

使用の制限あり

2025年4月改訂(第12版)

日本標準商品分類番号

876399

## 医薬品インタビューフォーム

日本病院薬剤師会のIF記載要領2018(2019年更新版)に準拠して作成

抗補体(C5)モノクローナル抗体製剤

# ユルトミリス<sup>®</sup>

HI点滴静注 300mg/3mL  
HI点滴静注 1100mg/11mL

## Ultomiris<sup>®</sup>

剤形	注射剤(バイアル)
製剤の規制区分	生物由来製品、劇薬、 処方箋医薬品(注意—医師等の処方箋により使用すること)
規格・含量	ユルトミリス <sup>®</sup> HI点滴静注300mg/3mL 1バイアル(3mL)中ラブリズマブ(遺伝子組換え)300mgを含有 ユルトミリス <sup>®</sup> HI点滴静注1100mg/11mL 1バイアル(11mL)中ラブリズマブ(遺伝子組換え)1,100mgを含有
一般名	和名:ラブリズマブ(遺伝子組換え)(JAN) 洋名:Ravulizumab(Genetical Recombination)(JAN)
製造販売承認年月日 薬価基準収載・販売開始年月日	製造販売承認年月日:2021年8月10日 薬価基準収載年月日:2021年11月25日 販売開始年月日:2021年12月1日
製造販売(輸入)・提携・ 販売会社名	製造販売元:アレクシオンファーマ合同会社
医薬情報担当者の連絡先	
問い合わせ窓口	アレクシオンファーマ合同会社 メディカル インフォメーション センター フリーダイヤル 0120-577657 受付時間:9:00~17:30(土日祝日および弊社休業日を除く) ユルトミリス <sup>®</sup> 点滴静注 総合サイト: <a href="https://www.ultomiris.jp">https://www.ultomiris.jp</a>

本IFは2025年4月改訂(第10版、効能変更)の電子化された添付文書の記載に基づき作成した。  
最新の情報は、独立行政法人 医薬品医療機器総合機構の医薬品情報検索ページで確認してください。

## 医薬品インタビューフォーム利用の手引きの概要 –日本病院薬剤師会–

### 1. 医薬品インタビューフォーム作成の経緯

医療用医薬品の基本的な要約情報として、医療用医薬品添付文書(以下、添付文書)がある。医療現場で医師・薬剤師等の医療従事者が日常業務に必要な医薬品の適正使用情報を活用する際には、添付文書に記載された情報を裏付ける更に詳細な情報が必要な場合があり、製薬企業の医薬情報担当者(以下、MR)等への情報の追加請求や質疑により情報を補完してきている。この際に必要な情報を網羅的に入手するための項目リストとして医薬品インタビューフォーム(以下、IFと略す)が誕生した。

1988年に日本病院薬剤師会(以下、日病薬)学術第2小委員会がIFの位置付け、IF記載様式、IF記載要領を策定し、その後1998年に日病薬学術第3小委員会が、2008年、2013年に日病薬医薬情報委員会がIF記載要領の改訂を行ってきた。

IF記載要領2008以降、IFはPDF等の電子的データとして提供することが原則となった。これにより、添付文書の主要な改訂があった場合に改訂の根拠データを追加したIFが速やかに提供されることとなった。最新版のIFは、医薬品医療機器総合機構(以下、PMDA)の医療用医薬品情報検索のページ(<http://www.pmda.go.jp/PmdaSearch/iyakuSearch/>)にて公開されている。日病薬では、2009年より新医薬品のIFの情報を検討する組織として「インタビューフォーム検討会」を設置し、個々のIFが添付文書を補完する適正使用情報として適切に審査・検討している。

2019年の添付文書記載要領の変更に合わせ、IF記載要領2018が公表され、今般「医療用医薬品の販売情報提供活動に関するガイドライン」に関連する情報整備のため、その更新版を策定した。

### 2. IFとは

IFは「添付文書等の情報を補完し、医師・薬剤師等の医療従事者にとって日常業務に必要な、医薬品の品質管理のための情報、処方設計のための情報、調剤のための情報、医薬品の適正使用のための情報、薬学的な患者ケアのための情報等が集約された総合的な個別の医薬品解説書として、日病薬が記載要領を策定し、薬剤師等のために当該医薬品の製造販売又は販売に携わる企業に作成及び提供を依頼している学術資料」と位置付けられる。

IFに記載する項目配列は日病薬が策定したIF記載要領に準拠し、一部の例外を除き承認の範囲内の情報が記載される。ただし、製薬企業の機密等に関わるもの及び利用者自らが評価・判断・提供すべき事項等はIFの記載事項とはならない。言い換えると、製薬企業から提供されたIFは、利用者自らが評価・判断・臨床適用するとともに、必要な補完をするものという認識を持つことを前提としている。

IFの提供は電子データを基本とし、製薬企業での製本は必須ではない。

### 3. IFの利用にあたって

電子媒体のIFは、PMDAの医療用医薬品情報検索のページに掲載場所が設定されている。

製薬企業は「医薬品インタビューフォーム作成の手引き」に従ってIFを作成・提供するが、IFの原点を踏まえ、医療現場に不足している情報やIF作成時に記載し難い情報等については製薬企業のMR等へのインタビューにより利用者自らが内容を充実させ、IFの利用性を高める必要がある。また、随時改訂される使用上の注意等に関する事項に関しては、IFが改訂されるまでの間は、製薬企業が提供する改訂内容を明らかにした文書等、あるいは各種の医薬品情報提供サービス等により薬剤師等自らが整備するとともに、IFの使用にあたっては、最新の添付文書をPMDAの医薬品医療機器情報検索のページで確認する必要がある。

なお、適正使用や安全性の確保の点から記載されている「V.5. 臨床成績」や「XII. 参考資料」、「XIII. 備考」に関する項目等は承認を受けていない情報が含まれることがあり、その取り扱いには十分留意すべきである。

#### 4. 利用に際しての留意点

IFを日常業務において欠かすことができない医薬品情報源として活用していただきたい。IFは日病薬の要請を受けて、当該医薬品の製造販売又は販売に携わる企業が作成・提供する、医薬品適正使用のための学術資料であるとの位置づけだが、記載・表現には薬機法の広告規則や医療用医薬品の販売情報提供活動に関するガイドライン、製薬協コード・オブ・プラクティス等の制約を一定程度受けざるを得ない。販売情報提供活動ガイドラインでは、未承認薬や承認外の用法等に関する情報提供について、製薬企業が医療従事者からの求めに応じて行うことは差し支えないとされており、MR等へのインタビューや自らの文献調査などにより、利用者自らがIFの内容を充実させるべきものであることを認識しておかなければならない。製薬企業から得られる情報の科学的根拠を確認し、その客観性を見抜き、医療現場における適正使用を確保することは薬剤師の本務であり、IFを活用して日常業務を更に価値あるものにしていただきたい。

(2020年4月改訂)

# 目 次

<b>I. 概要に関する項目</b> .....	1	3. 添付溶解液の組成及び容量	13
1. 開発の経緯	1	4. 力価	13
2. 製品の治療学的特性	2	5. 混入する可能性のある夾雑物	13
3. 製品の製剤学的特性	3	6. 製剤の各種条件下における安定性	13
4. 適正使用に関して周知すべき特性	4	7. 調製法及び溶解後の安定性	14
5. 承認条件及び流通・使用上の制限事項	5	8. 他剤との配合変化(物理化学的变化)	14
(1)承認条件	5	9. 溶出性	14
(2)流通・使用上の制限事項	5	10. 容器・包装	15
6. RMPの概要	6	(1)注意が必要な容器・包装、 外観が特殊な容器・包装に関する情報	15
<b>II. 名称に関する項目</b> .....	7	(2)包装	15
1. 販売名	7	(3)予備容量	15
(1)和名	7	(4)容器の材質	15
(2)洋名	7	11. 別途提供される資材類	15
(3)名称の由来	7	12. その他	15
2. 一般名	7	<b>V. 治療に関する項目</b> .....	16
(1)和名(命名法)	7	1. 効能又は効果	16
(2)洋名(命名法)	7	2. 効能又は効果に関連する注意	18
(3)ステム	7	3. 用法及び用量	20
3. 構造式又は示性式	8	(1)用法及び用量の解説	20
4. 分子式及び分子量	8	(2)用法及び用量の設定経緯・根拠	21
5. 化学名(命名法)又は本質	9	4. 用法及び用量に関連する注意	23
6. 慣用名、別名、略号、記号番号	9	5. 臨床成績	27
<b>III. 有効成分に関する項目</b> .....	10	(1)臨床データパッケージ	27
1. 物理化学的性質	10	(2)臨床薬理試験	31
(1)外観・性状	10	(3)用量反応探索試験	38
(2)溶解性	10	(4)検証的試験	42
(3)吸湿性	10	(5)患者・病態別試験	69
(4)融点(分解点)、沸点、凝固点	10	(6)治療的使用	69
(5)酸塩基解離定数	10	(7)その他	70
(6)分配係数	10	<b>VI. 薬効薬理に関する項目</b> .....	74
(7)その他の主な示性値	10	1. 薬理的に関連ある化合物又は化合物群	74
2. 有効成分の各種条件下における安定性	11	2. 薬理作用	74
(1)長期保存試験・加速試験	11	(1)作用部位・作用機序	74
(2)苛酷試験	11	(2)薬効を裏付ける試験成績	75
3. 有効成分の確認試験法、定量法	11	(3)作用発現時間・持続時間	78
<b>IV. 製剤に関する項目</b> .....	12	<b>VII. 薬物動態に関する項目</b> .....	79
1. 剤形	12	1. 血中濃度の推移	79
(1)剤形の区別	12	(1)治療上有効な血中濃度	79
(2)製剤の外観及び性状	12	(2)臨床試験で確認された血中濃度	80
(3)識別コード	12	(3)中毒域	94
(4)製剤の物性	12	(4)食事・併用薬の影響	94
(5)その他	12	2. 薬物速度論的パラメータ	94
2. 製剤の組成	12	(1)解析方法	94
(1)有効成分(活性成分)の含量及び添加剤	12	(2)吸収速度定数	95
(2)電解質等の濃度	12	(3)消失速度定数	95
(3)熱量	12		

(4) クリアランス	95	12. その他の注意	119
(5) 分布容積	95	(1) 臨床使用に基づく情報	119
(6) その他	95	(2) 非臨床試験に基づく情報	120
3. 母集団(ポピュレーション)解析	95	<b>IX. 非臨床試験に関する項目</b>	121
(1) 解析方法	95	1. 薬理試験	121
(2) パラメータ変動要因	95	(1) 薬効薬理試験	121
4. 吸収	96	(2) 安全性薬理試験	121
5. 分布	96	(3) その他の薬理試験	121
(1) 血液-脳関門通過性	96	2. 毒性試験	121
(2) 血液-胎盤関門通過性	96	(1) 単回投与毒性試験	121
(3) 乳汁への移行性	96	(2) 反復投与毒性試験	121
(4) 髄液への移行性	96	(3) 遺伝毒性試験	122
(5) その他の組織への移行性	96	(4) がん原性試験	122
(6) 血漿蛋白結合率	96	(5) 生殖発生毒性試験	122
6. 代謝	97	(6) 局所刺激性試験	123
(1) 代謝部位及び代謝経路	97	(7) その他の特殊毒性	123
(2) 代謝に関与する酵素(CYP等)の分子種、 寄与率	97	<b>X. 管理的事項に関する項目</b>	124
(3) 初回通過効果の有無及びその割合	97	1. 規制区分	124
(4) 代謝物の活性の有無及び活性比、 存在比率	97	2. 有効期間	124
7. 排泄	97	3. 包装状態での貯法	124
8. トランスポーターに関する情報	97	4. 取扱い上の注意	124
9. 透析等による除去率	97	5. 患者向け資材	124
10. 特定の背景を有する患者	97	6. 同一成分・同効薬	124
11. その他	97	7. 国際誕生年月日	125
<b>VIII. 安全性(使用上の注意等)に関する項目</b>	98	8. 製造販売承認年月日及び承認番号、 薬価基準収載年月日、販売開始年月日	125
1. 警告内容とその理由	98	9. 効能又は効果追加、用法及び用量変更 追加等の年月日及びその内容	125
2. 禁忌内容とその理由	99	10. 再審査結果、再評価結果公表年月日及び その内容	125
3. 効能又は効果に関連する注意とその理由	99	11. 再審査期間	126
4. 用法及び用量に関連する注意とその理由	99	12. 投薬期間制限に関する情報	126
5. 重要な基本的注意とその理由	100	13. 各種コード	126
6. 特定の背景を有する患者に関する注意	101	14. 保険給付上の注意	126
(1) 合併症・既往歴等のある患者	101	<b>XI. 文献</b>	127
(2) 腎機能障害患者	101	1. 引用文献	127
(3) 肝機能障害患者	101	2. その他の参考文献	128
(4) 生殖能を有する者	101	<b>XII. 参考資料</b>	129
(5) 妊婦	101	1. 主な外国での発売状況	129
(6) 授乳婦	102	2. 海外における臨床支援情報	145
(7) 小児等	102	<b>XIII. 備考</b>	149
(8) 高齢者	102	1. 調剤・服薬支援に際して臨床判断を行うに あたっての参考情報	149
7. 相互作用	103	2. その他の関連資料	149
(1) 併用禁忌とその理由	103		
(2) 併用注意とその理由	103		
8. 副作用	104		
(1) 重大な副作用と初期症状	104		
(2) その他の副作用	105		
9. 臨床検査結果に及ぼす影響	114		
10. 過量投与	114		
11. 適用上の注意	114		

## 略語表

略語	略していない表現(英)	略していない表現(日)
AChR	acetylcholine receptor	アセチルコリン受容体
ADAMTS13	a disintegrin and metalloproteinase with a thrombospondin type 1 motif, member 13	トロンボスポンジン1型モチーフメンバー13を有するジスインテグリン及びメタロプロテイナーゼ
aHUS	atypical hemolytic uremic syndrome	非典型溶血性尿毒症症候群
AQP4	aquaporin-4	アクアポリン4
ARR	annualized relapse rate	年間再発率
AUC	area under the drug plasma (serum/blood) concentration-time curve	血漿(血清/血液)中薬物濃度-時間曲線下面積
C5	complement component 5	補体第5成分
CI	confidence interval	信頼区間
CL	body clearance	クリアランス
C <sub>max</sub>	maximal drug plasma (serum/blood) concentration	最高血漿(血清/血液)中薬物濃度
CNI	calcineurin inhibitor	カルシニューリン阻害剤
COVID-19	coronavirus disease 2019	新型コロナウイルス感染症
cRBC	chicken red blood cell	ニワトリ赤血球
C <sub>trough</sub>	concentration at the end of the dosage interval	トラフ血中濃度
eGFR	estimated glomerular filtration rate	推算糸球体濾過量
EDSS	Expanded Disability Status Scale	—
EQ-5D	EuroQol 5 dimension questionnaire	EuroQol 5項目法
EQ-5D-3L	EuroQol 5 dimension-3 levels questionnaire	EuroQol 5項目法の3段階選択式
FACIT-Fatigue	Functional Assessment of Chronic Illness Therapy-Fatigue	慢性疾患患者の疲労評価スコア
FAS	full analysis set	最大の解析対象集団
FcRn	neonatal Fc receptor	胎児性 Fc 受容体
HAI	Hauser Ambulation Index	—
IgG	immunoglobulin G	免疫グロブリンG
IST	immunosuppressive therapy	免疫抑制療法
IVIg	intravenous immunoglobulin	免疫グロブリン静注療法
K <sub>d</sub>	dissociation rate	解離定数
LDH	lactate dehydrogenase	乳酸脱水素酵素
LLN	lower limit of normal	基準値下限
MAC	membrane attack complex	膜侵襲複合体
MG	myasthenia gravis	重症筋無力症
MG-ADL	Myasthenia Gravis-Activities of Daily Living	—
MG-QOL15 r	Revised 15 Component Myasthenia Gravis Quality of Life	—
MGFA	Myasthenia Gravis Foundation of America	米国重症筋無力症研究財団
MMRM	Mixed-effects Model with Repeated Measures	反復測定混合効果モデル
MSE	Minimal Symptom Expression	—
mTORi	mammalian target of rapamycin inhibitor	哺乳類ラパマイシン標的タンパク質阻害剤
MuSK	muscle-specific receptor tyrosine kinase	筋特異的受容体型チロシンキナーゼ
Neuro-QOL	Neurological Quality of Life	—
NMOSD	neuromyelitis optica spectrum disorder	視神経脊髄炎スペクトラム障害
PD	pharmacodynamic(s)	薬力学
PE	plasma exchange	血漿交換
PI	prediction interval	予測区間
PK	pharmacokinetic(s)	薬物動態
PNH	paroxysmal nocturnal hemoglobinuria	発作性夜間ヘモグロビン尿症
pRBC	packed red blood cell	濃厚赤血球
q2w	quaque 2 weeks/every 2 weeks	2週間隔

略語	略していない表現(英)	略していない表現(日)
q4w	quaque 4 weeks/every 4 weeks	4週間隔
q6w	quaque 6 weeks/every 6 weeks	6週間隔
q8w	quaque 8 weeks/every 8 weeks	8週間隔
q12w	quaque 12 weeks/every 12 weeks	12週間隔
QMG	Quantitative Myasthenia Gravis(score for disease severity)	—
SD	standard deviation	標準偏差
SPR	surface plasmon resonance	表面プラズモン共鳴法
STEC-HUS	Shiga toxin-producing <i>Escherichia coli</i> hemolytic uremic syndrome	志賀毒素産生性大腸菌感染による溶血性尿毒症症候群
$t_{1/2}$	terminal elimination half-life	終末相消失半減期
TCC	terminal complement complex	終末補体複合体
TEAE	treatment-emergent adverse event	治験薬投与下に発現した有害事象
TMA	thrombotic microangiopathy	血栓性微小血管症
$t_{max}$	time to maximum observed serum concentration	最高血清中濃度到達時間
ULN	upper limit of normal	基準値上限
VAS	visual analogue scale	—
$V_c$	volume of distribution in central compartment	中心コンパートメントの分布容積
$V_d$	volume of distribution	分布容積
$V_p$	peripheral volume of distribution	末梢コンパートメントの分布容積(コンパートメントモデル)
$V_{ss}$	volume of distributions at steady state	定常状態での分布容積

# I. 概要に関する項目

## 1. 開発の経緯

ユルトミリス®〔一般名：ラブリズマブ(遺伝子組換え)：以下、ラブリズマブ〕は、ソリス®〔一般名：エクリズマブ(遺伝子組換え)：以下、エクリズマブ〕\*の誘導体で、補体C5に高い親和性をもって特異的に結合し、C5a(炎症誘発性アナフィラトキシン)及びC5b[終末補体複合体(C5b-9)の開始サブユニット]への開裂を阻害する、アレクシオン社が開発したヒト化モノクローナル抗体である。終末補体活性を急速かつ持続的に阻害し、投与間隔を延長して血管内溶血のリスクを抑えるように設計されている。エクリズマブと類似した安全性プロファイルを維持しながら、エクリズマブよりもPKトラフ回数が少なくなるようPK/PDプロファイルが改良されている。

※エクリズマブ：終末補体カスケードのC5を特異的に標的とする選択的なヒト化モノクローナル抗体

発作性夜間ヘモグロビン尿症(paroxysmal nocturnal hemoglobinuria：以下、PNH)は極めて稀で、進行性の生命を脅かす後天性の溶血性疾患である。PNHに対する治療薬であるエクリズマブはPNH患者の溶血を抑制するが、一部の患者ではC5が十分に阻害されず、ブレイクスルー溶血のリスクや<sup>1)</sup>、血栓塞栓事象の発現リスクが再び高まることで生命を脅かすPNH関連症状のリスクが残るとの報告がある<sup>2)</sup>。したがって、全てのPNH患者で、投与間隔を通して溶血を完全に抑制する治療法が求められている。

ラブリズマブは、米国においてPNHの治療薬として希少疾病用医薬品指定を受け、2018年12月に米国で成人のPNH治療薬として承認された。また、2019年7月に欧州で成人のPNH治療薬として承認された。本邦では、2018年9月にPNHの治療薬として希少疾病用医薬品指定を受けた。2016年より実施された日本人を含むPNH患者を対象とした臨床試験において8週間隔の維持投与で有効性及び安全性が確認され、2019年6月に「発作性夜間ヘモグロビン尿症」を適応として製造販売承認を取得した。

非典型溶血性尿毒症症候群(atypical hemolytic uremic syndrome：以下、aHUS)は、制御不能な補体活性化による内皮傷害を原因とし、血小板減少症、溶血、及び急性腎障害を三主徴とする希少な疾患である。エクリズマブはaHUSの標準治療薬であるが、維持期は2週間隔(体重10kg以上の患者)又は3週間隔(体重5kg以上10kg未満の患者)で静脈内投与を行うため、治療のために仕事や学校を休む必要があるなど、患者にとって負担になる。

ラブリズマブは、米国において2019年10月に、欧州において2020年6月にaHUSの治療薬として承認された。本邦では、2017年より実施された日本人を含むaHUS患者を対象とした臨床試験において、4週間隔(体重5kg以上、20kg未満)、8週間隔(体重20kg以上)での維持投与で有効性及び安全性が確認され、2020年9月に「非典型溶血性尿毒症症候群」を適応として製造販売承認を取得した。

全身型重症筋無力症(generalized myasthenia gravis：以下、全身型MG)は、自己抗体が神経筋接合部のアセチルコリン受容体(AChR)分子を認識し、制御不能な補体活性化により神経筋伝達障害が生じ、筋力低下が全身に及ぶ稀な後天性の自己免疫疾患である。エクリズマブは全身型MGの治療薬であるが、維持治療での投与間隔は2週間ごとであるため通院等による患者への負担も小さい。

ラブリズマブは、2019年3月より実施された日本人を含む全身型MG患者を対象とした臨床試験(ALXN1210-MG-306試験)において、8週間隔での維持投与で有効性及び安全性が確認され、米国において2022年4月、また、欧州において2022年9月に抗AChR抗体陽性の全身型MG患者を適応として承認された。本邦では2022年8月に抗AChR抗体陽性の「全身型重症筋無力症(免疫グロブリン大量静注療法又は血液浄化療法による症状の管理が困難な場合に限る)」を適応として製造販売承認を取得した。

その後、全身型MG患者を対象としたC5阻害薬(エクリズマブ及びラブリズマブ)の海外の国際レジストリ長期観察試験(ALXN-MG-501試験)、ならびにALXN1210-MG-306試験の既存データの追加解析結果により、免疫グロブリン大量静注療法又は血液浄化療法の治療歴のない全身型MG患者においてもラブリズマブは有用であることが示唆された。これらの結果等を踏まえて、2025年4月に抗AChR抗体陽性の「全身型重症筋無力症(ステロイド剤又はステロイド剤以外の免疫抑制剤が十分に奏効しない場合に限る)」への効能又は効果の変更に係る製造販売承認事項一部変更承認を取得した。

視神経脊髄炎スペクトラム障害(neuromyelitis optica spectrum disorder:以下、NMOSD)は、重度の視神経炎と横断性脊髄炎を特徴とする極めて稀な中枢神経系の炎症性自己免疫疾患であり、血清中の抗アクアポリン4(AQP4)抗体が中枢神経のアストロサイト表面に高発現しているAQP4に結合し補体を活性化することで引き起こされる補体依存性細胞傷害が主たる病態である。NMOSDは予測不能な再発を繰り返す疾患であり、当該再発は抗AQP4抗体陽性患者の90%以上に認められる<sup>3)</sup>。また、NMOSDは再発を繰り返すと神経障害が段階的に蓄積されることから、NMOSD患者に対しては再発予防のための治療を速やかに開始することが重要である<sup>3,4)</sup>。

ラブリズマブは、2019年より実施された日本人を含む抗AQP4抗体陽性のNMOSD患者を対象とした臨床試験において8週間隔の維持投与で有効性及び安全性が確認され、米国において2024年3月、また、欧州において2023年5月に抗AQP4抗体陽性のNMOSD成人患者を適応として承認された。本邦では2023年5月に「視神経脊髄炎スペクトラム障害(視神経脊髄炎を含む)の再発予防」を適応として製造販売承認を取得した。

本剤については、10mg/mL製剤(ユルトミス<sup>®</sup>点滴静注300mg)が2019年6月に承認され、その10倍の濃度である100mg/mL製剤(ユルトミス<sup>®</sup>HI点滴静注300mg/3mL及びユルトミス<sup>®</sup>HI点滴静注1100mg/11mL)の有効性、安全性、及び薬物動態がPNH患者を対象とした臨床試験で確認され、2021年8月に製造販売承認を取得した。その後10mg/mL製剤(ユルトミス<sup>®</sup>点滴静注300mg)は2024年4月に薬価基準収載削除された。

## 2. 製品の治療学的特性

- 1) ラブリズマブは補体タンパク質C5に高い親和性を有して特異的に結合し、その活性化を阻害することでPNH、aHUS、全身型MG、ならびにNMOSDに作用するヒト化抗C5モノクローナル抗体製剤である。(p74～p75参照)
- 2) 国際共同第Ⅲ相試験(ALXN1210-PNH-301試験、ALXN1210-PNH-302試験)において、初回投与後、血清中ラブリズマブ濃度は投与後30分以内の測定で、直ちに治療域の定常状態濃度に到達し、8週に1回の維持用量の投与で、52週(Day 351)までの治療期間を通して定常状態が維持されることが示された。国際共同第Ⅲ相試験(ALXN1210-aHUS-311試験、ALXN1210-aHUS-312試験)において、aHUS患者にラブリズマブの維持用量を4週に1回又は8週に1回投与した後、血清中濃度は定常状態に到達した。全身型MG患者を対象とした国際共同第Ⅲ相試験(ALXN1210-MG-306試験)においても、血清中ラブリズマブ濃度は8週に1回の維持用量の投与で、26週間までの治療期間を通して定常状態が維持されることが示された。NMOSD患者を対象とした国際共同第Ⅲ相試験(CHAMPION-NMOSD試験)においても、血清中ラブリズマブ濃度は8週に1回の維持用量の投与で、治療期間を通して定常状態が維持されることが示された。(p83～p94参照)

- 3) 国際共同第Ⅲ相試験(ALXN1210-PNH-301試験)において、他の補体阻害剤未治療のPNH患者におけるDay 183までの輸血回避達成率及びDay 29からDay 183までのLDH正常化達成率で、ラブリズマブのエクリズマブに対する非劣性が検証された。(p42～p45参照)
- 4) 国際共同第Ⅲ相試験(ALXN1210-PNH-302試験)において、エクリズマブ治療中のPNH患者におけるベースラインからDay 183までのLDHの変化率で、ラブリズマブのエクリズマブに対する非劣性が検証された。(p45～p48参照)
- 5) 国際共同第Ⅲ相試験(ALXN1210-aHUS-311試験)において、補体阻害剤未治療の12歳以上のaHUS患者におけるDay 183までのTMA完全奏効は53.6%で達成された。(p49～p53参照)
- 6) 国際共同第Ⅲ相試験(ALXN1210-aHUS-312試験)において、補体阻害剤未治療の18歳未満のaHUS患者におけるDay 183までのTMA完全奏効は77.8%で達成された。(p54～p59参照)
- 7) 国際共同第Ⅲ相試験(ALXN1210-aHUS-312試験)において、エクリズマブからラブリズマブに切り替えたaHUS患者の血液学的パラメータ、腎機能は26週間の初期評価期間中及び継続期間の52週完了時まで、安定していた。(p54～p59参照)
- 8) 国際共同第Ⅲ相試験(ALXN1210-PNH-302試験)の継続期間において、ラブリズマブの10mg/mL製剤から100mg/mL製剤へ切り替えた日本人PNH患者におけるLDH値の推移は、切替え後も安定していた。(p48、p71参照)
- 9) 国際共同第Ⅲ相試験(ALXN1210-MG-306試験)において、補体阻害剤未治療の抗AChR抗体陽性全身型MG患者における26週時のMG-ADL総スコアのベースラインからの変化量は、ラブリズマブとプラセボとの間に有意差が認められた。(p59～p65参照)
- 10) 海外の国際レジストリ長期観察試験(ALXN-MG-501試験)、ならびに国際共同第Ⅲ相試験(ALXN1210-MG-306試験)の追加解析において、免疫グロブリン大量静注療法又は血液浄化療法の治療歴のある患者のみならず、治療歴のない患者においてもMG-ADL総スコアの改善が認められた。(p59～p65、p72～p73参照)
- 11) 国際共同第Ⅲ相試験(CHAMPION-NMOSD試験)において、独立評価委員会により判定された初回の試験中再発までの期間について、本剤群と外部プラセボ群との間に有意差が認められた。また、独立評価委員会により判定された試験中再発は本剤群で0%、外部プラセボ群で42.6%に認められた。(p65～p68参照)
- 12) 重大な副作用として髄膜炎菌感染症、重篤な感染症、infusion reactionが報告されている。(p104参照)

### 3. 製品の製剤学的特性

- 1) ラブリズマブは、エクリズマブの誘導体で、エクリズマブ骨格に8個のアミノ酸置換を導入することで*in vivo*での半減期を延長するようデザインされている。(p8、p74～p75参照)

#### 4. 適正使用に関して周知すべき特性

適正使用に関する資料、最適使用推進ガイドライン等	有無	タイトル、参照先
RMP	有	(「I. 6. RMPの概要」の項参照)
追加のリスク最小化活動として作成されている資料	有	<ul style="list-style-type: none"> <li>・医療従事者向け資料 適正使用ガイド、患者安全性カード(「XIII. 備考」の項参照)</li> <li>・患者向け資料 「～発作性夜間ヘモグロビン尿症(PNH)患者さんへ～ソリリス®・ ユルトミス®治療で気を付けてほしいこと」 「～非典型溶血性尿毒症症候群(aHUS)患者さんへ～ソリリス®・ ユルトミス®治療で気を付けてほしいこと」 「～全身型重症筋無力症(全身型MG)患者さんへ～ソリリス®・ ユルトミス®治療で気を付けてほしいこと」 「～視神経脊髄炎スペクトラム障害(NMOSD)患者さんへ～ソリ リス®・ユルトミス®治療で気を付けてほしいこと」 患者安全性カード(「XIII. 備考」の項参照)</li> </ul>
最適使用推進ガイドライン	無	
保険適用上の留意事項通知	有	医薬品医療機器等法上の効能・効果等の変更に伴う留意事項 の一部改正等について (令和5年5月25日付 保医発0525第1号) (「X. 14. 保険給付上の注意」の項参照)

本剤は、PNHを予定効能・効果として2018年(平成30年)9月14日に厚生労働大臣により希少疾病用医薬品に指定された(指定番号(30薬)第418号)。

## 5. 承認条件及び流通・使用上の制限事項

### (1) 承認条件

#### 21. 承認条件

21.1 医薬品リスク管理計画を策定の上、適切に実施すること。

#### 〈発作性夜間ヘモグロビン尿症〉

21.2 国内での治験症例が極めて限られていることから、製造販売後、一定数の症例に係るデータが集積されるまでの間は、全症例を対象に使用成績調査を実施することにより、本剤使用患者の背景情報を把握するとともに、本剤の安全性及び有効性に関するデータを早期に収集し、本剤の適正使用に必要な措置を講じること。

21.3 本剤の投与が、発作性夜間ヘモグロビン尿症の診断、治療に精通し、本剤のリスク等についても十分に管理できる医師・医療機関のもとで、髄膜炎菌感染症の診断、治療に精通した医師との連携を取った上でのみ行われるよう、製造販売にあたって必要な措置を講じること。

#### 〈非典型溶血性尿毒症症候群〉

21.4 国内での治験症例が極めて限られていることから、製造販売後、一定数の症例に係るデータが集積されるまでの間は、全症例を対象に使用成績調査を実施することにより、本剤使用患者の背景情報を把握するとともに、本剤の安全性及び有効性に関するデータを早期に収集し、本剤の適正使用に必要な措置を講じること。

21.5 本剤の投与が、非典型溶血性尿毒症症候群の診断、治療に精通し、本剤のリスク等についても十分に管理できる医師・医療機関のもとで、髄膜炎菌感染症の診断、治療に精通した医師との連携を取った上でのみ行われるよう、製造販売にあたって必要な措置を講じること。

#### 〈全身型重症筋無力症(ステロイド剤又はステロイド剤以外の免疫抑制剤が十分に奏効しない場合に限る)〉

21.6 国内での治験症例が極めて限られていることから、製造販売後、一定数の症例に係るデータが集積されるまでの間は、全症例を対象に使用成績調査を実施することにより、本剤使用患者の背景情報を把握するとともに、本剤の安全性及び有効性に関するデータを早期に収集し、本剤の適正使用に必要な措置を講じること。

21.7 本剤の投与が、全身型重症筋無力症の診断、治療に精通し、本剤のリスク等についても十分に管理できる医師・医療機関のもとで、髄膜炎菌感染症の診断、治療に精通した医師との連携を取った上でのみ行われるよう、製造販売にあたって必要な措置を講じること。

#### 〈視神経脊髄炎スペクトラム障害(視神経脊髄炎を含む)の再発予防〉

21.8 国内での治験症例が極めて限られていることから、製造販売後、一定数の症例に係るデータが集積されるまでの間は、全症例を対象に使用成績調査を実施することにより、本剤使用患者の背景情報を把握するとともに、本剤の安全性及び有効性に関するデータを早期に収集し、本剤の適正使用に必要な措置を講じること。

21.9 本剤の投与が、視神経脊髄炎スペクトラム障害(視神経脊髄炎を含む)の診断、治療に精通し、本剤のリスク等についても十分に管理できる医師・医療機関のもとで、髄膜炎菌感染症の診断、治療に精通した医師との連携を取った上でのみ行われるよう、製造販売にあたって必要な措置を講じること。

### (2) 流通・使用上の制限事項

本剤の使用前に医療機関及び医師に本剤の適正使用に関する納入前の情報提供を行い、適正使用を確保するため、流通管理を実施している。

## 6. RMPの概要

安全性検討事項		
【重要な特定されたリスク】	【重要な潜在的リスク】	【重要な不足情報】
髄膜炎菌感染症(敗血症を含む)	発作性夜間ヘモグロビン尿症患者における本剤投与中止による重篤な溶血 非典型溶血性尿毒症症候群患者における本剤投与中止による重度の血栓性微小血管症 infusion reaction 感染症(髄膜炎菌感染症以外)	該当なし
有効性に関する検討事項		
該当なし		

↓上記に基づく安全性監視のための活動

医薬品安全性監視計画の概要
通常の医薬品安全性監視活動
副作用・文献・学会情報及び外国措置報告等の収集・確認・分析に基づく安全対策の検討(及び実行)
追加の医薬品安全性監視活動
<ul style="list-style-type: none"> <li>・特定使用成績調査(発作性夜間ヘモグロビン尿症) 調査方法:全例調査方式(最低限必要な症例数270例が登録されるまで) 調査予定期間:本剤発売後5.5年 登録予定期間:本剤発売後3年 症例毎の観察期間:最長2.5年(投与を中止した場合、最終投与から16週間)</li> <li>・特定使用成績調査(非典型溶血性尿毒症症候群) 調査方法:全例調査方式 調査期間:承認後4年6ヵ月 症例組入期間:承認後2年6ヵ月 症例毎の観察期間:本剤投与開始日から12ヵ月の観察を行う。本剤を中止した場合、最後の投与日から調査期間の終了時(承認後4年6ヵ月)まで観察を行う。調査票は12ヵ月毎に記入するが、最終観察期間が6ヵ月以下の場合(前分冊の調査票で承認後4年を経過するまで観察した場合)、最終の調査票の記入は不要とする。</li> <li>・特定使用成績調査(全身型重症筋無力症) 調査方法:全例調査方式 調査期間:承認後3年6ヵ月 登録期間:承認後6ヵ月 症例毎の観察期間:最長2年まで。ただし、投与を中止した場合には、最後の投与日から16週間</li> <li>・特定使用成績調査(視神経脊髄炎スペクトラム障害の再発予防) 調査方法:全例調査方式 調査期間:承認日～2026年5月(承認後3年) 登録期間:承認日～2024年5月(承認後1年)もしくは登録症例数が200例に到達するまでのいずれか早い時点 症例毎の観察期間:最長2年まで。ただし、投与を中止した場合には、最後の投与日から8週間</li> </ul>
有効性に関する調査・試験の計画の概要
該当なし

↓上記に基づくリスク最小化のための活動

リスク最小化計画の概要
通常のリスク最小化活動
添付文書及び患者向医薬品ガイドによる情報提供
追加のリスク最小化活動
医療従事者向け資材(適正使用ガイド、患者安全性カード)の作成と提供 患者向け資材(ソリス®・ユルトミス®治療で気を付けてほしいこと、患者安全性カード)の作成と提供

最新の情報は、独立行政法人 医薬品医療機器総合機構の医薬品情報検索ページで確認してください。

## II. 名称に関する項目

### 1. 販売名

#### (1) 和名

ウルトミリス<sup>®</sup>HI点滴静注300mg/3mL

ウルトミリス<sup>®</sup>HI点滴静注1100mg/11mL

#### (2) 洋名

Ultomiris<sup>®</sup>

#### (3) 名称の由来

ultimate, innovative leap from Soliris

### 2. 一般名

#### (1) 和名(命名法)

ラブリズマブ(遺伝子組換え)(JAN)

#### (2) 洋名(命名法)

Ravulizumab(Genetical Recombination)(JAN)

#### (3) ステム

免疫調節 -li-

ヒト化抗体 -zumab

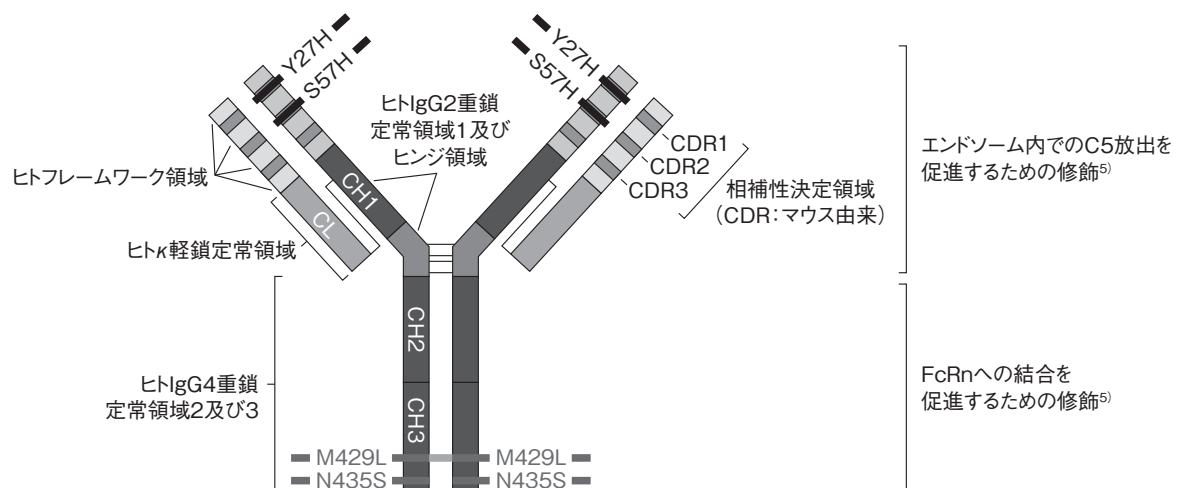
### 3. 構造式又は示性式

ラブリズマブは、2本の同一の重鎖と2本の同一の軽鎖がジスルフィド結合した遺伝子組換えヒト化IgG2/G4モノクローナル抗体である。ラブリズマブは、ヒトC5に結合し、補体経路転換酵素による活性化を阻止し、それによって炎症促進性アナフィラトキシンC5aの放出及びC5bを介した終末補体複合体の形成を阻止する。

ラブリズマブは、エクリズマブ重鎖に4個のアミノ酸を置換することによって構築されている。重鎖可変領域(CDR)の27番のTyr及び57番のSerをHisに置換して、pH6.0で抗体:C5複合体を不安定化し、第3の重鎖定常領域ドメイン(CH3)の429番のMetをLeu、435番のAsnをSerに置換して、pH6.0でFcRnとの結合を強化し、抗体の半減期を増加させている。

ラブリズマブの重鎖及び軽鎖に、それぞれ448個及び214個のアミノ酸残基を含めている。ラブリズマブの定常領域には、ヒトκ軽鎖定常領域及びヒトIgG2/G4ハイブリッド重鎖定常領域が含まれる。重鎖CH1ドメイン、ヒンジ領域及びCH2ドメインの最初の5個のアミノ酸残基は、ヒトIgG2由来である。CH2領域の残基6~36は、ヒトIgG2及びIgG4の両方に共通であり、CH2ドメインの残り及びCH3ドメインはヒトIgG4に由来する。ヒトC5結合部位を形成する重鎖及び軽鎖可変領域は、マウス相補性決定領域を導入したヒトフレームワーク領域で構成される。

ラブリズマブの基本構造概略図



### 4. 分子式及び分子量

ラブリズマブの分子式 =  $C_{6542}H_{10,072}N_{1704}O_{2106}S_{48}$

ラブリズマブの分子量 = 約148,000

理論分子量 = 147,827.62Da

## 5. 化学名(命名法)又は本質

本質：ラブリズマブは、遺伝子組換えヒト化モノクローナル抗体であり、マウス抗ヒト補体C5抗体の相補性決定部、ヒトフレームワーク部、及びヒトIgG由来定常部からなる。L鎖の定常部は $\kappa$ 鎖に由来する。また、H鎖定常部のCH1部、ヒンジ部及びCH2部の一部はIgG2( $\gamma$ 2鎖)からなり、CH2部の残りとCH3部はIgG4( $\gamma$ 4鎖)からなる。H鎖のMet429及びAsn435はそれぞれLeu及びSerに置換されている。ラブリズマブは、チャイニーズハムスター卵巣細胞により産生される。ラブリズマブは、448個のアミノ酸残基からなるH鎖2本及び214個のアミノ酸残基からなるL鎖2本で構成される糖タンパク質(分子量：約148,000)である。

H鎖：C<sub>2205</sub>H<sub>3379</sub>N<sub>579</sub>O<sub>681</sub>S<sub>18</sub>

L鎖：C<sub>1016</sub>H<sub>1583</sub>N<sub>271</sub>O<sub>334</sub>S<sub>6</sub>

## 6. 慣用名、別名、略号、記号番号

BNJ441、ALXN1210、Avogadro1、Porbeagle

### Ⅲ. 有効成分に関する項目

#### 1. 物理化学的性質

##### (1) 外観・性状

無色～微黄色の半透明の液で、微粒子を認めない。

##### (2) 溶解性

該当しない。

##### (3) 吸湿性

該当しない。

##### (4) 融点(分解点)、沸点、凝固点

該当しない。

##### (5) 酸塩基解離定数

該当しない。

##### (6) 分配係数

該当しない。

##### (7) その他の主な示性値

浸透圧：250～350mOsm

pH：7.1～7.8

## 2. 有効成分の各種条件下における安定性

### (1) 長期保存試験・加速試験

	保存試験	光	保存状態	保存期間	結果
長期保存試験	2~8℃	遮光	50mL バイオプロセス容器	18か月間	変化なし
加速試験	23~27℃	遮光	50mL バイオプロセス容器	1か月間	変化なし

### (2) 苛酷試験

	条件	主な結果
攪拌	2~8℃、250RPM、120時間	影響しない
高温	50℃、96時間	純度及び電荷プロファイルに影響する
凍結解凍サイクル	融解→-20℃で凍結又は融解→-80℃で凍結の繰り返し、5サイクル	影響しない

## 3. 有効成分の確認試験法、定量法

確認試験法：

- ① ペプチドマップ
- ② 糖鎖プロファイル(液体クロマトグラフ法)
- ③ イメージキャピラリー電気泳動(iCE)

定量法：

- ① 溶血性
- ② C5結合能(ELISA)
- ③ 定量法(タンパク質定量法)

## IV. 製剤に関する項目

### 1. 剤形

#### (1) 剤形の区別

静脈注射用溶液で用時希釈して用いる点滴静注製剤

#### (2) 製剤の外観及び性状

無色～微黄色の半透明の液で、微粒子を認めない。

#### (3) 識別コード

該当しない。

#### (4) 製剤の物性

pH:7.4

浸透圧比(生理食塩液対比):約1(日局生理食塩液により希釈後(50mg/mL))

#### (5) その他

該当しない。

### 2. 製剤の組成

#### (1) 有効成分(活性成分)の含量及び添加剤

製剤		ユルトミスHI点滴静注 300mg/3mL	ユルトミスHI点滴静注 1100mg/11mL
		1バイアル(ストッパー付) 3mL中	1バイアル(ストッパー付) 11mL中
有効成分	ラブリズマブ(遺伝子組換え)	300mg	1,100mg
添加剤	リン酸二水素ナトリウム一水和物	13.7mg	50.3mg
	リン酸一水素ナトリウム七水和物	13.3mg	48.6mg
	ポリソルベート80	1.5mg	5.5mg
	L-アルギニン	13.0mg	47.6mg
	精製白糖	150mg	550mg

本剤は、チャイニーズハムスター卵巣(CHO)由来の樹立細胞株を用いて製造される。

#### (2) 電解質等の濃度

該当しない。

#### (3) 熱量

該当しない。

### 3. 添付溶解液の組成及び容量

該当しない。

### 4. 力価

標準物質に対する相対力価：50～150%

### 5. 混入する可能性のある夾雑物

原薬製造工程により得られるラブリズマブ原薬は、製剤に含まれる有効成分及び全ての添加剤を含む。原薬には存在せず、製剤にのみ存在する既知の製造工程由来不純物及び目的物質の関連物質はない。

### 6. 製剤の各種条件下における安定性

試験	保存条件(温度/光)	保存期間	保存形態	結果
長期保存試験	2～8℃/遮光	18ヵ月	ユルトミリスHI点滴静注300mg/3mL： 6mL ガラスバイアル倒立 ユルトミリスHI点滴静注1100mg/11mL： 13.5mL ガラスバイアル倒立	18ヵ月まで規格内であった。
加速安定性試験	23～27℃/遮光	1ヵ月	ユルトミリスHI点滴静注300mg/3mL： 6mL ガラスバイアル倒立 ユルトミリスHI点滴静注1100mg/11mL： 13.5mL ガラスバイアル倒立	1ヵ月まで規格内であった。
苛酷試験 (光安定性)	[二次包装の保護作用] 25℃(相対湿度60%)に 設定された光安定性チャン パに入れ白色蛍光ラン プを用いて照度1200klxh 以上、200Wh/m <sup>2</sup> 以上		ユルトミリスHI点滴静注300mg/3mL： 6mLバイアル ユルトミリスHI点滴静注1100mg/11mL： 13.5mLバイアル ・ 対照試料：2～8℃で保存した本品バイ アル ・ 光安定性対照試料：光安定性チャンパ に入れたアルミニウム箔で包まれた本 品バイアル ・ 中間包装試料：光安定性チャンパに入 れた本品バイアル ・ 市販用包装試料：二次包装(カートン) してから光安定性チャンパに入れたバ イアル	市販用の二次包装(カートン)が製品を光から保護するのに有効であることを確認した。

## 7. 調製法及び溶解後の安定性

### 薬剤調製時の注意(「Ⅷ. 11. 適用上の注意」の項参照)

- 1) 希釈前に、変色、微粒子、沈殿等がないことを目視にて確認し、異常が認められた場合は使用しないこと。
- 2) 滅菌シリンジでバイアルから必要量を抜き取り、日局生理食塩液を用い、点滴バッグ等で本剤を希釈する。本剤1バイアルの希釈に必要な日局生理食塩液の量及び希釈後の本剤の濃度は下表を参考にすること。

### 本剤1バイアルの希釈に必要な日局生理食塩液の量及び希釈後の本剤の濃度

	本剤 (1バイアル)	希釈に必要な日局生理食塩液 (1バイアルあたり)	希釈後の本剤の濃度
ユルトミスHI点滴静注300mg/3mL	3mL	3mL	50mg/mL
ユルトミスHI点滴静注1100mg/11mL	11mL	11mL	50mg/mL

- 3) 希釈液は穏やかに混合し、振盪しないこと。
- 4) 調製後、変色、微粒子、沈殿等がないことを目視にて確認し、異常が認められた場合は使用しないこと。
- 5) 調製後は速やかに投与すること。
- 6) 本剤のバイアルは1回使い切りである。バイアル中の未使用残液は適切に廃棄すること。
- 7) 調製した溶液を直ちに使用しない場合は、2～8℃での保存では24時間以内に、常温保存では4時間以内に使用すること。

本剤を0.9%(w/v)塩化ナトリウムを用いて1対1の希釈度で調製し、所定の保存期間中の混合後の微生物増殖能を評価したところ、希釈後の混合製剤は、温度23～27℃で4時間まで、又は冷蔵温度2～8℃で24時間までの保存における化学的及び微生物学的な安定性が確認された。

## 8. 他剤との配合変化(物理化学的变化)

該当資料なし。

## 9. 溶出性

該当しない。

## 10. 容器・包装

(1) 注意が必要な容器・包装、外観が特殊な容器・包装に関する情報  
該当しない。

### (2) 包装

〈ユルトミリスHI点滴静注300mg/3mL〉

規格：1バイアル中ラブリズマブ(遺伝子組換え)300mg含有

包装：ユルトミリスHI点滴静注300mg/3mL 1バイアル3mL

〈ユルトミリスHI点滴静注1100mg/11mL〉

規格：1バイアル中ラブリズマブ(遺伝子組換え)1,100mg含有

包装：ユルトミリスHI点滴静注1100mg/11mL 1バイアル11mL

### (3) 予備容量

該当しない。

### (4) 容器の材質

〈ユルトミリスHI静注300mg/3mL〉

6mLタイプ1ガラスバイアル

Flurotec<sup>®</sup>ラミネートした7.45mmブチルゴム栓

TruEdge<sup>®</sup>ポリプロピレン製フリップオフキャップ付きアルミニウムシール

〈ユルトミリスHI静注1100mg/11mL〉

13.5mLタイプ1ガラスバイアル

Flurotec<sup>®</sup>ラミネートした13.2mmブチルゴム栓

TruEdge<sup>®</sup>ポリプロピレン製フリップオフキャップ付きアルミニウムシール

## 11. 別途提供される資材類

該当しない。

## 12. その他

該当資料なし。

## V. 治療に関する項目

### 1. 効能又は効果

- 発作性夜間ヘモグロビン尿症
- 非典型溶血性尿毒症症候群
- 全身型重症筋無力症(ステロイド剤又はステロイド剤以外の免疫抑制剤が十分に奏効しない場合に限る)
- 視神経脊髄炎スペクトラム障害(視神経脊髄炎を含む)の再発予防

(解説)

#### ○発作性夜間ヘモグロビン尿症

ALXN1210-PNH-301試験とALXN1210-PNH-302試験の結果から、有効性においてラブリズマブのエクリズマブに対する非劣性が検証され、また、ラブリズマブ群とエクリズマブ群の安全性プロファイルは類似していた。

(「V. 治療に関する項目 5. 臨床成績 (4)検証的試験」の項参照)

また、当該2試験は、輸血依存性患者と輸血非依存性患者の両方を含むPNH患者集団を対象としており、輸血の依存性にかかわらず一貫した有効性が確認されている。

したがって、エクリズマブと同様にPNHに十分な知識を持つ医師のもとで本剤が投与される限り、本剤の安全性は許容可能と考えられることから、本剤の効能又は効果は「発作性夜間ヘモグロビン尿症」と設定された。

#### ○非典型溶血性尿毒症症候群

ALXN1210-aHUS-311試験とALXN1210-aHUS-312試験の結果から、ラブリズマブのaHUS患者に対する有効性が確認された。(「V. 治療に関する項目 5. 臨床成績 (4)検証的試験」の項参照)

aHUSは「補体介在性血栓性微小血管症(補体介在性TMA)」と定義されており、血栓性血小板減少性紫斑病(TTP)と志賀毒素産生性大腸菌によるHUS(STEC-HUS)を除いた他の病態によるTMAは「二次性TMA」、さらに原因不明のTMAは「その他のTMA」と定義されている<sup>6)</sup>。臨床2試験では、TMA症状を有していることが確認できる患者を適格とし、TTP、STEC-HUS及び二次性TMAは除外した。本剤の有効性が示され、安全性についても臨床上問題となる傾向は認められていないことから、本剤の効能又は効果は「非典型溶血性尿毒症症候群」と設定された。

○全身型重症筋無力症(ステロイド剤又はステロイド剤以外の免疫抑制剤が十分に奏効しない場合に限る)

ALXN1210-MG-306試験の結果から、ラブリズマブの全身型MG患者に対する有効性及び安全性が確認された。(「V. 治療に関する項目 5. 臨床成績 (4)検証的試験」の項参照)

全身型MGは、眼筋型MGと異なり神経筋伝達異常によって引き起こされる神経障害が全身に及ぶ。MGの病因としての自己抗体には、抗AChR抗体のほか抗筋特異的受容体型チロシンキナーゼ(MuSK)抗体なども知られているが、本邦のMG全国疫学調査では抗AChR抗体陽性が85.1%と大半を占め、抗MuSK抗体陽性は2.7%、両抗体陰性は12%と報告されている<sup>7)</sup>。臨床試験では、抗AChR抗体陽性で補体阻害剤未治療の患者を対象とし、主に標準治療薬(副腎皮質ステロイド又は非ステロイド性免疫抑制剤)の治療歴を有する患者で有効性及び安全性が示された。臨床試験の結果を踏まえ、ラブリズマブの作用機序、それに基づくリスク・ベネフィットや臨床的位置づけがエクリズマブと同様と考えられることから、本剤の効能又は効果はエクリズマブと同じ「全身型重症筋無力症(免疫グロブリン大量静注療法又は血液浄化療法による症状の管理が困難な場合に限る)」と設定された。

その後、全身型MG患者を対象としたC5阻害薬(エクリズマブ及びラブリズマブ)の海外の国際レジストリ長期観察試験(ALXN-MG-501試験)、ならびにALXN1210-MG-306試験の既存データの追加解析結果により、免疫グロブリン大量静注療法又は血液浄化療法の治療歴のない全身型MG患者においてもラブリズマブは有用であることが示唆された。これらの結果等を踏まえて、2025年4月に抗AChR抗体陽性の「全身型重症筋無力症(ステロイド剤又はステロイド剤以外の免疫抑制剤が十分に奏効しない場合に限る)」への効能又は効果の変更に係る製造販売承認事項一部変更承認を取得した。

○視神経脊髄炎スペクトラム障害(視神経脊髄炎を含む)の再発予防

CHAMPION-NMOSD試験の結果から、ラブリズマブのNMOSDに対する有効性及び安全性が確認された。(「V. 治療に関する項目 5. 臨床成績 (4)検証的試験」の項参照)

NMOSDは、重度の視神経炎と横断性脊髄炎を特徴とする極めて稀な中枢神経系の炎症性自己免疫疾患で、血清中の抗AQP4抗体が病態に関与しているとされている。当該試験では、NMOSDに対するラブリズマブの有効性及び安全性が示されたことから、本剤の効能又は効果は「視神経脊髄炎スペクトラム障害(視神経脊髄炎を含む)の再発予防」と設定された。

## 2. 効能又は効果に関連する注意

### 〈効能共通〉

5.1 本剤は、補体C5の開裂を阻害し、終末補体複合体C5b-9の生成を抑制すると考えられるため、髄膜炎菌をはじめとする莢膜形成細菌による感染症を発症しやすくなる可能性があることから、本剤の有効性及び安全性を十分に理解した上で、本剤投与の是非を慎重に検討し、適切な対象患者に使用すること。また、本剤投与に際しては、緊急治療を要する場合等を除いて、原則、本剤投与開始の少なくとも2週間前までに髄膜炎菌に対するワクチンを接種すること。特に小児への本剤投与に際しては、肺炎球菌、インフルエンザ菌b型に対するワクチンの接種状況を確認し、未接種の場合にはそれぞれのワクチンの接種を検討すること。[1.1、1.2、9.1.1、9.1.2、11.1.1、11.1.2、17.1.1-17.1.6 参照]

### 〈発作性夜間ヘモグロビン尿症〉

5.2 本剤は、フローサイトメトリー法等により、発作性夜間ヘモグロビン尿症と確定診断された患者に使用すること。

5.3 本剤投与によりPNH赤血球クローンが蓄積しているため、本剤を中止した場合に重篤な血管内容血が生じるおそれがあることから、本剤の有効性及び安全性を十分に理解した上で、本剤投与が適切と考えられる患者に使用すること。[8.1 参照]

### 〈非典型溶血性尿毒症症候群〉

5.4 補体制御異常による非典型溶血性尿毒症症候群<sup>※)</sup>の患者に使用すること。

※)「非典型溶血性尿毒症症候群(aHUS)診療ガイド2023」(日本腎臓学会・日本小児科学会・日本血液学会・日本補体学会・日本移植学会)を参考にすること。

5.5 二次性血栓性微小血管症の患者に対する本剤の有効性及び安全性は確立していない(使用経験がない)。

### 〈全身型重症筋無力症(ステロイド剤又はステロイド剤以外の免疫抑制剤が十分に奏効しない場合に限る)〉

5.6 本剤は、抗アセチルコリン受容体抗体陽性の患者に使用すること。

### 〈視神経脊髄炎スペクトラム障害(視神経脊髄炎を含む)の再発予防〉

5.7 本剤は、視神経脊髄炎スペクトラム障害(視神経脊髄炎を含む)<sup>※)</sup>の患者に使用すること。

※)「多発性硬化症・視神経脊髄炎スペクトラム障害診療ガイドライン2023」(日本神経学会)を参考にすること。

5.8 抗アクアポリン4抗体陽性の患者に投与すること。

(解説)

### 〈効能共通〉

5.1 補体C5の阻害又は欠損により、髄膜炎菌への易感染性が上昇する<sup>8)</sup>。髄膜炎菌性疾患の発生は稀だが、エクリズマブ投与により髄膜炎菌性疾患の発生率が1,000倍を超えて上昇するとされており<sup>9)</sup>、これは先天性又は持続性の補体欠損症を有する患者でリスクが増大することと類似している<sup>10)</sup>。エクリズマブの作用機序から、髄膜炎菌感染及び髄膜炎菌性敗血症は既知のリスクであり、エクリズマブの重大な副作用として添付文書において注意喚起を行っている。

ラブリズマブはエクリズマブと同一のC5上のエピトープに結合し、作用機序もエクリズマブと同じ終末補体阻害であることから、エクリズマブと同様に髄膜炎菌性疾患のリスクを有している。本剤のPNH患者に対する臨床試験において、髄膜炎菌感染症が4例(髄膜炎菌感染2例、髄膜炎菌性敗血症2例)、また、NMOSD患者に対する臨床試験において2例(髄膜炎菌性脳炎1例、髄膜炎菌性敗血症1例)が報告されており、aHUS患者及び全身型MG患者に対する臨床試験では、髄膜炎菌感染症の報告はなかった。

