薬第 574 号 令和 2 (2020) 年 11 月 26 日

一般社団法人栃木県医師会長 栃木県病院協会長

- 一般社団法人栃木県私的病院協会長
- 一般社団法人栃木県薬剤師会長
- 一般社団法人栃木県病院薬剤師会長

栃木県保健福祉部薬務課長 加藤



デュピルマブ (遺伝子組換え) 製剤の最適使用推進ガイドライン (ア トピー性皮膚炎、気管支喘息、鼻茸を伴う慢性副鼻腔炎)の一部改正 について (通知)

このことについて、令和 2 (2020) 年11月24日付け薬生薬審発1124第1号によ り、厚生労働省医薬・生活衛生局医薬品審査管理課長から別添のとおり通知が ありましたので送付します。

つきましては、貴会員に周知いただきますようお願いします。

薬事審查担当 TEL:028-623-3120

FAX:028-623-3121

薬生薬審発 1124 第 1 号 令 和 2 年 11 月 24 日

都 道 府 県 保健所設置市 衛生主管部(局)長 展 特 別 区

厚生労働省医薬・生活衛生局医薬品審査管理課長 ( 公 印 省 略 )

デュピルマブ (遺伝子組換え) 製剤の最適使用推進ガイドライン (アトピー性皮膚炎、気管支喘息、鼻茸を伴う慢性副鼻腔炎) 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ため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。

デュピルマブ (遺伝子組換え) 製剤 (販売名:デュピクセント皮下注 300mg シリンジ)をアトピー性皮膚炎に対して使用する際の留意事項については、「デュピルマブ (遺伝子組換え) 製剤の最適使用推進ガイドライン (アトピー性皮膚炎)について」(平成 30 年 4 月 17 日付け薬生薬審発 0417 第 5 号厚生労働省医薬・生活衛生局医薬品審査管理課長通知)、気管支喘息に対して使用する際の留意事項については、「デュピルマブ (遺伝子組換え) 製剤の最適使用推進ガイドライン (気管支喘息)について」 (平成 31 年 3 月 26日付け薬生薬審発 0326 第 7 号厚生労働省医薬・生活衛生局医薬品審査管理課長通知)、鼻茸を伴う慢性副鼻腔炎に対して使用する際の留意事項については、「デュピルマブ (遺伝子組換え)製剤の最適使用推進ガイドライン (鼻茸を伴う慢性副鼻腔炎)について」(令和 2 年 3 月 25 日付け薬生薬審発 0325 第 5 号厚生労働省医薬・生活衛生局医薬品審査管理課長通知)により示してきたところです。

今般、新たなデュピルマブ(遺伝子組換え)製剤であるデュピクセント皮下注 300 mg ペンが承認されたことを踏まえ、当該留意事項を、それぞれ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。なお、改正後の最適使用推進ガイドラインは、別添1~3のとおりです。

別紙 アトピー性皮膚炎、気管支喘息及び鼻茸を伴う慢性副鼻腔炎の最適使用推進ガイドラインの改訂箇所(新旧対照表)

新		IB	
該当ページ	(下線部追記)	該当ページ	
2ページ	対象となる医薬品:デュピクセント皮下注300 mg	2ページ	対象となる医薬品:デュピクセント皮下注300 mg
	シリンジ <u>、同皮下注 300 mg ペン</u> (一般名:デュピ		シリンジ (一般名 : デュピルマブ (遺伝子組換え))
,	ルマブ (遺伝子組換え))	-	
3ページ	デュピクセント皮下注 300 mg シリンジ <u>、同皮下注</u>	3ページ	デュピクセント皮下注 300 mg シリンジ (一般名:
	300 mg ペン (一般名:デュピルマブ (遺伝子組換		デュピルマブ(遺伝子組換え)、以下「本剤」)
	え)、以下「本剤」)		·

# 最適使用推進ガイドライン

デュピルマブ (遺伝子組換え)

(販売名:デュピクセント皮下注 300 mgシリンジ、同皮下注 300 mg ペン)

~アトピー性皮膚炎~

平成30年4月(令和2年11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	P10
5.	投与対象となる患者	P11
6.	投与に際して留意すべき事項	P12

#### 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、抗体医薬品等の革新的な新規作用機序を有する医薬品が承認される中で、これらの医薬品を真に必要とする患者に適切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。

新規作用機序を有する医薬品は、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されるまでの間、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、公益社団法人日本皮 膚科学会、一般社団法人日本アレルギー学会及び日本臨床皮膚科医会の協力のもと作成し た。

対象となる医薬品:デュピクセント皮下注 300 mg シリンジ、同皮下注 300 mg ペン (一般

名:デュピルマブ (遺伝子組換え))

対象となる効能又は効果:既存治療で効果不十分なアトピー性皮膚炎

対象となる用法及び用量:通常、成人にはデュピルマブ(遺伝子組換え)として初回に 600mg

を皮下投与し、その後は1回300mgを2週間隔で皮下投与する。

### 2 本剤の特徴、作用機序

デュピクセント皮下注 300mg シリンジ、同皮下注 300 mgペン(一般名:デュピルマブ(遺伝子組換え)、以下「本剤」)は、Regeneron Pharmaceuticals, Inc.が創製した、Interleukin(IL)-4 受容体及び IL-13 受容体を構成している IL-4 受容体アルファ(IL-4Ra)サブユニットに結合し、リガンドである IL-4 及び IL-13 を介したシグナル伝達を阻害する遺伝子組換えヒト IgG4 モノクローナ ル抗体である。

IL-4 及び IL-13 を介したシグナル伝達経路は、2 型炎症反応(2 型ヘルパーT [Th2] 反応を含む)及び Th2 細胞の活性化等に寄与し、アトピー性皮膚炎及び他の関連するアトピー性/アレルギー性疾患の病態に重要な役割を果たすと考えられている <sup>1)</sup>。また、Th2 細胞が産生するサイトカインは正常表皮分化過程を障害し、表皮最終分化タンパク質の発現を阻害することから、アトピー性皮膚炎では皮膚バリア欠損を引き起こしたり、増大させたりすると考えられている。以上より、本剤は、IL-4 及び IL-13 のシグナル伝達を阻害することにより、アトピー性皮膚炎に対して治療効果を示すことが期待される。

#### 3. 臨床成績

製造販売承認時に評価を行った主な臨床試験の成績を示す。

### (1) ステロイド外用薬併用 国際共同第Ⅲ相試験 (R668-AD-1224 試験)

### 【試験の概要】

Medium potency (日本の分類ではストロングクラスに相当する)以上のステロイド外用薬 (以下、「TCS」)で効果不十分なアトピー性皮膚炎患者(目標例数 700 例)を対象に、TCS 併用下での本剤の有効性及び安全性を検討するため、プラセボ対照無作為化二重盲検並行 群間比較試験が日本、米国等の 14 カ国で実施された。

本試験は、投与期(52週)及び追跡調査期(12週)より構成され、用法・用量は、本剤 300 mg(初回のみ 600 mg)を 2 週若しくは 1 週間隔又はプラセボを 52 週間皮下投与することと設定された。ベースライン時の 7 日以上前から一定用量の保湿外用薬を併用することと設定され、ベースライン時より TCS 治療を開始し、その後、病勢が収束した場合には中止することとされた 1)。 2 週目以降に耐え難い症状が出現した場合には、救済治療 2)が可能とされた。

投与 16 週後の医師による全般評価スコア(以下、「IGA」)が 1 以下かつベースラインから 2 以上減少した被験者の割合 (以下、「IGA ≦ 1 達成率」) 及び Eczema area and severity index (以下、「EASI」) スコアがベースラインから 75%以上改善した被験者の割合 (以下、「EASI-75 達成率」) が co-primary endpoint とされた。

対象となる患者は、18歳以上のアトピー性皮膚炎患者で、スクリーニング時に以下の基準を満たすこととされた。

### (主な選択基準)

- ▶ 米国皮膚科学会統一診断基準で3年以上前に診断
- ▶ IGA スコア 3 以上、EASI スコア 16 以上、体表面積に占めるアトピー性皮膚炎病変の割合 10%以上、及びそう痒数値評価スケール(以下、「NRS」)スコアの最高値の 平均値 3 以上
- ▶ 6 カ月以内に、TCS で効果不十分である旨の記録がある:効果不十分とは、Medium potency 以上の TCS (必要に応じてカルシニューリン阻害外用薬(以下、「TCI」)を 追加)を少なくとも28 日間又は添付文書で推奨される最長期間のいずれか短い方の 期間、連日投与しても寛解又は疾患活動性が低い状態(IGA スコア 0~2)を維持で きないことと定義された。過去 6 カ月間にアトピー性皮膚炎に対する全身性治療の 記録がある患者も TCS で効果不十分とみなされた。

<sup>1)</sup> 皮膚炎の活動性が高い部位に対して Medium potency の TCS を 1 日 1 回外用し、病勢が収束した後に Low potency (日本の分類ではウィーク〜ミディアムクラスに相当する) の TCS に切り替え 1 日 1 回 7 日間外用後、中止することとされた。再燃した場合は、Medium potency の TCS から再開することとされた。 Medium potency の TCS でも軽快しない場合は、安全性を考慮の上、High potency (日本の分類ではベリーストロングクラスに相当する) 以上の TCS を使用することとされた。

<sup>3)</sup> 教済治療は、High potency 以上の TCS、経口ステロイド薬及び非ステロイド性免疫抑制薬が医師の裁量で使用可能とされた。教済治療として経口ステロイド薬若しくは非ステロイド性免疫抑制薬の投与又は光線治療が行われた場合、治験薬の投与は中止され、当該教済治療薬の最終投与から半減期の約5倍以上又は光線治療の実施から1カ月以上経過した後に治験薬投与を再開することが可能とされた。

### 【結果】

有効性の解析対象集団は、2 週間隔投与群 (Q2W 群) 106 例、1 週間隔投与群 (QW 群) 319 例及びプラセボ群 315 例の計 740 例であった。また、安全性の解析対象集団は、Q2W 群 110 例、QW 群 315 例及びプラセボ群 315 例であった。

### (有効性)

有効性の co-primary endpoint である投与 16 週後の IGA  $\leq$  1 達成率及び EASI-75 達成率は表 1 のとおりであり、プラセボ群と各本剤群との対比較において、いずれの評価項目においても統計学的に有意な差が認められ、プラセボに対する本剤 300 mg の 1 週間隔投与及び 2 週間隔投与の優越性が検証された。

