

薬価基準収載

抗悪性腫瘍剤/ヒト型抗ヒトPD-1モノクローナル抗体

20_{mg},100_{mg},120_{mg},240_{mg}

ニボルマブ(遺伝子組換え)製剤

生物由来製品、劇薬、処方箋医薬品注)



- 1.1 本剤は、緊急時に十分対応できる医療施設において、がん化学療法に十分な知識・経験を持つ医師の もとで、本剤の使用が適切と判断される症例についてのみ投与すること。また、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。
- 1.2 間質性肺疾患があらわれ、死亡に至った症例も報告されているので、初期症状(息切れ、呼吸困難、 咳嗽、疲労等)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、異常が認められた場 合には本剤の投与を中止し、副腎皮質ホルモン剤の投与等の適切な処置を行うこと。[8.2、9.1.2、 11.1.1参照]
- 2. 禁忌(次の患者には投与しないこと) 本剤の成分に対し過敏症の既往歴のある患者

製造販売

プロモーション提携 小野薬品工業株式会社

本試験におけるオプジーボの用法及び用量は、現在承認されている用法及び用量と異なります。

海外第Ⅲ相試験(CA209057試験)(海外データ)^{25, 26)}

目 的 プラチナ製剤を含む化学療法歴を有する切除不能なⅢB期/Ⅳ期又は再発の非扁平上皮非小細胞肺癌を対象に オプジーボ群のドセタキセル群に対する優越性を検証するとともに、安全性も検討する。

試験デザイン 多施設共同非盲検無作為化比較第三相試験[優越性試験]

対 象 プラチナ製剤を含む化学療法歴を有する切除不能なIIB期/IV期又は再発の非扁平上皮非小細胞肺癌患者 582 例(オプジーボ群:292例、ドセタキセル群:290例)

投与方法 オプジーボ群:オプジーボ3mg/kgを1日1回、2週間間隔で点滴静注し、2週を1サイクルとした。 ドセタキセル群:ドセタキセル75mg/m²を1日1回、3週間間隔で静脈内投与し、3週を1サイクルとした。

評価項目 有効性 主要評価項目:全生存期間(OS)

副次的評価項目:奏効率(ORR) [RECISTガイドライン1.1版に基づく試験実施施設の医師判定(以下、医師判定)によるCR及びPRの割合]、奏効に至るまでの期間[RECISTガイドライン1.1版に基づく医師判定]、奏効期間(DOR) [RECISTガイドライン1.1版に基づく医師判定]、無増悪生存期間(PFS) [RECISTガイドライン1.1版に基づく医師判定]、疾患関連症状の改善率等

安全性 有害事象、臨床検査等 その他の評価項目:免疫原性

解析計画 有効性 主要評価項目:全生存期間(OS)は維持療法による前治療(有無)、本試験投与の治療ライン(2次治療と

3次治療)を層別因子とした層別log-rank検定(両側)を用いて2群間を比較した。優越性がいえる有意水準は、観察された死亡数413例とO'Brien-Flemingのα消費関数から、中間解析でp<0.0408であった。オプジーボのドセタキセルに対するハザード比及び両側95.92%信頼区間は、投与群を共変量、上記因子を層別因子とする層別Cox比例ハザードモデルを用いて推定した。また、Kaplan-Meier曲線を示し、Kaplan-Meier法を用いて中央値及び95%信頼区間を推定した。

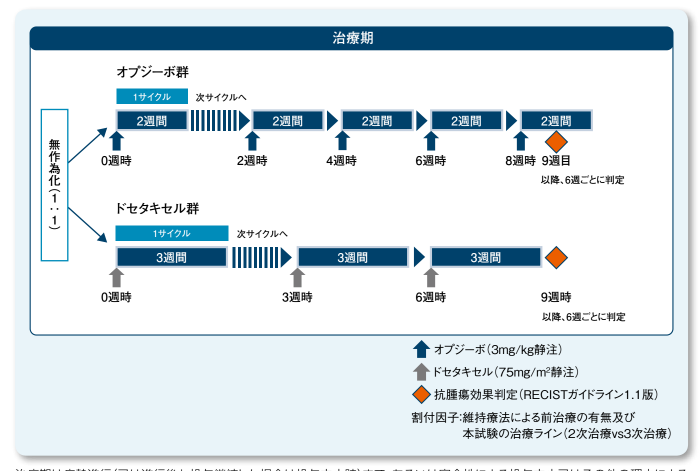
副次的評価項目:奏効率(ORR)は維持療法による前治療(有無)、本試験投与の治療ライン(2次治療と3次治療)を層別因子とした両側Cochran-Mantel-Haenszel検定を用いて2群間を比較した。関連するオッズ比及び95%信頼区間を算出した。ORRの差の推定値及び95%信頼区間はCochran-Mantel-Haenszel法により算出し、上記層別因子により調整した。奏効に至るまでの期間は要約統計量を算出した。奏効期間(DOR)はKaplan-Meier法を用いて推定した。無増悪生存期間(PFS)は維持療法による前治療(有無)、本試験投与の治療ライン(2次治療と3次治療)を層別因子とした層別log-rank検定(両側)を用いて2群間を比較した。オプジーボのドセタキセルに対するハザード比及び両側95%信頼区間は、投与群を共変量、上記因子を層別因子とする層別Cox比例ハザードモデルを用いて推定した。また、Kaplan-Meier曲線を示し、Kaplan-Meier法を用いて中央値及び95%信頼区間を推定した。HRQoLについては、LCSS質問票での症状平均スコアからClopper-Pearson法を用いて12週時点までの疾患関連症状の改善率と95%信頼区間を算出した。

探索的評価項目:PD-L1バイオマーカーについては、ベースライン時のPD-L1発現状況別(1%、5%及び10%値でカットオフ)にOS又はPFSをKaplan-Meier法にて推測し、OS又はPFSの中央値、95%信頼区間を算出した。PD-L1発現状況別に算出したORRについては95%信頼区間をClopper-Pearson法を用いて推定した。HRQoLの全般的健康状態は、EQ-VAS、EQ-5Dの5項目を用いて評価した。

安全性 その他の評価項目:免疫原性については、抗ニボルマブ抗体の発現状況を評価した。

25) 小野薬品工業:海外第II相(CA209057) 試験成績(社内資料) 承認時評価資料 26) Borghaei H. et al.: N. Engl. J. Med., 373(17): 1627, 2015. [利益相反] 本試験は、Bristol-Myers Squibbの資金提供をうけて実施された。





治療期は病勢進行(又は進行後も投与継続した場合は投与中止時)まで、あるいは安全性による投与中止又はその他の理由による 投与中止まで継続した。

4. 効能又は効果(一部抜粋) 切除不能な進行・再発の非小細胞肺癌

6. 用法及び用量(一部抜粋) 〈切除不能な進行・再発の非小細胞肺癌〉 通常、成人にはニボルマブ(遺伝子組換え)として、1回240mgを2週間間隔又は1回480mgを4週間間隔で点滴静注する。 他の抗悪性腫瘍剤と併用する場合は、通常、成人にはニボルマブ(遺伝子組換え)として、1直240mgを2週間間隔又は1回360mgを3週間間隔 で点滴静注する。 7. 用法及び用量に関連する注意(一部抜粋) 〈効能共通〉 7.1 本剤は、30分以上かけて点滴静注すること。

