

すべての革新は患者さんのために



Roche ロシュグループ

2019年11月1日

各位

血友病 A 治療薬 Hemlibra、 台湾においてインヒビター保有の血友病 A を対象として発売

- ・ 2019年11月1日付けで、Hemlibra が台湾でインヒビター保有の血友病 A を対象に発売

[中外製薬株式会社](#)（本社：東京、代表取締役社長 CEO：小坂 達朗）は、当社の100%子会社である [台湾中外製薬股份有限公司](#)（本社：台北市、董事長：陳 榮華）が、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 に対する週 1 回の皮下投与による予防投与療法を効能・効果として当社創製の Hemlibra[®]を本日発売したことをお知らせいたします。

上席執行役員プロジェクト・ライフサイクルマネジメント共同ユニット長の奥田 修は、「現在、Hemlibra は世界で 4,000 名以上の方々の血友病 A 治療にお役立ていただいています。このたび、Hemlibra がインヒビター保有の血友病 A に対して台湾においても販売できることを大変嬉しく思います」と述べるとともに、「Hemlibra が、台湾のインヒビター保有血友病 A の方々にとって、新たな治療選択肢として貢献できるよう、台湾中外製薬と協働してまいります」と語っています。

Hemlibra について

Hemlibra は、当社独自の抗体改変技術を用いて創製されたバイスペシフィック抗体です。本剤は活性型第 IX 因子と第 X 因子に結合し、活性型第 IX 因子による第 X 因子の活性化反応を促進することで、血友病 A で欠損または機能異常を来している第 VIII 因子の補因子機能を代替します^{1, 2)}。本剤は、2017 年 11 月に米国食品医薬品局（FDA）より血液凝固第 VIII 因子に対するインヒビターを保有する成人および小児の血友病 A（先天性血液凝固第 VIII 因子欠乏症）に対する週 1 回の皮下投与による予防投与療法に対し世界で初めて承認されて以来、現在では世界 90 カ国以上で承認されています。

1) Kitazawa, et al. Nature Medicine 2012; 18(10): 1570

2) Sampei, et al. PLoS ONE 2013; 8: e57479

上記本文中に記載された製品名は、法律により保護されています。

以上