

貯法：凍結を避け2～8℃で保存
有効期間：製造日から24ヵ月

血漿分画製剤 皮下注用人免疫グロブリン製剤、
ボルヒアルロニダーゼ アルファ（遺伝子組換え）製剤
生物学的製剤基準 pH4処理酸性人免疫グロブリン（皮下注射）

ハイキュービア® 10%皮下注 セット 5g/50mL
ハイキュービア® 10%皮下注 セット 10g/100mL
ハイキュービア® 10%皮下注 セット 20g/200mL
HyQvia® 10% S.C. Injection Set 5g/50mL, 10g/100mL, 20g/200mL

規制区分：特定生物由来製品、処方箋医薬品[※]
注）注意－医師等の処方箋により使用すること

	5g/50mL	10g/100mL	20g/200mL
承認番号	30600AMX00299	30600AMX00300	30600AMX00301
販売開始	2025年6月	2025年6月	2025年6月

本剤は、ヒト血漿を原料として製剤化したものである。原料となった血漿を採取する際には、問診、感染症関連の検査を実施するとともに、製造工程における一定の不活化・除去処理等を実施し、感染症に対する安全対策を講じているが、ヒト血漿を原料としていることによる感染症伝播のリスクを完全に排除することはできないため、疾病の治療上の必要性を十分に検討の上、必要最小限の使用にとどめること。

2. 禁忌（次の患者には投与しないこと）
本剤の成分に対しショックの既往歴のある患者

3. 組成・性状

3.1 組成

本剤は2製剤を同梱したものであり、1包装単位に人免疫グロブリン注射液1バイアル、ボルヒアルロニダーゼ アルファ（遺伝子組換え）注射液1バイアルが含まれる。各々の組成・性状は以下のとおりである。

3.1.1 人免疫グロブリン注射液

1バイアル中に下記の成分を含有する。

	5g/50mL	10g/100mL	20g/200mL
有効成分	人免疫グロブリンG	5g	10g
添加剤	グリシン ^{注1)}	0.25mol/L	
	pH調節剤	適量	
備考	人免疫グロブリンGは、ヒト血液に由来する。（採血国：米国、採血の区別：非献血 ^{注2)} ） 本剤は製造工程において、ブタの腸粘膜由来成分（ヘパリンナトリウム）を使用している。		

注1）グリシン濃度は0.20～0.30mol/Lの範囲である。

注2）「献血又は非献血の区別の考え方」参照

3.1.2 ボルヒアルロニダーゼ アルファ（遺伝子組換え）注射液

1バイアル中に下記の成分を含有する。

	400単位 /2.5mL	800単位 /5mL	1600単位 /10mL
有効成分	ボルヒアルロニダーゼ アルファ （遺伝子組換え）	400単位	800単位
添加剤	リン酸水素二ナトリウム二水和物	4.5mg	8.9mg
	ヒトアルブミン	2.5mg	5mg
	塩化カルシウム水和物	1.0mg	2.0mg
	エドト酸ナトリウム水和物	2.5mg	5.0mg
	等張化剤	21.3mg	42.5mg
	pH調節剤	適量	85.0mg

備考	ヒトアルブミンは、ヒト血液に由来する。（採血国：米国、採血の区別：非献血 ^{注)} ） ヒトアルブミンの製造工程において、ブタの腸粘膜由来成分（ヘパリンナトリウム）を使用している。 本剤はチャイニーズハムスター卵巣（CHO）細胞株を用いて製造される。
----	--

注）「献血又は非献血の区別の考え方」参照

3.2 製剤の性状

3.2.1 人免疫グロブリン注射液

剤形	注射液（バイアル）
性状	澄明又は僅かに乳白光を呈する無色から微黄色の液体であり、血漿たん白微粒子を認めることがある。
pH	4.6～5.1
浸透圧比	約1（生理食塩液に対する比）

3.2.2 ボルヒアルロニダーゼ アルファ（遺伝子組換え）注射液

剤形	注射液（バイアル）
性状	無色の澄明の液体であり、血漿たん白微粒子を認めることがある。
pH	6.5～8.0
浸透圧比	約1（生理食塩液に対する比）

***4. 効能又は効果**

- 無又は低ガンマグロブリン血症
- 慢性炎症性脱髄性多発根神経炎及び多巣性運動ニューロパチーの運動機能低下の進行抑制（筋力低下の改善が認められた場合）

***5. 効能又は効果に関連する注意**

〈慢性炎症性脱髄性多発根神経炎及び多巣性運動ニューロパチーの運動機能低下の進行抑制〉
慢性炎症性脱髄性多発根神経炎及び多巣性運動ニューロパチーの患者に対して静注用人免疫グロブリン製剤を投与し筋力低下の改善が認められたものの、症状の再発・再燃を繰り返している患者にのみ投与すること。

***6. 用法及び用量**

〈無又は低ガンマグロブリン血症〉

ボルヒアルロニダーゼ アルファ（遺伝子組換え）を皮下投与した後、約10分以内に同じ部位へ人免疫グロブリンGを皮下投与する。

人免疫グロブリンG及びボルヒアルロニダーゼ アルファ（遺伝子組換え）の投与は、以下の用量の1/3又は1/4から開始し、漸増する。また、投与間隔は投与量に併せて延長する。