表1 投与16週後のIGA ≤1 達成率及び EASI-75 達成率 (FAS. NRI)

	Q2W.PE	OWH:	<b>プラセポ難</b> ニー。
IGA≤1 達成率	38.7 (41/106)	39.2 (125/319)	12.4 (39/315)
プラセボ群との差 [95%信頼区間] p 値 <sup>a)b)</sup>	26.3 [16.3, 36.3] <0.0001	26.8 [20.3, 33.3] <0.0001	
EASI-75 達成率	68.9 (73/106)	63.9 (204/319)	23.2 (73/315)
プラセボ群との差 [95%信頼区間] p 値 * <sup>)6)</sup>	45.7 [35.7, 55.7] <0.0001	40.8 [33.7, 47.8] <0.0001	

<sup>% (</sup>例数)

- a) 地域及びベースライン時の重症度(IGA スコア 3 又は 4)を層とした Cochran-Mantel-Haenszel 検定
- b) プラセボ群と各本剤群の比較における有意水準をそれぞれ両側 2.5%と設定することで、検定の多重性を調整

また、主な有効性評価項目の推移は表 2 のとおりであり、いずれの評価項目においても本 利群がプラセボ群を上回る傾向が認められ、投与 16 週後以降、投与 52 週後まで大きな変動 は認められず、本剤投与継続により有効性は概ね維持するものと考えられた。

中止例又は救済治療例は Non-responder とした。

表 2 主な有効性評価項目の推移 (FAS、NRI)

	3X 2 _L. 0   1/	列工町 畑・大口・71年19	(IAD, INC)	
評価項目	評価時期	Q2W群、	<b>QW群</b>	プラセポ群
	4週	15.1 (16/106)	15.0 (48/319)	7.0 (22/315)
IGA≦1 達成率	8週	26.4 (28/106)	29.8 (95/319)	11.7 (37/315)
10人号1 歴代中	16週	38.7 (41/106)	39.2 (125/319)	12.4 (39/315)
	52 週	34.9 (37/106)	37.3 (119/319)	12.4 (39/315)
	4週	37.7 (40/106)	37.0 (118/319)	17.1 (54/315)
EASI-75 達成率	8週	53.8 (57/106)	57.7 (184/319)	24.1 (76/315)
Engris Mich	16 週	68.9 (73/106)	63.6 (203/319)	23.5 (74/315)
	52 週	62.3 (66/106)	63.9 (204/319)	21.9 (69/315)
,	4週	11.3 (12/106)	13.2 (42/319)	5.1 (16/315)
EASI-90 遠成率 <sup>a)</sup>	8週	25.5 (27/106)	32.0 (102/319)	10.2 (32/315)
EA31-90 座队中	16週	39.6 (42/106)	43.3 (138/319)	11.4 (36/315)
	52 週	48.1 (51/106)	47.6 (152/319)	14.3 (45/315)
	4週	37.3 (38/102)	27.1 (80/295)	16.4 (49/299)
そう痒 NRS スコア改善	8週	46.1 (47/102)	45.8 (135/295)	18.7 (56/299)
を認めた被験者の割合り	16 週	58.8 (60/102)	50.5 (149/295)	19.7 (59/299)
	52 週	48.0 (49/102)	38.6 (114/295)	13.4 (40/299)

<sup>% (</sup>例数)

### (安全性)

有害事象は、Q2W 群 91.8% (101/110 例)、QW 群 88.3% (278/315 例)、プラセボ群 88.3% (278/315 例) に認められ、主な事象は表 3 のとおりであった。

死亡は、QW 群 1 例 (交通事故) に認められたが、治験薬との因果関係は否定された。重 篤な有害事象は、Q2W 群 3.6% (4/110 例)、QW 群 3.8% (12/315 例)、プラセボ群 6.3% (20/315 例) に認められ、主な事象はアトピー性皮膚炎 (Q2W 群 1 例、QW 群 1 例、プラ セボ群 1 例) であった。

中止に至った有害事象は、Q2W 群 2.7% (3/110 例)、QW 群 2.9% (9/315 例)、プラセボ・群 8.3% (26/315 例) に認められた。

副作用は、Q2W 群 33.6% (37/110 例)、QW 群 35.2% (111/315 例)、プラセボ群 30.2% (95/315 例) に認められた。

表 3 いずれかの群で 5%以上に発現が認められた有害事象 (安全性解析対象集団)

	O2W群	OWI	ジンプラビボ群立。
	(010例)	(315例)。。。	(315例) /
アトピー性皮膚炎	51 (46.4)	111 (35.2)	179 (56.8)
鼻咽頭炎	26 (23.6)	66 (21.0)	64 (20.3)
注射部位反応	16 (14.5)	61 (19.4)	25 (7.9)
アレルギー性結膜炎	12 (10.9)	48 (15.2)	17 (5.4)
上気道感染	11 (10.0)	49 (15.6)	35 (11.1)
眼瞼炎	7 (6.4)	12 (3.8)	3 (1.0)
喘息	6 (5.5)	7 (2.2)	19 (6.0)
頭痛	5 (4.5)	26 (8.3)	19 (6.0)
口腔ヘルペス	4 (3.6)	17 (5.4)	10 (3.2)
インフルエンザ	4 (3.6)	9 (2.9)	16 (5.1)
剧鼻腔炎	2 (1.8)	19 (6.0)	9 (2.9)

例数 (%)

中止例又は救済治療例は Non-responder とした。

a) EASI スコアがベースラインから 90%以上改善した被験者の割合

b) そう痒 NRS スコアの日内最高値の週平均がベースラインから 4 点以上低下した被験者の割合

### (2) 本剤単独投与国際共同第 Ⅲ相試験 (R668-AD-1334 試験)

Medium potency (日本の分類ではストロングクラスに相当する)以上のTCSで効果不十分 又は安全性上の理由等からTCSが推奨されないアトピー性皮膚炎患者を対象に、本剤の有効 性及び安全性を検討するため、プラセボ対照無作為化二重盲検並行群間比較試験が日本、 米国等の10カ国で実施された。

本試験は、投与期(16週)及び追跡調査期(12週)より構成され、用法・用量は、本剤300 mg(初回のみ600 mg)を2週若しくは1週間隔又はプラセボを16週間皮下投与することと設定された。ベースライン時の7日以上前から一定用量の保湿外用薬を併用することと設定され、耐え難い症状が出現した際には救済治療3が可能とされた

投与 16 週後の IGA≦1 達成率及び EASI-75 達成率が co-primary endpoint とされた。 対象となる患者は、18 歳以上のアトピー性皮膚炎患者で、スクリーニング時に以下の基準を満たすこととされた。

### (主な選択基準)

- ▶ 米国皮膚科学会統一診断基準で3年以上前に診断
- ▶ IGA スコア 3 以上、EASI スコア 16 以上、体表面積に占めるアトピー性皮膚炎病変の 割合 10%以上、及び NRS スコアの最高値の平均値 3 以上
- ▶ 6カ月以内に、TCSで効果不十分又は安全性上の理由等から TCSが推奨されない旨の 記録がある:効果不十分とは、Medium potency以上の TCS(必要に応じて TCIを追加)を少なくとも 28 日間又は添付文書で推奨される最長期間のいずれか短い方の期間、連日投与しても寛解又は疾患活動性が低い状態(IGA スコア 0~2)を維持できないことと定義された。過去6カ月間にアトピー性皮膚炎に対する全身性治療の記録がある患者も TCSで効果不十分とみなされた。安全性上の理由とは、治療によるベネフィットを上回るリスク(治療不耐容、過敏症反応、顕著な皮膚萎縮、全身性の影響等)と定義された。

### 【結果】

有効性の解析対象集団は、Q2W 群 224 例、QW 群 223 例及びプラセボ群 224 例の計 671 例 であった。安全性の解析対象集団は、Q2W 群 229 例、QW 群 218 例及びプラセボ群 222 例の 669 例であった。

<sup>&</sup>lt;sup>3)</sup> 教済治療は、外用薬より開始し、7 日間以上継続しても十分に反応しない場合にのみ全身性治療薬を投与する段階的 教済治療が推奨された。重症度又は他の健康上の理由により段階的教済治療が許容できない場合は、High potency(日本の分類ではベリーストロングクラスに相当する)以上の TCS 又は全身性治療薬による教済治療を可能とした。教済治療として経口ステロイド薬又は全身性非ステロイド性免疫抑制薬が投与された場合、治験薬の投与は中止され、当 該教済治療薬の最終投与から半減期の約5倍以上経過した後に治験薬を再開することが可能とされた。

### (有効性)

有効性の co-primary endpoint である投与 16 週後の IGA  $\leq$  1 遠成率及び EASI-75 遠成率は表 4 のとおりであり、プラセボ群と各本剤群との対比較において、いずれの評価項目においても 統計学的に有意な差が認められ、プラセボに対する本剤 300 mg の 1 週間隔投与及び 2 週間隔 投与の優越性が検証された。

表 4 夜与 16 過後の IGA 5 1 遊成半及び EASI-75 連成半 (FAS、NRI)				
	是是 Q2W群 。 E	<b>PERMIT</b>	プラセボ群	
IGA≦1 達成率	37.9 (85/224)	37.2 (83/223)	10.3 (23/224)	
プラセボ群との差 [95%信頼区間] p 値 <sup>a) b)</sup>	27.7 [20.2, 35.2] <0.0001	27.0 [19.5, 34.4] <0.0001		
EASI-75 達成率	51.3 (115/224)	52.5 (117/223)	14.7 (33/224)	
プラセポ群との差 [95%信頼区間] n 値 <sup>a) b)</sup>	36.6 [28.6, 44.6] <0.0001	37.7 [29.7, 45.8] <0.0001		

表 4 投与 16 週後の IGA≦1 遊成率及び EASI-75 達成率 (FAS、NRI)

中止例又は救済治療例は Non-responder とした。

- a) 地域及びベースライン時の重症度(IGA スコア 3 又は 4)を層とした Cochran-Mantel-Haenszel 検定
- b) プラセポ群と各本剤群の比較における有意水準をそれぞれ両側 2.5%と設定することで、検定の多重性を調整

