参考資料 No. 2

**2006年10月改訂(第17版、薬食安指示等に基づく改訂)

*2006年10月改訂

法: 室温保存

抗悪性腫瘍剤/ 上皮成長因子受容体(EGFR)チロシンキナーゼ阻害剤 日本標準商品分類番号 874291

劇薬、指定医薬品、処方せん医薬品: 注意一医師等の処方せんにより使用すること

使用期限:外箱に表示の使用期限内に使用 すること イレッサ 錠250

ゲフィチニブ錠 IRESSA Tablets 250

承認番号	21400AMY00188
薬価収載	2002年8月
販売開始	2002年7月
国際誕生	2002年7月

[警告]

- 本額による治療を順始するにあたり、患者に本剤の有効性、安全性、 息切れ等の副作用の初期症状、非小細胞肺瘍の治療法、致命的と なる症例があること等について十分に疑問し、園蔥を得た上で投与すること。
- 本朝の投与により急性肺障害 開貧性肺炎があらわれることがあるので、胸部×綿物査等を行うなど観察を十分に行い、異常が認められた 現金には投与を中止し、適切な処置を行うこと。
 - また、急性障障害や間質性肺炎が本剤の投与初期に発生に、致死的な転傷をたどる例が多いため、少なくとも投与開始後4週間は入院また。まそれに埋する管理の下で、間質性肺炎等の鑑薦な副作用発現に関する観察を十分に行うこと。
- 3. 特発性肺線維症、間質性肺炎、しん師症、放射線肺炎、深剤性肺炎の合併は、本剤投与中に発現した急性肺障害、間質性肺炎発症後の転帰において、死亡につなから重要な危険因子である。このため、本剤による治療を翻始するにおたり、特発性肺機維症、間質性肺炎、しん肺症、放射線肺炎、薬剤性肺炎の合併の有無を確認し、これらの合併症を有する患者に使用する場合には特に注意すること、「慎重投与」の重参照)
- 4. 働性肺障害、間質性肺炎による数死的な転縮きたどる停間全身状態 の良態にかかわらず報告されているが、特に全身状態の悪い悪者は ど、その発現率及び死亡率が上罪する傾向がある。本剤の投与に除 しては患者の状態を慎重に誤案するなど、十分に注意すること。(「慎 重投与」の項参照)
- 5. 本閣は、特應化学療法に十分な経験をもつ医師が使用するともに、 投与に瞬しては緊急時に十分に措置できる医療機関で行うこと。(「慎 重後与」、「重要な基本的注意」及び「重大な關作用」の項参照)

【禁忌】(次の患者には投与しないこと)

本剤の成分に対し過敏症の既往歴のある患者

【原則禁忌】(次の患者には投与しないことを原則とするが、特に必要とする場合には慎重に投与すること)

妊婦又は妊娠している可能性のある婦人(「妊婦、産婦、授乳婦等への投 与」の項参照)

【組成·性状】

1. 組成

販売名	イレッサ錠250
成分·含量(1錠中)	ゲフィチニブ250mg
添加物	乳糖、セルロース、クロスCMC-Na、ポビドン、
	ラウリル硫酸Na、ステアリン酸Mg、
	ヒドロキシブロビルメチルセルロース、
Ì	マクロゴール300、酸化チタン、三二酸化鉄

2. 性状

販売名	イレッサ錠250	
剤形	褐色のフィルムコート錠	
外形 表面		
外形 裏面	0	

販売名	イレッサ錠250
外形 側面	
直径	#911mm
厚さ	約5.4mm
重量	約0.5g
識別コード	IRESSA 250

【効能·効果】

手術不能又は再発非小細胞肺癌

<効能・効果に関連する使用上の注意>

- 本剤の化学療法未治療例における有効性及び安全性は確立していない。
- 2. 本剤の術後補助療法における有効性及び安全性は確立していない。

【用法·用量】

通常、成人にはゲフィチニブとして250mgを1日1回、経口投与する。

<用法・用量に関連する使用上の注意>

日本人高齢者において無酸症が多いことが報告されているので、食後投与が望ましい。(「重要な基本的注意」の項参照)

