000 小野薬品工業株式会社

2021年3月30日

各位

欧州医薬品庁が、筋層浸潤性尿路上皮がん患者の術後補助療法として、 ブリストル マイヤーズ スクイブによるオプジーボの申請を受理

本資料は、小野薬品工業と戦略的提携契約を締結しているブリストル マイヤーズ スクイブが 2021年3月29日(米国現地時間)に発表した英語原文のプレスリリースを和文抄訳として提供するものです。和文抄訳の内容につきましては、英語原文が優先されます。

英語原文のプレスリリースは、https://www.bms.com/media/press-releases.html をご覧ください。

オプジーボについて

オプジーボは、programmed cell death-1 (PD-1) と PD-1 リガンドの経路を阻害することで身体の免疫系を利用して抗腫瘍免疫応答を再活性化する PD-1 免疫チェックポイント阻害薬です。がんを攻撃するために身体の免疫系を利用するオプジーボは、日本で 2014 年 7 月に悪性黒色腫で承認を取得以降、複数のがん腫において重要な治療選択肢となっています。現在、日本、韓国、台湾、中国、米国および EU を含む 65 カ国以上で承認されています。

オプジーボの国内承認状況について

日本では、当社が 2014 年 7 月に「根治切除不能な悪性黒色腫」の効能又は効果で承認を取得し、 2014 年 9 月に同適応症で発売しました。

その後、2015 年 12 月に「切除不能な進行・再発の非小細胞肺がん」、2016 年 8 月に「根治切除不能又は転移性の腎細胞がん」、2016 年 12 月に「再発又は難治性の古典的ホジキンリンパ腫」、2017 年 3 月に「再発又は遠隔転移を有する頭頸部がん」、2017 年 9 月に「がん化学療法後に増悪した治癒切除不能な進行・再発の胃がん」、2018 年 8 月に「がん化学療法後に増悪した切除不能な進行・再発の悪性胸膜中皮腫」、および 2020 年 2 月に「がん化学療法後に増悪した治癒切除不能な進行・再発の高頻度マイクロサテライト不安定性(MSI-High)を有する結腸・直腸がん」と「がん化学療法後に増悪した根治切除不能な進行・再発の食道がん」の効能又は効果の追加承認を取得しました(9 つのがん腫で承認)。

また、食道胃接合部がん、肝細胞がん、尿路上皮がん、卵巣がん、膀胱がん、前立腺がん、膵がん、胆道がん等を対象とした臨床試験を実施中です。

以上

<本件に関する問い合わせ> 小野薬品工業株式会社 広報部

> TEL: 06-6263-5670 FAX: 06-6263-2950

l Bristol Myers Squibb™

本資料は、ブリストル マイヤーズ スクイブが 2021 年 3 月 29 日に発表しましたプレスリリースの和文抄訳であり、 内容につきましては英語原文が優先されます。

欧州医薬品庁が、筋層浸潤性尿路上皮がん患者の術後補助療法として、 ブリストルマイヤーズスクイブによるオプジーボの申請を受理

- 承認された場合、オプジーボは、欧州の筋層浸潤性尿路上皮がん患者にとって初めての術後 補助免疫療法の選択肢となります。
- 今回の申請は、オプジーボが同患者集団において無病生存期間を2倍近く延長し、良好な忍 容性を示したCheckMate -274 試験の肯定的な結果に基づいています。
- オプジーボによる治療法は、膀胱がん、悪性黒色腫、食道/胃食道接合部がんおよび非小細胞 肺がんの早期ステージのがん腫を対象とした 4 つの第Ⅲ相試験で有効性を示しました。

(ニュージャージー州プリンストン、2021 年 3 月 29 日) ーブリストル マイヤーズ スクイブ (NYSE: BMY/本社: 米国ニューヨーク/CEO: ジョバンニ・カフォリオ) は、本日、欧州医薬品庁 (EMA) が、切除後の高リスク筋層浸潤性尿路上皮がん患者の術後補助療法として、オプジーボ (一般名:ニボルマブ) の適応追加の申請を受理したことを発表しました。本申請の受理により、申請資料の提出が完了し、EMA の中央審査が開始されます。

