

薬生薬審発 1121 第 1 号
平成 29 年 11 月 21 日

各 都道府県
保健所設置市
特別区 衛生主管部（局）長 殿

厚生労働省医薬・生活衛生局医薬品審査管理課長
(公印省略)

アベルマブ（遺伝子組換え）製剤の最適使用推進ガイドライン（メルケル細胞癌）について

経済財政運営と改革の基本方針 2016（平成 28 年 6 月 2 日閣議決定）において、革新的医薬品の使用の最適化推進を図ることが盛り込まれたことを受けて、革新的医薬品を真に必要な患者に提供するために最適使用推進ガイドラインを作成することとしています。

今般、アベルマブ（遺伝子組換え）製剤（販売名：バベンチオ点滴静注 200mg）について、メルケル細胞癌に対して使用する際の留意事項を別添のとおり最適使用推進ガイドラインとして取りまとめましたので、その使用に当たっては、本ガイドラインについて留意されるよう、貴管内の医療機関及び薬局に対する周知をお願いします。



別添

最適使用推進ガイドライン

アベルマブ（遺伝子組換え）

(販売名：バベンチオ点滴静注 200 mg)

～メルケル細胞癌～

平成29年11月

厚生労働省



目次

1. はじめに	P2
2. 本剤の特徴、作用機序	P3
3. 臨床成績	P4
4. 施設について	P6
5. 投与対象となる患者	P8
6. 投与に際して留意すべき事項	P9

1. はじめに

医薬品の有効性・安全性の確保のためには、添付文書等に基づいた適正な使用が求められる。さらに、近年の科学技術の進歩により、抗体医薬品などの革新的な新規作用機序医薬品が承認される中で、これらの医薬品を真に必要な患者に提供することが喫緊の課題となっており、経済財政運営と改革の基本方針 2016（平成 28 年 6 月 2 日閣議決定）においても、革新的医薬品等の使用の最適化推進を図ることとされている。

新規作用機序医薬品は、薬理作用や安全性プロファイルが既存の医薬品と明らかに異なることがある。このため、有効性及び安全性に関する情報が十分蓄積するまでの間、当該医薬品の恩恵を強く受けることが期待される患者に対して使用するとともに、副作用が発現した際に必要な対応をとることが可能な一定の要件を満たす医療機関で使用することが重要である。

したがって、本ガイドラインでは、開発段階やこれまでに得られている医学薬学的・科学的見地に基づき、以下の医薬品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を示す。

なお、本ガイドラインは、独立行政法人医薬品医療機器総合機構、公益社団法人日本臨床腫瘍学会、一般社団法人日本臨床内科医会及び公益社団法人日本皮膚科学会の協力のもと作成した。

対象となる医薬品：バベンチオ点滴静注 200 mg（一般名：アベルマブ（遺伝子組換え））

対象となる効能又は効果：根治切除不能なメルケル細胞癌

対象となる用法及び用量：通常、成人にはアベルマブ（遺伝子組換え）として、1 回 10 mg/kg（体重）を 2 週間間隔で 1 時間以上かけて点滴静注する。

製造販売業者：メルクセローノ株式会社

2. 本剤の特徴、作用機序

バベンチオ点滴静注 200 mg (一般名：アベルマブ (遺伝子組換え)、以下「本剤」という。) は、メルクセローノ社が開発したヒト programmed cell death ligand 1 (以下「PD-L1」という。) に対するヒト型 IgG1 モノクローナル抗体である。

PD-L1 は、生体内において抗原提示細胞等に発現しており、活性化したリンパ球 (T 細胞、B 細胞及びナチュラルキラー T 細胞) 等に発現する CD279 (以下「PD-1」という。) 及び CD80 (B7-1) と結合し、免疫応答を負に制御すると考えられている (Ann NY Acad Sci 2011; 1217: 45-59)。PD-L1 は、種々の腫瘍細胞にも発現していること (Int Immunol 2007; 19: 813-24) 等が報告されており、PD-L1 と PD-1 を介した経路は、腫瘍細胞が抗原特異的な T 細胞からの攻撃等を回避する機序の一つとして考えられている。また、メルケル細胞癌において、PD-L1 が発現していること (Cancer Immunol Res 2013; 1: 54-63 及び Clin Cancer Res 2013; 19: 5351-60) 等が報告されている。

本剤は PD-L1 の細胞外領域に結合し、PD-L1 と PD-1 との結合を阻害してがん抗原特異的な T 細胞の細胞傷害活性を増強すること等により、腫瘍の増殖を抑制すると考えられている。

本剤の作用機序に基づく過度の免疫反応による副作用等があらわれ、重篤又は死亡に至る可能性がある。本剤の投与中及び投与後には、患者の観察を十分に行い、異常が認められた場合には、発現した事象に応じた専門的な知識と経験を持つ医師と連携して適切な鑑別診断を行い、過度の免疫反応による副作用が疑われる場合には、副腎皮質ホルモン剤の投与等の適切な処置を行う必要がある。