患者背景

		オプジーボ群(292例)	ドセタキセル群(290例)
性別	男性	151 (51.7%)	168(57.9%)
	女性	141 (48.3%)	122(42.1%)
年齢、歳	中央値	61.0	64.0
	最小値~最大値	37~84	21~85
PS (ECOG)	0	84(28.8%)	95(32.8%)
	1	208 (71.2%)	193 (66.6%)
	3	0	1 (0.3%)*
	不明	0	1 (0.3%)
人種	白人	267(91.4%)	266 (91.7%)
	黒人又はアフリカ系アメリカ人	7(2.4%)	9(3.1%)
	アジア人	9(3.1%)	8(2.8%)
	アメリカインディアン及びアラスカ原住民	1 (0.3%)	0
	ハワイ原住民及び太平洋諸島民	0	1 (0.3%)
	その他	8(2.7%)	6(2.1%)
喫煙歴	あり(現在/過去)	231 (79.1%)	227(78.3%)
	なし	58(19.9%)	60(20.7%)
	不明	3(1.0%)	3(1.0%)
中枢神経系の	あり	34(11.6%)	34(11.7%)
転移	なし	258 (88.4%)	256 (88.3%)
病期分類	IIB	20(6.8%)	24(8.3%)
	IV	272(93.2%)	266 (91.7%)
組織型	腺癌	268 (91.8%)	273 (94.1%)
	大細胞癌	7(2.4%)	7(2.4%)
	細気管支肺胞癌	5(1.7%)	0
	その他	12(4.1%)	10(3.4%)
EGFR遺伝子	陽性	44(15.1%)	38(13.1%)
変異	陰性	168(57.5%)	172(59.3%)
	不明	80 (27.4%)	80 (27.6%)
ALK遺伝子	陽性	13(4.5%)	8(2.8%)
転座	陰性	113(38.7%)	130(44.8%)
	不明	166 (56.8%)	152(52.4%)
維持療法	あり	122(41.8%)	111 (38.3%)
(前治療)	なし	170(58.2%)	179(61.7%)
治療ライン	2次治療	256 (87.7%)	259(89.3%)
(本試験)	3次治療	35(12.0%)	31(10.7%)
	その他	1 (0.3%)	0

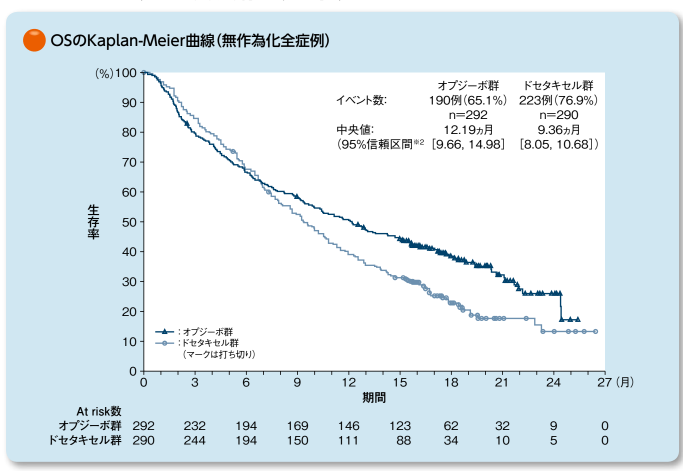
^{※:}投与前9日のPSは1であったが、投与前4日にGrade 3のpericardial effusionを発現し、投与開始前はPS 3であった。



有 効 性

●全生存期間(OS) (主要評価項目)

全生存期間(OS)について、オプジーボ群のドセタキセル群に対する優越性が統計学的に検証されました(p=0.0015 両側:有意水準0.0408、層別log-rank検定*1)。OS中央値はオプジーボ群で12.19ヵ月(95%信頼区間[9.66. 14.98] **2)、ドセタキセル群で9.36ヵ月(95%信頼区間[8.05, 10.68] **2) であり、オプジーボ群のドセタキセル群に対 するハザード比は0.73(95.92%信頼区間[0.59, 0.89]*3)でした。



- ※1:維持療法による前治療(有無)及び本試験投与の治療ライン(2次治療と3次治療)を層別因子とした
- ※2:Kaplan-Meier法
- ※3:投与群を共変量、維持療法による前治療(有無)及び本試験投与の治療ライン(2次治療と3次治療)を層別因子としたCox比例ハザードモデル

●奏効率(ORR)[医師判定] (副次的評価項目)

奏効率(ORR)はオプジーボ群で19.2%(95%信頼区間[14.8, 24.2] *4)、ドセタキセル群で12.4%(95%信頼区間 [8.8, 16.8] *4) でした。オッズ比は1.68(95%信頼区間[1.07, 2.64] *5) であり、オプジーボ群で有意に高い奏効率で した(p=0.0246、層別Cochran-Mantel-Haenszel検定)。なお、抗腫瘍効果は試験担当医師によってRECISTガイド ライン1.1版に従い判定しました。

※4:Clopper-Pearson法

※5:維持療法による前治療(有無)及び本試験投与の治療ライン(2次治療と3次治療)を層別因子とした両側Cochran-Mantel-Haenszel法

5. 効能又は効果に関連する注意(一部抜粋)

〈切除不能な進行・再発の非小細胞肺癌〉

5.2 臨床試験に組み入れられた患者のEGFR遺伝子変異又はALK融合遺伝子の有無等について、「17. 臨床成績」の項の内容を熟知し、本剤の有 効性及び安全性を十分に理解した上で、適応患者の選択を行うこと。[17.1.9-17.1.11参照]

6. 用法及び用量(一部抜粋) 〈切除不能な進行・再発の非小細胞肺癌〉

通常、成人にはニボルマブ(遺伝子組換え)として、1回240mgを2週間間隔又は1回480mgを4週間間隔で点滴静注する。

他の抗悪性腫瘍剤と併用する場合は、通常、成人にはニボルマブ(遺伝子組換え)として、1回240mgを2週間間隔又は1回360mgを3週間間隔 で点滴静注する。

7. 用法及び用量に関連する注意(一部抜粋) 〈効能共通〉

7.1 本剤は、30分以上かけて点滴静注すること。

●奏効に至るまでの期間[医師判定] 〔副次的評価項目〕

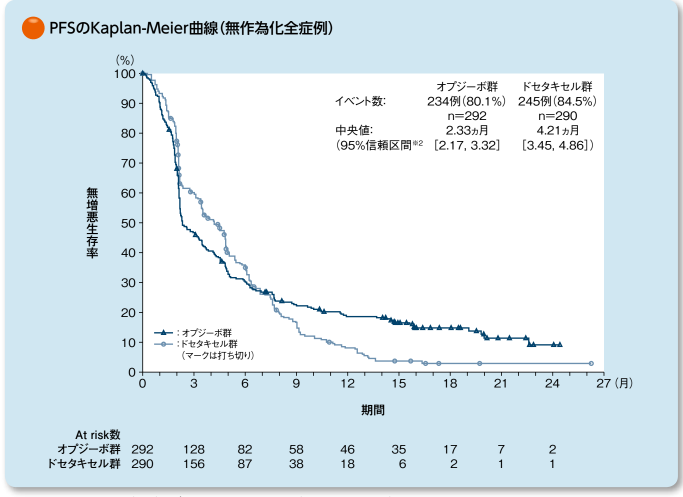
奏効が認められたオプジーボ群56例、ドセタキセル群36例において、奏効に至るまでの期間の中央値はオプジーボ群で2.10ヵ月(最小値~最大値:1.2~8.6)、ドセタキセル群で2.61ヵ月(最小値~最大値:1.4~6.3)であり、平均値±標準偏差はそれぞれ2.62±1.195ヵ月、2.97±1.228ヵ月でした。なお、抗腫瘍効果は試験担当医師によってRECISTガイドライン1.1版に従い判定しました。

●奏効期間(DOR)[医師判定] (副次的評価項目)

奏効が認められたオプジーボ群56例、ドセタキセル群36例において、奏効期間 (DOR)の中央値はオプジーボ群で 17.15ヵ月 (最小値〜最大値:1.8〜22.6 $^+$)、ドセタキセル群で5.55ヵ月 (最小値〜最大値:1.2 $^+$ 〜15.2 $^+$)でした。なお、 抗腫瘍効果は試験担当医師によってRECISTガイドライン1.1版に従い判定しました。 +:打ち切りデータ

●無増悪生存期間(PFS)[医師判定] 〔副次的評価項目〕

無増悪生存期間 (PFS) について、オプジーボ群とドセタキセル群の2群間に有意な差は認められませんでした (p=0.3932、層別log-rank検定*1)。 PFS中央値はオプジーボ群で2.33ヵ月 (95%信頼区間 [2.17, 3.32] *2)、ドセタキセル群で4.21ヵ月 (95%信頼区間 [3.45, 4.86] *2) であり、オプジーボ群のドセタキセル群に対するハザード比は0.92 (95%信頼区間 [0.77, 1.11] *3) でした。 なお、抗腫瘍効果は試験担当医師によってRECISTガイドライン1.1版に従い判定しました。