また、主な有効性評価項目の推移は表 25 のとおりであり、いずれの評価項目においても 本剤群がプラセボ群を上回る傾向が認められた。

<b>解血須非</b>	置解価時期日	Q2W#	QW 群	プラセボ群へ
	4週	12.9 (29/224)	12.1 (27/223)	2.7 (6/224)
IGA≦1 递成率	8週	24.1 (54/224)	23.3 (52/223)	3.1 (7/224)
	16週	37.9 (85/224)	37.2 (83/223)	10.3 (23/224)
	4週	27.2 (61/224)	28.7 (64/223)	6.3 (14/224)
EASI-75 達成率	8週	45.1 (101/224)	48.0 (107/223)	10.7 (24/224)
	16 週	51.3 (115/224)	52.5 (117/223)	14.7 (33/224)
	4週	10.7 (24/224)	9.0 (20/223)	2.7 (6/224)
EASI-90 達成率 *)	8週	20.5 (46/224)	27.8 (62/223)	4.0 (9/224)
	16週	35.7 (80/224)	33.2 (74/223)	7.6 (17/224)
7 - et 1100 = - 734#	4週	16.0 (34/213)	23.4 (47/201)	6.1 (13/212)
そう痒 NRS スコア改善 を認めた被験者の割合り	8週	33.3 (71/213)	33.8 (68/201)	8.5 (18/212)
を移めた奴隷者の割合	16 週	40.8 (87/213)	40.3 (81/201)	12.3 (26/212)

表 5 主な有効性評価項目の推移 (FAS、NRI)

- a) EASI スコアがベースラインから 90%以上改善した被験者の割合
- b) そう痒 NRS スコアの日内最高値の週平均がベースラインから 4 点以上低下した被験者の割合

#### (安全性)

有害事象は、Q2W 群 74.7%(171/229 例)、QW 群 69.3%(151/218 例)、プラセボ群 66.7% (148/222 例)に認められ、主な事象は表 6 のとおりであった。

死亡は認められなかった。

重篤な有害事象は、Q2W 群 3.1% (7/229 例)、QW 群 0.9% (2/218 例)、プラセボ群 5.4% (12/222 例) に認められ、主な事象はアトピー性皮膚炎 (Q2W 群 2 例、プラセボ群 3 例) であった。

中止に至った有害事象は、Q2W 群 1.7% (4/229 例)、QW 群 1.8% (4/218 例)、プラセボ 群 0.9% (2/222 例) に認められた。

<sup>% (</sup>例数)

<sup>% (</sup>例数)

中止例又は救済治療例は Non-responder とした。

副作用は、Q2W 群 29.3% (67/229 例)、QW 群 31.2% (68/218 例)、プラセボ群 18.9% (42/222 例) に認められた。

表 6 いずれかの群で 5%以上に発現が認められた有害事象 (安全性解析対象集団)

Carry of the second sec		5/11 PT / 12/20/20/20
(229 例) 計画	QW.群 (218 例)	プラセボ群 (222 例)
36 (15.7)	21 (9.6)	68 (30.6)
27 (11.8)	26 (11.9)	22 (9.9)
21 (9.2)	11 (5.0)	13 (5.9)
19 (8.3)	41 (18.8)	13 (5.9)
12 (5.2)	8 (3.7)	3 (1.4)
7 (3.1)	12 (5.5)	7 (3.2)
	36 (15.7) 27 (11.8) 21 (9.2) 19 (8.3) 12 (5.2)	Q2W群   QW群   QW群   (229例)   (218例)   (218例)   (218例)   (218例)   (219.6)   (219.6)   (219.2)   (219.2)   (219.2)   (219.2)   (219.2)   (219.2)   (219.3)   (219.3)   (219.3)   (219.3)   (219.3)   (219.3)   (219.3)   (219.3)   (219.3)   (219.3)   (219.3)   (219.3)   (219.3)   (219.3)   (219.3)   (219.3)   (219.3)   (219.3)   (219.3)   (219.3)   (219.3)   (219.3)   (219.3)   (219.3)   (219.3)   (219.3)   (219.3)   (219.3)   (219.3)   (219.3)   (219.3)   (219.3)   (219.3)   (219.3)   (219.3)   (219.3)   (219.3)   (219.3)   (219.3)   (219.3)   (219.3)   (219.3)   (219.3)   (219.3)   (219.3)   (219.3)   (219.3)   (219.3)   (219.3)   (219.3)   (219.3)   (219.3)   (219.3)   (219.3)   (219.3)   (219.3)   (219.3)   (219.3)   (219.3)   (219.3)   (219.3)   (219.3)   (219.3)   (219.3)   (219.3)   (219.3)   (219.3)   (219.3)   (219.3)   (219.3)   (219.3)   (219.3)   (219.3)   (219.3)   (219.3)   (219.3)   (219.3)   (219.3)   (219.3)   (219.3)   (219.3)   (219.3)   (219.3)   (219.3)   (219.3)   (219.3)   (219.3)   (219.3)   (219.3)   (219.3)   (219.3)   (219.3)   (219.3)   (219.3)   (219.3)   (219.3)   (219.3)   (219.3)   (219.3)   (219.3)   (219.3)   (219.3)   (219.3)   (219.3)   (219.3)   (219.3)   (219.3)   (219.3)   (219.3)   (219.3)   (219.3)   (219.3)   (219.3)   (219.3)   (219.3)   (219.3)   (219.3)   (219.3)   (219.3)   (219.3)   (219.3)   (219.3)   (219.3)   (219.3)   (219.3)   (219.3)   (219.3)   (219.3)   (219.3)   (219.3)   (219.3)   (219.3)   (219.3)   (219.3)   (219.3)   (219.3)   (219.3)   (219.3)   (219.3)   (219.3)   (219.3)   (219.3)   (219.3)   (219.3)   (219.3)   (219.3)   (219.3)   (219.3)   (219.3)   (219.3)   (219.3)   (219.3)   (219.3)   (219.3)   (219.3)   (219.3)   (219.3)   (219.3)   (219.3)   (219.3)   (219.3)   (219.3)   (219.3)   (219.3)   (219.3)   (219.3)   (219.3)   (219.3)   (219.3)   (219.3)   (219.3)   (219.3)   (219.3)   (219.3)   (219.3)   (219.3)   (219.3)   (219.3)   (219.3)   (219.3)   (219.3)   (219.3)   (219.3)   (219.3)   (219.3)   (219.3)   (219.3)   (219.3)   (219.3)   (219.3)

例数 (%)

#### 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、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

- ・ アトピー性皮膚炎の病態、経過と予後、診断、治療(参考:アトピー性皮膚炎診療ガイドライン)を熟知し、本剤についての十分な知識を有し、アトピー性皮膚炎の診断及び治療に精通する医師(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。
  - ・医師免許取得後2年の初期研修を終了した後に、5年以上の皮膚科診療の臨床研修を行っていること。
  - ・医師免許取得後2年の初期研修を終了した後に6年以上の臨床経験を有していること。うち、3年以上は、アトピー性皮膚炎を含むアレルギー診療の臨床研修を行っていること。
- ・ 本剤の製造販売後の安全性と有効性を評価するための製造販売後調査等が課せられていることから、当該調査を適切に実施できる施設であること。

### ② 院内の医薬品情報管理の体制について

・ 製薬企業等からの有効性・安全性等の薬学的情報の管理や、有害事象が発生した場合 に適切な対応と報告業務等を速やかに行うこと等の医薬品情報管理、活用の体制が整 っていること。

#### ③ 合併症及び副作用への対応について

- ・ 喘息等の合併する他のアレルギー性疾患を有する患者に本剤を投与する場合に、当該 アレルギー性疾患を担当する医師と連携し、その疾患管理に関して指導及び支援を受 ける体制が整っていること (6.5)参照)。
- ・ アナフィラキシー等の使用上の注意に記載された副作用に対して、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、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

【患者選択について】 投与の要否の判断にあたっては、以下に該当する患者であること を確認する。

- 1. アトピー性皮膚炎診療ガイドラインを参考にアトピー性皮膚炎の確定診断がなされている患者であること。
- 2. 抗炎症外用薬による治療 <sup>®</sup>では十分な効果が得られず、一定以上の疾患活動性 <sup>®</sup>を有する成人アトピー性皮膚炎患者、又はステロイド外用薬やカルシニューリン阻害外用薬に対する過敏症、顕著な局所性副作用若しくは全身性副作用により、これらの抗炎症外用薬のみによる治療の継続が困難で、一定以上の疾患活動性 <sup>®</sup>を有する成人アトピー性皮膚炎患者であること。
  - a. アトピー性皮膚炎診療ガイドラインで重症度に応じて推奨されるステロイド 外用薬(ストロングクラス以上)やカルシニューリン阻害外用薬による適切な 治療を直近の6カ月以上行っている。
  - b. 以下のいずれにも該当する状態。
    - ・IGA スコア 3 以上
    - ・EASI スコア 16 以上又は顔面の広範囲に強い炎症を伴う皮疹を有する場合 (目安として頭頸部の EASI スコアが 2.4 以上)
    - ・体表面積に占めるアトピー性皮膚炎病変の割合 10%以上

### 【投与の継続にあたって】

本剤の臨床試験における有効性評価時期(投与開始後 16 週時点)を踏まえ、投与開始から 16 週後までに治療反応が得られない場合は、本剤の投与を中止すること。また、本剤投与中は定期的に効果の確認を行うこと。

さらに、ステロイド外用薬やカルシニューリン阻害外用薬等との併用によりある程度の期間(6ヵ月を目安とする。)寛解の維持が得られた場合には、これら抗炎症外用薬や外用保湿薬が適切に使用されていることを確認した上で、本剤投与の一時中止等を検討すること。

