

# ヒト化抗ヒトIL-31受容体Aモノクローナル抗体

ネモリズマブ(遺伝子組換え)注射剤

生物由来製品  
劇薬  
処方箋医薬品<sup>注)</sup>

## ミチーガ<sup>®</sup>皮下注用60mgシリンジ

Mitchga<sup>®</sup> Syringes

承認番号	30400AMX00175000
販売開始	2022年8月

最適使用推進ガイドライン対象品目

貯法：室温保存  
有効期間：36箇月

注)注意-医師等の処方箋により使用すること

### 1. 警告

本剤についての十分な知識と適応疾患の治療の知識・  
経験をもつ医師が使用すること。

### 2. 禁忌(次の患者には投与しないこと)

本剤の成分に対し過敏症の既往歴のある患者

### 3. 組成・性状

#### \*\* 3.1 組成

本剤は、デュアルチャンバーシリンジ(二室式のプレ  
フィルドシリンジ)に凍結乾燥品及び溶解用の注射用水  
を充填した注射剤である。

有効成分	1シリンジ中 <sup>注1)</sup> ネモリズマブ(遺伝子組換え) <sup>注2)</sup> 75mg
添加剤	1シリンジ中 <sup>注1)</sup> 精製白糖 63.9mg トロメタモール 0.24mg L-アルギニン塩酸塩 23.6mg ポリオキシエチレン(160)ポリオキシプロピレン (30)グリコール <sup>注3)</sup> 0.37mg その他添加剤としてpH調節剤を含有する。
溶解液	1シリンジ中 注射用水 0.654mL

注1)本剤は、溶解した薬液の投与時の損失を考慮し、1シリンジか  
らネモリズマブ(遺伝子組換え)60mgを注射するに足る量を確  
保するために過量充填されている。

注2)本剤は、チャイニーズハムスター卵巣細胞を用いて製造され  
る。

\*\* 注3)抗酸化剤としてジブチルヒドロキソトルエンを含む。

#### \*\* 3.2 製剤の性状

性状	凍結乾燥品：白色の粉末又は塊 溶解液：無色澄明の液 溶解液で調製後の薬液：無色～微黄色の液
pH	6.7～7.3(溶解液で調製後)
浸透圧比	約2.3(溶解液で調製後の薬液、生理食塩液に対す る比)

### 4. 効能・効果

アトピー性皮膚炎に伴うそう痒(既存治療で効果不十分  
な場合に限る)

### 5. 効能・効果に関連する注意

5.1 ステロイド外用剤やタクロリムス外用剤等の抗炎症外  
用剤及び抗ヒスタミン剤等の抗アレルギー剤による適切  
な治療を一定期間施行しても、そう痒を十分にコント  
ロールできない患者に投与すること。[17.1.1参照]

5.2 本剤はそう痒を治療する薬剤であり、そう痒が改善し  
た場合も含め、本剤投与中はアトピー性皮膚炎に対して  
必要な治療を継続すること。[8.1参照]

5.3 原則として、本剤投与時にはアトピー性皮膚炎の病変  
部位の状態に応じて抗炎症外用剤を併用すること。[8.1  
参照]

5.4 本剤投与時も保湿外用剤を継続使用すること。[8.1参  
照]

### 6. 用法・用量

通常、成人及び13歳以上の小児にはネモリズマブ(遺伝  
子組換え)として1回60mgを4週間の間隔で皮下投与する。

#### \*\* 7. 用法・用量に関連する注意

7.1 本剤投与後に浮腫性紅斑、湿疹等の発現を含む、皮膚  
症状の悪化が認められているので、皮膚症状が悪化した  
場合には、本剤の継続の可否について慎重に検討すること。

7.2 本剤とミチーガ皮下注用30mgバイアルの生物学的同等  
性は示されていないことから、互換使用を行わないこと。

### 8. 重要な基本的注意

8.1 以下の点について患者に説明し、理解したことを確認  
したうえで投与すること。[5.2-5.4参照]

・本剤はそう痒を治療する薬剤であることから、アト  
ピー性皮膚炎に対する治療を継続すること。

・そう痒が改善した場合もアトピー性皮膚炎に対する治  
療を怠らないこと。

\*\* 8.2 本剤投与中の患者に生ワクチンを接種する場合は、患  
者の状態を慎重に確認し、十分な注意を払うこと。

8.3 本剤の投与開始にあたっては、医療施設において、必  
ず医師によるか、医師の直接の監督の下投与を行うこ  
と。

自己投与の適用については、医師がその妥当性を慎重に  
検討し、十分な教育訓練を実施した後、本剤投与による  
危険性と対処法について患者が理解し、患者自ら確実に  
投与できることを確認した上で、医師の管理指導の下実  
施すること。

自己投与の適用後、本剤による副作用が疑われる場合や  
自己投与の継続が困難な状況となる可能性がある場合に  
は、直ちに自己投与を中止させ、医師の管理の下慎重に  
観察するなど適切な処置を行うこと。また、本剤投与後  
に副作用の発現が疑われる場合は、医療施設へ連絡する  
よう患者に指導を行うこと。

使用済みの注射器を再使用しないように患者に注意を促  
し、すべての器具の安全な廃棄方法に関する指導を行う  
と同時に、使用済みの注射器を廃棄する容器を提供する  
こと。

### 9. 特定の背景を有する患者に関する注意

#### 9.1 合併症・既往歴等のある患者

##### 9.1.1 長期ステロイド内服療法を受けている患者

本剤投与開始後に経口ステロイド剤を急に中止しないこ  
と。経口ステロイド剤の減量が必要な場合には、医師の  
管理の下徐々に行うこと。

#### 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。動物実験(カニクイザル)において本剤の胎盤通  
過性を示唆する報告がある。

#### 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。動物実験(カニクイザル)  
において本剤の乳汁移行がわずかに認められている。

## 9.7 小児等

13歳未満の小児等を対象とした臨床試験は実施していない。

## 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。

### 11.1 重大な副作用

#### 11.1.1 重篤な感染症 (3.4%)

ウイルス、細菌、真菌等による重篤な感染症があらわれることがある。

#### 11.1.2 重篤な過敏症 (0.3%)

アナフィラキシー(血圧低下、呼吸困難、蕁麻疹等)などの重篤な過敏症があらわれることがある。

### \*\* 11.2 その他の副作用

	5%以上	5%未満	頻度不明
** 皮膚	アトピー性皮膚炎(18.5%)	脱毛症、紅斑、蕁麻疹、中毒疹、ざ瘡、湿疹、尋常性疣贅、自家感作性皮膚炎、落屑	貨幣状湿疹、丘疹、皮膚炎
感染症	皮膚感染症(ヘルペス感染、蜂巣炎、膿痂疹、二次感染等)(18.8%)、上気道炎	胃腸炎、結膜炎	
注射部位		注射部位反応(内出血、紅斑、腫脹等)	
** その他		血清TARC上昇、好酸球増加、頭痛、末梢性浮腫、アレルギー性結膜炎、咳嗽、腹痛、倦怠感、回転性めまい、血中CPK増加、高尿酸血症、発熱	下痢、肝機能検査値異常

