

日本標準商品分類番号
873399

貯法：2～8℃保存
有効期間：36箇月

G-CSF製剤

処方箋医薬品^注

フィルグラストム（遺伝子組換え）[フィルグラストム後続2] 製剤

フィルグラストムBS注75μgシリンジ「NIG」

フィルグラストムBS注150μgシリンジ「NIG」

フィルグラストムBS注300μgシリンジ「NIG」

Filgrastim BS Injection Syringes

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）

2.1 本剤の成分又は他の顆粒球コロニー形成刺激因子製剤に過敏症の患者

* 2.2 骨髄中の芽球が十分減少していない骨髄性白血病の患者及び末梢血液中に骨髄芽球の認められる骨髄性白血病の患者（再発又は難治性の急性骨髄性白血病に対する抗悪性腫瘍剤との併用療法として投与する場合を除く）[8.12、8.16、11.1.4 参照]

3. 組成・性状

3.1 組成

販売名	フィルグラストムBS注75μgシリンジ「NIG」	フィルグラストムBS注150μgシリンジ「NIG」	フィルグラストムBS注300μgシリンジ「NIG」
有効成分	1シリンジ（0.3mL） 中： フィルグラストム（遺伝子組換え） [フィルグラストム後続2] 75μg	1シリンジ（0.6mL） 中： フィルグラストム（遺伝子組換え） [フィルグラストム後続2] 150μg	1シリンジ（0.7mL） 中： フィルグラストム（遺伝子組換え） [フィルグラストム後続2] 300μg
添加剤	1シリンジ（0.3mL） 中： ポリソルバート80 (0.017mg) D-ソルビトール (15mg) pH調節剤	1シリンジ（0.6mL） 中： ポリソルバート80 (0.033mg) D-ソルビトール (30mg) pH調節剤	1シリンジ（0.7mL） 中： ポリソルバート80 (0.039mg) D-ソルビトール (35mg) pH調節剤

3.2 製剤の性状

販売名	フィルグラストムBS注75μgシリンジ「NIG」	フィルグラストムBS注150μgシリンジ「NIG」	フィルグラストムBS注300μgシリンジ「NIG」
色・性状		無色透明の液	
pH		3.9～4.5	
浸透圧比		約1（生理食塩液に対する比）	

4. 効能又は効果

○造血幹細胞の末梢血中への動員

○造血幹細胞移植時の好中球数の増加促進

○がん化学療法による好中球減少症

○ヒト免疫不全ウイルス（HIV）感染症の治療に支障を来す好中球減少症

○骨髄異形成症候群に伴う好中球減少症

○再生不良性貧血に伴う好中球減少症

○先天性・特発性好中球減少症

○再発又は難治性の急性骨髄性白血病に対する抗悪性腫瘍剤との併用療法

5. 効能又は効果に関連する注意

〈がん化学療法による好中球減少症〉

胚細胞腫瘍で卵巣腫瘍に該当するものは、未熟奇形腫、未分化胚細胞腫、卵黃囊腫などである。

6. 用法及び用量

〈造血幹細胞の末梢血中への動員〉

6.1 同種及び自家末梢血幹細胞採取時のフィルグラストム（遺伝子組換え）[フィルグラストム後続2] 単独投与による動員

通常、成人、小児ともに、フィルグラストム（遺伝子組換え）[フィルグラストム後続2] 400μg/m²を1日1回又は2回に分割し、5日間連日又は末梢血幹細胞採取終了時まで連日皮下投与する。この場合、末梢血幹細胞採取はフィルグラストム（遺伝子組換え）[フィルグラストム後続2] 投与開始後4～6日目に実行する。

	75μg	150μg	300μg
承認番号	22500AMX00852	22500AMX00853	22500AMX00854
販売開始	2013年5月	2013年5月	2013年5月

ただし、末梢血幹細胞採取終了前に白血球数が50,000/mm³以上に増加した場合は減量する。減量後、白血球数が75,000/mm³に達した場合は投与を中止する。

なお、状態に応じて適宜減量する。

6.2 自家末梢血幹細胞採取時のがん化学療法投与終了後のフィルグラストム（遺伝子組換え）[フィルグラストム後続2] 投与による動員

通常、成人、小児ともに、がん化学療法投与終了翌日又はがん化学療法により好中球数が最低値を経過後、フィルグラストム（遺伝子組換え）[フィルグラストム後続2] 400μg/m²を1日1回又は2回に分割し、末梢血幹細胞採取終了時まで連日皮下投与する。

ただし、末梢血幹細胞採取終了前に白血球数が50,000/mm³以上に増加した場合は減量する。減量後、白血球数が75,000/mm³に達した場合は投与を中止する。

なお、状態に応じて適宜減量する。

〈造血幹細胞移植時の好中球数の増加促進〉

6.3 通常、成人、小児ともに、造血幹細胞移植施行翌日ないし5日後からフィルグラストム（遺伝子組換え）[フィルグラストム後続2] 300μg/m²を1日1回点滴静注する。

ただし、好中球数が5,000/mm³以上に増加した場合は、症状を観察しながら投与を中止する。

なお、本剤投与の中止時期の指標である好中球数が緊急時等で確認できない場合には、白血球数の半数を好中球数として推定する。

なお、年齢・症状により適宜増減する。

〈がん化学療法による好中球減少症〉

6.4 急性白血病

通常、成人、小児ともに、がん化学療法投与終了後（翌日以降）で骨髄中の芽球が十分減少し末梢血液中に芽球が認められない時点から、フィルグラストム（遺伝子組換え）[フィルグラストム後続2] 200μg/m²を1日1回静脈内投与（点滴静注を含む）する。出血傾向等の問題がない場合はフィルグラストム（遺伝子組換え）[フィルグラストム後続2] 100μg/m²を1日1回皮下投与する。

ただし、好中球数が最低値を示す時期を経過後5,000/mm³に達した場合は投与を中止する。

なお、本剤投与の開始時期及び中止時期の指標である好中球数が緊急時等で確認できない場合には、白血球数の半数を好中球数として推定する。

なお、年齢・症状により適宜増減する。

6.5 悪性リンパ腫、小細胞肺癌、胚細胞腫瘍（睾丸腫瘍、卵巣腫瘍など）、神経芽細胞腫、小児がん

通常、成人、小児ともに、がん化学療法投与終了後（翌日以降）から、フィルグラストム（遺伝子組換え）[フィルグラストム後続2] 50μg/m²を1日1回皮下投与する。出血傾向等により皮下投与が困難な場合はフィルグラストム（遺伝子組換え）[フィルグラストム後続2] 100μg/m²を1日1回静脈内投与（点滴静注を含む）する。