- ※1:維持療法による前治療(有無)及び本試験投与の治療ライン(2次治療と3次治療)を層別因子とした
- ※2:Kaplan-Meier法
- ※3:投与群を共変量、維持療法による前治療(有無)及び本試験投与の治療ライン(2次治療と3次治療)を層別因子としたCox比例ハザードモデル

●疾患関連症状の改善率 〔副次的評価項目〕(参考情報)

12週時点までの疾患関連症状の改善率*4はオプジーボ群で17.8%(95%信頼区間[13.6, 22.7]*5)、ドセタキセル群で19.7%(95%信頼区間[15.2, 24.7]*5)でした。

187 ※4:疾患関連症状(咳嗽、呼吸困難、疲労、疼痛、喀血及び食欲減退)をVAS(100mm)で評価し、平均スコアで10点以上の改善がみられた症例の割合 ※5:Clopper-Pearson法



安全性

臨床検査値異常変動を含む副作用はオプジーボ群で69.3%(199/287例)、ドセタキセル群で88.1%(236/268例) に認められました。

主な副作用は、オプジーボ群では疲労16.0%(46例)、悪心11.8%(34例)、食欲減退10.5%(30例)、無力症10.1% (29例)及び発疹9.4%(27例)でした。ドセタキセル群では、好中球減少症31.0%(83例)、疲労29.1%(78例)、悪心 26.1%(70例)、脱毛症25.0%(67例)及び下痢23.1%(62例)でした。

重篤な副作用はオプジーボ群7.3% (21例)、ドセタキセル群19.8% (53例)に認められ、主なもの (1%以上)はオプジー ボ群では肺臓炎1.4%(4例)、ドセタキセル群では発熱性好中球減少症8.2%(22例)、好中球減少症3.0%(8例)、肺炎 1.9%(5例)、貧血1.1%(3例)、無力症1.1%(3例)、発熱1.1%(3例)及び脱水1.1%(3例)でした。投与中止に至った副 作用はオプジーボ群4.9%(14例)、ドセタキセル群14.9%(40例)に認められ、主なもの(1%以上)はオプジーボ群では 肺臓炎1.0%(3例)、ドセタキセル群では疲労3.4%(9例)、末梢性浮腫1.9%(5例)、末梢性ニューロパチー1.9%(5例)及 び無力症1.5%(4例)でした。本試験において死亡に至った副作用はオプジーボ群では脳炎0.3%(1例)*、ドセタキセル群 では発熱性好中球減少症0.4%(1例)が認められました。

※:データ確定後に因果関係が「関連あり」と変更された。

いずれかの群で5%以上に発現した副作用一覧

	発現例数(%)			
	オプジーボ群		ドセタキ	トセル群
	全Grade	Grade 3以上	全Grade	Grade 3以上
一般・全身障害および投与部位の状態				
疲労	46 (16.0)	3(1.0)	78(29.1)	13 (4.9)
無力症	29(10.1)	1 (0.3)	47(17.5)	6(2.2)
発熱	8(2.8)		17(6.3)	
末梢性浮腫	8 (2.8)		28(10.4)	1 (0.4)
疼痛	4(1.4)		14(5.2)	
粘膜の炎症	2(0.7)		20(7.5)	5(1.9)
胃腸障害				
悪心	34(11.8)	2(0.7)	70(26.1)	2(0.7)
下痢	22 (7.7)	2(0.7)	62(23.1)	3(1.1)
嘔吐	15(5.2)		20(7.5)	
便秘	13 (4.5)		21 (7.8)	2(0.7)
□内炎	3(1.0)		23(8.6)	2(0.7)
皮膚および皮下組織障害				
発疹	27 (9.4)	1 (0.3)	8(3.0)	
そう痒症	24(8.4)		4(1.5)	
脱毛症	1 (0.3)		67(25.0)	
代謝および栄養障害				
食欲減退	30(10.5)		42(15.7)	3(1.1)
筋骨格系および結合組織障害				
関節痛	16 (5.6)		16(6.0)	
筋肉痛	7(2.4)	1 (0.3)	30(11.2)	
臨床検査				
好中球数減少	1 (0.3)	1 (0.3)	19(7.1)	16 (6.0)
白血球数減少			22(8.2)	12(4.5)

6. 用法及び用量(一部抜粋) 〈切除不能な進行・再発の非小細胞肺癌〉

通常、成人にはニボルマブ(遺伝子組換え)として、1回240mgを2週間間隔又は1回480mgを4週間間隔で点滴静注する。

他の抗悪性腫瘍剤と併用する場合は、通常、成人にはニボルマブ(遺伝子組換え)として、1回240mgを2週間間隔又は1回360mgを3週間間隔 で点滴静注する

7. 用法及び用量に関連する注意(一部抜粋) 〈効能共通〉

7.1 本剤は、30分以上かけて点滴静注すること。

(続き)

	発現例数(%)			
	オプジーボ群		ドセタキ	・セル群
	全Grade	Grade 3以上	全Grade	Grade 3以上
神経系障害				
錯感覚	5(1.7)		20(7.5)	
味覚異常	5(1.7)		25 (9.3)	
末梢性ニューロパチー	3(1.0)		25 (9.3)	3(1.1)
内分泌障害				
甲状腺機能低下症	19(6.6)			
血液およびリンパ系障害				
貧血	6(2.1)	1 (0.3)	53(19.8)	7 (2.6)
好中球減少症	1 (0.3)		83(31.0)	73 (27.2)
発熱性好中球減少症			27(10.1)	26 (9.7)
白血球減少症			27(10.1)	22(8.2)
眼障害				
流涙増加	1 (0.3)		14(5.2)	

医師から報告された有害事象名は、MedDRA ver17.1」を用いて読み替え、GradeはCTCAE v4.0を用いて評価しました。因果関係の判定基準: 因果関係は、「関連あり」、「関連なし」の2段階で評価され、「関連あり」と判定された場合に、副作用として集計しました。なお、「不明」とされた場合も 副作用として集計しました。また、発現頻度は、最終投与後30日までに発現・増悪した副作用を対象として集計しました。

<参考>免疫原性 〔その他の評価項目〕

●抗ニボルマブ抗体の発現状況

抗二ボルマブ抗体の発現状況は、陰性が82.9%(208/251*1例)、陽性が17.1%(43/251例)でした。陽性例のうち、 persistent positive **2 であった症例は認められず、少なくとも1時点以上で中和抗体が陽性であった症例は1.2%(3 例)でした。

※1:試験開始及びオプジーボ投与後に抗ニボルマブ抗体を評価できた例数 ※2:オプジーボ投与後、2つ以上の連続した測定時点において陽性

6. 用法及び用量(一部抜粋) 〈切除不能な進行・再発の非小細胞肺癌〉 通常、成人にはニボルマブ(遺伝子組換え)として、1回240mgを2週間間隔又は1回480mgを4週間間隔で点滴静注する。 他の抗悪性腫瘍剤と併用する場合は、通常、成人にはニボルマブ(遺伝子組換え)として、1回240mgを2週間間隔又は1回360mgを3週間間隔 で点滴静注する。

2. 刑法及び用量に関連する注意(一部抜粋) 〈効能共通〉

7.1 本剤は、30分以上かけて点滴静注すること。

189



─ 抗悪性腫瘍剤 ─ ヒト型抗ヒトPD-1モノクローナル抗体 ニボルマブ(遺伝子組換え)製剤

生物由来製品、劇薬、処方箋医薬品注)

薬価基準収載 「 点滴静注 20mg・100mg・120mg・240mg

OPDIVO® I.V. Infusion

注)注意-医師等の処方箋により使用すること

法:2~8℃で保存 有効期間:36 箇月

	承認番号	販売開始	薬価収載
20mg	22600AMX00768000	9014年0日	2014年9月
100mg	22600AMX00769000	2014年9月	2014年9月
120mg	30200AMX00925000	2020年11月	2020年11月
240mg	23000AMX00812000	2018年11月	2018年11月

