

日 薬 情 発 第 65 号
令 和 7 年 7 月 2 日

都道府県薬剤師会担当役員殿

日本薬剤師会
副会長 川上 純一

チスレリズマブ（遺伝子組換え）製剤の最適使用推進ガイドライン
(食道癌) の一部改正について

平素より、本会会務に格別のご高配を賜り厚く御礼申し上げます。
標記につきまして、厚生労働省医薬局医薬品審査管理課から別添のとおり連絡がありましたのでお知らせいたします。
チスレリズマブ（遺伝子組換え）製剤を食道癌に対して使用する際の留意事項については、最適使用推進ガイドラインとして令和7年5月20日付け日薬情発第38号にてお知らせしたところですが、今般、同ガイドラインが一部改正されたとのことです。

つきましては、貴会会員にご周知くださいますようお願い申し上げます。

事務連絡
令和7年7月1日

各関係団体 御中

厚生労働省医薬局医薬品審査管理課

チスレリズマブ（遺伝子組換え）製剤の最適使用推進ガイドライン（食道癌）の一部改正について

今般、標記について、別添写しのとおり都道府県、保健所設置市及び特別区の衛生主管部（局）長宛て通知しましたので、御了知の上、関係者への周知方よろしくお願いします。



医薬薬審発 0701 第 1 号
令和 7 年 7 月 1 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)

チスレリズマブ（遺伝子組換え）製剤の最適使用推進ガイドライン（食道癌）の一部改正について

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、革新的医薬品の使用の最適化推進を図ることが盛り込まれたことを受けて、革新的医薬品を真に必要な患者に提供することを目的に「最適使用推進ガイドライン」を作成することとしています。

チスレリズマブ（遺伝子組換え）製剤を食道癌に対して使用する際の留意事項については、「チスレリズマブ（遺伝子組換え）製剤の最適使用推進ガイドライン（食道癌）について」（令和 7 年 5 月 20 日付け医薬薬審発 0520 第 1 号厚生労働省医薬局医薬品審査管理課長通知）により、「最適使用推進ガイドライン」として示してきたところです。

今般、チスレリズマブ（遺伝子組換え）製剤について、製造販売業者の社名が「BeiGene Japan 合同会社」から「ビーワン・メディシンズ合同会社」に変更されたことを踏まえ、当該最適使用推進ガイドラインを、別紙のとおり改正いたしましたので、貴管内の医療機関及び薬局に対する周知をお願いします。改正後の最適使用推進ガイドラインは、別添のとおりです。

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

別紙

食道癌の最適使用推進ガイドラインの改訂箇所（新旧対照表）

（傍縫部は改正部分）

新	旧
1. はじめに (略) 製造販売業者：ビーワン・メディシンズ合同会社	1. はじめに (略) 製造販売業者：Beigene Japan 合同会社

別添

最適使用推進ガイドライン
チスレリズマブ（遺伝子組換え）

～食道癌～

令和7年5月（令和7年7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	P13
5. 投与対象となる患者	P15
6. 投与に際して留意すべき事項	P16

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特定非営利活動法人日本食道学会の協力のもと作成した。

対象となる医薬品：チスレリズマブ（遺伝子組換え）

対象となる効能又は効果：根治切除不能な進行・再発の食道癌

対象となる用法及び用量：フルオロウラシル及びシスプラチンとの併用において、通常、成人には、チスレリズマブ（遺伝子組換え）として、1 回 200 mg を 3 週間間隔で 60 分かけて点滴静注する。がん化学療法後に増悪した根治切除不能な進行・再発の食道癌に対しては、本剤を単独投与することもできる。なお、初回投与の忍容性が良好であれば、2 回目以降の投与時間は 30 分まで短縮できる。

製造販売業者：ビーワン・メディシンズ合同会社

2. 本剤の特徴、作用機序

チスレリズマブ（遺伝子組換え）（以下、「本剤」という。）は、ヒト programmed cell death-1（以下、「PD-1」）に対する IgG4 サブクラスのヒト化モノクローナル抗体である。

