

事 務 連 絡
令和5年11月24日

別記関係団体 御中

厚生労働省保険局医療課

デュルバルマブ（遺伝子組換え）製剤の医薬品医療機器法上の
用法及び用量の一部変更について

標記について、別添のとおり地方厚生（支）局医療課長、都道府県民生主管部（局）国民健康保険主管課（部）長及び都道府県後期高齢者医療主管部（局）後期高齢者医療主管課（部）長あて通知しましたのでお知らせいたします。

[別記]

公益社団法人 日本医師会
公益社団法人 日本歯科医師会
公益社団法人 日本薬剤師会
一般社団法人 日本病院会
公益社団法人 全日本病院協会
公益社団法人 日本精神科病院協会
一般社団法人 日本医療法人協会
公益社団法人 全国自治体病院協議会
一般社団法人 日本私立医科大学協会
一般社団法人 日本私立歯科大学協会
一般社団法人 日本病院薬剤師会
公益社団法人 日本看護協会
一般社団法人 全国訪問看護事業協会
公益財団法人 日本訪問看護財団
一般社団法人 日本慢性期医療協会
公益社団法人 国民健康保険中央会
公益財団法人 日本医療保険事務協会
独立行政法人 国立病院機構本部企画経営部
国立研究開発法人 国立がん研究センター
国立研究開発法人 国立循環器病研究センター
国立研究開発法人 国立精神・神経医療研究センター
国立研究開発法人 国立国際医療研究センター
国立研究開発法人 国立成育医療研究センター
国立研究開発法人 国立長寿医療研究センター
独立行政法人 地域医療機能推進機構
独立行政法人 労働者健康安全機構
健康保険組合連合会
全国健康保険協会
社会保険診療報酬支払基金
各都道府県後期高齢者医療広域連合（47カ所）
財務省主計局給与共済課
文部科学省高等教育局医学教育課
文部科学省初等中等教育局財務課
文部科学省高等教育局私学部私学行政課
総務省自治行政局公務員部福利課
総務省自治財政局地域企業経営企画室
警察庁長官官房教養厚生課
防衛省人事教育局
大臣官房地方課
医政局医療経営支援課
保険局保険課
労働基準局補償課
労働基準局労災管理課

保医発1124第1号
令和5年11月24日

地方厚生（支）局医療課長
都道府県民生主管部（局）
国民健康保険主管課（部）長
都道府県後期高齢者医療主管部（局）
後期高齢者医療主管課（部）長

} 殿

厚生労働省保険局医療課長
（公印省略）

デュルバルマブ（遺伝子組換え）製剤の医薬品医療機器法上の
用法及び用量の一部変更について

デュルバルマブ（遺伝子組換え）製剤（販売名：イミフィンジ点滴静注 120mg 及び同点滴静注 500mg）については、令和5年11月24日付けで、医薬品、医療機器等の品質、有効性及び安全性の確保に関する法律（昭和35年法律第145号）第14条第9項の規定に基づき、承認事項の一部変更承認がなされ、下記のとおり「切除不能な局所進行の非小細胞肺癌における根治的化学放射線療法後の維持療法」に係る用法及び用量が変更されましたので、貴管下の保険医療機関、審査支払機関等に対して周知徹底をお願いいたします。

また、別添のとおり、「デュルバルマブ（遺伝子組換え）製剤の使用にあたっての留意事項について」（令和5年11月24日付け医薬薬審発1124第1号）が通知されておりますので、併せてお知らせいたします。

記

1. 切除不能な局所進行の非小細胞肺癌における根治的化学放射線療法後の維持療法

通常、成人にはデュルバルマブ（遺伝子組換え）として、1回 1500mg を4週間間隔で60分間以上かけて点滴静注する。投与期間は12カ月間までとする。ただし、体重30kg以下の場合の1回投与量は20mg/kg（体重）とする。

医薬薬審発 1124 第 1 号
令和 5 年 11 月 24 日

各

都 道 府 県
保健所設置市
特 別 区

 衛生主管部（局）長 殿

厚生労働省医薬局医薬品審査管理課長
(公 印 省 略)

デュルバルマブ（遺伝子組換え）製剤の使用にあたっての留意事項について

デュルバルマブ（遺伝子組換え）製剤（販売名：イミフィンジ点滴静注 120mg、同点滴静注 500mg、以下「本剤」という。）については、本日、承認事項一部変更承認を行ったところです。

本剤の使用にあたっては、特に下記の点について留意されるよう、貴管下の医療機関に対する周知をお願いします。

なお、本通知の写しについて、別記の関係団体宛てに連絡するので、念のため申し添えます。

記

1. 今回の承認事項一部変更承認において、本剤の「切除不能な局所進行の非小細胞肺癌における根治的化学放射線療法後の維持療法」に関する用法及び用量を「1回 10mg/kg（体重）を2週間間隔」から「1回 1500mg を4週間間隔」に改め、「ただし、体重 30kg 以下の場合の1回投与量は 20mg/kg（体重）とする」を追加したこと（別紙の新旧対照表参照）。
2. 今回の承認事項一部変更承認に伴う本剤の電子化された添付文書の改訂については、製造販売業者に対し、本日から遅くとも令和5年12月31日までに医療機関等に対する周知を徹底するよう指示したこと。

