

関節リウマチにおける オレンシア[®] 点滴静注用250mg の投与にあたって

オレンシアの用法及び用量

既存治療で効果不十分な関節リウマチ(関節の構造的損傷の防止を含む)

通常、成人にはアバタセプト(遺伝子組換え)として以下の用量を1回の投与量とし点滴静注します。初回投与後、2週、4週に投与し、以後4週間の間隔で投与を行ってください。

患者の体重	投与量	バイアル数
60kg未満	500mg	2バイアル
60kg以上100kg以下	750mg	3バイアル
100kgを超える	1g	4バイアル



T細胞選択的共刺激調節剤

薬価基準収載

オレンシア[®] 点滴静注用250mg

生物由来製品 前薬 処方箋医薬品 注意—医師等の処方箋により使用すること

一般名：アバタセプト(遺伝子組換え) ORENCEIA[®]

1. 警告

1.1 本剤を投与された患者に、重篤な感染症等があらわれることがある。敗血症、肺炎、真菌感染症を含む日和見感染症等の致命的な感染症が報告されているため、十分な観察を行うなど感染症の発現に注意すること。また、本剤との関連性は明らかではないが、悪性腫瘍の発現も報告されている。本剤が疾病を完治させる薬剤でないことも含め、これら的情報を患者に十分説明し、患者が理解したことを確認した上で、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。また、本剤の投与において、重篤な副作用により、致命的な経過をたどることがあるので、緊急時に十分に措置できる医療施設及び医師のもとで投与し、本剤投与後に副作用が発現した場合には、担当医に連絡するよう患者に注意を与えること。[\[2.2、8.2.1、8.3、9.1.1、9.1.3、11.1.1、15.1.6参照\]](#)

1.2 本剤の治療を行う前に、少なくとも1剤の抗リウマチ薬の使用を十分勘案すること。また、本剤についての十分な知識と適応疾患の治療の経験をもつ医師が使用すること。[\[5.1参照\]](#)

2. 禁忌(次の患者には投与しないこと)

2.1 本剤の成分に対し過敏症の既往歴のある患者

2.2 重篤な感染症の患者 [症状を悪化させるおそれがある。] [\[1.1、8.2.1、9.1.1、9.1.3、11.1.1参照\]](#)

