

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12月16日

各位

NEMLUVIO に関するガルデルマ社の発表について (中等症から重症のアトピー性皮膚炎に対する米国 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[®]（nemolizumab）につきまして、12月14日、米国食品医薬品局（FDA）が中等症から重症のアトピー性皮膚炎に対して承認したことをガルデルマ社が発表しましたので、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 Patients with Moderate-to-Severe Atopic Dermatitis

<https://www.galderma.com/news/galderma-receives-us-fda-approval-nemluvior-nemolizumab-patients-moderate-severe-atopic>

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