

2022年11月24日

医療関係者各位

エンハーツ適正使用推進委員会
第一三共株式会社

エンハーツ®点滴静注用 100mg 適正使用へのご協力をお願い

抗悪性腫瘍剤「エンハーツ®点滴静注用 100mg」（一般名：トラスツズマブ デルクステカン（遺伝子組換え）以下、「本剤」）は、2020年3月25日に「化学療法歴のある HER2 陽性の手術不能又は再発乳癌（標準的な治療が困難な場合に限る）」の効能又は効果で製造販売承認を取得以降、現在までに下記の効能又は効果が追加承認されております。

【効能又は効果】	承認取得年月
○ 化学療法歴のある HER2 陽性の手術不能または再発乳癌	2022年11月
○ がん化学療法後に増悪した HER2 陽性の治癒切除不能な進行・再発の胃癌	2020年9月

これまでの臨床試験において、本剤の投与により重篤な間質性肺疾患（以下、「ILD」）が発現していることから、特に ILD に対しては慎重な対応が必要と考えます。本剤の適正使用につきまして、先生方のご理解・ご協力を賜りたく、特に下記の事項につきまして、特段のご配慮を賜りますようお願い申し上げます。

なお、本剤は、2020年3月25日の製造販売承認取得に際し、本剤を投与する全ての患者を対象とする全例調査（全症例を対象とする特定使用成績調査）の実施が承認条件として義務付けられております。全例調査は現在、登録のみのフェーズへ移行しておりますので、新たに本剤投与を開始した症例については、全例調査に係る承認条件が解除されるまでの間、調査票回収を伴わない症例登録のご協力をお願いいたします（今後、医薬品医療機器総合機構の指示により、調査票回収が必要になる場合があります）。

記

1. エンハーツ®点滴静注用投与時の留意事項

- 1) 本剤の投与により ILD があらわれ、死亡に至った症例が報告されているので、呼吸器疾患に精通した医師と連携して使用してください。本剤投与開始前及び投与中は、臨床症状（呼吸困難、咳嗽、発熱等）の確認、定期的な動脈血酸素飽和度（SpO₂）検査、胸部 X 線検査及び胸部 CT 検査の実施等、観察を十分に行ってください。異常が認められた場合には投与を中止し、副腎皮質ホルモン剤の投与等の適切な処置を行ってください。
- 2) 本剤の投与にあたっては、本剤の最新の電子添文、及び本剤の適正使用ガイドを熟読し、内容をご理解ください。

2. 使用条件の設定

電子添文の記載に基づき、本剤は緊急時に十分対応できる医療施設において、がん化学療法に十分な知識・経験を持つ医師のもとで、本剤の投与が適切と判断される症例についてのみ投与されることとなります。また、ILD を早期発見し重症化を防ぐために、投与期間中にわたり、初期症状の確認や定期的な SpO₂ 検査、胸部 X 線検査及び胸部 CT 検査の実施等が重要となります。さらに、ILD の診断及び治療においては、呼吸器疾患に精通した医師との連携が重要となります。

これらの状況を踏まえ、本剤の適正使用の推進を徹底するために、エンハーツ適正使用推進委員会と第一三共株式会社は協議を行い、その結果に基づき以下のような施設要件、医師要件を自主的に定め、本剤の使用条件を設定させていただいております。

何卒ご理解、ご協力の程、よろしく願いいたします。

<施設要件>

- 1) 医師要件を満たす医師が常勤していること。
- 2) 間質性肺疾患等の重篤な副作用が発生した場合に、自施設にて、24 時間患者からの連絡受付及び、入院受け入れなどの緊急対応が可能であること。
- 3) 自施設にて、定期的な動脈血酸素飽和度 (SpO₂) 検査、胸部 X 線検査の実施が可能であること。
必要に応じ、血清マーカー (KL-6 等)、動脈血酸素分圧 (PaO₂)、肺泡気動脈血酸素分圧較差 (A-aDO₂)、肺拡散能力 (DLco) 等の検査の実施が可能であること。
- 4) 自施設、又は提携施設にて、定期的な胸部 CT 検査の実施が可能であり、呼吸器疾患の診断に精通した医師により胸部 CT 画像が速やかに読影され、主治医がすぐに読影結果を確認することが可能であること。
- 5) 自施設にて、主治医が、間質性肺疾患の知識又は治療経験を有する呼吸器疾患に精通した医師に、速やかに対応方針を相談し、ステロイド治療など適切な処置が可能であること。
- 6) 全例調査[※]への協力が可能であること。
- 7) 本剤投与開始後に間質性肺疾患が発現した場合、医療関係者への適正使用情報提供のため、第一三共に画像を含む関連資料提供^{※※}への協力が可能であること。
- 8) 第一三共が依頼する本剤の安全対策に協力が可能であること。

