

アミロイドPETイメージング剤の適正使用ガイドライン

改訂第4版 2025年4月30日

編集：「アミロイドPETイメージング剤の適正使用ガイドライン」ワーキンググループ

監修：日本核医学会、日本神経学会、日本神経治療学会、日本精神神経学会、日本認知症学会、日本老年医学会、日本老年精神医学会（50音順）

ガイドライン作成ワーキンググループ(WG)のメンバー(50音順)

池田 学*7(大阪大学)

石井 一成*1(近畿大学)

石井賢二*1,*5(東京都健康長寿医療センター、WG 座長)

伊藤健吾*1,*5(国立長寿医療研究センター)

乾 好貴*1(藤田医科大学)

井原涼子*2(東京都健康長寿医療センター)

岩坪 威*5(東京大学 / 国立精神・神経医療研究センター、J-ADNI/J-TRC主任研究者)

加藤隆司*1,*5(国立長寿医療研究センター)

神崎恒一*6(杏林大学)

佐々木将博*1(神戸市立医療センター中央市民病院)

島田 斉*2,*5(新潟大学)

千田道雄*1(神戸市立医療センター中央市民病院)

富本秀和*3(済生会明和病院 / 三重大学)

古本祥三*1(東北大学)

細野 眞*1(近畿大学、日本核医学会PET核医学委員会統括理事)

三村 将*4(慶應義塾大学)

山田正仁*2,*5(九段坂病院 / 東京科学大学、日本認知症学会診療向上委員会委員長、日本神経学会認知症セクションチーフ)

脇 厚生*1(量子科学技術研究開発機構)

*1:日本核医学会からのメンバー、*2:日本神経学会からのメンバー、*3:日本神経治療学会からのメンバー、*4:日本精神神経学会からのメンバー、*5:日本認知症学会からのメンバー、*6:日本老年医学会からのメンバー、*7:日本老年精神医学会からのメンバー

目 次

改訂の履歴	4
用語の説明	6
1. はじめに.....	7
2. ガイドラインの目的.....	10
3. アミロイド PET の意義	10
4. 検査依頼の適正化	11
5. 検査実施施設の適正化:アミロイド PET 薬剤製造	11
6. 検査実施施設の適正化:アミロイド PET 撮像	12
7. 検査実施施設の適正化:読影.....	12
8. 臨床使用の適正化(1):適切な使用	13
9. 臨床使用の適正化(2):不適切な使用	14
10. 検査結果の適用の適正化.....	15
11. 研究や治療薬開発における使用	15
12. おわりに.....	15
13. 参考文献	16
補遺:タウ PET イメージングの現状と診療における位置付け	22

改訂の履歴

初版

厚生労働省研究班「アミロイドイメージングを用いたアルツハイマー病発症リスク予測法の実用化に関する多施設臨床研究」、日本核医学会、日本認知症学会、日本神経学会 編。
アミロイド PET イメージング剤合成装置の適正使用ガイドライン 初版(2015年4月20日)

改訂第2版における変更点

1. 承認販売されたアミロイド PET イメージング製剤に対応するため、ガイドラインの名称を「アミロイド PET イメージング製剤合成装置適正使用ガイドライン」から「アミロイド PET イメージング製剤適正使用ガイドライン」に変更し、対応する記載の変更追加をおこなった。
2. WG から、厚生労働省研究班「アミロイドイメージングを用いたアルツハイマー病発症リスク予測法の実用化に関する多施設臨床研究」の名称を削除した。
3. 「臨床使用の適正化(1):適切な使用」において、発症年齢が非定型的(65歳未満の発症)について記載を追加した。
4. アルツハイマー病の臨床区分として用いられている用語の統一を図り、用語についての解説を加えた。
5. 最新の文献を追加し、本文における引用箇所を明らかにした。

(2017年11月17日)

改訂第3版における変更点

1. 抗アミロイド抗体疾患修飾薬の承認に対応するため、「臨床使用の適正化(1):適切な使用」に第3の項目として「軽度認知障害(MCI)または軽度認知症があり、原因としてアルツハイマー病が疑われるが、疾患修飾薬治療のために確定診断を要する症例」を追加するとともに、軽度認知障害(MCI)を診療目的の PET 検査の対象外とする記述を削除。また、「不適切な使用」の「(2)症状・経過が典型的であり、アルツハイマー病の臨床診断が明らかである場合」について、疾患修飾薬治療の対象となる症例は「不適切な使用」から除外するよう記述を変更した。
2. 「3. アミロイド PET の意義」において、脳血管アミロイドへの集積について注意喚起を記載、定量値に関する最新の知見と定量値の制約に関する記載を追加した。また、抗アミロイド抗体薬におけるアミロイド除去と臨床効果に関する記載を追加した。

3. 「9. 臨床使用の適正化(2):不適切な使用」から、「アルツハイマー病の治療効果の判定」を削除。また、無症候者に対する健康診断(検診)としてアミロイド PET を実施することは不適切であるとする記載を追加した。
4. 最近の文献を追加し、バイオマーカー研究の進展を踏まえ記述を調整した。
5. この適正使用ガイドラインはワーキンググループで編集し、日本核医学会、日本神経学会、日本神経治療学会、日本精神神経学会、日本認知症学会、日本老年医学会、日本老年精神医学会が監修した。

(2023年9月21日)

改訂第4版における変更点

1. 抗アミロイドβ抗体薬ドナネマブの承認に伴い、薬理効果モニタリング目的のPET(抗アミロイドβ抗体薬投与後のアミロイドβプラーク除去の確認)を適切な使用に追加した。
2. 承認されているアミロイドPET診断薬の効能効果に軽度認知障害が追加されたことと、軽度認知障害を対象とする治療薬が複数上市されたことに伴い、適切な使用の1と2の対象を従来の「認知症」から「軽度認知障害および認知症」に変更した。
3. タウPET診断薬タウヴィッドの承認に伴い、タウPETの現状と診療における意義に関する簡潔な補遺的記載を追加した。
4. 用語・表現の整合性を調整した。

(2025年4月30日)

用語の説明

アルツハイマー病 (Alzheimer's disease: AD) [37-39]

本ガイドラインで用いるアルツハイマー病は、認知症状態を前提とする臨床診断を意味するものではなく、病理組織学的診断によって確定する病理学的状態を指す。必ずしも認知症を呈しているとは限らない。以下の用語で説明するように、認知機能正常な状態(アルツハイマー病の発症前段階/プレクリニカル AD)、アルツハイマー病による軽度認知障害 (MCI due to AD)を経て、認知症を呈する状態 (AD dementia) にいたると考えられている。

アルツハイマー病による認知症 (AD dementia) [37]

アルツハイマー病の病理学的変化を背景として、臨床的に認知症を発症した状態。

軽度認知障害 (Mild cognitive impairment: MCI) [38]

客観的に裏付けられる持続的かつ進行的な軽度の認知機能障害を有するが、日常生活は自立している。認知症性疾患、特にアルツハイマー病による認知症を発症する前段階として注目される。

アルツハイマー病による軽度認知障害 (MCI due to AD) [38, 39]

アルツハイマー病の病理学的変化を背景として、臨床的に軽度認知障害を呈する状態。

前駆期アルツハイマー病 (prodromal AD) [42]