3. 臨床成績

根治切除不能なメルケル細胞癌の承認時に評価を行った主な臨床試験の成績を示す。

【有効性】

国際共同第 II 相試験（EMR100070-003 試験）

遠隔転移を有する根治切除不能なメルケル細胞癌患者のうち、パート A では化学療法歴のある患者 88 例（日本人患者 3 例を含む）、パート B では化学療法歴のない患者 29 例を対象として、本剤 10 mg/kg を 2 週間間隔で点滴静注した。パート A の主要評価項目である奏効率^{*1}は、31.8%（95.9%信頼区間^{*2}：21.9～43.1%、2016 年 3 月 3 日データカットオフ）であった。なお、事前に設定した閾値奏効率は 20% であった。パート B の副次評価項目である奏効率^{*1}の中間解析結果^{*3}は 62.5%（95%信頼区間：35.4～84.8%、2016 年 12 月 30 日データカットオフ）であった。

*1：RECIST ガイドライン 1.1 版に基づく独立判定による CR 又は PR。

*2：本試験では有効性評価を目的とした中間解析が実施されており、片側 0.025 から当該中間解析における名目上の有意水準 0.0045 を差し引いた有意水準片側 0.0205 を用いて、95.9%信頼区間を算出することとされた。

*3：有効性解析対象集団のうち、本剤投与開始後 13 週以上観察された 16 例の結果。

	パート A 例数（%）	パート B 例数（%）
完全奏効（CR）	8（9.1）	3（18.8）
部分奏効（PR）	20（22.7）	7（43.8）
安定（SD）	9（10.2）	2（12.5）
進行（PD）	32（36.4）	3（18.8）
評価不能	19（21.6）	1（6.3）

【安全性】

国際共同第Ⅱ相試験（EMR100070-003 試験）

有害事象はパート A 86/88 例 (97.7%)、パート B 28/29 例 (96.6%) に認められ、本薬との因果関係が否定できない有害事象はパート A 62/88 例 (70.5%)、パート B 23/29 例 (79.3%) に認められた。いずれかのパートで発現率が 5%以上の副作用は下表のとおりであった。

いずれかのパートで発現率が 5%以上の副作用

器官別大分類 基本語 (MedDRA/J ver.19.0/19.1)	例数 (%)			
	パート A 88 例		パート B 29 例	
	全 Grade	Grade 3 以上	全 Grade	Grade 3 以上
全副作用	62 (70.5)	7 (8.0)	23 (79.3)	5 (17.2)
胃腸障害				
下痢	9 (10.2)	0	2 (6.9)	0
恶心	9 (10.2)	0	1 (3.4)	0
一般・全身障害および投与部位の状態				
疲労	21 (23.9)	0	8 (27.6)	0
無力症	7 (8.0)	0	0	0
肝胆道系障害				
ALT 増加	3 (3.4)	1 (1.1)	2 (6.9)	1 (3.4)
傷害、中毒および処置合併症				
注入に伴う反応	13 (14.8)	0	4 (13.8)	1 (3.4)
代謝および栄養障害				
食欲減退	6 (6.8)	0	0	0
リバーゼ増加	0	0	3 (10.3)	0
体重減少	0	0	2 (6.9)	0
低ナトリウム血症	0	0	2 (6.9)	0
皮膚および皮下組織障害				
発疹	8 (9.1)	0	0	0
そう痒症	5 (5.7)	0	2 (6.9)	0
斑状丘疹状皮疹	5 (5.7)	0	1 (3.4)	0

なお、パート A 及びパート B においてそれぞれ、間質性肺疾患 1 例 (1.1%) 及び 0 例、肝機能障害 8 例 (9.1%) 及び 2 例 (6.9%)、大腸炎・重度の下痢 1 例 (1.1%) 及び 0 例、甲状腺機能障害 5 例 (5.7%) 及び 0 例、1型糖尿病 1 例 (1.1%) 及び 0 例、筋炎・横紋筋融解症 3 例 (3.4%) 及び 1 例 (3.4%)、神経障害（ギラン・バレー症候群を含む）11 例 (12.5%) 及び 2 例 (6.9%)、腎障害 2 例 (2.3%) 及び 1 例 (3.4%)、並びに infusion reaction 19 例 (21.6%) 及び 5 例 (17.2%) が認められた。また、副腎機能障害、心筋炎及び脳炎・髄膜炎は認められなかった。

4. 施設について

承認条件として使用成績調査（全例調査）が課せられていることから、当該調査を適切に実施できる施設である必要がある。その上で、本剤の投与が適切な患者を診断・特定し、本剤の投与により重篤な副作用を発現した際に対応することが必要なため、以下の①～③のすべてを満たす施設において使用するべきである。

① 施設について

①-1 下記の(1)～(5)のいずれかに該当する施設であること。

- (1) 厚生労働大臣が指定するがん診療連携拠点病院等（都道府県がん診療連携拠点病院、地域がん診療連携拠点病院、地域がん診療病院など）（平成29年4月1日時点：434施設）
- (2) 特定機能病院（平成29年6月1日時点：85施設）
- (3) 都道府県知事が指定するがん診療連携病院（がん診療連携指定病院、がん診療連携協力病院、がん診療連携推進病院など）
- (4) 外来化学療法室を設置し、外来化学療法加算1又は外来化学療法加算2の施設基準に係る届出を行っている施設（平成28年7月1日時点：2540施設）
- (5) 抗悪性腫瘍剤処方管理加算の施設基準に係る届出を行っている施設（平成28年7月1日時点：1290施設）

①-2 皮膚悪性腫瘍の化学療法及び副作用発現時の対応に十分な知識と経験を持つ医師（下表のいずれかに該当する医師）が、当該診療科の本剤に関する治療の責任者として配置されていること。

