

2024年5月21日

報道関係者各位

ウステキヌマブ（遺伝子組換え）製剤のバイオ後続品（バイオシミラー）
の薬価基準収載のお知らせ

富士製薬工業株式会社（本社：東京都千代田区、以下「当社」）は、本日、下記の通りバイオシミラー1品目について、薬価基準への収載が官報告示されたことをお知らせいたします。

なお、本剤は2024年5月29日の発売を予定しております。

『ウステキヌマブBS皮下注45mgシリンジ「F」』（一般名：ウステキヌマブ（遺伝子組換え）〔ウステキヌマブ後続1〕、以下「本剤」）は、既存治療で効果不十分な尋常性乾癬、乾癬性関節炎を効能効果とする製剤です。

本剤は、当社にとって2013年5月に発売した『フィルグラスチムBS注シリンジ「F」』に続く10年ぶりのバイオシミラー製品です。また、2018年11月に当社とAlvotech（本社：アイスランド）との間で条件合意しているバイオシミラーパイプラインにおいて初めての薬価基準収載品となります。

当社は、2024年9月期を最終年度とする5カ年の中期経営計画において、2029年9月期の「あり姿」の一つにバイオシミラー国内No.1となることを掲げております。今後もバイオシミラーのラインナップの拡充をはかり、日本市場において高品質なバイオシミラーをいち早くお届けすることで、患者さまと医療関係者の皆さまに治療に対するあらたな選択肢を提供し、医療経済においても今まで以上に貢献することが出来ると期待しております。

当社は今後も、「優れた医薬品を通じて、人々の健やかな生活に貢献する」という経営理念のもと製品の拡充を図り、より多くの患者さまの well-being の向上に貢献してまいります

記

薬効分類名	製品名	標準品名
ヒト型抗ヒト IL-12/23p40 モノクローナル抗体製剤	ウステキヌマブ BS 皮下注 45mg シリンジ「F」	ステラーラ®皮下注 45mg シリンジ

以上

■ウステキヌマブ BS 皮下注 45mg シリンジ「F」概要



- 【一般名】 : ウステキヌマブ（遺伝子組換え）
[ウステキヌマブ後続 1]
- 【剤形・含量】 : シリンジ
1 シリンジ(0.5mL)中、ウステキヌマブ（遺伝子組換え） [ウステキヌマブ後続 1] 45mg を含有
- 【効能・効果】 : 既存治療で効果不十分な下記疾患
尋常性乾癬、乾癬性関節炎
- 【発売予定日】 : 2024 年 5 月 29 日

注意事項

本リリースに記載の将来の予想等に関する記述は、リリース作成時点で入手した情報に基づき当社にて判断した予想であり、潜在的なリスクや不確実性が含まれております。様々な要因により、実際の業績等が変動する可能性があることをご承知おきください。予告なしに内容が変更または廃止される場合がございますので、予めご了承ください。また、本リリースに含まれている医薬品（開発中のものを含む）に関する情報は、宣伝広告、医学的アドバイスを目的としているものではありません。

【本件に関するお問い合わせ】

報道関係者の皆さま

経営戦略本部 経営企画部 コーポレートコミュニケーション課

E-mail : fsks@fujipharma.jp