アルツハイマー病の病理学的変化を背景として、何らかの症状を呈するが、認知症を発症する前段階の状態。NIA-AA 2011 における preclinical AD ステージ 3 とアルツハイマー病による軽度認知障害に対応する。

アルツハイマー病の発症前段階/プレクリニカル AD (preclinical AD) [39, 40]

アルツハイマー病の病理学的変化を有するが、臨床的に認知機能正常な状態。アルツハイマー病の病理学的変化の有無は画像または体液バイオマーカーによって規定される。

アミロイド陽性/陰性

画像病理相関の検討によって確立された読影法にもとづいて、トレーニングを受けた診断医が行うアミロイドイメージングの画像判定で、アルツハイマー病の病理診断に相当する老人斑密度の有無を反映する。アミロイド陽性所見はアルツハイマー病診断に相当する老人斑の存在を示唆する

1. はじめに

改訂第4版の序

アルツハイマー病の病態に直接作用し進行を抑制する抗アミロイドβ抗体薬レカネマブが2023年12月に承認されたことに伴い、アミロイドPETは治療対象者の選択に必要な検査として保険収載され、わが国の認知症診療の中に実装された。本ガイドラインで定めた日本核医学会による撮像施設認証は保険診療の要件とされ、2025年4月現在国内の331施設380機種が認証を取得している。2024年11月には2番目の抗アミロイドβ抗体薬ドナネマブが承認されたが、この薬剤については投与後一定の時期にアミロイドPETでアミロイドβプラーク除去を確認して治療継続の可否を判断する使用法が定められた。これに関連して、本ガイドラインでの「適切な使用」の第4の項目として「抗アミロイドβ抗体薬によるアミロイドβプラーク除去の確認」を追加した。また、承認されているアミロイドPET診断薬の効能効果に軽度認知障害が追加され、軽度認知障害を対象とする治療薬も複数上市されたことに伴い、「適切な使用」の第1と第2の項目である鑑別診断の対象者を、従来の「認知症」から「軽度認知障害および認知症」に変更した。

また、2024年12月にタウPET診断薬¹⁸F-Flortaucipir(タウヴィッド静注)が診断薬として承認されたが、わが国における効能効果は限定的であり、保険収載はされず、日常診療にけるアルツハイマー病診断に使用することは想定されていない。このことを受けて、タウPETの現状と診療における意義に関する補遺的記載を追加した。

2025年1月にはアルツハイマー病協会と米国核医学会(AA-SNNMI)による「Updated appropriate use criteria for amyloid and tau PET」[6]が発表された。この適正使用基準は、アミロイドPETとタウPETについて使用が想定される臨床的なシナリオを列記し、専門家が検査実施の適切さをランク付けする投票を行って評価している。ここでは従来の患者管理上のインパクトに基づく有用性だけでなく、患者が知ることの価値を重視する立場も加えており、現時点での実臨床における適正使用を意図した本ガイドラインと比べると、将来的なバイオマーカーの用途も想定した幅広い適応を記載している。

今後タウPETイメージングや体液バイオマーカーの進歩と合わせ、認知症診療に有用な診断体系をアップデートしてゆく必要がある。

なお本適正使用ガイドラインは厚生労働科学特別研究事業(令和6年度)「アルツハイマー病の新しい抗Aβ抗体薬およびBPSD治療薬対応のための診療指針策定のための調査研究」(代表者: 富本秀和)の支援を受けて作成した。日本医学会「日本医学会COI管理ガイドライン2022」に基づく利益相反指針に従い、利益相反を公開した。

また、以下に示すCOIマネジメントを行った。

1. ガイドラインは、研究におけるエビデンスを最優先して決定したが、エビデンスが不足する部分についてはエキスパートオピニオンも参考とした。
2. ガイドラインの内容については、関係学会からの客観的な査読・審査の上で最終的に決定し、その旨を記載した。
3. 研究者全員からの申告を受けた主任研究者において管理の上「R6 厚生労働科学特別研究事業報告書:アルツハイマー病の新しい抗 A β 抗体薬および BPSD 治療薬対応のための診療指針策定のための調査研究」にて開示している。

改訂第3版の序

改訂第2版の公表から約6年を経過した。この間、アルツハイマー病の疾患修飾薬の開発ならびに各種画像・体液バイオマーカーの開発が精力的に進められ、その中でアミロイド抗体薬が待望のアルツハイマー病疾患修飾薬として承認され、実臨床で使われる見通しとなった。この治療薬は、アミロイド PET または脳脊髄液検査により、脳内のアミロイド β プラークの存在を確認した上で投与する必要があり、いよいよ認知症診療の中でアミロイド PET 検査が使われることになる。今回の改訂では、この疾患修飾薬による治療に対応できるように内容の見直しを行った。医学的な見地から有用と判断された従来の「適切な使用」や診療の中で留意が必要な「不適切な使用」は残しており、本ガイドラインが記載する適用の範囲が保険診療と逐一合致しているわけではない。保険診療に当たっては、疾患修飾薬の添付文書並びに最適使用推進ガイドラインを参照して、適切に実施していただきたい。今後診療の中で、適切な治療対象者の選択と治療効果の判定を行う上で、アミロイド PET も含めた画像・体液バイオマーカーをどのように用いていくかについては新しい知見が蓄積されていくと期待される。適宜診療に適した診断フローの改訂が望まれる。

なお、本ガイドライン改訂作業においても、WG メンバーの利益相反 (COI) を確認し内容への影響について配慮した。

改訂第2版の序

PET(陽電子放出撮影法)による脳のアミロイド β 斑(以下、アミロイド)の画像化(アミロイド PET 検査)は、アルツハイマー病等の認知症の研究、診療、および治療薬開発に役立つと期待されている[1-34]。欧米ではすでに3種の ^{18}F 標識アミロイド PET 薬剤(^{18}F -florbetapir、 ^{18}F -flutemetamol、 ^{18}F -florbetaben)が規制当局の承認を得て発売されている。わが国では、PET 検査に用いる PET 薬剤は医薬品として供給されるよりも、むしろ医療機関によって院内製造される方式が主である。薬事法(2014年11月より改正改称施行され「薬機法」)によれば、PET 薬剤の院内製造に用いる合成装置は医療機器として薬事承認の対象になり、承認に際しては、合成される PET 薬剤の品質に加えて PET 薬剤の有効性と安全性も審査の対象となる。アミロイド PET 薬剤に関しては、上記の3薬剤合成装置3機種が承認されている。更に、上記のうち2薬剤(^{18}F -florbetapir、 ^{18}F -flutemetamol)は診断薬としての製造販売も開始されている。

アミロイド PET 検査は研究から診療まで幅広い利用の可能性があるため、米国核医学会と国際アルツハイマー病学会は合同で診療に用いる上での適正使用の基準を作成しており[1-4]、わが国でも同様のガイドラインが必要となった。わが国では合成装置の薬事承認が先行することを踏まえ、以下の様な経緯で作成に至った。厚生労働省は認知症対策総合研究事業として、平成 20-25 年度に「アミロイドイメージングを用いたアルツハイマー病発症リスク予測法の実用化に関する多施設臨床研究」(班長:石井賢二)を実施したが、その中で、アミロイド PET 検査の適正使用に関連する問題についても議論が行われた。そこで、この研究班を母体として、日本認知症学会、日本神経学会、および日本核医学会が合同でワーキンググループを結成し、アミロイド PET 検査の臨床適応に加えて、検査の依頼、PET 薬剤の院内製造、PET の撮像、読影までをカバーする、適正使用のガイドラインを作成し、「アミロイド PET イメージング剤合成装置の適正使用ガイドライン」として 2015 年 4 月に公表した。