## 12. 臨床検査結果に及ぼす影響

本剤の投与により、アトピー性皮膚炎の炎症症状とは一致しない一過性の血清TARC値の上昇が認められている。本剤投与開始から一定期間は血清TARC値をアトピー性皮膚炎の短期病勢マーカーとして使用できないことに留意すること。

## 14. 適用上の注意

### 14.1 薬剤調製時の注意

\* 14.1.1 デュアルチャンバーシリンジ(同梱の注射針を含む)の使用にあたっては、巻末の【操作方法】を熟読すること。シリンジに損傷がみられた場合には使用しないこと。

14.1.2 溶解後の薬液が均質になるように、注射針側を上に向けて60秒以上左右に振とうし、溶解させること。薬剤の溶け残りがある場合は、再度左右に振とうし、溶解させること。

14.1.3 溶解後、直ちに投与すること。直ちに投与できない場合は、室温で保存し、4時間以内に投与すること。

### 14.2 薬剤投与時の注意

14.2.1 溶解液で調製後の薬液は無色～微黄色の液となる。変色や不溶物を認めた場合には使用しないこと。

\* 14.2.2 同梱の注射針以外は使用しないこと。

14.2.3 投与部位は腹部、大腿部又は上腕部とすること。同一箇所へ繰り返し注射することは避けること。

\*\* 14.2.4 正常な皮膚の部位に注射すること。皮膚が敏感な部位、皮膚に損傷、打撲や傷のある部位、強い炎症のある部位には注射しないこと。

14.2.5 本剤の使用は1回限りとし、使用後は廃棄すること。

## 14.3 薬剤交付時の注意

患者が家庭で保管する場合は、光曝露を避けるため外箱に入れたまま保存するよう指導すること。[20参照]

## 16. 薬物動態

### 16.1 血中濃度

#### 16.1.1 単回投与

健康成人男性を対象にネモリズマブを0.003~3mg/kg(各群6例)単回皮下投与したとき<sup>2)</sup>の血清中ネモリズマブ濃度推移は次のとおりであった。なお、0.003及び0.01mg/kg群はすべて定量下限値未満(<0.1 µg/mL)であった<sup>1)</sup>。

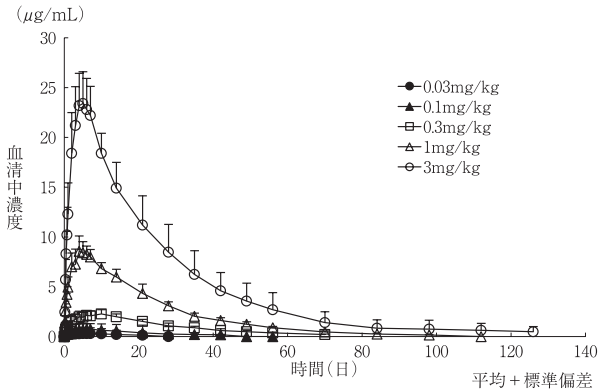


図 単回投与時の血清中濃度推移

また、0.03~3mg/kgを単回皮下投与したときの薬物動態パラメータは次のとおりであった<sup>1)</sup>。

表 単回投与時の薬物動態パラメータ

投与量 (mg/kg)	C <sub>max</sub> (µg/mL)	AUC <sub>inf</sub> (µg·day/mL)	t <sub>max</sub> (day)	CL/F (mL/day)	V <sub>z</sub> /F (mL)	t <sub>1/2</sub> (day)
0.03	0.315 (0.0352)	7.01 (1.20)	6.50 (4.00 - 11.0)	274 (35.1)	4960 (1150)	12.7 (3.38)
0.1	0.782 (0.143)	19.7 (5.16)	7.00 (6.00 - 10.0)	331 (122)	6510 (1620)	14.5 (4.22)
0.3	2.33 (0.486)	75.7 (12.0)	10.0 (4.00 - 10.0)	264 (37.3)	5690 (697)	15.1 (1.71)
1	8.82 (1.23)	226 (24.5)	4.00 (4.00 - 7.00)	269 (47.7)	5840 (842)	15.2 (1.81)
3	23.9 (3.40)	634 (199)	5.00 (4.00 - 6.00)	319 (75.9)	7250 (1200)	16.4 (3.92)

平均(標準偏差)、t<sub>max</sub>は中央値(範囲)、n=5-6

#### 16.1.2 反復投与

既存治療を実施したにもかかわらず中等度以上のそう痒を有するアトピー性皮膚炎患者143例にネモリズマブ60mgを4週間隔で反復皮下投与したときの初回投与後の薬物動態パラメータは次のとおりであった。

表 初回投与後の薬物動態パラメータ

C <sub>max</sub> (µg/mL)	t <sub>max</sub> (day)	AUC <sub>last</sub> (µg·day/mL)
5.74 (1.79)	7.0 (5 - 28)	103.57 (31.48)

平均(標準偏差)、t<sub>max</sub>は中央値(範囲)

血清中ネモリズマブ濃度の平均は、投与7日後に最高値に達し、その後は4週後まで緩やかに低下した。血清中トラフ濃度の平均は、16週後及び32週後で、3.65 µg/mL及び3.77 µg/mLであり、投与16週後には定常状態に到達した<sup>2)</sup>。

### 16.3 分布

#### \*\* 16.3.1 分布容積

母集団薬物動態解析の結果、見かけの分布容積の母集団平均は8.44Lであった。

#### 16.3.2 組織移行性

雄性カニクイザルに<sup>[125]</sup>Iネモリズマブを1mg/kgの用量で単回皮下投与し、全身オートラジオグラフィにより評価した。放射能濃度は甲状腺を除くと血液で最も高く、血液以外では血液が豊富な組織(肺、肝臓、腎臓など)で比較的高かった<sup>3)</sup>。

注) 本剤の承認された用法・用量は、「通常、成人及び13歳以上の小児にはネモリズマブ(遺伝子組換え)として1回60mgを4週間の間隔で皮下投与する。」である。

## 17. 臨床成績

### 17.1 有効性及び安全性に関する試験

#### 17.1.1 国内第Ⅲ相試験

既存治療を実施したにもかかわらず中等度以上のそう痒を有する<sup>注1)</sup>13歳以上のアトピー性皮膚炎患者215例を対象としたプラセボ対照ランダム化二重盲検比較試験及び非対照長期投与試験を実施した<sup>2)</sup>。既存外用療法<sup>注2)</sup>との併用下で、本剤60mg又はプラセボを4週間隔で16週間皮下投与した後、本剤60mgを52週間皮下投与した。主要有効性評価項目とした投与開始16週後のそう痒VAS変化率は次のとおりであり、本剤群とプラセボ群の間で統計的に有意な改善効果を示した。

表 そう痒VASの成績

	本剤群 (143例)	プラセボ群 (72例)
ベースライン <sup>a)</sup>	74.92 (10.48)	75.30 (10.46)
投与16週後 <sup>a)</sup>	39.91 (21.24)	56.76 (21.42)
投与16週後のそう痒VAS 変化率 <sup>b)</sup>	-42.84% (2.57%)	-21.39% (3.61%)
群間差 [95%信頼区間] p値 <sup>c)</sup>	-21.45% [-30.19%, -12.71%] p<0.0001	

a) 平均(標準偏差)

b) 最小二乗平均(標準誤差)

c) 混合効果モデル(MMRM: mixed effect model for repeated measures)

