

*2021年4月改訂(第2版) 2020年8月改訂 (第1版)

日本標準商品分類番号

876399

承認番号	21600AMY00134000
販売開始	2004年12月

ペグインターフェロンα-2b製剤

貯法:凍結を避け、2~8℃に保存

有効期間:3年

注射用ペグインターフェロンアルファ-2b(遺伝子組換え)

ペ**プイントロン**皮下注用50µg/0.5mL用

PEGINTRON® Powder for Injection

処方箋医薬品:注意-医師等の処方箋

により使用すること



1. 警告

本剤の投与により間質性肺炎、自殺企図があらわれること があるので、患者に対し副作用発現の可能性について十分 説明すること。[8.6、8.7、9.1.2、9.1.11、10.1、11.1.1、 11.1.2参照]

2. 禁忌(次の患者には投与しないこと)

- 2.1 本剤又は他のインターフェロン製剤に対し過敏症の既往 歴のある患者
- 2.2 ワクチン等生物学的製剤に対して過敏症の既往歴のある
- 2.3 小柴胡湯を投与中の患者 [10.1参照]
- 2.4 自己免疫性肝炎の患者 [自己免疫性肝炎が悪化すること がある。]
- 2.5 非代償性肝疾患の患者

3. 組成・性状

3.1 組成

	販売名		ペグイントロン®皮下注用	
			50 μg/0.5 mL用	
		1バイアル中の分量	74 μg	
有効成分	ロンアルファ-2b	日本薬局方「注射 用水」0.7 mLに溶 解した溶液0.5 mL 中に含まれる量	50 μg	
	ポリソルベート80		0.074mg	
1.	白糖		59.2 mg	
添加			リン酸二水素ナトリウム	
加剤	緩衝剤		二水和物1.11 mg、無水	
'''			リン酸一水素ナトリウム	
			1.11 mg	
ナガル 「打造八さんと」本付お帰口で「溶解法」、「マロナボロナ「沿				

本剤は上記成分を含む凍結乾燥品で、溶解液として日本薬局方「注 射用水」0.7 mLを添付している。

3.2 製剤の性状

本剤は白色の粉末又は塊で、用時溶解して用いる注射剤であ る。

溶解後溶液

販売名	ペグイントロン®皮下注用50 μg/0.5 mL用		
溶状	рН	浸透圧比	
無色澄明	6.5~7.1	約1 (生理食塩液に対する比)	

4. 効能又は効果

- ○リバビリンとの併用による次のいずれかのC型慢性肝炎におけ るウイルス血症の改善
 - (1) 血中HCV RNA量が高値の患者
 - (2) インターフェロン製剤単独療法で無効の患者又はインタ ーフェロン製剤単独療法後再燃した患者
- ○リバビリンとの併用によるC型代償性肝硬変におけるウイルス 血症の改善
- ○悪性黒色腫における術後補助療法

5. 効能又は効果に関連する注意

〈C型慢性肝炎及びC型代償性肝硬変〉

- 5.1 本剤の使用に際しては、HCV RNAが陽性であること、 及び組織像又は肝予備能、血小板数等により、慢性肝炎又は 代償性肝硬変であることを確認すること。なお、血中HCV RNA量が高値のC型慢性肝炎に本剤を用いる場合、血中 HCV RNA量がRT-PCR法で10⁵IU/mL以上又はb-DNA法 で1Meq./mL以上であることを確認すること。
- 5.2 C型代償性肝硬変患者に対するリバビリンとの併用による 治療は、ウイルス血症の改善を目的としたものであり、肝硬 変を治療するものではないため、本併用療法によりウイルス 学的効果が得られた場合であっても、肝硬変に対する適切な 処置を行うこと。

〈悪性黒色腫〉

- 5.3 悪性黒色腫における術後補助療法の場合、ステージⅢの患 者に投与すること。
- 5.4 [17. 臨床成績] の項の内容を熟知し、本剤の有効性及び安 全性を十分理解した上で、適応患者の選択を行うこと。

6. 用法及び用量

〈C型慢性肝炎〉

リバビリンとの併用によるC型慢性肝炎におけるウイルス血症 の改善の場合

リバビリンと併用すること。

通常、成人には、ペグインターフェロン アルファ-2b (遺伝子 組換え)として $1回1.5\mu g/kg$ を週1回皮下投与する。

本剤の投与に際しては、患者の状態を考慮し、減量、中止等の 適切な処置を行うこと。

〈C型代償性肝硬変〉

リバビリンとの併用によるC型代償性肝硬変におけるウイルス 血症の改善の場合

リバビリンと併用すること。

通常、成人には、ペグインターフェロン アルファ-2b (遺伝子 組換え)として1回1.0 μ g/kgを週1回皮下投与する。

本剤の投与に際しては、患者の状態を考慮し、減量、中止等の 適切な処置を行うこと。

〈悪性黒色腫〉

通常、成人には、ペグインターフェロン アルファ-2b (遺伝子 組換え)として、8週目までは1回6µg/kgを週1回、9週目以降 は1回3µg/kgを週1回、皮下投与する。本剤の投与に際しては、 患者の状態を考慮し、減量、中止等の適切な処置を行うこと。

7. 用法及び用量に関連する注意

〈C型慢性肝炎及びC型代償性肝硬変〉

- 7.1 本剤の単独投与時の国内における有効性・安全性は確立し ていない。
- 7.2 本剤の投与に際しては、下記を参考に、患者の体重に応じ て必要量を用いる。

C型慢性肝炎におけるウイルス血症の改善

体重 (kg)	投与量 (μg)
35~45	60
46~60	80
61~75	100
76~90	120
91~120	150

C型代償性肝硬変におけるウイルス血症の改善

体重 (kg)	投与量 (μg)
35~45	40
46~60	50
61~75	70
76~90	80
91~120	100

*液量あたりの投与量

液量 (mL)	投与量 (μg)
0.1	10
0.2	20
0.3	30
0.4	40
0.5	50

7.3 通常、成人には、下記の用法・用量のリバビリンを経口投与する。本剤の投与に際しては、患者の状態を考慮し、減量、中止等の適切な処置を行うこと。

C型慢性肝炎におけるウイルス血症の改善

患者の体重	リバビリンの投与量		
思有の体里	1日投与量	朝食後	夕食後
60 kg以下	600 mg	200 mg	400 mg
60 kgを超え80 kg以下	800 mg	400 mg	400 mg
80 kgを超える	1,000 mg	400 mg	600 mg

C型代償性肝硬変におけるウイルス血症の改善

投与開始前		リバ	リバビリンの投与量		
のヘモグロ ビン濃度	患者の体重	1日投与量	朝食後	夕食後	
	60 kg以下	600 mg	200 mg	400 mg	
14 g/dL 以上	60 kgを超え 80 kg以下	800 mg	400 mg	400 mg	
	80 kgを超える	1,000 mg	400 mg	600 mg	
	60 kg以下	400 mg	200 mg	200 mg	
l4 g/dL 未満	60 kgを超え 80 kg以下	600 mg	200 mg	400 mg	
	80 kgを超える	800 mg	400 mg	400 mg	

7.4 本剤の投与期間は、臨床効果(HCV RNA、ALT等)及び副作用の程度を考慮しながら慎重に決定すること。特に好中球数、血小板数、ヘモグロビン濃度の推移に注意し、本剤又はリバビリンの減量あるいは中止基準に従うこと。[11.1.3-11.1.6参照]

