

JAPIC Pharma Report

海外医薬情報 速報

発信元：一般財団法人日本医薬情報センター
事業部門 医薬文献情報担当
〒150-0002 渋谷区渋谷 2-12-15 長井記念館 5F

No. 1509 2025年11月20日発行

メチシリン感受性黄色ブドウ球菌菌血症に対する Cloxacillin と Cefazolin の比較：前向き非盲検多施設共同非劣性無作為化臨床試験（CloCeBa 試験）

Cloxacillin versus cefazolin for meticillin-susceptible *Staphylococcus aureus* bacteraemia (CloCeBa): a prospective, open-label, multicentre, non-inferiority, randomised clinical trial

Charles Burdet (Hôpital Bichat–Claude Bernard, Paris/France), ほか

Lancet (10517) 2349–2359/ (2025. 11. 15)

治療終了時, cefazolin 投与群 146 例中 22 例 (15%) および cloxacillin 投与群 146 例中 40 例 (27%) に重篤な有害事象が認められた。急性腎障害の発生頻度は, cloxacillin 投与群 (128 例中 15 例 [12%]) の方が cefazolin 投与群 (134 例中 1 例 [1%]) よりも高かった。

難治性結腸直腸癌における Zanzalintinib+Atezolizumab と Regorafenib の比較：無作為化非盲検 Phase III 試験（STELLAR-303 試験）

Zanzalintinib plus atezolizumab versus regorafenib in refractory colorectal cancer (STELLAR-303): a randomised, open-label, phase 3 trial

J Randolph Hecht (Jonsson Comprehensive Cancer Center, Los Angeles/USA), ほか

Lancet (10517) 2360–2370/ (2025. 11. 15)

Grade3 以上の治療関連有害事象は, zanzalintinib+atezolizumab 投与群 446 例中 268 例 (60%), regorafenib 投与群 434 例中 161 例 (37%) に発生した。治療関連死は, zanzalintinib+atezolizumab 投与群では 5 例 (1%), regorafenib 投与群では 1 例 (1%未満) であった。

編集部注：詳細情報は文献複写サービスをご利用になるか、医薬品情報データベースの iyakuSearch などをご覧ください。尚、より速く情報をお伝えするため、一部電子ジャーナルを利用して採択を行っております。文献複写サービスは雑誌入手後となりますのでご了承ください。文献複写申込みは JAPIC 附属図書館／文献複写サービスよりお申込みください。

(<https://www.japic.or.jp/service/library/guidance.html>)