

*2024年5月改訂（第2版）

2024年1月作成（第1版）

貯 法：2~8°Cで保存

有効期間：24ヵ月（オートインジェクター）

36ヵ月（シリンジ）

抗ヒトIL-13モノクローナル抗体製剤

レブリキズマブ（遺伝子組換え）注射液

日本標準商品分類番号

87 449

イブグリース[®] 皮下注250mg オートインジェクター

イブグリース[®] 皮下注250mg シリンジ

Ebglyss[®] Subcutaneous Injection Autoinjectors
Ebglyss[®] Subcutaneous Injection Syringes

生物由来製品

劇薬

処方箋医薬品^(注)

注) 注意－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

	オートインジェクター	シリンジ
承認番号	30600AMX00013	30600AMX00012
販売開始	2024年5月	

1. 警告

本剤の投与は、適応疾患の治療に精通している医師のもとで行うこと。

2. 禁忌（次の患者には投与しないこと）

本剤の成分に対し過敏症の既往歴のある患者

3. 組成・性状

3.1 組成

販売名	イブグリース皮下注 250mgオートインジェクター	イブグリース皮下注 250mgシリンジ
有効成分	1シリンジ2mL中レブリキズマブ（遺伝子組換え） 250mg	
添加剤	L-ヒスチジン 水酢酸 精製白糖 ポリソルベート20	6.2mg 1.8mg 119.6mg 0.6mg

本剤はチャイニーズハムスター卵巣細胞を用いて製造される。

3.2 製剤の性状

販売名	イブグリース皮下注 250mgオートインジェクター	イブグリース皮下注 250mgシリンジ
性状・剤形	無色～微黄色～微褐色の澄明又はわずかに乳白光 を呈する液(注射剤)	
pH	5.4~6.0	
浸透圧比 (生理食塩液に対する比)		約1

4. 効能又は効果

既存治療で効果不十分なアトピー性皮膚炎

5. 効能又は効果に関する注意

- 5.1 ステロイド外用剤やタクロリムス外用剤等の抗炎症外用剤による適切な治療を一定期間施行しても、十分な効果が得られず、強い炎症を伴う皮疹が広範囲に及ぶ患者に用いること。
- 5.2 原則として、本剤投与時にはアトピー性皮膚炎の病変部位の状態に応じて抗炎症外用剤を併用すること。
- 5.3 本剤投与時も保湿外用剤を継続使用すること。

6. 用法及び用量

通常、成人及び12歳以上かつ体重40kg以上の小児には、レブリキズマブ（遺伝子組換え）として初回及び2週後に1回500mg、4週以降、1回250mgを2週間隔で皮下投与する。なお、患者の状態に応じて、4週以降、1回250mgを4週間隔で皮下投与することができる。

7. 用法及び用量に関する注意

本剤による治療反応は、通常投与開始から16週までには得られる。16週までに治療反応が得られない場合は、投与中止を考慮すること。

8. 重要な基本的注意

- 8.1 本剤投与中の生ワクチンの接種は、安全性が確認されていないので避けること。
- 8.2 本剤が疾病を完治させる薬剤でなく、本剤投与中も保湿外用剤等を併用する必要があることを患者に対して説明し、患者が理解したことを確認したうえで投与すること。

9. 特定の背景を有する患者に関する注意

9.1 合併症・既往歴等のある患者

9.1.1 寄生虫感染患者

本剤を投与する前に寄生虫感染の治療を行うこと。また、患者が本剤投与中に寄生虫感染を起こし、抗寄生虫薬による治療が無効な場合には、寄生虫感染が治癒するまで本剤の投与を一時中止すること。本剤はIL-13を阻害することにより2型免疫応答を減弱させ、寄生虫感染に対する生体防御機能を減弱させる可能性がある。

9.1.2 長期ステロイド内服療法を受けている患者

本剤投与開始後に経口ステロイドを急に中止しないこと。経口ステロイドの減量が必要な場合には、医師の管理下で徐々に行うこと。

9.5 妊婦

妊娠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。本剤を妊娠カニクイザルへ投与した場合、胎盤を通して胎児に移行することが確認されているが、胎児・出生児に毒性及び催奇形性は認められなかった^{1),2)}。

9.6 授乳婦

治療上の有益性及び母乳栄養の有益性を考慮し、授乳の継続又は中止を検討すること。本剤のヒトの乳汁中への移行及び授乳された乳児への影響は不明である。本剤はヒトIgG4モノクローナル抗体であり、ヒトIgGは乳汁中へ移行することが知られている。

