

別添 3

最適使用推進ガイドライン
ペムブロリズマブ（遺伝子組換え）
～子宮体癌～

令和3年12月（令和8年2月改訂）
厚生労働省

目次

1. はじめに	P2
2. 本剤の特徴、作用機序	P3
3. 臨床成績	P4
4. 施設について	P14
5. 投与対象となる患者	P16
6. 投与に際して留意すべき事項	P17

1. はじめに

医薬品の有効性・安全性の確保のためには、添付文書等に基づいた適正な使用が求められる。さらに、近年の科学技術の進歩により、抗体医薬品などの革新的な新規作用機序医薬品が承認される中で、これらの医薬品を真に必要な患者に提供することが喫緊の課題となっており、経済財政運営と改革の基本方針2016(平成28年6月2日閣議決定)においても、革新的医薬品等の使用の最適化推進を図ることとされている。

新規作用機序医薬品は、薬理作用や安全性プロファイルが既存の医薬品と明らかに異なることがある。このため、有効性及び安全性に関する情報が十分蓄積するまでの間、当該医薬品の恩恵を強く受けることが期待される患者に対して使用するとともに、副作用が発現した際に必要な対応をとることが可能な一定の要件を満たす医療機関で使用することが重要である。

したがって、本ガイドラインでは、開発段階やこれまでに得られている医学薬学的・科学的見地に基づき、以下の医薬品の最適な使用を推進する観点から必要な要件、考え方及び留意事項を示す。

なお、本ガイドラインは、独立行政法人医薬品医療機器総合機構、公益社団法人日本臨床腫瘍学会、一般社団法人日本臨床内科医会及び公益社団法人日本婦人科腫瘍学会の協力のもと作成した。

対象となる医薬品：キイトルーダ点滴静注 100 mg (一般名：ペムブロリズマブ (遺伝子組換え))

対象となる効能又は効果：進行・再発の子宮体癌

対象となる用法及び用量：他の抗悪性腫瘍剤との併用において、通常、成人には、ペムブロリズマブ (遺伝子組換え) として、1回 200 mg を 3 週間間隔又は 1 回 400 mg を 6 週間間隔で 30 分間かけて点滴静注する。

製造販売業者：MSD 株式会社

2. 本剤の特徴、作用機序

キイトルーダ点滴静注 100 mg (一般名：ペムプロリズマブ (遺伝子組換え)、以下「本剤」という。) は、PD-1 (programmed cell death-1) とそのリガンドである PD-L1 及び PD-L2 との結合を直接阻害する、ヒト化 IgG4 モノクローナル抗体である。

PD-1 経路は T 細胞免疫監視機構から逃れるためにがん細胞が利用する主な免疫制御スイッチで、PD-1 は、健康な状態において活性型 T 細胞の細胞表面に発現し、自己免疫反応を含む不必要又は過剰な免疫反応を制御する。すなわち、PD-1 はリガンドと結合することにより抗原受容体によるシグナル伝達を負に制御する受容体である。PD-L1 の正常組織における発現はわずかであるが、多くのがん細胞では T 細胞の働きを抑えるほど過剰に発現している。がん細胞における PD-L1 の高発現は、腎細胞癌、膵臓癌、肝細胞癌、卵巣癌、非小細胞肺癌などの様々ながんで予後不良因子であり、低い生存率との相関性が報告されている。

複数のがんの臨床的予後と PD-L1 発現の相関性から、PD-1 と PD-L1 の経路は腫瘍の免疫回避において重要な役割を担うことが示唆されており、新たながらん治療の標的として期待されている。

本剤は、PD-1 と PD-L1 及び PD-L2 の両リガンドの結合を阻害することにより、腫瘍微小環境中の腫瘍特異的細胞傷害性 T リンパ球を活性化させ、抗腫瘍免疫を再活性化することで抗腫瘍効果を発揮する。

本剤の作用機序に基づく過度の免疫反応による副作用等があらわれ、重篤又は死亡に至る可能性がある。本剤の投与中及び投与後には、患者の観察を十分に行い、異常が認められた場合には、発現した事象に応じた専門的な知識と経験を持つ医師と連携して適切な鑑別診断を行い、過度の免疫反応による副作用が疑われる場合には、副腎皮質ホルモン剤の投与等の適切な処置を行う必要がある。

3. 臨床成績

進行・再発の子宮体癌の承認時に評価を行った主な臨床試験の成績を示す。

【有効性】

① 國際共同第Ⅲ相試験（KEYNOTE-775／E7080-309 試験）

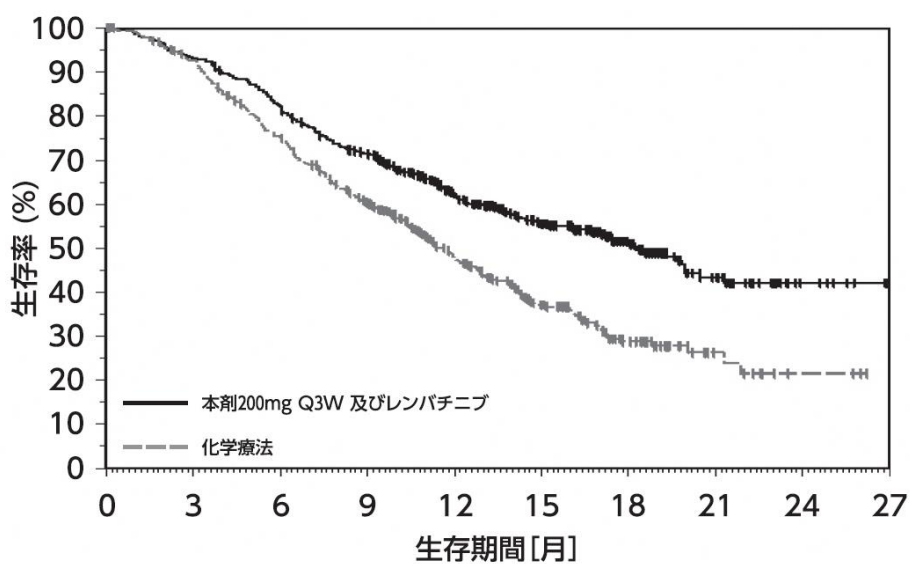
プラチナ製剤を含む化学療法歴のある切除不能な進行・再発の子宮体癌患者 827 例（日本人 104 例を含む）を対象に、本剤 200 mg 3 週間間隔（以下「Q3W」という。）投与とレンバチニブ 20 mg 1 日 1 回投与の併用療法（以下「本剤/レンバチニブ」という。）の有効性及び安全性が、化学療法（ドキソルビシン又はパクリタキセル）を対照として検討された。主要評価項目は全生存期間（以下「OS」という。）及び無増悪生存期間（以下「PFS」という。）とされ、本剤/レンバチニブは、化学療法と比較して OS 及び PFS を有意に延長した（表 1、図 1 及び図 2）。

