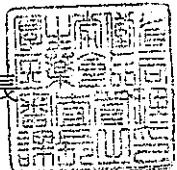




薬食審査発 1222 第 1 号
平成 23 年 1 月 22 日

各 都道府県
保健所設置市
特別区 衛生主管部（局）長 殿

厚生労働省医薬食品局審査管理課長



膵神経内分泌腫瘍を適応とするエベロリムス製剤の使用 にあたっての留意事項について

エベロリムス製剤（販売名：アフィニートール錠 5mg）（以下、「本剤」という）については、本日、「膵神経内分泌腫瘍」に係る効能効果を追加する承認事項一部変更承認を行ったところですが、本剤については、間質性肺疾患（発現率 14.2%）等、重篤な副作用が報告されていること等から、その使用にあたっては、特に下記の点について留意されるよう、貴管下の医療機関及び薬局に対して周知をお願いします。

記



1. 本剤の適正使用について

(1) 本剤については、承認に際し、製造販売業者による全症例を対象とした使用成績調査、適正な流通管理の実施等をその条件として付したこと。

【承認条件】

1. 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。
2. 膵神経内分泌腫瘍の診断、化学療法に精通した医師によってのみ処方・使用されるとともに、本剤のリスク等についても十分に管理できる医師・医療

機関・管理薬剤師のいる薬局のもとでのみ用いられるよう、製造販売にあたって必要な措置を講じること。

(2) 本剤の使用上の注意の警告、効能又は効果、並びに用法及び用量は以下のとおりであるので、特段の留意をお願いすること。なお、その他の使用上の注意については、別添の添付文書を参照されたいこと。

【警告】

1. 本剤の投与は、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、本療法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有効性及び危険性（特に、間質性肺疾患の初期症状、服用中の注意事項、死亡に至った例があること等に関する情報）を十分に説明し、同意を得てから投与を開始すること。
2. 臨床試験において、本剤の投与により、間質性肺疾患が認められており、死亡に至った例が報告されている。投与に際しては咳嗽、呼吸困難、発熱等の臨床症状に注意するとともに、投与前及び投与中は定期的に胸部 CT 検査を実施すること。また、異常が認められた場合には適切な処置を行うとともに、投与継続の可否について慎重に検討すること。（<用法及び用量に関連する使用上の注意>、「1. 慎重投与」、「2. 重要な基本的注意」、「4. 副作用（1）重大な副作用」の項参照）
3. 肝炎ウイルスキャリアの患者で、本剤の治療期間中に肝炎ウイルスの再活性化により肝不全に至り、死亡した例が報告されている。本剤投与期間中又は治療終了後は、劇症肝炎又は肝炎の増悪、肝不全が発現するおそれがあるので、定期的に肝機能検査を行うなど、肝炎ウイルスの再活性化の徵候や症状の発現に注意すること。（「2. 重要な基本的注意」、「4. 副作用（1）重大な副作用」の項参照）

（変更なし。）

【効能又は効果】

膵神経内分泌腫瘍

（効能又は効果に関連する使用上の注意）

臨床試験に組み入れられた患者の病理組織型等について、【臨床成績】の項の内容を熟知し、本剤の有効性及び安全性を十分理解した上で、適応患者の選択を行うこと。

（関連部分のみ抜粋。）

【用法及び用量】

通常、成人にはエベロリムスとして 1 日 1 回 10mg を空腹時に経口投与す

る。なお、患者の状態により適宜減量する。

(用法及び用量に関する使用上の注意)

(1) サイトカイン製剤を含む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。

(2) 食後に本剤を投与した場合、C_{max} 及び AUC が低下するとの報告がある。

本剤の投与時期は、臨床試験における設定内容に準じて選択し、食後又は空腹時のいずれか一定の条件で投与すること。高脂肪食及び低脂肪食の食後に本剤を投与した場合、C_{max} 及び AUC が低下するとの報告がある。食事の影響を避けるため、空腹時に投与すること。（【薬物動態】、【臨床成績】の項参照）

(3) 間質性肺疾患が発現した場合は、症状、重症度等に応じて、以下の基準を考慮して、減量、休薬又は中止すること。

間質性肺疾患に対する減量、休薬及び中止基準

グレード ^{注1)} (症状)	投与の可否等
グレード 1 (無症候性の画像所見)	投与継続
グレード 2 (症候性：日常生活に支障なし)	症状が改善するまで休薬すること。投与を再開する場合は、1日1回5mgの投与とする。
グレード 3 (症候性：日常生活に支障あり、酸素療法を有する)	本剤の投与を中止し、原則として再開しないこと。ただし、症状が改善し、かつ治療上の有益性が危険性を上回ると判断された場合のみ、1日1回5mgで投与再開可能とする。
グレード 4 (生命を脅かす：人工呼吸を要する)	投与中止

注 1) NCI-CTCAE v3.0

(4) 肝機能障害患者では、本剤の血中濃度が上昇するとの報告があるため、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。中等度の肝機能障害 (Child-Pugh 分類クラスB) のある患者では、減量を考慮すること。（「1. 慎重投与」、【薬物動態】の項参照）

（取消線部削除、下線部追記。）

2. 医療機関における適正使用に関する周知事項について

- (1) 外来患者に本剤を投与する場合には、患者に対し、処方ごとに、上記の警告 1 の説明と同意に関する事項や注意事項等を記載した文書（以下「アフィニトール錠治療確認シート」という。）を交付すること。
- (2) 本剤については、承認取得者である製造販売業者に対し、「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」よう義務付けたので、その調査の実施にご協力願いたいこと。

