

薬生安発 0517 第3号
令和元年5月17日

各都道府県衛生主管部（局）長 殿

厚生労働省医薬・生活衛生局医薬安全対策課長
(公印省略)

医薬品の「使用上の注意」の改訂及び安全性速報の配布等について

医薬品の安全対策については、日頃より御尽力いただいているところであります。
今般、別添のとおり、日本製薬団体連合会安全性委員会委員長宛て通知したのでお知らせします。



(別添)

写

薬生安発 0517 第 1 号
令和元年 5 月 17 日

日本製薬団体連合会
安全性委員会委員長 殿

厚生労働省医薬・生活衛生局医薬安全対策課長

医薬品の「使用上の注意」の改訂及び安全性速報の配布等について

医薬品の使用上の注意事項については、各種情報、資料を基に評価・検討を行い、整備を図っているところです。

今般、アベマシクリブ（販売名：ベージニオ錠 50mg、同錠 100mg、同錠 150mg）について、「使用上の注意」の改訂、安全性速報及び国民（患者）向け情報の配布が必要と考えますので、速やかに必要な措置を講じるよう関係業者に対して周知徹底方お願い申し上げます。

また、医薬品、医療機器等の品質、有効性及び安全性の確保等に関する法律第 52 条の 2 第 1 項の規定に基づき、独立行政法人医薬品医療機器総合機構に改訂後の添付文書等記載事項の届出を行うよう、関係業者に対して併せて周知方お願い申し上げます。

なお、本件については、別途、日本イーライリリー株式会社宛て連絡することとしていますので、念のため申し添えます。

別紙

【薬効分類】429 その他の腫瘍用薬

【医薬品名】アベマシクリブ

【措置内容】以下のように使用上の注意を改めること。

【「医療用医薬品添付文書の記載要領について」(平成9年4月25日付け薬発第606号局長通知)に基づく改訂(旧記載要領)】

下線は変更箇所

現行	改訂案
警告 (新設)	警告 <u>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（呼吸困難、咳嗽、発熱等）の確認及び胸部X線検査の実施等、患者の状態を十分に観察すること。異常が認められた場合には、本剤の投与を中止し、必要に応じて、胸部CT、血清マーカー等の検査を実施するとともに、適切な処置を行うこと。</u>
慎重投与 (新設)	慎重投与 <u>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。〕</u>
重要な基本的注意 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（呼吸困難、咳嗽、発熱等）の確認及び胸部X線検査の実施等、患者の状態を十分に観察すること。 <u>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。</u>	重要な基本的注意 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（呼吸困難、咳嗽、発熱等）の確認及び胸部X線検査の実施等、患者の状態を十分に観察すること。 <u>また、患者に副作用について説明するとともに、間質性肺疾患の初期症状が発現</u>

	<u>した場合には、速やかに医療機関を受診するよう説明すること。</u>
副作用 重大な副作用 間質性肺疾患： 間質性肺疾患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、本剤を中止するなど、適切に処置を行うこと。	副作用 重大な副作用 間質性肺疾患： 間質性肺疾患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、本剤を中止し、必要に応じて、胸部CT、血清マーカー等の検査を実施するとともに、適切な処置を行うこと。

2019年5月
19-01号

安全性速報

ベージニオ[®]錠 50mg、100mg、150mgによる 重篤な間質性肺疾患について

2018年11月30日の発売開始以降、市販直後調査中の2019年5月14日までの間に、本剤使用患者において間質性肺疾患の重篤な症例が14例報告されました。このうち3例は、死亡に至った症例として報告されています（推定使用患者数約2,000人注）。このため、本剤の「使用上の注意」の「警告」に追加記載し、注意喚起することに致しました。

注)推定使用患者数は販売開始から2019年5月14日まで

本剤の使用にあたっては、以下の事項に十分にご留意ください。

- 本剤の投与にあたっては、間質性肺疾患の初期症状（呼吸困難、咳嗽、発熱等）を確認し、胸部X線検査の実施等、患者の状態を十分に観察してください。
- 異常が認められた場合には、本剤の投与を中止し、必要に応じて、胸部CT、血清マーカー等の検査を実施するとともに、適切な処置を行ってください。
- 患者又は家族に対して、間質性肺疾患の初期症状（呼吸困難、咳嗽、発熱等）が発現した場合には、速やかに医師・薬剤師にご連絡いただくよう指導ください。

