



2025 年 11 月 14 日 エーザイ株式会社 バイオジェン・インク

# 早期アルツハイマー病治療剤「レケンビ®」 (レカネマブ) の静注維持投与、 英国において承認を取得

エーザイ株式会社(本社:東京都、代表執行役 CEO:内藤晴夫、以下 エーザイ)とバイオジェン・インク(Nasdaq:BIIB、本社:米国マサチューセッツ州ケンブリッジ、CEO:Christopher A. Viehbacher、以下 バイオジェン)は、このたび、ヒト化抗ヒト可溶性アミロイド  $\beta$  (A $\beta$ ) 凝集体モノクローナル抗体「レケンビ®」(一般名:レカネマブ)について、英国において医薬品医療製品規制庁(MHRA)より、4 週に 1 回投与の静注(IV)維持投与が承認されたことをお知らせします。

英国において、「レケンビ」は、2024 年 8 月に ApoE  $\varepsilon$  4\*ステータスがヘテロ接合体または非保有である成人におけるアルツハイマー病(AD)による軽度認知障害(MCI)または軽度認知症(総称して早期 AD)の治療を適応として承認され、今回の承認により、<math>18 カ月間の 10 mg/kg の隔週投与による初期治療後、10 mg/kg の 4 週に 1 回の維持投与レジメンに移行することができます。

AD は、アミロイド  $\beta$  凝集体からなるアミロイドプラーク(老人斑)およびタウ蛋白の 脳内 の沈着物から形成される神経原線維変化を病理上の特徴とし、プラーク沈着前に始まり、プラーク除去後も継続する進行性の神経変性プロセスを有する疾患です  $^{1,2}$ 。神経変性にはアミロイド  $\beta$  プロトフィブリル\*\*とタウの関与があるとされ  $^{2,3}$ 、「レケンビ」は、プロトフィブリルとプラークの双方をターゲットとする唯一の AD 治療剤であり、その後のタウ蓄積にも影響を与えることが期待されます。

AD の治療は中止すると、バイオマーカーの再上昇が生じ、臨床上の疾患進行の速度がプラセボ群と同等になると報告されています  $^{3-5}$ 。そのため 18 カ月の初期治療後も維持治療を継続することは、AD の進行を遅らせ治療効果を延長させるために重要であり、当事者様が自分らしい生活をより長く続けることに貢献することが期待されています。

英国における認知症の当事者数は 98.2 万人と推定されており $^6$ 、 そのうち約  $6\sim7$  割は、AD であると見積もられています $^7$ 。AD 当事者様数は、今後高齢化の進展と共に増加していくと 考えられています $^{6,7}$ 。

レカネマブについて、エーザイは、開発および薬事申請をグローバルに主導し、エーザイの最終意思決定権のもとで、エーザイとバイオジェンが共同商業化・共同販促を行います。

- \* ApoE(アポリポプロテイン E)は、人間の脂質代謝に関与するタンパク質で、AD に関与していると考えられています。ApoE  $\varepsilon$  4 遺伝子を 1 つだけ持つ人(ヘテロ接合体)や ApoE  $\varepsilon$  4 遺伝子を持たない人(非保有者)は、ApoE  $\varepsilon$  4 遺伝子を 2 つ持つ人(ホモ接合体)よりも ARIA を発症する可能性が低くなります $^8$ 。
- \*\*プロトフィブリルは、AD による脳損傷に寄与し、この進行性の深刻な疾患の認知機能低下に主な役割を果たす、最も毒性が高い A $\beta$  種であると考えられています。プロトフィブリルは脳内の神経細胞の損傷を引き起こし、その結果、複数のメカニズムを介して認知機能に悪影響を及ぼす可能性があります $^3$ 。そのメカニズムとして、不溶性 A $\beta$  プラークの発生を増加させるだけでなく、神経細胞やその他の細胞間のシグナル伝達に直接的な損傷を起こすことも報告されています。プロトフィブリルを減らすことで、神経細胞への損傷や認知機能障害を軽減させ、ADの進行を遅らせる可能性があると考えられています $^4$ 。

本件に関する報道関係お問い合わせ先	
エーザイ株式会社	バイオジェン・インク
PR 部	パブリック アフェアーズ
TEL: 03-3817-5120	public.affairs@biogen.com

#### 参考資料

# 1. レケンビについて

「レケンビ」(一般名:レカネマブ、米国ブランド名:「LEQEMBI」)は、バイオアークティックとエーザイの共同研究から得られた、アミロイドベータ(A $\beta$ )の可溶性(プロトフィブリル)および不溶性凝集体に対するヒト化 IgG1 モノクローナル抗体です。