7.4.1 C型慢性肝炎におけるウイルス血症の改善の場合

- (1)セログループ1 (ジェノタイプ I (la) 又は II (lb))で血中HCV RNA量が高値の患者における通常の投与期間は48週間である。臨床試験の結果より、投与中止例では有効性が低下するため、減量・休薬などの処置により可能な限り48週間投与することが望ましい。なお、24週間以上の投与で効果が認められない場合には投与の中止を考慮すること。[17.1.1参照]
- (2)それ以外の患者における通常の投与期間は24週間である。[17.1.2参照]
- 7.4.2 C型代償性肝硬変におけるウイルス血症の改善の場合、通常の投与期間は48週間である。なお、24週間以上の投与で効果が認められない場合には投与の中止を考慮すること。[17.1.3参照]
- 7.5 本剤を48週を超えて投与した場合の安全性・有効性は確立していない。
- 7.6 本剤とリバビリンの併用投与にあたっては、下表の臨床 検査値を確認することが望ましい。[8.2、8.11、9.1.1、 9.1.3、11.1.3-11.1.6参照]

C型慢性肝炎におけるウイルス血症の改善

検査項目	投与前値
白血球数	4,000/mm³以上
好中球数	1,500/mm³以上
血小板数	100,000/mm³以上
ヘモグロビン濃度	12 g/dL以上

C型代償性肝硬変におけるウイルス血症の改善

検査項目	投与前值
好中球数	1,500/mm³以上
血小板数	70,000/mm ³ 以上
ヘモグロビン濃度	12 g/dL以上

- 7.7 投与開始前のヘモグロビン濃度が14 g/dL未満、好中球数 2,000/mm³未満あるいは血小板数120,000/mm³未満の患者、高齢者及び女性では減量を要する頻度が高くなる傾向が認められているので、投与開始から2週間は原則入院させること。 [8.2、8.11、9.1.1、9.8参照]
- 7.8 本剤とリバビリンの併用投与中は、定期的に血液学的検査を実施し、白血球数、好中球数、血小板数又はヘモグロビン濃度の低下が認められた場合には、下表を参考に本剤又はリバビリンの用量を変更すること。[8.2、8.11、11.1.3-11.1.6参照]

C型慢性肝炎におけるウイルス血症の改善

0至後に前炎に450万万万万元の改占					
検査項目	数值	リバビリン	本剤		
白血球数	1,500/mm ³ 未満	変更なし	半量に減量		
口皿坏奴	1,000/mm³未満	中工			
好中球数	750/mm³未満	変更なし	半量に減量		
刈下坏奴	500/mm³未満	中工	<u>E</u>		
血小板数	80,000/mm ³ 未満	変更なし	半量に減量		
皿/小双数	50,000/mm³未満	中上	<u>E</u>		
ヘモグロビン 濃度(心疾患 又はその既往 なし)	10 g/dL未満	減量 600 mg/目 →400 mg/日 800 mg/日 →600 mg/日 1,000 mg/日 →600 mg/日	変更なし		
	8.5 g/dL未満	中」	E.		
ヘモグロビン 濃度 (心疾患 又はその既往 あり)	10 g/dL未満、又 は投与中、投与 前値に比べ2 g/ dL以上の減少が4 週間持続	減量 600 mg/日 →400 mg/日 800 mg/日 →600 mg/日 1,000 mg/日 →600 mg/日	変更なし		
ω, () (8.5 g/dL未満、 又は減量後、4週 間経過しても12 g/dL未満	中」	Ŀ		

C型代償性肝硬変におけるウイルス血症の改善

C至八頂住川 破及にわけるソイルA皿症の以音					
検査項目	数值	リバビリン	本剤		
好中球数	750/mm³未満	変更なし	半量に減量		
好中场数	500/mm³未満	中」	Ŀ		
m /\ \text	50,000/mm ³ 未満	変更なし	半量に減量		
血小板数	35,000/mm ³ 未満 中止		Ŀ		
		減量			
ヘモグロビン		600 mg/日			
濃度注) (投与	10 ~/41 土準	→400 mg/日	亦重な)		
開始前のHb	10 g/dL未満 8.5 g/dL未満	800 mg/日	変更なし		
濃度が14 g/		→600 mg/日			
dL以上)		1,000 mg/∃ →600 mg/∃			
		中」	l -		
	010 8/ QZ/14/F4	減量			
		400 mg/日			
ヘモグロビン		→200 mg/日			
濃度注 (投与	10 g/dL未満	600 mg/日	変更なし		
開始前のHb		→400 mg/日			
濃度が14 g/ dL未満)		800 mg/日			
UL木何)		→400 mg/日			
	8.5 g/dL未満	中工	Ŀ		

注)心疾患又はその既往がある患者に投与する場合には、 Hb濃度が10 g/dL以上であっても投与前に比べ2 g/dL 以上の減少が4週間持続する場合はリバビリンの減量 を、Hb濃度が8.5 g/dL以上であっても減量後4週間経 過しても12 g/dL未満の場合には投与中止を考慮する こと。[9.1.4参照]

〈悪性黒色腫〉

7.9 本剤の投与に際しては、下記を参考に、患者の体重に応じて必要量を用いる。

体重あたりの投与量

/本重 (lea)	投与量(μg)					
体重 (kg)	6 μg/kg	3 μg/kg	2 μg/kg	l μg/kg		
25~35	180	90	60	30		
36~45	240	120	80	40		
46~55	300	150	100	50		
56~65	360	180	120	60		
66~75	420	210	140	70		
76~85	480	240	160	80		
86~95	540	270	180	90		
96~105	600	300	200	100		

*液量あたりの投与量

液量 (mL)	投与量 (μg)
0.1	10
0.2	20
0.3	30
0.4	40
0.5	50

7.10 本剤投与により副作用が発現した場合には、以下の基準 を参考に、本剤を休薬、減量又は中止すること。休薬後に投 与を再開する場合には、以下の目安を参考に減量すること。 [8.2、8.7、8.10、11.1.2-11.1.7、11.1.21参照]

休薬、減量及び中止基準

小来、M里及U T正至于						
副作用	程度	処置				
好中球数	500/mm ³ 未満の場 合	500/mm ³ 以上になるまで本剤の投与を休薬する。本剤の投与を再開する場合、投与量を1段階下げる。				
血小板数	50,000/mm ³ 未満の 場合	50,000/mm ³ 以上になる まで本剤の投与を休薬 する。本剤の投与を再 開する場合、投与量を1 段階下げる。				
ECOG PS	2以上の場合	1以下になるまで本剤の 投与を休薬する。本剤の 投与を再開する場合、投 与量を1段階下げる。				
非血液毒性	Grade 3 ^{注)} の場合	Grade 1以下になるまで本剤の投与を休薬する。本剤の投与を再開する場合、投与量を1段階下げる。				
	Grade 4 ^{注)} の場合	本剤の投与を中止する。				
精神神経障害	高度の障害が発現し た場合	本剤の投与を中止する。				
網膜症	発現又は悪化した場 合	本剤の投与を中止する。				

ECOG PS: Eastern Cooperative Oncology Group performance status

注) CTCAE (Common Terminology Criteria for Adverse Events) version4.0に準じる。

用量調節の目安

投与時期	用量調節段階	投与量
	通常投与量	6 μg/kg
	1段階減量	3 μg/kg
1~8週目の投与	2段階減量	2 μg/kg
	3段階減量	l μg/kg
	4段階減量	中止
	通常投与量	3 μg/kg
 9週目以降の投与 ^{注)}	1段階減量	2 μg/kg
7週日以降仍仅分一	2段階減量	l μg/kg
	3段階減量	中止

- 注)1~8週目に減量した場合、減量した投与量を9週目の開 始投与量とする。
- 7.11 他の抗悪性腫瘍剤との併用について有効性及び安全性は 確立していない。
- 7.12 臨床試験で設定された投与期間等について、「17. 臨床成 績」の項の内容を熟知し、本剤の有効性及び安全性を十分理 解した上で投与すること。

