

医療従事者の皆様へ

腰椎椎間板ヘルニア治療剤

**ヘルニコア<sup>®</sup>** 椎間板注用1.25単位

一般使用成績調査及び特定使用成績調査

安全性に関する中間集計結果

集計対象：令和3年3月22日までに調査完了した症例

製造販売元：生化学工業株式会社

発売元：科研製薬株式会社

謹啓

時下、益々ご清栄のこととお喜び申し上げます。

平素は弊社製品につき格別のご高配を賜り、厚く御礼申し上げます。

さて、「ヘルニコア<sup>®</sup>椎間板注用1.25単位」につきましては平成30年3月23日に医薬品製造販売承認を取得し、約3年を経過しました。

製造販売承認取得後3年間（令和3年3月22日まで）に一般使用成績調査及び特定使用成績調査において収集しました安全性に係わる情報を中間集計いたしましたのでご報告させていただきます。本剤の適正使用の一助になれば幸いに存じます。

今回の集計結果を受け、添付文書等の内容を変更する明確な解釈は得られておりませんが、引き続き安全性情報の収集に努めて参ります。なお、有効性につきましては、調査終了時に評価いたします。

本剤の使用に際しましては、今後とも『添付文書』、『適正使用ガイド』等をご参照の上、適正にご使用くださいますようお願い申し上げます。

また、有害事象等が発現した際には、医薬情報担当者へお知らせくださいますようお願い申し上げます。

謹白

<安全性に係わる中間集計の概要>

1. 集計対象

本報告では、令和3年3月22日までの調査完了症例を集計対象としております。  
両調査の調査完了例数、目的、観察期間等は以下の通りです。

**一般使用成績調査**

目的：使用実態下における安全性及び有効性、並びにそれらに影響を与える要因の検出

観察期間：投与後3ヶ月間（本剤投与日～投与後180日）

目標症例数：3,000例（安全性解析対象症例として）

登録症例数：3,204例

調査完了例数：1,800例（安全性解析対象症例として）

**特定使用成績調査**

目的：長期予後への影響並びにそれらに影響を与える要因の検出

観察期間：投与後3年間

目標症例数：可能な限り、一般使用成績調査に登録された患者全例

登録症例数：1,405例

調査完了例数：441例\*（安全性解析対象症例として）

\*投与後1年（投与後181日～540日）までの観察が終了した症例

2. 人口統計学および疾患関連の特性

安全性解析対象症例の人口統計学および疾患関連の特性は表1の通りでした。

表1. 人口統計学および疾患関連の特性

患者背景要因		一般使用成績調査 症例数(%)	特定使用成績調査 症例数(%)
安全性解析対象症例数		1800	441
性別	男	1140 (63.3)	270 (61.2)
	女	660 (36.7)	171 (38.8)
年齢	20歳未満	72 (4.0)	17 (3.9)
	20歳以上、30歳未満	262 (14.6)	57 (12.9)
	30歳以上、50歳未満	808 (44.9)	190 (43.1)
	50歳以上、70歳未満	455 (25.3)	126 (28.6)
	70歳以上	203 (11.3)	51 (11.6)
BMI	25.0kg/m <sup>2</sup> 未満	1209 (67.2)	292 (66.2)
	25.0kg/m <sup>2</sup> 以上	570 (31.7)	144 (32.7)
	不明	21 (1.2)	5 (1.1)

### 3. 副作用

#### 3-1. 一般使用成績調査の副作用

対象期間中に収集した副作用は表 2 の通りでした。副作用の発現割合は 6.9% (124/1,800 例) であり、そのうち重篤な副作用は 1.3% (23/1,800 例) でした。発現割合が 0.5%以上の副作用は背部痛 2.3% (42/1,800 例)、蕁麻疹及び四肢痛が各 0.8% (蕁麻疹：15/1,800 例、四肢痛：14/1,800 例) でした。

