



2017年11月2日

各位

米国血液学会総会において エミシズマブに関する最新データを発表

[中外製薬株式会社](#)（本社：東京、代表取締役会長 CEO：永山 治）は、米国・アトランタにて12月9日から12日にかけて開催される[第59回米国血液学会総会](#)（The American Society of Hematology：ASH）において、血友病Aを対象として開発中のバイスペンフィック抗体エミシズマブに関し、複数の口述およびポスター発表が行われますので、お知らせします。

ASH 期間中、血液凝固第 VIII 因子に対するインヒビターを保有する血友病 A を対象とした第 III 相国際共同治験である HAVEN 1 試験（NCT02622321）および HAVEN 2 試験（NCT02795767）に関し、6カ月のフォローアップデータが発表されます。HAVEN 2 試験に関しては、ASH の公式プレスプログラムとして、12月9日（7:30 EST）に発表される予定です。なお、HAVEN 1 試験は青年期および成人、HAVEN 2 試験は小児の患者さんを対象としており、両試験ともロシュ社およびジェネンテック社と共同で実施しています。

このほか、インヒビター保有／非保有の血友病 A 患者さんを対象とした、エミシズマブの4週に1回の皮下投与による予防投与療法を評価する第 III 相国際共同治験である HAVEN 4 試験（NCT03020160）の予備データや、非介入試験より得られた12歳未満のインヒビター保有の小児患者さんの実臨床データも発表されます。

エミシズマブに関する主要なアブストラクト一覧

題目	発表日時
Emicizumab Prophylaxis in Adolescent/Adult Patients with Hemophilia A Previously Receiving Episodic or Prophylactic Bypassing Agent Treatment: Updated Analyses from the HAVEN 1 Study	#1071 ポスター発表 (session 322) 2017年12月9日 17:30 – 19:30 EST
HAVEN 2 Updated Analysis: Multicenter, Open-label, Phase 3 Study to Evaluate Efficacy, Safety and Pharmacokinetics of Subcutaneous Administration of Emicizumab Prophylaxis in Pediatric Patients with Hemophilia A with Inhibitors	#85 口頭発表 (session 322) 2017年12月9日 9:45 EST (9:30 – 11:00 EST)

<p>Emicizumab Subcutaneous Dosing Every 4 Weeks for the Management of Hemophilia A: Preliminary Data from the Pharmacokinetic Run-in Cohort of a Multicenter, Open-label, Phase 3 Study (HAVEN 4)</p>	<p>#86 口頭発表 (session 322) 2017年12月9日 10:00 EST (9:30 – 11:00 EST)</p>
<p>Bleeding Events and Safety Outcomes in Pediatric Persons with Hemophilia A with Inhibitors: The First Non-interventional Study (NIS) from a Real-World Setting</p>	<p>#1089 ポスター発表 (session 322) 2017年12月9日 17:30 – 19:30 EST</p>

以上