

貯 法：室温保存

有効期間：4年

抗悪性腫瘍剤/チロシンキナーゼ阻害剤

バンデタニブ製剤

劇薬、処方箋医薬品：注意-医師等の処方箋により使用すること

カプレルザ<sup>®</sup>錠100mgCaprelsa<sup>®</sup> Tablets

承認番号	22700AMX01003
販売開始	2015年12月

D9018608

Caprelsa<sup>®</sup>

SANOFI

## 1. 警告

- 1.1 本剤は、緊急時に十分対応できる医療施設において、がん化学療法に十分な知識・経験を持つ医師のもとで、本剤の投与が適切と判断される症例についてのみ投与すること。また、治療開始に先立ち、患者又はその家族に本剤の有効性及び危険性を十分説明し、同意を得てから投与すること。
- 1.2 間質性肺疾患があらわれ、死亡に至った症例が報告されているので、初期症状（息切れ、呼吸困難、咳嗽、疲労等）の確認、胸部画像検査の実施等、観察を十分に行うこと。異常が認められた場合には本剤の投与を中止し、適切な処置を行うこと。[8.1、9.1.1、11.1.1 参照]
- 1.3 QT間隔延長があらわれることがあるので、定期的な心電図検査及び電解質検査の実施等、患者の状態を十分に観察すること。また、QT間隔延長を起こすことが知られている薬剤と併用する場合には、治療上の有益性が危険性を上回ると判断される場合にのみ使用すること。[2.2、7.1、8.2、9.1.2、10.2、11.1.2 参照]

## 2. 禁忌（次の患者には投与しないこと）

- 2.1 本剤の成分に対し過敏症の既往歴のある患者
- 2.2 先天性QT延長症候群のある患者 [QT間隔延長が増悪するおそれがある。] [1.3、8.2、9.1.2、10.2、11.1.2 参照]
- 2.3 妊婦又は妊娠している可能性のある女性 [9.5 参照]

## 3. 組成・性状

## 3.1 組成

有効成分	1錠中 バンデタニブ100mg
添加剤	リン酸水素カルシウム水和物、結晶セルロース、クロスポビドン、ポビドン、ステアリン酸マグネシウム、ヒプロメロース、マクロゴール300、酸化チタン

## 3.2 製剤の性状

色・剤形	白色のフィルムコーティング錠
外形	
直径 (mm)	約8.5
厚さ (mm)	約3.9
質量 (g)	約0.26
識別コード	Z100

## 4. 効能又は効果

根治切除不能な甲状腺腫瘍

## 6. 用法及び用量

通常、成人にはバンデタニブとして1回300mgを1日1回、経口投与する。なお、患者の状態により適宜減量する。

## 7. 用法及び用量に関連する注意

- 7.1 副作用により本剤を減量、休薬又は中止する場合には、副作用の症状、重症度に応じて以下の基準を考慮すること。[1.3、

## 8.2、11.1.2 参照]

	休薬・減量基準	投与量調節
QT間隔延長	500msecを超えるQTcB	QTcBが480msec以下に軽快するまで本剤を休薬し、再開する場合には休薬前の投与量から減量すること。本剤を休薬し、6週間以内に480msec以下に軽快しない場合には、本剤の投与を中止すること。
その他の副作用	グレード3以上	回復又はグレード1に軽快するまで本剤を休薬し、再開する場合には休薬前の投与量から減量すること。

グレードはCommon Terminology Criteria for Adverse Events (CTCAE) ver.4に準じる。

- 7.2 本剤を減量する場合には、1日1回200mgに減量し、その後必要であれば100mgに減量すること。
- 7.3 本剤と他の抗悪性腫瘍剤との併用について、有効性及び安全性は確立していない。