「警告」、「慎重投与」、「重要な基本的注意」及び「重大な副作用」を改訂しましたので、あわせてご連絡いたします。

お問い合わせ先につきましては4頁をご参照ください。

<症例の概要>国内で報告された、「間質性肺疾患」症例を以下に記載いたします。

【症例1・死亡症例】

患者背景		副作用の発現状況、症状等の経過																																																																																								
女・50歳代 使用理由： 右乳癌 Stage IV (T4cN3M1)：遠隔転移部位（骨、肺、胸膜、対側乳房） アベマシクリブ (薬剤名) 一日投与量： 300mg (150 mg、1日2回)		合併症：先天性聴覚障害（発話障害あり）、頭痛 家族歴：血縁者に難聴、家族構成：夫（難聴）、姪（看護師） 既往歴：血栓塞栓症、放射線治療歴なし、喫煙歴なし、手術歴なし、アレルギー歴なし 前治療歴： 初回治療としてフルベストラント注射剤投与。 二次治療としてエキセメスタン錠及びエバロリムス錠内服。間質性肺疾患を疑わせる呼吸症状等なし。 三次治療としてエキセメスタン錠及びバルボシクリブカプセル内服。 四次治療としてフルベストラント注射剤及びバルボシクリブカプセル内服。 併用薬：デノスマブ（遺伝子組換え）注、オキシコドン塩酸塩水和物、ロキソプロフェンナトリウム水和物、アムロジピンベニル酸塩、センノシド錠、エゾメプラゾールマグネシウム水和物、乳酸カルシウム水和物																																																																																								
		本剤投与開始 231日前																																																																																								
		投与開始 91日前 本剤投与開始日																																																																																								
		投与 28日後 投与 34日後 （投与中止日） 投与 35日後 投与 36日後																																																																																								
		投与 37日目 （発現日）																																																																																								
		発現 1日後 発現 2日後 発現 7日後																																																																																								
PET/CT 検査 PET/CT 検査で乳腺と左右腋窩リンパ節病変の指摘。間質性肺疾患を疑う所見なし。																																																																																										
胸部X線写真 胸部X線写真で間質性肺疾患を疑う所見なし。																																																																																										
臨床検査値 <table border="1"> <thead> <tr> <th>検査項目</th> <th>基準値</th> <th>単位</th> <th>投与開始 14日前</th> <th>投与開始 当日</th> <th>投与 14日後</th> <th>投与 28日後</th> <th>投与 37日後 (発現日)</th> <th>発現 1日後</th> </tr> </thead> <tbody> <tr> <td>LDH</td> <td>106-211</td> <td>IU/L</td> <td>216</td> <td>217</td> <td></td> <td>238</td> <td>613</td> <td>618</td> </tr> <tr> <td>CRP</td> <td>0.00-0.30</td> <td>mg/dL</td> <td>0.08</td> <td>0.33</td> <td></td> <td>0.10</td> <td>13.45</td> <td>8.51</td> </tr> <tr> <td>WBC</td> <td>4000-9000</td> <td>/μL</td> <td>3600</td> <td>3400</td> <td></td> <td>4100</td> <td>10900</td> <td>5700</td> </tr> <tr> <td>Neut</td> <td>40.0-71.9</td> <td>%</td> <td>59.7</td> <td>57.3</td> <td></td> <td>68.9</td> <td>94.2</td> <td>91.7</td> </tr> <tr> <td>PT-INR</td> <td>0.84-1.29</td> <td></td> <td>0.89</td> <td>0.94</td> <td></td> <td>0.96</td> <td>1.12</td> <td>1.22</td> </tr> <tr> <td>ALT</td> <td>4-44</td> <td>IU/L</td> <td></td> <td></td> <td></td> <td>13</td> <td></td> <td></td> </tr> <tr> <td>FDP</td> <td>0.0-5.0</td> <td>ug/ml</td> <td></td> <td></td> <td></td> <td></td> <td>20.1</td> <td>123.0</td> </tr> <tr> <td>CA15-3</td> <td></td> <td>U/ml</td> <td>36.6</td> <td></td> <td>32.2</td> <td></td> <td></td> <td></td> </tr> </tbody> </table>										検査項目	基準値	単位	投与開始 14日前	投与開始 当日	投与 14日後	投与 28日後	投与 37日後 (発現日)	発現 1日後	LDH	106-211	IU/L	216	217		238	613	618	CRP	0.00-0.30	mg/dL	0.08	0.33		0.10	13.45	8.51	WBC	4000-9000	/μL	3600	3400		4100	10900	5700	Neut	40.0-71.9	%	59.7	57.3		68.9	94.2	91.7	PT-INR	0.84-1.29		0.89	0.94		0.96	1.12	1.22	ALT	4-44	IU/L				13			FDP	0.0-5.0	ug/ml					20.1	123.0	CA15-3		U/ml	36.6		32.2			
検査項目	基準値	単位	投与開始 14日前	投与開始 当日	投与 14日後	投与 28日後	投与 37日後 (発現日)	発現 1日後																																																																																		
LDH	106-211	IU/L	216	217		238	613	618																																																																																		
CRP	0.00-0.30	mg/dL	0.08	0.33		0.10	13.45	8.51																																																																																		
WBC	4000-9000	/μL	3600	3400		4100	10900	5700																																																																																		
Neut	40.0-71.9	%	59.7	57.3		68.9	94.2	91.7																																																																																		
PT-INR	0.84-1.29		0.89	0.94		0.96	1.12	1.22																																																																																		
ALT	4-44	IU/L				13																																																																																				
FDP	0.0-5.0	ug/ml					20.1	123.0																																																																																		
CA15-3		U/ml	36.6		32.2																																																																																					