ただし、好中球数が最低値を示す時期を経過後5,000/mm³に達した場合は投与を中止する。

なお、本剤投与の開始時期及び中止時期の指標である好中球数が緊急時等で確認できない場合には、白血球数の半数を好中球数として推定する。

なお、年齢・症状により適宜増減する。

6.6 その他のがん腫

通常、成人、小児ともに、がん化学療法により好中球数1,000/mm³未満で発熱（原則として38℃以上）あるいは好中球数500/mm³未満が観察された時点から、フィルグラストム（遺伝子組換え）[フィルグラストム後続2] 50μg/m²を1日1回皮下投与する。

出血傾向等により皮下投与が困難な場合はフィルグラスチム（遺伝子組換え）[フィルグラスチム後続2] 100 μg/m²を1日1回静脈内投与（点滴静注を含む）する。

また、がん化学療法により好中球数1,000/mm³未満で発熱（原則として38°C以上）あるいは好中球数500/mm³未満が観察され、引き続き同一のがん化学療法を施行する症例に対しては、次回以降のがん化学療法施行時には好中球数1,000/mm³未満が観察された時点から、フィルグラスチム（遺伝子組換え）[フィルグラスチム後続2] 50 μg/m²を1日1回皮下投与する。出血傾向等により皮下投与が困難な場合はフィルグラスチム（遺伝子組換え）[フィルグラスチム後続2] 100 μg/m²を1日1回静脈内投与（点滴静注を含む）する。

ただし、好中球数が最低値を示す時期を経過後5,000/mm³に達した場合は投与を中止する。

なお、本剤投与の開始時期及び中止時期の指標である好中球数が緊急時等で確認できない場合には、白血球数の半数を好中球数として推定する。

なお、年齢・症状により適宜増減する。

〈ヒト免疫不全ウイルス（HIV）感染症の治療に支障を来す好中球減少症〉

6.7 通常、成人には好中球数が1,000/mm³未満のとき、フィルグラスチム（遺伝子組換え）[フィルグラスチム後続2] 200 μg/m²を1日1回点滴静注する。小児には好中球数が1,000/mm³未満のとき、フィルグラスチム（遺伝子組換え）[フィルグラスチム後続2] 200 μg/m²を1日1回点滴静注する。

ただし、投与期間は2週間を目安とするが、好中球数が3,000/mm³以上に増加した場合は、症状を観察しながら減量、あるいは投与を中止する。

なお、年齢・症状により適宜増減する。

〈骨髄異形成症候群に伴う好中球減少症〉

6.8 通常、成人には好中球数が1,000/mm³未満のとき、フィルグラスチム（遺伝子組換え）[フィルグラスチム後続2] 100 μg/m²を1日1回点滴静注する。

ただし、好中球数が5,000/mm³以上に増加した場合は、症状を観察しながら減量、あるいは投与を中止する。

なお、年齢・症状により適宜増減する。

〈再生不良性貧血に伴う好中球減少症〉

6.9 通常、成人には好中球数が1,000/mm³未満のとき、フィルグラスチム（遺伝子組換え）[フィルグラスチム後続2] 400 μg/m²を1日1回点滴静注する。小児には好中球数が1,000/mm³未満のとき、フィルグラスチム（遺伝子組換え）[フィルグラスチム後続2] 400 μg/m²を1日1回点滴静注する。

ただし、好中球数が5,000/mm³以上に増加した場合は、症状を観察しながら減量、あるいは投与を中止する。

なお、年齢・症状により適宜増減する。

〈先天性・特発性好中球減少症〉

6.10 通常、成人には好中球数が1,000/mm³未満のとき、フィルグラスチム（遺伝子組換え）[フィルグラスチム後続2] 50 μg/m²を1日1回皮下投与する。小児には好中球数が1,000/mm³未満のとき、フィルグラスチム（遺伝子組換え）[フィルグラスチム後続2] 50 μg/m²を1日1回皮下投与する。

ただし、好中球数が5,000/mm³以上に増加した場合は、症状を観察しながら減量、あるいは投与を中止する。

なお、年齢・症状により適宜増減する。

〈再発又は難治性の急性骨髄性白血病に対する抗悪性腫瘍剤との併用療法〉

* 6.11 通常、フィルグラスチム（遺伝子組換え）[フィルグラスチム後続2] 1日1回300 μg/m²を、フルダラビン、シタラビン等の抗悪性腫瘍剤併用化学療法の開始前日から併用化学療法終了日まで（通常5~6日間）連日皮下又は静脈内投与（点滴静注を含む）する。

なお、状態に応じて適宜減量する。

7. 用法及び用量に関する注意

〈造血幹細胞の末梢血中への動員〉

7.1 自家末梢血幹細胞採取時のがん化学療法剤投与終了後の本剤投与により造血幹細胞を採取する場合、白血球数が最低値を経過後5,000~10,000/mm³以上への回復期に末梢血幹細胞採取を開始することが望ましい。

〈がん化学療法による好中球減少症〉

7.2 がん化学療法剤の投与前24時間以内及び投与終了後24時間以内の本剤の投与は避けること。

7.3 その他のがん腫に対する用法・用量における同一のがん化学療法とは、抗悪性腫瘍薬の種類及びその用量も同一の化学療法レジメンである。

7.4 本剤の投与により、好中球数が最低値を示す時期を経過後5,000/mm³に達した場合は投与を中止するが、好中球数が2,000/mm³以上に回復し、感染症が疑われるような症状がなく、本剤に対する反応性から患者の安全が確保できると判断した場合には、本剤の減量あるいは中止を検討すること。

〈HIV感染症の治療に支障を来す好中球減少症〉

7.5 投与期間は2週間を目安とし、さらに継続投与が必要な場合でも6週間を限度とする。本剤を6週間を超えて投与した場合の安全性は確立していない。また、本剤を1週間以上投与しても好中球数の増加がみられない場合には投与を中止し、適切な処置を行うこと。[8.13 参照]