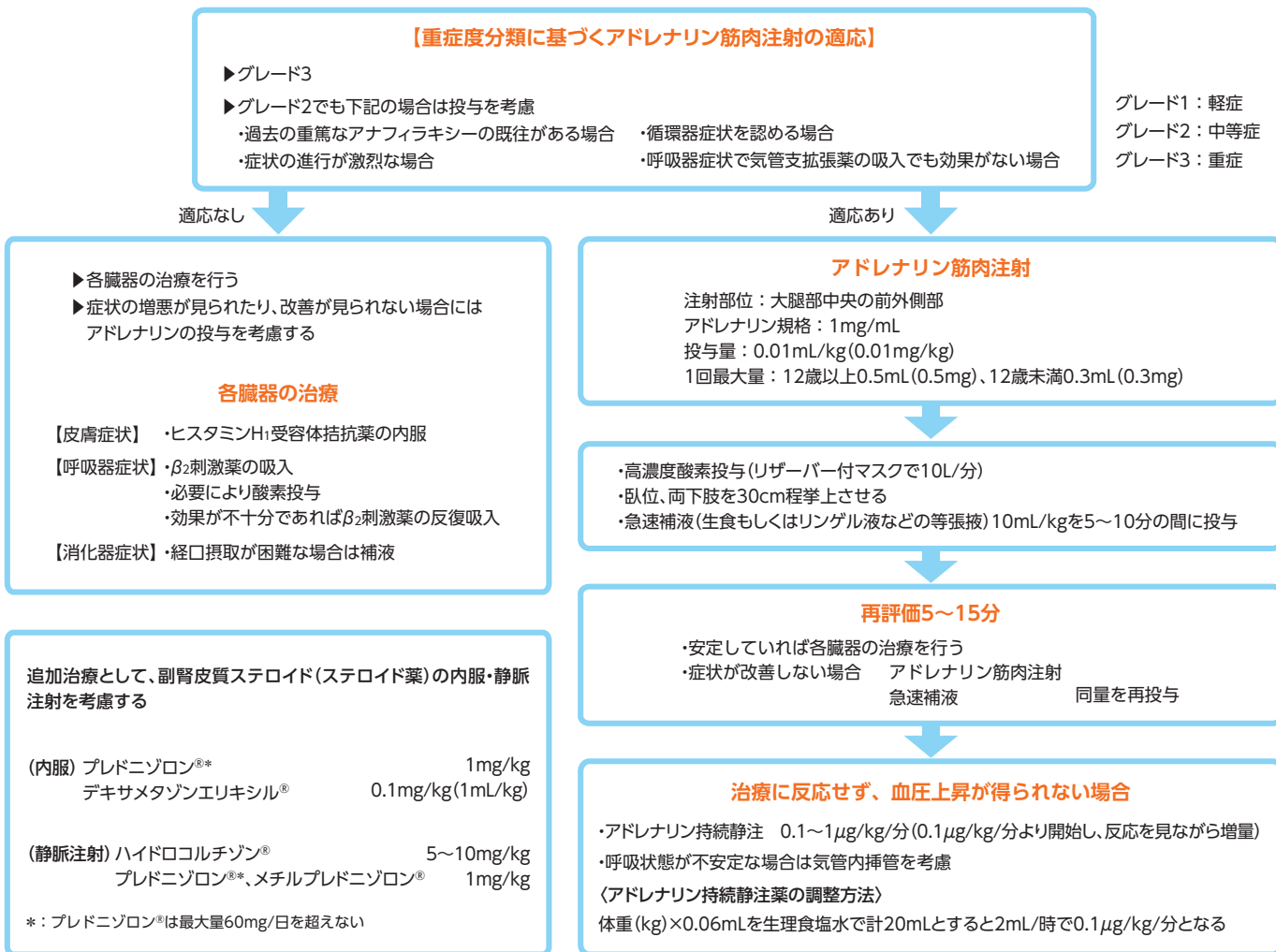
オレンシア投与時の注意

本剤の投与において、重篤な副作用により、致命的な経過をたどることがありますので、緊急時に十分な処置（薬物療法、入院治療等の十分な対応）ができる医療施設及び医師のもとで投与し、本剤投与後に副作用が発現した場合には、速やかに担当医に連絡するよう患者さんに注意を与えてください。

重篤な過敏症（アナフィラキシー）の主な症状

皮膚・粘膜	紅潮、瘙痒感、荨麻疹、血管浮腫、麻疹様発疹、立毛、眼結膜充血、流涙、口腔内腫脳
呼吸器	鼻瘙痒感、鼻閉、鼻汁、くしゃみ 咽頭瘙痒感、咽喉絞扼感、発声障害、嘔声、上気道性喘鳴、断続的な乾性咳嗽 下気道：呼吸数增加、息切れ、胸部絞扼感、激しい咳嗽、喘鳴 / 気管支痙攣、チアノーゼ、呼吸停止
消化器	腹痛、嘔気、嘔吐、下痢、嚥下障害
心血管系	胸痛、頻脈、徐脈（まれ）、その他の不整脈、動悸、血圧低下、失神、失禁、ショック、心停止
中枢神経	切迫した破滅感、不安（乳幼児や小児の場合は、突然の行動変化、例えば、短気になる、遊ぶのを止める、親にまとわりつくなど）、拍動性頭痛（アドレナリン投与前）、不穏状態、浮動性めまい、トンネル状視野

アナフィラキシー症状出現時の薬物療法



アナフィラキシーに対する注意点

- ・症状の進行は早く、アドレナリン投与を含めて迅速な対処行動が要求される。
- ・気管支喘息の存在はアナフィラキシーの重篤化の危険因子なのでコントロールを十分に行う。
- ・自施設での対応が困難であれば、入院施設のある医療機関へ搬送することが望ましい。

食物アレルギー診療の手引き2014
食物アレルギー診療ガイドライン2016

厚生労働省:重篤副作用疾患別対応マニュアル アナフィラキシー(令和元年9月改定)

詳細は製品添付文書をご覧ください。

オレンシアの調製方法

溶解方法：専用シリンジを用いて、1バイアル当たり10mLの日局注射用水（日局生理食塩液も可）で溶解します。

- 1 投与量及び必要なバイアル数を患者さんの体重に応じて決定します（上記【用法及び用量】の表をご参照ください）。

準備するもの

- 本剤
- オレンシア点滴静注用調製専用シリンジ*
- 日局注射用水（もしくは日局生理食塩液）
- 日局生理食塩液100mL
- 注射針

*本剤に添付されたシリコーン油を塗布していない専用のディスポーザブルシリンジ

注意

- シリンジを使用前に、シリンジ（ガスケット及び注射筒）にヒビ等の損傷や異常がないか、確認してください。
- シリンジを使用前に、シリンジ内外に異物が付着していないか確認してください。