表

- | |
|---|
| • 医師免許取得後2年の初期研修を終了した後に5年以上のがん治療の臨床研修を行っていること。うち、2年以上は、がん薬物療法を中心とした臨床腫瘍学の研修を行なっていること。 |
| • 医師免許取得後2年の初期研修を終了した後に5年以上の皮膚悪性腫瘍診療の臨床経験を有していること。 |

② 院内の医薬品情報管理の体制について

医薬品情報管理に従事する専任者が配置され、製薬企業からの情報窓口、有効性・安全性等薬学的情報の管理及び医師等に対する情報提供、有害事象が発生した場合の報告業務、等が速やかに行われる体制が整っていること。

③ 副作用の対応について

③-1 副作用発現時の対応体制に関する要件

間質性肺疾患等の重篤な副作用が発生した際に、24時間診療体制の下、当該施設又は連携施設において、発現した副作用に応じて入院管理及びCT等の副作用の鑑別に必要な検査の結果が当日中に得られ、直ちに対応可能な体制が整っていること。

③-2 医療従事者による有害事象対応に関する要件

がん診療に携わる専門的な知識及び技能を有する医療従事者が副作用モニタリングを含めた苦痛のスクリーニングを行い主治医と情報を共有できるチーム医療体制が整備されていること。なお、整備体制について、がん患者とその家族に十分に周知されていること。

③-3 副作用の診断や対応に関して

副作用（間質性肺疾患に加え、肝機能障害、大腸炎・重度の下痢、甲状腺機能障害、副腎機能障害、1型糖尿病、心筋炎、筋炎・横紋筋融解症、神経障害（ギラン・バレー症候群を含む）、腎障害、infusion reaction、脳炎・髄膜炎等）に対して、当該施設又は近隣医療機関の専門性を有する医師と連携し（副作用の診断や対応に関して指導及び支援を受けられる条件にあること）、直ちに適切な処置ができる体制が整っていること。

5. 投与対象となる患者

【安全性に関する事項】

- ① 下記に該当する患者については本剤の投与が禁忌とされていることから、投与を行わないこと。
- 本剤の成分に対し過敏症の既往歴のある患者
- ② 治療前の評価において下記に該当する患者については、本剤の投与は推奨されないが、他の治療選択肢がない場合に限り、慎重に本剤を使用することを考慮できる。
- 間質性肺疾患の合併又は既往のある患者
 - 胸部画像検査で間質影を認める患者及び活動性の放射線肺臓炎や感染性肺炎等の肺に炎症性変化がみられる患者
 - 自己免疫疾患の合併、又は慢性的な若しくは再発性の自己免疫疾患の既往歴のある患者
 - ECOG Performance Status 3-4^(注1) の患者

【有効性に関する事項】

- ① 化学療法歴のない及び化学療法歴のある根治切除不能なメルケル細胞癌患者において本剤の有効性が示されている。
- ② 下記に該当する患者に対する本剤の投与及び使用方法については、本剤の有効性が確立されておらず、本剤の投与対象とならない。
- 他の抗悪性腫瘍剤との併用。

(注1) ECOG の Performance Status (PS)

Score	定義
0	全く問題なく活動できる。発病前と同じ日常生活が制限なく行える。
1	肉体的に激しい活動は制限されるが、歩行可能で、軽作業や座っての作業は行うことができる。 例：軽い家事、事務作業
2	歩行可能で自分の身の回りのこととはすべて可能だが作業はできない。日中の 50%以上はベッド外で過ごす。
3	限られた自分の身の回りのことしかできない。日中の 50%以上をベッドか椅子で過ごす。
4	全く動けない。自分の身の回りのことは全くできない。完全にベッドか椅子で過ごす。

6. 投与に際して留意すべき事項

- ① 添付文書等に加え、製造販売業者が提供する資料等に基づき本剤の特性及び適正使用のために必要な情報を十分に理解してから使用すること。
- ② 治療開始に先立ち、患者又はその家族に有効性及び危険性を十分説明し、同意を得てから投与すること。
- ③ 主な副作用のマネジメントについて
 - 間質性肺疾患があらわれることがあるので、本剤の投与にあたっては、初期症状（息切れ、呼吸困難、咳嗽等）の確認及び胸部X線検査の実施等、観察を十分に行うこと。また、必要に応じて胸部CT、血清マーカー等の検査を実施すること。
 - 肝不全、肝機能障害、肝炎があらわれることがあるので、定期的に肝機能検査（AST、ALT、γ-GTP、ビリルビン等の測定）を行い、患者の状態を十分に観察すること。
 - 甲状腺機能障害、副腎機能障害があらわれることがあるので、定期的に甲状腺機能検査（TSH、遊離T₃、遊離T₄等の測定）を行い、患者の状態を十分に観察すること。また、必要に応じてACTH、血中コルチゾール等の臨床検査、画像検査の実施も考慮すること。
 - 急性腎障害、尿細管間質性腎炎等の腎障害があらわれることがあるので、定期的に腎機能検査を行い、患者の状態を十分に観察すること。
 - 1型糖尿病（劇症1型糖尿病を含む）があらわれ、糖尿病性ケトアシドーシスに至るので、口渴、悪心、嘔吐等の症状の発現や血糖値の上昇に十分注意すること。1型糖尿病が疑われた場合には投与を中止し、インスリン製剤の投与等の適切な処置を行うこと。
 - アナフィラキシー反応、発熱、悪寒、呼吸困難等を含むInfusion reactionがあらわれることがあるので、本剤の投与は重度のInfusion reactionに備えて緊急時に十分な対応のできる準備を行った上で開始すること。また、2回目以降の本剤投与時にInfusion reactionがあらわれることもあるので、患者の状態を十分に観察すること。なお、Infusion reactionが認められた場合には、適切な処置を行うとともに、症状が回復するまで患者の状態を十分に観察すること。
 - 本剤の投与により、過度の免疫反応に起因すると考えられる様々な疾患や病態があらわれることがある。異常が認められた場合には、発現した事象に応じた専門的な知識と経験を持つ医師と連携して適切な鑑別診断を行い、過度の免疫反応による副作用が疑われる場合には、本剤の休薬又は中止、及び副腎皮質ホルモン剤の投与等を考慮すること。なお、副腎皮質ホルモンの投与により副作用の改善が認められない場合には、副腎皮質ホルモン以外の免疫抑制剤の追加も考慮すること。
 - 投与終了後、数週間から数カ月経過してから副作用が発現することがあるため、本剤の投与終了後にも副作用の発現に十分に注意すること。