表 1 有効性成績（KEYNOTE-775／E7080-309 試験）

		本剤/レンバチニブ群 ^{*1} (411 例)	化学療法群 ^{*2} (416 例)
OS ^{*3}	中央値 [月] (95% CI)	18.3 (15.2, 20.5)	11.4 (10.5, 12.9)
	ハザード比 ^{*4} (95% CI)	0.62 (0.51, 0.75)	—
	P 値 ^{*5}	<0.0001	
PFS ^{*3, *6}	中央値 [月] (95% CI)	7.2 (5.7, 7.6)	3.8 (3.6, 4.2)
	ハザード比 ^{*4} (95% CI)	0.56 (0.47, 0.66)	—
	P 値 ^{*5}	<0.0001	

CI：信頼区間、*1：本剤 200 mg を Q3W、レンバチニブ 20 mg（経口）を 1 日 1 回で投与した。

*2：ドキソルビシン 60 mg/m² を Q3W、又はパクリタキセル 80 mg/m² を各コース（1 コース 28 日間）の 1、8 及び 15 日目に投与した。*3：2020 年 10 月 26 日データカットオフ、*4：層別 Cox 比例ハザードモデルによる化学療法（ドキソルビシン又はパクリタキセル）との比較、*5：層別ログランク検定、*6：RECIST ガイドライン 1.1 版に基づく盲検下独立中央判定



at risk数

本剤200mg Q3W 及び レンバチニブ	411	383	337	282	198	136	81	40	7	0
化学療法	416	373	300	228	138	80	40	11	3	0

図1 OS の Kaplan-Meier 曲線 (KEYNOTE-775／E7080-309 試験)

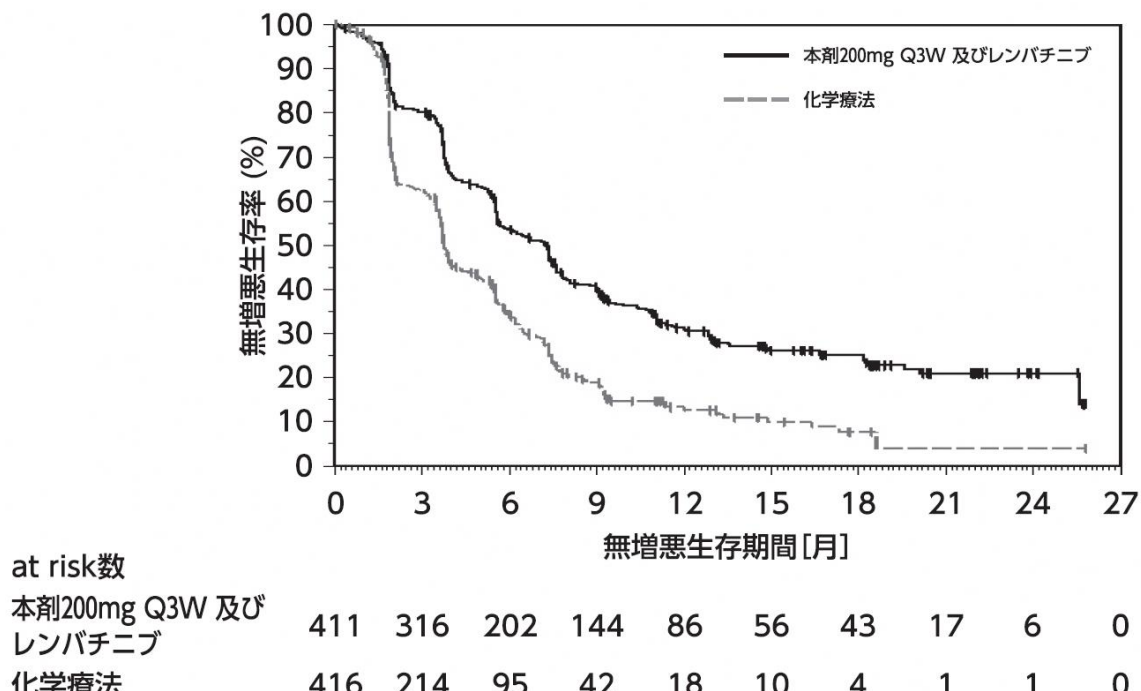


図2 PFS の Kaplan-Meier 曲線 (KEYNOTE-775／E7080-309 試験)

② 国際共同第Ⅲ相試験（NRG-GY018／KEYNOTE-868 試験）

化学療法歴のない^{*1}進行・再発の子宮体癌患者^{*2}810 例（日本人 7 例を含む）を対象に、患者のミスマッチ修復（MMR）の状態に基づき MMR 正常（pMMR）（588 例）又は MMR 欠損（dMMR）（222 例）の集団別に、本剤と化学療法（パクリタキセル及びカルボプラチニン）との併用療法及びその後の本剤単独療法^{*3}（以下「本剤群」という。）の有効性及び安全性が、プラセボと化学療法との併用療法及びその後のプラセボ投与^{*4}（以下「プラセボ群」という。）を対照とした二重盲検試験で検討された。主要評価項目は PFS とされ、pMMR 及び dMMR のいずれの集団でも本剤群はプラセボ群と比較して PFS を有意に延長した（表 2、図 3 及び図 4）。

