

2017 年 10 月

医療関係者各位

製造販売：MSD 株式会社

販売提携：大鵬薬品工業株式会社

**キイトルーダ適正使用のお願い
(最適使用推進ガイドライン)**

弊社製品キイトルーダ®点滴静注 20 mg・100 mg（一般名：ペムブロリズマブ（遺伝子組換え））は、「根治切除不能な悪性黒色腫」及び「PD-L1 陽性の切除不能な進行・再発の非小細胞肺癌」の効能・効果において、適正使用に関する活動を実施してまいりました。今般、市販直後調査が終了し、厚生労働省から発出されています最適使用推進ガイドラインに準拠した適正使用に関する活動を継続することといたしました。

つきましては、本剤を使用いただくための施設・医師の要件は、最適使用推進ガイドラインに記載されている要件をご参照ください。今後とも、最適使用推進ガイドラインに加え、最新の添付文書及び適正使用ガイド等を熟読の上、本剤の適正使用にご協力いただけますよう、お願いいたします。

【最適使用推進ガイドライン】

革新的医薬品の最適な使用を推進する観点から、必要な医療機関の要件、投与が適切と考えられる患者及び投与に際しての留意事項が示されています。

最適使用推進ガイドラインは、医薬品医療機器総合機構のウェブサイトもしくは弊社ホームページ（MSD Connect）をご確認ください。

● MSD Connect

<https://www.msconnect.jp/products/keytruda/properuse-favor.xhtml>

以上