

2025年11月4日

報道関係者各位

バイオ後続品(バイオシミラー)ゴリムマブ 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、Janssen Biotech Inc.(本社:米国ペンシルベニア州、以下「Janssen」)、Alvotech hf.(本社:アイスランド、以下「Alvotech」)と、バイオ後続品(バイオシミラー)である『ゴリムマブ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。

Janssenは、日本においてゴリムマブ製品に関連する特許を保有すると共に、ゴリムマブを有効成分とする『シンポニー®』の製造販売承認を取得しております。本契約に基づき、当社およびAlvotechは、当社が2025年9月19日に製造承認を取得した『ゴリムマブBS皮下注50mgシリンジ「F」(「ゴリムマブ後続1])』を2026年5月に薬価収載及び発売することが可能となりました。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