PNH患者、aHUS患者、全身型MG患者及びNMOSD患者を対象とした臨床試験は髄膜炎菌ワクチン接種下で実施されており、原則として、本剤の投与開始2週間前までに髄膜炎菌に対するワクチンを接種することとした。aHUS患者、全身型MG患者及びNMOSD患者を対象とした臨床試験では、本剤投与開始2週間前までに髄膜炎菌ワクチン接種を受けていない患者には、本剤投与開始時からワクチン接種後2週間後まで抗生物質を予防的に投与することとした。

また、aHUSに対しては、小児にも投与されるが、免疫能の発達していない小児では、肺炎球菌、インフルエンザ菌b型に対する感染リスクが高くなる可能性が示唆されるため、2013年に定期接種化された肺炎球菌、インフルエンザ菌b型に対しては、接種状況を確認し未接種の場合は、接種を検討することを注意喚起するために設定した。

#### 〈発作性夜間ヘモグロビン尿症〉

5.2 本剤による治療は、PNHと確定診断された患者に対して長期の治療継続を前提として開始すべきであることから、臨床試験における患者の組入れ基準を参考に設定した。

5.3 ラブリズマブの投与中止時に、溶血について確認する必要性があることから設定した。

PNH患者における恒常的な終末補体の活性化はPNH赤血球の破壊を随時促進するが、ラブリズマブは終末補体活性を阻害することから、ラブリズマブ治療によりPNH赤血球クローンが増加する可能性がある。そのため、ラブリズマブの投与を中止した際には、血中のPNH赤血球が一気に補体の攻撃を受け、重篤な溶血が発現する可能性がある。

#### 〈非典型溶血性尿毒症症候群〉

5.4 本剤の効能又は効果は「非典型溶血性尿毒症症候群」である。患者の選択においては、「非典型溶血性尿毒症症候群(aHUS)診療ガイド2023」(編集 厚生労働科学研究費補助金(難治性疾患政策研究事業)「血液凝固異常症等に関する研究班」非典型溶血性尿毒症症候群(aHUS)診療ガイド改定委員会)を参考に補体制御異常によるaHUS患者に使用する旨を設定した。

5.5 二次性TMA患者に対する本剤の有効性及び安全性は確立していないことから、設定した。

#### 〈全身型重症筋無力症(ステロイド剤又はステロイド剤以外の免疫抑制剤が十分に奏効しない場合に限る)〉

5.6 全身型MG患者での病態生理学的な補体活性化の役割に基づき、本剤の投与を抗AChR抗体陽性の患者に限定して使用する旨を設定した。MGの病因としての自己抗体のうち、抗MuSK抗体には補体活性の明確な役割は認められていない。本剤は補体阻害剤であるため、抗AChR抗体を有する患者に投与することが適切と考え、臨床試験でも当該患者を対象に評価した。

〈視神経脊髄炎スペクトラム障害(視神経脊髄炎を含む)の再発予防〉

5.7 本剤の効能又は効果は「視神経脊髄炎スペクトラム障害(視神経脊髄炎を含む)の再発予防」である。患者の選択においては、「多発性硬化症・視神経脊髄炎スペクトラム障害診療ガイドライン2023」(日本神経学会)を参考に使用する旨を設定した。

5.8 抗AQP4抗体陽性のNMOSD患者の病態には補体の関与が想定されており、当該患者では血清中の抗AQP4抗体が中枢神経内に移行し、補体依存性にアストロサイトが傷害されることで中枢神経内に高度な炎症が生じると考えられている。このような病態生理を踏まえ実施された臨床試験における患者の組み入れ基準を参考に設定した。

3. 用法及び用量

(1) 用法及び用量の解説

〈発作性夜間ヘモグロビン尿症、全身型重症筋無力症(ステロイド剤又はステロイド剤以外の免疫抑制剤が十分に奏効しない場合に限る)及び視神経脊髄炎スペクトラム障害(視神経脊髄炎を含む)の再発予防〉

通常、成人には、ラブリズマブ(遺伝子組換え)として、患者の体重を考慮し、1回2,400～3,000mgを開始用量とし、初回投与2週後に1回3,000～3,600mg、以降8週ごとに1回3,000～3,600mgを点滴静注する。

〈非典型溶血性尿毒症症候群〉

通常、ラブリズマブ(遺伝子組換え)として、患者の体重を考慮し、1回600～3,000mgを開始用量とし、初回投与2週後に1回300～3,600mg、以降4週又は8週ごとに1回300～3,600mgを点滴静注する。

(解説)

本剤は、ラブリズマブ(遺伝子組換え)として100mg/mLを含有する溶液で、バイアルで供給される。投与時は、市販の静脈内投与用生理食塩液(0.9%塩化ナトリウム注射液、日本薬局方)で希釈して用いる。希釈後の静注溶液の最終濃度は50mg/mLとする。(「Ⅷ. 安全性(使用上の注意等)」に関する項目 11. 適用上の注意」の項参照)

## (2) 用法及び用量の設定経緯・根拠

### 〈発作性夜間ヘモグロビン尿症〉

第Ⅲ相試験(ALXN1210-PNH-301試験及びALXN1210-PNH-302試験)における本剤の用法・用量は、外国人健康成人又は外国人PNH患者を対象とした海外臨床試験(ALXN1210-HV-102試験、ALXN1210-PNH-103試験及びALXN1210-PNH-201試験)における薬物動態、薬力学及びLDHに関するデータを用いたシミュレーションから、本剤投与により血清中遊離C5濃度が0.5 $\mu$ g/mL未満に低下すると推測された本剤の用法・用量を設定した。

第Ⅲ相試験(ALXN1210-PNH-301試験及びALXN1210-PNH-302試験)の結果、有効性では本剤のエクリズマブに対する非劣性が検証され、安全性はエクリズマブと比較して臨床上大きな問題はみられなかった。また、試験期間を通して血清中遊離C5濃度が0.5 $\mu$ g/mL未満であった。いずれの試験においても、日本人集団における有効性及び安全性は、全集団の傾向と比べて臨床的に問題となるような大きな差異は認められなかった。

以上より、本剤の用法・用量は、第Ⅲ相試験(ALXN1210-PNH-301試験及びALXN1210-PNH-302試験)に準じて設定した。(「Ⅶ. 薬物動態に関する項目 1. 血中濃度の推移、3. 母集団(ポピュレーション)解析」の項参照)

### 〈非典型溶血性尿毒症症候群〉

aHUS患者を対象とする第Ⅲ相試験の用法・用量はPK/PDモデルに基づくものであり、投与期間を通して完全かつ持続的な終末補体阻害が得られる閾値を超えるように血清中薬物濃度を維持することを目的としている。体重に基づく本剤の成人の用法・用量はPNH試験で用いたものと同じで、aHUS患者においてもPNH患者と同様に、投与間隔全体を通して、急速、完全かつ持続的に補体C5を阻害すること、つまり、投与後30分以内に測定後、血清中遊離C5濃度が0.5 $\mu$ g/mL未満になることが確認されたことから、PNH患者と同じ用法・用量を用いることは適切である。

小児aHUS患者の体重に基づく用法・用量は、Day 1に初回用量を静脈内投与し、その後、Day 15及びそれ以降は、体重20kg以上の患者は8週ごと、体重20kg未満の患者は4週ごとに維持用量を静脈内投与する、とした。ALXN1210-aHUS-312試験において、補体阻害剤未治療(コホート1)の体重5kg以上40kg未満の被験者4例が71日目まで投与を完了した後の本剤のPK及び血清中遊離C5濃度について、PK/PDの初回解析を実施した結果に基づき、体重5kg以上10kg未満の患者の初回用量を300mgから600mgに変更した。エクリズマブ治療歴のある小児患者において、体重に基づく本剤の用法・用量により、急速、完全かつ持続的な補体阻害、つまり、投与後30分以内に測定後、血清中遊離C5濃度が0.5 $\mu$ g/mL未満になることが治療期間を通じて確認された。補体阻害剤未治療の小児患者、及びエクリズマブ治療歴のある小児患者において、治験薬投与下での免疫原性は観察されなかった。

以上より、本剤の用法・用量は、第Ⅲ相試験(ALXN1210-aHUS-311試験及びALXN1210-aHUS-312試験)に準じて設定した。(「Ⅶ. 薬物動態に関する項目 1. 血中濃度の推移」の項参照)

〈全身型重症筋無力症(ステロイド剤又はステロイド剤以外の免疫抑制剤が十分に奏効しない場合に限る)〉

全身型MG患者を対象とする第Ⅲ相試験(ALXN1210-MG-306試験)の用法・用量は、PNH患者を対象とした臨床試験データ、及び全身型MG患者にエクリズマブが投与されたときのデータに基づいて設定した。PNH患者を対象とした第Ⅲ相試験(ALXN1210-PNH-301試験及びALXN1210-PNH-302試験)において、体重に基づく用法・用量により治療期間を通して血清中遊離C5濃度は0.5 $\mu$ g/mL未満であった。また、シミュレーションの結果、ラブリズマブの血清中トラフ濃度の目標閾値は175 $\mu$ g/mL超であることが示された。次に、PNH患者から得られたポピュレーションPKデータを使用し、全身型MG患者のPKプロファイルをシミュレーションしたところ、全身型MG患者集団に対してPNH患者とほぼ同じ共変量の相関が維持されていたことから、ALXN1210-MG-306試験で体重に基づく用法・用量を設定した。本試験の結果、日本人を含む全身型MG患者における本剤の有効性及び安全性が認められ、PK/PD解析の結果、ランダム化比較期全体を通して本剤群の全患者で血清中トラフ濃度が目標閾値である175 $\mu$ g/mL超で維持され、かつ、血清中遊離C5濃度も0.5 $\mu$ g/mL未満になることが確認された。

以上より、本剤の用法・用量は、第Ⅲ相試験(ALXN1210-MG-306試験)に準じて設定した。(「Ⅶ. 薬物動態に関する項目 1. 血中濃度の推移」の項参照)

〈視神経脊髄炎スペクトラム障害(視神経脊髄炎を含む)の再発予防〉

NMOSDを対象とする第Ⅲ相試験(CHAMPION-NMOSD試験)の用法・用量は、PNH患者を対象としたラブリズマブの臨床試験のデータ、及びNMOSD患者を対象としたエクリズマブの臨床試験のデータに基づいて、終末補体の急速、完全かつ持続的な障害を目標とするよう設定した。ラブリズマブの投与後、ラブリズマブの血清中濃度は治療域に達し、目標の閾値である175 $\mu$ g/mLを超えて維持された。また、ラブリズマブの初回投与終了時点までに血清中遊離C5濃度の急速かつ完全な低下(血清中遊離C5濃度が0.5 $\mu$ g/mL未満)が認められ、この効果はラブリズマブ投与期間全体で持続した。

以上より、本剤の用法・用量は、第Ⅲ相試験(CHAMPION-NMOSD試験)に準じて設定した。(「Ⅶ. 薬物動態に関する項目 1. 血中濃度の推移」の項参照)

#### 4. 用法及び用量に関連する注意

##### 〈発作性夜間ヘモグロビン尿症〉

7.1 1回あたりの本剤の投与量は、下表を参考にすること。

1回あたりの本剤の投与量

体重	初回投与量	2回目以降の投与量
40kg以上60kg未満	2,400mg	3,000mg
60kg以上100kg未満	2,700mg	3,300mg
100kg以上	3,000mg	3,600mg

7.2 初回投与2週後までに血清中乳酸脱水素酵素(LDH)活性が低下していない場合には、本剤の投与継続の可否を検討すること。

##### 〈非典型溶血性尿毒症症候群〉

7.3 1回あたりの本剤の投与量及び投与間隔は、下表を参考にすること。

1回あたりの本剤の投与量及び投与間隔

体重	初回投与量	2回目以降の投与量	2回目以降の投与間隔
5kg以上10kg未満	600mg	300mg	4週
10kg以上20kg未満	600mg	600mg	4週
20kg以上30kg未満	900mg	2,100mg	8週
30kg以上40kg未満	1,200mg	2,700mg	8週
40kg以上60kg未満	2,400mg	3,000mg	8週
60kg以上100kg未満	2,700mg	3,300mg	8週
100kg以上	3,000mg	3,600mg	8週

〈全身型重症筋無力症(ステロイド剤又はステロイド剤以外の免疫抑制剤が十分に奏効しない場合に限り)〉

7.4 1回あたりの本剤の投与量は、下表を参考にすること。

1回あたりの本剤の投与量

体重	初回投与量	2回目以降の投与量
40kg以上60kg未満	2,400mg	3,000mg
60kg以上100kg未満	2,700mg	3,300mg
100kg以上	3,000mg	3,600mg

7.5 本剤の全身型重症筋無力症患者を対象とした臨床試験では、ほとんどの治療反応例で投与開始18週後までに症状の改善が得られた。投与開始18週後までに症状の改善が認められない患者では、リスクベネフィットを考慮し、本剤の投与中止を検討すること。

〈視神経脊髄炎スペクトラム障害(視神経脊髄炎を含む)の再発予防〉

7.6 1回あたりの本剤の投与量は、下表を参考にすること。

1回あたりの本剤の投与量

体重	初回投与量	2回目以降の投与量
40kg以上60kg未満	2,400mg	3,000mg
60kg以上100kg未満	2,700mg	3,300mg
100kg以上	3,000mg	3,600mg

7.7 本剤の血中濃度低下により再発のおそれがあるため、投与間隔を遵守すること。

7.8 本剤を一定期間投与後、再発の頻度について検討し、再発の頻度の減少が認められない患者では、本剤の投与中止を検討すること。

〈効能共通〉

7.9 免疫グロブリン大量静注療法又は血液浄化療法(透析を除く)の施行により、本剤の血清中濃度が低下するので、下表を参考に本剤の補充投与を考慮すること。補充投与後は患者の状態を慎重に観察すること。[10.2 参照]

体重	直近の本剤投与量	本剤の補充用量	本剤の補充用量
本剤の補充投与の時期	-	血液浄化療法施行後 4時間以内	免疫グロブリン 大量静注療法後 4時間以内
40kg以上60kg未満	2,400mg	1,200mg	600mg
	3,000mg	1,500mg	
60kg以上100kg未満	2,700mg	1,500mg	600mg
	3,300mg	1,800mg	
100kg以上	3,000mg	1,500mg	600mg
	3,600mg	1,800mg	

7.10 新鮮凍結血漿輸注の施行により、本剤の有効性が減弱するおそれがある。

(解説)

〈発作性夜間ヘモグロビン尿症〉

7.1 ALXN1210-PNH-301試験及びALXN1210-PNH-302試験は、体重に基づき投与量を設定しており、体重に基づく投与量を明確にするために設定した。

エクリズマブから本剤へ切り替える場合は、エクリズマブの最後の投与から2週間後に、体重に基づいた本剤の初回用量を投与し、その2週間後に維持用量の投与を開始し、その後は8週に1回の間隔で投与する。

7.2 本剤の臨床試験で、本剤投与開始から2週間後、補体阻害剤未治療のPNH患者において血管内容血の指標であるLDH値が低下した<sup>11)</sup>。このため、ラブリズマブ投与開始から2週間後にLDH活性の低下が認められず効果が不十分な患者では、本剤による治療が有効であるかどうかを医師が観察する必要があるため設定した。

### 〈非典型溶血性尿毒症症候群〉

7.3 ALXN1210-aHUS-311試験及びALXN1210-aHUS-312試験において、体重に基づき以下の投与量及び投与間隔が用いられた。

#### ALXN1210-aHUS-311試験

体重	初回投与量	2回目以降の投与量	2回目以降の投与間隔
40kg以上60kg未満	2,400mg	3,000mg	8週
60kg以上100kg未満	2,700mg	3,300mg	8週
100kg以上	3,000mg	3,600mg	8週

#### ALXN1210-aHUS-312試験

体重	初回投与量	2回目以降の投与量	2回目以降の投与間隔
5kg以上10kg未満	600mg	300mg	4週
10kg以上20kg未満	600mg	600mg	4週
20kg以上30kg未満	900mg	2,100mg	8週
30kg以上40kg未満	1,200mg	2,700mg	8週
40kg以上60kg未満	2,400mg	3,000mg	8週
60kg以上100kg未満	2,700mg	3,300mg	8週
100kg以上	3,000mg	3,600mg	8週

本剤の投与に際しては、体重に基づく投与量及び投与間隔を参照するよう設定した。

### 〈全身型重症筋無力症(ステロイド剤又はステロイド剤以外の免疫抑制剤が十分に奏効しない場合に限る)〉

7.4 ALXN1210-MG-306試験は、体重に基づき投与量を設定しており、体重に基づく投与量を明確にするために設定した。

7.5 本剤の不要な曝露を避けるために、投与開始18週後までに臨床的改善が認められない患者に対して本剤の投与中止を検討する注意喚起として設定した。18週という期間は、ALXN1210-MG-306試験に参加した大部分の患者で臨床的改善を認めた時期に基づく。

### 〈視神経脊髄炎スペクトラム障害(視神経脊髄炎を含む)の再発予防〉

7.6 CHAMPION-NMOSD試験は、体重に基づき投与量を設定しており、体重に基づく投与量を明確にするために設定した。

7.7 本剤の血中濃度低下により再発のおそれがあるため、設定した。

7.8 本剤投与前と比較して再発の頻度の減少が認められず、本剤の効果が認められないと考えられる場合は、本剤を継続することのリスクベネフィットを考慮した上で投与中止を検討する注意喚起を設定した。

## 〈効能共通〉

7.9 レスキュー治療として血液浄化療法、又はIVIgを実施した後にラブリズマブの血清中濃度が低下するため、ラブリズマブの補充投与を設定した。補充投与の用量は、ALXN1210-MG-306試験で設定した補充投与の用量と同じである。補充投与の用量の設定根拠は以下の通りである。

血液浄化療法での補充投与の用量は、エクリズマブ(対象:aHUS患者、全身型MG患者、及びNMOSD患者)での補充投与の用量(直近の用量の半分)に基づき設定した。

IVIgでの補充投与の用量は、エクリズマブのPK/PDに対するIVIg併用の影響に関する報告<sup>12)</sup>を元に、ラブリズマブのPKシミュレーションに基づいて選択した。

国際共同第Ⅲ相試験(ALXN1210-MG-306試験)において、13名[ランダム化比較期:7例、非盲検延長期:9例(うち3例はランダム化比較期にも実施)]の被験者で、血液浄化療法又はIVIgが実施され、その全例で本剤の補充投与が実施された。血液浄化療法又はIVIgの実施により血清中本薬濃度は減少したが、本剤の補充投与により血清中本薬濃度は回復し、治療標的閾値(175 µg/mL)以上の血清中本薬濃度が維持され、当該試験で安全性が確認されている最大血清中本薬濃度(2,720 µg/mL)を超えることはなかった。補充投与による新たな有害事象の発現又は悪化も認められず、11名の患者で症状の改善が認められた。

7.10 本剤投与中に血漿交換(PE)又は新鮮凍結血漿輸注を施行する場合、PEにより本剤の一部が除去されること、及び新鮮凍結血漿内には補体C5が含まれることから、本剤の血清中濃度が低下し、有効性が減弱するおそれがあることから、本項を設定した。

## 5. 臨床成績

本剤の臨床試験では当初10mg/mL製剤が用いられ、その後、特定の試験(ALXN1210-PNH-201試験及びALXN1210-PNH-302試験)の継続期間において100mg/mL製剤への切替えが検討された。

### (1) 臨床データパッケージ

〈発作性夜間ヘモグロビン尿症〉

評価資料

試験の相	試験番号	実施国・地域	試験の目的	試験デザイン	対象	治験薬・用量・用法・投与期間
第I相 日本人 薬物動態	※ALXN1210-HV-104 <sup>13)</sup>	英国	安全性 忍容性 免疫原性 PK/PD	単一施設 非盲検 用量漸増 設定用量反復投与	日本人健康成人16例： 400mg単回投与 4例 800mg単回投与 4例 800mg反復投与 8例	本剤400mg又は800mgを単回静脈内投与、又は本剤800mgを28日ごとに5回静脈内投与
	ALXN1210-HV-101 <sup>14)</sup>	カナダ	安全性 忍容性 PK/PD	単一施設 ランダム化 盲検 プラセボ対照 用量漸増	外国人健康成人14例： 本剤200mg 4例 400mg 6例 プラセボ 4例	本剤200mg、400mg又はプラセボを単回静脈内投与
	ALXN1210-HV-102 <sup>15)</sup>	英国	安全性 忍容性 免疫原性 PK/PD	単一施設 ランダム化 盲検 プラセボ対照 用量漸増	外国人健康成人16例： 本剤400mg 6例 800mg 6例 プラセボ 4例	本剤400mg、800mg又はプラセボを、28日ごとに5回静脈内投与
海外第I相	ALXN1210-SC-101 <sup>16)</sup>	英国	安全性 忍容性 免疫原性 PK/PD	多施設共同 (コホート1) ランダム化 二重盲検 プラセボ対照 (コホート2) 非盲検	外国人健康成人42例： (コホート1) 本剤皮下投与 24例 プラセボ皮下投与 6例 (コホート2) 本剤静脈内投与 12例	(コホート1) 本剤400mg又はプラセボを単回皮下投与 (コホート2) 本剤400mgを単回静脈内投与
海外第Ib相	ALXN1210-PNH-103 <sup>17,18)</sup>	オーストラリア 韓国	安全性 忍容性 有効性 PK/PD 免疫原性	多施設共同 非盲検 被験者内用量漸増	補体阻害剤未治療の成人PNH患者13例： コホート1a 2例 コホート1b 4例 コホート2 7例	コホート1：Day 1、8に本剤400mg、Day 15に600mg(コホート1a)、又はDay 1、15に600mg(コホート1b)、Day 29及びそれ以降は900mgをq4w投与 コホート2：Day 1に本剤600mg、Day 15に900mg、Day 29及びそれ以降は1,800mgをq4w投与 治療(主要評価)期間：24週間 継続期間：最長2年

試験の相	試験番号	実施国・地域	試験の目的	試験デザイン	対象	治験薬・用量・用法・投与期間
海外第Ⅱ相	ALXN1210- PNH-201 <sup>18,19)</sup>	7カ国： カナダ、 仏、独、 韓国、 スペイン、 台湾、 英国	安全性 忍容性 有効性 PK/PD 免疫原性	多施設共同 非盲検 反復投与 用量漸増	補体阻害剤未治療の成人PNH患者26例： コホート1 6例 コホート2 6例 コホート3 7例 コホート4 7例	コホート1：Day 1に本剤1,400mg、Day 15に1,000mg、Day 29及びそれ以降は1,000mgをq4w投与 コホート2：Day 1に本剤2,000mg、Day 22に1,600mg、Day 43及びそれ以降は1,600mgをq6w投与 コホート3：Day 1に本剤1,600mg、Day 15に1,600mg、Day 29及びそれ以降は2,400mgをq8w投与 コホート4：Day 1に本剤3,000mg、Day 29及びそれ以降は5,400mgをq12w投与 治療期間：36週間(コホート4は40週)、継続期間：最長5年
海外第Ⅱ相 100mg/mLへの 切替えパート	ALXN1210- PNH-201 <sup>18,19,20)</sup>	7カ国： カナダ、 仏、独、 韓国、 スペイン、 台湾、 英国	安全性 有効性 PK/PD 免疫原性	多施設共同 非盲検 非対照	当該試験の継続期間において本剤の10mg/mL製剤を投与されていた成人PNH患者25例： コホート1 6例 コホート2 6例 コホート3 6例 コホート4 7例	本剤の10mg/mL製剤から100mg/mL製剤への切替えの前後で用法・用量に変更なし(切替え前はコホート1～3で体重に基づく維持用量をq8w投与、コホート4で5,400mgをq12w投与)
国際共同 第Ⅲ相	ALXN1210- PNH-301 <sup>11,21)</sup>	日本を 含む 25カ国	有効性 安全性	多施設共同 ランダム化 非盲検 実薬対照	補体阻害剤未治療の成人PNH患者246例(うち日本人33例)： 本剤 125例 (日本人18例) エクリズマブ 121例 (日本人15例)	本剤：Day 1に体重に基づいて決定した初回用量、Day 15及びそれ以降は維持用量をq8w投与 エクリズマブ：導入用量600mgをDay 1、8、15及び22に、維持用量900mgをDay 29及びそれ以降はq2w投与 治療期間：26週間 継続期間：最長2年
国際共同 第Ⅲ相	ALXN1210- PNH-302 <sup>22,23)</sup>	日本を 含む 11カ国	有効性 安全性	多施設共同 ランダム化 非盲検 実薬対照	エクリズマブ治療中の成人PNH患者195例(うち日本人12例)： 本剤 97例 (日本人5例) エクリズマブ 98例 (日本人7例)	本剤：Day 1に体重に基づいて決定した初回用量、Day 15及びそれ以降は維持用量をq8w投与 エクリズマブ：維持用量900mgをDay 1及びそれ以降はq2w投与 治療期間：26週間 継続期間：最長2年
国際共同 第Ⅲ相 100mg/mLへの 切替えパート	ALXN1210- PNH-302 <sup>22,23,24)</sup>	日本	安全性 有効性 PK/PD 免疫原性	多施設共同 非盲検 非対照	当該試験の継続期間において本剤の10mg/mL製剤を投与されていた日本人の成人PNH患者8例	本剤の10mg/mL製剤から100mg/mL製剤への切替えの前後で用法・用量に変更なし(切替え前は体重に基づく維持用量をq8w投与)

※日本人を対象としたブリッジング試験

〈非典型溶血性尿毒症症候群〉

評価資料

試験の相	試験番号	実施国・地域	試験の目的	試験デザイン	対象	治験薬・用量・用法・投与期間
国際共同 第Ⅲ相	ALXN1210-aHUS-311 <sup>25)</sup>	日本を含む 14カ国	有効性 安全性	多施設共同 非盲検 非対照	補体阻害剤未治療の12歳以上のaHUS患者58例(うち日本人3例)	本剤をDay 1に体重に基づいて決定した初回用量、Day 15及びそれ以降は維持用量をq8w投与 初期評価期間：26週間 継続期間：最長4.5年*
国際共同 第Ⅲ相	ALXN1210-aHUS-312 <sup>26)</sup>	日本を含む 6カ国	有効性 安全性	多施設共同 非盲検 非対照	18未満のaHUS患者31例(うち日本人5例)： コホート1(補体阻害剤未治療) 21例(日本人1例) コホート2(エクリズマブ治療歴あり) 10例(日本人4例)	本剤をDay 1に体重に基づいて決定した初回用量、Day 15及びそれ以降は維持用量をq8w(体重20kg以上)もしくはq4w(体重20kg未満)投与 初期評価期間：26週間 継続期間：最長4.5年*

\*2022年8月現在実施中

〈全身型重症筋無力症〉

評価資料

試験の相	試験番号	実施国・地域	試験の目的	試験デザイン	対象	治験薬・用量・用法・投与期間
国際共同 第Ⅲ相	ALXN1210-MG-306 <sup>27)</sup>	日本を含む 13カ国	有効性 安全性	多施設共同 ランダム化 二重盲検 プラセボ対照	補体阻害剤未治療で抗AChR抗体陽性の成人全身型MG患者175例(うち日本人13例)： 本剤 86例(日本人6例) プラセボ 89例(日本人7例)	(ランダム化比較期) 本剤：Day 1に体重に基づいて決定した初回用量、Day 15及びそれ以降は維持用量をq8w投与 プラセボ：Day 1、Day 15及びそれ以降はq8w投与 治療期間：26週間  (非盲検延長期) 本剤：Day 183に900mgを盲検下で投与し、Day 197及び以降は体重に基づいて決定した維持用量を非盲検下でq8w投与 プラセボ：Day 183に体重に基づいて決定した初回用量の本剤を盲検下で投与し、Day 197及びそれ以降は維持用量の本剤を非盲検下でq8w投与 継続期間：最長2年(継続中)

参考資料(効能又は効果の製造販売承認事項一部変更承認時)

試験の相	試験番号	実施国・地域	試験の目的	試験デザイン	対象	治験薬・用量・用法・投与期間
国際共同 第Ⅲ相 (追加解析)	ALXN1210- MG-306 <sup>28)</sup>	p29参照	p29参照	p29参照	p29参照	p29参照
—	ALXN- MG-501 <sup>28)</sup>	米国、 カナダ	長期的な 有効性 及び 安全性	多施設共同 登録観察 試験	エクリズマブ又はラブリ ズマブの投与歴がある 成人全身型MG患者 249例	各国の添付文書の用法及び 用量に従って投与

〈視神経脊髄炎スペクトラム障害〉

評価資料

試験の相	試験番号	実施国・地域	試験の目的	試験デザイン	対象	治験薬・用量・用法・投与期間
国際共同 第Ⅲ相	CHAMPION- NMOSD試験 (本剤群) <sup>29)</sup>	日本を 含む 11カ国	有効性 安全性	多施設共同 非盲検 外部プラセボ 対照	補体阻害剤未治療で 抗AQP4抗体陽性で過 去12カ月間に初発又は 少なくとも1回の再発が 認められた18歳以上の NMOSD患者58例(うち 日本人9例)	本剤をDay 1に体重に基づく 初回用量を非盲検下で投与。 Day 15以降は8週ごとに体重 に基づく維持用量を非盲検下 で投与。 スクリーニング期:最長6週間 主要投与期:26週~2.5年 延長投与期:最長2年
国際共同 第Ⅲ相	ECU- NMO-301試験 (外部プラセボ 群) <sup>30,31)</sup>	日本を 含む 18カ国	有効性 安全性	多施設共同 ランダム化 二重盲検 プラセボ対照	NMO-IgG陽性で過去 12カ月間に2回以上の再 発が認められた、又は 過去24カ月間に3回以上 の再発(うち1回以上は 過去12カ月間に発現)が 認められた18歳以上の NMOSD患者47例(うち 日本人5例)	導入期:1週ごとに1回、計4回 盲検下で投与。 維持期:5回目の投与以降は 2週ごとに盲検下で投与。 再発が本剤群及びプラセボ 群の患者24例にそれぞれ1回 以上認められるまで投与。

## (2) 臨床薬理試験

### 忍容性試験

#### 1) 単回投与試験

##### ・ALXN1210-HV-104試験<sup>13)</sup>

日本人健康成人8例に対し、本剤400mg(4例)又は800mg(4例)を単回静脈内投与した。その結果、本剤との因果関係が否定できない有害事象が、400mg群で2例5件(光視症、腹部不快感、下痢、鼻咽頭炎、頭痛)、800mg群で3例5件(眼瞼そう痒症、発熱、鼻咽頭炎、筋骨格硬直、頭痛)発現した。全て軽症(Grade 1)であり、本剤400mg又は800mg単回静脈内投与は日本人健康成人において忍容性が良好であることが示された。

##### ・ALXN1210-HV-101試験<sup>14)</sup>(参考：海外データ)

外国人健康成人14例に対し、本剤200mg(4例)、400mg(6例)又はプラセボ(4例)を単回静脈内投与した。その結果、全有害事象は200mg群で3例(75.0%)、400mg群で4例(66.7%)、プラセボ群で4例(100%)報告された。治験薬との因果関係が否定できない有害事象が、200mg群で1例に好中球数減少、400mg群で3例に頭痛、注射部位疼痛、口腔咽頭痛、鼻漏、咽喉刺激感、鼻咽頭炎、上気道感染及びアラニンアミノトランスフェラーゼ増加、プラセボ群で3例に頭痛、無力症、熱感、口腔咽頭痛、上気道感染、腹部膨満、腹痛、下痢、アラニンアミノトランスフェラーゼ増加、紅斑及びひょうりが発現した。200mg群の好中球数減少(Grade 2)を除き、本剤群は全て軽症(Grade 1)であった。いずれの用量コホートでも、試験期間中に安全性上の懸念は認められなかった。本剤200mg又は400mg単回静脈内投与は外国人健康成人において忍容性が良好であることが示された。

## 2) 反復投与試験

### ・ALXN1210-HV-104試験<sup>13)</sup>

日本人健康成人8例に対し、本剤800mgを28日ごとに5回静脈内投与した。その結果、本剤との因果関係が否定できない有害事象が、全例に発現した(下痢1例、胃腸炎1例、鼻咽頭炎3例、節足動物咬傷1例、ミオパチー1例、注意力障害1例、リビドー減退3例)。全て軽症(Grade 1)であり、本剤800mg反復静脈内投与は日本人健康成人において忍容性が良好であることが示された。

### ・ALXN1210-HV-102試験<sup>15)</sup>(参考: 海外データ)

外国人健康成人16例に対し、本剤400mg(6例)、800mg(6例)又はプラセボ(4例)を28日ごとに5回静脈内投与した。その結果、全16例に有害事象が報告された。治験薬との因果関係が否定できない有害事象は、400mg群で3例4件(単純ヘルペス1件、悪心1件、インフルエンザ様疾患2件)、800mg群で1例1件(頭痛)、プラセボ群で3例5件(頭痛1件、インフルエンザ様疾患1件、注射部位疼痛2件、発疹1件)発現した。400mg群の悪心(Grade 2)を除き、本剤群は全て軽症(Grade 1)であった。本試験期間中、いずれの本剤投与群でも安全性の懸念は認められなかった。

注意: 本剤のPNH、aHUS、全身型MG及びNMOSDに対して承認されている用法及び用量は下記の通りである。

#### 6. 用法及び用量

〈発作性夜間ヘモグロビン尿症、全身型重症筋無力症(ステロイド剤又はステロイド剤以外の免疫抑制剤が十分に奏効しない場合に限る)及び視神経脊髄炎スペクトラム障害(視神経脊髄炎を含む)の再発予防)

通常、成人には、ラブリズマブ(遺伝子組換え)として、患者の体重を考慮し、1回2,400~3,000mgを開始用量とし、初回投与2週後に1回3,000~3,600mg、以降8週ごとに1回3,000~3,600mgを点滴静注する。

〈非典型溶血性尿毒症症候群〉

通常、ラブリズマブ(遺伝子組換え)として、患者の体重を考慮し、1回600~3,000mgを開始用量とし、初回投与2週後に1回300~3,600mg、以降4週又は8週ごとに1回300~3,600mgを点滴静注する。

## 薬力学的試験

〈発作性夜間ヘモグロビン尿症〉

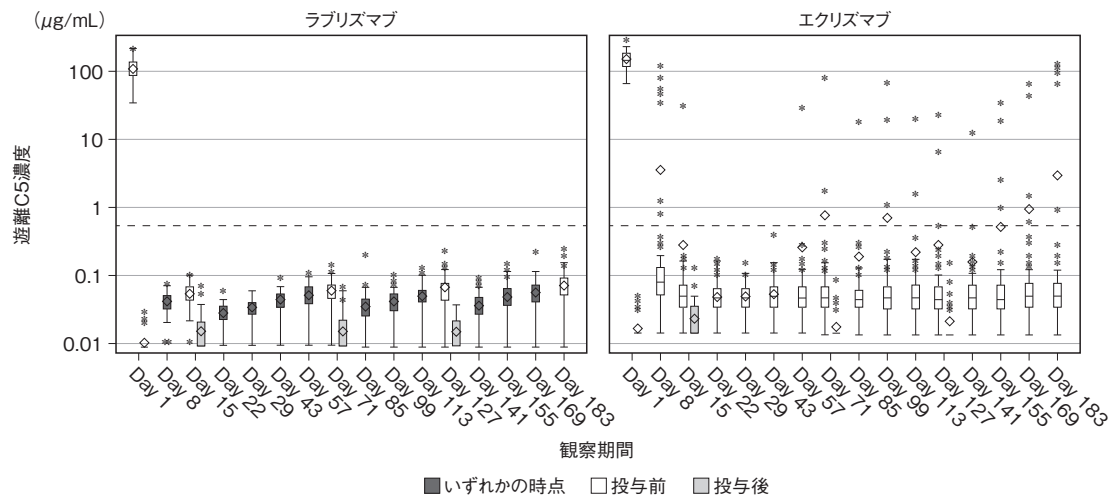
### ・国際共同第Ⅲ相試験

(他の補体阻害剤未治療のPNH患者を対象とした試験: ALXN1210-PNH-301試験)<sup>11,21)</sup>

補体阻害剤未治療の18歳以上のPNH患者246例を、本剤群(125例、日本人18例)又はエクリズマブ群(121例、日本人15例)にランダム割付けし、本剤群は体重に基づいて決定した初回用量(Day 1)及び維持用量(Day 15、それ以降は8週ごと)を、エクリズマブ群は導入用量600mg(Day 1、8、15、22)及び維持用量900mg(Day 29、それ以降は2週ごと)を、26週間静脈内投与した。

その結果、本剤群の全例で、本剤の初回投与終了時に血清中の遊離C5が急速かつ完全に阻害され(投与後30分以内に測定した血清中遊離C5濃度が $0.5\mu\text{g/mL}$ 未満)、26週間の全投与期間を通じて阻害作用が持続した。一方、エクリズマブ群では、血清中遊離C5濃度 $0.5\mu\text{g/mL}$ 未満が一貫して維持されなかった。

## 補体阻害剤未治療のPNH患者における血清中遊離C5濃度—時間プロファイル



---: 血清中遊離C5濃度 0.5 µg/mL、◇: 血清中C5濃度平均値、\*: 外れ値

箱の中央部の水平線は中央値、上端及び下端はそれぞれ第3四分位及び第1四分位を示す。ひげは第1四分位及び第3四分位から1.5×四分位範囲を表す。

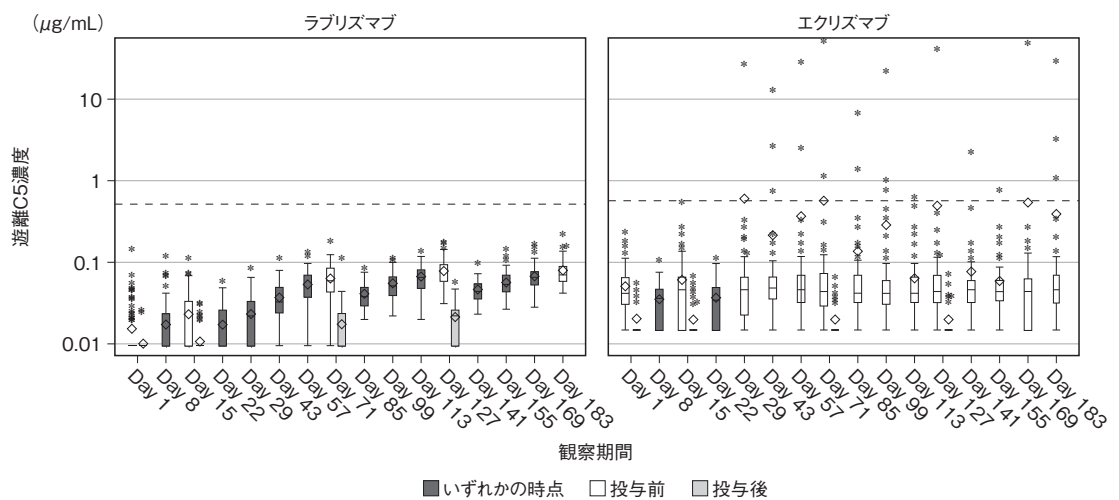
### ・国際共同第Ⅲ相試験

(エクリズマブ治療中のPNH患者を対象とした試験: ALXN1210-PNH-302試験)<sup>22,23)</sup>

過去6ヵ月以上エクリズマブの投与を受け臨床的に安定している18歳以上のPNH患者195例を、本剤群(97例、うち日本人5例)又はエクリズマブ群(98例、うち日本人7例)にランダム割付けし、本剤群は体重に基づいて決定した初回用量(Day 1)及び維持用量(Day 15、それ以降は8週ごと)を、エクリズマブ群は維持用量900mg(Day 1、それ以降は2週ごと)を26週間静脈内投与した。

その結果、本剤群の全例で、本剤の初回投与終了時に血清中の遊離C5が急速かつ完全に阻害され(投与後30分以内に測定した血清中遊離C5濃度が0.5 µg/mL未満)、26週間の全投与期間を通じて阻害作用が持続した。一方、エクリズマブ群では、血清中C5濃度0.5 µg/mL未満が一貫して維持されなかった。

## エクリズマブ治療中のPNH患者における血清中遊離C5濃度—時間プロファイル



---: 血清中遊離C5濃度 0.5 µg/mL、◇: 血清中C5濃度平均値、\*: 外れ値

箱の中央部の水平線は中央値、上端及び下端はそれぞれ第3四分位及び第1四分位を示す。ひげは第1四分位及び第3四分位から1.5×四分位範囲を表す。

〈非典型溶血性尿毒症症候群〉

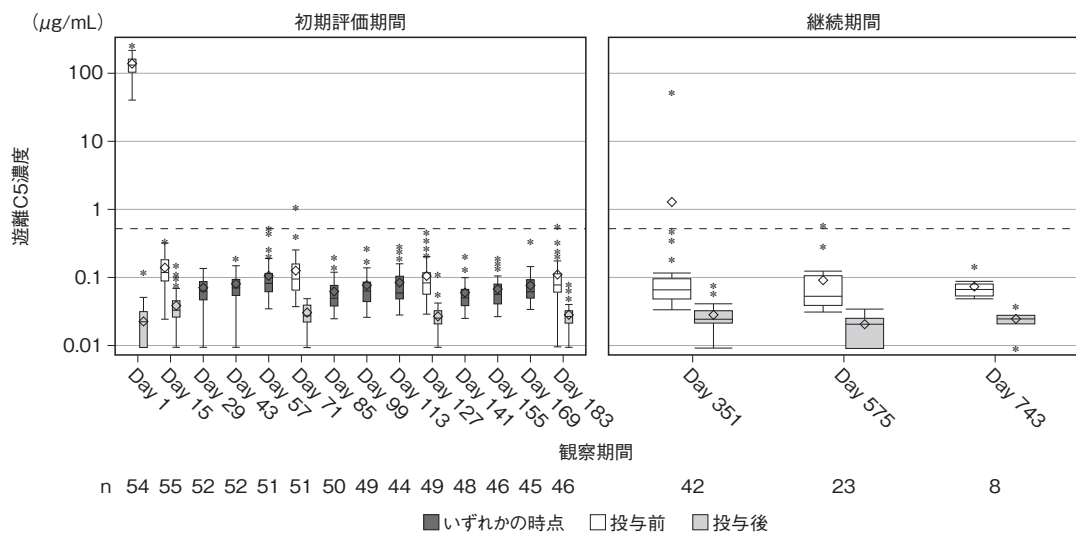
・国際共同第Ⅲ相試験

(他の補体阻害剤未治療の12歳以上のaHUS患者を対象とした試験: ALXN1210-aHUS-311試験)<sup>25)</sup>

補体阻害剤未治療の12歳以上のaHUS患者58例(うち日本人3例)に、本剤を体重に基づいて決定した初回用量(Day 1)及び維持用量(Day 15、それ以降は8週ごと)を26週間静脈内投与した。

その結果、血清中の遊離C5濃度は、投与期間全体を通して、急速、完全かつ持続的な阻害、つまり、投与後30分以内に測定後、血清中遊離C5濃度が0.5 $\mu$ g/mL未満になることが観察された。初期評価期間と継続期間で血清中遊離C5濃度に差はみられなかった。初期評価期間中に非日本人集団3例で4回、継続期間中に非日本人2例で各1回0.5 $\mu$ g/mL以上の血清中遊離C5濃度が観察されたが、血清中遊離C5濃度測定のために採取された全ての検体の99.5%超で、測定値は0.5 $\mu$ g/mL未満であった。全ての日本人集団で、試験全体を通して全ての血清中遊離C5濃度が0.5 $\mu$ g/mL未満であった。

補体阻害剤未治療のaHUS患者における血清中遊離C5濃度—時間プロファイル



---: 血清中遊離C5濃度0.5 $\mu$ g/mL、◇: 血清中C5濃度平均値、\*: 外れ値  
箱の中央部の水平線は中央値、上端及び下端はそれぞれ第3四分位及び第1四分位を示す。ひげは第1四分位及び第3四分位から1.5 $\times$ 四分位範囲を表す。

・国際共同第Ⅲ相試験

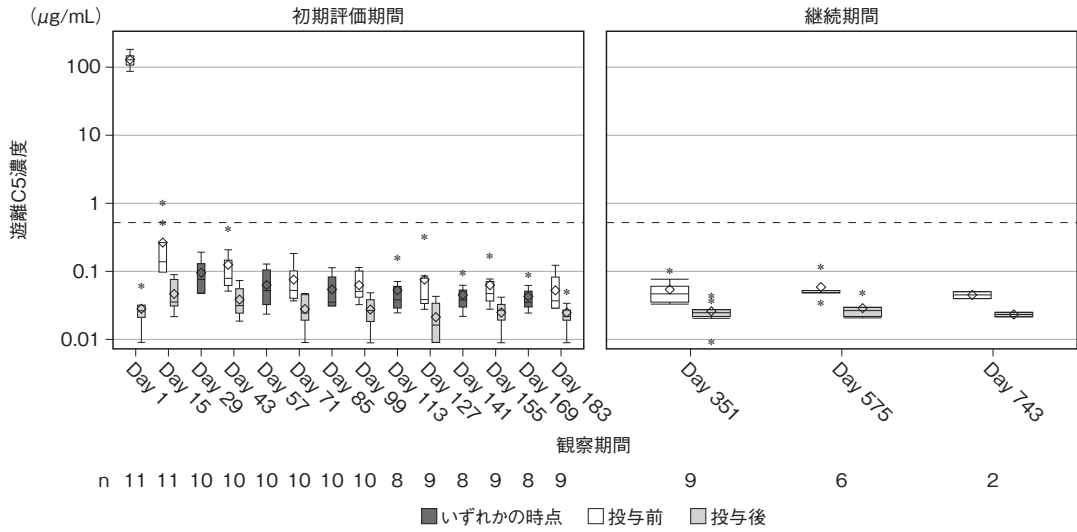
(18歳未満のaHUS患者を対象とした試験: ALXN1210-aHUS-312試験)<sup>26)</sup>

18歳未満のaHUS患者20例に、本剤を体重に基づいて決定した初回用量(Day 1)及び維持用量(Day 15、それ以降は、体重20kg以上: 8週ごと、体重20kg未満: 4週ごと)を26週間静脈内投与した。

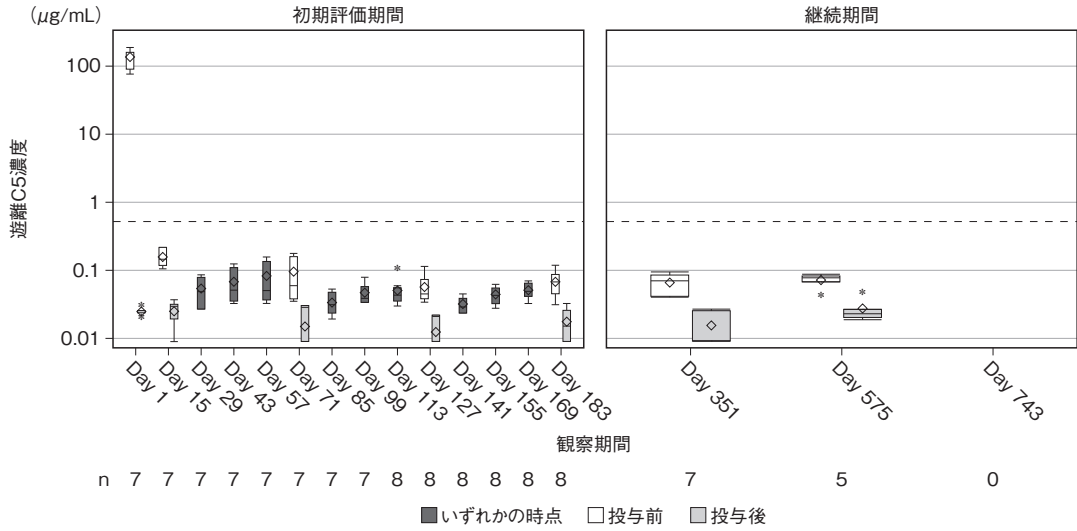
その結果、コホート1(補体阻害剤未治療の患者)においては、血清中の遊離C5濃度は、急速かつ完全に阻害され(投与後30分以内に測定した血清中遊離C5濃度が0.5 $\mu$ g/mL未満)、投与期間を通じて阻害作用が維持された。非日本人2例のベースライン後の測定値2点を除き、全て0.5 $\mu$ g/mL未満であった。継続期間では、血清中遊離C5濃度は全て0.5 $\mu$ g/mL未満であった。コホート2(エクリズマブ治療歴のある患者)においては、血清中の遊離C5濃度は、完全な阻害(投与後30分以内に測定後、濃度0.5 $\mu$ g/mL未満)が認められ、全例で全ての評価時点で投与期間を通して阻害作用が維持された。

コホート1：補体阻害剤未治療のaHUS患者における血清中遊離C5濃度—時間プロフィール

●体重20kg未満

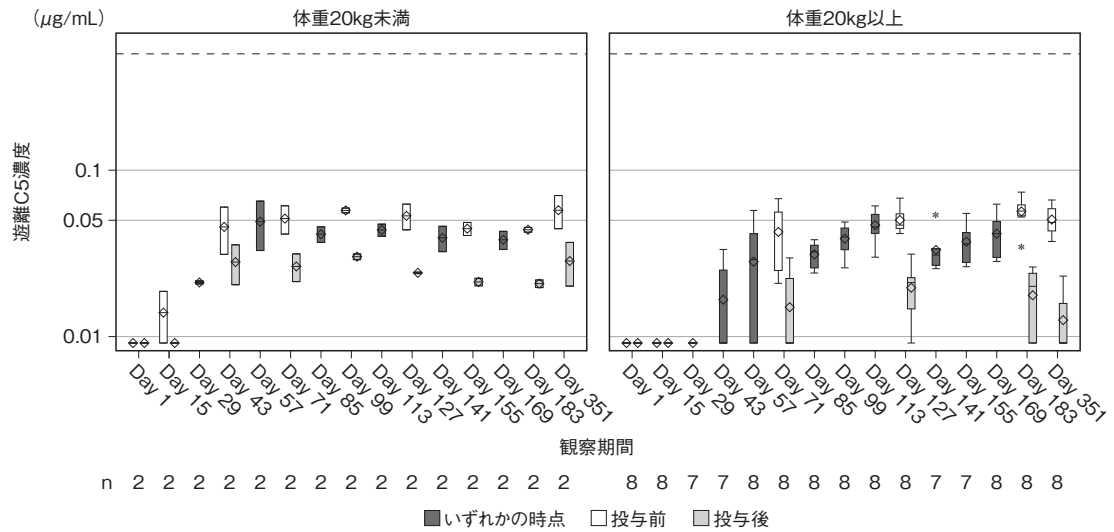


●体重20kg以上



---: 血清中遊離C5濃度0.5µg/mL、◇: 血清中C5濃度平均値、\*: 外れ値  
 箱の中央部の水平線は中央値、上端及び下端はそれぞれ第3四分位及び第1四分位を示す。ひげは第1四分位及び第3四分位から1.5×四分位範囲を表す。

コホート2：エクリズマブ治療歴のあるaHUS患者における血清中遊離C5濃度－時間プロフィール



注意：本剤のaHUSに対して承認されている用法及び用量、特定の背景を有する患者に関する注意は下記の通りである。

6. 用法及び用量(抜粋)

〈非典型溶血性尿毒症症候群〉

通常、ラブリズマブ(遺伝子組換え)として、患者の体重を考慮し、1回600～3,000mgを開始用量とし、初回投与2週後に1回300～3,600mg、以降4週又は8週ごとに1回300～3,600mgを点滴静注する。

9. 特定の背景を有する患者に関する注意(抜粋)

9.7 小児等

〈非典型溶血性尿毒症症候群〉

9.7.2 体重5kg未満の小児等を対象とした有効性及び安全性を指標とした臨床試験は実施していない。

〈全身型重症筋無力症(ステロイド剤又はステロイド剤以外の免疫抑制剤が十分に奏効しない場合に限る)〉

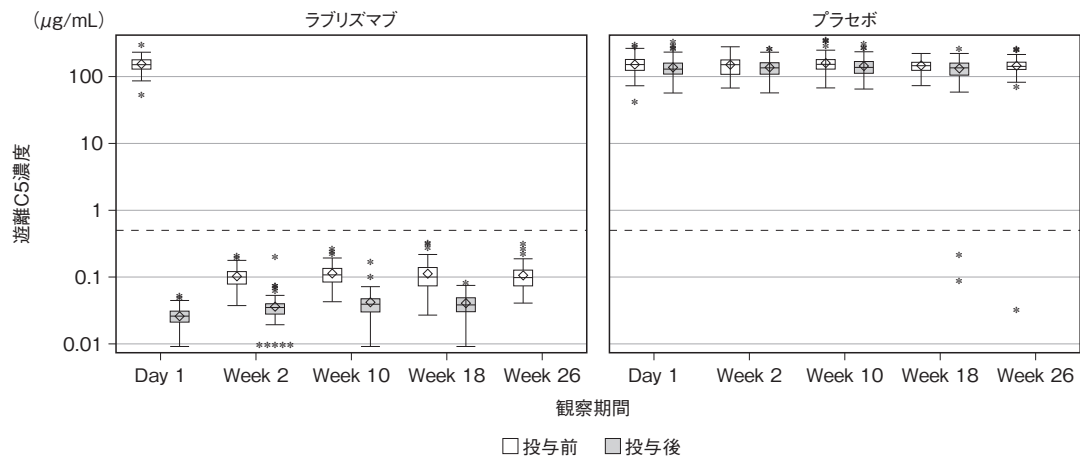
・国際共同第Ⅲ相試験

(補体阻害剤未治療で抗AChR抗体陽性の成人全身型MG患者を対象とした試験：ALXN1210-MG-306試験)<sup>27)</sup>

補体阻害剤未治療で抗AChR抗体陽性の成人全身型MG患者175例を、本剤群(86例、日本人6例)又はプラセボ群(89例、日本人7例)にランダム割付けし、本剤群は体重に基づいて決定した初回用量(Day 1)及び維持用量(Day 15、それ以降は8週ごと)を、プラセボ群はDay 1及びDay 15、それ以降は8週ごとに、26週間静脈内投与した。

その結果、本剤群の全例で、本剤の初回投与終了時に血清中の遊離C5(終末補体)が急速かつ完全に阻害され(投与後30分以内に測定した血清中遊離C5濃度が0.5 $\mu$ g/mL未満)、26週間の投与期間を通して阻害作用が持続した。

補体阻害剤未治療で抗AChR抗体陽性の全身型MG患者における血清中遊離C5濃度一時間プロファイル



---: 血清中遊離C5濃度0.5µg/mL、◇: 血清中C5濃度平均値、\*: 外れ値  
 箱の中央部の水平線は中央値、上端及び下端はそれぞれ第3四分位及び第1四分位を示す。ひげは第1四分位及び第3四分位から1.5×四分位範囲を表す。

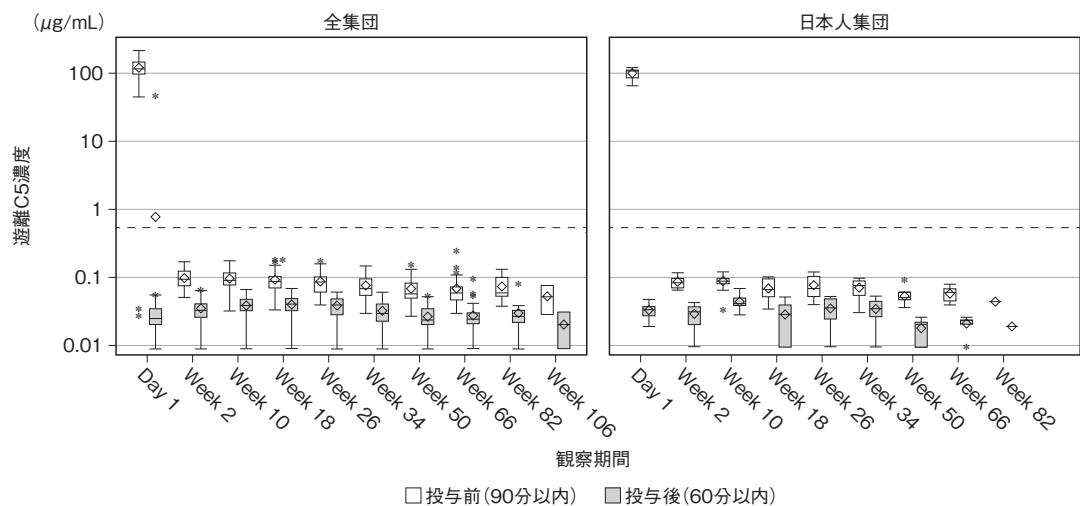
〈視神経脊髄炎スペクトラム障害(視神経脊髄炎を含む)の再発予防〉

・ 国際共同第Ⅲ相試験

(補体阻害剤未治療のNMOSD患者を対象とした試験: CHAMPION-NMOSD試験)<sup>29)</sup>

補体阻害剤未治療のNMOSD患者58例(日本人9例)に、本剤を体重に基づいて決定した初回用量(Day 1)及び維持用量(Day 15以降は8週ごと)に静脈内投与した。

その結果、試験期間を通して、ラブリズマブ投与開始後の血清中遊離C5濃度は、外国人集団での1例(Day 1投与後のみ)を除き、有効性の閾値である0.5µg/mL未満を示した。



---: 血清中遊離C5濃度0.5µg/mL(有効性閾値)、◇: 血清中遊離C5濃度平均値、\*: 外れ値  
 箱の中央部の水平線は中央値、上端及び下端はそれぞれ第3四分位及び第1四分位を示す。ひげは第1四分位及び第3四分位から1.5×四分位範囲を表す。

