

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. 1535 2026年6月4日発行

HER2 陽性胃食道癌における Zanidatamab+Tislelizumab 対 Zanidatamab : 非盲検化 Phase III 試験

Zanidatamab with and without Tislelizumab in HER2-Positive Gastroesophageal Cancer

K. Shitara (National Cancer Center Hospital East, Kashiwa/Japan), ほか

N. Engl. J. Med. 394 (20) 2002–2014 / (2026. 5. 28)

いずれの群でも、グレード3以上の有害事象として下痢が最も多かった。

初期の症候性アルツハイマー病における経口 Semaglutide 14mg (用量調節可能) の有効性と安全性 : 2つの無作為化プラセボ対照 Phase III 試験 (evoked 試験および evoked+試験)

Efficacy and safety of oral semaglutide 14 mg (flexible dose) in early-stage symptomatic Alzheimer's disease (evoked and evoked+): two phase 3, randomised, placebo-controlled trials

Jeffrey L Cummings (University of Nevada, Las Vegas/USA), ほか

Lancet (10544) 2167–2179 / (2026. 5. 30)

semaglutide 群の死亡1例が治療に関連していると判断された。

再発性および一次性進行型多発性硬化症における、体重調整高用量 Ocrelizumab の有効性と安全性 : 2つの多施設共同無作為化二重盲検並行群間 Phase IIIb 試験 (MUSETTE 試験および GAVOTTE 試験)

Efficacy and safety of a bodyweight-adjusted higher dose of ocrelizumab in relapsing (MUSETTE) and primary progressive (GAVOTTE) multiple sclerosis: two multicentre, randomised, double-blind, parallel-group phase 3b trials

Stephen L Hauser (University of California San Francisco, San Francisco/USA), ほか

Lancet (10544) 2180–2194 / (2026. 5. 30)

MUSETTE 試験において、高用量群の死亡2例は ocrelizumab と関連があった。

Lotiglipton (PF-07081532) と Midazolam, Omeprazole, Dabigatran, Rosuvastatin および経口避妊薬 Levonorgestrel, Ethinyl Estradiol との薬物相互作用の評価 : 2つの Phase I オープンラベル試験

Assessment of the Drug-Drug Interaction Potential of Lotiglipton (PF-07081532) with Midazolam, Omeprazole, Dabigatran, Rosuvastatin, and the Oral Contraceptives Levonorgestrel and Ethinyl Estradiol

Carol Cronenberger (Pfizer Inc., Collegeville/USA), ほか

J. Clin. Pharmacol. 66 (5) e70158 / (2026. 5)

lotiglipton 投与患者の一部に肝トランスアミナーゼ上昇が認められ、両試験とも早期終了となった。

Voriconazole の薬理ゲノムプロファイリングにより白血病および造血幹細胞移植の小児患者における本剤の毒性が予測可能である : 北インドにおけるプロスペクティブ研究

Pharmacogenomic Profiling of Voriconazole Enables Predicting Its Toxicity in Pediatric Leukemia

and Hematopoietic Stem Cell Transplant Recipients—A Prospective Study From North India

Ankita Chakraborty (Sir Ganga Ram Hospital, New Delhi/India) , ほか

J. Clin. Pharmacol. 66 (5) e70198 / (2026. 5)

voriconazole に関連して症状または高ビリルビン血症を伴う肝毒性が 28.4%の患者に発生し、本剤の治療域以上の濃度と関連していた。

健常成人における新規の抗結核薬候補 GSK2556286 の単回および反復経口投与の安全性、忍容性および薬物動態：無作為化プラセボ対照 First-in-Human 試験

Randomized, Placebo-Controlled, First-in-Human Study of the Safety, Tolerability, and Pharmacokinetics of Single and Repeat Oral Doses of Novel Antitubercular Drug Candidate, GSK2556286, in Healthy Adults

Emma Ilsley (GSK, London/UK) , ほか

J. Clin. Pharmacol. 66 (5) e70203 / (2026. 5)

GSK2556286 の予期しない薬物動態変動および曝露関連有害事象（頭痛、羞明など）により、本試験は終了となった。

抗うつ薬（Citalopram など）と低ナトリウム血症のリスク：観察医療アウトカムパートナーシップ—共通データモデルを用いた多施設共同コホート研究

Antidepressants and the risk of hyponatremia: A multi-institutional cohort study using observational medical outcomes partnership—Common Data Model

Kyungyeon Jung (Sungkyunkwan University, Suwon/South Korea) , ほか

Br. J. Clin. Pharmacol. 92 (6) 1706–1715 / (2026. 6)

小児における Cefadroxil への交差反応性を有する Amoxicillin 誘発性の再発性猩紅熱様落屑性紅斑：症例報告と文献レビュー

Amoxicillin-induced Erythema Scarletiforme Desquamativum Recidivans with cross-reactivity to cefadroxil in a child: A case report and review of literature

Hajer Bouraoui (Fatouma Bourguiba University Hospital, Monastir/Tunisia) , ほか

Br. J. Clin. Pharmacol. 92 (6) 1929–1933 / (2026. 6)

ワクチン接種後発熱におけるプロカルシトニン増加の落とし穴：COVID-19 ワクチンおよびインフルエンザワクチンの接種を受けた腹膜透析患者 1 症例の報告

Pitfalls to Procalcitonin-Elevation in a Postvaccine Fever

Virginia H. Sun (Massachusetts General Hospital, Boston/USA) , ほか

JAMA Internal Medicine 186 (6) 758-759 / (2026. 6)

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)