

プレジコビックス®配合錠に係る 医薬品リスク管理計画書

本資料に記載された情報に係る権利及び内容の責任はヤンセンファーマ株式会社にあります。当該情報を適正使用以外の営利目的に利用することはできません。

ヤンセンファーマ株式会社

プレジコビックス®配合錠に係る
医薬品リスク管理計画書（RMP）の概要

販売名	プレジコビックス®配合錠	有効成分	ダルナビル エタノール付加物/ コビシスタット
製造販売業者	ヤンセンファーマ株式会社	薬効分類	87625
提出年月		令和2年6月	

1.1. 安全性検討事項					
【重要な特定されたリスク】	頁	【重要な潜在的リスク】	頁	【重要な不足情報】	頁
中毒性表皮壊死融解症，皮膚 粘膜眼症候群，多形紅斑，急 性汎発性発疹性膿疱症	3	冠動脈イベント	9	日本人 HIV 感染症患者 における安全性	11
		痙攣	10		
肝機能障害，黄疸	4			妊婦又は授乳婦への投与 時の安全性	11
高血糖，糖尿病	5			長期使用	12
脂質異常	6				
急性膵炎	7				
免疫再構築炎症反応症候群 (IRIS)	8				
1.2. 有効性に関する検討事項					
日本人 HIV 感染症患者における有効性	13	長期使用における有効性（薬剤耐性の構築 を含む）		13	

↓上記に基づく安全性監視のための活動

2. 医薬品安全性監視計画の概要		頁
通常の医薬品安全性監視活動		14
追加の医薬品安全性監視活動		
使用成績調査		14
特定使用成績調査(妊産婦)		15
3. 有効性に関する調査・試験の計画の概要		頁
使用成績調査		16

↓上記に基づくリスク最小化のための活動

4. リスク最小化計画の概要		頁
通常のリスク最小化活動		17
追加のリスク最小化活動		
該当なし		17

各項目の内容は RMP の本文でご確認下さい。

(別紙様式)

医薬品リスク管理計画書

令和2年6月18日

独立行政法人医薬品医療機器総合機構理事長 殿

住所：東京都千代田区西神田3丁目5番2号

氏名：ヤンセンファーマ株式会社

代表取締役社長

クリストファー・フウリガン

印

標記について次のとおり提出します。

品目の概要			
承認年月日	2016年11月22日	薬効分類	87625
再審査期間	2023年3月24日	承認番号	22800AMX00714000
国際誕生日	2014年6月19日		
販売名	プレジコビックス®配合錠		
有効成分	ダルナビル エタノール付加物/コビスタット		
含量及び剤型	1錠中にダルナビル エタノール付加物 867.28 mg (ダルナビルとして800 mg), コビスタット 150 mg を含有。		
用法及び用量	通常、成人には1回1錠 (ダルナビルとして800 mg, コビスタットとして150 mgを含有) を1日1回食事中又は食直後に経口投与する。投与に際しては、必ず他の抗HIV薬と併用すること。		
効能又は効果	HIV 感染症		
承認条件	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。 2. 本剤の使用に当たっては、患者に対して本剤に関して更なる有効性・安全性のデータを引き続き収集中であること等を十分に説明し、インフォームドコンセントを得るよう、医師に要請すること。 3. 海外において現在実施中又は計画中の臨床試験については、終了後速やかに試験成績及び解析結果を提出すること。 4. 再審査期間が終了するまでの間、原則として国内の全投与症例		

	を対象とした製造販売後調査を実施し、本剤の使用実態に関する情報（患者背景、有効性・安全性（他剤併用時の有効性・安全性を含む）及び薬物相互作用のデータ等）を収集して定期的に報告するとともに、調査の結果を再審査申請時に提出すること。
備 考	

変更の履歴	
前回提出日：	令和元年 12 月 20 日
変更内容の概要：	<ul style="list-style-type: none"> ・ <u>使用成績調査及び特定使用成績調査（妊産婦）実施計画書の改訂</u>
変更理由：	<ul style="list-style-type: none"> ・ <u>各調査の調査項目より患者イニシャルの削除及び患者の生年月日の「日」の削除等、使用成績調査及び特定使用成績調査（妊産婦）実施計画書の軽微な変更を行ったため。</u>