PD-1 は、抗原提示細胞に発現する PD-1 リガンド（CD274（PD-L1）及び CD273（PD-L2））と結合し、免疫応答を負に制御すると考えられている（Immunol Rev 2010; 236: 219-42）。また、PD-L1 及び PD-L2 は、種々の腫瘍組織に発現していることが報告されており（Nat Rev Immunol 2008; 8: 467-77）、PD-1/PD-L1 経路は、腫瘍細胞が抗原特異的な T 細胞からの攻撃等を回避する機序の一つとして考えられている。

本剤は、PD-1 の細胞外領域（PD-1 リガンド結合領域）に結合し、PD-1 とそのリガンドである PD-L1 及び PD-L2 との結合を阻害することにより、がん抗原特異的な T 細胞の活性化及びがん細胞に対する細胞傷害活性を増強することで、腫瘍の増殖を抑制すると考えられている。

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

根治切除不能な進行・再発の食道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（BGB-A317-306 試験）

化学療法歴のない根治切除不能な進行・再発の食道扁平上皮癌患者 649 例（日本人 66 例を含む）を対象に、治験担当医師が選択した化学療法（以下、「ICC^{*1}」という。）併用下で、本剤 200 mg 3 週間間隔（以下、「Q3W」）という。）投与（326 例）とプラセボ（323 例）の有効性及び安全性を比較することを目的とした無作為化二重盲検比較試験を実施した。

主要評価項目である全生存期間（以下、「OS」）という。（中央値 [95%信頼区間]）の中間解析結果は、本剤と ICC との併用（以下、「本剤/ICC」）という。）群で 17.2 [15.8, 20.1] カ月、プラセボと ICC との併用（以下、「プラセボ/ICC」）という。）群で 10.6 [9.3, 12.1] カ月であり、本剤/ICC 群はプラセボ/ICC 群に対して統計学的に有意な延長を示した（ハザード比 [95%信頼区間] : 0.66 [0.54, 0.80], p < 0.0001（片側）[層別 log-rank 検定]）。

*1 : ICC として、フルオロウラシル（以下、「5-FU」）という。）とシスプラチニン（以下、「CDDP」）いう。）との併用、5-FU とオキサリプラチニン（以下、「L-OHP」）という。）との併用、カペシタビンと CDDP との併用、カペシタビンと L-OHP との併用、パクリタキセル（以下、「PTX」）という。）と CDDP との併用、PTX と L-OHP との併用が設定された。なお、本邦では 5-FU と CDDP との併用のみが選択された。また、各薬剤の用法・用量は以下のとおりとされた。

用法・用量	
CDDP	5-FU 又はカペシタビンと併用する場合、60～80 mg/m ² を Q3W で静脈内投与。 PTX と併用する場合、3 週間を 1 サイクルとして、60～80 mg/m ² を各サイクルの第 1 若しくは 2 日目、又は第 1～3 日目に分割 [*] して静脈内投与
L-OHP	130 mg/m ² を Q3W で静脈内投与
5-FU	3 週間を 1 サイクルとして、750～800 mg/m ² を各サイクルの第 1～5 日目に Q3W で静脈内投与
カペシタビン	3 週間を 1 サイクルとして、1 回 1,000 mg/m ² を各サイクルの第 1～14 日目に BID で経口投与
PTX	175 mg/m ² を Q3W で静脈内投与

