www.sdcollabo.co.jp/> をご参照ください。

(参考資料)

・2025年4月9日公表

遺伝性血管性浮腫治療剤「セベトラルスタット」の日本での販売に関する提携及びライセンス契約締結に関するお知らせ

<https://ssl4.eir-parts.net/doc/4521/tdnet/2591203/00.pdf>

・2025年12月22日公表

遺伝性血管性浮腫（HAE）急性発作治療用血漿カリクレイン阻害薬「エクテリー®錠 300mg」の国内製造販売承認取得について

<https://ssl4.eir-parts.net/doc/4521/tdnet/2733794/00.pdf>

本件に関するお問い合わせ先

メディア・投資家・株主の皆さま	医療機関・卸関係者・患者の皆さま
科研製薬株式会社 広報 I R 部 TEL : 03-5977-5002	科研製薬株式会社 医薬品情報サービス室 TEL : 0120-519-874

注意事項:

このニュースリリースに記載されている当社グループの事業に関する将来の見通し等の記述は、現時点で入手可能な情報から予測したものであり、今後の様々な要因により実際の結果とは異なる可能性があります。また、このニュースリリースに含まれている医薬品（開発中のものを含む）に関する記述は、宣伝、広告等や医学的アドバイスを目的としたものではありません。