** 2025年11月改訂(第3版)

*2024年3月改訂(第2版)

法: 2~8℃保存 有効期間:36ヵ月

遺伝子組換えゴーシェ病治療剤

イミグルセラーゼ(遺伝子組換え)製剤

生物由来製品、劇薬、処方箋医薬品:注意-医師等の処方箋により使用すること

日本標準商品分類番号 873959

承認番号	22300AMX00439
販売開始	2011年 3 月

CZIeL03

Cerezyme.

sanofi

ムザイム 静注用 400単位 CEREZYME® for i.v. injection

3. 組成・性状

*3.1 組成

	成 分	1 バイアル (10mL) 中
有効成分	イミグルセラーゼ (遺伝子組換え) 注1)	400単位 注2)
賦 形 剤	D-マンニトール	320mg
安 定 剤	ポリソルベート80	1.40mg
緩衝剤	クエン酸ナトリウム水和物	145.2mg
pH調整剤	クエン酸水和物	適量

- チャイニーズハムスター卵巣細胞により産生
- イミグルセラーゼ(遺伝子組換え)1単位:合成基質p-ニトロフコ ニル-β-D-グルコピラノシドを37℃で1分間に1 μmol分解する単位

3.2 製剤の性状

性状・剤形	白色〜淡白色の粉末で、1バイアルを注射用水10.2mL に溶かすとき、無色澄明な液	
рН	5.9~6.3 (1バイアルを注射用水10.2mLで溶解した時)	

4. 効能又は効果

ゴーシェ病の諸症状(貧血、血小板減少症、肝脾腫及び骨症状) の改善

5. 効能又は効果に関連する注意

- 5.1 本剤はゴーシェ病における諸症状の治療剤であり、その適 用にあたっては、ゴーシェ病との診断が確立した患者を対象 とすること。
- 5.2 本剤のゴーシェ病Ⅱ型及びⅢ型患者におけるゴーシェ病の 諸症状(特に骨症状)に対する効果は必ずしも十分な有効性 が示されていない。[8.4 参照]
- 5.3 本剤のゴーシェ病の神経症状に対する有効性は確立してい

6. 用法及び用量

イミグルセラーゼ(遺伝子組換え)として、1回体重1kgi たり60単位を隔週、1~2時間かけて点滴静注するか、又は 適切な用量を1単位/kg/分を超えない注入速度で投与する。 投与に当たっては用時1バイアルを注射用水10.2mLで溶解し、 1バイアルあたり10.0mLを採取する。必要な薬液量を生理食 塩液で希釈し、最終容量は100~200mLとする。

なお、症状の程度により適宜増減する。

また、一定期間投与した後治療効果を判定し、良好な改善状態が持続してみられた場合には、維持用量として初期量より 減量してよい。治療効果を注意深く観察しながら3~6ヵ月 の間隔でさらに減量を行ってもよい。

8. 重要な基本的注意

- 8.1 本剤に対する抗体産生がみられる患者は、過敏反応があら したがって、本剤を投与している患者は定期的 われやすい。 にIgG抗体検査を行うこと。また、過敏症状があらわれた場合は、適切な処置の後、症状発現の2時間以内にトリプターゼ 濃度の測定及び補体活性化試験並びにイミグルセラーゼ(遺 伝子組換え) に対する抗体検査のための血清サンプルを採取 -20℃以下で保存しておくこと。[9.1.1、9.1.2、11.1.1 参昭]
- **8.2 本剤投与により過敏症及びinfusion reactionが発現すること がある。臨床上重大な症状があらわれた場合には投与を中止 し、適切な処置の後、経過を見ながら再開を考慮すること(抗 ヒスタミン剤の前投与や点滴速度を下げる等の処置により、 本剤の投与が継続可能であった)。[9.1.1、9.1.2、11.1.1 参照]
 - 8.3 本剤を投与中の患者は、貧血の十分な改善効果を得るため に適切な鉄剤の補給を行うこと。
 - 8.4 治療にあたっては、本剤のゴーシェ病Ⅱ型及びⅢ型に対する効果については、必ずしも十分な検証がなされていないこ とを患者に十分に説明し、インフォームド・コンセントを得 ること。[5.2 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 本剤に対する抗体産生がみられたことのある患者、又は 本剤に対して過敏症が発現した患者

