

2021年12月吉日（初版）
2024年12月吉日（改訂）

医療関係者各位

MSD株式会社

キイトルーダ®点滴静注100 mg 適正使用のお願い (進行・再発の子宮体癌)

弊社抗悪性腫瘍剤「キイトルーダ®点滴静注 100mg」（一般名：ペムブロリズマブ（遺伝子組換え））につきまして、2021年12月にレンビマ®カプセル4mg・10mg（一般名：レンバチニブメシル酸塩）との併用にて「がん化学療法後に増悪した切除不能な進行・再発の子宮体癌」の承認を取得し、さらに2024年12月の「進行・再発の子宮体癌」一部変更承認に伴い効能・効果が変更となり、化学療法歴のない進行・再発の子宮体癌患者への化学療法との併用投与が可能となりました。

医療関係者各位におかれましては、患者の安全性確保の観点より、本剤の最新の電子添文、適正使用ガイド[†]、最適使用推進ガイドライン[‡]等をご確認いただき、適正にご使用いただくようお願い申し上げます。

特に本剤を初めて使用される前には、弊社医薬情報担当者が説明いたします適正使用ガイド[†]を十分ご理解いただくようお願い申し上げます。

また、本剤は最適使用推進ガイドライン[‡]に定める施設基準等に合致する場合に使用可能です。このため、医薬情報担当者が施設要件・医師要件を確認させていただくことがございますので、ご理解とご協力を賜りますようお願い申し上げます。

†キイトルーダ製品資料：<https://www.msconnect.jp/products/keytruda/>



‡厚生労働省が発出する資料（革新的医薬品の最適な使用を推進する観点から、必要な医療機関の要件、投与が適切と考えられる患者ならびに投与に際しての留意事項が示されています。）

以上

製品情報お問い合わせ先

MSD カスタマーサポートセンター

医療関係者の方：フリーダイヤル 0120-024-961

（抗がん剤専用）0120-024-905

<受付時間>9:00~17:30（土日祝日・当社休日を除く）