副次評価項目とした投与開始16週後のEASI<sup>注3)</sup>変化率(平均)は本剤群で-45.85%、プラセボ群で-33.24%であった。

投与開始68週後の本剤群及びプラセボから本剤に移行した群のそう痒VAS変化率(平均)はそれぞれ-65.87%及び-69.46%、EASI変化率(平均)はそれぞれ-78.22%及び-73.79%であった。

副作用は58.1%(122/210例)で認められ、主な副作用はアトピー性皮膚炎16.2%(34/210例)、サイトカイン異常5.2%(11/210例)、好酸球数増加及び上咽頭炎各3.8%(8/210例)、蜂巣炎及び蕁麻疹各3.3%(7/210例)であった。[5.1参照]

注1) そう痒VAS(0~100)が50以上、かゆみスコアが3(中等度)以上。

注2) 初回投与日の28日以上前からストロングクラスのステロイド外用剤又はタクロリムス外用剤を固定の用法で継続した。生物製剤、免疫抑制剤、経口ステロイド剤等の全身療法及び光線療法の併用は禁止した。

注3) EASI(スコア0~72): Eczema area and severity index。ベースラインの平均は本剤群で27.55、プラセボ群で25.67であった。

## 18. 薬効薬理

### 18.1 作用機序

ネモリズマブは、ヒト化抗ヒトIL-31受容体A(IL-31RA)モノクローナル抗体であり、IL-31と競合的にIL-31RAに結合することにより、IL-31の受容体への結合及びそれに続く細胞内へのシグナル伝達を阻害する<sup>4)</sup>。

### 18.2 IL-31結合阻害作用

ネモリズマブは、可溶性IL-31RAに高い親和性で結合し、IL-31RAを発現させた組換え細胞へのIL-31の結合を濃度依存的に阻害した<sup>4)</sup>(*in vitro*)。

### 18.3 そう痒抑制作用

カニクイザルIL-31で全身性のそう痒を誘発させたカニクイザルモデルにおいて、ネモリズマブはそう痒抑制効果を示した<sup>4)</sup>。

## 19. 有効成分に関する理化学的知見

一般的名称: ネモリズマブ(遺伝子組換え)

Nemolizumab(Genetical Recombination) (JAN)

分子量: 約147,000

本質: ネモリズマブは、445個のアミノ酸残基からなるH鎖(γ2鎖)2本及び214個のアミノ酸残基からなるL鎖(κ鎖)2本で構成される糖タンパク質である。

## 20. 取扱い上の注意

外箱開封後は遮光して保存すること。[14.3参照]

## 21. 承認条件

医薬品リスク管理計画を策定の上、適切に実施すること。

## \* 22. 包装

シリンジ: 60mg×1(単回使用フィルタ付き注射針27ゲージ1本添付)

## 23. 主要文献

- 社内資料: 単回投与試験(2022年3月28日承認、CTD2.7.2.2.1) [20210802-1022]
- 社内資料: アトピー性皮膚炎患者を対象とした第Ⅲ相比較/長期継続投与試験(2022年3月28日承認、CTD2.7.6.3) [20220228-1001]
- 社内資料: 組織分布試験(カニクイザル)(2022年3月28日承認、CTD2.6.4.4.1) [20210802-1016]
- Oyama S., et al.: Exp. Dermatol. 2018; 27(1): 14-21[20191115-0032]

## 24. 文献請求先及び問い合わせ先

マルホ株式会社 製品情報センター  
〒531-0071 大阪市北区中津1-11-1  
TEL: 0120-12-2834

## 26. 製造販売業者等

### 26.1 製造販売

**maruho** マルホ株式会社  
大阪市北区中津1-5-22

### 26.2 提携



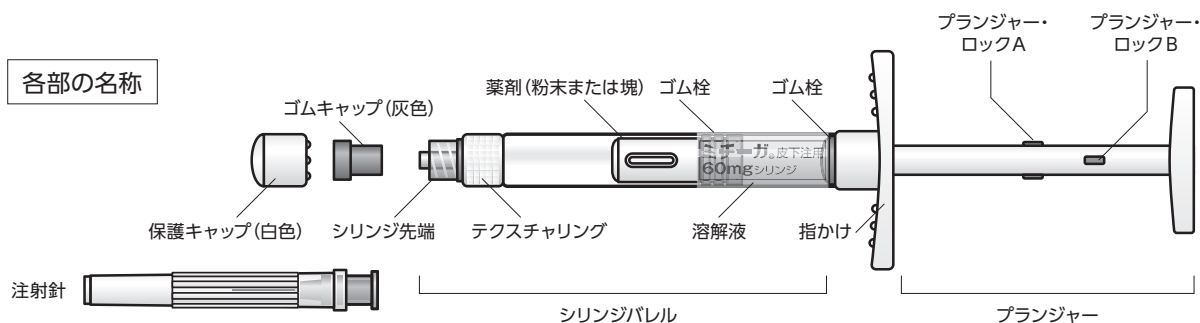
**中外製薬株式会社**  
東京都中央区日本橋室町2-1-1

# デュアルチャンバーシリンジ (DCS)

## 操作方法

ミチーガ®皮下注用60mgシリンジ

### 各部の名称



### 1 清潔な手で容器からデュアルチャンバーシリンジ (DCS) を取り出し、DCS及び注射針に異常がないか確認ください

- 容器に入っているもの
  - デュアルチャンバーシリンジ (DCS)
  - 注射針: 27ゲージ、1/2インチ (13mm)
- 容器に入っていないもの (ご準備ください)
  - アルコール綿
  - 脱脂綿

DCSについて、下記の項目を確認し、異常が認められた場合は使用せず、新しい製品をご使用ください。

- 使用期限内である
- 薬剤が白色である
- 溶解液が透明で異物が混入していない
- 損傷がない
- 液漏れがない
- 白色の保護キャップがついている

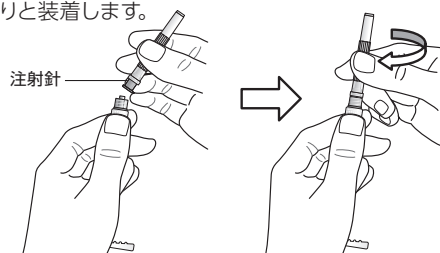
※シリンジバレル内壁に無色～白色の薬剤のスポットを認めることがあります。異常ではありません。

注射針について、下記の項目を確認し、異常が認められた場合は使用せず、新しい製品をご使用ください。

- 袋及び注射針に損傷がない

### 3 先端部を上向きに持ち、注射針を取り付けてください

シリンジ先端部を上にして持ち、注射針末端部をシリンジ先端部に、図の矢印の方向にねじ込みながら、回らなくなるまでしっかりと装着します。



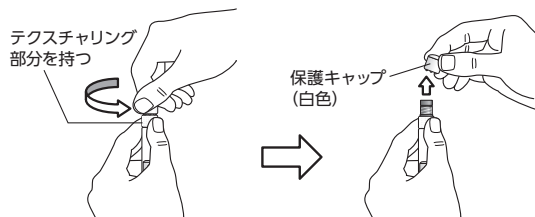
●以降の操作は、必ずゴムキャップを外し、注射針をつけた状態で行ってください。シリンジ内の圧力が高まり、液漏れが発生することがあります。

