

本資料はプレスリリースであり、医薬品のプロモーションや宣伝広告を目的とするものではありません。

2023 年 8 月 16 日 ブリストル・マイヤーズ スクイブ株式会社

スプリセルのオーソライズド・ジェネリックの製造販売承認を取得

ブリストル・マイヤーズ スクイブ株式会社の 100%子会社であるブリストル・マイヤーズ スクイブ販売株式 会社は 8月15日付で、抗悪性腫瘍剤スプリセル®錠20mg、同錠50mg(一般名:ダサチニブ水和物)のオーソライズド・ジェネリック*(AG)ダサチニブ錠20mg「BMSH」、同錠50mg「BMSH」について、「慢性骨髄性白血病」および「再発又は難治性のフィラデルフィア染色体陽性急性リンパ性白血病」を適応症として製造販売承認を取得しました。

*オーソライズド・ジェネリックとは、先発医薬品メーカーの特許使用の許諾(Authorize)を受けて、製造販売するジェネリック医薬品です。

ブリストル マイヤーズ スクイブについて

ブリストル マイヤーズ スクイブは、深刻な病気を抱える患者さんを助けるための革新的な医薬品を開発し、提供することを使命とするグローバルバイオファーマ企業です。詳細は、<u>bms.com/jp</u>、<u>LinkedIn</u>、<u>Facebook</u>、<u>YouTube</u>、<u>Instagram</u>をご覧ください。