各バイアルに、日局注射用水（日局生理食塩液†も可）10mLをバイアル壁面に沿って流れるように静かに注入します。

注意

- 調製専用シリンジと18～21Gの注射針を使用してください。
- 注射針をゴム栓の中央に刺入してください（その際に陰圧状態ないバイアルは使用しないでください）。

†④であらかじめ抜き取った日局生理食塩液を使用することも可能です。



内容物を泡立てないように注意し、バイアルを緩やかに渦をまくように回転させて完全に溶解します。

注意

- 決して激しく振らず、長時間振り混ぜないでください。
- 泡立ちがある場合、針で通気して泡を消散させてください。
- 溶解後の液は、無色から微黄色の澄明な液です（微粒子、変色、異物を認めたものは使用しないでください）。

希釈方法：専用シリンジを用いて、溶解後速やかに総液量約100mLになるように日局生理食塩液で希釈します。



あらかじめ日局生理食塩液100mLの点滴バッグ又はボトルから、注入する溶解液と同じ容量分を抜き取っておきます。

投与量	抜き取り量
500mg	20mL
750mg	30mL
1g	40mL



③の溶解液をバイアルから抜き取ります。

注意

- 調製専用シリンジと18～21Gの注射針を使用してください。



抜き取った溶解液を点滴バッグ又はボトルに緩徐に注入し、緩やかに混和します。バイアル中の残液は廃棄してください。

注意

- 希釈液に微粒子・変色を認めたものは使用しないでください。
- 希釈後は速やかに使用してください（なお、希釈後やむをえず保存する場合は、2～25°Cで保存し、24時間以内に使用してください）。

※シリコーン油が塗布されたシリンジを用いて調製した溶液は廃棄してください。

オレンシアの投与方法

インラインフィルターを使用し、希釈液を30分かけて点滴静注します。



- ⑥ の希釈液の全量を30分かけて点滴静注します。

注意

- 本剤は、無菌・パイロジェンフリーで蛋白結合性の低い0.2～1.2ミクロンのメンブランフィルターを用いたインラインフィルターを通して点滴静注してください。
- 独立したラインで投与してください。他の注射剤・輸液等と混合しないでください。

T細胞選択的共刺激調節剤 薬価基準収載

オレンシア®点滴静注用250mg

生物由来製品 効能 創薬 処方箋医薬品 注意—医師等の処方箋により使用すること
一般名：アバセプト(遺伝子組換え) OREN CIA®

承認番号	22200AMX00863000
薬価収載	2010年 9月
販売開始	2010年 9月
国際誕生	2005年 12月
貯法	2~8°Cで保存
有効期間	36カ月

**2022年7月改訂(第2版)
*2021年7月改訂(第1版)

1. 警告

- 1.1 本剤を投与された患者に、重篤な感染症等があらわれることがある。敗血症、肺炎、真菌感染症を含む日和見感染症等の致命的な感染症が報告されているため、十分な観察を行うなど感染症の発現に注意すること。また、本剤との関連性は明らかではないが、悪性腫瘍の発現も報告されている。本剤が疾病を完治させる薬剤でないことも含め、これらの情報を患者に十分説明し、患者が理解したことを確認した上で、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。また、本剤の投与において、重篤な副作用により、致命的な経過をたどることがあるので、緊急時に十分に措置できる医療施設及び医師のもとで投与し、本剤投与後に副作用が発現した場合には、担当医に連絡するよう患者に注意を与えること。[2.2.8.2.1.8.3.9.1.1.9.1.3.11.1.1.15.1.6 参照]
- 1.2 本剤の治療を行う前に、少なくとも1剤の抗リウマチ薬の使用を十分勘案すること。また、本剤についての十分な知識と適応疾患の治療の経験をもつ医師が使用すること。[5.1 参照]

2. 禁忌(次の患者には投与しないこと)

- 2.1 本剤の成分に対し過敏症の既往歴のある患者
2.2 重篤な感染症の患者 [症状を悪化させるおそれがある。] [1.1.8.2.1.9.1.1.9.1.3.11.1.1 参照]