8. 重要な基本的注意

〈効能共通〉

8.1 本剤投与中は定期的に血液検査を行い、必要以上の好中球（白血球）が増加しないよう十分注意すること。必要以上の増加が認められた場合は、減量、休薬などの適切な処置をとること。

8.2 過敏症等の反応を予測するために、使用に際してはアレルギー既往歴、薬物過敏症等について十分な問診を行うこと。[9.1.1、9.1.2、11.1 参照]

8.3 本剤投与により骨痛、腰痛等が起こることがあるので、このような場合には非麻薬性鎮痛剤を投与するなどの適切な処置を行うこと。

8.4 本剤投与により脾腫、脾破裂が発現することがあるので、血液学的検査値の推移に留意するとともに、腹部超音波検査等により観察を十分に行うこと。[11.1.7 参照]

〈造血幹細胞の末梢血中への動員〉

8.5 ドナーからの末梢血幹細胞の動員・採取に際しては関連するガイドライン等を参考に適切に行うこと。また、末梢血幹細胞の採取に伴い全身倦怠感、四肢のしびれ、血管迷走神経反応等が認められることがあるので、血压等の全身状態の変化に注意し、異常が認められた場合は直ちに適切な処置を行うこと。

8.6 ドナーへの本剤の使用に際してはドナー又はドナーに十分な能力がない場合は代諾者に、本剤の使用による長期の安全性については確立していないことから科学的データを収集中であることを十分に説明し同意を得てから使用すること。

8.7 本剤の投与はドナーの全身状態を考慮し、観察を十分に行い、慎重に投与すること。

8.8 ドナーに対する本剤の投与に際しては、レシピエントへの感染を避けるため、事前にHBs抗原、HBc抗体、HCV抗体、HIV-1、-2、HTLV-I抗体及び梅毒血清学的検査を行い、何れも陰性であることを確認すること。また、CMV、ヘルペス血清学的検査を行うことが望ましい。

8.9 末梢血幹細胞の動員ドナー（ドナー）では本剤投与により骨痛、腰痛等が高頻度に起こることから非麻薬性鎮痛剤を投与するなどの適切な処置を行うこと。末梢血幹細胞採取に伴う一過性の血小板減少等が現れることがあるのでアスピリン等の血小板凝集抑制作用を有する薬剤の使用には十分に注意すること。

8.10 本剤投与後及び末梢血幹細胞採取終了後に血小板減少が現れることがあるので十分注意すること。また、高度な血小板減少がみられた際には、末梢血幹細胞採取時に得られる自己血による血小板輸血等の適切な処置を行うこと。

8.11 末梢血幹細胞採取終了1~2週後に白血球（好中球）減少が現れることがあるので十分注意すること。

〈造血幹細胞移植時の好中球数の増加促進、がん化学療法による好中球減少症〉

8.12 急性骨髓性白血病患者（がん化学療法及び造血幹細胞移植の場合）では本剤の使用に先立ち、採取細胞についてin vitro試験により本剤刺激による白血病細胞の増加の有無を確認することが望ましい。また、定期的に血液検査及び骨髄検査を行うこと。[2.2、11.1.4 参照]

〈HIV感染症の治療に支障を来す好中球減少症〉

8.13 顆粒球系前駆細胞が減少し、本剤に対する反応性が減弱する可能性があるため、投与期間中は、観察を十分に行い、必要以上に好中球数が増加しないよう、慎重に投与すること。なお、本剤投与によりHIVが増殖する可能性は否定できないので、原疾患に対する観察を十分に行うこと。[7.5 参照]

〈骨髄異形成症候群に伴う好中球減少症〉

8.14 骨髄異形成症候群のうち、芽球増加を伴う病型例は骨髓性白血病への移行の危険性が知られていることから、本剤の使用に際しては採取細胞についてin vitroで芽球コロニーの増加が認められないことを確認することが望ましい。

〈先天性好中球減少症〉

8.15 自己投与の適用については、医師がその妥当性を慎重に検討し、十分な教育訓練を実施したのち、患者自ら確実に投与できることを確認した上で、医師の管理指導のもとで実施すること。また、適用後、本剤による副作用が疑われる場合や自己投与の継続が困難な場合には、直ちに連絡するよう注意をとること。使用済みの注射針あるいは注射器を再使用しないように患者に注意を促し、安全な廃棄方法について指導を徹底すること。全ての器具の安全な廃棄方法に関する指導を行うと同時に、使用済みの注射針及び注射器を廃棄する容器を提供することが望ましい。

〈再発又は難治性の急性骨髓性白血病に対する抗悪性腫瘍剤との併用療法〉

* 8.16 芽球の増加を促進させることがあるので、定期的に血液検査及び骨髄検査を行い、芽球の増加が認められた場合には本剤の投

与を中止すること。[2.2、11.1.4 参照]

- * 8.17 本剤を使用する際には、関連文献（「医療上の必要性の高い未承認薬・適応外薬検討会議 公知申請への該当性に係る報告書：フィルグラスチム（遺伝子組換え）及びレノグラスチム（遺伝子組換え）（再発又は難治性の急性骨髓性白血病に対する抗悪性腫瘍剤との併用療法）」¹⁾等）を熟読すること。

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 薬物過敏症の既往歴のある患者

[8.2、11.1.1 参照]

9.1.2 アレルギー素因のある患者

[8.2、11.1.1 参照]

9.1.3 遺伝性果糖不耐症の患者

本剤の添加剤D-ソルビトールが体内で代謝されて生成した果糖が正常に代謝されず、低血糖、肝不全、腎不全等が誘発されるおそれがある。

9.5 妊婦

妊娠又は妊娠している可能性のある女性には投与しないことが望ましい。

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。

9.7 小児等

〈造血幹細胞の末梢血中への動員、造血幹細胞移植時的好中球数の増加促進、がん化学療法による好中球減少症、ヒト免疫不全ウイルス（HIV）感染症の治療に支障を来す好中球減少症、骨髓異形成症候群に伴う好中球減少症、再生不良性貧血に伴う好中球減少症、先天性・特発性好中球減少症〉