「レケンビ」は、日本、米国、中国、欧州(EU)、韓国、台湾、サウジアラビア等、51 の国と地域で承認を取得しており、9 カ国で申請中です。18 カ月間の隔週投与による初期治療後の4 週に1 回の IV 維持投与について、英国のほか、米国、中国などにおいて承認を取得し、4 つの国と地域で申請中です。「レケンビ」のこれらの国における承認は、エーザイが実施したグローバル臨床第川相試験である Clarity AD 試験のデータ等に基づくものであり、本試験でレカネマブは主要評価項目とすべての主要な副次評価項目を統計学的に有意な結果をもって達成しました $^1$ 。米国において、2025 年 8 月に皮下注射製剤「LEQEMBI IQLIK」による維持投与の承認を取得し、2025 年 9 月に「LEQEMBI IQLIK」による初期治療からの投与を可能とする段階的申請も開始しました。

2020 年 7 月から、臨床症状は正常で、AD のより早期ステージにあたる脳内 A  $\beta$  蓄積が境界域レベルおよび陽性レベルのプレクリニカル AD を対象とした臨床第 III 相試験(AHEAD 3-45 試験)を米国の AD および関連する認知症の学術的臨床試験のための基盤を提供する Alzheimer's Clinical Trials Consortium(ACTC)とのパブリック・プライベート・パートナーシップ(PPP)で行っています。 ACTC は、National Institutes of Health 傘下の National Institute on Aging による資金提供を受けて

います。また、2022 年 1 月から、セントルイス・ワシントン大学医学部(米国ミズーリ州セントルイス)が主導する優性遺伝アルツハイマーネットワーク試験ユニット(Dominantly Inherited Alzheimer Network Trials Unit、以下 DIAN-TU)が実施する優性遺伝アルツハイマー病(DIAD)に対する臨床試験(Tau NexGen 試験)が進行中です。本試験において、レカネマブは抗 A $\beta$ 療法による基礎療法として選定されました。

## 2. エーザイとバイオジェンによる AD 領域の提携について

エーザイとバイオジェンは、AD 治療剤の共同開発・共同販売に関する提携を 2014 年から行っています。レカネマブについて、エーザイは、開発および薬事申請をグローバルに主導し、エーザイの最終意思決定権のもとで、エーザイとバイオジェンが共同商業化・共同販促を行います。

## 3. エーザイとバイオアークティックによる AD 領域の提携について

2005 年以来、エーザイとバイオアークティックは AD 治療剤の開発と商業化に関して長期的な協力関係を築いてきました。エーザイは、レカネマブについて、2007 年 12 月にバイオアークティックとのライセンス契約により、全世界における AD を対象とした研究・開発・製造・販売に関する権利を取得しています。2015 年 5 月にレカネマブのバックアップ抗体の開発・商業化契約を締結しました。

#### 4. エーザイ株式会社について

エーザイ株式会社は、患者様と生活者の皆様の喜怒哀楽を第一義に考え、そのベネフィット向上に 貢献する「ヒューマン・ヘルスケア(hhc)」を企業理念とし、この理念のもと、人々の「健康憂慮 の解消」や「医療較差の是正」という社会善を効率的に実現することをめざしています。グローバル な研究開発・生産・販売拠点ネットワークを持ち、戦略的重要領域と位置づける「神経領域」「がん 領域」を中心とするアンメット・メディカル・ニーズの高い疾患をターゲットに革新的な新薬の創出 と提供に取り組んでいます。

また、当社は、国連の持続可能な開発目標(SDGs)のターゲット(3.3)である「顧みられない熱帯病(NTDs)」の制圧に向けた活動に世界のパートナーと連携して積極的に取り組んでいます。

エーザイ株式会社の詳細情報は、<a href="https://www.eisai.co.jp">https://www.eisai.co.jp</a> をご覧ください。SNS アカウント X、LinkedIn、Facebook でも情報公開しています。

#### 5. バイオジェン・インクについて

1978年の創立以来、バイオジェンは世界をリードするバイオテクノロジー企業で、患者さんの人生を変革し、株主や私たちのコミュニティに価値をもたらす新薬をお届けするために革新的なサイエンスを開拓しています。私たちは優れた治療アウトカムをもたらすファースト・イン・クラスの治療薬や治療法を推進するために、人類の生物学に対する深い理解を応用し、異なるモダリティを活用します。私たちは長期的な成長をもたらすために投資利益率のバランスを考慮した上で、果敢にリスクを取るというアプローチを採択しています。

バイオジェンに関する情報については、 $\underline{\text{https://www.biogen.com/}}$  および SNS 媒体  $\underline{X}$ 、LinkedIn、Facebook、YouTube をご覧ください。

#### 参考文献

- Iwatsubo T, Irizarry M, van Dyck C, Sabbagh M, Bateman RJ, Cohen S. Clarity AD: a phase 3 placebocontrolled, double-blind, parallel-group, 18-month study evaluating lecanemab in early Alzheimer's disease. Presented at: CTAD Conference; November 29-December 2, 2022; San Francisco, CA.
- 2. Hampel H, Hardy J, Blennow K, et al. The amyloid- $\beta$  pathway in Alzheimer's disease. *Mol Psychiatry*. 2021;26(10):5481-5503.

