

# デュピクセント®皮下注200mgペンの 製造販売承認取得のご案内

謹啓

時下益々ご清祥のこととお慶び申し上げます。

日頃は、弊社並びに弊社製品に格別のご高配を賜り、厚く御礼申し上げます。

このたび、ヒト型抗ヒトIL-4/13受容体モノクローナル抗体「デュピクセント®皮下注300mgシリンジ・ペン/200mgシリンジ[一般名:デュピルマブ(遺伝子組換え)]」につきまして、デュピクセント®皮下注200mgペンの製造販売承認を取得いたしましたので、ご案内申し上げます。

このたびの200mgペンの剤形追加により、小児のアトピー性皮膚炎及び特発性の慢性蕁麻疹の患者さんとそのご家族、医療従事者の皆様に対する新たな治療選択肢のご提供と益々の貢献に努めて参ります。

デュピクセント®はType2炎症性疾患を伴う患者さんに対する治療薬として、以下の効能又は効果に対する承認を取得しております。

- アトピー性皮膚炎(既存治療で効果不十分な生後6か月以上の患者)
- 結節性痒疹(既存治療で効果不十分な成人)
- 特発性の慢性蕁麻疹(既存治療で効果不十分な12歳以上の患者)
- 気管支喘息(既存治療によっても喘息症状をコントロールできない重症又は難治の12歳以上の患者)
- 慢性閉塞性肺疾患(既存治療で効果不十分な成人)
- 鼻茸を伴う慢性副鼻腔炎(既存治療で効果不十分な成人)

今後とも、一層のご指導ご支援を賜りますよう、何卒よろしくお願い申し上げます。

謹白

2025年8月吉日



ヒト型抗ヒトIL-4/13受容体モノクローナル抗体

**デュピクセント®**

DUPIXENT® デュピルマブ(遺伝子組換え)製剤

生物由来製品、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)

薬価基準収載

皮下注300mgペン

皮下注300mgシリンジ

皮下注200mgシリンジ

薬価基準未収載

皮下注200mgペン

剤形追加

2025年7月

製造販売元: **サノフィ株式会社**

〒163-1488

東京都新宿区西新宿三丁目20番2号

販売提携: **リジェネロン・ジャパン株式会社**

〒105-5518

東京都港区虎ノ門二丁目6番1号