小児等を対象とした有効性及び安全性を指標とした臨床試験は実施していない。

9.8 高齢者

用量並びに投与間隔に留意するなど患者の状態を観察しながら慎重に投与すること。一般に生理機能（造血機能、肝機能、腎機能等）が低下している。

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 ショック、アナフィラキシー（いずれも頻度不明）

[8.2、9.1.1、9.1.2 参照]

11.1.2 間質性肺炎（頻度不明）

間質性肺炎が発現又は増悪があるので、発熱、咳嗽、呼吸困難及び胸部X線検査異常等が認められた場合には、本剤の投与を中止し、副腎皮質ホルモン剤の投与等の適切な処置を行うこと。

11.1.3 急性呼吸窮迫症候群（頻度不明）

急速に進行する呼吸困難、低酸素血症、両側性びまん性肺浸潤影等の胸部X線異常等が認められた場合には本剤の投与を中止し、呼吸管理等の適切な処置を行うこと。

* 11.1.4 芽球の増加（頻度不明）

急性骨髓性白血病及び骨髓異形成症候群患者において、芽球の増加を促進させることがある。[2.2、8.12、8.16 参照]

11.1.5 毛細血管漏出症候群（0.1%未満）

低血圧、低アルブミン血症、浮腫、肺水腫、胸水、腹水、血液濃縮等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。

11.1.6 大型血管炎（大動脈、総頸動脈、鎖骨下動脈等の炎症）（頻度不明）

発熱、CRP上昇、大動脈壁の肥厚等が認められた場合には、本剤の投与を中止するなど、適切な処置を行うこと。

11.1.7 脾腫、脾破裂（いずれも頻度不明）

脾臓の急激な腫大が認められた場合には、本剤の投与を中止するなど、適切な処置を行うこと。[8.4 参照]

11.2 その他の副作用

	5%以上	1~5%未満	1%未満	頻度不明
皮膚			発疹、発赤	好中球浸潤・有痛性紅斑・発熱を伴う皮膚障害（Sweet症候群等）
筋・骨格		骨痛、腰痛	胸痛、関節痛、筋肉痛	四肢痛
消化器				恶心・嘔吐
肝臓		ALT上昇	肝機能異常、AST上昇	
血液				血小板減少、白血球増加症
腎臓				糸球体腎炎

	5%以上	1~5%未満	1%未満	頻度不明
その他	LDH上昇	発熱、A1-P上昇	頭痛、倦怠感、動悸、尿酸上昇、血清クレアチニン上昇、CRP上昇	浮腫

注) 発現頻度は使用成績調査を含む。

14. 適用上の注意

14.1 薬剤調製時の注意

点滴静注に際しては、5%ブドウ糖注射液、生理食塩液等の輸液に混和する。また、本剤を投与する場合は他剤との混注を行わないこと。

14.2 薬剤投与時の注意

14.2.1 静脈内投与の場合は、できるだけ投与速度を遅くすること。

14.2.2 ブランジヤーロッドの無理な操作はしないこと。

15. その他の注意

15.1 臨床使用に基づく情報

15.1.1 顆粒球コロニー形成刺激因子製剤を投与した再生不良性貧血及び先天性好中球減少症患者において、骨髓異形成症候群又は急性骨髓性白血病へ移行したとの報告がある。

15.1.2 顆粒球コロニー形成刺激因子製剤を投与した再生不良性貧血、骨髓異形成症候群及び先天性好中球減少症患者において、染色体異常がみられたとの報告がある。

15.1.3 顆粒球コロニー形成刺激因子製剤を投与した末梢血幹細胞動員ドナーにおいて、末梢血幹細胞採取時に一時的な心停止が報告されている。海外のドナーにおいては、心不全、血管炎、脳血管障害、片頭痛、下痢、難聴、地中海型サラセミア、鎌状赤血球クライシス、痛風、高血糖、軟骨障害、虚血性心疾患、心筋炎、無月経、肺出血及び腎癌が有害事象として報告されている。

15.1.4 副作用の項に記載した有害事象のほか、因果関係は明確ではないものの顆粒球コロニー形成刺激因子製剤を投与した末梢血幹細胞動員ドナーにおいて、末梢血幹細胞採取時に一時的な心停止が報告されている。海外のドナーにおいては、心不全、血管炎、脳血管障害、片頭痛、下痢、難聴、地中海型サラセミア、鎌状赤血球クライシス、痛風、高血糖、軟骨障害、虚血性心疾患、心筋炎、無月経、肺出血及び腎癌が有害事象として報告されている。

15.1.5 乳癌、悪性リンパ腫及び骨髓腫患者の採取した自家末梢血幹細胞中に腫瘍細胞が混入していたとの報告がある。

15.2 非臨床試験に基づく情報

顆粒球コロニー形成刺激因子が、数種のヒト膀胱癌及び骨肉腫細胞株に対し *in vitro* あるいは *in vivo* で増殖促進傾向を示したとの報告がある。

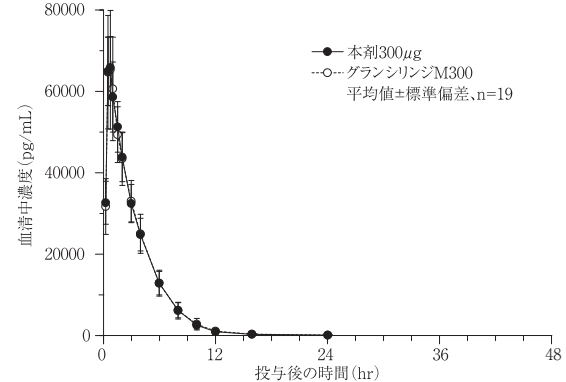
16. 薬物動態

16.1 血中濃度

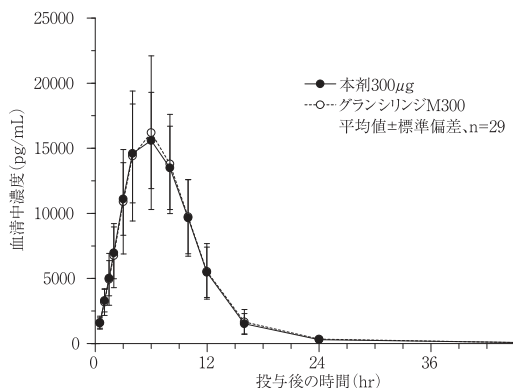
〈本剤〉

16.1.1 単回投与

本剤及びグランシリソル300又はグランシリソルM300を、クロスオーバー法により健康成人男性に30分点滴静注（300 μg/body）又は皮下投与（150、300 μg/body）し、血清中濃度を測定した。得られた薬物動態パラメータ（AUC、Cmax）の90%信頼区間は log (0.80) ~ log (1.25) の範囲内であり、両剤の同等性が確認された²⁾。



