



監修 河合 泰一先生

(福井県立病院 血液・腫瘍内科 がん医療センター長)

薬価基準収載

解毒剤 注射用グルカルピダーゼ(遺伝子組換え)製剤 劇薬、処方箋医薬品注)

メグルダーゼ。静注用1000

MEGLUDASE® for Intravenous Use 1000

注)注意-医師等の処方箋により使用すること

2. 禁忌(次の患者には投与しないこと) 本剤の成分に対し重篤な過敏症の既往歴のある患者

「警告・禁忌を含む注意事項等情報」等については、DI頁をご参照ください。

● 紹介した症例は、臨床症例の一部を紹介したもので、すべての症例が同様の結果を示すわけではありません。

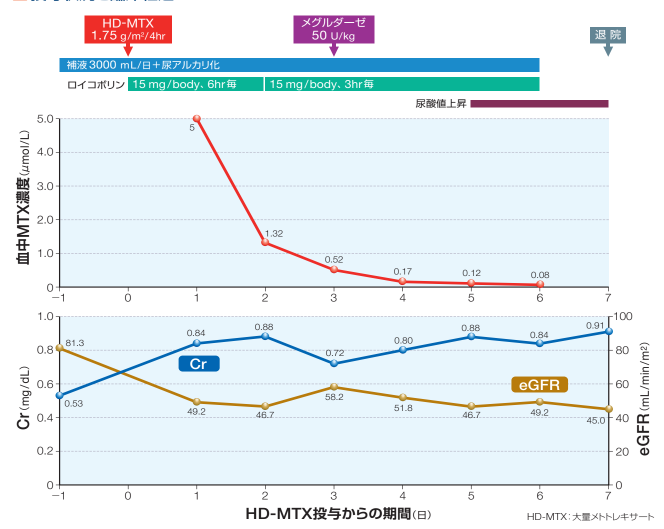
Casel 再発中枢神経系原発悪性リンパ腫(PCNSL)(80歳台、女性)

症例提供:河合 泰一先生(福井県立病院 血液・腫瘍内科 がん医療センター長)

■患者背景

年代	80歳台	性別	女性
身長	158 cm	体重	74 kg
原疾患	再発中枢神経系原発悪性リンパ腫(PCNSL)		
原疾患への治療	High-dose MTX		
既往歴	非定型肺炎	合併症	右乳がん、B型肝炎再活性化

投与状況と臨床経過



監修医コメント

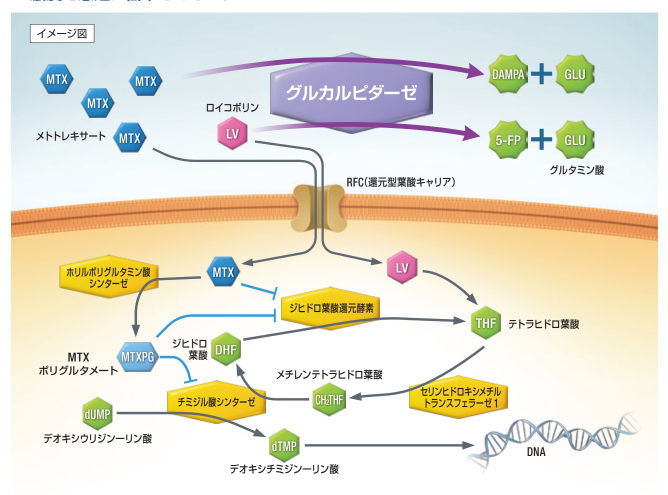
80歳台、女性、PCNSL患者に対して、HD-MTX療法を実施した。HD-MTX $(1.75\,g/m^2/4hr)$ 投与24時間後の eGFRが49.2 mL/min/m²と急性腎障害の徴候が確認された。MTX 投与48時間後には、血中MTX 濃度が $1.32~\mu$ mol/Lとメグルダーゼ電子添文に記載の基準 (AKIあり)を満たしていると判断し、MTX 投与72時間後にメグルダーゼ50 U/kgを投与した。メグルダーゼ投与72時間後の血中MTX 濃度は $0.08~\mu$ mol/Lとなり、翌日退院に至った。メグルダーゼ投与後にGrade1の尿酸値上昇が確認されたが、腎機能の低下が主因と考えられており、メグルダーゼとの関連は不明であった。退院3週間後にはCr、eGFR、尿酸値は基準範囲に回復した。

