

2011年12月7日

白血病治療剤「エルウィニア L-アスパラギナーゼ」の治験開始について

大原薬品工業株式会社は2010年12月13日に厚生労働省より開発要請を受けた「エルウィニア L-アスパラギナーゼ」の治験届を、2011年11月25日 独立行政法人 医薬品医療機器総合機構（PMDA）に提出いたしました。

これにより、本格的な開発がスタートしたことをご連絡申し上げます。

今後、投与に向けた準備、PMDAからの照会事項に対する対応等順次進めて参ります。

当薬剤は医療上必要性の高い未承認薬・適応外薬検討会議において、その必要性について評価され、厚生労働省より開発要請を受けて開発中である急性リンパ性白血病の治療薬です。

当社は現在困られておられる患者さんのために、一刻も早く承認されるよう今後も一生懸命努力致します。

皆様からの絶大なるご支援を大原薬品としても期待致します。

本件に関するお問い合わせ先：
大原薬品工業株式会社
担当：芦澤（あしざわ） 井用（いよう）
TEL：03-6740-7701 e-mail：info@ohara-ch.co.jp