表 2. 一般使用成績調査 副作用の一覧

安全性解析対象症例数	1800
副作用等の発現症例数 (発現割合(%))	124 (6.9)
重篤副作用等の発現症例数 (発現割合(%))	23 (1.3)
副作用等の種類	副作用等の種類別発現症例数 <sup>注)</sup> (発現割合(%))
感染症および寄生虫症	4 (0.2)
*敗血症	1 (0.1)
*椎間板炎	4 (0.2)
免疫系障害	3 (0.2)
アナフィラキシー反応	1 (0.1)
*薬物過敏症	1 (0.1)
*過敏症	1 (0.1)
神経系障害	5 (0.3)
*浮動性めまい	1 (0.1)
*失神寸前の状態	1 (0.1)
坐骨神経痛	2 (0.1)
*失神	1 (0.1)
呼吸器、胸郭および縦隔障害	1 (0.1)
*呼吸困難	1 (0.1)
肝胆道系障害	1 (0.1)
*肝肥大	1 (0.1)
皮膚および皮下組織障害	36 (2.0)
アレルギー性皮膚炎	3 (0.2)
薬疹	8 (0.4)
湿疹	2 (0.1)
*紅斑	1 (0.1)
そう痒症	1 (0.1)
発疹	7 (0.4)
蕁麻疹	15 (0.8)

副作用等の種類	副作用等の種類別発現症例数 <sup>注)</sup> (発現割合(%))
筋骨格系および結合組織障害	73 (4.1)
背部痛	42 (2.3)
*腰部脊柱管狭窄症	1 (0.1)
*筋力低下	2 (0.1)
筋骨格痛	2 (0.1)
四肢痛	14 (0.8)
*椎間板突出	8 (0.4)
椎間板腔狭窄	2 (0.1)
*脊椎骨棘	1 (0.1)
椎間板変性症	1 (0.1)
椎間板障害	5 (0.3)
脊椎すべり症	1 (0.1)
脊椎不安定	1 (0.1)
*脊椎滑液嚢腫	2 (0.1)
臨床検査	3 (0.2)
*血圧上昇	1 (0.1)
*磁気共鳴画像異常	2 (0.1)
傷害、中毒および処置合併症	2 (0.1)
*腰椎骨折	2 (0.1)

・副作用名は ICH 国際医薬用語集日本語版 (MedDRA/J Ver. 23.1) の基本語 (PT : Preferred Term) に読み替えて集計しております。

・注) : 同一症例で複数の副作用が認められた事例があります。

・\* : 使用上の注意から予測できない事象を意味します。

### 3-2. 特定使用成績調査の副作用

対象期間中に収集した副作用は表 3 の通りでした。副作用の発現割合は 1.4% (6/441 例) であり、そのうち重篤な副作用はありませんでした。発現割合が 0.5%以上の副作用は背部痛 0.7% (3/441 例)、四肢痛が各 0.5% (2/441 例) でした。

表 3.特定使用成績調査 副作用の一覧

安全性解析対象症例数	441
副作用等の発現症例数 (発現割合(%))	6 (1.4)
重篤副作用等の発現症例数 (発現割合(%))	0 (0.0)
副作用等の種類	副作用等の種類別発現症例数注) (発現割合(%))
筋骨格系および結合組織障害	6 (1.4)
背部痛	3 (0.7)
四肢痛	2 (0.5)
*椎間板突出	1 (0.2)
椎間板障害	1 (0.2)

・副作用名は ICH 国際医薬用語集日本語版 (MedDRA/J Ver. 23.1) の基本語 (PT : Preferred Term) に読み替えて集計しております。