### (3) 用量反応探索試験

#### ・第1b相用量漸増試験(ALXN1210-PNH-103試験)<sup>17,18)</sup>(参考:海外データ)

補体阻害剤未治療の成人PNH患者を対象に、導入用量及び維持用量として本剤の異なる2用量を静脈内投与し、用量漸増試験を行った。

目的	補体阻害剤未治療のPNH患者に本剤を反復静脈内投与したときの安全性、忍容性、及び有効性を評価する
試験デザイン	多施設共同、非盲検、被験者内用量漸増試験
対象	補体阻害剤未治療の18歳以上のPNH患者13例
主な組入れ基準	<ol style="list-style-type: none"> <li>1. 18歳以上の男性又は女性</li> <li>2. 高感度フローサイトメトリーの記録によりPNHと確定診断されている患者</li> <li>3. スクリーニング期間に1日以上あけて採取した2つの血液検体でLDH平均値がULNの3倍以上</li> <li>4. 治験薬投与開始前3年以内に髄膜炎菌ワクチンを接種しており、その記録がある</li> </ol>
主な除外基準	<ol style="list-style-type: none"> <li>1. 過去に補体阻害剤による治療を受けたことがある患者</li> <li>2. スクリーニング時の血小数が<math>30,000/\text{mm}^3</math>未満、又は好中球絶対数が<math>500/\mu\text{L}</math>未満の患者</li> <li>3. 過去に骨髄移植を受けたことがある患者</li> <li>4. 髄膜炎菌感染症の既往、原因不明の再発性感染症の既往、治験薬投与開始前90日以内に抗菌薬の全身投与を要した感染症の既往を有する患者</li> <li>5. 妊娠を予定している、妊娠中又は授乳中の女性</li> <li>6. エリスロポエチン又は免疫抑制剤、コルチコステロイド、ビタミンK拮抗薬、鉄サプリメント又は葉酸、低分子ヘパリンのいずれかが投与されており、かつスクリーニング前一定期間の用量が一定でない患者</li> <li>7. HIV感染、急性又は慢性のB型又はC型肝炎ウイルス感染、治験薬投与開始前14日以内の活動性かつ全身性の細菌性、ウイルス性又は真菌性の感染症の患者</li> <li>8. 治験薬投与開始前30日以内に他の臨床試験に参加した、又は研究的な治療を受け、30日間もしくは当該治療薬の半減期の5倍の期間(いずれか長い方)が経過していない患者</li> </ol>
試験方法	<p>コホート1aに2例、コホート1bに4例、コホート2に7例を組み入れた。</p> <p>コホート1aでは、導入用量として本剤400mgをDay 1、8に、600mgをDay 15に、維持用量として900mgをDay 29及びそれ以降は4週ごとに静脈内投与した。</p> <p>コホート1bでは、導入用量として本剤600mgをDay 1、15に、維持用量として900mgをDay 29及びそれ以降は4週ごとに静脈内投与した。</p> <p>コホート2では、導入用量として本剤600mgをDay 1に、900mgをDay 15に、維持用量として1,800mgをDay 29及びそれ以降は4週ごとに静脈内投与した。</p> <p>いずれのコホートも、合計で24週間の導入期間と維持期間を終了した後、最長2年間の継続期間に移行し、維持期間と同一の用量及び投与間隔で本剤を継続投与できることとした。</p>
主要評価項目	ベースラインからDay 169までのLDHの変化
副次評価項目	溶血関連の血液学的検査パラメータの変化、PNH臨床症状の変化

結果	PK/PD	<p><math>C_{max}</math>及び<math>C_{trough}</math>は用量比例的に増加し、コホート1(900mg q4w)ではDay 57、コホート2(1,800mg q4w)ではDay 85までに定常状態に達した。</p> <p>本剤の初回導入用量(400mg又は600mg)投与後及び最終維持用量(900mg又は1,800mg)投与後の薬物動態パラメータ</p> <table border="1"> <thead> <tr> <th rowspan="2">PK Parameters</th> <th rowspan="2">Dosing Period</th> <th>Cohort 1a 400/900(N=2)</th> <th>Cohort 1b 600/900(N=4)</th> <th>Cohort 2 600/1,800(N=7)</th> </tr> <tr> <th>Mean<sup>a</sup></th> <th>Mean±SD(%CV)</th> <th>Mean±SD(%CV)</th> </tr> </thead> <tbody> <tr> <td rowspan="2"><math>C_{max}</math>(<math>\mu\text{g/mL}</math>)</td> <td>First ID</td> <td>114.0</td> <td>203.5±10.3(5.1)</td> <td>200.7±53.3(26.6)</td> </tr> <tr> <td>Last MD</td> <td>514.0</td> <td>512.3±65.0(12.7)</td> <td>1,039.3±282.4(27.2)</td> </tr> <tr> <td rowspan="2"><math>C_{trough}</math>(<math>\mu\text{g/mL}</math>)</td> <td>First ID</td> <td>73.3</td> <td>80.5±6.5(8.1)</td> <td>87.3±18.6(21.3)</td> </tr> <tr> <td>Last MD</td> <td>243.5</td> <td>204.0±56.6(27.7)</td> <td>449.6±135.1(30.0)</td> </tr> </tbody> </table> <p>a SD and CV are not applicable as N=2. ID=induction dose; MD=maintenance dose</p> <p>遊離C5濃度のベースラインからの変化率の平均値は、維持期間の本剤最終投与後のトラフ時点では、コホート1(900mg q4w)で-99.8%、コホート2(1,800mg q4w)で-99.95%であった。遊離C5濃度の平均値は、全てのトラフ時点で、ベースラインから99%以上低下していた。cRBC溶血阻害の経時的反応に用量依存性が認められた。コホート2(1,800mg q4w)では導入期間の2回目の投与(Day 15)後に完全な阻害(20%未満)が達成され、その後は主要評価期間を通して維持された。</p>			PK Parameters	Dosing Period	Cohort 1a 400/900(N=2)	Cohort 1b 600/900(N=4)	Cohort 2 600/1,800(N=7)	Mean <sup>a</sup>	Mean±SD(%CV)	Mean±SD(%CV)	$C_{max}$ ( $\mu\text{g/mL}$ )	First ID	114.0	203.5±10.3(5.1)	200.7±53.3(26.6)	Last MD	514.0	512.3±65.0(12.7)	1,039.3±282.4(27.2)	$C_{trough}$ ( $\mu\text{g/mL}$ )	First ID	73.3	80.5±6.5(8.1)	87.3±18.6(21.3)	Last MD	243.5	204.0±56.6(27.7)	449.6±135.1(30.0)
		PK Parameters	Dosing Period	Cohort 1a 400/900(N=2)			Cohort 1b 600/900(N=4)	Cohort 2 600/1,800(N=7)																						
				Mean <sup>a</sup>	Mean±SD(%CV)	Mean±SD(%CV)																								
		$C_{max}$ ( $\mu\text{g/mL}$ )	First ID	114.0	203.5±10.3(5.1)	200.7±53.3(26.6)																								
Last MD	514.0		512.3±65.0(12.7)	1,039.3±282.4(27.2)																										
$C_{trough}$ ( $\mu\text{g/mL}$ )	First ID	73.3	80.5±6.5(8.1)	87.3±18.6(21.3)																										
	Last MD	243.5	204.0±56.6(27.7)	449.6±135.1(30.0)																										
有効性	<p>Day 169でのLDH平均値のベースラインからの変化率は、コホート1(900mg q4w)で-86.0%、コホート2(1,800mg q4w)で-84.7%であった。</p> <p>Day 169のLDH値がULNの1.5倍を下回った被験者は、コホート1(900mg q4w)で6例中5例、コホート2(1,800mg q4w)で7例全例であった。</p> <p>LDHが基準値範囲内であった被験者の割合は、いずれのコホートでも同程度であった。</p>																													
安全性	<p>本剤との因果関係が否定できない有害事象は、コホート1で6例中1例(16.7%)(貧血)、コホート2で7例中2例(28.6%)(頭痛及び心房粗動、疼痛、各1例)に発現した。</p> <p>データカットオフ日時点で、死亡、治験薬投与下に発現した重篤な有害事象、髄膜炎菌感染症、投与中止に至った有害事象、及び投与中止の報告はなかった。</p>																													

注意：本剤のPNHに対して承認されている用法及び用量は下記の通りである。

<p><b>6. 用法及び用量(抜粋)</b></p> <p>〈発作性夜間ヘモグロビン尿症、全身型重症筋無力症(ステロイド剤又はステロイド剤以外の免疫抑制剤が十分に奏効しない場合に限る)及び視神経脊髄炎スペクトラム障害(視神経脊髄炎を含む)の再発予防〉</p> <p>通常、成人には、ラブリズマブ(遺伝子組換え)として、患者の体重を考慮し、1回2,400～3,000mgを開始用量とし、初回投与2週後に1回3,000～3,600mg、以降8週ごとに1回3,000～3,600mgを点滴静注する。</p>
---

・第Ⅱ相用量漸増試験(ALXN1210-PNH-201試験)<sup>18,19,20)</sup>(参考:海外データ)

補体阻害剤未治療の成人PNH患者を対象に、異なる用量及び投与レジメンで本剤を静脈内投与し、用量漸増試験を行った。また、継続期間において本剤の10mg/mL製剤から100mg/mL製剤への切替えを行った。

目的	補体阻害剤未治療のPNH患者を対象として、異なる用量及び投与レジメンで本剤を投与したときの有効性、安全性及び忍容性を評価する
試験デザイン	多施設共同、非盲検、用量漸増試験
対象	補体阻害剤未治療の18歳以上のPNH患者26例
主な組入れ基準	<ol style="list-style-type: none"> <li>18歳以上の男性又は女性</li> <li>高感度フローサイトメトリーの記録によりPNHと確定診断されている患者</li> <li>スクリーニング期間に1日以上あけて採取した2つの血液検体でLDH平均値がULNの3倍以上</li> <li>治験薬投与開始前3年以内に髄膜炎菌ワクチンを接種しており、その記録がある</li> </ol>
主な除外基準	<ol style="list-style-type: none"> <li>過去に補体阻害剤による治療を受けたことがある患者</li> <li>スクリーニング時の血小数が<math>30,000/\text{mm}^3</math>未満、又は好中球絶対数が<math>500/\mu\text{L}</math>未満の患者</li> <li>過去に骨髄移植を受けたことがある患者</li> <li>髄膜炎菌感染症の既往、又はその他原因不明の再発性感染症の既往を有する患者</li> <li>妊娠を予定している、妊娠中又は授乳中の女性</li> <li>エリスロポエチン又は免疫抑制剤、コルチコステロイド、ビタミンK拮抗薬、鉄サプリメント又は葉酸、低分子ヘパリンのいずれかが投与されており、かつスクリーニング前一定期間の用量が一定でない患者</li> <li>HIV感染、急性又は慢性のB型又はC型肝炎ウイルス感染、治験薬投与開始前14日以内の活動性かつ全身性の細菌性、ウイルス性又は真菌性の感染症の患者</li> <li>治験薬投与開始前30日以内に他の臨床試験に参加した、又は研究的な治療を受け、30日間もしくは当該治療薬の半減期の5倍の期間(いずれか長い方)が経過していない患者</li> </ol>
試験方法	<p>対象患者を4つのコホートに連続的に組み入れた。</p> <p>コホート1(6例)：導入用量として本剤1,400mgをDay 1に、1,000mgをDay 15に、維持用量として1,000mgをDay 29及びそれ以降は4週ごとに静脈内投与した。</p> <p>コホート2(6例)：導入用量として本剤2,000mgをDay 1に、1,600mgをDay 22に、維持用量として1,600mgをDay 43及びそれ以降は6週ごとに静脈内投与した。</p> <p>コホート3(7例)：導入用量として本剤1,600mgをDay 1、Day 15に、維持用量として2,400mgをDay 29及びそれ以降は8週ごとに静脈内投与した。</p> <p>コホート4(7例)：導入用量として本剤3,000mgをDay 1に、維持用量として5,400mgをDay 29及びそれ以降は12週ごとに静脈内投与した。</p> <p>いずれのコホートも、導入期間と維持期間(コホート1～コホート3は最長253日、コホート4は最長281日)を終了した後、最長5年間の継続期間に移行し、維持期間と同一の用量及び投与間隔で本剤を継続投与できることとした。</p> <p>継続期間において、コホート1～コホート3では体重に基づく用量(体重40kg以上60kg未満の患者で3,000mg、60kg以上100kg未満の患者で3,300mg、100kg以上の患者で3,600mg)の8週ごと投与に変更した。その後、特定の時期(コホート1: Day 1037、コホート2: Day 1023、コホート3: Day 981、コホート4: Day 953)に本剤の10mg/mL製剤から100mg/mL製剤に切り替えた。切替えの前後で用法・用量に変更はなかった。</p>
主要評価項目	ベースラインからDay 253までのLDHの変化
副次評価項目	溶血関連の血液学的検査パラメータの変化、PNH臨床症状の変化

結果	PK/PD	<p>維持期の本剤最終投与後の<math>C_{trough}</math>は全コホート間で同程度であったのに対して、<math>C_{max}</math>は用量が高いほど上昇した。<math>C_{trough}</math>の平均値(%CV)は、コホート1で218.6(47.2)<math>\mu\text{g}/\text{mL}</math>、コホート2で156.6(49.0)<math>\mu\text{g}/\text{mL}</math>、コホート3で163.4(39.6)<math>\mu\text{g}/\text{mL}</math>、コホート4で260.4(41.7)<math>\mu\text{g}/\text{mL}</math>。<math>C_{max}</math>の平均値(%CV)は、コホート1で556.4(35.2)<math>\mu\text{g}/\text{mL}</math>、コホート2で571.7(10.6)<math>\mu\text{g}/\text{mL}</math>、コホート3で790.0(8.2)<math>\mu\text{g}/\text{mL}</math>、コホート4で1,340.4(28.7)<math>\mu\text{g}/\text{mL}</math>。</p> <p>薬力学的効果(血清中遊離C5濃度、cRBC溶血)はコホート間で類似していた。維持期の本剤最終投与後のトラフ時点では、遊離C5濃度のベースラインからの変化率(平均値)は、コホート1で-99.68%、コホート2で-99.32%、コホート3で-99.06%、コホート4で-99.57%であった。cRBC溶血のベースラインから本剤の初回投与終了時点までの変化率はいずれのコホートでも80%を超えて完全な阻害(20%未満)が示されたが、最終投与後のトラフ時点では、コホート1で-98.45%、コホート2で-84.20%、コホート3で-77.14%、コホート4で-93.50%であり、完全な溶血阻害は全ての投与レジメンで投与期間を通して一貫して維持されなかった。</p> <p><u>切替えパート</u> 製剤切替えの前後で本剤の血清中トラフ濃度の平均値及び中央値は同程度であり、製剤切替えによる薬物動態の差異はみられなかった(データはp81参照)。</p>
	有効性	<p>LDH平均値のベースラインからDay 253までの変化率は、コホート1(1,000mg q4w)で-72.9%、コホート2(1,600mg q6w)で-77.8%、コホート3(2,400mg q8w)で-85.0%、コホート4(5,400mg q12w)で-87.6%であった。Day 253のLDH値が<math>\geq</math>ULNの1.5倍以下に低下した被験者の割合は、コホート1(1,000mg q4w)及びコホート2(1,600mg q6w)で100%、コホート3(2,400mg q8w)で71.4%(5/7例)、コホート4(5,400mg q12w)で85.7%(6/7例)であった。</p> <p><u>切替えパート</u> LDH平均値に10mg/mL製剤から100mg/mL製剤への切替えによる顕著な影響はみられず、100mg/mL製剤投与時にもLDH値の低下は持続していた(データはp70参照)。</p>
	安全性	<p>コホート間で有害事象の種類や発現率に特段の傾向はみられなかった。</p> <p>本剤との因果関係が否定できない有害事象の発現率は、コホート1で33.3%(2/6例)(頭痛、悪心、表在性血栓性静脈炎)、コホート2で33.3%(2/6例)(頭痛、無力症、筋肉痛、好中球減少症)、コホート3で42.9%(3/7例)(頭痛、胃腸音異常、注入部位腫脹、髄膜炎菌性敗血症、皮膚病変)、コホート4で28.6%(2/7例)(頭痛2例)であった。</p> <p>主要評価期間中に、死亡、投与中止に至った有害事象の報告はなかった。全体で8例に11件の重篤な有害事象が発現した(発熱性好中球減少症、発熱、髄膜炎菌感染、乳頭様甲状腺癌及び溶血各1例、尿路感染及び処置後合併症1例、頭痛及び悪心1例、髄膜炎菌性敗血症及び斑状丘疹状皮疹1例)。</p> <p><u>切替えパート</u> 曝露量で調整したTEAEの発現率は10mg/mL製剤で507.8/100人年、100mg/mL製剤で400.0/100人年であった(その他のデータはp70~p71参照)。</p>

注意：本剤のPNHに対して承認されている用法及び用量は下記の通りである。

<p><b>6. 用法及び用量(抜粋)</b></p> <p>〈発作性夜間ヘモグロビン尿症、全身型重症筋無力症(ステロイド剤又はステロイド剤以外の免疫抑制剤が十分に奏効しない場合に限る)及び視神経脊髄炎スペクトラム障害(視神経脊髄炎を含む)の再発予防〉</p> <p>通常、成人には、ラブリズマブ(遺伝子組換え)として、患者の体重を考慮し、1回2,400~3,000mgを開始用量とし、初回投与2週後に1回3,000~3,600mg、以降8週ごとに1回3,000~3,600mgを点滴静注する。</p>
---

(4) 検証的試験

1) 有効性検証試験

・国際共同第Ⅲ相試験(ALXN1210-PNH-301試験)<sup>11,21)</sup>

補体阻害剤未治療の成人PNH患者を対象に、エクリズマブを対照薬とするランダム化非盲検臨床試験を行った。

目的	補体阻害剤未治療の成人PNH患者を対象に、本剤の有効性についてエクリズマブに対する非劣性を検証する												
試験デザイン	多施設共同、ランダム化、非盲検、実薬対照試験												
対象	補体阻害剤未治療の18歳以上のPNH患者246例 (本剤群125例、エクリズマブ群121例、うち日本人は本剤群18例、エクリズマブ群15例)												
主な組入れ基準	<ol style="list-style-type: none"> <li>18歳以上の男性又は女性</li> <li>高感度フローサイトメトリーによりPNHと確定診断されている患者</li> <li>スクリーニング前3ヵ月以内に、PNH関連徴候又は症状を1つ以上有していた患者</li> <li>スクリーニング時のLDH値がULNの1.5倍以上であった患者</li> <li>治験薬投与開始前3年以内又は投与開始時に髄膜炎菌ワクチンを接種している患者</li> <li>妊娠可能な女性被験者及び妊娠可能な女性パートナーを持つ男性被験者は、本試験治療中及び治験薬の最終投与後8ヵ月間、妊娠を回避するために治験実施計画書に規定したガイダンスに従わなくてはならないこととした</li> </ol>												
主な除外基準	<ol style="list-style-type: none"> <li>過去に補体阻害剤による治療を受けたことがある患者</li> <li>スクリーニング時の血小板数が<math>30,000/\text{mm}^3</math>未満、又は好中球絶対数が<math>500/\mu\text{L}</math>未満の患者</li> <li>過去に骨髄移植を受けたことがある患者</li> <li>スクリーニング時の体重が40kg未満の患者</li> <li>髄膜炎菌感染症の既往、原因不明の再発性感染症の既往、治験薬投与開始前14日以内の活動性かつ全身性の細菌性、ウイルス性又は真菌性の感染症の既往のある患者</li> <li>治験薬投与開始前7日以内に<math>38^\circ\text{C}</math>以上の発熱を認めた患者</li> <li>HIV感染が確認された患者</li> <li>治験薬投与開始前に他の臨床試験に参加した、又は研究的な治療を受け、30日間もしくは当該治療薬の半減期の5倍の期間(いずれか長い方)が経過していない患者</li> <li>妊娠を予定している、妊娠している、又は授乳中の女性</li> <li>スクリーニング時又はDay 1の妊娠検査の結果が陽性の女性</li> </ol>												
試験方法	<p>4週間のスクリーニング期間の後、輸血歴[治験薬投与開始前1年間のpRBC輸血ユニット数が0、1~14、又は15以上]及びスクリーニング時のLDH値(ULNの1.5倍以上3倍未満、又はULNの3倍以上)に基づき、被験者を層別化し、本剤群又はエクリズマブ群に1:1の比でランダム割付けした。過去1年以内に輸血歴のない患者を組み入れ得る割合の上限は20%とした。</p> <p>本剤群は、体重に基づいて決定した初回用量(Day 1)及び維持用量(Day 15、それ以降は8週ごと)を、エクリズマブ群は導入用量600mg(Day 1、8、15、22)及び維持用量900mg(Day 29、それ以降は2週ごと)を、26週間静脈内投与した。</p> <p>26週間の主要評価期間終了後、本剤群は本剤継続群として、エクリズマブ群は本剤投与に切り替えて本剤切替群として、試験を継続した。継続期間は最長2年間とした。本剤継続群は維持用量(Day 183、それ以降は8週ごと)を、本剤切替群は初回用量(Day 183)及び維持用量(Day 197、それ以降は8週ごと)を静脈内投与した。</p> <p>本剤群の投与量:</p> <table border="1"> <thead> <tr> <th>体重</th> <th>初回用量(mg)</th> <th>維持用量(mg)</th> </tr> </thead> <tbody> <tr> <td>40kg以上60kg未満</td> <td>2,400</td> <td>3,000</td> </tr> <tr> <td>60kg以上100kg未満</td> <td>2,700</td> <td>3,300</td> </tr> <tr> <td>100kg以上</td> <td>3,000</td> <td>3,600</td> </tr> </tbody> </table>	体重	初回用量(mg)	維持用量(mg)	40kg以上60kg未満	2,400	3,000	60kg以上100kg未満	2,700	3,300	100kg以上	3,000	3,600
体重	初回用量(mg)	維持用量(mg)											
40kg以上60kg未満	2,400	3,000											
60kg以上100kg未満	2,700	3,300											
100kg以上	3,000	3,600											

主要評価項目	<p>Day 183までの輸血回避達成率、Day 29からDay 183までのLDH正常化達成率</p> <p>&lt;輸血回避の定義&gt; Day 183(Week 26)までの試験期間中、輸血が不要な状態を維持し、治験実施計画書に規定したガイドラインに準じて輸血を必要としなかった被験者の割合。 ヘモグロビン値が9g/dL以下で輸血を必要とする重度の徴候や症状を伴う場合、又は徴候や症状の有無にかかわらずヘモグロビン値が7g/dL以下の場合にpRBC輸血を実施した。</p> <p>&lt;LDH正常化の定義&gt; Day 29からDay 183までを通してLDH値がULNの1倍以下</p>
主な副次評価項目	<p>ベースラインからDay 183までのLDH変化率、ベースラインからDay 183までのFACIT-Fatigue総スコアの変化、Day 183までのブレイクスルー溶血発現患者の割合、Day 183までのヘモグロビン安定化達成率</p> <p>&lt;ブレイクスルー溶血の定義&gt; 治療中にLDH値がULNの1.5倍未満に低下した後、LDH値がULNの2倍以上に上昇した状態で血管内溶血の症状又は徴候が1つ以上新たに発現又は増悪したことが確認された場合</p> <p>&lt;ヘモグロビン安定化の定義&gt; Day 183(Week 26)まで輸血不要で、ヘモグロビン値がベースラインから2g/dL以上の低下が認められない場合</p>
解析方法	<p>有効性解析対象集団はFASとした。主要評価項目である輸血回避達成率の投与群間差とその95%CIを、層別化Newcombe信頼区間法を用いて算出した。投与群間差は、層別化された6つのグループ内での群間差の加重組合せを用いてMantel-Haenszel weight法により算出した。主要評価期間中に有効性が認められなかったため本試験を中止した患者を不応例とみなし、輸血を要した患者として集計した。この期間中に他の理由で中止した患者については、中止時までのデータを用いて輸血回避を評価した。また、LDH正常化達成率の解析では、一般化推定方程式の手法を用いてオッズ比とその95%CIを算出した。Day 29からDay 183(26週)までのLDH正常化を従属変数とし、治療の指標変数、輸血歴(層別因子レベルに基づくカテゴリカル変数)、及びベースラインLDH値(連続変数)を説明変数として含めた。Day 183までの輸血回避達成率の群間差(本剤群-エクリズマブ群)の95%CIの下限が-20%を上回り、さらに本剤群でのLDH正常化達成率のエクリズマブ群に対するオッズ比の95%CIの下限が0.39を上回る場合に非劣性が示されることとした。</p> <p>主な副次評価項目の非劣性の達成要件は、LDH変化率では群間差の95%CIの上限が20%を下回った場合、FACIT-Fatigue総スコアの変化では群間差の95%CIの下限が-5を上回った場合、ブレイクスルー溶血発現患者の割合では群間差の95%CIの上限が20%を下回った場合、ヘモグロビン安定化達成率では群間差の95%CIの下限が-20%を上回った場合とした。</p>
結果	<p>被験者</p> <p>合計246例が本試験に組み入れられ、ラブリズマブ又はエクリズマブの投与を受けた。そのうち244例が主要評価期間を完了した。エクリズマブ群の2例は主要評価期間を完了しなかった(医師の判断、被験者による同意撤回)。本剤群の1例を除き、合計243例が本試験の継続期間に移行した。</p> <p>継続期間中に試験を中止した被験者の割合は3.3%(243例中8例)であり、本剤継続群で3例(医師の判断、妊娠、その他が各1例)、本剤切替群で5例[有害事象：2例(肺腺癌、骨髄異形成症候群)、死亡：1例(肺敗血症)、医師の判断：2例]であった。</p>

結果 有効性	<p><b>主要評価</b></p> <p>Day 183までの輸血回避達成率は、本剤群73.6%、エクリズマブ群66.1%で、群間差は6.8%(95%CI: -4.66%~18.14%)であった。</p> <p>また、Day 29からDay 183までの調整LDH正常化達成率は、本剤群53.6%、エクリズマブ群49.4%、本剤群のエクリズマブ群に対する調整オッズ比は1.187(95%CI: 0.796~1.769)であった。</p> <p>Day 183までの輸血回避達成率の群間差の95%CIの下限は-20%を上回り、かつ本剤群でのLDH正常化達成率のエクリズマブ群に対するオッズ比の95%CIの下限は0.39を上回っていることから、本剤のエクリズマブに対する非劣性が検証された。</p> <p><b>副次評価</b></p> <p><b>LDHのベースラインからの変化率</b></p> <p>LDHのベースラインからDay 183までの変化率の最小二乗平均値は、本剤群-76.84%、エクリズマブ群-76.02%、群間差は-0.83%(95%CI: -5.21%~3.56%)であった(結果のフォレストプロットの図では、群間差はエクリズマブ群-本剤群で表す)。</p> <p><b>プレイクスルー溶血発現患者の割合</b></p> <p>Day 183までにプレイクスルー溶血が発現した患者の割合は、本剤群4.0%(5/125例)、エクリズマブ群10.7%(13/121例)、群間差は-6.7%(95%CI: -14.21%~0.18%)であった(結果のフォレストプロットの図では、群間差はエクリズマブ群-本剤群で表す)。エクリズマブ群で認められたプレイクスルー溶血15件のうち7件は0.5<math>\mu</math>g/mLを超える遊離C5濃度の上昇を伴っていたが、本剤群では0.5<math>\mu</math>g/mLを超える遊離C5濃度の上昇が認められた患者はいなかった。</p> <p><b>ヘモグロビン安定化達成率</b></p> <p>Day 183までのヘモグロビン安定化達成率は、本剤群68.0%、エクリズマブ群64.5%、群間差は2.9%(95%CI: -8.80%~14.64%)であった。</p> <p><b>FACIT-Fatigue総スコアの変化(参考情報)</b></p> <p>FACIT-Fatigue総スコアのベースラインからDay 183までの変化の最小二乗平均は本剤群7.07、エクリズマブ群6.40、群間差は0.67(95%CI: -1.21~2.55)であった。</p> <p><b>主要評価項目及び副次評価項目の解析-FAS</b></p> <table border="1"> <caption>FAS Data</caption> <thead> <tr> <th>Endpoint</th> <th>Point Estimate (95% CI)</th> <th>Direction</th> </tr> </thead> <tbody> <tr> <td>TA(%)</td> <td>6.8 (-4.66, 18.14)</td> <td>Favors ravulizumab</td> </tr> <tr> <td>LDH-N(OR)</td> <td>1.187 (0.796, 1.769)</td> <td>Favors eculizumab</td> </tr> <tr> <td>LDH-PCHG(%)*</td> <td>-0.83 (-5.21, 3.56)</td> <td>Favors eculizumab</td> </tr> <tr> <td>FACIT-Fatigue総スコアの変化</td> <td>0.67 (-1.21, 2.55)</td> <td>Favors eculizumab</td> </tr> <tr> <td>BTH(%)*</td> <td>-6.7 (-14.21, 0.18)</td> <td>Favors eculizumab</td> </tr> <tr> <td>HGB-S(%)</td> <td>2.9 (-8.80, 14.64)</td> <td>Favors eculizumab</td> </tr> </tbody> </table> <p>注)▲は非劣性マージン、●は点推定値を示す。略号)TA=輸血回避、LDH-N=LDH正常化、OR=オッズ比、LDH-PCHG=LDH変化率、BTH=プレイクスルー溶血、HGB-S=ヘモグロビン安定化 *LDH-PCHG及びBTHの群間差は、エクリズマブ群-本剤群で表す。</p> <p><b>継続期間まで(Day 365まで)</b></p> <p>Day 365までの輸血回避達成率は、本剤継続群66.4%、本剤切替群57.9%で、群間差は7.8%(95%CI: -4.26%~19.69%)であった。</p> <p>Day 29からDay 365までの調整LDH正常化達成率は、本剤継続群53.0%、本剤切替群47.7%、本剤継続群の本剤切替群に対する調整オッズ比は1.239(95%CI: 0.839~1.829)であった。</p>	Endpoint	Point Estimate (95% CI)	Direction	TA(%)	6.8 (-4.66, 18.14)	Favors ravulizumab	LDH-N(OR)	1.187 (0.796, 1.769)	Favors eculizumab	LDH-PCHG(%)*	-0.83 (-5.21, 3.56)	Favors eculizumab	FACIT-Fatigue総スコアの変化	0.67 (-1.21, 2.55)	Favors eculizumab	BTH(%)*	-6.7 (-14.21, 0.18)	Favors eculizumab	HGB-S(%)	2.9 (-8.80, 14.64)	Favors eculizumab
	Endpoint	Point Estimate (95% CI)	Direction																			
TA(%)	6.8 (-4.66, 18.14)	Favors ravulizumab																				
LDH-N(OR)	1.187 (0.796, 1.769)	Favors eculizumab																				
LDH-PCHG(%)*	-0.83 (-5.21, 3.56)	Favors eculizumab																				
FACIT-Fatigue総スコアの変化	0.67 (-1.21, 2.55)	Favors eculizumab																				
BTH(%)*	-6.7 (-14.21, 0.18)	Favors eculizumab																				
HGB-S(%)	2.9 (-8.80, 14.64)	Favors eculizumab																				

	<p><b>日本人集団</b></p> <p>Day 183までの輸血回避達成率及びDay 29からDay 183までの調整LDH正常化達成率では、日本人集団が全集団と大きく異なるエビデンスは認められなかった。[輸血回避(群間差): 30.0%(95%CI: -4.56%~59.60%)、LDH正常化(オッズ比)0.719(95%CI: 0.158~3.267)]</p> <p>LDHのベースラインからDay 183までの変化率では、日本人集団が全集団と大きく異なるエビデンスは認められなかった。[群間差: -0.68%(95%CI: -5.65%~4.28%)]</p> <p>日本人集団ではDay 183までにブレイクスルー溶血事象は認められなかった。</p> <p>日本人集団におけるDay 183までのヘモグロビン安定化達成率の群間差は18.9%(95%CI: -16.05%~50.40%)であった。</p> <p>FACIT-Fatigue総スコアのベースラインからDay 183までの変化では、日本人集団が全集団と大きく異なるエビデンスは認められなかった。[群間差: 2.93(95%CI: -1.14~7.00)]</p> <p>継続期間まで(Day 365まで)において、Day 365までの輸血回避達成率及びDay 29からDay 365までの調整LDH正常化達成率では、日本人集団が全集団と大きく異なるエビデンスは認められなかった。[輸血回避(群間差)18.9%(95%CI: -16.05%~50.40%)、LDH正常化(オッズ比)0.807(95%CI: 0.186~3.506)]</p>
有効性	
結果	<p>副作用(因果関係が否定できない有害事象)の発現率は、本剤群40.8%(51/125例)、エクリズマブ群41.3%(50/121例)で、主な副作用は頭痛であった。</p> <p>重篤な有害事象は本剤群で11例(深部静脈血栓症、レプトスピラ症、発熱、血小板減少症、貧血/左室不全、裂傷、好中球減少症/子宮平滑筋腫、全身性感染、再生不良性貧血、心筋虚血、腎仙痛が各1例)、エクリズマブ群で9例(発熱2例、イレウス/結腸腺癌、肺炎/ウイルス性上気道感染、感染、四肢膿瘍、蜂巣炎/好中球減少性大腸炎、肺腺癌、発作性夜間血色素尿症が各1例)に認められた。26週間の主要評価期間中、死亡及び有害事象による投与中止例は、本剤群及びエクリズマブ群ともに認められなかった。</p>
安全性	<p><u>継続期間まで(52週データカットオフ日まで)</u></p> <p>副作用(因果関係が否定できない有害事象)の発現率は、本剤継続群44.0%(55/125例)、本剤切替群19.3%(23/119例)で、主な副作用は頭痛であった。</p> <p>重篤な有害事象は本剤継続群で13例(再生不良性貧血4例、腹部ヘルニア、深部静脈血栓症、発熱、イレウス、頸静脈血栓症/敗血症性ショック/急性腎障害、胆嚢炎、四肢膿瘍、带状疱疹、子宮平滑筋腫が各1例)、本剤切替群で11例(動脈塞栓症、発熱、眼内炎/真菌性心内膜炎、異型肺炎/肺敗血症、再生不良性貧血、上気道感染、子宮平滑筋腫/子宮内膜炎、肺炎、汎血球減少症、骨髄異形成症候群、肺腺癌が各1例)に認められた。</p> <p>死亡は本剤継続群では認められず、本剤切替群で2例[肺腺癌(主要評価期間中に発現し、継続期間中に死亡)、肺敗血症]に認められた。有害事象による投与中止例は本剤継続群では認められず、本剤切替群で2例(肺腺癌による死亡、骨髄異形成症候群)に認められた。</p>

・国際共同第Ⅲ相試験(ALXN1210-PNH-302試験)<sup>22,23)</sup>

エクリズマブ治療中の成人PNH患者を対象に、エクリズマブを対照薬とするランダム化非盲検臨床試験を行った。また、継続期間において日本人患者8例を対象に、本剤の10mg/mL製剤から100mg/mL製剤への切替えを行った。

目的	過去6か月以上エクリズマブの投与を受け、臨床的に安定している成人PNH患者を対象に、本剤の有効性についてエクリズマブに対する非劣性を検証する
試験デザイン	多施設共同、ランダム化、非盲検、実薬対照試験
対象	過去6か月以上エクリズマブの投与を受け臨床的に安定している18歳以上のPNH患者195例(本剤群97例、エクリズマブ群98例、うち日本人は本剤群5例、エクリズマブ群7例)
主な組入れ基準	<ol style="list-style-type: none"> <li>18歳以上の男性又は女性</li> <li>Day 1前6か月以上、エクリズマブの投与を受けていた患者</li> <li>スクリーニング時のLDH値がULNの1.5倍以下であった患者</li> <li>高感度フローサイトメトリーによりPNHと確定診断されている患者</li> <li>治験薬投与開始前3年以内又は投与開始時に髄膜炎菌ワクチンを接種している患者</li> <li>妊娠可能な女性被験者及び妊娠可能な女性パートナーを持つ男性被験者は、本試験治療中及び治験薬の最終投与後8か月間、妊娠を回避するために治験実施計画書に規定したガイダンスに従わなくてはならないこととした</li> </ol>

<p>主な除外基準</p>	<ol style="list-style-type: none"> <li>1. Day 1前6か月間にLDH値がULNの2倍を超えたことがある患者</li> <li>2. Day 1前6か月間に主要血管事象(MAVE)が認められた患者</li> <li>3. スクリーニング時の血小板数が<math>30,000/\text{mm}^3</math>未満、又は好中球絶対数が<math>500/\mu\text{L}</math>未満の患者</li> <li>4. 過去に骨髄移植を受けたことがある患者</li> <li>5. スクリーニング時の体重が40kg未満の患者</li> <li>6. 髄膜炎菌感染症の既往、原因不明の再発性感染症の既往、治験薬投与開始前14日以内の活動性かつ全身性の細菌性、ウイルス性又は真菌性の感染症の既往のある患者</li> <li>7. 治験薬投与開始前7日以内に<math>38^\circ\text{C}</math>以上の発熱を認めた患者</li> <li>8. HIV感染が確認された患者</li> <li>9. 治験薬投与開始前に他の臨床試験に参加した、又は研究的な治療を受け、30日間もしくは当該治療薬の半減期の5倍の期間(いずれか長い方)が経過していない患者</li> <li>10. 妊娠を予定している、妊娠している、又は授乳中の女性</li> <li>11. スクリーニング時又はDay 1の妊娠検査の結果が陽性の女性</li> </ol>												
<p>試験方法</p>	<p>4週間のスクリーニング期間の後、輸血歴(治験薬投与開始前1年間のpRBC輸血歴の有無)に基づき被験者を層別化し、本剤への切替群(本剤群)又はエクリズマブ継続群(エクリズマブ群)に1:1の比でランダム割付けした。</p> <p>本剤投与のDay 1は、エクリズマブ最終投与の2週後とした。本剤群は、体重に基づいて決定した初回用量(Day 1)及び維持用量(Day 15、それ以降は8週ごと)を、エクリズマブ群は引き続き維持用量900mg(2週ごと)を、26週間静脈内投与した。</p> <p>26週間の主要評価期間終了後、本剤群は本剤継続群として、エクリズマブ群は本剤投与に切り替えて本剤切替群として、試験を継続した。継続期間は製品の市販までとした。本剤継続群は維持用量(Day 183、それ以降は8週ごと)を、本剤切替群は初回用量(Day 183)及び維持用量(Day 197、それ以降は8週ごと)を静脈内投与した。</p> <p>本剤群の投与量：</p> <table border="1"> <thead> <tr> <th>体重</th> <th>初回用量(mg)</th> <th>維持用量(mg)</th> </tr> </thead> <tbody> <tr> <td>40kg以上60kg未満</td> <td>2,400</td> <td>3,000</td> </tr> <tr> <td>60kg以上100kg未満</td> <td>2,700</td> <td>3,300</td> </tr> <tr> <td>100kg以上</td> <td>3,000</td> <td>3,600</td> </tr> </tbody> </table> <p>継続期間において、日本人患者8例で本剤の10mg/mL製剤から100mg/mL製剤に切り替えた。切替えの前後で用法・用量に変更はなかった。</p>	体重	初回用量(mg)	維持用量(mg)	40kg以上60kg未満	2,400	3,000	60kg以上100kg未満	2,700	3,300	100kg以上	3,000	3,600
体重	初回用量(mg)	維持用量(mg)											
40kg以上60kg未満	2,400	3,000											
60kg以上100kg未満	2,700	3,300											
100kg以上	3,000	3,600											
<p>主要評価項目</p>	<p>ベースラインからDay 183までのLDHの変化率</p>												
<p>主な副次評価項目</p>	<p>Day 183までのブレイクスルー溶血発現患者の割合、ベースラインからDay 183までのFACIT-Fatigue総スコアの変化、Day 183までの輸血回避達成率、Day 183までのヘモグロビン安定化達成率</p> <p>&lt;ブレイクスルー溶血の定義&gt; 治療中にLDH値がULNの1.5倍未満に低下した後に、LDH値がULNの2倍以上に上昇した状態で血管内溶血の症状又は徴候が1つ以上新たに発現又は増悪したことが確認された場合</p> <p>&lt;輸血回避の定義&gt; ベースラインからDay 183(Week 26)までの試験期間中、輸血が不要な状態を維持し、治験実施計画書に規定したガイドラインに準じて輸血を必要としなかった被験者の割合。 ヘモグロビン値が<math>9\text{g/dL}</math>以下で輸血を必要とする重度の徴候や症状を伴う場合、又は徴候や症状の有無にかかわらずヘモグロビン値が<math>7\text{g/dL}</math>以下の場合にpRBC輸血を実施した。</p> <p>&lt;ヘモグロビン安定化の定義&gt; Day 183(Week 26)まで輸血不要で、ヘモグロビン値がベースラインから<math>2\text{g/dL}</math>以上の低下が認められない場合</p>												

解析方法	<p>有効性解析対象集団はFASとした。主要評価項目であるベースラインからDay 183までのLDHの変化率は、混合効果モデルによる反復測定解析法(MMRM)を用いて、治療、来院、及び来院と投与群の交互作用をカテゴリカル変数の固定効果とし、また、連続変数の固定効果であるベースラインのLDH値と層別ランダム割付因子であるpRBC輸血歴(Day 1より前12か月以内のpRBC輸血の有無)を共変量として解析した。本剤群とエクリズマブ群のLDHの変化率の差とその両側95%CIを算出した。</p> <p>Day 183までのLDHの変化率の群間差(本剤群-エクリズマブ群)の95%CIの上限が15%を下回る場合に非劣性が示されることとした。</p> <p>主な副次評価項目の非劣性の達成要件は、ブレイクスルー溶血発現患者の割合では群間差の95%CIの上限が20%を下回った場合、FACIT-Fatigue総スコアの変化では群間差の95%CIの下限が-3を上回った場合、輸血回避達成率では群間差の95%CIの下限が-20%を上回った場合、ヘモグロビン安定化達成率では群間差の95%CIの下限が-20%を上回った場合とした。</p>				
結果	<table border="1"> <tr> <td>被験者</td> <td> <p>合計197例が本試験に組み入れられ、195例がラブリズマブ又はエクリズマブの投与を受けた。そのうち191例が主要評価期間を完了した。本剤群では、1例が被験者による同意撤回のため、主要評価期間を完了しなかった。エクリズマブ群では、被験者による同意撤回、有効性の欠如、及び妊娠(各1例)により、3例が主要評価期間を完了しなかった。主要評価期間を完了した被験者191例の全例が本試験の継続期間に移行した。</p> <p>継続期間中に2例が試験を中止した。本剤継続群で1例(同意撤回)、本剤切替群で1例(医師の判断)であった。</p> </td> </tr> <tr> <td>有効性</td> <td> <p><b>主要評価</b></p> <p>LDHのベースラインからDay 183までの変化率の最小二乗平均値は、本剤群-0.82%、エクリズマブ群8.39%、群間差は-9.21%(95%CI: -18.84%~0.42%)で、95%CIの上限が15%を下回り、本剤のエクリズマブに対する統計学的に有意な非劣性が検証された(結果のフォレストプロットの図では、群間差はエクリズマブ群-本剤群で表す)。</p> <p><b>副次評価</b></p> <p><b>ブレイクスルー溶血発現患者の割合</b></p> <p>Day 183までにブレイクスルー溶血が発現した患者の割合は、エクリズマブ群で5.1%(5/98例)であり、本剤群では認められなかった。ブレイクスルー溶血が発現した患者の割合の群間差は、-5.1%(95%CI: -18.99%~8.89%)であった(結果のフォレストプロットの図では、群間差はエクリズマブ群-本剤群で表す)。エクリズマブ群で認められたブレイクスルー溶血7件のうち4件は不十分なC5阻害効果(遊離C5濃度が0.5<math>\mu</math>g/mL以上)と関連し、3件は感染と関連していた。</p> <p><b>輸血回避達成率</b></p> <p>Day 183までの輸血回避達成率は、本剤群87.6%、エクリズマブ群82.7%、群間差は5.5%(95%CI: -4.27%~15.68%)であった。</p> <p><b>ヘモグロビン安定化達成率</b></p> <p>Day 183までのヘモグロビン安定化達成率は、本剤群76.3%、エクリズマブ群75.5%、群間差は1.4%(95%CI: -10.41%~13.31%)であった。</p> <p><b>FACIT-Fatigue総スコアの変化(参考情報)</b></p> <p>FACIT-Fatigue総スコアのベースラインからDay 183までの変化の最小二乗平均は本剤群2.01、エクリズマブ群0.54、群間差は1.47(95%CI: -0.21~3.15)であった。</p> </td> </tr> </table>	被験者	<p>合計197例が本試験に組み入れられ、195例がラブリズマブ又はエクリズマブの投与を受けた。そのうち191例が主要評価期間を完了した。本剤群では、1例が被験者による同意撤回のため、主要評価期間を完了しなかった。エクリズマブ群では、被験者による同意撤回、有効性の欠如、及び妊娠(各1例)により、3例が主要評価期間を完了しなかった。主要評価期間を完了した被験者191例の全例が本試験の継続期間に移行した。</p> <p>継続期間中に2例が試験を中止した。本剤継続群で1例(同意撤回)、本剤切替群で1例(医師の判断)であった。</p>	有効性	<p><b>主要評価</b></p> <p>LDHのベースラインからDay 183までの変化率の最小二乗平均値は、本剤群-0.82%、エクリズマブ群8.39%、群間差は-9.21%(95%CI: -18.84%~0.42%)で、95%CIの上限が15%を下回り、本剤のエクリズマブに対する統計学的に有意な非劣性が検証された(結果のフォレストプロットの図では、群間差はエクリズマブ群-本剤群で表す)。</p> <p><b>副次評価</b></p> <p><b>ブレイクスルー溶血発現患者の割合</b></p> <p>Day 183までにブレイクスルー溶血が発現した患者の割合は、エクリズマブ群で5.1%(5/98例)であり、本剤群では認められなかった。ブレイクスルー溶血が発現した患者の割合の群間差は、-5.1%(95%CI: -18.99%~8.89%)であった(結果のフォレストプロットの図では、群間差はエクリズマブ群-本剤群で表す)。エクリズマブ群で認められたブレイクスルー溶血7件のうち4件は不十分なC5阻害効果(遊離C5濃度が0.5<math>\mu</math>g/mL以上)と関連し、3件は感染と関連していた。</p> <p><b>輸血回避達成率</b></p> <p>Day 183までの輸血回避達成率は、本剤群87.6%、エクリズマブ群82.7%、群間差は5.5%(95%CI: -4.27%~15.68%)であった。</p> <p><b>ヘモグロビン安定化達成率</b></p> <p>Day 183までのヘモグロビン安定化達成率は、本剤群76.3%、エクリズマブ群75.5%、群間差は1.4%(95%CI: -10.41%~13.31%)であった。</p> <p><b>FACIT-Fatigue総スコアの変化(参考情報)</b></p> <p>FACIT-Fatigue総スコアのベースラインからDay 183までの変化の最小二乗平均は本剤群2.01、エクリズマブ群0.54、群間差は1.47(95%CI: -0.21~3.15)であった。</p>
被験者	<p>合計197例が本試験に組み入れられ、195例がラブリズマブ又はエクリズマブの投与を受けた。そのうち191例が主要評価期間を完了した。本剤群では、1例が被験者による同意撤回のため、主要評価期間を完了しなかった。エクリズマブ群では、被験者による同意撤回、有効性の欠如、及び妊娠(各1例)により、3例が主要評価期間を完了しなかった。主要評価期間を完了した被験者191例の全例が本試験の継続期間に移行した。</p> <p>継続期間中に2例が試験を中止した。本剤継続群で1例(同意撤回)、本剤切替群で1例(医師の判断)であった。</p>				
有効性	<p><b>主要評価</b></p> <p>LDHのベースラインからDay 183までの変化率の最小二乗平均値は、本剤群-0.82%、エクリズマブ群8.39%、群間差は-9.21%(95%CI: -18.84%~0.42%)で、95%CIの上限が15%を下回り、本剤のエクリズマブに対する統計学的に有意な非劣性が検証された(結果のフォレストプロットの図では、群間差はエクリズマブ群-本剤群で表す)。</p> <p><b>副次評価</b></p> <p><b>ブレイクスルー溶血発現患者の割合</b></p> <p>Day 183までにブレイクスルー溶血が発現した患者の割合は、エクリズマブ群で5.1%(5/98例)であり、本剤群では認められなかった。ブレイクスルー溶血が発現した患者の割合の群間差は、-5.1%(95%CI: -18.99%~8.89%)であった(結果のフォレストプロットの図では、群間差はエクリズマブ群-本剤群で表す)。エクリズマブ群で認められたブレイクスルー溶血7件のうち4件は不十分なC5阻害効果(遊離C5濃度が0.5<math>\mu</math>g/mL以上)と関連し、3件は感染と関連していた。</p> <p><b>輸血回避達成率</b></p> <p>Day 183までの輸血回避達成率は、本剤群87.6%、エクリズマブ群82.7%、群間差は5.5%(95%CI: -4.27%~15.68%)であった。</p> <p><b>ヘモグロビン安定化達成率</b></p> <p>Day 183までのヘモグロビン安定化達成率は、本剤群76.3%、エクリズマブ群75.5%、群間差は1.4%(95%CI: -10.41%~13.31%)であった。</p> <p><b>FACIT-Fatigue総スコアの変化(参考情報)</b></p> <p>FACIT-Fatigue総スコアのベースラインからDay 183までの変化の最小二乗平均は本剤群2.01、エクリズマブ群0.54、群間差は1.47(95%CI: -0.21~3.15)であった。</p>				

		<p>主要評価項目及び副次評価項目-FAS</p> <p>注)▲は非劣性マージン、●は点推定値を示す。略号)LDH-PCHG=LDH変化率、BTH=ブレイクスルー溶血、TA=輸血回避、HGB-S=ヘモグロビン安定化 *LDH-PCHG及びBTHの群間差は、エクリズマブ群-本剤群で表す。</p> <p><u>継続期間まで (Day 365まで)</u> LDHのベースラインからDay 365までの変化率の最小二乗平均値は、本剤継続群8.87%、本剤切替群6.14%、群間差は2.73% (95%CI: -6.22%~11.68%)であった。</p> <p><u>日本人集団</u> LDHのベースラインからDay 183までの変化率では、日本人集団が全集団と大きく異なるエビデンスは認められなかった。[群間差: -7.42% (95%CI: -21.85%~7.01%)] 日本人集団ではDay 183までにブレイクスルー溶血事象は認められなかった。 Day 183までの輸血回避達成率では、日本人集団が全集団と大きく異なるエビデンスは認められなかった。[群間差: 22.9% (95%CI: -36.23%~71.64%)] Day 183までのヘモグロビン安定化達成率では、日本人集団が全集団と大きく異なるエビデンスは認められなかった。[群間差: 31.4% (95%CI: -29.06%~77.74%)] FACIT-Fatigue総スコアのベースラインからDay 183までの変化では、日本人集団が全集団と大きく異なるエビデンスは認められなかった。[群間差: 4.45 (95%CI: -5.97~14.87)]</p> <p>継続期間まで (Day 365まで)において、LDHのベースラインからDay 365までの変化率では、日本人集団が全集団と大きく異なるエビデンスは認められなかった。[群間差: -1.06% (95%CI: -15.05%~12.93%)]</p> <p><u>切替えノパート</u> 10mg/mL製剤から100mg/mL製剤への切替え後もLDH値の平均値の推移は安定しており、100mg/mL製剤投与時にもLDH値の低下は持続していた(データはp71参照)。</p>
結果	有効性	<p>副作用(因果関係が否定できない有害事象)の発現率は、本剤群24.7%(24/97例)、エクリズマブ群14.3%(14/98例)で、主な副作用は頭痛であった。 重篤な有害事象は本剤群で4例(下気道感染、高熱/てんかん/呼吸不全、インフルエンザ、大腸炎が各1例)、エクリズマブ群で8例(発熱3例、溶血2例、急性腎盂腎炎、動悸、胆石症が各1例)に認められた。死亡、有害事象による投与中止例は両群ともに認められなかった。</p> <p><u>継続期間まで (52週データカットオフ日まで)</u> 副作用(因果関係が否定できない有害事象)の発現率は、本剤継続群33.0%(32/97例)、本剤切替群18.9%(18/95例)で、主な副作用は頭痛であった。 重篤な有害事象は本剤継続群で9例(発熱2例、咽頭炎、足変形、肺炎、うつ病、大腸炎、脛骨骨折、インフルエンザが各1例)、本剤切替群で7例(貧血/胆道仙痛、感染、胃腸炎、歯痛、溶血、肝障害、インフルエンザが各1例)に認められた。死亡、有害事象による投与中止例は両群ともに認められなかった。</p> <p><u>切替えノパート</u> 100mg/mL製剤への切替え後に、TEAEが8例中5例(62.5%)で発現した(その他のデータはp71参照)。</p>
	安全性	

・国際共同第Ⅲ相試験(ALXN1210-aHUS-311試験)<sup>25)</sup>

補体阻害剤未治療の12歳以上のaHUS患者を対象に、非盲検臨床試験を行った。

目的	<p><b>主要目的</b> 補体阻害剤未治療の成人及び青少年のaHUS患者を対象に、血小板減少症、溶血及び腎機能障害を主徴とする補体介在性TMAを抑制するための本剤の有効性を評価する</p> <p><b>副次目的</b></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>●本剤の安全性及び忍容性を確認する</li> <li>●本剤の有効性を追加の有効性評価項目によって評価する</li> <li>●本剤のPK/PD特性を確認する</li> <li>●本剤の長期投与時の安全性及び有効性を評価する</li> </ul>
試験デザイン	多施設共同、非盲検、非対照試験
対象	補体阻害剤未治療の青少年(12歳以上18歳未満)及び成人(18歳以上)のaHUS患者58例(うち日本人は3例)
主な組入れ基準	<ol style="list-style-type: none"> <li>1. 年齢が12歳以上、体重が40kg以上の男女</li> <li>2. 以下の臨床検査値に基づくTMAのエビデンスを有する患者             <ol style="list-style-type: none"> <li>a. スクリーニング期間中又はスクリーニング期間の開始前28日以内の血小板数が150,000/<math>\mu</math>L未満</li> <li>b. スクリーニング期間中又はスクリーニング期間開始前28日以内のLDH値がULNの1.5倍以上で、スクリーニング期間中又はスクリーニング期間開始前28日以内のヘモグロビン値が年齢及び性別に応じたLLN以下</li> <li>c. 成人(18歳以上)ではスクリーニング期間中の血清クレアチニン値がULN以上、青少年(12歳～18歳未満)ではスクリーニング時の血清クレアチニン値が各年齢の97.5パーセンタイル値以上(急性腎障害により透析が必要な患者も適格とした)</li> </ol> </li> <li>3. 腎移植歴のある患者のうち、以下のいずれかに該当する患者             <ol style="list-style-type: none"> <li>a. 直近の腎移植前にaHUSの既往歴が判明している</li> <li>b. aHUS既往歴が判明しておらず、TMAの所見がCNI(シクロスポリン、タクロリムス等)又はmTORi(シロリムス、エベロリムス等)による免疫抑制療法の用法・用量を変更(中断又は減量等)の後4日以上持続するTMAが確認される</li> </ol> </li> <li>4. 分娩後にTMAを発現した患者のうち、分娩後3日を超えて持続するTMAが確認される患者</li> <li>5. 治験薬投与の開始前3年以内又は開始時に髄膜炎菌ワクチンを接種している患者。本剤投与開始前2週間以内に髄膜炎菌ワクチンを接種した場合は、ワクチン接種から2週間が経過するまで適切な抗生物質を予防投与するものとした。本剤投与開始前に髄膜炎菌ワクチンを接種していなかった場合は、ワクチンを接種するまで及び接種してから2週間以上は抗生物質を予防投与するものとした</li> <li>6. 18歳未満の場合は、インフルエンザ菌b型(Hib)ワクチン及び肺炎球菌ワクチンを接種している患者</li> <li>7. 妊娠可能な女性患者及び妊娠可能な女性パートナーがいる男性患者は、治験薬の投与期間中及び最終投与後の8か月間は、治験実施計画書に示した避妊に関するガイダンスに従う</li> </ol>

<p>主な除外基準</p>	<ol style="list-style-type: none"> <li>1. 家族性又は後天性のADAMTS13欠損症(活性5%未満)が確認されている患者</li> <li>2. 志賀毒素検出試験又は志賀毒素産生菌培養検査で陽性が確認されたSTEC-HUSを有することが判明している患者</li> <li>3. 直接クームス試験が陽性の患者、ヒト免疫不全ウイルス感染症が確認されている又は未回復である患者</li> <li>4. スクリーニング開始前7日以内の血液培養検査陽性を定義とする敗血症が確定診断されており、抗生物質の投与を受けていない患者</li> <li>5. aHUSの正確な診断に影響を与えるか、又はaHUSの疾患管理の妨げになると治療責任医師が判断する活動性かつ未治療の全身性細菌感染症がある患者又はその疑いがある患者</li> <li>6. 妊娠中又は授乳中の患者</li> <li>7. 心臓、肺、小腸、脾臓、又は肝臓の移植歴がある患者</li> <li>8. 腎移植歴のある患者のうち、移植から4週間以内に、Banff分類2013による急性抗体関連拒絶(AMR)の診断に相当する急性腎機能不全が認められた患者</li> <li>9. 腎移植歴のない患者のうち、aHUS以外の腎疾患歴がある患者</li> <li>10. 薬剤関連HUSが特定されている患者</li> <li>11. 現在のTMAIに対して、スクリーニング開始前に血漿交換/血漿輸注を28日以上受けている患者</li> <li>12. 既知のコバラミンC代謝遺伝子の欠損に関連するHUSの患者</li> <li>13. 慢性透析[末期腎不全(ESKD)に対する腎機能代替療法としての定期的な透析と定義]を受けている患者</li> <li>14. ステロイド、mTORi(シロリムス、エペロリムス等)、CNI(シクロスポリン、タクロリムス等)などの他の免疫抑制剤の投与を受けている患者</li> <li>15. 治療薬投与開始(Day 1)前30日以内又はその治療薬の半減期の5倍に相当する期間内(いずれか長い方)に、他の介入治療試験に参加したか、又は何らかの実験的療法を受けた患者</li> <li>16. エクリズマブ又はその他の補体阻害剤の投与歴がある患者</li> </ol>												
<p>試験方法</p>	<p>最長7日間のスクリーニング期間の後、本剤を体重に基づいて決定した初回用量(Day 1)及び維持用量(Day 15、それ以降は8週ごと)を26週間静脈内投与した。 26週間の初期評価期間終了後、試験を最長4.5年間継続した。</p> <table border="1"> <thead> <tr> <th>体重</th> <th>初回用量(mg)</th> <th>維持用量(mg)</th> </tr> </thead> <tbody> <tr> <td>40kg以上60kg未満</td> <td>2,400</td> <td>3,000</td> </tr> <tr> <td>60kg以上100kg未満</td> <td>2,700</td> <td>3,300</td> </tr> <tr> <td>100kg以上</td> <td>3,000</td> <td>3,600</td> </tr> </tbody> </table>	体重	初回用量(mg)	維持用量(mg)	40kg以上60kg未満	2,400	3,000	60kg以上100kg未満	2,700	3,300	100kg以上	3,000	3,600
体重	初回用量(mg)	維持用量(mg)											
40kg以上60kg未満	2,400	3,000											
60kg以上100kg未満	2,700	3,300											
100kg以上	3,000	3,600											
<p>主要評価項目</p>	<p>Day 183までのTMA完全奏効  &lt;TMA完全奏効の基準&gt;  血小板数の正常化、LDH値の正常化及び血清クレアチニン値のベースラインから25%以上の低下をエビデンスとする。4週間(28日間)以上の間隔をあけて2回測定した検査値(及びその間に測定した値があれば、その実測値)で、TMA完全奏効の全ての基準を満たす場合とする。</p>												
<p>副次評価項目</p>	<p>TMA完全奏効達成までの期間  TMA完全奏効の経時的推移  透析の有無  eGFRの測定値及びベースラインからの変化  CKDステージ  血液学的パラメータ(血小板数、LDH値、ヘモグロビン値)の測定値及びベースラインからの変化量  ヘモグロビン値のベースラインから20g/L以上の増加  QOLのベースラインからの変化(EQ-5D-3L、FACIT-Fatigue)</p>												