- ④ 本剤の臨床試験において、投与開始から 1 年間は 6 週間ごと、それ以降は、12 週ごとに有効性の評価を行っていたことを参考に、本剤投与中は定期的に効果の確認を行うこと。

事務連絡
平成 29 年 11 月 17 日

各都道府県衛生主管部（局）薬務主管課 御中

厚生労働省医薬・生活衛生局医薬品審査管理課

第十七改正日本薬局方（英文版）正誤表の送付について

第十七改正日本薬局方(平成 28 年厚生労働省告示第 64 号)の英文版につきまして、一部に誤植等がありましたので別紙のとおり正誤表を送付いたします。

JP17 table of errata

November 17, 2017

Preface

Page	Line	Correction	Error
iii	left ↓ 23	Draft revisions covering subjects in General Notices, General Rules for Crude Drugs, General Rules for Preparations, General Tests and Monographs, for which discussions were finished between October 2013 and July 2015, were prepared for JP 17. They were examined by the Committee on JP in August 2015, followed by the PAFSC in September 2015, and then submitted to the Minister of Health, Labour and Welfare.	Draft revisions covering subjects in General Notices, General Rules for Crude Drugs, General Rules for Preparations, General Tests and Monographs, for which discussions were finished between October 2013 and July 2015, were prepared for <u>a supplement to the JP 17</u> . They were examined by the Committee on JP in August 2015, followed by the PAFSC in September 2015, and then submitted to the Minister of Health, Labour and Welfare.
iii	right ↑ 9	(13) Manufacture	(13) <u>Manufacturing requirement</u>
iv	right ↑ 16	(1) Paragraph 12: The item "Manufacture" was newly added in monograph in order to specify the requirements that should be noted on manufacturing processes such as control of intermediates and manufacturing processes.	(1) Paragraph 12: The item " <u>Manufacturing requirement</u> " was newly added in monograph in order to specify the requirements that should be noted on manufacturing processes such as control of intermediates and manufacturing processes.
vi	left ↑ 5	Lansoprazole Delayed-release Orally <u>Disintegrating</u> Tablets	Lansoprazole Delayed-release Orally <u>Disintegration</u> Tablets
xiii	right ↑ 25	Satoshi Tanaka	Tomoyuki Tanaka

General Notices

Page	Line	Correction	Error
2	left ↓ 4	<u>Law</u> on Securing Quality, Efficacy and Safety of Products including Pharmaceuticals and Medical Devices.	<u>Low</u> on Securing Quality, Efficacy and Safety of Products including Pharmaceuticals and Medical Devices.

General Tests / 2.57 Boiling Point and Distilling Range Test

Page	Line	Correction	Error
78	Fig. 2.57-1	<p>A: Distilling flask B: Thermometer with an immersion line C: Immersion line D: Cork stopper E: Condenser F: Adapter G: Volumetric cylinder (25 mL, graduated to 0.1 mL)</p> <p>The figures are in mm.</p>	<p>A: Distilling flask B: Thermometer with an immersion line C: Immersion line D: Cork stopper E: Condenser F: Adapter G: Volumetric cylinder (25 mL, graduated to 0.1 mL)</p> <p>The figures are in mm.</p>

General Tests / 5.01 Crude Drugs Test

Page	Line	Correction	Error
136	left ↓ 3	filter paper for <u>quantitative analysis</u>	filter paper for <u>assay</u>
136	left ↓ 16	filter paper for <u>quantitative analysis</u>	filter paper for <u>assay</u>