今後は、院内製造による PET 薬剤だけでなく、製薬会社により製造販売された PET 薬剤を用いたアミロイド PET イメージングが実施されることに鑑み、両者をカバーする「アミロイド PET イメージング剤の適正使用ガイドライン」として今回の改訂を行った。

本ガイドライン作成にあたっては、次の事項を考慮した。

- ① 院内製造によるアミロイド PET 薬剤の臨床使用にあたり、薬剤合成と品質管理のための施設要件の設定が望ましいこと
- ② アミロイド PET 薬剤による撮像結果の判定には、白質への非特異的集積と皮質への特異的集積の微妙な差を見分ける必要があり、画質(均一性やコントラストなど)について撮像装置と撮像方法に一定の性能が要求されること
- ③ アミロイド PET の読影法は、開発した企業によって、薬剤ごとに病理所見と整合性のある読影法が設定されており、読影者はそのトレーニングを受ける必要があること
- ④ アミロイド PET を実施することが認知症の診療において必要であるかどうかの判断を適切に行い、また検査結果を診断や治療方針の決定に適切に反映させるためには、PET 検査の必要性の判断と PET 検査結果の臨床的解釈及び診療への活用に際して、認知症に詳しい医師の関与が必要であること

これらの点を踏まえ、わが国におけるアミロイドイメージングの適正使用のための本ガイドラインでは、学会が認定する資格要件を盛り込むこととした。

本ガイドラインは、現時点で明らかになっているアミロイドイメージングの意義にもとづいて、その適正使用の枠組みを示したものである。本ガイドラインにもとづいて診療における適正使用を推し進めるために、アミロイドイメージングによる診断結果がもたらす医療効果や経済効果に関する新しい研究成果を継続的に検討して、必要に応じてガイドラインの改定を行っていく予定である。

なお、本ガイドライン作成作業においては、WGメンバーの利益相反(COI)を確認し内容への影響について配慮した。

2. ガイドラインの目的

本ガイドラインは、診療におけるアミロイドPET薬剤の製造と臨床利用における適正使用を促すことを目的とする。

アミロイドPET薬剤としては、 ^{18}F -florbetapir、 ^{18}F -flutemetamol、 ^{18}F -florbetabenの3剤を念頭においている。

3. アミロイド PET の意義

アミロイドPET検査の意義は、脳における老人斑の密度を推定することである(生体内でのアミロイド染色に相当)[10, 12, 31, 48-56]。

ただし、現在剖検脳との対比で検証されているのは、アミロイドイメージング画像の陽性陰性の判定と病理組織におけるCERAD分類(non~sparse/moderate~frequent)が良く対応するという点のみである[12, 49, 55, 56]。すなわち、診療への適用では陽性か陰性かという定性判定のみが行われる。

病理所見との整合性にもとづいて、アミロイド PET の判定は以下のように解釈されるべきである。すなわち、アミロイド PET が陰性であれば、認知機能障害の原因疾患がアルツハイマー病である可能性は低いと判断される。一方アミロイド PET が陽性である場合、そのような所見はアルツハイマー病の患者で認められるが、他の疾患による認知症や、認知機能正常者でも認められるため[8, 14-25, 28-30]、認知機能障害の原因疾患の判断は、臨床症状や他の検査所見と合わせて行うべきであり、陽性所見のみでアルツハイマー病の診断が確定されるわけではない。アミロイド陽性所見の意義は被験者の年齢に依存しており、65歳未満の若年発症の場合は鑑別診断における臨床的有用性が高い[32]。

なお、アミロイド PET 診断薬は老人斑ばかりではなく脳血管アミロイド(脳アミロイドアンギオパチー:CAA)にも集積し[33-35]、そのどちらに集積しているかをPET画像のみから区別することはできないため[36]、結果を解釈する上では留意が必要である。

アミロイド PET の定量的測定や脳内分布の意義や予後予測については十分確立されていないが様々な研究が進展している。定量測定値が老人斑の病理ステージと一定の相関があるという報告[62-64]、認知機能低下の長期予後と関連しているという報告[65, 66]がある。また、定量測定値は視覚読影結果と一定の相関があることが報告されている[67]。定量測定値としては、関心領域と参照領域における集積値の比(SUVr または SUVr) や共通化された指標である Centiloid が用いられることが多いが[57-60]、撮像装置や撮像プロトコール(待機時間、撮像時間)、画像再構成法、計

測に使用するソフトウェアや計測法が異なれば値も異なるので、その使用にあたっては十分な注意が必要である [69-71]。また、抗アミロイド β 抗体薬によるアミロイド除去効果がアミロイド PET により確認され、臨床効果との関連を示唆する報告 [77-81] もなされているが、その背景やメカニズムについてはまだ十分解明されていない。

認知症診療においてアミロイド PET 検査を実施した場合のクリニカルインパクトについては多くの論文が発表されており、診断の変更が約 30%、診断確信度の向上が約 60%、診療計画の変更が約 60%と、大きなインパクトがあることが報告されている [72-75]。一方、検査による予後や費用対効果の改善を結論した報告は少ないが、アミロイド PET 検査による情報が適切な患者管理をもたらすことにより 3-4 年の長期的な経過においては死亡・入院の減少や医療費等の低減の効果があるという報告もある [76]。

4. 検査依頼の適正化

アミロイドPET検査は、認知症やアルツハイマー病に関する十分な知識と経験をもつ専門医師が、患者を診察した上で、適用を判断して依頼する必要がある。そのために、検査は認知症に関して高度の専門性を有する医師によって依頼されることが望ましい。このため、アミロイドPET検査の依頼を行う医師は一定の研修を修了する必要がある。研修の内容については別途定める。

抗アミロイド β 抗体薬診療の場合には、当該薬の「最適使用推進ガイドライン」における医師要件を満たすことが必要である。

5. 検査実施施設の適正化：アミロイド PET 薬剤製造

院内製造によるアミロイドPET薬剤は、PET検査を行う医療機関の責任にて、医療機器として承認された当該アミロイドPET薬剤合成装置を用いて合成され、製剤化され、品質試験をへて患者に投与されるので、院内製剤の合成環境、合成装置の運用、および品質管理の適正化を図る必要がある。そのために、合成装置のマニュアルや添付文書、日本核医学会が定める基準等 [82-87] に準拠する必要がある。

PET薬剤は半減期が短い無菌試験の結果が判明する前に患者に投与することから、無菌性の確保にはとくに注意を払う必要がある。また、PET検査の一貫性を確保するために、同じアミロイドPET薬剤は異なる医療機関で院内製造されても同じ品質でなければならないこと、そして、院内製造によるアミロイドPET薬剤と、医薬品として販売される同じアミロイドPET薬剤は、同じ品質であり、同じ有効性と安全性を有することを保証する必要がある。そこで、院内製造にあたっては、無菌性の担保と品質試験の信頼性確保が特に重要である。