1. 医薬品リスク管理計画の概要

1. 1 安全性検討事項

重要な特定されたリスク	
中毒性表皮壊死融解症，皮膚粘膜眼症候群，多形紅斑，急性汎発性発疹性膿疱症	
	<p>重要な特定されたリスクとした理由： 以下の理由により，本配合剤の有効成分であるダルナビルの特定されたリスクであることから設定した。 ダルナビル及びリトナビルを併用した海外臨床試験において，皮膚粘膜眼症候群（2例）及び多形紅斑（3例）が認められており，また，ダルナビルの海外市販後において，中毒性表皮壊死融解症及び急性汎発性発疹性膿疱症が認められている。</p>
	<p>医薬品安全性監視活動の内容及びその選択理由</p> <p>【内容】</p> <ul style="list-style-type: none">・通常の医薬品安全性監視活動・追加の医薬品安全性監視活動として以下を実施する。<ol style="list-style-type: none">1.使用成績調査 <p>【選択理由】</p> <p>製造販売後の中毒性表皮壊死融解症，皮膚粘膜眼症候群，多形紅斑，急性汎発性発疹性膿疱症の発現状況を詳細に把握するため。</p>
	<p>リスク最小化活動の内容及びその選択理由</p> <p>【内容】</p> <ul style="list-style-type: none">・通常のリスク最小化活動として，本配合剤の添付文書の「重要な基本的注意」及び「重大な副作用」の項に記載し，注意喚起を図る。 <p>【選択理由】</p> <p>中毒性表皮壊死融解症，皮膚粘膜眼症候群，多形紅斑，急性汎発性発疹性膿疱症のリスクがあることを，医療関係者に確実に情報提供するため。</p>

肝機能障害，黄疸	
	<p>重要な特定されたリスクとした理由：</p> <p>以下の理由により，本配合剤の有効成分であるダルナビルの特定されたリスクであることから設定した。</p> <p>ダルナビル及びリトナビルを併用した海外臨床試験において，重篤な肝機能障害及び黄疸が 0.8%（31/3746 例）認められており，また，ダルナビルの海外市販後において，重篤な肝機能障害及び黄疸が認められている。</p>
	<p>医薬品安全性監視活動の内容及びその選択理由</p> <p>【内容】</p> <ul style="list-style-type: none"> ・通常の医薬品安全性監視活動 ・追加の医薬品安全性監視活動として以下を実施する。 <ul style="list-style-type: none"> 1.使用成績調査 <p>【選択理由】</p> <p>製造販売後の肝機能障害，黄疸の発現状況を詳細に把握するため。</p>
	<p>リスク最小化活動の内容及びその選択理由</p> <p>【内容】</p> <ul style="list-style-type: none"> ・通常のリスク最小化活動として，本配合剤の添付文書の「重要な基本的注意」，「特定の背景を有する患者に関する注意」及び「重大な副作用」の項に記載し，注意喚起を図る。 <p>【選択理由】</p> <p>肝機能障害，黄疸のリスクがあることを，医療関係者に確実に情報提供するため。</p>

高血糖，糖尿病

重要な特定されたリスクとした理由：

以下の理由により，本配合剤の有効成分であるダルナビルの特定されたリスクであることから設定した。

ダルナビル800mg及びコビシタット150mgを併用した海外臨床試験（GS-US-216-0130試験）において，重篤な高血糖及び糖尿病が0.3%（1/313例）認められており，ダルナビル及びリトナビルを併用した海外臨床試験において，重篤な高血糖及び糖尿病が0.3%（12/3746例）認められている。また，ダルナビルの海外市販後において，重篤な高血糖及び糖尿病が認められている。

医薬品安全性監視活動の内容及びその選択理由

【内容】

- ・通常の医薬品安全性監視活動
- ・追加の医薬品安全性監視活動として以下を実施する。
 - 1.使用成績調査

【選択理由】

製造販売後の高血糖及び糖尿病等の発現状況を詳細に把握するため。

リスク最小化活動の内容及びその選択理由

【内容】

- ・通常のリスク最小化活動として，本配合剤の添付文書の「重要な基本的注意」及び「その他の副作用」の項に記載し，注意喚起を図る。

【選択理由】

高血糖及び糖尿病のリスクがあることを，医療関係者に確実に情報提供するため。

脂質異常

重要な特定されたリスクとした理由：

以下の理由により、本配合剤の有効成分であるダルナビルの特定されたリスクであることから設定した。

ダルナビル及びリトナビルを併用した海外試験において、重篤な脂質異常が0.1% (5/3746例)認められており、また、ダルナビルの海外市販後において、重篤な脂質異常が認められている。