BID:1 日 2 回、*: 各サイクルにおける総投与量は 60～80 mg/m² とされた。

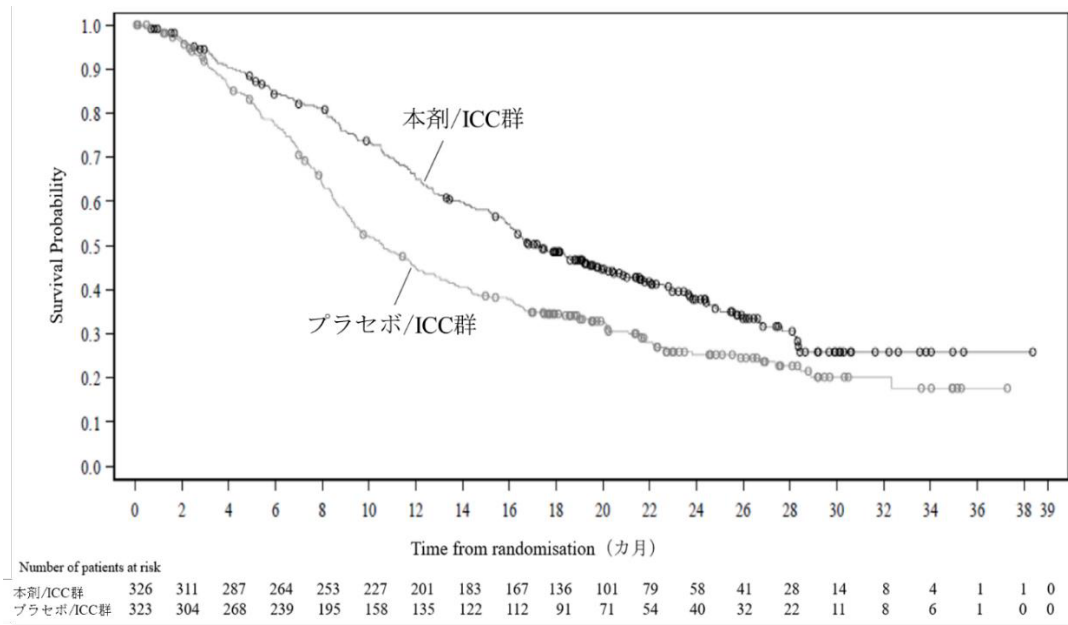


図1 OS の中間解析時の Kaplan-Meier 曲線（306 試験、ITT 集団、2022 年 2 月 28 日データカットオフ）

(PD-L1 発現状況別の有効性)

国際共同第III相試験（BGB-A317-306 試験）に組み入れられた患者のうち、腫瘍組織検体における PD-L1 の発現状況（TAP）に関する情報が得られた一部の患者のデータに基づき、PD-L1 発現状況別に探索的に解析を行った有効性及び安全性の結果は以下のとおりであった。

本剤/ICC 群の OS に関して、TAP が ≥ 5 の患者集団と比較して、TAP < 5 の患者集団では、OS の延長効果が小さい傾向が認められた（表 1 及び図 2）。

なお、PD-L1 の発現状況によらず、本剤の安全性プロファイルは同様であった。

**表 1 PD-L1 発現状況別の OS の最終解析結果
(306 試験、2022 年 2 月 28 日データカットオフ)**

PD-L1 発現 ^{*1}	投与群	例数	OS		
			中央値 [95%CI] (ヶ月)	ハザード比 ^{*2} [95%CI]	交互作用の p 値 ^{*3}
TAP < 1	本剤/ICC 群	36	11.8 [6.2, 16.3]	1.34	0.0199
	プラセボ/ICC 群	25	16.1 [10.4, 28.9]	[0.73, 2.46]	
1 \leq TAP < 5	本剤/ICC 群	59	13.0 [10.8, 18.3]	0.93	0.0199
	プラセボ/ICC 群	64	9.6 [7.9, 13.7]	1.41]	
5 \leq TAP < 10	本剤/ICC 群	56	26.8 [16.4, -]	0.44	0.0199
	プラセボ/ICC 群	79	9.8 [8.0, 13.0]	[0.28, 0.70]	
TAP \geq 10	本剤/ICC 群	116	16.6 [15.3, 24.4]	0.67	0.0199
	プラセボ/ICC 群	107	10.0 [8.6, 13.3]	0.94]	

– : 推定不能、*1 : PD-L1 判定不能であった患者は除外された、*2 : 非層別 Cox 比例ハザードモデル、*3 : ①投与群、②PD-L1 発現状況及び③投与群と PD-L1 発現状況との交互作用を共変量とした、非層別 Cox 比例ハザードモデル