具体的には、日本核医学会が「院内製造PET薬剤基準」 [82] に定める当該アミロイドPET薬剤

の規格、製法および品質試験法に従い、かつ日本核医学会「院内製造PET薬剤の製造管理及び品質管理に関する基準(学会GMP基準)」[83]に準拠する必要がある。そのために、予め当該合成装置およびアミロイドPET薬剤に対する「診療用PET薬剤製造施設認証」[84]を取得する必要がある。

なお、市販の薬剤を用いて検査を行う場合は、添付文書に従って適切に使用する。

6. 検査実施施設の適正化:アミロイドPET撮像

PET画像は、PET薬剤投与後撮像までの待機時間によって放射能の分布が変わり、また、撮像に用いるPET装置と撮像パラメータによって画質が変わる。PET検査を実施する医療機関が異なっても一定の診断能を有する画像が得られ、アミロイドPET検査を普遍的な検査とするために、標準的な方法で検査が行われ、PET装置毎に最適化された撮像パラメータで撮像される必要がある。そこで、撮像等に用いる装置の性能、撮像計測技術と撮像プロトコール、画像再構成パラメータ、および画像品質を適正化する必要がある。

具体的には、日本核医学会が定める「アミロイドイメージング剤を用いた脳PET撮像の標準的プロトコール」[85]に従って撮像を行う。また、撮像の品質を確保するために、撮像施設は、使用するPET装置に関して、日本核医学会が定める認証(アミロイドイメージング剤を用いた脳PET撮像の「PET撮像施設認証」)[86, 87]を受けている必要がある。

アミロイドPET薬剤は、チューブやシリンジに吸着しやすい薬剤や、安易な希釈が禁じられている薬剤があるので、当該PET薬剤または合成装置の販売等に責任を持つ企業が提供する情報を把握して、薬剤の性質を熟知したうえで取り扱う。

また、患者や職員等の放射線防護と汚染の防止のため、関係法令と医療機関が定める規則等を遵守し、放射線安全に努める。

7. 検査実施施設の適正化:読影

アミロイドPET画像の読影は、当該PET薬剤または合成装置の販売等に責任を持つ企業が定める読影の指針等に基づいて行う。

適正な読影のために、日本核医学会の核医学専門医またはPET核医学認定医の資格を有する医師が、当該PET薬剤または合成装置の販売等に責任を持つ企業が実施する読影トレーニングを受け、さらに日本核医学会が実施する当該PET薬剤についての「アミロイドPET読影講習」を修了したうえで、読影を行う必要がある。

8. 臨床使用の適正化(1):適切な使用

アミロイドPET検査は、臨床的に認知機能障害があり、その背景病理としてアルツハイマー病の可能性が支持、または除外される(アルツハイマー病の病理診断に相当する密度の老人斑が存在するか否かがわかる)と適切な治療のため有益である場合に適応が考慮される。認知症の診断は、「認知症疾患診療ガイドライン2017」(日本神経学会監修、日本精神神経学会、日本認知症学会、日本老年精神医学会、日本老年医学会、日本神経治療学会協力)[47]にもとづいた評価法と手順により実施されるべきである。具体的には、認知症の臨床診断は病歴聴取と身体的および神経学的診察が重要であり、認知症の有無、症状、重症度を包括的に把握するように務める。認知機能検査、形態画像検査(CTまたはMRI)、脳機能画像検査、血液・脳脊髄液検査等を行い認知症の病型診断を行う。この過程で、治療可能な認知症を見逃さないように務め、せん妄、うつ病、薬剤誘発性認知機能障害を除外する[47]。

その上で、以下の目的のために検査を実施することは適切である。

- (1) 臨床症状が非定型的であり、適切な治療のために確定診断を要する軽度認知障害または認知症症例(例えば、アルツハイマー病と前頭側頭葉変性症の鑑別を必要とする場合)。具体的には、米国国立老化研究所とアルツハイマー病協会による新しいアルツハイマー病診断基準(NIA-AA 2011)[37]にもとづく臨床的疑診(possible AD dementia)の基準を満たす、臨床経過が非典型的な場合や、病因が混在する場合である。このような症例はアミロイドPETを行わないと臨床的確定診断のために長い経過観察が必要となり、その間に不必要な検査や不適切な治療が繰り返される可能性がある。
- (2) 発症年齢が非定型的(65歳未満の発症)であるため、適切な治療のために確定診断を要する軽度認知障害または認知症症例のうち、単純CTまたはMRIで血管性認知症の可能性を否定できる症例。若年で発症する認知症は社会的影響が大きく、かつ急速に進行するため、早期に正確な診断を得る意義が大きい。若年層では健常者におけるアミロイド陽性所見の割合が低いので[32]、アミロイドPETの所見は陰性のみならず陽性であっても診断に有用な根拠となる。
- (3) 軽度認知障害または軽度の認知症があり、背景としてアルツハイマー病が疑われるが、抗アミロイドβ抗体薬治療のために確定診断を要する症例。アミロイドPET検査が陽性であれば、アルツハイマー病による軽度認知障害または認知症の可能性が高いと判断されるが[13, 14, 18, 21, 30, 38, 42]、陰性であればアルツハイマー病が認知機能障害の原因である可能性は低く、アルツハイマー病に特有な病態を標的とした治療の対象にはならないと判断される。
- (4) 抗アミロイドβ抗体薬によるアミロイドβプラーク除去の確認(投与終了/継続または投

与再開の判断目的)。現時点での当該薬(ドナネマブまたはレカネマブ)の添付文書及び最適使用推進ガイドラインに従って実施する。①投与開始から定められた時期12ヶ月を目安にアミロイドPET検査を行い、陰性であればアミロイドβプラーク除去が達成できたものとして、投与を終了できる。陽性であれば規定の期間投与を継続する(ドナネマブ)。②18ヶ月を超えて投与を継続しようとする場合は、アミロイドPET検査を行いアミロイドβプラークが存在していることを確認する(ドナネマブ)。③抗アミロイドβ抗体薬による治療を何らかの理由で中断し、一定期間以上を経て再開しようとする場合、原則18ヶ月以内とするが、18ヶ月を超える場合にはアミロイドPET検査を行い、陽性であれば投与を再開し、陰性であれば投与を再開しない(レカネマブおよびドナネマブ)。アミロイド除去の確認は従来通りの視覚2分判定法に基づいて行う。定量値を参考にする場合も視覚判定を主とし、前述の定量値使用上の制約に十分留意して判断すること。

上記(1)と(2)はアルツハイマー病協会と米国核医学会によるアミロイドPETとタウPETの適正使用指針[5, 6]においても有用性が高いとされている。ただし、2025年4月30日現在わが国では保険未収載である。

9. 臨床使用の適正化(2):不適切な使用

以下の目的や対象者に対して検査を実施することは不適切な使用である。

- (1) 進行した重度の認知症症例に対する鑑別診断
- (2) 症状・経過が典型的であり、アルツハイマー病の臨床的診断が明らかであるが*、抗アミロイドβ抗体薬治療の対象であるかどうかの判定目的ではなく、診断の確認のみを目的とする場合