・通常、人免疫グロブリンGとして150～600mg（1.5～6mL）/kg体重を3週間に1回又は200～800mg（2～8mL）/kg体重を4週間に1回投与する。

・ボルヒアルロニダーゼ アルファ（遺伝子組換え）は、人免疫グロブリンG 1gあたり80単位（0.5mL）を投与する。

なお、患者の状態に応じて、3週又は4週あたりの投与量及び投与回数は適宜増減する。

〈慢性炎症性脱髄性多発根神経炎及び多巣性運動ニューロパチーの運動機能低下の進行抑制（筋力低下の改善が認められた場合）〉

通常、成人には、ボルヒアルロニダーゼ アルファ（遺伝子組換え）を皮下投与した後、約10分以内に同じ部位へ人免疫グロブリンGを皮下投与する。

人免疫グロブリンG及びボルヒアルロニダーゼ アルファ（遺伝子組換え）は、以下の用法及び用量で皮下投与するが、原則として開始用量は、以下の用量の1/3又は1/4とし、投与量に併せて投与間隔を延長しながら漸増すること。

・人免疫グロブリンGとして1.0g（10mL）/kg体重を3週間に1回投与するが、患者の状態に応じて、0.3～1.6g（3～16mL）/kg体重を3週間に1回、又は0.4～2.2g（4～22mL）/kg体重を4週間に1回の範囲で適宜増減する。

・ボルヒアルロニダーゼ アルファ（遺伝子組換え）は、人免疫グロブリンG 1gあたり80単位（0.5mL）を投与する。

なお、1回あたりの人免疫グロブリンGの投与量及び忍容性に応じて、人免疫グロブリンG及びボルヒアルロニダーゼ アルファ（遺伝子組換え）を48～72時間間隔で分割して投与することができる。

7. 用法及び用量に関連する注意

〈効能共通〉

7.1 皮下注射にのみ使用すること。静脈内に投与してはならない。

7.2 必ずボルヒアルロニダーゼ アルファ（遺伝子組換え）注射液から先に注入すること。ボルヒアルロニダーゼ アルファ（遺伝子組換え）注射液と人免疫グロブリン注射液を混合しないこと。[14.1.3参照]

*7.3 注入部位漏出が人免疫グロブリン注射液投与中又は投与後に生じる可能性があるため、患者の状態に応じて、複数の注入部位への投与及び投与速度の減速を検討すること。複数の部位へ投与する場合、各部位の投与量は同等となるように総投与量を部位数で割って算出すること。[14.2.3-14.2.5参照]

〈無又は低ガンマグロブリン血症〉

7.4 忍容性確保のため、本剤の投与時期及び投与量は下表の用量漸増法を参考にすること。投与量の漸増に伴い、投与間隔も延長すること。なお、本剤の投与量は、感染頻度や重症度等の本剤による治療の臨床反応及び血清IgG濃度を参考に調節すること。

目標投与量（投与量漸増後の用量）を3週間間隔で投与する場合の用量漸増法

投与回数	投与時期	投与量
初回	1週目	目標投与量の1/3
2回目	2週目	目標投与量の2/3
3回目及び以後の投与	4週目及び以後3週間間隔	目標投与量

目標投与量（投与量漸増後の用量）を4週間間隔で投与する場合の用量漸増法

投与回数	投与時期	投与量
初回	1週目	目標投与量の1/4
2回目	2週目	目標投与量の1/2
3回目	4週目	目標投与量の3/4
4回目及び以後の投与	7週目及び以後4週間間隔	目標投与量

7.4.1 静注用免疫グロブリン製剤から本剤に切り換える患者では、本剤の初回投与は、静注用免疫グロブリン製剤の最終投与から約1週間後とすること。初回の人免疫グロブリン注射液の投与量は切換え前の静注用免疫グロブリン製剤の1週あたりの

投与量と同量とすること。漸増後の投与間隔は切換え前の静注用免疫グロブリン製剤の投与間隔と同様とするが、患者の臨床反応に応じて変更も可能である。

7.4.2 他の皮下注用免疫グロブリン製剤から本剤に切り換える患者では、本剤の初回投与は、他の皮下注用免疫グロブリン製剤を週1回投与していた患者では他の皮下注用免疫グロブリン製剤の最終投与から1週間後、他の皮下注用免疫グロブリン製剤を2週に1回投与していた患者では他の皮下注用免疫グロブリン製剤の最終投与から2週間後とすること。初回の人免疫グロブリン注射液の投与量は切換え前の他の皮下注用免疫グロブリン製剤の1週あたりの投与量と同量とすること。漸増後の投与間隔は3週間又は4週間間隔に調整すること。

7.4.3 人免疫グロブリン製剤による治療歴のない患者を対象とした本剤の臨床試験は実施されていない。人免疫グロブリン製剤による治療歴のない患者に対して本剤による導入を行う場合は、感染頻度や重症度等の本剤による治療の臨床反応と血清IgG濃度を参考に、投与量を慎重に調節すること。漸増後の投与間隔は3週間又は4週間間隔に調整すること。