*1：術後補助療法として化学療法歴がある患者の場合、当該化学療法終了後 12 カ月を超えて再発した患者は組入れ可能とされた。

*2：以下のいずれかに該当する患者が対象とされた。

- RECIST ver.1.1 に基づく測定可能病変を有する International Federation of Gynecology and Obstetrics（以下、「FIGO」）分類（2009 年版）Ⅲ期又はⅣA 期の子宮体癌患者
- RECIST ver.1.1 に基づく測定可能病変の有無を問わない FIGO 分類（2009 年版）ⅣB 期又は再発の子宮体癌患者

*3：本剤 200 mg Q3W 投与（各コースの 1 日目に投与）とパクリタキセル 175 mg/m² [過敏症反応のためパクリタキセルの継続ができない患者に対しては、ドセタキセル 75 mg/m²（日本は 60-70 mg/m²）又はアルブミン懸濁型パクリタキセル 175 mg/m²の投与が可能とされた] 及びカルボプラチニン AUC 5 mg·min/mL 相当量の順に Q3W 投与（各コースの 1 日目に投与）を 6 コース投与し、その後、維持療法として本剤 400 mg 6 週間間隔（以下「Q6W」という。）で投与した（試験開始時、維持療法期の本剤は 200 mg Q3W 投与であったが、試験途中で 400 mg Q6W 投与に変更された）。

*4：プラセボ Q3W 投与（各コースの 1 日目に投与）と*3 同一の化学療法を 6 コース投与し、その後、維持療法としてプラセボ Q6W で投与した（試験開始時、維持療法期のプラセボは Q3W 投与であったが、試験途中で Q6W 投与に変更された）。

表 2 PFS^{*1}の有効性成績（NRG-GY018／KEYNOTE-868 試験、MMR の状態別）

MMR の状態	投与群	例数	中央値 [月] (95% CI)	ハザード比 ^{*4} (95% CI) P 値 ^{*5}
pMMR ^{*2}	本剤群	294	13.1 (10.6, 19.5)	0.57 (0.44, 0.74) < 0.0001
	プラセボ群	294	8.7 (8.4, 11.0)	
dMMR ^{*3}	本剤群	110	NE (30.7, NE)	0.34 (0.22, 0.53) < 0.0001
	プラセボ群	112	8.3 (6.5, 12.3)	

CI : 信頼区間、NE : 推定不可、*1 : RECIST ガイドライン 1.1 版に基づく治験担当医師判定、
 *2 : 中間解析時のデータ : 2022 年 12 月 6 日カットオフ、*3 : 中間解析時のデータ : 2022 年 12
 月 16 日カットオフ、*4 : 層別 Cox 比例ハザードモデルによるプラセボ群との比較、*5 : 層別ロ
 グランク検定

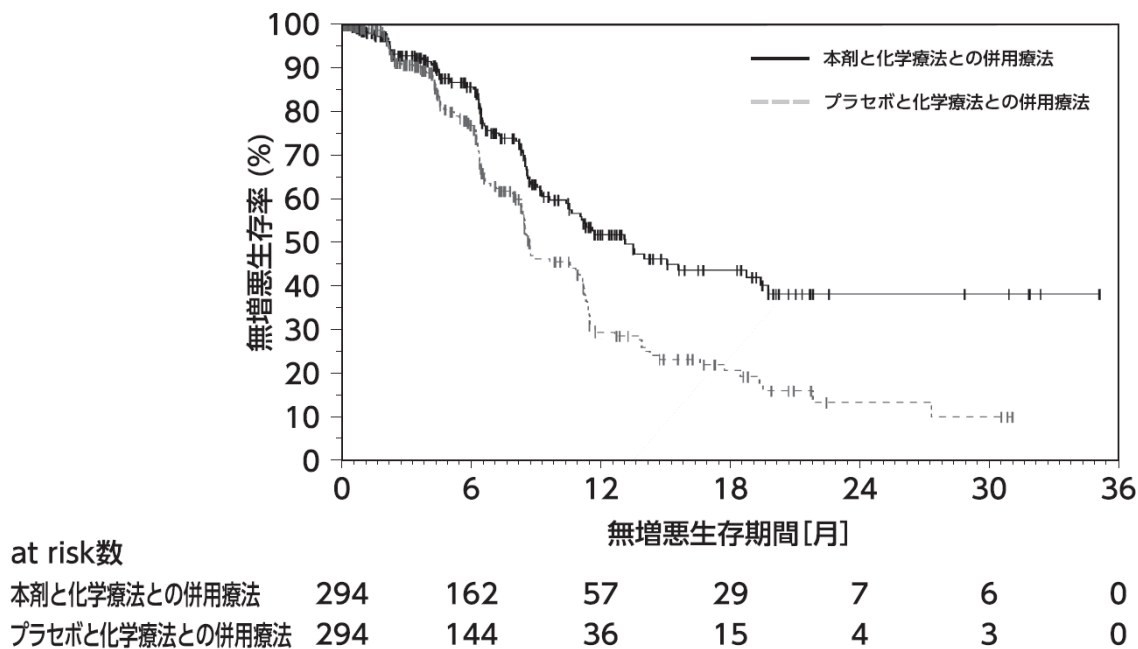


図 3 PFS の Kaplan-Meier 曲線 (NRG-GY018/KEYNOTE-868 試験) (pMMR の患者)