日本標準商品分類番号 874291

1. 警告

- 1.1 本剤は、緊急時に十分対応できる医療施設において、がん化学療法に 十分な知識・経験を持つ医師のもとで、本剤の使用が適切と判断される 症例についてのみ投与すること。また、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。
- 1.2 間質性肺疾患があらわれ、死亡に至った症例も報告されているので、 初期症状(息切れ、呼吸困難、咳嗽、疲労等)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、異常が認められた場合には 本剤の投与を中止し、副腎皮質ホルモン剤の投与等の適切な処置を行う こと。[8.2、9.1.2、11.1.1参照]
- 2. 禁忌 (次の患者には投与しないこと) 本剤の成分に対し過敏症の既往歴のある患者

3. 組成・性状

販 売 名		オプジーボ	オプジーボ	オプジーボ	オプジーボ
		点滴静注	点滴静注	点滴静注	点滴静注
		20mg	100mg	120mg	240mg
有効成分 含量/容量 ^{注2)} (1バイアル中)		ニボルマブ (遺伝子組換え) 注1)			
		20mg/2mL	100mg/10mL	120mg/12mL	240mg/24mL
添加剤)-マンニトール	60mg	300mg	360mg	720mg
	ウエン酸ナトリウム水和物	11.76mg	58.8mg	70.6mg	141mg
	塩エナトリウム	5.84mg	29.2mg	35.0mg	70.1mg
	エエチレントリアミン五酢酸	0.01576mg	0.0788mg	0.0946mg	0.189mg
	ポリソルベート80	0.4mg	2mg	2.4mg	4.8mg
	田調節剤 2成分	適量	適量	適量	適量

- 注1) 本剤は遺伝子組換え技術により、チャイニーズハムスター卵巣細胞を用いて製造される。
- 本品は注射液吸引時の損失を考慮して、過量充填されているので、実充填量は各々22mg/22mL、105mg/10.5mL、126mg/12.6mL、246mg/24.6mLである。

32製剤の性状

販 売	名	オプジーボ 点滴静注20mg	オプジーボ 点滴静注100mg	オプジーボ 点滴静注120mg	オプジーボ 点滴静注240mg
剤	形	注射剤(バイアル)			
pΕ	I	5.5~6.5			
浸透	王比	約1.2 (生理食塩液対比)			
性	状	無色~微黄色の澄明又は乳白光を呈する液。微粒子をわずかに認めることがある。			

- 4. 効能又は効果
- ○悪性黒色腫
- 〇切除不能な進行・再発の非小細胞肺癌
- *〇非小細胞肺癌における術前補助療法
- ○根治切除不能又は転移性の腎細胞癌
- ○再発又は難治性の古典的ホジキンリンパ腫
- ○再発又は遠隔転移を有する頭頸部癌
- ○治癒切除不能な進行・再発の胃癌
- ○切除不能な進行・再発の悪性胸膜中皮腫
- ○がん化学療法後に増悪した治癒切除不能な進行・再発の高頻度マイクロサテライト 不安定性 (MSI-High) を有する結腸・直腸癌
- ○根治切除不能な進行・再発の食道癌
- ○食道癌における術後補助療法
- ○原発不明癌
- 〇尿路上皮癌における術後補助療法
- 5. 効能又は効果に関連する注意

〈悪性黒色腫〉

5.1 [17.1 個床成績]の項の内容を熟知し、本剤の有効性及び安全性を十分に理解した上で、適応患者の選択を行うこと。[17.1.1-17.1.7参照]

〈切除不能な進行・再発の非小細胞肺癌〉

- 5.2 臨床試験に組み入れられた患者のEGFR遺伝子変異又はALK融合遺伝子の有無 等について、「17.臨床成績」の項の内容を熟知し、本剤の有効性及び安全性を十分に理解した上で、適応患者の選択を行うこと。[17.1.9-17.1.11参照]
- *〈非小細胞肺癌における術前補助療法〉
- 5.3 臨床試験に組み入れられた患者の病期等について、「17.臨床成績」の項の内容を熟 知し、本剤の有効性及び安全性を十分に理解した上で、適応患者の選択を行うこ と。[17.1.12参照]
- 5.4 本剤の術後補助療法における有効性及び安全性は確立していない。

〈根治切除不能又は転移性の腎細胞癌〉

- 5.5 化学療法未治療患者に対してイビリムマブ(遺伝子組換え)と併用する場合、 $IMDC^{(\pm)}$ リスク分類がintermediate又はpoorリスクの患者を対象とすること。
- 5.6 本剤の術後補助療法における有効性及び安全性は確立していない。
- 5.7「17.臨床成績」の項の内容を熟知し、本剤の有効性及び安全性を十分に理解した上 で、適応患者の選択を行うこと。[17.1.13-17.1.15参照] 〈再発又は難治性の古典的ホジキンリンパ腫〉

5.8 「17.臨床成績」の項の内容を熟知し、本剤の有効性及び安全性を十分に理解した上 で、適応患者の選択を行うこと。[17.1.16-17.1.18参照]

〈再発又は遠隔転移を有する頭頸部癌〉

- 5.9 ブラチナ製剤を含む化学療法による治療歴のない患者に対する本剤の有効性及び安全性は確立していない。
- 5.10本剤の術後補助療法における有効性及び安全性は確立していない
- 5. 11「17.臨床成績」の項の内容を熟知し、本剤の有効性及び安全性を十分に理解した 上で、適応患者の選択を行うこと。[17.1.19参照]

〈治癒切除不能な進行・再発の胃癌〉

最適使用推進ガイドライン対象品目

- 5.12 本剤の術後補助療法における有効性及び安全性は確立していない。 〈切除不能な進行・再発の悪性胸膜中皮腫〉
- 5.13 本剤の手術の補助療法における有効性及び安全性は確立していない。
- 〈がん化学療法後に増悪した治癒切除不能な進行・再発の高頻度マイクロサテライト 不安定性 (MSI-High) を有する結腸・直腸癌〉
- 5. 14 フッ化ピリミジン系抗悪性腫瘍剤、オキサリプラチン及びイリノテカン塩酸塩水 和物による治療歴のない患者における本剤の有効性及び安全性は確立していない。
- 5. 15 十分な経験を有する病理医又は検査施設における検査により、MSI-Highが確認 された患者に投与すること。検査にあたっては、承認された体外診断用医薬品又は 医療機器を用いること。なお、承認された体外診断用医薬品又は医療機器に関する 情報については、以下のウェブサイトから入手可能である:
 - https://www.pmda.go.jp/review-services/drug-reviews/review-information/cd/0001.html
- 5. 16 [17.臨床成績」の項の内容を熟知し、本剤の有効性及び安全性を十分に理解した 上で、本剤以外の治療の実施についても慎重に検討し、適応患者の選択を行うこ と。[17.1.25参照]
- 5.17 本剤の術後補助療法における有効性及び安全性は確立していない。

〈根治切除不能な進行・再発の食道癌〉

5. 18 [17.臨床成績]の項の内容を熟知し、本剤の有効性及び安全性を十分に理解した上で、適応患者の選択を行うこと。[17.1.26、17.1.27参照] 〈食道癌における術後補助療法〉

- 5. 19 術前補助療法により病理学的完全奏効(pCR)が認められなかった患者に投与す
- 5.20 本剤の術前補助療法における有効性及び安全性は確立していない。
- 5. 21 臨床試験に組み入れられた患者の前治療歴、pCRの定義等について、「17.臨床成 績」の項の内容を熟知し、本剤の有効性及び安全性を十分に理解した上で、適応患 者の選択を行うこと。[17.1.28参照]

〈原発不明癌〉

- 5.22 「原発不明がん診療ガイドライン」(日本臨床腫瘍学会)等の最新の情報を参考 に、適切な全身検索及び病理学的検査を実施した上で、原発臓器が不明な上皮性悪 性腫瘍と診断され、かつ、腫瘍の局在・組織型等に基づいて推奨される治療法のな い患者であることを確認すること。
- 5. 23 [17.臨床成績]の項の内容を熟知し、本剤の有効性及び安全性を十分に理解した 上で、適応患者の選択を行うこと。[17.1.29参照]

