医薬薬審発 0919 第 3 号 令 和 7 年 9 月 19 日

都 道 府 県 保健所設置市 特 別 区

厚生労働省医薬局医薬品審査管理課長 (公印省略)

デュルバルマブ(遺伝子組換え)製剤の最適使用推進ガイドライン (膀胱癌)の作成及び最適使用推進ガイドライン(非小細胞肺癌) の一部改正について

経済財政運営と改革の基本方針2016(平成28年6月2日閣議決定)において、 革新的医薬品の使用の最適化推進を図ることが盛り込まれたことを受けて、革 新的医薬品を真に必要な患者に提供することを目的に「最適使用推進ガイドラ イン」を作成することとしています。

今般、デュルバルマブ(遺伝子組換え)製剤について、膀胱癌に対して使用する際の留意事項を別添のとおり最適使用推進ガイドラインとして取りまとめましたので、その使用にあたっては、本ガイドラインについて留意されるよう、貴管内の医療機関及び薬局に対する周知をお願いします。

また、デュルバルマブ(遺伝子組換え)製剤を非小細胞肺癌に対して使用する際の留意事項については、「デュルバルマブ(遺伝子組換え)製剤の最適使用推進ガイドライン(小細胞肺癌、非小細胞肺癌、肝細胞癌及び胆道癌)の一部改正について」(令和7年3月27日付け医薬薬審発0327第2号厚生労働省医薬局医薬品審査管理課長通知)等により、「最適使用推進ガイドライン」として示してきたところです。

今般、デュルバルマブ(遺伝子組換え)製剤について、非小細胞肺癌に対する 効能又は効果の追加に係る承認事項一部変更が承認されたことに伴い、最適使 用推進ガイドラインを、別紙のとおり改正いたしましたので、貴管内の医療機関 及び薬局に対する周知をお願いします。改正後の「最適使用推進ガイドライン」は、別添参考のとおりです。

なお、本通知の写しについて、別記の団体等に事務連絡するので、念のため申 し添えます。

別記

公益社団法人 日本医師会

日本医学会

一般社団法人 日本癌治療学会

公益社団法人 日本臨床腫瘍学会

一般社団法人 日本臨床内科医会

一般社団法人 日本泌尿器科学会

特定非営利活動法人 日本肺癌学会

一般社団法人 日本呼吸器学会

一般社団法人 日本内科学会

公益社団法人 日本薬剤師会

一般社団法人 日本病院薬剤師会

一般社団法人 日本臨床腫瘍薬学会

アストラゼネカ株式会社

独立行政法人 医薬品医療機器総合機構

各地方厚生局

非小細胞肺癌の最適使用推進ガイドラインの改訂箇所(新旧対照表)

(傍線部は改正部分)

	(汚様部は父正部分)
新	旧
1. はじめに	1. はじめに
(略)	(略)
対象となる効能又は効果: 切除不能な局所進行の非小細胞肺癌 における根治的化学放射線療法後の 維持療法 切除不能な進行・再発の非小細胞肺癌 非小細胞肺癌における術前・術後補助 療法	対象となる効能又は効果: 切除不能な局所進行の非小細胞肺癌 における根治的化学放射線療法後の 維持療法 切除不能な進行・再発の非小細胞肺癌
対象となる用法及び用量: 〈切除不能な局所進行の非小細胞肺癌における根治的化学放射線療法後の維持療法〉 (略) 〈切除不能な進行・再発の非小細胞肺癌〉 (略) 〈非小細胞肺癌における術前・術後補助療法〉 術前補助療法では、他の抗悪性腫瘍剤との併用において、通常、成人にはデ	対象となる用法及び用量:〈切除不能な局所進行の非小細胞肺癌 における根治的化学放射線療法後の 維持療法〉 (略) 〈切除不能な進行・再発の非小細胞肺 癌〉 (略)

ユルバルマブ(遺伝子組換え)として、 1回1500 mgを3週間間隔で4回まで、60分間以上かけて点滴静注する。 その後、術後補助療法では、デュルバルマブ(遺伝子組換え)として、1回 1500 mgを4週間間隔で12回まで、 60分間以上かけて点滴静注する。ただし、体重30kg以下の場合の1回投与量は20 mg/kg(体重)とする。

製 造 販 売 業 者 :アストラゼネカ株式会社

3. 臨床成績

切除不能な局所進行の非小細胞肺癌における根治的化学放射線療法後の維持療法、切除不能な進行・再発の非小細胞肺癌及び 非小細胞肺癌における術前・術後補助療法の承認時に評価を行った主な臨床試験の成績を示す。

【有効性】

(1)~(2)

(略)

③ 国際共同第Ⅲ相試験(AEGEAN 試験)

臨床病期 II、IIIA 又は IIIB (N2) の切除可能な非小細胞肺癌 患者*4 (WHO/ECOG Performance Status 0 又は 1) 802 例(日本人

製 造 販 売 業 者 :アストラゼネカ株式会社

3. 臨床成績

切除不能な局所進行の非小細胞肺癌における根治的化学放射 線療法後の維持療法<u>及び</u>切除不能な進行・再発の非小細胞肺癌の 承認時に評価を行った主な臨床試験の成績を示す。

【有効性】

1~2

(略)

(追加)

79 例を含む)を対象に、術前補助療法として本剤と白金製剤を含む化学療法を併用投与し、その後の術後補助療法として本剤を単独投与した場合(本剤併用群 400 例 [日本人 37 例を含む])と、術前にプラセボと白金製剤を含む化学療法を併用投与し、術後にプラセボを投与した場合(対照群 402 例 [日本人 42 例を含む])*5の有効性と安全性を検討した。なお、試験開始後に EGFR 遺伝子変異陽性又は ALK 融合遺伝子陽性が確認された患者の登録を不適格とする計画変更が行われ、計画変更前に組み入れられた当該患者は有効性解析対象から除かれた(有効性解析対象 [修正 ITT集団]:本剤併用群 366 例、対照群 374 例)。安全性解析対象は、治験使用薬が投与された 799 例 (本剤併用群 401 例*6、対照群 398 例)であった。

主要評価項目の一つである盲検下独立中央判定による無イベント生存期間(以下、「EFS」)の1回目の中間解析の結果(中央値 [95%信頼区間])(236件のイベント)は、本剤併用群でNE(31.9~NE)カ月、対照群で25.9(18.9~NE)カ月であり、本剤併用群は対照群に対し統計学的に有意な延長を示した(ハザード比[95%信頼区間]:0.68[0.53~0.88]*7、p=0.003902[層別 log-rank 検定、有意水準(両側)0.009899]、2022年11月10日データカットオフ)。

(図 略)

図7 盲検下独立中央判定による EFS の Kaplan-Meier 曲線

(2022年11月10日データカットオフ)

- *4: 臨床病期は American Joint Committee on Cancer 病期分類 (第8版)に基づく。
- *5: 術前に、白金製剤を含む化学療法との併用下で、本剤1回1500 mg 又はプラセボを3週間間隔で最大4サイクル投与し、術 後に、本剤1回1500 mg 又はプラセボを4週間間隔で最大 12サイクル投与した。

<u>化学療法の用法・用量は、3週間を1サイクルとして以下の</u>いずれかが選択された。

扁平上皮癌に対して、

- ①パクリタキセル (第1日目に 200 mg/m^2) +カルボプラチン (第1日目に AUC 6)
- ②ゲムシタビン(第 1 及び 8 日目に 1250 mg/m² (日本では 1000 mg/m²)) +シスプラチン(第 1 日目に 75 mg/m²)

非扁平上皮癌に対して、

- ③ペメトレキセド (第1日目に500 mg/m²) +シスプラチン (第 1日目に75 mg/m²)
- ④ペメトレキセド (第1日目に500 mg/m²) +カルボプラチン (第1日目にAUC5)
- なお、②及び③について、忍容性が不良な場合、シスプラチンからカルボプラチンに切替え可能とされた。②について、 併発疾患がある患者又はシスプラチンに忍容性がないと判断された患者は、サイクル1からカルボプラチン(第1日目

に AUC 5) に変更可能とされた。

- *6:対照群に割り付けられたものの、術後補助療法の最初のサイクルにおいて誤って本剤が1回投与された1例が、安全性解析対象集団では本剤併用群として取り扱われた。
- *7:有意水準に対応した99.0101%信頼区間は[0.48, 0.96]

【安全性】

① 国際共同第Ⅲ相試験(PACIFIC 試験) (略)

なお、以下に関連事象を含む副作用発現状況の集計結果を示 す。本剤群において、間質性肺疾患(放射線肺臓炎を含む)66 例 (13.9%)、甲状腺機能低下症 50 例(10.5%)、甲状腺機能亢進症 33 例(6.9%)、肝機能障害 20 例(4.2%)、infusion reaction8 例 (1.7%)、大腸炎 2 例(0.4%)、重度の下痢 2 例(0.4%)、腎障害 (間質性腎炎等)1例(0.2%)、1型糖尿病1例(0.2%)、副腎機 能障害1例(0.2%)が認められた。また、筋炎・横紋筋融解症、 心筋炎、重症筋無力症、下垂体機能障害、髄膜炎及び免疫性血小 板減少性紫斑病は認められなかった。

② 国際共同第Ⅲ相試験 (POSEIDON 試験)(略)

なお、<u>以下に関連事象を含む副作用発現状況の集計結果を示</u>す。本剤併用群において、本剤又はトレメリムマブとの因果関係

【安全性】

① 国際共同第Ⅲ相試験(PACIFIC 試験) (略)

なお、本剤群において、間質性肺疾患(放射線肺臓炎を含む)66 例(13.9%)、甲状腺機能低下症 50 例(10.5%)、甲状腺機能亢進症 33 例 (6.9%)、肝機能障害 20 例 (4.2%)、infusion reaction8 例 (1.7%)、大腸炎 2 例 (0.4%)、重度の下痢 2 例 (0.4%)、腎障害 (間質性腎炎等)1 例 (0.2%)、1型糖尿病1 例 (0.2%)、副腎機能障害1 例 (0.2%)が認められた。また、筋炎・横紋筋融解症、心筋炎、重症筋無力症、下垂体機能障害、髄膜炎及び免疫性血小板減少性紫斑病は認められなかった。本副作用発現状況は関連事象を含む集計結果を示す。

② 国際共同第Ⅲ相試験(POSEIDON 試験) (略)

なお、本剤併用群において、本剤又はトレメリムマブとの因果 関係が否定できない間質性肺疾患 15 例 (4.5%)、大腸炎 16 例 が否定できない間質性肺疾患 15 例 (4.5%)、大腸炎 16 例 (4.8%)、 重度の下痢 2 例 (0.6%)、消化管穿孔 1 例 (0.3%)、甲状腺機能低 下症 34 例 (10.3%)、甲状腺機能亢進症 21 例 (6.4%)、副腎機能 障害 6 例 (1.8%)、下垂体機能障害 5 例 (1.5%)、1 型糖尿病 1 例 (0.3%)、肝機能障害・肝炎・硬化性胆管炎 48 例 (14.5%)、腎障 害(間質性腎炎等) 2 例 (0.6%)、筋炎・横紋筋融解症 2 例 (0.6%)、 心筋炎 1 例 (0.3%)、免疫性血小板減少性紫斑病 1 例 (0.3%)、 infusion reaction 11 例 (3.3%)、発熱性好中球減少症 1 例 (0.3%)、 重度の皮膚障害 1 例 (0.3%)、神経障害 (ギラン・バレー症候群 を含む) 1 例 (0.3%)、脳炎 1 例 (0.3%)、膵炎 7 例 (2.1%) が認 められた。また、重症筋無力症及び髄膜炎は認められなかった。

③ 国際共同第 III 相試験 (AEGEAN 試験、2024 年 5 月 10 日データカットオフ)

有害事象は本剤併用群 387/401 例 (96.5%) 及び対照群 379/398 例 (95.2%) に認められた。治験薬との因果関係が否定できない有害事象 (副作用) は、それぞれ 224/401 例 (55.9%) 及び 180/398 例 (45.2%) に認められ、そのうち死亡例 (Grade 5) は、それぞれ 6/401 例 (1.5%) 及び 0/398 例であった。いずれかの群で発現率が 5%以上の副作用は下表のとおりであった。

表3 いずれかの群で発現率が5%以上の副作用(安全性解析対象

(4.8%)、重度の下痢 2 例 (0.6%)、消化管穿孔 1 例 (0.3%)、甲状腺機能低下症 34 例 (10.3%)、甲状腺機能亢進症 21 例 (6.4%)、副腎機能障害 6 例 (1.8%)、下垂体機能障害 5 例 (1.5%)、1 型糖尿病 1 例 (0.3%)、肝機能障害・肝炎・硬化性胆管炎 48 例 (14.5%)、腎障害 (間質性腎炎等) 2 例 (0.6%)、筋炎・横紋筋融解症 2 例 (0.6%)、心筋炎 1 例 (0.3%)、免疫性血小板減少性紫斑病 1 例 (0.3%)、infusion reaction 11 例 (3.3%)、発熱性好中球減少症 1 例 (0.3%)、重度の皮膚障害 1 例 (0.3%)、神経障害 (ギラン・バレー症候群を含む) 1 例 (0.3%)、脳炎 1 例 (0.3%)、膵炎 7 例 (2.1%) が認められた。また、重症筋無力症及び髄膜炎は認められなかった。本副作用発現状況は関連事象を含む集計結果を示す。

(追加)

集団) (AEGEAN 試験)

(表 略)

なお、以下に関連事象を含む副作用発現状況の集計結果を示す。本剤併用群において、間質性肺疾患(放射線肺臓炎を含む)26 例 (6.5%)、大腸炎 2 例 (0.5%)、腎障害(間質性腎炎等) 2 例 (0.5%)、肝機能障害・肝炎・硬化性胆管炎 47 例 (11.7%)、甲状腺機能低下症 45 例 (11.2%)、甲状腺機能亢進症 17 例 (4.2%)、副腎機能障害 2 例 (0.5%)、下垂体機能障害 2 例 (0.5%)、1型糖尿病 1 例 (0.2%)、心筋炎 1 例 (0.2%)、重症筋無力症 1 例 (0.2%)、脳炎 1 例 (0.2%)、神経障害(ギラン・バレー症候群を含む) 4 例 (1.0%)、infusion reaction 4 例 (1.0%)、重度の皮膚障害 1 例 (0.2%)、膵炎 2 例 (0.5%) が認められた。また、重度の下痢、筋炎・横紋筋融解症、発熱性好中球減少症、消化管穿孔、髄膜炎、免疫性血小板減少性紫斑病及び赤芽球癆は認められなかった。

5. 投与対象となる患者

【有効性に関する事項】

- ①下記の患者に<u>該当する使用方法</u>において本剤投与の有効性が 示されている。
 - 白金製剤を含む根治的化学放射線療法の後に病勢進行が 認められなかった切除不能な局所進行の非小細胞肺癌 (StageⅢ)に対<u>する</u>維持療法が行われる患者<u>における本</u> 剤の単独投与

5. 投与対象となる患者 【有効性に関する事項】

- ①下記の患者において本剤<u>の単独</u>投与の有効性が<u>検証されて</u>いる。
 - 白金製剤を含む根治的化学放射線療法の後に病勢進行が 認められなかった切除不能な局所進行の非小細胞肺癌 (StageⅢ)に対して維持療法が行われる患者
- ②下記の患者において本剤、トレメリムマブ及び白金製剤を含む

- ・ 化学療法歴のない、EGFR遺伝子変異陰性及びALK融合遺伝子陰性の切除不能な進行・再発の非小細胞肺癌患者に対する、本剤、トレメリムマブ及び白金製剤を含む他の抗悪性腫瘍剤との併用投与
- 切除可能な非小細胞肺癌(Stage II、IIIA又はIIIB [N2]) (ただし、EGFR遺伝子変異陽性又はALK融合遺伝子陽性 であることが確認されている患者は除く)に対する、本 剤と白金製剤を含む化学療法*との併用投与による術前 補助療法、及び本剤単独投与による術後補助療法 *:併用された化学療法は以下のとおり。詳細は「3. 臨床

成績、【有効性】③国際共同第Ⅲ相試験(AEGEAN 試験)

の注釈*5 参照。 <扁平上皮癌>

- カルボプラチン及びパクリタキセル
- シスプラチン及びゲムシタビン塩酸塩
- カルボプラチン及びゲムシタビン塩酸塩

<非扁平上皮癌>

- シスプラチン及びペメトレキセドナトリウム
- カルボプラチン及びペメトレキセドナトリウム
- ②下記に該当する患者に対する本剤の投与及び使用方法については、本剤の有効性が確立されておらず、本剤の投与対象とならない。

他の抗悪性腫瘍剤との併用投与の有効性が示されている。

• 化学療法歴のない、EGFR遺伝子変異陰性及びALK融合遺 伝子陰性の切除不能な進行・再発の非小細胞肺癌患者

③下記に該当する患者に対する本剤の投与及び使用方法については、本剤の有効性が確立されておらず、本剤の投与対象とならない。

- 白金製剤を含む根治的化学放射線療法の治療歴のない切除不能な局所進行の非小細胞肺癌患者に対する本剤の投与
- 白金製剤を含む根治的化学放射線療法の後に病勢進行が 認められた切除不能な局所進行の非小細胞肺癌患者に対 する本剤の投与
- ①で本剤の有効性が示されていない他の抗悪性腫瘍剤と の併用投与

3

(略)

【安全性に関する事項】

 $(1)\sim(3)$

(略)

- ④非小細胞肺癌における術前・術後補助療法において、下記に該当する患者に対する本剤の投与については、本剤の安全性が確立されておらず、本剤の投与対象とならない。
 - WHO Performance Status 2-4 ^(注 1) の患者

<u>(5)</u>

(略)

- 白金製剤を含む根治的化学放射線療法の治療歴のない切除不能な局所進行の非小細胞肺癌患者に対する本剤の投与
- 白金製剤を含む根治的化学放射線療法の後に病勢進行が 認められた切除不能な局所進行の非小細胞肺癌患者に対 する本剤の投与
- 非小細胞肺癌患者に対する術後補助療法としての本剤の 投与
- ②で本剤の有効性が示されていない他の抗悪性腫瘍剤と の併用投与

4

(略)

【安全性に関する事項】

1~3

(略)

(追加)

4

(略)

- 6. 投与に際して留意すべき事項
- 1~4

(略)

⑤本剤の臨床試験において、PACIFIC 試験では投与開始から12カ月間は8週毎に、POSEIDON 試験では投与開始から12週間は6週毎、その後は8週毎に、AEGEAN 試験では術前補助療法完了直後、術後5週間後、48週時までは12週毎に有効性の評価を行っていたことを参考に、本剤投与中は定期的に画像検査で効果の確認を行うこと。なお、切除不能な局所進行の非小細胞肺癌における根治的化学放射線療法後の維持療法に対する本剤の投与期間は12カ月まで、非小細胞肺癌における術前・術後補助療法に対する本剤の投与は術前補助療法として4回まで、術後補助療法として12回までとすること。

6. 投与に際して留意すべき事項

(1)~(4)

(略)

⑤本剤の臨床試験において、PACIFIC 試験では投与開始から12カ月間は8週毎に、POSEIDON 試験では投与開始から12週間は6週毎、その後は8週毎に有効性の評価を行っていたことを参考に、本剤投与中は定期的に画像検査で効果の確認を行うこと。なお、切除不能な局所進行の非小細胞肺癌における根治的化学放射線療法後の維持療法に対する本剤の投与期間は12カ月までとすること。

最適使用推進ガイドライン デュルバルマブ(遺伝子組換え) ~膀胱癌~

令和7年9月 厚生労働省

目次

1.	はじめに	P2
2.	本剤の特徴、作用機序	P3
3.	臨床成績	P4
4.	施設について	P8
5.	投与対象となる患者	P10
6.	投与に際して留意すべき事項	P11