## 8. 重要な基本的注意

- 8.1 間質性肺疾患があらわれることがあるので、初期症状（息切れ、呼吸困難、咳嗽、発熱等）の確認、定期的な胸部画像検査の実施等、患者の状態を十分に観察すること。また、必要に応じて動脈血酸素分圧（PaO<sub>2</sub>）、動脈血酸素飽和度（SpO<sub>2</sub>）、肺泡気動脈血酸素分圧較差（A-aDO<sub>2</sub>）、肺拡散能力（DLco）等の検査を行うこと。[1.2、9.1.1、11.1.1 参照]
- 8.2 QT間隔延長があらわれることがあるので、投与開始前及び投与中は定期的に心電図検査及び電解質検査（カリウム、マグネシウム、カルシウム等）を行い、患者の状態を十分に観察すること。また、必要に応じて電解質を補正すること。[1.3、2.2、7.1、9.1.2、10.2、11.1.2 参照]
- 8.3 重篤な心障害があらわれることがあるので、投与開始前及び投与中はこれらの症状の発現状況・重篤度等に応じて適宜心機能検査（心エコー等）を行い、患者の状態を十分に観察すること。[9.1.3、11.1.3 参照]
- 8.4 血圧の上昇があらわれることがあるので、投与開始前及び投与中は定期的に血圧測定を行い、患者の状態を十分に観察すること。[9.1.4、11.1.7 参照]
- 8.5 肝障害があらわれることがあるので、投与中は定期的に肝機能検査を行い、患者の状態を十分に観察すること。[11.1.11 参照]
- 8.6 手足症候群、中毒性表皮壊死融解症（Toxic Epidermal Necrolysis：TEN）、皮膚粘膜眼症候群（Stevens-Johnson症候群）、多形紅斑等の皮膚障害があらわれることがあるので、患者の状態を十分に観察すること。また、必要に応じて皮膚科を受診するよう、患者に指導すること。[11.1.5 参照]
- 8.7 創傷治癒を遅らせる可能性があるため、外科的処置が予定されている場合には、外科的処置の前に本剤の投与を中断すること。外科的処置後の投与再開は、患者の状態に応じて判断すること。
- 8.8 霧視等の重篤な眼障害があらわれることがあるので、投与中は定期的に眼の異常の有無を確認すること。異常が認めら

れた場合には、速やかに医療機関を受診するよう患者を指導すること。

- 8.9 疲労、霧視等があらわれることがあるので、自動車の運転等、危険を伴う機械の操作に従事する際には注意するよう患者に十分に説明すること。
- 8.10 定期的に血清カルシウム濃度を測定すること。[11.1.10 参照]
- 8.11 定期的に甲状腺刺激ホルモン濃度を測定すること。

## 9. 特定の背景を有する患者に関する注意

### 9.1 合併症・既往歴等のある患者

- 9.1.1 間質性肺疾患のある患者又はその既往歴のある患者  
間質性肺疾患が増悪又は発現するおそれがある。[1.2、8.1、11.1.1 参照]
- 9.1.2 QT間隔延長のおそれ又はその既往歴のある患者  
QT間隔延長が起こるおそれがある。[1.3、2.2、8.2、10.2、11.1.2 参照]
- 9.1.3 心不全症状のある患者又はその既往歴のある患者  
症状が増悪するおそれがある。[8.3、11.1.3 参照]
- 9.1.4 高血圧症の患者  
高血圧が増悪するおそれがある。[8.4、11.1.7 参照]

### 9.2 腎機能障害患者

本剤の減量を考慮するとともに、患者の状態をより慎重に観察し、有害事象の発現に十分注意すること。本剤の血中濃度が上昇することが報告されている。[16.6.1 参照]

### 9.4 生殖能を有する者

妊娠可能な女性に対しては、本剤投与中及び投与終了後一定期間は適切な避妊を行うよう指導すること。[9.5 参照]

### 9.5 妊婦

妊婦又は妊娠している可能性のある女性には投与しないこと。動物実験（ラット）で胎児死亡、胎児発育遅延、心血管系の奇形等が報告されている。[2.3、9.4 参照]