本剤を投与し、抗体検査を実施した患者341例のうち、約15% に投与開始後1年以内にIgG抗体の産生がみられた。IgG抗体 の産生は、6ヵ月以内にみられる場合が多く、1年を経過す ると抗体の産生はまれである。IgG抗体が検出された患者のう

ち、約46%が過敏症状を呈した。[8.1、8.2 参照] 9.1.2 先に類似薬であるセレデース注を投与した患者、特にセ レデース注に抗体産生歴がある患者又はセレデース注に対す る過敏症が発現したことのある患者 [8.1、8.2 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 剤の動物における生殖試験は実施していない。本剤を妊婦に 投与した場合、胎児に有害作用を引き起こすかどうか、生殖 能力に影響を及ぼすかどうか検討されていない。

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。ヒト母乳中への移行は不明である。

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、Infusion reaction(いずれも頻度不明) そう痒感、潮紅、蕁麻疹、血管性浮腫、胸部不快感、呼吸困難、 喘鳴、血圧低下、チアノーゼ、咳嗽、低血圧、高血圧等の過 敏反応があらわれることがある。[8.1、8.2 参照]

11.2 その他の副作用

	1%以上	1%未満	頻度不明
胃 腸	嘔吐	悪心、腹痛	下痢
筋骨格系			背部痛
血管障害		潮紅	
神経系	頭痛		めまい
全身及び 局所症状	発熱	倦怠感	疲労、悪寒、一過性 の末梢性浮腫
注射部位			不快感、そう痒感、 灼熱感、腫脹、無菌 性膿瘍
皮 膚	蕁麻疹、湿疹	紅斑、爪変形	発疹
臨床検査	ALT上昇	白血球増加、赤血球 減少、ヘモグロビン 減少、AST上昇	
心 臓		洞性頻脈	頻脈

14. 適用上の注意

14.1 薬剤調製時の注意

- 14.1.1 本剤を溶解するときは、本剤を室温程度に戻した後、注 射用水で静かに溶解する。急激な振盪溶解は避けること。 14.1.2 溶解した時、肉眼で異物や変色の有無を確認し、それら
- を認めた場合は使用しないこと
- 14.1.3 1ヵ月単位での投与量を基準にして、バイアル (400) 単位で1回の投与量を調節する (開封したバイアルは使いき る)ことが可能である。
- 14.1.4 溶解後、直ちに生理食塩液で静かに希釈し、速やかに使 用すること。溶解後は、次回投与用として保存しないこと。 14.1.5 他の製剤との混注はさけること。

14.2 薬剤投与時の注意

0.2ミクロンの親水性ポリエーテルスルフォン製メンブレン フィルターが付いた輸液セットを使用すること。微小異物除 去用のろ過網が組込まれた輸液セットは、目詰まりを起こす ため使用しないこと。

15. その他の注意

15.1 臨床使用に基づく情報

15.1.1 肺高血圧症はゴーシェ病の既知の合併症である。海外に おいて本剤を投与中の患者に肺高血圧症が認められたとの報 告があるので、患者が呼吸器症状を呈した場合は肺高血圧症 の有無を検討し、適切な処置を行うこと。

15.2 非臨床試験に基づく情報

15.2.1 本剤の生殖機能及び癌原性を評価する試験は動物及びヒ トで行われていない。

16. 薬物動態

16.1 血中濃度

16.1.1 単回静脈内投与

ゴーシェ病 I 型の抗体陰性患者 (6 例) に、本剤7.5~60U/kg を60分間単回点滴静注した結果、30分以内に血中酵素活性が 定常状態に到達した。投与後、血中酵素活性は速やかに低下、 消失半減期は、3.6~10.4分(5.9±2.4分)、血中クアデント 20.6 (3.5 (14.5±4.0mL/分/kg)、分布容積は、88.6 (14.5±4.0mL/kg)、分布容積は、88.6 (14.5±4.0mL/kg) であった。この投与量範囲では、消失半減期、血中クリアランス、分布容積は投与量に依存し なかった。

