キイトルーダ[®]点滴静注 100 mg (400mg 6 週間間隔投与) 適正使用のお願い

弊社 抗悪性腫瘍剤「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))につきまして、従来の「1 回 200 mg 3 週間間隔投与」に加え、2020 年 8 月に「1 回 400 mg 6 週間間隔投与」の用法及び用量(以下、本用法)が追加承認されました。

医療関係者各位におかれましては、患者の安全性確保の観点より、本剤の添付文書、適正使用ガイド、最新の最適使用推進ガイドライン*等をご確認いただき、本用法における各承認効能での患者の選択、ならびに特に注意すべき副作用など、適正使用へのご協力をお願い申し上げます。併せて、患者向け資材(治療ハンドブック等)を用いた患者教育につきましても、副作用発現に関する注意喚起を含め、これまで同様のご協力をお願い申し上げます。

特に本剤を初めて使用される前には、弊社医薬情報担当者が説明いたします適正使用ガイドを十分 ご理解いただくようにお願い申し上げます。

また、本剤は各承認効能についての最新の最適使用推進ガイドライン*に定める施設基準等に合致する場合に使用可能です。このため、医薬情報担当者が施設要件・医師要件を確認させていただくことがございますので、ご理解とご協力を賜りますようお願い申し上げます。

* 厚生労働省が発出する資料(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ならびに投与に際しての留意事項が示されています。)