医薬品安全性監視活動の内容及びその選択理由

【内容】

- ・ 通常の医薬品安全性監視活動
- ・ 追加の医薬品安全性監視活動として以下を実施する。
 - 1.使用成績調査

【選択理由】

製造販売後の脂質異常の発現状況を詳細に把握するため。

リスク最小化活動の内容及びその選択理由

【内容】

- ・ 通常のリスク最小化活動として、本配合剤の添付文書の「その他の副作用」の項に記載し、注意喚起を図る。

【選択理由】

脂質異常のリスクがあることを、医療関係者に確実に情報提供するため。

急性膵炎

重要な特定されたリスクとした理由：

以下の理由により、本配合剤の有効成分であるダルナビルの特定されたリスクであることから設定した。

ダルナビル及びリトナビルを併用した海外臨床試験において、重篤な急性膵炎が0.4%（16/3746例）認められており、また、ダルナビルの海外市販後において、重篤な急性膵炎が認められている。

医薬品安全性監視活動の内容及びその選択理由

【内容】

- ・ 通常の医薬品安全性監視活動
- ・ 追加の医薬品安全性監視活動として以下を実施する。
 1. 使用成績調査

【選択理由】

製造販売後の急性膵炎の発現状況を詳細に把握するため。

リスク最小化活動の内容及びその選択理由

【内容】

- ・ 通常のリスク最小化活動として、本配合剤の添付文書の「重大な副作用」の項に記載し、注意喚起を図る。

【選択理由】

急性膵炎のリスクがあることを、医療関係者に確実に情報提供するため。

免疫再構築炎症反応症候群（IRIS）

重要な特定されたリスクとした理由：

以下の理由により、本配合剤の有効成分であるダルナビルの特定されたリスクであることから設定した。

ダルナビル 800mg 及びコビシスタット 150mg を併用した海外臨床試験（GS-US-216-0130 試験）において、重篤な IRIS が 0.3%（1/313 例）認められており、ダルナビル及びリトナビルを併用した海外臨床試験において、重篤な IRIS が 0.3%（10/3746 例）認められている。

また、免疫不全のある HIV 感染患者において、抗 HIV 療法開始後数ヶ月以内に日和見感染などの疾患が発症、再発、再増悪する可能性が報告されている。これは、抗 HIV 療法開始後に血中ウイルス量の減少と CD4 陽性リンパ球の増加に伴い免疫能が改善し、病原微生物に対する免疫応答が誘導されることによるものである。また、免疫能の改善に伴い自己免疫疾患（甲状腺機能亢進症、多発性筋炎、ギラン・バレー症候群、ブドウ膜炎等）が発現するとの報告もある。

医薬品安全性監視活動の内容及びその選択理由

【内容】

- ・ 通常の医薬品安全性監視活動
- ・ 追加の医薬品安全性監視活動として以下を実施する。
 1. 使用成績調査

【選択理由】

製造販売後の IRIS の発現状況を詳細に把握するため。

リスク最小化活動の内容及びその選択理由

【内容】

- ・ 通常のリスク最小化活動として、本配合剤の添付文書の「重要な基本的注意」及び「その他の副作用」の項に記載し、注意喚起を図る。

【選択理由】

IRIS のリスクがあることを、医療関係者に確実に情報提供するため。

重要な潜在的リスク

冠動脈イベント

重要な潜在的リスクとした理由：

ダルナビル及びリトナビルを併用した海外臨床試験において、重篤な冠動脈イベントが1.4%（54/3746例）認められており、また、ダルナビル及びリトナビルとの因果関係が否定されていない症例も報告され、致死的な症例も報告されている。