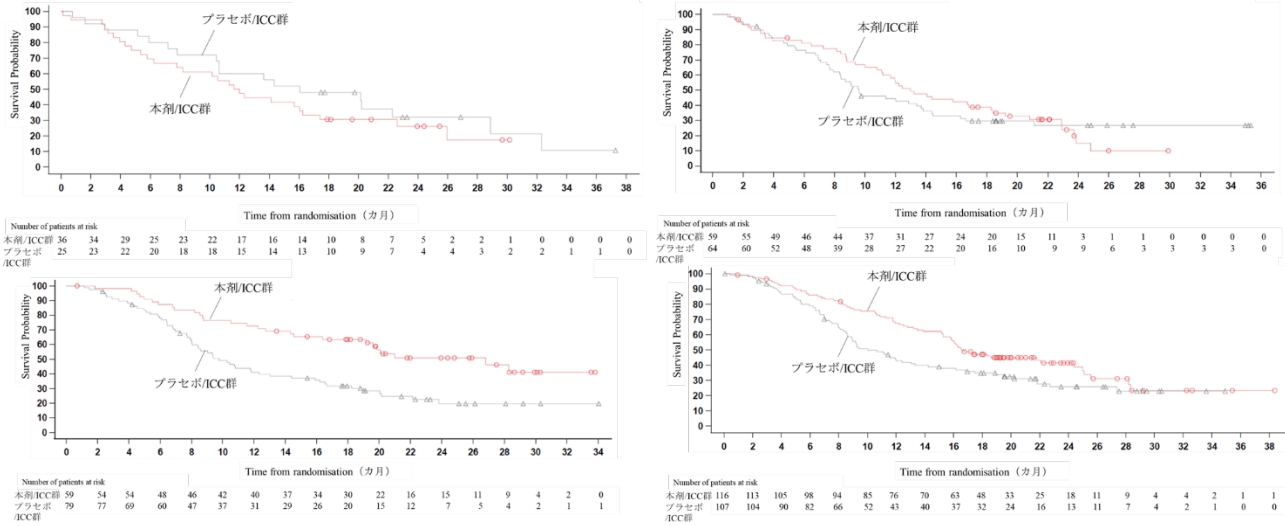


図 2 PD-L1 発現状況別の OS の中間解析時の Kaplan-Meier 曲線（306 試験、ITT 集団、2022 年 2 月 28 日データカットオフ）
 (左上図 : TAP<1%、右上図 : 1≤TAP<5%、左下図 : 5≤TAP<10%、右下図 : TAP≥10%)

② 国際共同第III相試験 (BGB-A317-302 試験)

化学療法歴^{*1}のある根治切除不能な進行・再発の食道扁平上皮癌患者 512 例（日本人 50 例を含む）を対象に、本薬 200 mg Q3W 投与（256 例）と治験担当医師が選択した ICC^{*2}（256 例）の有効性及び安全性を比較することを目的とした無作為化非盲検比較試験を実施した。

主要評価項目である OS（中央値 [95%信頼区間]）は、本剤群で 8.6 [7.5, 10.4] カ月、ICC 群で 6.3 [5.3, 7.0] カ月であり、本剤群は ICC 群に対して統計学的に有意な延長を示した（ハザード比 [95%信頼区間] : 0.70 [0.57, 0.85]、p=0.0001（片側）[層別 log-rank 検定]）。

*1：根治切除不能な進行・再発の食道扁平上皮癌に対して、1 つの化学療法歴のある患者が対象とされた。ただし、術前又は術後補助療法（化学療法又は化学放射線療法）中又は終了後 6 カ月以内に進行が認められた患者は適格とされた。

*2：ICC として、PTX、ドセタキセル水和物（以下、「DTX」という。）及びイリノテカン塩酸塩水和物（以下、「CPT-11」という。）が設定された。なお、本邦では PTX 又は DTX のみが選択された。また、各薬剤の用法・用量は以下のとおりとされた。

	用法・用量
PTX	135～175 mg/m ² を Q3W で静脈内投与。各国又は地域の標準的治療のガイドラインに従って、80～100 mg/m ² を週 1 回静脈内投与とするこども可能とされた。本邦では 8 週間を 1 サイクルとして、100 mg/m ² を各サイクルの第 1、8、15、22、29 及び 36 日目に静脈内投与
DTX	75 mg/m ² (本邦では 70 mg/m ²) を Q3W で静脈内投与
CPT-11	3 週間を 1 サイクルとして、125 mg/m ² を各サイクルの第 1 及び 8 日目に静脈内投与