3. 薬局における処方せん等確認の徹底等

- (1) 本剤は、薬事法第49条第1項に基づく処方せん医薬品に指定されているものであり、本剤の調剤にあたっては、処方せんの確認を徹底すること。
- (2) 薬局における本剤の調剤にあたっては、「アフィニートール錠治療確認シート」を患者が所持していることを確認すること。
- (3) 「アフィニートール錠治療確認シート」を持参しなかった患者については、本剤の有効性及び危険性等について説明を行うとともに、本剤を処方した医療機関名及び医師名を、製造販売業者に連絡すること。

貯法:
常温保存
光及び湿気を避けるため、
PTP包装のまま保存すること
包装に表示の使用期限内に
使用すること

アブナイトール錠5mg
AFENITOR tablet
エペロリムス錠

日本標準規格分類番号	874291
承認番号	22200AMK0024600
製造販賣機 販売開始	2010年4月
開発医師	2010年3月

(U) NOVARTIS

- 【警告】
1. 本剤の投与は、緊急時に十分効かぬ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、本療法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有効性及び危険性（特に、間質性肺疾患の初期症状、服用中の注意事項、死亡に至った例があること等）に関する情報を十分に説明し、同意を得てから投与を開始すること。

2. 臨床試験において、本剤の投与により、間質性肺疾患が認められたり、死亡に至った例が報告されている。

- 投与に際しては嘔吐、呼吸困難、倦怠等の臨床症状に注意するところに、投与前及び投与中は定期的に胸部CT検査を実施すること。また、異常に認められた場合には速切な処置を行うとともに、投与・離脱の可否について慎重に検討すること。（用法及び用量に関する使用上の注意）、「1. 嘔吐投与」、「2. 重要な基本的注意」、「4. 副作用」（1）重大な副作用」の項参照）

3. 肝炎ウイルスキャリアの患者で、本剤の治療期間中に肝炎ウイルスの再活性化により肝不全に至り、死亡した例が報告されている。本剤投与期間中又は治療終了後は、劇症肝炎又は肝炎の増悪、肝不全が発現するおそれがあるので、定期的に肝機能検査を行うなど、肝炎ウイルスの再活性化の徵候や症状に注意すること。（「2. 重要な基本的注意」、「4. 副作用」（1）重大な副作用」の項参照）

- 【禁忌（次の患者には投与しないこと）】
1. 本剤の成分又はシロリムス類似体に対し過敏症の既往のある患者
2. 妊婦又は妊娠している可能性のある婦人（「6. 妊婦、産婦、授乳婦等への投与」の項参照）

【効能又は効果】
根治切除不能又は転移性の腎細胞癌

腫瘍細胞内分泌腫瘍

- 〈効能又は効果に関連する使用上の注意〉
1.1. スニチニブ又はソフエニブによる治療歴のない患者に対する本剤の有効性及び安全性は確立していない。

- 1.2. 本剤の術後補助化学療法としての有効性及び安全性は確立していない。

- 1.3. 腫瘍細胞内分泌腫瘍

- 腫瘍試験に組み入れられた患者の病理組織型等について、【臨床試験】の項の内容を熟知し、本剤の有効性及び安全性を十分理解した上で、適応患者の選択を行うこと。

【用法及び用量】

- 通常、成人にはエペロリムスとして1日1回10mgを経口投与する。なお、患者の状態により適量減量する。

- 〈用法及び用量に関連する使用上の注意〉
(1) サイトカイン製剤を含む他の抗腫瘍薬との併用について、有効性及び安全性は確立していない。

- (2) 食後に本剤を投与した場合、C_{max}及びAUCが低下すると報告がある。本剤の投与時期は、臨床試験における既定内容に準じて選択し、食後又は空腹時の中いずれか一定の条件で投与すること。（【薬物動態】、【臨床成績】の項参照）

- (3) 間質性肺疾患が発現した場合は、症状、重症状等に応じて、以下の基準を考慮して、減量、休業又は中止すること。
間質性肺疾患に対する減量、休業及び中止基準

【組成・性状】

品名	アブナイトール錠 5mg
成分・含量	1錠中エペロリムス 5mg
添加物	乳糖、ヒプロメロース、クロロスルビド、ジブチルヒドロキシトルエン、ステアリン酸マグネシウム
形状	白色～微黄白色の薄膜衣コート錠
外形	
識別コード	NVR3
大きさ (約)	長径: 12.1mm 幅径: 4.9mm 厚さ: 4.1mm 質量: 0.25g

(4) 肝機能障害患者では、本剤の血中濃度が上昇するとの報告があるため、減量を考慮するとともに、患者の状態を

- (1)肺に間質性陰影を認める患者〔間質性肺疾患が発症、重複化するおそれがある。〕

(2)感染症を合併している患者〔免疫抑制により感染症が悪化するおそれがある。〕

(3)肝機能障害のある患者〔血中濃度が上昇するおそれがある。〕

(4)高齢者〔(15)高齢者への投与の項参照。〕

著者には慎重に投

- (1) 例：間質性肺炎を認める患者 [肺質生肺結核が発症、重複化するおそれがある。]

(2) 感染症を合併している患者 [免疫抑制により感染症が悪化するおそれがある。]

