

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8月27日

各位

ピアスカイに関するロシュ社の発表について
(発作性夜間ヘモグロビン尿症に対し欧州で承認取得)

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、ロシュ社が欧州委員会（EC）より未治療または 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を取得した旨 Media Release を発出したことをご知らせいたします。

詳細は、以下ロシュ社の Media Release をご参照ください。

Roche's PiaSky approved in the EU as the first monthly subcutaneous treatment for people with PNH

<https://www.roche.com/media/releases/med-cor-2024-08-27>

以上