

製造販売承認取得のご案内

謹啓 時下ますますご清祥のこととお慶び申し上げます。

平素は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、この度、**ウステキヌマブ BS 点滴静注 130mg**「ニプロ」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。

本剤は、既承認のヒト型抗ヒトIL-12/23p40 モノクローナル抗体製剤であるステラーラ® 点滴静注130mgを先行バイオ医薬品としたバイオ後続品であり、効能・効果は「中等症から重症の活動期クローン病の導入療法（既存治療で効果不十分な場合に限る）」※です。

今後も、医薬品の充実に向け邁進してまいりますので、なお一層のご支援、ご愛顧を賜りますよう、何卒宜しくお願い申し上げます。

謹白

※既に販売しているウステキヌマブBS皮下注45mgシリンジ「ニプロ」の効能・効果とは異なります。



(イメージ)

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(遺伝子組換え)[ウステキヌマブ後続4]注射液
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)

薬価基準未収載

ウステキヌマブ BS 点滴静注 130mg 「ニプロ」

Ustekinumab BS Intravenous Infusion

(先行バイオ医薬品:ステラーラ点滴静注130mg)

【文献請求先・製品情報お問い合わせ先】ニプロ株式会社 医薬品情報室
〒566-8510 大阪府摂津市千里丘新町3番26号 TEL 0120-226-898 FAX 050-3535-8939

製造販売元

ニプロ株式会社

大阪府摂津市千里丘新町3番26号
<https://www.nipro.co.jp/>

2026年9月作成 (NPR)
[審2608194753]