本剤に対する抗体陽性患者は、定常状態の血中酵素活性が高 く、分布容積及びクリアランスの減少と消失半減期の延長が 認められた¹ (外国人データ)。

マウスに本剤を単回静脈内投与したところ、回収された酵素活性の95~96%が肝臓で回収され、ついで脳、脾臓に分布した。ラットに本剤0~300U/kgを単回静脈内投与あるいは週1回 13週間静脈内投与した結果、1週間後の肝組織中に酵素活性 は有意に検出されなかった。

マウス単回投与後、クッパー細胞中の酵素活性の細胞内消失は、短い半減期(3~4時間)と長い半減期(79~84時間) の二相性を示した。

17. 臨床成績

17.1 有効性及び安全性に関する試験

改善判定基準は、貧血はヘモグロビン値が投与前値より≥1.0g/dL 増加、血小板減少症は血小板数が投与前値より≥30%増加、肝 脾腫は肝脾容積が投与前値より≥10%減少とした。

17.1.1 国内臨床試験

本剤60単位/kgを隔週で6ヵ月間、ゴーシェ病Ⅰ型3例とⅢ型 2 例に投与したところ、5 例中貧血は4 例で、血小板減少症は3 例で、肝腫は4 例で、脾腫は脾病が行われていなかった 3 例中全例で、改善した。ゴーシェ病患者で異常高値を示す 酸性ホスファターゼ及びアンギオテンシン変換酵素は、5 例 全例で低下し低下率はそれぞれ25.4~67.3%及び29.9~69.8%で あった。副作用は5例中2例に報告され、その内訳は洞性頻脈、 湿疹、紅斑の各1件であった

17.1.2 外国人コーシェ病患者を対象とした二重盲検比較試験 本剤または対照薬(アルグルセラーゼ)を各15例に無作為に 割り付け、それぞれ薬剤を60単位/kg、隔週で6ヵ月間投与す る臨床試験を実施した。本剤投与群では、15例中貧血は11例で、血小板減少症は9例で、肝腫は8例で、脾腫は全例で、改善 した。また、骨症状は11例中7例で長骨のX線所見が改善した。 ゴーシェ病患者で異常高値を示す酸性ホスファターゼ及びアンギオテンシン変換酵素は、それぞれ15例中14例で≥30%低下 した。治療成績と抗体産生率は、両群で差はみられなかった³⁾ 本剤投与群の副作用は15例中7例(46.7%)でみられ、発疹・乏尿、低血圧、悪心、眩暈及びそう痒感が各1例、頭痛が各 2 例であった

17.1.3 外国人ゴーシェ病患者を対象とした長期投与試験

本剤60単位/kgを隔週投与で6ヵ月間投与した後、3ヵ月毎にヘモグロビン値の評価をし、ヘモグロビン値が≥1.0g/dLの患 者では本剤を50%減量しながら25~30ヵ月間の長期維持投与 を評価した(対照薬投与群では、対照薬から本剤に切り替え、同様に評価した)。その結果、一定期間の投与の後十分な臨床効果が得られた場合であれば、減量した後も減量前に獲得し た改善効果(貧血、血小板減少症、肝脾腫)を維持すること が示された。また、アルグルセラーゼから本剤への薬剤変更 の影響を、貧血、血小板減少症、肝脾腫への改善効果で検討 したところ、変更前後で治療効果の変化はなかった。副作用 の発現率は、本剤の長期維持群で53.3% (8/15例)及び対照 薬から本剤に切り替えられた群で73.3% (11/15例)であった。 主な副作用は、本剤の長期維持群では頭痛が3例、発疹・乏尿、 低血圧、悪心、眩暈及びそう痒感が各1例であり、対照薬から本剤に切り替えられた群では発熱が2例、眩暈、感覚異常・ 味覚倒錯、発熱・感情不安定、胸部痛・下痢、無力症・そう 痒感、斑状丘疹性皮疹、血管拡張及び眩暈が各1例であった。