なお、症状が寛解し本剤投与を一時中止した患者のアトピー性皮膚炎の再燃に際し、 患者の状態を総合的に勘案して本剤投与を再開する場合は、5.2.を満たす必要はない。

#### 6. 投与に際して留意すべき事項

- 1) 本剤の成分に対し過敏症の既往歴のある患者については本剤の投与が禁忌であるため、 投与しないこと。
- 2) アナフィラキシー (0.1%未満) が報告されている。本剤投与時には観察を十分に行い、 血圧低下、呼吸困難、意識消失、めまい、嘔気、嘔吐、そう痒感、潮紅等の異常がみられた場合には直ちに投与を中止し、適切な処置を行うこと。
- 3) 本剤投与中の生ワクチンの接種は、安全性が確認されていないので避けること。
- 4) 本剤は IL-4 及び IL-13 の阻害作用により 2 型免疫応答を抑制する。2 型免疫応答は寄生虫感染に対する生体防御機能に関与している可能性がある。寄生虫感染患者に対しては、本剤を投与する前に寄生虫感染の治療を行うこと。患者が本剤投与中に寄生虫感染を起こし、抗寄生虫薬による治療が無効な場合には、寄生虫感染が治癒するまで本剤の投与を一時中止すること。
- 5) 本剤の投与によって合併する他のアレルギー性疾患の症状が変化する可能性があり、当該アレルギー性疾患に対する適切な治療を怠った場合、症状が急激に悪化し、<u>喘息等では</u>死亡に至るおそれもある。本剤投与中止後の疾患管理も含めて、本剤投与中から、合併するアレルギー性疾患を担当する医師と適切に連携すること。患者に対して、医師の指示なく、それらの疾患に対する治療内容を変更しないよう指導すること。
- 6) ステロイド外用薬等に不耐容の患者を除き、治療開始時にはステロイド外用薬等の抗炎症外用薬及び外用保湿薬と併用して用いること。
- 7) 長期ステロイド療法を受けている患者において、本剤投与開始後にステロイド薬を急 に中止しないこと。ステロイド薬の減量が必要な場合には、医師の管理下で徐々に行 うこと。
- 8) 本剤の臨床試験において、好酸球性肺炎及び好酸球性多発血管炎性肉芽腫症の発現が 認められている。本剤投与中は、好酸球数の推移、並びに血管炎性皮疹、肺症状の悪 化、心臓合併症及びニューロパチー等に注意すること。
- 9) 添付文書に加え、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理解してから使用すること。
- 10) 本剤の RMP を熟読し、安全性検討事項を確認すること。
- 11) 自己投与の実施に当たっては、実施の妥当性を慎重に検討し、患者に対して適切な教育、訓練及び指導をすること。

### 参考文献)

1. 日本皮膚科学会ガイドライン. アトピー性皮膚炎診療ガイドライン 2016 年版

# 最適使用推進ガイドライン デュピルマブ(遺伝子組換え)

(販売名:デュピクセント皮下注 300 mg シリンジ、同皮下注

300 mgペン)

~気管支喘息~

平成31年3月(令和2年11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	P9
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、抗体医薬品等の革新的な新規作用機序を有する医薬品 が承認される中で、これらの医薬品を真に必要とする患者に適切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。

新規作用機序を有する医薬品は、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されるまでの間、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、一般社団法人日本アレルギー学会、一般社団法人日本呼吸器学会、日本小児アレルギー学会、公益社団法人日本小児科学会及び一般社団法人日本臨床内科医会の協力のもと作成した。

対象となる医薬品:デュピクセント皮下注300 mg シリンジ、同皮下注300 mg ペン (一般名:デュピルマブ (遺伝子組換え))

対象となる効能又は効果: 気管支喘息 (既存治療によっても喘息症状をコントロールできない重症 又は難治の患者に限る)

対象となる用法及び用量: 通常、成人及び 12 歳以上の小児にはデュピルマブ(遺伝子組換え)として初回に 600 mg を皮下投与し、その後は 1 回 300 mg を 2 週間隔で皮下投与する。

製 造 販 売 業 者 : サノフィ株式会社

### 2. 本剤の特徴、作用機序

デュピクセント皮下注 300 mg シリンジ、同皮下注 300 mg ペン (一般名: デュピルマブ (遺伝子組換え)、以下「本剤」)は、Regeneron Pharmaceuticals, Inc.が創製した、Interleukin (IL) 4 受容体及び IL-13 受容体を構成している IL-4 受容体アルファ (IL-4Rα) サブユニットに結合し、リガンドである IL-4 及び IL-13 を介したシグナル伝達を阻害する遺伝子組換えヒト IgG4 モノクローナル抗体である。

IL-4 及び IL-13 を介したシグナル伝達経路は、2 型炎症反応(2 型ヘルパーT [Th2] 反応を含む)及び Th2 細胞の活性化等に寄与し、気管支喘息及び他の関連するアトピー性/アレルギー性疾患の病態に重要な役割を果たすと考えられている(Nat Rev Immunol 2015; 15: 57-65、Am J Respir Crit Care Med 2009; 180: 388-95)。また、Th2 細胞が産生するサイトカインは気道上皮の粘液産生や好酸球活性化等を誘導し、気管支喘息では気道炎症に関与すると考えられている。以上より、本剤は、IL-4 及び IL-13 のシグナル伝達経路を阻害することにより、気管支喘息に対して治療効果を示すことが期待される。

### 3. 臨床成績

気管支喘息(既存治療によっても喘息症状をコントロールできない重症又は難治の患者に 限る)の承認時に評価を行った主な臨床試験の成績を示す。

### 国際共同第Ⅲ相試験(EFC13579 試験)

#### 【試験の概要】

中用量又は高用量の吸入ステロイド薬(以下、「ICS」)及びその他の長期管理薬を使用してもコントロール不良の 12 歳以上の気管支喘息患者 1,902 例(日本人 114 例を含む)を対象に、ICS 及びその他の長期管理薬<sup>11</sup>~2 剤併用下での本剤の有効性及び安全性を検討するため、プラセボ対照無作為化二重盲検並行群間比較試験が実施された。

用法・用量は、本剤 200 mg(初回のみ 400 mg)、300 mg(初回のみ 600 mg)又はプラセボを 2 週間隔で 52 週間皮下投与することと設定され、ICS 及びその他の長期管理薬  $1\sim2$  剤をスクリーニング時に確認された用量で併用することと設定された。

有効性の主要評価項目は、投与 52 週後までの重度喘息増悪 $^{10}$ の年間発現率及び投与 12 週後における気管支拡張薬投与前の  $FEV_1$  のベースラインからの変化量の co-primary endpoint と設定された。

対象となる患者は、12歳以上の気管支喘息患者で、以下の基準を満たすこととされた。 (主な選択基準)

- ▶ 中用量又は高用量の ICS<sup>3)</sup>及び長期管理薬 1~2 剤をスクリーニング時の 3 カ月以上前から使用かつスクリーニング時の 1 カ月以上前から一定用量で継続して使用している
- > 気管支拡張薬投与前の FEV<sub>1</sub> が予測値の 80%以下(17歳以下は 90%以下)
- ACO スコアが 1.5 以上
- サルブタモール 200~400 μg 投与後の FEV<sub>1</sub> に 12%以上かつ改善量が 200 mL 以上の可逆性が認められる
- ▶ 1年以内に喘息悪化に対して全身性ステロイド薬の投与を1回以上受けた又は喘息悪化に より入院若しくは救急外来を受診した

#### 【結果】

承認用量が投与された本剤 300 mg/2 mL 群(以下、「本剤群」)と、解析に際して当該用量群と対比較することとされたプラセボ/2 mL 群(以下、「プラセボ群」)の成績のみ提示する。

#### (有効性)

有効性の主要評価項目である投与 52 週後までの重度喘息増悪の年間発現率及び投与 12 週後における気管支拡張薬投与前の FEV<sub>1</sub> のベースラインからの変化量は表 1 及び表 2 のとおりであり、プラセボ群と本剤群との対比較において、両主要評価項目で共に統計学的な有意差が

り 長時間作用性 β 刺激薬 (以下、「LABA」)、ロイコトリエン受容体拮抗薬 (以下、「LTRA」)、長時間作用性ムスカリン受容体拮抗薬 (以下、「LAMA」)、メチルキサンチン類

功 次の①又は②の対応が必要な喘息の悪化を重度喘息増悪と定義した:①全身ステロイド薬の3日間以上の投与、②全身ステロイド薬の投与が必要な喘息による入院又はERの受診

<sup>&</sup>quot; フルチカゾンプロピオン酸エステル(以下、「FP」) 500 μg/日以上 2,000 μg/日以下相当。本邦からの被験者では、18歳以上は FP 400 μg/日以上 2,000 μg/日以下相当、17歳以下は FP 200 μg/日以上 2,000 μg/日以下相当とされた。なお、本邦における FP の承認用量は、成人で最大 800 μg/日、小児で最大 200 μg/日である。

表 1 投与 52 週後までの重度喘息増悪の年間発現率 (ПТ 集団)

投与群	本剤群 (633 例)	プラセボ群 (321 例)
総観察期間 (人·年)	612.5	313.2
喘息增悪発現件数 (回)	343	342
年間增悪発現率 (回/人·年)	0.560	1.092
年間增悪発現率 ·) (回/人·年) [95%信頼区間]	0.524 [0.450, 0.611]	0.970 [0.810, 1.160]
プラセボ群との比 <sup>0</sup> [95%信頼区間] p 値 <sup>0</sup>	0.540 [0.430, 0.680] <0.0001	

a) 投与群、年齢、地域、ベースライン時の血中好酸球数区分、ベースライン時の ICS 用量、1 年以内の重度 喘息増悪の発現回数を説明変数とし、観察期間の対数変換値をオフセット変数とした負の二項回帰モデル

表 2\_ 投与 12 週後における気管支拡張薬投与前の FEV<sub>1</sub>(L) のベースラインからの変化量 (ITT 集団)

投与群	本剤群	プラセポ群
ベースライン時	1.78±0.60 (633)	1.75±0.57 (321)
投与 12 週後	2.09±0.70 (610)	1.93±0.68 (313)
ベースラインからの変化量	0.31±0.43 (610)	0.18±0.39 (313)
ブラセボ群との差 <sup>9</sup> [95%信頼区 間] p 値 <sup>9</sup>	0.13 [0.08, 0.18] <0.0001	

平均値±標準偏差 (例数)

ベースライン時のICS 用量別の部分集団解析結果は表3及び表4、ベースライン時の各バイオマーカーの区分別の部分集団解析結果は表5及び表6のとおりであった。なお、血中好酸球数、FeNO 濃度、血清中ペリオスチン濃度、血清中総 IgE 濃度及び血漿中エオタキシン-3 濃度は、いずれも2型炎症マーカーとされている。

表 3 ベースライン時の ICS 用量別の投与 52 週後までの重度喘息増悪の年間発現率 (TT 集団)