ブリストル マイヤーズ スクイブの泌尿生殖器がん領域、バイスプレジデント兼開発プログラム責任者である Dana Walker (M.D.、M.S.C.E.) は、次のように述べています。「筋層浸潤性尿路上皮がんの根治切除後、無病状態にあると思われる患者さんであっても、再発のリスクは高く、約半数の患者さんが再発を経験します。CheckMate -274 試験では、オプジーボが再発および死亡リスクを有意に軽減し、同患者集団に対する安全かつ有効な治療選択肢というニーズに対処する可能性を示しました。欧州連合の筋層浸潤性尿路上皮がん患者さんに、初めての術後補助免疫療法の選択肢をお届けするという目標に向け、EMA と協働して取り組んでまいります。」

今回の申請は、この設定において免疫療法薬による初めての肯定的な第Ⅲ相 CheckMate -274 試験の結果に基づいています。同試験において、オプジーボは、プラセボと比較して、患者の PD-L1 発現レベルにかかわらず、無病生存期間 (DFS) を延長しました。オプジーボの忍容性は全体的に良好であり、安全性プロファイルは、固形がんの患者においてこれまでに報告されたオプジーボの試験のものと一貫していました。CheckMate -274 試験の主要解析結果は、2021 年 2 月 12 日に米国臨床腫瘍学会泌尿器がんシンポジウムで口頭発表されました。

ブリストル マイヤーズ スクイブは、CheckMate -274 臨床試験にご参加いただいた患者さんおよび治験担当医師の皆様に感謝の意を表明します。

CheckMate -274 試験について

CheckMate -274 試験は、根治切除後の再発リスクが高い筋層浸潤性尿路上皮がん患者を対象に、オプジーボとプラセボを比較評価した多施設無作為化二重盲検第Ⅲ相臨床試験です。患者 709 例が、オプジーボ 240 mg を 2 週間間隔で投与する群またはプラセボ群に 1:1 の割合で無作為に割り付けられ、最長 1 年間の投与を受けました。本試験の主要評価項目は、全無作為化患者(すなわち Intention-To-Treat 集団)および PD-L1 発現レベルが 1%以上の患者サブセットにおける DFS です。主な副次評価項目は、全生存期間、非尿路上皮無再発生存期間および疾患特異的生存期間です。

尿路上皮がんについて

膀胱の内側に並ぶ細胞で最も多く発生する尿路上皮がんは、世界で 10 番目に多いがん腫であり、 毎年約 55 万人が新たに診断されています。膀胱に加えて、尿路上皮がんは、尿管および腎盂を含む 尿路の他の部分に発生する可能性があります。尿路上皮がんの大多数は早期に診断されますが、再 発率と病勢進行率が高くなっています。筋層浸潤性尿路上皮がんの根治切除を受けた患者の 50%以 上が再発します。転移性がんとして再発した患者の予後は、全身療法を受けた場合であっても不良 です。

ブリストルマイヤーズスクイブ:がん患者さんのためのより良い未来を目指して

ブリストルマイヤーズスクイブは、「サイエンスを通じて、患者さんの人生に違いをもたらす」というビジョンを掲げています。がん研究で私たちが目指すのは、より良い健やかな日々をもたらす医薬品を患者さんにお届けすること、そして、がんの治癒を可能にすることです。私たちはこれまでも、さまざまながん腫において生存期間を改善してきました。その実績を足掛かりに、ブリストルマイヤーズスクイブの研究者は、患者さん一人ひとりに合わせた個別化医療の新たな地平を拓くとともに、革新的なデジタルプラットフォームによって得たデータをインサイトに変え、研究の着眼点を明らかにしています。卓越した科学的知見、最先端の技術および創薬プラットフォームにより、私たちは、あらゆる角度からがん治療にアプローチします。がんは、患者さんの人生のさまざまな場面に深刻な影響を及ぼします。ブリストルマイヤーズスクイブは、診断からサバイバーシップまで、がん治療のすべての側面に違いをもたらすべく尽力しています。がん治療のリーダーである私たちは、がんと闘うすべての人々の力となり、より良い未来を築くべく取り組んでいます。

オプジーボについて

オプジーボは、身体の免疫系を利用して抗腫瘍免疫応答を再活性化する PD-1 免疫チェックポイント阻害薬です。がんを攻撃するために身体の免疫系を利用するオプジーボは、複数のがん腫において重要な治療選択肢となっています。

業界をリードするオプジーボのグローバル開発プログラムは、ブリストル マイヤーズ スクイブの がん免疫療法における科学的知見に基づいており、さまざまながん腫を対象に、第Ⅲ相試験を含む 全段階において広範な臨床試験が実施されています。今日に至るまで、オプジーボの臨床試験プログラムには、35,000 人以上の患者さんが参加しています。オプジーボの臨床試験は、治療におけるバイオマーカーの役割、特に、一連の PD-L1 の発現状況においてオプジーボが患者さんにどのようなベネフィットをもたらすかについて理解を深めることに役立っています。

