

2020年12月2日

各位

会社名 H.U.グループ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

米国 FDA へのアミロイドβ 42/40 比検査の承認申請について

当社の連結子会社である富士レビオ・ホールディングス株式会社傘下の Fujirebio Diagnostics, Inc. (CEO: Monte Wiltse、米国 ペンシルバニア州) は、アルツハイマー病の診断補助として用いられることを目的とし、全自動化学発光酵素免疫測定システム「ルミパルス®」にて測定した「アミロイドβ 1-42」「アミロイドβ 1-40」比を用いた検査（以下「本検査」）について、米国食品医薬品局（以下「FDA」）に承認申請いたしました。

なお、本検査は、2019年2月にFDA のBreakthrough Device に指定されております。※1

以上

※1 2019年2月15日付リリース：米国FDAによるアミロイドβ 42/40比測定検査のBreakthrough Deviceへの指定について

【本件に関してのお問い合わせ先】

<メディア関連の方>

コーポレートコミュニケーション部 広報課 TEL : 03-6279-0884 e-mail : pr@hugp.com

<投資家・アナリストの方>

コーポレートコミュニケーション部 IR/SR 課 TEL : 03-5909-3337 e-mail : ir@hugp.com