8. 重要な基本的注意

〈効能共通〉

- 8.1 本剤の投与初期において、一般に発熱がみられる。その程度 は個人差が著しいが、高熱を呈する場合もあるので、電解質を 含む水分補給等、発熱に対してあらかじめ十分配慮すること。
- 8.2 骨髄機能抑制、肝機能障害、甲状腺機能障害等があらわれ ることがあるので、投与開始前及び投与中は定期的に臨床検 査を行うこと。[7.6-7.8、7.10、8.11、9.1.3、9.1.5、9.1.6、 9.3.1、11.1.3-11.1.6、11.1.8、11.1.9、11.1.11、11.1.12参照]
- 8.3 本剤は週1回投与であり持続的な体内動態を示すため、重 大な副作用の項に記載した症状があらわれた場合には、直ち に連絡するよう患者に指導すること。
- 8.4 過敏症等の反応を予測するため十分な問診を行うととも に、あらかじめ本剤によるプリック試験又は皮内反応試験を 行うことが望ましい。
- 8.5 めまい、錯乱、傾眠、疲労を発現することがあるので、本 剤投与中の患者には、自動車の運転、機械の操作になるべく 従事させないよう注意すること。[11.1.7参照]
- 8.6 間質性肺炎があらわれることがあるので、発熱、咳嗽、呼 吸困難等の呼吸器症状に十分に注意すること。間質性肺炎の 既往歴のある患者に使用するにあたっては、特に定期的に聴 診、胸部X線等の検査を行うなど、十分に注意すること。ま た、咳嗽、呼吸困難等があらわれた場合には直ちに連絡する よう患者に対し注意を与えること。[1.、9.1.11、11.1.1参照]
- 8.7 抑うつ、自殺企図をはじめ、躁状態、攻撃的行動、不眠、 不安、焦燥、興奮、攻撃性、易刺激性等の精神神経症状発現 の可能性について患者及びその家族に十分理解させ、これら の症状があらわれた場合には直ちに連絡するよう注意を与え ること。[1.、7.10、9.1.2、11.1.2参照]
- 8.8 溶血性尿毒症症候群、血栓性血小板減少性紫斑病があらわ れることがあるので、定期的に血液検査(血小板数、赤血球 数、末梢血液像等)及び腎機能検査を行うなど観察を十分に 行うこと [11.1.9参照]
- 8.9 狭心症、心筋症、心不全、心筋梗塞があらわれることがあ るので、定期的に心電図検査を行うなど観察を十分に行うこ と。[9.1.4、11.1.14参照]
- 8.10 網膜症があらわれることがあるので、定期的に眼底検査 を行うなど観察を十分に行うこと。また、視力低下、視野中 の暗転が出現した場合は速やかに医師の診察を受けるよう患 者を指導すること。[7.10、11.1.21参照]

〈C型慢性肝炎及びC型代償性肝硬変〉

8.11 ヘモグロビン濃度、白血球数、好中球数及び血小板数の 検査は投与前及び投与開始後8週間は毎週、その後は4週間に 1度実施すること。また、生化学的検査は4週間に1度、甲状 腺機能検査は12週間に1度実施すること。特にC型代償性肝 硬変においては、C型慢性肝炎と比べ、血球系の低下が多く 認められるおそれがあるので、十分注意すること。 [7.6-7.8、8.2、9.1.1、9.1.3、9.1.5、9.1.6、9.3.1、

11.1.3-11.1.6、11.1.8、11.1.9、11.1.11、11.1.12参照]

〈悪性黒色腫〉

8.12 悪性黒色腫における術後補助療法の場合、がんに対する薬 物療法について十分な知識・経験を持つ医師のもとで、本剤に よる治療が適切と判断される患者についてのみ使用すること。

9. 特定の背景を有する患者に関する注意

- 9.1 合併症・既往歴等のある患者
- 9.1.1 C型慢性肝炎及びC型代償性肝硬変の場合、投与開始前 のヘモグロビン濃度が14 g/dL未満、好中球数2,000/mm3未 満あるいは血小板数120,000/mm3未満の患者及び女性 減量を要する頻度が高くなる傾向が認められている。[7.6、 7.7、8.11参照]
- 9.1.2 中枢・精神神経障害又はその既往歴のある患者 中枢・精神神経症状が悪化又は再燃することがある。[1.、 8.7、11.1.2参照]
- 9.1.3 高度の白血球減少、好中球減少又は血小板減少のある患

白血球減少、好中球減少又は血小板減少が更に悪化するこ とがあり、感染症又は出血傾向を来しやすい。[7.6、8.2、 8.11、11.1.4-11.1.6参照]

9.1.4 心疾患又はその既往歴のある患者

心疾患が悪化することがある。[7.8、8.9、11.1.14、 11.1.15参照]

9.1.5 自己免疫疾患(ただし自己免疫性肝炎を除く)の患者又 はその素因のある患者

自己免疫疾患が悪化又は顕性化することがある。[8.2、 8.11、11.1.8参照]

9.1.6 甲状腺機能異常又はその既往歴のある患者

甲状腺機能異常が悪化することがある。[8.2、8.11、11.1.8参照]

9.1.7 アレルギー素因のある患者

9.1.8 高血圧症の患者

脳血管障害が起こるおそれがある。[11.1.18、11.1.19参照]

9.1.9 糖尿病又はその既往歴、家族歴のある患者、耐糖能障害 のある患者

糖尿病が悪化又は発症するおそれがある。[11.1.10参照]

9.1.10 痙攣発作のある患者

他のインターフェロン製剤で、症状が悪化することが報告されている。[11.1.7参照]

9.1.11 間質性肺炎の既往歴のある患者

間質性肺炎が増悪又は再発することがある。[1.、8.6、 11.1.1参照]

9.2 腎機能障害患者

〈効能共通〉

9.2.1 慢性腎不全又はクレアチニンクリアランスが50 mL/ 分以下の腎機能障害のある患者

本剤の血中濃度が上昇することがある。[16.6.1参照]

〈悪性黒色腫〉

9.2.2 中等度以上の腎機能障害患者

本剤の血中濃度が上昇するとの報告があるため、開始投与量を含めて減量を考慮するとともに、患者の状態をより慎重に観察し、有害事象の発現に十分注意すること。[16.6.1参照]

9.3 肝機能障害患者

9.3.1 重篤な肝障害のある患者

肝障害が悪化するおそれがある。[8.2、8.11、11.1.11参照]

9.4 生殖能を有する者

〈C型慢性肝炎及びC型代償性肝硬変〉

本剤は、リバビリンと併用するため、リバビリンの添付文書 「1.警告」の避妊に関する注意について、その指示を徹底す ること。

9.5 妊婦

〈C型慢性肝炎及びC型代償性肝硬変〉

本剤はリバビリンと併用するため、以下の点に注意すること。 妊婦又は妊娠している可能性のある女性には投与しないこと。妊娠アカゲザルにインターフェロン アルファー2b (遺伝子組換え)の750、1,500、3,000万国際単位/kg/日を投与したところ、1,500万国際単位/kg/日以上で流産の有意な増加が認められており、ペグインターフェロン アルファー2b (遺伝子組換え)においても同様に流産の可能性が否定できないため。リバビリンにおいて、動物試験で催奇形性作用(ラット及びウサギ:1 mg/kg/日)及び胚・胎児致死作用(ラット:10 mg/kg/日)が認められている。

〈悪性黒色腫〉

妊婦又は妊娠している可能性のある女性には治療上の有益性が危険性を上回ると判断される場合にのみ投与すること。妊娠アカゲザルにインターフェロン アルファー2b(遺伝子組換え)の750、1,500、3,000万国際単位/kg/日を投与したところ、1,500万国際単位/kg/日以上で流産の有意な増加が認められており、ペグインターフェロン アルファー2b(遺伝子組換え)においても同様に流産の可能性が否定できないため。