〈尿路上皮癌における術後補助療法〉

- 5. 24 シスプラチン等のプラチナ製剤による治療が可能な場合にはこれらの治療を優 先すること。
- 5.25 本剤の有効性は、原発部位により異なる傾向が示唆されている。原発部位ごと の結果について、「17.臨床成績」の項の内容を熟知し、本剤の有効性及び安全性を十 分に理解した上で、腎盂・尿管癌においては、術前補助療法歴も踏まえ、本剤以外 の治療の実施についても慎重に検討し、適応患者の選択を行うこと。[17.1.30参照]
- 5. 26 臨床試験に組み入れられた患者の病期等について、「17.臨床成績」の項の内容を 熟知し、本剤の有効性及び安全性を十分に理解した上で、適応患者の選択を行うこ と。[17.1.30参照]
- 5.27 本剤の術前補助療法における有効性及び安全性は確立していない。
- 注) International Metastatic RCC Database Consortium

6. 用法及び用量

〈悪性黒色腫〉 通常、成人にはニボルマブ(遺伝子組換え)として、1回240mgを2週 間間隔又は1回480mgを4週間間隔で点滴静注する。ただし、悪性黒色腫における術 後補助療法の場合は、投与期間は12ヵ月間までとする

根治切除不能な悪性黒色腫に対してイピリムマブ(遺伝子組換え)と併用する場合 は、通常、成人にはニボルマブ(遺伝子組換え)として、1回80mgを3週間間隔で4回 点滴静注する。その後、ニボルマブ(遺伝子組換え)として、1回240mgを2週間間隔 又は1回480mgを4週間間隔で点滴静注する。

〈切除不能な進行・再発の非小細胞肺癌、治癒切除不能な進行・再発の胃癌〉 通常、 成人にはニボルマブ(遺伝子組換え)として、1回240mgを2週間間隔又は1回480mg を4週間間隔で点滴静注する。

他の抗悪性腫瘍剤と併用する場合は、通常、成人にはニボルマブ(遺伝子組換え)と して、1回240mgを2週間間隔又は1回360mgを3週間間隔で点滴静注する

- *(非小細胞肺癌における術前補助療法) 他の抗悪性腫瘍剤との併用において、通常、成人にはニボルマブ(遺伝子組換え)として、1回360mgを3週間間隔で点滴静注する。ただし、投与回数は3回までとする。 〈根治切除不能又は転移性の腎細胞癌〉 通常、成人にはニボルマブ(遺伝子組換え)
- として、1回240mgを2週間間隔又は1回480mgを4週間間隔で点滴静注する。

カボザンチニブと併用する場合は、通常、成人にはニボルマブ(遺伝子組換え)とし て、1回240mgを2週間間隔又は1回480mgを4週間間隔で点滴静注する。

化学療法未治療の根治切除不能又は転移性の腎細胞癌に対してイピリムマブ(遺伝 子組換え)と併用する場合は、通常、成人にはニボルマブ(遺伝子組換え)として、1 回240mgを3週間間隔で4回点滴静注する。その後、ニボルマブ(遺伝子組換え)とし て、1回240mgを2週間間隔又は1回480mgを4週間間隔で点滴静注する。

〈再発又は難治性の古典的ホジキンリンパ腫〉 通常、成人にはニボルマブ(遺伝子組 換え)として、1回240mgを2週間間隔又は1回480mgを4週間間隔で点滴静注する。

通常、小児にはニボルマブ(遺伝子組換え)として、1回3mg/kg(体重)を2週間間隔で 点滴静注する。なお、体重40kg以上の小児には、ニボルマブ(遺伝子組換え)として、1 回240mgを2週間間隔又は1回480mgを4週間間隔で点滴静注することもできる。

〈再発又は遠隔転移を有する頭頸部癌、原発不明癌〉 通常、成人にはニボルマブ(遺 伝子組換え)として、1回240mgを2週間間隔又は1回480mgを4週間間隔で点滴静注

〈切除不能な進行・再発の悪性胸膜中皮腫〉 通常、成人にはニボルマブ(遺伝子組換 え)として、1回240mgを2週間間隔又は1回480mgを4週間間隔で点滴静注する。 イピリムマブ(遺伝子組換え)と併用する場合は、通常、成人にはニボルマブ(遺伝子 組換え)として、1回240mgを2週間間隔又は1回360mgを3週間間隔で点滴静注する。

〈がん化学療法後に増悪した治癒切除不能な進行・再発の高頻度マイクロサテライト 不安定性(MSI-High)を有する結腸・直腸癌〉 通常、成人にはニボルマブ(遺伝子組 換え)として、1回240mgを2週間間隔又は1回480mgを4週間間隔で点滴静注する。 イピリムマブ(遺伝子組換え)と併用する場合は、通常、成人にはニボルマブ(遺伝 子組換え)として、1回240mgを3週間間隔で4回点滴静注する。その後、ニボルマブ (遺伝子組換え)として、1回240mgを2週間間隔又は1回480mgを4週間間隔で点滴静 注する

〈根治切除不能な進行・再発の食道癌〉 通常、成人にはニボルマブ(遺伝子組換え) として、1回240mgを2週間間隔又は1回480mgを4週間間隔で点滴静注する。

他の抗悪性腫瘍剤と併用する場合は、通常、成人にはニボルマブ(遺伝子組換え)と して、1回240mgを2週間間隔、1回360mgを3週間間隔又は1回480mgを4週間間隔で 点滴静注する。

〈食道癌における術後補助療法、尿路上皮癌における術後補助療法〉 通常、成人に はニボルマブ(遺伝子組換え)として、1回240mgを2週間間隔又は1回480mgを4週間 間隔で点滴静注する。ただし、投与期間は12ヵ月間までとする。

7. 用法及び用量に関連する注意

〈効能共通〉

7.1 本剤は、30分以上かけて点滴静注すること。

〈悪性黒色腫〉

- 7.2 根治切除不能な悪性黒色腫に対して、イピリムマブ(遺伝子組換え)と併用する場 合は、臨床試験に組み入れられた患者の前治療歴等について、「17、臨床成績」の項の内容を熟知し、本剤の有効性及び安全性を十分に理解した上で、併用の必要性につ いて慎重に判断すること。また、イピリムマブ(遺伝子組換え)の上乗せによる延命 効果は、PD-L1を発現した腫瘍細胞が占める割合(PD-L1発現率)により異なる傾向 が示唆されている。イビリムマブ(遺伝子組換え)との併用投与に際してPD-L1発現率の測定結果が得られ、PD-L1発現率が高いことが確認された患者においては、本 剤単独投与の実施についても十分検討した上で、慎重に判断すること。[17.1.6参照] 〈切除不能な進行・再発の非小細胞肺癌〉
- 7.3 化学療法未治療患者に対する本剤単独投与の有効性及び安全性は確立していない。 7.4 他の抗悪性腫瘍剤と併用する場合、併用する他の抗悪性腫瘍剤は、「17.臨床成績」
- の項の内容を熟知し、臨床試験において検討された患者のPD-L1発現率を考慮した 上で選択すること。[17.1.10参照] *〈非小細胞肺癌における術前補助療法〉
- 7.5 併用する他の抗悪性腫瘍剤は、「17.臨床成績」の項の内容を熟知し選択すること。 [17.1.12参昭]

〈根治切除不能又は転移性の腎細胞癌〉

7.6 化学療法未治療患者及びサイトカイン製剤のみの治療歴を有する患者に対する *9.7 小児等 本剤単独投与の有効性及び安全性は確立していない。 〈再発又は難治性の古典的ホジキンリンパ腫〉

- 7.7他の抗悪性腫瘍剤との併用について、有効性及び安全性は確立していない。 〈再発又は遠隔転移を有する頭頸部癌〉
- 7.8他の抗悪性腫瘍剤との併用について、有効性及び安全性は確立していない。 〈治癒切除不能な進行・再発の胃癌〉
- 7.9 本剤単独投与の一次治療及び二次治療における有効性及び安全性は確立してい
- 7. 10 他の抗悪性腫瘍剤と併用する場合には、HER2陰性の患者に投与すること。
- 7. 11 他の抗悪性腫瘍剤との併用投与の有効性は、PD-L1発現率(CPS)により異なる 傾向が示唆されている。CPSについて、「17.臨床成績」の項の内容を熟知し、本剤の 有効性及び安全性を十分に理解した上で、本剤を併用する必要性について慎重に判 断すること。[17.1.21参照]
- 7. 12 他の抗悪性腫瘍剤と併用する場合、併用する他の抗悪性腫瘍剤は「17.臨床成績」 の項の内容を熟知し選択すること。[17.1.21、17.1.22参照]