General Tests / 6.09 Disintegration Test

Page	Line	Correction	Error
155	Fig. 6.09-1 upper left		

General Tests / 9.41 Reagents, Test Solutions

Page	Line	Correction	Error
195	left ↓ 17	Achyranthes root for thin-layer chromatography A headdried, pulverized root of <i>Achyranthes fauriei</i> H. Léveillé et Vaniot (<i>Amaranthaceae</i>) meeting the following additional specifications.	Achyranthes root for thin-layer chromatography A headdried, pulverized root of <i>Achyranthes fauriei</i> Léveillé et Vaniot (<i>Amaranthaceae</i>) meeting the following additional specifications.
199	right ↓ 24	Refractive index <2.45> n_D^{20} : 1.450 – 1.455	Refractive index <2.45> n_D^{20} : 1.450 – 1.455
207	left ↑ 3	Artemisia argyi for purity test Powder of the leaf and twig of <i>Artemisia argyi</i> H. Léveillé et Vaniot (<i>Compositae</i>).	Artemisia argyi for purity test Powder of the leaf and twig of <i>Artemisia argyi</i> H. Léveillé et Vaniot.
229	right ↓ 5	Digital resolution: 0.25 Hz or lower.	Digital resolution: 0.25 or lower.
259	left ↓ 27	Digital resolution: 0.25 Hz or lower.	Digital resolution: 0.25 or lower.
282	left ↓ 19	Digital resolution: 0.25 Hz or lower.	Digital resolution: 0.25 or lower.
283	left ↓ 10	Digital resolution: 0.25 Hz or lower.	Digital resolution: 0.25 or lower.
286	right ↓ 27	4-Methoxybenzaldehyde-sulfuric acid-acetic acid-ethanol TS for spraying	4-Methoxybenzaldehyde-sulfuric acid-acetic acid-ethanol TS for spray
288	left ↑ 27	Refractive index <2.45> n_D^{20} : 1.420 – 1.425	Refractive index <2.45>: 1.420 – 1.425
299	right ↑ 23	Digital resolution: 0.25 Hz or lower.	Digital resolution: 0.25 or lower.
318	right ↓ 9	Digital resolution: 0.25 Hz or lower.	Digital resolution: 0.25 or lower.
320	left ↑ 22	Digital resolution: 0.25 Hz or lower.	Digital resolution: 0.25 or lower.
322	left ↑ 22	Digital resolution: 0.25 Hz or lower.	Digital resolution: 0.25 or lower.
352	left ↓ 1	zinc iodide-starch TS	zinc iodide-starch paste TS

General Tests / 9.43 Filter Papers, Filters for filtration, Test Papers, Crucibles, etc.

Page	Line	Correction	Error
355	left ↓ 11	filter paper for quantitative analysis	filter paper for volumetric analysis

Official Monographs

Barium Sulfate 硫酸バリウム

Page	Line	Correction	Error
473	right ↓ 16	filter paper for quantitative analysis	filter paper for assay

Anhydrous Dibasic Calcium Phosphate 無水リン酸水素カルシウム

Page	Line	Correction	Error
557	left ↑ 15	filter paper for quantitative analysis	filter paper for assay

Dibasic Calcium Phosphate Hydrate リン酸水素カルシウム水和物

Page	Line	Correction	Error
558	left ↓ 28	filter paper for quantitative analysis	filter paper for assay

Candesartan Cilexetil カンデサルタンシレキセチル

Page	Line	Correction	Error
565	right ↓ 2	the area of the peak other than candesartan cilexetil and the peaks mentioned above from the sample solution is smaller than 1/10 times the peak area of candesartan cilexetil from the standard solution,	the area of the peak other than candesartan cilexetil and the peaks mentioned above from the sample solution is <u>not</u> smaller than 1/10 times the peak area of candesartan cilexetil from the standard solution,

Diflorasone Diacetate ジフルラゾン酢酸エステル

Page	Line	Correction	Error
792	right ↓ 4	6α,9-Difluoro-11β,17,21-trihydroxy-16β-methyldpregna-1,4-diene-3,20-dione 17,21-diacetate	6α,9-Difluoro-11β,17,21-trihydroxy-16β-methyldpregna-1,4-diene-3,20-dione 17,21-diaceate

Docetaxel Injection ドセタキセル注射液

Page	Line	Correction	Error
822	right ↑ 21	It contains not <u>less</u> than 93.0% and not <u>more</u> than 105.0% of the labeled amount of docetaxel ($C_{43}H_{53}NO_{14}$: 807.88).	It contains not <u>more</u> than 93.0% and not <u>less</u> than 105.0% of the labeled amount of docetaxel ($C_{43}H_{53}NO_{14}$: 807.88).

Docetaxel for Injection 注射用ドセタキセル

Page	Line	Correction	Error
823	right ↑ 27	It contains not <u>less</u> than 93.0% and not <u>more</u> than 105.0% of the labeled amount of docetaxel ($C_{43}H_{53}NO_{14}$: 807.88).	It contains not <u>more</u> than 93.0% and not <u>less</u> than 105.0% of the labeled amount of docetaxel ($C_{43}H_{53}NO_{14}$: 807.88).

Doxifluridine Capsules ドキシフルリジンカプセル

Page	Line	Correction	Error
836	left ↑ 20	$= M_S \times A_T/A_S \times \frac{V'/V}{1/C} \times 45$	$= M_S \times A_T/A_S \times \frac{V/V'}{1/C} \times 45$

Ebastine エバスチン

Page	Line	Correction	Error
846	left ↓ 19	with <u>exactly</u> 10 μL each of the sample solution and standard	with <u>exactly</u> 10 μL each of the sample solution and standard

Ergometrine Maleate エルゴメトリンマレイン酸塩

Page	Line	Correction	Error
883	left ↓ 4	(8R)-N-[(1S)-2-Hydroxy-1-methylethyl]-6-methyl-9,10-didehydroergoline-8-carboxamide monomaleate	(8S)-N-[(1S)-2-Hydroxy-1-methylethyl]-6-methyl-9,10-didehydroergoline-8-carboxamide monomaleate

Guanethidine Sulfate グアネチジン硫酸塩

Page	Line	Correction	Error
1003	right ↑ 2	zinc iodide-starch TS	zinc iodide-starch <u>paste</u> TS

Heparin Calcium ヘパリンカルシウム

Page	Line	Correction	Error
1009	right ↑ 5	It contains not less than 180 Heparin Units (antifactor IIa activity) per mg and not less than 8.0% and not more than 12.0% of calcium (Ca: 40.08), calculated on the dried basis.	It contains not less than 180 Heparin Units (antifactor IIa activity) per mg, <u>calculated on the dried basis</u> , and not less than 8.0% and not more than 12.0% of calcium (Ca: 40.08).