【使用上の注意】

- 1. 慎重投与(次の患者には慎重に投与すること)
 - (1) 急性肺障害、特発性肺線維症、間質性肺炎、じん肺症、放射線肺炎、薬剤性肺炎またはこれらの疾患の既往歴のある患者[間質性肺炎が増悪し、致死的となる症例が報告されている。]
 - (2) 全身状態の悪い患者[全身状態の悪化とともに急性肺障害、間質性肺炎の発現率及び死亡率が上昇する傾向がある。]
 - **(3) 肝機能障害のある患者[本剤投与中に肝機能検査値の上昇がみられている「副作用」の項参照)。また、本剤の血中濃度<u>の上昇がみられるとの報告</u>がある<u>(「薬物動態」の項参照)。</u>]

2. 重要な基本的注意

- (1) 本剤を投与する際は、日本肺癌学会の「ゲフィチニブ使用に関するガイドライン」等の最新の情報を参考に行うこと。
- (2) 急性肺障害、間質性肺炎等の重篤な副作用が起こることがあり、致命的な経過をたどることがあるので、本剤の投与にあたっては、臨床症状(呼吸状態、咳及び発熱等の有無)を十分に観察し、定期的に胸部X線検査を行うこと。また、必要に応じて胸部CT検査、動脈血酸素分圧(PaO₂)、肺胞気動脈血酸素分圧較差(A-aDO₂)、肺拡散能力(DLco)などの検査を行い、急性肺障害、間質性肺炎等が疑われた場合には、直ちに本剤による治療を中止し、ステロイド治療等の適切な処置を行うこと。
- (3) 本剤を投与するにあたっては、本剤の副作用について患者に十分 に説明するとともに、臨床症状(息切れ、呼吸困難、咳及び発熱等 の有無)を十分に観察し、これらが発現した場合には、速やかに医療 機関を受診するように患者を指導すること。
- (4) AST(GOT)、ALT(GPT)等の肝機能検査値の上昇があらわれることがあるので、本剤投与中は1~2ヵ月に1回、あるいは患者の状態に応じて肝機能検査を実施することが望ましい。また、重度の肝機能検査値変動がみられた場合には投与の中止を考慮すること。
- (5) 下痢及び皮膚の副作用があらわれた場合には、患者の状態に応じて休薬あるいは対症療法を施すなど適切な処置を行うこと。

- (6) 無酸症など著しい低胃酸状態が持続する状態では、本剤の血中 濃度が低下し作用が減弱するおそれがある。(「相互作用」及び「有 効成分に関する理化学的知見」の項参照)
- (7) 臨床試験において無力症が報告されているので、本剤投与中の患者には自動車の運転等危険を伴う機械を操作する際には注意するよう指導すること。
- (8) 非臨床試験において本剤によるQT延長の可能性が示唆されていることから、必要に応じて心電図検査を実施すること。(「その他の注意」の項参照)

3. 相互作用

in vitro試験において、本薬は薬物代謝酵素チトクロームP450 (CYP3A4)で代謝されることが示唆されているので、本酵素の活性に影響を及ぼす薬剤と併用する場合には、注意して投与すること。CYP3A4活性を阻害する薬剤との併用により、本剤の代謝が阻害され、本剤の血中濃度が上昇する可能性がある。また、CYP3A4誘導剤との併用により、本剤の代謝が促進され血中濃度が低下する可能性がある。

一方、本薬はin vitro試験においてCYP2D6を阻害することが示唆されているので、CYP2D6により代謝される他の薬剤の血中濃度を増加させる可能性がある(本剤とメトプロロールの併用では、メトプロロールのAUCは平均で35%増加した)。

