

# オレンシア®点滴静注用250mg 製造販売承認取得のご案内



T細胞選択的共刺激調節剤 薬価基準未収載

## オレンシア®点滴静注用250mg

生物由来製品 劇薬 処方せん医薬品 注意—医師等の処方せんにより使用すること

一般名：アバタセプト(遺伝子組換え) ORENCIA®

謹 啓

盛夏の候 益々ご清祥のこととお慶び申し上げます。

平素は弊社ならびに弊社製品につきまして格別のご高配を賜り、誠に有難く厚く御礼申し上げます。

さて、このたび弊社は「関節リウマチ(既存治療で効果不十分な場合に限る)」に対する治療薬として「オレンシア®点滴静注用 250mg」(一般名：アバタセプト(遺伝子組換え)、以下「オレンシア®」)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。

「オレンシア®」は新規作用機序を有する生物学的製剤で、抗原提示細胞とT細胞間の共刺激シグナルを阻害し、関節リウマチの発症に関与するT細胞の活性化及びサイトカイン産生を抑制するT細胞選択的共刺激調節剤です。

また、国内外の臨床試験において関節リウマチに対する優れた有用性が検証され、現在世界 50カ国以上で承認されています。

なお、「オレンシア®」の承認にあたっては、製造販売後、一定数の症例に係るデータが蓄積されるまでの間、全症例を対象とした使用成績調査の実施が義務付けられております。

弊社では、「オレンシア®」を安全かつ有効にご使用頂くための情報収集及び提供に努めて参ります。

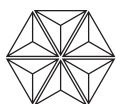
今後ともご指導、ご鞭撻を賜りますよう、何卒よろしくお願い申し上げます。

謹 白

2010年7月吉日

ブリストル・マイヤーズ株式会社

製造販売元



ブリストル・マイヤーズ株式会社

〒163-1328 東京都新宿区西新宿6-5-1