1. はじめに

医薬品の有効性・安全性の確保のためには、添付文書等に基づいた適正な使用が求められる。さらに、近年の科学技術の進歩により、抗体医薬品などの革新的な新規作用機序医薬品が承認される中で、これらの医薬品を真に必要な患者に提供することが喫緊の課題となっており、経済財政運営と改革の基本方針2016(平成28年6月2日閣議決定)においても、革新的医薬品等の使用の最適化推進を図ることとされている。

新規作用機序医薬品は、薬理作用や安全性プロファイルが既存の医薬品と明らかに異なることがある。このため、有効性及び安全性に関する情報が十分蓄積するまでの間、当該医薬品の恩恵を強く受けることが期待される患者に対して使用するとともに、副作用が発現した際に必要な対応をとることが可能な一定の要件を満たす医療機関で使用することが重要である。

したがって、本ガイドラインでは、開発段階やこれまでに得られている医学薬学的・科学的見地に基づき、以下の医薬品の最適な使用を推進する観点から必要な要件、考え 方及び留意事項を示す。

なお、本ガイドラインは、独立行政法人医薬品医療機器総合機構、公益社団法人日本 臨床腫瘍学会及び一般社団法人日本泌尿器科学会の協力のもと作成した。

対象となる医薬品:デュルバルマブ(遺伝子組換え)

対象となる効能又は効果:膀胱癌における術前・術後補助療法

対象となる用法及び用量: 術前補助療法では、ゲムシタビン塩酸塩及びシスプラチンとの併

用において、通常、成人にはデュルバルマブ(遺伝子組換え)として、1回1500 mg を 3 週間間隔で 4回まで、60 分間以上かけて点滴静注する。その後、術後補助療法では、デュルバルマブ(遺伝子組換え)として、1回1500 mg を 4週間間隔で 8回まで、60分間以上かけて点滴静注する。ただし、体重 30 kg 以下の場合の

1回投与量は20 mg/kg(体重)とする。

製 造 販 売 業 者:アストラゼネカ株式会社

(参考)

臨床試験における各薬剤の用法・用量は「3. 臨床成績」の項 P4~)参照

2. 本剤の特徴、作用機序

デュルバルマブ(遺伝子組換え)(以下、「本剤」)は、ヒト programmed cell death ligand 1(PD-L1)に対する免疫グロブリン $G1\kappa$ ($IgG1\kappa$)サブクラスのヒト型モノクローナル抗体である。

CD274 (PD-L1) は、生体内において抗原提示細胞等に発現しており、活性化したリンパ球 (T細胞、B細胞及びナチュラルキラーT細胞)等に発現する CD279 (PD-1)及び CD80 (B7-1) と結合し、免疫応答を負に制御すると考えられている (Annu Rev Immunol 2008; 26: 677-704、Blood 2010; 116: 1291-8)。また、PD-L1 は、種々の腫瘍細胞にも発現していること(Nat Med 2002; 8: 793-800、J Immunol 2003; 170: 1257-66)が報告されており、PD-L1 と PD-1 を介した経路は、腫瘍細胞が抗原特異的な T細胞からの攻撃等を回避する機序の一つとして考えられている。

本剤は、PD-L1の細胞外領域に結合し、PD-L1と PD-1の結合を阻害すること等により、がん抗原特異的な T 細胞の細胞傷害活性を増強し、腫瘍の増殖を抑制すると考えられている。

本剤の作用機序に基づく過度の免疫反応による副作用等があらわれ、重篤又は死亡に 至る可能性がある。本剤の投与中及び投与後には、患者の観察を十分に行い、異常が認 められた場合には、発現した事象に応じた専門的な知識と経験を持つ医師と連携して適 切な鑑別診断を行い、過度の免疫反応による副作用が疑われる場合には、副腎皮質ホル モン剤の投与等の適切な処置を行う必要がある。

3. 臨床成績

膀胱癌における術前・術後補助療法の承認時に評価を行った主な臨床試験の成績を示す。

【有効性】

国際共同第Ⅲ相試験(NIAGARA 試験)

筋層浸潤性膀胱癌(MIBC)に対する全身化学療法歴又は免疫療法歴のない、根治的膀胱全摘除術の適応となる臨床病期 T2-T4aN0M0 又は T2-T4aN1M0 の MIBC 患者*1 (WHO/ECOG Performance Status 0 又は 1) 1,063 例(日本人 121 例を含む)を対象に、術前補助療法として本剤*2をゲムシタビン塩酸塩(以下、「ゲムシタビン」)+シスプラチン*3と併用投与し、その後の術後補助療法として本剤*4を単独投与した場合(本剤併用群 533 例 [日本人 62 例を含む])と、術前補助療法としてゲムシタビン+シスプラチン*3を併用投与した場合(対照群 530 例 [日本人 59 例を含む])の有効性及び安全性を検討した。

主要評価項目の一つである盲検下独立中央判定又は中央病理検査機関判定による無イベント生存期間(以下、「EFS」)(中央値 [95%信頼区間])(433 件のイベント)の 2回目の中間解析の結果は、本剤併用群で NE*5 [NE~NE]、対照群で 46.1 [32.2~NE]カ月であった(ハザード比 [95%信頼区間]: 0.68 [0.558~0.817] *6、p<0.0001 [層別 logrank 検定、有意水準(両側) 0.04123]、2024年4月29日データカットオフ)*7。

- *1:臨床病期は American Joint Committee on Cancer 病期分類(第8版)に基づく。組織検査又は細胞診で確認された膀胱(腎盂及び尿管を除く)の尿路上皮癌(組織型が尿路上皮癌及び尿路上皮癌の亜型/サブタイプ)患者を対象とした。
- *2: 術前補助療法:3週間を1サイクルとして、第1日目に本剤1,500mgを4サイクル投与した。
- *3: クレアチニンクリアランス 60 mL/min 以上の患者には、3週間を1 サイクルとして、第1 日目にゲムシタビン $1,000 \text{mg/m}^2$ とシスプラチン 70mg/m^2 、第8 日目にゲムシタビン $1,000 \text{mg/m}^2$ を4 サイクル投与した。クレアチニンクリアランス 40 mL/min 以上 60 mL/min 未満の患者には、3週間を1 サイクルとして、第1 及び8 日目にゲムシタビン $1,000 \text{mg/m}^2$ とシスプラチン 35mg/m^2 を4 サイクル投与した。
- *4: 術後補助療法:4週間を1サイクルとして、第1日目に本剤1,500mgを最大8サイクル投与した。
- *5:推定不能(以下、同樣)
- *6:有意水準に対応した95.877%信頼区間は[0.554~0.824]
- *7: EFS の1回目の中間解析後に改訂された治験実施計画書に基づく解析結果

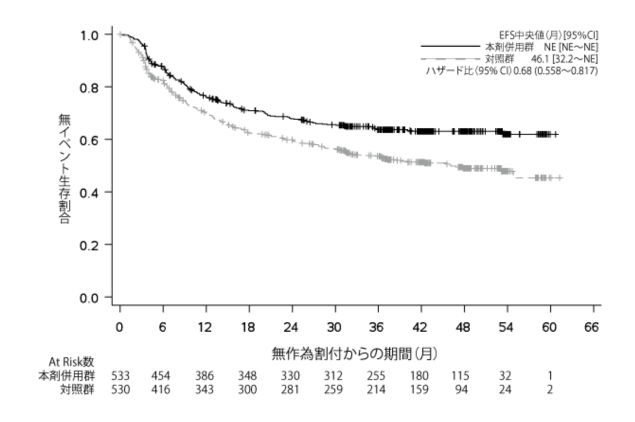


図 1 盲検下独立中央判定又は中央病理検査機関判定による EFS の Kaplan-Meier 曲線 (2024 年 4 月 29 日データカットオフ)

【安全性】

国際共同第Ⅲ相試験(NIAGARA試験)

有害事象は本剤併用群527/530例(99.4%)及び対照群525/526例(99.8%)に認められた。いずれかの治験薬との因果関係が否定できない有害事象(副作用)は、それぞれ502/530例(94.7%)及び487/526例(92.6%)に認められ、そのうち死亡例(Grade 5)は、それぞれ3/530例(0.6%)及び3/526例(0.6%)であった。いずれかの投与群で発現率が5%以上の副作用は下表のとおりであった。

表1 いずれかの投与群で発現率が5%以上の副作用(安全性解析対象集団)(NIAGARA試験)

器官別大分類 / 基本語	例数(%)					
(MedDRA/J ver 26.1)	本剤併用群(530 例)			対照群(526 例)		
	全 Grade	Grade 3/4	Grade 5	全 Grade	Grade 3/4	Grade 5
全副作用	502 (94.7)	215 (40.6)	3 (0.6)	487 (92.6)	213 (40.5)	3 (0.6)
血液およびリンパ系障害						
好中球減少症	132 (24.9)	74 (14.0)	0	160 (30.4)	87 (16.5)	0
貧血	125 (23.6)	32 (6.0)	0	138 (26.2)	49 (9.3)	0
血小板減少症	51 (9.6)	10 (1.9)	0	55 (10.5)	16 (3.0)	0
白血球減少症	29 (5.5)	3 (0.6)	0	35 (6.7)	5 (1.0)	0
内分泌障害						
甲状腺機能低下症	52 (9.8)	1 (0.2)	0	2 (0.4)	0	0
代謝および栄養障害						
食欲減退	107 (20.2)	1 (0.2)	0	110 (20.9)	3 (0.6)	0
低マグネシウム血症	33 (6.2)	1 (0.2)	0	37 (7.0)	0	0
神経系障害						
味覚不全	34 (6.4)	0	0	28 (5.3)	0	0
末梢性ニューロパチー	27 (5.1)	1 (0.2)	0	25 (4.8)	0	0
耳および迷路障害						
耳鳴	33 (6.2)	0	0	39 (7.4)	1 (0.2)	0
呼吸器、胸郭および縦隔障領	丰					
しゃっくり	31 (5.8)	0	0	33 (6.3)	0	0
胃腸障害						
悪心	258 (48.7)	5 (0.9)	0	229 (43.5)	5 (1.0)	0
便秘	97 (18.3)	0	0	84 (16.0)	2 (0.4)	0
嘔吐	78 (14.7)	5 (0.9)	0	62 (11.8)	0	0
下痢	47 (8.9)	3 (0.6)	0	37 (7.0)	1 (0.2)	0
皮膚および皮下組織障害	皮膚および皮下組織障害					
発疹	50 (9.4)	2 (0.4)	0	16 (3.0)	0	0
そう痒症	48 (9.1)	0	0	8 (1.5)	0	0

器官別大分類 / 基本語	例数 (%)					
(MedDRA/J ver 26.1)	本剤併用群(530例)			対照群(526 例)		
	全 Grade	Grade 3/4	Grade 5	全 Grade	Grade 3/4	Grade 5
脱毛症	46 (8.7)	2 (0.4)	0	55 (10.5)	0	0
一般・全身障害および投与部位の状態						
疲労	164 (30.9)	6 (1.1)	0	148 (28.1)	9 (1.7)	0
無力症	68 (12.8)	2 (0.4)	0	72 (13.7)	2 (0.4)	0
倦怠感	30 (5.7)	2 (0.4)	0	21 (4.0)	2 (0.4)	0
臨床検査						
好中球数減少	74 (14.0)	36 (6.8)	0	69 (13.1)	34 (6.5)	0
血中クレアチニン増加	48 (9.1)	3 (0.6)	0	47 (8.9)	2 (0.4)	0
血小板数減少	31 (5.8)	13 (2.5)	0	35 (6.7)	14 (2.7)	0
アラニンアミノトランス	30 (5.7)	4 (0.8)	0	28 (5.3)	3 (0.6)	0
フェラーゼ増加						
白血球数減少	23 (4.3)	7 (1.3)	0	33 (6.3)	6 (1.1)	0

また、以下に関連事象を含む副作用発現状況の集計結果を示す。本剤併用群において、間質性肺疾患 7 例 (1.3%)、大腸炎 6 例 (1.1%)、重度の下痢 2 例 (0.4%)、肝機能障害・肝炎 30 例 (5.7%)、甲状腺機能低下症 52 例 (9.8%)、甲状腺機能亢進症 22 例 (4.2%)、副腎機能障害 2 例 (0.4%)、下垂体機能障害 3 例 (0.6%)、腎障害(腎炎) 5 例 (0.9%)、筋炎 3 例 (0.6%)、心筋炎 1 例 (0.2%)、重症筋無力症 1 例 (0.2%)、神経障害(ギラン・バレー症候群を含む) 7 例 (1.3%)、infusion reaction 7 例 (1.3%)、膵炎 1 例 (0.2%)、発熱性好中球減少症 1 例 (0.2%)が認められた。また、硬化性胆管炎、1 型糖尿病、免疫性血小板減少性紫斑病、脳炎、重度の皮膚障害、消化管穿孔、横紋筋融解症、髄膜炎及び赤芽球癆は認められなかった。

4. 施設について

医薬品リスク管理計画 (RMP) に基づき、本剤の医薬品安全性監視活動への協力体制がある施設であって、本剤の投与が適切な患者を診断・特定し、本剤の投与により重篤な副作用を発現した際に対応することが必要なため、以下の①~③のすべてを満たす施設において使用するべきである。

① 施設について

- ①-1 下記の(1)~(5)のいずれかに該当する施設であること。
- (1) 厚生労働大臣が指定するがん診療連携拠点病院等(都道府県がん診療連携拠点病院、 地域がん診療連携拠点病院、地域がん診療病院など)
- (2) 特定機能病院
- (3) 都道府県知事が指定するがん診療連携病院(がん診療連携指定病院、がん診療連携協力病院、がん診療連携推進病院など)
- (4) 外来化学療法室を設置し、外来腫瘍化学療法診療料 1、外来腫瘍化学療法診療料 2 又は外来腫瘍化学療法診療料 3 の施設基準に係る届出を行っている施設
- (5) 抗悪性腫瘍剤処方管理加算の施設基準に係る届出を行っている施設
- ①-2 膀胱癌の化学療法及び副作用発現時の対応に十分な知識と経験を持つ医師(下表のいずれかに該当する医師)が、当該診療科の本剤に関する治療の責任者として配置されていること。

表

- ・医師免許取得後 2 年の初期研修を修了した後に 5 年以上のがん治療の臨床研修を行っていること。うち、2 年以上は、がん薬物療法を主とした臨床腫瘍学の研修を行っていること。
- ・医師免許取得後 2 年の初期研修を修了した後に 4 年以上の泌尿器科学の臨床経験を有していること。うち、2 年以上は、膀胱癌のがん薬物療法を含むがん治療の臨床研修を行っていること。

② 院内の医薬品情報管理の体制について

医薬品情報管理に従事する専任者が配置され、製薬企業からの情報窓口、有効性・安全性等薬学的情報の管理及び医師等に対する情報提供、有害事象が発生した場合の報告業務等が速やかに行われる体制が整っていること。

③ 副作用への対応について

③-1 施設体制に関する要件

間質性肺疾患等の重篤な副作用が発生した際に、24 時間診療体制の下、当該施設又は連携施設において、発現した副作用に応じて入院管理及びCT等の副作用の鑑別に必要な検査の結果が当日中に得られ、直ちに対応可能な体制が整っていること。

③-2 医療従事者による有害事象対応に関する要件

がん診療に携わる専門的な知識及び技能を有する医療従事者が副作用モニタリングを含めた苦痛のスクリーニングを行い主治医と情報を共有できるチーム医療体制が整備されていること。なお、整備体制について、がん患者とその家族に十分に周知されていること。

③-3 副作用の診断や対応に関して

副作用(間質性肺疾患、肝機能障害・肝炎・硬化性胆管炎、内分泌障害(甲状腺機能障害、副腎機能障害、下垂体機能障害)、腎障害、infusion reaction、大腸炎・重度の下痢、1型糖尿病、筋炎・横紋筋融解症、心筋炎、重症筋無力症、髄膜炎、免疫性血小板減少性紫斑病、脳炎、重度の皮膚障害、神経障害(ギラン・バレー症候群を含む)、化学療法併用時の発熱性好中球減少症、消化管穿孔、膵炎、赤芽球癆等)に対して、当該施設又は近隣医療機関の専門性を有する医師と連携し(副作用の診断や対応に関して指導及び支援を受けられる条件にあること)、直ちに適切な処置ができる体制が整っていること。

5. 投与対象となる患者

【有効性に関する事項】

① 根治的膀胱全摘除術が適応となる MIBC 患者において、本剤とゲムシタビン及びシスプラチンとの併用による術前補助療法及び本剤単独投与による術後補助療法の有効性が示されている。

【安全性に関する事項】

- ① 下記に該当する患者については本剤の投与が禁忌とされていることから、投与を行わないこと。
 - 本剤の成分に対し過敏症の既往歴のある患者
- ② 治療前の評価において下記に該当する患者については、本剤の投与は推奨されないが、他の治療選択肢がない場合に限り、慎重に本剤を使用することを考慮できる。
 - 間質性肺疾患(放射線肺臓炎を含む)のある患者又はその既往歴のある患者
 - 胸部画像検査で間質影を認める患者及び感染性肺炎等の肺に炎症性変化がみ られる患者
 - 自己免疫疾患の合併又は慢性的な若しくは再発性の自己免疫疾患の既往歴の ある患者
 - ECOG Performance Status 2-4 (注1) の患者

(注1) ECOG の Performance Status (PS)

Grade	
0	全く問題なく活動できる。発病前と同じ日常生活が制限なく行える。
1	肉体的に激しい活動は制限されるが、歩行可能で、軽作業や座っての作業は行うことができる。 例:軽い家事、事務作業
2	歩行可能で自分の身の回りのことはすべて可能だが作業はできない。日中の 50%以上はベッド外で過ごす。
3	限られた自分の身の回りのことしかできない。日中の 50%以上をベッドか椅子で過ごす。
4	全く動けない。自分の身の回りのことは全くできない。完全にベッドか椅子で過ごす。

6. 投与に際して留意すべき事項

- ① 添付文書等に加え、製造販売業者が提供する資料等に基づき本剤の特性及び適正使用のために必要な情報を十分に理解してから使用すること。
- ② 治療開始に先立ち、患者又はその家族に有効性及び危険性を十分説明し、同意を得てから投与すること。
- ③ 主な副作用のマネジメントについて
 - 間質性肺疾患(放射線肺臓炎を含む)があらわれることがあるので、初期症状 (息切れ、呼吸困難、咳嗽、発熱等)の確認及び胸部X線検査の実施等、観察 を十分に行うこと。また、必要に応じて胸部CT、血清マーカー等の検査を実施 すること。
 - infusion reactionがあらわれることがあり、2回目以降の本剤投与時にもinfusion reactionがあらわれることがあるので、本剤投与時には毎回患者の状態を十分に観察すること。infusion reactionが認められた場合は適切な処置を行うとともに、症状が回復するまで患者の状態を十分に確認すること。
 - 甲状腺機能障害、副腎機能障害及び下垂体機能障害があらわれることがあるので、本剤投与開始前及び投与期間中は定期的に内分泌機能検査(TSH、遊離T3、遊離T4、ACTH、血中コルチゾール等の測定)を行い、患者の状態を十分に観察すること。また、必要に応じて画像検査等の実施も考慮すること。
 - 本剤の投与により、過度の免疫反応に起因すると考えられる様々な疾患や病態があらわれることがある。観察を十分に行い、異常が認められた場合には、過度の免疫反応による副作用の発現を考慮し、適切な鑑別診断を行うこと。過度の免疫反応による副作用が疑われる場合には、本剤の投与の休薬、中止又は副腎皮質ホルモン剤の投与等を考慮すること。
 - 投与終了後、数週間から数カ月経過してから副作用が発現することがあるため、 本剤の投与終了後にも副作用の発現に十分に注意する。
 - AST (GOT)、ALT (GPT)、γ-GTP、ビリルビン等の上昇を伴う肝機能障害、 肝炎、硬化性胆管炎があらわれることがあるので、本剤投与開始前及び投与期間中は定期的に肝機能検査を行い、患者の状態を十分に観察すること。
 - 尿細管間質性腎炎、糸球体腎炎等の腎障害があらわれることがあるので、本剤 投与開始前及び投与期間中は定期的に腎機能検査を行い、患者の状態を十分に 観察すること。
 - 1型糖尿病があらわれ、糖尿病性ケトアシドーシスに至ることがあるので、口 渇、悪心、嘔吐等の症状の発現や血糖値の上昇に十分注意すること。1型糖尿病 が疑われた場合には、インスリン製剤を投与する等の適切な処置を行うこと。
- ④ NIAGARA試験において、根治的膀胱全摘除術の実施後、最初の24カ月間は12週毎、36カ月に至るまでは24週毎、その後は52週毎に有効性の評価を行っていたことを参