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
CYP3A4誘導剤	本剤の血中濃度が低下	本剤の代謝には主に
フェニトイン、	し、作用が減弱するおそ	CYP3A4が関与してい
カルバマゼビン、	れがある。本剤とリファン	るため、左記薬剤のよう
リファンピシン、	ピシンを併用したとき、	なCYP3A4誘導剤との
バルビツール酸系薬物、	本剤のAUCが単独投	併用で、本剤の代謝が
セイヨウオトギリソウ	与時の約17%に減少し	亢進し血中濃度が低下
(St.John'sWort、セント・ジョー	た。	する可能性がある。
ンズ・ワート)含有食品等		
CYP3A4阻害剤	本剤の血中濃度が増加	本剤の代謝には主に
アゾール系抗真菌剤(イトラコ	し、副作用の発現頻度	CYP3A4が関与してい
ナゾール等)、	及び重症度が増加する	るため、左記のような
マクロライド系抗生物質(エリ	おそれがある。本剤とイ	CYP3A4阻害剤等との
スロマイシン等)、	トラコナゾールを併用し	併用で、本剤の代謝が
ルナビル、	たとき、本剤のAUCが約	阻害され血中濃度が増
硫酸インジナビルエタノール	80%増加した。	加する可能性がある。
付加物、		
塩酸ジルチアゼム、		
塩酸ベラバミル等		
グレープフルーツジュース		
プロトンポンプ阻害剤	著しい低胃酸状態が持	本剤の溶解性がpHに依
オメプラゾール等	続することにより、本剤の	存することから、胃内pH
H ₂ -受容体拮抗剤	血中濃度が低下するお	が持続的に上昇した条
塩酸ラニチジン等	それがある。制酸剤を用	件下において、本剤の吸
	いて約6~7時間にわた	
	り胃内pHを5以上で維	弱するおそれがある。
•	持したところ、本剤の	
	AUCが約50%減少した。	
ワルファリン	INR上昇や出血があら	機序は不明。
	われたとの報告がある。	
	本剤とワルファリンを併	
	用する場合には、定期	
	的にプロトロンビン時間	
	又はINRのモニターを行	
	Clamino C-5 E11	

4. 副作用

第II相国際共同臨床試験(本剤250mg/日投与群)において、日本人副作用評価対象例51例中50例(98.0%)に副作用が認められ、主な副作用は、発疹32例(62.7%)、下痢25例(49.0%)、そう痒症25例(49.0%)、皮膚乾燥17例(33.3%)等であった。

また、本試験における外国人副作用評価対象例52例中38例(73.1%)に 副作用が認められ、主な副作用は、発疹16例(30.8%)、下痢16例(30.8%)、 皮膚乾燥11例(21.2%)、ざ瘡9例(17.3%)等であった。

米国の第II相臨床試験において、本剤250mg/日を投与した副作用評価対象例102例中74例(72.5%)に副作用がみられた。主な副作用は、下痢49例(48.0%)、発疹44例(43.1%)、ざ瘡25例(24.5%)、皮膚乾燥13例(12.7%)等であった。(承認時)

特別調査「イレッサ錠250プロスベクティブ調査」 いにおいて、安全性評価

対象症例3,322例中1,867例(56.2%)に副作用が認められ、主な副作用は、発疹568例(17.1%)、肝機能異常369例(11.1%)、下痢367例(11.1%)、急性肺障害・間質性肺炎は193例(5.8%)等であった。急性肺障害・間質性肺炎193例のうち、75例が死亡し、安全性評価対象症例数3,322例中の死亡率は2.3%、急性肺障害・間質性肺炎発現症例数193例中の死亡率は38.9%であった。(2004年8月報告時)

(1) 重大な副作用

- 1) 急性肺障害、間質性肺炎(1~10%未満): 急性肺障害、間質性肺炎があらわれることがあるので、胸部 X 線検査等を行うなど観察を十分に行い、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。
- 2) **重度の下痢**(1%未満):重度の下痢があらわれることがあるので、 このような症状があらわれた場合には、速やかに適切な処置を 行うこと。
- 3) 脱水(1%未満):下痢、嘔気、嘔吐又は食欲不振に伴う脱水が あらわれることがあるので、このような症状があらわれた場合に は、速やかに適切な処置を行うこと。
- 4) 中毒性表皮壊死融解症(1%未満)、多形紅斑(1%未満):中毒性表皮壊死融解症及び多形紅斑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。
- **5) 肝炎(1%未満)、肝機能障害(10%以上)、黄疸(1%未満):肝炎、 AST(GOT)、ALT(GPT)、LDH、ィ-GTP、Al-P、ビリルビンの上 昇等を伴う肝機能障害、黄疸があらわれることがあるので、本 剤投与中は1~2ヵ月に1回、あるいは患者の状態に応じて肝 機能検査を実施するなど観察を十分に行い、重度の肝機能検 査値変動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。(「重要な基本的注意」の項参照)
 - 6) 血尿(1%未満)、出血性膀胱炎(1%未満):血尿、出血性膀胱 炎があらわれることがあるので、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。
 - 7) 急性膵炎(1%未満):急性膵炎があらわれることがあるので、観察を十分に行い、腹痛、血清アミラーゼ値の上昇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。