Isomalt Hydrate イソマル水和物

Page	Line	Correction	Error
1098	right ↑ 15	Separately, weigh <u>exactly</u> 10.0 mg of D-sorbitol and 10.0 mg of D-mannitol,	Separately, weigh <u>exactly</u> 10.0 mg of D-sorbitol and 10.0 mg of D-mannitol,

Magnesium Silicate ケイ酸マグネシウム

Page	Line	Correction	Error
1187	right ↑ 2	filter paper for <u>quantitative analysis</u>	filter paper for <u>assay</u>

Methylergometrine Maleate メチルエルゴメトリンマレイン酸塩

Page	Line	Correction	Error
1233	left ↑ 20	(8 <i>R</i>)- <i>N</i> -[(1 <i>S</i>)-1-(Hydroxymethyl)propyl]-6-methyl-9,10-didehydroergoline-8-carboxamide monomaleate	(8 <i>S</i>)- <i>N</i> -[(1 <i>S</i>)-1-(Hydroxymethyl)propyl]-6-methyl-9,10-didehydroergoline-8-carboxamide monomaleate

Noscapine ノスカピン

Page	Line	Correction	Error
1327	left ↑ 18	Spray evenly dilute bismuth subnitrate-potassium iodide TS for <u>spraying</u> on the plate:	Spray evenly dilute bismuth subnitrate-potassium iodide TS for <u>spray</u> on the plate:

Peplomycin Sulfate ペプロマイシン硫酸塩

Page	Line	Correction	Error
1379	right ↓ 32	in 10mL of diluted nitric acid (1 in 100)	in <u>exactly</u> 10mL of diluted nitric acid (1 in 100)

Pipemicid Acid Hydrate ピペミド酸水和物

Page	Line	Correction	Error
1414	left ↓ 18	It is freely soluble in acetic acid (100), very slightly soluble in water, and practically insoluble in methanol <u>and</u> in ethanol (99.5).	It is freely soluble in acetic acid (100), very slightly soluble in water <u>and</u> in ethanol (99.5), and practically insoluble in methanol.

Povidone ポビドン

Page	Line	Correction	Error
1441	left ↓ 19	More than 18 and <u>not</u> more than 95	More than 18 and more than 95

Sevoflurane セボフルラン

Page	Line	Correction	Error
1550	left ↑ 11	Refractive index n_D^{20} : 1.2745 – 1.2760	Refractive index $n_{D_2}^{20}$: 1.2745 – 1.2760

Sodium Chloride 塩化ナトリウム

Page	Line	Correction	Error
1569	right ↓ 27	Separately, to 20 mL of the sample solution add 0.1 mL of bromothymol blue- <u>sodium hydroxide-ethanol</u> TS and 0.5 mL of 0.01 mol/L sodium hydroxide VS: the color of the solution is blue.	Separately, to 20 mL of the sample solution add 0.1 mL of bromothymol blue TS and 0.5 mL of 0.01 mol/L sodium hydroxide VS: the color of the solution is blue.
1569	right ↓ 30	To 7.5 mL of the sample solution obtained in (2) add water to make 30 mL, and use this solution as the sample solution.	To 7.5 mL of the sample solution obtained in (2) add water to make <u>exactly</u> 30 mL, and use this solution as the sample solution.

Crude Drugs and Related Drugs

Achyranthes Root ゴシツ

Page	Line	Correction	Error
1792	left ↓ 24	Achyranthes Root is the root of <i>Achyranthes fauriei</i> H. Léveillé et Vaniot or <i>Achyranthes bidentata</i> Blume (<i>Amaranthaceae</i>).	Achyranthes Root is the root of <i>Achyranthes fauriei</i> Léveillé et Vaniot or <i>Achyranthes bidentata</i> Blume (<i>Amaranthaceae</i>).

Mentha Herb ハッカ

Page	Line	Correction	Error
1914	right ↑ 15	Spray evenly 4-methoxybenzaldehyde-sulfuric acid-acetic acid-ethanol TS <u>for spraying</u> on the plate, and heat at 105°C for 5 minutes: one of the spot among the several spots obtained from the sample solution has the same color tone and Rf value with the spot obtained from the standard solution.	Spray evenly 4-methoxybenzaldehyde-sulfuric acid-acetic acid-ethanol TS on the plate, and heat at 105°C for 5 minutes: one of the spot among the several spots obtained from the sample solution has the same color tone and Rf value with the spot obtained from the standard solution.

Peony Root シャクヤク

Page	Line	Correction	Error
1936	left ↓ 12	System repeatability: When the test is repeated 6 times with <u>10 μL</u> of the standard solution under the above operating conditions, the relative standard deviation of the peak area of paeoniflorin is not more than 1.5%.	System repeatability: When the test is repeated 6 times with the standard solution under the above operating conditions, the relative standard deviation of the peak area of paeoniflorin is not more than 1.5%.