考に、本剤投与中は定期的に画像検査で効果の確認を行うこと。なお、本剤の投与は術前補助療法として4回まで、術後補助療法として8回までとすること。

最適使用推進ガイドライン デュルバルマブ(遺伝子組換え) ~非小細胞肺癌~

平成30年8月(令和7年9月改訂)厚生労働省

目次

1.	はじめに	P2
2.	本剤の特徴,作用機序	P4
3.	臨床成績	P5
4.	施設について	P15
5.	投与対象となる患者	P17
6.	投与に際して留意すべき事項	P20

1. はじめに

医薬品の有効性・安全性の確保のためには、添付文書等に基づいた適正な使用が求められる。さらに、近年の科学技術の進歩により、抗体医薬品などの革新的な新規作用機序医薬品が承認される中で、これらの医薬品を真に必要な患者に提供することが喫緊の課題となっており、経済財政運営と改革の基本方針2016(平成28年6月2日閣議決定)においても、革新的医薬品等の使用の最適化推進を図ることとされている。

新規作用機序医薬品は、薬理作用や安全性プロファイルが既存の医薬品と明らかに 異なることがある。このため、有効性及び安全性に関する情報が十分蓄積するまでの間、 当該医薬品の恩恵を強く受けることが期待される患者に対して使用するとともに、副作 用が発現した際に必要な対応をとることが可能な一定の要件を満たす医療機関で使用 することが重要である。

したがって、本ガイドラインでは、開発段階やこれまでに得られている医学薬学的・科学的見地に基づき、以下の医薬品の最適な使用を推進する観点から必要な要件、考え 方及び留意事項を示す。

なお、本ガイドラインは、独立行政法人医薬品医療機器総合機構、公益社団法人日本 臨床腫瘍学会、一般社団法人日本臨床内科医会、特定非営利活動法人日本肺癌学会及び 一般社団法人日本呼吸器学会の協力のもと作成した。

対象となる医薬品:デュルバルマブ(遺伝子組換え)

対象となる効能又は効果:切除不能な局所進行の非小細胞肺癌における根治的化学放射線療法後 の維持療法

切除不能な進行・再発の非小細胞肺癌

非小細胞肺癌における術前・術後補助療法

対象となる用法及び用量:〈切除不能な局所進行の非小細胞肺癌における根治的化学放射線療法後の維持療法〉

通常、成人にはデュルバルマブ(遺伝子組換え)として、1回 1500 mg を 4 週間間隔で 60 分間以上かけて点滴静注する。投与期間は 12 カ月間までとする。ただし、体重 30 kg 以下の場合の 1回投与量は 20 mg/kg (体重)とする。

〈切除不能な進行・再発の非小細胞肺癌〉

トレメリムマブ(遺伝子組換え)及び白金系抗悪性腫瘍剤を含む他の抗悪性腫瘍剤との併用において、通常、成人にはデュルバルマブ(遺伝子組換え)として、1回1500 mgを3週間間隔で4回、60分間以上かけて点滴静注する。その後、デュルバルマブ(遺伝子組換え)として、1回1500 mgを4週間間隔で60分間以上かけて点滴静注する。ただし、体重30 kg以下の場合の1回投与量は20 mg/kg(体重)とする。

〈非小細胞肺癌における術前・術後補助療法〉

術前補助療法では、他の抗悪性腫瘍剤との併用において、通常、成人にはデュルバルマブ(遺伝子組換え)として、1回1500 mgを3週間間隔で4回まで、60分間以上かけて点滴静注する。その後、術後補助療法では、デュルバルマブ(遺伝子組換え)として、1回1500 mgを4週間間隔で12回まで、60分間以上かけて点滴静注する。ただし、体重30 kg以下の場合の1回投与量は20 mg/kg(体重)とする。

製 造 販 売 業 者:アストラゼネカ株式会社

(参考)

トレメリムマブ(遺伝子組換え)の効能又は効果、用法及び用量

効能又は効果:切除不能な進行・再発の非小細胞肺癌

用法及び用量:デュルバルマブ(遺伝子組換え)及び白金系抗悪性腫瘍剤を含む他の抗悪性腫瘍剤との併用において、通常、成人にはトレメリムマブ(遺伝子組換え)として、1回75mgを3週間間隔で4回、60分間以上かけて点滴静注する。その後、7週間の間隔を空けて、トレメリムマブ(遺伝子組換え)として75mgを1回60分間以上かけて点滴静注する。

臨床試験における各薬剤の用法・用量は「3. 臨床成績」の項(P5~)参照

2. 本剤の特徴、作用機序

デュルバルマブ(遺伝子組換え)(以下「本剤」)は、ヒト programmed cell death ligand 1 (PD-L1) に対する免疫グロブリン $Gl\kappa$ ($IgGl\kappa$) サブクラスのヒト型モノクローナル 抗体である。

CD274 (PD-L1) は、生体内において抗原提示細胞等に発現しており、活性化したリンパ球 (T細胞、B細胞及びナチュラルキラーT細胞) 等に発現する CD279 (PD-1) 及び CD80 (B7-1) と結合し、免疫応答を負に制御すると考えられている (Annu Rev Immunol 2008; 26: 677-704、Blood 2010; 116: 1291-8)。また、PD-L1 は、種々の腫瘍細胞にも発現していること (Nat Med 2002; 8: 793-800、J Immunol 2003; 170: 1257-66) が報告されており、PD-L1 と PD-1 を介した経路は、腫瘍細胞が抗原特異的な T 細胞からの攻撃等を回避する機序の一つとして考えられている。

本剤は、PD-L1の細胞外領域に結合し、PD-L1と PD-1の結合を阻害すること等により、がん抗原特異的な T 細胞の細胞傷害活性を増強し、腫瘍の増殖を抑制すると考えられている。

本剤の作用機序に基づく過度の免疫反応による副作用等があらわれ、重篤又は死亡に 至る可能性がある。本剤の投与中及び投与後には、患者の観察を十分に行い、異常が認 められた場合には、発現した事象に応じた専門的な知識と経験を持つ医師と連携して適 切な鑑別診断を行い、過度の免疫反応による副作用が疑われる場合には、副腎皮質ホル モン剤の投与等の適切な処置を行う必要がある。

3. 臨床成績

切除不能な局所進行の非小細胞肺癌における根治的化学放射線療法後の維持療法、切除不能な進行・再発の非小細胞肺癌及び非小細胞肺癌における術前・術後補助療法の承認時に評価を行った主な臨床試験の成績を示す。

【有効性】

① 国際共同第Ⅲ相試験(PACIFIC 試験)

少なくとも 2 サイクルの白金製剤を用いた根治的化学放射線療法後に疾患進行が認められなかった切除不能な局所進行の非小細胞肺癌患者(WHO Performance Status 0 又は 1)713 例(本剤群 476 例、プラセボ群 237 例)(日本人 112 例 [本剤群 72 例、プラセボ群 40 例]を含む)を対象に、化学放射線療法終了後 42 日以内に本剤 10 mg/kg またはプラセボの投与を開始し、2 週間間隔(以下、「Q2W」)で点滴静注したときの有効性及び安全性を検討した。主要評価項目である中央判定による無増悪生存期間(以下、「PFS」)(中央値 [95%信頼区間])の結果は、本剤群で 16.8(13.0~18.1)カ月、プラセボ群で 5.6(4.6~7.8)カ月であり、本剤はプラセボに対し統計学的に有意な延長を示した(ハザード比 0.52 $[0.42\sim0.65]$ 、p<0.0001 [層別 log-rank 検定]、2017 年 2 月 13 日 データカットオフ)。

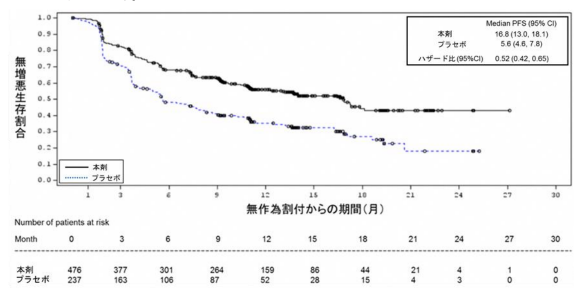


図 1 中央判定による PFS の中間解析時の Kaplan-Meier 曲線

また、もう一つの主要評価項目である全生存期間(以下、「OS」)(中央値 [95%信頼区間])の 1 回目の中間解析(299 件のイベント)の結果は、本剤群で NE*(34.7~NE)カ月、プラセボ群で 28.7(22.9~NE)カ月であり、本剤はプラセボに対し統計学的に有意な延長を示した(ハザード比 0.68 [$0.53\sim0.87$]、p=0.00251 [層別 log-rank 検定、有意

水準(両側) 0.00274]、2018年3月22日データカットオフ)。

*:推定不能(以下、同様)

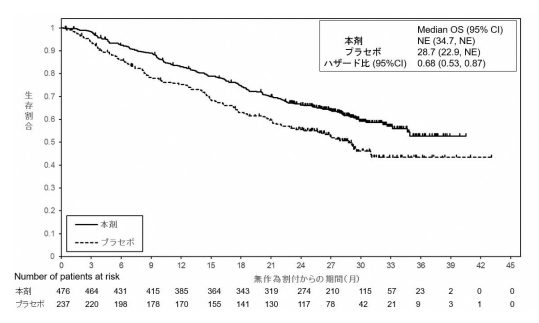


図 2 OS の中間解析時の Kaplan-Meier 曲線

日本人患者集団 112 例(本剤群 72 例、プラセボ群 40 例)の PFS(中央値 [95%信頼 区間])は本剤群で NE [10.9~NE] カ月、プラセボ群で 7.2 [2.0~18.6] カ月(ハザード比 0.49 [95%信頼区間:0.26~0.89]、2017 年 2 月 13 日データカットオフ)、OS(中央値 [95%信頼区間])は、本剤群で NE [NE~NE] カ月、プラセボ群で NE [NE~NE] カ月であった(ハザード比 0.96 [95%信頼区間:0.48~1.92]、2018 年 3 月 22 日データカットオフ)。

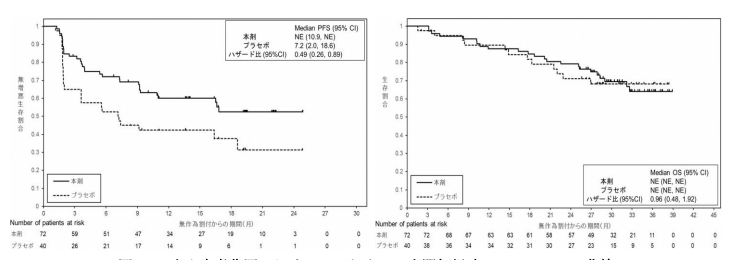


図3 日本人患者集団におけるPFS及びOSの中間解析時のKaplan-Meier曲線

(左図: PFS、右図: OS)

(PD-L1 発現状況別の有効性及び安全性)

国際共同第III相試験(PACIFIC 試験)に組み入れられた患者のうち、腫瘍組織において PD-L1 を発現した腫瘍細胞が占める割合(以下、「PD-L1 発現率」)に関する情報が得られた一部の患者のデータに基づき、PD-L1 発現率別に探索的に解析を行った有効性及び安全性の結果は以下のとおりであった。

有効性に関して、PFS 及び OS のいずれにおいても PD-L1 発現率が低いほどプラセボ 群に対する本剤群のハザード比が大きくなる傾向が認められた(図 4)。PD-L1 発現率 が 1%未満及び PD-L1 発現率が 1%以上の患者集団における OS の Kaplan-Meier 曲線は 図 5 のとおりであった。

なお、PD-L1 の発現率によらず、本剤の安全性プロファイルは同様であった。

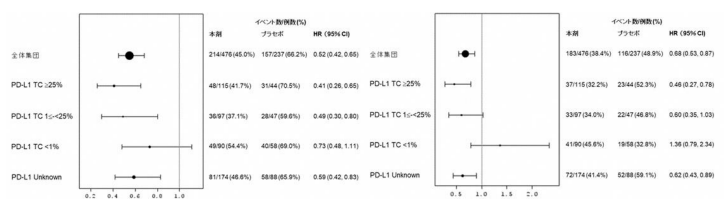


図 4 PACIFIC 試験における PD-L1 発現状況別での PFS 及び OS のフォレストプロット (左図: PFS、右図: OS)

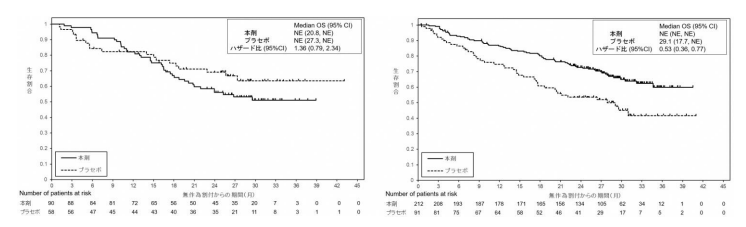


図 5 PACIFIC 試験における PD-L1 発現状況別での OS の Kaplan-Meier 曲線 (左図: PD-L1 発現率<1%の患者集団、右図: PD-L1 発現率≥1%の患者集団)

② 国際共同第Ⅲ相試験 (POSEIDON 試験)

化学療法歴のない切除不能な進行・再発の非小細胞肺癌患者*1 (WHO/ECOG Performance Status 0 又は 1) 675 例 (本剤*2+トレメリムマブ (遺伝子組換え) (以下、「トレメリムマブ」)*2+白金製剤を含む化学療法*3 [本剤併用群 338 例]、白金製剤を含む化学療法*3 単独 [対照群 337 例] (日本人 49 例 [本剤併用群 21 例、対照群 28 例]を含む)を対象に、本剤、トレメリムマブ及び白金製剤を含む化学療法を併用投与した場合の有効性及び安全性を検討した。

OS (中央値 [95%信頼区間]) (536 件のイベント) の結果は、本剤併用群で 14.0 (11.7 ~16.1) カ月、対照群で 11.7 (10.5~13.1) カ月であり、本剤併用群は対照群に対し統計学的に有意な延長を示した (ハザード比 [95%信頼区間]: 0.77 [0.650~0.916]、p=0.00304 [層別 log-rank 検定、有意水準 (両側) 0.00797]、2021 年 3 月 12 日データカットオフ)。

- *1:体重30kg 超であり、上皮増殖因子受容体(以下、「EGFR」)遺伝子変異陰性かつ未分化リンパ腫キナーゼ(以下、「ALK」)融合遺伝子陰性の患者が対象とされた。ただし、扁平上皮非小細胞肺癌患者又はKirstenラット肉腫ウイルス癌遺伝子ホモログ(KRAS)遺伝子変異陽性の患者はEGFR遺伝子変異及びALK融合遺伝子変異の検査を実施しないことが許容された。
- *2:本剤 1500 mg 及びトレメリムマブ 75 mg を第 0、3、6、9 週目に各 1 回投与し、その後第 12 週目 から本剤 1500 mg を 4 週間間隔 (以下、「Q4W」) で投与した。また、第 16 週目にトレメリムマブ 75 mg を 1 回投与した。
- *3:3週間を1サイクルとして、①パクリタキセル (アルブミン懸濁型) (第1、8、15 日目に100 mg/m²を投与) +カルボプラチン (第1日目にAUC5又は6を投与)、②ゲムシタビン (第1、8日目に1,000 mg/m²又は1,250 mg/m²を投与) +シスプラチン (第1日目に75 mg/m²を投与) 若しくはカルボプラチン (第1日目にAUC5又は6を投与) (扁平上皮癌のみ)、又は③ペメトレキセド (第1日目に500 mg/m²を投与) +シスプラチン (第1日目に75 mg/m²を投与) 若しくはカルボプラチン (第1日目にAUC5又は6を投与) (非扁平上皮癌のみ) のいずれかを4サイクル投与した。対照群では、必要と判断された場合さらに2サイクルまで追加可とした。③ペメトレキセド+白金製剤投与後に病勢が進行していない患者は、ペメトレキセド (500 mg/m²) 維持療法 (本剤併用群ではQ4W 投与、対照群では3週間又はQ4W 投与) に移行した。

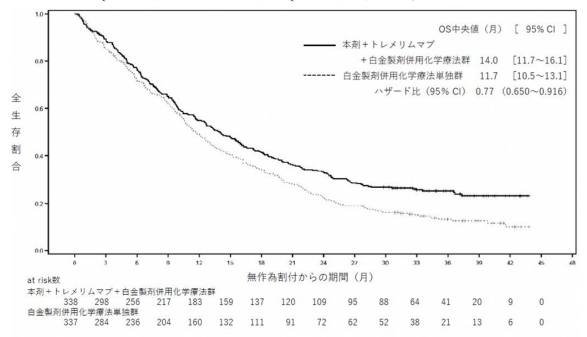


図 6 OS の Kaplan-Meier 曲線

③ 国際共同第Ⅲ相試験(AEGEAN 試験)

臨床病期 II、IIIA 又は IIIB(N2)の切除可能な非小細胞肺癌患者*4(WHO/ECOG Performance Status 0 又は 1)802 例(日本人 79 例を含む)を対象に、術前補助療法として本剤と白金製剤を含む化学療法を併用投与し、その後の術後補助療法として本剤を単独投与した場合(本剤併用群 400 例 [日本人 37 例を含む])と、術前にプラセボと白金製剤を含む化学療法を併用投与し、術後にプラセボを投与した場合(対照群 402 例 [日本人 42 例を含む])*5の有効性と安全性を検討した。なお、試験開始後に EGFR 遺伝子変異陽性又は ALK 融合遺伝子陽性が確認された患者の登録を不適格とする計画変更が行われ、計画変更前に組み入れられた当該患者は有効性解析対象から除かれた(有効性解析対象 [修正 ITT 集団]:本剤併用群 366 例、対照群 374 例)。安全性解析対象は、治験使用薬が投与された 799 例(本剤併用群 401 例*6、対照群 398 例)であった。

主要評価項目の一つである盲検下独立中央判定による無イベント生存期間(以下、「EFS」)の1回目の中間解析の結果(中央値[95%信頼区間])(236件のイベント)は、本剤併用群でNE(31.9~NE)カ月、対照群で25.9(18.9~NE)カ月であり、本剤併用群は対照群に対し統計学的に有意な延長を示した(ハザード比[95%信頼区間]:0.68[0.53~0.88]*7、p=0.003902[層別log-rank検定、有意水準(両側)0.009899]、2022年11月10日データカットオフ)。