(2) その他の副作用

	10%以上	1~10%未満	1%未満
全身			無力症、疲労、倦怠感
皮膚	発疹、そう痒症、皮膚 乾燥、ざ瘡等の皮膚 症状	爪の障害	脱毛
眼 ^{注1)}			結膜炎、眼瞼炎、角膜 びらん ^{注2)} 、眼乾燥 ^{注3)}
消化器	下痢	唱気、嘔吐、食欲不振、 口内炎	口内乾燥 ^{注3)}
血液			白血球減少、血小板 減少
肝臓	肝機能障害(AST (GOT)上昇、ALT (GPT)上昇等)		
過敏症			血管浮腫、蕁麻疹
その他			鼻出血、INR上昇 ^{注4)} 、 出血 ^{注4)} 、クレアチニン 上昇、発熱

- 注1) 眼に異常があらわれた場合には、直ちに眼科的検査を行うなど適切な処置 を行うこと。
- 注2) 症状は可逆的である。異所性睫毛に伴い起こる場合もある。
- 注3) 他の乾燥症状(主に皮膚症状)に関連して起こる場合もある。
- 注4) ワルファリンとの併用時にこれらの症状があらわれたとの報告がある。(「相互作用」の項参照)

発現頻度は特別調査「イレッサ錠250プロスペクティブ調査」¹⁾から算出した。なお、 本調査で認められなかった制作用については 1 %未満に記載した。

5. 高齢者への投与

本剤の臨床試験成績から、65歳以上と65歳未満で血漿中濃度及び副作用発現率並びにその程度に差はみられていない。しかし、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、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投与すること。やむを得ず 投与する場合は、本剤投与によるリスクについて患者に十分説明す ること。[妊婦及び授乳婦における使用経験はない。動物実験で胎 児重量の減少(ウサギ)、生存出生児数の減少(ラット)及び出生児 の早期死亡(ラット)が認められている。]
- (2) 授乳中の婦人に投与することは避け、やむを得ず投与する場合には授乳を中止させること。「動物実験(ラット)で乳汁中へ移行することが認められている。]
- (3) 本剤投与中の婦人には妊娠を避けるよう指導すること。

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. 適用上の注意

薬剤交付時:

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、硬い鋭角部が食道粘膜へ刺入し、更には穿孔を起こして縦隔洞炎等の重篤な合併症を併発することが報告されている。]

