

適応追加承認取得のご案内



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、弊社なら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[一般名：デュピルマブ(遺伝子組換え)]」が、日本で初めて「既存治療で効果不十分な結節性痒疹」に適応を有する生物学的製剤として、適応追加承認を取得しましたのでご案内申し上げます。

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、既にアトピー性皮膚炎*1、気管支喘息*2及び鼻茸を伴う慢性副鼻腔炎*3の適応で承認を取得しており、結節性痒疹の新たな治療薬として開発が進められてきました。

結節性痒疹に適応を有する唯一の生物学的製剤となるデュピクセント®は、新たな治療選択肢として患者さんに貢献できる薬剤であると考えております。

今後とも、一層のご指導ご支援を賜りますよう、何卒宜しくお願い申し上げます。

*1 既存治療で効果不十分なアトピー性皮膚炎

*2 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患者に限る）

*3 鼻茸を伴う慢性副鼻腔炎（既存治療で効果不十分な患者に限る）

謹白

2023年6月吉日

サノフィ株式会社 代表取締役社長

岩屋 孝彦



ヒト型抗ヒトIL-4/13受容体モノクローナル抗体

薬価基準収載

デュピクセント® 皮下注 ペン
300mg シリンジ

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）

サノフィ株式会社

sanofi