本剤又はグランシリソルM300 300 μg/bodyの単回静脈内投与時の血清中濃度推移



本剤又はグランシリジンM300 300 μg/bodyの単回皮下投与時の血清中濃度推移

本剤又はグランシリジン150又はグランシリジンM300 150又は300 μg/bodyの単回投与時の薬物動態パラメータ

投与経路	例数	薬剤	AUCt (ng·hr/mL)	Cmax (ng/mL)	AUC∞ (ng·hr/mL)	Tmax (hr)	T _{1/2} (hr)
静脈内投与	19	本剤 300 μg	238 ± 34	66.8 ± 8.1	239 ± 34	0.7 ± 0.1	2.47 ± 0.52
		グランシリジンM300	239 ± 40	66.3 ± 13.9	240 ± 40	0.7 ± 0.1	2.83 ± 0.99
皮下投与	29	本剤 300 μg	151 ± 34	16.0 ± 3.7	151 ± 34	5.7 ± 1.3	5.35 ± 2.49
		グランシリジンM300	154 ± 40	16.9 ± 5.9	154 ± 40	5.9 ± 1.5	5.23 ± 2.49
	28	本剤 150 μg	53.2 ± 23.8	5.74 ± 2.54	53.7 ± 23.6	5.8 ± 1.1	5.41 ± 2.78
		グランシリジン150	52.7 ± 21.1	6.06 ± 2.38	53.2 ± 21.2	5.4 ± 1.1	4.29 ± 2.14

(平均値 ± 標準偏差)

〈グラン[®]注射液・シリジン〉

16.1.2 単回投与

健康成人男性に本剤1.0 μg/kgを単回点滴静注又は皮下投与したとき、点滴静注（30分）後の消失半減期は1.40時間、AUCは21.6ng·h/mLであり、皮下投与後の消失半減期は2.15時間、AUCは11.7ng·h/mLであった^{3), 4)}。

16.1.3 反復投与

健康成人男性に6日間連日点滴静注（30分）又は皮下投与したとき、いずれの投与経路においても投与初日と6日目における血漿中濃度推移に著明な差は認められなかつた^{5), 6)}。

16.2 吸収

〈グラン[®]注射液・シリジン〉

16.2.1 バイオアベイラビリティ

健康成人男性に本剤1.0 μg/kgを皮下投与したときのバイオアベイラビリティは54%であった⁴⁾。

16.3 分布

〈グラン[®]注射液・シリジン〉

雄性ラットに¹²⁵I-フィルグラスチム5 μg/kgを静脈内投与したとき、組織内総放射能濃度は、血漿、副腎、血液、腎、甲状腺、肝、骨髓、気管、脾、下垂体の順に高かつた⁷⁾。

17. 臨床成績

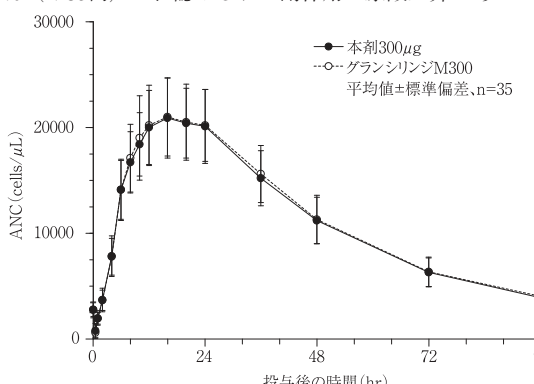
17.1 有効性及び安全性に関する試験

〈本剤〉

17.1.1 国内第I相試験（好中球数增加作用）

本剤及びグランシリジンM300を、クロスオーバー法により健康成人男性に皮下投与（300 μg/body）し、血中ANC（好中球絶対数）を測定した。得られた薬力学パラメータ（ANC AUECt、ANCmax）について両剤の同等性が確認された。

本剤投与による副作用（臨床検査値異常を含む）発現頻度は2.9%（1/35例）で、認められた副作用は尿酸上昇であった⁸⁾。



本剤又はグランシリジンM300 300 μg/bodyの単回皮下投与時の血中ANC推移

本剤又はグランシリジンM300 300 μg/bodyの単回皮下投与時のANCパラメータ

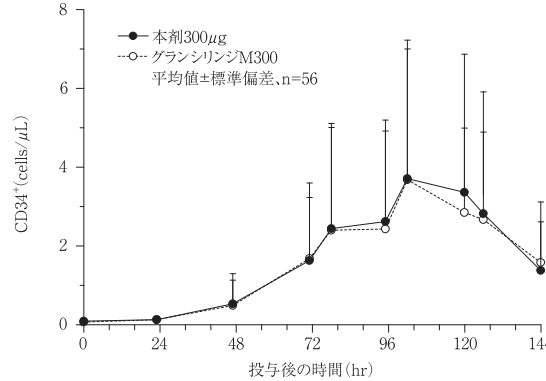
薬剤	ANC AUECt (cells · 10 ³ · hr / μL)	ANCmax (cells · 10 ³ / μL)	ANC Tmax (hr)
本剤300 μg	1090 ± 170	21.5 ± 3.7	17.43 ± 4.33
グランシリジンM300	1110 ± 170	21.7 ± 3.7	17.37 ± 4.19

(平均値 ± 標準偏差)

17.1.2 国内第I相試験（造血幹細胞の末梢血中への動員作用）

健康成人男性に本剤又はグランシリジンM300について300 μg/bodyを5日間連日皮下投与し、血中CD34⁺細胞数を測定した。得られた薬力学パラメータ（CD34⁺AUECt、CD34⁺max）について両剤の同等性が確認された。

本剤投与による副作用（臨床検査値異常を含む）発現頻度は100%（57/57例）であった。主な副作用は、自他覚症状では、背部痛17.5%（10/57例）、臨床検査値異常では、Al-P上昇100%（57/57例）、LDH上昇89.5%（51/57例）、尿酸上昇21.1%（12/57例）、CRP上昇14.0%（8/57例）であった⁸⁾。