9. その他の注意

- (1) 海外で実施された化学療法歴のない進行非小細胞肺癌患者を対象とした2つの臨床試験において、本剤とビノレルビンとの併用により、重症の好中球減少や発熱性好中球減少がみられ、臨床試験が中止された。また、日本においても、本剤とビノレルビンとの併用で重篤な好中球減少、白血球減少、血小板減少が報告されている。
- (2) 国内で実施した特別調査「イレッサ錠250プロスペクティブ調査」¹⁾ における多変量解析の結果、喫煙歴有、全身状態の悪い患者、本剤投与時の間質性肺炎の合併、化学療法歴有が急性肺障害、間質性肺炎の発現因子として報告されている。また、全身状態の悪い患者、男性が予後不良因子(転帰死亡)として報告されている。
- *(3) 国内で実施した「非小細胞肺癌患者におけるゲフィチニブ投与及び非投与での急性肺障害・間質性肺炎の相対リスク及び危険因子を検討するためのコホート内ケースコントロールスタディ」²⁾において、本剤の急性肺障害・間質性肺炎発症の化学療法に対する相対リスクは、治療法間の患者背景の偏りを調整したオッズ比(調整オッズ比)で3.23(95%信頼区間:1.94-5.40)であった。
- (4) 海外で実施された 1 ~ 2レジメンの化学療法歴のある再発又は進行非小細胞肺癌患者を対象とした無作為化プラセボ対照二重盲検第III相比較臨床試験において、腫瘍縮小効果では統計学的に有意差が認められたが、対象患者全体(HR=0.89, p=0.09, 中央値5.6カ月 vs 5.1カ月)、腺癌患者群(HR=0.84, p=0.09, 中央値6.3カ月 vs 5.4カ月)で生存期間の延長に統計学的な有意差は認められなかった3)。
- (5) 非臨床の一般薬理試験において、本薬が心電図検査でQT間隔の延長を示す可能性のあることが以下のように示唆されている。イヌプルキン工線維を用いた刺激伝達試験(in vitro系)において、本薬は濃度依存的に再分極時間を延長させた。またhERG(ヒト電位依存性カリウムチャンネルのαサブユニットをコードする遺伝子)を発現させたヒト胚腎細胞を用いたin vitro試験において、本薬は遅延整流性カリウム電流を濃度依存的に阻害し、心筋の再分極阻害を示唆する結果が得られた。さらにイヌのテレメトリー試験では心電図には統計学的に有意な変化は認められなかったが、個体別にQTc間隔の投与前値と投与後2時間の値を検討した結果、5mg/kg投与群の6例中1例、50mg/kg投与群の6例中2例に10%を超えるQTc間隔の延長が認められた。
- (6) イヌを用いた反復投与毒性試験の心電図検査では、回復性のある PR間隔の延長及びII度の房室ブロックが単発的かつ少数例に認 められた。
- (7) ラット及びイヌを用いた反復投与毒性試験では、投与量及び投与期間に依存すると考えられる角膜における異常(半透明化、混濁及び角膜上皮の萎縮等)がみられた。これらのうち、角膜混濁はイヌにおいてのみ認められたものの、回復試験終了時においても正常には回復しなかった。また、ラット角膜創傷モデルにおいて、創傷治癒を遅延させるものの、創傷治癒を完全には妨げないという以下の報告

- もある⁴。[溶媒対照群では創傷誘発後84時間までに完全治癒したのに対し、本薬投与群(40及び80mg/kg/日)では、創傷誘発後108または136時間後に治癒したが、創傷誘発後84時間以降は、溶媒対照群及び本薬投与群において、角膜上皮の損傷面積に統計学的な有意差は認められなかった。]
- (8) ラット及びイヌを用いた反復投与毒性試験では、皮膚(痂皮形成等)、 腎臓(腎乳頭壊死等)及び卵巣(黄体数減少等)における所見が認 められた。これらの所見は、本薬のEGFRチロシンキナーゼ阻害作用 に起因した所見と考えられる。
- (9) 2年間がん原性試験において、ラットの高用量(10mg/kg/日)投与群で有意な肝細胞腺腫(雌雄)と腸間膜リンパ節血管肉腫(雌)の発生増加が認められた。また、マウスの高用量(90mg/kg/日、125mg/kg/日を22週目から減量)投与群(雌)で有意な肝細胞腺腫の発生増加が認められた。

【薬物動態】

1. 血中濃度

(1) 日本人固形癌患者における本剤225mg^{注1)}単回及び反復経口投 与時の血中濃度⁵⁾

日本人固形癌患者(n=6)に本剤225mgを単回経口投与したとき、本薬の吸収は緩徐で、最高血漿中濃度到達時間は概ね4時間であり、患者間で変動(3~12時間)がみられた。終末相における消失半減期は約30時間であった。

本剤225mgを単回経口投与したときの血漿中未変化体濃度推移 及び単回及び反復投与時の薬物動態パラメータは以下の通りで ある。

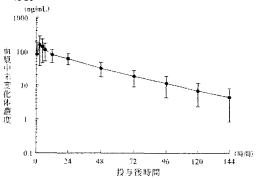


図 日本人固形癌患者における本剤225mg経口投与時の 血漿中未変化体濃度推移(平均値±標準偏差、n=6、片対数 表示)

表 日本人固形癌患者における本剤225mg経口投与時の薬物動態パラメータ(平均値±標準偏差、n=6)

	Cmax (ng/mL)	Tmax ^(±2) (hr)	AUC _{0→∞} (ng·hr/mL)	t _{1/2} (hr)
单回	188±120	4.0(3.0~12.0)	4968±2125	30.1±4.6
反復	384±194	5.0(3.0~7.0)	16660±10630	41.3±9.9

- 注1) 本剤の承認用量は250mg/日である。
- 注2) 中央値(範囲)

