

抗PD-L1抗体/抗悪性腫瘍剤

「バベンチオ[®]点滴静注200mg」 コ・プロモーション終了のお知らせ

2023年5月吉日

医療関係者各位

謹啓

時下、先生におかれましては、益々ご健勝のこととお慶び申し上げます。

平素は弊社製品に格別のご高配を賜り、厚く御礼申し上げます。

抗PD-L1抗体であるアベルマブについて、全世界におけるメルクとファイザーの提携契約終了の合意に伴い、メルクバイオフーマ株式会社とファイザー株式会社は、2023年6月末日にて、日本国内で「バベンチオ[®]点滴静注200mg(一般名:アベルマブ(遺伝子組換え))」のコ・プロモーションを終了することとなりましたのでお知らせいたします。

本剤は、2017年11月に国内で販売を開始し、両社によるコ・プロモーションを実施してまいりました。この終了に伴い、2023年7月1日以降は、メルクバイオフーマ株式会社引き続き本剤の製造販売および情報提供活動を行います。ファイザー株式会社は、腎癌治療の薬剤を患者さんに届けることで泌尿器癌領域に貢献して参ります。

両社は今後もそれぞれの企業活動を通じて、癌領域における医療の発展、そして日本の患者さんや医療従事者に一層貢献できるよう努めてまいります。

謹白

メルクバイオフーマ株式会社
代表取締役社長
アレキサンダー・デ・モラルト

ファイザー株式会社
取締役執行役員 オンコロジー部門長
ジョンポール・プリシーノ

記

	現在	2023年7月1日以降
製造販売元	メルクバイオフーマ株式会社	メルクバイオフーマ株式会社
販売提携	ファイザー株式会社	—
問い合わせ先	メルクバイオフーマ株式会社/ ファイザー株式会社	メルクバイオフーマ株式会社

本剤、本件に関するお問い合わせ先：

メルクバイオフーマ株式会社 メディカル・インフォメーション 0120-870-088

受付 9:00~17:30(土日、祝日、当社休日を除く)

以下のWebサイトにも製品情報を掲載しています。

<https://www.bavencio.jp/>

以上