

2024年10月18日

報道関係者各位

Alvotech と条件合意したバイオシミラーの製造販売承認申請のお知らせ

富士製薬工業株式会社（本社：東京都千代田区、以下「当社」）は、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のうち、あらたに1製品（以下「本製品」）につき、製造販売承認申請を厚生労働省に行いましたのでお知らせいたします。

当社とAlvotechは、2018年11月16日付の「[ALVOTECH社との日本におけるバイオシミラーの開発と商業化における独占的パートナーシップに関する合意のお知らせ](#)」の通り、Alvotechの有するバイオシミラーの日本における商業化に関する独占的パートナーシップの合意をしております。

本製品は、当社とAlvotech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のうち、すでに2024年5月から日本国内で販売を開始している『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〕）、2024年9月30日にお知らせした「[Alvotech と条件合意したバイオシミラーの製造販売承認申請のお知らせ](#)」に続く、3製品目の製造販売承認申請となります。

当社は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患者さまにお届けし、医療現場や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よう取り組んでまいります。

以上

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