

すべての革新は患者さんのために



Roche ロシュグループ

2024年7月1日

各位

ピアスカイ、発作性夜間ヘモグロビン尿症に対し欧州で 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、当社創製の pH 依存的結合性ヒト化抗補体（C5）モノクローナル抗体ピアスカイ[®] [一般名：クロバリマブ（遺伝子組換え）] について、ロシュが Media Release を発出したことをご知らせいたします。欧州医薬品庁（EMA）の医薬品委員会（CHMP）は、未治療または C5 阻害剤による治療を受けたことのある成人および小児（12 歳以上で体重が 40kg 以上）の発作性夜間ヘモグロビン尿症（PNH）患者さんに対して承認勧告を実施しました。

詳細は、以下ロシュ社の Media Release をご参照ください。

CHMP recommends EU approval of Roche's PiaSky for people with PNH, a rare, life-threatening blood condition

<https://www.roche.com/media/releases/med-cor-2024-06-28>

以上