本剤又はグランシリジンM300 300 μg/bodyの5日間連日皮下投与時の血中CD34⁺細胞数推移

本剤又はグランシリジンM300 300 μg/bodyの5日間連日皮下投与時のCD34⁺パラメータ

薬剤	CD34 ⁺ AUECt (cells · hr / μL)	CD34 ⁺ max (cells / μL)	CD34 ⁺ Tmax (hr)
本剤300 μg	236 ± 208	4.58 ± 3.92	105.79 ± 15.26
グランシリジンM300	226 ± 198	4.18 ± 3.43	106.26 ± 16.45

(平均値 ± 標準偏差)

〈グラン[®]注射液・シリジン〉

17.1.3 造血幹細胞の末梢血中への動員

(1) 国内第II相試験（末梢血幹細胞の動員）

健康ドナー8例を対象に、本剤1日400 μg/m²（200 μg/m²に2分割）を5日間連日皮下投与し、4~6日目にCD34陽性細胞を採取した。その結果、ドナー体重あたりCD34陽性細胞数3 × 10⁶/kg以上採取可能なドナーは85.7%（6/7例）であった。

副作用は8例全例に認められた。主な副作用は、腰痛6件、全身倦怠感3件、嘔吐及び発熱各2件であった。

本剤投与による臨床検査値異常発現頻度は87.5%（7/8例）であった。主な臨床検査値異常は、LDH上昇7件、Al-P上昇6件、CRP上昇5件であった⁹⁾。

(2) 海外第III相試験（末梢血幹細胞の動員）

健康ドナー100例を対象に、本剤1日10 μg/kgを4又は5日間連日皮下投与し、5日目、必要に応じ6日目にCD34陽性細胞を採取した。その結果、患者体重あたりCD34陽性細胞数3 × 10⁶/kg以上採取可能なドナーは88.0%（88/100例）であった¹⁰⁾。

副作用発現頻度は60.0%（60/100例）であった。主な副作用は、骨痛32件、頭痛13件、背部痛10件であった。

本剤投与による臨床検査値異常発現頻度は8.0%（8/100例）であった。主な臨床検査値異常は、肝酵素上昇5件、LDH上昇3件、Al-P上昇及び血小板減少各2件であった¹¹⁾。

(3) 国内第II相試験（自家末梢血幹細胞の動員）

進行再発乳癌患者7例を対象に、単独期は、本剤1日400 μg/m²を5日間連日皮下投与し、4~6日に最低2回CD34陽性細胞を採取した。がん化学療法併用期は、CAF療法施行時の11日目より本剤1日400 μg/m²を連日皮下投与し、14日目以降で白血球数が10,000/mm³を超えてから最低2回、CD34陽性細胞を採取した。その結果、患者体重あたりCD34陽性細胞数2 × 10⁶/kg以上採取可能な患者は、単独期で57.1%（4/7例）、がん化学療法併用期で100%（6/6例）であった。

単独期の副作用発現頻度は47.4%（9/19例）であった。主な副作用は、発熱7件、腰痛及び全身倦怠感各2件であった。

単独期の本剤投与による臨床検査値異常発現頻度は94.7%（18/19例）であった。主な臨床検査値異常は、LDH上昇13件、Al-P上昇及び白血球数減少各12件であった。

がん化学療法併用期の副作用発現頻度は50.0%（9/18例）であった。主な副作用は、発熱8件、腰痛2件であった。

がん化学療法併用期の本剤投与による臨床検査値異常は18例全例に認められた。主な臨床検査値異常は、LDH上昇15件、白血球

数減少13件、好中球数減少11件であった¹²⁾。

17.1.4 造血幹細胞移植時の好中球数の増加促進

(1) 海外第Ⅱ相試験 (同種末梢血幹細胞移植)

急性白血病又は慢性骨髓性白血病患者33例を対象に、好中球数が連続3日間1,000/mm³以上又は1日でも10,000/mm³以上を示すまで、造血幹細胞移植翌日より本剤5 μg/kgを連日皮下投与又は連日静脈内投与した。その結果、好中球数(≥500/mm³)の回復日数の中央値は13日であった。

副作用発現頻度は27.3% (9/33例) であった。主な副作用は、発熱4件であった。

本剤投与による臨床検査値異常は認められなかった¹³⁾。

(2) 国内第Ⅱ相試験 (自家末梢血幹細胞移植又は自家骨髓細胞との併用移植)

進行再発乳癌患者17例を対象に、造血幹細胞移植翌日より白血球数が10,000/mm³を超えた時点まで本剤300 μg/m²を連日点滴静注した。その結果、好中球数(≥500/mm³)の回復日数の中央値は9日であった。

副作用発現頻度は29.4% (5/17例) であった。主な副作用は、骨痛3件であった。

本剤投与による臨床検査値異常発現頻度は52.9% (9/17例) であった。主な臨床検査値異常は、LDH上昇7件、Al-P上昇3件であった¹⁴⁾。

(3) 海外第Ⅲ相試験 (自家末梢血幹細胞移植)

悪性リンパ腫患者27例を対象に、造血幹細胞移植翌日から好中球数が連続3日間1,000/mm³以上又は1日でも10,000/mm³以上を示すまで、本剤5 μg/kgを連日皮下投与又は連日点滴静注した。その結果、好中球数(≥500/mm³)の回復日数の中央値は11日であった。

副作用発現頻度は3.7% (1/27例) であった。認められた副作用は、頭痛であった。

本剤投与による臨床検査値異常は認められなかった¹⁵⁾。

(4) 国内第Ⅲ相試験 (同種同系骨髓移植)

同種同系の骨髓移植患者68例を対象に、骨髓移植後5日目より14日間、本剤300 μg/m²又はプラセボを連日点滴静注した。その結果、本剤投与群は、プラセボ投与群に比して有意な好中球数の増加促進が認められ、その有効率は本剤投与群78.1% (25/32例)、プラセボ投与群35.3% (12/34例) であった。