<医師要件>

- 1) がん患者の薬物療法及び乳癌／胃癌の診断と治療に十分な知識と経験を有する医師
- 2) 本剤の特性及び適正使用のために必要な情報（特に間質性肺疾患）に関する説明を受けた医師
- 3) 全例調査に協力可能な医師
- 4) 第一三共が依頼する本剤の安全対策に協力が可能である医師

※ 承認条件として、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、全例調査が義務付けられております。乳癌は 2021 年 11 月 30 日、胃癌は 2021 年 12 月 31 日までに本剤投与を開始した全症例は調査票の作成のご協力をお願いいたします。また、乳癌は 2021 年 12 月 1 日、及び胃癌は 2022 年 1 月 1 日以降に本剤投与を開始した症例については、全例調査に係る承認条件が解除されるまでの間、調査票回収を伴わない症例登録のご協力をお願いいたします（今後、医薬品医療機器総合機構の指示により、調査票回収が必要になる場合があります）。

※※ 第一三共株式会社はILDを客観的かつ統一的に評価するためにILD外部判定委員会を設置し、臨床情報及び画像データを基にILDか否か等を中央判定しているため、必要に応じ、画像データ（胸部CT/X線）提供のご協力をお願いいたします。

3. COVID-19 流行下における使用条件（2020年5月12日追加設定）

今般、新型コロナウイルス感染症（以下、「COVID-19」）の流行により、一部の医療施設では診療体制への影響が発生していることと存じます。また、COVID-19と薬剤性ILDにより認められる胸部画像の異常所見及び症状に類似点がみられるため、現在の状況下で本剤を適正にご使用いただくためには、より一層慎重な対応が必要と考えます。

これらの状況より、第一三共株式会社は、エンハーツ適正使用推進委員会の助言を踏まえ、下記のとおり、追加の使用条件を設定させていただきました。

2.でお示ししました使用条件とあわせて、先生方のご理解・ご協力を賜りたく、何卒よろしくお願ひ申し上げます。

<追加施設要件>

追加1) 薬剤性ILD又はCOVID-19が疑われた場合、速やかにCOVID-19の鑑別のための検査（PCR検査等）が自施設又は外部検査会社等で実施可能であること。

追加2) COVID-19流行下において、本剤の適正使用情報提供にあたり、第一三共による十分な情報提供が実施可能な施設であること。なお、情報提供手段は、施設の要望に応じて面会又はオンライン会議ツールとする。

追加3) COVID-19流行下において、第一三共による十分な有害事象情報の収集が可能であること。

追加4) COVID-19流行下において、本剤の適正使用が可能であること。

- COVID-19対応のマニュアル等を有する。
- 本要件確認時において、自施設のがん診療に特段の影響がない。
- 本剤の投与にあたり、平時と同様に呼吸器疾患に精通した医師との連携が可能である。
- 本剤投与中の患者に、薬剤性ILDを疑う症状、画像所見を認めた場合に、自施設において検査（胸部CT検査については提携施設での検査可）、入院の対応が可能である。
- 本要件確認後に、自施設においてCOVID-19患者の受け入れ増加等の事態が生じても、本剤投与患者に対する定期的な胸部CT検査の実施、呼吸器疾患に精通した医師との連携、適切な薬剤性ILDの診断及び治療等の対応が実施可能である。

なお、上記の追加1)～4)が困難であると医療施設が判断した場合、本剤の新規患者への投与を避ける等の対応を実施する。

製造販売後におけるILD発現状況等、本剤のILDに関して医療機関の先生方に少しでも早く情報提供することが、ILDのリスク最小化において重要であると考えます。つきましては、ILDを認めた場合は、速やかに第一三共株式会社の医薬情報担当者までご連絡いただくよう、併せてお願ひ申し上げます。

ご不明な点については、第一三共株式会社の医薬情報担当者へお問い合わせください。

以上

エンハーツ適正使用推進委員会（五十音順）

愛知県がんセンター 副院長・乳腺科部 部長	岩田 広治
日本医科大学 学長・	
日本医科大学大学院医学研究科 呼吸器内科学分野 大学院教授	弦間 昭彦
名古屋大学医学部附属病院 病院長・	
名古屋大学大学院医学系研究科 消化器外科学 教授	小寺 泰弘
島根大学医学部附属病院 先端がん治療センター 教授	田村 研治
昭和大学先端がん治療研究所 所長・	
昭和大学病院 先端がん治療研究臨床センター 教授	鶴谷 純司
九州大学大学院医学研究院 社会環境医学講座 連携社会医学分野 教授	馬場 英司
がん研究会有明病院消化器化学療法科 部長	山口 研成