

すべての革新は患者さんのために



Roche ロシュ グループ

2024年8月14日

各位

ネモリズマブに関するガルデルマ社の発表について (結節性痒疹に対する米国 FDA 承認)

中外製薬株式会社 (本社：東京、代表取締役社長 CEO：奥田 修) が創製し、ガルデルマ社 (本社：スイス ツーク、CEO：フレミング・オルンスコフ) が海外で開発中のヒト化抗ヒト IL-31 受容体 A モノクローナル抗体 Nemluvio[®] (一般名：ネモリズマブ) につきまして、8月13日、米国食品医薬品局 (FDA) が成人の結節性痒疹に対して承認したことがガルデルマ社により発表されましたので、お知らせいたします。

詳細は、以下ガルデルマ社のプレスリリースをご参照ください。

Galderma receives U.S. FDA approval for Nemluvio[®] (nemolizumab) for adult patients living with prurigo nodularis

<https://www.galderma.com/news/galderma-receives-us-fda-approval-nemluvior-nemolizumab-adult-patients-living-prurigo>

上記本文中に記載された製品名は、法律により保護されています。

以上