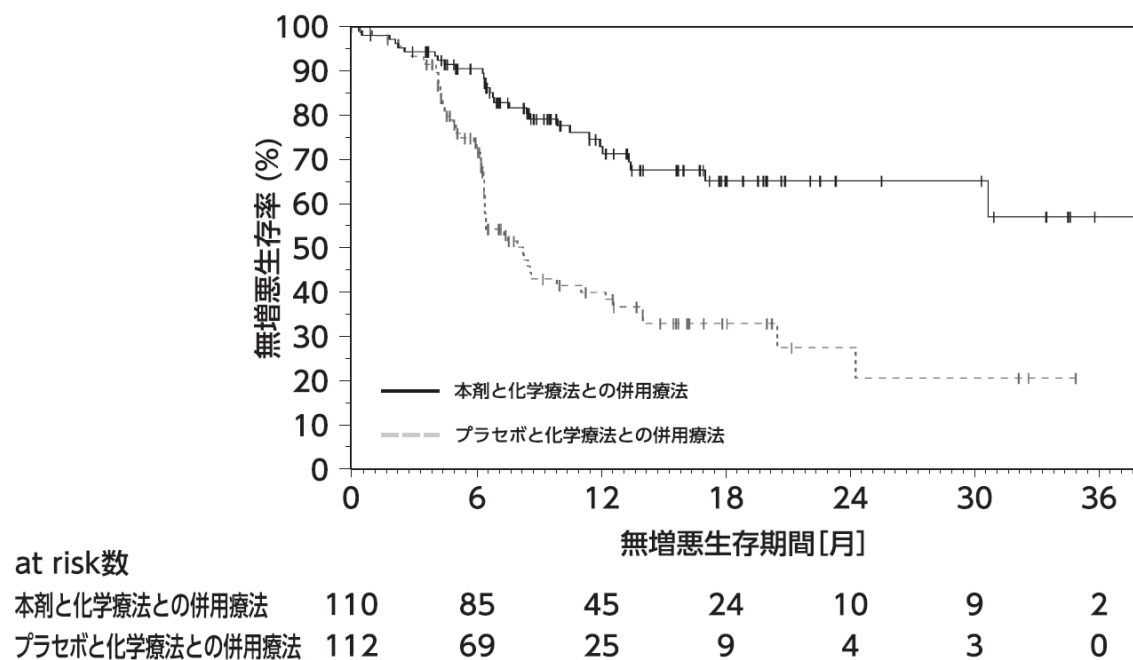


図 4 PFS の Kaplan-Meier 曲線 (NRG-GY018/KEYNOTE-868 試験) (dMMR の患者)

【安全性】

① 国際共同第Ⅲ相試験（KEYNOTE-775／E7080-309 試験）

有害事象は本剤/レンバチニブ群 405/406 例（99.8%）、化学療法群 386/388 例（99.5%）に認められ、治験薬との因果関係が否定できない有害事象は、それぞれ 395/406 例（97.3%）及び 364/388 例（93.8%）に認められた。いずれかの群で発現割合が 5%以上の副作用は下表のとおりであった。

表 3 いずれかの群で発現割合が 5%以上の副作用（KEYNOTE-775／E7080-309 試験）（安全性解析対象集団）

器官別大分類（SOC: System Organ Class） 基本語（PT: Preferred Term） (MedDRA ver.23.1)	例数（%）											
	本剤/レンバチニブ群					化学療法群						
	406 例		388 例			全 Grade		Grade 3-4		Grade 5		
全副作用	395	(97.3)	314	(77.3)	6	(1.5)	364	(93.8)	230	(59.3)	9	(2.3)
血液およびリンパ系障害												
貧血	57	(14.0)	8	(2.0)	0	150	(38.7)	45	(11.6)	0		
発熱性好中球減少症	1	(0.2)	1	(0.2)	0	21	(5.4)	21	(5.4)	0		
白血球減少症	20	(4.9)	0		0	48	(12.4)	27	(7.0)	0		
リンパ球減少症	15	(3.7)	2	(0.5)	0	26	(6.7)	11	(2.8)	0		
好中球減少症	24	(5.9)	4	(1.0)	0	129	(33.2)	96	(24.7)	0		
血小板減少症	33	(8.1)	4	(1.0)	0	22	(5.7)	4	(1.0)	0		
内分泌障害												
甲状腺機能亢進症	42	(10.3)	4	(1.0)	0	1	(0.3)	0		0		
甲状腺機能低下症	222	(54.7)	4	(1.0)	0	0		0		0		
胃腸障害												
腹痛	34	(8.4)	4	(1.0)	0	13	(3.4)	0		0		
上腹部痛	29	(7.1)	0		0	12	(3.1)	0		0		
便秘	36	(8.9)	0		0	53	(13.7)	0		0		
下痢	171	(42.1)	26	(6.4)	0	42	(10.8)	3	(0.8)	0		
口内乾燥	34	(8.4)	0		0	10	(2.6)	0		0		
悪心	158	(38.9)	12	(3.0)	0	157	(40.5)	4	(1.0)	0		
口内炎	70	(17.2)	8	(2.0)	0	46	(11.9)	2	(0.5)	0		
嘔吐	98	(24.1)	10	(2.5)	0	60	(15.5)	7	(1.8)	0		
一般・全身障害および投与部位の状態												
無力症	76	(18.7)	17	(4.2)	0	76	(19.6)	9	(2.3)	0		
疲労	113	(27.8)	15	(3.7)	0	92	(23.7)	12	(3.1)	0		
粘膜の炎症	47	(11.6)	6	(1.5)	0	35	(9.0)	3	(0.8)	0		
発熱	26	(6.4)	1	(0.2)	0	4	(1.0)	0		0		
臨床検査												
アラニンアミノトランスフェラーゼ増加	66	(16.3)	12	(3.0)	0	14	(3.6)	2	(0.5)	0		
アミラーゼ増加	22	(5.4)	6	(1.5)	0	1	(0.3)	0		0		
アスパラギン酸アミノトランスフェラーゼ増加	62	(15.3)	12	(3.0)	0	12	(3.1)	2	(0.5)	0		
血中アルカリホスファターゼ増加	27	(6.7)	4	(1.0)	0	5	(1.3)	2	(0.5)	0		
血中甲状腺刺激ホルモン增加	42	(10.3)	0		0	1	(0.3)	0		0		