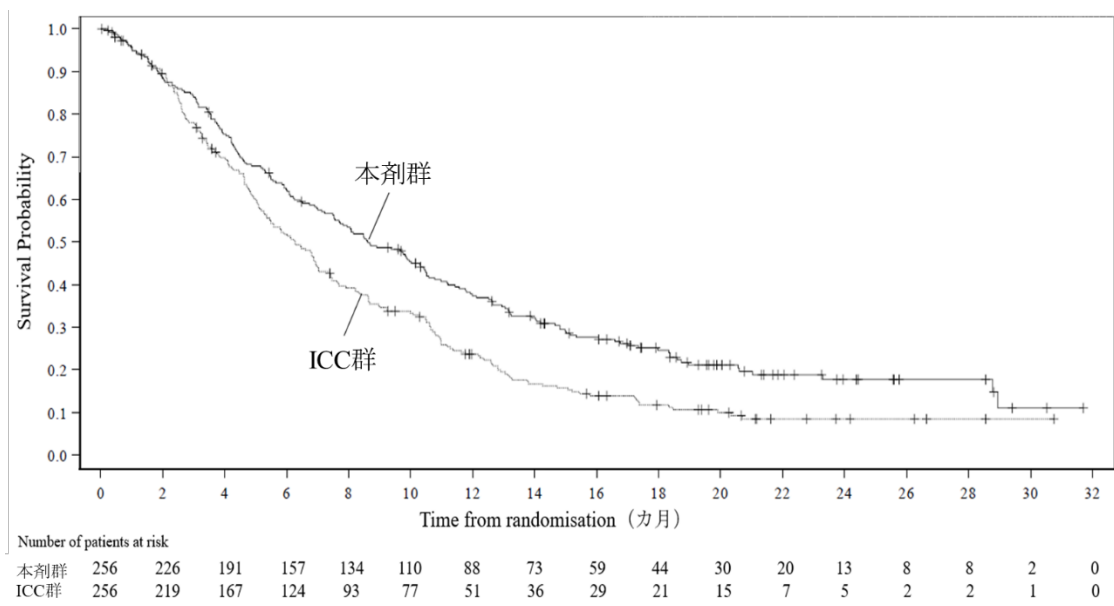


図3 OS の最終解析時の Kaplan-Meier 曲線
(302 試験、ITT 集団、2020 年 12 月 1 日データカットオフ)

【安全性】

① 国際共同第III相試験（BGB-A317-306試験）

有害事象は本剤/ICC 群 323/324 例 (99.7%)、プラセボ/ICC 群 319/321 例 (99.4%) 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 313/324 例 (96.6%) 及び 309/321 例 (96.3%) 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 2 いずれかの群で発現割合 5%以上の副作用(BGB-A317-306 試験)

