

NEWS RELEASE<<http://www.takara-bio.co.jp>>平成 28 年 1 月 25 日
T B 1 5 - 0 5 6 7**遺伝子診断用 GMP グレード PCR 酵素の発売**

タカラバイオ株式会社は、GMP に準拠した製造・品質管理のもと製造する GMP グレードの高品質な PCR 酵素「*Takara TaqTM Hot Start Version GMP grade*」を、本年 1 月 29 日より全世界で販売開始いたします。

近年、病気の原因やメカニズムが遺伝子レベルで解明されてきており、遺伝子の個人差が治療薬の有効性、副作用、病態などの違いに影響していることが分かってきました。患者個人にあった最適な医療の実現のため、医療分野での遺伝子解析の重要性が高まっており、遺伝子診断薬の開発や遺伝子診断の需要が拡大しています。遺伝子解析には遺伝子を增幅する工程がありますが、そこで PCR 酵素と呼ばれる遺伝子增幅用の酵素が使われます。

本製品は、医薬品や診断薬などの製造・品質管理基準である GMP に準拠して、滋賀県草津市の当社施設で製造する PCR 酵素です。診断薬や臨床検査などで求められる高い品質を担保しており、診断薬会社や検査会社などへ販売いたします。また、顧客の要望に応じて濃度や容量などを変えるカスタムサービスも展開し、あらゆるニーズにお応えいたします。

当社グループは、今後とも GMP グレード製品の開発に注力してラインナップを拡充し、拡大する産業支援分野での売上拡大を目指します。

【製品概要】

製品名	容量	製品コード	希望小売価格 (税別)
<i>Takara TaqTM Hot Start Version GMP grade</i>	250 U	R310A	29,000 円



製品の詳細やご購入については、当社営業部営業企画担当(TEL: 077-565-6972)までお問い合わせください。

当資料取り扱い上の注意点

資料中の当社による現在の計画、見通し、戦略、確信などのうち、歴史的事実でないものは、将来の業績に関する見通しであり、これらは現時点において入手可能な情報から得られた当社経営陣の判断に基づくものですが、重大なリスクや不確実性を含んでいる情報から得られた多くの仮定および考えに基づきなされたものであります。実際の業績は、さまざまな要素によりこれら予測とは大きく異なる結果となり得ることをご承知おきください。実際の業績に影響を与える要素には、経済情勢、特に消費動向、為替レートの変動、法律・行政制度の変化、競合会社の価格・製品戦略による圧力、当社の既存製品および新製品の販売力の低下、生産中断、当社の知的所有権に対する侵害、急速な技術革新、重大な訴訟における不利な判決等がありますが、業績に影響を与える要素はこれらに限定されるものではありません。

この件に関するお問い合わせ先
タカラバイオ株式会社
事業開発部
Tel 077-565-6970

＜参考資料＞

【語句説明】

GMP グレード

GMP とは Good Manufacturing Practice の略で、医薬品や体外診断用医薬品などを製造する際に遵守すべき「医薬品及び医薬部外品の製造管理及び品質管理の基準」「医療機器及び体外診断用医薬品の製造管理及び品質管理の基準」を指します。GMP は、安全で品質が担保された医薬品や体外診断用医薬品などを供給するため、製造時の管理、遵守事項を各国の規制当局が定めたものです。GMP グレードとは、GMP に準拠した製造・品質管理のもと製造することをいいます。