

「効能又は効果」「用法及び用量」追加のご案内

抗悪性腫瘍剤
ヒト化抗ヒトPD-1モノクローナル抗体

薬価基準収載

 **テビムブラ**[®] 点滴静注
100 mg

効能又は
効果追加

TEVIMBRA[®] I.V. Infusion チスレリズマブ(遺伝子組換え)製剤

生物由来製品、劇薬、処方箋医薬品：注意 一 医師等の処方箋により使用すること
最適使用推進ガイドライン対象品目

謹啓 時下ますますご清祥のこととお慶び申し上げます。
平素は弊社製品につきまして、格別のご高配を賜り厚く御礼申し上げます。
このたび、「テビムブラ[®]点滴静注100mg」につきまして、「治癒切除不能な
進行・再発の胃癌」に対する「効能又は効果」「用法及び用量」の追加が承認
されたことを謹んでご案内申し上げます。
テビムブラ[®]が胃癌治療における新たな選択肢として貢献できますよう、適正
使用に関わる情報や最新の学術情報の提供に努めてまいる所存です。
今後ともより一層のご指導・ご鞭撻を賜りますようお願い申し上げます。

謹白

記

○追加承認された内容(下線部) 電子添文より抜粋

4. 効能又は効果

- 根治切除不能な進行・再発の食道癌
- 治癒切除不能な進行・再発の胃癌

6. 用法及び用量

—省略—

〈治癒切除不能な進行・再発の胃癌〉

他の抗悪性腫瘍剤との併用において、通常、成人には、チスレリズマブ(遺伝子組換え)として、1回200mgを3週間間隔で60分かけて点滴静注する。なお、初回投与の忍容性が良好であれば、2回目以降の投与時間は30分まで短縮できる。

※効能又は効果、用法及び用量、禁忌を含む使用上の注意等については最新の電子添文をご参照ください。

以上

2026年6月吉日

ビーワン・メディシンス合同会社