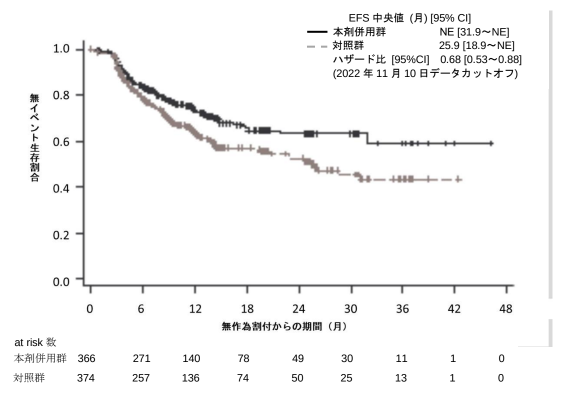


図 7 盲検下独立中央判定による EFS の Kaplan-Meier 曲線 (2022 年 11 月 10 日データカットオフ)

*4: 臨床病期は American Joint Committee on Cancer 病期分類(第8版)に基づく。

*5: 術前に、白金製剤を含む化学療法との併用下で、本剤 1 回 1500 mg 又はプラセボを 3 週間間隔で最大 4 サイクル投与し、術後に、本剤 1 回 1500 mg 又はプラセボを 4 週間間隔で最大 12 サイクル投与した。

化学療法の用法・用量は、3週間を1サイクルとして以下のいずれかが選択された。 扁平上皮癌に対して、

- ①パクリタキセル (第1日目に 200 mg/m²) +カルボプラチン (第1日目に AUC 6)
- ②ゲムシタビン(第 1 及び 8 日目に 1250 mg/m² (日本では 1000 mg/m²)) +シスプラチン(第 1 日目に 75 mg/m²)

非扁平上皮癌に対して、

- ③ペメトレキセド (第1目目に 500 mg/m²) +シスプラチン (第1日目に 75 mg/m²)
- ④ペメトレキセド (第1日目に 500 mg/m²) +カルボプラチン (第1日目に AUC 5)

なお、②及び③について、忍容性が不良な場合、シスプラチンからカルボプラチンに切替え可能とされた。②について、併発疾患がある患者又はシスプラチンに忍容性がないと判断された患者は、サイクル1からカルボプラチン(第1日目に AUC 5)に変更可能とされた。

*6:対照群に割り付けられたものの、術後補助療法の最初のサイクルにおいて誤って本剤が1回投与された1例が、安全性解析対象集団では本剤併用群として取り扱われた。

*7:有意水準に対応した99.0101%信頼区間は[0.48, 0.96]

【安全性】

① 国際共同第Ⅲ相試験(PACIFIC 試験)

有害事象は本剤群 460/475 例(96.8%)及びプラセボ群 222/234 例(94.9%)に認められた。いずれかの治験薬との因果関係が否定できない有害事象(副作用)は、それぞれ322/475 例(67.8%)及び 125/234 例(53.4%)に認められ、そのうち死亡例(Grade 5)は、それぞれ7/475 例(1.5%)及び 3/234 例(1.3%)であった。いずれかの群で発現率が5%以上の副作用は下表のとおりであった。

表 1 いずれかの群で発現率が 5%以上の副作用(安全性解析対象集団) (PACIFIC 試験)

器官別大分類 / 基本語		例数 (%)					
(MedDRA/J ver 19.1)	7	本剤群 (475 例)		プラ	プラセボ群 (234 例)		
	全 Grade	Grade 3/4	Grade 5	全 Grade	Grade 3/4	Grade 5	
全副作用	322 (67.8)	56 (11.8)	7 (1.5)	125 (53.4)	10 (4.3)	3 (1.3)	
内分泌障害							
甲状腺機能亢進症	30 (6.3)	0	0	3 (1.3)	0	0	
甲状腺機能低下症	50 (10.5)	1 (0.2)	0	1 (0.4)	0	0	
胃腸障害							
下痢	46 (9.7)	2 (0.4)	0	19 (8.1)	2 (0.9)	0	
悪心	26 (5.5)	0	0	14 (6.0)	0	0	
一般・全身障害および投与部位	の状態						
無力症	28 (5.9)	3 (0.6)	0	15 (6.4)	0	0	
疲労	62 (13.1)	1 (0.2)	0	26 (11.1)	0	0	
代謝および栄養障害							
食欲減退	27 (5.7)	0	0	7 (3.0)	1 (0.4)	0	
呼吸器、胸郭および縦隔障害							
咳嗽	25 (5.3)	0	0	4 (1.7)	0	0	
呼吸困難	28 (5.9)	3 (0.6)	0	8 (3.4)	0	0	
肺臓炎	43 (9.1)	6 (1.3)	4 (0.8)	8 (3.4)	2 (0.9)	2 (0.9)	
皮膚および皮下組織障害							
そう痒症	33 (6.9)	0	0	5 (2.1)	0	0	
発疹	37 (7.8)	1 (0.2)	0	13 (5.6)	0	0	

なお、以下に関連事象を含む副作用発現状況の集計結果を示す。本剤群において、間質性肺疾患(放射線肺臓炎を含む)66例(13.9%)、甲状腺機能低下症50例(10.5%)、甲状腺機能亢進症33例(6.9%)、肝機能障害20例(4.2%)、infusion reaction8例(1.7%)、大腸炎2例(0.4%)、重度の下痢2例(0.4%)、腎障害(間質性腎炎等)1例(0.2%)、1型糖尿病1例(0.2%)、副腎機能障害1例(0.2%)が認められた。また、筋炎・横紋筋融解症、心筋炎、重症筋無力症、下垂体機能障害、髄膜炎及び免疫性血小板減少性紫斑病は認められなかった。

② 国際共同第Ⅲ相試験(POSEIDON 試験)

有害事象は本剤併用群 321/330 例 (97.3%) 及び対照群 320/333 例 (96.1%) に認められた。治験薬との因果関係が否定できない有害事象 (副作用) は、それぞれ 306/330 例

(92.7%) 及び 298/333 例 (89.5%) に認められ、そのうち死亡例 (Grade 5) は、それぞれ 11/330 例 (3.3%) 及び 8/333 例 (2.4%) であった。いずれかの群で発現率が 10%以上の副作用は下表のとおりであった。

表 2 いずれかの群で発現率が 10%以上の副作用(安全性解析対象集団)(POSEIDON 試験)

器官別大分類 / 基本語	例数 (%)					
(MedDRA/J ver 23.1)	本剤併用群(330例)			文	付照群(333 例)
	全 Grade	Grade 3/4	Grade 5	全 Grade	Grade 3/4	Grade 5
全副作用	306 (92.7)	171 (51.8)	11 (3.3)	298 (89.5)	148 (44.4)	8 (2.4)
血液およびリンパ系障害						
貧血	144 (43.6)	57 (17.3)	0	145 (43.5)	68 (20.4)	0
好中球減少症	96 (29.1)	53 (16.1)	0	75 (22.5)	40 (12.0)	0
血小板減少症	53 (16.1)	18 (5.5)	0	53 (15.9)	17 (5.1)	0
白血球減少症	42 (12.7)	9 (2.7)	0	36 (10.8)	12 (3.6)	0
内分泌障害						
甲状腺機能低下症	35 (10.6)	0	0	3 (0.9)	0	0
代謝および栄養障害						
食欲減退	69 (20.9)	5 (1.5)	0	70 (21.0)	4 (1.2)	0
胃腸障害						
悪心	124 (37.6)	4 (1.2)	0	115 (34.5)	5 (1.5)	0
嘔吐	47 (14.2)	4 (1.2)	0	40 (12.0)	4 (1.2)	0
下痢	46 (13.9)	5 (1.5)	0	35 (10.5)	4 (1.2)	0
便秘	27 (8.2)	0	0	49 (14.7)	2 (0.6)	0
皮膚および皮下組織障害						
発疹	52 (15.8)	4 (1.2)	0	10 (3.0)	0	0
一般・全身障害および投与部位の	の状態					
疲労	65 (19.7)	5 (1.5)	0	62 (18.6)	7 (2.1)	0
無力症	41 (12.4)	8 (2.4)	0	26 (7.8)	5 (1.5)	0
臨床検査						
アラニンアミノトランスフ	34 (10.3)	4 (1.2)	0	41 (12.3)	7 (2.1)	0
ェラーゼ増加 好中球数減少	35 (10.6)	24 (7.3)	0	57 (17.1)	25 (7.5)	0

なお、以下に関連事象を含む副作用発現状況の集計結果を示す。本剤併用群において、本剤又はトレメリムマブとの因果関係が否定できない間質性肺疾患 15 例 (4.5%)、大腸炎 16 例 (4.8%)、重度の下痢 2 例 (0.6%)、消化管穿孔 1 例 (0.3%)、甲状腺機能低下症 34 例 (10.3%)、甲状腺機能亢進症 21 例 (6.4%)、副腎機能障害 6 例 (1.8%)、下垂体機能障害 5 例 (1.5%)、1型糖尿病 1 例 (0.3%)、肝機能障害・肝炎・硬化性胆管炎 48 例 (14.5%)、腎障害(間質性腎炎等)2 例 (0.6%)、筋炎・横紋筋融解症 2 例 (0.6%)、心筋炎 1 例 (0.3%)、免疫性血小板減少性紫斑病 1 例 (0.3%)、infusion reaction 11 例 (3.3%)、発熱性好中球減少症 1 例 (0.3%)、重度の皮膚障害 1 例 (0.3%)、神

経障害(ギラン・バレー症候群を含む)1 例(0.3%)、脳炎 1 例(0.3%)、膵炎 7 例(2.1%)が認められた。また、重症筋無力症及び髄膜炎は認められなかった。

③ 国際共同第 III 相試験(AEGEAN 試験、2024年5月10日データカットオフ)

有害事象は本剤併用群 387/401 例 (96.5%) 及び対照群 379/398 例 (95.2%) に認められた。治験薬との因果関係が否定できない有害事象 (副作用) は、それぞれ 224/401 例 (55.9%) 及び 180/398 例 (45.2%) に認められ、そのうち死亡例 (Grade 5) は、それぞれ 6/401 例 (1.5%) 及び 0/398 例であった。いずれかの群で発現率が 5%以上の副作用は下表のとおりであった。

表3 いずれかの群で発現率が5%以上の副作用(安全性解析対象集団)(AEGEAN 試験)

器官別大分類 / 基本語	例数 (%)					
(MedDRA/J ver 26.1)	本剤併用群(401 例)			対照群(398 例)		
	全 Grade	Grade 3/4	Grade 5	全 Grade	Grade 3/4	Grade 5
全副作用	224 (55.9)	59 (14.7)	6 (1.5)	180 (45.2)	47 (11.8)	0
血液およびリンパ系障害						
貧血	22 (5.5)	3 (0.7)	0	25 (6.3)	2 (0.5)	0
内分泌障害						
甲状腺機能低下症	45 (11.2)	0	0	6 (1.5)	0	0
代謝および栄養障害						
食欲減退	20 (5.0)	0	0	12 (3.0)	0	0
胃腸障害						
悪心	25 (6.2)	0	0	32 (8.0)	1 (0.3)	0
下痢	22 (5.5)	0	0	14 (3.5)	3 (0.8)	0
便秘	11 (2.7)	0	0	20 (5.0)	0	0
皮膚および皮下組織障害						
発疹	37 (9.2)	2 (0.5)	0	21 (5.3)	1 (0.3)	0
そう痒症	29 (7.2)	0	0	6 (1.5)	0	0
一般・全身障害および投与部位の	の状態					
無力症	20 (5.0)	0	0	22 (5.5)	2 (0.5)	0
臨床検査						
アラニンアミノトランスフ ェラーゼ増加	22 (5.5)	2 (0.5)	0	15 (3.8)	1 (0.3)	0

2024年5月10日データカットオフ

なお、以下に関連事象を含む副作用発現状況の集計結果を示す。本剤併用群において、間質性肺疾患(放射線肺臓炎を含む)26例(6.5%)、大腸炎2例(0.5%)、腎障害(間質性腎炎等)2例(0.5%)、肝機能障害・肝炎・硬化性胆管炎47例(11.7%)、甲状腺機能低下症45例(11.2%)、甲状腺機能亢進症17例(4.2%)、副腎機能障害2例(0.5%)、下垂体機能障害2例(0.5%)、1型糖尿病1例(0.2%)、心筋炎1例(0.2%)、重症筋無

力症 1 例 (0.2%)、脳炎 1 例 (0.2%)、神経障害 (ギラン・バレー症候群を含む) 4 例 (1.0%)、infusion reaction 4 例 (1.0%)、重度の皮膚障害 1 例 (0.2%)、膵炎 2 例 (0.5%) が認められた。また、重度の下痢、筋炎・横紋筋融解症、発熱性好中球減少症、消化管穿孔、髄膜炎、免疫性血小板減少性紫斑病及び赤芽球癆は認められなかった。

【用法・用量】

本剤の母集団薬物動態解析モデルを用いたシミュレーションにより、PACIFIC 試験の患者集団に本剤 10 mg/kg を Q2W 又は 1500 mg を Q4W で投与したときの血清中濃度が検討された。また、本剤の曝露一反応解析モデルを用いたシミュレーションにより、PACIFIC 試験の患者集団に本剤 10 mg/kg を Q2W 又は 1500 mg を Q4W で投与したときの OS が検討された。その結果、本剤 1500mg Q4W 投与時の Cmin,ss は、本剤 10 mg/kg Q2W 投与時の Cmin,ss と比較して低値を示すと予測されたものの、10 mg/kg Q2W 投与と 1500 mg Q4W 投与時の Cmax,ss は、本薬 10 mg/kg Q2W 投与時の Cmax,ss と比較して高値を示すと予測されたものの、PACIFIC 試験において本剤 10 mg/kg Q2W 投与した際の曝露量と安全性との間に明確な関連は認められなかったこと及び進展型小細胞肺癌患者に本薬 1500 mg Q4W 投与した際の曝露量と安全性との間に明確な関連は認められなかったことから、非小細胞肺癌患者においても本剤 1500 mg Q4W 投与は本剤 10 mg/kg Q2W 投与と同様に忍容可能と考えられた。

表 3 PACIFIC 試験の患者集団において予測された本剤の PK パラメータ

用法・用量	患者数	AUC _{ss} (μg·day/mL)	$C_{max,ss}$ (µg/mL)	C _{min,ss} (µg/mL)
10 mg/kg Q2W	473	7633 (4695-11581)	365 (251-511)	160 (91.0-250)
1500 mg Q4W	473	8055 (4996-13326)	567 (400-827)	130 (65.4-238)

中央値 (90%予測区間)、AUCss: 定常状態における投与後 28 日間の血清中濃度-時間曲線下面積、Cmin,ss: 定常状態における最低血清中濃度、Cmax,ss: 定常状態における最高血清中濃度(点滴終了時点)

4. 施設について

医薬品リスク管理計画 (RMP) に基づき、本剤の医薬品安全性監視活動への協力体制がある施設であって、本剤の投与が適切な患者を診断・特定し、本剤の投与により重篤な副作用を発現した際に対応することが必要なため、以下の①~③のすべてを満たす施設において使用するべきである。

① 施設について

- ①-1 下記の (1) \sim (5) のいずれかに該当する施設であること。
- (1) 厚生労働大臣が指定するがん診療連携拠点病院等(都道府県がん診療連携拠点病院、地域がん診療連携拠点病院、地域がん診療病院など)
- (2) 特定機能病院
- (3) 都道府県知事が指定するがん診療連携病院(がん診療連携指定病院、がん診療連携 協力病院、がん診療連携推進病院など)
- (4) 外来化学療法室を設置し、外来腫瘍化学療法診療料 1、外来腫瘍化学療法診療料 2 又は外来腫瘍化学療法診療料 3 の施設基準に係る届出を行っている施設
- (5) 抗悪性腫瘍剤処方管理加算の施設基準に係る届出を行っている施設
- ①-2 肺癌の化学放射線療法を含むがん薬物療法及び副作用発現時の対応に十分な知識と経験を持つ医師(下表のいずれかに該当する医師)が、当該診療科の本剤に関する治療の責任者として配置されていること。

表

- 医師免許取得後 2 年の初期研修を修了した後に 5 年以上のがん治療の臨床研修を 行っていること。うち、2 年以上は、がん薬物療法を主とした臨床腫瘍学の研修を 行っていること。
- 医師免許取得後 2 年の初期研修を修了した後に 4 年以上の臨床経験を有している こと。うち、3 年以上は、肺癌のがん薬物療法を含む呼吸器病学の臨床研修を行っ ていること。

② 院内の医薬品情報管理の体制について

医薬品情報管理に従事する専任者が配置され、製薬企業からの情報窓口、有効性・安全性等薬学的情報の管理及び医師等に対する情報提供、有害事象が発生した場合の報告業務、等が速やかに行われる体制が整っていること。

③ 副作用への対応について

③-1 施設体制に関する要件

間質性肺疾患(放射線肺臓炎を含む)等の重篤な副作用が発生した際に、24 時間診療体制の下、当該施設又は連携施設において、発現した副作用に応じて入院管理及び CT 等の副作用の鑑別に必要な検査の結果が当日中に得られ、直ちに対応可能な体制が整っていること。

③-2 医療従事者による有害事象対応に関する要件

がん診療に携わる専門的な知識及び技能を有する医療従事者が副作用モニタリングを含めた苦痛のスクリーニングを行い主治医と情報を共有できるチーム医療体制が整備されていること。なお、整備体制について、がん患者とその家族に十分周知されていること。

③-3 副作用の診断や対応に関して

副作用(間質性肺疾患(放射線肺臓炎を含む)、肝機能障害・肝炎・硬化性胆管炎、内分泌障害(甲状腺機能障害、副腎機能障害、下垂体機能障害)、腎障害、infusion reaction、大腸炎・重度の下痢、1型糖尿病、筋炎・横紋筋融解症、心筋炎、重症筋無力症、髄膜炎、免疫性血小板減少性紫斑病、脳炎、重度の皮膚障害、神経障害(ギラン・バレー症候群を含む)、化学療法併用時の発熱性好中球減少症、消化管穿孔、膵炎、赤芽球癆等)に対して、当該施設又は近隣医療機関の専門性を有する医師と連携し(副作用の診断や対応に関して指導及び支援を受けられる条件にあること)、直ちに適切な処置ができる体制が整っていること。

5. 投与対象となる患者

【有効性に関する事項】

- ① 下記の患者に該当する使用方法において本剤投与の有効性が示されている。
 - 白金製剤を含む根治的化学放射線療法の後に病勢進行が認められなかった切除不能な局所進行の非小細胞肺癌(Stage III)に対する維持療法が行われる患者における本剤の単独投与
 - 化学療法歴のない、EGFR遺伝子変異陰性及びALK融合遺伝子陰性の切除不能な進行・再発の非小細胞肺癌患者に対する、本剤、トレメリムマブ及び白金製剤を含む他の抗悪性腫瘍剤との併用投与
 - 切除可能な非小細胞肺癌(Stage II、IIIA 又は IIIB [N2])(ただし、EGFR 遺伝子変異陽性又は ALK 融合遺伝子陽性であることが確認されている患者は除く)に対する、本剤と白金製剤を含む化学療法*との併用投与による術前補助療法、及び本剤単独投与による術後補助療法
 - *:併用された化学療法は以下のとおり。詳細は「3. 臨床成績、【有効性】③国際共同第Ⅲ相試験(AEGEAN試験)」の注釈*5 参照。