基本語 (PT: Preferred Term) (MedDRA ver.25.1)	例数 (%)					
	本剤/ICC 群 324 例			プラセボ/ICC 群 321 例		
	全 Grade	Grade 3-4	Grade 5	全 Grade	Grade 3-4	Grade 5
全副作用	313 (96.6)	217 (67.0)	7 (2.2)	309 (96.3)	206 (64.2)	6 (1.9)
貧血	173 (53.4)	47 (14.5)	0	155 (48.3)	41 (12.8)	0
好中球数減少	153 (47.2)	99 (30.6)	0	152 (47.4)	105 (32.7)	0
白血球数減少	143 (44.1)	35 (10.8)	0	157 (48.9)	50 (15.6)	0
食欲減退	116 (35.8)	9 (2.8)	0	115 (35.8)	7 (2.2)	0
悪心	112 (34.6)	8 (2.5)	0	130 (40.5)	5 (1.6)	0
末梢性感覺	73 (22.5)	10 (3.1)	0	61 (19.0)	7 (2.2)	0
ニューロパシー						
下痢	63 (19.4)	9 (2.8)	0	59 (18.4)	5 (1.6)	0
血小板数減少	60 (18.5)	9 (2.8)	0	54 (16.8)	3 (0.9)	0
脱毛症	58 (17.9)	0	0	63 (19.6)	0	0
口内炎	58 (17.9)	13 (4.0)	0	47 (14.6)	7 (2.2)	0
嘔吐	57 (17.6)	4 (1.2)	0	74 (23.1)	7 (2.2)	0
好中球減少症	52 (16.0)	23 (7.1)	0	46 (14.3)	31 (9.7)	0
疲労	48 (14.8)	13 (4.0)	0	53 (16.5)	8 (2.5)	0
体重減少	46 (14.2)	1 (0.3)	0	45 (14.0)	0	0
血中クレアチニン増加	43 (13.3)	1 (0.3)	0	28 (8.7)	1 (0.3)	0
アスパラギン酸		(0.3)				
アミノトランスフェラーゼ增加	42 (13.0)	5 (0.5)	0	29 (9.0)	2 (0.6)	0
一ゼ增加						
便秘	42 (13.0)	0	0	41 (12.8)	1 (0.3)	0
アラニンアミノトランスフェラーゼ增加	41 (12.7)	5 (1.5)	0	33 (10.3)	5 (1.6)	0
低ナトリウム血症	41 (12.7)	22 (6.8)	0	33 (10.3)	10 (3.1)	0
倦怠感	41 (12.7)	6 (1.9)	0	50 (15.6)	3 (0.9)	0
低カリウム血症	40 (12.3)	18 (5.6)	0	24 (7.5)	9 (2.8)	0
無力症	37 (11.4)	4 (1.2)	0	39 (12.1)	1 (0.3)	0
低アルブミン血症	36 (11.1)	0 (1.2)	0	25 (7.8)	0	0
感覺鈍麻	34 (10.5)	1 (0.3)	0	40 (12.5)	1 (0.3)	0
甲状腺機能低下症	34 (10.5)	0	0	14 (4.4)	0	0

基本語 (PT: Preferred Term) (MedDRA ver.25.1)	例数 (%)					
	本剤/ICC 群			プラセボ/ICC 群		
	324 例		321 例			
	全 Grade	Grade 3-4	Grade 5	全 Grade	Grade 3-4	Grade 5
そう痒症	34 (10.5)	0	0	19 (5.9)	0	0
白血球減少症	32 (9.9)	8 (2.5)	0	29 (9.0)	10 (3.1)	0
発疹	29 (9.0)	7 (2.2)	0	18 (5.6)	0	0
筋肉痛	28 (8.6)	3 (0.9)	0	19 (5.9)	0	0
血中ビリルビン増加	25 (7.7)	1 (0.3)	0	22 (6.9)	3 (0.9)	0
低マグネシウム血症	25 (7.7)	1 (0.3)	0	21 (6.5)	2 (0.6)	0
血小板減少症	24 (7.4)	4 (1.2)	0	22 (6.9)	6 (1.9)	0
リンパ球数減少	23 (7.1)	6 (1.9)	0	24 (7.5)	7 (2.2)	0
血尿尿酸摂量	21 (6.5)	0	0	14 (4.4)	0	0
低クロール血症	21 (6.5)	2 (0.6)	0	18 (5.6)	0	0
肺臓炎	20 (6.2)	4 (1.2)	0	8 (2.5)	1 (0.3)	0
アミラーゼ増加	19 (5.9)	7 (2.2)	0	16 (5.0)	3 (0.9)	0
関節痛	17 (5.2)	1 (0.3)	0	23 (7.2)	0	0
発熱	17 (5.2)	0	0	14 (4.4)	2 (0.6)	0
四肢痛	15 (4.6)	0	0	24 (7.5)	1 (0.3)	0
しゃっくり	14 (4.3)	0	0	19 (5.9)	0	0