### 9.6 授乳婦

授乳しないことが望ましい。動物実験（ラット）で乳汁中へ移行することが報告されている。

### 9.7 小児等

小児等を対象とした臨床試験は実施していない。

### 9.8 高齢者

患者の状態を観察しながら慎重に投与すること。一般に、生理機能が低下していることが多い。

## 10. 相互作用

本剤はCYP3A4の基質となる。また、本剤は有機カチオントランスポーター2（OCT2）及びP-糖蛋白を阻害することが示されている。

### 10.2 併用注意（併用に注意すること）

薬剤名等	臨床症状・措置方法	機序・危険因子
抗不整脈剤 キニジン プロカインアミド ジソピラミド等 QT間隔延長を起こすおそれがある他の薬剤 オンダンセトロン クラリスロマイシン ハロペリドール等 [1.3、2.2、8.2、9.1.2、11.1.2 参照]	QT間隔延長を起こす又は悪化させるおそれがあるので、QT間隔延長を起こすことが知られている薬剤と併用する場合には、治療上の有益性が危険性を上回ると判断される場合にのみ使用すること。	本剤及びこれらの薬剤はいずれもQT間隔を延長させるおそれがあるため、併用により作用が増強するおそれがある。

薬剤名等	臨床症状・措置方法	機序・危険因子
CYP3A誘導剤 フェニトイン カルバマゼピン リファンピシン バルビツール酸系薬物 セイヨウオトギリソウ（St. John's Wort、セント・ジョーンズ・ワート）含有食品等 [16.7.1 参照]	CYP3A誘導剤との併用により、本剤の血漿中濃度が低下するおそれがある。	本剤の代謝には主にCYP3A4が関与しているため、左記薬剤のようなCYP3A誘導剤との併用で、本剤の代謝が亢進し血漿中濃度が低下する可能性がある。
OCT2の基質となる薬剤 メトホルミン等 [16.7.2 参照]	OCT2基質との併用により、OCT2基質の血漿中濃度が上昇するおそれがある。	本剤はOCT2の阻害剤であるため、OCT2基質との併用によりOCT2基質の血漿中濃度が増加する可能性がある。
P-糖蛋白の基質となる薬剤 ジゴキシン アリスキレン フェキソフェナジン サキサグリブチン シタグリブチン等 [16.7.3 参照]	P-糖蛋白基質との併用により、P-糖蛋白基質の血漿中濃度が上昇するおそれがある。	本剤はP-糖蛋白の阻害剤であることから、本剤とP-糖蛋白基質との併用によりP-糖蛋白基質の血漿中濃度が増加する可能性がある。

## 11. 副作用

次の副作用があらわれることがあるので、観察を十分に行い、異常が認められた場合には投与を中止するなど適切な処置を行うこと。

### 11.1 重大な副作用

- 11.1.1 間質性肺疾患（0.4%）  
間質性肺疾患（間質性肺炎、肺臓炎、肺線維症、急性呼吸窮迫症候群等）があらわれることがある。[1.2、8.1、9.1.1 参照]
- 11.1.2 QT間隔延長（13.9%）、心室性不整脈（Torsade de pointesを含む）（頻度不明）  
[1.3、2.2、7.1、8.2、9.1.2、10.2 参照]
- 11.1.3 心障害（6.1%）  
頻脈性不整脈（心房細動、頻脈等）、心不全等の心障害があらわれることがある。[8.3、9.1.3 参照]
- 11.1.4 重度の下痢（9.4%）  
脱水、電解質異常等の異常が認められた場合には、本剤の休業、減量又は中止等の適切な処置を行うこと。
- 11.1.5 中毒性表皮壊死融解症（Toxic Epidermal Necrolysis：TEN）（頻度不明）、皮膚粘膜眼症候群（Stevens-Johnson症候群）（頻度不明）、多形紅斑（頻度不明）  
[8.6 参照]
- 11.1.6 重度の皮膚障害（20.4%）  
光線過敏反応、発疹、皮膚潰瘍等の重度の皮膚障害があらわれることがある。
- 11.1.7 高血圧  
高血圧（27.3%）、血圧上昇（1.2%）、高血圧クリーゼ（1.2%）等があらわれることがある。必要に応じて降圧剤の投与等を行うとともに、重症、持続性又は通常の降圧治療でコントロールできない高血圧があらわれた場合には本剤の休業を行うこと。また、高血圧クリーゼがあらわれた場合には投与を中止し、適切な処置を行うこと。[8.4、9.1.4 参照]
- 11.1.8 可逆性後白質脳症候群（頻度不明）  
痙攣、頭痛、視覚障害、錯乱、皮質盲等が認められた場合には投与を中止し、血圧のコントロール等の適切な処置を行うこと。
- 11.1.9 腎障害  
腎不全（0.4%）、蛋白尿（9.8%）等があらわれることがある。
- 11.1.10 低カルシウム血症（6.1%）  
異常が認められた場合には、カルシウム剤やビタミンD製剤の投与等の適切な処置を行うこと。[8.10 参照]