3. 組成・性状

3.1 組成

販売名	成 分		1 バイアル中の分量
オレンシア 点滴静注用 250mg	有効成分	アバセプト(遺伝子組換え)	250mg
	添 加 剤	マルトース水和物	500mg
		リン酸二水素ナトリウム一水和物	17.2mg
		その他、等張化剤及び pH 調節剤を含有する。	
調製専用シリンジ			

本剤はチャニーズハムスター卵巣細胞を用いて製造される。

3.2 製剤の性状

販売名	オレンシア点滴静注用 250mg
外観	白色～微黄白色の塊又は粉末(凍結乾燥製剤)
pH	7.2 ~ 7.8 [25mg/mL 日局注射用水]
浸透圧比 (生理食塩液に対する比)	約0.8 [25mg/mL 日局注射用水]

4. 効能又は効果

既存治療で効果不十分な下記疾患

- 関節リウマチ(関節の構造的損傷の防止を含む)
- 多関節に活動性を有する若年性特発性関節炎

5. 効能又は効果に関する注意

(効能共通)

- 5.1 過去の治療において、少なくとも1剤の抗リウマチ薬による適切な治療を行っても、効果不十分な場合に投与すること。[1.2参考]

(多関節に活動性を有する若年性特発性関節炎)

- 5.2 若年性特発性関節炎のうち全身型若年性特発性関節炎については、全身症状に対する有効性及び安全性は確立していないので、全身症状が安定し、多関節炎が主症状の場合に投与すること。

6. 用法及び用量

(関節リウマチ)

通常、成人にはアバセプト(遺伝子組換え)として以下の用量を1回の投与量とし点滴静注する。初回投与後、2週、4週に投与し、以後4週間の間隔で投与を行うこと。

患者の体重	投与量	バイアル数
60kg 未満	500mg	2 バイアル
60kg 以上 100kg 以下	750mg	3 バイアル
100kg を超える	1g	4 バイアル

<多関節に活動性を有する若年性特発性関節炎>

通常、アバセプト(遺伝子組換え)として1回10mg/kg(体重)を点滴静注する。初回投与後、2週、4週に投与し、以後4週間の間隔で投与を行うこと。
ただし、体重75kg以上100kg以下の場合は1回750mg、体重100kgを超える場合は1回1gを点滴静注すること。

7. 用法及び用量に関する注意

- 7.1 本剤と抗TNF製剤の併用は行わないこと。海外で実施したプラセボを対照とした臨床試験において、本剤と抗TNF製剤の併用療法を受けた患者では併用による効果の増強は示されておらず、感染症及び重篤な感染症の発現率が抗TNF製剤のみによる治療を受けた患者での発現率と比べて高かった。また、本剤との他の生物製剤の併用について、有効性及び安全性は確立していないので、併用を避けること。[8.1 参照]

8. 重要な基本的注意

- 8.1 抗TNF製剤等の生物製剤から本剤に切り替える際には、感染症の徴候について患者の状態を十分に観察すること。[7.1 参照]
8.2 本剤を含む免疫系に影響を及ぼす薬剤において、感染症に対する宿主の感染防御機構に影響を及ぼす可能性がある。
8.2.1 本剤投与中は、十分な観察を行い新たな感染症の発現に注意すること。[1.1.2.2.9.1.3.11.1.1 参照]
8.2.2 本剤投与に先立って結核に関する十分な問診及び胸部レントゲン検査に加え、インターフェロンγ遊離試験又はツベルクリン反応検査を行い、適宜胸部CT検査等を行うことにより、結核感染の有無を確認すること。また、本剤投与中も、胸部レントゲン検査等の適切な検査を定期的に行なうなど結核症の発現には十分に注意し、患者に対し、結核を疑う症状が発現した場合(持続する咳、発熱等)には速やかに担当医に連絡するよう説明すること。なお、結核の活動性が確認された場合は本剤を投与しないこと。[9.1.2 参照]
8.2.3 抗リウマチ生物製剤によるB型肝炎ウイルスの再活性化が報告されている。本剤投与に先立って肝炎ウイルス感染の有無を確認すること。[9.1.4 参照]
8.3 本剤を含む免疫系に影響を及ぼす薬剤において、悪性腫瘍に対する宿主の感染防御機構に影響を及ぼす可能性がある。また、臨床試験において、悪性腫瘍の発現が報告されている。本剤に起因するか明らかではないが、悪性腫瘍の発現には注意すること。[1.1.15.1.6 参照]
8.4 本剤投与中及び投与中止後3ヵ月間は、生ワクチン接種により感染する潜在的リスクがあるので、生ワクチン接種を行わないこと。また、一般に本剤を含む免疫系に影響を及ぼす薬剤は、予防接種の効果を低下させる可能性がある。[9.7.1 参照]
8.5 本剤投与により既存の乾癐の悪化又は新規発現が惹起される可能性がある。既存の乾癐の悪化及び新規発現に注意し、必要に応じて適切な処置を行うこと。