●注射針のキャップは、投与直前に外してください。

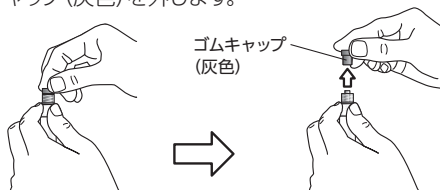
●薬剤がこぼれる可能性があるためDCSは上向きに持ってください。

### 2 DCSの2つのキャップを取り外してください

①シリンジ先端を上に向けて持ち、片方の手で保護キャップ (白色) を、もう片方の手でテクスチャリング部分を持って、保護キャップ (白色) をひねって外します。



②ゴムキャップ (灰色) を外します。



### 4 薬剤を溶かしてください

①注射針側を上に向けてDCSを持ちます。

②プランジャーをプランジャー・ロックAで止まるまで押し込み、溶解液を薬剤の部分へ流し込みます。

●プランジャーは押し込んだままにして、引かないでください。薬液が逆流する場合があります。

●針先から薬液が漏れたり、溶けていない薬剤が先端に詰まる可能性があるため、必ず注射針側を上向きに持ってください。

●プランジャー側に残った溶解液が手元にかかる場合がありますが、問題ありません。

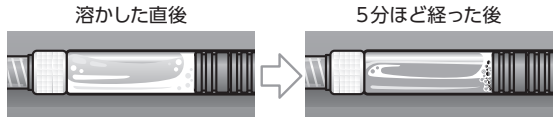
③そのまま注射針側を上に向けた状態で、DCSを60秒以上左右に振とうして、薬剤を溶かしてください。薬液が泡立っても問題ありません。

●針先から薬液が漏れる可能性がありますので、水平よりも下向きにして振らないでください。



次頁に続く

## 5 DCSを平らな場所に水平に置き、薬剤が完全に溶けるのを待ちます



泡で全体が白っぽく見えます

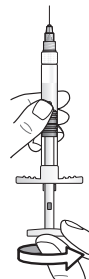
泡がおさまり、薬液が透きとおり  
ます(5分ほど置いた後に、図に示  
す程度の一定量の泡が残っていても問題ありません)

- 5分ほど待っても、薬剤が完全に溶けていない場合は、DCSを60秒以上左右に振とうしてから、さらに5分ほど時間を置いてください。それでも溶けていない場合は、もう1度振とうし、5分ほど置くことを繰り返してください。
  - 次のような場合、使用しないでください。
    - 薬剤を溶かした際に、薬液が変色している(正常な色は無色～微黄色です)
    - 振とうと5分ほど置くことを、3回以上繰り返しても、薬液に不溶物が認められる
- ※ゴム栓部へ巻き込まれた薬剤の溶け残りは問題ありません。
- 薬剤を溶かした後は直ちに使用してください。直ちに使用できない場合は30℃以下の室温で保存し、4時間以内に投与してください。

## 6 空気(気泡)を先端部に移動させてください

- ①注射針のキャップを外し、注射針を上に向けた状態で、シリンジパレルを指先で軽くたたき、気泡をシリンジパレルの先端に移動させます。

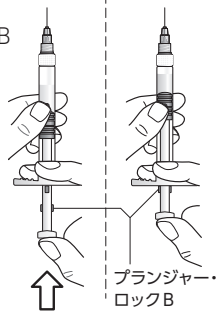
針先から薬液が漏れる可能性がありますので、DCSは上向きに持ってください。



- ②片手でシリンジパレルを持ったまま、プランジャーを図の矢印の方向に90度回転させます。

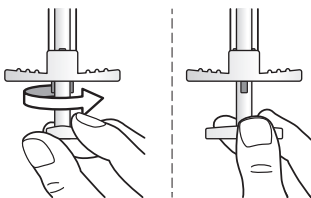
- ③プランジャーをプランジャー・ロックBで止まるまで押し込みます。

- プランジャーを引かないでください。
- 押し込んだ後にシリンジパレル内に少量の空気が残りますが、問題ありません。
- プランジャーを押し込んだときに、針先から薬液が漏れたり、プランジャー側に残った溶解液が手元に流れることがあります。問題ありません。



## 7 投与の前に、ロックを解除してください

注射針を上に向けた状態で、プランジャーを図の矢印の方向に90度回転させてください。こうすることでプランジャーのロックが解除されます。



ロックを解除した後、薬液を投与するとき(注射するとき)にプランジャーを押しってください。

## 8 注射する部位を選んでください



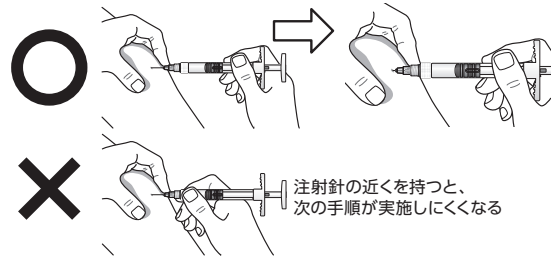
- 腹部(へそから5cm以上離れた部位)
- 大腿部
- 上腕部外側

- 正常な皮膚の部位に注射してください。
- 次のような部位への注射は避けてください。
  - 皮膚が敏感な部位
  - 皮膚に損傷、打撲や傷のある部位
  - 強い炎症のある部位
- 毎回、部位を変えて注射してください。

## 9 注射針を皮膚に刺してください

- ①注射する部位を、アルコール綿でふいて消毒します。
- ②注射の直前に、シリンジパレル内の空気を抜きます。このとき、小さな気泡が残っていても問題ありません。
- ③片方の手でシリンジの指かけの近くを持ち、もう片方の手で注射する部位の皮膚を優しくつまみ、そこに注射針を刺します。

DCSの指かけの近くを持つ(プランジャーは持たない) 皮膚に対して約45度の角度で刺し込む



注射針を刺した後は、同じ角度で刺したままにしておいてください。

## 10 薬液を注入してください

- ①注射針を刺した後、図のように、DCSを人差し指と中指で挟むような形で指かけに両指をかけ、プランジャーを親指でゆっくり押し下げます。
- ②薬液がすべて注入されるまでプランジャーをゆっくりと押し下げてください。
- ③注射後は、注射針を挿入時と同じ角度を保ちながら、人差し指と中指で指かけを引っ張るようにして抜いていきます。

注射針を刺した後は、同じ角度で刺したままにしておいてください。

- 投与部位はもまないでください。
- 出血した場合は、脱脂綿で軽く押さえてください。

## 11 使用済みの注射針つきDCSとキャップは各市区町村の廃棄ルールなどに従い廃棄してください

DCSや注射針の使用は1回限りとし、再使用しないでください。

# 旧製品：注射針を同梱していない

\*\*2024年3月改訂(第3版)  
\*2023年6月改訂(第2版)