### 11.1.11 肝障害

ALT増加 (3.3%)、AST増加 (3.7%)、血中ビリルビン増加 (頻度不明) 等があらわれることがある。[8.5 参照]

### 11.1.12 出血

鼻出血 (4.9%)、血尿 (0.4%)、くも膜下出血 (頻度不明) 等があらわれることがある。

### 11.1.13 消化管穿孔

小腸穿孔 (0.4%) 等があらわれることがある。

## 11.2 その他の副作用

	10%以上	1~10%未満	1%未満
皮膚	皮膚症状 (発疹、ざ瘡、皮膚乾燥、皮膚炎、そう痒症等)	手掌・足底発赤知覚不全症候群、脱毛症、爪の障害	長睫毛症、擦過傷、メラノサイト性母斑、毛髪成長異常、毛質異常、多汗症、寝汗
消化器	下痢、悪心、食欲減退	消化不良、嘔吐、腹痛、便秘、嚥下障害、口内炎、口内乾燥	睪炎、腹部膨満、唾液欠乏、放屁、胃腸音異常
呼吸器		咳嗽、呼吸困難、発声障害	鼻乾燥
筋・骨格系		無力症、関節炎、筋骨格系胸痛、筋痙縮	筋力低下
血液		ヘモグロビン増加、リンパ球減少症	貧血
内分泌		甲状腺機能低下症	
精神神経系		頭痛、睡眠障害 (不眠症、嗜眠等)、うつ病、味覚異常、聴力低下、ニューロパチー、めまい、錯感覚、振戦、神経過敏、注意力障害、不安、性欲減退	口感覚鈍麻、知覚過敏、感覚鈍麻
眼	角膜混濁	結膜炎、眼乾燥、視力障害、霧視	眼の障害、眼瞼浮腫、緑内障、羞明、光視症、マイボーム腺機能不全
その他	疲労	体重減少、脱水、体重増加、疼痛、ほてり、潮紅、全身健康状態低下、低カリウム血症、低マグネシウム血症、尿意切迫、発熱、浮腫	虚血性脳血管障害、狭心症、治療不良、粘膜炎の炎症、低ナトリウム血症、意識消失、頻尿、末梢冷感

## 14. 適用上の注意

### 14.1 薬剤交付時の注意

PTP包装の薬剤はPTPシートから取り出して服用するよう指導すること。PTPシートの誤飲により、硬い鋭角部が食道粘膜へ刺入し、更には穿孔をおこして縦隔洞炎等の重篤な合併症を併発することがある。

## 15. その他の注意

### 15.2 非臨床試験に基づく情報

ラット反復投与毒性試験において、ヒトにおける曝露量よりも低い曝露量で、肺、肝臓、腎臓、脾臓等にリン脂質症に関連する所見 (ミエリンの渦状形成による細胞質の空胞化) が認められた。

## 16. 薬物動態

### 16.1 血中濃度

#### 16.1.1 単回投与

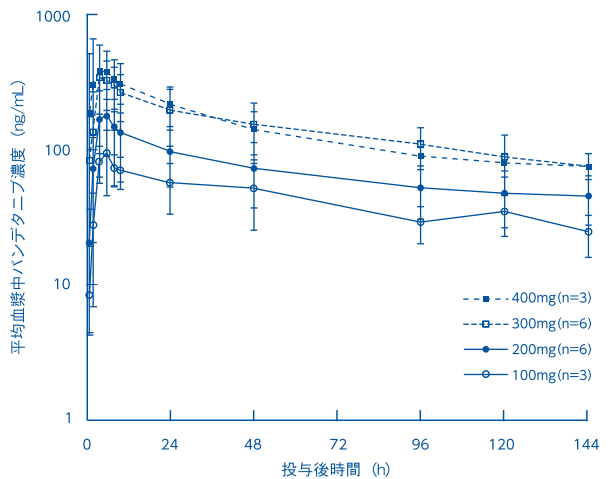
日本人固形癌患者18例において本剤100、200、300及び400mg<sup>注4)</sup>を単回経口投与したとき、最高血漿中濃度は投与4~6時間後に認められ、その後、血漿中濃度は2相性の消失を示した。C<sub>max</sub>及びAUC<sub>0-∞</sub>は100~400mgの用量範囲で、ほぼ用量に比例