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 感染症(重篤な感染症を除く)の患者又は感染症が疑われる患者(感染症の再発を繰り返す患者、慢性、潜伏性の感染又は局所感染がある患者等)

感染症の発現や増悪に十分注意すること。[1.1.2.2.8.2.1.11.1.1 参照]

- 9.1.2 結核の既感染者(特に結核の既往歴のある患者及び胸部レントゲン上結核治療所見のある患者)又は結核感染が疑われる患者

- (1)結核の既感染者では、結核を活動化させる可能性が否定できない。[8.2.2 参照]
(2)結核の既往歴を有する場合及び結核感染が疑われる場合には、結核の診療経験がある医師に相談すること。以下のいずれかの患者には、原則として抗結核薬を投与した上で、本剤を投与すること。[8.2.2 参照]
・胸部画像検査で陳旧性結核に合致するか推定される陰影を有する患者
・結核の治療歴(肺外結核を含む)を有する患者
・インターフェロンγ遊離試験やツベルクリン反応検査などの検査により、既感染が強く疑われる患者
・結核患者との濃厚接触歴を有する患者

9.1.3 易感染性の状態にある患者

感染症を誘発するおそれがある。[1.1.2.2.8.2.1.11.1.1 参照]

- 9.1.4 B型肝炎ウイルスキャリアの患者又は既往感染者(HBs抗原陰性、かつHBc抗体又はHBs抗体陽性)

患者の臨床症状と臨床検査値の観察を十分に行い、B型肝炎の再燃の徴候に注意すること。なお、臨床試験では、ウイルス肝炎のスクリーニング検査で陽性であった患者は試験対象から除外された。[8.2.3 参照]

9.1.5 間質性肺炎の既往歴のある患者

定期的に問診を行うなど、注意すること。間質性肺炎が増悪又は再発することがある。[11.1.3 参照]

9.1.6 慢性閉塞性肺疾患のある患者				
慢性閉塞性肺疾患の増悪や気管支炎を含む重篤な副作用が発現したとの報告がある。				
9.5 妊婦				
妊娠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。動物実験(ラット及びウサギ)において本剤の胎盤通過性が認められている。また、動物実験では最高投与量(マウスで300mg/kg、ラット及びウサギで200mg/kg)まで催奇形性は認められなかったが、投与量200mg/kg(ヒトに10mg/kg投与した場合の全身曝露量(AUC)の11倍のAUC)でラット雌出生児に自己免疫様の所見が認められている。				
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。ヒト母乳中の移行については不明である。動物実験(ラット)で本剤の乳汁移行が認められている。				
9.7 小児等				
9.7.1 本剤投与前に必要なワクチンを接種しておくことが望ましい。 [8.4 参照]				
9.7.2 低出生体重児、新生児、乳児及び5歳未満の幼児に投与した国内臨床試験成績は得られていない。 [17.1.5 参照]				
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し、適宜減量も考慮すること。一般に生理機能が低下している。				
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 重篤な感染症				
敗血症(0.1%)、肺炎(ニューモンシチス肺炎を含む)(0.9%)、蜂巣炎(0.4%)、局所感染(0.1%未満)、尿路感染(0.3%)、気管支炎(1.2%)、憩室炎(0.1%未満)、急性腎孟腎炎(0.1%未満)等の重篤な感染症があらわれることがあり、致命的な経過をたどることがある。重篤な感染症の多くは、免疫抑制療法を併用している患者において認められている。 [1.1、2.2、8.2.1、9.1.1、9.1.3 参照]				
11.1.2 重篤な過敏症				
ショック、アナフィラキシー(0.1%未満)及び低血压、荨麻疹、呼吸困難等の重篤な過敏症があらわれることがある。				
11.1.3 間質性肺炎(0.4%)				
発熱、咳嗽、呼吸困難等の呼吸器症状に十分注意し、異常が認められた場合には、速やかに胸部レントゲン検査、胸部CT検査及び血液ガス検査等を実施し、本剤の投与を中止するとともに適切な処置を行うこと。 [9.1.5 参照]				
11.2 その他の副作用				