*具体的には、アメリカ精神医学会の診断基準(DSM-5)[46]、NINCDS-ADRDA work groupによる診断基準(NINCDS-ADRDA)[45]、あるいはNIA-AA 2011診断基準[37]において臨床的確定(probable AD)と診断される場合

- (3) 無症候者に対するアルツハイマー病の発症前診断
- (4) 認知症の家族歴を有していたり、アポリポ蛋白E遺伝子(APOE)ε4アリルの保有者であったりするというだけの理由
- (5) 自覚的な物忘れ等を訴えるが客観的には認知機能障害を認めない場合
- (6) アルツハイマー病の重症度の判定
- (7) 医療以外の目的(雇用時健康診断や保険契約目的など)
- (8) 検査結果のもたらす心理的・社会的影響について配慮ができない場合

上記から自明であるが、アルツハイマー病による認知症の発症予測に関するアミロイドPETの

用性は確立していないので、無症候者に対する健康診断(検診)としてアミロイド PET 検査を実施することは不適切である。

10. 検査結果の適用の適正化

PET検査結果の解釈と診療方針決定への活用および患者や家族等への説明においても、検査依頼と同様の要件を満たす認知症の専門医師が関わる必要であり、検査結果の心理的、社会的影響について配慮するとともに、検査結果に応じて継続した経過観察あるいは適切な治療的対応を行うことが求められる。

11. 研究や治療薬開発における使用

診療でなく研究や治療薬治験では、以下の目的で、アルツハイマー病による軽度認知障害(MCI due to AD) [38, 39]、アルツハイマー病の発症前段階(プレクリニカルAD: preclinical AD) [39, 40]、あるいは前駆期アルツハイマー病(prodromal AD) [42]の特定のために検査を実施することは適切である。

- (1) アルツハイマー病治療薬治験における適切な被験者選択
- (2) アルツハイマー病の病態研究、特に早期病態の探索と発症予測因子の解明

12. おわりに

アルツハイマー病に対する疾患修飾薬が実用化し、アミロイド PET も認知症診療の中で疾患修飾薬による治療対象者の選択に用いられるようになった。診断と治療の質を担保し、有効性と安全性を確保するためにガイドラインに沿った適切な検査の実施と運用が求められる。現在認知症疾患修飾薬の開発と画像・体液バイオマーカーの開発が日進月歩で進められており、新たな診断・治療法の実用化に合わせて、本ガイドラインの内容の見直しも適宜行ってゆく必要がある。

13. 参考文献

参考文献の選定方法:

アミロイドイメージングに関する論文は特定の対象群の観察、追跡研究の結果等が多数報告されているが、日常診療における有用性を検討した報告はきわめて少ない。検査の意義も病理診断に相当する。このため国際アルツハイマー病協会と米国核医学会とによるアミロイドイメージングガイドライン(2013年)では、臨床適用を考察する上での基本論文として24編のみを選定している。本ガイドラインでは、これらにその後の代表的論文を加え、日本核医学会による施設認証関連のガイドラインと共に、参考文献として掲載する。

AA-SNMMI ガイドライン¹⁻⁶

1. Johnson KA, Minoshima S, Bohnen NI, et al. Update on appropriate use criteria for amyloid PET imaging: dementia experts, mild cognitive impairment, and education. *J Nucl Med* 2013;54:1011-1013.
2. Johnson KA, Minoshima S, Bohnen NI, et al. Update on appropriate use criteria for amyloid PET imaging: dementia experts, mild cognitive impairment, and education. *Alzheimers Dement* 2013;9:e106-109.
3. Johnson KA, Minoshima S, Bohnen NI, et al. Appropriate use criteria for amyloid PET: a report of the Amyloid Imaging Task Force, the Society of Nuclear Medicine and Molecular Imaging, and the Alzheimer's Association. *Alzheimers Dement* 2013;9:e-1-16.
4. Johnson KA, Minoshima S, Bohnen NI, et al. Appropriate Use Criteria for Amyloid PET: A Report of the Amyloid Imaging Task Force, the Society of Nuclear Medicine and Molecular Imaging, and the Alzheimer's Association. *J Nucl Med* 2013;54:476-490.
5. Rabinovici GD, Knopman DS, Arbizu J et al. Updated appropriate use criteria for amyloid and tau PET: A report from the Alzheimer's Association and Society for Nuclear Medicine and Molecular Imaging Workgroup. *Alzheimers Dement* 2025 Jan 8. Doi: n10.1002/alz14338.
6. Rabinovici GD, Knopman DS, Arbizu J et al. Updated appropriate use criteria for amyloid and tau PET: A report from the Alzheimer's Association and Society for Nuclear Medicine and Molecular Imaging Workgroup. *J Nucl Med* 2025 Jan 8. Doi: 10.2967/jnumed.124.268756.

SNMMI/EANM 実施手順ガイドライン⁷

7. Minoshima S, Drzezga AE, Barthel H, et al. SNMMI procedure standard / EANM practice guide line for amyloid PET imaging of the brain 1.0. *J Nucl Med* 2016;57:1316-1322 .

臨床適用基本文献⁸⁻³²

8. Landau SM, Mintun MA, Joshi AD, et al. Amyloid deposition, hypometabolism, and longitudinal cognitive decline. *Ann Neurol* 2012;72:578-586.
9. Bacsikai BJ, Frosch MP, Freeman SH, et al. Molecular imaging with Pittsburgh Compound B confirmed at autopsy: a case report. *Arch Neurol* 2007;64:431-434.
10. Ikonomic MD, Klunk WE, Abrahamson EE, et al. Post-mortem correlates of in vivo PiB-PET amyloid imaging in a typical case of Alzheimer's disease. *Brain* 2008;131:1630-1645.
11. Cairns NJ, Ikonomic MD, Benzinger T, et al. Absence of Pittsburgh compound B detection of cerebral amyloid beta in a patient with clinical, cognitive, and cerebrospinal fluid markers of Alzheimer disease: a case report. *Arch Neurol* 2009;66:1557-1562.