して増加した<sup>1)</sup>。

日本人固形癌患者に本剤100、200、300及び400mg<sup>注4)</sup>を単回経口投与したときの薬物動態パラメータ (平均値±標準偏差)

用量 <sup>注4)</sup> (mg/日)	症例数	C <sub>max</sub> (ng/mL)	t <sub>max</sub> <sup>注1)</sup> (h)	AUC <sub>0-∞</sub> (μg・h/mL)	t <sub>1/2</sub> (h)
100	3	103±42.0	6	10.1±3.53	115±46.0
200	6	186±91.6	4	16.8±6.94	101±14.1
300	6	392±198	5	29.4±11.8	90.2±13.7
400	3	447±240	6	32.1±4.66	114±44.7

注1) 中央値



バンドタニブ100、200、300及び400mg<sup>注4)</sup>を単回経口投与後の血漿中濃度推移 (平均値±標準偏差)

### 16.1.2 反復投与

日本人固形癌患者において本剤100、200、300及び400mg<sup>注4)</sup>を1日1回28日間反復経口投与したとき、血漿中バンドタニブ濃度は投与開始後28日以降に定常状態に到達すると考えられた<sup>1)</sup>。

日本人固形癌患者に本剤100、200、300及び400mg<sup>注4)</sup>を1日1回28日間反復経口投与したときの薬物動態パラメータ (平均値±標準偏差)

用量 <sup>注4)</sup> (mg/日)	症例数	C <sub>max</sub> (ng/mL)	t <sub>max</sub> <sup>注2)</sup> (h)	AUC <sub>0-24</sub> (μg・h/mL)	累積係数 <sup>注3)</sup>
100	3	1200±583	4	20.5±5.00	14.2±1.8
200	4	922±259	6	18.3±5.71	6.2±1.9
300	3	1580±302	6	29.9±4.60	5.3±1.2
400	1	2050	4	44.6	6.5

注2) 中央値

注3) 累積係数=28日目のAUC<sub>0-24</sub>/1日目のAUC<sub>0-24</sub>

## 16.2 吸収

### 16.2.1 食事の影響

健康被験者16例を対象に、本剤300mgを食後に投与したとき、本剤のAUCには食事による影響は認められなかった。本剤のC<sub>max</sub>には、空腹時投与に比べ、食後投与で僅かな (11%) 減少が認められた<sup>2)</sup> (外国人データ)。

### 16.3 分布

本薬はヒト血清アルブミン及びヒトα<sub>1</sub>-酸性糖蛋白に結合し、蛋白結合率は約90%である<sup>3)</sup> (*in vitro*)。

### 16.4 代謝

健康男性被験者4例に<sup>14</sup>C標識バンドタニブ800mgを単回経口投与したとき、血漿、尿及び糞中に、バンドタニブのN-オキシド体及びN-脱メチル体が生検された。尿及び糞中には少量のグルクロン酸抱合体も認められた<sup>2)</sup> (外国人データ)。N-脱メチル体は主にCYP3A4により生成し、N-オキシド体はフラビン含有モノオキシゲナーゼ (FMO1及びFMO3) により生成した<sup>4,5)</sup> (*in vitro*)。

## 16.5 排泄

健康男性被験者4例に<sup>14</sup>C標識バンデタニブ800mgを単回経口投与したとき、投与後21日までの総放射能排泄率は約69%であった。糞及び尿中にはそれぞれ投与した放射能の約44%及び25%が排泄された<sup>2)</sup>(外国人データ)。