(3) 肝機能障害のある患者 [血中濃度が上昇するおそれがある]（<用法及び用量に記載する使用上の注意>、【薬物動態】の項参照）

(4) 高齢者 [15. 高齢者への投与] の項参照

(5) 肝炎ウイルス、結核等の既感染患者 [再活性化するおそれがある。

(5) 月

2. 重要な基本的注意
(1)間質性肺疾患があらわれることがあるので、投与開始前及び投与開始後は以下の点に注意すること。また、用薬

及U技術開始後

- 合には、直ちに連絡するよう指導すること。**「[用法及
び用量]に関する使用上の注意」**、「1. 検査投与」、「4.
[重大な副作用]」の項参照)

2)

- (2) 本剤の免疫抑制作用により、細菌、真菌、ウイルスあるいは人由来による感染症が発生する悪化することがある。また、本剤投与により、肝炎ウイルス、結核等が再活性化することがあるので、本剤投与と先立つて感染症の有無を確認すること。感染症に罹患している場合には、本剤投与と前に適切な処置をしておくこと。本剤投与中に感染症の発現又は悪化に十分注意すること。

(3) 重篤な腎障害があらわれることがあるので、本剤の投与開始前及び投与開始後は定期的に血清クリアーチニン、血中尿素窒素(BUN)等の腎機能検査及び尿蛋白等の尿検査を行うこと。

(4) 高血糖があらわれることがあるので、投与開始前及び投与開始後は定期的に空腹時血糖値の測定を行うこと。また、本剤の投与を開始する前に血糖値を適切にコントロールしておくこと。

(5) 血小板減少、リバパ球減少、好中球減少及びモグラビン減少があらわれることがあるので、本剤の投与開始前及び投与開始後は定期的に血液検査(血球数算定等)を行うこと。

3. 相互作用

本剤はP₄₅₀蛋白(CYP)の基質としても代謝される。また、本剤はP₄₅₀蛋白(CYP3A4)により影響を及ぼす。CYP3A4はP₄₅₀蛋白によって代謝される。また、本剤はP₄₅₀蛋白(CYP3A4)により影響を及ぼす。CYP3A4又はP₄₅₀蛋白あるいはCYP3A4によって代謝される。P₄₅₀蛋白は有する薬物には影響を及ぼす。P₄₅₀蛋白によって代謝される。P₄₅₀蛋白によって代謝される。P₄₅₀蛋白によって代謝される。

(1) 拼用禁忌（拼用しないこと）

薬剤名等	臨床症状・指症方法	検査・処理因子
生フクチン・アルギニン類 生タウロ・アルギニン類 ヘリシテラム・アルギニン類 ボルギン・アルギニン類 地CGC等)	免疫抑制薬で下垂管 チンを保護するより 益するおそれがある ので併用しないこと。 ある。	免疫抑制剤で生フ クチンを保護する と指摘し、病原性 をあらわす可能性 がある。

(2) 拼用注意(拼音に注意すること)

菌種名	菌種の性状	菌種の性状	菌種の性状
リファンビシン リファンペチン	本菌の直細胞壁が低 下することができる。 で、併用する場合には 治癒の直細胞があ 能性を使用する基合に のみ使用すること。 やむを得ず併用する 場合には、本菌の有効 性が減弱する可能性す ること。	本菌の直細胞壁が低 下するおそれがある。 併用する場合には、本 菌の可能生活性を保 持すること。	これらの微生物の内 細胞壁(CWPSA) の構造上によ り本菌の直細胞壁が 進されることが考 えられる。
抗-HIV剤 エフアブレンツ カルバメゼビン 等	本菌の直細胞壁が低 下するおそれがある。 併用する場合には、本 菌の可能生活性を保 持すること。	本菌の直細胞壁が低 下するおそれがある。 併用する場合には、本 菌の可能生活性を保 持すること。	これらの微生物の内 細胞壁(CWPSA) の構造上によ り本菌の直細胞壁が 進されることが考 えられる。
アソル-乳酸菌 等	本剤の直細胞壁が上 昇することがある。 併用する場合には 治療の直細胞が高 陥性となる場合に 併用する場合に のみ使用すること。 やむを得ず併用する 場合には、本菌を減量 することを考慮する とともに、患者の状態 を観察して併用の 選択時に十分注意す ること。	代謝酵素(CWP34.4 等)の抑制又は本菌の 代謝が促進される と考えられる。	これらの微生物の内 細胞壁(CWPSA) の構造上によ り本菌の直細胞壁が 進されることが考 えられる。
マクロライド系抗 生物質 エリスロマイシ ン クラリスロマイ シン	本菌の直細胞壁が上 昇するおそれがある。 併用する場合には、本 菌の直細胞が高 陥性となるとともに、患 者の状態を考慮し、副作 用を観察して併用の 選択時に十分注意す ること。	本菌の直細胞壁が上 昇するおそれがある。 併用する場合には、本 菌の直細胞が高 陥性となるとともに、患 者の状態を考慮し、副作 用を観察して併用の 選択時に十分注意す ること。	これらの微生物の内 細胞壁(CWPSA) の構造上によ り本菌の直細胞壁が 進されることが考 えられる。