9.7 小児等

12歳未満の患者及び12歳以上18歳未満でかつ体重40kg未満の患者を対象とした臨床試験は実施していない。

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 重篤な過敏症（0.2%）

アナフィラキシー等の重篤な過敏症があらわれることがある。

18. 薬効薬理

18.1 作用機序

レブリキズマブはインターロイキン(IL)-13に結合するIgG4モノクローナル抗体である(KD値:31pM)。レブリキズマブはIL-13に結合することにより、IL-13受容体複合体(IL-4R α /IL-13R α 1)を介したIL-13シグナル伝達を特異的に阻害する。レブリキズマブは、IL-13の内在化に関与するIL-13受容体 α 2サブユニット(IL-13R α 2;デコイ受容体)に対するIL-13の結合は阻害しない⁸⁾。

18.2 薬理試験

18.2.1 In vitro 試験

レブリキズマブはIL-13で誘発されるシグナル伝達兼転写活性化因子(STAT)6のリン酸化及び細胞増殖(ヒト赤白血病細胞株TF-1)を阻害した⁸⁾。

18.2.2 In vivo 試験

レブリキズマブはIL-13で誘発されるマウスの肺の炎症を抑制した⁸⁾。

19. 有効成分に関する理化学的知見

一般的名称:レブリキズマブ(遺伝子組換え)[Lebrikizumab (Genetical Recombination)] [JAN]

本 質:レブリキズマブは、遺伝子組換えモノクローナル抗体であり、マウス抗ヒトインターロイキン-13モノクローナル抗体の相補性決定部、並びにヒトIgG4のフレームワーク部及び定常部からなり、H鎖226番目のアミノ酸残基がProlに置換されている。レブリキズマブは、チャニニーズハムスター卵巣細胞により産生される。レブリキズマブは、445個のアミノ酸残基からなる γ 鎖(2本)及び218個のアミノ酸残基からなるL鎖(κ 鎖)2本で構成される糖タンパク質(分子量:約148,000)である。

20. 取扱い上の注意

- 20.1 凍結を避け、2~8°Cで保存すること。凍結した場合は使用しないこと。
20.2 本剤は遮光保存する必要があるため、本剤を使用するまでは外箱に入れて保管すること。
20.3 激しく振とうしないこと。
20.4 室温で保存する場合は30°Cを超えない場所で遮光保存し、7日以内に使用すること。

21. 承認条件

医薬品リスク管理計画を策定の上、適切に実施すること。

22. 包装

〈イブグリース皮下注250mgオートインジェクター〉

2mL×1オートインジェクター

〈イブグリース皮下注250mgシリンジ〉

2mL×1シリンジ

*23. 主要文献

- 1) 社内資料: レブリキズマブの毒性試験(2024年1月18日承認、CTD2.6.6)
- 2) 社内資料: レブリキズマブの薬物動態試験(2024年1月18日承認、CTD2.6.4)
- 3) 社内資料: 日本人及び外国人健康成人を対象とした第I相試験(KGAZ試験)(2024年1月18日承認、CTD2.7.2.2.1.4)
- 4) 社内資料: 健康成人及びアトピー性皮膚炎患者を対象とした母集団薬物動態解析(2024年1月18日承認、CTD2.7.2.3)
- 5) 社内資料: アトピー性皮膚炎患者を対象とした国内第III相併用療法試験(KGAL試験)(2024年1月18日承認、CTD2.7.6.12)
- 6) 社内資料: アトピー性皮膚炎患者を対象とした海外第III相併用療法試験(KGAD試験)(2024年1月18日承認、CTD2.7.6.13)
- 7) 社内資料: アトピー性皮膚炎患者を対象とした海外第III相単剤療法試験(KGAB/KGAC試験)(2024年1月18日承認、CTD2.7.6.14、2.7.6.15)
- 8) 社内資料: レブリキズマブの薬理試験(2024年1月18日承認、CTD2.6.2)

24. 文献請求先及び問い合わせ先

日本イーライリリー株式会社 医薬情報問合せ窓口

〒651-0086 神戸市中央区磯上通5丁目1番28号

TEL:0120-360-605 (医療関係者向け)

medical.lilly.com/jp

26. 製造販売業者等

26.1 製造販売元

日本イーライリリー株式会社

神戸市中央区磯上通5丁目1番28号