

ボロファラン (¹⁰B) の「使用上の注意」の改訂について

一般名 販売名	一般名	販売名（承認取得者）
	ボロファラン (¹⁰ B)	ステボロニン点滴静注バッグ 9000 mg/300 mL（ステラファーマ株式会社）
販売開始年月	2020 年 5 月	
効能・効果	切除不能な局所進行又は局所再発の頭頸部癌	
改訂の概要	「11. 副作用」の「11.1 重大な副作用」の項に「壊死、粘膜潰瘍、穿孔、瘻孔」を追記する。	
改訂の理由及び調査 の結果	本剤と医療機器のホウ素中性子捕捉療法用中性子照射装置を用いる治療（以下、「本治療」）における穿孔関連の症例を評価した。症例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、本治療による壊死に伴う粘膜潰瘍、穿孔、瘻孔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が適切と判断した。	
参考：穿孔関連 症例※の国内症 例の集積状況 【転帰死亡症例】	9 例（うち、医薬品と事象との因果関係が否定できない症例 5 例） 【死亡 1 例（うち、医薬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）】	

※：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のうち、症例票に穿孔、瘻孔及び潰瘍の記載がある症例

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。