HIV感染自体が冠動脈イベント発症のリスクを増加させる独立した因子であるが、脂質の変化やインスリン抵抗性等も、冠動脈イベント発症のリスクとなる可能性がある。また、HIV感染患者において、心筋梗塞がプロテアーゼ阻害剤を含む治療で頻度が高かったとの報告もある。

なお、本配合剤は、ダルナビルとコビススタットの配合剤であり、リトナビルとの併用ではない。

医薬品安全性監視活動の内容及びその選択理由

【内容】

- ・通常の医薬品安全性監視活動
- ・追加の医薬品安全性監視活動として以下を実施する。

1.使用成績調査

【選択理由】

製造販売後の冠動脈イベントの発現状況を詳細に把握するため。

リスク最小化活動の内容及びその選択理由

【内容】

なし

【選択理由】

収集した情報を評価し、必要に応じてリスク最小化活動を検討する。

痙攣	
	<p>重要な潜在的リスクとした理由： ダルナビル及びリトナビルを併用した海外臨床試験において、重篤な痙攣が0.4%（16/3746例）認められており、そのうち2例がダルナビル及びリトナビルとの因果関係が否定されていない症例として報告されている。また、致死的な症例も報告されている。</p> <p>なお、本配合剤は、ダルナビルとコビシスタットの配合剤であり、リトナビルとの併用ではない。</p>
	<p>医薬品安全性監視活動の内容及びその選択理由</p> <p>【内容】</p> <ul style="list-style-type: none"> ・通常の医薬品安全性監視活動 ・追加の医薬品安全性監視活動として以下を実施する。 <ol style="list-style-type: none"> 1.使用成績調査 <p>【選択理由】</p> <p>製造販売後の痙攣の発現状況を詳細に把握するため。</p>
	<p>リスク最小化活動の内容及びその選択理由</p> <p>【内容】</p> <p>なし</p> <p>【選択理由】</p> <p>収集した情報を評価し、必要に応じてリスク最小化活動を検討する。</p>

重要な不足情報	
日本人 HIV 感染症患者における安全性	
	<p>重要な不足情報とした理由： 本配合剤は「HIV 感染症治療薬の製造又は輸入承認申請の取り扱いについて」（医薬審第 1015 号，平成 10 年 11 月 12 日）に基づく申請であり，海外臨床試験において安全性が評価されているが，日本人患者における安全性情報は得られていない。</p>
	<p>医薬品安全性監視活動の内容及びその選択理由</p> <p>【内容】</p> <ul style="list-style-type: none"> ・ 通常の医薬品安全性監視活動 ・ 追加の医薬品安全性監視活動として以下を実施する。 <ol style="list-style-type: none"> 1 使用成績調査 <p>【選択理由】</p> <p>製造販売後の本邦における使用実態下での日本人における安全性を把握するため。</p>
	<p>リスク最小化活動の内容及びその選択理由</p> <p>【内容】</p> <p>なし</p> <p>【選択理由】</p> <p>収集した情報を評価し，必要に応じてリスク最小化活動を検討する。</p>
妊婦又は授乳婦への投与時の安全性	
	<p>重要な不足情報とした理由： 本配合剤は妊婦又は授乳婦に使用される可能性があるが，これらの患者における安全性情報は不足している。 また，ダルナビル及びコピシスタットは，非臨床試験（ラット）で乳汁中へ移行することが報告されている。</p>
	<p>医薬品安全性監視活動の内容及びその選択理由</p> <p>【内容】</p> <ul style="list-style-type: none"> ・ 通常の医薬品安全性監視活動 ・ 追加の医薬品安全性監視活動として以下を実施する。 <ol style="list-style-type: none"> 1. 使用成績調査 2. 特定使用成績調査（妊産婦） <p>【選択理由】</p> <p>使用成績調査及び自発報告により，妊婦又は授乳婦に関する情報を収集するため。</p>
	<p>リスク最小化活動の内容及びその選択理由</p> <p>【内容】</p> <ul style="list-style-type: none"> ・ 通常のリスク最小化活動として，本配合剤の添付文書の「特定の背景を有する患者に関する注意」の項に記載し，注意喚起を図る。 <p>【選択理由】</p> <p>医療関係者に確実に情報提供を行い，適正な使用に関する理解を促すため。</p>