【症例2:回復症例】

患者背景	副作用の発現状況、症状等の経過
女・70歳代 使用理由： 右乳癌 (胸膜播種あり) アベマシクリブ (薬剤名) 一日投与量： 300 mg (150 mg, 1日2回) → 200 mg (100 mg, 1日2回)	前治療歴： 投与約20年前：他院にて術前化学療法(詳細不明)、右乳癌(Stage II B)に対し温存乳房手術、温存乳房に対し右乳房放射線治療実施(胸部 60 Gy)。 投与約16年前：アナストロゾール錠の治療開始(1st ラインであるかは不明)。 投与約15年前：カベシタピン錠投与。 投与約13年前：腰椎切除術(乳癌転移)。 投与約7年前：子宮卵巣摘出術(乳癌転移)。 投与約2年前：フルベストラント注射剤投与。 投与約1年前：エリブリンメシル酸塩製剤投与。同年夏にはベバシズマブ(遺伝子組換え)注投与を開始。 投与約4ヶ月前：レトロゾール錠及びパルボシクリブカプセル投与。 併用薬：ファモチジン、牛車腎気丸、半夏瀉心湯、プレガバリン、プロセミド錠、ポラブレジング
本剤投与開始 7日前	CT所見では肺野に異常なし。咳、呼吸困難等の呼吸器症状なし。
本剤投与開始日	レトロゾール錠及びパルボシクリブカプセルの治療中に口内炎が認められたことから、乳癌に対し、本剤1回150mg、1日2回及びレトロゾール錠の併用投与開始。本剤開始時のPSは0。
投与 14 日後	クレアチニン上昇、高カルシウム血症(非重篤)発現のため本剤投与中止。
投与 25 日後	クレアチニン上昇、高カルシウム血症回復後、本剤を1回100mg、1日2回に減量し治療を再開。
投与 51 日後	CT：胸水の減少を認めた。肺野に間質影等の所見無し。胸膜播種は縮小。腫瘍マーカー低下(詳しい検査値は得られていない)。呼吸器症状無し。
投与 97 日後	38.5度の発熱。
投与 104 日後	38度台の発熱があつたが解熱し経過観察。咳嗽等の呼吸器症状認めず。
投与 110 日後 (発現日)	朝から呼吸苦あり。夕方より呼吸苦が増悪したため夜に救急外来受診。 体温37度、PaO ₂ 58.3mmHg、酸素吸入(リザーバーマスク10L/分、人工呼吸器の使用はなし)でSpO ₂ 90%台を維持。CTにて、両肺上葉、下葉、右肺中葉にスリガラス様陰影の所見。 喀痰培養、マイコプラズマ抗原検査は陰性。インフルエンザ検査、サイトメガロウイルス抗原検査、薬剤リンパ球刺激試験、気管支肺胞洗浄、生検は実施されていない。 間質性肺炎(薬剤性肺炎)と診断され入院。本剤投与中止。同日よりメチルプレドニゾロンコハク酸エステルナトリウム1000mg/dayによるパルス療法を3日間実施。タゾバクタム・ピペラシリン水和物1回4.5g、1日3回を5日間投与。
発現 2 日後	KL-6 2979 U/mL、β-D-グルカン <6.0 pg/mL、SP-D 955.9 ng/mL。
発現 3 日後	ステロイドパルス3日間の後、経口ステロイド60 mg/dayの投与を開始。
発現 5 日後	リザーバーマスク酸素8 L/分。
発現 6 日後	リザーバーマスク酸素6 L/分へ減量。
発現 13 日後	経口ステロイド40 mg/dayに減量。
発現 20 日後	KL-6 2932 U/mL、酸素吸入中止。経口ステロイド30 mg/dayへ減量。
発現 28 日後	経口ステロイド25 mg/dayへ減量。
発現 33 日後 (転帰日)	CT：スリガラス影はほぼ改善。間質性肺炎は回復と判断。経口ステロイド20 mgへ減量。
発現 47 日後	体力低下しているため引き続き入院して経過観察、リハビリを行っている。 外出、外泊は可能な状態。