	パントを持つ105711展が70以子32 四後ま	てい 風及 一心 内部 の 十 向 光	先半 (III 果四)
	投与群	本剤群 (323 例)	プラセボ群 (167.例)
	<b>総観察期間</b> (人·年)	310.7	162,7
高用量	嗷息增悪発現件数 (回)	210	193
1CS	年間增悪発現率 (回/人·年)	0.676	1.186
	年間增悪発現率。(回/人·年)[95%信頼区 間]	0.639 [0.523, 0.780]	1.038 [0.818, 1.317]
	プラセボ群との比。[95%信頼区間]	0.615 [0.456, 0.830]	
	投与群	本剤群 (303 例)	プラセポ群 (151 例)
	総観祭期間(人·年)	295.2	147.4
中用量	喘息增悪発現件数 (回)	131	147
ICS	年間增悪発現率 (回/人·年)	0.444	0.997
	年間增悪発現率。(回/人·年) [95%信頼区 間]	0.414 [0.325, 0.527]	0.879 [0.667, 1.160]
	プラセボ群との比り [95%信頼区間]	0.471 [0.329, 0.674]	

a) 投与群、年齢、地域、ベースライン時の血中好酸球数区分、ベースライン時の ICS 用量、1 年以内の重度喘息増悪の発現回数を説明変数とし、観察期間の対数変換値をオフセット変数とした負の二項回帰モデル

a) 投与群、年齢、性別、身長、地域、ベースライン時の血中好酸球数区分、ベースライン時の ICS 用量、評価時点、投与群と評価時点の交互作用、ベースライン値、ベースライン値と評価時点の交互作用を説明変数とした Mixed-effect model with repeated measures (MMRM) 法、相関構造には unstructured を仮定した。

表 4 ベースライン時の ICS 用量別の投与 12 週後における気管支拡張薬投与前 FEV<sub>1</sub>(L) の変化量(ITT 集団)

	投与群	本剤群	プラセボ群
	ベースライン時	1.70±0.60 (323)	1.65 ± 0.50 (167)
髙用量	投与 12 週後	2.00±0.68 (309)	1.85±0.64 (162)
ICS	ベースラインからの変化量	0.32±0.43 (309)	0.20±0.40 (162)
	プラセボ群との差。[95%偕賴区 問]	0.12 [0.04, 0.19]	
	投与群	本剤群	プラセポ群
	ベースライン時	1.87±0.59 (303)	1.86±0.62 (151)
中用量	投与 12 週後	2.16±0.72 (294)	2.02±0.73 (148)
ICS	ベースラインからの変化量	0.29±0.43 (294)	0.16±0.39 (148)
	プラセボ群との差。[95%信頼区 問]	0.14 [0.06, 0.22]	

平均値±標準偏差(例数)

表 5 各バイオマーカーの区分別 \*の重度喘息増悪の年間発現率 (ITT 集団 \*)

	双丁 センドス・アークトンかり	42世(な、神(の)母(な)	T-10170204- (111 3K	迎 7
マーカー	区分(ジェスライン時)		【回/人・年(例数)】	プラセポ群との比り
	(ベースライン時)	本剤群	プラセボ群	[95%信賴区間]
	150/μL 未满	0.805 (181)	0.779 (83)	1.149 [0.747, 1.767]
血中	150/µL 以上 300/µL 未满	0.475 (175)	0.845 (95)	0.557 [0.350, 0.888]
好酸球数	300/μL 以上 500/μL 未満	0.496 (136)	1.393 (68)	0.366 [0.225, 0.596]
	500/µL以上	0.413 (141)	1.486 (74)	0.287 [0.184, 0.449]
	25 ppb 未満	0.639 (317)	0.863 (144)	0.792 [0.572, 1.098]
FeNO	25 ppb 以上 50 ppb 未満	0.489 (186)	1.183 (97)	0.442 [0.282, 0.693]
	50 ppb 以上	0.485 (124)	1.444 (75)	0.305 [0.188, 0.494]
	61 IU/mL 未満	0.681 (149)	0.792 (83)	0.817 [0.511, 1.307]
AGA w was Mills of the	61 IU/mL以上 167 IU/mL未満	0.535 (156)	1.344 (74)	0.420 [0.275, 0.641]
総 IgE 濃度	167 IU/mL 以上 449 IU/mL 未満	0.616 (164)	1.008 (84)	0.685 [0.424, 1.106]
•	449 IU/mL 以上	0.402 (157)	1.291 (77)	0.375 [0.232, 0.606]
参考(ペリオス	チン及びエオタキシン-3の測定は平成:	31年3月時点で保険	食適用外である。)	
	53.9 ng/mL 未満	0.660 (155)	1.024 (78)	0.657 [0.420, 1.026]
ペリオスチン	53.9 ng/mL 以上 69.4 ng/mL 未満	0.501 (145)	0.985 (71)	0.521 [0.333, 0.814]
濃度	69.4 ng/mL 以上 92.3 ng/mL 未満	0.656 (157)	1.133 (77)	0.605 [0.373, 0.982]
	92.3 ng/mL 以上	0.426 (139)	1.327 (75)	0.307 [0.184, 0.512]
	24.0 pg/mL 未満	0.657 (151)	1.101 (89)	0.603 [0.393, 0.925]
エオタキシン	24.0 pg/mL 以上 38.2 pg/mL 未満	0.600 (160)	0.904 (73)	0.733 [0.459, 1.172]
-3 濃度	38.2 pg/mL 以上 60.8 pg/mL 未満	0.525 (171)	0.895 (70)	0.599 [0.364, 0.987]
	60.8 pg/mL 以上	0.474 (143)	1.336 (86)	0.360 [0.226, 0.574]

a) 総 IgE 濃度、ペリオスチン濃度、エオタキシン-3 濃度については四分位別

a) 投与群、年齢、性別、身長、地域、ベースライン時の血中好酸球数区分、ベースライン時の ICS 用量、評価時点、投与群と評価時点の交互作用、ベースライン値、ベースライン値と評価時点の交互作用を説明変数とした MMRM 法、相関構造には unstructured を仮定した。

b) ペリオスチン濃度の区分別の部分集団解析は、18歳以上の集団を対象に実施

c) 投与群、年齢、地域、ベースライン時の血中好酸球数区分、ベースライン時の ICS 用量、1 年以内の重度喘息増悪の発現回 数を説明変数とし、観察期間の対数変換値をオフセット変数とした負の二項回帰モデル

表 6 各バイオマーカーの区分別 \*\*の投与 12 週後における気管支拡張薬投与前 FEV.(L)の変化量(ITT 集団 \*\*)

N			发化蓝 (111 栗団 */)
区分			プラセボ群との差り
		スラインからの変化量	
	本剤群	プラセボ群	[95%借賴区間]
150/μL 未満	0.19±0.37 (176)	0.11±0.41 (83)	0.09 [-0.01, 0.18]
150/μL 以上 300/μL 未満	0.22±0.45 (168)	0.22±0.36 (90)	-0.00 [-0.10, 0.10]
300/μL 以上 500/μL 未満	0.36±0.39 (131)	0.17±0.39 (66)	0.18 [0.07, 0.30]
500/µL以上	0.50±0.45 (135)	0.22±0.41 (73)	0.30 [0.19, 0.42]
25 ppb 未満	0.20±0.37 (309)	0.17±0.36 (141)	0.03 [-0.04, 0.10]
25 ppb 以上 50 ppb 未满	0.32±0.40 (182)	0.18±0.37 (94)	0.12 [0.03, 0.21]
50 ppb 以上	0.59±0.51 (113)	0.20±0.48 (73)	0.39 [0.26, 0.52]
	$0.21\pm0.36$ (143)	0.19±0.39 (78)	0.05 [-0.04, 0.14]
	0.28±0.38 (151)	0.23±0.40 (73)	0.05 [-0.05, 0.15]
167 TU/mL 以上 449 TU/mL 未潤	0.34±0.47 (156)	0.08±0.31 (83)	0.26 [0.15, 0.36]
449 IU/mL以上	0.39±0.49 (154)	0.24±0.46 (76)	0.13 [0.01, 0.25]
参考(ペリオスチン及びエオタキシン-3の測定は平成:		適用外である。)	
53.9 ng/mL 未満	0.23±0.45 (149)	0.19±0.35 (74)	0.06 [-0.04, 0.16]
	0.26±0.42 (138)	0.14±0.39 (69)	0.10 [-0.01, 0.21]
69.4 ng/mL 以上 92.3 ng/mL 未満	0.35±0.43 (157)	0.20±0.42 (77)	0.10 [-0.01, 0.22]
92.3 ng/mL 以上	0.35±0.41 (131)		0.22 [0.11, 0.33]
24.0 pg/mL 未満	0.26±0.40 (147)	0.15±0.39 (85)	0.09 [-0.00, 0.19]
24.0 pg/mL 以上 38.2pg/mL 未满	0.23±0.38 (157)	0.22±0.38 (70)	0.03 [-0.06, 0.13]
38.2 pg/mL以上 60.8 pg/mL 未満	0.30±0.41 (164)	0.18±0.36 (70)	0.12 [0.01, 0.23]
60.8 pg/mL 以上	0.45±0.52 (135)	0.17±0.44 (85)	0.27 [0.16, 0.39]
	区分 (ベースライン時) 150/µL 未満 150/µL 以上 300/µL 未満 300/µL 以上 500/µL 未満 500/µL 以上 25 ppb 未満 25 ppb 以上 50 ppb 未満 50 ppb 以上 61 IU/mL 以上 167 IU/mL 未満 61 IU/mL 以上 167 IU/mL 未満 167 IU/mL 以上 449 IU/mL 未満 449 IU/mL 以上 53.9 ng/mL 以上 53.9 ng/mL 以上 69.4 ng/mL 未満 53.9 ng/mL 以上 69.4 ng/mL 未満 69.4 ng/mL 以上 92.3 ng/mL 未満 92.3 ng/mL 以上 24.0 pg/mL 以上 38.2 pg/mL 未満 38.2 pg/mL 以上 60.8 pg/mL 未満	区分 (ベースライン時)  150/µL未満	(ベースライン時) スラインからの変化量 本利群 プラセポ群 150/µL 未満 0.19±0.37 (176) 0.11±0.41 (83) 150/µL 以上 300/µL 未満 0.22±0.45 (168) 0.22±0.36 (90) 300/µL 以上 500/µL 未満 0.36±0.39 (131) 0.17±0.39 (66) 500/µL 以上 0.50±0.45 (135) 0.22±0.41 (73) 25 ppb 未満 0.20±0.37 (309) 0.17±0.36 (141) 25 ppb 以上 50 ppb 未満 0.32±0.40 (182) 0.18±0.37 (94) 50 ppb 以上 0.59±0.51 (113) 0.20±0.48 (73) 61 IU/mL 未満 0.21±0.36 (143) 0.19±0.39 (78) 61 IU/mL 以上 167 IU/mL未満 0.28±0.38 (151) 0.23±0.40 (73) 167 IU/mL 以上 449 IU/mL 未満 0.34±0.47 (156) 0.08±0.31 (83) 449 IU/mL 以上 0.39±0.49 (154) 0.24±0.46 (76) シスピエオタキシン-3 の測定は平成 31 年 3 月時点で保険適用外である。) 53.9 ng/mL 以上 69.4 ng/mL 未満 0.23±0.43 (157) 0.20±0.42 (77) 92.3 ng/mL 以上 0.35±0.43 (157) 0.20±0.42 (77) 92.3 ng/mL 以上 0.35±0.41 (131) 0.17±0.38 (73) 24.0 pg/mL 以上 38.2 pg/mL 未満 0.23±0.38 (157) 0.22±0.38 (70) 38.2 pg/mL 以上 60.8 pg/mL 未満 0.30±0.41 (164) 0.18±0.36 (70) 60.8 pg/mL 以上 60.8 pg/mL 未満 0.30±0.41 (164) 0.18±0.36 (70) 60.8 pg/mL 以上 60.8 pg/mL 未満 0.30±0.41 (164) 0.18±0.36 (70)

