

すべての革新は患者さんのために



Roche ロシュグループ

2022年12月19日

各位

ヘムライブラ、欧州における中等症血友病 A への適応拡大について CHMP が承認勧告

中外製薬株式会社（本社：東京、代表取締役社長 CEO：奥田 修）は、抗血液凝固第 IXa/X 因子ヒト化二重特異性モノクローナル抗体 血液凝固第 VIII 因子機能代替製剤ヘムライブラ® [一般名：エミズマブ（遺伝子組換え）] について、欧州医薬品委員会（CHMP）が、中等症血友病 A に対する適応拡大の承認勧告を実施したことをロシュ社がプレスリリースしましたので、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。

- CHMP recommends expansion of EU label for Hemlibra to include people with moderate haemophilia A

<https://www.roche.com/media/releases/med-cor-2022-12-16>

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