

Press Release

報道関係者各位

2024年10月4日

会 社 名 第 一 三 共 株 式 会 社 代 表 者 代表取締役社長 奥澤 宏幸 (コード番号 4568 東証プライム市場) 問合せ先 コーポ・レートコミュニケーション部長 朝倉 健太郎 TEL 03-6225-1126

経鼻弱毒生インフルエンザワクチン「フルミスト®点鼻液」発売のお知らせ

第一三共株式会社(本社:東京都中央区、以下「当社」)は、経鼻弱毒生インフルエンザワクチン「フルミスト®点鼻液」(以下、「本剤」)について、日本で発売しましたので、お知らせいたします。

当社は、アストラゼネカ(本社:英国ケンブリッジ)の子会社であるMedImmune LLC(メディミューン)との間で、日本における本剤の開発・販売に関するライセンス契約を締結し、開発を進めてきました。本剤は、2023年3月に製造販売承認を取得し、2024年8月に3価(A型2種、B型1種)ワクチンとして製造販売承認事項一部変更承認を取得しました。今般、日本で初めての経鼻投与による季節性インフルエンザワクチンとして、今シーズンより供給を開始いたします。

当社は、本剤を通じて、毎年の流行が懸念される季節性インフルエンザの予防における新たな選択 肢を提供することで、社会の安心・安全および人々の健康に貢献してまいります。

以上

製品概要

販売名	フルミスト [®] 点鼻液	
一般名	経鼻弱毒生インフルエンザワクチン	
製造株*	A型株	A/ノルウェー/31694/2022(H1N1)
		A/タイ/8/2022(H3N2)
	B型株	B/オーストリア/1359417/2021(ビクトリア系統)
効能又は効果	インフルエンザの予防	
用法及び用量	2歳以上19歳未満の者に、0.2mLを1回(各鼻腔内に0.1mLを1噴霧)、鼻	
	腔内に噴霧する。	
製造販売承認日	2023年3月27日	
製造販売元	第一三共株式会社	

※本剤は、世界保健機関(WHO)の推奨する株の中から製造株を選択し、製造されています。



【フルミスト®点鼻液】

経鼻投与型インフルエンザワクチンについて

自然感染後に誘導される免疫と類似した局所抗体応答および、全身における液性免疫、細胞性免疫の 誘導が期待されます。また、鼻腔内に噴霧するタイプのワクチンのため、針穿刺の必要がなく、注射部 位反応もないことから、被接種者の心理的・身体的負担の軽減も期待されます。