9.6 授乳婦

〈C型慢性肝炎及びC型代償性肝硬変〉

本剤はリバビリンと併用するため、以下の点に注意すること。 授乳を避けること。インターフェロン アルファ-2b(遺伝子 組換え)及びリバビリンの動物試験(ラット)で乳汁中への 移行が認められている。

〈悪性黒色腫〉

治療上の有益性及び母乳栄養の有益性を考慮し、授乳の継続 又は中止を検討すること。インターフェロン アルファ-2b (遺伝子組換え) の動物試験 (ラット) で乳汁中への移行が 認められている。

9.7 小児等

小児等に対する臨床試験は実施していない。

9.8 高齢者

患者の状態を観察しながら慎重に投与し、必要に応じて減量、休薬、投与中止等の適切な処置を行うこと。C型慢性肝炎を対象とした国内臨床試験において、高齢者では、高度の臨床検査値異常等の発現頻度及び減量を要する頻度が高くなる傾向が認められている。[7.7参照]

(注) インターフェロン アルファ-2b製剤は承認整理済である。 (以下同様)

10. 相互作用

ペグインターフェロン アルファ-2b (遺伝子組換え) はCYP1A2 及びCYP2D6を阻害する。[16.7.1参照]

10.1 併用禁忌 (併用しないこと)

薬剤名等	臨床症状・措置方法	機序・危険因子
小柴胡湯(ツムラ小	他のインターフェロ	作用機序は不明であ
柴胡湯、クラシエ小	ン アルファ製剤と	るが、間質性肺炎の
柴胡湯等)	の併用で間質性肺炎	発現例には小柴胡湯
[1.、2.3、11.1.1参照]	が報告されている。	との併用例が多い。

10.2 併用注意 (併用に注意すること)

.2 川州江窓(川州に江窓すること)							
薬剤名等	臨床症状・措置方法	機序・危険因子					
CYP1A2の基質	CYP1A2の基質と併用	本剤のCYP1A2阻					
テオフィリン	する場合、これらの薬	害作用によりこれ					
チザニジン等	剤の血中濃度が上昇す	らの薬剤の代謝が					
	るおそれがある。	抑制される。					
CYP2D6の基質	CYP2D6の基質と併用	本剤のCYP2D6阻					
メトプロロール	する場合、これらの薬	害作用によりこれ					
アミトリプチリン	剤の血中濃度が上昇す	らの薬剤の代謝が					
等	るおそれがある。	抑制される。					
アンチピリン、	他のインターフェロン	肝臓での各種医薬					
ワルファリン	製剤との併用で左記薬	品の代謝を抑制す					
	剤の血中濃度が高まる	ることがある。					
	ことが報告されている						
	ので注意すること。						
ジドブジン	他のインターフェロン	作用機序は不明で					
	製剤との併用で骨髄機	あるが、ともに骨					
	能抑制作用が増強さ	髄機能抑制作用を					
	れ、白血球減少等の血	有するためと考え					
	球減少が増悪すること	られている。					
	がある。						
免疫抑制療法	他のインターフェロン	移植片に対する拒					
	製剤との併用で移植患	絶反応が誘発され					
	者(腎・骨髄移植等)	ると考えられてい					
	における免疫抑制療法	る。					
	の効果が弱まることが						
	ある。						

11. 副作用

次の副作用があらわれることがあるので、観察を十分に行い、異常が認められた場合には投与を中止するなど適切な処置を行うこと。頻度はC型慢性肝炎及びC型代償性肝硬変の効能・効果(リバビリン併用)における頻度である。

11.1 重大な副作用

- 11.1.1 間質性肺炎 (1%未満)、肺線維症、肺水腫 (頻度不明) 発熱、咳嗽、呼吸困難等の呼吸器症状、また、胸部X線異常 があらわれた場合には投与を中止し、副腎皮質ホルモン剤の 投与等の適切な処置を行うこと。[1.、8.6、9.1.11、10.1参照]
- 11.1.2 抑うつ・うつ病 (5~10%未満)、自殺企図、躁状態 (1%未満)、攻撃的行動 (頻度不明)

抑うつ、自殺企図があらわれることがある。また、躁状態、攻撃的行動があらわれ、他害行為に至ることがある。不眠、不安、焦燥、興奮、攻撃性、易刺激性等があらわれた場合には投与を中止するなど、投与継続の可否について慎重に検討すること。また、これらの症状が認められた場合には、投与終了後も観察を継続することが望ましい。[1.、7.10、8.7、9.1.2参照]

11.1.3 貧血 [赤血球減少 (250万/mm³未満) (1~5%未満)、ヘモグロビン減少 (8 g/dL未満) (1%未満)、ヘモグロビン減少 (8以上9.5 g/dL未満) (10%以上)、ヘモグロビン減少 (9.5以上11 g/dL未満) (10%以上)]

[7.4、7.6、7.8、7.10、8.2、8.11参照]

- 11.1.4 無顆粒球症 (頻度不明)、白血球減少 (2,000/mm³未満) (10%以上)、顆粒球減少 (1,000/mm³未満) (61.9%) [7.4、7.6、7.8、7.10、8.2、8.11、9.1.3参照]
- 11.1.5 血小板減少(50,000/mm³未満)(1~5%未満) [7.4、7.6、7.8、7.10、8.2、8.11、9.1.3参照]
- 11.1.6 再生不良性貧血、汎血球減少(頻度不明)

骨髄機能の抑制による再生不良性貧血の発現を含む高度な血球減少が報告されている。[7.4、7.6、7.8、7.10、8.2、8.11、9.1.3参照]

11.1.7 意識障害、失神(1~5%未満)、見当識障害、難聴(1% 未満)、痙攣、せん妄、錯乱、幻覚、妄想、昏迷、統合失調 症様症状、認知症様症状(特に高齢者)、興奮(頻度不明) [7.10、8.5、9.1.10参照]

11.1.8 自己免疫現象 (頻度不明)

自己免疫現象によると思われる症状・徴候[甲状腺機能異常、肝炎、溶血性貧血、特発性血小板減少性紫斑病(ITP)、潰瘍性大腸炎、関節リウマチ、乾癬、全身性エリテマトーデス、血管炎、フォークト・小柳・原田病、糖尿病(1型)の増悪又は発症等]があらわれることがある。[8.2、8.11、9.1.5、9.1.6参照]

11.1.9 溶血性尿毒症症候群 (HUS)、血栓性血小板減少性紫斑病 (TTP) (頻度不明)

血小板減少、貧血、腎不全を主徴とする溶血性尿毒症症候群 (HUS)、血栓性血小板減少性紫斑病 (TTP) があらわれることがある。[8.2、8.8、8.11参照]

11.1.10 糖尿病 (1型及び2型) (1%未満)

糖尿病が増悪又は発症することがあり、糖尿病性ケトアシドーシス、昏睡に至ることがある。[9.1.9参照]

11.1.11 重篤な肝障害(1%未満)

黄疸や著しいトランスアミナーゼの上昇を伴う肝障害があらわれた場合には速やかに投与を中止し、適切な処置を行うこと。[8.2、8.11、9.3.1参照]

11.1.12 急性腎障害等の重篤な腎障害 (頻度不明)

[8.2、8.11参照]

11.1.13 ショック (頻度不明)

不快感、口内異常、ぜん鳴、眩暈、便意、発汗、血圧下降等があらわれた場合には投与を直ちに中止すること。

11.1.14 心筋症、心不全、心筋梗塞、狭心症(頻度不明)

[8.9、9.1.4参照]

11.1.15 不整脈(1~5%未満)

心室性不整脈、高度房室ブロック、洞停止、高度徐脈、心房 細動等があらわれることがある。[9.1.4参照]

- 11.1.16 消化管出血(下血、血便等)(1~5%未満)、消化性潰瘍、小腸潰瘍、虚血性大腸炎(1%未満)
- 11.1.17 呼吸困難 (10%以上)、喀痰増加 (5~10%未満)
- 11.1.18 脳出血 (1%未満)