7.5 1日に投与できる人免疫グロブリン注射液の最大投与容量は、1部位に投与する場合は、体重40kg以上の患者では600mL、体重40kg未満の患者では300mL、複数部位に投与する場合は、体重40kg以上の患者では1200mL、体重40kg未満の患者では600mLである。[14.2.4参照]

〈慢性炎症性脱髄性多発根神経炎及び多巣性運動ニューロパチーの運動機能低下の進行抑制〉

*7.6 原則として、患者の忍容性を確保するため、本剤の投与時期及び投与量は下表の用量漸増法を参考に、最初の2回の投与で忍容性に問題がないことを確認したうえで、目標投与量に達するまで投与量を徐々に漸増するとともに、投与間隔も延長すること。

本剤の用量漸増法

目標投与量を3週間間隔で投与する場合		
投与回数	投与時期	投与量
初回	1週目	目標投与量の1/3
2回目	2週目	目標投与量の1/3
3回目	3週目	目標投与量の2/3
4回目及び以後の投与	5週目及び以後3週間間隔	目標投与量
目標投与量を4週間間隔で投与する場合		
投与回数	投与時期	投与量
初回	1週目	目標投与量の1/4
2回目	2週目	目標投与量の1/4
3回目	3週目	目標投与量の1/2
4回目	5週目	目標投与量の3/4
5回目及び以後の投与	8週目及び以後4週間間隔	目標投与量

*7.7 本剤の用量及び投与間隔は、以下を参考に調整することとし、患者の臨床反応に応じて適宜調整すること。

*7.7.1 静注用免疫グロブリン製剤の維持療法から本剤に切り換える患者では、初回投与は切換え前の静注用免疫グロブリン製剤の最終投与から2週間後とすること。人免疫グロブリン注射液の目標投与量は切換え前の静注用免疫グロブリン製剤と同量とし、本剤の投与間隔は切換え前の静注用免疫グロブリン製剤の投与間隔と同様とすること。切換え前の静注用免疫グロブリン製剤の投与間隔が3又は4週間間隔ではない場合は、本剤の投与間隔は3又は4週間とし、1週間あたりの目標投与量は切換え前の静注用免疫グロブリン製剤と同等とすること。

*7.7.2 既存の皮下注用免疫グロブリン製剤の維持療法から本剤に切り換える患者では、初回用量は既存の皮下注用免疫グロブリン製剤と同量とすること。

*7.7.3 静注用免疫グロブリン製剤の導入療法後に本剤を維持療法として初めて開始する患者では、通常、目標投与量及び投与間隔は、人免疫グロブリンGとして、1.0g/kg体重を3週間に1回投与すること。

*7.8 1日に投与できる人免疫グロブリン注射液の最大投与容量は、1部位に投与する場合は、体重40kg以上の患者では600mL、体重

40kg未満の患者では300mL、複数部位に投与する場合は、体重40kg以上の患者では1200mL、体重40kg未満の患者では600mLである。1日あたりの最大投与容量の上限を超える場合、又は忍容性が低い場合は、注入部位で人免疫グロブリン注射液が吸収されるように、48～72時間間隔で分割して投与する。分割して投与する場合においても、人免疫グロブリン注射液の投与前にボルヒアルロニダーゼ アルファ（遺伝子組換え）注射液を都度投与すること。[14.2.4参照]

8. 重要な基本的注意

〈効能共通〉

8.1 本剤の使用にあたっては、疾病の治療における本剤の必要性和ともに、本剤の製造に際し感染症の伝播を防止するための安全対策が講じられているが、ヒトの血漿を原料としていることに由来する感染症伝播のリスクを完全に排除することができないことを患者に対して説明し、その理解を得るよう努めること。

8.2 人免疫グロブリン注射液の原材料となる血漿については、HBs抗原、抗HCV抗体、抗HIV-1抗体及び抗HIV-2抗体が陰性であることを確認している。さらに、プールした試験血漿については、HAV、HBV、HCV、HIV-1及びヒトパルボウイルスB19について核酸増幅検査（NAT）を実施し、適合した血漿を本剤の製造に使用している。また、製造工程段階のプール血漿においてHBs抗原、抗HIV-1抗体及び抗HIV-2抗体が陰性であることを確認している。さらに、HAV、HBV、HCV、HIV-1及びヒトパルボウイルスB19についてNATを実施し、適合していることを確認しているが、当該NATの検出限界以下のウイルスが混入している可能性が常に存在する。人免疫グロブリン注射液の製造工程であるCohnの低温エタノール分画、ウイルス除去膜による濾過工程、有機溶媒／界面活性剤処理及び低pHインキュベーション処理は、各種ウイルスに対して不活化・除去作用を有することが確認されているが、投与に際しては、次の点に十分注意すること。

8.2.1 血漿分画製剤の現在の製造工程では、ヒトパルボウイルスB19等のウイルスを完全に不活化・除去することが困難であるため、本剤の投与によりその感染の可能性を否定できないので、投与後の経過を十分に観察すること。[9.1.4、9.1.5、9.5参照]