## 16.6 特定の背景を有する患者

### 16.6.1 腎機能障害を有する被験者における薬物動態

クレアチンクリアランス (CrCL) に基づく軽度 (CrCL : 50mL/min以上80mL/min以下)、中等度 (CrCL : 30mL/min以上50mL/min未満) 及び重度 (CrCL : 30mL/min未満) の腎機能障害者、並びに健康被験者 (CrCL : 80mL/min超) の計32例を対象に、本剤800mg<sup>注4)</sup>を単回経口投与した。軽度、中等度及び重度腎機能障害者では、腎機能が正常な健康被験者に比べ、バンデタニブのAUCはそれぞれ46% (軽度)、62% (中等度) 及び79% (重度) と高値を示した。一方、バンデタニブのC<sub>max</sub>は軽度、中等度及び重度腎機能障害者では、腎機能が正常な健康被験者に比べ、それぞれ7% (軽度)、9% (中等度) 及び11% (重度) 高値を示したが、明らかな差異は認められなかった<sup>6)</sup>(外国人データ)。[9.2 参照]

### 16.6.2 肝機能障害を有する被験者における薬物動態

軽度 (Child-Pugh分類A)、中等度 (Child-Pugh分類B) 及び重度 (Child-Pugh分類C) の肝機能障害者並びに健康被験者の計30例に、本剤800mg<sup>注4)</sup>を単回経口投与した。バンデタニブのAUCには、健康被験者といずれの肝機能障害者との間で差は認められなかった。一方、バンデタニブのC<sub>max</sub>には、健康被験者と軽度あるいは中等度肝機能障害者の間に差は認められなかったものの、健康被験者に比べ、重度肝機能障害者ではC<sub>max</sub>は29%低かった<sup>7)</sup>(外国人データ)。

## 16.7 薬物相互作用

### 16.7.1 リファンピシン (CYP3A誘導剤) との併用による影響

健康被験者16例を対象に、バンデタニブ300mg及びリファンピシン600mg/日を併用投与したとき、バンデタニブ単独投与に比べ、バンデタニブのAUCは40%減少した。バンデタニブのC<sub>max</sub>には、リファンピシン併用による影響は認められなかった<sup>8)</sup>(外国人データ)。[10.2 参照]

### 16.7.2 メトホルミン (OCT2基質) との併用による影響

健康被験者14例を対象に、メトホルミン1000mg及びバンデタニブ800mg<sup>注4)</sup>を併用投与したとき、メトホルミン単独投与に比べ、メトホルミンのAUC及びC<sub>max</sub>はそれぞれ74%及び50%増加し、メトホルミンの腎クリアランスは52%減少した<sup>9)</sup>(外国人データ)。[10.2 参照]

### 16.7.3 ジゴキシシン (P-糖蛋白基質) との併用による影響

健康被験者14例を対象に、ジゴキシシン0.25mg及びバンデタニブ300mgを併用投与したとき、ジゴキシシン単独投与に比べ、ジゴキシシンのAUC及びC<sub>max</sub>はそれぞれ23%及び29%増加した<sup>9)</sup>(外国人データ)。[10.2 参照]

### 16.7.4 イトラコナゾール (CYP3A阻害剤) との併用による影響

健康被験者15例を対象に、バンデタニブ300mg及びイトラコナゾール200mg/日を併用投与したとき、バンデタニブ単独投与時に比べ、バンデタニブのAUCは9%増加した。バンデタニブのC<sub>max</sub>には、イトラコナゾール併用による影響は認められなかった<sup>8)</sup>(外国人データ)。

### 16.7.5 ミダゾラム (CYP3A基質) との併用による影響

健康被験者17例を対象に、バンデタニブ800mg<sup>注4)</sup>及びミダゾラム7.5mgを併用投与したとき、バンデタニブはミダゾラムの曝露量に影響を及ぼさなかった<sup>9)</sup>(外国人データ)。

### 16.7.6 CYP1A2及び2C9に対するバンデタニブの誘導作用

CYP1A2及び2C9に対するバンデタニブの誘導作用を評価した結果、バンデタニブはCYP1A2及び2C9を誘導することが示された (*in vitro*)。CYP1A2及び2C9に対する誘導作用は、陽性対照で認められた誘導作用のそれぞれ28%及び38% (いずれも最大値) である<sup>10)</sup>。

## 16.7.7 乳癌耐性タンパク (BCRP) に対するバンデタニブの阻害作用

バンデタニブはBCRPを若干阻害する (IC<sub>50</sub>値 : 11.9µg/mL) ことが示された<sup>11)</sup> (*in vitro*)。

