

「切除不能な胸腺癌」の 効能又は効果追加のご案内

抗悪性腫瘍剤

薬価基準収載



レンビマ® カプセル **4mg・10mg**

LENVIMA® レンバチニブメシル酸塩製剤

劇薬、処方箋医薬品：注意—医師等の処方箋により使用すること

切除不能な胸腺癌 効能又は効果追加のご案内

抗悪性腫瘍剤

薬価基準収載



謹 啓

平素は弊社ならびに弊社製品につきまして格別のご高配を賜り、厚く御礼申し上げます。

このたびエーザイ株式会社（本社：東京都文京区、以下エーザイ）とMSD株式会社（本社：東京都千代田区、以下MSD）は、抗悪性腫瘍剤「**レンビマ®カプセル4mg、10mg**」（一般名：レンバチニブメシル酸塩）につきまして、「切除不能な胸腺癌」に係る効能又は効果を新たに取得いたしました。

胸腺癌に対して用いられている薬物療法は限られており、アンメット・メディカル・ニーズが高い疾患の一つです。胸腺癌では、VEGF誘発性の血管新生の亢進が腫瘍の浸潤や増殖に関与していること、VEGFの発現と予後不良が相関していること、血清中のVEGF及びFGFが健常人に比べて有意に高値であることが報告されており^{1)~3)}、VEGFR及びFGFRシグナルの阻害による血管新生阻害は、胸腺癌に対する抗腫瘍効果を示す可能性があると考えられております。本剤は、VEGFR 1~3やFGFR 1~4などの受容体型チロシンキナーゼに対する阻害活性を有しており⁴⁾、腫瘍血管新生を阻害することにより、胸腺癌に対する治療効果が期待されます。

本剤は、エーザイ筑波研究所で研究開発された薬剤で、甲状腺癌に係る適応で日本*、米国、欧州、アジアなど65カ国以上で承認を取得しており、また、切除不能な肝細胞癌に係る適応で日本、米国、欧州、中国、アジアなど65カ国以上で承認を取得しています。切除不能な胸腺癌に係る効能又は効果の追加は2020年7月に承認を申請し、このたび2021年3月に日本で世界に先駆けて承認を取得いたしました。

エーザイとMSDは、今回の効能又は効果追加を機に、甲状腺癌患者様、肝細胞癌患者様とともに胸腺癌患者様へ、日本で創製いたしました「**レンビマ®カプセル4mg、10mg**」での貢献を果たしてまいる所存です。なお、「切除不能な胸腺癌」における本剤の医療機関への情報提供活動については、エーザイが担当いたします。

今後ともご指導、ご鞭撻を賜りますよう、何卒宜しくお願い申し上げます。

1) Lattanzio R, et al. Lung Cancer. 2014; 85(2): 191-196.
2) Karube Y, et al. J Cardiothorac Surg. 2016; 11: 85.
3) Sasaki H, et al. Surg Today. 2001; 31(11): 1038-1040.
4) 社内資料：レンバチニブメシル酸塩のIn vitro薬理試験 [LEN-0015]

*根治切除不能な甲状腺癌

謹 白

2021年 3月吉日

エーザイ株式会社 常務執行役
エーザイ・ジャパン 藪根 英典

MSD株式会社 代表取締役社長
カイル・タトル



製造販売元

エーザイ株式会社

東京都文京区小石川4-6-10



販売提携

MSD株式会社

東京都千代田区九段北1-13-12

文献請求先・製品情報お問い合わせ先：エーザイ株式会社 hhcホットライン
フリーダイヤル 0120-419-497 9～18時(土、日、祝日 9～17時)