

2025 年 10 月 31 日

報道関係者各位

バイオ後続品(バイオシミラー)デノスマブ BS に関する 契約締結のお知らせ

富士製薬工業株式会社(本社:東京都千代田区、以下「当社」)は、第一三共株式会社(本社:東京都中央区、以下「第一三共」)と、バイオ後続品(バイオシミラー)である『デノスマブBS』に関する契約(以下「本契約」)を締結いたしましたので、お知らせいたします。

第一三共は、日本においてデノスマブ製品に関連する特許の専用実施権者であると共に、デノスマブを有効性成分とする『ランマーク®』の製造販売承認を取得しております。本契約に基づき、当社が2025年9月19日に製造承認を取得した『デノスマブBS 皮下注120mgRM「F」(〔デノスマブ後続1〕)』は、2026年中の薬価収載及び発売に向けて準備を進めて参ります。これにより、日本においてバイオシミラーを必要とする患者さまへの新たな治療選択肢の提供に向けて大きく前進いたします。

当社は、2029年9月期を最終年度とする5ヵ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、患者さまと医療関係者の皆さまに対し、バイオシミラーというあらたな治療選択肢を提供し、さらに医療経済においても今まで以上に貢献してまいります。
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、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

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ります。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