器官別大分類 (SOC: System Organ Class) 基本語 (PT: Preferred Term) (MedDRA ver.23.1)	例数 (%)							
	本剤/レンバチニブ群				化学療法群			
	406例				388例			
	全 Grade	Grade 3-4	Grade 5		全 Grade	Grade 3-4	Grade 5	
リバーゼ増加	36 (8.9)	20 (4.9)	0	2 (0.5)	1 (0.3)	0	0	
リンパ球数減少	10 (2.5)	3 (0.7)	0	23 (5.9)	14 (3.6)	0	0	
好中球数減少	17 (4.2)	7 (1.7)	0	93 (24.0)	82 (21.1)	0	0	
血小板数減少	44 (10.8)	7 (1.7)	0	20 (5.2)	3 (0.8)	0	0	
体重減少	91 (22.4)	25 (6.2)	0	7 (1.8)	0	0	0	
白血球数減少	15 (3.7)	4 (1.0)	0	60 (15.5)	41 (10.6)	0	0	
代謝および栄養障害								
食欲減退	151 (37.2)	24 (5.9)	0	65 (16.8)	0	0	0	
高トリグリセリド血症	23 (5.7)	2 (0.5)	0	1 (0.3)	0	0	0	
低マグネシウム血症	39 (9.6)	3 (0.7)	0	12 (3.1)	0	0	0	
筋骨格系および結合組織障害								
関節痛	87 (21.4)	4 (1.0)	0	17 (4.4)	0	0	0	
筋肉痛	54 (13.3)	3 (0.7)	0	13 (3.4)	0	0	0	
四肢痛	21 (5.2)	4 (1.0)	0	9 (2.3)	0	0	0	
神経系障害								
味覚不全	32 (7.9)	0	0	27 (7.0)	0	0	0	
頭痛	55 (13.5)	1 (0.2)	0	14 (3.6)	0	0	0	
末梢性ニューロパシー	9 (2.2)	0	0	22 (5.7)	1 (0.3)	0	0	
腎および尿路障害								
蛋白尿	105 (25.9)	17 (4.2)	0	4 (1.0)	0	0	0	
呼吸器、胸郭および縦隔障害								
発声障害	77 (19.0)	0	0	2 (0.5)	0	0	0	
鼻出血	26 (6.4)	0	0	7 (1.8)	0	0	0	
皮膚および皮下組織障害								
脱毛症	17 (4.2)	0	0	117 (30.2)	2 (0.5)	0	0	
手掌・足底発赤知覚不全 症候群	84 (20.7)	11 (2.7)	0	3 (0.8)	0	0	0	
そう痒症	29 (7.1)	0	0	7 (1.8)	0	0	0	
発疹	50 (12.3)	2 (0.5)	0	6 (1.5)	0	0	0	
血管障害								
高血圧	249 (61.3)	149 (36.7)	0	4 (1.0)	2 (0.5)	0	0	

なお、本剤/レンバチニブ群において間質性肺疾患 5 例 (1.2%) 、大腸炎・小腸炎・重度の下痢 50 例 (12.3%) 、重度の皮膚障害（中毒性表皮壊死融解症、皮膚粘膜眼症候群、多形紅斑、類天疱瘡等）4 例 (1.0%) 、神経障害（ギラン・バレー症候群等）9 例 (2.2%) 、劇症肝炎・肝不全・肝機能障害・肝炎・硬化性胆管炎 109 例 (26.8%) 、甲状腺機能障害 237 例 (58.4%) 、下垂体機能障害 2 例 (0.5%) 、副腎機能障害 4 例 (1.0%) 、1 型糖尿病 3 例 (0.7%) 、腎機能障害（尿細管間質性腎炎、糸球体腎炎等）13 例 (3.2%) 、胰炎 4 例 (1.0%) 、筋炎・横紋筋融解症 2 例 (0.5%) 、重症筋無力症 1 例 (0.2%) 、脳炎・髄膜炎 1 例 (0.2%) 、ぶどう膜炎 3 例 (0.7%) 、心筋炎 1 例 (0.2%) 及び infusion reaction 5 例 (1.2%) が認められた。また、重篤な血液障害（免疫性血小板

減少性紫斑病、溶血性貧血、赤芽球癆、無顆粒球症等）、血球貪食症候群及び結核は認められなかった。本副作用発現状況は関連事象（臨床検査値異常を含む）を含む集計結果を示す。

② 国際共同第Ⅲ相試験（NRG-GY018／KEYNOTE-868 試験）

有害事象は本剤群376/382例（98.4%）、プラセボ群375/377例（99.5%）に認められ、治験薬との因果関係が否定できない有害事象は、それぞれ365/382例（95.5%）及び358/377例（95.0%）に認められた。いずれかの群で発現割合が5%以上の副作用は下表のとおりであった。

有害事象、副作用、安全性検討事項の発現割合はpMMR及びdMMRの両集団を合算して算出した。

表4 いずれかの群で発現割合が5%以上の副作用（NRG-GY018／KEYNOTE-868 試験）（安全性解析対象集団）

器官別大分類（SOC: System Organ Class） 基本語（PT: Preferred Term） (MedDRA ver.26.0)	本剤群						プラセボ群		
	382例			377例					
	全Grade	Grade 3-4	Grade 5	全Grade	Grade 3-4	Grade 5			
全副作用	365 (95.5)	171 (44.8)	1 (0.3)	358 (95.0)	120 (31.8)	2 (0.5)			
血液およびリンパ系障害									
貧血	178 (46.6)	53 (13.9)	0	162 (43.0)	29 (7.7)	0			
好中球減少症	20 (5.2)	12 (3.1)	0	19 (5.0)	8 (2.1)	0			
内分泌障害									
甲状腺機能亢進症	23 (6.0)	0	0	9 (2.4)	0	0			
甲状腺機能低下症	41 (10.7)	0	0	11 (2.9)	0	0			
胃腸障害									
便秘	112 (29.3)	2 (0.5)	0	90 (23.9)	1 (0.3)	0			
下痢	110 (28.8)	5 (1.3)	0	103 (27.3)	4 (1.1)	0			
恶心	146 (38.2)	4 (1.0)	0	129 (34.2)	4 (1.1)	0			
口内炎	31 (8.1)	2 (0.5)	0	15 (4.0)	0	0			
嘔吐	48 (12.6)	2 (0.5)	0	37 (9.8)	4 (1.1)	0			
一般・全身障害および投与部位の状態									
疲労	225 (58.9)	5 (1.3)	0	197 (52.3)	7 (1.9)	0			
感染症および寄生虫症									
尿路感染	19 (5.0)	7 (1.8)	0	3 (0.8)	0	0			
傷害、中毒および処置合併症									
注入に伴う反応	42 (11.0)	3 (0.8)	0	43 (11.4)	5 (1.3)	0			
臨床検査									
アラニンアミノトランスフェラーゼ増加	42 (11.0)	3 (0.8)	0	31 (8.2)	2 (0.5)	0			
アスパラギン酸アミノトランスフェラーゼ増加	40 (10.5)	6 (1.6)	0	18 (4.8)	0	0			
血中アルカリホスファターゼ増加	35 (9.2)	1 (0.3)	0	33 (8.8)	1 (0.3)	0			
血中クレアチニン増加	39 (10.2)	2 (0.5)	0	12 (3.2)	0	0			