Powdered Peony Root シャクヤク末

Page	Line	Correction	Error
1936	right ↑ 6	System repeatability: When the test is repeated 6 times with <u>10 μL</u> of the standard solution under the above operating conditions, the relative standard deviation of the peak area of paeoniflorin is not more than 1.5%.	System repeatability: When the test is repeated 6 times with the standard solution under the above operating conditions, the relative standard deviation of the peak area of paeoniflorin is not more than 1.5%.

Ultraviolet-visible Reference Spectra

Dexamethasone

Page	Line	Correction	Error
2280		<u>240.0</u>	<u>220.0</u>

General Information / Biotechnological/Biological Products

SDS-Polyacrylamide Gel Electrophoresis

Page	Line	Correction	Error
2469	right ↓ 15	(Deleted)	<u>Sodium Dodecyl Sulfate Polyacrylamide Gel Electrophoresis</u> <u>(SDS-PAGE) — Uniform Percentage Gels</u>

General Information / Crude Drugs

Scientific Names used in the JP and Those being used Taxonomically

Page	Line	Correction	Error
2521	↓ 12	<i>Achyranthes fauriei</i> H. Léveillé et Vaniot = <i>Achyranthes fauriei</i> H. Lev. & Vaniot	<i>Achyranthes fauriei</i> Leveillé et Vaniot = <i>Achyranthes fauriei</i> H. Lev. & Vaniot

Purity Tests on Crude Drugs using Genetic Information

Page	Line	Correction	Error
2516	right ↓ 17	In particular, it is very easy to classify closely related species using the <u>internal</u> transcriber space (ITS) region of the rDNA region, since by comparison with the coded gene region nucleotide substitution is more often undertaken.	In particular, it is very easy to classify closely related species using the <u>intergenic</u> transcriber space (ITS) region of the rDNA region, since by comparison with the coded gene region nucleotide substitution is more often undertaken.

事務連絡
平成 29 年 11 月 17 日

各都道府県衛生主管部（局）薬務主管課 御中

厚生労働省医薬・生活衛生局医薬品審査管理課

第十七改正日本薬局方正誤表の送付について（その 2）

第十七改正日本薬局方（平成 28 年厚生労働省告示第 64 号）につきまして、一部に誤植等がありましたので別紙のとおり正誤表を送付いたします。

第十七改正日本薬局方正誤表（その2）

1. 全体目次

該当箇所	頁、左右	↓/↑、行	正	誤
目次(3)	↑19		粉体の細かさの表示法	
目次(24)	↑8	↓・・・ツバキ油	チ・・・ツバキ油	

2. 一般試験法

該当箇所	頁、左右	↓/↑、行	正	誤
70、右			2.57 沸点測定法及び蒸留試験法	図2.57-1

6.09 腹壊試験法	140、右 図 6.09-1 左上	9.41 試薬・試液 2-アミノ-1-ブタノール 184、左 屈折率 (2.45) n_D^{20}	屈折率 (2.45) n_D^{20}
9.41 試薬・試液 アルテミシア・アルギイ, 純度試験用 ギイ, 純度試験用	187、左 <i>(Compositae)</i>	Artemisia argyi H. Léveillé et Vaniot 187、右 全ピーカ面積の 1/10 より大きくなれ デジタル分解能 : 0.25 以下	Artemisia argyi H. Léveillé et Vaniot 全ピーカの 1/10 より大きくなれ デジタル分解能 : 0.25 以下
9.41 試薬・試液 (E)-ケイ皮酸, 定量用 トグライマー用	219、左 ↑23 デジタル分解能 : 0.25Hz 以下	221、左 ↑20 デジタル分解能 : 0.25Hz 以下	ヒナタイノコズチ Achyranthus fauriei H. Léveillé et Vaniot デジタル分解能 : 0.25 以下
9.41 試薬・試液 ゲニボシド, 定量用 トグライマー用	223、左 ↓24 約 260°C(分解)	224、左 ↓5 260°C(分解)	ヒナタイノコズチ Achyranthus fauriei H. et Vaniot デジタル分解能 : 0.25 以下
9.41 試薬・試液 コブチシン塩化物, 薄層クロマトグラフィー用 定量用	225、右 ↑17 デジタル分解能 : 0.25Hz 以下		デジタル分解能 : 0.25 以下

9.41 試葉・試液 ネオカルチノスタチン・スチレンーマレイン酸交互共重合体部分ブチルエステル 2 対 3 縮合物	280、右	↓ 22	プロモフエールブルー	プロモフエールブルー
9.41 試葉・試液 ペオノール, 定量用	307、右	↑ 20	デジタル分解能 : 0.25Hz 以下	デジタル分解能 : 0.25 以下
9.41 試葉・試液 マグノフロリショウウ化物, 定量用	318、右	↑ 9	デジタル分解能 : 0.25Hz 以下	デジタル分解能 : 0.25 以下
9.41 試葉・試液 マグノロール, 定量用	319、右	↑ 18	デジタル分解能 : 0.25Hz 以下	デジタル分解能 : 0.25 以下
9.41 試葉・試液 レイシ, 定量用	338、左	↓ 26	デジタル分解能 : 0.25Hz 以下	デジタル分解能 : 0.25 以下
9.41 試葉・試液 ロスマリン酸, 定量用	340、右	↓ 9	デジタル分解能 : 0.25Hz 以下	デジタル分解能 : 0.25 以下
9.42 クロマトグラフィー用担体／充填剤ガスクロマトグラフィー用多孔性スチレンーシビニルベンゼン共重合体	343、左	↓ 8	(平均孔径 0.0085 μm, 300 ~ 400 m ² /g) (平均孔径 0.0085 μm, 300 ~ 400 m ² /g) 字になっている)	(平均孔径 0.0085 μm, 300 ~ 400 m ² /g) (太

