



適応追加承認取得のご案内

特発性の慢性蕁麻疹*1の適応追加

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、特発性の慢性蕁麻疹*1の治療薬としての適応追加承認を取得いたしましたので、ご案内申し上げます。

デュピクセント®はType2炎症性疾患患者に用いる治療薬として、既にアトピー性皮膚炎*2、結節性痒疹*3、気管支喘息*4、鼻茸を伴う慢性副鼻腔炎*5の適応症に対する承認を取得しております。

今回の適応追加により、特発性の慢性蕁麻疹に適応を有する生物学的製剤として、患者さんとそのご家族のご負担軽減に貢献でき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お願い申し上げます。

- *1 特発性の慢性蕁麻疹（既存治療で効果不十分な患者）
- *2 アトピー性皮膚炎（既存治療で効果不十分な生後6ヵ月以上の小児および成人）
- *3 結節性痒疹（既存治療で効果不十分な成人）
- *4 気管支喘息（既存治療でも喘息症状をコントロールできない重症または難治の患者）
- *5 鼻茸を伴う慢性副鼻腔炎（既存治療で効果不十分な患者）

謹白

2024年2月吉日

サノフィ株式会社
代表取締役社長
岩屋 孝彦

リジェネロン・ジャパン株式会社
カンントリーマネージャー 免疫領域
石井 洋平

T. Iwaya

Y. Ishii



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

製造販売元: サノフィ株式会社

販売提携: リジェネロン・ジャパン株式会社

〒163-1488
東京都新宿区西新宿三丁目20番2号