

医療関係者各位

小野薬品工業株式会社／ Bristol-Myers Squibb 株式会社

オプジーボ®点滴静注 20mg・100mg・120mg・240mg/

ヤーボイ®点滴静注液 20mg・50mg 適正使用のお願い

抗悪性腫瘍剤「オプジーボ®点滴静注 20mg・100mg・120mg・240mg」（一般名：ニボルマブ（遺伝子組換え））と「ヤーボイ®点滴静注液 20mg・50mg」（一般名：イピリムマブ（遺伝子組換え））の併用療法につきまして、2025年8月25日に「治癒切除不能な進行・再発の高頻度マイクロサテライト不安定性（MSI-High）を有する結腸・直腸癌」の効能又は効果の変更が承認されました。

また、オプジーボの「最適使用推進ガイドライン（高頻度マイクロサテライト不安定性（MSI-High）を有する結腸・直腸癌）」が2025年8月25日に改訂されました。同ガイドラインには、オプジーボ（ヤーボイとの併用を含む）の最適な使用を推進する観点から必要な要件、考え方及び留意事項が示されております。

今後、同ガイドラインに準じて適正使用に関する活動を継続して参りますが、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、各種注意喚起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致します。

なお、オプジーボの投与にあたっては、あらかじめ E-Learning（製品 Web サイトに掲載）を受講いただきますようお願い致します。

オプジーボ/ヤーボイの投与に際して、以下の内容をご参照いただき適正使用をお願い致します。

- ① 施設要件及び投与対象患者については、最適使用推進ガイドライン（高頻度マイクロサテライト不安定性（MSI-High）を有する結腸・直腸癌）をご参照ください。

小野薬品 Web サイト：https://www.opdivo.jp/system/files/2025-08/OPD_guideline_crc.pdf

（医薬品医療機器総合機構の Web サイトでも確認が可能です）

- ② オプジーボ/ヤーボイによる副作用に対するマネジメントについては、最新の電子添文及び適正使用ガイドをご参照の上、ご対応ください。

	オプジーボ	ヤーボイ
各製品の添付文書	https://www.opdivo.jp/drug-info/latest/attach/opdivo	https://www.bmshealthcare.jp/medical/check_phyv_package
適正使用ガイド (併用療法版)	小野薬品 Web サイト： https://www.opdivo.jp/drug-info/latest/usage/opdivo/ct BMS Web サイト： https://www.bmshealthcare.jp/medical/check_phyv_guide	

- ③ 当局通知を含む各種注意喚起については、製品 Web サイトにてご確認ください。

	オプジーボ	ヤーボイ
安全性・適正使用情報	https://www.opdivo.jp/basic-info/report/	https://www.yervoy.jp/yervoy/report/index

以上