器官別大分類（SOC: System Organ Class） 基本語（PT: Preferred Term） (MedDRA ver.26.0)	例数 (%)									
	本剤群				プラセボ群					
	382例		377例		全 Grade	Grade 3-4	Grade 5	全 Grade		
リンパ球数減少	62	(16.2)	15	(3.9)	0	60	(15.9)	13	(3.4)	0
好中球数減少	87	(22.8)	42	(11.0)	0	81	(21.5)	39	(10.3)	0
血小板数減少	93	(24.3)	14	(3.7)	0	77	(20.4)	7	(1.9)	0
体重減少	25	(6.5)	1	(0.3)	0	16	(4.2)	1	(0.3)	0
白血球数減少	97	(25.4)	26	(6.8)	0	107	(28.4)	23	(6.1)	0
代謝および栄養障害										
食欲減退	66	(17.3)	1	(0.3)	0	65	(17.2)	2	(0.5)	0
高血糖	24	(6.3)	7	(1.8)	0	16	(4.2)	0	0	0
低アルブミン血症	22	(5.8)	1	(0.3)	0	15	(4.0)	0	0	0
低カリウム血症	31	(8.1)	3	(0.8)	0	39	(10.3)	11	(2.9)	0
低マグネシウム血症	41	(10.7)	2	(0.5)	0	34	(9.0)	0	0	0
低ナトリウム血症	32	(8.4)	4	(1.0)	0	14	(3.7)	1	(0.3)	0
筋骨格系および結合組織障害										
関節痛	80	(20.9)	3	(0.8)	0	97	(25.7)	1	(0.3)	0
骨痛	25	(6.5)	1	(0.3)	0	26	(6.9)	0	0	0
筋力低下	25	(6.5)	0	0	0	20	(5.3)	3	(0.8)	0
筋肉痛	61	(16.0)	2	(0.5)	0	52	(13.8)	4	(1.1)	0
四肢痛	37	(9.7)	2	(0.5)	0	26	(6.9)	0	0	0
神経系障害										
浮動性めまい	30	(7.9)	1	(0.3)	0	28	(7.4)	0	0	0
味覚不全	26	(6.8)	0	0	0	29	(7.7)	0	0	0
頭痛	32	(8.4)	1	(0.3)	0	22	(5.8)	0	0	0
末梢性ニューロパシー	98	(25.7)	3	(0.8)	0	86	(22.8)	0	0	0
錯覚	27	(7.1)	1	(0.3)	0	27	(7.2)	0	0	0
末梢性感覚ニューロパシー	117	(30.6)	4	(1.0)	0	113	(30.0)	2	(0.5)	0
呼吸器、胸郭および縦隔障害										
咳嗽	21	(5.5)	0	0	5	(1.3)	0	0	0	0
呼吸困難	34	(8.9)	2	(0.5)	0	28	(7.4)	0	0	0
皮膚および皮下組織障害										
脱毛症	163	(42.7)	0	0	167	(44.3)	0	0	0	0
そう痒症	47	(12.3)	1	(0.3)	0	34	(9.0)	2	(0.5)	0
発疹	44	(11.5)	3	(0.8)	0	25	(6.6)	3	(0.8)	0
斑状丘疹状皮疹	43	(11.3)	6	(1.6)	0	17	(4.5)	2	(0.5)	0

なお、本剤群において間質性肺疾患4例（1.0%）、大腸炎・小腸炎・重度の下痢11例（2.9%）、神経障害（ギラン・バレー症候群等）98例（25.7%）、劇症肝炎・肝不全・肝機能障害・肝炎・硬化性胆管炎91例（23.8%）、甲状腺機能障害54例（14.1%）、下垂体機能障害2例（0.5%）、副腎機能障害3例（0.8%）、1型糖尿病1例（0.3%）、腎機能障害（尿細管間質性腎炎、糸球体腎炎等）4例（1.0%）、膵炎1例（0.3%）、筋炎・横紋筋融解症2例（0.5%）、重症筋無力症1例（0.3%）、脳炎・髄膜炎・脊髄炎1

例（0.3%）、ぶどう膜炎2例（0.5%）、心筋炎1例（0.3%）及びinfusion reaction 52例（13.6%）が認められた。また、重度の皮膚障害（中毒性表皮壊死融解症、皮膚粘膜眼症候群、多形紅斑、類天疱瘡等）、重篤な血液障害（免疫性血小板減少性紫斑病、溶血性貧血、赤芽球癆、無顆粒球症等）、重度の胃炎、血球貪食症候群及び結核は認められなかった。本副作用発現状況は関連事象（臨床検査値異常を含む）を含む集計結果を示す。

【用法・用量】

本剤の母集団薬物動態モデルを利用したシミュレーションにより、本剤 200 mg を Q3W、400 mg を Q6W 又は 10 mg/kg（体重）を 2 週間間隔（以下「Q2W」という。）で投与した際の本剤の血清中濃度が検討された。その結果、本剤 400 mg を Q6W で投与した際の本剤の定常状態における平均血清中濃度（以下「 $C_{avg,ss}$ 」という。）は、本剤 200 mg を Q3W で投与した際の $C_{avg,ss}$ と類似すると予測された（下表）。また、本剤 400 mg を Q6W で投与した際の本剤の定常状態における最高血清中濃度（以下「 $C_{max,ss}$ 」という。）は、本剤 200 mg を Q3W で投与した際の $C_{max,ss}$ と比較して高値を示すと予測されたものの、日本人患者において忍容性が確認されている用法・用量である本剤 10 mg/kg（体重）を Q2W で投与した際の $C_{max,ss}$ と比較して低値を示すと予測された（下表）。