[9.1.8参照]

11.1.19 脳梗塞(1%未満)

[9.1.8参照]

11.1.20 敗血症(1%未満)

易感染性となり、感染症及び感染症の増悪を誘発し敗血症に 至ることがある。

11.1.21 網膜症 (1~5%未満)

網膜症があらわれることがあるので、網膜出血、軟性白斑及び糖尿病網膜症の増果に注意すること。[7,10,8,10参照]

び糖尿病網膜症の増悪に注意すること。[7.10、8.10参照] 11.1.22 中毒性表皮壊死融解症(Toxic Epidermal Necrolysis: TEN)、皮膚粘膜眼症候群(Stevens-Johnson 症候群)(頻度不明)

中毒性表皮壊死融解症、皮膚粘膜眼症候群等の重篤な皮膚障 害があらわれることがある。

11.1.23 横紋筋融解症 (頻度不明)

脱力感、筋肉痛、CK上昇等に注意し、このような症状があらわれた場合には投与を中止し、適切な処置を行うこと。

11.2 その他の副作用

	5%以上	5%未満	頻度不明
全身	発熱 (94.9%)、倦	インフルエンザ様	
症状	怠感 (91.4%)、悪寒	症状	
精神・	頭痛 (86.5%)、不	異常感、気力低下、	激越
神経系	眠 (58.5%)、めま	健忘、耳閉、不安、	
	い、易刺激性、耳鳴	眠気、知覚過敏・減	
		退、聴覚過敏、片	
		頭痛、感情不安定、	
		気分不快、感情鈍	
		麻、神経過敏、構	
		語障害、注意力障害	

	5%以上	5%未満	頻度不明
血液		赤血球数増多、白	類度不明
	(67.9%)、血小板 数減少(51.2%)、 貧血、リンパ球数 増多、好酸球数増 多、好中球数増多、 好塩基球数増多、 単球数増多、網状 赤血球数減少		
肝臓		AFP増加、PIVKA II上昇、IV型コラー ゲン値上昇	ZTT上昇
腎臓		血尿、排尿障害、蛋 白尿、BUN・クレ アチニン上昇、腎結 石、膀胱炎、頻尿	
循環器	胸痛、血圧上昇、 潮紅、頻脈、浮腫 (四肢・顔面)	末梢性虚血、血圧 低下、蒼白	血管浮腫、 房室ブロック
消化器	悪心・嘔吐、腹痛、胃不快・咽感、下・水原病、下・水原の内で、水水の水水、水水水水、水水水水水水水水水水水水水水水水水水水水水水水水水	歯の異常、歯痛、 齲歯、おくび、肛 内乾燥、舌炎、肛 門周囲炎、嚥下障	膵炎 ^{注1)}
皮膚	脱毛 (61.9%)、発疹 (50.7%)、そう	皮膚潰瘍、皮膚炎、 紫斑、接触性皮膚 炎、蕁麻疹、過角 化、爪の異常、 形紅斑、 瘡、汗疱	皮膚刺激、 毛質異常、
神経・筋	関節痛 (69.4%)、 筋肉痛 (64.7%)、 感覚異常、筋痙直、 背部・腰部痛	ニューロパシー、関 戦、類部痛、腫脹、 神経痛、肋骨痛、腫脹、 神経痛、四肢痛、 力症、四肢不快感 の が麻痺(四肢・顔面)、 筋力低下、重感	CK上昇
呼吸器	上気道炎、咳嗽、 鼻出血、鼻漏	咽頭腫脹、扁桃炎、 気管支炎、鼻炎、 副鼻腔炎、鼻乾燥、 鼻閉、鼻道刺激感、 嗄声、くしゃみ、 あくび、血痰	肺浸潤、胸水
眼		網塞野眼腫力遊明歌順級、・静脈、・教職、大り、神子の大力を明している。 ・教師、大学のでは、大学のでは、大学のでは、大学のでは、大学のでは、大学のでは、大学のでは、大学のでは、できない。 が、では、できない。 が、では、できない。 が、できる。 が、できる。 が、できる。 では、では、できる。 では、できる。 では、できる。 では、できる。 では、できる。 では、できる。 では、では、では、では、では、では、では、では、では、では、では、では、では、で	網膜白斑、 黄斑浮腫、 乳頭浮腫、 視神経炎、

	5%以上	5%未満	頻度不明
投与 部位	+++++ 1	注射部位反応 (腫脹、炎症、硬結、出	
HIA ITT	() / () () () () () () ()	血、皮膚炎、熱感、色素沈着、潰瘍)	//Li ('3C) Li)
その他	味覚障害、体重減 少、疲労、多汗ル とアルロン酸増加、 高トリグリセラの 高に症、電解質異常(リウム、ナトリ ム、クロール、カ	リ疱血ル症血反延炎常立粉血ル脱リ癌ル が、コ加低、、中耳月炎、コ少、パ、コ加低、、中耳月炎、コ少、パ、ス が単レ、ア処創耳痛経、足の、 炎純ス高ル置傷炎、異冷白ス正瘍 ^{注2)、} で 機会、、 大の 大の 大の 大の 大の 大の 大の 大の 大の 大の 大の 大の 大の	一己性鉄尿障腹生、、 、産退等 、 、 、 、 、 、 、 、 、 、 、 、 、 、 、 、 、 、 、

- 注1) 腹痛、血清アミラーゼ値の上昇等が認められた場合には 投与を中止し、適切な処置を行うこと。
- 注2) 国内臨床試験において発現が認められているが、因果関係が明確なものではない。
- 注3) インターフェロン アルファ-2b (遺伝子組換え) とリバ ビリンの併用において発現が認められているが、因果関 係が明確なものではない。

14. 適用上の注意

14.1 薬剤調製時の注意

- 14.1.1 添付の日本薬局方「注射用水」0.7 mLを泡立てないように添加し、澄明になるまで静かに円を描くように回して十分に溶解させ(振り混ぜないこと)、しばらく静置して消泡した後、必要量を抜き取ること。1バイアルあたり投与できる最大の液量は0.5 mLである。なお、本剤を添付の日本薬局方「注射用水」0.7 mLに溶解したとき、溶解液0.5 mL中に表示量のペグインターフェロン アルファ-2b(遺伝子組換え)を含有する。
- 14.1.2 用時調製し、溶解後は速やかに使用すること。なお、 やむを得ず保存を必要とする場合でも2~8℃で保存し、24時 間以内に使用すること。また残液は廃棄すること。
- 14.1.3 凍結乾燥製剤と溶解液を混和した際、溶液が変色していたり、浮遊物がある場合には使用しないこと。

14.2 薬剤投与時の注意

- 14.2.1 皮下注射のみに使用すること。
- 14.2.2 注射部位は上腕、大腿、腹部、臀部等の皮下とする。 注射部位反応(紅斑、そう痒等)が報告されているので、同 一部位への反復注射は行わないこと。
- 14.2.3 注射針を刺入したとき激痛を訴えたり、血液の逆流を見た場合は直ちに針を抜き、部位を変えて注射すること。

15. その他の注意

15.1 臨床使用に基づく情報

本剤に対する中和抗体が出現することがある。(海外臨床試験)

16. 薬物動態

ペグインターフェロン アルファ-2b (遺伝子組換え) (以下: PEG-IFN α -2b) は、インターフェロン アルファ-2b (遺伝子組換え) (以下: IFN α -2b) を平均分子量約12,000の直鎖ポリエチレングリコール (PEG) で修飾した高分子医薬品である (分子量約32,000)。 PEG-IFN α -2bの生物活性は分子内のIFN α -2b部分に由来している。また、IFN α -2bと比較して、PEG修飾によって代謝及び排泄が抑制されるため、生体内での保持時間が長く持続的な体内動態を示す特性を有している。