解析方法	<p>有効性解析対象集団はFASとした。主要評価項目であるDay 183までのTMA完全奏効については、主解析として本剤投与例中でTMA完全奏効した割合の点推定値及び95%CIを算出した。95%CIは連続補正を適用したガウス漸近近似法により求めた。副次評価項目のTMA完全奏効達成までの期間については、Kaplan-Meier累積度数分布曲線を作成し、合わせて両側95%CIを示した。TMA完全奏効の経時的推移、ヘモグロビン値のベースラインから20g/L以上の増加は、各評価時点で達成した患者数及びその割合を両側95%CIとともに示した。透析の有無は、各評価時点で透析を受けていた例数と受けていなかった例数及びそれらの割合を示した。透析を受けていた例数の割合は、両側95%CIを示した。CKDステージ別の患者の割合は両側95%CIを示した。eGFR、血液学的パラメータ(血小板数、LDH値、ヘモグロビン値)、QOLIについては、反復測定による混合効果モデル(MMRM)を、来院の固定カテゴリカル効果と、特定の検査のベースライン値の固定連続効果を共変量として実施し、各評価時点での変化がゼロでないかどうかを確認した。</p>												
被験者	<p>58例が本試験に組み入れられ、本剤の投与を受けた。そのうち2例は初回投与後に試験を中止し(初回投与後に便培養検査で志賀毒素陽性が認められた:2例)、7例が初期評価期間中に本剤の投与中止及び試験を中止した(医師の判断:1例、重大な治験実施計画書からの逸脱:1例、死亡:2例、TEAE:3例)。49例が初期評価期間を終了し、継続期間に移行した。</p> <p>49例のうちTMA完全奏効を達成した2例が継続期間における本剤投与前に試験を中止した(医師の判断:1例、患者からの申し出:1例)。データカットオフ日の時点で41例が試験継続中であり、継続期間で8例が試験を中止した(患者からの申し出:5例、医師の判断:2例、重大な治験実施計画書からの逸脱:1例)。</p>												
結果	<p><b>主要評価</b></p> <p>Day 183までのTMA完全奏効を達成した患者の割合は、53.6%(95%CI:39.6~67.5%)(30/56例)であった。</p> <table border="1"> <thead> <tr> <th></th> <th>本剤投与例(56例)</th> </tr> </thead> <tbody> <tr> <td>Day 183までのTMA完全奏効を達成した被験者の割合 [95%CI]</td> <td>53.6%[39.6~67.5] (30例)</td> </tr> <tr> <td colspan="2"><b>TMA完全奏効の構成条件</b></td> </tr> <tr> <td>血小板数が正常化した被験者の割合 [95%CI]</td> <td>83.9%[73.4~94.4] (47例)</td> </tr> <tr> <td>LDH値が正常化した被験者の割合 [95%CI]</td> <td>76.8%[64.8~88.7] (43例)</td> </tr> <tr> <td>血清クレアチニン値がベースラインから25%以上低下した被験者の割合 [95%CI]</td> <td>58.9%[45.2~72.7] (33例)</td> </tr> </tbody> </table>		本剤投与例(56例)	Day 183までのTMA完全奏効を達成した被験者の割合 [95%CI]	53.6%[39.6~67.5] (30例)	<b>TMA完全奏効の構成条件</b>		血小板数が正常化した被験者の割合 [95%CI]	83.9%[73.4~94.4] (47例)	LDH値が正常化した被験者の割合 [95%CI]	76.8%[64.8~88.7] (43例)	血清クレアチニン値がベースラインから25%以上低下した被験者の割合 [95%CI]	58.9%[45.2~72.7] (33例)
	本剤投与例(56例)												
Day 183までのTMA完全奏効を達成した被験者の割合 [95%CI]	53.6%[39.6~67.5] (30例)												
<b>TMA完全奏効の構成条件</b>													
血小板数が正常化した被験者の割合 [95%CI]	83.9%[73.4~94.4] (47例)												
LDH値が正常化した被験者の割合 [95%CI]	76.8%[64.8~88.7] (43例)												
血清クレアチニン値がベースラインから25%以上低下した被験者の割合 [95%CI]	58.9%[45.2~72.7] (33例)												
有効性	<p><b>副次評価</b></p> <p><b>TMA完全奏効達成までの期間</b></p> <p>データカットオフ日の時点で、TMA完全奏効達成までの期間中央値(最小値、最大値)は、86日(7日、401日)であった。</p> <p><b>TMA完全奏効の経時的推移</b></p> <p>26週間の初期評価期間中にTMA完全奏効を達成した30例は全て、Day 141の来院時まで完全に完全奏効に至った。TMA完全奏効達成までの期間中央値の86日以降は、完全奏効を達成した患者の割合は一定していた。</p> <p>一部の患者では、TMA完全奏効達成後、奏効の全評価項目の基準を満たしていない期間が一時的に認められた。</p> <p><b>血液学的パラメータの測定値及びベースラインからの変化量</b></p> <p>血小板数の平均値(SD)は投与開始後まもなく増加した。ベースライン時の<math>118.52(86.400) \times 10^9/L</math>からDay 8には<math>240.34(160.646) \times 10^9/L</math>に増加し、その後初期評価期間の全ての来院時で<math>227 \times 10^9/L</math>超に維持された。</p> <p>LDHの平均値(SD)はベースライン時の<math>702.38(557.959)U/L</math>からDay 8には<math>554.31(603.954)U/L</math>に、Day 29には<math>293.27(156.999)U/L</math>に減少し、その後初期評価期間の全ての来院時で<math>250U/L</math>未満に維持された。</p> <p>ヘモグロビンの平均値(SD)はベースライン時の<math>86.26(14.866)g/L</math>からDay 15には<math>91.24(15.397)g/L</math>に、Day 57には<math>113.82(17.086)g/L</math>に増加し、その後初期評価期間の来院時ではDay 57を超える値で維持された。</p>												

		<p>ヘモグロビン値のベースラインから20g/L以上の増加  初期評価期間中に、71.4% (40/56例)がヘモグロビン値のベースラインから20g/L以上の増加を達成した。</p> <p>透析の有無  ベースライン時又は投与開始前5日以内に、29例(51.8%)が透析を受けており、データカットオフ日の時点で、29例中18例(62.1%)が試験中に透析を中止していた。初回投与前5日以内に透析を受けていなかった27例のうち、20例(35.7%)は透析なしの状態を維持し、7例は治療開始後に透析を開始した。これら7例中6例では最終追跡調査時点で透析が必要であった。</p> <p>eGFRの測定値及びベースラインからの変化  eGFRの平均値はベースライン時の15.86mL/min/1.73m<sup>2</sup>から、Day 15には30.63mL/min/1.73m<sup>2</sup>、Day 85には48.20mL/min/1.73m<sup>2</sup>、Day 183には51.83mL/min/1.73m<sup>2</sup>と増加がみられた。腎移植歴のある8例においては、ベースライン時の14.81mL/min/1.73m<sup>2</sup>から、Day 15には23.29mL/min/1.73m<sup>2</sup>、Day 85には28.29mL/min/1.73m<sup>2</sup>、Day 183には29.00mL/min/1.73m<sup>2</sup>と増加がみられた。</p> <p>CKDステージ  患者の大部分はベースライン時にCKDステージ4又は5であった。ベースライン及びDay 183のデータが得られた47例のうち、32例(68.1%)においてCKDステージがベースラインより低下した。TMA完全奏効を達成した30例中19例では、TMA完全奏効達成後の初期評価期間中、CKDステージの低下を維持した。</p> <p>FACIT-Fatigue総スコアのベースラインからの変化量(参考情報)  データが得られた44例のベースラインからDay 183までのFACIT-Fatigue総スコアの平均変化量(SD)は、19.15(16.212)であった。</p> <p>EQ-5D-3Lスコアのベースラインからの変化量(参考情報)  データが得られた46例のベースラインからDay 183までのEQ-5D-3Lスコアの平均変化量は、0.22であった。</p> <p>継続期間まで(52週データカットオフ日まで)  継続期間中に4例がTMA完全奏効を達成し、データカットオフ日までのTMA完全奏効を達成した患者の割合は、60.7% (95%CI: 47.0%~74.4%) (34/56例)であった。血小板数の正常化は85.7% (48/56例)、LDH値の正常化は83.9% (47/56例)で達成された。血清クレアチニン値がベースラインから25%以上低下した患者の割合は62.5% (35/56例)、血液学的正常化した患者の割合は80.4% (45/56例)であった。  TMA完全奏効達成までの期間中央値の86日以降は、完全奏効を達成した患者の割合は一定していた。一部の患者では、TMA完全奏効達成後、奏効の全評価項目の基準を満たしていない期間が一時的に認められた。  血小板数の平均値(SD)はDay 183で237.96(73.528)×10<sup>9</sup>/L、Day 407で241.56(67.523)×10<sup>9</sup>/Lであり、データカットオフ日の時点まで205×10<sup>9</sup>/L以上に維持された。  LDHの平均値(SD)は、Day 183で194.46(58.099)U/L、Day 407で192.86(67.536)U/Lであり、データカットオフ日の時点まで215U/L未満に維持された。  ヘモグロビンの平均値(SD)は、Day 183で120.27(12.946)g/L、Day 407で125.21(15.557)g/Lであり、データカットオフ日の時点まで120g/L超に維持された。  データカットオフ日までの継続期間において、5例がヘモグロビン値のベースラインから20g/L以上の増加を達成した。  Day 407のeGFRの平均値は50.30mL/min/1.73m<sup>2</sup>であり、腎移植歴のある6例では29.33mL/min/1.73m<sup>2</sup>であった。  ベースライン及びDay 407のデータが得られた42例のうち29例(69.0%)において、CKDステージがベースラインより低下した。  FACIT-Fatigue総スコアは継続期間(Day 351、Day 575、Day 743)において、ベースラインからスコアの上昇が認められた。EQ-5D-3LスコアはベースラインからDay 351までの平均変化量は0.25であった。</p>
結果	有効性	

		<p>日本人集団</p> <p>日本人集団3例のいずれも26週間の初期評価期間中にTMA完全奏効を達成しなかった。2例では血液学的正常化が認められた。1例はDay 99の来院時までLDH値の正常化を達成し、Day 113の来院時まで血小板数の正常化を達成した。1例はDay 57の来院時までLDH値の正常化を達成し、Day 8の来院時まで血小板数の正常化を達成した。1例は3評価項目のいずれも達成しなかった。血小板数の平均値(SD)は投与開始後まもなく増加した。ベースライン時の74.50(58.509)×10<sup>9</sup>/LからDay 8には106.33(81.292)×10<sup>9</sup>/Lに、Day 113には164.00(36.373)×10<sup>9</sup>/Lに増加し、その後の初期評価期間の来院時ではDay 113を超える値で維持された。LDHの平均値(SD)はベースライン時の476.33(70.951)U/LからDay 29には392.00(42.143)U/Lに低下し、その後の初期評価期間の来院時ではDay 29を下回る値で維持された。ヘモグロビンの平均値(SD)はベースライン時の93.17(40.621)g/LからDay 113では115.00(12.288)g/Lに増加し、その後の初期評価期間の来院時ではDay 113を超える値で維持された。</p> <p>3例中2例が初期評価期間中にヘモグロビン値のベースラインから20g/L以上の増加を達成した。ベースライン時又は投与開始前5日以内に3例中1例が透析を受けており、最終追跡調査時点でも透析が必要であった。初回投与前5日以内に透析を受けていなかった2例はいずれも、投与開始後に透析を開始し、最終追跡調査時点で透析が必要であった。</p> <p>eGFRについては、Day 183まで変化はみられなかった。</p> <p>CKDステージについては、3例いずれもベースライン時にステージ5であり、初期評価期間中、ステージ5のままであった。</p> <p>FACIT-Fatigue総スコアについて、3例のベースラインからDay 183までの平均変化量(SD)は、6.67(5.508)であった。Day 183で、3例中2例でFACIT-Fatigue総スコアが3点以上の上昇を認めた。</p> <p>EQ-5D-3LスコアのベースラインからDay 183までの平均変化量(SD)は0.05(0.103)であった。</p>
結果		<p>継続期間まで(52週データカットオフ日まで)において、日本人集団のいずれもTMA完全奏効を達成しなかった。血小板数の平均値はDay 463を除き、データカットオフ日までの継続期間において、Day 113(164.00×10<sup>9</sup>/L)以上の値で維持された。</p> <p>LDHの平均値はデータカットオフ日までの継続期間において、Day 29(392.00U/L)を下回る値で維持された。</p> <p>ヘモグロビンの平均値はデータカットオフ日までの継続期間において、Day 351の112.67g/L以上の値が維持された。データカットオフ日までの継続期間において、ヘモグロビン値のベースラインから20g/L以上の増加を達成した患者はいなかった。</p> <p>eGFRについては、ベースラインから継続期間の終了時点(Day 743)まで変化はみられなかった。</p> <p>CKDステージは3例いずれも、ベースラインから継続期間の最終評価時点(1例はDay 463、2例はDay 743)までステージ5のままであった。</p> <p>FACIT-Fatigue総スコアは、継続期間においてデータが得られた全ての患者で3点以上の上昇を認めた。</p> <p>EQ-5D-3Lスコアのベースラインからの変化量はDay 351で0.04、Day 575及びDay 743で-0.01であった。</p>
安全性		<p>継続期間まで(52週データカットオフ日まで、投与期間の中央値74.07週)</p> <p>副作用発現率は34.5%(20/58例)であった。主な副作用は頭痛及び関節痛が各5.2%(各3/58例)、リンパ球減少症、悪心、嘔吐、アラニンアミノトランスフェラーゼ増加、γ-グルタミルトランスフェラーゼ増加、上腹部痛、及び四肢痛が各3.4%(各2例)であった。</p> <p>重篤な有害事象は33例(肺炎、高血圧が各3例、敗血症性ショック、尿路感染、非典型溶血性尿毒症症候群<sup>*</sup>、悪性高血圧が各2例など)に認められた。初期評価期間中に死亡が4例(敗血症性ショック2例、大脳動脈血栓症1例、頭蓋内出血1例)に認められたが、本剤との関連なしと判断された。継続期間中の死亡は認められなかった。有害事象による投与中止例は3例(自己免疫性溶血性貧血、免疫性血小板減少性紫斑病、頭蓋内出血が各1例)に認められ、うち1例(免疫性血小板減少性紫斑病)は本剤との因果関係を否定できなかった。</p> <p>※MedDRAの基本語では非定型溶血性尿毒症症候群である。</p>

・国際共同第Ⅲ相試験(ALXN1210-aHUS-312試験)<sup>26)</sup>

18歳未満のaHUS患者を対象に、非盲検臨床試験を行った。

目的	<p>主要目的 補体阻害剤未治療の小児のaHUS患者(コホート1)を対象に、血小板減少症、溶血及び腎機能障害を主徴とする補体介在性TMAを抑制するための本剤の有効性を評価する</p> <p>副次目的 補体阻害剤未治療の患者(コホート1)とエクリズマブ治療歴のある患者(コホート2)において、</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>●本剤の安全性及び忍容性を確認する</li> <li>●本剤の有効性を追加の有効性評価項目によって評価する</li> <li>●本剤のPK/PD特性を確認する</li> <li>●本剤の長期投与時の安全性及び有効性を評価する</li> </ul>
試験デザイン	多施設共同、非盲検、非対照試験
対象	<p>18歳未満の小児のaHUS患者</p> <p>補体阻害剤未治療(コホート1)：21例(うち日本人は1例)、エクリズマブ治療歴あり(コホート2)：10例(うち日本人は4例)</p>
主な組入れ基準	<ol style="list-style-type: none"> <li>1. 年齢が18歳未満で体重が5kg以上：             <ol style="list-style-type: none"> <li>a. コホート1：補体阻害剤未治療の患者</li> <li>b. コホート2：12歳以上18歳未満(日本以外の治験実施医療機関)又は18歳未満(日本の治験実施医療機関)で、スクリーニング前に90日間以上エクリズマブ治療を受けていた患者</li> </ol> </li> <li>2. コホート1で、以下の全てが該当し、TMAのエビデンスが確認された患者             <ol style="list-style-type: none"> <li>a. スクリーニング期間中又はスクリーニング開始前28日以内の血小板数が150,000/<math>\mu</math>L未満</li> <li>b. スクリーニング期間中又はスクリーニング開始前28日以内のLDH値が当該年齢及び性別のULNの1.5倍以上で、スクリーニング期間中又はスクリーニング開始前28日以内のヘモグロビン値が当該年齢及び性別におけるLLN以下</li> <li>c. 血清クレアチニン値がスクリーニング時の年齢における基準値の97.5パーセントイル以上(急性腎障害のために透析が必要な患者は血清クレアチニン値にかかわらず適格とした)</li> </ol> </li> <li>3. コホート2で、aHUSの診断記録があった患者(TMA発症時のLDHのULNを上回る上昇、クレアチニン値のULNを上回る上昇、血小板数のLLNを下回る低下が検査機関で記録されていた患者を含む)</li> <li>4. コホート2で、スクリーニング時に以下の全てが該当し、安定したTMA検査値によりエクリズマブに対する反応性の臨床的エビデンスが示された患者             <ol style="list-style-type: none"> <li>a. LDHがULNの1.5倍未満</li> <li>b. 血小板数が150,000/<math>\mu</math>L以上</li> <li>c. Schwartz推算式を用いたeGFRが30mL/min/1.73m<sup>2</sup>を上回っていた</li> </ol> </li> <li>5. 腎移植患者のうち、以下のいずれかに該当した患者             <ol style="list-style-type: none"> <li>a. 現在の腎移植以前にaHUSの既往歴がある</li> <li>b. aHUSの既往歴が明らかになっていないが、CNI(シクロスポリン、タクロリムス等)又はmTORi(シロリムス、エベロリムス等)による免疫抑制療法の用法・用量を変更(中断又は減量等)後4日以上持続するTMAが確認された</li> </ol> </li> <li>6. 分娩後にTMAを発症した患者のうち、分娩後3日を超えて持続するTMAが確認された患者</li> <li>7. 治験薬投与の開始前3年以内又は開始時に髄膜炎菌ワクチンを接種している患者。本剤投与開始前2週間以内に髄膜炎菌ワクチンを接種した場合は、ワクチン接種から2週間が経過するまで適切な抗生物質を予防投与するものとした。本剤投与開始前に髄膜炎菌ワクチンを接種していなかった場合は、ワクチンを接種するまで及び接種してから2週間以上は抗生物質を予防投与するものとした。ワクチン接種を受けられない患者は、全投与期間及び最終投与後8か月間は、抗生物質の予防投与を受けなければならないこととした</li> <li>8. インフルエンザ菌b型(Hib)ワクチン及び肺炎球菌ワクチンを接種している患者</li> <li>9. 妊娠可能な女性患者及び妊娠可能な女性パートナーがいる男性患者は、治験薬の投与期間中及び最終投与後の8か月間は、治験実施計画書に示した避妊に関するガイダンスに従う</li> </ol>

<p>主な除外基準</p>	<ol style="list-style-type: none"> <li>1. 家族性又は後天性のADAMTS13欠損症(活性5%未満)が確認されている患者</li> <li>2. 志賀毒素検出試験又は志賀毒素産生菌培養検査で陽性が確認されたSTEC-HUSを有することが判明している患者</li> <li>3. 直接クームス試験が陽性の患者、ヒト免疫不全ウイルス感染が確認されている患者</li> <li>4. 髄膜炎菌性疾患に罹患しており、未回復であった患者</li> <li>5. スクリーニング開始前7日以内の血液培養検査陽性を定義とする敗血症が確定診断されており、抗生物質の投与を受けていない患者</li> <li>6. aHUSの正確な診断の交絡要因となる、又はaHUSの疾患管理の妨げになると治療責任医師が判断する活動性かつ未治療の全身性細菌感染症がある患者又はその疑いがある患者</li> <li>7. 妊娠を計画していた、妊娠中又は授乳中の患者</li> <li>8. 心臓、肺、小腸、脾臓、又は肝臓の移植歴がある患者</li> <li>9. 腎移植歴のある患者のうち、移植から4週間以内に、Banff分類2013による急性抗体関連拒絶(AMR)の診断に相当する急性腎機能障害が認められた患者</li> <li>10. 腎移植歴のない患者のうち、aHUS以外の腎疾患歴がある患者</li> <li>11. 薬剤関連HUSが特定されている患者</li> <li>12. コホート1で、スクリーニング開始前に血漿交換/血漿輸注を28日以上受けている患者</li> <li>13. 既知のコバラミンC代謝遺伝子の欠損に関連するHUSの患者</li> <li>14. 慢性透析[末期腎不全(ESKD)に対する腎機能代替療法としての定期的な透析と定義]を受けている患者</li> <li>15. ステロイド、mTORi(シロリムス、エペロリムス等)、CNI(シクロスポリン、タクロリムス等)などの他の免疫抑制剤の投与を受けている患者</li> <li>16. 治療薬投与開始前に他の臨床試験に参加した、又は研究的な治療を受け、30日又はその治療薬の半減期の5倍に相当する期間内(いずれか長い方)が経過していない患者</li> <li>17. コホート1で、何らかの補体阻害剤の投与歴があった患者</li> <li>18. コホート2で、エクリズマブ以外の補体阻害剤の投与歴があった患者</li> <li>19. コホート2で、スクリーニング開始前90日以内に何らかのTMA検査異常値が認められた(LDHがULNの1.5倍以上、血小板数が150,000/<math>\mu</math>L未満又はSchwartz推算式を用いたeGFRが30mL/min/1.73m<sup>2</sup>以下)患者</li> </ol>																																
<p>試験方法</p>	<p>スクリーニング期間(コホート1は最長7日間、コホート2は最長28日間)の後、本剤を体重に基づいて決定した初回用量(Day 1)及び維持用量(Day 15及びそれ以降は体重20kg以上の患者は8週ごと、20kg未満の患者は4週ごと)を静脈内投与した。</p> <p>26週間の初期評価期間終了後、試験を最長4.5年間継続した。</p> <table border="1"> <thead> <tr> <th>体重</th> <th>初回用量(mg)</th> <th>維持用量(mg)</th> <th>維持投与の頻度</th> </tr> </thead> <tbody> <tr> <td>5kg以上10kg未満</td> <td>600<sup>*</sup></td> <td>300</td> <td>q4w</td> </tr> <tr> <td>10kg以上20kg未満</td> <td>600</td> <td>600</td> <td>q4w</td> </tr> <tr> <td>20kg以上30kg未満</td> <td>900</td> <td>2,100</td> <td>q8w</td> </tr> <tr> <td>30kg以上40kg未満</td> <td>1,200</td> <td>2,700</td> <td>q8w</td> </tr> <tr> <td>40kg以上60kg未満</td> <td>2,400</td> <td>3,000</td> <td>q8w</td> </tr> <tr> <td>60kg以上100kg未満</td> <td>2,700</td> <td>3,300</td> <td>q8w</td> </tr> <tr> <td>100kg以上</td> <td>3,000</td> <td>3,600</td> <td>q8w</td> </tr> </tbody> </table> <p><sup>*</sup>最初に設定した初回用量は300mgであったが、事前に規定されていた初回小児PK/PD解析(5kg以上40kg未満の患者4例がDay 71まで投与を終了した後にいった)において、5kg以上10kg未満の体重群では600mgが適切な初回投与量であると示唆され、用法・用量を変更した。</p>	体重	初回用量(mg)	維持用量(mg)	維持投与の頻度	5kg以上10kg未満	600 <sup>*</sup>	300	q4w	10kg以上20kg未満	600	600	q4w	20kg以上30kg未満	900	2,100	q8w	30kg以上40kg未満	1,200	2,700	q8w	40kg以上60kg未満	2,400	3,000	q8w	60kg以上100kg未満	2,700	3,300	q8w	100kg以上	3,000	3,600	q8w
体重	初回用量(mg)	維持用量(mg)	維持投与の頻度																														
5kg以上10kg未満	600 <sup>*</sup>	300	q4w																														
10kg以上20kg未満	600	600	q4w																														
20kg以上30kg未満	900	2,100	q8w																														
30kg以上40kg未満	1,200	2,700	q8w																														
40kg以上60kg未満	2,400	3,000	q8w																														
60kg以上100kg未満	2,700	3,300	q8w																														
100kg以上	3,000	3,600	q8w																														
<p>主要評価項目</p>	<p>Day 183までのTMA完全奏効(コホート1のみ)</p> <p>&lt;TMA完全奏効の基準&gt;</p> <p>血液学的パラメータ(血小板数及びLDH値)の正常化及び血清クレアチニン値のベースラインから25%以上の低下をエビデンスとする。4週間(28日間)以上の間隔をあけて2回測定した検査値(及びその間に測定した値があれば、その実測値)で、TMA完全奏効の全ての基準を満たす場合とする。</p>																																

副次評価項目	<p>TMA完全奏効達成までの期間(コホート1のみ)  TMA完全奏効の経時的推移(コホート1のみ)  透析の有無  eGFRの測定値及びベースラインからの変化  CKDステージ  血液学的パラメータ(血小板数、LDH値、ヘモグロビン値)の測定値及びベースラインからの変化量  ヘモグロビン値のベースラインから20g/L以上の増加(コホート1のみ)  FACIT-Fatigue総スコアのベースラインからの変化量(5歳以上の患者)</p>												
解析方法	<p>有効性解析対象集団はFASとした。主要評価項目(コホート1のみ)であるDay 183までのTMA完全奏効については、本剤の投与を受けた患者におけるTMA完全奏効例の割合を推計した。これは本剤の投与を受けた患者におけるTMA完全奏効例の割合の推計値及び95%CIを算出して実施した。95%CIはClopper-Pearson法を用いた正確な信頼限界に基づいた。</p> <p>コホート1の副次評価項目において、TMA完全奏効達成までの期間については、両側95%CIに併せてKaplan-Meier累積度数分布曲線を作成した。TMA完全奏効の経時的推移、ベースラインからの20g/L以上のヘモグロビン値の増加は、両側95%CIを併記して各投与時点における反応例数とその割合を示して経時的に要約した。</p> <p>コホート1、コホート2の副次評価項目において、透析の有無は、各時点で透析を受けている患者と受けていない患者の例数とその割合を示した。透析を受けていた患者の割合の両側95%CIを示した。CKDステージは、ベースラインのCKDステージと比較して低下、悪化、不変の各例数とそれらの割合を経時的に要約した。ステージ分類ごとにそれらの割合の両側95%CIを示した。eGFR、血液学的パラメータ(血小板数、LDH値、ヘモグロビン値)、QOLについては、来院の固定カテゴリカル効果及び特定検査のベースライン値の固定連続効果を共変量として反復測定による混合効果モデル(MMRM)を用いて検定し、各評価時点で欠測値(ゼロ)が含まれていても適用できるようにした。</p>												
被験者	<p>コホート1: 21例が本試験に組み入れられ、本剤の投与を受けた。そのうち3例は初回又は2回目の投与後に試験を中止した(不適格と判断)。17例が初期評価期間を終了し、継続期間に移行した。1例はTEAE(高血圧クリーゼ及び貧血)のため初期評価期間を完了しなかった。データカットオフ日の時点で16例が試験を継続し、1例が試験を中止した(医師の判断)。</p> <p>コホート2: 10例が本試験に組み入れられ、本剤の投与を受けた。10例全例が初期評価期間を完了した。データカットオフ日の時点で10例全例が試験を継続した。</p>												
結果	<p><b>主要評価(コホート1のみ)</b>  Day 183までのTMA完全奏効を達成した患者の割合は、77.8%(95%CI: 52.4%~93.6%)(14/18例)であった。</p> <table border="1"> <thead> <tr> <th></th> <th>本剤投与例(18例)</th> </tr> </thead> <tbody> <tr> <td>Day 183までのTMA完全奏効を達成した被験者の割合 [95%CI]</td> <td>77.8%[52.4~93.6] (14例)</td> </tr> <tr> <td colspan="2"><b>TMA完全奏効の構成条件</b></td> </tr> <tr> <td>血小板数が正常化した被験者の割合 [95%CI]</td> <td>94.4%[72.7~99.9] (17例)</td> </tr> <tr> <td>LDH値が正常化した被験者の割合 [95%CI]</td> <td>88.9%[65.3~98.6] (16例)</td> </tr> <tr> <td>血清クレアチニン値がベースラインから25%以上低下した被験者の割合 [95%CI]</td> <td>83.3%[58.6~96.4] (15例)</td> </tr> </tbody> </table> <p>1例は本剤2回投与後に中止</p> <p><b>副次評価</b>  TMA完全奏効達成までの期間(コホート1のみ)  TMA完全奏効達成までの時間中央値(最小値、最大値)は、30日(15日、351日)であった。</p> <p>TMA完全奏効の経時的推移(コホート1のみ)  TMA完全奏効を達成した14例はDay 183まで完全奏効の達成状況が維持された。TMA完全奏効を達成した後、一時的に1つのパラメータで奏効/正常化を維持できなかった患者が認められたが、多くの患者で次の来院時に再度、奏効/正常化の維持が認められた。</p>		本剤投与例(18例)	Day 183までのTMA完全奏効を達成した被験者の割合 [95%CI]	77.8%[52.4~93.6] (14例)	<b>TMA完全奏効の構成条件</b>		血小板数が正常化した被験者の割合 [95%CI]	94.4%[72.7~99.9] (17例)	LDH値が正常化した被験者の割合 [95%CI]	88.9%[65.3~98.6] (16例)	血清クレアチニン値がベースラインから25%以上低下した被験者の割合 [95%CI]	83.3%[58.6~96.4] (15例)
	本剤投与例(18例)												
Day 183までのTMA完全奏効を達成した被験者の割合 [95%CI]	77.8%[52.4~93.6] (14例)												
<b>TMA完全奏効の構成条件</b>													
血小板数が正常化した被験者の割合 [95%CI]	94.4%[72.7~99.9] (17例)												
LDH値が正常化した被験者の割合 [95%CI]	88.9%[65.3~98.6] (16例)												
血清クレアチニン値がベースラインから25%以上低下した被験者の割合 [95%CI]	83.3%[58.6~96.4] (15例)												

結果	有効性	<p>血液学的パラメータの測定値及びベースラインからの変化量</p> <p>コホート1：血小板数の平均値(SD)は、ベースライン時の<math>60.39(32.613) \times 10^9/L</math>からDay 8には<math>285.40(147.860) \times 10^9/L</math>、Day 22には<math>273.76(101.404) \times 10^9/L</math>となり、Day 183まで<math>304 \times 10^9/L</math>超に維持された。LDHの平均値(SD)は、ベースライン時の<math>2,223.47(1,321.118)U/L</math>からDay 8には<math>1,064.83(597.947)U/L</math>、Day 29には<math>326.94(121.606)U/L</math>となり、Day 183まで<math>311U/L</math>未満に維持された。ヘモグロビンの平均値(SD)は、ベースライン時の<math>74.42(17.387)g/L</math>からDay 15には<math>86.93(16.589)g/L</math>、Day 57には<math>113.06(16.634)g/L</math>となり、Day 183までDay 57の数値より高値に維持された。</p> <p>コホート2：初期評価期間中、血小板数、LDH値、ヘモグロビン値は安定していた。</p> <p>ヘモグロビン値のベースラインから<math>20g/L</math>以上の増加(コホート1のみ)</p> <p>初期評価期間中に、<math>88.9\%</math>(<math>16/18</math>例)がヘモグロビン値のベースラインから<math>20g/L</math>以上の増加を達成した。</p> <p>透析の有無</p> <p>コホート1：ベースライン時に透析を受けていた6例のうち4例は、Day 36までに透析を中止し、全6例がDay 193までに透析を中止した。新たに透析を開始した患者はいなかった。</p> <p>コホート2：ベースライン時に透析を受けていた患者はおらず、投与開始後に透析を開始した患者もいなかった。</p> <p>eGFRの測定値及びベースラインからの変化</p> <p>コホート1：eGFRの平均値(SD)はベースライン時の<math>26.4(21.17)mL/min/1.73m^2</math>から、Day 183には<math>108.5(56.87)mL/min/1.73m^2</math>と増加がみられた。</p> <p>コホート2：初期評価期間中、eGFRは安定していた。</p> <p>CKDステージ</p> <p>コホート1：患者の大部分(17例中14例)はベースライン時にCKDステージ4又は5であった[CKDステージ5：<math>35.3\%</math>(6例)]。13例のうち11例(<math>84.6\%</math>)においてCKDステージがベースラインより低下し、3例は5ステージ、4例は4ステージ、3例は2ステージ、1例は1ステージ変化した。初期評価期間中にCKDステージが悪化した患者はみられなかった。</p> <p>コホート2：ベースライン時のCKDステージは、ステージ1が8例、ステージ2が1例、ステージ3aが1例であった。初期評価期間の終了時まで、7例はCKDステージに変化がみられず、2例で1ステージの悪化、1例で3ステージの悪化がみられた。</p> <p>FACIT-Fatigue総スコアのベースラインからの変化量(参考情報)</p> <p>コホート1：5歳以上の患者9例において、初期評価期間中、ベースラインからの小児FACIT-Fatigue総スコアの平均変化量(SD)は<math>16.78(14.704)</math>であった。</p> <p>コホート2：5歳以上の患者8例において、初期評価期間中、小児FACIT-Fatigue総スコアは一定であった。</p>
----	-----	---

		<p>継続期間まで(52週データカットオフ日まで)</p> <p>コホート1：継続期間中に3例がTMA完全奏効を達成し(2例がDay 295,1例がDay 351)、データカットオフ日までのTMA完全奏効を達成した患者の割合は、94.4%(95%CI:72.7%~99.9%)(17/18例)であった。血小板数の正常化、LDH値の正常化、血清クレアチニン値がベースラインから25%以上の低下、血液学的正常化を達成した患者の割合は、全て94.4%(17/18例)であった。</p> <p>血小板数の平均値(SD)はDay 183で<math>304.94(75.711) \times 10^9/L</math>、Day 575で<math>289.90(59.795) \times 10^9/L</math>であり、データカットオフ日の時点まで<math>218 \times 10^9/L</math>以上に維持された。LDHの平均値(SD)は、Day 183で<math>262.41(59.995)U/L</math>、Day 575で<math>248.18(53.822)U/L</math>であり、データカットオフ日の時点まで<math>262U/L</math>以下に維持された。ヘモグロビンの平均値(SD)は、Day 183で<math>120.06(8.011)g/L</math>、Day 575で<math>120.30(9.787)g/L</math>であり、データカットオフ日の時点まで<math>114g/L</math>超に維持された。</p> <p>データカットオフ日の時点において、1例がヘモグロビン値のベースラインから<math>20g/L</math>以上の増加を達成した。</p> <p>投与開始後に透析を開始した患者はいなかった。</p> <p>eGFRは、Day 407まで試験を継続した14例で<math>100mL/min/1.73m^2</math>超に維持された。</p> <p>ベースライン及びDay 407の両方でデータが得られた14例全例で、CKDステージの低下が認められた。</p> <p>小児FACIT-Fatigue総スコアのベースラインからの平均変化量(SD)は、Day 351で16.67、Day 575で17.40であった。</p> <p>コホート2：継続期間の52週完了時まで、血小板数、LDH値、ヘモグロビン値は安定していた。</p> <p>データカットオフ日の時点で、投与開始後に透析を開始した患者はいなかった。</p> <p>eGFRも継続期間の最終評価時まで安定していた。</p> <p>CKDステージは、Day 351では10例とも変化はみられず、Day 407ではデータが得られた3例で変化はみられなかった。</p> <p>小児FACIT-Fatigue総スコアは、継続期間のDay 351まで一定であった。</p> <p><u>日本人集団</u></p> <p>コホート1には日本人が1例含まれており、Day 29の来院時にTMA完全奏効が認められ、その後Day 183までTMA完全奏効の基準を満たしていた。</p> <p>初期評価期間中に血小板数及びヘモグロビン値は増加、LDH値は低下した。</p> <p>Day 43からDay 183まで、ヘモグロビン値のベースラインから<math>20g/L</math>以上の増加を達成した。</p> <p>また、ベースライン時に透析を受けていたが、Day 15までに透析を中止した。</p> <p>eGFRはベースライン時の<math>10.0mL/min/1.73m^2</math>から、Day 183には<math>125.0mL/min/1.73m^2</math>に増加した。</p> <p>ベースライン時にはCKDステージ5であったが、初期評価期間の終了時にはCKDステージ1になった。</p> <p>コホート2には日本人が4例含まれており、初期評価期間中、血液学的パラメータ(血小板数、LDH値、ヘモグロビン値)は安定していた。</p> <p>4例全例がベースライン時にCKDステージ1であり、初期評価期間中、ステージ1を維持した。</p> <p>5歳以上の患者2例において、Day 183までの小児FACIT-Fatigue総スコアは安定していた。</p> <p>継続期間まで(52週データカットオフ日まで)において、</p> <p>コホート1：初期評価期間中に認められたTMA完全奏効はデータカットオフ日の時点まで維持された。</p> <p>初期評価期間中に増加した血小板数及びヘモグロビン値、低下したLDH値は、データカットオフ日の時点まで維持された。</p> <p>Day 43に認められたヘモグロビン値のベースラインから<math>20g/L</math>以上の増加は、データカットオフ日の時点まで維持された。</p> <p>継続期間の最終評価時(Day 743)のeGFRは<math>146.0mL/min/1.73m^2</math>であった。</p> <p>初期評価期間中にみられたCKDステージの5ステージ低下は、継続期間も維持された。</p> <p>コホート2：血液学的パラメータ(血小板数、LDH値、ヘモグロビン値)は安定していた。</p> <p>4例全例がベースライン時にCKDステージ1であり、継続期間の最終評価時点までCKDステージ1を維持した。</p> <p>5歳以上の2例において、継続期間の最終評価時点までの小児FACIT-Fatigue総スコアは安定していた。</p>
--	--	--

結果	安全性	<p>継続期間まで(52週データカットオフ日まで、投与期間の中央値：コホート1：82.40週、コホート2：50.29週)          コホート1：副作用発現率は47.6%(10/21例)で、主な副作用は高血圧9.5%(2/21例)であった。有害事象発現率は100%(21/21例)で、主な有害事象は発熱47.6%(10/21例)、下痢、嘔吐、上咽頭炎、頭痛が各33.3%(各7/21例)、腹痛、高血圧が各28.6%(各6/21例)であった。重篤な有害事象は14例(ウイルス性胃腸炎、腹痛が各2例など)に認められた。死亡は認められなかった。有害事象による投与中止例は1例(高血圧クリーゼ及び貧血)であった。</p> <p>コホート2：副作用発現率は20.0%(2/10例)であった。有害事象発現率は100%(10/10例)で、主な有害事象は上気道感染40.0%(4/10例)、口腔咽頭痛30.0%(3/10例)、上咽頭炎、中耳炎、咽頭炎、ウイルス性上気道感染が各20.0%(各2/10例)であった。重篤な有害事象は1例(上気道感染、肺炎、気管支炎)に認められた。死亡例、有害事象による投与中止例は認められなかった。</p>
----	-----	---

注意：本剤のaHUSに対して承認されている用法及び用量、特定の背景を有する患者に関する注意は下記の通りである。

<p>6. 用法及び用量(抜粋)</p> <p>〈非典型溶血性尿毒症症候群〉</p> <p>通常、ラブリズマブ(遺伝子組換え)として、患者の体重を考慮し、1回600～3,000mgを開始用量とし、初回投与2週後に1回300～3,600mg、以降4週又は8週ごとに1回300～3,600mgを点滴静注する。</p> <p>9. 特定の背景を有する患者に関する注意(抜粋)</p> <p>9.7 小児等</p> <p>〈非典型溶血性尿毒症症候群〉</p> <p>9.7.2 体重5kg未満の小児等を対象とした有効性及び安全性を指標とした臨床試験は実施していない。</p>
---

・国際共同第Ⅲ相試験(ALXN1210-MG-306試験)<sup>27,28)</sup>

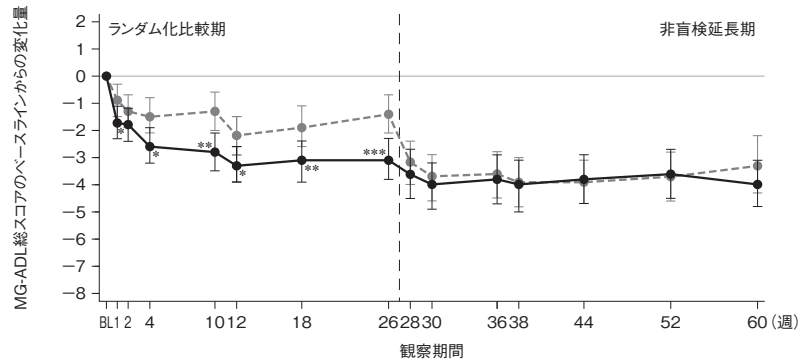
補体阻害剤未治療で抗AChR抗体陽性の成人全身型MG患者を対象に、プラセボ対照ランダム化二重盲検並行群間比較試験を行った。

目的	補体阻害剤未治療で抗AChR抗体陽性の成人全身型MG患者を対象に、本剤の有効性及び安全性を評価する
試験デザイン	多施設共同、ランダム化、二重盲検、プラセボ対照試験
対象	補体阻害剤未治療で抗AChR抗体陽性の成人(18歳以上)全身型MG患者175例(本剤群86例、プラセボ群89例、うち日本人は本剤群6例、プラセボ群7例)
主な組入れ基準	<ol style="list-style-type: none"> <li>18歳以上の男性又は女性</li> <li>スクリーニング来院日の少なくとも6ヵ月(180日)前にMGと診断されている患者</li> <li>スクリーニング時の血清学的検査で抗AChR抗体が陽性の患者</li> <li>以下のいずれか1つに該当する患者(過去の検査又はスクリーニング時) <ul style="list-style-type: none"> <li>・単一線維筋電図又は反復神経刺激法に基づく神経筋伝達試験で異常所見を認める</li> <li>・抗コリンエステラーゼ試験(塩化エドロホニウム試験など)で陽性所見を認める</li> <li>・経口コリンエステラーゼ阻害剤投与でMG徴候の改善が治験担当医師によって確認された</li> </ul> </li> <li>スクリーニング時の米国重症筋無力症研究財団(MGFA)臨床分類がクラスⅡ～Ⅳの患者</li> <li>スクリーニング時及びランダム化時(Day 1)のMG-ADL総スコアが6ポイント以上の患者</li> <li>治験薬投与開始前3年以内又は投与開始時に髄膜炎菌ワクチンを接種している患者</li> <li>妊娠可能な女性患者及び妊娠の可能性のあるパートナーがいる患者は、治験薬の投与期間中及び最終投与後8ヵ月間は、治験実施計画書に示した避妊に関するガイダンスに従う</li> </ol>

<p>主な除外基準</p>	<ol style="list-style-type: none"> <li>1. 活動性もしくは未治療の胸腺腫を有する、又は胸腺癌もしくは胸腺悪性腫瘍の既往歴がある患者 注：胸腺癌以外の臨床病期1期及び2期に相当する胸腺腫に対する治療を受け、ランダム化前6か月以内の静脈造影CT検査又はMRI検査が陰性で再発の所見がないと判断された場合は適格</li> <li>2. スクリーニング前12か月以内に胸腺摘出術、胸腺腫摘出術又は何らかの胸腺手術を受けた患者</li> <li>3. 髄膜炎菌感染症の既往、原因不明の感染症の既往、治験薬投与開始前14日以内の活動性の細菌性、ウイルス性又は真菌性の感染症の既往のある患者</li> <li>4. 治験薬投与開始前7日以内に38℃以上の発熱を認めた患者</li> <li>5. HIV感染が確認された患者(HIV-1又はHIV-2抗体価により確認)</li> <li>6. スクリーニング前4週間(28日間)以内に24時間以上の入院歴がある患者(理由は問わない)</li> <li>7. スクリーニング来院時又はランダム化前の任意の時点で、治験担当医師がMGクリーゼ/増悪又は臨床的悪化と判断する臨床的特徴が認められた患者</li> <li>8. 妊娠を希望、妊娠中又は授乳中の患者、スクリーニング時又はDay 1の妊娠検査結果が陽性の患者</li> <li>9. ランダム化(Day 1)前4週間以内にIVIg又はPEを受けた患者、スクリーニング前6か月以内にリツキシマブを投与された患者、過去にエクリズマブ又はその他の補体阻害剤による治療を受けたことがある患者</li> <li>10. 治験薬投与開始前に他の臨床試験に参加したか、又は研究的な治療を受け、30日間もしくは当該治療薬の半減期の5倍の期間(いずれか長い方)が経過していない患者</li> </ol>												
<p>試験方法</p>	<p>本試験は、最長4週間のスクリーニング期、26週間の二重盲検ランダム化比較期、最長2年間の非盲検延長期から構成される。</p> <p>スクリーニング期間の後、地域(北米、欧州、アジア太平洋、日本)を層別因子として本剤群又はプラセボ群に1:1の比でランダム割付けした。</p> <p>ランダム化比較期では、本剤群には1日目に初回投与量を、初回投与2週以降は8週間隔で維持投与量の本剤を体重に基づいて盲検下で投与した。プラセボ群には1日目、2週以降は8週間隔でプラセボを盲検下で投与した。</p> <p>非盲検延長期では、ランダム化比較期終了時である26週後に、本剤群には900mgの本剤を、プラセボ群には体重に基づく初回投与量の本剤をいずれも盲検下で投与した。28週以降は、全ての患者に8週間隔で体重に基づく維持投与量の本剤を非盲検下で投与した。</p> <p>体重に基づく投与レジメンを以下に示す。いずれも点滴静注した。</p> <table border="1"> <thead> <tr> <th>体重</th> <th>初回投与量(mg)</th> <th>維持投与量(mg)</th> </tr> </thead> <tbody> <tr> <td>40kg以上60kg未満</td> <td>2,400</td> <td>3,000</td> </tr> <tr> <td>60kg以上100kg未満</td> <td>2,700</td> <td>3,300</td> </tr> <tr> <td>100kg以上</td> <td>3,000</td> <td>3,600</td> </tr> </tbody> </table> <p>なお、スクリーニング来院時に免疫抑制療法(IST)を受けていた患者は、試験期間中、ISTの継続を可とした。ただし、ランダム化比較期中は、治験担当医師が医学的に必要と判断した場合のみ、ISTの用量変更又は新たなISTの追加を可とした。また、試験期間中、臨床的増悪が認められた場合は、レスキュー治療(血液浄化療法、IVIg等)を可とした。</p> <p>&lt;臨床的増悪の定義&gt;</p> <ol style="list-style-type: none"> <li>1. MGクリーゼ：気管挿管又は術後の抜管遅延が必要なほどの重度のMGによる筋力低下</li> <li>2. 複視又は眼瞼下垂以外の、いずれかのMG-ADL項目のスコアが3ポイントまで低下したか、ベースラインから2ポイント悪化した重度の症状悪化</li> <li>3. 治験担当医師がレスキュー治療を実施しないと患者の健康が危険にさらされるおそれがあると判断</li> </ol>	体重	初回投与量(mg)	維持投与量(mg)	40kg以上60kg未満	2,400	3,000	60kg以上100kg未満	2,700	3,300	100kg以上	3,000	3,600
体重	初回投与量(mg)	維持投与量(mg)											
40kg以上60kg未満	2,400	3,000											
60kg以上100kg未満	2,700	3,300											
100kg以上	3,000	3,600											
<p>主要評価項目</p>	<p>MG-ADL総スコアのベースラインから26週時までの変化量</p>												
<p>主な副次評価項目</p>	<p>QMG総スコアのベースラインから26週時までの変化量 QMG総スコアがベースラインから26週時までに5ポイント以上改善した患者の割合 MG-QOL15rスコアのベースラインから26週時までの変化量 Neuro-QOL Fatigueスコアのベースラインから26週時までの変化量 MG-ADL総スコアがベースラインから26週時までに3ポイント以上改善した患者の割合</p>												

解析方法	<p><b>【全身型MGに関する初回承認時】</b>  有効性解析対象集団はFASとした。主要評価項目である26週時におけるMG-ADL総スコアの変化量は、反復測定混合効果モデル(MMRM)を用いて算出した。モデルには、各時点でのMG-ADL総スコアのベースラインからの変化量を反応変数、治療群、試験来院日及び治療群×試験来院日の交互作用、地域(日本人集団では地域を除外)を固定カテゴリカル効果、ベースラインでのMG-ADL総スコアを固定共変量として組み込んだ。制限付き最尤法に基づくMMRMから得られたp値により、両投与群の最小二乗平均が等しいかどうかを検定した。なお、主解析では欠測データの補完は行わなかった。</p> <p>ベースラインからの変化量に関するすべての副次評価項目は、主要評価項目と同様、MMRMにより解析した。QMG総スコアの5ポイント以上改善及びMG-ADL総スコアの3ポイント以上改善の評価には、一般化線形混合効果モデルを用いて解析した。このモデルには、各時点での反応変数を従属変数、治療群、試験来院日及び治療群×試験来院日の交互作用、地域を固定カテゴリカル効果、ベースラインでのQMG又はMG-ADL総スコア(反応変数によって異なる)を固定共変量として組み込んだ。また、多重性調整のため、閉検定手順を用いて、主要及び副次評価項目の解析での第I種過誤を制御した。主要評価項目が統計学的に有意であった場合、上記「主な副次評価項目」に記載している順序で評価した。</p> <p><b>【効能又は効果の一変承認時】</b>  追加解析として、スクリーニング時点での定期的なIVIg又はPEの前治療歴の有無別に、主要評価項目であるMG-ADL総スコアのベースラインから26週時までの変化量について評価した。</p>																					
被験者	<p>合計175例(日本人13例)が本試験に組み入れられ、本剤群に86例(日本人6例)、プラセボ群に89例(日本人7例)が割り付けられた。全例が本剤又はプラセボの投与を受け、ランダム化比較期のデータカットオフ時(2021年5月11日)において、本剤群7例、プラセボ群6例がランダム化比較期中止した。中止理由は本剤群が死亡及び同意撤回各2例、治験責任医師の判断、治験薬投与の不遵守及び治験実施計画書からの重大な逸脱各1例、プラセボ群が治験責任医師の判断及び有害事象各2例、同意撤回及びその他各1例であった。</p> <p>26週間のランダム化比較期を完了し非盲検延長期に移行した患者は、ランダム化比較期の本剤群(本剤/本剤群)が78例(日本人5例)、同プラセボ群(プラセボ/本剤群)が83例(日本人5例)、合計161例(日本人10例)であった。非盲検延長期のデータカットオフ時(2021年11月9日)において、非盲検延長期を中止した患者は本剤/本剤群7例(死亡1例、同意撤回3例、医師判断3例)、プラセボ/本剤群4例(死亡1例、同意撤回2例、医師判断1例)であった。</p>																					
結果	<p><b>【全身型MGに関する初回承認時】</b>  <b>主要評価</b>  MG-ADL総スコアのベースラインから26週時までの変化量の最小二乗平均値(標準誤差)は、本剤群-3.1(0.38)、プラセボ群-1.4(0.37)、群間差は-1.6[95%CI: -2.6~-0.7](p=0.0009)であり、両群間に統計学的に有意な差が認められた。</p> <p>また、ランダム化比較期では、本剤群で、プラセボ群と比較して、MG-ADL総スコアの速やかな低下が投与開始1週後に認められ、その後26週まで持続した。</p> <p>MG-ADL総スコアのベースラインから26週時までの変化量-FAS</p> <table border="1"> <thead> <tr> <th></th> <th></th> <th>本剤群 (86例)</th> <th>プラセボ群 (89例)</th> <th>群間差 (本剤群-プラセボ群)</th> <th>p値*</th> </tr> </thead> <tbody> <tr> <td rowspan="3">MG-ADL 総スコア 変化量</td> <td>評価例数</td> <td>78例</td> <td>82例</td> <td>—</td> <td>—</td> </tr> <tr> <td>最小二乗平均値 (標準誤差)</td> <td>-3.1(0.38)</td> <td>-1.4(0.37)</td> <td>-1.6(0.49)</td> <td rowspan="2">0.0009</td> </tr> <tr> <td>95%CI</td> <td>[-3.8~-2.3]</td> <td>[-2.1~-0.7]</td> <td>[-2.6~-0.7]</td> </tr> </tbody> </table> <p>* 制限付き最尤法に基づく反復測定混合効果モデル</p>			本剤群 (86例)	プラセボ群 (89例)	群間差 (本剤群-プラセボ群)	p値*	MG-ADL 総スコア 変化量	評価例数	78例	82例	—	—	最小二乗平均値 (標準誤差)	-3.1(0.38)	-1.4(0.37)	-1.6(0.49)	0.0009	95%CI	[-3.8~-2.3]	[-2.1~-0.7]	[-2.6~-0.7]
		本剤群 (86例)	プラセボ群 (89例)	群間差 (本剤群-プラセボ群)	p値*																	
MG-ADL 総スコア 変化量	評価例数	78例	82例	—	—																	
	最小二乗平均値 (標準誤差)	-3.1(0.38)	-1.4(0.37)	-1.6(0.49)	0.0009																	
	95%CI	[-3.8~-2.3]	[-2.1~-0.7]	[-2.6~-0.7]																		

MG-ADL総スコアのベースラインからの変化量の経時的推移－FAS



本剤/本剤群(n) 84 83 82 78 75 75 77 76 75 72 55  
 プラセボ/本剤群(n) 84 84 82 82 80 80 82 77 79 76 58  
 (最小二乗平均±95%CI)

制限付き最尤法に基づく反復測定混合効果モデル  
 (両側の名目上p値: \* = p < 0.05, \*\* = p < 0.01, \*\*\* = p < 0.001) (ランダム化比較期のみ)  
 プラセボ群には26週に本剤投与を開始した。  
 BL: ベースライン

副次評価

QMG総スコアの変化量

QMG総スコアのベースラインから26週時までの変化量の最小二乗平均値(標準誤差)は、本剤群－2.8(0.46)、プラセボ群－0.8(0.45)、群間差は－2.0[95%CI: －3.2～－0.8](p=0.0009)であり、両群間に統計学的に有意な差が認められた。

QMG総スコアの5ポイント以上改善

QMG総スコアがベースラインから26週時までに5ポイント以上改善した患者の割合(Adjusted Percentage)は、本剤群30.0%[95%CI: 19.2%～43.5%]、プラセボ群11.3%[95%CI: 5.6%～21.5%]であり、プラセボ群と比較して本剤群で有意に高かった(オッズ比3.350、95%CI: 1.443～7.777、p=0.0052)。

MG-QOL15rスコアの変化量(参考情報)

MG-QOL15rスコアのベースラインから26週時までの変化量の最小二乗平均値(標準誤差)は、本剤群－3.3(0.71)、プラセボ群－1.6(0.70)、群間差は－1.7[95%CI: －3.4～0.1](p=0.0636)であった。

Neuro-QOL Fatigueスコアの変化量(参考情報)

Neuro-QOL Fatigueスコアのベースラインから26週時までの変化量の最小二乗平均値(標準誤差)は、本剤群－7.0(1.92)、プラセボ群－4.8(1.87)、群間差は－2.2[95%CI: －6.9～2.6]であった。

MG-ADL総スコアの3ポイント以上改善

MG-ADL総スコアがベースラインから26週時までに3ポイント以上改善した患者の割合(Adjusted Percentage)は、本剤群56.7%[95%CI: 44.3%～68.3%]、プラセボ群34.1%[95%CI: 23.8%～46.1%]であった。

非盲検延長期(60週データカットオフ日[2021年11月9日]まで)

MG-ADL総スコアの変化

プラセボ/本剤群では、ランダム化比較期の本剤/本剤群と同様の速やかなMG-ADL総スコアの改善が認められ、その後60週まで持続した。MG-ADL総スコアのベースラインから28週時(本剤投与開始2週後の初回評価時点)までの変化量の最小二乗平均値は－3.2(95%CI: －4.0～－2.4)、60週時までの変化量の最小二乗平均値は－3.3(95%CI: －4.3～－2.2)であった。  
 本剤/本剤群でも、ランダム化比較期に認められたMG-ADL総スコアの低下は、その後60週まで持続した。MG-ADL総スコアのベースラインから60週時までの変化量の最小二乗平均値は－4.0(95%CI: －4.8～－3.1)であった。

結果 有効性

	結果 有効性	<p>QMG総スコアの変化</p> <p>プラセボ/本剤群では、ランダム化比較期の本剤/本剤群と同様の速やかなQMG総スコアの改善が認められ、その後60週まで持続した。QMG総スコアのベースラインから28週時(本剤投与開始2週後の初回評価時点)までの変化量の最小二乗平均値は-2.7(95%CI: -4.0~-1.5)、60週時の変化量の最小二乗平均値は-3.8(95%CI: -5.1~-2.4)であった。</p> <p>本剤/本剤群でも、ランダム化比較期に認められたQMG総スコアの低下は、その後60週まで持続した。QMG総スコアのベースラインから60週時までの変化量の最小二乗平均値は-4.1(95%CI: -5.4~-2.9)であった。</p> <p><u>日本人集団</u></p> <p>MG-ADL総スコアの変化量</p> <p>MG-ADL総スコアのベースラインから26週時までの変化量の最小二乗平均値(標準誤差)は、本剤群-3.7(1.19)、プラセボ群-0.6(1.05)であり(群間差-3.1[95%CI: -6.7~0.5])、FAS全体と一貫した結果であった。</p> <p>QMG総スコアの変化量</p> <p>QMG総スコアのベースラインから26週時までの変化量の最小二乗平均値(標準誤差)は、本剤群-0.4(1.24)、プラセボ群-0.6(1.28)であり(群間差0.2[95%CI: -3.4~3.9])、日本人集団では本剤群とプラセボ群で大きな差はなかった。</p> <p>QMG総スコアの5ポイント以上改善</p> <p>日本人集団では、本剤群でQMG総スコアが5ポイント以上改善に該当する患者がいなかったため、Adjusted Percentageを算出できなかった。</p> <p>MG-QOL15rスコアの変化量(参考情報)</p> <p>MG-QOL15rスコアのベースラインから26週時までの変化量の最小二乗平均値(標準誤差)は、本剤群-4.8(1.56)、プラセボ群0.8(1.46)であり(群間差-5.7[95%CI: -10.7~-0.6])、FAS全体と一貫した結果であった。</p> <p>Neuro-QOL Fatigueスコアの変化量(参考情報)</p> <p>Neuro-QOL Fatigueスコアのベースラインから26週時までの変化量の最小二乗平均値(標準誤差)は、本剤群-9.0(7.96)、プラセボ群-4.7(7.70)であり(群間差-4.3[95%CI: -33.8~25.2])、FAS全体と一貫した結果であった。</p> <p>MG-ADL総スコアの3ポイント以上改善</p> <p>MG-ADL総スコアがベースラインから26週時までに3ポイント以上改善した患者の割合(Adjusted Percentage)は、本剤群76.4%[95%CI: 25.5%~96.8%]、プラセボ群41.4%[95%CI: 8.9%~83.6%]であり、FAS全体と一貫した結果であった。</p> <p>非盲検延長期(60週データカットオフ日[2021年11月9日]まで)</p> <p>非盲検延長期に移行したプラセボ/本剤群5例、本剤/本剤群5例において、MG-ADL総スコア、QMG総スコア、MG-QOL15rスコア及びNeuro-QOL Fatigueスコアの変化量の推移はFASと同様であった。</p>
--	--------	--

