

2026 年 1 月

医療従事者の先生方へ

ギリアド・サイエンシズ株式会社

イエスカルタ®点滴静注 製造販売後データベース調査第 2 回中間集計結果のご報告

謹啓

先生方におかれまして、ますますご清祥のこととお慶び申し上げます。平素は格別のご高配を賜り、厚く御礼申し上げます。

さて、イエスカルタ®点滴静注（一般名：アキシカブタゲン シロルユーセル、以下、「本品」）は、2021 年 1 月 22 日に「再発又は難治性の大細胞型 B 細胞リンパ腫」を効能、効果又は性能として国内承認を取得し、2021 年 12 月に、国内最初のイエスカルタ治療施設認定が完了し、供給を開始するとともに、国内製造販売後データベース調査を開始しました。さらに、2022 年 12 月 20 日には、「再発又は難治性の大細胞型 B 細胞リンパ腫」における二次治療適応追加の国内承認を取得し、同製造販売後データベース調査において当該症例も併せて収集を開始しております。

このたび、本品の下記の製造販売後データベース調査の第 2 回中間集計結果をとりまとめましたので報告いたします。本品をご使用いただく際の適正使用の一助としていただければ幸いです。

なお、本品を投与後に重篤な副作用が報告されています。本品投与の際には、最新の電子添文、最適使用推進ガイドラインや適正使用ガイド等に従い、十分な観察を行うとともに、副作用発生時には適切な処置を行っていただくようお願い申し上げます。

本品の不具合を確認された場合には、今後も引き続き弊社担当者までご連絡いただきますよう、お願い申し上げます。

謹白

記

- イエスカルタ®点滴静注 製造販売後データベース調査 第 2 回中間集計結果
（作成日 2026 年 1 月 15 日）

以上

製造販売元（文献請求先及び問い合わせ先を含む）

ギリアド・サイエンシズ株式会社
〒100-6616 東京都千代田区丸の内1-9-2 グラントウキョウサウスタワー 16階
<https://www.gilead.co.jp/>

資料請求先

メディカルサポートセンター
フリーダイヤル: 0120-506-295 9:00-17:30（土日祝日及び会社休日を除く）