

---

## ドナネマブによる治療をご検討中の患者さまへ

---

ドナネマブ（商品名：ケサンラ点滴静注液）とは 2024 年 11 月 26 日に「アルツハイマー病による軽度認知障害および軽度の認知症の進行抑制」の効能・効果で承認が得られた新しい薬剤です。

当院におけるドナネマブによる治療を受けるためには、認知症の診療を専門とする医師の診断が必要です。ドナネマブによる治療をご検討中の患者さんは、認知症疾患医療センターへご相談ください。また、以下の事項をお読みいただき参考にしてください。

ドナネマブについて

- (1) ドナネマブは、アルツハイマー病の進行を低減させる可能性があっても、改善する薬ではありません。
- (2) アルツハイマー型軽度認知症かアルツハイマー型軽度認知障害の方が対象です。
  - ・レビー小体型認知症、前頭側頭型認知症など他の病型の方は使用できません。
  - ・症状の無い方や中等症以上では使用できません。
- (3) 脳出血や脳浮腫などの副作用が起こることがあるため、定期的な MRI 検査が必要です。  
(MRI 禁忌の方は治療できません)
- (4) 4 週間に一度の点滴治療が必要です。  
点滴にかかる時間は約 30 分です。定期的な脳 MRI 検査が必要です。  
治療開始後 1 2 か月の時点でアミロイド PET 検査が陰性化（脳のアミロイド  $\beta$  プラークが除去された状態）していれば、その時点で投与終了となります。  
除去されていない場合は原則として最大 1 8 か月間まで治療が行われます。
- (5) 薬価が比較的高額です。

電話相談についてはこちらら

⇒医療法人済衆館 済衆館病院 認知症疾患医療センター ご相談の流れ

[https://saishukan.com/feature/ninchi.html#anchor\\_nagare](https://saishukan.com/feature/ninchi.html#anchor_nagare)