<扁平上皮癌>

- カルボプラチン及びパクリタキセル
- シスプラチン及びゲムシタビン塩酸塩
- カルボプラチン及びゲムシタビン塩酸塩

<非扁平上皮癌>

- シスプラチン及びペメトレキセドナトリウム
- カルボプラチン及びペメトレキセドナトリウム
- ② 下記に該当する患者に対する本剤の投与及び使用方法については、本剤の有効性が 確立されておらず、本剤の投与対象とならない。
 - 白金製剤を含む根治的化学放射線療法の治療歴のない切除不能な局所進行の 非小細胞肺癌患者に対する本剤の投与
 - 白金製剤を含む根治的化学放射線療法の後に病勢進行が認められた切除不能 な局所進行の非小細胞肺癌患者に対する本剤の投与
 - ①で本剤の有効性が示されていない他の抗悪性腫瘍剤との併用投与
- ③ 本剤は国際共同第Ⅲ相試験 (PACIFIC 試験) において、全体集団でプラセボ群に対して主要評価項目とされた PFS 及び OS の優越性が検証されている。ただし、探索的な解析結果ではあるものの、PD-L1 発現率により有効性が異なることが示唆される結果が得られていることから (P7 参照)、切除不能な局所進行の非小細胞肺癌における根治的化学放射線療法後の維持療法において本剤を投与する場合には、PD-L1 発現率も確認した上で、投与可否の判断をすることが望ましい。PD-L1 発現率が 1%未満であることが確認された患者においては、本剤の投与の必要性を慎重に判断すること。

なお、PD-L1 発現率を確認するための本剤の診断薬はベンタナ OptiView PD-L1(SP263)であるが、以下の文献等を参考に、PD-L1 IHC 22C3 pharmDx「ダコ」又は PD-L1 IHC 28-8 pharmDx「ダコ」により PD-L1 発現率を確認し、本剤の投与の可否を検討することもできる。

文献等)

- Marianne J Ratcliffe et al. : Clin Cancer Res 2017; 3: 3585-91
- Antonio Marchetti et al. : J Thorac Oncol 2017; 12: 1654-63
- Ming Sound Tsao et al.: J Thorac Oncol 2018; 13: 1302-11

【安全性に関する事項】

- ① 下記に該当する患者については本剤の投与が禁忌とされていることから、投与を行わないこと。
 - 本剤の成分に対し過敏症の既往歴のある患者
- ② 切除不能な局所進行の非小細胞肺癌における根治的化学放射線療法後の維持療法において、下記に該当する患者に対する本剤の投与については、本剤の安全性が確立されておらず、本剤の投与対象とならない。
 - 根治的化学放射線療法により Grade 2 以上の間質性肺疾患(放射線肺臓炎を含 す。) の発現が認められた患者
 - WHO Performance Status 2-4 (注1) の患者
- ③ 切除不能な進行・再発の非小細胞肺癌において、下記に該当する患者に対する本剤の投与については、本剤の安全性が確立されておらず、本剤の投与対象とならない。
 - WHO Performance Status 2-4 (注1) の患者
- ④ 非小細胞肺癌における術前・術後補助療法において、下記に該当する患者に対する 本剤の投与については、本剤の安全性が確立されておらず、本剤の投与対象となら ない。
 - WHO Performance Status 2-4 (注1) の患者
- ⑤ 治療前の評価において下記に該当する患者については、本剤の投与は推奨されないが、他の治療選択肢がない場合に限り、慎重に本剤を使用することを考慮できる。
 - 間質性肺疾患(放射線肺臓炎を含む)のある患者又はその既往歴のある患者 (【安全性に関する事項】②に該当しない場合に限る)
 - 胸部画像検査で間質影を認める患者及び感染性肺炎等の肺に炎症性変化がみられる患者(【安全性に関する事項】②に該当しない場合に限る)
 - 自己免疫疾患の合併又は慢性的な若しくは再発性の自己免疫疾患の既往歴の ある患者

(注 1) WHO の Performance Status (PS)

Grade	
0	まったく問題なく活動できる。鎮痛薬の使用を必要とせず、発病前と同じ日常生活が制限なく行える。
1	肉体的に激しい活動は制限されるが、歩行可能で、軽作業や坐業は行うことができる。鎮痛薬を使用すればグ
	レード0と同じく問題なく活動できる患者も含まれる。
2	歩行可能で、自分の身のまわりのことは全て可能だが、作業はできない。日中の50%以上はベッド外で過ごす。
3	限られた自分の身のまわりのことしかできない。日中の50%以上をベッドか椅子で過ごす。
4	まったく動けない。自分の身のまわりのことはまったくできない。完全にベッドか椅子で過ごす。

6. 投与に際して留意すべき事項

- ① 添付文書等に加え、製造販売業者が提供する資料等に基づき本剤の特性及び適正使用のために必要な情報を十分に理解してから使用すること。
- ② 治療開始に先立ち、患者又はその家族に有効性及び危険性を十分説明し、同意を得てから投与すること。
- ③ 切除不能な局所進行の非小細胞肺癌における根治的化学放射線療法後の維持療法 においては、PD-L1 発現率も確認した上で本剤の投与可否を判断することが望まし いが、PD-L1 発現率が確認できない場合には、本剤の使用の適否を適切に判断した 上で投与すること。
- ④ 主な副作用のマネジメントについて
 - 間質性肺疾患(放射線肺臓炎を含む)があらわれることがあるので、初期症状 (息切れ、呼吸困難、咳嗽、発熱等)の確認及び胸部 X 線検査の実施等、観察 を十分に行うこと。また、必要に応じて胸部 CT、血清マーカー等の検査を実 施すること。
 - infusion reaction があらわれることがあり、2回目以降の本剤投与時にも infusion reaction があらわれることがあるので、本剤投与時には毎回患者の状態を十分に観察すること。 infusion reaction が認められた場合は適切な処置を行うとともに、症状が回復するまで患者の状態を十分に確認すること。
 - 甲状腺機能障害、副腎機能障害及び下垂体機能障害があらわれることがあるので、本剤投与開始前及び投与期間中は定期的に内分泌機能検査(TSH、遊離 T3、遊離 T4、ACTH、血中コルチゾール等の測定)を行い、患者の状態を十分に観察すること。また、必要に応じて画像検査等の実施も考慮すること。
 - 本剤の投与により、過度の免疫反応に起因すると考えられる様々な疾患や病態があらわれることがある。観察を十分に行い、異常が認められた場合には、過度の免疫反応による副作用の発現を考慮し、適切な鑑別診断を行うこと。過度の免疫反応による副作用が疑われる場合には、本剤の投与の休薬、中止又は副腎皮質ホルモン剤の投与等を考慮すること。
 - 投与終了後、数週間から数カ月経過してから副作用が発現することがあるため、 本剤の投与終了後にも副作用の発現に十分に注意する。
 - AST (GOT)、ALT (GPT)、γ-GTP、ビリルビン等の上昇を伴う肝機能障害、肝炎、硬化性胆管炎があらわれることがあるので、本剤投与開始前及び投与期間中は定期的に肝機能検査を行い、患者の状態を十分に観察すること。
 - 尿細管間質性腎炎、糸球体腎炎等の腎障害があらわれることがあるので、本剤 投与開始前及び投与期間中は定期的に腎機能検査を行い、患者の状態を十分に 観察すること。
 - 1型糖尿病があらわれ、糖尿病性ケトアシドーシスに至ることがあるので、口

渇、悪心、嘔吐等の症状の発現や血糖値の上昇に十分注意すること。1型糖尿病が疑われた場合には、インスリン製剤を投与する等の適切な処置を行うこと。

⑤ 本剤の臨床試験において、PACIFIC 試験では投与開始から 12 カ月間は 8 週毎に、POSEIDON 試験では投与開始から 12 週間は 6 週毎、その後は 8 週毎に、AEGEAN 試験では術前補助療法完了直後、術後 5 週間後、48 週時までは 12 週毎に有効性の評価を行っていたことを参考に、本剤投与中は定期的に画像検査で効果の確認を行うこと。なお、切除不能な局所進行の非小細胞肺癌における根治的化学放射線療法後の維持療法に対する本剤の投与期間は 12 カ月まで、非小細胞肺癌における術前・術後補助療法に対する本剤の投与は術前補助療法として 4 回まで、術後補助療法として 12 回までとすること。

医薬薬審発 0919 第 2 号 令 和 7 年 9 月 19 日

都 道 府 県 保健所設置市 特 別 区 衛生主管部(局)長 殿

厚生労働省医薬局医薬品審査管理課長 (公印省略)

セミプリマブ(遺伝子組換え)製剤の最適使用推進ガイドライン(非 小細胞肺癌)の作成及び最適使用推進ガイドライン(子宮頸癌)の 一部改正について

経済財政運営と改革の基本方針2016(平成28年6月2日閣議決定)において、 革新的医薬品の使用の最適化推進を図ることが盛り込まれたことを受けて、革 新的医薬品を真に必要な患者に提供することを目的に「最適使用推進ガイドラ イン」を作成することとしています。

今般、セミプリマブ(遺伝子組換え)製剤について、非小細胞肺癌に対して使用する際の留意事項を別添のとおり最適使用推進ガイドラインとして取りまとめましたので、その使用にあたっては、本ガイドラインについて留意されるよう、貴管内の医療機関及び薬局に対する周知をお願いします。

また、セミプリマブ(遺伝子組換え)製剤を子宮頸癌に対して使用する際の留意事項については、「セミプリマブ(遺伝子組換え)製剤の最適使用推進ガイドライン(子宮頸癌)の一部改正について」(令和6年6月3日付け医薬薬審発0603第1号厚生労働省医薬局医薬品審査管理課長通知)等により、「最適使用推進ガイドライン」として示してきたところです。

今般、セミプリマブ(遺伝子組換え)製剤について、電子化された添付文書の 改訂に伴い、最適使用推進ガイドラインを、別紙のとおり改正いたしましたので、 貴管内の医療機関及び薬局に対する周知をお願いします。改正後の「最適使用推 進ガイドライン」は、別添参考のとおりです。 なお、本通知の写しについて、別記の団体等に事務連絡するので、念のため申し添えます。

別記

公益社団法人 日本医師会

日本医学会

一般社団法人 日本癌治療学会

公益社団法人 日本臨床腫瘍学会

一般社団法人 日本臨床内科医会

特定非営利活動法人 日本肺癌学会

一般社団法人 日本呼吸器学会

公益社団法人 日本婦人科腫瘍学会

一般社団法人 日本内科学会

公益社団法人 日本薬剤師会

一般社団法人 日本病院薬剤師会

一般社団法人 日本臨床腫瘍薬学会

リジェネロン・ジャパン株式会社

独立行政法人 医薬品医療機器総合機構

各地方厚生局

子宮頸癌の最適使用推進ガイドラインの改訂箇所 (新旧対照表)

(傍線部は改正部分)

新	旧
1. はじめに	1. はじめに
(略)	(略)
対象となる医薬品:セミプリマブ(遺伝子組換え)	対 象 と な る 医 薬 品 : <u>リブタヨ点滴静注 350 mg(一般名:</u> セ
(略)	ミプリマブ(遺伝子組換え) <u>)</u>
	(略)
2. 本剤の特徴、作用機序	2. 本剤の特徴、作用機序
セミプリマブ (遺伝子組換え) (以下、「本剤」) は、ヒト	<u>リブタヨ点滴静注 350 mg(一般名:</u> セミプリマブ(遺伝子組換
programmed cell death-1 (以下、「PD-1」) に対する免疫グロブ	え) <u>、</u> 以下、「本剤」)は、ヒト programmed cell death-1(以下、
リン G4 (IgG4) サブクラスのヒト型モノクローナル抗体である。	「PD-1」)に対する免疫グロブリン G4(IgG4)サブクラスのヒト
(略)	型モノクローナル抗体である。
	(略)
3. 臨床成績	3. 臨床成績
(略)	(略)
【有効性】	【有効性】
(略)	(略)
【安全性】	【安全性】
(略)	(略)
なお、本剤群において、infusion reaction 20 例 (6.7%)、大	なお、本剤群において、infusion reaction <u>s</u> 20 例(6.7%)、大
腸炎 3 例 (1.0%)、重度の下痢 1 例 (0.3%)、心筋炎・心膜炎 2 例	腸炎 3 例(1.0%)、重度の下痢 1 例(0.3%)、心筋炎・心膜炎 2 例

(0.7%)、腎機能障害(尿細管間質性腎炎等)4例(1.3%)、内分泌障害(甲状腺機能障害・副腎機能障害・下垂体機能障害)24例(8.0%)、重度の皮膚障害5例(1.7%)、神経障害(ギラン・バレー症候群等)24例(8.0%)、肝不全・肝機能障害・肝炎25例(8.3%)、間質性肺疾患5例(1.7%)、発熱性好中球減少症2例(0.7%)が認められた。筋炎・横紋筋融解症・重症筋無力症、1型糖尿病、脳炎・髄膜炎、臓器移植歴(造血幹細胞移植歴を含む)、静脈血栓塞栓症、免疫性血小板減少症、膵炎、ぶどう膜炎及び血球貪食性リンパ組織球症は認められなかった。本副作用発現状況は関連事象(臨床検査値異常を含む)を含む集計結果を示す。

4. 施設について

(略)

③副作用への対応について

(略)

③-3 副作用の診断や対応に関して

副作用(間質性肺疾患に加え、infusion reaction、大腸炎、重度の下痢、筋炎・横紋筋融解症・重症筋無力症、心筋炎・心膜炎、腎機能障害(尿細管間質性腎炎等)、内分泌障害(甲状腺機能障害・副腎機能障害・下垂体機能障害)、1型糖尿病、重度の皮膚障害、神経障害(ギラン・バレー症候群等)、脳炎・髄膜炎、肝不全・肝機能障害・肝炎、臓器移植歴(造血幹細胞移植歴を含む)のある患者への使用、静脈血栓塞栓症、免疫性血小板減少症、発熱性好中球減少症、膵炎、ぶどう膜炎、血球貪食性リンパ組織球

(0.7%)、腎機能障害(尿細管間質性腎炎等)4例(1.3%)、内分泌障害(甲状腺機能障害・副腎機能障害・下垂体機能障害)24例(8.0%)、重度の皮膚障害5例(1.7%)、神経障害(ギラン・バレー症候群等)24例(8.0%)、肝不全・肝機能障害・肝炎25例(8.3%)、間質性肺疾患5例(1.7%)、発熱性好中球減少症2例(0.7%)が認められた。筋炎・横紋筋融解症・重症筋無力症、1型糖尿病、脳炎・髄膜炎、臓器移植歴(造血幹細胞移植歴を含む)、静脈血栓塞栓症、免疫性血小板減少性紫斑病、膵炎及びぶどう膜炎は認められなかった。本副作用発現状況は関連事象(臨床検査値異常を含む)を含む集計結果を示す。

4. 施設について

(略)

③副作用への対応について

(略)

③-3 副作用の診断や対応に関して

副作用(間質性肺疾患に加え、infusion reaction、大腸炎、重度の下痢、筋炎・横紋筋融解症・重症筋無力症、心筋炎・心膜炎、腎機能障害(尿細管間質性腎炎等)、内分泌障害(甲状腺機能障害・副腎機能障害・下垂体機能障害)、1型糖尿病、重度の皮膚障害、神経障害(ギラン・バレー症候群等)、脳炎・髄膜炎、肝不全・肝機能障害・肝炎、臓器移植歴(造血幹細胞移植歴を含む)のある患者への使用、静脈血栓塞栓症、発熱性好中球減少症、免疫性血小板減少性紫斑病、膵炎、ぶどう膜炎等)に対して、当該

<u>症</u>等)に対して、当該施設又は近隣医療機関の専門性を有する医師と連携し(副作用の診断や対応に関して指導及び支援を受けられる条件にあること)、直ちに適切な処置ができる体制が整っていること。

施設又は近隣医療機関の専門性を有する医師と連携し(副作用の診断や対応に関して指導及び支援を受けられる条件にあること)、直ちに適切な処置ができる体制が整っていること。

最適使用推進ガイドライン セミプリマブ(遺伝子組換え) ~非小細胞肺癌~

令和7年9月 厚生労働省

目次

1.	はじめに	P 2
2.	本剤の特徴、作用機序	P 3
3.	臨床成績	P 4
4.	施設について	P15
5.	投与対象となる患者	P17
6.	投与に際して留意すべき事項	P19

1. はじめに

医薬品の有効性・安全性の確保のためには、添付文書等に基づいた適正な使用が求められる。 さらに、近年の科学技術の進歩により、抗体医薬品などの革新的な新規作用機序医薬品が承認 される中で、これらの医薬品を真に必要な患者に提供することが喫緊の課題となっており、経 済財政運営と改革の基本方針2016(平成28年6月2日閣議決定)においても、革新的医薬品等の 使用の最適化推進を図ることとされている。

新規作用機序医薬品は、薬理作用や安全性プロファイルが既存の医薬品と明らかに異なることがある。このため、有効性及び安全性に関する情報が十分蓄積するまでの間、当該医薬品の恩恵を強く受けることが期待される患者に対して使用するとともに、副作用が発現した際に必要な対応をとることが可能な一定の要件を満たす医療機関で使用することが重要である。

したがって、本ガイドラインでは、開発段階やこれまでに得られている医学薬学的・科学的見地に基づき、以下の医薬品の最適な使用を推進する観点から必要な要件、考え方及び留意事項を示す。

なお、本ガイドラインは、独立行政法人医薬品医療機器総合機構、公益社団法人日本臨床腫瘍学会、一般社団法人日本臨床内科医会、特定非営利活動法人日本肺癌学会及び一般社団法人日本呼吸器学会の協力のもと作成した。

対象となる医薬品:セミプリマブ(遺伝子組換え)

対象となる効能又は効果:切除不能な進行・再発の非小細胞肺癌

対象となる用法及び用量: 通常、成人には、セミプリマブ(遺伝子組換え)として、1回350mg

を3週間間隔で30分間かけて点滴静注する。

製造販売業者:リジェネロン・ジャパン株式会社

2. 本剤の特徴、作用機序

セミプリマブ(遺伝子組換え)(以下、「本剤」)は、ヒト programmed cell death-1 (以下、「PD-1」)に対する免疫グロブリン G4 (IgG4) サブクラスのヒト型モノクローナル抗体である。

PD-1 は、CD28 ファミリー(T 細胞の活性化を補助的に制御する分子群)に属する受容体であり、活性化したリンパ球(T 細胞、B 細胞及びナチュラルキラーT 細胞)等に発現する。生体内において、PD-1 は、抗原提示細胞に発現する PD-1 リガンド(PD-L1 及び PD-L2)と結合し、免疫応答を負に制御すると考えられている(Immunol Rev 2010; 236: 219-42)。また、PD-L1 及び PD-L2 は、種々の腫瘍組織に発現していることが報告されていること(Nat Rev Immunol 2008; 8: 467-77)等から、PD-1/PD-1 リガンド経路は、腫瘍細胞が抗原特異的な T 細胞からの攻撃等を回避する機序の一つとして考えられている。

本剤は、PD-1 の細胞外領域に結合し、PD-1 と PD-1 リガンドとの結合を阻害することにより、がん抗原特異的な T 細胞の活性化及び腫瘍細胞に対する細胞傷害活性を亢進し、腫瘍の増殖を抑制すると考えられている。

本剤の作用機序に基づく過度の免疫反応による副作用等があらわれ、重篤又は死亡に 至る可能性がある。本剤の投与中及び投与後には、患者の観察を十分に行い、異常が認 められた場合には、発現した事象に応じた専門的な知識と経験を持つ医師と連携して適 切な鑑別診断を行い、過度の免疫反応による副作用が疑われる場合には、副腎皮質ホル モン剤の投与等の適切な処置を行う必要がある。

3. 臨床成績

切除不能な進行・再発の非小細胞肺癌の承認時に評価を行った主な臨床試験の成績を 示す。

【有効性】

- ① 国内第 I 相試験(R2810-ONC-1622 試験のパート 2、コホート A 及び C)
- (i) 化学療法歴のない PD-L1 陽性*1 の切除不能な進行・再発の非小細胞肺癌患者 (コホート A:60 例) 及び(ii) 化学療法歴のない切除不能な進行・再発の非小細胞肺癌患者 (コホート C:50 例) *2 を対象に、それぞれ(i) 本剤 350 mg を 3 週間間隔で静脈内投与及び(ii) 本剤 350 mg を 3 週間間隔で静脈内投与と化学療法*3 との併用の安全性、薬物動態等を検討することを目的とした非盲検非対照試験が実施された。