改訂後	改訂前
<p>【用法及び用量】</p> <p>〈切除不能な局所進行の非小細胞肺癌における根治的 化学放射線療法後の維持療法〉</p> <p>通常、成人にはデュルバルマブ（遺伝子組換え）として、 1回 <u>1500mg</u> を4週間間隔で60分間以上かけて点滴静注す る。投与期間は12カ月間までとする。<u>ただし、体重30kg</u> <u>以下の場合の1回投与量は20mg/kg（体重）とする。</u></p> <p>〈切除不能な進行・再発の非小細胞肺癌〉</p> <p>トレメリムマブ（遺伝子組換え）及び白金系抗悪性腫瘍剤 を含む他の抗悪性腫瘍剤との併用において、通常、成人に はデュルバルマブ（遺伝子組換え）として、1回1500mgを 3週間間隔で4回、60分間以上かけて点滴静注する。その 後、デュルバルマブ（遺伝子組換え）として、1回1500mg を4週間間隔で60分間以上かけて点滴静注する。ただし、 体重30kg以下の場合の1回投与量は20mg/kg（体重）とす る。</p> <p>〈進展型小細胞肺癌〉</p> <p>白金系抗悪性腫瘍剤及びエトポシドとの併用において、通 常、成人にはデュルバルマブ（遺伝子組換え）として、1 回1500mgを3週間間隔で4回、60分間以上かけて点滴静 注する。その後、デュルバルマブ（遺伝子組換え）として、 1回1500mgを4週間間隔で60分間以上かけて点滴静注す る。ただし、体重30kg以下の場合の1回投与量は20mg/kg （体重）とする。</p> <p>〈切除不能な肝細胞癌〉</p> <p>通常、成人にはデュルバルマブ（遺伝子組換え）として、 1回1500mgを4週間間隔で60分間以上かけて点滴静注す る。ただし、体重30kg以下の場合の1回投与量は20mg/kg （体重）とする。</p> <p>〈治癒切除不能な胆道癌〉</p> <p>ゲムシタビン塩酸塩及びシスプラチンとの併用において、 通常、成人にはデュルバルマブ（遺伝子組換え）として、 3週間間隔で、1回1500mgを60分間以上かけて点滴静注 する。3週間間隔での繰り返し投与後、デュルバルマブ（遺</p>	<p>【用法及び用量】</p> <p>〈切除不能な局所進行の非小細胞肺癌における根治的 化学放射線療法後の維持療法〉</p> <p>通常、成人にはデュルバルマブ（遺伝子組換え）として、 1回 <u>10mg/kg（体重）</u> を2週間間隔で60分間以上かけて点 滴静注する。<u>ただし、投与期間は12カ月間までとする。</u></p> <p>〈切除不能な進行・再発の非小細胞肺癌〉</p> <p>トレメリムマブ（遺伝子組換え）及び白金系抗悪性腫瘍剤 を含む他の抗悪性腫瘍剤との併用において、通常、成人に はデュルバルマブ（遺伝子組換え）として、1回1500mgを 3週間間隔で4回、60分間以上かけて点滴静注する。その 後、デュルバルマブ（遺伝子組換え）として、1回1500mg を4週間間隔で60分間以上かけて点滴静注する。ただし、 体重30kg以下の場合の1回投与量は20mg/kg（体重）とす る。</p> <p>〈進展型小細胞肺癌〉</p> <p>白金系抗悪性腫瘍剤及びエトポシドとの併用において、通 常、成人にはデュルバルマブ（遺伝子組換え）として、1 回1500mgを3週間間隔で4回、60分間以上かけて点滴静 注する。その後、デュルバルマブ（遺伝子組換え）として、 1回1500mgを4週間間隔で60分間以上かけて点滴静注す る。ただし、体重30kg以下の場合の1回投与量は20mg/kg （体重）とする。</p> <p>〈切除不能な肝細胞癌〉</p> <p>通常、成人にはデュルバルマブ（遺伝子組換え）として、 1回1500mgを4週間間隔で60分間以上かけて点滴静注す る。ただし、体重30kg以下の場合の1回投与量は20mg/kg （体重）とする。</p> <p>〈治癒切除不能な胆道癌〉</p> <p>ゲムシタビン塩酸塩及びシスプラチンとの併用において、 通常、成人にはデュルバルマブ（遺伝子組換え）として、 3週間間隔で、1回1500mgを60分間以上かけて点滴静注 する。3週間間隔での繰り返し投与後、デュルバルマブ（遺</p>

伝子組換え)として、1回 1500mg を4週間間隔で60分間以上かけて点滴静注する。ただし、体重 30kg 以下の場合の1回投与量は20mg/kg (体重)とする。	伝子組換え)として、1回 1500mg を4週間間隔で60分間以上かけて点滴静注する。ただし、体重 30kg 以下の場合の1回投与量は20mg/kg (体重)とする。
---	---

(下線部は今回の承認事項一部変更承認における変更箇所)

別記

公益社団法人 日本医師会

一般社団法人 日本癌治療学会

公益社団法人 日本臨床腫瘍学会

特定非営利活動法人 日本肺癌学会

一般社団法人 日本呼吸器学会

一般社団法人 日本内科学会

公益社団法人 日本薬剤師会

一般社団法人 日本病院薬剤師会

一般社団法人 日本臨床腫瘍薬学会

アストラゼネカ株式会社

独立行政法人 医薬品医療機器総合機構

各地方厚生局