さらに、悪性黒色腫患者を対象に本剤 400 mg を Q6W で投与した海外第 I 相試験（KEYNOTE-555 試験）より得られた実測値に基づく薬物動態パラメータは、シミュレーションにより予測した薬物動態パラメータと類似した（下表）。加えて、複数の癌腫における臨床試験成績に基づき、本剤の曝露量と有効性又は安全性との関連を検討する曝露一反応モデルが構築され、本剤 200 mg を Q3W 又は 400 mg を Q6W で投与した際の曝露量と有効性又は安全性との関連について検討された結果、上記の用法・用量の間で有効性及び安全性に明確な差異はないと予測された。

表 5 本剤の薬物動態パラメータ

用法・用量	C_{max} ($\mu\text{g}/\text{mL}$)	C_{avg} ($\mu\text{g}/\text{mL}$)	C_{min} ($\mu\text{g}/\text{mL}$)	$C_{max,ss}$ ($\mu\text{g}/\text{mL}$)	$C_{avg,ss}$ ($\mu\text{g}/\text{mL}$)	$C_{min,ss}$ ($\mu\text{g}/\text{mL}$)
200 mg Q3W [†]	59.1 (58.5, 59.7)	27.9 (27.7, 28.1)	18.1 (17.8, 18.3)	92.8 (91.7, 94.1)	50.4 (49.8, 51.0)	30.9 (30.5, 31.4)
400 mg Q6W [†]	123 (122, 124)	32.4 (32.0, 32.7)	10.6 (10.4, 10.8)	148 (146, 149)	50.7 (50.1, 51.3)	20.3 (19.8, 20.9)
400 mg Q6W (実測値)	136.0 [‡] (135.6, 136.4)	NA	14.9 [§] (14.4, 15.4)	NA	NA	NA
10 mg/kg Q2W [†]	220 (218, 223)	144 (143, 145)	119 (117, 121)	428 (424, 433)	279 (276, 282)	197 (193, 200)

† : n=2,993、100 回のシミュレーションにより算出された幾何平均値の中央値（2.5%点, 97.5%点）、 C_{max} ：初回投与後の最高血清中濃度、 C_{avg} ：初回投与後の平均血清中濃度、 C_{min} ：初回投与後（サイクル 2 投与前）の最低血清中濃度、 $C_{max,ss}$ ：定常状態における最高血清中濃度、 $C_{avg,ss}$ ：定常状態における平均血清中濃度、 $C_{min,ss}$ ：定常状態における最低血清中濃度

‡ : 56 例の幾何平均値（95%信頼区間）

§ : 41 例の幾何平均値（95%信頼区間）

NA : 該当なし

4. 施設について

本剤の投与が適切な患者を診断・特定し、本剤の投与により重篤な副作用を発現した際に対応することが必要なため、以下の①～③のすべてを満たす施設において使用するべきである。

① 施設について

①-1 下記の（1）～（5）のいずれかに該当する施設であること。

- (1) 厚生労働大臣が指定するがん診療連携拠点病院等（都道府県がん診療連携拠点病院、地域がん診療連携拠点病院、地域がん診療病院など）
- (2) 特定機能病院
- (3) 都道府県知事が指定するがん診療連携病院（がん診療連携指定病院、がん診療連携協力病院、がん診療連携推進病院など）
- (4) 外来化学療法室を設置し、外来腫瘍化学療法診療料1、外来腫瘍化学療法診療料2又は外来腫瘍化学療法診療料3の施設基準に係る届出を行っている施設
- (5) 抗悪性腫瘍剤処方管理加算の施設基準に係る届出を行っている施設

①-2 子宮体癌の化学療法及び副作用発現時の対応に十分な知識と経験を持つ医師（下表のいずれかに該当する医師）が、当該診療科の本剤に関する治療の責任者として配置されていること。

表

- | |
|---|
| <ul style="list-style-type: none">• 医師免許取得後2年の初期研修を修了した後に5年以上のがん治療の臨床研修を行っていること。うち、2年以上は、がん薬物療法を主とした臨床腫瘍学の研修を行っていること。• 医師免許取得後2年の初期研修を修了した後に4年以上の臨床経験を有していること。うち、3年以上は、婦人科腫瘍のがん薬物療法を含むがん治療の臨床研修を行っていること。 |
|---|

② 院内の医薬品情報管理の体制について

医薬品情報管理に従事する専任者が配置され、製薬企業からの情報窓口、有効性・安全性等薬学的情報の管理及び医師等に対する情報提供、有害事象が発生した場合の報告業務、等が速やかに行われる体制が整っていること。

③ 副作用への対応について

③-1 施設体制に関する要件

間質性肺疾患等の重篤な副作用が発生した際に、24 時間診療体制の下、当該施設又は連携施設において、発現した副作用に応じて入院管理及び CT 等の副作用の鑑別に必要な検査の結果が当日中に得られ、直ちに対応可能な体制が整っていること。

③-2 医療従事者による有害事象対応に関する要件

がん診療に携わる専門的な知識及び技能を有する医療従事者が副作用モニタリングを含めた苦痛のスクリーニングを行い主治医と情報を共有できるチーム医療体制が整備されていること。なお、整備体制について、がん患者とその家族に十分に周知されていること。

③-3 副作用の診断や対応について

副作用（間質性肺疾患に加え、大腸炎・小腸炎・重度の下痢、劇症肝炎・肝不全・肝機能障害・肝炎・硬化性胆管炎、腎機能障害（尿細管間質性腎炎、糸球体腎炎等）、内分泌障害（下垂体機能障害、甲状腺機能障害、副腎機能障害）、1型糖尿病、ぶどう膜炎、筋炎・横紋筋融解症、胰炎、胰外分泌機能不全、重度の皮膚障害（中毒性表皮壞死融解症、皮膚粘膜眼症候群、多形紅斑、類天疱瘡等）、infusion reaction、脳炎・髄膜炎・脊髄炎、重症筋無力症、神経障害（ギラン・バレー症候群等）、心筋炎、重篤な血液障害（免疫性血小板減少性紫斑病、溶血性貧血、赤芽球瘍、無顆粒球症等）、重度の胃炎、血管炎、血球貪食症候群、結核等）に対して、当該施設又は近隣医療機関の専門性を有する医師と連携し（副作用の診断や対応について指導及び支援を受けられる条件にあること）、直ちに適切な処置ができる体制が整っていること。