(2) 反復経口投与におけるトラフ濃度

日本人固形癌患者(n=6)に本剤225mg^{注1)}を1日1回14日間反復経口投与したとき、投与後7~10日目で定常状態に達した。投与第3、7、10及び14日目の投与前の血漿中未変化体濃度(トラフ濃度)を以下に示す。反復投与によりAUC_{0→∞}は約2~5倍増加した⁵⁾。また、日本人及び欧米人非小細胞肺癌患者を対象とした国際共同臨床試験において日本人及び欧米人非小細胞肺癌患者に本剤250mgを投与したときの定常状態時のトラフ血漿中未変化体濃度は264±5.8(平均値±標準誤差)ng/mLであった⁶⁾。

表 日本人固形癌患者における本剤225mg経口投与時のトラフ血漿 中未変化体濃度(ng/mL)の推移(平均値±標準偏差、n=6)

3日目	7日目	10日目	14日目
102±29.1	165±73.2	185±72.6	201±93.9

注1) 本剤の承認用量は250mg/日である。

(3) 日本人及び欧米人患者の薬物動態

第1相臨床試験において日本人⁵¹及び欧米人⁷¹固形癌患者に本剤を50~700mgの用量範囲で単回経口投与したとき、血漿中未変化体濃度推移及び薬物動態パラメータは類似していた。

また、日本人及び欧米人非小細胞肺癌患者を対象とした国際共同第II相臨床試験におけるポピュレーションファーマコキネティクス解析の結果、有意な人種差は認められなかった⁶。

(4) バイオアベイラビリティー

欧米人固形癌患者(n=17)における絶対バイオアベイラビリティーは 59%であった⁸⁾。

(5) 食事の影響

欧米人健康志願者(n=25)において、本剤を食後投与したときAUC 及びCmaxがそれぞれ37%及び32%増加したが、臨床上特に問題 となる変化ではなかった⁹。

**(6) 肝機能障害の影響(外国人データ)

Child-Pugh分類による軽度、中等度及び重度の肝硬変による肝機能障害患者(非担癌患者)に、本剤250mgを単回経口投与したとき、中等度及び重度の肝機能障害患者では未変化体のAUCの平均は健康被験者の3.1倍を示した¹⁰。

2. 分布

欧米人固形癌患者(n=19)に本薬を静脈内持続投与したときの定常状態における分布容積は1400Lであった⁸⁾。

ヒトにおける血漿蛋白結合率は約90%であった。また、血清アルブミン及 $orange {\it U} \alpha_1$ -酸性糖蛋白へ結合する 11 。 $(in\ vitro)$

**3. 代謝

ヒト血漿中には、ゲフィチニブのO・脱メチル体、O、N・脱アルキル体、酸化脱フッ素体及びその他5種の代謝物が認められた。血漿中の主代謝物はO・脱メチル体であり、その濃度には大きな個体間変動がみられたが、未変化体と同程度の血漿中濃度を示した。O、N・脱アルキル体及び酸化脱フッ素体の血漿中濃度は未変化体の約3%以下であった。その他の代謝物はほとんど定量できなかった。

未変化体からO-脱メチル体への代謝にはCYP2D6が関与し、遺伝学的にCYP2D6活性が欠損した健康被験者(Poor metabolizer, n=15)では血漿中にO-脱メチル体は検出されなかった。また、その他の代謝経路では主にCYP3A4が関与し、ヒト肝ミクロソームを用いたin vitro試験においてO-脱メチル体の生成量は僅かであり、CYP3A4阻害剤の共存下でO-脱メチル体を除く代謝物の生成量は明らかに減少した。

以上のことから、肝臓が本薬の代謝クリアランスにおいて重要な役割を果たしているものと推察される。

4. 排泄

欧米人固形癌患者(n=19)に本薬を静脈内持続投与したときの血漿クリアランスは約500mL/分であった⁸。

欧米人健康志願者(n=6)において未変化体及び代謝物の大部分は養中に排泄され、尿中排泄は投与量の4%未満であった12。

胆管カニューレを施したラットの試験から「4C標識ゲフィチニブを経口投与したとき、吸収量の約80%に相当する放射能が胆汁中に排泄されることが示された「3)。

【臨床成績】

1. 国内臨床試験5)