平均值土標準偏差(例数)

### (安全性)

有害事象は、本剤群 81.5% (515/632 例)、プラセボ群 84.1% (270/321 例) に認められ、主な事象は表 7 のとおりであった。

死亡は、本剤群 4 例(心肺停止、心肺停止/呼吸抑制、急性心筋梗塞、うっ血性心不全/心室性頻脈/多臓器機能不全症候群各 1 例)に認められたが、いずれも治験薬との因果関係は否定された。

重篤な有害事象は、本剤群 8.7% (55/632 例)、プラセボ群 8.4% (27/321 例) に認められ、このうち本剤群 4 例 (好酸球増加症、慢性好酸球性肺炎、アナフィラキシー反応、注射部位紅斑/注射部位炎症/注射部位浮腫各 1 例)、プラセボ群 1 例 (好中球減少症) については、治験薬との因果関係は否定されなかった。

中止に至った有害事象は、本剤群 7.0% (44/632 例)、プラセボ群 3.1% (10/321 例) に認められた。

副作用は、本剤群 22.6% (143/632 例)、プラセボ群 14.0% (45/321 例) に認められた。

a) 総 IgE 濃度、ペリオスチン濃度、エオタキシン-3 濃度については四分位別

b) ペリオスチン機度の区分別の部分集団解析は、18歳以上の集団を対象に実施

c) 投与群、年齢、性別、身長、地域、ベースライン時の血中好酸球数区分、ベースライン時の ICS 用量、評価時点、投与群と評価時点の交互作用、ベースライン値、ベースライン値と評価時点の交互作用を説明変数とした MMRM 法、相関構造にはunstructured を仮定した。

表 7 いずれかの群で 3%以上認められた有害事象 (安全性解析対象集団)

	プラセボ群
(632 例)	(321例)
111 (17.6)	64 (19.9)
98 (15.5)	22 (6.9)
77 (12.2)	49 (15.3)
71 (11.2)	42 (13.1)
40 (6.3)	25 (7.8)
40 (6.3)	5 (1.6)
38 (6.0)	22 (6.9)
33 (5.2)	16 (5.0)
31 (4.9)	3 (0.9)
26 (4.1)	29 (9.0)
25 (4.0)	15 (4.7)
25 (4.0)	7 (2.2)
24 (3.8)	16 (5.0)
19 (3.0)	12 (3.7)
19 (3.0)	11 (3.4)
18 (2.8)	15 (4.7)
13 (2.1)	10 (3.1)
10 (1.6)	15 (4.7)
	111 (17.6) 98 (15.5) 77 (12.2) 71 (11.2) 40 (6.3) 40 (6.3) 38 (6.0) 33 (5.2) 31 (4.9) 26 (4.1) 25 (4.0) 24 (3.8) 19 (3.0) 18 (2.8) 13 (2.1)

例数 (%)

### 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、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

• 気管支喘息の病態、経過と予後、診断、治療(参考:喘息予防・管理ガイドライン又は小児気管支喘息治療・管理ガイドライン)を熟知し、本剤についての十分な知識を有し、気管支喘息の診断及び治療に精通する医師(以下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。

### 【成人気管支喘息患者に投与する場合】

医師免許取得後2年の初期研修を終了した後に、以下の研修を含む4年以上の臨床経験を有していること。

- 3年以上の気管支喘息に関する呼吸器科診療の臨床研修 又は
- 3年以上の気管支喘息に関するアレルギー診療の臨床研修

### 【小児気管支喘息患者に投与する場合】

医師免許取得後2年の初期研修を終了した後に、以下の研修を含む4年以上の臨床経験を有していること。

- 3年以上の小児科診療の臨床研修かつ
- 3年以上の気管支喘息に関するアレルギー診療の臨床研修
- 本剤の製造販売後の安全性と有効性を評価するための製造販売後調査等が課せられていることから、当該調査を適切に実施できる施設であること。

### ② 院内の医薬品情報管理の体制について

• 製薬企業等からの有効性・安全性等の薬学的情報の管理や、有害事象が発生した場合に 適切な対応と報告業務等を速やかに行うこと等の医薬品情報管理、活用の体制が整って いること。

#### ③ 合併症及び副作用への対応について

- 合併する他のアレルギー性疾患を有する患者に本剤を投与する場合に、当該アレルギー性疾患を担当する医師と連携し、その疾患管理に関して指導及び支援を受ける体制が整っていること(6.5)参照)。
- アナフィラキシー等の使用上の注意に記載された副作用に対して、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、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

### 【患者選択について(成人)】

投与の要否の判断にあたっては、以下に該当する患者であることを確認する。

- 1. 喘息予防・管理ガイドラインを参考に、気管支喘息の確定診断がなされている。
- 2. 中用量又は高用量の ICS とその他の長期管理薬 (LABA [配合剤を含む]、LAMA、LTRA、テオフィリン徐放製剤)を併用してもコントロール不良 (注 1)で、かつ全身性ステロイド薬の投与等が必要な喘息増悪を年に1回以上きたす場合。ただし、併用する ICS が中用量の場合には、医師により ICS を当該用量以上に増量することが副作用等により困難であると判断された場合に限る。
- (注 1) 喘息予防・管理ガイドラインでは、以下の項目のうち3つ以上該当する場合、又は予定外受診、緊急受診、入院を 伴う増悪が月に1回以上の場合、コントロール不良と定義されている。
  - ・ 喘息症状 (日中及び夜間) が週1回以上
  - 発作治療薬の使用が週1回以上
  - 運動を含む活動制限がある
  - 呼吸機能(気管支拡張薬投与前の FEV<sub>1</sub>及び PEF) が予測値又は自己最良値の 80%未満
  - PEFの日(週)内変動が20%以上

### 【患者選択について(小児)】

投与の要否の判断にあたっては、以下に該当する患児であることを確認する。

- 1. 小児気管支喘息治療・管理ガイドラインを参考に、気管支喘息の確定診断がなされている。
- 2. 中用量又は高用量の ICS とその他の長期管理薬 (LABA、LTRA、テオフィリン徐放製剤) を併用してもコントロール不良 (注 2) で、かつ全身性ステロイド薬の投与等が必要な喘息 増悪を年に 1 回以上きたす場合。
- (注 2) 小児気管支喘息治療・管理ガイドラインでは、以下のいずれかの項目が該当する場合、コントロール不良と定義されている。
  - 軽微な症状が週に1回以上
  - 明らかな急性増悪(発作)が月に1回以上
  - 日常生活の制限が月に1回以上
  - β2刺激薬の使用が週に1回以上

### 【患者選択について (成人・小児共通)】

本剤投与前の2型炎症に関連するバイオマーカー(血中好酸球数、FeNO、血清中総 IgE 等)の値が高い場合は本剤の有効性が大きい傾向にある一方で、低い場合には本剤の有効性が十分に得られない可能性が示唆されている。現時点では、本剤が適応となる患者を選択するためのバイオマーカーの基準値は存在しないが、本剤による治療開始に当たって、当該バイオマーカーを1つ以上測定し、その値と臨床成績を考慮した上で、適応するにふさわしいと考える患者にのみ投与すること (3.参照)。

### 【投与の継続にあたって(成人・小児共通)】

本剤の臨床試験における有効性評価期間(投与開始後 52 週間)を踏まえ、投与開始後 1 年程度を目安に効果の確認を行い、効果が認められない場合には漫然と投与を続けないようにすること。

### 6. 投与に際して留意すべき事項

- 本剤の成分に対し過敏症の既往歴のある患者については本剤の投与が禁忌であるため、 投与しないこと。
- 2) アナフィラキシー(0.1%未満)が報告されている。本剤投与時には観察を十分に行い、 血圧低下、呼吸困難、意識消失、めまい、嘔気、嘔吐、そう痒感、潮紅等の異常がみら れた場合には直ちに投与を中止し、適切な処置を行うこと。
- 3) 本剤投与中の生ワクチンの接種は、安全性が確認されていないので避けること。
- 4) 本剤は IL-4 及び IL-13 の阻害作用により 2 型免疫応答を抑制する。2 型免疫応答は寄生虫感染に対する生体防御機能に関与している可能性がある。寄生虫感染患者に対しては、本剤を投与する前に寄生虫感染の治療を行うこと。患者が本剤投与中に寄生虫感染を起こし、抗寄生虫薬による治療が無効な場合には、寄生虫感染が治癒するまで本剤の投与を一時中止すること。
- 5) 本剤の投与によって合併する他のアレルギー性疾患の症状が変化する可能性があり、当該アレルギー性疾患に対する適切な治療を怠った場合、症状が急激に悪化するおそれもある。本剤投与中止後の疾患管理も含めて、本剤投与中から、合併するアレルギー性疾患を担当する医師と適切に連携すること。患者に対して、医師の指示なく、それらの疾患に対する治療内容を変更しないよう指導すること。
- 6) 本剤は既に起きている気管支喘息の発作や症状を速やかに軽減する薬剤ではないので、 急性の発作に対しては使用しないこと。
- 7) 本剤の投与開始後に喘息症状がコントロール不良又は悪化した場合には、医師の診療を 受けるよう患者に指導すること。
- 8) 長期ステロイド療法を受けている患者において、本剤投与開始後にステロイド薬を急に 中止しないこと。ステロイド薬の減量が必要な場合には、医師の管理下で徐々に行うこ と。
- 9) 本剤の臨床試験において、好酸球性肺炎及び好酸球性多発血管炎性肉芽腫症の発現が認められている。本剤投与中は、好酸球数の推移、並びに血管炎性皮疹、肺症状の悪化、 心臓合併症及びニューロパチー等に注意すること。
- 10) 添付文書に加え、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理解してから使用すること。
- 11) 本剤のRMPを熟読し、安全性検討事項を確認すること。
- 12) 自己投与の実施に当たっては、実施の妥当性を慎重に検討し、患者に対して適切な教育、訓練及び指導をすること。