〈切除不能な進行・再発の悪性胸膜中皮腫〉

7.13 化学療法未治療患者に対する本剤単独投与の有効性及び安全性は確立していな

〈根治切除不能な進行・再発の食道癌〉

- 7.14 化学療法未治療患者に対する本剤単独投与の有効性及び安全性は確立していな
- 7. 15 他の抗悪性腫瘍剤との併用投与の有効性は、PD-L1発現率(TPS)により異なる 傾向が示唆されている。TPSについて、「17.臨床成績」の項の内容を熟知し、本剤の有効性及び安全性を十分に理解した上で、本剤を含む併用療法の必要性について慎 重に判断すること。[17.1.27参照]
- 7. 16 他の抗悪性腫瘍剤と併用する場合、併用する他の抗悪性腫瘍剤は「17.臨床成績」 の項の内容を熟知した上で、選択すること。[17.1.27参照]

〈食道癌における術後補助療法〉

- 7.17他の抗悪性腫瘍剤との併用について、有効性及び安全性は確立していない。 〈百登不田瘟〉
- 7.18他の抗悪性腫瘍剤との併用について、有効性及び安全性は確立していない。 〈尿路上皮癌における術後補助療法〉
- 7.19他の抗悪性腫瘍剤との併用について、有効性及び安全性は確立していない。

8. 重要な基本的注意

〈効能共通〉

- 8.1 本剤のT細胞活性化作用により、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、副腎皮質ホルモン剤の投与等を考 慮すること。また、本剤投与終了後に重篤な副作用があらわれることがあるので、 本剤投与終了後も観察を十分に行うこと。
- 8.2 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、臨床症状 (呼吸困難、咳嗽、発熱、肺音の異常(捻髪音)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。[1.2、9.1.2、11.1.1参照]
- 8.3 重症筋無力症、心筋炎、筋炎、横紋筋融解症があらわれることがあるので、筋力 低下、眼瞼下垂、呼吸困難、嚥下障害、CK上昇、心電図異常、血中及び尿中ミオグ ロビン上昇等の観察を十分に行うこと。[11.1.2参照]
- 8. 4 1型糖尿病があらわれることがあるので、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。[11.1.4参照]
- 8.5 劇症肝炎、肝不全、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、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。[11.1.6参照]
- 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。また、必要に応じて画像 検査等の実施も考慮すること。[11.1.7、11.1.8、11.1.11参照]
- 8.7 腎障害があらわれることがあるので、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。[11.1.10参照]
- 8.8 Infusion reactionがあらわれることがあるので、本剤の投与は重度のInfusion reactionに備えて緊急時に十分な対応のできる準備を行った上で開始すること。また、2回目以降の本剤投与時にInfusion reactionがあらわれることもあるので、本剤 投与中及び本剤投与終了後はバイタルサインを測定するなど、患者の状態を十分に
- 観察すること。[11.1.15参照] 8.9 ぶどう膜炎があらわれることがあるので、眼の異常の有無を定期的に確認するこ と。また、眼の異常が認められた場合には、速やかに医療機関を受診するよう患者 を指導すること。[11.1.20参照]

〈切除不能な進行・再発の非小細胞肺癌〉

- 8.10 本剤とカルボプラチン、パクリタキセル及びベバシズマブ(遺伝子組換え)を併 用投与する際には、発熱性好中球減少症があらわれることがあるので、必要に応じ て血液検査を行う等、患者の状態を十分に観察すること。[11.1.5参照]
- 9. 特定の背景を有する患者に関する注意
- 9.1 合併症・既往歴等のある患者
- 9.1.1 自己免疫疾患の合併又は慢性的若しくは再発性の自己免疫疾患の既往歴のあ 自己免疫疾患が増悪するおそれがある。
- 9.1.2 間質性肺疾患のある患者又はその既往歴のある患者 間質性肺疾患が増悪す るおそれがある。[1.2、8.2、11.1.1参照]
- 9.1.3 臓器移植歴(造血幹細胞移植歴を含む)のある患者 本剤の投与により移植臓 器に対する拒絶反応又は移植片対宿主病が発現するおそれがある。
- 9. 1. 4 結核の感染又は既往を有する患者 結核を発症するおそれがある。[11.1.17参照]
- 9.4 生殖能を有する者 妊娠する可能性のある女性には、本剤投与中及び投与終了後一定期間は適切な避妊法を用いるよう指導すること。[9.5参照] 9.5 妊婦 妊婦又は妊娠している可能性のある女性には、治療上の有益性が危険性を
- 上回ると判断される場合にのみ投与すること。妊娠サルを用いた出生前及び出生後 の発生に関する試験において、10mg/kgの週2回投与(AUC比較で臨床曝露量の約6 倍に相当する)により妊娠末期における胚・胎児死亡率あるいは出生児死亡率の増加 が認められたが、催奇形性は認められなかった。また、出生児の成長及び発達に影響は認められなかった。なお、本剤は出生児の血清中で認められている。[9.4参照]
- 9.6 授乳婦 治療上の有益性及び母乳栄養の有益性を考慮し、授乳の継続又は中止を 検討すること。本剤のヒト乳汁中への移行は検討されていないが、ヒトIgGは乳汁 中に移行するので、本剤も移行する可能性がある。

〈悪性黒色腫、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補 助療法、根治切除不能又は転移性の腎細胞癌、再発又は遠隔転移を有する頭頸部 癌、治癒切除不能な進行・再発の胃癌、切除不能な進行・再発の悪性胸膜中皮腫、が ん化学療法後に増悪した治癒切除不能な進行・再発の高頻度マイクロサテライト不 安定性 (MSI-High) を有する結腸・直腸癌、根治切除不能な進行・再発の食道癌、食 道癌における術後補助療法、原発不明癌、尿路上皮癌における術後補助療法〉 小児等を対象とした臨床試験は実施していない。

〈再発又は難治性の古典的ホジキンリンパ腫〉

低出生体重児、新生児又は乳児を対象とした臨床試験は実施していない。

9.8 高齢者 患者の状態を十分に観察しながら慎重に投与すること。一般に生理機能 が低下している。

10. 相互作用

10.2 併用注意(併用に注意すること)

薬剤名等	臨床症状・措置方法	機序・危険因子
生ワクチン 弱毒生ワクチン 不活化ワクチン	接種したワクチンに対する過度な免疫応 答に基づく症状が発現した場合には適 切な処置を行うこと。	

11. 副作用 次の副作用があらわれることがあるので、観察を十分に行い、異常が認め られた場合には投与を中止するなど、適切な処置を行うこと。

11.1 重大な副作用

- *11.1.1 間質性肺疾患 肺臓炎、肺浸潤、肺障害等の間質性肺疾患(3.6%、6.0%)があ らわれることがあるので、異常が認められた場合には、速やかに胸部X線、胸部 CT、血清マーカー等の検査を実施すること。[1.2、8.2、9.1.2参照]
 - 11. 1. 2 重症筋無力症(0.1%未満、0.1%未満)、心筋炎(0.2%、0.2%)、筋炎(0.1%未満、 0.3%)、横紋筋融解症(頻度不明、0.1%未満) これらを合併したと考えられる症例 も報告されている。また、重症筋無力症によるクリーゼのため急速に呼吸不全が進行することがあるので、呼吸状態の悪化に十分注意すること。[8.3参照]
- *11. 1. 3 大腸炎(1.2%、3.1%)、小腸炎(0.1%未満、0.2%)、重度の下痢(0.8%、3.5%) 勝炎から穿孔、イレウスに至る例が報告されている。持続する下痢、腹痛、血便等の症状があらわれた場合には、投与を中止するなど、適切な処置を行うこと。 11. 1. 4 1型糖尿病 1型糖尿病(劇症1型糖尿病を含む)(0.2%、0.5%)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。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。[8.4参照]
- 11.1.5 重篤な血液障害 免疫性血小板減少性紫斑病(頻度不明、0.1%未満)、溶血性 貧血(頻度不明、0.1%未満)、無顆粒球症(頻度不明、頻度不明)、発熱性好中球減少症 (0.1%未満、1.8%)等の重篤な血液障害があらわれることがある。また、本剤とカルボプラチン、パクリタキセル及びベバシズマブ(遺伝子組換え)との併用において、発熱 性好中球減少症(15.8% 注1)があらわれることがある。[8.10参照] 注1) 発現頻度はONO-4538-52試験から集計した。
- *11.1.6 劇症肝炎、肝不全、肝機能障害、肝炎、硬化性胆管炎 劇症肝炎(頻度不明、 頻度不明)、肝不全(0.1%未満、0.1%未満)、AST増加、ALT増加、γ-GTP増加、 Al-P増加、ビリルビン増加等を伴う肝機能障害(0.9%、4.2%)、肝炎(0.3%、1.5%)、 硬化性胆管炎(頻度不明、頻度不明)があらわれることがある。[8.5参照]
- *11.1.7甲状腺機能障害 甲状腺機能低下症(7.6%、12.4%)、甲状腺機能亢進症 (3.8%、6.2%)、甲状腺炎(0.9%、1.4%)等の甲状腺機能障害があらわれることがあ る。[8.6参照]
- *11. 1. 8 下垂体機能障害 下垂体炎(0.3%、2.0%)、下垂体機能低下症(0.2%、0.9%)、 副腎皮質刺激ホルモン欠損症(0.1%未満、0.1%)等の下垂体機能障害があらわれる ことがある。[8.6参照]
- *11. 1. 9 神経障害 末梢性ニューロパチー(1.3%、18.6%)、多発ニューロパチー(0.1% 未満、0.3%)、自己免疫性ニューロパチー(0.1%未満、頻度不明)、ギラン・バレー症候 群(0.1%未満、0.1%未満)、脱髄(0.1%未満、頻度不明)等の神経障害があらわれるこ とがある。

