アキシカブタゲン シロルユーセル、イデカブタゲン ビクルユーセル、 チサゲンレクルユーセル及びリソカブタゲン マラルユーセルの「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 アキシカブタゲン シ	別紙参照	
	ロルユーセル		
	② イデカブタゲン ビク		
	ルユーセル		
	③ チサゲンレクルユーセ		
	ル		
	④ リソカブタゲン マラ		
	ルユーセル		
販売開始年月	別紙参照		
効能、効果又は性能	別紙参照		
改訂の概要	「その他の注意」の項に、CAR 発現 T 細胞を含有する他の再生医療		
	等製品において、製品投与後に CAR 陽性の T 細胞を起源とするリン		
	パ系腫瘍の発現が報告されていることについて追記する。		
改訂の理由及び調査	CAR 陽性の T 細胞を起源とするリンパ系腫瘍の症例を評価した。症例		
の結果	の因果関係評価及び使用上の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、以下の理由から使用上の注意を改訂することが適		
	切と判断した。		
	• 今回の検討対象となる4製品において、CAR陽性のT細胞を起源		
	とするリンパ系腫瘍の発現が認められたと明確に判断可能な症例		
	はなかった。しかしながら、CAR 発現 T 細胞を含有する他の再生		
		AR 陽性の T 細胞を起源とするリンパ系腫	
		報告されており、同じく CAR 発現 T 細	
		対象となる4製品において、今後「CAR	
		「るリンパ系腫瘍」と判断される事象が発 、 、 、 、 、 、 、	
6.1	現する可能性は高いと考えること。		
参考: CAR 陽性	国内症例	海外症例	
のT細胞を起源	①~④	3	
とするリンパ系	0 例	1 例(うち、再生医療等製品と事	
腫瘍関連症例*の		象との因果関係が否定できない症	
集積状況	例 0 例)		
【転帰死匸症例】	【転帰死亡症例】 【死亡1例(うち、再生		
		品と事象による死亡との因果関係	
		が否定できない症例0例)】	

	124
	0 例

*: 医薬品医療機器総合機構における不具合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。

別紙

73.3/15/	ήп, <i>Е</i> 7	町まり (3.到時/日本)	m 去朋4/左口	拉丛 · 拉用力压贴坐
No.	一般名	販売名(承認取得者)	販売開始年月	効能、効果又は性能
1	アキシカブタゲン	イエスカルタ点滴静	2022年5月	以下の再発又は難治性の大細胞型 B 細胞リンパ腫
	シロルユーセル	注 (ギリアド・サイエ		・ びまん性大細胞型 B 細胞リンパ腫、原発性縦隔大細胞型
		ンシズ株式会社)		B 細胞リンパ腫、形質転換濾胞性リンパ腫、高悪性度 B 細
				胞リンパ腫
				ただし、CD19 抗原を標的としたキメラ抗原受容体発現 T 細胞
				輸注療法の治療歴がない患者に限る。
2	イデカブタゲン ビ	アベクマ点滴静注(ブ	2022年4月	再発又は難治性の多発性骨髄腫。ただし、以下のいずれも満た
	クルユーセル	リストル・マイヤーズ		す場合に限る。
		スクイブ株式会社)		・ BCMA 抗原を標的としたキメラ抗原受容体発現 T 細胞輸
				注療法の治療歴がない
				・ 免疫調節薬、プロテアソーム阻害剤及び抗 CD38 モノクロ
				ーナル抗体製剤を含む2つ以上の前治療歴を有し、かつ、
				直近の前治療に対して病勢進行が認められた又は治療後
				に再発した
3	チサゲンレクルユー	キムリア点滴静注(ノ	2019年5月	1. 再発又は難治性の CD19 陽性の B 細胞性急性リンパ芽球
	セル	バルティスファーマ		性白血病。ただし、以下のいずれかの場合であって、CD19
		株式会社)		抗原を標的としたキメラ抗原受容体発現 T 細胞輸注療法
				の治療歴がない患者に限る。
				・ 初発の患者では標準的な化学療法を 2 回以上施行し
				たが寛解が得られない場合
				・ 再発の患者では化学療法を 1 回以上施行したが寛解

が得られない場合 同種造血幹細胞移植の適応とならない又は同種造血 幹細胞移植後に再発した場合 2. 再発又は難治性のびまん性大細胞型 B 細胞リンパ腫。た だし、以下のいずれかの場合であって、CD19 抗原を標的 としたキメラ抗原受容体発現 T 細胞輸注療法の治療歴が ない、かつ、自家造血幹細胞移植の適応とならない又は自 家造血幹細胞移植後に再発した患者に限る。 ・ 初発の患者では化学療法を2回以上、再発の患者では 再発後に化学療法を1回以上施行し、化学療法により 完全奏効が得られなかった又は完全奏効が得られた が再発した場合 濾胞性リンパ腫が形質転換した患者では通算 2 回以 上の化学療法を施行し、形質転換後には化学療法を1 回以上施行したが、形質転換後の化学療法により完全 奏効が得られなかった又は完全奏効が得られたが再 発した場合 3. 再発又は難治性の濾胞性リンパ腫。ただし、以下の場合で あって、CD19 抗原を標的としたキメラ抗原受容体発現 T 細胞輸注療法の治療歴がない患者に限る。 ・ 初発の患者では全身療法を2回以上、再発の患者では 再発後に全身療法を1回以上施行し、全身療法により 奏効が得られなかった又は奏効が得られたが再発し

2024 年 3 月 28 日 独立行政法人 医薬品医療機器総合機構

				た場合
4	リソカブタゲン マ	ブレヤンジ静注(ブリ	2021年5月	以下の再発又は難治性の大細胞型 B 細胞リンパ腫
	ラルユーセル	ストル・マイヤーズ		・ びまん性大細胞型 B 細胞リンパ腫、原発性縦隔大細胞型
		スクイブ株式会社)		B 細胞リンパ腫、形質転換低悪性度非ホジキンリンパ腫、
				高悪性度 B 細胞リンパ腫
				再発又は難治性の濾胞性リンパ腫
				ただし、CD19 抗原を標的としたキメラ抗原受容体発現 T 細胞
				輸注療法の治療歴がない患者に限る。