日本標準商品分類番号  
87449

## ヒト化抗ヒトIL-31受容体Aモノクローナル抗体

ネモリズマブ(遺伝子組換え)注射剤

生物由来製品  
劇薬  
処方箋医薬品<sup>注)</sup>

# ミチーガ<sup>®</sup>皮下注用60mgシリンジ

Mitchga<sup>®</sup> Syringes

承認番号	30400AMX00175000
販売開始	2022年8月

最適使用推進ガイドライン対象品目

貯法：室温保存  
有効期間：30箇月

注)注意-医師等の処方箋により使用すること

### 1. 警告

本剤についての十分な知識と適応疾患の治療の知識・  
経験をもつ医師が使用すること。

### 2. 禁忌(次の患者には投与しないこと)

本剤の成分に対し過敏症の既往歴のある患者

### 3. 組成・性状

#### 3.1 組成

本剤は、デュアルチャンバーシリンジ(二室式のプレ  
フィルドシリンジ)に凍結乾燥品及び溶解用の注射用水  
を充填した注射剤である。

有効成分	1シリンジ中 <sup>注1)</sup> ネモリズマブ(遺伝子組換え) <sup>注2)</sup> 75mg
添加剤	1シリンジ中 <sup>注1)</sup> 精製白糖 63.9mg トロメタモール 0.24mg L-アルギニン塩酸塩 23.6mg ポリオキシエチレン(160)ポリオキシプロピレン (30)グリコール 0.37mg その他添加剤としてpH調節剤を含有する。
溶解液	1シリンジ中 注射用水 0.654mL

注1)本剤は、溶解した薬液の投与時の損失を考慮し、1シリンジか  
らネモリズマブ(遺伝子組換え)60mgを注射するに足る量を確  
保するために過量充填されている。

注2)本剤は、チャイニーズハムスター卵巣細胞を用いて製造され  
る。

#### 3.2 製剤の性状

性状	凍結乾燥品：白色の粉末又は塊 溶解液：無色澄明の液 溶解液で調製後の薬液：無色～微黄色の液
pH	6.7～7.3(溶解液で調製後)
浸透圧比	約2.2(溶解液で調製後の薬液、生理食塩液に対す る比)

### 4. 効能・効果

アトピー性皮膚炎に伴うそう痒(既存治療で効果不十分  
な場合に限る)

### 5. 効能・効果に関連する注意

5.1 ステロイド外用剤やタクロリムス外用剤等の抗炎症外  
用剤及び抗ヒスタミン剤等の抗アレルギー剤による適切  
な治療を一定期間施行しても、そう痒を十分にコント  
ロールできない患者に投与すること。[17.1.1参照]

5.2 本剤はそう痒を治療する薬剤であり、そう痒が改善し  
た場合も含め、本剤投与中はアトピー性皮膚炎に対して  
必要な治療を継続すること。[8.1参照]

5.3 原則として、本剤投与時にはアトピー性皮膚炎の病変  
部位の状態に応じて抗炎症外用剤を併用すること。[8.1  
参照]

5.4 本剤投与時も保湿外用剤を継続使用すること。[8.1参  
照]

### 6. 用法・用量

通常、成人及び13歳以上の小児にはネモリズマブ(遺伝  
子組換え)として1回60mgを4週間の間隔で皮下投与する。

### \*\*7. 用法・用量に関連する注意

7.1 本剤投与後に浮腫性紅斑、湿疹等の発現を含む、皮膚  
症状の悪化が認められているので、皮膚症状が悪化した  
場合には、本剤の継続の可否について慎重に検討すること。

7.2 本剤とミチーガ皮下注用30mgバイアルの生物学的同等  
性は示されていないことから、互換使用を行わないこと。

### 8. 重要な基本的注意

8.1 以下の点について患者に説明し、理解したことを確認  
したうえで投与すること。[5.2-5.4参照]

・本剤はそう痒を治療する薬剤であることから、アト  
ピー性皮膚炎に対する治療を継続すること。

・そう痒が改善した場合もアトピー性皮膚炎に対する治  
療を怠らないこと。

\*\*8.2 本剤投与中の患者に生ワクチンを接種する場合は、患  
者の状態を慎重に確認し、十分な注意を払うこと。

\*8.3 本剤の投与開始にあたっては、医療施設において、必  
ず医師によるか、医師の直接の監督の下投与を行うこ  
と。

自己投与の適用については、医師がその妥当性を慎重に  
検討し、十分な教育訓練を実施した後、本剤投与による  
危険性と対処法について患者が理解し、患者自ら確実に  
投与できることを確認した上で、医師の管理指導の下実  
施すること。

自己投与の適用後、本剤による副作用が疑われる場合や  
自己投与の継続が困難な状況となる可能性がある場合に  
は、直ちに自己投与を中止させ、医師の管理の下慎重に  
観察するなど適切な処置を行うこと。また、本剤投与後  
に副作用の発現が疑われる場合は、医療施設へ連絡する  
よう患者に指導を行うこと。

使用済みの注射器を再使用しないように患者に注意を促  
し、すべての器具の安全な廃棄方法に関する指導を行う  
と同時に、使用済みの注射器を廃棄する容器を提供する  
こと。

### 9. 特定の背景を有する患者に関する注意

#### 9.1 合併症・既往歴等のある患者

##### 9.1.1 長期ステロイド内服療法を受けている患者

本剤投与開始後に経口ステロイド剤を急に中止しないこ  
と。経口ステロイド剤の減量が必要な場合には、医師の  
管理の下徐々にすること。

#### 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。動物実験(カニクイザル)において本剤の胎盤通  
過性を示唆する報告がある。

#### 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。動物実験(カニクイザル)  
において本剤の乳汁移行がわずかに認められている。

## 9.7 小児等

13歳未満の小児等を対象とした臨床試験は実施していない。

## 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。

### 11.1 重大な副作用

#### 11.1.1 重篤な感染症 (3.4%)

ウイルス、細菌、真菌等による重篤な感染症があらわれることがある。

#### 11.1.2 重篤な過敏症 (0.3%)

アナフィラキシー(血圧低下、呼吸困難、蕁麻疹等)などの重篤な過敏症があらわれることがある。

### \*\* 11.2 その他の副作用

	5%以上	5%未満	頻度不明
** 皮膚	アトピー性皮膚炎(18.5%)	脱毛症、紅斑、蕁麻疹、中毒疹、ざ瘡、湿疹、尋常性疣贅、自家感作性皮膚炎、落屑	貨幣状湿疹、丘疹、皮膚炎
感染症	皮膚感染症(ヘルペス感染、蜂巣炎、膿痂疹、二次感染等)(18.8%)、上気道炎	胃腸炎、結膜炎	
注射部位		注射部位反応(内出血、紅斑、腫脹等)	
** その他		血清TARC上昇、好酸球増加、頭痛、末梢性浮腫、アレルギー性結膜炎、咳嗽、腹痛、倦怠感、回転性めまい、血中CPK増加、高尿酸血症、発熱	下痢、肝機能検査値異常