本剤投与群の副作用発現頻度は6.3% (2/32例) であった。認められた副作用は、腰痛及び骨痛各3.1% (1/32例) であった。

本剤投与群の臨床検査値異常発現頻度は3.1% (1/32例) であった。認められた臨床検査値異常は、LDH上昇であった¹⁶⁾。

(5) 国内第Ⅲ相試験 (自家骨髓移植)

自家骨髓移植患者を対象に、骨髓移植後1日目より14日間、本剤1日300 μg/m²を連日点滴静注した。その結果、好中球数の増加促進を認め、その有効率は90.6% (29/32例) であった。

副作用及び臨床検査値異常は認められなかった¹⁷⁾。

17.1.5 がん化学療法による好中球減少症

(1) 国内第Ⅲ相試験 (悪性リンパ腫)

非ホジキン悪性リンパ腫患者63例を対象に、化学療法終了3日後から14日間、本剤75 μg又はプラセボを連日皮下投与した。その結果、本剤投与群は、プラセボ投与群に比し有意な好中球数の回復促進効果が認められ、その有効率は本剤投与群89.3% (25/28例)、プラセボ投与群13.8% (4/29例) であった。

本剤投与群の副作用発現頻度は6.7% (3/31例) であった。認められた副作用は、全身倦怠感、胸部不快感、胸部不快感・圧迫感、動悸及び発疹各3.2% (1/31例) であった。

本剤投与群の臨床検査値異常発現頻度は19.4% (6/31例) であった。主な臨床検査値異常は、Al-P上昇9.7% (3/31例)、AST上昇、ALT上昇及びLDH上昇各6.5% (2/31例) であった¹⁸⁾。

(2) 国内第Ⅲ相試験 (急性白血病)

急性白血病患者54例を対象に、化学療法終了48時間後より本剤1日200 μg/m²を連日点滴静注した。その結果、本剤投与群は、非投与群に比し有意な好中球数增加効果及び感染症発生の減少が認められた。

副作用発現頻度は7.4% (4/54例) であった。認められた副作用は、骨痛3.7% (2/54例)、嘔気・嘔吐及び血小板回復遅延各1.9% (1/54例) であった。

本剤投与による臨床検査値異常発現頻度は7.4% (4/54例) であった。認められた臨床検査値異常は、AST・ALT上昇及びAl-P上昇各3.7% (2/54例) であった¹⁹⁾。

17.1.6 ヒト免疫不全ウイルス (HIV) 感染症の治療に支障を来す好中球減少症

(1) 一般臨床試験

HIV感染症患者5例を対象に、本剤1日200 μg/m²を連日点滴静注した。その結果、好中球数の増加効果が認められ、その有効率は100% (5/5例) であった。

副作用発現頻度は40.0% (2/5例) であった²⁰⁾。

(2) 国内第Ⅲ相試験

好中球減少症を有するHIV感染症患者で抗ウイルス剤の継続投与が困難な症例又は細菌感染症(二次感染症)の治療効果が不十分な症例24例を対象に、本剤1日200 μg/m²を14日間連日点滴静注した。その結果、好中球数の増加効果が認められ、その有効率は81.0% (17/21例) であった。

副作用発現頻度は12.5% (3/24例) であった。認められた副作用

は、関節痛・腰痛、眼瞼腫脹、食思不振、恶心・嘔吐が各1件であった。

本剤投与による臨床検査値異常発現頻度は、29.2% (7/24例) であった。主な臨床検査値異常は、Al-P上昇6件、LDH上昇4件であった²¹⁾。

17.1.7 骨髓異形成症候群に伴う好中球減少症

(1) 国内第Ⅲ相試験

骨髓異形成症候群21例に対して漸増法により本剤50~400 μg/m² (注1) を点滴静注した。その結果、好中球数の増加効果が認められた。

副作用発現頻度は9.5% (2/21例) であった。認められた副作用は肝機能障害9.5% (2/21例)、皮膚うっ痒感4.8% (1/21例) であった。

本剤投与による臨床検査値異常発現頻度は14.3% (3/21例) であった。臨床検査値異常はAST上昇、ALT上昇及びAl-P上昇各9.5% (2/21例) であった²²⁾。

注1) 本剤の骨髓異形成症候群に伴う好中球減少症における承認用量は1日1回100 μg/m²である。

17.1.8 再生不良性貧血に伴う好中球減少症

(1) 国内第Ⅲ相試験

再生不良性貧血患者34例を対象に、漸増法により本剤100~1,200 μg/m² (注2) を点滴静注した。その結果、好中球数の増加効果が認められ、その有効率は67.6% (23/34例) であった。

副作用発現頻度は2.9% (1/34例) であった²³⁾。

注2) 本剤の再生不良性貧血に伴う好中球減少症における承認用量は1日1回400 μg/m²である。

18. 薬効薬理

18.1 作用機序

マウス骨髓細胞、ヒト好中球に対する受容体結合試験により、本剤は好中球前駆細胞から成熟好中球までの細胞に存在する受容体に特異的に結合し、好中球前駆細胞に対してはその分化・増殖を促進させ、成熟好中球に対してはその機能を亢進させると推察される²⁴⁾。

18.2 薬理作用

〈本剤〉

18.2.1 好中球数増加作用

シクロフォスファミド誘導好中球減少症マウスに本剤及びグランシリソジン150を1日0.75×10⁷、1.50×10⁷又は3.00×10⁷IU/kgで4日間反復皮下投与した。同投与量の本剤投与群とグランシリソジン150投与群は、同程度の末梢血好中球数を示した²⁵⁾。

18.2.2 M-NFS-60細胞に対する増殖活性 (比活性)

M-NFS-60細胞は、顆粒球コロニー形成刺激因子(G-CSF)依存的に細胞増殖を示すことが知られている。M-NFS-60細胞に対する増殖活性を指標に、本剤及びグランシリソジン150の比活性を測定した。本剤とグランシリソジン150の比活性は、同程度の値を示した²⁶⁾。

〈グラン[®]注射液・シリソジン〉

18.2.3 好中球数増加作用

(1) 好中球前駆細胞の分化・増殖促進作用、成熟好中球の骨髓からの放出作用

シクロホスファミド投与による好中球減少マウスに本剤を投与したとき、末梢血好中球数の減少は防止され、骨髓中では骨髓芽球から成熟好中球まで順を追って有意な増加が認められた²⁷⁾。