	有効性	<p>【効能又は効果の一変承認時】 追加解析</p> <p>IVIg又はPEの前治療歴別のMG-ADL総スコアの変化量</p> <p>主要評価項目であるベースラインから26週時までのMG-ADL総スコアの変化量について、試験開始前の定期的なIVIg/PE前治療歴の有無別に解析した結果は下表の通りであり、試験開始前に定期的なIVIg/PEを施行した患者及び施行しなかった患者のいずれも、プラセボ群と比較して本剤群のMG-ADL総スコアは改善した。</p> <p>定期的なIVIg/PE前治療歴の有無別でのMG-ADL総スコアのベースラインから26週時までの変化量－FAS</p> <table border="1"> <thead> <tr> <th rowspan="2">定期的なIVIg/PE前治療歴</th> <th colspan="3">プラセボ群</th> <th colspan="3">本剤群</th> </tr> <tr> <th>ベースライン</th> <th>投与26週</th> <th>変化量</th> <th>ベースライン</th> <th>投与26週</th> <th>変化量</th> </tr> </thead> <tbody> <tr> <td rowspan="2">なし</td> <td>56例 8.8±1.98 9.0(6, 13)</td> <td>56例 7.6±4.03 7.0(1, 19)</td> <td>56例 -1.2±3.36 -1.5(-8, 8)</td> <td>51例 9.3±2.91 9.0(6, 24)</td> <td>51例 6.1±4.31 7.0(0, 24)</td> <td>51例 -3.2±3.33 -3.0(-11, 2)</td> </tr> <tr> <td>26例 8.7±2.30 8.0(6, 13)</td> <td>26例 6.5±3.28 6.0(0, 13)</td> <td>26例 -2.2±2.40 -2.0(-7, 3)</td> <td>27例 8.9±2.02 8.0(6, 14)</td> <td>27例 5.5±3.39 6.0(0, 13)</td> <td>27例 -3.4±2.96 -4.0(-9, 3)</td> </tr> </tbody> </table> <p>上段から、評価例数*、平均値±標準偏差、中央値(最小値, 最大値) *ベースラインと投与26週の両方の値が得られている患者のみが評価対象</p>	定期的なIVIg/PE前治療歴	プラセボ群			本剤群			ベースライン	投与26週	変化量	ベースライン	投与26週	変化量	なし	56例 8.8±1.98 9.0(6, 13)	56例 7.6±4.03 7.0(1, 19)	56例 -1.2±3.36 -1.5(-8, 8)	51例 9.3±2.91 9.0(6, 24)	51例 6.1±4.31 7.0(0, 24)	51例 -3.2±3.33 -3.0(-11, 2)	26例 8.7±2.30 8.0(6, 13)	26例 6.5±3.28 6.0(0, 13)	26例 -2.2±2.40 -2.0(-7, 3)	27例 8.9±2.02 8.0(6, 14)	27例 5.5±3.39 6.0(0, 13)	27例 -3.4±2.96 -4.0(-9, 3)
定期的なIVIg/PE前治療歴	プラセボ群			本剤群																								
	ベースライン	投与26週	変化量	ベースライン	投与26週	変化量																						
なし	56例 8.8±1.98 9.0(6, 13)	56例 7.6±4.03 7.0(1, 19)	56例 -1.2±3.36 -1.5(-8, 8)	51例 9.3±2.91 9.0(6, 24)	51例 6.1±4.31 7.0(0, 24)	51例 -3.2±3.33 -3.0(-11, 2)																						
	26例 8.7±2.30 8.0(6, 13)	26例 6.5±3.28 6.0(0, 13)	26例 -2.2±2.40 -2.0(-7, 3)	27例 8.9±2.02 8.0(6, 14)	27例 5.5±3.39 6.0(0, 13)	27例 -3.4±2.96 -4.0(-9, 3)																						
結果	安全性	<p>【全身型MGに関する初回承認時】 ランダム化比較期</p> <p>副作用(治験薬との関連性が否定できない有害事象)の発現率は、本剤群33.7%(29/86例)、プラセボ群33.7%(30/89例)であった。主な副作用は、本剤群が悪心、頭痛(各7.0%、6/86例)、下痢(4.7%、4/86例)、プラセボ群が頭痛(16.9%、15/89例)、注入に伴う反応(5.6%、5/89例)、下痢及び悪心(各4.5%、4/89例)であった。</p> <p>重篤な有害事象の発現率は、本剤群23.3%(20/86例)、プラセボ群15.7%(14/89例)であった。主な重篤な有害事象(発現例数2例以上)は、本剤群がCOVID-19肺炎、一過性脳虚血発作(各2例、2.3%)、プラセボ群が重症筋無力症(3例、3.4%)、蜂巣炎(2例、2.2%)であった。</p> <p>投与中止に至った有害事象は、本剤群で2例(COVID-19肺炎及び感染性皮膚潰瘍各1例、1.2%)、プラセボ群で3例(注入に伴う反応2例、背部痛1例)に認められた。</p> <p>本剤群の2例が死亡した。死亡に至った事象は、COVID-19肺炎及び脳出血(各1例)であり、いずれも本剤と関連なしと判断された。プラセボ群では死亡は認められなかった。</p> <p>本剤投与期間(60週データカットオフ日[2021年11月9日]まで)</p> <p>ランダム化比較期又は非盲検延長期に本剤が1回以上投与された本剤/本剤群86例、プラセボ/本剤群83例の合計169例を本剤投与集団とし、本剤投与期間での長期安全性を評価した。</p> <p>副作用の発現率は、本剤/本剤群43.0%(37/86例)、プラセボ/本剤群25.3%(21/83例)、本剤投与集団全体で34.3%(58/169例)であった。本剤投与集団全体での主な副作用は、頭痛(8.9%、15例)、悪心(6.5%、11例)、下痢(4.1%、7例)であった。</p> <p>重篤な有害事象の発現率は本剤投与集団全体で24.3%(41/169例)であり、主な重篤な有害事象(発現例数2例以上)は、重症筋無力症(2.4%、4例)、COVID-19(1.8%、3例)、COVID-19肺炎、丹毒、肺炎、一過性脳虚血発作、発熱、呼吸困難及び嚥下障害(1.2%、各2例)であった。</p> <p>本剤投与集団全体で投与中止に至った有害事象の発現率は、本剤投与集団全体で1.8%(3/169例)であった。</p> <p>本剤投与集団全体で4例(2.4%)が死亡した。ランダム化比較期中に2例(本剤群、脳出血及びCOVID-19肺炎が各1例)、非盲検延長期に2例(本剤/本剤群及びプラセボ/本剤群各1例、いずれもCOVID-19)が死亡し、いずれも治験薬と関連なしと判断された。</p>																										

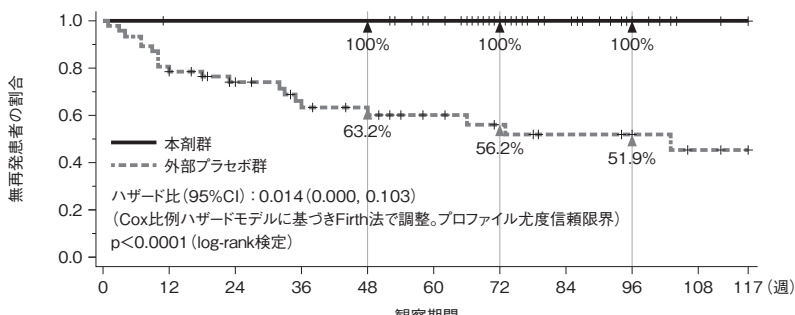
結果	安全性	<p>【効能又は効果の一変承認時】 追加解析</p> <p>ランダム化比較期におけるIVIg又はPEの前治療歴別での有害事象の発現状況</p> <p>副作用(治験薬との関連性が否定できない有害事象)の発現率は、「定期的なIVIg/PE前治療歴なし」集団において本剤群33.3%(19/57例)、プラセボ群34.4%(21/61例)、「定期的なIVIg/PE前治療歴あり」集団においてそれぞれ34.5%(10/29例)、32.1%(9/28例)であった。</p> <p>重篤な有害事象の発現率は、「定期的なIVIg/PE前治療歴なし」集団において本剤群21.1%(12/57例)、プラセボ群21.3%(13/61例)、「定期的なIVIg/PE前治療歴あり」集団においてそれぞれ27.6%(8/29例)、3.6%(1/28例)であった。主な重篤な有害事象(発現例数2例以上)は、「定期的なIVIg/PE前治療歴なし」集団で本剤群がCOVID-19肺炎(2例、3.5%)、プラセボ群が重症筋無力症(3例、4.9%)、蜂巣炎(2例、3.3%)、「定期的なIVIg/PE前治療歴あり」集団で本剤群が一過性脳虚血発作(2例、6.9%)、プラセボ群では認められなかった。</p> <p>投与中止に至った有害事象は、「定期的なIVIg/PE前治療歴なし」集団において本剤群3.5%(2/57例)、プラセボ群3.3%(2/61例)、「定期的なIVIg/PE前治療歴あり」集団においてそれぞれ0%、3.6%(1/28例)であった。</p> <p>本剤群で報告された死亡例2例(COVID-19肺炎及び脳出血各1例)は、いずれも「定期的なIVIg/PE前治療歴なし」集団の患者であった。</p>
----	-----	--

・国際共同第Ⅲ相試験(CHAMPION-NMOSD試験)<sup>29)</sup>

補体阻害剤未治療のNMOSD患者を対象とした多施設共同単群非盲検試験を行った。当該試験では、外部プラセボ対照として、ラブリズマブと同じC5阻害薬のエクリズマブで過去に実施された国際共同第Ⅲ相試験(ECU-NMO-301試験、エクリズマブが「視神経脊髄炎スペクトラム障害[視神経脊髄炎を含む]の再発予防」の効能・効果の承認を取得した際の主要試験)のプラセボ群を用いた。

目的	補体阻害剤未治療の成人NMOSD患者を対象に、本剤の有効性及び安全性を評価する	
試験デザイン	多施設共同、非盲検、外部プラセボ対照	
対象	本剤群	抗AQP4抗体陽性の成人(18歳以上)NMOSD患者58例(日本人9例)
	外部プラセボ群	NMO-IgG陽性の成人(18歳以上)NMOSD患者47例(日本人5例)
主な組入れ基準	本剤群	<ol style="list-style-type: none"> <li>18歳以上</li> <li>2015年の国際コンセンサス診断基準<sup>32)</sup>でNMOSDと診断</li> <li>抗AQP4抗体陽性</li> <li>過去12か月間に初発又は少なくとも1回の再発が認められた患者</li> <li>EDSSスコア7以下</li> </ol>
主な組入れ基準	外部プラセボ群	<ol style="list-style-type: none"> <li>18歳以上</li> <li>2006年の診断基準<sup>33)</sup>によりNMOと診断、又は2007年の診断基準<sup>4)</sup>よりNMOSDと診断</li> <li>血清抗AQP4抗体が陽性</li> <li>過去の再発(試験実施計画書の定義による)が、スクリーニング前の12か月間に2回以上、又は、スクリーニング前の24か月間に3回以上再発が認められ、かつ、そのうち少なくとも1回はスクリーニング前12か月以内に認められた患者</li> <li>EDSSスコア7以下</li> </ol>
主な除外基準	本剤群	<ol style="list-style-type: none"> <li>以前又は現在補体阻害剤での治療を受けている患者</li> <li>スクリーニング前3か月以内にリツキシマブを投与された患者</li> <li>スクリーニング前3か月以内にミキサントロンを投与された患者</li> <li>スクリーニング前3週間以内に免疫グロブリン大量静注療法を受けた患者</li> </ol>
	外部プラセボ群	<ol style="list-style-type: none"> <li>スクリーニング前3か月以内にリツキシマブを投与された患者</li> <li>スクリーニング前3か月以内にミキサントロンを投与された患者</li> <li>スクリーニング前3週間以内に免疫グロブリン大量静注療法を受けた患者</li> <li>試験参加時に経口ステロイドを服薬している場合、スクリーニング来院前の1日量がプレドニゾン換算で20mg/日を超える(又は相当量)場合</li> </ol>

試験方法	<p>本試験は、スクリーニング期(最長6週間)、主要投与期*<sup>1</sup>、延長投与期で構成された。ラブリズマブは患者の体重に基づいて、Day 1に初回用量、Day 15以降は8週ごとに維持用量が点滴静注された。また、外部対照として、NMOSD患者を対象としたエクリズマブの臨床試験(ECU-NMO-301試験)におけるプラセボ群の結果と比較することが事前に規定された。本試験では可能な限り、ECU-NMO-301試験と同様の組み入れ基準、併用治療、評価方法、評価項目が用いられ、試験間の一貫性が保持された*<sup>2</sup>。</p> <p>*1 主要投与期を「独立評価委員会により判定された試験中再発」が2例に認められた時点、もしくは全ての患者が26週の来院を完了又は早期中止した時点のいずれか遅い方までとした。ただし、全ての患者が50週の来院を完了又は早期中止した時点までに「独立評価委員会により判定された試験中再発」が2例に認められなかった場合には、その時点で主要投与期を終了することとした。</p> <p>*2 エクリズマブと外部プラセボ群のベースライン特性の差の可能性を考慮し、必要に応じて傾向スコア(propensity score)を用いた有効性の感度解析を行うこととした。</p> <p>体重に基づく投与レジメンを以下に示す。いずれも点滴静注した。</p> <table border="1"> <thead> <tr> <th></th> <th>体重*<sup>3</sup></th> <th>用量</th> </tr> </thead> <tbody> <tr> <td rowspan="3">初回用量</td> <td>40kg以上60kg未満</td> <td>2,400mg</td> </tr> <tr> <td>60kg以上100kg未満</td> <td>2,700mg</td> </tr> <tr> <td>100kg以上</td> <td>3,000mg</td> </tr> <tr> <td rowspan="3">維持用量</td> <td>40kg以上60kg未満</td> <td>3,000mg</td> </tr> <tr> <td>60kg以上100kg未満</td> <td>3,300mg</td> </tr> <tr> <td>100kg以上</td> <td>3,600mg</td> </tr> </tbody> </table> <p>*3 投与レジメンは記録された直近の試験来院時の体重に基づく。来院日に体重を測定してから投与量を調整するため、通常この体重はその投与時時点のものである。試験薬が来院前夜に調製される場合、直近の試験来院時の体重を使用する。</p> <p>なお、スクリーニング期に免疫抑制療法(コルチコステロイド、アザチオプリン、ミコフェノール酸モフェチル、メトトレキサート、シクロスポリン及びタクロリムス、シクロホスファミド等)*が行われていた場合、試験開始後も併用可能とし、NMOSDの再発又は有害事象が発現した場合のみISTの用量やレジメンの変更を許容した。また、試験中に再発した場合、ステロイドを投与し、必要に応じて血漿交換療法を実施すること及び血漿交換療法や免疫グロブリン静注療法(IVIg)*を行う場合、試験担当医師の判断でラブリズマブの補充投与を行うことを可能とした。</p> <p>*本邦では一部の免疫抑制療法はNMOSDの適応はない</p>		体重* <sup>3</sup>	用量	初回用量	40kg以上60kg未満	2,400mg	60kg以上100kg未満	2,700mg	100kg以上	3,000mg	維持用量	40kg以上60kg未満	3,000mg	60kg以上100kg未満	3,300mg	100kg以上	3,600mg
	体重* <sup>3</sup>	用量																
初回用量	40kg以上60kg未満	2,400mg																
	60kg以上100kg未満	2,700mg																
	100kg以上	3,000mg																
維持用量	40kg以上60kg未満	3,000mg																
	60kg以上100kg未満	3,300mg																
	100kg以上	3,600mg																
主要評価項目	独立評価委員会により判定された初回の試験中再発までの期間																	
主な副次評価項目	<p>独立評価委員会により判定された試験中再発の年間再発率(ARR)</p> <p>HAIのベースラインからの臨床的に重要な悪化</p> <p>EQ-5Dのベースラインからの変化量</p> <p>EDSSのベースラインからの臨床的に重要な悪化</p>																	

解析方法	<p>有効性の主解析対象集団はFull Analysis Set(FAS)とした。主要評価項目である「独立評価委員会により判定された初回の試験中再発までの期間」の本剤群と外部プラセボ群との比較では、log-rank検定(両側有意水準5%)を使用し、投与群を因子としたCox比例ハザードモデルによりハザード比及びリスク低下を要約した。「独立評価委員会により判定された試験中再発」が認められなかった場合はFirth法でハザード比、リスク低下、プロファイル尤度95%信頼区間(CI)を推定することとした。また、各評価時点で「独立評価委員会により判定された試験中再発」が認められなかった患者割合の推定値とその95%CIを算出し、両群のKaplan-Meier曲線を示した。なお、本剤群と外部プラセボ群との評価期間の均衡を図るため、本剤群より追跡期間の長い外部プラセボ群の患者について、本剤群での追跡期間の上限までを評価期間とし、それ以降の再発は主解析に含めないこととした。</p> <p>主要評価項目及び副次評価項目を評価し、閉検定手順で多重性を調整した。仮説検定を1から6の順序で行い、統計学的に有意でない評価項目(<math>p &gt; 0.05</math>)が認められた場合には残りの評価項目は統計学的に有意ではないと判断した。</p> <p>有効性の副次評価項目の閉検定手順(治験薬投与集団)</p> <table border="1"> <thead> <tr> <th>評価項目</th> <th></th> <th>順位</th> </tr> </thead> <tbody> <tr> <td>主要評価項目</td> <td>独立評価委員会により判定された初回の試験中再発までの期間</td> <td>1</td> </tr> <tr> <td rowspan="5">副次評価項目</td> <td>独立評価委員会により判定された試験中再発のARR</td> <td>2</td> </tr> <tr> <td>HAIのベースラインからの臨床的に重要な悪化</td> <td>3</td> </tr> <tr> <td rowspan="2">EQ-5Dのベースラインからの変化量</td> <td>EQ-5D indexスコアのベースラインからの変化量</td> <td>4</td> </tr> <tr> <td>EQ-5D VASスコアのベースラインからの変化量</td> <td>5</td> </tr> <tr> <td>EDSSのベースラインからの臨床的に重要な悪化</td> <td>6</td> </tr> </tbody> </table> <p>略語：ARR=年間再発率；EDSS=Expanded Disability Status Scale；EQ-5D=European Quality of Life Health 5-dimension questionnaire；HAI=Hauser Ambulation Index；VAS=Visual Analogue Scale。</p>	評価項目		順位	主要評価項目	独立評価委員会により判定された初回の試験中再発までの期間	1	副次評価項目	独立評価委員会により判定された試験中再発のARR	2	HAIのベースラインからの臨床的に重要な悪化	3	EQ-5Dのベースラインからの変化量	EQ-5D indexスコアのベースラインからの変化量	4	EQ-5D VASスコアのベースラインからの変化量	5	EDSSのベースラインからの臨床的に重要な悪化	6																		
評価項目		順位																																			
主要評価項目	独立評価委員会により判定された初回の試験中再発までの期間	1																																			
副次評価項目	独立評価委員会により判定された試験中再発のARR	2																																			
	HAIのベースラインからの臨床的に重要な悪化	3																																			
	EQ-5Dのベースラインからの変化量	EQ-5D indexスコアのベースラインからの変化量	4																																		
		EQ-5D VASスコアのベースラインからの変化量	5																																		
	EDSSのベースラインからの臨床的に重要な悪化	6																																			
結果	<p>被験者</p> <p>本試験では58例(日本人9例)、にラブリズマブが投与された。58例中56例(96.6%)(日本人8例)が主要投与期を完了し、2例(3.4%)(日本人1例)が主要投与期中止した。中止理由はそれぞれ有害事象及び医師の判断(日本人)であった。</p> <p>主要評価</p> <p>主要投与期(データカットオフ日：2022年3月15日)の試験期間の中央値は73.5週(11.0~117.7週)であり、本期間中に独立評価委員会により判定された試験中の再発は本剤群では認められなかった。主要評価項目である「独立評価委員会により判定された初回再発までの期間」において、本剤群では外部プラセボ群と比較して有意な差が認められ(<math>p &lt; 0.0001</math>：log-rank検定)、再発リスクの低下率は98.6%であった(ハザード比[95%CI]：0.014[0.000, 0.103])<sup>*1,*2</sup>。</p> <p>*1 Cox比例ハザードモデルに基づきFirth法で調整した *2 プロファイル尤度信頼限界</p> <p>独立評価委員会判定による初回の試験中再発までの期間のKaplan-Meier曲線—FAS</p>  <p>各時点の患者数：</p> <table border="1"> <thead> <tr> <th>観察期間</th> <th>0</th> <th>12</th> <th>24</th> <th>36</th> <th>48</th> <th>60</th> <th>72</th> <th>84</th> <th>96</th> <th>108</th> <th>117 (週)</th> </tr> </thead> <tbody> <tr> <td>本剤群</td> <td>58</td> <td>57</td> <td>57</td> <td>57</td> <td>57</td> <td>47</td> <td>33</td> <td>17</td> <td>8</td> <td>2</td> <td></td> </tr> <tr> <td>外部プラセボ群</td> <td>47</td> <td>38</td> <td>30</td> <td>24</td> <td>21</td> <td>16</td> <td>13</td> <td>10</td> <td>9</td> <td>6</td> <td></td> </tr> </tbody> </table> <p>追跡評価期間中央値(範囲)：本剤群73.50(11.00, 117.71)週、外部プラセボ群36.00(1.86, 117.71)週</p> <p>注：外部プラセボ群はECU-NMO-301試験で収集されたデータを使用した。独立評価委員会判定で試験中再発が認められなかった患者は試験期間終了時までを評価期間とした。本剤群より追跡期間が長かった外部プラセボ群の患者では、本剤群での追跡期間の上限までを評価期間とした。</p>	観察期間	0	12	24	36	48	60	72	84	96	108	117 (週)	本剤群	58	57	57	57	57	47	33	17	8	2		外部プラセボ群	47	38	30	24	21	16	13	10	9	6	
観察期間	0	12	24	36	48	60	72	84	96	108	117 (週)																										
本剤群	58	57	57	57	57	47	33	17	8	2																											
外部プラセボ群	47	38	30	24	21	16	13	10	9	6																											

		<p><b>副次評価</b></p> <p><b>独立評価委員会により判定された試験中再発のARR</b>      主要投与期(データカットオフ日:2022年3月15日)における、「独立評価委員会により判定された試験中再発のARR」(95%CI)は本剤群で0.000(NA, 0.044)であり、事前に比較対照として規定した再発率の0.25(1件/4人年)と比べて統計学的に有意に低かった(<math>p &lt; 0.0001</math>: 正確確率検定)。</p> <p><b>HAIのベースラインからの臨床的に重要な悪化</b>      主要投与期(データカットオフ日:2022年3月15日)における当該悪化は本剤群(58例)で2例(3.4%)、外部プラセボ群(47例)で11例(23.4%)に認められた。本剤群の外部プラセボ群に対する悪化のオッズ比(95%CI)は0.155(0.031, 0.771)であり、本剤群での治療効果は統計学的に有意に良好であった(<math>p=0.0228</math>: 調整済みのロジスティック回帰モデル)。      日本人集団では、本剤群(9例)、外部プラセボ群(5例)のいずれでも、HAIのベースラインからの臨床的に重要な悪化は認められなかった。</p> <p><b>EQ-5Dのベースラインからの変化量</b></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>・EQ-5D indexスコアのベースラインからの変化量          主要投与期(データカットオフ日:2022年3月15日)における、「EQ-5D indexスコアのベースラインからの変化量」の中央値(範囲)は、本剤群(58例)で0.000(-0.33, 0.50)、外部プラセボ群(47例)で0.000(-0.67, 0.41)であり、両群間で統計学的な有意差は認められなかった(<math>p=0.0567</math>: ANCOVA)。          日本人では、「EQ-5D indexスコアのベースラインからの変化量」の中央値(範囲)は、本剤群(9例)で0.000(-0.10, 0.14)、外部プラセボ群(5例)で0.000(-0.20, 0.29)であった。</li> <li>・EQ-5D VASスコアのベースラインからの変化量          主要投与期(データカットオフ日:2022年3月15日)における、「EQ-5D VASスコアのベースラインからの変化量」の中央値(範囲)は、本剤群(58例)で0.5(-45, 40)、外部プラセボ群(47例)で0.0(-28, 40)であった。          日本人では、「EQ-5D VASスコアのベースラインからの変化量」の中央値(範囲)は、本剤群(9例)で-1.0(-11, 10)、外部プラセボ群(5例)で10.0(0, 40)であった。</li> </ul> <p><b>EDSSのベースラインからの臨床的に重要な悪化</b>      主要投与期(データカットオフ日:2022年3月15日)における、「EDSSのベースラインからの臨床的に重要な悪化」は、本剤群(58例)で6例(10.3%)、外部プラセボ群(47例)で11例(23.4%)に認められた。      日本人集団では、「EDSSのベースラインからの臨床的に重要な悪化」は、本剤群(9例)で1例に認められ、外部プラセボ群(5例)では認められなかった。</p>
	<p>有効性</p> <p>結果</p> <p>安全性</p>	<p>本剤投与例は58例(うち日本人は9例)であり、これらを安全性解析対象集団として、主要投与期及び延長投与期(データカットオフ日:2022年7月15日)における安全性を評価した。</p> <p>副作用の発現率は、本剤群44.8%(26/58例)であった。主な副作用(発現率5%以上)は注入に伴う反応6.9%(4例)、頭痛5.2%(3例)であった。日本人集団における副作用の発現率は55.6%(5/9例)であり、その内訳はリンパ球数減少22.2%(2例)、膀胱炎、上気道感染、帯状疱疹、頭痛、紅斑 各11.1%(1例)であった。</p> <p>重篤な有害事象の発現率は、本剤群19.0%(11/58例)であった。その内訳は髄膜炎菌性脳炎、感染、椎間板炎、髄膜炎菌性敗血症、肺炎、足関節部骨折、変形性脊椎症、乳腺浸潤性小葉癌、視神経脊髄炎偽再発、自殺念慮、肺塞栓症、深部静脈血栓症 各1.7%(1例)であった。</p> <p>投与中止に至った有害事象は本剤群で1例(気管支炎、髄膜炎菌性脳炎、ステプトロフォモナス感染)であった。</p> <p>本試験において、本剤群で有害事象による死亡は認められなかった。</p>

## 2) 安全性試験

### ・ 海外第 I b 相試験 (ALXN1210-PNH-103 試験) 及び 海外第 II 相試験 (ALXN1210-PNH-201 試験) の継続投与<sup>18)</sup>

ALXN1210-PNH-103 試験及び ALXN1210-PNH-201 試験では、それぞれ合計 24 週間及び 36 週間の導入期間と維持期間を終了した後、最長 2 年間の継続期間に移行し、維持期間と同一の用量及び投与間隔で本剤を継続投与できることとした。主要評価期間を完了した全 39 例が継続期間に移行し、本剤投与を継続した。その結果、478 日後に同意撤回となった 1 例を除く有効性解析対象 38 例において、長期に LDH 抑制が維持され、ヘモグロビン平均値が経時的に増加しており、100 週間に至るまで有効性が持続することが示された。安全性解析対象 39 例において、継続期の有害事象プロファイルは各試験の主要評価期間中に報告されている有害事象プロファイルと一貫していた。曝露量で補正した有害事象発現頻度 (/患者・年) は、長期治療により経時的に低下した (0~6 ヶ月: 530.0、>6~12 ヶ月: 189.4、>12 ヶ月: 154.5)。最も高頻度に認められた有害事象は、頭痛及び上気道感染であった。長期投与による有害事象の重症度の増加は認められなかった。

データカットオフ日までに死亡は認められなかった。重篤な有害事象は 11 例に 18 件発現し、重篤な有害事象の発現率に経時的な増加は認められなかった。全ての重篤な有害事象は回復し、全例、ラブリズマブ投与を継続した。髄膜炎菌感染又は髄膜炎菌性敗血症が 3 例に発現した。1 例 (ALXN1210-PNH-201 試験) で髄膜炎菌感染が Day 57 に報告され、他の 2 例で髄膜炎菌性敗血症又は髄膜炎菌感染がそれぞれ Day 222 (ALXN1210-PNH-201 試験) 又は Day 615 (ALXN1210-PNH-103 試験) に報告された。3 例はいずれも回復し、ラブリズマブ投与を継続した。

## (5) 患者・病態別試験

該当資料なし。

## (6) 治療的使用

### 1) 使用成績調査 (一般使用成績調査、特定使用成績調査、使用成績比較調査)、

#### 製造販売後データベース調査、製造販売後臨床試験の内容

##### 特定使用成績調査

発作性夜間ヘモグロビン尿症患者を対象として、本剤の安全性及び有効性に関する情報を収集する。

非典型溶血性尿毒症症候群患者を対象として、本剤の安全性及び有効性に関する情報を収集する。

全身型重症筋無力症患者を対象として、本剤の安全性及び有効性に関する情報を収集する。

視神経脊髄炎スペクトラム障害患者を対象として、本剤の安全性及び有効性に関する情報を収集する。

## 2) 承認条件として実施予定の内容又は実施した調査・試験の概要

「I. 概要に関する項目 5. 承認条件及び流通・使用上の制限事項 (1) 承認条件」の項を参照すること。

(7) その他

1) 10mg/mL製剤から高濃度製剤(100mg/mL製剤)への切替えの検討

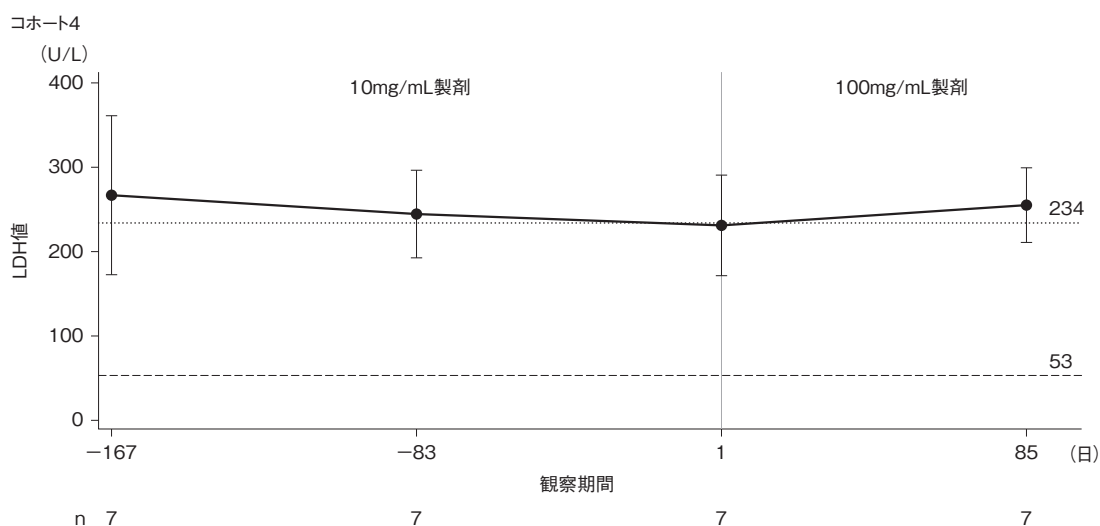
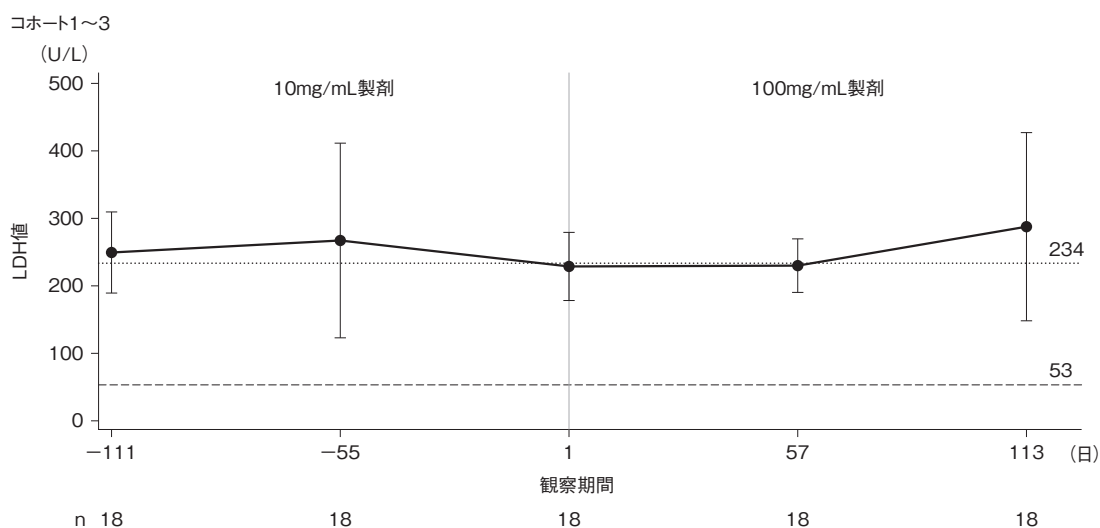
- ・ 第II相用量漸増試験(ALXN1210-PNH-201試験)の継続期間における切替えパート<sup>18,19,20)</sup>

(参考: 海外データ)

本剤の10mg/mL製剤を投与されていた成人PNH患者26例を対象に、100mg/mL製剤に切り替えたときの有効性と安全性などを検討した。本試験の継続期間では、コホート1~3の19例が体重に基づく用量を8週ごと、コホート4の7例が5,400mgを12週ごとに投与されていたが、コホート1~3の18例とコホート4の7例の合計25例が100mg/mL製剤に切り替えた。100mg/mL製剤への切替えの前後で用法・用量に変更はなかった。

その結果、有効性の評価項目であるLDH値の経時的推移に関して、10mg/mL製剤から100mg/mL製剤への切替えによる顕著な影響はみられず、100mg/mL製剤投与時にもLDH値の低下は持続していた。

100mg/mL製剤への切替え前後のLDH値の推移(平均値±SD)



破線は基準値下限、点線は基準値上限を示す。Day 1は100mg/mL製剤への切替え日(初回投与)を示す。

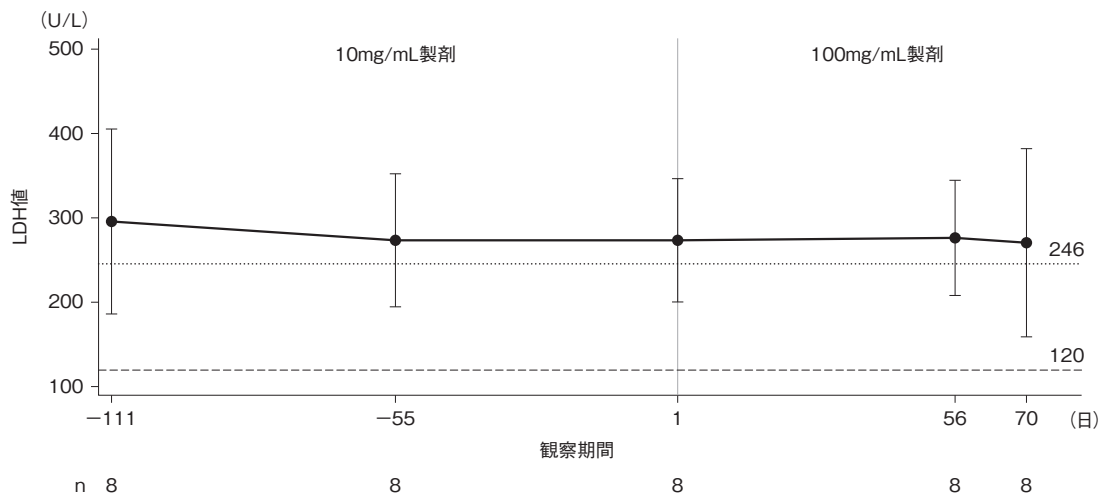
100mg/mL製剤への切替え後に、TEAEが25例中13例(52.0%)で発現した。曝露量で調整したTEAEの発現率は10mg/mL製剤で507.8/100人年、100mg/mL製剤で400.0/100人年であった。切替え後に報告

されたTEAEで、治験担当医師により治験薬との因果関係が否定できないと評価されたものはなかった。切替え後にGrade 3のTEAEが4例(16.0%)に発現したが、Grade 4以上のTEAEは発現しなかった。死亡又は治験薬の投与中止もしくは中断に至ったTEAEは発現しなかった。100mg/mL製剤への切替え後に最も多く報告されたTEAEは頭痛3例(12.0%)で、2例以上で報告されたその他のTEAEは腹痛、好中球数減少、及び背部痛であった。

・ 国際共同第Ⅲ相試験(ALXN1210-PNH-302試験)の継続期間における切替えパート<sup>22,23,24)</sup>

本剤の10mg/mL製剤を投与されていた日本人の成人PNH患者8例を対象に、100mg/mL製剤に切り替えたときの有効性と安全性などを検討した。100mg/mL製剤への切替えの前後で用法・用量に変更はなかった。その結果、有効性の評価項目であるLDH値の経時的推移は、10mg/mL製剤から100mg/mL製剤への切替え後も安定しており、100mg/mL製剤投与時にもLDH値の低下は持続していた。

100mg/mL製剤への切替え前後のLDH値の推移(平均値±SD)



破線は基準値下限(120U/L)、点線は基準値上限(246U/L)を示す。LDH値はDay -111、Day -55、Day 1、及びDay 56では投与前に測定し、Day 70では随時測定した。

100mg/mL製剤への切替え後に、TEAEが8例中5例(62.5%)で発現した。切替え後に1例(感染)が治験担当医師により治験薬との因果関係が否定できないと評価されたTEAEを発現した。切替え後にGrade 3のTEAEが1例に発現したが、Grade 4以上のTEAEは発現しなかった。死亡又は治験薬の投与中止もしくは中断に至ったTEAEは発現しなかった。重篤な有害事象は10mg/mL製剤で3例(37.5%)、100mg/mL製剤で1例(12.5%)に発現した。100mg/mL製剤への切替え後に2例以上で発現したTEAEは上気道感染(2例)のみで、感染、上咽頭炎、鼻炎、及び溶血がそれぞれ1例ずつに認められた。

注意：本剤のPNHに対して承認されている用法及び用量は下記の通りである。

6. 用法及び用量(抜粋)

〈発作性夜間ヘモグロビン尿症、全身型重症筋無力症(ステロイド剤又はステロイド剤以外の免疫抑制剤が十分に奏効しない場合に限る)及び視神経脊髄炎スペクトラム障害(視神経脊髄炎を含む)の再発予防〉

通常、成人には、ラブリズマブ(遺伝子組換え)として、患者の体重を考慮し、1回2,400～3,000mgを開始用量とし、初回投与2週後に1回3,000～3,600mg、以降8週ごとに1回3,000～3,600mgを点滴静注する。

## 2) 全身型重症筋無力症患者におけるIVIg又はPEの前治療歴の有無別での有効性の検討

### ・ 国際レジストリ長期観察試験(ALXN-MG-501試験)<sup>28)</sup>(参考: 海外データ)

本試験は現在進行中であり、本項では製造販売承認事項一部変更承認申請のためにカットオフしたデータを示す。

エクリズマブ又はラブリズマブの投与歴があり、投与開始前6ヵ月以内のMG-ADL総スコア及びMGFA分類(最重症時)のデータが入手可能な18歳以上の全身型MG患者を対象として国際レジストリ長期観察試験を行った。エクリズマブ又はラブリズマブは本試験の実施地域で承認されている効能又は効果、用法及び用量に従って投与し、データを前向きに収集した。試験途中でデータをカットオフし、エクリズマブ又はラブリズマブ投与開始前12ヵ月以内のIVIg又はPEの治療歴の有無別に、有効性と安全性を検討した。

その結果、IVIg/PE前治療歴の有無にかかわらず、エクリズマブ又はラブリズマブの治療によりMG-ADL総スコアが改善し、MSE(Minimal Symptom Expression; MG-ADL総スコアが0又は1)を達成した患者の割合も増加した。また、MGFA分類についても、エクリズマブ又はラブリズマブの治療により重症度がより軽度なMGFA分類0、I及びIIの患者の割合は増加し、より重度なMGFA分類III、IV及びVの患者の割合が減少した。

### MG-ADL総スコア

	IVIg/PE前治療歴なし			IVIg/PE前治療歴あり		
	投与前	投与後 初回評価	投与後 最終評価	投与前	投与後 初回評価	投与後 最終評価
平均値±標準偏差 (評価例数) <sup>a)</sup>	7.3±3.45 (61)	4.0±3.88 (61)	3.9±3.71 (61)	8.2±3.97 (71)	3.9±3.53 (71)	3.7±3.95 (71)
中央値(最小値, 最大値)	7.0(0, 18)	3.0(0, 15)	3.0(0, 15)	7.0(1, 20)	3.0(0, 15)	2.0(0, 17)
投与前との比較 <sup>b)</sup>	—	p<0.0001	p<0.0001	—	p<0.0001	p<0.0001

a) エクリズマブ又はラブリズマブ投与開始前、投与開始後の初回評価時及び最終評価時の計3時点で有効なMG-ADL総スコアのデータを有する患者

b) 対応のあるt検定、名目上のp値

### MSE(MG-ADL総スコアが0又は1)を達成した患者の割合

	IVIg/PE前治療歴なし			IVIg/PE前治療歴あり		
	投与前	投与後 初回評価	投与後 最終評価	投与前	投与後 初回評価	投与後 最終評価
(評価例数) <sup>a)</sup>	(61)	(61)	(61)	(71)	(71)	(71)
達成例数(%)	3(4.9)	21(34.4)	18(29.5)	2(2.8)	23(32.4)	26(36.6)
投与前との比較 <sup>b)</sup>	—	p<0.0001	p=0.0003	—	p<0.0001	p<0.0001

a) エクリズマブ又はラブリズマブ投与開始前、投与開始後の初回評価時及び最終評価時の計3時点で有効なMG-ADL総スコアのデータを有する患者

b) McNemarの $\chi^2$ 検定、名目上のp値

## MGFA分類

	IVIg/PE前治療歴なし			IVIg/PE前治療歴あり		
	投与前	投与後 初回評価	投与後 最終評価	投与前	投与後 初回評価	投与後 最終評価
(評価例数) <sup>a)</sup>	(58)	(58)	(58)	(62)	(62)	(62)
MGFA分類、例数(%)						
クラス0	0	1(1.7)	2(3.4)	0	1(1.6)	2(3.2)
I	0	11(19.0)	21(36.2)	2(3.2)	19(30.6)	23(37.1)
II	34(58.6)	37(63.8)	29(50.0)	19(30.6)	35(56.5)	29(46.8)
III	20(34.5)	6(10.3)	5(8.6)	34(54.8)	6(9.7)	7(11.3)
IV	4(6.9)	2(3.4)	1(1.7)	6(9.7)	1(1.6)	1(1.6)
V	0	1(1.7)	0	1(1.6)	0	0
投与前との比較 <sup>b)</sup>	—	p=0.2455	p=0.0021	—	p=0.0005	p=0.0004

a) エクリズマブ又はラブリズマブ投与開始前、投与開始後の初回評価時及び最終評価時の計3時点で有効なMGFA分類のデータを有する患者

b) McNemarの $\chi^2$ 検定、名目上のp値

安全性については、解析対象集団(本試験への登録日が有効で、IVIg/PE前治療歴に関する治療記録が入手でき、症例報告書の標的療法フォームが入力されていた患者)228例において、重篤な有害事象は47例(20.6%)に77件、死亡に至った重篤な有害事象は16例に17件認められた。IVIg/PEの前治療歴の有無別では、重篤な有害事象はIVIg/PE前治療歴なし集団113例中16例(14.2%)に22件、IVIg/PE前治療歴あり集団106例中31例(29.2%)に55件発現した。死亡に至った重篤な有害事象は、それぞれ6例に7件、及び10例に10件認められた。主な重篤な有害事象(発現件数2件以上)は、IVIg/PE前治療歴なし集団で重症筋無力症4件、IVIg/PE前治療歴あり集団で重症筋無力症4件、心房細動3件、COVID-19、COVID-19肺炎、尿路感染、心停止、心筋梗塞及び呼吸困難が各2件であった。本試験では、これまでのところ重篤な有害事象として髄膜炎菌感染は報告されていない。

## VI. 薬効薬理に関する項目

### 1. 薬理的に関連ある化合物又は化合物群

抗補体(C5)モノクローナル抗体製剤  
一般名: エクリズマブ(遺伝子組換え)

補体(C5)阻害剤  
一般名: ジルコブランナトリウム

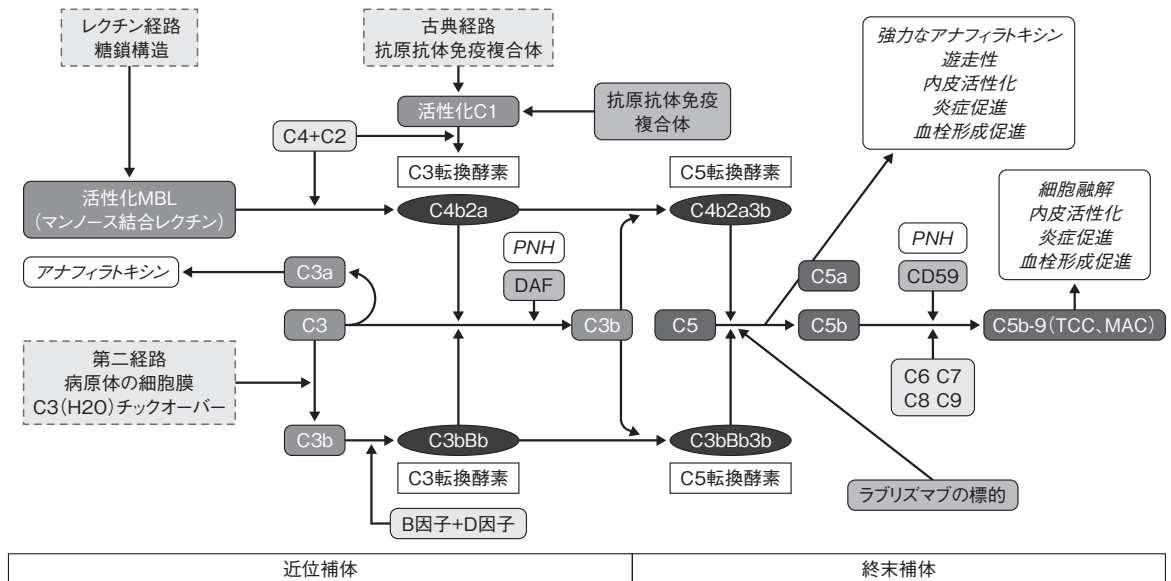
pH依存的結合性ヒト化抗補体(C5)モノクローナル抗体  
一般名: クロバリマブ(遺伝子組換え)

注意: 関連のある化合物の効能・効果等は、最新の添付文書を参照すること。

### 2. 薬理作用

#### (1) 作用部位・作用機序<sup>5,34)</sup>

作用部位: 補体カスケードにおけるヒト補体C5



CD59は補体カスケードのC9と相互作用することにより溶解性のC5b-9 (TCC, MAC)の沈着を完全に阻害し、細胞溶解を阻害する。上記のC4b2a、C4b2a3b、C3bBb及びC3bBb3bは、酵素活性を有する。

図 補体カスケード

作用機序: 終末補体阻害剤である本剤は、補体C5に対する親和性が高く、C5に特異的に結合することによってC5a(炎症性アナフィラトキシン)及びC5b[C5b-9(TCC, MAC)の形成を開始するサブユニット]への開裂を阻害する。また、C5に特異的に結合することにより、終末補体介在性炎症、細胞活性化及び細胞融解に対して拮抗する一方で、微生物のオプソニン化や免疫複合体の除去に不可欠な補体活性化の初期構成成分は保持している。補体活性化のコントロールが不良なPNH患者及びaHUS患者において本剤を使用する治療根拠は、この作用機序に基づいており、PNH患者及びaHUS患者の補体介在性血管内溶血は本剤の投与によって抑制される。また、全身型MGでは、自己抗体(抗AChR抗体)が神経筋接合部のAChRを

認識し、補体カスケードの活性化及びMACの形成により、補体介在性のシナプス後筋膜の融解、神経筋伝達障害を起こす。さらに、NMOSD患者において終末補体介在のアストロサイトの傷害と、それに続く細胞傷害作用を抑制する。

本剤は、pH6.0ではC5からの解離及びヒトFcRnとの結合が強化されるよう特異的に設計されている。その結果、ピノサイトーシス後の初期エンドソームの酸性環境下で、抗体とC5複合体の解離が促進する。そのため、遊離抗体が初期エンドソームからFcRnにより血管コンパートメントにリサイクルされ、その結果、本剤の終末相消失半減期が延長される。

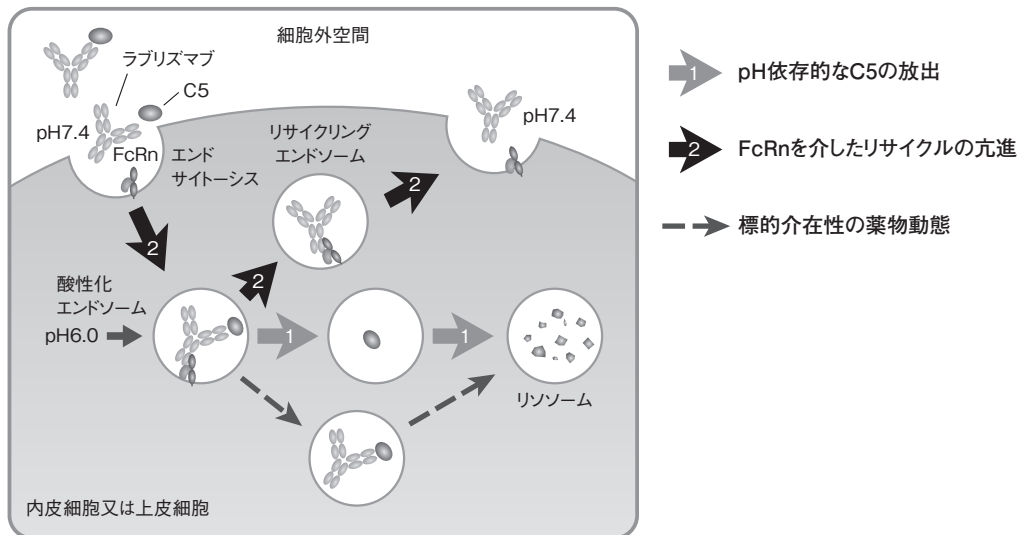


図 ラブリズマブの薬理活性持続時間延長の機序

## (2) 薬効を裏付ける試験成績

### 1) ヒトC5に対する親和性とpHの効果<sup>35,36)</sup> (*in vitro*)

ヒトC5に対するラブリズマブの結合反応速度はSPRにより評価した。

その結果、ラブリズマブのC5に対する $K_D$  (解離定数)はエクリズマブと比較して、血管コンパートメントの正常pHであるpH7.4において約17倍、ピノサイトーシス後の初期エンドソームの酸性環境下であるpH6.0において約36倍であった。

### ラブリズマブ及びエクリズマブの精製ヒトC5に対する $K_D$

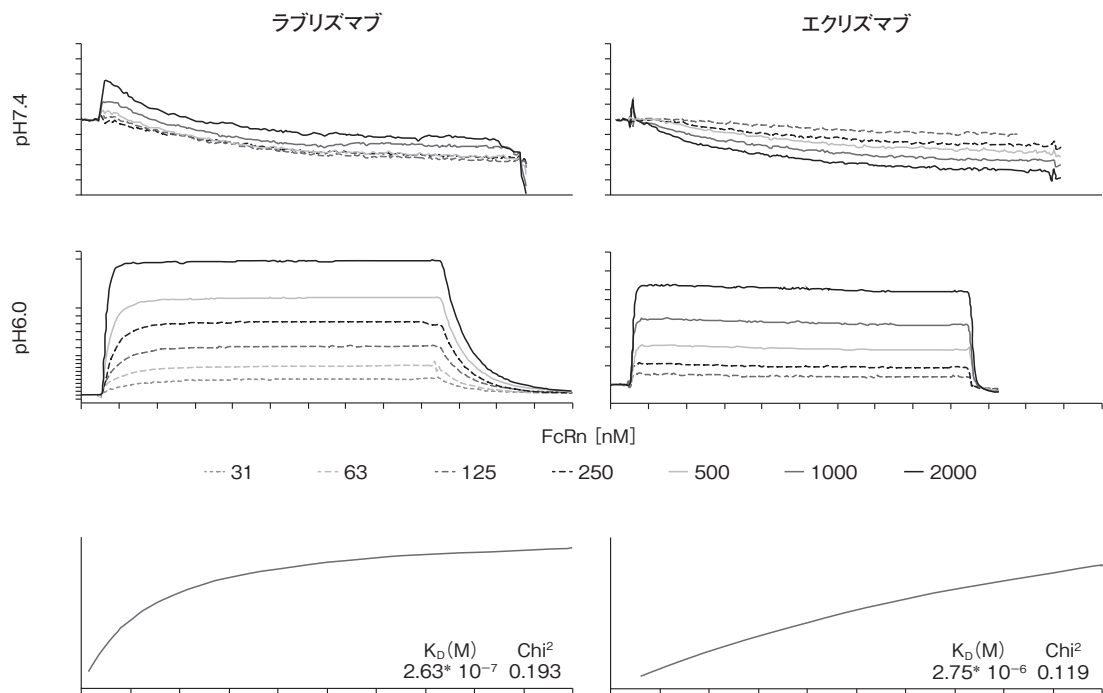
	pH	ラブリズマブ	エクリズマブ
$K_D$ (M)	8.0	$2.13 \times 10^{-10}$	$1.47 \times 10^{-11}$
	7.4	$4.91 \times 10^{-10}$	$2.93 \times 10^{-11}$
	7.0	$9.11 \times 10^{-10}$	$7.15 \times 10^{-11}$
	6.5	$2.19 \times 10^{-9}$	$2.06 \times 10^{-10}$
	6.0	$2.18 \times 10^{-8}$	$6.06 \times 10^{-10}$

## 2) FcRnに対する親和性とpHの効果<sup>37)</sup> (in vitro)

ヒトFcRnに対するラブリズマブの結合反応速度はSPRにより評価した。

ラブリズマブの第3重鎖定常領域(CH3)における2個のアミノ酸の置換(M428L及びN434S)は、FcRnに対する結合を促進し、FcRnによる初期エンドソームから血管コンパートメントへの抗体のリサイクル率を高めるために導入された。これらFc領域のアミノ酸置換により、ラブリズマブのFcRnに対する親和性は、pH6.0においてエクリズマブと比較して約10倍増大した。一方、pH7.4ではラブリズマブ及びエクリズマブともにFcRnに対する特異的結合性を示さなかった。

### ラブリズマブ及びエクリズマブのFcRnに対する結合カイネティクス



これらの結果、すなわちC5及びFcRnへの結合に対するこれらの変化から、ピノサイトーシス後の初期エンドソームの酸性化環境で抗体・C5複合体の解離、及び初期エンドソームからFcRnを介した血管コンパートメントへリサイクルされる抗体分画の両方が増大することにより、抗原介在性消失が顕著に低減することが予測された。

### 3) ヒト以外の動物種のC5との交差反応性<sup>38)</sup> (*in vitro*)

エピトープマッピング法によりヒトC5のラブリズマブ結合部位を確認し、ヒト以外の動物種のC5とラブリズマブとの交差反応性を予測した。

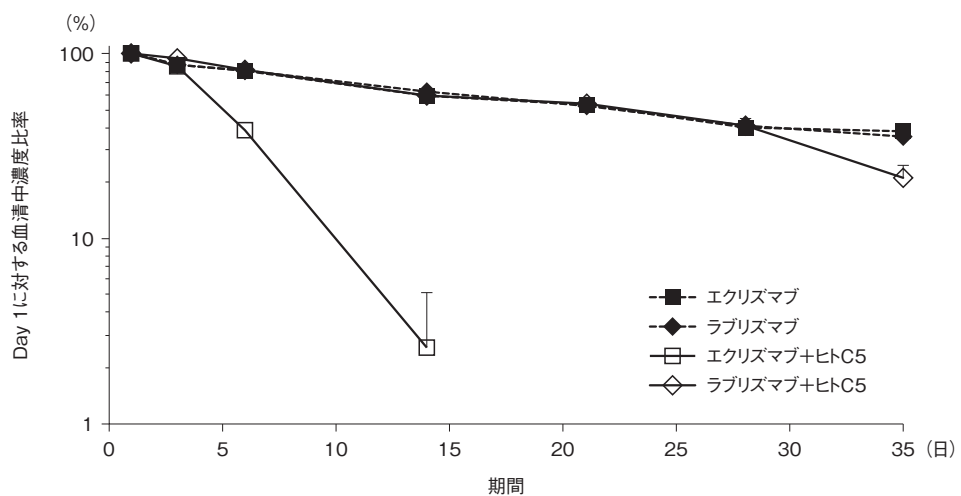
エクリズマブと同様、ヒトC5のMG7ドメインの4個のアミノ酸残基(K879、K882、R885及びW917)がラブリズマブとの結合に重要であることが明らかになった。ヒト以外の霊長類10種及び非霊長類哺乳動物13種のC5タンパク質のアミノ酸配列比較により、同定された重要な4残基のうち、W917(917番目のトリプトファン)がヒトC5に特異的であることが示された(917番目のアミノ酸はヒト以外の動物種のC5ではセリン)。

次に、917番目のトリプトファンをセリンに置換した遺伝子組換えヒトC5変異体(W917S変異体)を用いて *in vitro* 結合試験及び溶血試験を実施した。その結果、ラブリズマブは遺伝子組換えC5 W917S変異体に結合選択性を示さず、W917S変異体を含む *in vitro* 反応系の溶血を阻害しなかった。さらに、ラブリズマブは、ヒト以外の霊長類4種及び非霊長類哺乳動物5種の血清を用いた補体介在性溶血に対して、薬理的な阻害作用を示さなかった。したがって、ラブリズマブのヒト以外の動物種のC5への結合は、ラブリズマブの非臨床での毒性、PK/PDの評価には不十分であることが示された。

