



抗悪性腫瘍剤、ヒト化抗ヒトPD-1モノクローナル抗体 ジニイズ®点滴静注500mg

製造販売承認取得のご案内

謹啓

時下、益々ご清祥のこととお慶び申し上げます。

この度、抗悪性腫瘍剤、ヒト化抗ヒトPD-1モノクローナル抗体「ジニイズ®点滴静注500mg」[一般名:レチファンリマブ(遺伝子組換え)]が「切除不能な進行・再発の肛門管扁平上皮癌」を効能又は効果として製造販売承認を取得しましたので、ここに謹んでご案内申し上げます。

本剤はヒト化抗ヒトPD-1モノクローナル抗体であり、PD-1とそのリガンド(PD-L1及びPD-L2)との結合を阻害することにより、がん抗原特異的なT細胞の活性化及び腫瘍細胞に対する細胞傷害活性を亢進し、腫瘍増殖を抑制します。

本剤が切除不能な進行・再発の肛門管扁平上皮癌の新たな治療選択肢となり、今後の先生方の日常診療においてお役立ていただけるものと期待しております。

なお、本剤の発売時期につきましては、改めてご案内申し上げます。

今後とも弊社へのご指導、ご鞭撻のほど何卒よろしくお願ひ申し上げます。

謹白

2025年12月吉日

インサイト・バイオサイエンシズ・ジャパン合同会社

電子添文「ジニイズ®点滴静注500mg」の効能又は効果、用法及び用量

効能又は効果	切除不能な進行・再発の肛門管扁平上皮癌
用法及び用量	パクリタキセル及びカルボプラチントとの併用において、通常、成人には、レチファンリマブ(遺伝子組換え)として、1回500mgを4週間間隔で30分間かけて点滴静注する。

「用法及び用量に関する注意」、「禁忌を含む注意事項等情報」等は、電子添文をご参照ください。



抗悪性腫瘍剤、ヒト化抗ヒトPD-1モノクローナル抗体 薬価基準未収載

ジニイズ®点滴静注500mg

ZYNZY for Intravenous Infusion

生物由来製品、劇薬、処方箋医薬品

レチファンリマブ(遺伝子組換え)製剤

注意一医師等の処方箋により使用すること



インサイト・バイオサイエンシズ・ジャパン合同会社

ジニイズ® 投与スケジュール

	1サイクル28日間			
	1日目	8日目	15日目	22日目
ジニイズ®				
カルボプラチナ				
パクリタキセル				

※投与にあたっては各製剤の最新の電子添文をご参照ください。

製品情報

こちらからジニイズ®の電子添文をご確認いただけます。
詳細につきましては、最新の電子添文をご参照ください。

インサイト・ジャパン医療関係者向け情報

ジニイズ®点滴静注 500mg
電子添文



ジニイズ®の問い合わせはこちら

メディカルインフォメーションセンター

TEL: 0120-094-139

受付時間：9:00～17:30

土・日・祝日・当社休日除く

※カルボプラチナ及びパクリタキセルの製品情報は、各製剤の最新の電子添文をご参照ください。
必要に応じて、各製造販売業者のホームページ等で最新情報をご確認ください。



製造販売元
インサイト・バイオサイエンシズ・ジャパン合同会社
〒100-0006 東京都千代田区有楽町1-1-2 東京ミッドタウン日比谷

(文献請求先及び問い合わせ先)
【メディカルインフォメーションセンター】
TEL: 0120-094-139 TEL: 0120-094-156
(受付時間：9:00～17:30、土・日・祝日・当社休日除く)