薬剤名等	臨床実績、指標方法	標準、危険因子
テリスロマイシン	分注減量のこと。	
カルシウム塗料剤		
ペラバミル		
ニカルジシン		
ジルチーゼ等		
HIV プロテアーゼ		
阻害剤		
ネルフオナビレ		
インジンビリ		
ホスアンブロー		
ビル		
リトナビル等		
不活化ワクチン		
不活化インフル		
エンザリクチン等		
セイヨウキヌキギリ	本剤の血中濃度が低 下するおそれがある から。おそれがあ る。	免疫抑制剤作用によ ってワクチンに対 する免疫が弱ま る。おそれがあ る。
ソウ（St John's Wort, ゼン・ジヨンズワート）含 有食品		
グレープフルーツ ジュース	本剤の血中濃度が上 昇するおそれがある ので、本剤服用時は飲 食を避けること。	セイヨウキヌキギリ ソウの代謝酵素酶 の代謝が阻害され ると考えられる。
シクロスボリン	本剤のバイオアベイ リティ（生物活性）に 増加したとの報告が ある。併用する場合には、 本剤を経る場合に とを考慮するところ に、患者の状態を監 視し、副作用発現 に十分注意すること。	グレープフルーツ ジュースが肝胆管 代謝酵素を阻害す ることによる。
ミゾンラム（錠口 錠：国日本製粉）等		
ミゾンラム（錠日 本製：国日本製粉）等	本剤がCPAPMQ 等の代謝酵素を阻 害するため、血 中濃度を上昇させ る可能性がある。	本剤がCPAPMQ 等の代謝酵素を阻 害するため、血 中濃度を上昇させ る可能性がある。

4. 副作用

転移性骨肉腫細胞癌を対象とした第Ⅲ相国際共同臨床試験における有効率は、24.8%（本邦5.2%）に止まつた。日本人主な副作用は、口内炎（口腔内潰瘍等を含む）12例（43.8%）、発赤81例（29.6%）、貧血71例（28.1%）、疲労63例（24.8%）、下痢55例（21.5%）、無力感52例（23.0%）、食欲減退57例（20.8%）、高コレステロール血症54例（19.7%）、頭痛53例（19.3%）、粘膜の炎熱48例（17.5%）、嘔吐44例（17.2%）、末梢性浮腫44例（16.8%）、高トリグリセリド血症44例（16.1%）、咳嗽41例（15.0%）、うっ滞感39例（14.2%）、感染症32例（14.2%）、皮膚乾燥31例（11.1%）、鼻出血24例（12.4%）、呼吸困難28例（10.2%）、味覚異常28例（10.2%）等であった。（併用終了時の集計）
膀胱癌内分泌腫瘍患者を対象とした第Ⅲ相国際共同臨床試験において、本剤と24例（日本人33例を含む）中、内效（口咽内潰瘍等を含む）12例（43.8%）、発赤81例（29.6%）、貧血71例（28.1%）、疲労63例（24.8%）、下痢55例（21.5%）、無力感52例（23.0%）、食欲減退57例（20.8%）、高コレステロール血症54例（19.7%）、頭痛53例（19.3%）、粘膜の炎熱48例（17.5%）、嘔吐44例（17.2%）、末梢性浮腫44例（16.8%）、高トリグリセリド血症44例（16.1%）、咳嗽41例（15.0%）、うっ滞感39例（14.2%）、感染症32例（14.2%）、皮膚乾燥31例（11.1%）、鼻出血24例（12.4%）、呼吸困難28例（10.2%）、味覚異常28例（10.2%）等であった。（併用終了時の集計）

(4)

- 1) 同型質免疫、肺膜炎、胞膜炎、膿性胸腔穿刺液、肺膜炎等、胸膜炎も)があらわされることがあります。未回復のまま死に至った例が報告されている。投与開始後は観察を十分に行い、異常が認められた場合は、症状に応じて休業又は減量など適切な処置を行うこと。〔〔警告〕、〔用法及び用量〕など連絡する旨の注記〕

2) 細胞炎 (18.4%): 細菌、真菌、ウイルスあるいは原虫による重篤な感染症 (肺炎、アスペルギルス症、カンジダ症、敗血症等) や日光と見誤れる悪化することがあり、死亡に至った症例が報告されている。

3) B型肝炎ウイルスの再活性化により、肝不全に至り、死亡された症例が報告されている。これらは感染症の診断がされた場合、直ちに本剤を休薬又は中止し、適切な処置を行うこと。腫瘍病の全般性真菌感染の診断がされた場合、直ちに本剤の投与を中止し、適切な抗真菌剤を投与すること。この場合は、本剤の投与は再開しないこと。〔〔警告〕、〔2. 重要な基本的注意〕の項参照〕

4) 腎不全 (1.5%): 重篤な腎障害があらわされることがあります。肾不全が急速に悪化した例も報告されているので、腫瘍病が認められた場合には休薬又は投与を中止し、通常通りの処置を行うこと。〔〔2. 重要な基本的注意〕の項参照〕

5) 血栓塞栓症 (10.0%): リンパ管狭窄 (7.9%): 好中球減少 (4.6%): ヘモグロビン濃度 (3.3%): 血小板減少、リンパ管狭窄、好中球減少、ヘモグロビン濃度減少、好中球減少、ヘモグロビン濃度減少

۲۶

があらわれることがあるので定期的に血液検査（血球数算定等）を実施するなど観察を十分に行い、異常が認められた場合には休業又は減量するなど適切な処置を行うこと。なお、血小板減少が生じた結果、消化管出血等の出血に至った症例も報告されている。（「2. 重要なる基本的注意」の項参照）

- 6) 口内炎 (5.2%) : 口内炎、口腔粘膜炎及び口腔内潰瘍等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休業又は減量するなど適切な処置を行うこと。