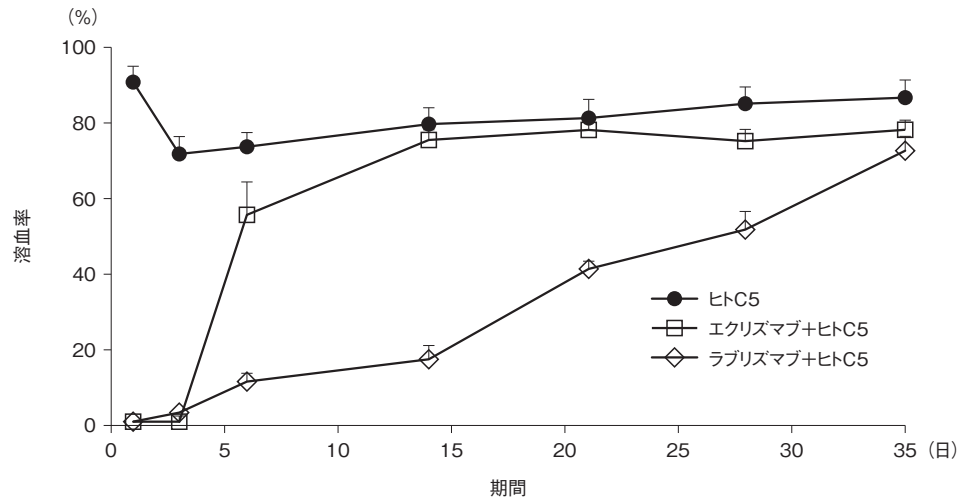
### 4) NOD-scidマウスモデルを用いた薬物動態/薬力学試験<sup>5,39)</sup> (マウス)

NOD-scidマウスは遺伝的にC5を欠損していること、ならびにヒトC5及びヒト化抗体に対する免疫応答を開始できないことから、ラブリズマブ及びエクリズマブの抗原介在性消失及び対応する薬学的効果の検討に用いた。ヒトC5の恒常的発現による抗原介在性消失効果のモデル作成のために、マウスにDay 0～35(試験終了日)の間、ヒトC5を皮下投与した。Day 0にラブリズマブ又はエクリズマブ100 $\mu$ gをマウスに単回静脈内投与し、ラブリズマブ及びエクリズマブの血清中濃度ならびに *ex vivo* 血清溶血活性を評価した。C5非存在下において、ラブリズマブ及びエクリズマブの半減期はそれぞれ25.37 $\pm$ 1.02日及び27.65 $\pm$ 2.28日で、同様の薬物動態プロファイルを示した。一方、C5存在下ではラブリズマブはDay 28まで抗原介在性消失をほとんど示さず、Day 35までエクリズマブより半減期を3倍以上延長した(半減期:ラブリズマブ13.40 $\pm$ 2.18日、エクリズマブ3.93 $\pm$ 0.54日)。両抗体はDay 3までC5介在性の溶血活性をほぼ完全に阻害した。Day 14では、エクリズマブは阻害作用を示さなかったのに対し、ラブリズマブは約83%の阻害を示し、Day 28まで部分阻害(約50%)を維持した。

ヒトC5の存在下及び非存在下でのラブリズマブ及びエクリズマブの血清中濃度比率(%)



### ラブリズマブ又はエクリズマブの存在下及び非存在下のヒトC5介在性cRBC溶血



#### 5) ラブリズマブのFcエフェクター機能の評価<sup>40)</sup> (*in vitro*)

ラブリズマブ又はエクリズマブの補体C1q及びFc $\gamma$ 受容体[Fc $\gamma$ R(s)]への結合を直接的に測定し、ラブリズマブのエフェクター機能の有無を評価した。その結果、ラブリズマブは、C1q、Fc $\gamma$ R I、Fc $\gamma$ R IIb/c、Fc $\gamma$ R IIIa及びFc $\gamma$ R IIIbに対する結合性を示さず、Fc $\gamma$ R IIaに対しては対照抗体であるIgG1アイソタイプ・コントロール抗体(h5G1.1-IgG1)より3倍弱い会合を示した。ラブリズマブは、可溶性抗原であり、エフェクター分子に対する結合が弱いことから、*in vivo*で補体依存性細胞傷害(CDC)及び抗体依存性細胞傷害(ADCC)を誘発する可能性はないと考えられた。

#### (3) 作用発現時間・持続時間

第Ⅲ相試験<sup>11,21,22,23)</sup>において、他の補体阻害剤未治療のPNH患者及びエクリズマブ治療中のPNH患者に本剤を投与したとき、いずれも初回投与終了時まで血清中の遊離C5が、急速かつ完全に阻害され(投与後30分以内に測定した血清中遊離C5濃度が0.5 $\mu$ g/mL未満)、26週間の全投与期間を通じて阻害作用が持続した。対照的に、エクリズマブを投与したとき、0.5 $\mu$ g/mL未満の遊離C5血清中濃度が一貫して維持されなかった。

(「V. 治療に関する項目 5. 臨床成績 (2)臨床薬理試験」の項参照)

## VII. 薬物動態に関する項目

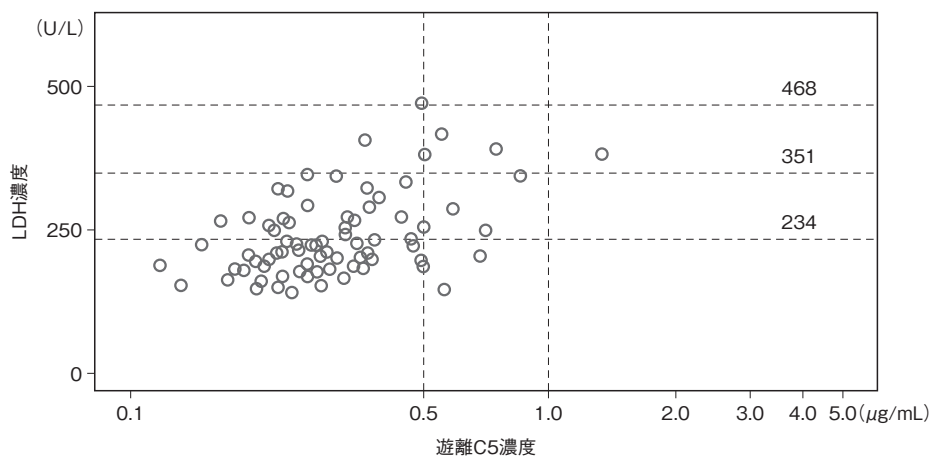
### 1. 血中濃度の推移

#### (1) 治療上有効な血中濃度<sup>41)</sup>

第I相及び第II相試験3試験(ALXN1210-HV-102試験<sup>15)</sup>、ALXN1210-PNH-103試験<sup>17,18)</sup>及びALXN1210-PNH-201試験<sup>18,19)</sup>のデータを用いたLDH反応-遊離C5関係の解析に基づき、臨床的に許容されるLDH反応(正常値又はそれに近い値までLDH濃度が低下することと定義)が得られる血清中遊離C5濃度の閾値を $0.5\mu\text{g}/\text{mL}$ とし(本濃度は、血管内容血制御の最大化及び完全終末補体阻害と関連する)、遊離C5濃度-PK解析に基づき血清中ラブリズマブ濃度の閾値( $175\mu\text{g}/\text{mL}$ )が特定された。

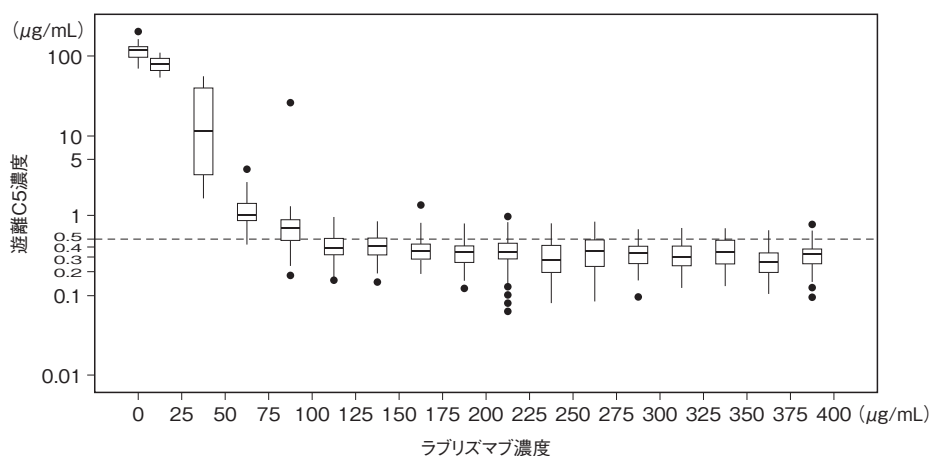
また、第III相試験も含めた7試験(ALXN1210-HV-101試験<sup>14)</sup>、ALXN1210-HV-102試験<sup>15)</sup>、ALXN1210-HV-104試験<sup>13)</sup>、ALXN1210-PNH-103試験<sup>17,18)</sup>、ALXN1210-PNH-201試験<sup>18,19)</sup>、ALXN1210-PNH-301試験<sup>11,21)</sup>及びALXN1210-PNH-302試験<sup>22,23)</sup>のポピュレーションPK-PD最終解析において、最大効果の95%が得られるラブリズマブ濃度は $146\mu\text{g}/\text{mL}$ であった。

#### 第II相試験終了時の血清中LDH濃度と血清中遊離C5濃度との関係



234 = LDH ULN, 351 =  $1.5 \times$  LDH ULN, 468 =  $2 \times$  LDH ULN

#### 血清中ラブリズマブ濃度と血清中遊離C5濃度との関係



## (2) 臨床試験で確認された血中濃度

### 1) 健康成人を対象とした試験

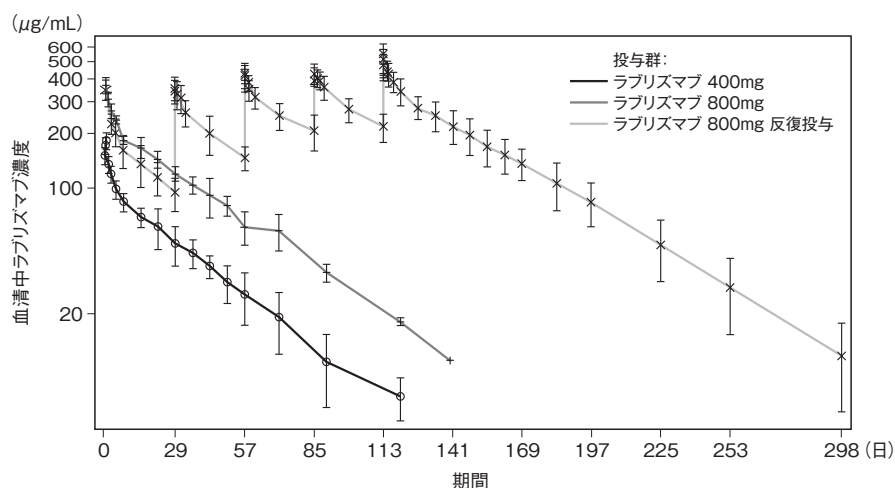
#### ・第I相試験(ALXN1210-HV-104試験)<sup>13)</sup>(単回投与及び反復投与)

日本人健康成人16例を対象に、本剤400mg(4例)又は800mg(4例)を単回静脈内投与、又は800mgを28日ごとに5回静脈内投与(8例)したときの血清中ラブリズマブ濃度の経時的变化を図に、薬物動態パラメータを表に示す。

ラブリズマブ400mg又は800mgを単回静脈内投与したとき、終末相消失半減期平均値はそれぞれ27.6日及び32.2日で、CL及び $V_d$ は両コホートで類似していた。ラブリズマブの曝露量は用量に比例して増加した。

また、ラブリズマブ800mgを4週ごとに反復静脈内投与したとき、 $C_{max}$ 、 $C_{trough}$ 及び $AUC_{\tau}$ は反復投与ごとにおおむね増加を示し、5回目投与後のCL平均値は0.004L/h、 $V_{ss}$ 平均値は4.9L、終末相消失半減期平均値は34.4日で、 $AUC_{\tau}$ 蓄積係数の平均値は2.1、 $C_{max}$ の蓄積係数の平均値は1.7であった。Day 57までにPKが定常状態に到達した。

#### 日本人健康被験者にラブリズマブを単回静脈内投与(400mg、800mg)又は反復静脈内投与(800mg q4w)したときの血清中濃度推移



#### ラブリズマブ単回静脈内投与時の薬物動態パラメータ

		400mg(n=4)	800mg(n=4)
$t_{max}$ (h)	中央値(範囲)	0.9(0.6~1.1)	1.7(1.3~4.0)
$C_{max}$ (µg/mL)	平均値±SD(%CV)	174.8±25.3(14.5)	397.8±25.5(6.4)
$AUC_{\infty}$ (µg·h/mL)	平均値±SD(%CV)	102,361.6±22,918.2(22.4)	261,313.2±16,016.7(6.1)
$t_{1/2}$ (day)	平均値±SD(%CV)	27.6±6.4(23.4)	32.2±1.4(4.3)
CL(L/h)	平均値±SD(%CV)	0.0041±0.0012(28.5)	0.0031±0.0002(6.4)
$V_d$ (L)	平均値±SD(%CV)	3.7±0.3(8.2)	3.4±0.3(8.0)

## ラブリズマブ反復静脈内投与時の薬物動態パラメータ

		投与1回目(n=8)	投与5回目(n=8)
$t_{max}$ (h)	中央値(範囲)	1.8(1.27~24.0)	1.5(1.22~4.03)
$C_{max}$ ( $\mu\text{g}/\text{mL}$ )	平均値 $\pm$ SD(%CV)	341.9 $\pm$ 69.9(20.4)	565.6 $\pm$ 76.7(13.6)
$C_{trough}$ ( $\mu\text{g}/\text{mL}$ )	平均値 $\pm$ SD(%CV)	93.6 $\pm$ 19.7(21.0)	220 $\pm$ 46(20.9)
$AUC_{\tau}$ ( $\mu\text{g}\cdot\text{h}/\text{mL}$ )	平均値 $\pm$ SD(%CV)	100,221.7 $\pm$ 19,179.8(19.1)	204,166.1 $\pm$ 31,097.2(15.2)
$t_{1/2}$ (day)	平均値 $\pm$ SD(%CV)	ND	34.4 $\pm$ 4.9(14.3)
CL(L/h)	平均値 $\pm$ SD(%CV)	ND	0.004 $\pm$ 0.0006(16.2)
$V_{ss}$ (L)	平均値 $\pm$ SD(%CV)	ND	4.9 $\pm$ 0.4(7.8)

ND: 未測定

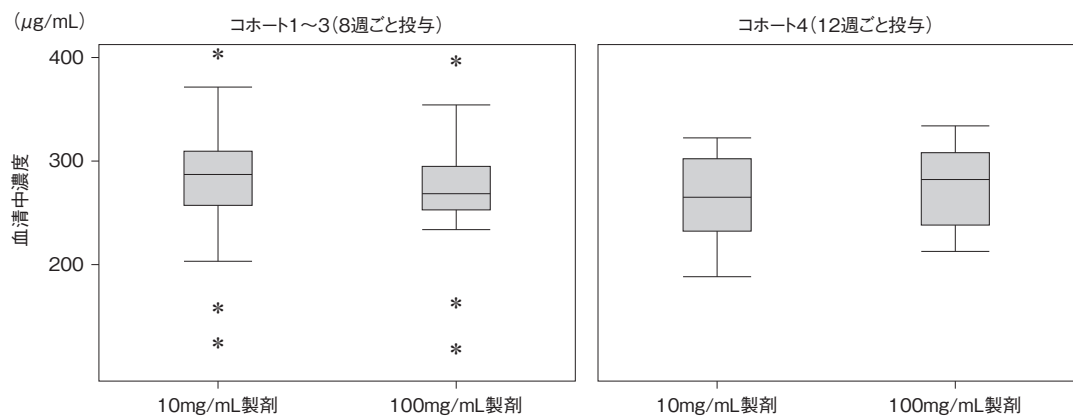
## 2) PNH患者を対象とした試験

・第Ⅱ相用量漸増試験(ALXN1210-PNH-201試験)の継続期間における切替えパート<sup>18,19,20)</sup>

(参考: 外国人データ)

継続期間において、ラブリズマブの10mg/mL製剤から100mg/mL製剤に切り替えた外国人PNH患者25例を対象として、切替えの前後のラブリズマブの薬物動態について検討した。本試験の継続期間では、コホート1~3の19例が体重に基づく用量を8週ごと、コホート4の7例が5,400mgを12週ごとに投与されていたが、コホート1~3の18例とコホート4の7例の合計25例が100mg/mL製剤に切り替えた。100mg/mL製剤への切替えの前後で用法・用量に変更はなかった。製剤切替えの前後でラブリズマブの血清中トラフ濃度の平均値及び中央値は同程度であり、製剤切替えによる薬物動態の差異はみられなかった。

## 10mg/mL製剤及び100mg/mL製剤投与時のラブリズマブ血清中トラフ濃度



\*: 外れ値

10mg/mL製剤の最終投与後及び100mg/mL製剤の初回投与後の血清中トラフ濃度を示す。箱の中央部の水平線は中央値、上端及び下端はそれぞれ第3四分位及び第1四分位を示す。ひげは第1四分位及び第3四分位から1.5×四分位範囲を表す。100mg/mL製剤投与後の平均トラフ濃度を評価できなかった2例のデータを除外した。

ラブリズマブ血清中トラフ濃度の記述統計量(コホート1~3: N=18)

測定日*	製剤	統計量	C <sub>trough</sub> ( $\mu\text{g}/\text{mL}$ )
Day -111	10mg/mL製剤	N	10
		中央値[範囲]	294.5[110~394]
Day -55	10mg/mL製剤	N	11
		中央値[範囲]	282.0[121~365]
Day 1	10mg/mL製剤	N	16
		中央値[範囲]	286.0[200~405]
Day 57	100mg/mL製剤	N	15
		中央値[範囲]	267.0[113~420]
Day 113	100mg/mL製剤	N	14
		中央値[範囲]	261.5[116~367]

\*100mg/mL製剤の初回投与日を基準(Day 1)とした測定日。全てのサンプルは各投与前のトラフ時に採取した。

ラブリズマブ血清中トラフ濃度の記述統計量(コホート4: N=7)

測定日*	製剤	統計量	C <sub>trough</sub> ( $\mu\text{g}/\text{mL}$ )
Day -167	10mg/mL製剤	N	7
		中央値[範囲]	238.0[157~326]
Day -83	10mg/mL製剤	N	5
		中央値[範囲]	292.0[199~316]
Day 1	10mg/mL製剤	N	6
		中央値[範囲]	291.5[208~350]
Day 85	100mg/mL製剤	N	7
		中央値[範囲]	282.0[212~334]

\*100mg/mL製剤の初回投与日を基準(Day 1)とした測定日。全てのサンプルは各投与前のトラフ時に採取した。

注意: 本剤のPNHに対して承認されている用法及び用量は下記の通りである。

6. 用法及び用量(抜粋)

〈発作性夜間ヘモグロビン尿症、全身型重症筋無力症(ステロイド剤又はステロイド剤以外の免疫抑制剤が十分に奏効しない場合に限る)及び視神経脊髄炎スペクトラム障害(視神経脊髄炎を含む)の再発予防〉

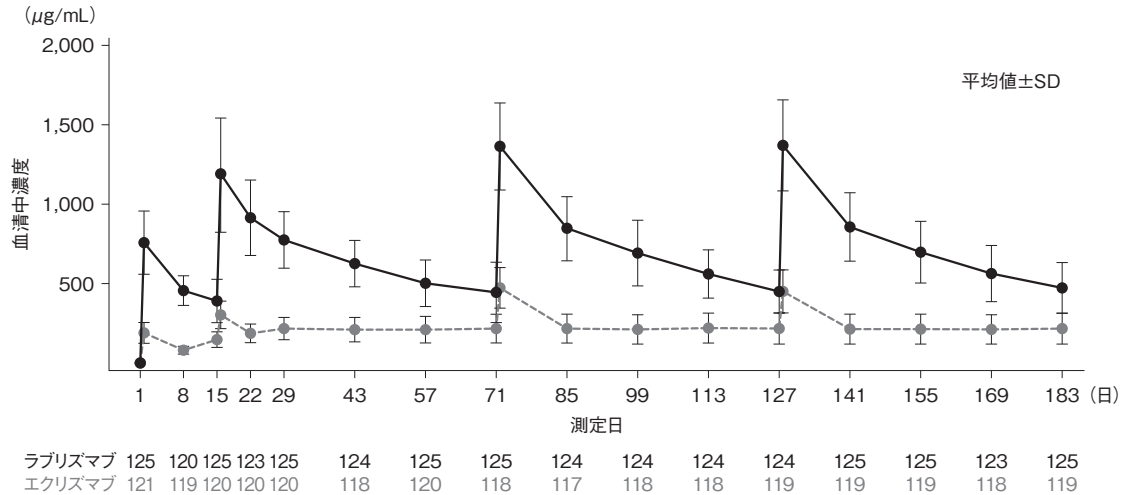
通常、成人には、ラブリズマブ(遺伝子組換え)として、患者の体重を考慮し、1回2,400~3,000mgを開始用量とし、初回投与2週後に1回3,000~3,600mg、以降8週ごとに1回3,000~3,600mgを点滴静注する。

・国際共同第Ⅲ相試験(ALXN1210-PNH-301試験)<sup>11,21)</sup>(参考:外国人及び日本人データ)

他の補体阻害剤未治療のPNH患者125例にラブリズマブを体重に基づく用法・用量(初回用量+8週に1回の維持用量)で投与したときの薬物動態について検討した。

初回用量の投与後30分以内の測定で、ラブリズマブの血清中濃度が治療域の定常状態濃度に到達し、体重に基づく8週に1回の維持用量の投与により26週間の治療期間を通して維持された。また、日本人集団と全集団のPK曝露量は類似していた。

他の補体阻害剤未治療のPNH患者におけるラブリズマブ及びエクリズマブの血清中濃度推移



ラブリズマブの血清中トラフ濃度<sup>a)</sup>

		40kg以上60kg未満	60kg以上100kg未満	100kg以上
全集団	Day 15	424±116(41例)	378±146(79例)	334±93(5例)
	Day 183	548±168(41例)	439±139(77例)	392±144(6例)
	Day 351	573±175(37例)	462±186(76例)	407±162(7例)
日本人集団	Day 15	431±123(6例)	387±99(12例)	—
	Day 183	669±211(5例)	475±143(13例)	—
	Day 351	734±153(4例)	511±168(14例)	—

平均値±標準偏差(例数)

a)本剤投与直前のラブリズマブの血清中濃度

ラブリズマブ初回用量投与後の薬物動態パラメータ

		全例 (n=125)	体重40~<60kg (n=41)	体重60~<100kg (n=79)	体重≥100kg (n=5)
C <sub>max</sub> (µg/mL)	平均値±SD	771.4±165.89	846.7±174.34	740.3±146.62	645.0±181.25
	CV%	21.51	20.59	19.80	28.10
	中央値[範囲]	761[403~1,310]	846[470~1,160]	736[414~1,310]	656[403~905]
C <sub>trough</sub> (µg/mL)	平均値±SD	391.21±136.774	424.15±116.191	377.8±146.30	333.6±93.26
	CV%	34.96	27.39	38.73	27.96
	中央値[範囲]	358[199~1,500]	412[199~775]	351[257~1,500]	308[252~482]

最後のラブリズマブ維持用量投与後の薬物動態パラメータ

		全例 (n=124)	体重40~<60kg (n=41)	体重60~<100kg (n=77)	体重≥100kg (n=6)
C <sub>max</sub> (μg/mL)	平均値±SD	1,378.5±275.94	1,528.8±279.47	1,292.9±242.83	1,450.0±219.00
	CV%	20.02	18.28	18.78	15.10
	中央値[範囲]	1,365[780~2,100]	1,520[909~2,100]	1,280[780~1,790]	1,365[1,260~1,790]
C <sub>trough</sub> (μg/mL)	平均値±SD	472.7±157.94	548.3±167.99	438.8±139.25	391.8±143.75
	CV%	33.41	30.64	31.74	36.69
	中央値[範囲]	463.5[135~1,000]	538[257~1,000]	433[135~790]	353.5[250~579]

定常状態でのラブリズマブの薬物動態パラメータの日本人集団と全集団との比較

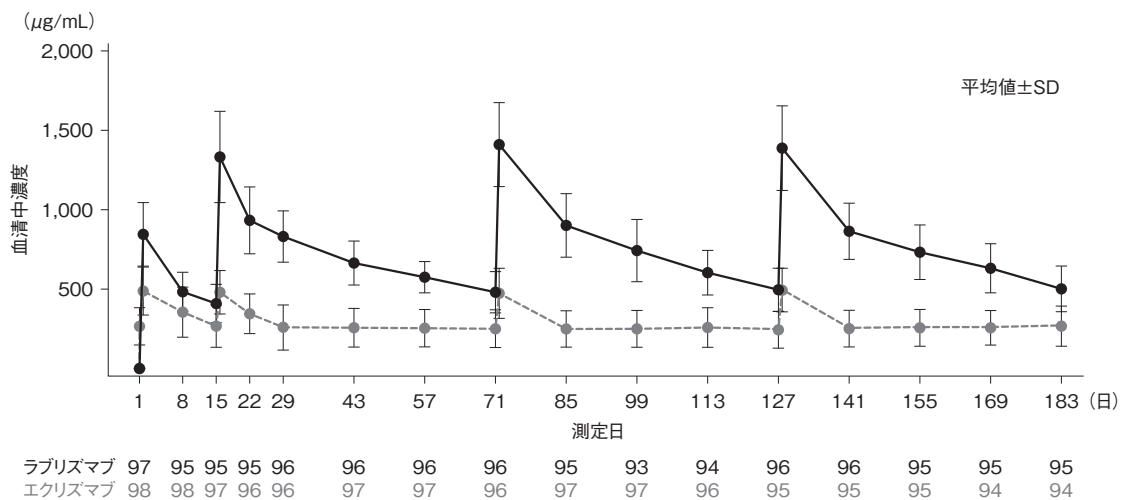
		全集団(n=125)	日本人集団(n=18)
C <sub>max</sub> (μg/mL)	平均値±SD	1,378±275	1,440±310
	中央値[範囲]	1,360[780~2,100]	1,280[1,120~2,100]
C <sub>trough</sub> (μg/mL)	平均値±SD	475±159	529±181
	中央値[範囲]	465[135~1,000]	482[322~1,000]
AUC <sub>τ</sub> (μg·h/mL)	平均値±SD	1,008,792±237,274	1,123,611±285,583
	中央値[範囲]	981,000[511,000~1,830,000]	1,047,000[817,000~1,830,000]

・国際共同第Ⅲ相試験(ALXN1210-PNH-302試験)<sup>22,23,24)</sup>(参考:外国人及び日本人データ)

エクリズマブ治療中のPNH患者97例にラブリズマブを体重に基づく用法・用量(初回用量+8週に1回の維持用量)で投与したときの薬物動態について検討した。

初回用量の投与後30分以内の測定で、直ちにラブリズマブの血清中濃度が治療域の定常状態濃度に到達し、体重に基づく8週に1回の維持用量の投与により26週間の治療期間を通して維持された。また、日本人集団と全集団のPK曝露量は類似していた。

エクリズマブ治療中のPNH患者におけるラブリズマブ及びエクリズマブの血清中濃度推移



ラブリズマブの血清中トラフ濃度<sup>a)</sup>

		40kg以上60kg未満	60kg以上100kg未満	100kg以上
全集団	Day 15	448±151(26例)	395±108(63例)	344±50(7例)
	Day 183	561±135(27例)	484±143(60例)	424±109(8例)
	Day 351	584±146(27例)	513±164(58例)	458±134(9例)
日本人集団	Day 15	561 <sup>b)</sup>	333±86(3例)	421 <sup>b)</sup>
	Day 183	854 <sup>b)</sup>	369±132(4例)	—
	Day 351	789 <sup>b)</sup>	429±101(3例)	564 <sup>b)</sup>

平均値±標準偏差(例数)

a)本剤投与直前のラブリズマブ血清中濃度

b)1例のトラフ濃度

ラブリズマブ初回用量投与後の薬物動態パラメータ

		全例	体重40～<60kg	体重60～<100kg	体重≥100kg
C <sub>max</sub> (μg/mL)	n	95	26	62	7
	平均値±SD	842.9±203.47	903.2±150.42	823.1±216.00	794.7±239.70
	CV%	24.14	16.65	26.24	30.16
	中央値[範囲]	811[511～1,750]	893[656～1,450]	779.5[536～1,750]	802[511～1,240]
C <sub>trough</sub> (μg/mL)	n	96	26	63	7
	平均値±SD	405.4±121.24	448.2±151.41	394.5±108.28	344.3±50.29
	CV%	29.91	33.78	27.45	14.61
	中央値[範囲]	384[197～1,040]	440.5[219～1,040]	373[197～896]	352[294～421]

最後のラブリズマブ維持用量投与後の薬物動態パラメータ

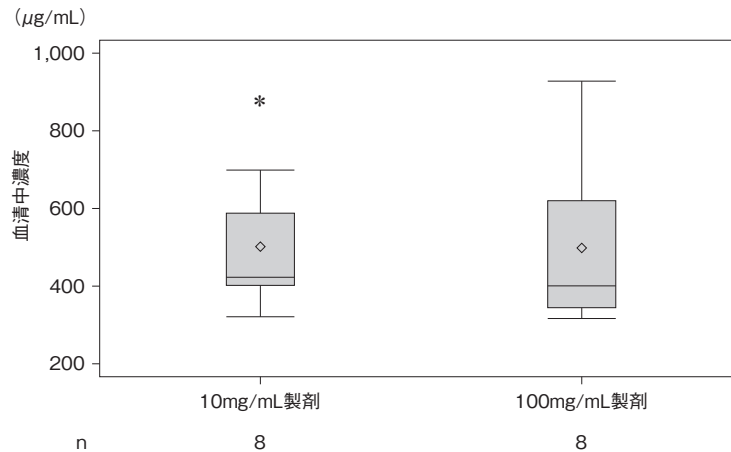
		全例	体重40～<60kg	体重60～<100kg	体重≥100kg
C <sub>max</sub> (μg/mL)	n	95	27	60	8
	平均値±SD	1,386.3±268.42	1,561.1±261.30	1,349.7±233.00	1,071.1±115.87
	CV%	19.36	16.74	17.26	10.82
	中央値[範囲]	1,400[902～2,320]	1,520[1,040～2,320]	1,370[902～1,850]	1,040[924～1,240]
C <sub>trough</sub> (μg/mL)	n	95	27	60	8
	平均値±SD	500.8±143.17	560.7±135.18	484.1±143.05	423.5±108.74
	CV%	28.59	24.11	29.55	25.68
	中央値[範囲]	508[232～854]	542[340～854]	472.5[240～853]	472.5[232～520]

定常状態でのラブリズマブの薬物動態パラメータの日本人集団と全集団との比較

		全集団(n=95)	日本人集団(n=5)
C <sub>max</sub> (μg/mL)	平均値±SD	1,386±268	1,226±225
	中央値[範囲]	1,400[902～2,320]	1,250[902～1,490]
C <sub>trough</sub> (μg/mL)	平均値±SD	501±143	466±245
	中央値[範囲]	508[232～854]	460[240～854]
AUC <sub>τ</sub> (μg·h/mL)	平均値±SD	1,047,579±208,164	1,052,000±384,797
	中央値[範囲]	1,040,000[601,000～1,690,000]	947,000[722,000～1,690,000]

また、本試験の継続期間中において、日本人患者8例を10mg/mL製剤から100mg/mL製剤に切り替え、切替え後に2回投与したときの薬物動態について検討した。100mg/mL製剤への切替えの前後で用法・用量に変更はなかった。製剤切替えの前後でラブリズマブの血清中トラフ濃度の平均値及び中央値は同程度であり、製剤切替えによる薬物動態の差異はみられなかった。

#### 10mg/mL製剤及び100mg/mL製剤投与時のラブリズマブ血清中トラフ濃度



◇: 平均値、\*: 外れ値

10mg/mL製剤の最終投与後及び100mg/mL製剤の初回投与後の血清中トラフ濃度を示す。箱の水平線は中央値、上端及び下端はそれぞれ第3四分位及び第1四分位を示す。ひげは第1四分位及び第3四分位から1.5×四分位範囲を表す。

#### ラブリズマブ血清中トラフ濃度の記述統計量

	C <sub>trough</sub> (µg/mL)	
	10mg/mL製剤	100mg/mL製剤
N	8	8
平均値±SD	502.9±184.2	498.0±214.3
中央値[範囲]	424.5[322~868]	401.0[318~928]
CV%	36.6	43.0

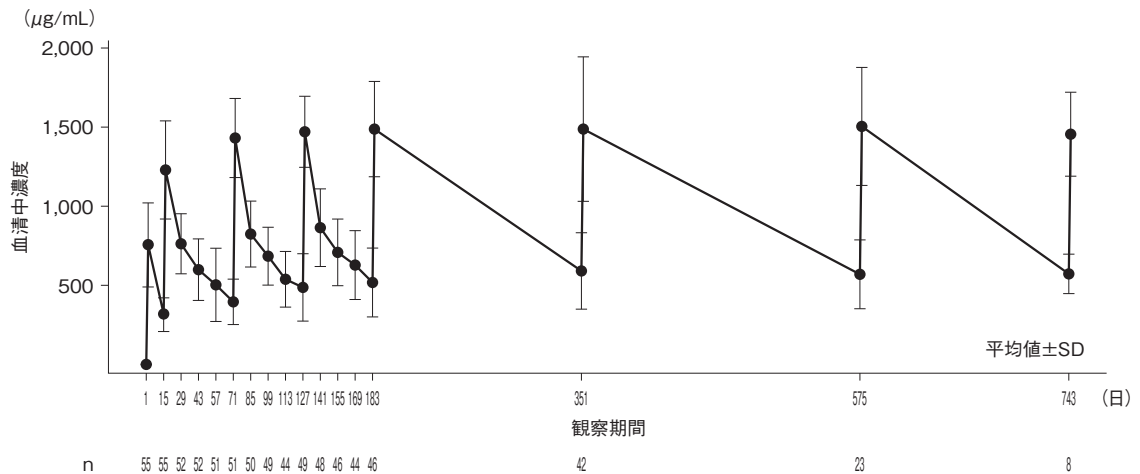
### 3) aHUS患者を対象とした試験

- ・国際共同第Ⅲ相試験(ALXN1210-aHUS-311試験)<sup>25)</sup>(参考: 外国人及び日本人データ)

他の補体阻害剤未治療の12歳以上のaHUS患者58例にラブリズマブを体重に基づく用法・用量(初回用量+8週に1回の維持用量)で投与したときの薬物動態について検討した。投与58例のうち、FASが56例、PK/PD解析対象集団が55例であった。

体重に基づく8週に1回の維持用量を投与したとき、ラブリズマブの血清中濃度は治療域濃度で定常状態に到達した。初期評価期間と継続期間で平均血清中濃度に差はみられなかった。

### 他の補体阻害剤未治療のaHUS患者におけるラブリズマブの血清中濃度推移



### ラブリズマブ初回投与後の薬物動態パラメータ

		全例 (C <sub>max</sub> : n=52、 C <sub>trough</sub> : n=55)	体重40~<60kg (n=12)	体重60~<100kg (C <sub>max</sub> : n=35、 C <sub>trough</sub> : n=38)	体重≥100kg (n=5)
C <sub>max</sub> (μg/mL)	平均値±SD	754.3±265.3	788.0±163.1	747.3±296.6	722.4±266.9
	CV%	35.2	20.7	39.7	36.9
	中央値[範囲]	698[174~1,830]	744[500~1,070]	669[174~1,830]	548[502~1,040]
C <sub>trough</sub> (μg/mL)	平均値±SD	313.2±106.2	342.5±104.3	311.4±108.6	256.4±80.7
	CV%	33.9	30.4	34.9	31.5
	中央値[範囲]	301[62~729]	335.5[187~522]	299[62~729]	275[167~371]

### 最後のラブリズマブ維持用量投与後の薬物動態パラメータ

		全例 (n=46)	体重40~<60kg (n=18)	体重60~<100kg (n=26)	体重≥100kg (n=2)
C <sub>max</sub> (μg/mL)	平均値±SD	1,458.4±256.2	1,540.6±218.5	1,406.8±278.5	1,390.0±NA
	CV%	17.6	14.2	19.8	NA
	中央値[範囲]	1,465 [586~1,980]	1,490 [1,150~1,980]	1,470 [586~1,890]	1,390 [1,350~1,430]
C <sub>trough</sub> (μg/mL)	平均値±SD	506.9±215.5	564.8±227.4	469.5±210.8	472.0±NA
	CV%	42.5	40.3	44.9	NA
	中央値[範囲]	506.5[87~1,100]	550[87~1,100]	479[91~853]	472[451~493]

NA: 該当なし

### ・国際共同第Ⅲ相試験(ALXN1210-aHUS-312試験)<sup>26)</sup>(参考: 外国人及び日本人データ)

18歳未満のaHUS患者31例にラブリズマブを体重に基づく用法・用量[初回用量+4週に1回(体重20kg未満)又は8週に1回(体重20kg以上)の維持用量]で投与したときの薬物動態について検討した。

21例の補体阻害剤未治療の小児患者をコホート1に組み入れ、このうち18例をFAS及びPK/PD解析対象集団に含めた。また、10例のエクリズマブ治療歴のある小児患者をコホート2に組み入れ、10例全例をFAS及びPK/PD解析対象集団に含めた。

コホート1: 補体阻害剤未治療の患者(参考: 外国人及び日本人データ)

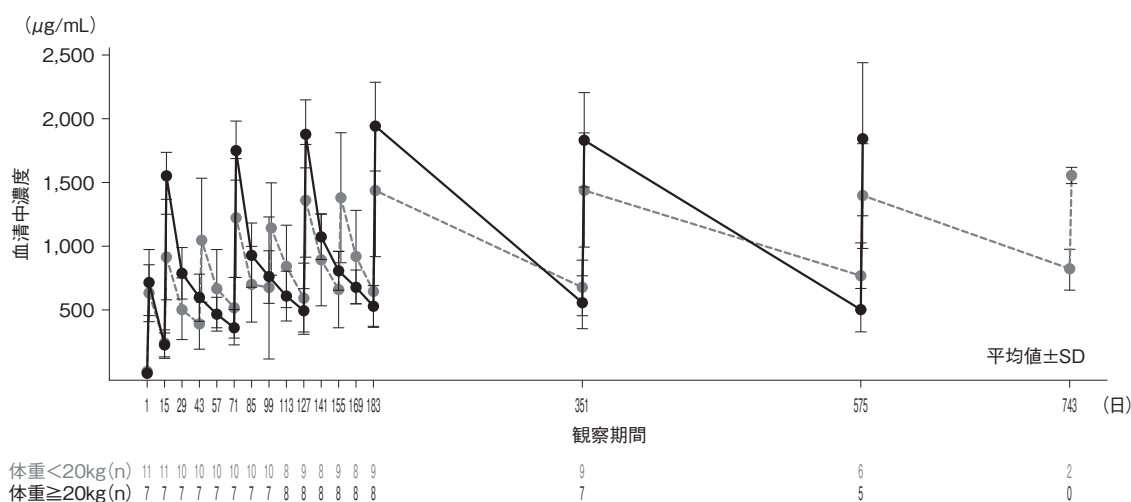
体重に基づく維持用量を4週に1回又は8週に1回投与後、ラブリズマブの血清中濃度は定常状態に到達した。体重区分が20kg未満の患者(4週に1回)と20kg以上の患者(8週に1回)で曝露量は同程度であった。

注意: 本剤のaHUSに対して承認されている用法及び用量、特定の背景を有する患者に関する注意は下記の通りである。

**6. 用法及び用量(抜粋)**  
**〈非典型溶血性尿毒症症候群〉**  
 通常、ラブリズマブ(遺伝子組換え)として、患者の体重を考慮し、1回600~3,000mgを開始用量とし、初回投与2週後に1回300~3,600mg、以降4週又は8週ごとに1回300~3,600mgを点滴静注する。

**9. 特定の背景を有する患者に関する注意(抜粋)**  
**9.7 小児等**  
**〈非典型溶血性尿毒症症候群〉**  
**9.7.2** 体重5kg未満の小児等を対象とした有効性及び安全性を指標とした臨床試験は実施していない。

補体阻害剤未治療のaHUS患者におけるラブリズマブの血清中濃度推移



ラブリズマブ初回投与後の薬物動態パラメータ

		体重<20kg(4週に1回投与) (C <sub>max</sub> : n=9, C <sub>trough</sub> : n=10)	体重≥20kg(8週に1回投与) (C <sub>max</sub> : n=6, C <sub>trough</sub> : n=7)
C <sub>max</sub> (µg/mL)	平均値±SD	646.7±235.94	718.3±261.14
	CV%	36.5	36.4
	中央値[範囲]	569[270~1,020]	629[534~1,220]
C <sub>trough</sub> (µg/mL)	平均値±SD	240.5±118.19	227.3±96.27
	CV%	49.1	42.4
	中央値[範囲]	233[58~432]	213[142~435]



### 最後のラブリズマブ維持用量投与後の薬物動態パラメータ

		体重<20kg(4週に1回投与) (n=2)	体重≥20kg(8週に1回投与) (n=8)
C <sub>max</sub> (μg/mL)	平均値±SD	1,550.0±311.13	1,706.3±309.10
	CV%	20.1	18.1
	中央値[範囲]	1,550[1,330~1,770]	1,770[1,220~2,060]
C <sub>trough</sub> (μg/mL)	平均値±SD	709.5±166.17	479.5±96.78
	CV%	23.4	20.2
	中央値[範囲]	709.5[592~827]	456.5[380~639]

体重<20kgはDay 155、体重≥20kgはDay 127に最後の維持用量を投与した。

#### ・PK及び曝露量パラメータに対する共変量の影響の評価

共変量候補(内因性及び外因性要因)を評価した結果、ラブリズマブのPK特性を解明するという点において、基本モデルを改善できたのは時間によって変動するBMIだけであった。その結果、容積パラメータに対する時間によって変動するBMIの影響だけが共変量としてポピュレーションPK最終モデルに組み入れられた。体組成(BMI)と体のサイズ(体重)によって患者間変動は説明可能であり、両者ともラブリズマブのPKの特性をよりよく解明していたが、体重に基づく用法・用量を用いることによって、PKに対する両者の影響はいずれも補正されたことから、BMIに対する用量調整は不要となり、体重に基づく用量によるラブリズマブの投与が裏付けられた。

注意：本剤のaHUSに対して承認されている用法及び用量、特定の背景を有する患者に関する注意は下記の通りである。

#### 6. 用法及び用量(抜粋)

##### 〈非典型溶血性尿毒症症候群〉

通常、ラブリズマブ(遺伝子組換え)として、患者の体重を考慮し、1回600~3,000mgを開始用量とし、初回投与2週後に1回300~3,600mg、以降4週又は8週ごとに1回300~3,600mgを点滴静注する。

#### 9. 特定の背景を有する患者に関する注意(抜粋)

##### 9.7 小児等

##### 〈非典型溶血性尿毒症症候群〉

9.7.2 体重5kg未満の小児等を対象とした有効性及び安全性を指標とした臨床試験は実施していない。

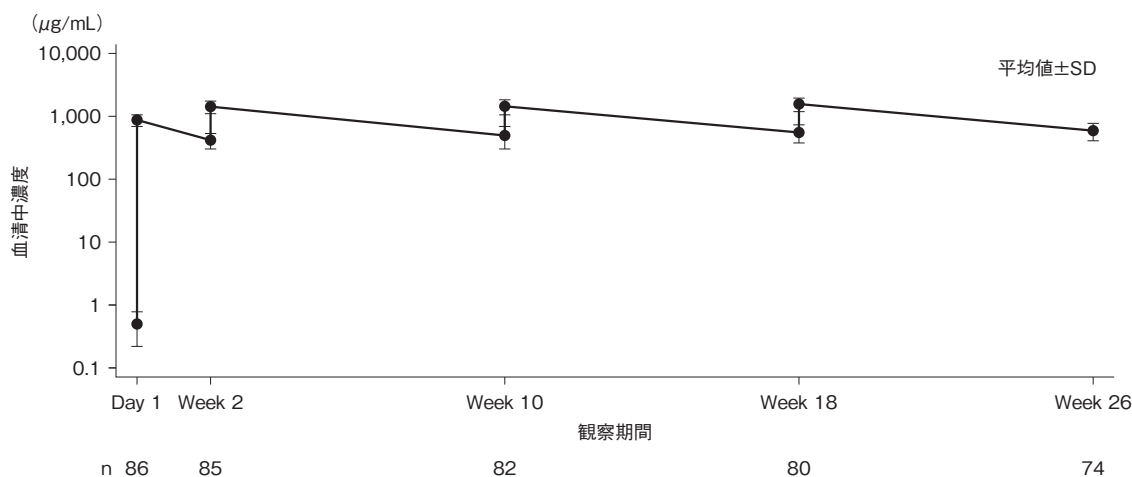
#### 4) 全身型MG患者を対象とした試験

- ・国際共同第Ⅲ相試験(ALXN1210-MG-306試験)<sup>27)</sup>(参考:外国人及び日本人データ)

補体阻害剤未治療で抗AChR抗体陽性の成人全身型MG患者86例(日本人6例)に本剤を体重に基づく用法・用量(初回用量+8週に1回の維持用量)で投与したときの薬物動態について検討した。

初回用量の投与後30分以内の測定で、ラブリズマブの血清中濃度が治療域の定常状態濃度に到達し、体重に基づく8週に1回の維持用量の投与により26週間の治療期間を通して維持された。また、日本人集団と全集団のPK曝露量は類似していた。

#### 補体阻害剤未治療の全身型MG患者におけるラブリズマブの血清中濃度推移



#### ラブリズマブの血清中トラフ濃度<sup>a)</sup>

		40kg以上60kg未満	60kg以上100kg未満	100kg以上
全集団	Day 15	556±116(7例)	439±118(46例)	358±68(32例)
	Day 183	887±83(4例)	636±157(39例)	471±109(27例)
日本人集団	Day 15	492,520(2例)	467±159(4例)	—
	Day 183	817,833(2例)	736±86(3例)	—

平均値±標準偏差(例数)

a)本剤投与直前のラブリズマブの血清中濃度(µg/mL)

#### ラブリズマブ初回用量投与後の薬物動態パラメータ

		全例	40kg以上60kg未満	60kg以上100kg未満	100kg以上
C <sub>max</sub> (µg/mL)	n	86	7	47	32
	平均値±SD	874.1±184.24	1054.3±163.57	912.1±170.39	778.8±160.96
	CV%	21.1	15.5	18.7	20.7
	中央値[範囲]	836.0[399~1420]	1060.0[778~1310]	868.0[692~1420]	779.5[399~1350]
C <sub>trough</sub> (µg/mL)	n	85	7	46	32
	平均値±SD	417.8±115.51	555.7±116.45	438.5±118.11	357.8±68.12
	CV%	27.6	21.0	26.9	19.0
	中央値[範囲]	397.0[234~1000]	520.0[451~751]	422.0[305~1000]	339.0[234~570]

ランダム化比較期における最後のラブリズマブ維持用量投与後の薬物動態パラメータ

		全例	40kg以上60kg未満	60kg以上100kg未満	100kg以上
$C_{max}$ ( $\mu\text{g/mL}$ )	n	76	4	43	29
	平均値 $\pm$ SD	1548.3 $\pm$ 359.43	2015.0 $\pm$ 345.40	1645.3 $\pm$ 337.63	1340.1 $\pm$ 267.95
	CV%	23.2	17.1	20.5	20.0
	中央値[範囲]	1500.0[810~2510]	1900.0[1750~2510]	1660.0[1060~2410]	1340.0[810~1990]
$C_{trough}$ ( $\mu\text{g/mL}$ )	n	70	4	39	27
	平均値 $\pm$ SD	586.6 $\pm$ 173.91	887.3 $\pm$ 82.72	635.7 $\pm$ 157.28	471.3 $\pm$ 109.47
	CV%	29.6	9.3	24.7	23.2
	中央値[範囲]	570.0[211~1030]	866.5[817~999]	649.0[241~1030]	456.0[211~635]

定常状態(ランダム化比較期における最後のラブリズマブ維持用量投与後)でのラブリズマブの薬物動態パラメータの日本人集団と全集団との比較

		全例	日本人患者
$C_{max}$ ( $\mu\text{g/mL}$ )	n	76	6
	平均値 $\pm$ SD	1548.3 $\pm$ 359.43	1796.7 $\pm$ 204.12
	中央値[範囲]	1500.0[810~2510]	1845.0[1460~1990]
$C_{trough}$ ( $\mu\text{g/mL}$ )	n	70	5
	平均値 $\pm$ SD	586.6 $\pm$ 173.91	771.6 $\pm$ 78.18
	中央値[範囲]	570.0[211~1030]	817.0[679~835]

注意：本剤の全身型MGに対して承認されている用法及び用量は下記の通りである。

6. 用法及び用量(抜粋)

〈発作性夜間ヘモグロビン尿症、全身型重症筋無力症(ステロイド剤又はステロイド剤以外の免疫抑制剤が十分に奏効しない場合に限る)及び視神経脊髄炎スペクトラム障害(視神経脊髄炎を含む)の再発予防)

通常、成人には、ラブリズマブ(遺伝子組換え)として、患者の体重を考慮し、1回2,400~3,000mgを開始用量とし、初回投与2週後に1回3,000~3,600mg、以降8週ごとに1回3,000~3,600mgを点滴静注する。

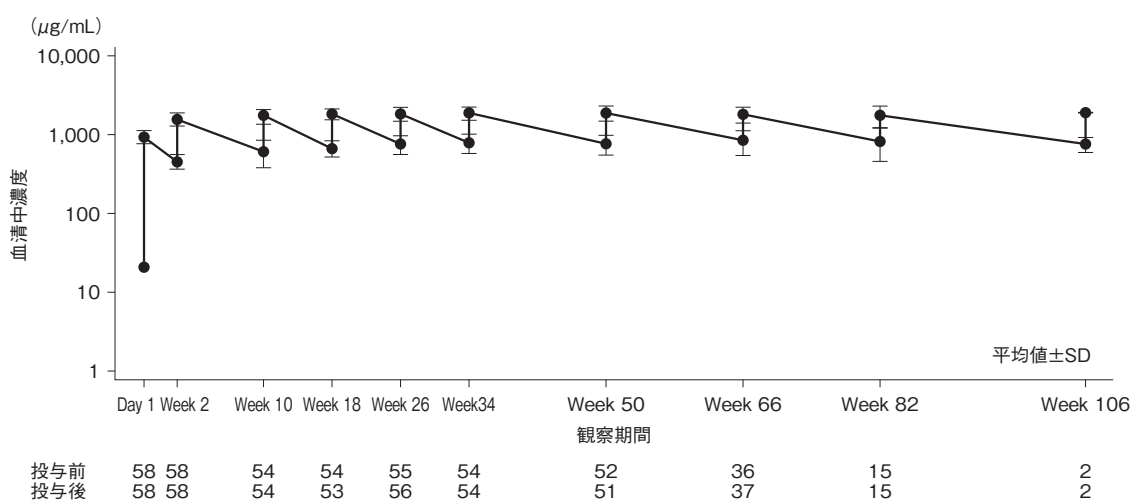
## 5) 視神経脊髄炎スペクトラム障害患者を対象とした試験

### ・国際共同第Ⅲ相試験(CHAMPION-NMOSD試験)<sup>29)</sup>(参考:外国人及び日本人データ)

補体阻害剤未治療で抗AQP4抗体陽性の成人NMOSD患者58例(日本人9例)に本剤を体重に基づく用法・用量(Day 1初回用量+Day 15及び以降8週ごとに維持用量)で投与したときの薬物濃度について検討した。

NMOSD患者における血清中ラブリズマブ濃度は、初回用量投与後、速やかに治療濃度域(175 $\mu$ g/mL超)に到達し、維持用量投与後も試験期間を通して治療濃度域を維持した。また、日本人集団でも全集団と同様の推移を示した。

### 補体阻害剤未治療のNMOSD患者におけるラブリズマブの血清中濃度推移(片対数スケール)



### ラブリズマブ初回用量投与時の体重別の薬物動態パラメータ

		全例	体重40kg以上 60kg未満	体重60kg以上 100kg未満	体重100kg以上
$C_{max}$ ( $\mu$ g/mL)	例数	58	22	31	5
	平均値(SD)	935.3(162.25)	941.9(167.63)	953.0(159.85)	796.8(96.49)
	中央値(範囲)	933.5(575, 1280)	941.5(578, 1250)	989.0(575, 1280)	780.0(664, 918)
$C_{trough}$ ( $\mu$ g/mL)	例数	58	22	31	5
	平均値(SD)	459.1(90.34)	475.0(86.67)	466.5(86.56)	343.2(45.40)
	中央値(範囲)	447.0(282, 643)	453.5(312, 639)	463.0(302, 643)	341.0(282, 409)

## ラブリズマブ維持用量投与時の体重別の薬物動態パラメータ

		全例	体重40kg以上 60kg未満	体重60kg以上 100kg未満	体重100kg以上
$C_{max}^*$ ( $\mu\text{g/mL}$ )	例数	56	22	29	5
	平均値(SD)	1836.4(355.39)	1899.5(396.25)	1878.3(271.43)	1316.0(153.07)
	中央値(範囲)	1905.0(759, 2650)	1925.0(759, 2650)	1940.0(1130, 2290)	1340.0(1090, 1480)
$C_{trough}^*$ ( $\mu\text{g/mL}$ )	例数	54	20	30	4
	平均値(SD)	796.9(216.04)	877.9(213.78)	778.7(196.30)	528.3(138.98)
	中央値(範囲)	808.5(360, 1280)	885.5(435, 1280)	785.0(371, 1220)	534.0(360, 685)

\* $C_{max}$ はWeek 26投与後、 $C_{trough}$ はWeek 34投与前

注意：本剤の視神経脊髄炎スペクトラム障害に対して承認されている用法及び用量は下記の通りである。

### 6. 用法及び用量(抜粋)

〈発作性夜間ヘモグロビン尿症、全身型重症筋無力症(ステロイド剤又はステロイド剤以外の免疫抑制剤が十分に奏効しない場合に限る)及び視神経脊髄炎スペクトラム障害(視神経脊髄炎を含む)の再発予防)

通常、成人には、ラブリズマブ(遺伝子組換え)として、患者の体重を考慮し、1回2,400～3,000mgを開始用量とし、初回投与2週後に1回3,000～3,600mg、以降8週ごとに1回3,000～3,600mgを点滴静注する。

### (3) 中毒域

該当資料なし。

### (4) 食事・併用薬の影響

ラブリズマブはモノクローナル抗体であるため、一般に低分子薬剤又はその他の生物学的製剤との臨床的に意味のある薬物間PK相互作用は生じないと考えられる。低分子は一般にチトクロームP450による酸化及び/又は抱合により代謝されるが、タンパク質製剤のクリアランス経路はこれとは異なる。また、ラブリズマブはサイトカインと結合しないこと、利用可能な安全性データにおいては薬剤誘発性のサイトカインの変動は認められていないことから、薬剤誘発性のサイトカインの変動による薬物相互作用が生じる可能性は低いと考えられる。最終的なポピュレーションPK-PD解析において、併用薬のラブリズマブのPKへの影響を評価したところ、各種薬剤クラスからなる併用薬(全身投与用の同化薬、抗血栓薬、抗貧血薬、降圧薬、全身投与用の副腎皮質ステロイド、全身投与用の抗菌薬、全身投与用の抗真菌薬、及び免疫抑制剤)はラブリズマブのPKに影響を及ぼさないことが示された。

また、ラブリズマブは静脈内投与されるため、食事との相互作用はないと考えられる。

## 2. 薬物速度論的パラメータ

### (1) 解析方法

ノンコンパートメント法

## (2) 吸収速度定数

該当しない。

## (3) 消失速度定数

健康成人(日本人) 単回静脈内投与(ALXN1210-HV-104試験)<sup>13)</sup>

終末相消失速度定数( $\lambda_z$ )(1/h)	400mg(n=4)	800mg(n=4)
平均値±SD	0.001±0.000	0.001±0.000
%CV	26.3	4.2
中央値(最小、最大)	0.001(0.001、0.002)	0.001(0.001、0.001)

健康成人(外国人) 単回静脈内投与(ALXN1210-HV-101試験)<sup>14)</sup>

終末相消失速度定数( $\lambda_z$ )(1/h)	200mg(n=4)	400mg(n=6)
平均値±SD	0.000900±0.000146	0.000943±0.0000934
%CV	16.2	9.9
中央値(最小、最大)	0.000881(0.000762、0.00107)	0.000965(0.000805、0.00103)

## (4) クリアランス

「VII. 薬物動態に関する項目 1. 血中濃度の推移 (2)臨床試験で確認された血中濃度 1)健康成人を対象とした試験」の項参照

## (5) 分布容積

「VII. 薬物動態に関する項目 1. 血中濃度の推移 (2)臨床試験で確認された血中濃度 1)健康成人を対象とした試験」の項参照

## (6) その他

該当資料なし。

## 3. 母集団(ポピュレーション)解析

### (1) 解析方法

体重がクリアランス及び $V_d$ に及ぼす影響に関する指数(体重差を補正するアロメトリー式の成分)を組み入れた線形2-コンパートメントポピュレーションPKモデル

### (2) パラメータ変動要因

第I相、第II相及び第III相試験の計7試験(ALXN1210-HV-101試験<sup>14)</sup>、ALXN1210-HV-102試験<sup>15)</sup>、ALXN1210-HV-104試験<sup>13)</sup>、ALXN1210-PNH-103試験<sup>17,18)</sup>、ALXN1210-PNH-201試験<sup>18,19)</sup>、ALXN1210-PNH-301試験<sup>11,21)</sup>及びALXN1210-PNH-302試験<sup>22,23)</sup>)から、合計299例(健康成人38例、PNH患者261例)、6538点(それぞれ1203点、5335点)の血清中濃度を用いてポピュレーション解析を行った。ポピュレーションPK最終モデルを用いて算出した、第III相試験におけるPNH患者222例の薬物動態パラメータ(post-hoc推定値)[平均値(SD)]は、CLが0.00332(0.000941)L/h、 $V_c$ が3.45(0.652)L、 $V_p$ が1.91(0.321)L、終末相消失半減期が49.7(8.94)日であった。

CLは主に体重の影響を受け、体重40kg以上60kg未満の被験者では0.00266(0.00054)L/h、体重60kg以上100kg未満の被験者では0.00354(0.00090)L/h、体重100kg以上の被験者では0.00441(0.00096)L/hであった。また、Vc及びVpも主に体重の影響を受け、体重40kg以上60kg未満でそれぞれ2.87(0.401)L及び1.55(0.121)L、体重60kg以上100kg未満で3.65(0.529)L及び2.02(0.216)L、体重100kg以上で4.28(0.709)L及び2.48(0.221)Lであった。