長期使用	
	<p>重要な不足情報とした理由：</p> <p>成人を対象とした海外臨床試験において、本配合剤の使用期間は最長 64.3 週であり、長期使用時における安全性データは限られている。</p> <p>なお、抗 HIV 療法における副作用には、高血糖又は脂質異常による冠動脈イベント等、発現までに時間を要する事象が認められている。</p>
	<p>医薬品安全性監視活動の内容及びその選択理由</p> <p>【内容】</p> <ul style="list-style-type: none"> ・通常の医薬品安全性監視活動 ・追加の医薬品安全性監視活動として以下を実施する。 <ol style="list-style-type: none"> 1.使用成績調査 <p>【選択理由】</p> <p>使用成績調査で収集した長期使用症例を評価することにより、長期使用時の副作用等の発現状況を把握するため。</p>
	<p>リスク最小化活動の内容及びその選択理由</p> <p>【内容】</p> <p>なし</p> <p>【選択理由】</p> <p>収集した情報を評価し、必要に応じてリスク最小化活動を検討する。</p>

1. 2 有効性に関する検討事項

日本人 HIV 感染症患者における有効性	
	<p>有効性に関する検討事項とした理由： 本配合剤は日本人を対象とした国内臨床試験データがないため、有効性に関する情報が十分得られていないことから検討事項とした。</p>
	<p>有効性に関する調査・試験の名称： 本配合剤使用成績調査</p>
	<p>調査・試験の目的、内容及び手法の概要並びに選択理由 本配合剤は国内臨床試験データがなく、有効性に関する情報が十分得られていないため、本配合剤の使用実態下における有効性の検討を目的とした、使用成績調査を実施する。</p>
長期使用における有効性（薬剤耐性の構築を含む）	
	<p>有効性に関する検討事項とした理由： 本配合剤は長期使用が想定されるが、日本人を対象とした国内臨床試験データがないため、有効性に関する情報が十分得られていない。 また、ダルナビル及びコビスタットを投与した患者においてウイルス治療の失敗がみられた。ウイルス学的失敗を経験した患者は、本配合剤に対して耐性を形成してしまう可能性があり、治療を変更する必要がある。</p>
	<p>有効性に関する調査・試験の名称： 本配合剤使用成績調査</p>
	<p>調査・試験の目的、内容及び手法の概要並びに選択理由： 本配合剤は国内臨床試験データがなく、有効性に関する情報が十分得られていないため、本配合剤の使用実態下における有効性の検討を目的とした、使用成績調査を実施する。 なお、薬剤耐性の構築については、通常の医薬品安全性監視活動による文献・学会報告又は海外 PSUR/PBRER 等から情報収集を行い評価する。</p>

2. 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	
通常の医薬品安全性監視活動の概要： 副作用，文献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	
追加の医薬品安全性監視活動	
使用成績調査	
	<p>【安全性検討事項】</p> <ol style="list-style-type: none"> 1. 重要な特定されたリスク 中毒性表皮壊死融解症，皮膚粘膜眼症候群，多形紅斑，急性汎発性発疹性膿疱症 肝機能障害，黄疸 高血糖，糖尿病 脂質異常 急性膵炎 IRIS 2. 重要な潜在的リスク 冠動脈イベント 痙攣 3. 重要な不足情報 日本人 HIV 感染症患者における安全性 妊婦又は授乳婦への投与時の安全性 長期使用 <p>【目的】 本配合剤の使用実態下における安全性及び有効性を確認する。</p> <p>【調査計画】 実施期間：本配合剤販売開始～再審査満了日の1年前までとする。 目標症例数：収集可能な全症例。 設定根拠：本配合剤は HIV 感染症治療薬であり患者数が限られる。また，国内臨床試験を実施していないため，HRD 共同調査に参加することで可能な限り多くの症例を収集する。 実施方法：HRD 共同調査に参画し，中央登録方式にて調査を実施する。なお，本調査は，HIV 感染症治療薬製造・販売会社が共同で実施する HRD 共同調査として行い，業務の一部を CRO（シミック PMS 株式会社）に委託して実施する。</p> <p>【実施計画の根拠】 本配合剤は国内臨床試験データがなく，日本人 HIV 感染症患者における安全性及び有効性に関する情報が十分得られていないことから，使用実態下における安全性及び有効性について把握する目的で使用成績調査を実施する。</p> <p>【節目となる予定の時期及びその根拠】 「安全性定期報告」により定期的に報告を行い，「再審査申請資料」として最終的な報告を行う。</p> <p>【当該医薬品安全性監視活動の結果に基づいて実施される可能性のある追加の措置及びその開始の決定基準】 節目となる時期に，以下の内容も含めた，医薬品リスク管理計画書の見直しを行う。</p> <ul style="list-style-type: none"> ・ 新たな安全性検討事項の有無も含めて，本調査の計画内容の変更要否について検討を行う。 ・ 新たな安全性検討事項に対するリスク最小化策の策定要否について，検討を行