8.2.2 現在までに本剤の投与により変異型クロイツフェルト・ヤコブ病（vCJD）等が伝播したとの報告はない。しかしながら、製造工程において異常プリオンを低減し得るとの報告があるものの、理論的なvCJD等の伝播のリスクを完全には排除できないので、投与の際には患者への説明を十分行い、治療上の必要性を十分検討の上投与すること。

8.3 人免疫グロブリン注射液は抗A及び抗B血液型抗体を有する。したがって、血液型がO型以外の患者に大量投与したとき、溶血性貧血を起こすことがある。[11.1.8参照]

8.4 急性腎障害があらわれることがあるので、投与に先立って患者が脱水状態にないことを確認すること。[9.2.1、11.1.3参照]

8.5 ボルヒアルロニダーゼ アルファ（遺伝子組換え）注射液は、1mL中にナトリウム0.16mmol（3.68mg）を含有するため、ナトリウムの過剰摂取に注意して使用すること。

〈慢性炎症性脱髄性多発根神経炎及び多巣性運動ニューロパチーの運動機能低下の進行抑制〉

*8.6 本剤による慢性炎症性脱髄性多発根神経炎及び多巣性運動ニューロパチーの治療は原因療法ではなく対症療法であることに留意すること。

*8.7 臨床症状の観察を十分に行い定期的に継続投与の必要性を確認すること。また、継続投与の結果十分な効果が認められず、運動機能低下の再発・再燃等を繰り返す場合には、本剤の継続投与は行わず、他の治療法を考慮すること。

*8.8 本剤を継続投与した結果、運動機能低下の再発・再燃が認められなくなった場合には、本剤の減量又は投与中止を考慮すること。

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 本剤の成分に対し過敏症の既往歴のある患者

治療上やむを得ないと判断される場合を除き、投与しないこと。

9.1.2 IgA欠損症の患者

抗IgA抗体を保有する患者では過敏反応を起こすおそれがある。

9.1.3 血栓塞栓症の危険性の高い患者

適宜減量し、できるだけゆっくりと投与することが望ましい。血液粘度の上昇等により血栓塞栓症を起こすおそれがある。[9.8、11.1.4参照]

9.1.4 溶血性・失血性貧血の患者

ヒトパルボウイルスB19の感染を起こす可能性を否定できない。感染した場合には、発熱と急激な貧血を伴う重篤な全身症状を起こすことがある。[8.2.1参照]

9.1.5 免疫不全患者・免疫抑制状態の患者

ヒトパルボウイルスB19の感染を起こす可能性を否定できない。感染した場合には、持続性の貧血を起こすことがある。[8.2.1参照]

9.2 腎機能障害患者

9.2.1 腎機能障害又はその既往歴のある患者

適宜減量し、できるだけゆっくりと投与することが望ましい。腎機能を悪化させるおそれがある。[8.4、11.1.3参照]

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。本剤の投与によりヒトパルボウイルスB19の感染の可能性を否定できない。感染した場合には胎児への障害（流産、胎児水腫、胎児死亡）が起こる可能性を否定できない。[8.2.1参照]

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。

*9.7 小児等

〈無又は低ガンマグロブリン血症〉

低出生体重児、新生児、乳児及び2歳未満の幼児を対象とした臨床試験は実施していない。

〈慢性炎症性脱髄性多発根神経炎及び多巣性運動ニューロパチーの運動機能低下の進行抑制〉

18歳未満の患者を対象とした臨床試験は実施していない。

9.8 高齢者

一般に生理機能が低下している。また、一般に脳・心臓血管障害又はその既往歴のある患者がみられ、血栓塞栓症を起こすおそれがある。[9.1.3、11.1.4参照]

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
非経口用生ワクチン	本剤の投与を受けた者は、生ワクチンの効果が得られないおそれがあるので、生ワクチンの接種は本剤投与後3ヵ月以上延期すること。また、生ワクチン接種後14日以内に本剤を投与した場合は、投与後3ヵ月以上経過した後に生ワクチンを再接種することが望ましい。	本剤の主成分は免疫抗体であるため、中和反応により生ワクチンの効果が減弱されるおそれがある。
麻疹ワクチン		
おたふくかぜワクチン		
風疹ワクチン		
これら混合ワクチン		
水痘ワクチン等	なお、慢性炎症性脱髄性多発根神経炎及び多巣性運動ニューロパチーに対する大量療法（200mg/kg体重以上）後に生ワクチンを接種する場合は、原則として生ワクチンの接種を6ヵ月以上（麻疹感染の危険性が低い場合の麻疹ワクチン接種は11ヵ月以上）延期すること。	

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 アナフィラキシー反応（頻度不明）

悪寒、全身紅潮、胸部不快感、頻脈、脈拍微弱、血圧低下、喘鳴、呼吸困難、チアノーゼ等異常が認められた場合には、直ちに投与を中止し、適切な処置を行うこと。

11.1.2 無菌性髄膜炎症候群（頻度不明）

無菌性髄膜炎症候群（項部硬直、頭痛、発熱、羞明、悪心又は嘔吐等）があらわれることがある。

11.1.3 急性腎障害（頻度不明）

腎機能検査値（BUN、血清クレアチニン等）の悪化、尿量減少が認められた場合には投与を中止し、適切な処置を行うこと。
[8.4、9.2.1参照]

