

すべての革新は患者さんのために



Roche ロシュグループ

2021年6月25日

各位

## アクテムラ、新型コロナウイルス感染症による入院患者を対象とし、 ジェネンテックがFDAの緊急使用許可を取得

中外製薬株式会社（本社：東京、代表取締役社長 CEO：奥田 修）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<sup>®</sup>」[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、新型コロナウイルス感染症による入院患者（小児及び成人）を対象とし、米国食品医薬品局（FDA）の緊急使用許可（Emergency Use Authorization：EUA）を取得した旨のプレスリリースを6月24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's Actemra Receives FDA Emergency Use Authorization for the Treatment of COVID-19 In Hospitalized Adults and Children  
<https://www.gene.com/media/press-releases/14917/2021-06-24/genentechs-actemra-receives-fda-emergenc>

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