16.1 血中濃度

16.1.1 単回投与

健康成人男性 (1群6例) に本剤の0.5、0.7、1.0、1.5又は2.0 μ g/kg^{\pm}) を単回皮下投与したとき、血清中濃度のtmaxは投与後22~37時間、消失半減期は28~37時間であり、それぞれtFN α -2bの4~9倍及び6~7倍に遅延又は延長していた。また、PEG-tFN α -t2bの平均滯留時間 (MRT) はtFN α -t2bのt6~8倍に延長し、見かけの全身クリアランス (CL/F) は約t1/10に低下していた。t7 Cmax及びAUCo-t1は用量に比例して上昇し、体内動態の線形性が認められたt1 。

16.1.2 反復投与

〈C型慢性肝炎〉

C型慢性肝炎患者 (15例) に本剤の $1.5~\mu g/kg$ を、リバビリン400~mg (800 mg/日) の1日2回経口投与との併用により、週1回48週間 反復皮下投与したときの血清中濃度推移及び薬物動態パラメータを以下の図表に示した。血清中濃度は反復投与開始後8週目までにほぼ 定常状態に到達し、AUC0-168hrに基づく累積係数は1.12であった 2)。

表1 C型慢性肝炎患者における反復投与時の薬物動態パラメータ

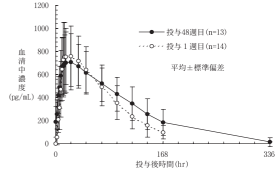
	tmax	Cmax	C168hr	AUC _{0-168hr}	t1/2	CL/F
	(hr)	(pg/mL)	(pg/mL)	(ng•hr/mL)	(hr)	(mL/hr/kg)
1週目	23.1	874	99	68.9	40.2	21.4
(n=14)	(50)	(33)	(60)	(26)	(29)	(28)
48週目	22.2	774	185	77.0	55.3	21.1 ^b
(n=13) a	(57)	(30)	(60)	(29)	(24)	(28)
累積係数	_	0.917 ^b	2.11 ^c	1.12 ^b		_
糸傾 (木奴		(28)	(57)	(22)		

Electrochemiluminescent immunoassayによる測定 平均 (%CV)

a:1例の途中減量例(1.5 μ g/kg→0.75 μ g/kg)を含む。

b: n=12 c: n=11

図1 C型慢性肝炎患者における反復投与時の血清中濃度推移



〈悪性黒色腫〉

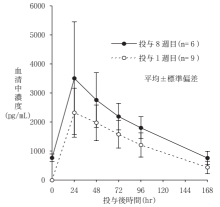
悪性黒色腫患者 (9例) に本剤の6 μ g/kgを週1回8週間反復皮下投与したときの血清中濃度推移及び薬物動態パラメータを以下の図表に示した。AUC0-168hrに基づく累積係数は1.78であった³⁾。

表2 悪性黒色腫患者における反復投与時の薬物動態パラメータ

	tmax	Cmax	C168hr	AUC _{0-168hr}	t1/2	CL/F
	(hr)	(pg/mL)	(pg/mL)	(ng•hr/mL)	(hr)	(mL/hr/kg)
1週目	31.5	2371	416	208 ^a	48.3ª	30.4 ^a
(n=9)	(55)	(35)	(53)	(30)	(30)	(67)
8週目	31.2	3683	739	315	64.9	20.0
(n=6)	(39)	(47)	(30)	(26)	(34)	(23)

Electrochemiluminescent immunoassayによる測定 平均 (%CV) a:n=8

図2 悪性黒色腫患者における反復投与時の血清中濃度推移



16.3 分布

ラットに 125 I-PEG-IFN α - 2 b又は 125 I-IFN α - 2 bを単回皮下投与したとき、放射能は脳を除く各組織に広範に分布し、腎臓における放射能濃度が最も高かった。 125 I-IFN α - 2 b投与では投与後 1 2 4時間に最高濃度を示し、 2 4時間にはほとんど放射能が消失していたのに対して、 125 I-PEG-IFN α - 2 b投与での最高濃度は 4 2 4時間に認められ、その後の消失も緩慢であり、 2 72時間においても放射能が認められた 4 。

16.4 代謝

PEG-IFN α -2bのヒト血清中存在形態についてゲルろ過クロマトグラフィにより検討した結果、PEG-IFN α -2b画分、IFN α -2b画分及び両者の中間分子量に相当する画分のいずれにおいても、抗IFN α -2b抗体反応性薬物及び抗ウイルス活性の存在が認められた 51 。

16.5 排泄

カニクイザルに 125 I-PEG-IFN α -2bを単回皮下投与したときの放射能の主排泄経路は腎排泄であり、投与後168時間までに放射能の約93%が尿中

に回収されたが、尿中放射能の大部分は低分子量のペプチド、アミノ酸又は遊離の $^{125}\mathrm{I}$ であった $^{6)}$ 。

16.6 特定の背景を有する患者

16.6.1 腎機能障害患者

腎機能障害患者(13例)に本剤の $1.0~\mu$ g/kgを単回皮下投与したときの薬物動態パラメータを下表に示した。中等度腎障害患者(CLcr:30~49 mL/min)及び高度腎障害患者(CLcr:10~29 mL/min)において、腎障害の程度に応じたCmax及びAUC θ +の上昇、 $t_{1/2}$ の延長並びにCL/Fの低下が認められた7)(外国人データ)。[9.2参照]

表3 腎機能障害患者における薬物動態パラメータ (1.0 µg/kg)

腎機能障害	例数	CLcr	Cmax	AUC _{0-t}	t1/2	CL/F
自仮形障音	プリ女人	(mL/min)	(pg/mL)	(ng•hr/mL)	(hr)	(mL/min)
正常	6	≥80	591	51.3	40.1	26.4
止帝	0	≥80	(30)	(31)	(18)	(35)
軽度	2	50-79	675	64.4	45.1	25.9
中等度	5	30-49	932	86.7	48.1	16.8
中守及)	30-49	(38)	(39)	(32)	(28)
高度	6	10-29	1059	97.2	55.6	14.3
同尺	U	10-29	(36)	(32)	(24)	(32)

投与量:1.0 μg/kg

Electrochemiluminescent immunoassayによる測定 平均 (%CV)

また、腎機能障害患者 (12例) に本剤の $4.5~\mu g/k g^{i\pm}$ を単回皮下投与したときの薬物動態パラメータを下表に示した。中等度腎障害患者 (CLcr: 30~50~mL/min) 及び高度腎障害患者 (CLcr: <30~mL/min) において、腎障害の程度に応じたCmax及びAUC $_{0-1}$ の上昇、 $_{1/2}$ の延長並びにCL/Fの低下が認められた $^{8)}$ (外国人データ)。[9.2参照]

表4 腎機能障害患者における薬物動態パラメータ (4.5 µg/kg)

腎機能障害	例数	CLcr	Cmax	AUC _{0-t}	t1/2	CL/F
月饭肥焊音	プリ女人	(mL/min)	(pg/mL)	(ng•hr/mL)	(hr)	(mL/min)
正常	12	≥80	3513	313	43.9	21.7
止帝	12	≥00	(62)	(44)	(35)	(34)
中等度	,	30-50	3860	410		15.8
腎機能障害	6	30-30	(36)	(30)	_	(29)
高度腎機能 障害/末期	6	<30	4738 (20)	698 (17)	58.8 (16)	8.47 (26)
腎疾患			(20)	(17)	(10)	(20)

投与量: 4.5 μg/kg

Electrochemiluminescent immunoassayによる測定 平均 (%CV)

血液透析依存の腎障害患者 (6例、CLcr: <15~mL/min) に本剤1.0 μ g/kgを単回皮下投与後12~16時間に血液透析を行ったとき、血液透析を行わない場合と比較して、血清中濃度に明らかな変化は認められず、PEG-IFN α -2bは血液透析によってほとんど除去されないことが確認された(外国人データ)。