注4) 本剤の承認用量は300mg/日である。

## 17. 臨床成績

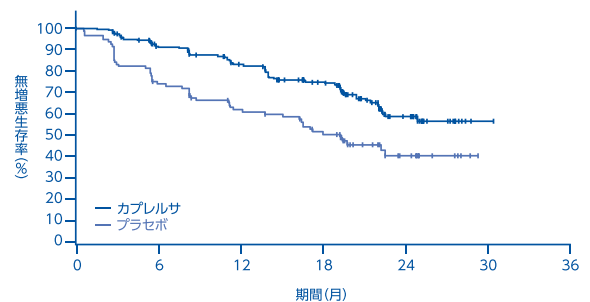
### 17.1 有効性及び安全性に関する試験

#### 17.1.1 国内第1/2相試験

根治切除不能な甲状腺髄様癌の日本人患者14例を対象として、本剤300mg/日<sup>注1)</sup>の安全性及び忍容性を検討する非盲検による第1/2相試験を実施した。有効性解析対象集団13例における客観的奏効率は38.5% (5/13例) であった。副作用は100% (14例全例) に認められ、主な副作用は、下痢71.4% (10例)、高血圧64.3% (9例) 及び発疹42.9% (6例) であった<sup>12)</sup>。

#### 17.1.2 海外第3相試験

根治切除不能な甲状腺髄様癌患者 (本剤群231例、プラセボ群100例) を対象として、本剤300mg/日の有効性及び安全性をプラセボと比較する二重盲検無作為比較第3相試験を実施した。主要評価項目である画像中央判定に基づく無増悪生存期間の最終解析結果 (中央値 [95%信頼区間]) は、本剤群でNE<sup>注2)</sup> [24.9~NE] カ月、プラセボ群で19.3 [15.1~NE] カ月であり、本剤はプラセボに対し統計学的に有意な延長を示した (ハザード比0.46、95%信頼区間0.31~0.69、p=0.0001 [ログランク検定]、2009年7月31日データカットオフ)。副作用は本剤群96.1% (222/231例) に認められ、主な副作用は、下痢46.8% (108例)、発疹42.4% (98例)、高血圧24.7% (57例)、悪心23.4% (54例)、ざ瘡18.6% (43例) 及び疲労18.6% (43例) であった<sup>13,14)</sup>。



無増悪生存期間のKaplan-Meier曲線 (最大解析対象集団)

### 17.3 その他

#### 17.3.1 QT間隔に及ぼす影響

健康被験者24例を対象に、バンデタニブ700mg<sup>注3)</sup>を単独投与したときQT間隔の延長 (11.4ms) が認められた。また、バンデタニブと5HT<sub>3</sub>拮抗薬であるオンダンセトロン32mgを併用投与したとき、バンデタニブ単独投与に比べてさらにQT間隔が延長 (10.8ms) することが示された<sup>15)</sup>(外国人データ)。

注1) 中等度腎機能障害患者では200mg/日

注2) Not Estimable (推定不可)

注3) 本剤の承認用量は300mg/日である。

## 18. 薬効薬理

### 18.1 作用機序

18.1.1 ヒト甲状腺髄様癌由来細胞株のVEGFR-2、EGFR、RET等のチロシンキナーゼのリン酸化を阻害することにより、細胞増殖を抑制した<sup>16)</sup>。

18.1.2 ヒト臍帯血管内皮細胞 (HUVEC) のVEGFR-2及びEGFRのチロシンキナーゼのリン酸化を阻害し、VEGF又はEGF刺激によるHUVECの増殖を抑制した<sup>17,18)</sup>。

18.1.3 ヒト肺癌由来Calu-6細胞株を皮下移植したヌードマウスにおいて、バンデタニブによる腫瘍組織内の血管内皮細胞減少及び腫瘍細胞壊死の増加が認められた。ヒト肺癌由来A549細胞株を皮内移植したヌードマウスにおいて、バンデタニブ