5. 投与対象となる患者

【有効性に関する事項】

- ① プラチナ製剤を含むがん化学療法後に増悪した切除不能な進行・再発の子宮体癌患者において、本剤とレンバチニブメシル酸塩との併用投与で有効性が示されている。
- ② 化学療法歴のない進行・再発の子宮体癌患者において、本剤とパクリタキセル及びカルボプラチントとの併用投与及びその後の本剤単独投与の有効性が示されている。
- ③ 下記に該当する患者に対する本剤の投与及び使用方法については、本剤の有効性が確立されておらず、本剤の投与対象とならない。
- FIGO 分類 I 期及び II 期の患者
 - ①又は②で本剤の有効性が示されていない他の抗悪性腫瘍剤との併用投与
 - 化学療法歴のない進行・再発の子宮体癌患者に対する本剤とレンバチニブメシル酸塩との併用投与
 - 術後補助療法

【安全性に関する事項】

- ① 下記に該当する患者については本剤の投与が禁忌とされていることから、投与を行わないこと。
- 本剤の成分に対し過敏症の既往歴のある患者
- ② 治験前の評価において下記に該当する患者については、本剤の投与は推奨されないが、他の治療選択肢がない場合に限り、慎重に本剤を使用することを考慮できる。
- 間質性肺疾患の合併又は既往のある患者
 - 胸部画像検査で間質影を認める患者及び活動性の放射線肺臓炎や感染性肺炎等の肺に炎症性変化がみられる患者
 - 自己免疫疾患の合併、又は慢性的な若しくは再発性の自己免疫疾患の既往歴のある患者
 - 臓器移植歴（造血幹細胞移植歴を含む）のある患者
 - 結核の感染又は既往を有する患者
 - ECOG Performance Status 3-4^(注1) の患者

(注1) ECOG の Performance Status (PS)

Score	定義
0	全く問題なく活動できる。発病前と同じ日常生活が制限なく行える。
1	肉体的に激しい活動は制限されるが、歩行可能で、軽作業や座っての作業は行うことができる。 例：軽い家事、事務作業
2	歩行可能で自分の身の回りのことはすべて可能だが作業はできない。日中の 50%以上はベッド外で過ごす。
3	限られた自分の身の回りのことしかできない。日中の 50%以上をベッドか椅子で過ごす。
4	全く動けない。自分の身の回りのことは全くできない。完全にベッドか椅子で過ごす。

6. 投与に際して留意すべき事項

- ① 添付文書等に加え、製造販売業者が提供する資料等に基づき本剤の特性及び適正使用のために必要な情報を十分に理解してから使用すること。
- ② 治療開始に先立ち、患者又はその家族に有効性及び危険性を十分説明し、同意を得てから投与すること。
- ③ 主な副作用のマネジメントについて
 - 間質性肺疾患があらわれることがあるので、本剤の投与にあたっては、初期症状（息切れ、呼吸困難、咳嗽等）の確認及び胸部 X 線検査の実施等、観察を十分に行うこと。また、必要に応じて胸部 CT、血清マーカー等の検査を実施すること。
 - infusion reaction があらわれることがある。infusion reaction が認められた場合には、適切な処置を行うとともに、症状が回復するまで患者の状態を十分に観察すること。
 - 甲状腺機能障害、下垂体機能障害及び副腎機能障害があらわれることがあるので、本剤の投与開始前及び投与期間中は定期的に内分泌機能検査（TSH、遊離 T3、遊離 T4、ACTH、血中コルチゾール等の測定）を実施すること。
 - 劇症肝炎、肝不全、肝機能障害、肝炎及び硬化性胆管炎があらわれることがあるので、本剤の投与開始前及び投与期間中は定期的に肝機能検査（AST、ALT、γ-GTP、Al-P、ビリルビン等の測定）を実施すること。
 - ぶどう膜炎（虹彩炎及び虹彩毛様体炎を含む）等の重篤な眼障害があらわれることがあるので、定期的に眼の異常の有無を確認すること。また、眼の異常が認められた場合には、速やかに医療機関を受診するよう患者を指導すること。
 - 本剤の投与により、過度の免疫反応に起因すると考えられる様々な疾患や病態があらわれることがある。異常が認められた場合には、発現した事象に応じた専門的な知識と経験を持つ医師と連携して適切な鑑別診断を行い、過度の免疫反応による副作用が疑われる場合には、本剤の休薬又は中止、及び副腎皮質ホルモン剤の投与等を考慮すること。なお、副腎皮質ホルモンの投与により副作用の改善が認められない場合には、副腎皮質ホルモン以外の免疫抑制剤の追加も考慮すること。
 - 投与終了後、数週間から数カ月経過してから副作用が発現することがあるため、本剤の投与終了後にも副作用の発現に十分に注意すること。
 - 1 型糖尿病（劇症 1 型糖尿病を含む）があらわれ、糖尿病性ケトアシドーシスに至ることがあるので、口渴、悪心、嘔吐等の症状の発現や血糖値の上昇に十分注意すること。1 型糖尿病が疑われた場合には投与を中止し、インスリン製剤の投与等の適切な処置を行うこと。
- ④ 本剤の臨床試験において、KEYNOTE-775／E7080-309 試験では無作為割付けから 8 週間ごと（臨床的に必要な場合はより頻回）に有効性の評価を行っていたこと、及び NRG-GY018／KEYNOTE-868 試験では最初の 9 カ月は 9 週間ごと、その後は 12 週間ごとに有効性の評価を行っていたことを参考に、本剤投与中は定期的に画像検

査等で効果の確認を行うこと。