- 11. 1. 10 **腎障害** 腎不全(0.6%、2.0%)、尿細管間質性腎炎(0.1%、0.1%)、糸球体腎炎(頻度不明、0.1%未満)等の腎障害があらわれることがある。[8.7参照]
- *11.1.11 **副腎障害** 副腎機能不全(0.6%、3.0%)等の副腎障害があらわれることがある。[8.6参照]
- 11. 1. 12 脳炎(0.1%未満、0.2%)
- **11. 1. 13 重度の皮膚障害** 中毒性表皮壊死融解症(Toxic Epidermal Necrolysis: TEN) (頻度不明、0.1%未満)、皮膚粘膜眼症候群(Stevens-Johnson症候群) (0.1%未満、0.1%未満)、類天疱瘡(0.1%未満、0.1%未満)、多形紅斑(0.2%、0.4%)等の重度の皮膚障害があらわれることがある。
- *11.1.14 静脈血栓塞栓症 深部静脈血栓症(0.1%未満、0.3%)、肺塞栓症(0.1%未満、0.4%)等の静脈血栓塞栓症があらわれることがある。
- 11. 1. 15 Infusion reaction アナフィラキシー、発熱、悪寒、そう痒症、発疹、高血圧、低血圧、呼吸困難、過敏症等を含むInfusion reaction(3.2%、7.0%)があらわれることがある。重度のInfusion reactionがあらわれた場合には直ちに投与を中止して適切な処置を行うとともに、全ての徴候及び症状が完全に回復するまで患者の状態を十分に観察すること。[8.8参照]
- 11. 1. 16 血球貪食症候群(頻度不明、頻度不明)
- 11. 1. 17 結核(頻度不明、頻度不明) [9.1.4参照]
- 11. 1. 18 膵炎(0.3%、0.7%)
- *11.1.19 重度の胃炎 免疫反応に起因すると考えられる重度の胃炎(頻度不明、 0.1%)があらわれることがある。異常が認められた場合には、副腎皮質ホルモン剤 の投与等の適切な処置を行うこと。
 - 11. 1. 20 ぶどう膜炎(0.3%、0.3%)[8.9参照]

注)「重大な副作用」の発現頻度は、単独投与時、併用投与時の順に記載した。

11.2 その他の副作用

11. 2. 1 単独投与注2)

	5% 以上	1~5%未満	1%未満	頻度 不明
血液及び リンパ系 障害			リンパ節症、赤血球数減少、ヘマトクリット減少、白血 球増加症、好中球数増加、単球数増加、好酸球増 加症、ヘモグロビン減少	単球数減 少、好酸 球数減少
心臓障害			徐脈、心房細動、心室性期外収縮、頻脈、動悸、伝 導障害、不整脈、心電図QT延長	心肥大、 心不全、 急性心不 全、心膜 炎
耳及び 迷路障害			回転性めまい、耳不快感、難聴	
内分泌 障害		高リパーゼ血症	尿中ブドウ糖陽性、抗甲状腺抗体陽性	
眼障害			眼乾燥、硝子体浮遊物、流淚增加、霧視、視力障 害、複視、角膜障害	フォークト 小柳・原日 病
胃腸障害	下痢、	腹痛、口内乾燥、 口内炎、嘔吐、 便秘	消化不良、腹部不快感、腹部膨満、腹水、胃潰瘍、胃炎、十二指腸潰瘍、口の感覚鈍麻、口唇炎、胃食道逆流性疾患、放屁、口腔障害、歯肉出血、嚥下障害、流涎過多、胃腸障害、口腔知覚不全、消化管出血	
全身障害	疲労 (19.7 %)、無 力症	倦怠感、悪寒、浮腫、粘膜の炎症、 発熱、インフルエン ザ様疾患	口渴、顏面浮腫、注射部位反応、腫脹、胸部不快 感、全身健康状態低下、疼痛、胸痛	
免疫系 障害			リウマチ因子増加、抗核抗体増加、補体因子増加、 抗リン脂質抗体陽性、サルコイドーシス	リウマチ区 子陽性、/ ンターロ/ キン濃 度 増加
感染症			癰、気管支炎、気道感染、蜂巣炎、爪感染、外耳炎、中耳炎、歯周炎、歯肉炎、鼻咽頭炎、膿疱性皮疹、帯状疱疹、尿路感染、肺感染	
代謝及び 栄養障害	食欲減退	高血糖、低ナトリ ウム血症、高アミ ラーゼ血症	糖尿病、脱水、高尿酸血症、高カリウム血症、低カリウム血症、高カルシウム血症、低カルシウム血症、氏カルシウム血症、高ナトリウム血症、低マグネシウム血症、低リン酸血症、低アルブミン血症、高コレステロール血症、高トリグリセリド血症、脂質異常症、血中リン増加、低クロール血症、高マグネシウム血症	代謝性ランス、総理の対象を
筋骨格系 及び結合 組織障害	関節痛	筋肉痛	四肢痛、背部痛、筋固縮、筋力低下、側腹部痛、筋骨格硬直、リウマチ性多発筋痛、関節炎、筋骨格痛、関節腫脹、閉口障害、筋痙縮、シェーグレン症候群、頚部痛、腱炎、関節硬直	
精神·神 経系障害		味覚異常、浮動 性めまい、頭痛	不眠症、傾眠、記憶障害、感覚鈍麻、不安、感情障害、リビドー減退、うつ病、錯感覚	
腎及び 尿路障害		高クレアチニン血 症	類尿、蛋白尿、血尿、血中尿素增加、尿沈渣異常、 膀胱炎	
呼吸器、 胸郭及び 縦隔障害		呼吸困難、咳嗽	口腔咽頭痛、肺出血、胸水、しゃっくり、喉頭痛、鼻出血、アレルギー性鼻炎、喘鳴、鼻漏、鼻閉、喀血、サーファクシンプロテイン増加、低酸素症、気道の炎症、喉頭浮腫、発声障害	
皮膚及び 皮下組織 障害	そう 痒症、 発疹	皮膚乾燥、紅斑、 だ瘡様皮膚炎、 丘疹性皮疹、湿 疹、尋常性白斑、 脱毛症、皮膚炎	蕁麻疹、中毒性皮疹、乾癬、紫斑、多汗症、寝汗、 苔癬様角化症、爪の障害、手足症候群、皮膚色素 過剰、毛髪変色、皮膚色素減少、皮膚腫瘤、皮膚病 変、白斑、酒さ	
血管障害			潮紅、ほでり、高血圧、低血圧、血管炎	
その他		体重減少	硬膜下血腫、真珠腫、気管出血、乳頭痛、細胞マーカー増加、血中CK減少、血中LDH増加、CRP増加、体重増加、血中CK増加、組織球性壊死性リンパ節炎	