- 7) アナフィラキシー様症状 (頻度不明) : アナフィラキシー様症状 (呼吸困難、頭面紅潮、胸痛、血管浮腫等) 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し、適切な処置を行うこと。

- 8) 急性呼吸器疾患 (頻度不明) : 急性呼吸器疾患 (喉頭炎、扁桃炎、咽頭紅潮、胸痛、血管浮腫等) があらわれることがあるので、観察を十分に行い、急速に進行する呼吸困難、低酸素症、両側性びまん性肺浸潤症等の胸部X線異常等が認められた場合には投与を中止し、適切な処置を行うこと。

- 9) 肺塞栓症 (頻度不明) : 肺塞栓症 (肺動脈血栓症) があらわれることがあるので、肺塞栓を十分に行い、急速に進行する呼吸困難、低酸素症、両側性びまん性肺浸潤症等の胸部X線異常等が認められた場合には投与を中止し、適切な処置を行うこと。

- 10) 慢性風湿 (二次発熱) (0.2%) : 慢性リンパ腫、リソバ・物質過敏症、慢性風湿 (伴に皮膚) 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し、適切な処置を行うこと。

- 11) 進行性多発性白質脳症 (PML) (頻度不明) : 進行性多発性白質脳症 (PML) があらわれることがあるので、本剤の治療期間中及び治療終了後は患者の状態を十分に観察し、意識障害、認知障害、麻痺症状（片麻痺、四肢麻痺）、言語障害等の症状があらわれた場合は、MRIによる画像診断及び脳脊髄液検査を行うとともに、投与を中止し、適切な処置を行うこと。

- 12) BKウイルス腎症 (頻度不明) : BKウイルス腎症があらわれることがあるので、このような場合には減量又は投与を中止し、適切な処置を行うこと。

- 13) 血栓性微小血管障害 (頻度不明) : 溶血性尿毒症症候群 (HUS: 血小板減少・溶血性貧血・腎不全を主徴とする)、血栓性微小血管障害 (ITP: 症状 (血小板減少・微小血管性溶血性貧血・腎機能障害・精神症状を主徴とする) 等の血栓性微小血管障害があらわれることがあるので、このような場合には減量又は投与を中止し、適切な処置を行うこと。

- 14) 肺胞蛋白症 (頻度不明) : 肺胞蛋白症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。

- 15) 心臓液漏留 (0.2%) : 心臓液漏留があらわれることがあるので、使用に際しては心電図、心エコー、胸部X線検査を行うなど、患者の状態を十分に観察し、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。

(2) その他の副作用

	頻度不明	10例以上・ 1%~10%未満	1%未満
血清・リバーゼ	-	-	リンパ球増殖 少症
代謝・栄養	-	-	食慾減退、高コレステロール血症、高トリグリセリド血症、高カリウム血症
精神・神経	-	-	リドカイン、尿路異常、尿失禁
眼	-	-	眼瞼浮腫
耳	-	-	-
心血管	-	-	高血压 うつ血性心不全
呼吸器	-	-	呼吸困難、喀痰、鼻出血
消化器	-	-	下痢、悪心、嘔吐 口内乾燥、腹痛、消化不良、嘔下
肝	ビンビリル・ ビン加	-	AST (GOT) ALT (GPT) ALP の増加 ALP の増加
皮膚	白血球減少 性血栓疾患	発疹、皮膚剥離、発疹、さき病	手足底癬、紅斑、さき病、爪の変化
腎	-	-	腎炎
生殖・泌尿器	-	-	血中クレアチニン増加、尿崩症、蛋白尿
全般	-	-	筋労、無力感、発熱、発汗、創傷治癒不全、皮膚の炎症、粘膜の炎症、体温減少
その他	-	-	男性生精機能低下 (テストホルモン増加)、骨髄抑制、黄疸、肝機能障害

注2) 出血の各事象の発現頻度は1%未満であった。

5. 高齢者への投与

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

6. 妊婦、産婦、授乳婦等への投与

(1) 妊婦又は妊娠している可能性のある婦人には投与しないこと。

- 妊娠可能な婦人には、本剤投与期間中及び治療終了から最低2週間は適切な避妊法を用いるよう指導すること。〔動物実験 (ラット及びウサギ) で胚・胎児毒性を含む生殖毒性が認められたとの報告がある。〕

- (2) 本剤投与中に授乳を避けさせること。〔動物実験 (ラット)において乳汁中に移行することが報告されてい

7. 小児等への投与
低出生体重児、新生児、乳児、幼児又は小児に対する安全性は確立していない。(使用経験がない)。

8. 過量投与

過量投与時に最大70mgが単回投与されているが、過量によると考えられる症状は特に認められなかった。過量投与が発生した場合は、一般的な処置と対症療法を行う。

9. 適用上の注意

薬剤投与時：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、硬い歯周部が食道粘膜へ刺入し、更には穿孔を起こして絶縁液等の重篤な合併症を併発することが報告されている)。

【薬物動態】

1. 血中濃度

進行性固形癌患者に本剤2.5、5又は10mgを1日1回反復経口投与したとき、血中濃度は投与後約1～2時間で最高濃度で精算される。精子運動能、精子数及び血漿中テストステロン濃度が減少し、これに伴て雄性機能が低下した。これらの所見は休業による回復傾向がみられた。