## 12. 臨床検査結果に及ぼす影響

本剤の投与により、アトピー性皮膚炎の炎症症状とは一致しない一過性の血清TARC値の上昇が認められている。本剤投与開始から一定期間は血清TARC値をアトピー性皮膚炎の短期病勢マーカーとして使用できないことに留意すること。

## 14. 適用上の注意

### 14.1 薬剤調製時の注意

14.1.1 デュアルチャンバーシリンジの使用にあたっては、巻末の【操作方法】を熟読すること。シリンジに損傷がみられた場合には使用しないこと。

14.1.2 溶解後の薬液が均質になるように、注射針側を上に向けて60秒以上左右に振とうし、溶解させること。薬剤の溶け残りがある場合は、再度左右に振とうし、溶解させること。

14.1.3 溶解後、直ちに投与すること。直ちに投与できない場合は、室温で保存し、4時間以内に投与すること。

### 14.2 薬剤投与時の注意

14.2.1 溶解液で調製後の薬液は無色～微黄色の液となる。変色や不溶物を認めた場合には使用しないこと。

14.2.2 注射針は22～27ゲージを使用すること。

14.2.3 投与部位は腹部、大腿部又は上腕部とすること。同一箇所へ繰り返し注射することは避けること。

\*\* 14.2.4 正常な皮膚の部位に注射すること。皮膚が敏感な部位、皮膚に損傷、打撲や傷のある部位、強い炎症のある部位には注射しないこと。

14.2.5 本剤の使用は1回限りとし、使用後は廃棄すること。

## \* 14.3 薬剤交付時の注意

患者が家庭で保管する場合は、光曝露を避けるため外箱に入れたまま保存するよう指導すること。[20参照]

## 16. 薬物動態

### 16.1 血中濃度

#### 16.1.1 単回投与

健康成人男性を対象にネモリズマブを0.003～3mg/kg(各群6例)単回皮下投与したとき<sup>1)</sup>の血清中ネモリズマブ濃度推移は次のとおりであった。なお、0.003及び0.01mg/kg群はすべて定量下限値未満(<0.1 μg/mL)であった<sup>1)</sup>。

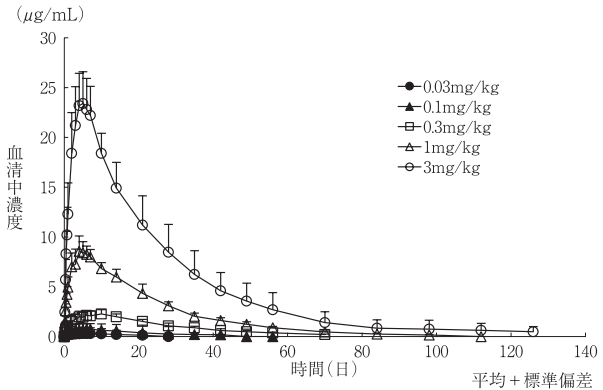


図 単回投与時の血清中濃度推移

また、0.03～3mg/kgを単回皮下投与したときの薬物動態パラメータは次のとおりであった<sup>1)</sup>。

表 単回投与時の薬物動態パラメータ

投与量 (mg/kg)	C <sub>max</sub> (μg/mL)	AUC <sub>inf</sub> (μg·day/mL)	t <sub>max</sub> (day)	CL/F (mL/day)	V <sub>z</sub> /F (mL)	t <sub>1/2</sub> (day)
0.03	0.315 (0.0352)	7.01 (1.20)	6.50 (4.00 - 11.0)	274 (35.1)	4960 (1150)	12.7 (3.38)
0.1	0.782 (0.143)	19.7 (5.16)	7.00 (6.00 - 10.0)	331 (122)	6510 (1620)	14.5 (4.22)
0.3	2.33 (0.486)	75.7 (12.0)	10.0 (4.00 - 10.0)	264 (37.3)	5690 (697)	15.1 (1.71)
1	8.82 (1.23)	226 (24.5)	4.00 (4.00 - 7.00)	269 (47.7)	5840 (842)	15.2 (1.81)
3	23.9 (3.40)	634 (199)	5.00 (4.00 - 6.00)	319 (75.9)	7250 (1200)	16.4 (3.92)

平均(標準偏差)、t<sub>max</sub>は中央値(範囲)、n=5-6

#### 16.1.2 反復投与

既存治療を実施したにもかかわらず中等度以上のそう痒を有するアトピー性皮膚炎患者143例にネモリズマブ60mgを4週間隔で反復皮下投与したときの初回投与後の薬物動態パラメータは次のとおりであった。

表 初回投与後の薬物動態パラメータ

C <sub>max</sub> (μg/mL)	t <sub>max</sub> (day)	AUC <sub>last</sub> (μg·day/mL)
5.74 (1.79)	7.0 (5 - 28)	103.57 (31.48)

平均(標準偏差)、t<sub>max</sub>は中央値(範囲)

血清中ネモリズマブ濃度の平均は、投与7日後に最高値に達し、その後は4週後まで緩やかに低下した。血清中トラフ濃度の平均は、16週後及び32週後で、3.65 μg/mL及び3.77 μg/mLであり、投与16週後には定常状態に到達した<sup>2)</sup>。

### 16.3 分布

#### \*\* 16.3.1 分布容積

母集団薬物動態解析の結果、見かけの分布容積の母集団平均は8.44Lであった。

#### 16.3.2 組織移行性

雄性カニクイザルに<sup>125</sup>Iネモリズマブを1mg/kgの用量で単回皮下投与し、全身オートラジオグラフィにより評価した。放射能濃度は甲状腺を除くと血液で最も高く、血液以外では血液が豊富な組織(肺、肝臓、腎臓など)で比較的高かった<sup>3)</sup>。

注)本剤の承認された用法・用量は、「通常、成人及び13歳以上の小児にはネモリズマブ(遺伝子組換え)として1回60mgを4週間の間隔で皮下投与する。」である。

## 17. 臨床成績

### 17.1 有効性及び安全性に関する試験

#### 17.1.1 国内第Ⅲ相試験

既存治療を実施したにもかかわらず中等度以上のそう痒を有する<sup>注1)</sup>13歳以上のアトピー性皮膚炎患者215例を対象としたプラセボ対照ランダム化二重盲検比較試験及び非対照長期投与試験を実施した<sup>2)</sup>。既存外用療法<sup>注2)</sup>との併用下で、本剤60mg又はプラセボを4週間隔で16週間皮下投与した後、本剤60mgを52週間皮下投与した。主要有効性評価項目とした投与開始16週後のそう痒VAS変化率は次のとおりであり、本剤群とプラセボ群の間で統計的に有意な改善効果を示した。

表 そう痒VASの成績

	本剤群 (143例)	プラセボ群 (72例)
ベースライン <sup>a)</sup>	74.92 (10.48)	75.30 (10.46)
投与16週後 <sup>a)</sup>	39.91 (21.24)	56.76 (21.42)
投与16週後のそう痒VAS 変化率 <sup>b)</sup>	-42.84% (2.57%)	-21.39% (3.61%)
群間差 [95%信頼区間] p値 <sup>c)</sup>	-21.45% [-30.19%, -12.71%] p<0.0001	

a) 平均(標準偏差)

b) 最小二乗平均(標準誤差)

c) 混合効果モデル(MMRM: mixed effect model for repeated measures)