### 【引用文献】

- 1. 日本アレルギー学会「喘息予防・管理ガイドライン 2018」
- 2. 日本小児アレルギー学会「小児気管支喘息治療・管理ガイドライン 2017」

# 最適使用推進ガイドライン デュピルマブ(遺伝子組換え)

(販売名:デュピクセント皮下注 300 mgシリンジ、同皮下注

300 mg ペン)

~鼻茸を伴う慢性副鼻腔炎~

令和2年3月(令和2年11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、抗体医薬品等の革新的な新規作用機序を有する 医薬品が承認される中で、これらの医薬品を真に必要とする患者に適切に提供することが 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。

新規作用機序を有する医薬品は、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されるまでの間、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、一般社団法人日本耳鼻 咽喉科学会及び一般社団法人日本アレルギー学会の協力のもと作成した。

対象となる医薬品:デュピクセント皮下注300 mgシリンジ、同皮下注300 mgペン (一般

名:デュピルマブ(遺伝子組換え))

対象となる効能又は効果: 鼻茸を伴う慢性副鼻腔炎 (既存治療で効果不十分な患者に限る)

対象となる用法及び用量:通常、成人にはデュピルマブ(遺伝子組換え)として1回300mgを

2週間隔で皮下投与する。なお、症状安定後には、1回300 mgを4

週間隔で皮下投与できる。

製 造 販 売 業 者:サノフィ株式会社

### 2. 本剤の特徴、作用機序

デュピクセント皮下注 300 mg シリンジ、同皮下注 300 mg ペン (一般名:デュピルマブ (遺伝子組換え)、以下「本剤」) は、Regeneron Pharmaceuticals, Inc.が創製した、Interleukin (IL) 4 受容体及び IL-13 受容体を構成している IL-4 受容体アルファ (IL-4Rα) サブユニットに結合し、リガンドである IL-4 及び IL-13 を介したシグナル伝達を阻害する遺伝子組換えヒト IgG4 モノクローナル抗体である。

IL-4 及び IL-13 を介したシグナル伝達経路は、2 型炎症反応及び Th2 細胞の活性化に寄与し、鼻茸を伴う慢性副鼻腔炎 (CRSwNP) 及び他の関連するアトピー性/アレルギー性疾患の病態に重要な役割を果たすと考えられている。また、CRSwNP は、IL-4、IL-5 及び IL-13 の増加に加え、IgE の産生亢進を特徴とした 2 型炎症が優位の炎症性疾患であり (Allergy Asthma Immunol Res 2017; 9: 299-306)、本剤は IL-4Rα 結合を介して IL-4/IL-13 シグナル伝達を阻害することから、2 型炎症反応により引き起こされる CRSwNP の症状に対して治療効果を示すことが期待される。

### 3. 臨床成績

鼻茸を伴う慢性副鼻腔炎 (既存治療で効果不十分な患者に限る) の承認時に評価を行った 主な臨床試験の成績を示す。

### 国際共同第Ⅲ相試験(EFC14280 試験)

#### 【試験の概要】

CRSwNP 患者 448 例(日本人 49 例を含む)を対象に、本剤の有効性及び安全性を検討するため、プラセボ対照無作為化二重盲検並行群間比較試験が実施された。

用法・用量は、本剤 300 mg を 2 週間隔で皮下投与 (Q2W 群)、本剤 300 mg を投与 24 週まで 2 週間隔、以降は 4 週間隔で皮下投与 (Q2W→Q4W 群) 又はプラセボを 2 週間隔で皮下投与 (プラセボ群) することと設定され、鼻噴霧用モメタゾンフランカルボン酸エステル水和物を併用する (1 日 1 回各鼻腔に 2 噴霧 [50 μg/噴霧]) ことと設定された。

有効性の主要評価項目は、投与 24 週時の鼻茸スコア、鼻閉重症度スコア及び CT 画像による Lund-Mackay (LMK) スコアのベースラインからの変化量と設定された。

対象となる患者は、18歳以上のCRSwNP患者で、以下の基準を満たすこととされた。 (主な選択基準)

- ✓ 両側性の鼻茸を有する
- ✓ 以下のいずれかの条件を満たす
  - a) 過去2年以内にCRSwNPに対する全身性ステロイド薬の治療歴を有する
  - b) 全身性ステロイド薬に対して禁忌又は忍容性が認められない
  - c) CRSwNP に対する手術歴を有する
- ✓ 内視鏡検査による鼻茸スコアが5以上(両側の合計、各鼻腔におけるスコアは2以上)
- ✓ スクリーニングの8週間以上前から鼻閉重症度スコアが2又は3の状態が持続している
- ✓ スクリーニングの8週間以上前から嗅覚障害や鼻汁(前鼻漏/後鼻漏)等の症状が持続 している
- ✓ 無作為化時における週平均の鼻閉重症度スコアが1を超える

#### 【結果】

#### (有効性)

有効性の主要評価項目である投与 24 週時の鼻茸スコア、鼻閉重症度スコア及び LMK スコアのベースラインからの変化量は表 1 のとおりであり、プラセボ群と 300 mg Q2W 併合群との対比較において、いずれの主要評価項目についても統計学的に有意な差が認められた。また、投与 52 週時までの鼻茸スコア及び鼻閉重症度スコアの経時的推移は図 1 及び図 2 のとおりであった。

表 1 有効性の主要評価項目の成績 (ITT集団)

	及1 有効性の主要計画項目の成績(III 集団)			e\ AL ===
	全体集団		日本人部分集団	
1000 TELEPHONE	300 mg Q2W 併合群 a)	プラセボ群	300 mg Q2W 併合群 *)	プラセボ群
▶茸スコア	ARTONIA STATE OF THE STATE OF	·····································		924km # 5 4 h
ベースライン	6.18±1.21 (294)	5.96±1.21 (152)	6.14±1.21 (33)	5.63±1.62 (16)
投与 24 週時	4.46±1.89 (283)	6.09±1.19 (145)	3.97±2.20 (32)	6.13±1.09 (15)
ベースラインからの変化量	$-1.72\pm1.77$ (283)	0.12±0.95 (145)	$-2.22\pm1.99(32)$	0.37±1.09 (15)
ベースラインからの変化量り	$-1.71\pm0.11$ (283)	$0.10\pm0.14$ (145)	$-2.17\pm0.34$ (32)	0.44 ± 0.48 (15)
プラセボ群との差り	-1.80		-2.61	
[95%CI] b)	[-2.10, -1.51]		[-3.70, -1.52]	
p 値 <sup>b), c)</sup>	<0.0001			
閉重症度スコア			Harrista designation	医骶骨折 医后边性
ベースライン	2.46±0.61 (295)	2.38±0.54 (153)	2.26±0.48 (33)	2.23±0.45 (16)
投与 24 週時	1.19±0.90 (289)	2.02±0.77 (147)	0.96±0.70 (33)	2.00±0.77 (15)
ベースラインからの変化量	$-1.28\pm0.95$ (289)	$-0.36\pm0.73$ (147)	$-1.31\pm0.70(33)$	$-0.25\pm0.54$ (15)
ベースラインからの変化量り	$-1.25\pm0.06$ (289)	$-0.38\pm0.07$ (147)	$-1.30\pm0.12$ (33)	$-0.25\pm0.18$ (15)
プラセボ群との差り	-0.87		-1.05	
[95%CI] b)	[-1.03, -0.71]		[-1.44, -0.65]	
p 値 <sup>b), c)</sup>	< 0.0001			
MK スコア			PRODUCTION OF THE PROPERTY OF THE PARTY OF T	经营售额 经信息证
ベースライン	18.12±3.75 (289)	17.65±3.76 (150)	19.36±3.48 (33)	17.31±3.03 (16)
投与 24 週時	12.86±3.87 (282)	17.73±3.81 (142)	13.94±4.03 (33)	17.19±3.49 (16)
ベースラインからの変化量	$-5.23\pm4.42$ (282)	0.11±1.88 (142)	$-5.42\pm5.17(33)$	$-0.13\pm1.67$ (16)
ベースラインからの変化量り	$-5.21\pm0.24$ (282)	$-0.09\pm0.31$ (142)	$-4.80\pm0.71$ (33)	$-0.82 \pm 1.06$ (16)
プラセボ群との差り	-5.13		-3.98	
[95%CI] b)	[-5.80, -4.46]		[-6.44, -1.53]	
p 値 <sup>b), c)</sup>	< 0.0001		_	

平均値±標準偏差 (例数) 、太字斜体部:最小二乗平均値〔±標準誤差〕 (例数)、一:該当なし

鼻茸に対する手術又は全身性ステロイド薬の投与 (理由は問わない) を受けた被験者の当該治療後のデータは欠測値とされ、当該治療前に得られたベースライン後の最悪値が投与 24 週時の値とされた。当該治療以外で治験薬投与を中止した被験者の欠測値は多重代入法により考慮された。

a) Q2W 群と Q2W→Q4W 群の併合

b) ベースライン値、投与群、喘息/NSAID-ERD の有無、鼻茸に対する手術歴、地域を説明変数とした共分散分析モデル

c) 有意水準両側 5%、鼻茸スコア、鼻閉重症度スコア及び LMK スコアのいずれの主要評価項目においても、プラセボ群と 300 mg Q2W 併合群との対比較において統計学的に有意な差が認められた場合に、プラセボ群に対する 300 mg Q2W 併合群の優越性が検証されたと判断する計画とされた。