2. 食事の影響

健康被験者に本剤を高脂肪食摂取後に投与したときのTmaxは、空腹時に比べて1.75時間延長した。これに伴い、Cmaxは4%低下し、AUC_{0-48h}は22%低下した。低脂肪食摂取後に投与したときにも同様の結果が得られ、Tmaxは空腹時に比べて1時間延長し、Cmaxは42%低下、AUC_{0-48h}は22%低下した。T_{max}は空腹時、高脂肪食摂取後及び低脂肪食摂取後でそれぞれ53.5及び39.6時間であり、食事による差はみられなかった。(外国人のデータ)

3. 分布

本剤の血漿移行率は濃度に依存し、血中濃度が5ng/mLから5.00ng/mLに増加したとき、血漿移行率は33%から27%に低下した。(in vitro)。③本剤10mg/日を投与したときの血中濃度は相当する濃度では、血漿移行率は約80%であった。健康成人及び中等度の肝機能障害を有する被験者における血漿蛋白結合率は約74%であった。④

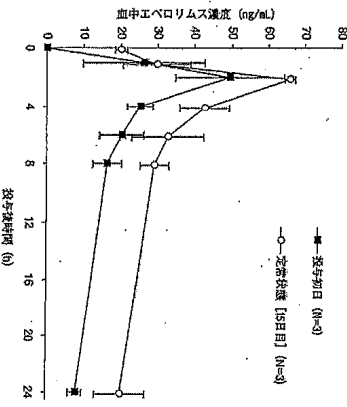
4. 代謝

本剤は主としてCYP3A4によって代謝される。(in vivoのデータ)。⑤腎移植(国内未承認)患者にて標識した本剤を單回経口投与したとき、本剤は主に未変化体として血液中に存在し、その他の主な代謝物としてC₁₇の水酸化体及び環状ラクトンの加水分解による2種の開環体及びフォスマチジルコリン抱合体が検出された。⑥(外国人のデータ)

5. 排泄

腎移植(国内未承認)患者にて¹⁴C標識した本剤を単回経口投与したとき、投与した放射能の約80%は尿中に排泄され、尿中には殆ど排泄された。なお、尿及び糞中未変化体は検出されなかつた。⑦(外国人のデータ)

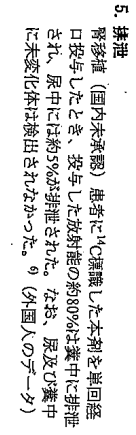
進行性固形癌患者に本剤10mgを1日1回反復経口投与したときの血中濃度推移



進行性固形癌患者に本剤2.5、5、10mgを1日1回反復経口投与したときの薬物動態パラメータ

薬物動態	2.5mg(N=3)	5mg(N=3)	10mg(N=3)	
パラメータ	2.5mg(N=3)	5mg(N=3)	10mg(N=3)	
投与	Tmax(h)	1.98	1.00	2.00
状態	Cmax(ng/mL)	(0.98-2.00)	(1.00-1.99)	(1.92-2.00)
初日	AUC _{0-48h}	15.1±4.8	31.5±3.40	49.4±14.8
(Day 15)	(ng·h/mL)	134±24.1	54.3±18.9	71.1±11.3
	(ng·h/mL)	83.2±8.7	21.1±50.0	40.1±51.6
Trast-Z中央値 (最小値-最大値)、他の半ば的標準偏差				

進行性固形癌患者に本剤10mgを單回経口投与したときの血中濃度推移



進行性固形癌患者に本剤10mgを1日1回反復経口投与したときの薬物動態パラメータ

薬物動態	2.5mg(N=3)	5mg(N=3)	10mg(N=3)	
パラメータ	2.5mg(N=3)	5mg(N=3)	10mg(N=3)	
投与	Tmax(h)	1.98	1.00	2.00
状態	Cmax(ng/mL)	(0.98-2.00)	(1.00-1.99)	(1.92-2.00)
初日	AUC _{0-48h}	15.1±4.8	31.5±3.40	49.4±14.8
(Day 15)	(ng·h/mL)	134±24.1	54.3±18.9	71.1±11.3
	(ng·h/mL)	83.2±8.7	21.1±50.0	40.1±51.6
Trast-Z中央値 (最小値-最大値)、他の半ば的標準偏差				

D₁AUC_{last}は、肝機能の正常な被験者のそれぞれ1.6倍、3.6倍であった。⁷⁾

7. 肝機能影響

国際患者のデータを用いて母集団薬物動態解析を実施した結果、クリアランス（CL_F）は本剤の見かけの全身クリアランス（CL_F）176mL/min）は本剤の見かけの全身クリアランス（CL_F）に対しても有意な影響を及ぼさないことが示唆された。⁸⁾

8. 高齢者での薬物動態

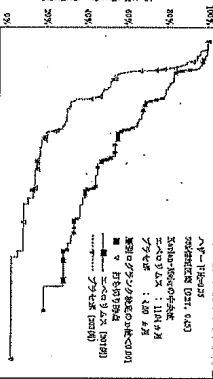
高齢性腎細胞癌患者を対象とした第Ⅲ相国際共同臨床試験（日本を含めた世界10カ国で実施された二重盲検比較試験）^{2,10)}結果、年齢（27～83歳）は本剤のCL_Fに対して有意な影響を及ぼさないことが示唆された。⁹⁾

（外国人のデータ）

【臨床成績】

高齢性腎細胞癌患者を対象とした第Ⅲ相国際共同臨床試験（日本を含めた世界10カ国で実施された二重盲検比較試験）^{2,10)}結果、年齢（27～83歳）は本剤のCL_Fに対して有意な影響を及ぼさないことが示唆された。⁹⁾