16.6.2 高齢者

高齢者(18例、65~80歳)に本剤の1.0 μ g/kgを単回皮下投与したとき、血清中濃度のCmax及びAUC0-tは、非高齢者(6例、20~45歳)とほぼ同様の値を示し、年齢層の違いによる一定の変動傾向は認められなかった。tmaxは高齢者において僅かに遅延したが有意な変化ではなく、また、t1/2、CL/F及びVd/Fについても年齢層の違いによる一定の変動傾向を認めなかった。(外国人データ)。

16.7 薬物相互作用

16.7.1 薬物代謝酵素系への影響

健康成人 (13例) を対象に、各CYP分子種 (CYP1A2、2C9、2D6及び 3A4) の基質となる薬剤を用いて、本剤 (3 μ g/kg $^{\pm}$) が各CYP基質の薬物動態に及ぼす影響を検討した結果を下表に示した 10 (外国人データ)。

表5 本剤の併用薬への影響

	幾何平均比(本剤	併用/本剤非併用)
併用薬	AUC	Cmax
	(90%信頼区間)	(90%信頼区間)
カフェイン	1.36	1.16
(CYP1A2の基質)	(1.25, 1.49)	(1.10, 1.24)
トルブタミド	0.95	0.99
(CYP2C9の基質)	(0.89, 1.01)	(0.92, 1.07)
デシプラミン	1.30	1.08
(CYP2D6の基質)	(1.18, 1.43)	(1.00, 1.16)
ミダゾラム	1.18	1.24
(CYP3A4の基質)	(1.06, 1.32)	(1.07, 1.43)

16.7.2 リバビリン併用の影響

C型慢性肝炎患者 (72例) に本剤の0.35、0.7又は $1.4~\mu g/k g^{i\pm}$ を、単独又はリバビリン (1日2回経口投与:投与量 $600\sim1,200~m g/H$)との併用により、週104週間反復皮下投与したとき、本剤の血清中濃度及びリバビリンの血漿中濃度ともに併用による影響はみられず、薬物動態学的相互作用は認められなかった 11 (外国人データ)。

注)本剤の承認された用法・用量は、C型慢性肝炎においては1回1.5 μ g/kg、C型代償性肝硬変においては1回1.0 μ g/kg、悪性黒色腫の術後補助療法では1回6 μ g/kg(1~8週目)及び1回3 μ g/kg(9週目以降)を週1回皮下投与である。

17. 臨床成績

17.1 有効性及び安全性に関する試験

〈C型慢性肝炎及びC型代償性肝硬変〉

17.1.1 C型慢性肝炎患者(ジェノタイプ1かつ高ウイルス量)における本剤とリバビリン併用(48週間投与)での国内第Ⅲ相試験

ジェノタイプ1かつ高ウイルス量 (RT-PCR法: 10^6 1U/mL以上)のC型慢性肝炎患者を対象として、本剤とリバビリンの48週間併用投与群と1FN α -2bとリバビリンの48週間併用投与群(以下:対照群)とのオープンラベル並行群間比較試験を実施した。その結果、投与終了後24週目のHCV RNA陰性化率(ウイルス血症改善度)は、対照群が44.8%(113/252)であったのに対し、本剤とリバビリンの併用投与群は47.6%(121/254)であり、対照群に劣らないことが証明された12)。

表1 C型慢性肝炎患者 (ジェノタイプ1かつ高ウイルス量) におけるIFN前 治療効果別HCV RNA陰性化率

IFN前治療効果	本剤+ リバビリン* ¹	IFN α-2b+ リバビリン* ²
初回	43% (59/137)	47% (65/139)
再燃	63% (57/91)	52% (42/81)
無効	19% (5/26)	19% (6/31)

- *1:本剤 (1.5 µg/kg×1回/週×48週間) +リバビリン (600~1,000 mg/日×48週間)
- *2:IFN α-2b (600万IU×6回/週×2週間+600万IU×3回/週×46週間) + リバビリン (600~1,000 mg/日×48週間)

254例全例に副作用が認められた。主な副作用は、発熱 (96.1%)、 倦怠感 (95.3%)、頭痛 (91.7%)、食欲不振 (83.9%)、関節痛 (77.6%)等であり、臨床検査値の異常は、リンパ球数減少 (96.5%)、 白血球数減少 (96.5%)、好中球数減少 (88.2%)、ヘモグロビン減 少 (86.6%)、赤血球数減少 (80.3%)等であった。 17.1.2 C型慢性肝炎患者 (「ジェノタイプ1かつ高ウイルス量」以外)

17.1.2 C型慢性肝炎患者(「ジェノタイプ1かつ高ウイルス量」以外)における本剤とリバビリン併用(24週間投与)での国内第皿相試験「ジェノタイプ1かつ高ウイルス量(RT-PCR法: 10^5 IU/mL以上)」以外のC型慢性肝炎患者を対象として、同様に本剤とリバビリンの24週間併用投与群とIFN α -2bとリバビリンの24週間併用投与群(以下:対照群)とのオープンラベル並行群間比較試験を実施した。その結果、投与終了後24週目のHCV RNA陰性化率(ウイルス血症改善度)は、対照群が77%(47/61)であったのに対し、本剤とリバビリンの併用投与群は87%(55/63)であり、対照群に劣らないことが証明された 13^5 。

表2 C型慢性肝炎患者(「ジェノタイプ1かつ高ウイルス量」以外)における IFN前治療効果別HCV RNA陰性化率

IFN前治療効果	本剤+ リバビリン* ¹	IFN α-2b+ リバビリン* ²
初回	88% (43/49)	81% (39/48)
再燃	86% (12/14)	67% (8/12)
無効	_	0% (0/1)

- *1:本剤 (1.5 µg/kg×1回/週×24週間) +リバビリン (600~1,000 mg/日×24週間)
- *2: IFN α-2b (600万IU×6回/週×2週間+600万IU×3回/週×22週間) + リバビリン (600~1,000 mg/日×24週間)

63例全例に副作用(臨床検査値異常を含む)が認められた。主な副作用は、発熱(93.7%)、倦怠感(92.1%)、頭痛(82.5%)、関節痛(74.6%)食欲不振(73.0%)等であり、臨床検査値の異常は、リンパ球数減少(96.8%)、白血球数減少(92.1%)、好中球数減少(81.0%)、ヘモグロビン減少(77.8%)、赤血球数減少(74.6%)等であった。

17.1.3 C型代償性肝硬変患者における本剤とリバビリン併用(48週間投与)での国内第Ⅲ相試験

C型代償性肝硬変患者を対象として、本剤とリバビリンの48週間併用投与によるオープンラベル試験を実施した。その結果、投与終了後24週目のHCV RNA陰性化率(ウイルス血症改善度)は、40.2% (41/102) であった 14 。

表3 C型代償性肝硬変患者におけるジェノタイプ及びウイルス量別HCV RNA陰性化率 *1

	HCV RNA陰性化率
ジェノタイプ1かつ高ウイルス量*2	21.7% (15/69)
「ジェノタイプ1かつ高ウイルス量」以外	78.8% (26/33)
全体	40.2% (41/102)

- *1:本剤(1.0 µg/kg×週1回×48週間)+リバビリン(400~1,000 mg/日 ×48週間)
- *2:高ウイルス量:アンプリコア法:10⁵ IU/mL以上

C型代償性肝硬変を対象とした国内臨床試験におけるリバビリンとの併用において、ペグインターフェロン アルファー2b (遺伝子組換え) $1.0~\mu g/k$ gで投与が開始された102例全例に副作用(臨床検査値異常を含む)が認められた。主な副作用は、発熱(93.1%)、倦怠感(88.2%)、頭痛(80.4%)等であり、臨床検査値の異常は、白血球数減少(91.2%)、ヘモグロビン減少(89.2%)、リンパ球数減少(87.3%)、好中球数減少(85.3%)、赤血球数減少(84.3%)、ヘマトクリット減少(80.4%)、血小板数減少(63.7%)等であった。