注2) [17.臨床成績]の項に記載した臨床試験のうち単独投与における発現頻度の集計に基づき記載した。

11. 2. 2 併用投与注3)

	11. 2. 2 併用投与 ^{注3)}								
			5%以上	1~5%未満	1%未満	頻度不明			
	*	血液及び リンパ系 障害	好中球減少 症(19.9%)、 貧血 (15.5%)、血 小板減少 症、白血球 減少症	リンパ球減少症	リンパ節症、白血球増加症、好酸球増加症、不可能 球増加症、ヘマトクリント減少、単球増加症、好酸球減少症、好中球増加症、ヘモグロビン減少、赤血球減少症				
	*	心臓障害			頻脈、不整脈、心不全、心房細動、 徐脈、動悸、心電図QT延長				
1		耳及び 迷路障害			回転性めまい、難聴、耳鳴、耳不快 感				
	*	内分泌 障害			性腺機能低下、副甲状腺機能低下 症、尿中ブドウ糖陽性				
		眼障害		眼乾燥	霧視、視力障害、硝子体浮遊物、 複視、角膜障害、上強膜炎、流涙 増加、フォークト・小柳・原田病				
*		胃腸障害	悪心 (27.6%)、 下痢 (26.1%)、 嘔吐、便 秘、口内炎、 腹痛	消化不良、口内乾燥	腹部膨満、腹部不快感、胃炎、放 屁、胃腸障害、口腔知覚不全、口腔 陰害、腹水、腸管穿孔、口唇炎 下障害、十二指腸炎、十二指腸炎 傷,指化管出血、腐肉出血、口腔 病、舌痛、痔核、胃食道逆流性 疾患、流涎過多、口の感覚鈍麻				
	*	全身障害	疲労 (21.4%)、 発熱、無力 症、倦怠感	浮腫、粘膜の炎症、悪寒、インフルエンザ様疾患	顏面浮腫、口渴、疼痛、注射部位 反応、腫脹、胸部不快感、全身健 康状態低下、胸痛				
1	*	免疫系 障害			リウマチ因子増加、サルコイドーシス				
	*	感染症		肺感染	気管支炎、気道感染、蜂巢炎、歯 肉炎、帯状疱疹、尿路感染、膿疱 性皮疹、鼻咽頭炎、歯周炎、爪感 染、結膜炎、中耳炎				
	*	代謝及び 栄養障害	食欲減退 (20.8%)、 高リパーゼ 血症、高アミ ラーゼ血症	高血糖、低大トリウム血糖、低大大トリウム血症、低力リウム血症、低アルブジム血炎、性血症、低血症、低血症、大切シウム血症、たりシウム血血症を	糖尿病、高カルシウム血症、高コレステロール血症、高ナトリウム血症、高トリクリセリア血症、高尿酸血症、脂質異常症、低クロール血症、代謝性アシドーシス、高カリウム血症、総蛋白減少、高リン血症				
		筋骨格系 及び結合 組織障害	関節痛	関節炎、背部 痛、四肢痛、筋 痙縮、筋肉痛	筋骨格痛、筋骨格硬直、関節腫脹、 頚部痛、脊椎関節障害、側腹部痛、 筋固綿、関節硬直、リウマチ性多発 筋痛、腱炎、颗骨壊死、開口障害、 筋力低下	シェーグレン症候群			
		精神·神 経系障害	味覚異常	浮動性めまい、 錯感覚、不眠 症、頭痛、感覚 鈍麻	失神、不安、うつ病、傾眠、嗜眠、記憶障害、感情障害、リビドー減退、神経炎、錯乱状態、腓骨神経麻痺				
	*	腎及び 尿路障害		血中クレアチニン 増加、蛋白尿	頻尿、血尿、血中尿素增加、膀胱 炎				
	*	呼吸器、 胸郭及び 縦隔障害		咳嗽、呼吸困 難、しゃっくり、鼻 出血、発声障害	肺出血、気道の炎症、胸水、喉頭 痛、アレルギー性鼻炎、喘鳴、鼻漏、 鼻閉、喀血、低酸素症、サーファクタ ントプロテイン増加、口腔咽頭痛				
	*	皮膚及び 皮下組織 障害	発疹 (18.0%)、そ う痒症 (16.7%)、丘 疹性皮疹、 脱毛症、手 足症候群	皮膚炎、皮膚病 変、紅斑、ざ瘡 様皮膚炎、蕁麻 疹、皮膚乾燥、 皮膚色素過剰	白斑、中毒性皮疹、乾癬、皮膚色素 減少、毛髮変色、苔癬綠角化症、爪 の障害、皮膚腫瘤、紫斑、湿疹、寝 汗、多汗症、尋常性白斑				
		血管障害		高血圧	潮紅、ほでり、血管炎、血栓症、低血 圧				
	*	その他		体重減少	血中LDH増加、CRP増加、血中 CK増加、体重増加、細胞マーカー 増加、瘻孔、乳頭痛				

注3) [17.臨床成績]の項に記載した臨床試験のうち併用投与における発現頻度の集計に基づき記載した。

14. 適用上の注意

- 14.1 薬剤調製時の注意
- 14.1.1 バイアルは振盪せず、激しく撹拌しないこと。
- 14.1.2 本剤は日局生理食塩液又は5%ブドウ糖注射液に希釈する。なお、1回240mg、360mg又は480mg投与時の総液量は体重30kg以上の患者には150mL以下、体重30kg未満の患者には100mL以下とする。

3mg/kg投与時は最終濃度が0.35mg/mL以上となるように希釈する。

- 14.1.3 添加後は静かに混和し、急激な振盪は避けること。
- 14.1.4 希釈後の液は速やかに使用すること。また、使用後も残液は、細菌汚染のおそれがあるので使用しないこと。
- 14. 1.5 希釈後の最終濃度0.35mg/mL未満では、本剤の点滴溶液中の安定性が確認されていない。
- 14.1.6 他剤との混注はしないこと。
- **14.2 薬剤投与時の注意** 本剤の投与にあたっては、インラインフィルター(0.2又は $0.22\,\mu\mathrm{m})$ を使用すること。

15. その他の注意

- 15.1 臨床使用に基づく情報
- 15.1.1 国内外において本剤に対する抗体の産生が報告されている。
- 15. 1. 2 海外臨床試験において、本剤による治療後に同種造血幹細胞移植が実施された症例で、重篤な移植片対宿主病等の移植関連合併症が認められた。
- 15.2 非臨床試験に基づく情報 サルに本剤50mg/kgを週1回、4週間反復投与した結果、脈絡叢へのリンパ球及び形質細胞浸潤が認められたとの報告がある。
- 20. 取扱い上の注意 外箱開封後は遮光して保存すること。

21. 承認条件

《悪性黒色腫、切除不能な進行・再発の非小細胞肺癌、根治切除不能又は転移性の腎細胞癌、再発又は難治性の古典的ホジキンリンパ腫、再発又は遠隔転移を有する頭頸部癌、治癒切除不能な進行・再発の胃癌、切除不能な進行・再発の悪性胸膜中皮腫、がん化学療法後に増悪した治癒切除不能な進行・再発の高頻度マイクロサテライト不安定性(MSI-High)を有する結腸・直腸癌、がん化学療法後に増悪した根治切除不能な進行・再発の食道癌、食道癌における術後補助療法、原発不明癌〉

- 21.1 医薬品リスク管理計画を策定の上、適切に実施すること。 *〈再発又は難治性の古典的ホジキンリンバ腫(小児)〉
- 21.2 国内での治験症例が極めて限られていることから、製造販売後、一定数の症例に係るデータが集積されるまでの間は、全症例を対象に使用成績調査を実施することにより、本剤使用患者の背景情報を把握するとともに、本剤の安全性及び有効性に関するデータを早期に収集し、本剤の適正使用に必要な措置を講じること。

22.包装

(オプジーボ点滴静注20mg) 2mL[1バイアル] (オプジーボ点滴静注100mg) 10mL[1バイアル] (オプジーボ点滴静注120mg) 12mL[1バイアル] (オプジーボ点滴静注240mg) 24mL[1バイアル]