- 3. Amin L, Harris DA. A β receptors specifically recognize molecular features displayed by fibril ends and neurotoxic oligomers. *Nat Commun.* 2021;12:3451. doi:10.1038/s41467-021-23507-z
- Ono K, Tsuji M. Protofibrils of Amyloid-β are Important Targets of a Disease-Modifying Approach for Alzheimer's Disease. *Int J Mol Sci.* 2020;21(3):952. doi: 10.3390/ijms21030952. PMID: 32023927; PMCID: PMC7037706
- 5. Eisai presents long-term administration data of lecanemab at the Alzheimer's Association International Conference (AAIC) 2024. Available at: https://www.eisai.co.jp/ir/library/presentations/pdf/4523\_240731\_1.pdf
- Alzheimer's Society. 2024. The economic impact of dementia. Available at: https://www.alzheimers.org.uk/about-us/policy-and-influencing/dementia-scale-impact-numbers. Last accessed: August 2024.
- 7. World Health Organization. 2023. Dementia. Available at: https://www.who.int/news-room/fact-sheets/detail/dementia. Last accessed: August 2024
- 8. van Dyck, C.H., et al. Lecanemab in Early Alzheimer's Disease. *New England Journal of Medicine*. 2023;388:9-21. https://www.nejm.org/doi/full/10.1056/NEJMoa2212948

## Biogen Safe Harbor

This news release contains forward-looking statements, including about the potential clinical effects of lecanemab (LEQEMBI); the potential benefits, safety and efficacy of LEQEMBI; potential regulatory discussions, submissions and approvals and the timing thereof; the treatment of Alzheimer's disease; the anticipated benefits and potential of Biogen's collaboration arrangements with Eisai; the potential of Biogen's commercial business and pipeline programs, including lecanemab; and risks and uncertainties associated with drug development and commercialization. These forward-looking statements may be accompanied by such words as "aim," "anticipate," "believe," "contemplate," "continue," "could," "estimate," "expect," "forecast," "goal," "guidance", "hope," "intend," "may," "objective," "plan," "possible," "potential," "predict," "project," "prospect," "should," "target," "will," "would: and other words and terms of similar meaning. Drug development and commercialisation involve a high degree of risk, and only a small number of research and development programmes result in commercialisation of a product. Results in early-stage clinical trials may not be indicative of full results or results from later stage or larger scale clinical trials and do not ensure regulatory approval. You should not place undue reliance on these statements. Given their forward-looking nature, these statements involve substantial risks and uncertainties that may be based on inaccurate assumptions and could cause actual results to differ materially from those reflected in such statements.

These forward-looking statements are based on management's current beliefs and assumptions and on information currently available to management. Given their nature, we cannot assure that any outcome expressed in these forward-looking statements will be realised in whole or in part. We caution that these statements are subject to risks and uncertainties, many of which are outside of our control and could cause future events or results to be materially different from those stated or implied in this document, including, among others, uncertainty of long-term success in developing, licensing, or acquiring other product candidates or additional indications for existing products; expectations, plans and prospects relating to product approvals, approvals of additional indications for our existing products, sales, pricing, growth, reimbursement and launch of our marketed and pipeline products; our ability to effectively implement our corporate strategy; the successful execution of our strategic and growth initiatives, including acquisitions; the risk that positive results in a clinical trial may not be replicated in subsequent or confirmatory trials or success in early stage clinical trials may not be predictive of results in later stage or large scale clinical trials or trials in other potential indications; risks associated with clinical trials, including our ability to adequately manage clinical activities, unexpected concerns that may arise from additional data or analysis obtained during clinical trials, regulatory authorities may require additional information or further studies, or may fail to approve or may delay approval of our drug candidates; the occurrence of adverse safety events, restrictions on use with our products, or

product liability claims; and any other risks and uncertainties that are described in other reports we have filed with the U.S. Securities and Exchange Commission.

These statements speak only as of the date of this press release and are based on information and estimates available to us at this time. Should known or unknown risks or uncertainties materialise or should underlying assumptions prove inaccurate, actual results could vary materially from past results and those anticipated, estimated or projected. Investors are cautioned not to put undue reliance on forward-looking statements. A further list and description of risks, uncertainties and other matters can be found in our Annual Report on Form 10-K for the fiscal year ended December 31, 2024 and in our subsequent reports on Form 10-Q and Form 10-K, in each case including in the sections thereof captioned "Note Regarding Forward-Looking Statements" and "Item 1A. Risk Factors," and in our subsequent reports on Form 8-K. Except as required by law, we do not undertake any obligation to publicly update any forward-looking statements whether as a result of any new information, future events, changed circumstances or otherwise.

#### Digital Media Disclosures

From time to time, we have used, or expect in the future to use, our investor relations website (investors.biogen.com), the Biogen LinkedIn account (linkedin.com/company/biogen-) and the Biogen X account (https://x.com/biogen) as a means of disclosing information to the public in a broad, non-exclusionary manner, including for purposes of the SEC's Regulation Fair Disclosure (Reg FD). Accordingly, investors should monitor our investor relations website and these social media channels in addition to our press releases, SEC filings, public conference calls and websites, as the information posted on them could be material to investors.