	う。
特定使用成績調査(妊産婦)	
	<p>【安全性検討事項】</p> <p>1. 重要な不足情報 妊婦又は授乳婦への投与時の安全性</p> <p>【目的】 本配合剤の使用実態下における妊婦及び出生児への影響に関する安全性を確認する。</p> <p>【調査計画案】 実施期間：本配合剤発売開始から再審査期間満了日までとする。 目標症例数：本配合剤が妊娠中に投与され、妊娠転帰が確認可能な全投与症例。 実施方法：HIV 感染症治療薬製造・販売会社が共同で実施する HRD 共同調査として実施する。調査方法は、レトロスペクティブな調査とし、妊娠前後及びその経過について調査する。出生児については、生後 12 ヶ月間追跡調査を実施する。</p> <p>【実施計画の根拠】 本配合剤の妊産婦及び出生児に対する安全性情報が十分得られていないことから、使用実態下における妊産婦及び出生児に対する安全性について把握する目的で特定使用成績調査を実施する。</p> <p>【節目となる予定の時期及びその根拠】 「安全性定期報告」により定期的に報告を行い、「再審査申請資料」として最終的な報告を行う。</p> <p>【当該医薬品安全性監視活動の結果に基づいて実施される可能性のある追加の措置及びその開始の決定基準】 節目となる時期に、以下の内容も含めた、医薬品リスク管理計画書の見直しを行う。</p> <ul style="list-style-type: none"> ・ 新たな安全性検討事項の有無も含めて、本調査の計画内容の変更要否について検討を行う。 ・ 新たな安全性検討事項に対するリスク最小化策の策定要否について、検討を行う。

3. 有効性に関する調査・試験の計画の概要

使用成績調査	
	「2. 医薬品安全性監視計画の概要」 「追加の医薬品安全性監視活動」の「使用成績調査」を参照。

4. リスク最小化計画の概要

通常のリスク最小化活動
通常のリスク最小化活動の概要： 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
該当なし

5. 医薬品安全性監視計画，有効性に関する調査・試験の計画及びリスク最小化計画の一覧

5. 1 医薬品安全性監視計画の一覧

通常の医薬品安全性監視活動				
副作用，文献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				
追加の医薬品安全性監視活動				
追加の医薬品安全性監視活動の名称	節目となる症例数 ／目標症例数	節目となる 予定の時期	実施状況	報告書の 作成予定日
市販直後調査	該当せず	販売開始日より6ヵ月間	終了	作成済（2017年8月提出）
使用成績調査	収集可能な全症例	安全性定期報告時，再審査申請時	実施中	安全性定期報告時，再審査申請時
特定使用成績調査（妊産婦）	本配合剤が妊娠中に投与され，妊娠転帰が確認可能な全投与症例	安全性定期報告時，再審査申請時	実施中	安全性定期報告時，再審査申請時

5. 2 有効性に関する調査・試験の計画の一覧

有効性に関する調査・試験の名称	節目となる症例数 ／目標症例数	節目となる 予定の時期	実施状況	報告書の 作成予定日
使用成績調査	収集可能な全症例	安全性定期報告時，再審査申請時	実施中	安全性定期報告時，再審査申請時
製造販売後臨床試験	8例	試験終了より6ヵ月後	終了	作成済（2018年2月提出）

5. 3 リスク最小化計画の一覧

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		
追加のリスク最小化活動 の名称	節目となる 予定の時期	実施状況
市販直後調査	実施期間：販売開始後 6 ヶ月間 報告予定時期：調査期間終了 2 ヵ月以内	終了