

2015年11月24日

各位

小野薬品工業株式会社

**欧州委員会が再発の多発性骨髄腫患者の治療薬として  
KYPROLIS® (carfilzomib) の併用療法を承認**

Amgen (以下、アムジェン社) は、2015年11月19日 (米国現地時間)、欧州委員会 (EC) が1回以上の前治療歴を有する多発性骨髄腫成人患者に対する治療を適応とした Kyprolis® (carfilzomib) 静脈注射と Revlimid® (lenalidomide) およびデキサメタゾンとの併用 (KRd) 療法について、承認したことを発表しました。Kyprolis は、再発の多発性骨髄腫患者の治療薬として、欧州連合 (EU) で併用療法が初めて承認された不可逆性プロテアソーム阻害剤です。

以下にアムジェン社が発表したニュースリリースのホームページリンクを掲載していますので、ご参照ください。

<http://www.amgen.com/media/news-releases/2015/11/european-commission-approves-kyprolis-carfilzomib-for-combination-use-in-the-treatment-of-patients-with-relapsed-multiple-myeloma/>

国内では、2010年9月に、当社はオニキス社 (アムジェン社の子会社) とライセンス契約を締結し、オニキス社の二つのプロテアソーム阻害剤 (carfilzomib/注射剤と oprozomib/経口剤) について、全がん腫を対象に日本で独占的に開発・商業化する権利を取得しました。

当社は、2015年8月に、「カルフィルゾミブ (ONO-7057)」について、再発又は難治性の多発性骨髄腫の治療薬として国内製造販売承認申請しました。

以上

&lt;本件に関する問い合わせ先&gt;

小野薬品工業株式会社 広報部

TEL : 06-6263-5670

FAX : 06-6263-2950