〈悪性黒色腫〉

17.1.4 海外第Ⅲ相試験(EORTC18991試験)

原発巣の切除後84日以内及びリンパ節切除後70日以内のステージⅢ の悪性黒色腫患者1,256例を対象として、本剤*1による術後補助療法 群(以下:本剤投与群)(627例)と経過観察群(629例)を比較し た。本剤投与群では、導入期として本剤6 μg/kgを週1回8週間投与 した後、維持期として本剤3 μg/kgを週1回投与し、画像評価に基づ く遠隔転移の出現*2又は治験中止基準に合致しない限り最長5年間投 与することとされた。その結果、本剤投与群において、無遠隔転移 生存期間及び全生存期間の延長は示されなかったものの、無再発生 存期間の延長が示された15)。

- *1:本試験では、50 μ g/0.5 mL用、100 μ g/0.5 mL用及び150 μ g/0.5 mL用バイアルとの生物学的同等性が示されていない . 300 μg/0.5 mL用及び600 μg/0.5 mL用バイアルが主に使用 された。
- *2: 局所再発又は所属リンパ節転移が認められた場合でも、遠隔 転移の出現が認められるまで本剤の投与が継続可能とされた。

表4 悪性黒色腫患者における有効性成績 (EORTC18991試験)

21 MILM CHEM 1 1 40 19 6 1178 LESTING (ECTET CTC)			
中央値 (月)	ハザード比		
(95%信頼区間)	(95%信頼区間)		
45.5 (38.6, NE)	0.88 (0.75, 1.03)		
36.1 (30.1, 47.6)	(P=0.107)		
無再発生存期間			
34.8 (26.1, 47.4)	0.82 (0.71, 0.96)		
25.5 (19.6, 30.8)	(P=0.011)		
全生存期間			
NE (56.8, NE)	0.98 (0.82, 1.16)		
NE (52.5, NE)	(P=0.781)		
	(95%信頼区間) 45.5 (38.6, NE) 36.1 (30.1, 47.6) 34.8 (26.1, 47.4) 25.5 (19.6, 30.8) NE (56.8, NE)		

NE: 推定不能

ステージIIIの悪性黒色腫を対象とした海外臨床試験において、安 全性評価の対象となった608例全例に有害事象注)が認められた。主 な有害事象は、疲労 (94%)、発熱 (75%)、頭痛 (70%)、食欲不振 (69%)、筋肉痛 (68%)、悪心 (64%)、悪寒 (63%)、注射部位反応 (62%)、うつ病(59%)、関節痛(51%)等であった。

注) 本試験では有害事象と本剤の因果関係に関する情報を収集しな かったため、副作用は集計されていない。

18. 薬効薬理

18.1 作用機序

IFN α-2bと同様に I 型IFN受容体に結合し、IFN誘導遺伝子の発現を増 強した。PEG-IFN α-2bの蛋白質部分の構造、各種生物活性及び作用機 序がIFN α -2bと類似していたことから、PEG-IFN α -2bの生物活性は その蛋白質部分であるIFN α-2bに由来することが確認された。悪性黒 色腫患者での効果の発現機序については不明である16),17)

18.2 抗ウイルス作用

ヒト肝細胞癌由来細胞株Huh7細胞におけるHCVサブゲノムレプリコン の複製を阻害し、その時のIC50値は28 pg/mLであった。また、HCVの 近縁ウイルスであるウシウイルス性下痢症ウイルスに対して抗ウイルス 作用を示し、その時のIC50値は130 pg/mLであり、リバビリンと併用す ることにより、抗ウイルス作用が増強した。脳心筋炎ウイルスにおける 抗ウイルス作用の比活性(蛋白質量あたりの活性)は、 $IFN \alpha$ -2bの約 28%であった $^{16),18)}$

18.3 腫瘍細胞増殖抑制作用

PEG-IFN α-2bは、ヒトバーキットリンパ腫由来細胞株Daudi細胞及び ヒト悪性黒色腫由来細胞株WM9細胞に対してIFN α-2bと同様に腫瘍細 胞増殖抑制作用を示した19,20)。

18.4 免疫系への作用

抗ウイルス作用に関与する宿主免疫機能である、主要組織適合抗原複合 体クラスI抗原の発現、ナチュラルキラー活性及びリンホカイン活性化 キラー活性に対してIFN α -2bと同様に増強作用を示した $^{16)}$ 。

19. 有効成分に関する理化学的知見

-般的名称:ペグインターフェロン アルファ-2b (遺伝子組換え)

[Peginterferon Alfa-2b (Genetical Recombination)]

化学名:インターフェロン アルファ-2b (遺伝子組換え)

|子名・インダーフェロン アルファ-20 (遺伝子組換え) (C₈₆₀H₁₃₅₃N₂₂₉O₂₅₅S₉; 分子量: 19268.91) のアミノ酸残基 (Cys¹, His⁷, Lys³¹, His³⁴, Lys⁴⁹, Lys³³, Lys¹¹², Lys¹²¹, Tyr¹²⁹, Lys¹³³, Lys¹³⁴, Ser¹⁶³及びLys¹⁶⁴) の1箇所に1分子のメトキシポリエチレングリ コール (平均分子量:約12,000) がカルボニル基を介して共有結合して いる修飾タンパク質 (分子量:約32.000)

化学構造式:H3C-(O-CH2CH2)n-OCO-Interferon alfa-2b

21. 承認条件

医薬品リスク管理計画を策定の上、適切に実施すること。

22. 包装

1バイアル

(溶解液:日本薬局方「注射用水」0.7 mL添付)

23. 主要文献

- 1) 社内資料: 単回投与 (2004年10月22日承認、CTD 2.7.2.2)
- 2) 社内資料: 反復投与 (2004年10月22日承認、CTD 2.7.2.2) 3) 社内資料: 反復投与 (2015年5月26日承認、CTD 2.7.2.2)
- 4) 社内資料:分布・排泄 (2004年10月22日承認、CTD 2.6.4.4)
- 5) 社内資料:代謝物 (2004年10月22日承認、CTD 2.6.4.5) 6) 社内資料:排泄 (2004年10月22日承認、CTD 2.6.4.6)
- 7) 社内資料:腎機能障害患者 (2004年10月22日承認、CTD 2.7.2.2)
- 8) 社内資料: 腎機能障害患者 (2015年5月26日承認、CTD 2.7.6.2)
- 9) Gupta SK, et al. Br J Clin Pharmacol. 2003;56:131-4.

- 13) 熊田博光ほか、肝胆膵、2006;52:645-63.
- 14) 熊田博光ほか、肝臓、2012;53:803-13.
- 15) Eggermont AM, et al. Lancet. 2008;372:117-26.
- 16) Grace M, et al. J Interferon Cytokine Res. 2001;21:1103-15.
- 17) 社内資料:作用機序(2004年10月22日承認、CTD 2.4.2.1)
- 18) 社内資料: 抗ウイルス作用 (2004年10月22日承認、CTD 2.4.2.1)
- 19) 社内資料:バーキットリンパ腫に対するin vitro細胞増殖抑制作用 (2004年10月22日承認、CTD 2.4.2.1)
- 20) Vyas K, et al. J Immunother. 2003;26:202-11.

24. 文献請求先及び問い合わせ先

MSD株式会社 MSDカスタマーサポートセンター 東京都千代田区九段北1-13-12

医療関係者の方:フリーダイヤル0120-024-961

26. 製造販売業者等

26.1 製造販売元

MSD株式会社

東京都千代田区九段北1-13-12