12. Clark CM, Pontecorvo MJ, Beach TG, et al. Cerebral PET with florbetapir compared with neuropathology at autopsy for detection of neuritic amyloid-beta plaques: a prospective cohort study. *Lancet Neurol* 2012;11:669-678.
13. Doraiswamy PM, Sperling RA, Coleman RE, et al. Amyloid-beta assessed by florbetapir F 18 PET and 18-month cognitive decline: A multicenter study. *Neurology* 2012;79:1636-1644.
14. Jack CR, Jr., Wiste HJ, Vemuri P, et al. Brain beta-amyloid measures and magnetic resonance imaging atrophy both predict time-to-progression from mild cognitive impairment to Alzheimer's disease. *Brain* 2010;133:3336-3348.
15. Koivunen J, Pirttila T, Kempainen N, et al. PET amyloid ligand [¹¹C]PIB uptake and cerebrospinal fluid beta-amyloid in mild cognitive impairment. *Dement Geriatr Cogn Disord* 2008;26:378-383.
16. Leinonen V, Alafuzoff I, Aalto S, et al. Assessment of beta-amyloid in a frontal cortical brain biopsy specimen and by positron emission tomography with carbon 11-labeled Pittsburgh Compound B. *Arch Neurol* 2008;65:1304-1309.
17. Mok V, Leung EY, Chu W, et al. Pittsburgh compound B binding in poststroke dementia. *J Neurol Sci* 2010;290:135-137.
18. Okello A, Koivunen J, Edison P, et al. Conversion of amyloid positive and negative MCI to AD over 3 years: an 11C-PIB PET study. *Neurology* 2009;73:754-760.
19. Rabinovici GD, Rosen HJ, Alkalay A, et al. Amyloid vs FDG-PET in the differential diagnosis of AD and FTL. *Neurology* 2011;77:2034-2042.
20. Sojkova J, Driscoll I, Iacono D, et al. In vivo fibrillar beta-amyloid detected using [¹¹C]PiB positron emission tomography and neuropathologic assessment in older adults. *Arch Neurol* 2011;68:232-240.
21. Wolk DA, Price JC, Saxton JA, et al. Amyloid imaging in mild cognitive impairment subtypes. *Ann Neurol* 2009;65:557-568.
22. Wolk DA, Grachev ID, Buckley C, et al. Association between in vivo fluorine 18-labeled flutemetamol amyloid positron emission tomography imaging and in vivo cerebral cortical histopathology. *Arch Neurol* 2011;68:1398-1403.
23. Villain N, Chetelat G, Grassiot B, et al. Regional dynamics of amyloid-beta deposition in healthy elderly, mild cognitive impairment and Alzheimer's disease: a voxelwise PiB-PET longitudinal study. *Brain* 2012;135:2126-2139.
24. Forsberg A, Engler H, Almkvist O, et al. PET imaging of amyloid deposition in patients with mild cognitive impairment. *Neurobiol Aging* 2008;29:1456-1465.
25. Foster ER, Campbell MC, Burack MA, et al. Amyloid imaging of Lewy body-associated disorders. *Movement disorders : official journal of the Movement Disorder Society* 2010;25:2516-2523.
26. Kepe V, Ghetti B, Farlow MR, et al. PET of brain prion protein amyloid in Gerstmann-Straussler-Scheinker disease. *Brain Pathol* 2010;20:419-430.
27. Villemagne VL, McLean CA, Reardon K, et al. ¹¹C-PiB PET studies in typical sporadic Creutzfeldt-Jakob disease. *J Neurol Neurosurg Psychiatry* 2009;80:998-1001.
28. Jagust WJ, Bandy D, Chen K, et al. The Alzheimer's Disease Neuroimaging Initiative positron emission tomography core. *Alzheimers Dement* 2010;6:221-229.
29. Johnson KA, Gregas M, Becker JA, et al. Imaging of amyloid burden and distribution in cerebral amyloid angiopathy. *Ann Neurol* 2007;62:229-234.
30. Morris JC, Roe CM, Grant EA, et al. Pittsburgh Compound B imaging and prediction of progression from cognitive normality to symptomatic Alzheimer disease. *Arch Neurol* 2009;66:1469-1475.
31. Curtis C, Gamez JE, Singh U, et al. Phase 3 Trial of Flutemetamol Labeled With Radioactive Fluorine 18 Imaging and Neuritic Plaque Density. *JAMA neurology* 2015;72:287-294.
32. Ossenkoppele R, Jansen WJ, Rabinovici GD, et al. Prevalence of amyloid PET positivity in dementia syndromes: a meta-analysis. *JAMA* 2015;313:1939-1949.

アミロイド血管症への集積³³⁻³⁶

33. Johnson KA, Gregas M, Becker JA, et al. Imaging of amyloid burden and distribution in cerebral amyloid angiopathy. *Ann Neurol* 2007;62:229-34.
34. Raposo N and Sonnen JA. Amyloid-PET in cerebral amyloid angiopathy: Detecting vascular amyloid deposits, not just blood. *Neurology* 2017;89:1437-1438.
35. Charidimou A, Farid K, Tsai HH, et al. Amyloid-PET burden and regional distribution in cerebral amyloid angiopathy: a systematic review and meta-analysis of biomarker performance. *J Neurol Neurosurg Psychiatry* 2018;89:410-417.
36. Ikonovic MD, Klunk WE, Abrahamson EE, et al. Post-mortem correlates of in vivo PiB-PET amyloid imaging in a typical case of Alzheimer's disease. *Brain* 2008;131:1630-45.

臨床診断基準とガイドライン

NIA-AA 2011 診断基準³⁷⁻³⁹

37. McKhann GM, Knopman DS, Chertkow H, et al. The diagnosis of dementia due to Alzheimer's disease: Recommendations from the National Institute on Aging-Alzheimer's Association workgroups on diagnostic guidelines for Alzheimer's disease. *Alzheimers Dement* 2011;7:263-269.
38. Albert MS, Dekosky ST, Dickson D, et al. The diagnosis of mild cognitive impairment due to Alzheimer's disease: Recommendations from the National Institute on Aging-Alzheimer's Association workgroups on diagnostic guidelines for Alzheimer's disease. *Alzheimers Dement* 2011;7:270-279.
39. Sperling RA, Aisen PS, Beckett LA, et al. Toward defining the preclinical stages of Alzheimer's disease: Recommendations from the National Institute on Aging-Alzheimer's Association workgroups on diagnostic guidelines for Alzheimer's disease. *Alzheimers Dement* 2011;7:280-292.

NIA-AA 2018 診断基準⁴⁰

40. Jack CR Jr, Bennett DA, Blennow K, et al. NIA-AA Research Framework: Toward a biological definition of Alzheimer's disease. *Alzheimers Dement* 2018;14(4):535-562.

AA 2024 診断基準⁴¹

41. Jack CR Jr, Andrews JS, Beach TG, et al. Revised criteria for diagnosis and staging of Alzheimer's disease: Alzheimer's Association Workgroup. *Alzheimers Dement* 2024 Aug;20(8):5143-5169.

IWG-2 診断基準⁴²⁻⁴⁴

42. Dubois B, Feldman HH, Jacova C, et al. Advancing research diagnostic criteria for Alzheimer's disease: the IWG-2 criteria. *Lancet Neurol* 2014;13:614-629
43. Dubois B, Villain N, Frisoni GB, et al. Clinical diagnosis of Alzheimer's disease: recommendations of the International Working Group. *Lancet Neurol* 2021;20(6):484-496.
44. Dubois B, Villain N, Schneider L, et al. Alzheimer Disease as a Clinical-Biological Construct—An International Working Group Recommendation. *JAMA Neurology* 2024;81(12):1304-1311.

NINCDS-ADRDA 診断基準⁴⁵

45. McKhann G, Drachman D, Folstein M, Katzman R, Price D, Stadlan EM. Clinical diagnosis of Alzheimer's disease: report of the NINCDS-ADRDA Work Group under the auspices of Department of Health and Human Services Task Force on Alzheimer's Disease. *Neurology* 1984;34:939-944.

DSM-5⁴⁶

46. American Psychiatric Association. Diagnostic and statistical manual of mental disorders. 5th edition. Washington, D.C: American Psychiatric Association, 2013.

認知症疾患治療ガイドライン 2017⁴⁷

47. 認知症疾患診療ガイドライン 2017. 日本神経学会 監修、「認知症疾患診療ガイドライン」作成委員会 編, 東京, 医学書院, 2017.