* 11.1.4 血栓塞栓症（0.3%）

血液粘度の上昇等により、脳梗塞、心筋梗塞、肺塞栓症、深部静脈血栓症等の血栓塞栓症があらわれることがある。中枢神経症状（めまい、意識障害、四肢麻痺等）、胸痛、突然の呼吸困難、息切れ、下肢の疼痛・浮腫等の症状が認められた場合には適切な処置を行うこと。[9.1.3、9.8参照]

* 11.1.5 肝機能障害、黄疸（1.0%）

AST、ALT、Al-P、 γ -GTP、LDH、ビリルビンの著しい上昇等を伴う肝機能障害、黄疸があらわれることがある。

11.1.6 血小板減少（頻度不明）

11.1.7 肺水腫（頻度不明）

呼吸困難等の症状があらわれた場合には投与を中止し、適切な処置を行うこと。

11.1.8 溶血性貧血（頻度不明）

[8.3参照]

* 11.2 その他の副作用

	5%以上	1%以上5%未満	1%未満	頻度不明
精神神経系	頭痛 (21.6%)	浮動性めまい、 片頭痛	嗜眠、錯感 覚、振戦	
循環器		高血圧	頻脈、低血 圧	洞性頻脈
消化器	悪心	嘔吐、腹痛、 上腹部痛、腹 部膨満、下腹 部痛、下痢	腹部圧痛	
呼吸器			呼吸困難	
皮膚		紅斑、そう痒 症、発疹	紅斑性皮疹、 じん麻疹、 アレルギー 性皮膚炎、 斑状皮疹、 斑状丘疹状 皮疹、皮膚 浮腫	丘疹
筋・骨格系		筋肉痛、関節 痛、四肢痛、 筋骨格系胸痛	小結節、単 径部痛、関 節硬直、筋 骨格硬直	四肢不快 感、背部痛
投与部位	注入部位 反応（疼痛、紅斑、 そう痒感、 腫脹等） (54.8%)	注入部位漏出	熱感	
全身障害	発熱、疲 労	疼痛、倦怠感、 悪寒、無力症	灼熱感、多 汗症	

	5%以上	1%以上5%未満	1%未満	頻度不明
臨床検査		遊離ヘモグロ ビン陽性	クームス試 験陽性、ヘ モジデリン 尿症	
その他		Infusion reaction ^{注)} 、腫 脹、限局性浮 腫、浮腫、末 梢性浮腫、末 梢腫脹、性器 浮腫、挫傷	インフルエ ンザ様疾患、 性器腫脹、 外陰陰腫脹、 副鼻腔炎、 食欲減退、 過敏症	潮紅、蒼白、 末梢冷感、 顔面腫脹

注) 本剤投与中又は投与開始後短時間に発現した頭痛、疲労等

12. 臨床検査結果に及ぼす影響

本剤には供血者由来の各種抗体（各種感染症の病原体又はその産生物質に対する免疫抗体、自己抗体等）が含まれており、投与後の血中にこれらの免疫抗体が一時検出されることがあるので、臨床診断には注意を要する。また、供血者由来の赤血球型抗原に対する抗体（抗A、抗B及び抗D抗体）により、赤血球型同種抗体の血清学的検査（クームス試験）に干渉することがある。

14. 適用上の注意

14.1 薬剤調製時の注意

14.1.1 使用前に室温に戻し、室温に戻した後は、再び冷蔵庫に戻さず、3ヵ月以内に使用すること。

14.1.2 不溶物又は変色が認められるものは使用しないこと。本剤を振盪しないこと。

14.1.3 ボルヒアルロニダーゼ アルファ（遺伝子組換え）注射液と人免疫グロブリン注射液を混合しないこと。また、他の製剤との混注を避けること。本剤を希釈しないこと。[7.2参照]

14.1.4 本剤は開封後できるだけ速やかに使用すること。また、使用後の残液は、細菌汚染のおそれがあるので再使用しないこと。

14.2 薬剤投与時の注意

14.2.1 ボルヒアルロニダーゼ アルファ（遺伝子組換え）注射液については、輸液ポンプ等又は手動にて投与すること。

14.2.2 人免疫グロブリン注射液については、投与速度の調節可能な輸液ポンプ等を用いて投与すること。

14.2.3 本剤は腹部中央から上腹部及び大腿部等に皮下投与すること。2ヵ所又は3ヵ所から投与する場合、各注入部位は腹部中央から上腹部の反対側で10cm以上の間隔をあけるか、反対側の大腿部とすること。骨の隆起、瘢痕、炎症又は感染のある部位は避けること。[7.3参照]

14.2.4 投与部位は3ヵ所までとし、1日あたりの人免疫グロブリン注射液の投与部位あたりの最大投与容量は下表に従うこと。
[7.3、7.5、7.8参照]

1日あたりの人免疫グロブリン注射液の投与部位あたりの最大投与容量

投与部位数	1日あたりの人免疫グロブリン注射液の 投与部位あたりの最大投与容量（mL）	
	体重40kg未満の患者	体重40kg以上の患者
1ヵ所	300	600
2ヵ所	300	600
3ヵ所	200	400