臨床検査値

検査項目	単位	発現 4日後	発現 6日後	発現 9日後	発現 13日後	発現 16日後	発現 20日後
WBC	/uL	8140	7090	6290	9750	8290	8190
Neut	/uL	6950	5790	4480	7250	6070	5880
CRP	mg/dL	2.0	1.1	0.32	0.09	0.05	1.52
LDH	IU/L	478	358	368	305	314	286

改訂内容[・薬生安指示による改訂、 ・自主改訂、 ・削除]	改訂後	改訂前
【警告】		【警告】
1. 本剤は、緊急時に十分対応できる医療施設において、癌治療に十分な知識・経験を持つ医師のもとで、本剤の投与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。	本剤は、緊急時に十分対応できる医療施設において、癌治療に十分な知識・経験を持つ医師のもとで、本剤の投与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。	
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（呼吸困難、咳嗽、発熱等）の確認及び胸部X線検査の実施等、患者の状態を十分に観察すること。異常が認められた場合には、本剤の投与を中止し、必要に応じて、胸部CT、血清マーカー等の検査を実施するとともに、適切な処置を行うこと。 〔「慎重投与」、「重要な基本的注意」、「重大な副作用」の項参照〕		
【使用上の注意】		【使用上の注意】
1. 慎重投与（次の患者には慎重に投与すること）	1. 慎重投与（次の患者には慎重に投与すること）	1. 慎重投与（次の患者には慎重に投与すること）
(1) 重度の肝機能障害のある患者<略>	重度の肝機能障害のある患者<略>	
(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。（「警告」、「重要な基本的注意」、「重大な副作用」の項参照）〕		
2. 重要な基本的注意	2. 重要な基本的注意	2. 重要な基本的注意
(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、初期症状（呼吸困難、咳嗽、発熱等）の確認及び胸部X線検査の実施等、患者の状態を十分に観察すること。また、患者に副作用について説明するとともに、間質性肺疾患の初期症状が発現した場合には、速やかに医療機関を受診するよう説明すること。〔「警告」、「慎重投与」、「重大な副作用」の項参照〕	(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、初期症状（呼吸困難、咳嗽、発熱等）の確認及び胸部X線検査の実施等、患者の状態を十分に観察すること。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。	
4. 副作用	4. 副作用	4. 副作用
(1) 重大な副作用	(1) 重大な副作用	(1) 重大な副作用
4) 間質性肺疾患（2.7%）：間質性肺疾患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、本剤を中止し、必要に応じて、胸部CT、血清マーカー等の検査を実施するとともに、適切な処置を行うこと。〔「警告」、「慎重投与」、「重要な基本的注意」の項参照〕	4) 間質性肺疾患（2.7%）：間質性肺疾患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、本剤を中止するなど、適切に処置を行うこと。	

◆ 本剤の適正使用情報は、下記ウェブサイトからご確認いただけます。

日本イーライリリー 医療関係者向け製品情報提供ポータルサイト：www.lillymedical.jp



製造販売元

日本イーライリリー株式会社

〒651-0086 神戸市中央区磯上通5丁目1番28号

【お問い合わせ先】

日本イーライリリー株式会社 医薬情報問い合わせ窓口

フリーダイヤル：0120-360-605

- 2019年5月17日～2019年5月31日の受付時間：8:45～17:30(土日を含む)
- 2019年6月1日以降の受付時間：8:45～17:30(土日祝日および当社の休業日を除く)

乳癌治療薬「ベージニオ[®]錠」を服用される 患者様とご家族の皆様へ

- ベージニオ錠の服用中に、間質性肺疾患があらわれることがあります。
- 次のような症状が急に出現したり、持続する場合には、すぐに医師又は薬剤師にご連絡ください。
 - 階段を登ったり、少し無理をしたりすると息切れがする・息苦しくなる
 - 空咳が出る
 - 発熱する

など

次の人は、慎重に使う必要があります。使い始める前に医師又は薬剤師に伝えてください。

- 間質性肺疾患がある人、又は過去に間質性肺疾患になったことがある人

ベージニオ錠に関する患者の皆様やご家族の皆様向けとして「患者向医薬品ガイド」が下記に掲載されております

独立行政法人 医薬品医療機器総合機構ホームページ

URL : <https://www.pmda.go.jp/index.html>

患者向医薬品ガイド(<https://www.pmda.go.jp/safety/info-services/drugs/items-information/guide-for-patients/0001.html>)

【お問い合わせ先】

日本イーライリリー株式会社 患者さん向けお問い合わせ窓口

フリーダイヤル : 0120-526-062

(365 日年中無休／時間 9:00～21:00)