本症例はメグルダーゼの投与により、大量補液・血液透析を伴う長期入院を回避できた。

メグルダーゼの登場により、排泄遅延時の対応が可能になったことから、80歳を超える超高齢者においてもHD-MTX療法の積極的な適応が可能になったと考える。

メグルダーゼ(グルカルピダーゼ)の作用機序

■メグルダーゼ (グルカルピダーゼ)は、細胞外MTXを加水分解することにより、血漿中MTX 濃度を急速に低下させる^{1,2)}。



Ramsey LB, et al. Oncologist. 2018:23(1):52-61. より作成

グルカルピダーゼは細胞外で作用し、 MTX濃度を急速に低下させる

- MTXを、肝臓で代謝される不活性代 謝物であるDAMPAとグルタミン酸 に変換する³)
- 細胞内には入らず、またBBBを通過 しない¹⁾
- HDMTXの細胞内における抗腫瘍効果に影響しない³⁾
- HDMTX治療中の腎障害患者に、別のMTX排泄経路を提供する³⁾

ロイコボリンは細胞内で MTXを中和する

- 細胞内への輸送に対してMTXと競合する¹¹
- MTXの濃度が高いと効果が低い¹)
- □ ロイコボリンの過剰投与は、次の HDMTXにおけるMTXの有効性に 影響を与える可能性がある¹)

¹⁾Ramsey LB, et al. Oncologist. 2018: 23(1):52-61. 2)Widemann BC, et al. J Clin Oncol. 2010;28(25):3979-3986. 3)SUMMARY OF PRODUCT CHARACTERISTICS [https://www.ema.europa.eu/en/documents/product-information/voraxaze-epar-product-information_en.pdf] 4)Howard SC, et al. Oncologist. 2016;21(12):1471-1482.

くグルダーゼ[®]静注用1000

MEGLUDASE® for Intravenous Use 1000

注)注意-医師等の処方箋により使用すること

2. 禁忌(次の患者には投与しないこと) 本剤の成分に対し重篤な過敏症の既往歴のある患者

3. 組成・性状

3.1 組成

販売名	メグルダーゼ®静注用1000	
有効成分	1バイアル中 グルカルピダーゼ(遺伝子組換え)注1) 1,000U含有	
添加剤	1バイアル中 乳糖水和物 トロメタモール 酢酸亜鉛水和物 pH調節剤(塩酸)	10mg 0.6mg 0.002mg 適量

1U:37℃で1分間に反応液1mL中のメトトレキサート1 µmolを加水分解する酵素量

注1) 大腸菌RV308株で組換えDNA技術を用いて産生される。

3.2 製剤の性状

販売名	メグルダーゼ®静注用1000	
剤形	凍結乾燥注射剤	
性状	白色の塊又は粉末	
РH	7.1~7.9注2)	
浸透圧比	約1 (生理食塩液に対する比)注3)	

- 注2) 本剤1バイアルに生理食塩液1mLを加えて溶解した液
- 注3) 本剤1バイアルに日局生理食塩液1mLを加えて溶解した液

4. 効能又は効果

メトトレキサート・ロイコボリン救援療法によるメトトレキサート排泄遅延時 の解毒

5. 効能又は効果に関連する注意

- 5.1 ロイコボリン救援療法及び支持療法(尿のアルカリ化、十分な水分補給等)が実 施されている患者に投与すること。
- 5.2 本剤がメトトレキサートの効果を減弱させるおそれがあることから、患者の状 態等を考慮して本剤投与の要否を慎重に判断すること。なお、投与にあたっては、 以下の血中メトトレキサート濃度を目安とすること。

本剤投与の目安となる血中メトトレキサート濃度

メトトレキサート 投与開始後時間	急性腎障害の徴候なし	急性腎障害の徴候あり
24時間	50µmol/L以上	
42時間	5µmol/L以上	1 μmol/L以上
48時間	2μmol/L以上	0.4µmol/L以上

5.3 臨床試験で組み入れられた患者の腎機能等について、「17. 臨床成績」の項の内 容を熟知し、本剤の有効性及び安全性を十分に理解した上で、適応患者の選択を 行うこと。[17.1.1 参照]

6. 用法及び用量

通常、グルカルピダーゼ(遺伝子組換え)として50U/kgを5分間かけて静脈内 投与する。なお、初回投与48時間後の血中メトトレキサート濃度が $1\,\mu\,\mathrm{mol/L}$ 以上の場合は、初回と同じ用法及び用量で追加投与することができる。