14.2.5 投与速度

(1) ボルヒアルロニダーゼ アルファ（遺伝子組換え）注射液の投与速度は、投与部位あたり1～2mL/分、又は忍容性に応じて調整すること。人免疫グロブリン注射液は、ボルヒアルロニダーゼ アルファ（遺伝子組換え）注射液の注入終了後約10分以内に同じ翼状針から投与すること。

(2) 人免疫グロブリン注射液の投与部位あたりの投与速度は、最初の4回又は5回の投与では下表に従うこと。以降の投与は患者の状態に応じて適宜調整すること。[7.3参照]

人免疫グロブリン注射液の投与部位あたりの投与速度
(最初の2回の投与)

投与開始後の 経過時間	人免疫グロブリン注射液の 投与部位あたりの投与速度 (mL/時間)	
	体重40kg未満の患者	体重40kg以上の患者
最初の5～15分	5	10
次の5～15分	10	30
次の5～15分	20	60
次の5～15分	40	120
残りの投与	80	240

人免疫グロブリン注射液の投与部位あたりの投与速度
(その後の2回又は3回の投与)

投与開始後の 経過時間	人免疫グロブリン注射液の 投与部位あたりの投与速度 (mL/時間)	
	体重40kg未満の患者	体重40kg以上の患者
最初の5～15分	10	10
次の5～15分	20	30
次の5～15分	40	120
次の5～15分	80	240
残りの投与	160	300

15. その他の注意

* 15.1 臨床使用に基づく情報

国内外臨床試験(9試験)において、11.9%(37/310例)に、ボルヒアルロニダーゼ アルファ(遺伝子組換え)に対する結合抗体が認められた。結合抗体は、成人男性の精巣、精巣上体及び精子に発現することが知られている内因性ヒアルロニダーゼと交差反応を呈する可能性がある。結合抗体のヒトにおける臨床的意義は不明である。また、国内外臨床試験(9試験)において、ボルヒアルロニダーゼ アルファ(遺伝子組換え)に対する中和抗体陽性が0.6%(2/310例)で検出されたが、中和抗体陽性に関連する有効性及び安全性の問題は認められなかった。

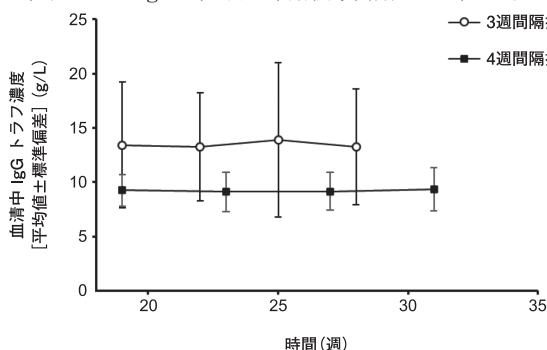
16. 薬物動態

* 16.1 血中濃度

〈無又は低ガンマグロブリン血症〉

2歳以上の日本人原発性免疫不全症候群患者16例を対象に、本剤を3週間隔(平均投与量: IgGとして92.2mg/kg/週、範囲: 52.0～129.6mg/kg/週)又は4週間隔(平均投与量: IgGとして120.6mg/kg/週、範囲: 55.8～179.8mg/kg/週)で皮下投与した際の定常状態(本剤投与開始19週目以降)における血清中IgGトラフ濃度推移は以下のとおりであった。

なお、本剤を3週間隔又は4週間隔で皮下投与した際の平均血清中IgGトラフ値は、それぞれ13.25g/L(2例: 本剤投与開始28週目)又は9.343g/L(12例: 本剤投与開始31週目)であった。



本剤を3週間隔又は4週間隔で皮下投与した際の血清中IgGトラフ濃度推移

12歳以上の日本人原発性免疫不全症候群患者4例を対象に、本剤を4週間隔で皮下投与(平均投与量: IgGとして452mg/kg、範囲: 313～768mg/kg)した際の定常状態(本剤投与開始23週目又は27週目)における血清中IgGの薬物動態パラメータは以下のとおりであった¹⁾。

本剤を4週間隔で皮下投与した際の血清中IgGの薬物動態パラメータ (n=4)

AUC _{0-τ} /week (g・day/L)	C _{max} (g/L)	C _{min} (g/L)	T _{max} (day)	CL/F (mL/day/kg)
81.98 (17.6)	12.72 (23.4)	9.347 (17.9)	6.94 [2.94, 8.85]	1.302 (40.0)

幾何平均値 (CV%)、T_{max}は中央値 [最小値, 最大値]、AUC_{0-τ}/week及びCL/Fの例数は3例

〈慢性炎症性脱髄性多発根神経炎及び多巣性運動ニューロパチーの運動機能低下の進行抑制〉

日本人慢性炎症性脱髄性多発根神経炎患者19例及び多巣性運動ニューロパチー患者7例を対象に本剤を3週又は4週間隔で皮下投与した際の投与6ヵ月目の血清中IgGトラフ濃度は、慢性炎症性脱髄性多発根神経炎患者(平均投与量: IgGとして1.24g/kg/月、範囲: 0.71～1.64g/kg/月)においては17.39g/L、多巣性運動ニューロパチー患者(平均投与量: IgGとして1.20g/kg/月、範囲: 0.85～1.46g/kg/月)においては15.64g/Lであり、本剤投与期間中を通して血清中IgGトラフ濃度は維持された^{2,3)}。