（外国人のデータ）



合計41例（日本人患者40例を含む）がエペロリムス群（2.07mg/m²/週）又はソラフェニブによる前治療で進行した腎細胞癌患者を対象に至適支持療法の併用下でプラセニチニブ又はソラフェニブによる前治療として本剤110mgを空腹時に連日経口投与を行った。

合計41例（日本人患者24例を含む）組織分類は透明細胞癌が95.9%）がエペロリムス群（272例）又はプラセニチニブ群（PFS：中央値）は、エペロリムス群10.1ヶ月、プラセニチニブ群8.7ヶ月であり、PFSの延長が認められた（ハザード比：D₁AUC_{last} p<0.001）。

【薬効薬理】

（第2回中間解析時のデータ 2007年10月カットオフ）

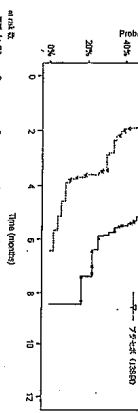
信頼区間 0.22～0.40 (MSKCC)リスク分類を冒とした割別生存期間（PFS；中央値）は、エペロリムス群と比較しエペロリムス群で有意なPFS（中央値）は、エペロリムス群10.1ヶ月、プラセニチニブ群8.7ヶ月であり、PFSの延長が認められた（ハザード比：D₁AUC_{last} p<0.001）。

合計41例（日本人患者24例を含む）組織分類は透明細胞癌が95.9%）がエペロリムス群（272例）又はプラセニチニブ群（PFS：中央値）は、エペロリムス群10.1ヶ月、プラセニチニブ群8.7ヶ月であり、PFSの延長が認められた（ハザード比：D₁AUC_{last} p<0.001）。

2. 抗腫瘍作用

*In vitro*試験において、本剤はヒト及びげつ腫瘍由来腫瘍細胞株の増殖を抑制した。^{12,13)}また、*In vivo*試験において、本剤はヒト腫瘍細胞株を異種移植したマウス^{14,15)}、同系腫瘍移植マウス¹⁶⁾及び同系腫瘍移植ラット^{17,18)}の腫瘍増殖を抑制した。

【薬効薬理】



合計中央値保証腫瘍の判定に基づく無増悪生存期間の Kaplan-Meier曲線

腫瘍経内分泌遮断患者を対象とした第Ⅲ相国際共同臨床試験（日本を含めた世界10カ国で実施された二重盲検比較試験）¹¹⁾結果、年齢（27～83歳）は本剤のCL_Fに対して有意な影響を及ぼさないことが示唆された。⁹⁾

合計中央値保証腫瘍の判定に基づく無増悪生存期間の Kaplan-Meier曲線

3. 作用機序

本剤は、細胞内イムノフィリンであるFKBP (FK506 binding protein) 12αに結合した。即ち本剤とFKBP12αの複合体がセリン・スレオニンキナーゼであるmTORを選択的に阻害すると言われている。mTORは、p70S6キナーゼ及び4E-BP1をリソシ化することによって蛋白質合成を調節し、細胞の成長、増殖及び生存に関与する。本剤を投与された細胞は、細胞マウス¹⁹⁾及び粗端ラット²⁰⁾の腫瘍においてp70S6キナーゼが阻害され、本剤を投与された粗端ラットの腫瘍において4E-BP1のリン酸化が阻害された。²¹⁾

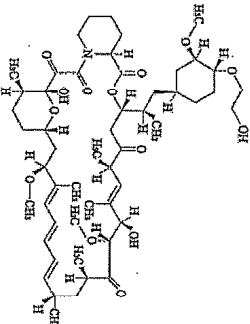
合計41例（日本人患者40例を含む）がエペロリムス群（2.07mg/m²/週）又はソラフェニブ群（0.62mg/m²/週）に無作為割付けされた。主要評価項目である無増悪生存期間（PFS；中央値）は、エペロリムス群10.1ヶ月、プラセニチニブ群8.7ヶ月であり、PFSの延長が認められた（ハザード比：D₁AUC_{last} p<0.001）。

合計41例（日本人患者40例を含む）がエペロリムス群（2.07mg/m²/週）又はソラフェニブ群（0.62mg/m²/週）に無作為割付けされた。主要評価項目である無増悪生存期間（PFS；中央値）は、エペロリムス群10.1ヶ月、プラセニチニブ群8.7ヶ月であり、PFSの延長が認められた（ハザード比：D₁AUC_{last} p<0.001）。

合計41例（日本人患者40例を含む）がエペロリムス群（2.07mg/m²/週）又はソラフェニブ群（0.62mg/m²/週）に無作為割付けされた。主要評価項目である無増悪生存期間（PFS；中央値）は、エペロリムス群10.1ヶ月、プラセニチニブ群8.7ヶ月であり、PFSの延長が認められた（ハザード比：D₁AUC_{last} p<0.001）。

[有効成分に関する理化学的知見]

構造式:



- 一般名: エペロリムス (Everolimus)
化 学 名: (1R,9S)-12S,15R,16E,18R,19R,21R,23S,24E,26E-28E-3
0S-25S-35O-1,18-Dihydroxy-12-((1R)-2-[(1S,3R,
4R)-4-(2-hydroxyethoxy)-3-methoxycyclohexyl]-1-
methylcetyl)-19,20-dimethoxy-15,17,21,23,25-
hexatrieno-16,24,26,28-tetraene-2,3,10,14,20-
penteno
分子量: C₄₅H₆₄NO₆
性 状: 白色～淡黄色の粉末で、エタノール (99.5) に溶けやすく、水にはほとんど溶けない。