各種固形癌患者を対象に本剤50~700mg/日の用量で国内第1相臨床 試験が行われ、適格例31例のうち5例にPR(非小細胞肺癌)、7例にNC (非小細胞肺癌、結腸・直腸癌、頭頸部癌、乳癌)が認められた。

2. 国際共同臨床試験14)

本剤単独投与による日本人及び外国人の進行非小細胞肺癌患者(化学療法による既治療例)を対象とした第II相国際共同臨床試験が実施されている。2001年5月時点までの集計(本剤250mg/日投与群)において、奏効率は18.4%(19/103)であり、そのうち、日本人における奏効率は27.5%(14/51)、外国人における奏効率は9.6%(5/52)であった。治療期間注1)は日本人で平均105.7日、外国人で平均64.9日であった。

表 第11相国際共同臨床試験における非小細胞肺癌患者に対する効果

	日本人	外国人	合計
奏効率注2)	27.5%(14/51)	9.6%(5/52)	18.4%(19/103)
病勢コントロール率 ^{注3)}	70.6%(36/51)	38.5%(20/52)	54.4%(56/103)
症状改善率注()	48.5%(16/33)	32.4%(11/34)	40.3%(27/67)
病勢進行までの期間:中央値	114日	57日	83日
(95%信頼区間:下限~上限)	(86日~128日)	(55日~66日)	(61日~86日)

注1) 治験期間-未服薬日数

- 注2) 修正UICC/WHO基準による判定(CR+PR)
- 注3) 修正UICC/WHO基準による判定(CR+PR+SD)
- 注4) 肺癌サプスケール(LCS)のベストレスポンス [LCS≥+2:改善、≤-2:悪化、それ以外:不変]

3. 外国臨床試験15)

米国における本剤単独投与による進行非小細胞肺癌患者(2回以上の 化学療法による既治療例)を対象とした第II相臨床試験の結果、2001年 8月時点までの集計において、本剤250mg/日群の奏効率は11.8%(12/ 102)であった。治療期間^{注1)}は平均72.6日であった。

表 外国第||相臨床試験における非小細胞肺癌患者に対する効果

奏効率在1)	11.8%(12/102)
病勢コントロール率 ^{注3)}	42.2%(43/102)
症状改善率注1)	43.1%(44/102)
病勢進行までの期間;中央値 (95%信頼区間;下限~上限)	59日(56日~86日)

- 注1) 投与開始日~最終投与日までの期間-無治療期間
- 注2) 修正UICC/WHO基準による判定(CR+PR)
- 注3) 修正UICC/WHO基準による判定(CR+PR+SD)
- 注4) 肺癌サブスケール(LCS)のベストレスポンス [LCS≥+2:改善、≤-2:悪化、それ以外:不変]

【薬効薬理】

1. 抗腫瘍効果

 $in\ vitro$ 系において、ゲフィチニブは口腔扁平上皮癌株KBのEGF刺激による増殖を阻害した(IC_{50} :0.054 μ mol/L) 16 。

ヒト腫瘍ヌードマウス移植系において、ゲフィチニブは12.5~200mg/kg/ 日の用量で非小細胞肺癌株A549、ヒト前立腺癌株Du145、ヒト外陰部 腫瘍株A431、大腸癌株CR10、HCT15、HT29、LoVo、口腔扁平上皮癌 株KB、卵巣癌株HX62に対して腫瘍増殖抑制作用を示した¹⁶。

2. 作用機序

ゲフィチニブは上皮成長因子受容体(EGFR)チロシンキナーゼを選択的に阻害し(EGFRチロシンキナーゼに対するICsolto.027µmol/Lであり、ErbB2、KDR、Flt-1、Raf、MEK-1及びERK-2に対する阻害作用はその100分の1以下)、腫瘍細胞の増殖能を低下させる¹⁶。

また、DNA斯片化¹⁷⁾及び組織形態学的観察^{18,19)}に基づき、ゲフィチニブがアポトーシスを誘導するとの報告がある。さらに、血管内皮増殖因子(VEGF)の産生抑制を介して腫瘍内の血管新生を阻害することも報告されている²⁰⁾。