による腫瘍血管新生阻害が認められた<sup>18)</sup>。

## 18.2 抗腫瘍効果

### 18.2.1 In vitro

RET遺伝子変異を有するヒト甲状腺髄様癌由来TT及びMZ-CRC-1細胞株（それぞれC634W及びM918T変異）の増殖を抑制した<sup>16)</sup>。

### 18.2.2 In vivo

TT細胞株を皮下移植したヌードマウスにおいて腫瘍増殖を抑制した<sup>16)</sup>。

## 19. 有効成分に関する理化学的知見

一般的名称：バンデタニブ（Vandetanib）（JAN）

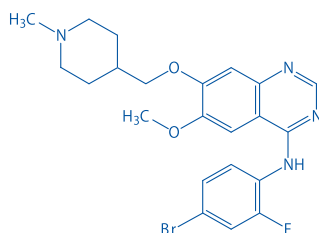
化学名：N-(4-bromo-2-fluorophenyl)-6-methoxy-7-[(1-methylpiperidin-4-yl)methoxy]quinazolin-4-amine

分子式：C<sub>22</sub>H<sub>24</sub>BrFN<sub>4</sub>O<sub>2</sub>

分子量：475.35

性状：本品は白色の粉末である。

化学構造式：



## 21. 承認条件

21.1 医薬品リスク管理計画を策定の上、適切に実施すること。

21.2 国内での治験症例が極めて限られていることから、製造販売後、一定数の症例に係るデータが集積されるまでの間は、全症例を対象に使用成績調査を実施することにより、本剤使用患者の背景情報を把握するとともに、本剤の安全性及び有効性に関するデータを早期に収集し、本剤の適正使用に必要な措置を講じること。

## 22. 包装

50錠 [10錠 (PTP) × 5]

## 23. 主要文献

- 1) Tamura, T., et al. : J. Thorac. Oncol. 2006 ; 1 (9) : 1002-1009
- 2) Martin, P., et al. : Clin. Ther. 2012 ; 34 (1) : 221-237
- 3) 社内資料：血漿蛋白結合率、2000（2015年9月28日承認、CTD2.7.2.2）
- 4) 社内資料：チトクロームP450による代謝、2004（2015年9月28日承認、CTD2.7.2.2）
- 5) 社内資料：フラビン含有モノオキシゲナーゼによる代謝、2004（2015年9月28日承認、CTD2.7.2.2）
- 6) 社内資料：腎機能障害者における薬物動態試験、2009（2015年9月28日承認、CTD2.7.2.3）
- 7) 社内資料：肝機能障害者における薬物動態試験、2009（2015年9月28日承認、CTD2.7.2.3）
- 8) Martin, P., et al. : Drugs R D, 2011 ; 11 (1) : 37-51
- 9) Johansson, S., et al. : Clin. Pharmacokinetic. 2014 ; 53 : 837-847
- 10) 社内資料：チトクロームP450に及ぼす本剤の酵素誘導作用、2007（2015年9月28日承認、CTD2.7.2.3）
- 11) 社内資料：各種トランスポーターに及ぼす本剤の阻害作用、2008（2015年9月28日承認、CTD2.7.2.2）
- 12) 社内資料：甲状腺髄様癌患者を対象とした国内第1/2相臨床試験（2015年9月28日承認、CTD2.7.6.2）
- 13) Wells, S.A., et al. : J. Clin. Oncol. 2012 ; 30 (2) : 134-141

14) 社内資料：甲状腺髄様癌患者を対象とした海外第3相臨床試験（2015年9月28日承認、CTD2.7.6.2）

15) 社内資料：本薬及びオンダンセトロンによる心筋の再分極に対する薬力学的作用、2004（2015年9月28日承認、CTD2.7.2.3）

16) Vitagliano, D., et al. : Endocrine-Related Cancer, 2011 ; 18 : 1-11

17) Brave, S.R., et al. : Int. J. Oncol., 2011 ; 39 : 271-278

18) Wedge, S.R., et al. : Cancer Res., 2002 ; 62 : 4645-4655

## 24. 文献請求先及び問い合わせ先

サノフィ株式会社

コールセンター くすり相談室

〒163-1488 東京都新宿区西新宿三丁目20番2号

フリーダイヤル 0120-109-905 FAX (03) 6301-3010

## 26. 製造販売業者等

### 26.1 製造販売元

**サノフィ株式会社**

〒163-1488 東京都新宿区西新宿三丁目20番2号