副次評価項目とした投与開始16週後のEASI<sup>注3)</sup>変化率(平均)は本剤群で-45.85%、プラセボ群で-33.24%であった。

投与開始68週後の本剤群及びプラセボから本剤に移行した群のそう痒VAS変化率(平均)はそれぞれ-65.87%及び-69.46%、EASI変化率(平均)はそれぞれ-78.22%及び-73.79%であった。

副作用は58.1%(122/210例)で認められ、主な副作用はアトピー性皮膚炎16.2%(34/210例)、サイトカイン異常5.2%(11/210例)、好酸球数増加及び上咽頭炎各3.8%(8/210例)、蜂巣炎及び蕁麻疹各3.3%(7/210例)であった。[5.1参照]

注1) そう痒VAS(0~100)が50以上、かゆみスコアが3(中等度)以上。

注2) 初回投与日の28日以上前からストロングクラスのステロイド外用剤又はタクロリムス外用剤を固定の用法で継続した。生物製剤、免疫抑制剤、経口ステロイド剤等の全身療法及び光線療法の併用は禁止した。

注3) EASI(スコア0~72): Eczema area and severity index。ベースラインの平均は本剤群で27.55、プラセボ群で25.67であった。

## 18. 薬効薬理

### 18.1 作用機序

ネモリズマブは、ヒト化抗ヒトIL-31受容体A(IL-31RA)モノクローナル抗体であり、IL-31と競合的にIL-31RAに結合することにより、IL-31の受容体への結合及びそれに続く細胞内へのシグナル伝達を阻害する<sup>4)</sup>。

### 18.2 IL-31結合阻害作用

ネモリズマブは、可溶性IL-31RAに高い親和性で結合し、IL-31RAを発現させた組換え細胞へのIL-31の結合を濃度依存的に阻害した<sup>4)</sup>(*in vitro*)。

### 18.3 そう痒抑制作用

カニクイザルIL-31で全身性のそう痒を誘発させたカニクイザルモデルにおいて、ネモリズマブはそう痒抑制効果を示した<sup>4)</sup>。

## 19. 有効成分に関する理化学的知見

一般的名称: ネモリズマブ(遺伝子組換え)

Nemolizumab(Genetical Recombination) (JAN)

分子量: 約147,000

本質: ネモリズマブは、445個のアミノ酸残基からなるH鎖(γ2鎖)2本及び214個のアミノ酸残基からなるL鎖(κ鎖)2本で構成される糖タンパク質である。

## 20. 取扱い上の注意

外箱開封後は遮光して保存すること。[14.3参照]

## 21. 承認条件

医薬品リスク管理計画を策定の上、適切に実施すること。

## 22. 包装

シリンジ: 60mg×1

## 23. 主要文献

- 社内資料: 単回投与試験(2022年3月28日承認、CTD2.7.2.2.1) [20210802-1022]
- 社内資料: アトピー性皮膚炎患者を対象とした第Ⅲ相比較/長期継続投与試験(2022年3月28日承認、CTD2.7.6.3) [20220228-1001]
- 社内資料: 組織分布試験(カニクイザル)(2022年3月28日承認、CTD2.6.4.4.1) [20210802-1016]
- Oyama S., et al.: Exp. Dermatol. 2018; 27(1): 14-21[20191115-0032]

## 24. 文献請求先及び問い合わせ先

マルホ株式会社 製品情報センター  
〒531-0071 大阪市北区中津1-11-1  
TEL: 0120-12-2834

## 26. 製造販売業者等

### 26.1 製造販売

**maruho** マルホ株式会社  
大阪市北区中津1-5-22

### 26.2 提携



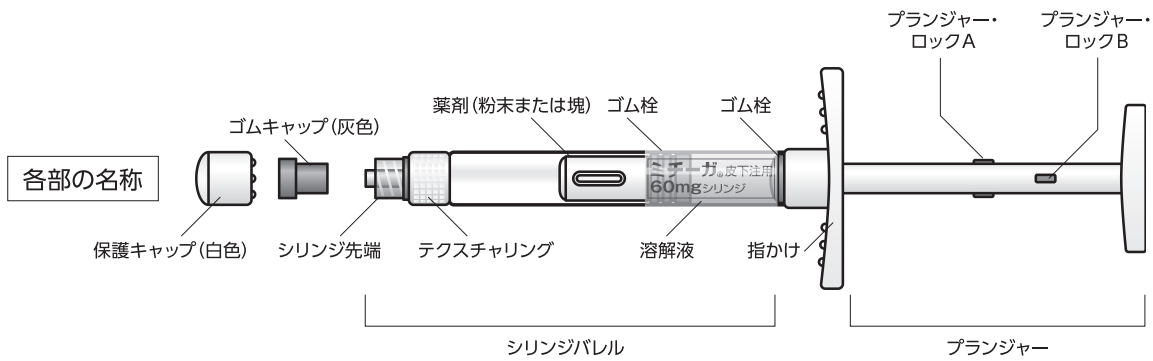
**中外製薬株式会社**  
東京都中央区日本橋室町2-1-1



# デュアルチャンバーシリンジ (DCS)

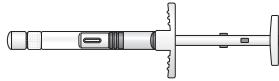
## 操作方法

ミチーガ®皮下注用60mgシリンジ



### 1 清潔な手で容器からデュアルチャンバーシリンジ (DCS) を取り出し、DCSに異常がないか確認ください

■容器に入っているもの



■容器に入っていないもの (ご準備ください)

- 注射針: 22~2 ゲージ、1/2インチ (13mm)
- アルコール綿
- 脱脂綿

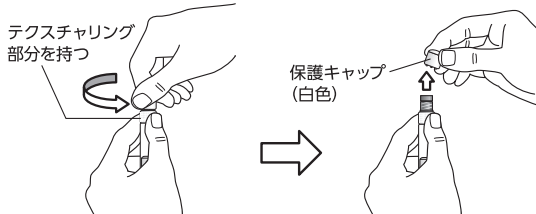
DCSについて、下記の項目を確認し、異常が認められた場合は使用せず、新しいDCSをご使用ください。

- 使用期限内である
- 薬剤が白色である
- 溶解液が透明で異物が混入していない
- 損傷がない
- 液漏れがない
- 白色の保護キャップがついている

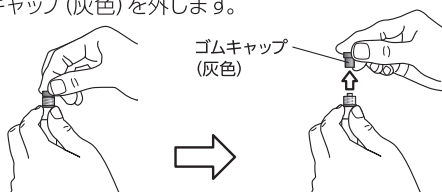
※シリンジパレル内壁に無色～白色の薬剤のスポットを認めることがありますが、異常ではありません。