なお、本剤/ICC 群において間質性肺疾患 27 例 (8.3%)、Infusion reaction 188 例 (58.0%)、大腸炎 4 例 (1.2%)、小腸炎 1 例 (0.3%)、重度の下痢 9 例 (2.8%)、肝機能障害 96 例 (29.6%)、肝炎 3 例 (0.9%)、心筋炎 2 例 (0.6%)、重度の皮膚障害 14 例 (4.3%)、筋炎 1 例 (0.3%)、内分泌障害（甲状腺機能障害、副腎機能障害、下垂体機能障害）50 例 (15.4%)、1 型糖尿病 1 例 (0.3%)、肺炎 5 例 (1.5%)、腎機能障害（尿細管間質性腎炎、糸球体腎炎等）18 例 (5.6%)、神経障害（ギラン・バレー症候群等）158 例 (48.8%)、重篤な血液障害 15 例 (4.6%)、静脈血栓塞栓症 7 例 (2.2%)、結核 1 例 (0.3%)、重度の胃炎 41 例 (12.7%) が認められた。また、肝不全、心膜炎、重症筋無力症、脳炎、硬化性胆管炎、横紋筋融解症、髄膜炎、脊髄炎、ぶどう膜炎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（BGB-A317-302試験）

有害事象は本剤群 244/255 例 (95.7%)、ICC 群 236/240 例 (98.3%) 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 187/255 例 (73.3%) 及び 225/240 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5%以上の副作用(BGB-A317-302試験)

基本語 (PT: Preferred Term) (MedDRA ver.25.1)	本剤群						例数 (%)		
	255例			240例					
	全Grade	Grade 3-4	Grade 5	全Grade	Grade 3-4	Grade 5			
全副作用	187 (73.3)	45 (17.6)	7 (2.7)	225 (93.8)	134 (55.8)	8 (3.3)			
アスパラギン酸									
アミノトランス	29 (11.4)	2 (0.8)	0	9 (3.8)	1 (0.4)	0			
フェラーゼ増加									
貧血	28 (11.0)	6 (2.4)	0	83 (34.6)	17 (7.1)	0			
甲状腺機能低下症	26 (10.2)	1 (0.4)	0	0	0	0			
アラニニアミノトラン									
スフェラーゼ増加	25 (9.8)	0	0	18 (7.5)	4 (1.7)	0			
疲労	19 (7.5)	0	0	33 (13.8)	3 (1.3)	0			
発疹	19 (7.5)	0	0	8 (3.3)	0	0			
食欲減退	16 (6.3)	0	0	75 (31.3)	7 (2.9)	0			
そう痒症	15 (5.9)	0	0	8 (3.3)	0	0			
下痢	14 (5.5)	0	0	66 (27.5)	15 (6.3)	0			
無力症	12 (4.7)	0	0	28 (11.7)	4 (1.7)	0			
血小板数減少	11 (4.3)	1 (0.4)	1 (0.4)	15 (6.3)	1 (0.4)	0			
倦怠感	10 (3.9)	1 (0.4)	0	35 (14.6)	4 (1.7)	0			
発熱	10 (3.9)	0	0	12 (5.0)	0	0			
低ナトリウム血症	8 (3.1)	5 (2.0)	0	21 (8.8)	7 (2.9)	0			
体重減少	8 (3.1)	1 (0.4)	0	25 (10.4)	0	0			
低アルブミン血症	7 (2.7)	1 (0.4)	0	15 (6.3)	1 (0.4)	0			
白血球減少症	7 (2.7)	0	0	30 (12.5)	17 (7.1)	0			
リンパ球数減少	7 (2.7)	4 (1.6)	0	19 (7.9)	16 (6.7)	0			
悪心	7 (2.7)	0	0	66 (27.5)	7 (2.9)	0			
白血球数減少	5 (2.0)	0	0	98 (40.8)	48 (20.0)	0			
便秘	4 (1.6)	0	0	25 (10.4)	1 (0.4)	0			
口内炎	4 (1.6)	1 (0.4)	0	14 (5.8)	0	0			
嘔吐	4 (1.6)	0	0	43 (17.9)	8 (3.3)	0			
好中球数減少	3 (1.2)	0	0	94 (39.2)	63 (26.3)	0			
腹痛	2 (0.8)	0	0	12 (5.0)	2 (0.8)	0			
筋肉痛	2 (0.8)	0	0	14 (5.8)	0	0			
好中球減少症	2 (0.8)	1 (0.4)	0	31 (12.9)	16 (6.7)	0			
末梢性感覺	2 (0.8)	0	0	22 (9.2)	2 (0.8)	0			
ニューロパシー									
浮動性めまい	1 (0.4)	0	0	13 (5.4)	2 (0.8)	0			
低カリウム血症	1 (0.4)	0	0	15 (6.3)	5 (2.1)	0			
脱毛症	0	0	0	42 (17.5)	0	0			
発熱性好中球減少症	0	0	0	12 (5.0)	10 (4.2)	1 (0.4)			