[承認条件]

【主な文獻】

- Okamoto, I. et al.: Jpn. J. Clin. Oncol. 40(1), 17, 2010 [CERU00122]
- 社内資料 : 食事の影響 (2/20試験) [CERU00025]
- 社内資料 : [³H]-エペロリムスの血中分布に関する検討 [CERU0005]
- Kovarik, J.M. et al.: Clin.Pharmacol.Ther. 70(5), 425, 2001
- 社内資料 : In vitro代謝 [CERU00027]
- 社内資料 : 維持用腎移植患者における[¹⁴C]-エペロリムス単回経口投与後の吸收、分布、動態及び生体内変換についての検討 [CERU00006]
- 社内資料 : エペロリムスの薬物動態に対する肝機能障害の影響 [XXXXXX]
- 社内資料 : 母集団薬物動態解析 [CERU00027]
- 社内資料 : 國際共同臨床試験の結果 (2240試験) [CERU00028]
- Motzer, R.J. et al.: Lancet 372(9657), 449, 2008 [CERU00041]
- 社内資料 : 國際共同臨床試験の結果 (2324試験) [CERU00029]
- 社内資料 : In vitro腫瘍増殖抑制作用 (腫瘍細胞株のハネル) [CERU00030]
- 社内資料 : In vitro腫瘍増殖抑制作用 (乳癌、非小細胞肺癌、骨溶瘤細胞)
- 社内資料 : In vitro腫瘍増殖抑制作用 (膀胱癌細胞)
- 社内資料 : In vivo腫瘍増殖抑制作用 (膀胱癌細胞) [CERU00031]
- 社内資料 : In vivo腫瘍増殖抑制作用 (頸上皮癌KB3.1細胞) [CERU00032]
- 社内資料 : In vivo腫瘍増殖抑制作用 (大腸癌HCT116細胞) [CERU00033]
- 社内資料 : In vivo腫瘍増殖抑制作用 (脳癌U-549細胞株) [CERU00034]
- 社内資料 : In vivo腫瘍増殖抑制作用 (肺癌NCI-H526細胞) [CERU00035]
- 社内資料 : In vivo腫瘍増殖抑制作用 (肺癌NCI-H320細胞) [CERU00036]
- 社内資料 : In vivo腫瘍増殖抑制作用 (頸上皮癌KB-8311細胞) [CERU00037]
- 社内資料 : In vivo腫瘍増殖抑制作用 (ヒト腫瘍組織) [CERU00038]
- 社内資料 : In vivo腫瘍増殖抑制作用 (ヒト腎細胞癌組織) [CERU00039]
- 社内資料 : In vivo腫瘍増殖抑制作用 (腫瘍Caki-1細胞) [CERU00040]
- 社内資料 : In vivoの腫瘍増殖抑制作用 (膀胱癌細胞内分泌腫瘍) [XXXXXX]
- 社内資料 : In vivo腫瘍増殖抑制作用 (気管支カナルチメド細胞) [XXXXXX]
- Lane, H. A. et al.: Clin. Cancer Res. 15(5), 1612, 2009 [CERU00098]
- Bouley, A. et al.: Cancer Res. 64(1), 252, 2004 [CERU00235]

1. 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収集するとともに、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指標を講じること。
2. 腎細胞癌の診断、化学療法に精通した医師によってのみ処方・使用されるとともに、本剤のリスク等について十分に管理できる医師・医療機関・管理薬剤師のいる薬局のものとでのみ用いられるよう、製造販売にあたって必要な措置を講じること。
- 腫瘍細胞内分泌腫瘍
1. 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収集するとともに、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指標を講じること。
2. 腎細胞癌の診断、化学療法に精通した医師によってのみ処方・使用されるとともに、本剤のリスク等について十分に管理できる医師・医療機関・管理薬剤師のいる薬局のものとでのみ用いられるよう、製造販売にあたって必要な措置を講じること。
- 腫瘍細胞内分泌腫瘍
1. 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収集するとともに、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指標を講じること。
2. 腎細胞内分泌腫瘍の診断、化学療法に精通した医師によってのみ処方・使用されるとともに、本剤のリスク等について十分に管理できる医師・医療機関・管理薬剤師のいる薬局のものとでのみ用いられるよう、製造販売にあたって必要な措置を講じること。

- ア フ ィ ニ ト ー ル 級 5 mg 30錠 (両面アルミニウムPTP) [包装]

30) 社内資料: *In vivo* 脳梗塞抑制作用 (下垂体液GH3細胞)
[CERU00041]

31) 社内資料: 内皮細胞及び線維芽細胞増殖抑制作用
[CERU00042]

32) 社内資料: *In vivo* 血管新生抑制作用 [CERU00043]
[CERU00044]

33) 社内資料: エベロリムスのFRBP12に対する結合能
[CERU00045]

34) 社内資料: 脳梗及び皮膚のmTOR標的分子への影響
[CERU00045]

【文献請求先】
主要文献に記載の社内資料につきましても下記にご請求下さい。

ノベルティス・ファーマ株式会社 学術情報・コミュニケーション部
〒106-8618 東京都港区西麻布4-17-30
NOVARTIS DIRECT
0120-003-293

製造販売
ノベルティス・ファーマ株式会社
東京都港区西麻布4-17-30