ゲフィチニブはこれらの作用に基づき悪性腫瘍の増殖抑制あるいは退縮を引き起こすものと考えられるが、腫瘍退縮の作用機序の詳細は不明である。

3. 代謝物21)

構造式 :

ヒトの主代謝物O-脱メチル体のEGF刺激下での細胞増殖に対する阻害作用はゲフィチニブの約14分の1であり、本代謝物の臨床効果への寄与は小さいと思われる。

【有効成分に関する理化学的知見】

一般名: ゲフィチニブ(Gefitinib)(JAN)

化学名: N-(3-Chloro-4-fluorophenyl)-7-methoxy-6-[3-(morpholin-4

-yl)propoxy] quinazolin-4-amine

分子式 : C₂₂H₂₄CIFN₄O₃ 分子量 : 446.90 融占 : 約195℃

分配係数: 14000(1-オクタノール/pH9緩衝液)

性状

: 白色の粉末である。酢酸(100)、ジメチルスルホキシドに溶けやすく、ピリジンにやや溶けやすく、テトラヒドロフランにやや溶けにくく、メタノール、エタノール(99.5)、酢酸エチル、2-プロパノール、アセトニトリルに溶けにくく、水にほとんど溶けない。ゲフィチニブの溶解度はpHに依存する。低pH域ではやや溶けにくく、pH4~6の間で溶解度は大きく低下し、pH6以上においてはほとんど溶けない。

製剤(イレッサ錠250)の各pHにおける溶出率は上記のゲフィチニブの溶解度に関する知見と一致しており、pH5.0以下では15分以内に85%以上の溶出がみられたが、pHが増加するにつれて溶出率が次第に低下した。

表 イレッサ錠250の溶出率(%)

試験液	15分	30分	45分
pH1.2	101	102	_
pH3.0	90	96	_
pH4.0	89	94	96
pH5.0	87	96	96
pH6.8	<10	<10	<10
水	<10	<10	<10

【承認条件】

- 1. 手術不能又は再発非小細胞肺癌に対する本薬の有効性及び安全性 の更なる明確化を目的とした十分なサンプルサイズを持つ無作為化比 較試験を国内で実施すること。
- 2. 本薬の作用機序の更なる明確化を目的とした検討を行うとともに、本薬の薬理作用と臨床での有効性及び安全性との関連性について検討すること。また、これらの検討結果について、再審査申請時に報告すること。

【包装】

イレッサ錠250: [PTP] 14錠

【主要文献】

- 1) 吉田茂: 医薬ジャーナル, 41(2), 772, 2005
- * 2) 社内資料
- * 3) Thatcher, N., et al.: Lancet, 366, 1527, 2005
 - 4) Nakamura, Y., et al.: Exp. Eye Res., 72(5), 511, 2001
 - 5) Nakagawa, K., et al.: Ann. Oncol., 14(6), 922, 2003
 - 6) 社内資料
 - 7) Ranson, M., et al.: J. Clin. Oncol., 20, 2240, 2002
 - 8) 社内資料
 - 9) 社内資料
- **10) 社内資料
 - 11) 社内資料
 - 12) 社内資料
 - 13) 社内資料
 - 14) Fukuoka, M., et al.: J. Clin. Oncol., 21, 2237, 2003
 - 15) Kris, M. G., et al.: JAMA, 290(16), 2149, 2003
 - 16) Wakeling, A. E., et al.: Cancer Res., 62, 5749, 2002
 - 17) Ciardiello, F., et al. Clin. Cancer Res., 6, 2053, 2000
 - 18) Chan, K. C., et al.: Cancer Res., 62, 122, 2002
 - 19) Albanell, J., et al.: J. Clin. Oncol., 20, 110, 2002
 - 20) Ciardiello, F., et al.: Clin. Cancer Res., 7, 1459, 2001
 - 21) 社内資料

【文献請求先・製品情報お問い合わせ先】

アストラゼネカ株式会社 メディカルインフォメーションセンター 〒531-0076 大阪市北区大淀中1丁目1番88号

0120-189-115

WEB SITE: http://www.iressa.com

®: アストラセネカグループの登録音様です。

③ AstraZerieca 2002

AstraZeneca 2002

製造販売元 アストラゼネ力株式会社 大阪市北区大淀中1丁目1番88号

> IRE AS6XU