

**アダリムマブ BS 皮下注「FKB」の潰瘍性大腸炎に関する小児に対する適応の
国内承認事項一部変更承認取得のお知らせ**

協和キリン富士フィルムバイオロジクス株式会社（本社：東京都千代田区、代表取締役社長：廣川正王）は、アダリムマブ BS 皮下注 20mg シリンジ 0.4mL「FKB」、アダリムマブ BS 皮下注 40mg シリンジ 0.8mL「FKB」、アダリムマブ BS 皮下注 40mg ペン 0.8mL「FKB」（以下「本剤」）について、小児に対する「中等症又は重症の潰瘍性大腸炎の治療（既存治療で効果不十分な場合に限る）」の効能又は効果並びに用法及び用量に関する追加の承認事項一部変更承認を本日付で取得しましたので、お知らせいたします。

本剤は、アダリムマブ（遺伝子組換え）製剤のバイオ後続品です。当社が Biocon Biologics Ltd.の子会社である Biosimilar Collaborations Ireland Limited（以下「Biocon」）に本剤の全世界での開発、製造及び販売権を付与しています。国内においては当社が本剤の製造販売承認を有し、Biocon から日本における独占販売権を取得しているサンド株式会社が国内販売元として販売を行っております。

本剤に関するお問い合わせは、下記へお願いします。

サンド株式会社 カスタマーケアグループ

TEL:0120-982-001（通話料無料）

受付時間 9:00-17:00（土・日、祝日・社休日を除く）

105-6333 東京都港区虎ノ門 1-23-1

上記以外の当社ウェブサイトや企業活動全般に関するお問い合わせについては、当社ウェブサイトのお問い合わせのページをご参照下さい。

[お問い合わせフォームはこちらから](#)