3. 医薬品各条 (化学薬品等)

該当箇所 エハパルレスタット	頁、左右	↓ / ↑ 、行	正誤
エハパルレスタット	569、右	↑ 17	本品を乾燥したものは定量するとき, エハパルレスタット(8 pt) 本品を乾燥したもののは定量するとき, エハパルレスタット(7.5 pt)
エルゴメトリ ンマレイン酸塩	596、左	↑ 20	(8R)-N-[1S]-2-Hydroxy-1-methylethyl]-6-methyl-9,10-didehydroergoline-8-carboxamide monomaleate 塩

塩化ナトリウム	600、左	↑ 25	プロモチモールブルー・エタノール性水酸化ナトリウム試液	プロモチモールブルー試液
塩化ナトリウム	600、左	↑ 22	(3) 硫酸塩 (2)の試料溶液 7.5 mL に水を加えて 30mL とし、(3) 硫酸塩 (2)の試料溶液 7.5 mL に水を加えて 正確に 30mL とし、	
オキシコドン塩酸塩水和物	606、右	↑ 6	98.0 ~ 101.0%	98.0 ~ 101.0%以上
ジフロラゾン酢酸エステル	855、左	↓ 7	6α,9-Difluoro-11β,17,21-trihydroxy-1,4-diene-3,20-dione 17,21-diacetate	6α,9-Difluoro-11β,17,21-trihydroxy-1,6β-methylpregna-1,4-diene-3,20-dione 17,21-diacetate
セボフルラン	996、右	↑ 15	屈折率 n_{D}^{20}	屈折率 n_{D}^{20}
単ショロップ	1040、左	↓ 1	比重 (2.56) d_{20}^{20}	比重 (2.56) d_{20}^{20}
ビペニド酸水和物	1309、左	↑ 3	本品は酢酸(100)に溶けやすく、水に極めて溶けにくく、メタノール又はエタノール(99.5)にほとんど溶けない。	本品は酢酸(100)に溶けやすく、水又はエタノール(99.5)に極めて溶けにくく、メタノールにほとんど溶けない。
メチルエカルボメトリンマレイン酸塩	1582、右	↓ 6	(8R)-N-[{(1S)-1-(Hydroxymethyl)propyl]-6-methyl-9,10-dihydroergoline-8-carboxamide monomaleate	(8S)-N-[{(1S)-1-(Hydroxymethyl)propyl]-6-methyl-9,10-dihydroergoline-8-carboxamide monomaleate
ラントラゾール腸溶性口腔内崩壊錠	1652、左	↑ 5	Lansoprazole Delayed-release Orally Disintegrating Tablets	Lansoprazole Delayed-release Orally Disintegrating Tablets
リバビリゾール	1671、左	↑ 14	1-β-D-Ribofuranosyl-1H-1,2,4-triazole-3-carboxamide	1-β-D-Ribofuranosyl-1H-1,2,4-triazole-3-carboxamide

4. 医薬品各条 (生薬等)

該当箇所 ゴシツ	頁、左右 1793、右	↓/↑、行 ↓5	ヒナタイノコズチ <i>Achyranthes fauriei</i> H. Léveillé et Vaniot	ヒナタイノコズチ <i>Achyranthes fauriei</i> Leveillé et Vaniot
シャクヤク	1818、左	↓12	標準溶液 <u>10 µL</u> につき	標準溶液につき
シャクヤク末	1818、右	↑10	標準溶液 <u>10 µL</u> につき	標準溶液につき
ハツカ	1886、左	↑7	噴霧用 <u>4</u> メトキシンペニズアルデヒド・硫酸・酢酸・エタノール試液	4-メトキシンペニズアルデヒド・硫酸・酢酸・エタノール試液
補中益氣湯エキス	1912、左	↓5	淡黃白色の蛍光	黄色の蛍光

5. 参考情報

該当箇所 保存効力試験法 遺伝子情報を利用する生薬の純度試験 日本薬局方収載生薬の学名表記について ゴシツ	頁、左右 2423、左 2435、左 2446	↓/↑、行 本文、4 ↓18 ↑24	ヒナタイノコズチ <i>Achyranthes fauriei</i> H. Léveillé et Vaniot	Zygosaccharomyces rouxii ITS (Internal Transcribed Spacer)領域では、 ヒナタイノコズチ <i>Achyranthes fauriei</i> Leveillé et Vaniot
--	----------------------------------	-----------------------------	--	---

6. 附録

該当箇所 Standard Atomic Weights 2010	頁、左右 2500、右	↓/↑、行 ↑7~2	番号順に並べ替える。	誤 53~58が 111 と 112 の間に入っている。
--------------------------------------	----------------	---------------	------------	---------------------------------

7. 日本名索引

該当箇所	頁、左右	↓↑、行	正誤
リボフラビンリン酸エステル注射液 紛体の細かさの表示法	2573、右 2565、左	↑4 ↓4	リボフラビンリン酸エステルナトリウム注射液 粉体の細かさの表示法
			リボフラビンリン酸エステル注射液 紛体の細かさの表示法

