

2026 年 9 月 2 日

医療関係者各位

リジェネロン・ジャパン株式会社

リブタヨ®点滴静注 350mg 適正使用のお願い

抗悪性腫瘍剤「リブタヨ®点滴静注 350mg」（一般名：セミプリマブ（遺伝子組換え））につきまして、2026 年 8 月 24 日に「根治切除不能な進行・再発の有棘細胞癌」「再発高リスクの有棘細胞癌における術後補助療法」の効能又は効果の追加が承認されました。

あわせてリブタヨの「最適使用推進ガイドライン（有棘細胞癌）」が新たに発行されました。また「最適使用推進ガイドライン（子宮頸癌）」「最適使用推進ガイドライン（非小細胞肺癌）」の内容も改訂となりました。

今後、同ガイドラインに準じてリブタヨの適正使用に関する活動を継続してまいります。医療関係者各位におかれましても、最新版の電子添文に加えて最適使用推進ガイドライン、適正使用ガイド等の情報をご参照いただき、適切にご使用いただきますようお願いいたします。

【リブタヨの投与に際しご参照いただきたい資料】

① 施設要件および投与対象患者

リブタヨ最適使用推進ガイドライン

最適使用推進ガイドライン（有棘細胞癌）

最適使用推進ガイドライン（非小細胞肺癌）

最適使用推進ガイドライン（子宮頸癌）

② リブタヨによる副作用マネジメント

製品添付文書

適正使用ガイド

③ 製品に関する基本情報

製品 Web サイト（製品基本情報）

以上