



Better Health, Brighter Future

会社名 武田薬品工業株式会社
代表者 代表取締役社長 長谷川閑史
(コード番号 4502 東証第1部)
報道関係問合せ先 コーポレート・コミュニケーション部
Tel 03-3278-2037

News Release

2014年4月17日

悪性リンパ腫治療剤「アドセトリス®点滴静注用 50mg」の日本における発売について

当社は、本日、悪性リンパ腫治療剤「アドセトリス®点滴静注用 50mg」(一般名:ブレンツキシマブ ベドチン、以下「アドセトリス」)について、再発・難治性の CD30 陽性ホジキンリンパ腫および再発・難治性の CD30 陽性未分化大細胞リンパ腫を適応症として、日本で発売しましたのでお知らせします。
本剤は、厚生労働省より 2012 年 3 月に希少疾病用医薬品に指定され、2014 年 1 月 17 日に製造販売承認を取得し、本日、薬価収載されました。

本剤は、CD30 抗原を標的とする抗体と微小管阻害作用を持つ低分子薬剤(モノメチルアウリスタチン E: MMAE)とを、シアトルジェネティクス社の特許技術を用いてリンカーで結合させた抗体薬物複合体です。この複合体は血中では安定であり、CD30 抗原が発現した腫瘍細胞に選択的に作用し、腫瘍細胞内に取り込まれた後、タンパク質分解酵素によりリンカーが切断されて MMAE を放出するよう設計されています。

当社の取締役 医薬営業本部長 岩崎真人は「アンメットメディカルニーズが高く、未だに標準的な治療法が確立されていない再発・難治性の CD30 陽性ホジキンリンパ腫および再発・難治性の CD30 陽性未分化大細胞リンパ腫の患者さんに対して、アドセトリスは新たな治療オプションになると考えています。当社は今後も、日本の患者さんに革新的な医薬品をできるだけ早く届けられるよう、一丸となって取り組んでまいります」と述べています。

以上

<参考:アドセトリスの概要>

販売名	アドセトリス®点滴静注用 50mg
一般名	ブレンツキシマブ ベドチン(遺伝子組換え)
用法・用量	通常、成人には、ブレンツキシマブ ベドチン(遺伝子組換え)として3週間に1回 1.8mg/kg(体重)を点滴静注する。なお、患者の状態に応じて適宜減量する。
効能・効果	再発又は難治性のCD30陽性の下記疾患: ホジキンリンパ腫 未分化大細胞リンパ腫

※本件を含めた 2014 年度連結業績予想は、2014 年 5 月 8 日に公表予定です。