17. 臨床成績

17.1 有効性及び安全性に関する試験

〈無又は低ガンマグロブリン血症〉

17.1.1 国内第Ⅲ相試験

2歳以上の原発性免疫不全症候群患者計16例を対象とし、本剤の投与量(初回投与は1週相当量)及び投与間隔(初回は1週間)を漸増したのちに3週又は4週間隔で24週間皮下投与した。本剤投与中の1週あたりの平均投与量は115mg/kg体重であった^{注)}。

最後の3回の来院におけるIgGトラフ値の幾何平均値は9.494g/Lであり、静注又は皮下注用人免疫グロブリン製剤による治療(IgGトラフ値の幾何平均値9.624g/L)と比較し同程度に維持された。本剤で治療中に発生した急性の重篤な細菌感染はなかった。全ての感染症は2.74件/人・年であった。

本剤投与中の副作用は16例中11例(68.8%)に104件認められ、主な副作用は発熱5例(31.3%)、並びに注入部位紅斑、注射部位紅斑、注入部位腫脹、注入部位疼痛及び頭痛2例(各12.5%)であった¹⁾。

17.1.2 海外第Ⅲ相試験(北米)

2歳以上の原発性免疫不全症候群患者計83例を対象とし、本剤の投与量(初回投与は1週相当量)及び投与間隔(初回は1週間)を漸増したのちに3週又は4週間隔で14ヵ月間皮下投与した^{注)}。漸増期間後の1週あたりの平均投与量は155mg/kg体重であった。漸増期間後に発生した急性の重篤な細菌感染は0.025件/人・年、全ての感染症は2.97件/人・年であった。

本剤投与中(漸増期間を除く)の副作用は81例中58例(71.6%)に384件認められ、主な副作用は注入部位疼痛(32.1%)であった^{4,5)}。

〈慢性炎症性脱髄性多発根神経炎及び多巣性運動ニューロパチーの運動機能低下の進行抑制〉

* 17.1.3 国内第Ⅲ相試験

IVIGの治療により状態が安定していた18歳以上の慢性炎症性脱髄性多発根神経炎患者及び多巣性運動ニューロパチー患者それぞれ19例及び7例を対象に、本剤を漸増したのちに、IgGの投与量として1ヵ月あたり0.4～2.4g/kgの用量で本剤を3又は4週間隔で12ヵ月間皮下投与した^{注)}。

その結果、慢性炎症性脱髄性多発根神経炎患者に対する主要評価項目である投与6ヵ月目までにおける再発率(調整INCATスコアでベースラインスコアから1ポイント以上増加した被験者の割合)[95%信頼区間]は0%[0.00, 17.65]であり、その95%信頼区間の上限は事前に規定した閾値である57%より低かった。

また、多巣性運動ニューロパチー患者に対する主要評価項目である投与6ヵ月目における、より障害が認められる手の最大握力値の皮下投与前のベースラインからの変化量の中央値は、0.0kPa(範囲: -16～18kPa)、算術平均値(標準偏差)は-1.1(12.73)kPaであった。

副作用は26例中18例(69.2%)に認められ、主な副作用は注入部位紅斑9例(34.6%)、頭痛5例(19.2%)、投与部位疼痛4例(15.4%)

並びに注射部位そう痒感、注射部位腫脹、発熱及びそう痒症各3例（11.5%）であった⁶⁾。

*** 17.1.4 海外第Ⅲ相試験**

IVIGの治療により状態が安定していた18歳以上の慢性炎症性脱髄性多発根神経炎患者計132例を対象に、本剤（漸増したのちに、IgGの投与量として1ヵ月あたり0.4～2.4g/kgの用量）又はプラセボを2、3又は4週間間隔で6ヵ月間皮下投与した^{注)}。その結果、主要評価項目である投与6ヵ月目までの再発率（調整INCATスコアで2回連続の評価でベースラインから1ポイント以上増加した被験者の割合）は、以下のとおりであった⁷⁾。

本試験期間中における再発率（有効性主要解析集団^{a)}）

投与群	再発率 ^{b)}	治療群間の差 [95%信頼区間] ^{c)}	p値 ^{d)}
プラセボ群	32.3% (21/65例)	- 23.5 [- 36.60, - 9.20]	0.0032
本剤群	8.8% (5/57例)		

a) mITT集団のうち、原資料の管理に問題のあった治験実施施設1施設に組み入れられた被験者10例を除いた集団。

b) 再発判定が欠測であった被験者は再発なしとされた。

c) 信頼区間はNewcombe法に基づき算出。

d) 連続性補正をしたカイ二乗検定に基づくp値。有意水準は両側5%。

副作用は本剤群で62例中38例（61.3%）に認められ、主な副作用は悪心、注射部位紅斑及び注入部位紅斑（各9.7%、6/62例）であった⁸⁾。

注) 本剤を投与する際には、ボルヒアルロニダーゼ アルファ（遺伝子組換え）を人免疫グロブリンG 1gあたり80単位皮下投与した後、人免疫グロブリンGを皮下投与することとされた。