ベースライン時の体重はCL及びVcに顕著な影響を及ぼしたが、PKに対する影響は体重に基づく用法・用量によって補正される。

共変量の包括的評価の結果、体重以外に、性別がCLに、ベースライン時のヘモグロビン値がCL及びVcに、ベースライン時のBMIがVc及びVpに影響したが、これらの共変量はいずれもC<sub>trough, ss</sub>に影響しないことから臨床的な意味はないと考えられ、用量調整は不要であることが示された。

#### 4. 吸収

ラブリズマブは静脈内投与されるため、投与後速やかに全身循環へ移行する。

(「VII. 薬物動態に関する項目 1. 血中濃度の推移 (2)臨床試験で確認された血中濃度」の項参照)

#### 5. 分布

##### (1) 血液-脳関門通過性

該当資料なし。

##### (2) 血液-胎盤関門通過性

胎盤通過性の試験は行わなかった。しかし、IgGはFcRnを介して胎盤を通過することから<sup>42)</sup>、妊娠女性にラブリズマブを投与したとき、胎児はラブリズマブに曝露される可能性がある。

##### (3) 乳汁への移行性

乳汁中移行の試験は行わなかった。しかし、IgGはヒト乳汁中に移行するため、ラブリズマブが乳汁中に排泄される可能性がある。

##### (4) 髄液への移行性

該当資料なし。

##### (5) その他の組織への移行性

ラブリズマブはヒト以外のC5に結合せず、動物において薬理作用を持たないため、分布試験は実施しなかった。カンクイザルにラブリズマブを60mg/kgで定速静脈内投与したとき、平均V<sub>ss</sub>(平均値±SD)は、64.3±7.53mL/kgであり、この値はサル血漿量とほぼ類似していることから、血液以外への分布は限られていると考えられる。

##### (6) 血漿蛋白結合率

蛋白結合試験は実施しなかった。

## 6. 代謝

### (1) 代謝部位及び代謝経路

ラブリズマブはIgGモノクローナル抗体である。内因性IgGは、液相エンドサイトーシス又は受容体を介したエンドサイトーシスにより細胞に取り込まれ、内皮細胞又は細網内皮系細胞のリソソームにより最終的には小ペプチド及び/又はアミノ酸に異化(分解)されてタンパク質の新たな合成に再利用される。ラブリズマブの消失も内因性IgGと類似していると考えられる。

### (2) 代謝に関する酵素(CYP等)の分子種、寄与率

低分子薬物は通常CYP450による酸化代謝及び/又は抱合を受けるが、ラブリズマブはIgGモノクローナル抗体であり、CYP等の代謝酵素による代謝的変換を受けない。

### (3) 初回通過効果の有無及びその割合

該当しない。

### (4) 代謝物の活性の有無及び活性比、存在比率

該当しない。

## 7. 排泄

ラブリズマブの排泄経路を検討するための臨床試験は特に実施していない。ラブリズマブを含むIgGは分子サイズが糸球体濾過の限度より大きいため腎臓ろ過による排泄は受けないと予想される。

## 8. トランスポーターに関する情報

該当資料なし。

## 9. 透析等による除去率

該当資料なし。

## 10. 特定の背景を有する患者

本剤の薬物動態に対する性別、人種、年齢(高齢者)、肝機能障害又は腎機能障害の影響を検討する正式な試験は実施していない。しかし、ポピュレーションPK解析の結果、健康被験者及びPNH患者において性別、年齢、人種、肝機能障害又は腎機能障害による本剤の薬物動態への影響は認められなかったことから用量調整は不要と判断された。

## 11. その他

該当資料なし。

## Ⅷ. 安全性(使用上の注意等)に関する項目

### 1. 警告内容とその理由

#### 1. 警告

1.1 本剤の投与により髄膜炎菌感染症を発症することがあり、死亡に至るおそれもあるため、以下の点に十分注意すること。[5.1、9.1.1、11.1.1 参照]

1.1.1 本剤の投与に際しては、髄膜炎菌感染症の初期徴候(発熱、頭痛、項部硬直等)に注意して観察を十分に行い、髄膜炎菌感染症が疑われた場合には、直ちに診察し、抗菌剤の投与等の適切な処置を行うこと。

1.1.2 緊急な治療を要する場合等を除いて、原則、本剤投与前に髄膜炎菌に対するワクチンを接種すること。必要に応じてワクチンの追加接種を考慮すること。

1.1.3 髄膜炎菌感染症は致命的な経過をたどることがあるので、緊急時に十分に措置できる医療施設及び医師のもとで、あるいは髄膜炎菌感染症の診断及び治療が可能な医療施設との連携下で投与すること。

1.1.4 髄膜炎菌感染症のリスクについて患者に説明し、当該感染症の初期徴候を確実に理解させ、髄膜炎菌感染症に関連する症状が発現した場合には、主治医に連絡するよう患者に注意を与えること。

1.2 本剤は、発作性夜間ヘモグロビン尿症、非典型溶血性尿毒症症候群、全身型重症筋無力症あるいは視神経脊髄炎スペクトラム障害(視神経脊髄炎を含む)に十分な知識を持つ医師のもとで、治療上の有益性が危険性を上まわると判断される場合にのみ投与すること。また、本剤投与開始に先立ち、本剤は疾病を完治させる薬剤ではないことを含め、本剤の有効性及び危険性を患者又はその家族に十分説明し、同意を得てから投与すること。[5.1、11.1.1 参照]

#### (解説)

1.1 終末補体複合体C5b-9は髄膜炎菌等の莢膜形成細菌に対する免疫機能に関与している。本剤はC5からC5a及びC5bへの開裂を阻害し、終末補体複合体C5b-9産生を抑制することから、重度の感染症や敗血症、特に髄膜炎菌等感染症に対する免疫機能が低下する可能性がある。

本剤のPNH患者に対する臨床試験において、髄膜炎菌感染症が4例(髄膜炎菌感染2例、髄膜炎菌性敗血症2例)、また、NMOSD患者に対する臨床試験において2例(髄膜炎菌性脳炎1例、髄膜炎菌性敗血症1例)が報告されており、aHUS患者及び全身型MG患者に対する臨床試験では、髄膜炎菌感染症の報告はなかった。2024年12月31日時点の全世界における本剤の製造販売後安全性情報では、髄膜炎菌感染症は36例報告されている。また、他の終末補体阻害剤であるエクリズマブによる死亡例が国内製造販売後に報告されている。

髄膜炎菌感染症は適切かつ迅速に診断及び治療が実施されれば対処可能な感染症であるが、急速に進行し重篤化して死に至る可能性があるため、髄膜炎菌感染症が疑われる場合あるいは否定できない場合には、直ちに診察を受け、適切な抗菌薬による治療が必要であることを患者又は患者家族(又は介護者)に説明する必要がある。したがって、緊急な治療を要する場合等を除いて、原則、本剤投与前に髄膜炎菌に対するワクチンを接種するとともに、患者に髄膜炎菌感染症のリスク及び初期症状を周知徹底させ、髄膜炎菌感染症の診断及び治療が可能な医療施設と連携をとるなど、緊急時に十分に措置できる体制下で本剤を投与する必要がある。また、髄膜炎菌ワクチンを必要に応じて追加接種することがガイドラインで推奨されている。以上のことより、特に注意を喚起する必要があることから警告として設定した。

1.2 補体阻害剤未治療のPNH患者及びエクリズマブ治療中のPNH患者の両集団において、本剤投与により急速、完全かつ持続的なC5阻害が得られ(投与後30分以内に測定後、血清中遊離C5濃度が0.5 $\mu$ g/mL未満)、血管内容血を抑制することで、輸血(及び輸血に伴う負荷やリスク)、貧血、ブレイクスルー溶血等のPNHに伴う続発症を改善することが認められている。その一方で、本剤投与による重篤な感染症の発症や本剤投与中止時の重篤な血管内容血の誘発が懸念されている。また、aHUS、全身型MG及びNMOSD患者も同様に髄膜炎菌感染症等の重篤な感染症を発症することがある。

したがって、本剤は、PNH、aHUS、全身型MGあるいはNMOSDに十分な知識を持つ医師のもとで、治療上の有益性が危険性を上まわると判断される場合にのみ投与する必要がある。また、本剤は疾病を完治させる薬剤ではないことを含めて、本剤の有効性と安全性を患者に説明する必要があることから、エクリズマブと同様に警告として設定した。

## 2. 禁忌内容とその理由

### 2. 禁忌(次の患者には投与しないこと)

2.1 髄膜炎菌感染症に罹患している患者[症状を悪化させるおそれがある。]

2.2 本剤の成分に対し過敏症の既往歴のある患者

(解説)

2.1 本剤投与により髄膜炎菌感染症の発症リスクが上昇することが推測される。そのため、補体欠損症患者や免疫不全状態の患者等の髄膜炎菌感染を生じる可能性のある状態の患者では、本剤投与開始により更なるリスクが生じるおそれがあり、髄膜炎菌感染症に罹患している患者は本剤による治療を開始すべきでないことから、本項を設定した。

2.2 本剤はタンパク質製剤であり、過敏症の発現する可能性が否定できないことから、本項を設定した。

## 3. 効能又は効果に関連する注意とその理由

「V. 2. 効能又は効果に関連する注意」を参照すること。

## 4. 用法及び用量に関連する注意とその理由

「V. 4. 用法及び用量に関連する注意」を参照すること。

## 5. 重要な基本的注意とその理由

### 8. 重要な基本的注意

#### 〈発作性夜間ヘモグロビン尿症〉

8.1 本剤投与によりPNH赤血球クローンが蓄積しているため、本剤を中止した場合に重篤な血管内容血が認められるおそれがある。本剤の投与を中止した患者に対しては、最低16週間、血管内容血及びそれに付随する臨床症状の変化を注意深く観察し、必要に応じて適切な処置を行うこと。[5.3 参照]

#### 〈非典型溶血性尿毒症症候群〉

8.2 本剤投与開始後は血小板数等を定期的にモニタリングし、改善傾向が認められない場合は、本剤の投与継続の要否を検討すること。

8.3 本剤を中止した場合に重度の血栓性微小血管障害が発現するおそれがある。本剤の投与を中止した患者に対しては、患者の状態を注意深く観察し、必要に応じて適切な処置を行うこと。

(解説)

#### 〈発作性夜間ヘモグロビン尿症〉

8.1 PNH患者では本剤投与を中止した場合には、血液中に蓄積されたPNH赤血球クローンにより重篤な血管内容血が認められるおそれがあることから、エクリズマブと同様に設定した。本剤はエクリズマブよりも半減期が長いことから、本剤投与中止後は最低16週間、血管内容血及びそれに付随する臨床症状の変化を追跡することを設定した。

#### 〈非典型溶血性尿毒症症候群〉

8.2 本剤の投与開始後は血小板数等を定期的にモニタリングし、本剤の投与継続の要否を検討するよう、エクリズマブの使用上の注意に基づき設定した。

なお、ALXN1210-aHUS-311試験及びALXN1210-aHUS-312試験は、Day 183までのTMA完全奏効(血小板数の正常化、LDH値の正常化、血清クレアチニン値のベースラインから25%以上の低下)を主要評価項目として評価されている。

8.3 本剤を中止した場合には重度の血栓性微小血管障害を発現するおそれがあるため、中止後は患者の状態を注意深く観察し、必要に応じ適切な処置を行うよう、エクリズマブの使用上の注意に基づき設定した。

## 6. 特定の背景を有する患者に関する注意

### (1) 合併症・既往歴等のある患者

#### 9.1 合併症・既往歴等のある患者

##### 9.1.1 髄膜炎菌感染症の既往のある患者

本剤により髄膜炎菌感染症に罹患しやすくなる可能性がある。[1.1、5.1、11.1.1 参照]

##### 9.1.2 感染症の患者又は感染症が疑われる患者

特に莢膜形成細菌(髄膜炎菌、肺炎球菌、インフルエンザ菌等)による感染症に罹患しやすくなる可能性がある。[5.1、11.1.1、11.1.2 参照]

#### (解説)

本剤は補体C5の開裂を阻害し、終末補体複合体C5b-9の生成を抑制することから、本剤投与患者では易感染性が高まり、特に莢膜形成細菌による感染症が起りやすくなることから、設定した。

### (2) 腎機能障害患者

設定されていない。

### (3) 肝機能障害患者

設定されていない。

### (4) 生殖能を有する者

設定されていない。

### (5) 妊婦

#### 9.5 妊婦

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。

#### (解説)

本剤の非臨床試験成績等がなく、妊娠、胎児及び出生児への影響が不明であるため、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。ヒトIgGは胎盤関門を通過することが知られているため、本剤は胎児循環中に終末補体阻害を生じる可能性がある。(「VII. 薬物動態に関する項目 5. 分布 (2)血液-胎盤関門通過性」の項参照)

## (6) 授乳婦

### 9.6 授乳婦

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。

#### (解説)

本剤のヒト乳汁移行性については不明であるが、ヒトで哺乳中の児における影響が懸念される。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。IgGはヒトの乳汁に移行することが知られているため、本剤が乳汁に分泌される可能性は否定できない。なお、米国添付文書では、授乳中の婦人には、本剤投与中及び投与後8ヵ月間は授乳を中止するよう規定している。〔VII. 薬物動態に関する項目 5. 分布 (3)乳汁への移行性〕の項参照

## (7) 小児等

### 9.7 小児等

〈発作性夜間ヘモグロビン尿症、全身型重症筋無力症(ステロイド剤又はステロイド剤以外の免疫抑制剤が十分に奏効しない場合に限る)及び視神経脊髄炎スペクトラム障害(視神経脊髄炎を含む)の再発予防〉

9.7.1 小児等を対象とした有効性及び安全性を指標とした臨床試験は実施していない。

〈非典型溶血性尿毒症症候群〉

9.7.2 体重5kg未満の小児等を対象とした有効性及び安全性を指標とした臨床試験は実施していない。

#### (解説)

〈発作性夜間ヘモグロビン尿症、全身型重症筋無力症(ステロイド剤又はステロイド剤以外の免疫抑制剤が十分に奏効しない場合に限る)及び視神経脊髄炎スペクトラム障害(視神経脊髄炎を含む)の再発予防〉

9.7.1 PNHに対する臨床試験では、小児に対する安全性、有効性のデータは得られていない。全身型MG小児患者及びNMOSD小児患者に対する臨床試験は実施中である。

〈非典型溶血性尿毒症症候群〉

9.7.2 aHUSに対する臨床試験では、体重5kg未満の小児に対する安全性、有効性のデータは得られていない。

## (8) 高齢者

### 9.8 高齢者

患者の状態を観察しながら、慎重に投与すること。一般に生理機能(腎機能、肝機能、免疫機能等)が低下している。

#### (解説)

65歳以上の高齢者への注意喚起に対するエビデンスは得られていないが、一般に高齢者では生理機能が低下しているので、患者の状態を観察しながら、慎重に投与すること。

## 7. 相互作用

### (1) 併用禁忌とその理由

設定されていない。

### (2) 併用注意とその理由

10.2 併用注意(併用に注意すること)		
薬剤名等	臨床症状・措置方法	機序・危険因子
人免疫グロブリン製剤 (ポリエチレングリコール処理人免疫グロブリン等) [7.9 参照]	人免疫グロブリン製剤との併用投与によって本剤の効果が減弱するおそれがあるので、併用する場合には、本剤の補充投与を考慮すること。	人免疫グロブリン製剤との継続的な併用投与により、本剤の血清中濃度が低下する可能性がある <sup>12,43,44)</sup> 。
エフガルチギモド アルファ (遺伝子組換え)	本剤の効果が減弱するおそれがあるので、本剤による治療を開始する場合には、エフガルチギモド アルファのサイクル投与における最終投与から2週間後以降に投与することが望ましい。	エフガルチギモド アルファにより、本剤を含む胎児性Fc受容体(FcRn)に結合する薬剤の血清中濃度が低下する可能性がある。

#### (解説)

人免疫グロブリン製剤(ポリエチレングリコール処理人免疫グロブリン等) : IVIgの効果は、主にFc $\gamma$ R II Bのアップレギュレーションと胎児性Fc受容体(FcRn)との競合的阻害に関連する可能性が示唆されている<sup>43)</sup>。一方、モノクローナル抗体においては、生体内IgGの分解抑制にかかわるFcRnを介したリサイクリング機構を利用することができるため<sup>44)</sup>、本剤のエンドソームにおけるリサイクリング機構が、人免疫グロブリン製剤との継続的な併用投与により阻害され、本剤の血清中濃度が低下する可能性がある。多巣性運動ニューロパチー患者13例を対象とした研究において、エクリズマブに免疫グロブリン製剤を併用した患者の血清中エクリズマブ濃度(中央値78.7 $\mu$ g/mL)は、併用しなかった患者における血清中エクリズマブ濃度(中央値119.7 $\mu$ g/mL)に比べて有意に低いことが示されている(p<0.001, Mann-Whitney U検定)<sup>12)</sup>。以上のことから、エクリズマブと同様、本剤と人免疫グロブリン製剤との併用に注意が必要であるため、設定した。

エフガルチギモド アルファ(遺伝子組換え) : エフガルチギモド アルファは、その作用機序によりヒトFcRnに結合する化合物の消失に影響を与える可能性があることから、併用注意を設定した。

## 8. 副作用

### 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。

#### (1) 重大な副作用と初期症状

##### 11.1 重大な副作用

###### 11.1.1 髄膜炎菌感染症(0.4%)

髄膜炎又は敗血症を発症し、急激に重症化することがあるので、本剤の投与に際しては、当該感染症の初期徴候(発熱、頭痛、項部硬直、羞明、精神状態の変化、痙攣、悪心・嘔吐、紫斑、点状出血等)等の観察を十分に行うこと。髄膜炎菌感染症が疑われた場合には、直ちに診察し、抗菌剤の投与等の適切な処置を行うこと。髄膜炎菌に対するワクチンを接種しても発症した例が認められており、死亡に至るおそれもある。[1.1、1.2、5.1、9.1.1、9.1.2 参照]

###### 11.1.2 重篤な感染症(1.9%)

播種性淋菌感染症、肺炎球菌感染、インフルエンザ菌感染等の重篤な感染症があらわれることがある。[5.1、9.1.2 参照]

###### 11.1.3 infusion reaction(頻度不明)

ショック、アナフィラキシー等があらわれることがある。

#### (解説)

11.1.1 警告の設定根拠で記述したように、本剤投与により副作用として髄膜炎菌感染症が誘発される可能性がある。髄膜炎菌感染症は適切かつ迅速に診断及び治療が実施されれば対処可能な感染症であるが、急速に進行し重篤化して死に至る可能性がある。本剤のPNH患者に対する臨床試験において髄膜炎菌感染症は4例(髄膜炎菌感染2例、髄膜炎菌性敗血症2例)、また、NMOSD患者に対する臨床試験において2例(髄膜炎菌性脳炎1例、髄膜炎菌性敗血症1例)が報告されており、aHUS患者及び全身型MG患者に対する臨床試験では、髄膜炎菌感染症の報告はなかった。本剤の投与に際しては、当該感染症の初期徴候等の観察を十分に行い、髄膜炎菌感染症が疑われた場合には、直ちに診察し、抗菌剤の投与等の適切な処置を行うことの注意を喚起するために設定した。なお、2024年12月31日時点の全世界における本剤の製造販売後安全性情報では、髄膜炎菌感染症は36例報告されている。

11.1.2 本剤投与と感染症の発現との関連性は明確でないものの、臨床試験及び市販後において重篤な副作用も認められていることから設定した。2024年12月31日時点の臨床試験では、髄膜炎菌以外のナイセリア属細菌による感染症は4例、肺炎球菌による感染症は3例(肺炎球菌性肺炎：2件、肺炎球菌感染及び肺炎球菌性髄膜炎：各1件)報告されている。なお、インフルエンザ菌感染の報告はない。また、2024年12月31日時点の全世界における本剤の製造販売後安全性情報では、髄膜炎菌以外のナイセリア属細菌による感染症は12例(淋菌：9件、その他のナイセリア属細菌：3件)、肺炎球菌による感染症は5例(肺炎球菌性肺炎及び肺炎球菌性敗血症：各2件、肺炎球菌感染：1件)、ヘモフィルス属細菌による感染症は1例(ヘモフィルス感染：1件)報告されている。

11.1.3 PNH患者を対象とした第Ⅲ相試験では、本剤群の8.6%に発疹、アレルギー性鼻炎、湿疹、そう痒性皮膚疹、皮膚炎、アレルギー性皮膚炎を含むinfusion reaction<sup>a)</sup>が報告されている(エクリズマブ群では5.9%)。注入に伴う反応は全て一過性であり、自然に又は併用薬投与により回復した。本データに基づいて、infusion reactionの可能性を注意喚起する必要があると考え設定した。また、aHUS患者を対象とした第Ⅲ相試験では25.8%(89例中23例)にinfusion reaction<sup>a)</sup>(全てGrade1~3)が報告され、うち4件が治験薬投与中の発現であった。この4件のうち、3件は一過性であり併用薬を投与することなく自然に回復し、1件は併用薬投与後に回復した。全身型MG患者を対象とした第Ⅲ相試験におけるinfusion reaction<sup>b)</sup>の発現割合は、本剤群32.6%(86例中28例)、プラセボ群31.5%(89例中28例)と投与群間で同様であり、注入に伴う反応(MedDRA PT)はプラセボ群で5.6%(89例中5例)に認められたが、本剤群では認められなかった。NMOSD患者を対象とした第Ⅲ相試験におけるinfusion reaction<sup>b)</sup>の発現割合は34.5%(58例中20例)であった。日本人集団での発現割合は44.4%(9例中4例)であった。

### 【infusion reactionの定義】

- a) MedDRA 標準検索式(狭域)の事象名で「アナフィラキシー反応」及び「過敏症」に該当する因果関係が否定できない有害事象(ただし、「血管浮腫」及び「重篤な皮膚反応」の定義に該当する事象を除く)
- b) ①局所投与反応(注入部位/注射部位反応): 治験薬投与部位に局限した有害事象、②全身性反応(注入に関連した反応、注入に伴う反応): 投与中又は投与開始後24時間以内に発現した全身性の有害事象(発熱、悪寒戦慄、潮紅、そう痒など)、③免疫介在性反応(過敏症): SMQ「アナフィラキシー反応(狭義)」又は「過敏症(狭義)」に該当する基本語

## (2) その他の副作用

11.2 その他の副作用				
	10%以上	1%以上10%未満	1%未満	頻度不明
胃腸障害	—	悪心、下痢、嘔吐	消化不良、腹痛	—
一般・全身障害および投与部位の状態	—	疲労、発熱	インフルエンザ様疾患、悪寒	無力症
感染症および寄生虫症	—	上気道感染、上咽頭炎、尿路感染	—	ナイセリア感染(淋菌等)
傷害、中毒および処置合併症	—	注入に伴う反応	—	—
筋骨格系および結合組織障害	—	関節痛、四肢痛	筋肉痛、筋痙縮、背部痛	—
神経系障害	頭痛	浮動性めまい	—	—
皮膚および皮下組織障害	—	そう痒症、発疹	蕁麻疹	—

### (解説)

その他の副作用の表は、PNH患者を対象としたALXN1210-PNH-301試験及びALXN1210-PNH-302試験における52週データカットオフ日までの安全性データ、aHUS患者を対象としたALXN1210-aHUS-311試験及びALXN1210-aHUS-312試験における26週データカットオフ日までの安全性データ、全身型MG患者を対象としたALXN1210-MG-306試験における60週までの安全性データ及びNMOSD患者を対象としたCHAMPION-NMOSD試験における主要投与期及び延長投与期のデータカットオフ日(2022年7月15日)までの安全性データ(追跡評価期間中央値は90.9週[範囲: 11.0~135.1週])を統合し算出した。記載された副作用は、治験責任

医師の評価、ラブリズマブ治療において考えられる機序及び時間的関連に基づいて選択された。さらに基礎疾患及びエクリズマブの治療歴における所見との関連も考慮された。

ALXN1210-PNH-301試験では、26週までの副作用は本剤群40.8% (125例中51例)、エクリズマブ群41.3% (121例中50例)に認められ、日本人症例では本剤群61.1% (18例中11例)、エクリズマブ群53.3% (15例中8例)に副作用が認められた。主な副作用は頭痛で本剤群20.0% (125例中25例、日本人7例)及びエクリズマブ群23.1% (121例中28例、日本人3例)に認められた。

52週データカットオフ日まででは、本剤継続群44.0% (125例中55例)及び本剤切替群19.3% (119例中23例)に副作用が認められた。日本人症例では本剤継続群72.2% (18例中13例)及び本剤切替群21.4% (14例中3例)に副作用が認められた。主な副作用は頭痛で、本剤継続群20.0% (125例中25例、日本人7例)及び本剤切替群3.4% (119例中4例、日本人0例)に認められた。

ALXN1210-PNH-302試験では、26週までの副作用は本剤群24.7% (97例中24例)、エクリズマブ群14.3% (98例中14例)に認められ、日本人症例では本剤群40.0% (5例中2例)に副作用が認められ、エクリズマブ群では認められなかった。主な副作用は頭痛で、本剤群12.4% (97例中12例、日本人2例)及びエクリズマブ群4.1% (98例中4例、日本人0例)に認められた。

52週データカットオフ日まででは、本剤継続群33.0% (97例中32例)及び本剤切替群18.9% (95例中18例)に副作用が認められ、日本人症例では本剤継続群40.0% (5例中2例)に副作用が認められ、本剤切替群では認められなかった。主な副作用は頭痛で、本剤継続群13.4% (97例中13例、日本人2例)及び本剤切替群2.1% (95例中2例、日本人0例)に認められた。

ALXN1210-aHUS-311試験では、52週データカットオフ日時点の副作用は34.5% (58例中20例)に認められ、主な副作用は頭痛及び関節痛で、各5.2% (58例中3例)に認められた。

ALXN1210-aHUS-312試験では、コホート1では52週データカットオフ日までの副作用は、47.6% (21例中10例)に認められ、主な副作用は高血圧で9.5% (21例中2例)に認められた。また、コホート2では52週データカットオフ日までの副作用は、20% (10例中2例)に認められた。

ALXN1210-gMG-306試験では、26週までの副作用は本剤群33.7% (86例中29例)、プラセボ群 33.7% (89例中30例)に認められ、日本人症例では本剤群33.3% (6例中2例)、プラセボ群42.9% (7例中3例)に認められた。主な副作用は頭痛が本剤群7.0% (86例中6例、日本人0例)及びプラセボ群16.9% (89例中15例、日本人0例)、悪心が本剤群7.0% (86例中6例、日本人0例)及びプラセボ群4.5% (89例中4例、日本人0例)に認められた。60週データカットオフ日まででは、本剤投与集団全体で34.3% (169例中58例)に副作用が認められ、日本人症例では36.4% (11例中4例)に副作用が認められた。主な副作用は頭痛が8.9% (169例中15例)、悪心が6.5% (169例中11例)、下痢が4.1% (169例中7例)に認められた。

CHAMPION-NMOSD試験では、主要投与期及び延長投与期(データカットオフ日:2022年7月15日)の副作用は、本剤群44.8% (58例中26例)に認められ、日本人症例では本剤群55.6% (9例中5例)に認められた。主な副作用は注入に伴う反応6.9% (58例中4例)、頭痛5.2% (58例中3例)、日本人症例ではリンパ球数減少22.2% (9例中2例)であった。

また、市販後における国内外で症例が報告されたことから、ナイセリア感染(淋菌等)を頻度不明として追記した。

項目別副作用発現頻度及び臨床検査値異常一覧

ALXN1210-PNH-301試験

全集団の本剤継続群で5%以上に認められた有害事象(52週データカットオフ日まで)

	本剤継続群		本剤切替群 <sup>a)</sup>	
	全集団 (125例)	日本人集団 (18例)	全集団 (119例)	日本人集団 (14例)
本剤投与期間(日) (平均値±標準偏差)	473.2±67.0	516.2±62.1	290.7±70.4	318.6±53.3
全有害事象	92.0(115)	100( 18)	81.5( 97)	92.9( 13)
頭痛	36.8( 46)	44.4( 8)	10.1( 12)	14.3( 2)
上気道感染	19.2( 24)	38.9( 7)	8.4( 10)	0( 0)
上咽頭炎	12.0( 15)	11.1( 2)	13.4( 16)	57.1( 8)
発熱	11.2( 14)	11.1( 2)	2.5( 3)	7.1( 1)
関節痛	10.4( 13)	11.1( 2)	5.0( 6)	7.1( 1)
悪心	10.4( 13)	0( 0)	5.0( 6)	7.1( 1)
下痢	9.6( 12)	11.1( 2)	4.2( 5)	0( 0)
背部痛	8.8( 11)	5.6( 1)	2.5( 3)	0( 0)
ウイルス性上気道感染	8.8( 11)	0( 0)	1.7( 2)	0( 0)
腹痛	8.0( 10)	11.1( 2)	6.7( 8)	0( 0)
四肢痛	8.0( 10)	0( 0)	3.4( 4)	0( 0)
浮動性めまい	7.2( 9)	5.6( 1)	0.8( 1)	0( 0)
低カリウム血症	7.2( 9)	0( 0)	0( 0)	0( 0)
口腔咽頭痛	6.4( 8)	11.1( 2)	0.8( 1)	0( 0)
筋肉痛	6.4( 8)	0( 0)	3.4( 4)	0( 0)
嘔吐	5.6( 7)	5.6( 1)	0.8( 1)	0( 0)
不眠症	5.6( 7)	0( 0)	4.2( 5)	0( 0)
動悸	5.6( 7)	0( 0)	0.8( 1)	0( 0)
γグルタミルトランスペプチダーゼ増加	5.6( 7)	0( 0)	0.8( 1)	0( 0)
インフルエンザ様疾患	5.6( 7)	0( 0)	0( 0)	0( 0)

MedDRA/J ver.20.1

発現割合%(例数)

a)本剤に切り替え以降の有害事象

## ALXN1210-PNH-302試験

全集団の本剤継続群で5%以上に認められた有害事象(52週データカットオフ日まで)

	本剤継続群		本剤切替群 <sup>a)</sup>	
	全集団 (97例)	日本人集団 (5例)	全集団 (95例)	日本人集団 (7例)
本剤投与期間(日) (平均値±標準偏差)	394.5±50.7	407.8±25.9	216.0±27.8	234.3±19.2
全有害事象	95.9(93)	100( 5)	80.0(76)	85.7( 6)
頭痛	32.0(31)	40.0( 2)	12.6(12)	0( 0)
上咽頭炎	24.7(24)	100( 5)	7.4( 7)	28.6( 2)
上気道感染	24.7(24)	0( 0)	10.5(10)	0( 0)
疲労	17.5(17)	0( 0)	14.7(14)	0( 0)
発熱	15.5(15)	0( 0)	7.4( 7)	0( 0)
下痢	15.5(15)	0( 0)	5.3( 5)	14.3( 1)
悪心	11.3(11)	0( 0)	5.3( 5)	0( 0)
腹痛	10.3(10)	0( 0)	4.2( 4)	0( 0)
咳嗽	9.3( 9)	0( 0)	4.2( 4)	0( 0)
四肢痛	8.2( 8)	0( 0)	5.3( 5)	14.3( 1)
嘔吐	8.2( 8)	0( 0)	3.2( 3)	0( 0)
便秘	8.2( 8)	0( 0)	2.1( 2)	0( 0)
鼻炎	7.2( 7)	20.0( 1)	1.1( 1)	0( 0)
インフルエンザ様疾患	7.2( 7)	0( 0)	5.3( 5)	0( 0)
貧血	6.2( 6)	0( 0)	5.3( 5)	14.3( 1)
鼻出血	6.2( 6)	0( 0)	1.1( 1)	0( 0)
浮動性めまい	5.2( 5)	0( 0)	7.4( 7)	0( 0)
背部痛	5.2( 5)	0( 0)	6.3( 6)	0( 0)
尿路感染	5.2( 5)	0( 0)	3.2( 3)	0( 0)
胸痛	5.2( 5)	0( 0)	3.2( 3)	0( 0)
口腔咽頭痛	5.2( 5)	0( 0)	3.2( 3)	0( 0)
インフルエンザ	5.2( 5)	0( 0)	2.1( 2)	0( 0)
好中球減少症	5.2( 5)	0( 0)	1.1( 1)	0( 0)

MedDRA/J ver.20.1

発現割合%(例数)

a) 本剤に切り替え以降の有害事象

## ALXN1210-aHUS-311試験

全集団の10%以上に認められた有害事象(52週データカットオフ日まで)

	58例
本剤投与期間(週) (平均値±標準偏差)	67.97±34.374
全有害事象	100.0(58)
頭痛	37.9(22)
下痢	32.8(19)
嘔吐	31.0(18)
悪心	25.9(15)
関節痛	25.9(15)
高血圧	24.1(14)
発熱	20.7(12)
尿路感染	19.0(11)
呼吸困難	19.0(11)
末梢性浮腫	17.2(10)
咳嗽	17.2(10)
便秘	15.5( 9)
上咽頭炎	15.5( 9)
疲労	15.5( 9)
腹痛	13.8( 8)
貧血	13.8( 8)
不安	13.8( 8)
背部痛	12.1( 7)
浮動性めまい	10.3( 6)
低カリウム血症	10.3( 6)
脱毛症	10.3( 6)
皮膚乾燥	10.3( 6)
筋痙縮	10.3( 6)
四肢痛	10.3( 6)

MedDRA ver.21.0

発現割合%(例数)

## ALXN1210-aHUS-312試験

2例以上に認められた有害事象(52週データカットオフ日まで:コホート1)

	コホート1(21例)
本剤投与期間(週) (平均値±標準偏差)	64.96±34.757
全有害事象	100.0(21)
発熱	47.6(10)
下痢	33.3( 7)
嘔吐	33.3( 7)
上咽頭炎	33.3( 7)
頭痛	33.3( 7)
腹痛	28.6( 6)
高血圧	28.6( 6)
咳嗽	23.8( 5)
便秘	19.0( 4)
悪心	19.0( 4)
鼻漏	19.0( 4)
発疹	19.0( 4)
筋肉痛	19.0( 4)
挫傷	19.0( 4)
肺炎	14.3( 3)
扁桃炎	14.3( 3)
上気道感染	14.3( 3)
鼻閉	14.3( 3)
ビタミンD減少	14.3( 3)
鉄欠乏	14.3( 3)
腹部膨満	9.5( 2)
結膜炎	9.5( 2)
胃腸炎	9.5( 2)
ウイルス性胃腸炎	9.5( 2)
咽頭炎	9.5( 2)
副鼻腔炎	9.5( 2)
ウイルス性上気道感染	9.5( 2)
呼吸困難	9.5( 2)
湿性咳嗽	9.5( 2)
低血圧	9.5( 2)
疲労	9.5( 2)
おむつ皮膚炎	9.5( 2)
貧血	9.5( 2)
リンパ節症	9.5( 2)
食欲減退	9.5( 2)

	コホート1(21例)
背部痛	9.5( 2)
浮動性めまい	9.5( 2)
頭部損傷	9.5( 2)
皮膚擦過傷	9.5( 2)
医療機器閉塞	9.5( 2)

MedDRA ver.21.0

発現割合%(例数)

2例以上に認められた有害事象(52週データカットオフ日まで:コホート2)

	コホート2(10例)
本剤投与期間(週) (平均値±標準偏差)	52.69±4.019
全有害事象	100.0(10)
上気道感染	40.0( 4)
口腔咽頭痛	30.0( 3)
上咽頭炎	20.0( 2)
中耳炎	20.0( 2)
咽頭炎	20.0( 2)
ウイルス性上気道感染	20.0( 2)

MedDRA ver.21.0

発現割合%(例数)

## ALXN1210-MG-306試験

全集団の本剤/本剤群で5%以上に認められた有害事象(60週データカットオフ日まで)

	本剤/本剤群		プラセボ/本剤群	
	全集団 (86例)	日本人集団 (6例)	全集団 (83例)	日本人集団 (5例)
本剤投与期間(日) (平均値±標準偏差)	383.8±85.20	370.0±111.27	225.6±31.43	230.4±18.80
全有害事象	95.3(82)	100.0( 6)	81.9(68)	100.0( 5)
頭痛	24.4(21)	0( 0)	8.4( 7)	0( 0)
下痢	18.6(16)	33.3( 2)	8.4( 7)	0( 0)
悪心	12.8(11)	0( 0)	6.0( 5)	0( 0)
疲労	12.8(11)	0( 0)	6.0( 5)	0( 0)
尿路感染	12.8(11)	0( 0)	4.8( 4)	0( 0)
浮動性めまい	12.8(11)	16.7( 1)	3.6( 3)	0( 0)
背部痛	11.6(10)	0( 0)	7.2( 6)	20.0( 1)
関節痛	11.6(10)	0( 0)	6.0( 5)	0( 0)
COVID-19	9.3( 8)	0( 0)	1.2( 1)	0( 0)
腹痛	7.0( 6)	0( 0)	3.6( 3)	0( 0)
重症筋無力症	7.0( 6)	0( 0)	2.4( 2)	0( 0)
四肢痛	7.0( 6)	16.7( 1)	1.2( 1)	0( 0)
上咽頭炎	5.8( 5)	0( 0)	12.0(10)	60.0( 3)
上気道感染	5.8( 5)	0( 0)	4.8( 4)	0( 0)
末梢性浮腫	5.8( 5)	0( 0)	2.4( 2)	0( 0)
咳嗽	5.8( 5)	0( 0)	2.4( 2)	0( 0)
帯状疱疹	5.8( 5)	0( 0)	1.2( 1)	0( 0)
糖尿病	5.8( 5)	0( 0)	1.2( 1)	0( 0)
呼吸困難	5.8( 5)	0( 0)	1.2( 1)	0( 0)

MedDRA ver.24.1

発現割合%(例数)

CHAMPION-NMOSD試験

全集団の本剤群で5%以上に認められた有害事象(主要投与期及び延長投与期)

	本剤群	
	全集団 (58例)	日本人集団 (9例)
本剤投与期間(週) (平均値±標準偏差)	88.20±19.680	79.56±13.884
全有害事象	93.1(54)	100.0( 9)
COVID-19	34.5(20)	0( 0)
頭痛	31.0(18)	33.3( 3)
関節痛	12.1( 7)	11.1( 1)
背部痛	12.1( 7)	22.2( 2)
上気道感染	10.3( 6)	22.2( 2)
尿路感染	10.3( 6)	0( 0)
膀胱炎	8.6( 5)	22.2( 2)
発熱	8.6( 5)	0( 0)
便秘	6.9( 4)	0( 0)
浮動性めまい	6.9( 4)	0( 0)
疲労	6.9( 4)	0( 0)
注入に伴う反応	6.9( 4)	0( 0)
上咽頭炎	6.9( 4)	0( 0)
口腔ヘルペス	6.9( 4)	11.1( 1)
嘔吐	6.9( 4)	0( 0)
悪寒	5.2( 3)	0( 0)
咳嗽	5.2( 3)	0( 0)
下痢	5.2( 3)	11.1( 1)
排尿困難	5.2( 3)	11.1( 1)
胃食道逆流性疾患	5.2( 3)	0( 0)
高血圧	5.2( 3)	0( 0)
リンパ節症	5.2( 3)	0( 0)
倦怠感	5.2( 3)	0( 0)
片頭痛	5.2( 3)	0( 0)
筋肉痛	5.2( 3)	0( 0)
非心臓性胸痛	5.2( 3)	0( 0)
副鼻腔炎	5.2( 3)	0( 0)
ワクチン接種部位疼痛	5.2( 3)	0( 0)
回転性めまい	5.2( 3)	0( 0)

MedDRA/J ver.25.0

発現割合%(例数)

基礎疾患、合併症、重症度及び手術の有無等背景別の副作用発現頻度  
該当資料なし。

## 9. 臨床検査結果に及ぼす影響

設定されていない。

## 10. 過量投与

設定されていない。

## 11. 適用上の注意

### 14. 適用上の注意

#### 14.1 薬剤調製時の注意

14.1.1 希釈前に、変色、微粒子、沈殿等がないことを目視にて確認し、異常が認められた場合は使用しないこと。

14.1.2 滅菌シリンジでバイアルから必要量を抜き取り、日局生理食塩液を用い、点滴バッグ等で本剤を希釈する。本剤1バイアルの希釈に必要な日局生理食塩液の量及び希釈後の本剤の濃度は下表を参考にすること。

本剤1バイアルの希釈に必要な日局生理食塩液の量及び希釈後の本剤の濃度

	本剤 (1バイアル)	希釈に必要な 日局生理食塩液 (1バイアルあたり)	希釈後の本剤の濃度
ユルトミスHI点滴静注300mg/3mL	3mL	3mL	50mg/mL
ユルトミスHI点滴静注1100mg/11mL	11mL	11mL	50mg/mL

14.1.3 希釈液は穏やかに混合し、振盪しないこと。

14.1.4 調製後、変色、微粒子、沈殿等がないことを目視にて確認し、異常が認められた場合は使用しないこと。

14.1.5 調製後は速やかに投与すること。

14.1.6 本剤のバイアルは1回使い切りである。バイアル中の未使用残液は適切に廃棄すること。

14.1.7 調製した溶液を直ちに使用しない場合は、2～8℃での保存では24時間以内に、常温保存では4時間以内に使用すること。

## 14.2 薬剤投与時の注意

14.2.1 0.2又は0.22ミクロンのフィルターを通して投与すること。本剤は独立したラインより投与するものとし、他の注射剤、輸液等と混合しないこと。

14.2.2 本剤の投与中に副作用が発現した場合は、医師の判断で投与速度を遅くする又は投与を中止し、投与終了後、患者の症状が安定するまで慎重に観察すること。

14.2.3 希釈した液の投与速度は、以下の最大投与速度を超えないようにし、急速投与は行わないこと。

### 初回及び2回目以降投与時の最大投与速度

体重	最大投与速度	
	初回投与時	2回目以降の投与時
5kg以上10kg未満	8mL/時	8mL/時
10kg以上20kg未満	16mL/時	16mL/時
20kg以上30kg未満	30mL/時	33mL/時
30kg以上40kg未満	46mL/時	49mL/時
40kg以上60kg未満	64mL/時	65mL/時
60kg以上100kg未満	92mL/時	98mL/時
100kg以上	144mL/時	144mL/時

### 補充投与時の最大投与速度

体重	補充用量	最大投与速度
40kg以上60kg未満	600mg	48mL/時
	1200mg	57mL/時
	1500mg	60mL/時
60kg以上100kg未満	600mg	60mL/時
	1500mg	83mL/時
	1800mg	86mL/時
100kg以上	600mg	71mL/時
	1500mg	120mL/時
	1800mg	127mL/時

### (解説)

本剤の臨床試験で用いられた手順をもとに、調製時、投与時の注意を設定した。

また、IVIg又は血液浄化療法施行時の本剤の補充用量について、本剤の初回及び2回目以降投与時の投与速度と同様に、医薬品規制調和国際会議(ICH)Q4Bガイドライン及び日本薬局方による静脈内投与製剤のエンドトキシン規格値を踏まえて、最大投与速度を記載した。

なお、本剤の投与量は、以下の表を参考に患者の体重を考慮して決定されたい。

〈発作性夜間ヘモグロビン尿症〉

1回あたりの本剤の投与量

体重	初回投与量	2回目以降の投与量
40kg以上60kg未満	2,400mg	3,000mg
60kg以上100kg未満	2,700mg	3,300mg
100kg以上	3,000mg	3,600mg

100mg/mL製剤ではALXN1210-PNH-302試験において、維持用量投与時のみの体重による最短投与時間及び最大投与速度が規定されていた。

初回用量投与時の参照表

体重	用量	総量	最短投与時間(参考)	最大投与速度
40kg以上60kg未満	2,400mg	48mL	45分	64mL/時
60kg以上100kg未満	2,700mg	54mL	36分	92mL/時
100kg以上	3,000mg	60mL	25分	144mL/時

維持用量投与時の参照表

体重	用量	総量	最短投与時間(参考)	最大投与速度
40kg以上60kg未満	3,000mg	60mL	56分	65mL/時
60kg以上100kg未満	3,300mg	66mL	41分	98mL/時
100kg以上	3,600mg	72mL	30分	144mL/時

〈非典型溶血性尿毒症症候群〉

1回あたりの本剤の投与量及び投与間隔

体重	初回投与量	2回目以降の投与量	2回目以降の投与間隔
5kg以上10kg未満	600mg	300mg	4週
10kg以上20kg未満	600mg	600mg	4週
20kg以上30kg未満	900mg	2,100mg	8週
30kg以上40kg未満	1,200mg	2,700mg	8週
40kg以上60kg未満	2,400mg	3,000mg	8週
60kg以上100kg未満	2,700mg	3,300mg	8週
100kg以上	3,000mg	3,600mg	8週

aHUSに対する100mg/mL製剤の臨床試験は行われていない。

初回用量投与時の参照表

体重 <sup>a</sup>	用量	総量	最短投与時間(参考)	最大投与速度
5kg以上10kg未満	600mg	12mL	90分	8mL/時
10kg以上20kg未満	600mg	12mL	45分	16mL/時
20kg以上30kg未満	900mg	18mL	36分	30mL/時
30kg以上40kg未満	1,200mg	24mL	32分	46mL/時
40kg以上60kg未満	2,400mg	48mL	45分	64mL/時
60kg以上100kg未満	2,700mg	54mL	36分	92mL/時
100kg以上	3,000mg	60mL	25分	144mL/時

a 直近の来院時に記録された体重とする。

維持用量投与時の参照表

体重 <sup>a</sup>	用量	総量	最短投与時間(参考)	最大投与速度
5kg以上10kg未満	300mg	6mL	45分	8mL/時
10kg以上20kg未満	600mg	12mL	45分	16mL/時
20kg以上30kg未満	2,100mg	42mL	77分	33mL/時
30kg以上40kg未満	2,700mg	54mL	67分	49mL/時
40kg以上60kg未満	3,000mg	60mL	56分	65mL/時
60kg以上100kg未満	3,300mg	66mL	41分	98mL/時
100kg以上	3,600mg	72mL	30分	144mL/時

a 直近の来院時に記録された体重とする。

〈全身型重症筋無力症〉

1回あたりの本剤の投与量

体重	初回投与量	2回目以降の投与量
40kg以上60kg未満	2,400mg	3,000mg
60kg以上100kg未満	2,700mg	3,300mg
100kg以上	3,000mg	3,600mg

初回用量投与時の参照表

体重	用量	総量	最短投与時間(参考)	最大投与速度
40kg以上60kg未満	2,400mg	48mL	45分	64mL/時
60kg以上100kg未満	2,700mg	54mL	36分	92mL/時
100kg以上	3,000mg	60mL	25分	144mL/時

維持用量投与時の参照表

体重	用量	総量	最短投与時間(参考)	最大投与速度
40kg以上60kg未満	3,000mg	60mL	56分	65mL/時
60kg以上100kg未満	3,300mg	66mL	41分	98mL/時
100kg以上	3,600mg	72mL	30分	144mL/時

〈視神経脊髄炎スペクトラム障害〉

1回あたりの本剤の投与量

体重	初回投与量	2回目以降の投与量
40kg以上60kg未満	2,400mg	3,000mg
60kg以上100kg未満	2,700mg	3,300mg
100kg以上	3,000mg	3,600mg

初回用量投与時の参照表

体重	用量	総量	最短投与時間(参考)	最大投与速度
40kg以上60kg未満	2,400mg	48mL	45分	64mL/時
60kg以上100kg未満	2,700mg	54mL	36分	92mL/時
100kg以上	3,000mg	60mL	25分	144mL/時

維持用量投与時の参照表

体重	用量	総量	最短投与時間(参考)	最大投与速度
40kg以上60kg未満	3,000mg	60mL	56分	65mL/時
60kg以上100kg未満	3,300mg	66mL	41分	98mL/時
100kg以上	3,600mg	72mL	30分	144mL/時

## 12. その他の注意

### (1) 臨床使用に基づく情報

#### 15. その他の注意

##### 15.1 臨床使用に基づく情報

国際共同第Ⅲ相試験において、患者数は限られているが本剤に対する抗体の産生が報告されている。  
[17.3.1 参照]

#### 17.3 その他

##### 17.3.1 本剤に対する抗体産生

発作性夜間ヘモグロビン尿症患者を対象とした国際共同第Ⅲ相試験において、本剤を投与された患者のうち(総症例436例、日本人44例を含む)、52週データカットオフ日までのいずれかの時点にて、本剤投与下で抗体産生が認められた患者の割合は0.2%(1例/436例中、日本人は0例)であった。52週データカットオフ日までのいずれかの時点にて、非典型溶血性尿毒症症候群患者を対象とした臨床試験において、1.1%(1例/89例、日本人は0例)に本剤投与下で抗体産生が認められた。全身型重症筋無力症患者を対象とした臨床試験において、60週データカットオフ日までのいずれかの時点にて、本剤投与下で抗体産生が認められた患者はいなかった。視神経脊髄炎スペクトラム障害患者を対象とした臨床試験において、本剤投与下で抗体産生が認められた患者はいなかった。[15.1 参照]

#### (解説)

本剤とエクリズマブの免疫原性の発現率は類似しており、抗薬物抗体(ADA)の明らかな影響は認められなかった。PNH患者を対象とした国際共同第Ⅲ相試験(ALXN1210-PNH-301試験及びALXN1210-PNH-302試験)において、本剤を投与された患者のうち(総症例436例、日本人44例を含む)、52週データカットオフ日までのいずれかの時点にて、本剤投与下で抗体産生が認められた患者の割合は0.2%(1例/436例中、日本人は0例)であった。aHUS患者を対象とした臨床試験(ALXN1210-aHUS-311試験及びALXN1210-aHUS-312試験)において、本剤を投与された患者のうち(総症例89例、日本人7例を含む)、52週データカットオフ日までのいずれかの時点にて本剤投与下で抗体産生が認められた患者の割合は1.1%(1例/89例、日本人は0例)であった。全身型MG患者を対象とした臨床試験(ALXN1210-MG-306試験)では、本剤を投与された患者のうち(総症例161例、日本人10例を含む)、60週データカットオフ日までのいずれかの時点にて本剤投与下で抗体産生が認められた患者はいなかった。視神経脊髄炎スペクトラム障害を対象とした臨床試験(CHAMPION-NMOSD試験)において、本剤を投与された患者のうち(総症例58例、日本人9例を含む)、本剤投与下で抗体産生が認められた患者はいなかった。

## (2) 非臨床試験に基づく情報

### 15.2 非臨床試験に基づく情報

マウスの胚・胎児発生試験(60mg/kgを器官形成期に静脈内投与)において、網膜形成異常が認められた<sup>45)</sup>。

#### (解説)

ラブリズマブはヒト以外のC5と交差反応性及び活性は予測されないことから、C5の長期間の阻害に対する毒性の有無を検討する試験は実施できなかったため、マウスのモノクローナル抗体を用いて生殖発生毒性試験を実施し、CD-1マウスにおけるC5阻害の生殖機能に対する影響を評価した。マウスの胚・胎児発生試験で報告された網膜形成異常がマウスサロゲート抗体による影響か否かは不明であるため、エクブリズマブと同様に設定した。

## IX. 非臨床試験に関する項目

### 1. 薬理試験

#### (1) 薬効薬理試験

「VI. 薬効薬理に関する項目」の項参照

#### (2) 安全性薬理試験

ラブリズマブ自体を用いた非臨床安全性試験は実施していない。

ラブリズマブの薬理作用の標的であるヒトC5は、細胞の外側でのみ機能を発現することから、ヒト細胞株を用いた*in vitro*評価は適切ではないと考えられた。また、ラブリズマブはヒトC5に特異的で、種間交差反応性が認められないことから、*in vivo*安全性薬理試験からヒトでの毒性は予測できないと考えられた。さらに、エクリズマブでの長期間のC5阻害の臨床経験から中枢神経系、心血管系及び呼吸器系への影響に対するリスクの増大は認められていない。

#### (3) その他の薬理試験

副次的薬理試験：「VI. 薬効薬理に関する項目」の項参照

薬力学的薬物相互作用試験：実施していない。

### 2. 毒性試験

ラブリズマブはヒト以外の動物種のC5に対して反応性を示さず、動物を用いた毒性試験から毒性を予測することは困難であることから、ラブリズマブを用いた単回投与毒性試験、反復投与毒性試験は実施していない。しかし、サロゲート抗体であるマウス抗マウスC5モノクローナル抗体(BB5.1mAb)を用いたCD-1雌マウスでの4週間投与用量設定試験では、抗体を週1回、2回又は3回の頻度(各投与量は、30、60、90mg/kg/週に相当)で4週間静脈内投与したいずれの投与群においても、急性毒性を示唆する毒性所見を認めなかった。そのため、ICH S6ガイドラインに従い、BB5.1mAbを用いて、いずれもGLP条件下で反復投与毒性試験及び生殖発生毒性試験を実施した。

#### (1) 単回投与毒性試験

該当資料なし。

#### (2) 反復投与毒性試験

##### 1) マウスにおける4週間投与用量設定試験<sup>46)</sup>

CD-1雌マウスに対し、濃度3mg/mLのBB5.1mAbを10mL/kg/回の液量で週1回、2回及び3回の頻度(各投与量は、30、60、90mg/kg/週に相当)で4週間静脈内投与し、BB5.1mAbの毒性を評価した結果、影響は認められなかった。また、BB5.1mAbの薬理作用(C5阻害)を*ex vivo*溶血試験で評価した結果、60及び90mg/kg/週を投与したマウスでは、溶血阻害作用は同程度であり、30mg/kg/週を投与したマウスよりも強かったことから、引き続き実施したBB5.1mAbのマウス毒性試験における最高用量は60mg/kg/週とした。

## 2) マウスにおける26週間投与毒性試験<sup>47)</sup>

CD-1雌雄マウスに対し、濃度3mg/mLのBB5.1mAbを10mL/kg/回の液量で週1回又は2回の頻度(各投与量は、30、60mg/kg/週に相当)で26週間静脈内投与し、その後、4週間の休薬期間を設け、死亡率、一般状態、体重、摂餌量、眼科検査、臨床検査、病理解剖に基づきBB5.1mAbの毒性を評価した。試験期間中、9匹のマウス(対照群：4匹、高用量群：5匹)が死亡したが、いずれの毒性パラメータに対しても、BB5.1mAbの影響は認められなかった。また、BB5.1mAbの薬理作用(C5阻害)を*ex vivo*溶血試験で評価した。溶血の程度(パーセント平均)は、30及び60mg/kg/週群で投与前の70~80%からWeek 12及びWeek 25時点では20%未満まで低下した。Week 12及びWeek 25時点における血清中補体阻害の程度は、30及び60mg/kg/週の両群で同程度であったが、溶血の程度(パーセント平均)は、ほとんどの場合60mg/kg/週群ではわずかに低下した。これに対し、対照群での溶血のパーセント平均は試験期間中変化がなかった。4週間の回復期後、溶血パーセント平均は両投薬群で試験開始前の値近くまで戻っていた。4週間の回復期間中、高用量(60mg/kg/週)群の平均溶血活性は、雄で約70%、雌で約40%まで上昇し、BB5.1mAbは4週までに循環血液から全て消失しなかったものと示唆された。したがって、CD-1マウスに対してBB5.1mAbを週2回、26週間静脈内投与した場合の無毒性量は60mg/kg/週であると推定された。

### (3) 遺伝毒性試験

該当資料なし。

### (4) がん原性試験

該当資料なし。

### (5) 生殖発生毒性試験

ラブリズマブはヒト以外の動物種のC5に対して反応性を示さず、動物を用いた毒性試験から毒性を予測することは困難であることから、生殖発生毒性試験は実施していない。

代わりに、サロゲート抗体であるマウス抗マウスC5サロゲート抗体(BB5.1mAb)を用いてGLP条件下でマウスの生殖発生毒性試験を実施した。

## 1) マウスにおける受胎能及び初期胚発生に関する試験<sup>48)</sup>

CD-1マウスに対し、雄には交配前から剖検まで、雌には交配前から妊娠初期まで、それぞれBB5.1mAbの30mg/kg/回を週1回又は2回の頻度(各投与量は、30、60mg/kg/週に相当)で静脈内投与し、各投与群の雌雄を交配させた結果、BB5.1mAbに関連した死亡及び一般所見はみられなかった。生殖能に対してBB5.1mAbに関連した影響はなかったが、60mg/kg/週群の雄では、前立腺の絶対重量及び相対重量の平均値が軽度減少を示した。本試験の結果に基づき、雄に対する無毒性量は60mg/kg/週、雌に対する毒性、雌雄受胎能、胚・胎児の生存性に関する無影響量は60mg/kg/週以上とした。

## 2) マウスにおける胚・胎児発生に関する試験<sup>45)</sup>

妊娠CD-1マウスの器官形成期にBB5.1mAbを静脈内投与し、母体毒性及び胚・胎児毒性ならびに催奇形性を評価した。30mg/kg/週群では妊娠6日及び12日、60mg/kg/週群では妊娠6、9、12、15日にBB5.1mAbを投与し、妊娠18日に剖検した。BB5.1mAbに関連した母体毒性及び胚・胎児毒性を示す所見はなかったことから、本試験における無影響量は60mg/kg/週以上とした。60mg/kg/週群において内臓異常(奇形:胎児1例に臍帯ヘルニア、胎児2例に網膜形成異常)がみられたため、発生毒性の無影響量は30mg/kg/週とした。また、60mg/kg/週群の形態異常所見については投与に関連する可能性が低いと判断され、母体及び胚・胎児の毒性に関する無毒性量は60mg/kg/週とした。

## 3) マウスにおける出生前及び出生後の発生ならびに母体の機能に関する試験<sup>49)</sup>

BB5.1mAbをCD-1マウスに静脈内投与し、母体の機能、出生児の発達及び生殖能に対する毒性を評価した。投与期間は妊娠6日からF<sub>1</sub>世代の離乳時までとし、BB5.1mAb 30mg/kgを週1回又は2回投与した(各投与量は、30、60mg/kg/週に相当)。BB5.1mAbに関連した死亡及び一般所見はなかった。母体毒性、F<sub>1</sub>出生児の発生、F<sub>2</sub>出産までの生殖能に関して、無影響量は60mg/kg/週以上とした。

## (6) 局所刺激性試験

該当資料なし。

## (7) その他の特殊毒性

該当資料なし。

## X. 管理的事項に関する項目

### 1. 規制区分

製剤：ユルトミス®HI点滴静注300mg/3mL ユルトミス®HI点滴静注1100mg/11mL 生物由来製品、劇薬、処方箋医薬品<sup>注)</sup>

注)注意-医師等の処方箋により使用すること

有効成分：ラブリズマブ(遺伝子組換え)

### 2. 有効期間

18ヵ月

### 3. 包装状態での貯法

凍結を避け、2～8℃で保存

### 4. 取扱い上の注意

外箱開封後は遮光して保存すること。

「Ⅷ. 安全性(使用上の注意等)」に関する項目 11. 適用上の注意」の項参照

### 5. 患者向け資料

患者向医薬品ガイド：あり

くすりのしおり：なし

その他の患者向け資料：患者安全性カード(「Ⅷ. 2. その他の関連資料」の項参照)

