

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istol・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istol・マイヤーズ スクイブ株式会社の100%子会社であるブリistol・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istol マイヤーズ スクイブについて

ブリistol 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ーマ企業です。詳細は、bms.com/jp、[LinkedIn](#)、[Facebook](#)、[YouTube](#)、[Instagram](#)をご覧ください。