副次評価項目の一つとされた RECIST ver.1.1 に基づく独立判定委員会判定による奏効率 (完全奏効又は部分奏効) は、コホート A 及び C でそれぞれ 60.0 [90%信頼区間: 48.6, 71.4] %*4 及び 42.0 [90%信頼区間: 30.5, 53.5] %であった*5。なお、コホート C では、事前に設定された奏効率の閾値は 28%であり、コホート A では、事前に奏効率の閾値は設定されなかった。

- *1:腫瘍細胞の50%以上にPD-L1が発現していることが確認された患者が組み入れられた。
- *2:上皮増殖因子受容体(以下、「EGFR」)遺伝子変異、未分化リンパ腫キナーゼ(以下、「ALK」)融合遺伝子又は c-ros oncogene 1(以下、「ROSI」)融合遺伝子陽性の患者は対象外とされた。
- *3:治験担当医師により、以下のいずれかが選択された。
 - 白金製剤(カルボプラチン又はシスプラチン)とパクリタキセルを 3 週間間隔で 4 回静脈 内投与
 - 白金製剤 (カルボプラチン又はシスプラチン) とペメトレキセドナトリウムを 3 週間間隔で 4 回静脈内投与した後、ペメトレキセドナトリウムを 3 週間間隔で静脈内投与
- *4:中央検査で PD-L1 発現率が 50%以上であることが確認されなかった 10 例を除く 50 例が有効性解析対象とされた。
- *5: コホート A は 2023 年 9 月 5 日データカットオフ、コホート C は 2023 年 10 月 18 日データカットオフ

② 海外第Ⅲ相試験(R2810-ONC-1624 試験)

化学療法歴のない PD-L1 陽性*1 の切除不能な進行・再発の非小細胞肺癌患者*2710 例を対象に、本剤 350 mg を 3 週間間隔で静脈内投与(本剤群:356 例)と化学療法*3(化学療法群:354 例)の有効性及び安全性を比較することを目的とした無作為化非盲検比較試験が実施された。

主要評価項目の一つとされた全生存期間(以下、「OS」)の2回目の中間解析の結果は、表1及び図1のとおりであった。

- *1:腫瘍細胞の50%以上にPD-L1が発現していることが確認された患者が組み入れられた。
- *2:EGFR 遺伝子変異、ALK 融合遺伝子又は ROS1 融合遺伝子陽性の患者は対象外とされた。
- *3:治験担当医師により、以下のいずれかが選択された。
 - 白金製剤 (カルボプラチン又はシスプラチン) とパクリタキセルを 3 週間間隔で 4~6 回静 脈内投与
 - 白金製剤 (カルボプラチン又はシスプラチン) とペメトレキセドナトリウムを 3 週間間隔で4~6回静脈内投与した後、ペメトレキセドナトリウムを 3 週間間隔で静脈内投与
 - 3週間を1サイクルとして、白金製剤(カルボプラチン又はシスプラチン)を第1日目、ゲムシタビン塩酸塩を第1及び8日目に4~6回静脈内投与

表 1 有効性成績 (R2810-ONC-1624 試験、2020 年 3 月 1 日データカットオフ)

及 1 有効性风視(R2010-ONC-1024 試験、2020 平 3 月 1 日 / 「 ク						
	本剤群	化学療法群				
	(356 例)	(354 例)				
OS						
イベント数(%)	108 (30.3)	141 (39.8)				
中央値(カ月) [95%信頼区間]	22.1 [17.7, 推定不能]	14.3 [11.7, 19.2]				
ハザード比* ¹ [95%信頼区間]	0.676 [0.525, 0.870]					
p 値*2	0.0022^{*3}					

^{*1:} 層別 Cox 比例ハザードモデルによる化学療法群との比較

^{*3:} 事前に規定されていない OS 等の解析実施後に変更された統計解析計画に基づく解析結果

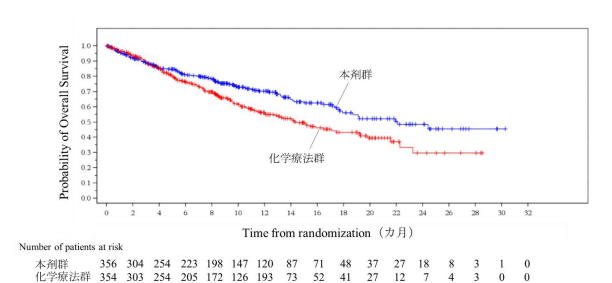


図1 OS の2回目の中間解析時の Kaplan-Meier 曲線 (R2810-ONC-1624 試験、ITT 集団、2020 年 3 月 1 日データカットオフ)

^{*2:}層別ログランク検定、有意水準(両側) 0.00255

③ 海外第Ⅲ相試験 (R2810-ONC-16113 試験のパート 2)

化学療法歴のない切除不能な進行・再発の非小細胞肺癌患者*1466 例を対象に、本剤 350 mg を 3 週間間隔で静脈内投与と化学療法*2の併用(以下、「本剤/化学療法」)(312 例)とプラセボと化学療法*2との併用(以下、「プラセボ/化学療法」)(154 例)の有効性及び安全性を比較することを目的とした無作為化二重盲検比較試験が実施された。

主要評価項目とされた OS の 2 回目の中間解析の結果は表 2 及び図 2 のとおりであり、プラセボ/化学療法群と比較して本剤/化学療法群で統計学的に有意な延長を示した。

- *1: EGFR 遺伝子変異、ALK 融合遺伝子又は ROS1 融合遺伝子陽性の患者は対象外とされた。
- *2:治験担当医師により、以下のいずれかが選択された。
 - 白金製剤(カルボプラチン又はシスプラチン)とパクリタキセルを3週間間隔で4回静脈 内投与
 - 白金製剤 (カルボプラチン又はシスプラチン) とペメトレキセドナトリウムを 3 週間間隔で4 回静脈内投与した後、ペメトレキセドナトリウムを 3 週間間隔で静脈内投与

表 2 有効性成績 (R2810-ONC-16113 試験のパート 2、2021 年 6 月 14 日データカットオフ)

147771-774021			
	本剤/化学療法群	プラセボ/化学療法群	
	(312 例)	(154 例)	
OS			
イベント数(%)	132 (42.3)	82 (53.2)	
中央値(カ月) [95%信頼区間]	21.9 [15.5, 推定不能]	13.0 [11.9, 16.1]	
ハザード比* ¹ [95%信頼区間]	0.706 [0.534, 0.933]		
p 値*2	0.0140		

^{*1:} 層別 Cox 比例ハザードモデルによるプラセボ/化学療法群との比較

^{*2:}層別ログランク検定、有意水準(両側) 0.01631

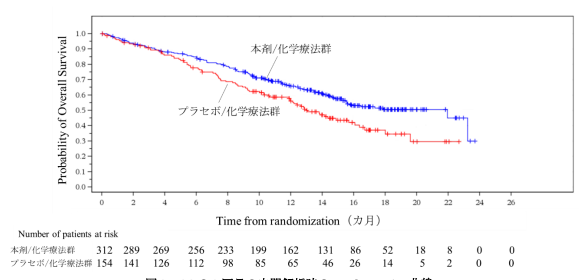


図 2 OS の 2 回目の中間解析時の Kaplan-Meier 曲線 (R2810-ONC-16113 試験、ITT 集団、2021 年 6 月 14 日データカットオフ)

(PD-L1 発現状況別の有効性及び安全性)

海外第Ⅲ相試験 (R2810-ONC-16113 試験のパート 2) に組み入れられた患者のうち、PD-L1 発現率*が解析可能であった患者のデータに基づき、PD-L1 発現率別に探索的に解析を行った有効性及び安全性の結果は以下のとおりであった。

有効性について、PD-L1 発現率が 1%未満の場合に、OS の延長効果が小さい傾向が認められた(表 3 及び図 3)。なお、PD-L1 発現率にかかわらず、本剤の安全性プロファイルは同様であった。

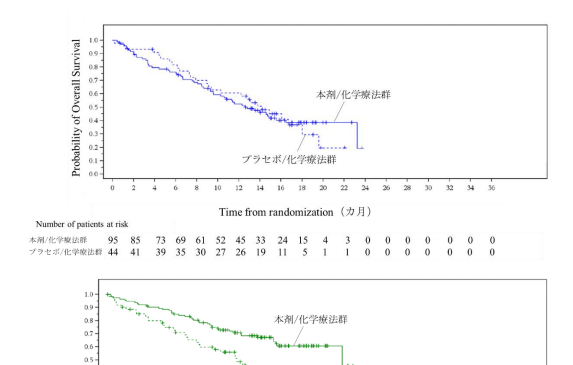
*: 腫瘍細胞全体における PD-L1 を発現した腫瘍細胞が占める割合

表 3 PD-L1 発現状況別の OS の 2 回目の中間解析結果 (R2810-ONC-16113 試験のパート 2、2021 年 6 月 14 日データカットオフ)

	•	-			
PD-L1 発現	投与群	例数	中央値[95%信頼区間] (カ月)	ハザード比* ¹ [95%信頼区 間]	交互作用 の p 値*²
1%未満	本剤/化学療法群	95	12.8 [9.6, 16.5]	1.006	
170 / 1	プラセボ/化学療法群	44	14.2 [9.1, 18.0]	[0.633, 1.600]	_
1%以上	本剤/化学療法群	114	21.9 [15.9, 推定不能]	0.518	0.0959
50%未満	プラセボ/化学療法群	61	12.1 [8.3, 推定不能]	[0.323, 0.830]	0.0939
500/ PL L	本剤/化学療法群	103	17.9 [15.3, 推定不能]	0.613	_
50%以上	プラセボ/化学療法群	49	13.8 [9.3, 推定不能]	[0.367, 1.024]	

^{*1:}非層別 Cox 比例ハザードモデルによるプラセボ/化学療法群との比較

^{*2:} 投与群に加えて、PD-L1 発現状況及び投与群と PD-L1 発現状況との交互作用を共変量とした非層別 Cox 比例ハザードモデル



Time from randomization (カ月)

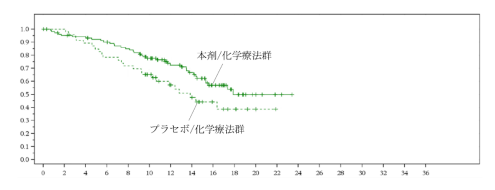
Number of patients at risk

0.4

0.2

本剤/化学療法群 114 107 101 98 89 78 64 53 36 24 8 3 0 0 0 0 0 0 0 0 0 プラセボ/化学療法群 61 53 45 41 35 31 21 19 7 4 2 1 0 0 0 0 0 0 0 0 0

プラセボ/化学療法群



Time from randomization (カ月)

Number of patients at risk

本剤/化学療法群 103 97 95 89 83 69 53 45 26 13 6 2 0 0 0 0 0 0 0 プラセボ/化学療法群 49 47 41 36 33 27 18 14 8 5 2 0 0 0 0 0 0 0 0 0

図3 PD-L1 発現状況別の OS の2回目の中間解析時の Kaplan-Meier 曲線 (R2810-ONC-16113 試験のパート 2、2021 年 6 月 14 日データカットオフ) (上段:1%未満、中段:1%以上 50%未満、下段:50%以上)

【安全性】

① 国内第 I 相試験 (R2810-ONC-1622試験のパート2、コホートA及びC)

コホート A において、有害事象は 59/60 例(98.3%)に認められ、治験薬との因果関係が否定できない有害事象は 55/60 例(91.7%)に認められた。発現割合が 5%以上の副作用は下表のとおりであった。

表4 発現割合が5%以上の副作用 (R2810-ONC-1622 試験のパート 2、コホート A) (安全性解析対象集団)

	例数(%) 60 例		
器官別大分類			G 1.5
基本語	全 Grades	Grades 3/4	Grade 5
全副作用	55 (91.7)	18 (30.0)	0
皮膚および皮下組織障害	32 (53.3)	2 (3.3)	0
そう痒症	14 (23.3)	0	0
発疹	10 (16.7)	0	0
皮膚乾燥	6 (10.0)	1 (1.7)	0
ざ瘡様皮膚炎	5 (8.3)	0	0
斑状丘疹状皮疹	5 (8.3)	2 (3.3)	0
湿疹	3 (5.0)	0	0
傷害、中毒および処置合併症	19 (31.7)	1 (1.7)	0
注入に伴う反応	19 (31.7)	1 (1.7)	0
胃腸障害	15 (25.0)	2 (3.3)	0
下痢	6 (10.0)	1 (1.7)	0
悪心	6 (10.0)	0	0
口内炎	5 (8.3)	0	0
呼吸器、胸郭および縦隔障害	15 (25.0)	3 (5.0)	0
肺臓炎	12 (20.0)	3 (5.0)	0
内分泌障害	13 (21.7)	0	0
甲状腺機能低下症	9 (15.0)	0	0
副腎皮質刺激ホルモン欠損症	3 (5.0)	0	0
一般・全身障害および投与部位の状態	13 (21.7)	1 (1.7)	0
倦怠感	7 (11.7)	0	0
末梢性浮腫	3 (5.0)	0	0
臨床検査	10 (16.7)	1 (1.7)	0
アラニンアミノトランスフェラーゼ増加	4 (6.7)	0	0
アスパラギン酸アミノトランスフェラーゼ増加	3 (5.0)	0	0
血中アルカリホスファターゼ増加	3 (5.0)	0	0
代謝および栄養障害	8 (13.3)	4 (6.7)	0
食欲減退	5 (8.3)	1 (1.7)	0
神経系障害	6 (10.0)	0	0
味覚不全	4 (6.7)	0	0
筋骨格系および結合組織障害	5 (8.3)	0	0
関節痛	3 (5.0)	0	0
腎および尿路障害	5 (8.3)	2 (3.3)	0
急性腎障害	3 (5.0)	2 (3.3)	0

なお、infusion reaction 20 例(33.3%)、大腸炎 2 例(3.3%)、重度の下痢 1 例(1.7%)、腎機能障害(尿細管間質性腎炎等)4 例(6.7%)、内分泌障害(甲状腺機能障害・副腎機能障害・下垂体機能障害)13 例(21.7%)、1 型糖尿病 2 例(3.3%)、重度の皮膚障害 2 例(3.3%)、脳炎・髄膜炎 1 例(1.7%)、肝不全・肝機能障害・肝炎 4 例(6.7%)、

間質性肺疾患 12 例(20.0%)、ぶどう膜炎 1 例(1.7%)が認められた。神経障害(ギラン・バレー症候群等)、筋炎・横紋筋融解症・重症筋無力症、心筋炎・心膜炎、臓器移植歴(造血幹細胞移植歴を含む)のある患者への使用、静脈血栓塞栓症、発熱性好中球減少症、免疫性血小板減少症、膵炎及び血球貪食性リンパ組織球症は認められなかった。

コホートCにおいて、有害事象は全例(100%)に認められ、治験薬との因果関係が否定できない有害事象は全例(100%)に認められた。発現割合が5%以上の副作用は下表のとおりであった。

表5 発現割合が 5%以上の副作用 (R2810-ONC-1622 試験のパート 2、コホート C) (安全性解析対象集団)

(3	(安全性解析対象集団) 例数(%)				
		50 例			
器官別大分類	全 Grades	Grades3/4	Grade5		
基本語					
全副作用	50 (100)	31 (62.0)	1 (2.0)		
皮膚および皮下組織障害	35 (70.0)	3 (6.0)	0		
脱毛症	11 (22.0)	0	0		
発疹	7 (14.0)	0	0		
斑状丘疹状皮疹	6 (12.0)	0	0		
湿疹	5 (10.0)	0	0		
そう痒症	5 (10.0)	1 (2.0)	0		
多形紅斑	4 (8.0)	2 (4.0)	0		
胃腸障害	26 (52.0)	4 (8.0)	0		
便秘	15 (30.0)	0	0		
悪心	13 (26.0)	1 (2.0)	0		
下痢	7 (14.0)	2 (4.0)	0		
口内炎	7 (14.0)	0	0		
上腹部痛	3 (6.0)	0	0		
嘔吐	3 (6.0)	0	0		
塩床検査	24 (48.0)	13 (26.0)	0		
好中球数減少	13 (26.0)	10 (20.0)	0		
血小板数減少	9 (18.0)	2 (4.0)	0		
白血球数減少	6 (12.0)	3 (6.0)	0		
アラニンアミノトランスフェラーゼ増 加	4 (8.0)	2 (4.0)	0		
アスパラギン酸アミノトランスフェラ ーゼ増加	4 (8.0)	2 (4.0)	0		
血中クレアチニン増加	3 (6.0)	0	0		
血液およびリンパ系障害	22 (44.0)	10 (20.0)	0		
貧血	20 (40.0)	5 (10.0)	0		
白血球減少症	3 (6.0)	2 (4.0)	0		
好中球減少症	3 (6.0)	3 (6.0)	0		
一般・全身障害および投与部位の状態	20 (40.0)	2 (4.0)	0		
倦怠感	10 (20.0)	0	0		
末梢性浮腫	5 (10.0)	0	0		
発熱	4 (8.0)	1 (2.0)	0		
弋謝および栄養障害	19 (38.0)	4 (8.0)	0		
食欲減退	13 (26.0)	3 (6.0)	0		
高カリウム血症	3 (6.0)	0	0		
低ナトリウム血症	3 (6.0)	1 (2.0)	0		
伸経系障害	16 (32.0)	0	0		
末梢性感覚ニューロパチー	8 (16.0)	0	0		

器官別大分類 基本語	例数(%) 50 例					
	全 Grades	Grades3/4	Grade5			
味覚不全	4 (8.0)	0	0			
末梢性ニューロパチー	3 (6.0)	0	0			
呼吸器、胸郭および縦隔障害	12 (24.0)	1 (2.0)	1 (2.0)			
肺臓炎	5 (10.0)	0	1 (2.0)			
しゃっくり	3 (6.0)	0	0			
筋骨格系および結合組織障害	10 (20.0)	1 (2.0)	0			
関節痛	8 (16.0)	0	0			
筋肉痛	3 (6.0)	0	0			
感染症および寄生虫症	9 (18.0)	5 (10.0)	0			
肺炎	4 (8.0)	2 (4.0)	0			
傷害、中毒および処置合併症	6 (12.0)	2 (4.0)	0			
注入に伴う反応	6 (12.0)	2 (4.0)	0			
勺分泌障害	5 (10.0)	1 (2.0)	0			
副腎機能不全	4 (8.0)	1 (2.0)	0			

なお、infusion reaction 3 例 (6.0%)、大腸炎 2 例 (4.0%)、重度の下痢 2 例 (4.0%)、腎機能障害(尿細管間質性腎炎等)3 例 (6.0%)、内分泌障害(甲状腺機能障害・副腎機能障害・下垂体機能障害)5 例 (10.0%)、重度の皮膚障害 2 例 (4.0%)、神経障害(ギラン・バレー症候群等)12 例 (24.0%)、脳炎・髄膜炎 1 例 (2.0%)、肝不全・肝機能障害・肝炎 2 例 (4.0%)、間質性肺疾患 6 例 (12.0%)、発熱性好中球減少症 1 例 (2.0%)が認められた。筋炎・横紋筋融解症・重症筋無力症、心筋炎・心膜炎、1 型糖尿病、臓器移植歴(造血幹細胞移植歴を含む)のある患者への使用、静脈血栓塞栓症、免疫性血小板減少症、膵炎、ぶどう膜炎及び血球貪食性リンパ組織球症は認められなかった。

本副作用発現状況は関連事象(臨床検査値異常を含む)を含む集計結果を示す。

② 海外第Ⅲ相試験 (R2810-ONC-1624試験)

