

2025 年 12 月 18 日

各 位

上場会社名	中外製薬株式会社
コード番号	4519（東証プライム市場）
本社所在地	東京都中央区日本橋室町 2-1-1
代 表 者	代表取締役社長 CEO 奥田 修
問 合 せ 先	責任者役職名 広報 IR 部長
	氏 名 宮田 香絵
	電 話 番 号
	報道関係者の皆さま 03(3273)0881
	投資家の皆さま 03(3273)0554

経口 GLP-1 受容体作動薬オルホルグリプロンに関する Eli Lilly 社の発表について

[中外製薬株式会社](#)（本社：東京、代表取締役社長 CEO：奥田 修）が創製し、[Eli Lilly and Company](#)（以下、Eli Lilly 社、本社：米国・インディアナポリス、CEO：デイビッド・A・リックス）が全世界での開発権および販売権を保有するオルホルグリプロンにつきまして、2025 年 12 月 18 日（現地時間）、第III相 ATTAIN-MAINTAIN 試験におけるトップライン結果について、Eli Lilly 社よりニュースリリースが発出されましたので、お知らせいたします。

Eli Lilly 社のニュースリリースの要点は下記の通りです。

- ATTAIN-MAINTAIN 試験では、オルホルグリプロンは、セマグルチドまたはゼップバウンドによる減量が確認された後の追加の 52 週間において、プラセボと比較して、体重維持に関する主要評価項目及び全ての重要な副次評価項目を達成
- セマグルチドからオルホルグリプロンに切り換えた参加者はそれまでに達成した体重減少のうち、0.9kg の平均変化にとどまり、減量効果を維持した
- Eli Lilly 社は、オルホルグリプロンを肥満治療薬として米国食品医薬品局（FDA）に承認申請済

Eli Lilly 社のニュースリリース全文は、以下リンクの Latest News よりご参照ください。
Lilly's orforglipron helped people maintain weight loss after switching from injectable incretins to oral GLP-1 therapy in first-of-its-kind Phase 3 trial
<https://investor.lilly.com/>

以 上