

2021年5月6日

各位

大日本住友製薬株式会社

**連結子会社エンジバント社が開発中のファーマー病治療剤 RVT-801 の
Aceragen 社への譲渡に関するお知らせ**

大日本住友製薬株式会社(本社:大阪市、代表取締役社長:野村 博)の連結子会社であるエンジバント・セラピューティクス・リミテッド(以下「エンジバント社」)は、ファーマー病を対象として開発中(非臨床段階)の組み換えヒト酸性セラミダーゼである RVT-801(開発コード)の開発・販売等に関する全ての権利を Aceragen, Inc.(本社:米国 ノースカロライナ州、以下「Aceragen 社」)に譲渡する契約を締結したことを、2021年5月3日(現地時間)に発表しましたので、お知らせします。

本契約締結の対価として、エンジバント社は Aceragen 社より、契約一時金、開発マイルストーンおよび販売マイルストーンとして総額で最大 2 億 2,600 万米ドル(約 245 億円)ならびに販売額に応じた段階的なロイヤリティを受け取る可能性があります。

RVT-801 は、米国食品医薬品局(FDA)より希少小児疾患治療薬指定、ファストトラック指定、希少疾患治療薬指定を、欧州医薬品庁(EMA)より希少疾患治療薬指定を受けています。FDA の承認を受ければ、優先審査バウチャーが付与されることが期待されます。

(ご参考)

Aceragen, Inc.について

Aceragen 社は、米国 ノースカロライナ州 ダーラムに本社を置く、バイオ医薬品企業で、希少および超希少疾患を対象とした革新的な治療法の開発に注力しています。詳細については、<http://www.aceragen.com/> をご覧ください。

エンジバント社について

エンジバント社は、深刻な希少疾患をもつ人々のために斬新で革新的な再生医療の開発に取り組むバイオ医薬品企業です。極めて希で生命を脅かす小児免疫不全である小児先天性無胸腺症を対象に、組織移植による再生医療である RVT-802 を FDA に申請済(審査終了目標日は 2021 年 10 月 8 日)です。RVT-802 は、FDA より再生医療先端治療指定を含む、複数の指定を受けています。大日本住友製薬はロイバント・サイエンシズ・リミテッドとの戦略的提携により、新設子会社であるスミバント社の傘下に 2019 年 12 月にエンジバント社を完全子会社化しました。エンジバント社に関する詳細については、<https://enzyvant.com/> をご覧ください。

以上

○本件に関するお問い合わせ先

大日本住友製薬株式会社 コーポレートコミュニケーション部
(大阪) TEL 06-6203-1407/(東京) TEL 03-5159-3300