

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。

さて、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 [一般名:デュピルマブ(遺伝子組換え)]」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。

「デュピクセント®」はIL-4受容体およびIL-13受容体複合体に共通のIL-4受容体αサブユニットに特異的に結合することによりIL-4、IL-13のシグナル伝達を阻害し、アトピー性皮膚炎の病態に深く関与するTh2型炎症反応を抑える初の抗体製剤です。

既存治療で効果不十分なアトピー性皮膚炎患者さんの治療の新たな選択肢として貢献できる薬剤と考えております。

なお、本剤の発売時期につきましては改めてご案内いたします。

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。

謹白

2018年1月吉日

サノフィ株式会社
代表取締役社長
ジャック・ナトン

サノフィ株式会社
サノフィジェンザイム
ジェネラルマネジャー

パスカル・リゴディ



ヒト型抗ヒトIL-4/13受容体モノクローナル抗体

薬価基準未収載

デュピクセント® 皮下注
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)

製造販売: **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