エンコラフェニブ及びビニメチニブの「使用上の注意」の改訂について

一般名	一般名	販売名 (承認取得者)	
販売名	①エンコラフェニブ	①ビラフトビカプセル 50mg、同カプセ	
	②ビニメチニブ	ル 75mg(小野薬品工業株式会社)	
		②メクトビ錠 15mg(小野薬品工業株式	
		会社)	
販売開始年月	①50mg: 2019年2月	①50mg: 2019年2月	
	75mg: 2020 年 11 月		
	②2019年2月		
効能・効果	12	12	
	○BRAF 遺伝子変異を有する根治切除不能な悪性黒色腫		
	○がん化学療法後に増悪した BRAF 遺伝子変異を有する治癒切除不能		
	な進行・再発の結腸・直腸癌		
改訂の概要	1.「重要な基本的注意」の項に腫瘍崩壊症候群に関する記載を追記す		
	る。		
	2.「副作用」の「重大な副作用」の項に「腫瘍崩壊症候群」を追記す		
	る。		
改訂の理由及び調	腫瘍崩壊症候群の症例を評価した。症例の因果関係評価及び使用上の		
の結果	注意の改訂要否について、専門委員の意見も聴取した結果、本剤と腫		
	瘍崩壊症候群との因果関係が	瘍崩壊症候群との因果関係が否定できない症例が集積したことから、	
	使用上の注意を改訂すること	使用上の注意を改訂することが適切と判断した。	
参考:「腫瘍崩	裏 国内症例	海外症例	
症候群」症例*	D 12	12	
集積状況	5 例(うち、医薬品と事象と	の因 13例(うち、医薬品と事象との因	
【転帰死亡症例	】 果関係が否定できない症例3	例で 果関係が否定できない症例 5 例)	
	あるが、3例のうち1例は承	《認効 【死亡1例(うち、医薬品と事象	
	能・効果外の症例)	による死亡との因果関係が否定で	
	【死亡0例】	きない症例 0 例)】	

*: 医薬品医療機器総合機構における副作用等報告データベースに登録された症例

本調査に関する専門協議の専門委員は、本品目についての専門委員からの申し出等に基づき、「医薬品医療機器総合機構における専門協議等の実施に関する達」(平成20年12月25日付20達第8号)の規定により、指名した。