18. 薬効薬理

18.1 作用機序

18.1.1 人免疫グロブリンG

人免疫グロブリンGの作用機序は完全には解明されていない。

18.1.2 ボルヒアルロニダーゼ アルファ（遺伝子組換え）

結合組織におけるヒアルロン酸の脱重合を介し、皮下組織の浸透性が増加することで、人免疫グロブリンGの拡散吸収が促進する⁹⁾。

18.2 薬理作用

18.2.1 抗体価

広範囲の細菌及びウイルスに対して抗体価を有する（*in vitro*）¹⁰⁾。

18.2.2 オプソニン作用

大腸菌及びB群連鎖球菌に対してオプソニン作用が認められた（*in vitro*）¹¹⁾。

18.2.3 感染防御作用

マウスにおける肺炎球菌及び肺炎桿菌感染に対して防御作用が認められた¹²⁾。

19. 有効成分に関する理化学的知見

19.1 人免疫グロブリンG

一般名：pH4処理酸性人免疫グロブリン（皮下注射）（pH4-Treated Acidic Normal Human Immunoglobulin [Subcutaneous injection]）

本質：グリシンを安定剤として含有する高濃度人免疫グロブリン。平均37μg/mLのIgAを含む。

IgGサブクラスの分布は以下の通り。

IgG1≥51.6%

IgG2≥24.2%

IgG3≥2.2%

IgG4≥1.6%

19.2 ボルヒアルロニダーゼ アルファ（遺伝子組換え）

一般名：ボルヒアルロニダーゼ アルファ（遺伝子組換え）（Vorhyaluronidase Alfa [Genetical Recombination]）〔JAN〕

分子量：60,000～65,000

本質：遺伝子組換えヒトヒアルロニダーゼPH-20類縁体であり、ヒトヒアルロニダーゼPH-20のアミノ酸配列の36～482番目に相当する。チャイニーズハムスター卵巣細胞により産生される。447個のアミノ酸残基からなる糖タンパク質である。

20. 取扱い上の注意

20.1 本剤は特定生物由来製品に該当することから、本剤を投与した場合は、医薬品名（販売名）、製造番号、投与した日、投与を受けた患者の氏名、住所等を記録し、少なくとも20年間保存すること。

20.2 光の影響を防ぐために、薬剤バイアルは外箱に入れた状態で保存すること。

21. 承認条件

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

〈ハイキュービア10%皮下注セット5g/50mL〉

人免疫グロブリン注射液1瓶（人免疫グロブリンG 5g含有）、ボルヒアルロニダーゼ アルファ（遺伝子組換え）注射液1瓶（ボルヒアルロニダーゼ アルファ（遺伝子組換え）400単位含有）

〈ハイキュービア10%皮下注セット10g/100mL〉

人免疫グロブリン注射液1瓶（人免疫グロブリンG 10g含有）、ボルヒアルロニダーゼ アルファ（遺伝子組換え）注射液1瓶（ボルヒアルロニダーゼ アルファ（遺伝子組換え）800単位含有）

〈ハイキュービア10%皮下注セット20g/200mL〉

人免疫グロブリン注射液1瓶（人免疫グロブリンG 20g含有）、ボルヒアルロニダーゼ アルファ（遺伝子組換え）注射液1瓶（ボルヒアルロニダーゼ アルファ（遺伝子組換え）1600単位含有）

*** 23. 主要文献**

- 社内資料：国内第Ⅲ相試験（2024年12月27日承認、CTD2.7.6.3）
- 社内資料：臨床的安全性（2025年6月24日承認、CTD2.7.4.1）
- 社内資料：臨床薬理試験（2025年6月24日承認、CTD2.7.2.2）
- 社内資料：海外第Ⅲ相試験（2024年12月27日承認、CTD2.7.6.4）
- 社内資料：海外第Ⅲ相試験（2024年12月27日承認、CTD2.7.4.2）
- 社内資料：国内第Ⅲ相試験（2025年6月24日承認、CTD2.7.6.5）
- 社内資料：海外第Ⅲ相試験（2025年6月24日承認、CTD2.7.6.2）
- 社内資料：臨床的安全性（2025年6月24日承認、CTD2.7.4.2）
- Wasserman RL：Immunotherapy. 2017；9：1035-50.
- Teschner W, et al.：Vox Sang. 2007；92：42-55.
- 社内資料：オプソニン作用（2024年12月27日承認、CTD2.6.2.2）
- 社内資料：感染防御作用（2024年12月27日承認、CTD 2.6.2.2）

24. 文献請求先及び問い合わせ先

武田薬品工業株式会社 くすり相談室
〒103-8668 東京都中央区日本橋本町二丁目1番1号
フリーダイヤル 0120-566-587
受付時間 9：00～17：30（土日祝日・弊社休業日を除く）

26. 製造販売業者等

26.1 製造販売（輸入）元

武田薬品工業株式会社

〒540-8645 大阪市中央区道修町四丁目1番1号

献血又は非献血の区別の考え方

献血又は非献血の区別は製剤の安全性の優劣を示すものではありません。この表示区別は、下記の手順に従って決められています。