有害事象は本剤群 313/355 例 (88.2%)、化学療法群 322/342 例 (94.2%) に認められ、 治験薬との因果関係が否定できない有害事象は、それぞれ 204/355 例 (57.5%) 及び 303/342 例 (88.6%) に認められた。いずれかの群で発現割合が 5%以上の副作用は下表 のとおりであった。

表6 いずれかの群で発現割合が5%以上の副作用(R2810-ONC-1624試験)(安全性解析対象集団)

320 T) 400 T 74T C 7L	10001 A 5 1000	T-> H111 \11 (16)	2010 0110 10		エルバインン	·III/		
		本剤群 355 例			化学療法群 342 例			
器官別大分類 基本語	全 Grades	Grades 3/4	Grade 5	全 Grades	Grades 3/4	Grade 5		
全副作用	204 (57.5)	41 (11.5)	9 (2.5)	303 (88.6)	127 (37.1)	7 (2.0)		
皮膚および皮下組織障害	69 (19.4)	5 (1.4)	0	104 (30.4)	2 (0.6)	0		
そう痒症	22 (6.2)	0	0	11 (3.2)	0	0		
発疹	18 (5.1)	3 (0.8)	0	8 (2.3)	0	0		
臨床検査	58 (16.3)	10 (2.8)	0	109 (31.9)	35 (10.2)	0		
アスパラギン酸アミノトラ スフェラーゼ増加	22 (6.2)	5 (1.4)	0	12 (3.5)	1 (0.3)	0		

		本剤群 355 例			化学療法群 342 例	
器官別大分類 基本語	全 Grades	Grades 3/4	Grade 5	全 Grades	Grades 3/4	Grade 5
アラニンアミノトランスフェ ラーゼ増加	21 (5.9)	3 (0.8)	0	12 (3.5)	0	0
代謝および栄養障害	41 (11.5)	7 (2.0)	0	86 (25.1)	14 (4.1)	0
食欲減退	18 (5.1)	1 (0.3)	0	49 (14.3)	1 (0.3)	0
内分泌障害	32 (9.0)	0	0	3 (0.9)	0	0
甲状腺機能低下症	20 (5.6)	0	0	0	0	0
血液およびリンパ系障害	29 (8.2)	4 (1.1)	0	189 (55.3)	89 (26.0)	0
貧血	18 (5.1)	2 (0.6)	0	152 (44.4)	51 (14.9)	0

なお、本剤群において、infusion reaction 23 例(6.5%)、大腸炎 6 例(1.7%)、重度の下痢1 例(0.3%)、筋炎 2 例(0.6%)、重症筋無力症1 例(0.3%)、心筋炎・心膜炎 2 例(0.6%)、腎機能障害(尿細管間質性腎炎等)4 例(1.1%)、内分泌障害(甲状腺機能障害・副腎機能障害・下垂体機能障害)32 例(9.0%)、重度の皮膚障害 5 例(1.4%)、神経障害(ギラン・バレー症候群等)6 例(1.7%)、肝不全・肝機能障害・肝炎 8 例(2.3%)、間質性肺疾患 13 例(3.7%)、深部静脈血栓症 1 例(0.3%)、頸静脈塞栓症1 例(0.3%)、肺塞栓症1 例(0.3%)が認められた。横紋筋融解症、1 型糖尿病、脳炎・髄膜炎、臓器移植歴(造血幹細胞移植歴を含む)のある患者への使用、発熱性好中球減少症、免疫性血小板減少症、膵炎、ぶどう膜炎及び血球貪食性リンパ組織球症は認められなかった。本副作用発現状況は関連事象(臨床検査値異常を含む)を含む集計結果を示す。

③ 海外第Ⅲ相試験 (R2810-ONC-16113試験のパート2)

有害事象は本剤/化学療法群 299/312 例 (95.8%)、プラセボ/化学療法群 144/153 例 (94.1%)に認められ、治験薬との因果関係が否定できない有害事象は、それぞれ 275/312 例 (88.1%)及び 129/153 例 (84.3%)に認められた。いずれかの群で発現割合が 5%以上の副作用は下表のとおりであった。

表7 いずれかの群で発現割合が5%以上の副作用 (R2810-ONC-16113 試験のパート2) (安全性解析対象集団)

	`	女王江州小八多	()([])			
	本剤/化学療法群 312 例			プラセボ/化学療法群 153 例		
器官別大分類 基本語	全 Grades	Grades3/4	Grade5	全 Grades	Grades3/4	Grade5
全副作用	275 (88.1)	86 (27.6)	4 (1.3)	129 (84.3)	27 (17.6)	1 (0.7)
血液およびリンパ系障害	161 (51.6)	45 (14.4)	0	68 (44.4)	20 (13.1)	0
貧血	127 (40.7)	30 (9.6)	0	52 (34.0)	10 (6.5)	0
好中球減少症	45 (14.4)	17 (5.4)	0	19 (12.4)	9 (5.9)	0
血小板減少症	39 (12.5)	7 (2.2)	0	19 (12.4)	1 (0.7)	0
白血球減少症	18 (5.8)	3 (1.0)	0	10 (6.5)	2 (1.3)	0
皮膚および皮下組織障害	142 (45.5)	3 (1.0)	0	75 (49.0)	0	0
脱毛症	114 (36.5)	0	0	65 (42.5)	0	0
発疹	16 (5.1)	1 (0.3)	0	4 (2.6)	0	0
臨床検査	132 (42.3)	27 (8.7)	0	47 (30.7)	5 (3.3)	0

		本剤/化学療法群			プラセボ/化学療法群		
器官別大分類		312 例			153 例		
基本語	全 Grades	Grades3/4	Grade5	全 Grades	Grades3/4	Grade5	
アラニンアミノトランスフェ	45 (14.4)	6 (1.9)	0	19 (12.4)	1 (0.7)	0	
ラーゼ増加		0 (1.9)	U	19 (12.4)	1 (0.7)	U	
アスパラギン酸アミノトラン	39 (12.5)	1 (0.3)	0	15 (9.8)	1 (0.7)	0	
スフェラーゼ増加	39 (12.3)	1 (0.3)	U	13 (9.8)	1 (0.7)	U	
血中クレアチニン増加	27 (8.7)	0	0	7 (4.6)	0	0	
白血球数減少	23 (7.4)	10 (3.2)	0	5 (3.3)	2 (1.3)	0	
血中尿素増加	21 (6.7)	0	0	6 (3.9)	0	0	
アミラーゼ増加	18 (5.8)	1 (0.3)	0	4 (2.6)	0	0	
血中乳酸脱水素酵素増加	18 (5.8)	0	0	5 (3.3)	0	0	
血小板数減少	16 (5.1)	3 (1.0)	0	6 (3.9)	0	0	
体重減少	16 (5.1)	0	0	6 (3.9)	0	0	
血中アルカリホスファターセ	<u> </u>	0	0	10 (6.5)	0	0	
増加	14 (4.5)		Ü	10 (0.5)	O		
胃腸障害	118 (37.8)	6 (1.9)	1 (0.3)	39 (25.5)	0	1 (0.7)	
悪心	71 (22.8)	0	0	25 (16.3)	0	0	
嘔吐	33 (10.6)	0	0	14 (9.2)	0	0	
便秘	28 (9.0)	0	0	12 (7.8)	0	0	
下痢	26 (8.3)	3 (1.0)	0	4 (2.6)	0	0	
代謝および栄養障害	104 (33.3)	11 (3.5)	0	40 (26.1)	3 (2.0)	0	
食欲減退	42 (13.5)	1 (0.3)	0	16 (10.5)	0	0	
高血糖	33 (10.6)	2 (0.6)	0	12 (7.8)	0	0	
低アルブミン血症	18 (5.8)	0	0	4 (2.6)	0	0	
低カリウム血症	17 (5.4)	3 (1.0)	0	4 (2.6)	1 (0.7)	0	
神経系障害	78 (25.0)	1 (0.3)	0	34 (22.2)	0	0	
末梢性感覚ニューロパチー	28 (9.0)	0	0	15 (9.8)	0	0	
末梢性ニューロパチー	17 (5.4)	0	0	6 (3.9)	0	0	
一般・全身障害および投与部位の	65 (20.8)	6 (1.9)	2 (0.6)	23 (15.0)	2 (1.3)	0	
状態	03 (20.8)	0 (1.9)	2 (0.6)	25 (15.0)	2 (1.5)	0	
無力症	28 (9.0)	2 (0.6)	0	10 (6.5)	1 (0.7)	0	
疲労	26 (8.3)	3 (1.0)	0	9 (5.9)	1 (0.7)	0	
筋骨格系および結合組織障害	53 (17.0)	3 (1.0)	0	26 (17.0)	1 (0.7)	0	
関節痛	29 (9.3)	1 (0.3)	0	11 (7.2)	0	0	
四肢痛	8 (2.6)	0	0	8 (5.2)	0	0	
内分泌障害	36 (11.5)	1 (0.3)	0	5 (3.3)	0	0	
甲状腺機能低下症	24 (7.7)	1 (0.3)	0	3 (2.0)	0	0	
甲状腺機能亢進症	16 (5.1)	0	0	2 (1.3)	0	0	
精神障害	35 (11.2)	0	0	8 (5.2)	0	0	
不眠症	27 (8.7)	0	0	8 (5.2)	0	0	

なお、本剤/化学療法群において、infusion reaction 7 例 (2.2%)、大腸炎 3 例 (1.0%)、重度の下痢 3 例 (1.0%)、心筋炎・心膜炎 2 例 (0.6%)、腎機能障害(尿細管間質性腎炎等)8 例 (2.6%)、内分泌障害(甲状腺機能障害・副腎機能障害・下垂体機能障害)36 例 (11.5%)、1 型糖尿病 1 例 (0.3%)、重度の皮膚障害 3 例 (1.0%)、神経障害(ギラン・バレー症候群等)69 例 (22.1%)、肝不全・肝機能障害・肝炎 10 例 (3.2%)、間質性肺疾患 13 例 (4.2%)、肺塞栓症 1 例 (0.3%)、表在静脈血栓症 1 例 (0.3%)、血栓性静脈炎 1 例 (0.3%)、発熱性好中球減少症 4 例 (1.3%)が認められた。筋炎・横紋筋融解症・重症筋無力症、脳炎・髄膜炎、臓器移植歴(造血幹細胞移植歴を含む)のあ

る患者への使用、免疫性血小板減少症、膵炎、ぶどう膜炎及び血球貪食性リンパ組織球症は認められなかった。本副作用発現状況は関連事象(臨床検査値異常を含む)を含む 集計結果を示す。

4. 施設について

本剤が適応となる患者の選択及び投与継続の判断は、適切に行われることが求められる。また、本剤の投与により重篤な副作用を発現した際に対応することが必要なため、医薬品リスク管理計画(RMP)に基づき、本剤の医薬品安全性監視活動への協力体制がある施設であって、以下の①~③のすべてを満たす施設において使用するべきである。

① 施設について

- (1)-1 下記の(1) ~ (5) のいずれかに該当する施設であること。
 - (1) 厚生労働大臣が指定するがん診療連携拠点病院等(都道府県がん診療連携拠点病院、地域がん診療連携拠点病院、地域がん診療病院など)
 - (2) 特定機能病院
 - (3) 都道府県知事が指定するがん診療連携病院(がん診療連携指定病院、がん診療連携協力病院、がん診療連携推進病院など)
 - (4) 外来化学療法室を設置し、外来腫瘍化学療法診療料 1、外来腫瘍化学療法診療料 2 又は外来腫瘍化学療法診療料 3 の施設基準に係る届出を行っている施設
 - (5) 抗悪性腫瘍剤処方管理加算の施設基準に係る届出を行っている施設
- ①-2 肺癌の化学療法及び副作用発現時の対応に十分な知識と経験を持つ医師(下表のいずれかに該当する医師)が、当該診療科の本剤に関する治療の責任者として配置されていること。

表

- 医師免許取得後、2年の初期研修を修了した後に、5年以上のがん治療の臨床研修を行っていること。うち2年以上は、がん薬物療法を主とした臨床腫瘍学の研修を行っていること。
- ・ 医師免許取得後、2年の初期研修を修了した後に、4年以上の臨床経験を有していること。 うち3年以上は、肺癌のがん薬物療法を含む呼吸器病学の臨床研修を行っていること。

② 院内の医薬品情報管理の体制について

医薬品情報管理に従事する専任者が配置され、製薬企業からの情報窓口、有効性・安全 性等薬学的情報の管理及び医師等に対する情報提供、有害事象が発生した場合の報告業 務等が速やかに行われる体制が整っていること。

③副作用への対応について

③-1 施設体制に関する要件

間質性肺疾患等の重篤な副作用が発生した際に、24 時間診療体制の下、当該施設又は連携施設において、発現した副作用に応じて入院管理及び CT 等の副作用の鑑別に必要な検査の結果が当日中に得られ、直ちに対応可能な体制が整っていること。

③-2 医療従事者による有害事象対応に関する要件

がん診療に携わる専門的な知識及び技能を有する医療従事者が副作用モニタリングを含めた苦痛のスクリーニングを行い主治医と情報を共有できるチーム医療体制が整備されていること。なお、整備体制についてがん患者とその家族に十分に周知されていること。

③-3 副作用の診断や対応に関して

副作用(間質性肺疾患、infusion reaction、大腸炎・重度の下痢、筋炎・横紋筋融解症・重症筋無力症、心筋炎・心膜炎、腎機能障害(尿細管間質性腎炎等)、内分泌障害(甲状腺機能障害・副腎機能障害・下垂体機能障害)、1型糖尿病、重度の皮膚障害、神経障害(ギラン・バレー症候群等)、脳炎・髄膜炎、肝不全・肝機能障害・肝炎、臓器移植歴(造血幹細胞移植歴を含む)のある患者への使用、静脈血栓塞栓症、免疫性血小板減少症、発熱性好中球減少症、膵炎、ぶどう膜炎、血球貪食性リンパ組織球症等)に対して、当該施設又は近隣医療機関の専門性を有する医師と連携し(副作用の診断や対応に関して指導及び支援を受けられる条件にあること)、直ちに適切な処置ができる体制が整っていること。

5. 投与対象となる患者

【有効性に関する事項】

- ① 下記の患者において本剤の単独投与の有効性が示されている。
 - 化学療法歴のない、EGFR 遺伝子変異陰性、ALK 融合遺伝子陰性、及び ROSI 融合遺伝子陰性の、PD-L1 陽性 (PD-L1 発現率が 50%以上)*の切除不能な進行・再発の非小細胞肺癌患者
 - *:本剤のコンパニオン診断薬として、PD-L1 IHC 22C3 pharmDx「ダコ」(販売名)が承認されている。
- ② 下記の患者において本剤と他の抗悪性腫瘍剤との併用投与の有効性が示されている。
 - 白金製剤 (カルボプラチン又はシスプラチン) 及びパクリタキセルとの併用投与、又は白金製剤 (カルボプラチン又はシスプラチン) 及びペメトレキセドナトリウムとの併用投与: 化学療法歴のない、EGFR 遺伝子変異陰性、ALK 融合遺伝子陰性、及び ROS1 融合遺伝子陰性の、切除不能な進行・再発の非小細胞肺癌患者
- ③ 海外第Ⅲ相試験(R2810-ONC-16113試験のパート2)において、PD-L1発現率*により本剤/化学療法の有効性が異なる傾向が示唆されていること(p7~8参照)から、本剤と他の抗悪性腫瘍剤との併用投与に際しては、PD-L1発現率も確認した上で投与の可否を判断することが望ましい。PD-L1発現率が1%未満であることが確認された患者においては、本剤以外の治療選択肢も考慮すること。
 - *:本剤の診断薬として、ベンタナOptiView PD-L1 (SP263) (販売名) が承認されている。なお、PD-L1 IHC 22C3 pharmDx「ダコ」 (販売名) によるPD-L1発現率を踏まえて、本剤の投与の可否を検討することもできる。
- ④ 下記に該当する本剤の投与については、本剤の有効性が確立されておらず、本剤の 投与対象とならない。
 - 術前・術後補助療法
 - 化学療法歴のない PD-L1 陰性 (PD-L1 発現率が 50%未満)の患者に対する本 剤の単独投与
 - ②で本剤の有効性が示されていない他の抗悪性腫瘍剤との併用投与

【安全性に関する事項】

- ① 下記に該当する患者については本剤の投与が禁忌とされていることから、投与を行わないこと。
 - 本剤の成分に対し過敏症の既往歴のある患者
- ② 治療前の評価において下記に該当する患者については、本剤の投与は推奨されないが、 他の治療選択肢がない場合に限り、慎重に本剤を使用することを考慮できる。

- 間質性肺疾患の合併又は既往のある患者
- 胸部画像検査で間質影を認める患者及び活動性の放射線肺臓炎や感染性肺炎等 の肺に炎症性変化が認められる患者
- 自己免疫疾患の合併、又は慢性的な若しくは再発性の自己免疫疾患の既往歴のある 患者
- 臓器移植歴(造血幹細胞移植歴を含む)のある患者
- ECOG Performance Status 3-4 ^(注1) の患者

(注1) ECOG の Performance Status (PS)

	·
Score	定義
0	全く問題なく活動できる。発病前と同じ日常生活が制限なく行える。
	肉体的に激しい活動は制限されるが、歩行可能で、軽作業や座っての作業は行うことができる。 例:軽い家事、事務作業
2	歩行可能で自分の身の回りのことはすべて可能だが作業はできない。日中の50%以上はベッド外で過ごす。
3	限られた自分の身の回りのことしかできない。日中の50%以上をベッドか椅子で過ごす。
4	全く動けない。自分の身の回りのことは全くできない。完全にベッドか椅子で過ごす。

6. 投与に際して留意すべき事項

- ① 添付文書等に加え、製造販売業者が提供する資料等に基づき本剤の特性及び適正使用のために必要な情報を十分に理解してから使用すること。
- ② 治療開始に先立ち、患者又はその家族に有効性及び危険性を十分説明し、同意を得てから投与すること。
- ③ 主な副作用のマネジメントについて
 - ・ 本剤投与により、過度の免疫反応に起因すると考えられる様々な疾患や病態があらわれることがある。異常が認められた場合には、発現した事象に応じた専門的な知識と経験を持つ医師と連携して適切な鑑別診断を行い、過度の免疫反応による副作用が疑われる場合には、本剤の休薬又は中止、及び副腎皮質ホルモン剤の投与等を考慮すること。なお、副腎皮質ホルモンの投与により副作用の改善が認められない場合には、副腎皮質ホルモン以外の免疫抑制剤の追加も考慮すること。
 - 間質性肺疾患があらわれることがあるので、本剤の投与にあたっては、初期症状(息切れ、呼吸困難、咳嗽等)の確認及び胸部 X 線検査の実施等、観察を十分に行うこと。また、必要に応じて胸部 CT、血清マーカー等の検査を実施すること。
 - 肝不全、肝機能障害、肝炎があらわれることがあるので、本剤の投与開始前及び 投与期間中は定期的に肝機能検査 (AST、ALT、γ-GTP、ALP、ビリルビン等の測定) を実施すること。
 - 甲状腺機能障害、下垂体機能障害及び副腎機能障害があらわれることがあるので、本剤の投与開始前及び投与期間中は定期的に内分泌機能検査(TSH、遊離T3、遊離T4、ACTH、血中コルチゾール等の測定)を実施すること。
 - 1型糖尿病があらわれ、糖尿病性ケトアシドーシスに至ることがあるので、口 渇、悪心、嘔吐等の症状の発現や血糖値の上昇に十分注意すること。1型糖尿 病が疑われた場合には投与を中止し、インスリン製剤の投与等の適切な処置を 行うこと。
 - 急性腎障害、尿細管間質性腎炎等の腎障害があらわれることがあるので、本剤の投与開始前及び投与期間中は定期的に腎機能検査を実施すること。
 - infusion reaction があらわれることがある。infusion reaction が認められた場合には、本剤の投与中止等の適切な処置を行うとともに、症状が回復するまで患者の状態を十分に観察すること。
 - 投与終了後、数週間から数カ月経過してから副作用が発現することがあるため、本剤の 投与終了後にも副作用の発現に十分に注意すること。
- ④ 本剤の臨床試験において、R2810-ONC-1624試験では9週間ごと、R2810-ONC-16113 試験のパート2では投与開始から54週までは9週間ごと、それ以降は12週間ごとに有効 性の評価が行われたことを参考に、本剤投与中は定期的に画像検査で効果の確認を 行うこと。