### 2 DCSの2つのキャップを取り外してください

①シリンジ先端を上に向けて持ち、片方の手で保護キャップ (白色) を、もう片方の手でテクスチャリング部分を持って、保護キャップ (白色) をひねって外します。

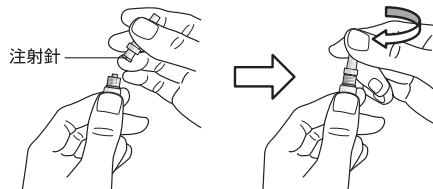


②ゴムキャップ (灰色) を外します。



### 3 先端部を上向きに持ち、注射針を取り付けてください

シリンジ先端部を上にして持ち、注射針末端部をシリンジ先端部に、図の矢印の方向にねじ込みながら、回らなくなるまでしっかりと装着します。



●以降の操作は、必ずゴムキャップを外し、注射針をつけた状態で行ってください。シリンジ内の圧力が高まり、液漏れが発生することがあります。

●注射針のキャップは、投与直前に外してください。

●薬剤がこぼれる可能性があるのでDCSは上向きに持ってください。

### 4 薬剤を溶かしてください

①注射針側を上に向けてDCSを持ちます。

②プランジャーをプランジャー・ロックAで止まるまで押し込み、溶解液を薬剤の部分へ流し込みます。

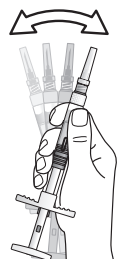
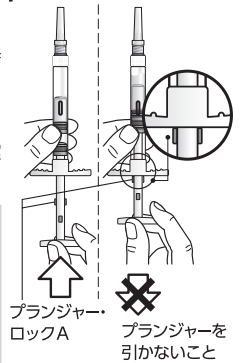
●プランジャーは押し込んだままにして、引かないでください。薬液が逆流する場合があります。

●針先から薬液が漏れたり、溶けていない薬剤が先端に詰まる可能性があるため、必ず注射針側を上向きに持ってください。

●プランジャー側に残った溶解液が手元に流れる場合がありますが、問題ありません。

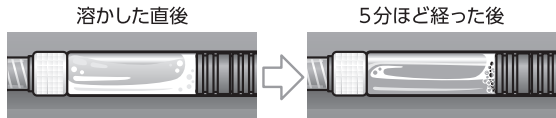
③そのまま注射針側を上に向けた状態で、DCSを60秒以上左右に振とうして、薬剤を溶かしてください。薬液が泡立っても問題ありません。

●針先から薬液が漏れる可能性がありますので、水平よりも下向きにして振らないでください。



次頁に続く

## 5 DCSを平らな場所に水平に置き、薬剤が完全に溶けるのを待ちます



泡で全体が白っぽく見えます

泡がおさまり、薬液が透きとおります(5分ほど置いた後に、図に示す程度の一定量の泡が残っていても問題ありません)

●5分ほど待っても、薬剤が完全に溶けていない場合は、DCSを60秒以上左右に振とうしてから、さらに5分ほど時間をおいてください。それでも溶けていない場合は、もう1度振とうし、5分ほど置くことを繰り返してください。

●次のような場合、使用しないでください。

- 薬剤を溶かした際に、薬液が変色している(正常な色は無色～微黄色です)
- 振とうと5分ほど置くことを、3回以上繰り返しても、薬液に不溶物が認められる

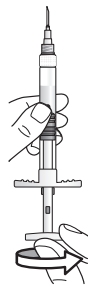
※ゴム栓部へ巻き込まれた薬剤の溶け残りは問題ありません。

●薬剤を溶かした後は直ちに使用してください。直ちに使用できない場合は30℃以下の室温で保存し、4時間以内に投与してください。

## 6 空気(気泡)を先端部に移動させてください

①注射針のキャップを外し、注射針を上に向けた状態で、シリンジバレルを指先で軽くたたき、気泡をシリンジバレルの先端に移動させます。

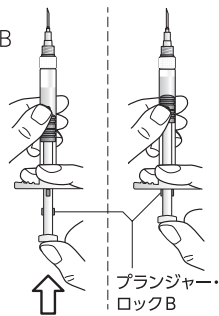
針先から薬液が漏れる可能性がありますので、DCSは上向きに持ってください。



②片手でシリンジバレルを持ったまま、プランジャーを図の矢印の方向に90度回転させます。

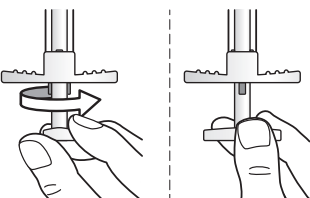
③プランジャーをプランジャー・ロックBで止まるまで押し込みます。

- プランジャーを引かないでください。
- 押し込んだ後にシリンジバレル内に少量の空気が残りますが、問題ありません。
- プランジャーを押し込んだときに、針先から薬液が漏れたり、プランジャー側に残った溶解液が手元に流れることがあります。問題ありません。



## 7 投与の前に、ロックを解除してください

注射針を上に向けた状態で、プランジャーを図の矢印の方向に90度回転させてください。こうすることでプランジャーのロックが解除されます。



ロックを解除した後、薬液を投与するとき(注射するとき)にプランジャーを押しってください。

## 8 注射する部位を選んでください



- 腹部(へそから5cm以上離れた部位)
- 大腿部
- 上腕部外側

- 正常な皮膚の部位に注射してください。
- 次のような部位への注射は避けてください。

- 皮膚が敏感な部位
- 皮膚に損傷、打撲や傷のある部位
- 強い炎症のある部位

- 毎回、部位を変えて注射してください。

## 9 注射針を皮膚に刺してください

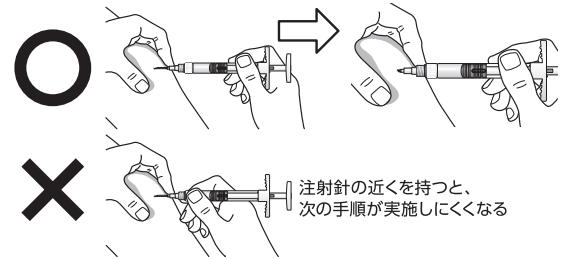
①注射する部位を、アルコール綿でふいて消毒します。

②注射の直前に、シリンジバレル内の空気を抜きます。このとき、小さな気泡が残っていても問題ありません。

③片方の手でシリンジの指かけの近くを持ち、もう片方の手で注射する部位の皮膚を優しくつまみ、そこに注射針を刺します。

DCSの指かけの近くを持つ(プランジャーは持たない)

皮膚に対して約45度の角度で刺し込む

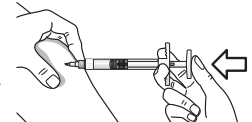


注射針を刺した後は、同じ角度で刺したままにしておいてください。

## 10 薬液を注入してください

①注射針を刺した後、図のように、DCSを人差し指と中指で挟むような形で指かけに両指をかけ、プランジャーを親指でゆっくり押し下げます。

②薬液がすべて注入されるまでプランジャーをゆっくりと押し下げてください。



注射針を刺した後は、同じ角度で刺したままにしておいてください。

③注射後は、注射針を挿入時と同じ角度を保ちながら、人差し指と中指で指かけを引っ張るようにして抜いていきます。

- 投与部位はもまないでください。
- 出血した場合は、脱脂綿で軽く押さえてください。

## 11 使用済みの注射針つきDCSとキャップは各市区町村の廃棄ルールなどに従い廃棄してください

DCSや注射針の使用は1回限りとし、再使用しないでください。