	1%以上	0.1～1%未満	0.1%未満	頻度不明
泌尿器		尿中白球陽性、膀胱炎、尿中赤血球陽性、尿中血陽性、BUN增加、尿中ブドウ糖陽性、血中クリアチニン増加、尿中蛋白陽性、腎孟腎炎	尿失禁、頻尿、血尿、排尿困難	
代謝		血中カリウム減少、血中ブドウ糖増加、高コレステロール血症	高脂血症、血中コレステロール増加、糖尿病、血中カリウム増加	
肝臓		ALT増加、AST増加、γ-GTP増加、脂肪肝、血中アルカリホスファターゼ増加、胆囊ポリープ	胆石症、血中ビリルビン増加、胆管炎	
投与部位			注射部位反応(そろ痒感、紅斑、疼痛、丘疹、発疹等)	
抵抗機構	帯状疱疹	ヘルペスウイルス感染、口腔ヘルペス、真菌感染、インフルエンザ	単純ヘルペス、創傷感染、水痘	インフルエンザ様疾患、パルボウイルス感染
その他		異常感、倦怠感、発熱、季節性アレルギー、末梢性浮腫、低体温	無力症、体重増加、胸痛、体重減少、総蛋白減少、胸部不快感、食欲不振	疲労

注)発現頻度は使用成績調査及び皮下注製剤の臨床試験を含む

12. 臨床検査結果に及ぼす影響
本剤は添加剤としてマルトースを含有している。グルコース脱水素酵素(GDH)法を用いた血糖測定法ではマルトースが測定結果に影響を与え、実際の血糖値よりも高値を示す場合があることが報告されている。本剤を投与されている患者の血糖値の測定には、マルトースの影響を受ける旨の記載がある血糖測定用試薬及び測定器は使用しないこと。
14. 適用上の注意
14.1 薬剤調製時の注意
14.1.1 本剤の溶液中に浮遊物が生じることがあるため、本剤をシリコーン油が塗布されたシリンジを用いて調製しないこと。シリコーン油が塗布されたシリンジを用いて調製した溶液は廃棄すること。
14.1.2 溶解方法
本剤に添付されたシリコーン油を塗布していない専用のディスポーザブルシリンジ及び18～21Gの注射針を用いて、本剤1バイアル当たり10mLの日局注射用水(日局生理食塩液も使用可)で溶解してアバタセプト(遺伝子組換え)25mg/mLの濃度とする。
(1)本剤のバイアルのフリップオフキャップを外し、ゴム栓表面をエタノール綿で清拭する。
(2)注射針をゴム栓の中央に刺入し、1バイアル当たり10mLの日局注射用水(日局生理食塩液も使用可)をバイアルの壁面に沿って流れるように静かに注入する。その際に陰圧状態でないバイアルは使用しないこと。
(3)内容物を泡立てないように注意し、バイアルを緩やかに渦をまくように回転させて完全に溶解する。決して激しく振らず、長時間振り混ぜないこと。
(4)完全に溶解した後、泡立ちがある場合にはバイアル内に針で通気して泡を消散させる。溶解後の液は、無色から微黄色の澄明な液である(微粒子、変色、異物を認めたものは使用しないこと)。
14.1.3 希釈方法
(1)溶解後速やかに総液量約100mLとなるように以下の方法で日局生理食塩液で希釈する。
・あらかじめ日局生理食塩液100mLの点滴バッグ又はボトルから、注入する溶解液と同じ容量分を抜き取っておく。
・本剤に添付されたシリコーン油を塗布していない専用のディスポーザブルシリンジ及び18～21Gの注射針を用いて、必要量の溶解液をバイアルから採取し、点滴バッグ又はボトルに緩徐に注入し、緩やかに混和する。バイアル中の残液は廃棄すること。
(2)希釈液に微粒子や変色がないか目視で確認すること。微粒子又は変色が認められた場合は希釈液を使用しないこと。
(3)希釈後は速やかに使用すること。なお、希釈後やむをえず保存する場合は、2～25℃で保存し、24時間以内に使用すること。
14.2 薬剤投与時の注意
14.2.1 本剤の希釈液の全量を30分かけて点滴静注する。
14.2.2 本剤は、無菌・バイロジエンフリーで蛋白結合性の低い0.2～1.2ミクロンのメンブランフィルターを用いたオンラインフィルターを通して投与すること。
14.2.3 本剤は、独立したラインにより投与するものとし、他の注射剤・輸液等と混合しないこと。
15. その他の注意
15.1 臨床使用に基づく情報
15.1.1 本剤の臨床試験は、国内では37.7ヵ月(長期試験の投与期間1.0～45.1ヵ月の中央値)まで、海外では42.9ヵ月(長期試験の投与期間1.9～71.9ヵ月の中央値)までの期間で実施されており、これらの期間を超えた本剤の長期投与時の安全性は確立していない。