最適使用推進ガイドライン セミプリマブ(遺伝子組換え) ~子宮頸癌~

令和5年3月(令和7年9月改訂) 厚生労働省

目次

1.	はじめに	P2
2.	本剤の特徴、作用機序	P3
3.	臨床成績	P4
4.	施設について	P8
5.	投与対象となる患者	P10
6.	投与に際して留意すべき事項	P11

1. はじめに

医薬品の有効性・安全性の確保のためには、添付文書等に基づいた適正な使用が求められる。 さらに、近年の科学技術の進歩により、抗体医薬品などの革新的な新規作用機序医薬品が承認される中で、これらの医薬品を真に必要な患者に提供することが喫緊の課題となっており、経済財政運営と改革の基本方針2016(平成28年6月2日閣議決定)においても、革新的医薬品等の使用の最適化推進を図ることとされている。

新規作用機序医薬品は、薬理作用や安全性プロファイルが既存の医薬品と明らかに異なることがある。このため、有効性及び安全性に関する情報が十分蓄積するまでの間、当該医薬品の恩恵を強く受けることが期待される患者に対して使用するとともに、副作用が発現した際に必要な対応をとることが可能な一定の要件を満たす医療機関で使用することが重要である。

したがって、本ガイドラインでは、開発段階やこれまでに得られている医学薬学的・科学的見地に基づき、以下の医薬品の最適な使用を推進する観点から必要な要件、考え方及び留意事項を示す。

なお、本ガイドラインは、独立行政法人医薬品医療機器総合機構、公益社団法人日本臨床腫瘍学会、一般社団法人日本臨床内科医会及び公益社団法人日本婦人科腫瘍学会の協力のもと作成した。

対象となる医薬品:セミプリマブ(遺伝子組換え)

対象となる効能又は効果:がん化学療法後に増悪した進行又は再発の子宮頸癌

対象となる用法及び用量:通常、成人には、セミプリマブ(遺伝子組換え)として、1回350

mg を 3 週間間隔で 30 分間かけて点滴静注する。

製造販売業者:リジェネロン・ジャパン株式会社

2. 本剤の特徴、作用機序

セミプリマブ(遺伝子組換え)(以下、「本剤」)は、ヒト programmed cell death-1(以下、「PD-1」)に対する免疫グロブリン G4(IgG4)サブクラスのヒト型モノクローナル 抗体である。

PD-1 は、CD28 ファミリー(T 細胞の活性化を補助的に制御する分子群)に属する受容体であり、活性化したリンパ球(T 細胞、B 細胞及びナチュラルキラーT 細胞)等に発現する。生体内において、PD-1 は、抗原提示細胞に発現する PD-1 リガンド(PD-L1 及び PD-L2)と結合し、免疫応答を負に制御すると考えられている(Immunol Rev 2010; 236: 219-42)。また、PD-L1 及び PD-L2 は、種々の腫瘍組織に発現していることが報告されていること(Nat Rev Immunol 2008; 8: 467-77)等から、PD-1/PD-1 リガンド経路は、腫瘍細胞が抗原特異的な T 細胞からの攻撃等を回避する機序の一つとして考えられている。

本剤は、PD-1の細胞外領域に結合し、PD-1と PD-1 リガンドとの結合を阻害することにより、がん抗原特異的な T 細胞の活性化及び腫瘍細胞に対する細胞傷害活性を亢進し、腫瘍の増殖を抑制すると考えられている。

本剤の作用機序に基づく過度の免疫反応による副作用等があらわれ、重篤又は死亡に 至る可能性がある。本剤の投与中及び投与後には、患者の観察を十分に行い、異常が認 められた場合には、発現した事象に応じた専門的な知識と経験を持つ医師と連携して適 切な鑑別診断を行い、過度の免疫反応による副作用が疑われる場合には、副腎皮質ホル モン剤の投与等の適切な処置を行う必要がある。

3. 臨床成績

がん化学療法後に増悪した進行又は再発の子宮頸癌の承認時に評価を行った主な臨床試験の成績を示す。

【有効性】

国際共同第Ⅲ相試験(R2810-ONC-1676 試験)

化学療法歴*1のある進行又は再発の子宮頸癌患者*2608例(日本人患者 56例を含む)を対象に、本剤 350 mg 3 週間間隔投与 [本剤群 304例] の有効性及び安全性を、治験担当医師が選択した化学療法*3(ペメトレキセドナトリウム水和物、ノギテカン塩酸塩、イリノテカン塩酸塩水和物、ゲムシタビン塩酸塩、ビノレルビン酒石酸塩) [化学療法群 304例] と比較することを目的とした無作為化非盲検比較試験が実施された。

中間解析の結果、主要評価項目である全生存期間(以下、「OS」)(中央値 [95%信頼区間]) (395 件のイベント)は、本剤群で12.0 [10.3, 13.5]カ月、化学療法群で8.5 [7.5, 9.6]カ月であり、本剤群は化学療法群に対し統計学的に有意な延長を示した(ハザード比 [95%信頼区間]:0.685 [0.560,0.838]、p=0.00011(片側)[層別ログランク検定、有意水準(片側)0.025]、2021年1月4日データカットオフ)。

- *1:ベバシズマブ(遺伝子組換え)による治療歴の有無にかかわらず、進行又は再発の子宮 頸癌に対して白金系抗悪性腫瘍剤を含む1つ以上の化学療法歴のある患者が組み入れら れた。
- *2:扁平上皮癌及び腺癌(腺扁平上皮癌を含む)患者が組み入れられた。
- *3:ペメトレキセドナトリウム水和物、ゲムシタビン塩酸塩、ビノレルビン酒石酸塩は、本邦において子宮頸癌の効能・効果では承認されていない。

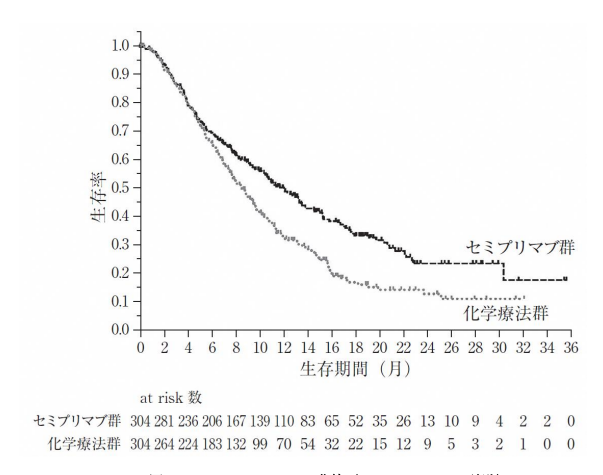


図1 OSの Kaplan-Meier 曲線(R2810-ONC-1676 試験)

【安全性】

国際共同第Ⅲ相試験(R2810-ONC-1676 試験)

有害事象は本剤群 265/300 例 (88.3%)、化学療法群 265/290 例 (91.4%) に認められ、治験薬との因果関係が否定できない有害事象は、それぞれ 170/300 例 (56.7%) 及び 236/290 例 (81.4%) に認められた。いずれかの群で発現割合が 5%以上の副作用は下表のとおりであった。

表 1 いずれかの群で発現割合が 5%以上の副作用 (R2810-ONC-1676 試験) (安全性解析対象集団)

	例数 (%)						
器官別大分類(SOC: System Organ Class) 基本語(PT: Preferred Term)		本剤群		化学療法群			
(MedDRA ver.23.1)	300例			290例			
(MCGDRA VCI.25.1)	全Grade	Grade 3/4	Grade 5	全Grade	Grade 3/4	Grade 5	
全副作用	170 (56.7)	44 (14.7)	0	236 (81.4)	115 (39.7)	2 (0.7)	
胃腸障害							
悪心	28 (9.3)	0	0	87 (30.0)	3 (1.0)	0	
下痢	20 (6.7)	1 (0.3)	0	27 (9.3)	3 (1.0)	0	
嘔吐	17 (5.7)	0	0	53 (18.3)	4 (1.4)	0	
口内炎	8 (2.7)	1 (0.3)	0	22 (7.6)	3 (1.0)	0	
便秘	5 (1.7)	0	0	23 (7.9)	0	0	
一般・全身障害および投与部位の状態							
疲労	32 (10.7)	2 (0.7)	0	39 (13.4)	3 (1.0)	0	
無力症	22 (7.3)	2 (0.7)	0	33 (11.4)	2 (0.7)	0	
発熱	8 (2.7)	1 (0.3)	0	29 (10.0)	0	0	
皮膚および皮下組織障害							
そう痒症	15 (5.0)	0	0	9 (3.1)	0	0	
発疹	15 (5.0)	3 (1.0)	0	14 (4.8)	0	0	
血液およびリンパ系障害							
貧血	22 (7.3)	11 (3.7)	0	106 (36.6)	62 (21.4)	0	
好中球減少症	6 (2.0)	3 (1.0)	0	43 (14.8)	25 (8.6)	0	
血小板減少症	1 (0.3)	0	0	16 (5.5)	9 (3.1)	0	
臨床検査							
アラニンアミノトランスフェラーゼ増加	8 (2.7)	2 (0.7)	0	15 (5.2)	1 (0.3)	0	
好中球数減少	0	0	0	26 (9.0)	12 (4.1)	0	
代謝および栄養障害							
食欲減退	22 (7.3)	0	0	28 (9.7)	1 (0.3)	0	
筋骨格系および結合組織障害							

	例数 (%)						
器官別大分類(SOC: System Organ Class) 基本語(PT: Preferred Term)	本剤群			化学療法群			
(MedDRA ver.23.1)	300例			290例			
(MEGDICA VCI.25.1)	全Grade	Grade 3/4	Grade 5	全Grade	Grade 3/4	Grade 5	
関節痛	17 (5.7)	0	0	3 (1.0)	0	0	
内分泌障害							
甲状腺機能低下症	18 (6.0)	1 (0.3)	0	0	0	0	

なお、本剤群において、infusion reaction 20 例(6.7%)、大腸炎 3 例(1.0%)、重度の下 痢 1 例(0.3%)、心筋炎・心膜炎 2 例(0.7%)、腎機能障害(尿細管間質性腎炎等)4 例 (1.3%)、内分泌障害(甲状腺機能障害・副腎機能障害・下垂体機能障害)24 例(8.0%)、 重度の皮膚障害 5 例(1.7%)、神経障害(ギラン・バレー症候群等)24 例(8.0%)、肝不 全・肝機能障害・肝炎 25 例(8.3%)、間質性肺疾患 5 例(1.7%)、発熱性好中球減少症 2 例(0.7%)が認められた。筋炎・横紋筋融解症・重症筋無力症、1型糖尿病、脳炎・髄膜炎、 臓器移植歴(造血幹細胞移植歴を含む)、静脈血栓塞栓症、免疫性血小板減少症、膵炎、ぶ どう膜炎及び血球貪食性リンパ組織球症は認められなかった。本副作用発現状況は関連事 象(臨床検査値異常を含む)を含む集計結果を示す。

4. 施設について

本剤が適応となる患者の選択及び投与継続の判断は、適切に行われることが求められる。 また、本剤の投与により重篤な副作用を発現した際に対応することが必要なため、医薬 品リスク管理計画 (RMP) に基づき、本剤の医薬品安全性監視活動への協力体制がある 施設であって、以下の①~③のすべてを満たす施設において使用するべきである。

① 施設について

- ①-1 下記の(1)~(5)のいずれかに該当する施設であること。
- (1) 厚生労働大臣が指定するがん診療連携拠点病院等(都道府県がん診療連携拠点病院、 地域がん診療連携拠点病院、地域がん診療病院など)
- (2) 特定機能病院
- (3) 都道府県知事が指定するがん診療連携病院(がん診療連携指定病院、がん診療連携協力病院、がん診療連携推進病院など)
- (4) 外来化学療法室を設置し、外来腫瘍化学療法診療料 1、外来腫瘍化学療法診療料 2 又は 外来腫瘍化学療法診療料 3 の施設基準に係る届出を行っている施設
- (5) 抗悪性腫瘍剤処方管理加算の施設基準に係る届出を行っている施設
- ①-2 子宮頸癌の化学療法及び副作用発現時の対応に十分な知識と経験を持つ医師(下表のいずれかに該当する医師)が、当該診療科の本剤に関する治療の責任者として配置されていること。

表

- 医師免許取得後2年の初期研修を修了した後に5年以上のがん治療の臨床研修 を行っていること。うち、2年以上は、がん薬物療法を主とした臨床腫瘍学の 研修を行っていること
- 医師免許取得後2年の初期研修を修了した後に4年以上の臨床経験を有していること。うち、3年以上は、婦人科腫瘍のがん薬物療法を含むがん治療の臨床研修を行っていること。

② 院内の医薬品情報管理の体制について

医薬品情報管理に従事する専任者が配置され、製薬企業からの情報窓口、有効性・安全 性等薬学的情報の管理及び医師等に対する情報提供、有害事象が発生した場合の報告業 務、等が速やかに行われる体制が整っていること。

③副作用への対応について

③-1 施設体制に関する要件

間質性肺疾患等の重篤な副作用が発生した際に、24時間診療体制の下、当該施設又は連

携施設において、発現した副作用に応じて入院管理及び CT 等の副作用の鑑別に必要な検査の結果が当日中に得られ、直ちに対応可能な体制が整っていること。

③-2 医療従事者による有害事象対応に関する要件

がん診療に携わる専門的な知識及び技能を有する医療従事者が副作用モニタリングを含めた苦痛のスクリーニングを行い主治医と情報を共有できるチーム医療体制が整備されていること。なお、整備体制について、がん患者とその家族に十分に周知されていること。

③-3 副作用の診断や対応に関して

副作用(間質性肺疾患に加え、infusion reaction、大腸炎、重度の下痢、筋炎・横紋筋融解症・重症筋無力症、心筋炎・心膜炎、腎機能障害(尿細管間質性腎炎等)、内分泌障害(甲状腺機能障害・副腎機能障害・下垂体機能障害)、1型糖尿病、重度の皮膚障害、神経障害(ギラン・バレー症候群等)、脳炎・髄膜炎、肝不全・肝機能障害・肝炎、臓器移植歴(造血幹細胞移植歴を含む)のある患者への使用、静脈血栓塞栓症、免疫性血小板減少症、発熱性好中球減少症、膵炎、ぶどう膜炎、血球貪食性リンパ組織球症等)に対して、当該施設又は近隣医療機関の専門性を有する医師と連携し(副作用の診断や対応に関して指導及び支援を受けられる条件にあること)、直ちに適切な処置ができる体制が整っていること。

5. 投与対象となる患者

【有効性に関する事項】

- ① がん化学療法後に増悪した進行又は再発の子宮頸癌患者において、本剤の有効性が示されている。
- ② 下記に該当する本剤の投与及び使用方法については、本剤の有効性が確立されておらず、本剤の投与対象とならない。
 - 術後補助療法
 - 化学療法による治療歴のない患者
 - 他の抗悪性腫瘍剤との併用投与

【安全性に関する事項】

- ① 下記に該当する患者については本剤の投与が禁忌とされていることから、投与を行わないこと。
 - 本剤の成分に対し過敏症の既往歴のある患者
- ② 治験前の評価において下記に該当する患者については、本剤の投与は推奨されないが、 他の治療選択肢がない場合に限り、慎重に本剤を使用することを考慮できる。
 - 間質性肺疾患の合併又は既往のある患者
 - 胸部画像検査で間質影を認める患者及び活動性の放射線肺臓炎や感染性肺炎等の 肺に炎症性変化がみられる患者
 - 自己免疫疾患の合併、又は慢性的な若しくは再発性の自己免疫疾患の既往歴のある 患者
 - 臓器移植歴(造血幹細胞移植歴を含む)のある患者
 - ECOG Performance Status 3-4 (注1) の患者

(注1) ECOG の Performance Status (PS)

Score	定義
0	全く問題なく活動できる。発病前と同じ日常生活が制限なく行える。
1	肉体的に激しい活動は制限されるが、歩行可能で、軽作業や座っての作業は行うことができる。 例:軽い家事、事務作業
2	歩行可能で自分の身の回りのことはすべて可能だが作業はできない。日中の50%以上はベッド外で過ごす。
3	限られた自分の身の回りのことしかできない。日中の50%以上をベッドか椅子で過ごす。
4	全く動けない。自分の身の回りのことは全くできない。完全にベッドか椅子で過ごす。

6. 投与に際して留意すべき事項

- ① 添付文書等に加え、製造販売業者が提供する資料等に基づき本剤の特性及び適正使用のために必要な情報を十分に理解してから使用すること。
- ② 治療開始に先立ち、患者又はその家族に有効性及び危険性を十分説明し、同意を得てから投与すること。
- ③ 主な副作用のマネジメントについて
 - ・本剤の投与により、過度の免疫反応に起因すると考えられる様々な疾患や病態があらわれることがある。異常が認められた場合には、発現した事象に応じた専門的な知識と経験を持つ医師と連携して適切な鑑別診断を行い、過度の免疫反応による副作用が疑われる場合には、本剤の休薬又は中止、及び副腎皮質ホルモン剤の投与等を考慮すること。なお、副腎皮質ホルモンの投与により副作用の改善が認められない場合には、副腎皮質ホルモン以外の免疫抑制剤の追加も考慮すること。
 - 間質性肺疾患があらわれることがあるので、本剤の投与にあたっては、初期症状 (息切れ、呼吸困難、咳嗽等)の確認及び胸部 X 線検査の実施等、観察を十分に 行うこと。また、必要に応じて胸部 CT、血清マーカー等の検査を実施すること。
 - 肝不全、肝機能障害、肝炎があらわれることがあるので、本剤の投与開始前及び投 与期間中は定期的に肝機能検査(AST、ALT、γ-GTP、AI-P、ビリルビン等の測定) を実施すること。
 - 甲状腺機能障害、下垂体機能障害及び副腎機能障害があらわれることがあるので、 本剤の投与開始前及び投与期間中は定期的に内分泌機能検査(TSH、遊離 T3、遊離 T4、ACTH、血中コルチゾール等の測定)を実施すること。
 - 1 型糖尿病があらわれ、糖尿病性ケトアシドーシスに至ることがあるので、口渇、 悪心、嘔吐等の症状の発現や血糖値の上昇に十分注意すること。1 型糖尿病が疑わ れた場合には投与を中止し、インスリン製剤の投与等の適切な処置を行うこと。
 - 急性腎障害、尿細管間質性腎炎等の腎障害があらわれることがあるので、本剤の投 与開始前及び投与期間中は定期的に腎機能検査を実施すること。
 - infusion reaction があらわれることがある。infusion reaction が認められた場合には、本剤の投与中止等の適切な処置を行うとともに、症状が回復するまで患者の状態を十分に観察すること。
 - 投与終了後、数週間から数カ月経過してから副作用が発現することがあるため、本 剤の投与終了後にも副作用の発現に十分に注意すること。
- ④ 本剤の臨床試験において、R2810-ONC-1676 試験では投与開始から 24 週目までは 6 週間ごと、それ以降は 12 週間ごとに有効性の評価を行っていたことを参考に、本剤投与中は定期的に画像検査で効果の確認を行うこと。