「～発作性夜間ヘモグロビン尿症(PNH)患者さんへ～ソリリス®・ユルトミス®治療で気を付けてほしいこと」

「～非典型溶血性尿毒症症候群(aHUS)患者さんへ～ソリリス®・ユルトミス®治療で気を付けてほしいこと」

「～全身型重症筋無力症(全身型MG)患者さんへ～ソリリス®・ユルトミス®治療で気を付けてほしいこと」

「～視神経脊髄炎スペクトラム障害(NMOSD)患者さんへ～ソリリス®・ユルトミス®治療で気を付けてほしいこと」

(「I. 4. 適正使用に関して周知すべき特性」「Ⅷ. 2. その他の関連資料」の項参照)

### 6. 同一成分・同効薬

抗補体(C5)モノクローナル抗体製剤

一般名：エクリズマブ(遺伝子組換え)

[発作性夜間ヘモグロビン尿症における溶血抑制、非典型溶血性尿毒症症候群における血栓性微小血管障害の抑制、全身型重症筋無力症(ステロイド剤又はステロイド剤以外の免疫抑制剤が十分に奏効しない場合に限り)、視神経脊髄炎スペクトラム障害(視神経脊髄炎を含む)の再発予防を効能又は効果として承認されている]

補体(C5)阻害剤

一般名：ジルコブランナトリウム

[全身型重症筋無力症(ステロイド剤又はステロイド剤以外の免疫抑制剤が十分に奏効しない場合に限る)を  
効能又は効果として承認されている]

pH依存的結合性ヒト化抗補体(C5)モノクローナル抗体

一般名：クロバリマブ(遺伝子組換え)

(発作性夜間ヘモグロビン尿症を効能又は効果として承認されている)

## 7. 国際誕生年月日

2018年12月21日(米国)

## 8. 製造販売承認年月日及び承認番号、薬価基準収載年月日、販売開始年月日

製造販売承認年月日	ユルトミリス®HI点滴静注300mg/3mL：2021年8月10日 ユルトミリス®HI点滴静注1100mg/11mL：2021年8月10日
承認番号	ユルトミリス®HI点滴静注300mg/3mL：30300AMX00316000 ユルトミリス®HI点滴静注1100mg/11mL：30300AMX00315000
薬価基準収載年月日	ユルトミリス®HI点滴静注300mg/3mL：2021年11月25日 ユルトミリス®HI点滴静注1100mg/11mL：2021年11月25日
販売開始年月日	ユルトミリス®HI点滴静注300mg/3mL：2021年12月1日 ユルトミリス®HI点滴静注1100mg/11mL：2021年12月1日

## 9. 効能又は効果追加、用法及び用量変更追加等の年月日及びその内容

効能又は効果追加、用法及び用量変更追加：

発作性夜間ヘモグロビン尿症 2019年6月18日\*

非典型溶血性尿毒症症候群 2020年9月25日\*

全身型重症筋無力症(免疫グロブリン大量静注療法又は血液浄化療法による症状の管理が困難な場合に限る) 2022年8月24日

視神経脊髄炎スペクトラム障害(視神経脊髄炎を含む)の再発予防 2023年5月25日

\*ユルトミリス®点滴静注300mgにて承認取得

効能又は効果の一部変更：

下線部：追加、取り消し線：削除

全身型重症筋無力症(ステロイド剤又はステロイド剤以外の免疫抑制剤が十分に奏効しない場合に限る免疫  
グロブリン大量静注療法又は血液浄化療法による症状の管理が困難な場合に限る) 2025年4月2日

## 10. 再審査結果、再評価結果公表年月日及びその内容

該当しない。

## 11. 再審査期間

発作性夜間ヘモグロビン尿症 10年(希少疾病用医薬品)

非典型溶血性尿毒症症候群 5年10ヵ月

全身型重症筋無力症(ステロイド剤又はステロイド剤以外の免疫抑制剤が十分に奏効しない場合に限る) 4年

視神経脊髄炎スペクトラム障害(視神経脊髄炎を含む)の再発予防 4年

## 12. 投薬期間制限に関する情報

該当しない。

## 13. 各種コード

製品名	厚生労働省 薬価基準収載 医薬品コード	個別医薬品コード (YJコード)	HOT(13桁) 番号	レセプト電算処理 システム用コード
ユルトミリス <sup>®</sup> HI点滴静注300mg/3mL	6399427A2023	6399427A2023	1991192010101	629911901
ユルトミリス <sup>®</sup> HI点滴静注1100mg/11mL	6399427A3020	6399427A3020	1991208010101	629912001

## 14. 保険給付上の注意

### (1) 発作性夜間ヘモグロビン尿症

本製剤の効能又は効果に関連する注意において「本剤は、フローサイトメリー法等により、発作性夜間ヘモグロビン尿症と確定診断された患者に使用すること。」とされているので、発作性夜間ヘモグロビン尿症の確定診断が行われた場合にのみ投与すること。

(令和5年5月25日付 保医発0525第1号)

### (2) 非典型溶血性尿毒症症候群

本製剤の効能又は効果に関連する注意において「補体制御異常による非典型溶血性尿毒症症候群の患者に使用すること。」とされているので、補体制御異常による非典型溶血性尿毒症症候群以外の患者に投与しないこと。

(令和5年5月25日付 保医発0525第1号)

### (3) 全身型重症筋無力症(ステロイド剤又はステロイド剤以外の免疫抑制剤が十分に奏効しない場合に限る)

本製剤の効能又は効果に関連する注意において「本剤は、抗アセチルコリン受容体抗体陽性の患者に使用すること。」とされているので、使用にあたっては十分留意すること。

(令和7年4月2日付 保医発0402第3号)

### (4) 視神経脊髄炎スペクトラム障害(視神経脊髄炎を含む)の再発予防

本製剤の効能又は効果に関連する注意において、「本剤は、視神経脊髄炎スペクトラム障害(視神経脊髄炎を含む)の患者に使用すること。」及び「抗アクアポリン4抗体陽性の患者に投与すること。」とされているので、抗アクアポリン4抗体陽性で、視神経脊髄炎スペクトラム障害の確定診断が行われた場合にのみ投与すること。

(令和5年5月25日付 保医発0525第1号)

## XI. 文献

### 1. 引用文献

- 1) Brodsky RA. *Blood*. 2017;129(8):922-923.(PMID : 28232621)
- 2) Hill A, et al. *Blood*. 2013;121(25):4985-4996.(PMID : 23610373)
- 3) Wingerchuk DM, et al. *Curr Treat Options Neurol*. 2008;10(1):55-66.(PMID : 18325300)
- 4) Wingerchuk DM, et al. *Lancet Neurol*. 2007;6(9):805-815.(PMID : 17706564)
- 5) 社内資料: ラブリズマブのC5及びFcRnとの結合に対するpHの効果(2019年6月18日承認、CTD 2.4.2.2)
- 6) 非典型溶血性尿毒症症候群(aHUS)診療ガイド2023 編集 厚生労働科学研究費補助金(難治性疾患政策研究事業)「血液凝固異常症等に関する研究班」非典型溶血性尿毒症症候群(aHUS)診療ガイド改定委員会
- 7) 吉川弘明、ほか: 重症筋無力症の全国疫学調査 二次調査による臨床像解析. 神経免疫疾患のエビデンスによる診断基準・重症度分類・ガイドラインの妥当性と患者QOLの検証(令和元年度総括・分担研究報告書); 2020.(<https://mhlw-grants.niph.go.jp/project/27811>)
- 8) Lewis LA, Ram S. *Virulence*. 2014;5(1):98-126.(PMID : 24104403)
- 9) McNamara LA, et al. *MMWR Morb Mortal Wkly Rep*. 2017;66(27):734-737.(PMID : 28704351)
- 10) Figueroa JE, Densen P. *Clin Microbiol Rev*. 1991;4(3):359-395.(PMID : 1889047)
- 11) 社内資料: 補体阻害剤未治療のPNH患者を対象とした国際共同第Ⅲ相試験(ALXN1210-PNH-301) (2019年6月18日承認、CTD 2.7.2.2、2.7.6.7)
- 12) Fitzpatrick AM, et al. *J Peripher Nerv Syst*. 2011;16(2):84-91.(PMID : 21692905)
- 13) 社内資料: 日本人健康成人を対象とした第Ⅰ相試験(ALXN1210-HV-104) (2019年6月18日承認、CTD 2.7.6.3)
- 14) 社内資料: 外国人健康成人を対象とした第Ⅰ相試験(ALXN1210-HV-101) (2019年6月18日承認、CTD 2.7.6.1)
- 15) 社内資料: 外国人健康成人を対象とした第Ⅰ相試験(ALXN1210-HV-102) (2019年6月18日承認、CTD 2.7.6.2)
- 16) 社内資料: 外国人健康成人を対象とした第Ⅰ相試験(ALXN1210-SC-101) (2019年6月18日承認、CTD 2.7.6.4)
- 17) 社内資料: 海外第Ⅰb相用量漸増試験(ALXN1210-PNH-103) (2019年6月18日承認、CTD 2.7.3.2、2.7.6.5)
- 18) Röth A, et al. *Blood Adv*. 2018;2(17):2176-2185.(PMID : 30171081)
- 19) 社内資料: 海外第Ⅱ相用量漸増試験(ALXN1210-PNH-201) (2019年6月18日承認、CTD 2.7.3.2、2.7.6.6)
- 20) 社内資料: ラブリズマブを投与中の外国人PNH患者を対象とした10mg/mL製剤から100mg/mL製剤への切替え試験(ALXN1210-PNH-201延長試験)
- 21) Lee JW, et al. *Blood*. 2019;133(6):530-539.(PMID : 30510080)
- 22) 社内資料: エクリズマブ投与により血管内溶血が抑制されているPNH患者を対象とした国際共同第Ⅲ相試験(ALXN1210-PNH-302) (2019年6月18日承認、CTD 2.7.2.2、2.7.6.8)
- 23) Kulasekararaj AG, et al. *Blood*. 2019;133(6):540-549.(PMID : 30510079)

- 24) 社内資料：ラブリズマブを投与中の日本人PNH患者を対象とした10mg/mL製剤から100mg/mL製剤への切替え試験(ALXN1210-PNH-302延長試験)
- 25) 社内資料：補体阻害剤未治療の非典型溶血性尿毒症症候群患者を対象とした国際共同第Ⅲ相試験(ALXN1210-aHUS-311)(2020年9月25日承認、CTD 2.7.2.2、2.7.6.1)
- 26) 社内資料：非典型溶血性尿毒症症候群の小児患者を対象とした国際共同第Ⅲ相試験(ALXN1210-aHUS-312)(2020年9月25日承認、CTD 2.7.2.2、2.7.6.2)
- 27) 社内資料：補体阻害剤未治療の全身型重症筋無力症患者を対象とした国際共同第Ⅲ相試験(ALXN1210-MG-306)(2022年8月24日承認、CTD 2.7.2.2、2.7.6.1)
- 28) 社内資料：ソリス®点滴静注／ユルトミリス®HI点滴静注 全身型重症筋無力症 効能又は効果変更に関する試験成績
- 29) 社内資料：補体阻害剤未治療の視神経脊髄炎スペクトラム障害患者を対象とした国際共同第Ⅲ相試験(CHAMPION-NMOSD試験)
- 30) 社内資料：第Ⅲ相プラセボ対照二重盲検比較臨床試験(ECU-NMO-301試験)(2019年11月22日承認、CTD2.7.2.2、2.7.4及び2.7.6.1)
- 31) Pittock SJ, et al. *N Engl J Med.* 2019;381(7):614-625.(PMID : 31050279)
- 32) Wingerchuk DM, et al. *Neurology.* 2015;85(2):177-189.(PMID : 26092914)
- 33) Wingerchuk DM, et al. *Neurology.* 2006;66(10):1485-1489.(PMID : 16717206)
- 34) Holguin MH, et al. *J Clin Invest.* 1989;84(1):7-17.(PMID : 2738160)
- 35) Sheridan D, et al. *PLoS One.* 2018;13(4):e0195909.(PMID : 29649283)
- 36) 社内資料：ヒトC5に対する親和性とpHの効果(2019年6月18日承認、CTD 2.3.S.3、2.6.2.2)
- 37) 社内資料：FcRnに対する親和性とpHの効果(2019年6月18日承認、CTD 2.3.S.3、2.6.2.2)
- 38) 社内資料：ヒト以外の動物種のC5との交差反応性(2019年6月18日承認、CTD 2.6.2.2)
- 39) 社内資料：In vivo NOD-scidマウスモデルでのラブリズマブとエクリズマブのPK/PDの比較試験(2019年6月18日承認、CTD 2.4.2.2)
- 40) 社内資料：ラブリズマブのFcエフェクター機能の評価(2019年6月18日承認、CTD 2.4.2.3)
- 41) 社内資料：治療上有効な血中濃度(2019年6月18日承認、CTD 2.7.2.3)
- 42) Firan M, et al. *Int Immunol.* 2001;13(8):993-1002.(PMID : 11470769)
- 43) Jin F, Balthasar JP. *Hum Immunol.* 2005;66(4):403-410.(PMID : 15866704)
- 44) Wang W, et al. *Clin Pharmacol Ther.* 2008;84(5):548-558.(PMID : 18784655)
- 45) 社内資料：マウスにおける胚・胎児発生に関する試験(2019年6月18日承認、CTD 2.6.6.6)
- 46) 社内資料：反復投与毒性試験(4週間)(2019年6月18日承認、CTD 2.6.6.3)
- 47) 社内資料：反復投与毒性試験(26週間)(2019年6月18日承認、CTD 2.6.6.3)
- 48) 社内資料：マウスにおける受胎能及び初期胚発生に関する試験(2019年6月18日承認、CTD 2.6.6.6)
- 49) 社内資料：出生前及び出生後の発生ならびに母体の機能に関する試験(2019年6月18日承認、CTD 2.6.6.6)

## 2. その他の参考文献

「Ⅶ. 薬物動態に関する項目 1. 血中濃度の推移 (4) 食事・併用薬の影響」に関する参考資料

FDA Draft Guidance: In Vitro Metabolism- and Transporter-Mediated Drug-Drug Interaction Studies, 2017

EMA Guideline on the Investigation of Drug Interactions, 2013

## XII. 参考資料

### 1. 主な外国での発売状況

本剤は、2018年12月に米国食品医薬品局(FDA)で承認された。また、2019年7月に欧州委員会で承認された。2024年12月現在、欧米を含む70の国又は地域で承認されている。

海外での承認状況(添付文書抜粋、2025年2月現在)

国名	米国(2018年12月承認)
会社名	Alexion Pharmaceuticals, Inc.
販売名	ULTOMIRIS® (ravulizumab-cwvz) injection, for intravenous use
剤形・規格	<p><u>ULTOMIRIS 100 mg/mL</u></p> <p>Injection: 300 mg/3 mL (100 mg/mL) as a translucent, clear to yellowish color solution in a single-dose vial</p> <p>Injection: 1,100 mg/11 mL (100 mg/mL) as a translucent, clear to yellowish color solution in a single-dose vial</p> <p><u>ULTOMIRIS 10 mg/mL</u></p> <p>Injection: 300 mg/30 mL (10 mg/mL) as a clear to translucent, slight whitish color solution in a single-dose vial</p>
効能 又は効果	<p><b>1 INDICATIONS AND USAGE</b></p> <p><b>1.1 Paroxysmal Nocturnal Hemoglobinuria</b> ULTOMIRIS is indicated for the treatment of adult and pediatric patients one month of age and older with paroxysmal nocturnal hemoglobinuria (PNH).</p> <p><b>1.2 Atypical Hemolytic Uremic Syndrome</b> ULTOMIRIS is indicated for the treatment of adult and pediatric patients one month of age and older with atypical hemolytic uremic syndrome (aHUS) to inhibit complement-mediated thrombotic microangiopathy (TMA).</p> <p><u>Limitations of Use:</u> ULTOMIRIS is not indicated for the treatment of patients with Shiga toxin E. coli related hemolytic uremic syndrome (STEC-HUS).</p> <p><b>1.3 Generalized Myasthenia Gravis</b> ULTOMIRIS is indicated for the treatment of adult patients with generalized myasthenia gravis (gMG) who are anti-acetylcholine receptor (AChR) antibody-positive.</p> <p><b>1.4 Neuromyelitis Optica Spectrum Disorder</b> ULTOMIRIS is indicated for the treatment of adult patients with neuromyelitis optica spectrum disorder (NMOSD) who are anti-aquaporin-4 (AQP4) antibody positive.</p>
用法 及び用量	<p><b>2 DOSAGE AND ADMINISTRATION</b></p> <p><b>2.1 Important Dosage Information</b> ULTOMIRIS is intended to be administered only as an intravenous infusion in adult or pediatric patients one month of age and older.</p>

**2.2 Recommended Vaccination and Prophylaxis for Meningococcal Infection**

Vaccinate patients against meningococcal infection (serogroups A, C, W, Y and B) according to current ACIP recommendations at least 2 weeks prior to initiation of ULTOMIRIS [see Warnings and Precautions (5.1)].

If urgent ULTOMIRIS therapy is indicated in a patient who is not up to date with meningococcal vaccines according to ACIP recommendations, provide the patient with antibacterial drug prophylaxis and administer these vaccines as soon as possible.

Healthcare providers who prescribe ULTOMIRIS must enroll in the ULTOMIRIS and SOLIRIS REMS [see Warnings and Precautions (5.2)].

**2.3 Recommended Dosage for Intravenous Administration in Adult and Pediatric Patients with PNH or aHUS, and in Adult Patients with gMG or NMOSD**

The recommended intravenous (IV) ULTOMIRIS loading and maintenance dosing in adult and pediatric patients, one month of age or older weighing 5 kg or greater, with PNH or aHUS, or in adult patients with gMG or NMOSD weighing 40 kg or greater, is based on the patient’s body weight, as shown in Table 1, with maintenance doses administered every 4 or 8 weeks, starting 2 weeks after loading dose.

The IV dosing schedule is allowed to occasionally vary within 7 days of the scheduled infusion day (except for the first maintenance dose of ULTOMIRIS); but subsequent doses should be administered according to the original schedule.

Following a missed IV ULTOMIRIS dose, the patient should contact their health care provider immediately.

**Table 1: IV Administration of ULTOMIRIS Weight-Based Dosing Regimen – PNH, aHUS, gMG, or NMOSD\***

Indications	Body Weight Range (kg)	Loading Dose (mg) <sup>†</sup>	Maintenance Dose (mg) and Dosing Interval	
PNH or aHUS	5 to less than 10	600	300	Every 4 weeks
	10 to less than 20	600	600	
	20 to less than 30	900	2,100	Every 8 weeks
	30 to less than 40	1,200	2,700	
PNH, aHUS, gMG, or NMOSD	40 to less than 60	2,400	3,000	Every 8 weeks
	60 to less than 100	2,700	3,300	
	100 or greater	3,000	3,600	

\* See Table 4, Table 5, Table 7, and Table 8 for selection of the proper total volume and maximum infusion rate [see Dosage and Administration (2.5)]

† See Table 2 for ULTOMIRIS treatment initiation instruction and timing of loading dose and maintenance dose

Refer to Table 2 for treatment initiation instructions in patients who are complement inhibitor treatment-naïve or switching treatment from eculizumab.

**Table 2: IV Administration of ULTOMIRIS Treatment Initiation Instructions – PNH, aHUS, gMG, or NMOSD**

Population	Weight-based ULTOMIRIS Loading Dose	Time of First ULTOMIRIS Weight-based Maintenance Dose
Not currently on ULTOMIRIS or eculizumab treatment	At treatment start	2 weeks after ULTOMIRIS loading dose
Currently treated with eculizumab	At time of next scheduled eculizumab dose	2 weeks after ULTOMIRIS loading dose

## 2.4 Dosing Considerations

### Supplemental Dose of ULTOMIRIS

Plasma exchange (PE), plasmapheresis (PP), and intravenous immunoglobulin (IVIg) have been shown to reduce ULTOMIRIS serum levels. A supplemental dose of ULTOMIRIS is required in the setting of PE, PP, or IVIg (Table 3).

Table 3: Supplemental Dose of ULTOMIRIS after PE, PP, or IVIg\*

Body Weight Range (kg)	Most Recent ULTOMIRIS Dose (mg)	Supplemental Dose (mg) following each PE or PP Intervention	Supplemental Dose (mg) following Completion of an IVIg Cycle
40 to less than 60	2,400	1,200	600
	3,000	1,500	
60 to less than 100	2,700	1,500	600
	3,300	1,800	
100 or greater	3,000	1,500	600
	3,600	1,800	
<b>Timing of ULTOMIRIS Supplemental Dose</b>		Within 4 hours following each PE or PP intervention	Within 4 hours following completion of an IVIg cycle

Abbreviations: IVIg = intravenous immunoglobulin; PE = plasma exchange; PP = plasmapheresis

\* See Table 6 and Table 9 for selection of the proper total volume and maximum infusion rate [see *Dosage and Administration (2.5)*]

## 2.5 Preparation and Administration

### Preparation of ULTOMIRIS Vials for Intravenous Administration

Each vial of ULTOMIRIS is intended for single-dose only.

ULTOMIRIS vials are for intravenous administration by a healthcare provider and are intended for intravenous administration only.

Dilute before use.

**Do not mix ULTOMIRIS 100 mg/mL (3 mL and 11 mL vials) and 10 mg/mL (30 mL vial) concentrations together.**

Use aseptic technique to prepare ULTOMIRIS as follows:

1. The number of vials to be diluted is determined based on the individual patient's weight and the prescribed dose [see *Dosage and Administration (2.3)*].
2. Prior to dilution, visually inspect the solution in the vials; the solution should be free of any particulate matter or precipitation. Do not use if there is evidence of particulate matter or precipitation.
3. Withdraw the calculated volume of ULTOMIRIS from the appropriate number of vials and dilute in an infusion bag using 0.9% Sodium Chloride Injection, USP to a final concentration of:
  - 50 mg/mL for the 3 mL and 11 mL vial sizes or
  - 5 mg/mL for the 30 mL vial size.

The product should be mixed gently. Do not shake. Protect from light. Do not freeze.

Refer to the following reference tables for IV preparation and minimum infusion duration:

- ULTOMIRIS 100 mg/mL (3 mL and 11 mL vials): see Table 4 (loading doses), Table 5 (maintenance doses), and Table 6 (supplemental doses)
- ULTOMIRIS 10 mg/mL (30 mL vial): see Table 7 (loading doses), Table 8 (maintenance doses), and Table 9 (supplemental doses)

4. Administer the prepared solution immediately following preparation.

用法  
及び用量

5. If the diluted ULTOMIRIS infusion solution is not used immediately, storage under refrigeration at 2°C – 8°C (36°F – 46°F) must not exceed 24 hours taking into account the expected infusion time. Once removed from refrigeration, administer the diluted ULTOMIRIS infusion solution within 6 hours if prepared with ULTOMIRIS 30 mL vials or within 4 hours if prepared with ULTOMIRIS 3 mL or 11 mL vials.

Intravenous Administration of ULTOMIRIS (Healthcare Providers)

**Only administer as an intravenous infusion through a 0.2 or 0.22 micron filter.**

Dilute ULTOMIRIS to a final concentration of:

- 50 mg/mL for the 3 mL and 11 mL vial sizes or
- 5 mg/mL for the 30 mL vial size.

Prior to administration, allow the admixture to adjust to room temperature (18°C – 25°C, 64°F – 77°F). Do not heat the admixture in a microwave or with any heat source other than ambient air temperature.

Parenteral drug products should be inspected visually for particulate matter and discoloration prior to administration, whenever solution and container permit.

After administration of ULTOMIRIS, flush the entire line with 0.9% Sodium Chloride Injection, USP.

**Table 4: Loading Dose Reference Table for ULTOMIRIS 100 mg/mL (3 mL and 11 mL Vials)**

Body Weight Range (kg)*	Loading Dose (mg)	ULTOMIRIS Volume (mL)	Volume of NaCl Diluent† (mL)	Total Volume (mL)	Minimum Infusion Time (hr)	Maximum Infusion Rate (mL/hr)
5 to less than 10‡	600	6	6	12	1.4	9
10 to less than 20‡	600	6	6	12	0.8	15
20 to less than 30‡	900	9	9	18	0.6	30
30 to less than 40‡	1,200	12	12	24	0.5	48
40 to less than 60	2,400	24	24	48	0.8	60
60 to less than 100	2,700	27	27	54	0.6	90
100 or greater	3,000	30	30	60	0.4	150

\* Body weight at time of treatment.

† Dilute ULTOMIRIS only using 0.9% Sodium Chloride Injection, USP.

‡ For PNH and aHUS indications only.

用法  
及び用量

Table 5: Maintenance Dose Reference Table for ULTOMIRIS 100 mg/mL (3 mL and 11 mL Vials)

Body Weight Range (kg)*	Maintenance Dose (mg)	ULTOMIRIS Volume (mL)	Volume of NaCl Diluent† (mL)	Total Volume (mL)	Minimum Infusion Time (hr)	Maximum Infusion Rate (mL/hr)
5 to less than 10‡	300	3	3	6	0.8	8
10 to less than 20‡	600	6	6	12	0.8	15
20 to less than 30‡	2,100	21	21	42	1.3	33
30 to less than 40‡	2,700	27	27	54	1.1	50
40 to less than 60	3,000	30	30	60	0.9	67
60 to less than 100	3,300	33	33	66	0.7	95
100 or greater	3,600	36	36	72	0.5	144

\* Body weight at time of treatment.

† Dilute ULTOMIRIS only using 0.9% Sodium Chloride Injection, USP.

‡ For PNH and aHUS indications only.

Table 6: Supplemental Dose Reference Table for ULTOMIRIS 100 mg/mL (3 mL and 11 mL vials)

Body Weight Range (kg)*	Supplemental Dose (mg)	ULTOMIRIS Volume (mL)	Volume of NaCl Diluent† (mL)	Total Volume (mL)	Minimum Infusion Time (hr)	Maximum Infusion Rate (mL/hr)
40 to less than 60	600	6	6	12	0.25	48
	1,200	12	12	24	0.42	57
	1,500	15	15	30	0.5	60
60 to less than 100	600	6	6	12	0.20	60
	1,500	15	15	30	0.36	83
	1,800	18	18	36	0.42	86
100 or greater	600	6	6	12	0.17	71
	1,500	15	15	30	0.25	120
	1,800	18	18	36	0.28	129

Note: Refer to Table 3 for selection of ravulizumab supplemental dose

\* Body weight at time of treatment.

† Dilute ULTOMIRIS only using 0.9% Sodium Chloride Injection, USP.

用法  
及び用量

Table 7: Loading Dose Reference Table for ULTOMIRIS 10 mg/mL (30 mL Vial)

Body Weight Range (kg)*	Loading Dose (mg)	ULTOMIRIS Volume (mL)	Volume of NaCl Diluent† (mL)	Total Volume (mL)	Minimum Infusion Time (hr)	Maximum Infusion Rate (mL/hr)
5 to less than 10‡	600	60	60	120	3.8	32
10 to less than 20‡	600	60	60	120	1.9	64
20 to less than 30‡	900	90	90	180	1.5	120
30 to less than 40‡	1,200	120	120	240	1.3	185
40 to less than 60	2,400	240	240	480	1.9	253
60 to less than 100	2,700	270	270	540	1.7	318
100 or greater	3,000	300	300	600	1.8	334

\* Body weight at time of treatment.

† Dilute ULTOMIRIS only using 0.9% Sodium Chloride Injection, USP.

‡ For PNH and aHUS indications only.

Table 8: Maintenance Dose Reference Table for ULTOMIRIS 10 mg/mL (30 mL Vial)

Body Weight Range (kg)*	Maintenance Dose (mg)	ULTOMIRIS Volume (mL)	Volume of NaCl Diluent† (mL)	Total Volume (mL)	Minimum Infusion Time (hr)	Maximum Infusion Rate (mL/hr)
5 to less than 10‡	300	30	30	60	1.9	32
10 to less than 20‡	600	60	60	120	1.9	64
20 to less than 30‡	2,100	210	210	420	3.3	128
30 to less than 40‡	2,700	270	270	540	2.8	193
40 to less than 60	3,000	300	300	600	2.3	261
60 to less than 100	3,300	330	330	660	2	330
100 or greater	3,600	360	360	720	2.2	328

\* Body weight at time of treatment.

† Dilute ULTOMIRIS only using 0.9% Sodium Chloride Injection, USP.

‡ For PNH and aHUS indications only.

用法  
及び用量

Table 9: Supplemental Dose Reference Table for ULTOMIRIS 10 mg/mL (30 mL vial)

Body Weight Range (kg)*	Supplemental Dose (mg)	ULTOMIRIS Volume (mL)	Volume of NaCl Diluent† (mL)	Total Volume (mL)	Minimum Infusion Time (hr)	Maximum Infusion Rate (mL/hr)
40 to less than 60	600	60	60	120	0.5	240
	1,200	120	120	240	1	240
	1,500	150	150	300	1.2	250
60 to less than 100	600	60	60	120	0.4	300
	1,500	150	150	300	1	300
	1,800	180	180	360	1.1	327
100 or greater	600	60	60	120	0.4	300
	1,500	150	150	300	1	300
	1,800	180	180	360	1.1	327

Note: Refer to Table 3 for selection of ravulizumab supplemental dose

\* Body weight at time of treatment.

† Dilute ULTOMIRIS only using 0.9% Sodium Chloride Injection, USP.

If an adverse reaction occurs during the administration of ULTOMIRIS, the infusion may be slowed or stopped at the discretion of the physician. Monitor the patient for at least 1 hour following completion of the infusion for signs or symptoms of an infusion-related reaction.

国名	EU(2019年7月承認)
会社名	Alexion Europe SAS
販売名	Ultomiris 300 mg/3 mL concentrate for solution for infusion Ultomiris 1,100 mg/11 mL concentrate for solution for infusion Ultomiris 300 mg/30 mL concentrate for solution for infusion
剤形・規格	<p>Ultomiris is a formulation of ravulizumab produced in Chinese hamster ovary (CHO) cell culture by recombinant DNA technology.</p> <p><u>Ultomiris 300 mg/3 mL concentrate for solution for infusion</u></p> <p>Each vial of 3 mL contains 300 mg of ravulizumab (100 mg/mL). After dilution, the final concentration of the solution to be infused is 50 mg/mL. <i>Excipient(s) with known effect:</i> Sodium (4.6 mg per 3 mL vial)</p> <p><u>Ultomiris 1,100 mg/11 mL concentrate for solution for infusion</u></p> <p>Each vial of 11 mL contains 1,100 mg of ravulizumab (100 mg/mL). After dilution, the final concentration of the solution to be infused is 50 mg/mL. <i>Excipient(s) with known effect:</i> Sodium (16.8 mg per 11 mL vial)</p> <p><u>Ultomiris 300 mg/30 mL concentrate for solution for infusion</u></p> <p>Each vial of 30 mL contains 300 mg of ravulizumab (10 mg/mL). After dilution, the final concentration of the solution to be infused is 5 mg/mL. <i>Excipient(s) with known effect:</i> Sodium (115 mg per 30 mL vial) For the full list of excipients, see section 6.1.</p>
効能 又は効果	<p><b>4.1 Therapeutic indications</b></p> <p><u>Paroxysmal nocturnal haemoglobinuria (PNH)</u></p> <p>Ultomiris is indicated in the treatment of adult and paediatric patients with a body weight of 10 kg or above with PNH:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- in patients with haemolysis with clinical symptom(s) indicative of high disease activity.</li> <li>- in patients who are clinically stable after having been treated with eculizumab for at least the past 6 months.</li> </ul> <p><u>Atypical haemolytic uremic syndrome (aHUS)</u></p> <p>Ultomiris is indicated in the treatment of adult and paediatric patients with a body weight of 10 kg or above with aHUS who are complement inhibitor treatment-naïve or have received eculizumab for at least 3 months and have evidence of response to eculizumab.</p> <p><u>Generalized myasthenia gravis (gMG)</u></p> <p>Ultomiris is indicated as an add-on to standard therapy for the treatment of adult patients with gMG who are anti-acetylcholine receptor (AChR) antibody-positive.</p> <p><u>Neuromyelitis optica spectrum disorder (NMOSD)</u></p> <p>Ultomiris is indicated in the treatment of adult patients with NMOSD who are anti-aquaporin 4 (AQP4) antibody-positive (see section 5.1).</p>

#### 4.2 Posology and method of administration

Ravulizumab must be administered by a healthcare professional and under the supervision of a physician experienced in the management of patients with haematological, renal, neuromuscular, or neuroinflammatory disorders.

##### Posology

##### *Adult patients with PNH, aHUS, gMG, or NMOSD*

The recommended dosing regimen consists of a loading dose followed by maintenance dosing, administered by intravenous infusion. The doses to be administered are based on the patient's body weight, as shown in Table 1. For adult patients ( $\geq 18$  years of age), maintenance doses should be administered at a once every 8-week interval, starting 2 weeks after loading dose administration.

Dosing schedule is allowed to occasionally vary by  $\pm 7$  days of the scheduled infusion day (except for the first maintenance dose of ravulizumab), but the subsequent dose should be administered according to the original schedule.

**Table 1: Ravulizumab weight-based dosing regimen for adult patients with body weight greater than or equal to 40 kg**

Body weight range (kg)	Loading dose (mg)	Maintenance dose (mg)*	Dosing interval
$\geq 40$ to $< 60$	2,400	3,000	Every 8 weeks
$\geq 60$ to $< 100$	2,700	3,300	Every 8 weeks
$\geq 100$	3,000	3,600	Every 8 weeks

\* First maintenance dose is administered 2 weeks after loading dose

Treatment initiation instructions in patients who are complement-inhibitor treatment-naïve or switching treatment from eculizumab are shown in Table 2.

**Table 2: Ravulizumab treatment initiation instructions**

Population	Weight-based ravulizumab loading dose	Time of first ravulizumab weight-based maintenance dose
Not currently on ravulizumab or eculizumab treatment	At treatment start	2 weeks after ravulizumab loading dose
Currently treated with eculizumab	At time of next scheduled eculizumab dose	2 weeks after ravulizumab loading dose

##### *Paediatric patients with PNH or aHUS*

##### *Paediatric patients with body weight $\geq 40$ kg*

These patients should be treated in accordance with the adult dosing recommendations (See Table 1).

##### *Paediatric patients with body weight $\geq 10$ kg to $< 40$ kg*

The weight-based doses and dosing intervals for paediatric patients  $\geq 10$  kg to  $< 40$  kg are shown in Table 3.

For patients switching from eculizumab to ravulizumab, the loading dose of ravulizumab should be administered 2 weeks after the last eculizumab infusion, and then maintenance doses should be administered per weight-based dosing regimen shown in Table 3, starting 2 weeks after loading dose administration.

**Table 3: Ravulizumab weight-based dosing regimen for paediatric patients with PNH or aHUS below 40 kg**

Body weight range (kg)	Loading dose (mg)	Maintenance dose (mg)*	Dosing interval
≥ 10 to < 20	600	600	Every 4 weeks
≥ 20 to < 30	900	2,100	Every 8 weeks
≥ 30 to < 40	1,200	2,700	Every 8 weeks

\* First maintenance dose is administered 2 weeks after loading dose

Ravulizumab has not been studied in paediatric patients with PNH who weigh less than 30 kg. The recommended posology for these patients is based on the posology used for paediatric patients with aHUS, on the basis of the pharmacokinetic/pharmacodynamic (PK/PD) data available in aHUS and PNH patients treated with ravulizumab.

PNH is a chronic disease and treatment with ravulizumab is recommended to continue for the patient's lifetime, unless the discontinuation of ravulizumab is clinically indicated (see section 4.4).

In aHUS, ravulizumab treatment to resolve thrombotic microangiopathy (TMA) manifestations should be for a minimum duration of 6 months, beyond which length of treatment needs to be considered for each patient individually. Patients who are at higher risk for TMA recurrence, as determined by the treating healthcare provider (or clinically indicated), may require chronic therapy (see section 4.4).

In adult patients with gMG or NMOSD, treatment with ravulizumab has only been studied in the setting of chronic administration (see section 4.4).

Ravulizumab has not been studied in gMG patients with an MGFA Class V.

*Supplemental dosing following treatment with plasma exchange (PE), plasmapheresis (PP), or intravenous immunoglobulin (IVIg)*

Plasma exchange (PE), plasmapheresis (PP) and intravenous immunoglobulin (IVIg) have been shown to reduce ravulizumab serum levels. A supplemental dose of ravulizumab is required in the setting of PE, PP or IVIg (Table 4).

**Table 4: Supplemental dose of ravulizumab after PP, PE, or IVIg**

Body weight range (kg)	Most recent ravulizumab dose (mg)	Supplemental dose (mg) following each PE or PP intervention	Supplemental dose (mg) following completion of an IVIg cycle
≥ 40 to < 60	2,400	1,200	600
	3,000	1,500	
≥ 60 to < 100	2,700	1,500	600
	3,300	1,800	
≥ 100	3,000	1,500	600
	3,600	1,800	
<b>Timing of ravulizumab supplemental dose</b>		Within 4 hours following each PE or PP intervention	Within 4 hours following completion of an IVIg cycle

Abbreviations: IVIg = intravenous immunoglobulin, kg = kilogram, PE = plasma exchange, PP = plasmapheresis

用法  
及び用量

Method of administration

For intravenous infusion only.

This medicinal product must be administered through a 0.2 µm filter and should not be administered as an intravenous push or bolus injection.

Ultomiris 300 mg/30 mL concentrate for solution for infusion must not be mixed with Ultomiris 300 mg/3 mL or 1,100 mg/11 mL concentrates for solution for infusion.

*Ultomiris 300 mg/3 mL and 1,100 mg/11 mL concentrates for solution for infusion*

Ultomiris concentrate for solution for infusion is presented as 3 mL and 11 mL vials (100 mg/mL) and must be diluted to a final concentration of 50 mg/mL. Following dilution, Ultomiris is to be administered by intravenous infusion using a syringe-type pump or an infusion pump over a minimal period of 0.17 to 1.3 hours (10 to 75 minutes) depending on body weight (see Table 5 and Table 6 below).

**Table 5: Dose administration rate for Ultomiris 300 mg/3 mL and 1,100 mg/11 mL concentrates for solution for infusion**

Body weight range (kg) <sup>a</sup>	Loading dose (mg)	Minimum infusion duration minutes (hours)	Maintenance dose (mg)	Minimum infusion duration minutes (hours)
≥ 10 to < 20 <sup>b</sup>	600	45 (0.8)	600	45 (0.8)
≥ 20 to < 30 <sup>b</sup>	900	35 (0.6)	2,100	75 (1.3)
≥ 30 to < 40 <sup>b</sup>	1,200	31 (0.5)	2,700	65 (1.1)
≥ 40 to < 60	2,400	45 (0.8)	3,000	55 (0.9)
≥ 60 to < 100	2,700	35 (0.6)	3,300	40 (0.7)
≥ 100	3,000	25 (0.4)	3,600	30 (0.5)

<sup>a</sup> Body weight at time of treatment.

<sup>b</sup> For PNH and aHUS indications only.

**Table 6: Dose administration rate for supplemental doses of Ultomiris 300 mg/3 mL and 1,100 mg/11 mL concentrates for solution for infusion**

Body weight range (kg) <sup>a</sup>	Supplemental dose <sup>b</sup> (mg)	Minimum infusion duration minutes (hours)
≥ 40 to < 60	600	15 (0.25)
	1,200	25 (0.42)
	1,500	30 (0.5)
≥ 60 to < 100	600	12 (0.20)
	1,500	22 (0.36)
	1,800	25 (0.42)
≥ 100	600	10 (0.17)
	1,500	15 (0.25)
	1,800	17 (0.28)

<sup>a</sup> Body weight at time of treatment.

<sup>b</sup> Refer to Table 4 for selection of ravulizumab supplemental dose

*Ultomiris 300 mg/30 mL concentrate for solution for infusion*

Ultomiris concentrate for solution for infusion is presented as 30 mL vial (10 mg/mL) and must be diluted to a final concentration of 5 mg/mL. Following dilution, Ultomiris is to be administered by intravenous infusion using a syringe-type pump or an infusion pump over a minimal period of 0.4 to 3.3 hours (22 to 194 minutes) depending on body weight (see Table 7 and Table 8 below).

**Table 7: Dose administration rate for Ultomiris 300 mg/30 mL concentrate for solution for infusion**

Body weight range (kg) <sup>a</sup>	Loading dose (mg)	Minimum infusion duration minutes (hours)	Maintenance dose (mg)	Minimum infusion duration minutes (hours)
≥ 10 to < 20 <sup>b</sup>	600	113 (1.9)	600	113 (1.9)
≥ 20 to < 30 <sup>b</sup>	900	86 (1.5)	2,100	194 (3.3)
≥ 30 to < 40 <sup>b</sup>	1,200	77 (1.3)	2,700	167 (2.8)
≥ 40 to < 60	2,400	114 (1.9)	3,000	140 (2.3)
≥ 60 to < 100	2,700	102 (1.7)	3,300	120 (2.0)
≥ 100	3,000	108 (1.8)	3,600	132 (2.2)

<sup>a</sup> Body weight at time of treatment.

<sup>b</sup> For PNH and aHUS indications only

**Table 8: Dose administration rate for supplemental doses of Ultomiris 300 mg/30 mL concentrate for solution for infusion**

Body weight range (kg) <sup>a</sup>	Supplemental dose <sup>b</sup> (mg)	Minimum infusion duration minutes (hours)
≥ 40 to < 60	600	30 (0.5)
	1,200	60 (1.0)
	1,500	72 (1.2)
≥ 60 to < 100	600	23 (0.4)
	1,500	60 (1.0)
	1,800	65 (1.1)
≥ 100	600	22 (0.4)
	1,500	60 (1.0)
	1,800	65 (1.1)

<sup>a</sup> Body weight at time of treatment.

<sup>b</sup> Refer to Table 4 for selection of ravulizumab supplemental dose

For instructions on dilution of the medicinal product before administration, see section 6.6.

用法  
及び用量

### 6.6 Special precautions for disposal and other handling

Each vial is intended for single use only.

Ultomiris 300 mg/3 mL and 1,100 mg/11 mL concentrates for solution for infusion

This medicinal product requires dilution to a final concentration of 50 mg/mL.

Aseptic technique must be used.

Prepare Ultomiris concentrate for solution for infusion as follows:

1. The number of vials to be diluted is determined based on the individual patient's weight and the prescribed dose, see section 4.2.
2. Prior to dilution, the solution in the vials should be visually inspected; the solution should be free of any particulate matter or precipitation. Do not use if there is evidence of particulate matter or precipitation.
3. The calculated volume of medicinal product is withdrawn from the appropriate number of vials and diluted in an infusion bag using sodium chloride 9 mg/mL (0.9 %) solution for injection as diluent. Refer to the administration reference tables below. The product should be mixed gently. It should not be shaken.
4. After dilution, the final concentration of the solution to be infused is 50 mg/mL.
5. The prepared solution should be administered immediately following preparation unless it is stored at 2°C – 8°C. If stored at 2°C – 8°C, allow the diluted solution to warm to room temperature prior to administration. Do not administer as an intravenous push or bolus injection. Refer to the Table 5 and Table 6 for minimum infusion duration. Infusion must be administered through a 0.2 µm filter.
6. If the medicinal product is not used immediately after dilution, storage times must not exceed 24 hours at 2°C - 8°C or 4 hours at room temperature taking into account the expected infusion time.

Table 25: Loading dose administration reference table for Ultomiris 300 mg/3 mL and 1,100 mg/11 mL concentrates for solution for infusion

Body weight range (kg) <sup>a</sup>	Loading dose (mg)	Ultomiris volume (mL)	Volume of NaCl diluent <sup>b</sup> (mL)	Total volume (mL)
≥ 10 to < 20	600	6	6	12
≥ 20 to < 30	900	9	9	18
≥ 30 to < 40	1,200	12	12	24
≥ 40 to < 60	2,400	24	24	48
≥ 60 to < 100	2,700	27	27	54
≥ 100	3,000	30	30	60

<sup>a</sup> Body weight at time of treatment.

<sup>b</sup> Ultomiris should only be diluted using sodium chloride 9 mg/mL (0.9 %) solution for injection.

用法  
及び用量

Table 26: Maintenance dose administration reference table for Ultomiris 300 mg/3 mL and 1,100 mg/11 mL concentrates for solution for infusion

Body weight range (kg) <sup>a</sup>	Maintenance dose (mg)	Ultomiris volume (mL)	Volume of NaCl diluent <sup>b</sup> (mL)	Total volume (mL)
≥ 10 to < 20	600	6	6	12
≥ 20 to < 30	2,100	21	21	42
≥ 30 to < 40	2,700	27	27	54
≥ 40 to < 60	3,000	30	30	60
≥ 60 to < 100	3,300	33	33	66
≥ 100	3,600	36	36	72

<sup>a</sup> Body weight at time of treatment.

<sup>b</sup> Ultomiris should only be diluted using sodium chloride 9 mg/mL (0.9 %) solution for injection.

Table 27: Supplemental dose administration reference table for Ultomiris 300 mg/3 mL and 1,100 mg/11 mL concentrates for solution for infusion

Body weight range (kg) <sup>a</sup>	Supplemental dose (mg)	ULTOMIRIS volume (mL)	Volume of NaCl diluent <sup>b</sup> (mL)	Total volume (mL)
≥ 40 to < 60	600	6	6	12
	1,200	12	12	24
	1,500	15	15	30
≥ 60 to < 100	600	6	6	12
	1,500	15	15	30
	1,800	18	18	36
≥ 100	600	6	6	12
	1,500	15	15	30
	1,800	18	18	36

<sup>a</sup> Body weight at time of treatment

<sup>b</sup> Ultomiris should only be diluted using sodium chloride 9 mg/mL (0.9 %) solution for injection

用法  
及び用量

Any unused medicinal product or waste material should be disposed of in accordance with local requirements.

Ultomiris 300 mg/30 mL concentrate for solution for infusion

This medicinal product requires dilution to a final concentration of 5 mg/mL.

Aseptic technique must be used.

Prepare Ultomiris concentrate for solution for infusion as follows:

1. The number of vials to be diluted is determined based on the individual patient's weight and the prescribed dose, see section 4.2.
2. Prior to dilution, the solution in the vials should be visually inspected; the solution should be free of any particulate matter or precipitation. Do not use if there is evidence of particulate matter or precipitation.
3. The calculated volume of medicinal product is withdrawn from the appropriate number of vials and diluted in an infusion bag using sodium chloride 9 mg/mL (0.9 %) solution for injection as diluent. Refer to the administration reference tables below. The product should be mixed gently. It should not be shaken.
4. After dilution, the final concentration of the solution to be infused is 5 mg/mL.
5. The prepared solution should be administered immediately following preparation unless it is stored at 2°C – 8°C. If stored at 2°C – 8°C, allow the diluted solution to warm to room temperature prior to administration. Do not administer as an intravenous push or bolus injection. Refer to the Table 7 and Table 8 for minimum infusion duration. Infusion must be administered through a 0.2 µm filter.
6. If the medicinal product is not used immediately after dilution, storage times must not exceed 24 hours at 2°C - 8°C or 6 hours at room temperature taking into account the expected infusion time.

Table 28: Loading dose administration reference table for Ultomiris 300 mg/30 mL concentrate for solution for infusion

Body weight range (kg) <sup>a</sup>	Loading dose (mg)	Ultomiris volume (mL)	Volume of NaCl diluent <sup>b</sup> (mL)	Total volume (mL)
≥ 10 to < 20	600	60	60	120
≥ 20 to < 30	900	90	90	180
≥ 30 to < 40	1,200	120	120	240
≥ 40 to < 60	2,400	240	240	480
≥ 60 to < 100	2,700	270	270	540
≥ 100	3,000	300	300	600

<sup>a</sup> Body weight at time of treatment.

<sup>b</sup> Ultomiris should only be diluted using sodium chloride 9 mg/mL (0.9 %) solution for injection.

用法  
及び用量

Table 29: Maintenance dose administration reference table for Ultomiris 300 mg/30 mL concentrate for solution for infusion

Body weight range (kg) <sup>a</sup>	Maintenance dose (mg)	Ultomiris volume (mL)	Volume of NaCl diluent <sup>b</sup> (mL)	Total volume (mL)
≥ 10 to < 20	600	60	60	120
≥ 20 to < 30	2,100	210	210	420
≥ 30 to < 40	2,700	270	270	540
≥ 40 to < 60	3,000	300	300	600
≥ 60 to < 100	3,300	330	330	660
≥ 100	3,600	360	360	720

<sup>a</sup> Body weight at time of treatment.

<sup>b</sup> Ultomiris should only be diluted using sodium chloride 9 mg/mL (0.9 %) solution for injection.

Table 30: Supplemental dose administration reference table for Ultomiris 300 mg/30mL concentrate for solution for infusion

Body weight range (kg) <sup>a</sup>	Supplemental dose (mg)	ULTOMIRIS volume (mL)	Volume of NaCl diluent <sup>b</sup> (mL)	Total volume (mL)
≥ 40 to < 60	600	60	60	120
	1,200	120	120	240
	1,500	150	150	300
≥ 60 to < 100	600	60	60	120
	1,500	150	150	300
	1,800	180	180	360
≥ 100	600	60	60	120
	1,500	150	150	300
	1,800	180	180	360

<sup>a</sup> Body weight at time of treatment

<sup>b</sup> Ultomiris should only be diluted using sodium chloride 9 mg/mL (0.9 %) solution for injection

Any unused medicinal product or waste material should be disposed of in accordance with local requirements.

## 2. 海外における臨床支援情報

### 妊婦等への投与に関する海外情報

本邦における9. 特定の背景を有する患者に関する注意「9.5 妊婦、9.6 授乳婦」の項の記載は以下の通りである。

### 9. 特定の背景を有する患者に関する注意

#### 9.5 妊婦

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。

#### 9.6 授乳婦

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。

### 米国添付文書抜粋(2025年2月現在)

#### 8.1 Pregnancy

##### Risk Summary

There are no available data on ULTOMIRIS use in pregnant women to inform a drug-associated risk of major birth defects, miscarriage, or adverse maternal or fetal outcomes. There are risks to the mother and fetus associated with untreated PNH and aHUS in pregnancy (*see Clinical Considerations*). Animal studies using a mouse analogue of the ravulizumab-cwvz molecule (murine anti-mouse complement component 5 [C5] antibody) showed increased rates of developmental abnormalities and an increased rate of dead and moribund offspring at doses 0.8–2.2 times the human dose (*see Data*).

The estimated background risk of major birth defects and miscarriage for the indicated populations is unknown. All pregnancies have a background risk of birth defect, loss, or other adverse outcomes. In the U.S. general population, the estimated background risk of major birth defects and miscarriage in clinically recognized pregnancies is 2–4% and 15–20%, respectively.

##### Clinical Considerations

##### *Disease-associated Maternal and/or Fetal/neonatal Risk*

PNH in pregnancy is associated with adverse maternal outcomes, including worsening cytopenias, thrombotic events, infections, bleeding, miscarriages, and increased maternal mortality, and adverse fetal outcomes, including fetal death and premature delivery.

In pregnancy, aHUS is associated with adverse maternal outcomes, including preeclampsia and preterm delivery, and adverse fetal/neonatal outcomes, including intrauterine growth restriction (IUGR), fetal death and low birth weight.

##### Data

##### *Animal Data*

Animal reproduction studies were conducted in mice using doses of a murine anti-C5 antibody that approximated 1–2.2 times (loading dose) and 0.8–1.8 times (maintenance dose) the recommended human ULTOMIRIS dose, based on a body weight comparison. When animal exposure to the antibody occurred

in the time period from before mating until early gestation, no decrease in fertility or reproductive performance was observed. When maternal exposure to the antibody occurred during organogenesis, 2 cases of retinal dysplasia and 1 case of umbilical hernia were observed among 230 offspring born to mothers exposed to the higher antibody dose; however, the exposure did not increase fetal loss or neonatal death. When maternal exposure to the antibody occurred in the time period from implantation through weaning, a higher number of male offspring became moribund or died (1/25 controls, 2/25 low dose group, 5/25 high dose group). Surviving offspring had normal development and reproductive function. Human IgG are known to cross the human placental barrier, and thus ULTOMIRIS may potentially cause terminal complement inhibition in fetal circulation.

## 8.2 Lactation

### Risk summary

There are no data on the presence of ravulizumab-cwvz in human milk, the effect on the breastfed child, or the effect on milk production. Since many medicinal products and immunoglobulins are secreted into human milk, and because of the potential for serious adverse reactions in a nursing child, breastfeeding should be discontinued during treatment and for 8 months after the final dose.

## EU添付文書抜粋(2025年2月現在)

### 4.6 Fertility, pregnancy and lactation

#### Women of childbearing potential

Women of childbearing potential should use effective contraception methods during treatment and up to 8 months after treatment.

#### Pregnancy

There are no clinical data from the use of ravulizumab in pregnant women.

Nonclinical reproductive toxicology studies were not conducted with ravulizumab (see section 5.3).

Reproductive toxicology studies were conducted in mice using the murine surrogate molecule BB5.1, which assessed effect of C5 blockade on the reproductive system. No specific test-article related reproductive toxicities were identified in these studies. Human immunoglobulin G (IgG) are known to cross the human placental barrier, and thus ravulizumab may potentially cause terminal complement inhibition in the foetal circulation.

Animal studies are insufficient with respect to reproductive toxicity (see section 5.3).

In pregnant women the use of ravulizumab may be considered following an assessment of the risks and benefits.

#### Breast-feeding

It is unknown whether ravulizumab is excreted into human milk. Nonclinical reproductive toxicology studies conducted in mice with the murine surrogate molecule BB5.1 identified no adverse effect to pups resulting from consuming milk from treated dams.

A risk to infants cannot be excluded.

Since many medicinal products and immunoglobulins are secreted into human milk, and because of the

potential for serious adverse reactions in nursing infants, breast-feeding should be discontinued during treatment with ravulizumab and up to 8 months after treatment.

#### Fertility

No specific non-clinical study on fertility has been conducted with ravulizumab.

Nonclinical reproductive toxicology studies conducted in mice with a murine surrogate molecule (BB5.1) identified no adverse effect on fertility of the treated females or males.

#### 小児等への投与に関する海外情報

本邦における9. 特定の背景を有する患者に関する注意「9.7 小児等」の項の記載は以下の通りである。

#### 9. 特定の背景を有する患者に関する注意

##### 9.7 小児等

〈発作性夜間ヘモグロビン尿症、全身型重症筋無力症(ステロイド剤又はステロイド剤以外の免疫抑制剤が十分に奏効しない場合に限る)及び視神経脊髄炎スペクトラム障害(視神経脊髄炎を含む)の再発予防)

9.7.1 小児等を対象とした有効性及び安全性を指標とした臨床試験は実施していない。

〈非典型溶血性尿毒症症候群〉

9.7.2 体重5kg未満の小児等を対象とした有効性及び安全性を指標とした臨床試験は実施していない。

#### 米国添付文書抜粋(2025年2月現在)

##### 8.4 Pediatric Use

The safety and effectiveness of ULTOMIRIS for the treatment of PNH have been established in pediatric patients aged one month and older. Use of ULTOMIRIS for this indication is supported by evidence from adequate and well-controlled trials in adults with additional pharmacokinetic, efficacy and safety data in pediatric patients aged 9 to 17 years [see *Adverse Reactions (6.1)*, *Clinical Pharmacology (12.3)*, and *Clinical Studies (14.1)*]. The safety and efficacy for the treatment of pediatric and adult patients with PNH appear similar. Use of ULTOMIRIS in pediatric patients with PNH aged less than 9 years and body weight <30 kg is based on extrapolation of pharmacokinetic/pharmacodynamic (PK/PD), and efficacy and safety data from aHUS and PNH clinical studies [see *Clinical Pharmacology (12.3)* and *Clinical Studies (14)*].

The safety and effectiveness of ULTOMIRIS for the treatment of aHUS have been established in pediatric patients aged one month and older. Use of ULTOMIRIS for this indication is supported by evidence from adequate and well-controlled studies in adults with additional pharmacokinetic, safety, and efficacy data in pediatric patients aged 10 months to <17 years. The safety and efficacy of ULTOMIRIS for the treatment of aHUS appear similar in pediatric and adult patients [see *Adverse Reactions (6.1)*, and *Clinical Studies (14.2)*].

The safety and effectiveness of ULTOMIRIS for the treatment of gMG or NMOSD in pediatric patients have not been established.

EU添付文書抜粋(2025年2月現在)

4.2 Posology and method of administration

Paediatric population

The safety and efficacy of ravulizumab in children with a body weight below 10 kg with PNH or aHUS have not been established. Currently available data are described in section 4.8 but no recommendation on a posology can be made.

The safety and efficacy of ravulizumab in children with gMG or NMOSD have not been established. No data are available.

高齢者への投与に関する海外情報

本邦における9. 特定の背景を有する患者に関する注意「9.8 高齢者」の項の記載は以下の通りである。

9. 特定の背景を有する患者に関する注意

9.8 高齢者

患者の状態を観察しながら、慎重に投与すること。一般に生理機能(腎機能、肝機能、免疫機能等)が低下している。

米国添付文書抜粋(2025年2月現在)

8.5 Geriatric Use

Clinical studies of ULTOMIRIS did not include sufficient numbers of subjects aged 65 and over (58 patients with PNH, 9 with aHUS, 54 with gMG, and 7 with NMOSD) to determine whether they respond differently from younger subjects.

Other reported clinical experience has not identified differences in responses between elderly and younger patients.

EU添付文書抜粋(2025年2月現在)

4.2 Posology and method of administration

Special populations

*Elderly*

No dose adjustment is required for patients with PNH, aHUS, gMG, or NMOSD aged 65 years and over. There is no evidence indicating any special precautions are required for treating a geriatric population – although experience with ravulizumab in elderly patients with PNH, aHUS, or NMOSD in clinical studies is limited.

## XIII. 備考

### 1. 調剤・服薬支援に際して臨床判断を行うにあたっての参考情報

該当資料なし。

### 2. その他の関連資料

#### 医療従事者向け資料

適正使用ガイド：<https://www.ultomiris.jp>

患者安全性カード：<https://www.ultomiris.jp>

#### 患者向け資料

「～発作性夜間ヘモグロビン尿症(PNH)患者さんへ～ソリリス®・ユルトミリス®治療で気を付けてほしいこと」

「～非典型溶血性尿毒症症候群(aHUS)患者さんへ～ソリリス®・ユルトミリス®治療で気を付けてほしいこと」

「～全身型重症筋無力症(全身型MG)患者さんへ～ソリリス®・ユルトミリス®治療で気を付けてほしいこと」

「～視神経脊髄炎スペクトラム障害(NMOSD)患者さんへ～ソリリス®・ユルトミリス®治療で気を付けてほしいこと」

<https://www.ultomiris.jp>

患者安全性カード：<https://www.ultomiris.jp>