ラットに本剤を投与したとき、骨髓中の成熟好中球の末梢血への放出促進効果が推測された²⁸⁾。

(2) 造血幹細胞の末梢血中の活動

正常及び抗癌剤投与マウスに本剤を投与したとき、末梢血中のCFU-GM、BFU-E、CFU-Mk及びCFU-Mixの増加が認められた²⁹⁾。

(3) 好中球減少動物モデルでの薬理作用

イス及びサルを用いた好中球減少動物モデル(造血幹細胞移植、遺伝性好中球減少症)において、好中球数の増加効果が認められた^{30)、31)}。

18.2.4 好中球機能亢進作用

健常人の末梢血好中球を本剤存在下で培養したとき、FMLP刺激によるスーパーオキサイド産生亢進が認められた (in vitro) ³²⁾。悪性リンパ腫患者のがん化学療法施行後に本剤を投与したとき、単離した末梢血好中球において、FMLP刺激によるスーパーオキサイド産生亢進が認められた (ex vivo) ³³⁾。

19. 有効成分に関する理化学的知見

一般的名称: フィルグラストチム(遺伝子組換え) [フィルグラスチム後続2]

Filgrastim (Genetical Recombination) [Filgrastim Biosimilar 2]

本質: 顆粒球コロニー形成刺激因子に対応する遺伝子の発現により、組換え体で產生される175個のアミノ酸残基 (C₈₄₅H₁₃₃₉N₂₂₃O₂₄₃S₉; 分子量18,798.61) からなる蛋白質

20. 取扱い上の注意

20.1 できるだけ使用直前までピロー包装からシリソジンを取り出さないこと。外箱開封後は遮光して保存すること。

20.2 シリソジン先端部のフィルム・チップキャップが外れている、またはシリソジンの破損等の異常が認められるときは使用しないこと。

と。

22. 包装

〈フィルグラスチムBS注75 μgシリソジ「NIG」〉

0.3mL×1シリソジ

〈フィルグラスチムBS注150 μgシリソジ「NIG」〉

0.6mL×1シリソジ

〈フィルグラスチムBS注300 μgシリソジ「NIG」〉

0.7mL×1シリソジ

* 23. 主要文献

- 1) 医療上の必要性の高い未承認薬・適応外薬検討会議 公知申請への該当性に係る報告書：フィルグラスチム（遺伝子組換え）及びレノグラスチム（遺伝子組換え）（再発又は難治性の急性骨髓性白血病に対する抗悪性腫瘍剤との併用療法）
- 2) 長谷川節雄ほか：薬理と治療. 2013; 41: 251-260
- 3) 東純一ほか：臨床医薬. 1989; 5: 1579-1603
- 4) 東純一ほか：臨床医薬. 1989; 5: 2231-2252
- 5) 東純一ほか：臨床医薬. 1989; 5: 1605-1622
- 6) 東純一ほか：臨床医薬. 1989; 5: 2253-2269
- 7) 美細津正ほか：薬物動態. 1990; 5: 283-305
- 8) 長谷川節雄ほか：薬理と治療. 2013; 41: 261-274
- 9) 国内第Ⅱ相試験（末梢血幹細胞の動員）（グラン注射液；2000年3月10日承認、申請資料概要ト.I.2.）
- 10) 審査報告書（グラン注射液；2000年3月10日承認）
- 11) 海外第Ⅲ相試験（末梢血幹細胞の動員）（グラン注射液；2000年3月10日承認、申請資料概要ト.I.5.）
- 12) 国内第Ⅱ相試験（自家末梢血幹細胞の動員）（グラン注射液；2000年3月10日承認、申請資料概要ト.II.1.）
- 13) 海外第Ⅱ相試験（同種末梢血幹細胞移植）（グラン注射液；2000年3月10日承認、申請資料概要ト.III.1.）
- 14) 国内第Ⅱ相試験（自家末梢血幹細胞移植又は自家骨髓細胞との併用移植）（グラン注射液；2000年3月10日承認、申請資料概要ト.III.2.）
- 15) 海外第Ⅲ相試験（自家末梢血幹細胞移植）（グラン注射液；2000年3月10日承認、申請資料概要ト.III.3.）
- 16) 正岡徹ほか：今日の移植. 1990; 3: 233-239
- 17) 正岡徹ほか：今日の移植. 1990; 3: 169-173
- 18) 小川一誠ほか：癌と化学療法. 1990; 17: 365-373
- 19) 大野竜三ほか：医学のあゆみ. 1990; 152: 789-796
- 20) 木村哲ほか：エイズジャーナル. 1991; 3: 213-221
- 21) 木村哲ほか：感染症学雑誌. 1994; 68: 1093-1104
- 22) 外山圭助ほか：臨床血液. 1990; 31: 937-945
- 23) 小島勢二ほか：臨床血液. 1990; 31: 929-936
- 24) Watanabe M, et al.: Anal Biochem. 1991; 195: 38-44
- 25) 社内資料：in vivo 薬効薬理試験
- 26) 社内資料：in vitro 薬効薬理試験
- 27) Kabaya K, et al.: in vivo. 1994; 8: 1033-1039
- 28) Ulich TR, et al.: Am J Pathol. 1988; 133: 630-638
- 29) 末梢血中への造血幹細胞動員作用（グラン注射液；2000年3月10日承認、申請資料概要ホ.I.）
- 30) Lothrop CD, et al.: Blood. 1988; 72: 1324-1328
- 31) Gillio AP, et al.: Transplant Proc. 1987; 19: 153-156
- 32) Kitagawa S, et al.: Biochem Biophys Res Commun. 1987; 144: 1143-1146
- 33) Ohsaka A, et al.: Blood. 1989; 74: 2743-2748

24. 文献請求先及び問い合わせ先

日医工株式会社 お客様サポートセンター

〒930-8583 富山市総曲輪1丁目6番21

TEL (0120) 215-071

FAX (076) 442-8948

26. 製造販売業者等

26.1 製造販売元

 **日医工岐阜工場株式会社**
NICHIIKO 富山市総曲輪1丁目6番21

26.2 発売元

 **日医工株式会社**
NICHIIKO 富山市総曲輪1丁目6番21

26.3 販売

武田薬品工業株式会社
大阪市中央区道修町四丁目1番1号