オプジーボは、2014年7月に承認を取得した世界初のPD-1免疫チェックポイント阻害薬となり、現在、米国、欧州、日本および中国を含む 65 カ国以上で承認されています。2015年 10 月、ブリストル マイヤーズ スクイブは、オプジーボとヤーボイの併用療法において転移性悪性黒色腫の適応でがん免疫療法薬の併用療法として初めて承認を取得し、現在、米国と欧州を含む 50 カ国以上で承認されています。

オプジーボの適応症および安全性情報について

米国でのオプジーボの適応症および安全性情報については、原文リリースをご参照ください。

ブリストル マイヤーズ スクイブと小野薬品工業の提携について

2011年、ブリストルマイヤーズスクイブは、小野薬品工業と締結した提携契約により、当時、小野薬品工業がすべての権利を保有していた北米以外の地域のうち、日本、韓国、台湾を除く世界各国におけるオプジーボの開発・商業化に関する権利を獲得しました。2014年7月23日、ブリストルマイヤーズスクイブと小野薬品工業は、この戦略的提携契約をさらに拡張し、日本、韓国、台湾のがん患者さん向けに複数の免疫療法薬を単剤療法および併用療法として共同開発・商業化することを合意しました。

ブリストル マイヤーズ スクイブについて

ブリストル マイヤーズ スクイブは、深刻な病気を抱える患者さんを助けるための革新的な医薬品を開発し、提供することを使命とするグローバルなバイオファーマ製薬企業です。ブリストル マイヤーズ スクイブに関する詳細については、<u>BMS.com</u>をご覧くださるか、<u>LinkedIn</u>、<u>Twitter</u>、<u>YouTube</u>、<u>Facebook</u>および <u>Instagram</u> をご覧ください。

セルジーン社およびジュノ・セラピューティクス社は、ブリストル マイヤーズ スクイブの **100**%子会社です。米国以外のいくつかの国では、現地法の規定により、セルジーン社およびジュノ・セラピューティクス社は「Celgene, a Bristol Myers Squibb company」および「Juno Therapeutics, a Bristol Myers Squibb company」と称されています。

将来予測等に関する記述の注意事項

本プレスリリースは、特に医薬品の研究、開発および商業化について、1995 年民間有価証券訴訟 改正法の趣旨の範疇に含まれる「将来予測に関する記述」を含んでいます。歴史的事実ではないす

べての記述は、将来予測であるか、将来予測であると見なされるものです。そうした将来予測に関 する記述は過去の実績ならびに将来の業績、目標、計画および目的に関する現在の予想および予測 に基づくものであり、今後数年間で予測が困難あるいは当社の支配下にない遅延、転換または変更 を来たす内的または外的要因を含む内在的リスク、仮定および不確実性を伴い、将来の業績、目標、 計画および目的が、本文書で記述または示唆されている内容と大きく異なる結果となる可能性があ ります。これらのリスク、仮定、不確実性およびその他の要因には、特に、オプジーボが本プレス リリースに記載された適応症の承認を現在想定している時期に受けられないまたは全く受けられな い可能性、また承認された場合でも、そのような治療薬が本プレスリリースに記載された適応症で 商業的に成功するかどうかは不明であるという点が含まれています。将来予測に関するいかなる記 述も保証されるものではありません。また、適応追加の申請の受理が、EMA の承認基準に影響しな いことにも留意すべきです。本プレスリリースの将来予測に関する記述は、ブリストル マイヤーズ スクイブの事業と市場に影響を与える多くのリスクおよび不確定要素、特にブリストル マイヤーズ スクイブの 2020 年 12 月 31 日に終了した事業年度通期報告書(Form 10-K)、その後の四半期報告 書(Form 10-Q)および当期報告書(Form 8-K)など、当社が証券取引委員会に提出した報告書に リスク要因として記されている不確定要素と共に評価されるべきです。本プレスリリースに記載さ れた将来予測等に関する記述は、本プレスリリースの発表日時点での予測であり、準拠法で特段の 定めのない限り、ブリストル マイヤーズ スクイブは、新たな知見、今後の出来事等に因るか否かを 問わず、一切の将来予測等に関する記述について、公に更新または修正する義務を負うものではあ りません。