8. 重要な基本的注意

- 8.1 本剤投与後もロイコボリン救援療法を継続すること。また、ロイコボリン救援 療法の併用にあたっては、以下の点に注意すること。
- 8.1.1 ロイコボリンは本剤投与の前後それぞれ2時間以上の間隔を空けて投与する こと。[16.7.1 参照]
- 8.1.2 ロイコボリンの用法・用量は、以下のとおりとすること。[12.1 参照]
 - ・本剤投与後48時間以内の投与では、本剤投与前と同一とすること。
 - ・本剤投与後48時間以降の投与では、各測定時点における血中メトトレキサート 濃度に基づき決定すること。
- 8.1.3 ロイコボリン救援療法の継続の要否は複数回の血中メトトレキサート濃度 の測定値に基づき判断すること。海外臨床試験において、本剤投与後に血中メト トレキサート濃度が低下した後、再度上昇した例が報告されている。
- 8.2 本剤投与後も支持療法(尿のアルカリ化、十分な水分補給等)を継続すること。

法:2~8℃で保存 有効期間:5年

日本標準商品分類番号		
873929		
承認番号	30300AMX00455000	
販売開始	2024年 1月	

9. 特定の背景を有する患者に関する注意

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。本剤を用いた生殖発生毒性試験は実施 していない。本剤は薬理作用により葉酸を分解するため、本剤の投与により母体 に葉酸欠乏が生じる潜在的リスクがあり、母体の葉酸が欠乏した場合、胎児に神 経管閉鎖障害が生じるとの報告がある。[18.1 参照]

9.6 授乳婦

治療上の有益性及び母乳栄養の有用性を考慮し、授乳の継続又は中止を検討する こと。本剤の母乳中への移行に関するデータはない。

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 過敏症(6.7%)

アナフィラキシー(頻度不明)等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

	5~10%未満	頻度不明
臨床検査	血中ビリルビン増加	
腎および尿路障害		結晶尿

12. 臨床検査結果に及ぼす影響

12.1 イムノアッセイ法による血中メトトレキサート濃度測定への干渉

本剤がメトトレキサートを分解することにより生じる4-deoxy-4-amino-N10methylpteroic acid(DAMPA)は、イムノアッセイ法で使用される抗メトトレ - ト抗体と交差反応を示すことから、イムノアッセイ法によるメトトレキ サート濃度の測定を干渉し、その結果、血中メトトレキサート濃度が過大評価さ れる可能性がある。[8.1.2 参照]

12.2 本剤の血中メトトレキサート濃度測定への影響

本剤投与後の血中メトトレキサート濃度を正確に測定するために、EDTA-2Na (エチレンジアミン四酢酸二ナトリウム)、クエン酸ナトリウム等が含まれる採血 管を用いて採血すること。上記以外の採血管を用いた採血を行った場合、本剤に よるメトトレキサートの加水分解反応が停止せず、血中メトトレキサート濃度が 過小評価される可能性がある。

14. 適用上の注意

14.1 薬剤調製時の注意

- 14.1.1 本剤1バイアル(1,000U)を日局生理食塩液1mLで溶解した液(濃度 1,000U/mL)を、適量の日局生理食塩液にて希釈して使用する。溶解の際は、静か に転倒混和し、振らないこと。
- 14.1.2 溶解液に濁り、粒状物質又は着色が認められた場合は使用せず廃棄すること。 14.1.3 溶解後は速やかに使用すること。溶解後やむをえず保存する場合は、バイ アル内にて2~8℃で保存し、調製から4時間以内に投与を開始すること
- 14.1.4 本剤のバイアルは1回使い切りである。未使用残液は、適切に廃棄すること。 14.2 薬剤投与時の注意

本剤投与前後に静脈ラインのフラッシングを行うこと。

15. その他の注意

15.1 臨床使用に基づく情報

国内外の臨床試験において、本剤に対する抗体の産生が報告されている。

- 21.2 国内での治験症例が極めて限られていることから、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、全症例を対象に使用成績調査を実施する ことにより、本剤使用患者の背景情報を把握するとともに、本剤の安全性及び有効 性に関するデータを早期に収集し、本剤の適正使用に必要な措置を講じること。

22. 包装

1 バイアル

24. 文献請求先及び問い合わせ先

大原薬品丁業株式会社 お客様相談室

〒104-6591 東京都中央区明石町8-1 聖路加タワー36階 TEL 0120-419-363 FAX 03-6740-7702

URL https://www.ohara-ch.co.jp

※詳細は電子添文をご参照ください。電子添文の改訂に十分ご留意ください。

2024年11月改訂(第3版)の電子添文に基づき作成