17.2 製造販売後調査等

17.2.1 海外レジストリー研究

ICGG (International Collaborative Gaucher Group) Gaucher Registryに登録されているゴーシェ病 I 型患者502例 (本剤非 投与群160例、本剤投与群 (15~60単位/kg隔週投与) 342例) を最長8年間追跡した結果、二重エネルギーX線吸収測定法 (DXA) による腰椎骨密度の平均Zスコアは、本剤非投与群で はベースラインから徐々に低下する傾向を示したが、本剤投 与群では増加した⁴⁾

17.2.2 国内製造販売後使用成績調査等

製造販売後の使用成績調査等における総症例110例中30例 (27.3%) に副作用(臨床検査値の異常を含む)が認められた。 その主なものは、蕁麻疹 5 例 (4.55%)、発熱 4 例 (3.64%)、 嘔吐3例(2.73%)、ALT上昇、頭痛、湿疹が各2例(1.82%) であった。

18. 薬効薬理

18.1 作用機序

本剤は、ゴーシェ病のマクロファージに蓄積している糖脂質 グルコセレブロシドの分解酵素グルコセレブロシダーゼの改 良型酵素である。本剤は、DNA組換え技術によりチャイニ・ ズハムスター卵巣細胞で産生されたヒトβ-グルコセレブロシ ダーゼ⁵⁾ の糖鎖を修飾し、マンノース末端にすることにより、 標的細胞であるマクロファージに効率よく取り込まれ、効力 を発揮する。

18.2.1 グルコセレブロシドに対する作用

天然基質グルコセレブロシドのアナログである合成基質p-ニ トロフェニル- β -D-グルコピラノシドに対する本剤及び胎盤由来の β -グルコセレブロシダーゼ製剤(一般名:アルグルセラー ゼ、商品名:セレデース注)の酵素反応性を検討したところ、 酵素反応速度定数 $(K_m 及 U V_{max})$ に差はなく、酵素特性は同 等であった。

18.2.2 マクロファージレセプターに対する反応性 本剤は、ラット肺胞マクロファージのマンノースレセプター に対する、¹²⁵I-マンノシレートウシ血清アルブミンの結合を阻 書し、その阻害能はアルグルセラーゼと同等であった。また、本剤及びアルグルセラーゼの¹²⁵L標識体のラット肺胞マクロファージマンノースレセプターへの結合能について検討した 結果、本剤はアルグルセラーゼと同等の親和性及び結合速度 を示した。

19. 有効成分に関する理化学的知見 一般的名称: イミグルセラーゼ(遺伝子組換え)(JAN) Imiglucerase (genetical recombination) (JAN) Imiglucerase (INN)

化 学

名:ヒト胎児肺線維芽細胞に由来するヒトcDNAの発 現によりチャイニーズハムスター卵巣細胞で産生 なれたβ-グルコセレブロシダーゼを、シアリダーゼ、β-ガラクトシダーゼ及びヘキソサミニダーゼの酵素処理により糖鎖末端をマンノースにし た497個のアミノ酸残基($C_{2532}H_{3842}N_{671}O_{711}S_{16}$;分子量:55,509)からなる糖蛋白質(分子量:約 60,000)

22. 包装

1バイアル

23. 主要文献

- 1) R Schiffmann, et al.: Ann Neurol. 1997;42(4):613-21
- 2) 北川照男 他: 小児科臨床. 1997;50(8):145-64
- 3) G Grabowski, et al.: Ann Intern Med. 1995;122(1):33-9
- 4) R J Wenstrup, et al. : J Bone Miner Res. 2007;22(1):119-26 5) J Sorge, et al. : Proc Natl Acad Sci. 1985;82:7289-93
- 24. 文献請求先及び問い合わせ先

サノフィ株式会社 くすり相談室

〒163-1488 東京都新宿区西新宿三丁目20番2号 フリーダイヤル 0120-109-905

https://www.sanofimedicalinformation.com

26. 製造販売業者等

26.1 製造販売元

サノフィ株式会社

〒163-1488 東京都新宿区西新宿三丁目20番2号