



2013年4月1日

「エボルトラ[®]点滴静注 20mg」の承継について

サノフィ株式会社(本社:東京都新宿区、代表取締役社長:ジェズ・モールディング、以下「サノフィ」とジェンザイム・ジャパン株式会社(本社:東京都新宿区、代表取締役:中村良和、以下「ジェンザイム」)は、本日、「エボルトラ[®]点滴静注 20mg」(一般名:クロファラビン)の製造販売承認を、ジェンザイムからサノフィに承継しましたのでお知らせいたします。

エボルトラ[®]は、2005年10月の未承認薬使用問題検討会議において医療上の必要性が高い薬剤として取り上げられ、2007年に厚生労働省よりジェンザイムが開発要請を受けました。その後未承認薬等開発支援センターなどから助成金を受けて2010年より開発を開始し、本年3月25日付で、再発又は難治性の急性リンパ性白血病の適応でジェンザイムが製造販売承認を取得しています。

「エボルトラ[®]点滴静注 20mg」の製品情報は下表の通りです。

| 製品名 | 一般名 | 効能又は効果 |
|------------------------------|---------|-------------------|
| エボルトラ [®] 点滴静注 20mg | クロファラビン | 再発又は難治性の急性リンパ性白血病 |

以上