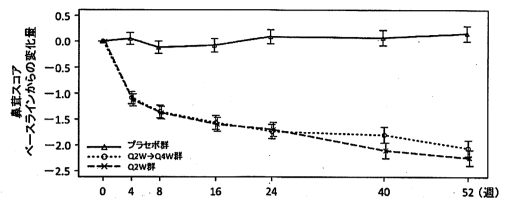


図1 鼻茸スコアのベースラインからの変化量(最小二乗平均値±標準誤差) [EFC14280 試験、[TT 集団]

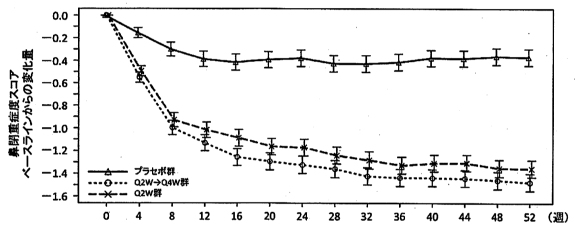


図 2 鼻閉重症度スコアのベースラインからの変化量(最小二乗平均値±標準誤差) [EFC14280 試験、ITT 集団]

### (安全性)

有害事象は、Q2W→Q4W 群 89.2%(132/148 例)、Q2W 群 83.2%(124/149 例)、プラセボ群 90.7%(136/150 例)に認められ、主な事象は表 2 のとおりであった。

死亡は、Q2W→Q4W 群 1 例(外傷性頭蓋内出血)に認められたが、治験薬との因果関係は否定された。

重篤な有害事象は、Q2W→Q4W 群 6.8%(10/148 例)、Q2W 群 5.4%(8/149 例)、プラセボ群 10.0%(15/150 例)に認められ、このうち Q2W 群 1 例(好酸球増加症)、プラセボ群 1 例(慢性副鼻腔炎)については、治験薬との因果関係は否定されなかった。

中止に至った有害事象は、Q2W→Q4W 群 1.4% (2/148 例) 、Q2W 群 4.0% (6/149 例) 、プラセボ群 11.3% (17/150 例) に認められた。

副作用は Q2W→Q4W 群 27.7%(41/148 例)、Q2W 群 24.2%(36/149 例)、プラセボ群 22.0%(33/150 例)に認められた。

表 2 いずれかの群で 5%以上認められた有害事象 (安全性解析対象集団)

	WE C 270% TBC 07 04	いた中日中外(女主)	C/开切 / 3 8 块凹 /
事象名	* Q2W→Q4W群	Q2W.群。	アプラセポ群
	(148 例)	(149例)	(150例)
上咽頭炎	31 (20.9)	30 (20.1)	36 (24.0)
頭痛	16 (10.8)	14 (9.4)	18 (12.0)
鼻出血	7 (4.7)	13 (8.7)	20 (13.3)
注射部位紅斑	10 (6.8)	11 (7.4)	11 (7.3)
上気道感染	8 (5.4)	10 (6.7)	19 (12.7)
気管支炎	9 (6.1)	9 (6.0)	8 (5.3)
咳嗽	9 (6.1)	9 (6.0)	8 (5.3)
鼻茸	15 (10.1)	8 (5.4)	25 (16.7)
副鼻腔炎	13 (8.8)	8 (5.4)	17 (11.3)
背部痛	6 (4.1)	8 (5.4)	9 (6.0)
関節痛	11 (7.4)	7 (4.7)	2 (1.3)
喘息	13 (8.8)	6 (4.0)	19 (12.7)
偶 <b>発的過量投</b> 与	12 (8.1)	5 (3.4)	11 (7.3)
注射部位反応	8 (5.4)	5 (3.4)	3 (2.0)
急性剧鼻腔炎	5 (3.4)	5 (3.4)	16 (10.7)

例数 (%)

#### 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、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

### a) 投与開始時

- 鼻茸を伴う慢性副鼻腔炎の病態、経過と予後、診断、治療を熟知し、本剤についての十分な知識を有する耳鼻咽喉科領域の診療を担当する医師(注1)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。
- 本剤の製造販売後の安全性と有効性を評価するための製造販売後の調査等が課せられていることから、当該製造販売後の調査等を適切に実施できる施設であること。
- (注 1) 医師免許取得後 2 年の初期研修を修了した後に、4 年以上の耳鼻咽喉科診療の臨床研修を行っていること。

### b) 投与継続時

- 「a) 投与開始時」の要件を満たす施設であること 又は
  - 「a) 投与開始時」の要件を満たす施設と連携をとることができ、以下の要件を満たす施設であること。
- 鼻茸を伴う慢性副鼻腔炎の病態、経過と予後、診断、治療を熟知し、本剤についての十分な知識を有するアレルギー診療を担当する医師(注2)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。
- 本剤の効果判定を定期的に行った上で、投与継続の是非についての判断を適切に行うことができる医師が所属する施設であること。なお、本剤の効果判定については、
   「a) 投与開始時」の要件を満たす施設と連携して実施すること。
- 本剤の製造販売後の安全性と有効性を評価するための製造販売後の調査等が課せられていることから、当該製造販売後の調査等を適切に実施できる施設であること。
  - (注 2) 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、そのうち 3 年 以上は鼻茸を伴う慢性副鼻腔炎を含むアレルギー診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

• 製薬企業等からの有効性・安全性等の薬学的情報の管理や、有害事象が発生した場合に適切な対応と報告業務等を速やかに行うこと等の医薬品情報管理、活用の体制が整っていること。

### ③合併症及び副作用への対応について

- 喘息等の合併する他のアレルギー性疾患を有する患者に本剤を投与する場合に、当該アレルギー性疾患を担当する医師と連携し、その疾患管理に関して指導及び支援を受ける体制が整っていること(6. 投与に際して留意すべき事項5)参照)。
- アナフィラキシー等の添付文書に記載された副作用に対して、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、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

### 【患者選択について】

投与の要否の判断にあたっては、以下に示す①~③のすべてに該当する患者であること を確認する。

- ① 慢性副鼻腔炎の確定診断がなされている
- ② 鼻茸を伴う慢性副鼻腔炎に対して、過去 2 年以内に全身性ステロイド薬による治療歴がある

又は

鼻茸を伴う慢性副鼻腔炎に対して、手術による治療歴がある 又は

全身性ステロイド薬の禁忌に該当する、若しくは忍容性が認められない

- ③ 既存の治療によっても以下のすべての症状が認められる
  - ・ 内視鏡検査による鼻茸スコアが各鼻腔とも2点以上かつ両側の合計が5点以上
  - 鼻閉重症度スコアが2(中等症)以上(8週間以上持続していること)
  - 嗅覚障害、鼻汁(前鼻漏/後鼻漏)等(8週間以上持続していること)

鼻茸スコア(鼻腔ごとに判定)		鼻閉重症度スコア	
スコア	症状	スコア	症状
0	ポリープなし	, 0	症状なし
1	小さなポリープを中鼻道に認める が、中鼻甲介下縁の下には達してい ない。	1	軽症(症状があり、わずかに認識できるが容易に耐えられる)
2	中鼻甲介下縁の下に達しているポリ ープを認める。	2	中等症 (明らかに症状があり煩わし いが、許容できる)
3	大きなポリープが下鼻甲介下縁に達 している、又はポリープを中鼻甲介 の内側に認める。	3	重症(症状が耐えがたく、日常生活の 妨げとなる)
4	下鼻腔の完全な閉塞を引き起こして いる大きなポリープを認める。	有部分有	\$4女人是15.13人,以是女子\$

### 【投与の継続にあたって】

本剤の臨床試験における有効性評価時期(投与開始後24週時点)及び試験成績(3. **臨床** 成績 表1、図1及び図2参照)を踏まえ、投与24週時までの適切な時期に効果の確認を行い、効果が認められない場合には漫然と投与を続けないようにすること。

### 6. 投与に際して留意すべき事項

- 1) 本剤の成分に対し過敏症の既往歴のある患者については本剤の投与が禁忌であるため、投与しないこと。
- 2) アナフィラキシー(0.1%未満)が報告されている。本剤投与時には観察を十分に行い、血圧低下、呼吸困難、意識消失、めまい、嘔気、嘔吐、そう痒感、潮紅等の異常がみられた場合には直ちに投与を中止し、適切な処置を行うこと。
- 3) 本剤投与中の生ワクチンの接種は、安全性が確認されていないので避けること。
- 4) 本剤は IL-4 及び IL-13 の阻害作用により 2 型免疫応答を抑制する。2 型免疫応答は 寄生虫感染に対する生体防御機能に関与している可能性がある。寄生虫感染患者に 対しては、本剤を投与する前に寄生虫感染の治療を行うこと。患者が本剤投与中に 寄生虫感染を起こし、抗寄生虫薬による治療が無効な場合には、寄生虫感染が治癒 するまで本剤の投与を一時中止すること。
- 5) 本剤の投与によって合併する他のアレルギー性疾患の症状が変化する可能性があり、 当該アレルギー性疾患に対する適切な治療を怠った場合、症状が急激に悪化し、喘 息等では死亡に至るおそれもある。本剤の投与間隔変更後及び投与中止後の疾患管 理も含めて、本剤投与中から、合併するアレルギー性疾患を担当する医師と適切に 連携すること。患者に対して、医師の指示なく、それらの疾患に対する治療内容を 変更しないよう指導すること。
- 6) 長期ステロイド療法を受けている患者において、本剤投与開始後にステロイド薬を 急に中止しないこと。ステロイド薬の減量が必要な場合には、医師の管理下で徐々 に行うこと。
- 7) 本剤の臨床試験において、好酸球性肺炎及び好酸球性多発血管炎性肉芽腫症の発現が認められている。本剤投与中は、好酸球数の推移、並びに血管炎性皮疹、肺症状の悪化、心臓合併症及びニューロパチー等に注意すること。
- 8) 添付文書に加え、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理解してから使用すること。
- 9) 本剤の RMP を熟読し、安全性検討事項を確認すること。
- 10) 自己投与の実施に当たっては、実施の妥当性を慎重に検討し、患者に対して適切な教育、訓練及び指導をすること。