なお、本剤群において間質性肺疾患 14 例（5.5%）、Infusion reaction 58 例（22.7%）、大腸炎 2 例（0.8%）、肝機能障害 54 例（21.2%）、肝炎 2 例（0.8%）、心筋炎 2 例（0.8%）、重度の皮膚障害 1 例（0.4%）、筋炎 4 例（1.6%）、内分泌障害（甲状腺機能障害、副腎機能障害、下垂体機能障害）34 例（13.3%）、1 型糖尿病 2 例（0.8%）、腎機能障害（尿細管間質性腎炎、糸球体腎炎等）1 例（0.4%）、神経障害（ギラン・バレー症候群等）20 例（7.8%）、重篤な血液障害 2 例（0.8%）、重度の胃炎 4 例（1.6%）が認められた。また、小腸炎、重度の下痢、肝不全、心膜炎、重症筋無力症、肺炎、脳炎、静脈血栓塞栓症、結核、硬化性胆管炎、横紋筋融解症、髄膜炎、脊髄炎、ぶどう膜炎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。

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 食道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

- 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、がん薬物療法を中心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消化器癌のがん薬物療法を含む5年以上の消化器外科学の修練を行っていること。
- 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、消化器癌のがん薬物療法を含む消化器病学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関して

副作用（間質性肺疾患に加え、infusion reaction、大腸炎・小腸炎・重度の下痢、肝不全・肝機能障害・肝炎、心筋炎・心膜炎、重度の皮膚障害、筋炎・重症筋無力症、内分泌障害（甲状腺機能障害、副腎機能障害、下垂体機能障害）、1型糖尿病、肺炎、腎機能障害（尿細管間質性腎炎、糸球体腎炎等）、脳炎、神経障害（ギラン・バレー症候群等）、重篤な血液障害、静脈血栓塞栓症、結核、重度の胃炎、硬化性胆管炎、横紋筋融解症、髄膜炎・脊髄炎、ぶどう膜炎、臓器移植歴（造血幹細胞移植歴を含む）のある患者への使用、胚・胎児毒性及び免疫原性等）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関し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 下記の患者において本剤の有効性が示されている。
- ・ 化学療法歴未治療の根治切除不能な進行・再発の食道癌患者（5-FU 及び CDDP との併用）
 - ・ 化学療法歴を有する根治切除不能な進行・再発の食道癌患者（本剤単独投与）
- ② 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
- ・ ①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
 - ・ 術後補助療法
- ③ 化学療法未治療の根治切除不能な進行・再発の食道癌に対する他の抗悪性腫瘍剤との併用投与において、PD-L1 の発現率（TAP）により有効性が異なる傾向が示唆されている（p6～7 参照）ことから、本剤を投与する場合には、TAP も確認した上で投与可否の判断をすることが望ましい。TAP が 5 未満であることが確認された患者においては、本剤の投与の必要性を慎重に判断すること。

【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 治療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
 - 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。観察を十分に行い、異常が認められた場合には、過度の免疫反応による副作用の発現を考慮し、適切な鑑別診断を行うこと。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を考慮すること。また、本剤投与終了後に重篤な副作用があらわれることがあるので、本剤投与終了後も観察を十分に行うこと。
 - 間質性肺疾患があらわれることがあるので、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。
 - 肝不全、肝機能障害、肝炎があらわれることがあるので、本剤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）を行うこと。
 - 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。
 - 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ので、口渴、恶心、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。
 - 投与終了後、数週間から数ヶ月経過してから副作用が発現するがあるため、本剤の投与終了後にも副作用の発現に十分に注意する。
- ④ BGB-A317-302試験では6週間間隔、BGB-A317-306試験では投与開始から48週後までは6週間間隔、その後は9週間間隔で有効性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で効果の確認を行うこと。