・注) : 同一症例で複数の副作用が認められた事例があります。

・\* : 使用上の注意から予測できない事象を意味します。

### 4. 注目すべき副作用

本剤の注目すべき副作用として、以下の項目について集計を行いました。

#### 1) 過敏症

一般使用成績調査での過敏症に関連する副作用を集計した結果は表 4 の通りでした。

特定使用成績調査では該当する副作用は認められませんでした。

表 4.過敏症に関する副作用

副作用等の種類	発現症例数 (発現割合(%)) N=1800
免疫系障害	3 (0.2)
アナフィラキシー反応	1 (0.1)
薬物過敏症	1 (0.1)
過敏症	1 (0.1)
皮膚および皮下組織障害	35 (1.9)
アレルギー性皮膚炎	3 (0.2)
薬疹	8 (0.4)
湿疹	2 (0.1)
そう痒症	1 (0.1)
発疹	7 (0.4)
蕁麻疹	15 (0.8)

・ MedDRA SMQ 「過敏症」(狭域) (そう痒症を含む) に該当する副作用を集計しております。

・注) : 同一症例で複数の副作用が認められた事例があります。

## 2) 腰椎不安定性

一般使用成績調査での腰椎不安定性に関連する副作用\*を集計した結果、2例（0.1%）であり、具体的には脊椎すべり症1例及び脊椎不安定の1例でした。特定使用成績調査では該当する副作用は認められませんでした。

\*腰椎不安定性に関連する副作用：MedDRA/Jの基本語（PT）が脊椎不安定、脊椎すべり症、脊椎後方すべり症及び脊椎X線異常に該当する副作用を集計しております。

## 3) 椎間板周辺組織への影響

一般使用成績調査での椎間板周辺組織への影響に関連する副作用\*を集計した結果、5例（0.3%）であり、具体的には磁気共鳴画像異常2例、脊椎滑液嚢腫2例及び脊椎骨棘1例でした。特定使用成績調査では該当する副作用は認められませんでした。

\*椎間板周辺組織への影響に関連する副作用：MedDRA/Jの基本語（PT）が磁気共鳴画像異常、黄色靭帯肥厚、脊椎滑液嚢腫および脊椎骨棘に該当する副作用を集計しております。

## 4) 下肢痛及び腰痛

下肢痛に関連する副作用及び腰痛に関連する副作用を集計した結果は表5の通りでした。

表5. 下肢痛及び腰痛

	一般使用成績調査 発現症例数（発現割合(%)） N=1800	特定使用成績調査 発現症例数（発現割合(%)） N=441
下肢痛*1	30 (1.7)	3 (0.7)
腰痛*2	67 (3.7)	5 (1.1)

\*1 下肢痛に関連する副作用：MedDRA 基本語（PT）四肢痛、椎間板突出、腰髄神経根障害、筋骨格痛、坐骨神経痛、梨状筋症候群、関節痛、馬尾症候群、脊椎すべり症、脊椎滑液嚢腫、硬膜外膿瘍、腰部脊柱管狭窄症、椎骨外側陥凹狭窄、椎間孔狭窄、脊椎不安定、腓骨神経麻痺、末梢性感覚ニューロパチー、神経根痛、神経痛及び半月板損傷に該当する副作用を集計しております。

\*2 腰痛に関連する副作用：MedDRA 基本語（PT）背部痛、椎間板突出、腰髄神経根障害、脊椎すべり症、椎間板変性症、椎間板障害、脊椎滑液嚢腫、硬膜外膿瘍、腰部脊柱管狭窄症、椎骨外側陥凹狭窄、椎間孔狭窄、脊椎不安定、神経根痛、椎間板炎、脊椎圧迫骨折及び腰椎骨折に該当する副作用を集計しております。

以上

最新の電子化された添付文書は、PMDA ホームページ「医薬品に関する情報」 (<https://www.pmda.go.jp/safety/info-services/drugs/0001.html>) 及び弊社ホームページ (<https://www.kaken.co.jp/medical/index.html>) でご覧いただくことができます。

また、添付文書閲覧アプリ「添文ナビ」を利用し、GS1 バーコードを読み取ることでご覧いただくこともできます。

ヘルニコア椎間板注用 1.25 単位の  
GS1 バーコード