画像病理対応

Florbetapir^{10, 48-51}

48. Carome M, Wolfe S. Florbetapir-PET imaging and postmortem beta-amyloid pathology. *JAMA : the journal of the American Medical Association* 2011;305:1857; author reply 1857-1858.
49. Clark CM, Schneider JA, Bedell BJ, et al. Use of florbetapir-PET for imaging beta-amyloid pathology. *JAMA* 2011;305:275-283.
50. Beach TG, Schneider JA, Sue LI, et al. Theoretical impact of Florbetapir (¹⁸F) amyloid imaging on diagnosis of alzheimer dementia and detection of preclinical cortical amyloid. *J Neuropathol Exp Neurol* 2014;73:948-953.
51. Dugger BN, Clark CM, Serrano G, et al. Neuropathologic heterogeneity does not impair florbetapir-positron emission tomography postmortem correlates. *J Neuropathol Exp Neurol* 2014;73:72-80.

Flutemetamol^{31, 52-55}

52. Rinne JO, Wong DF, Wolk DA, et al. [¹⁸F]Flutemetamol PET imaging and cortical biopsy histopathology for fibrillar amyloid beta detection in living subjects with normal pressure hydrocephalus: pooled analysis of four studies. *Acta Neuropathol* 2012;124:833-845.
53. Rinne JO, Frantzen J, Leinonen V, et al. Prospective flutemetamol positron emission tomography and histopathology in normal pressure hydrocephalus. *Neurodegener Dis* 2014;13:237-245.
54. Wong DF, Moghekar AR, Rigamonti D, et al. An in vivo evaluation of cerebral cortical amyloid with [¹⁸F]flutemetamol using positron emission tomography compared with parietal biopsy samples in living normal pressure hydrocephalus patients. *Molecular imaging and biology : MIB : the official publication of the Academy of Molecular Imaging* 2013;15:230-237.
55. Curtis C, Gamez JE, Singh U, et al. Phase 3 trial of flutemetamol labeled with radioactive fluorine 18 imaging and neuritic plaque density. *JAMA Neurol* 2015;72(3):287-294.

Florbetaben⁵⁶

56. Sabri O, Sabbagh MN, Seibyl J et al. Florbetaben PET imaging to detect amyloid plaques in Alzheimer disease: Phase 3 study. *Alzheimers Dement* 2015;11:964-974.

PiB⁵⁷

57. Murray ME, Lowe VJ, Graff-Radford NR, et al. Clinicopathologic and ¹¹C-Pittsburgh compound B implications of Thal amyloid phase across the Alzheimer's disease spectrum. *Brain* 2015;138:1370-1381.

定量・診断薬互換性⁵⁸⁻⁶¹

58. Klunk WE, Koeppe RA, Price JC, et al. The Centiloid Project: Standardizing quantitative amyloid plaque estimation by PET. *Alzheimers Dement* 2015;11:1-15.
59. Wolk DA, Zhang Z, Boudhar S, Clark CM, Pontecorvo MJ, Arnold SE. Amyloid imaging in Alzheimer's disease: comparison of florbetapir and Pittsburgh compound-B positron emission tomography. *J Neurol Neurosurg Psychiatry*

- 2012;83:923-926.
60. Vandenberghe R, Van Laere K, Ivanoiu A, et al. ¹⁸F-flutemetamol amyloid imaging in Alzheimer disease and mild cognitive impairment: a phase 2 trial. *Ann Neurol* 2010;68:319-329.
 61. Villemagne VL, Mulligan RS, Pejoska S, et al. Comparison of ¹¹C-PiB and ¹⁸F-florbetaben for Abeta imaging in ageing and Alzheimer's disease. *Eur J Nucl Med Mol Imaging* 2012;39:983-989.

定量値の意義⁶²⁻⁷¹

62. Navitsky M, Joshi AD, Kennedy I, et al. Standardization of amyloid quantitation with florbetapir standardized uptake value ratios to the Centiloid scale. *Alzheimers Dement* 2018;14(12):1565-1571.
63. Dore V, Bullich S, Rowe CC, et al. Comparison of ¹⁸F-florbetaben quantification results using the standard Centiloid, MR-based, and MR-less CapAIBL((R)) approaches: Validation against histopathology. *Alzheimers Dement* 2019;15(6):807-816.
64. La Joie R, Ayakta N, Seeley WW, et al. Multisite study of the relationships between antemortem [¹¹C]PIB-PET Centiloid values and postmortem measures of Alzheimer's disease neuropathology. *Alzheimer's Dement* 2019;15(2):205-216.
65. Amadoru S, Dore V, McLean CA, et al. Comparison of amyloid PET measured in Centiloid units with neuropathological findings in Alzheimer's disease. *Alzheimers Res Ther* 2020;12(1):22
66. van der Kall LM, Truong T, Burnham SC, et al. Association of beta-Amyloid Level, Clinical Progression, and Longitudinal Cognitive Change in Normal Older Individuals. *Neurology* 2021;96(5):e662-e670.
67. Hanseeuw BJ, Malotaux V, Dicot L, et al. Defining a Centiloid scale threshold predicting long-term progression to dementia in patients attending the memory clinic: an [¹⁸F] flutemetamol amyloid PET study. *Eur J Nucl Med Mol Imaging* 2021;48(1):302-310
68. Muller EB, Stokke C, Stokmo HL, et al. Evaluation of semi-quantitative measures of ¹⁸F-flutemetamol PET for the clinical diagnosis of Alzheimer's disease. *Quant Imaging Med Surg* 2022;12(1):493-509
69. Pemberton HG, Collij LE, Heeman F, et al. Quantification of amyloid PET for future clinical use: a state-of-the-art review. *Eur J Nucl Med Mol Imaging* 2022;49(10):2508-3528.
70. Matsuda H, Okita K, Motoi Y, et al. Clinical impact of amyloid PET using ¹⁸F-florbetapir in patients with cognitive impairment and suspected Alzheimer's disease: a multicenter study. *Ann Nucl Med* 2022;36(12):1039-1049
71. Matsuda H, Soma T, Okita K et al. Development of software for measuring brain amyloid accumulation using ¹⁸F-florbetapir PET and calculating global Centiloid scale and regional Z-score values. *Brain Behav* 2023;13(7):e3092

クリニカルインパクト⁷²⁻⁷⁶

72. Grundman M, Pontecorvo MJ, Salloway SP, et al. Potential impact of amyloid imaging on diagnosis and intended management in patients with progressive cognitive decline. *Alzheimer Dis Assoc Disord* 2013;27:4-15.
73. Grundman M, Johnson KA, Ming Lu, et al. Effect of amyloid imaging on the diagnosis and management of patients with cognitive decline: Impact of appropriate use criteria. *Dementia Geriatr Cog Disorders* 2016;41:80-92.
74. Bensaidane MR, Bauregard J-M, Poulin S, et al. Clinical utility of amyloid PET imaging in the differential diagnosis of atypical dementias and its impact on caregivers. *J Alzheimers Dis* 2016;52(4):1251-1262.
75. Rabinovici GD, Gatsonis C, Apgar C, et al. Association of Amyloid Positron Emission Tomography With Subsequent Change in Clinical Management Among

- Medicare Beneficiaries With Mild Cognitive Impairment or Dementia. JAMA 2019;13:1286-1294. (IDEAS study)
76. van Maurik IS, Broulikova HM, Mank A, et al. A more precise diagnosis by means of amyloid PET contributes to delayed institutionalization, lower mortality, and reduced care costs in a tertiary memory clinic setting. *Alzheimers Dement* 2023;19(5):2006-2013.

