

すべての革新は患者さんのために



Roche ロシュグループ

2020年3月24日

各位

アクテムラ、新型コロナウイルス肺炎を対象とする臨床試験の実施につき、 ジェネンテックがFDAの承認を取得

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、当社が創製したヒト化抗ヒトIL-6レセプターモノクローナル抗体「アクテムラ[®]」[一般名：トシリズマブ（遺伝子組換え）]について、米国ジェネンテック社が、重症の新型コロナウイルス肺炎による入院患者を対象とした臨床試験の実施につき米国食品医薬品局（FDA）の承認を取得した旨のプレスリリースを3月23日（現地時間）に行いましたのでお知らせいたします。

プレスリリースの詳細につきましては、以下のURLをご参照ください。

- Genentech Announces FDA Approval of Clinical Trial for Actemra to Treat Hospitalized Patients With Severe COVID-19 Pneumonia
<https://www.gene.com/media/press-releases/14843/2020-03-23/genentech-announces-fda-approval-of-clin>

【ご参考】

ロシュ社による、新型コロナウイルス感染症を対象としたアクテムラの臨床試験について（2020年3月19日プレスリリース）

https://www.chugai-pharm.co.jp/news/detail/20200319154500_958.html

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