15.1.2 本剤単剤投与での使用経験は限られている。

15.1.3 本剤投与後、本剤に対する抗体が產生されることがある。海外臨床試験において投与期間として最長8年間、本剤による治療を行った関節リウマチ患者3,985例について本剤に対する抗体の発現を評価したところ、投与期間中の抗体陽性率は3,877例中187例(4.8%)、投与中断又は中止した患者における最終投与後43日以降の抗体陽性率は1,888例中103例(5.5%)であった。また、評価が可能であった48例中22例に中和抗体活性が認められている。国内臨床試験では、投与期間中の抗体陽性率が231例中7例(3.0%)、投与中断(最長約3年)又は中止例を含めた全体の陽性率が231例中33例(14.3%)であり、評価が可能であった25例中8例に中和抗体活性が認められている。なお、抗体の発現と効果又は有害事象との関連は明らかではない。

15.1.4 海外において、JCウイルスの発現は確認されていないものの本剤投与中に進行性多巣性白質脳症(PML)を再発した症例が市販後に報告されている。

15.1.5 本剤とタクロリムス等のカルシニューリン阻害薬との併用について、安全性は確立していない。

15.1.6 海外における関節リウマチ患者を対象としたプラセボ対照試験において、悪性腫瘍の発現率は、本薬を投与(中央値12ヵ月)した2,111例のうち29例(1.4%)で、プラセボを投与した1,099例のうち12例(1.1%)と同様であった。二重盲検試験及び非盲検試験において、本薬を投与した6,028例(16,671人・年)における悪性腫瘍の発現率は、100人・年当たり1.35であり、7年間ほぼ一定であった。このうち、黒色腫以外の皮膚癌が0.64、固

形癌が0.62及び悪性血液疾患が0.10であった。主な固体癌は肺癌(0.14/100人・年)であり、主な悪性血液疾患はリンパ腫(0.06/100人・年)であり、7年間ほぼ一定であった。二重盲検試験及び非盲検試験の累積データにおける、悪性腫瘍全体の発現率、主な癌種別(黒色腫以外の皮膚癌、固体癌及び悪性血液疾患)の発現率、個々の癌種の発現率はいずれも二重盲検試験と同様であった。なお、これらの悪性腫瘍の発現率は関節リウマチ患者から予測されるものと一致していた。[1.1、8.3 参照]

15.2 非臨床試験に基づく情報

15.2.1 マウスのがん原性試験(投与量20、65及び200mg/kgで週1回、雄:84週間・雌:88週間、皮下投与)において、リンパ腫及び雌マウスの乳腺腫瘍の発生率上昇が報告されている。これら腫瘍の発生には、マウス白血病ウイルス及びマウス乳癌ウイルスと本剤の免疫抑制作用との関連が示唆されている。

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

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。

22. 包装

1 バイアル(調製専用シリジン1個添付)

® : 登録商標

上記のD.I.は2022年7月改訂(第2版)の製品添付文書に基づいて作成したものです。

その他の詳細につきましては、添付文書をご参照ください。添付文書の改訂にご留意ください。

製造販売元

 **プリストル・マイヤーズ スキップ 株式会社**
東京都千代田区大手町1-2-1

プロモーション提携

 **小野薬品工業株式会社**
大阪市中央区久太郎町1丁目8番2号

●文献請求先及び問い合わせ先

プリストル・マイヤーズ スキップ株式会社 メディカル情報グループ
〒100-0004 東京都千代田区大手町1-2-1 TEL.0120-093-507

●文献請求先及び問い合わせ先

小野薬品工業株式会社 くすり相談室
〒541-8564 大阪市中央区久太郎町1丁目8番2号 TEL.0120-626-190