抗アミロイド抗体薬関連 77-81

77. Sevigny J, Chiao P, Bussiere T, et al. The antibody aducanumab reduces Abeta plaques in Alzheimer's disease. *Nature* 2016;537:50-6.
78. Budd Haeberlein S, Aisen PS, Barkhof F, et al. Two Randomized Phase 3 Studies of Aducanumab in Early Alzheimer's Disease. *The Journal of Prevention of Alzheimer's Disease* 2022;9:197-210.
79. Mintun MA, Lo AC, Duggan Evans C, et al. Donanemab in Early Alzheimer's Disease. *N Engl J Med* 2021;384:1691-1704.
80. van Dyck CH, Swanson CJ, Aisen P, et al. Lecanemab in Early Alzheimer's Disease. *N Engl J Med* 2023;388:9-21.
81. John R. Sims JAZ, Cynthia D. Evans, Ming Lu, et al. Donanemab in Early Symptomatic Alzheimer Disease The TRAILBLAZER-ALZ 2 Randomized Clinical Trial. *JAMA* 2023; doi:10.1001/jama.2023.13239

日本核医学会の基準および認証 82-87

82. 日本核医学会 PET 核医学委員会・分子イメージング戦略会議「日本核医学会院内製造 PET 薬剤基準」2019年6月4日第5.2版、(http://jsnm.sakura.ne.jp/wp_jsnm/wp-content/themes/theme_jsnm/doc/innaiseizou_pet_yakuzaikijun_5_2_20190614.pdf)
83. 日本核医学会「院内製造 PET 薬剤の製造管理及び品質管理に関する基準(学会 GMP 基準)」第1版、2025年
84. 日本核医学会 PET 薬剤製造施設認証小委員会「診療用 PET 薬剤製造施設認証の概要」第3.6版、2021年9月、(http://jsnm.org/wp_jsnm/wp-content/uploads/2021/10/診療用施設認証の概要第3.6版.pdf)
85. 日本核医学会・PET 核医学委員会「アミロイドイメージング剤を用いた脳 PET 撮像の標準的プロトコール公開版」第7版、2024年6月12日、(http://jsnm.org/wp_jsnm/uploads/2024/06/アミロイドイメージング剤を用いた脳 PET 撮像の標準的プロトコール第7版.pdf)
86. 日本核医学会・PET 撮像施設認証制度委員会・PET 核医学委員会「日本核医学会による PET 撮像施設認証の概要」、2022年4月11日、(http://jsnm.org/wp_jsnm/wp-content/uploads/2022/06/JPEQi_Overview_20220411.pdf)
87. Ikari Y, Akamatsu G, Nishio T, et al. Phantom criteria for qualification of brain FDG and amyloid PET across different cameras. *EJNMMI Phy* 2016;3(1):23

補遺 タウ PET イメージングの現状と診療における位置付け

タウ PET イメージングはアルツハイマー病における中核病理であるタウタンパク病変(神経原線維変化)を可視化する診断技術として、アミロイドβプラーク(老人斑)を可視化するアミロイド PET に続いて開発された。初期に開発された診断薬の中で臨床研究に多く使われた¹⁸F-Flortaucipir は画像病理相関による検証[1]にもとづいて、神経原線維変化の脳内分布と密度を可視化する診断薬として FDA より承認された。その後、感度や非特異的結合を改良した第 2 世代の診断薬(¹⁸F-MK6240、¹⁸F-RO948、¹⁸F-GTP-1、¹⁸F-PI2620、¹⁸F-PM-PBB3 (¹⁸F-APN-1607) 等)が開発され、臨床研究に用いられている。タウ PET は臨床病型や病期とよく相関し、大脳新皮質におけるタウ病理の存在は直近の予後を予測できると考えられている。アルツハイマー病の改訂診断基準[2]では、タウ PET はアルツハイマー病のステージングを決定するバイオマーカーであり、予後予測や治療効果判定を行うためのマーカーとして位置づけられている。アルツハイマー病協会と米国核医学会によるアミロイド PET とタウ PET の適正使用基準[4, 5]では非定型的な臨床像を呈する症例における確定診断やアルツハイマー病が疑われる有症候者(軽度認知障害又は認知症)における予後推定などに有用性が高いとされる。しかし、認知症診療におけるタウ PET の意義や臨床インパクトを検証した研究は少なく[3]、認知症診療における意義や有用性はまだ確立されていない。

タウ PET 薬剤のうちわが国では¹⁸F-Flortaucipir(タウヴィッド)が承認されているが、2025 年 4 月 30 日現在保険収載はされておらず、効能はドナネマブ投与対象者に限定されており、診療においてアルツハイマー病の診断に使用することは想定されていないことに注意する必要がある(最新のタウビッド添付文書を参照)。

タウ PET イメージングは薬剤毎の違いが大きく、撮像法や読影解析法の標準化が試みられているが[6]まだ確立されていない。

なお、非アルツハイマー病疾患(進行性核上性麻痺、大脳皮質基底核変性症、前頭側頭葉変性症、ピック病など)におけるタウタンパク病変(4R タウまたは 3R タウ)を可視化する診断薬は、アルツハイマー病におけるタウタンパク病変(3R/4R タウ)を可視化する診断薬とは結合特性が異なるため、有用性については別途の検証が必要である。

参考文献

1. Fleisher AS, Pontecorvo MJ, Devous MDSr, et al. Positron Emission Tomography Imaging with [¹⁸F]flortaucipir and postmortem assessment of Alzheimer disease neuropathologic changes. *JAMA Neurol* 2020;77(7):829-839.
2. Jack CRJr, Andrews JS, Beach TG, et al. Revised criteria for diagnosis and staging of Alzheimer's disease: Alzheimer's Association Workgroup. *Alzheimers Dement* 2024 Aug;20(8):5143-5169.
3. Shimohama S, Tezuka T, Takahata K, et al. Impact of Amyloid and Tau PET on

- Changes in Diagnosis and Patient Management. *Neurology* 2023;100(3):e264-e274.
4. Rabinovici GD, Knopman DS, Arbizu J et al. Updated appropriate use criteria for amyloid and tau PET: A report from the Alzheimer's Association and Society for Nuclear Medicine and Molecular Imaging Workgroup. *Alzheimers Dement* 2025 Jan 8. Doi: n10.1002/alz14338.
 5. Rabinovici GD, Knopman DS, Arbizu J et al. Updated appropriate use criteria for amyloid and tau PET: A report from the Alzheimer's Association and Society for Nuclear Medicine and Molecular Imaging Workgroup. *J Nucl Med* 2025 Jan 8. Doi: 10.2967/jnumed.124.268756.
 6. Villemagne VL, Leuzy A, Bohorquez SS, et al. CenTauR: Toward a universal scale and masks for standardizing tau mapping studies. *Alzheimers Dement (Amst)* 2023; 15(3):e12454