* 2023年11月改訂(第5版)

貯法:2~8℃保存 * **有効期間**:36カ月

日本標準商	品分類番号
874	291

	100mg	400mg
承認番号	30400AMX00004000	30400AMX00005000
販売開始	2022年5月	2022年5月

抗悪性腫瘍剤/抗VEGF注1)ヒト化モノクローナル抗体

生物由来製品、劇薬、処方箋医薬品注2)

ベバシズマブ (遺伝子組換え) [ベバシズマブ後続3] 注

ベバシズマブBS点滴静注100mg「日医工」 ベバシズマブBS点滴静注400mg「日医工」

Bevacizumab BS Intravenous Infusion

注1) VEGF: Vascular Endothelial Growth Factor (血管内皮増殖因子) 注2) 注意 – 医師等の処方箋により使用すること

1. 警告

- 1.1 本剤を含むがん化学療法は、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実施すること。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を十分説明し、同意を得てから投与すること。
- 1.2 消化管穿孔があらわれ、死亡に至る例が報告されている。 本剤の投与中に、消化管穿孔と診断された場合は、本剤の投 与を中止し、適切な処置を行い、以降、本剤を再投与しない こと。[9.1.1、11.1.2 参照]
- 1.3 創傷治癒遅延による合併症(創し開、術後出血等)があらわれることがある。
- 1.3.1 手術後の患者に本剤を投与する場合は、術創の状態を確認し、投与の可否を検討すること。大きな手術の術創が治癒していない場合は、治療上の有益性が危険性を上回ると判断される場合を除き、本剤を投与しないこと。[8.1、9.1.2、11.1.4 参照]
- 1.3.2 本剤の投与中に創傷治癒遅延による合併症があらわれた場合は、創傷が治癒するまで本剤の投与を中止し、適切な処置を行うこと。[8.1、9.1.2、11.1.4 参照]
- 1.3.3 本剤の投与終了後に手術を行う場合は、本剤の投与終了 からその後の手術まで十分な期間をおくこと。[8.1、9.1.2、 11.1.4 参照]
- 1.4 本剤の投与により腫瘍関連出血のリスクが高まるおそれがある。脳腫瘍(脳転移を含む)を有する患者に本剤を投与した場合、脳出血があらわれるおそれがある。本剤の投与中に重度の出血があらわれた場合は、本剤の投与を中止し、適切な処置を行い、以降、本剤を再投与しないこと。[8.4、9.1.3、11.1.5 参照]
- 1.5 本剤の投与により、肺出血(喀血)があらわれ、死亡に至る例が報告されている。観察を十分に行い、肺出血(喀血)があらわれた場合は、本剤の投与を中止し、適切な処置を行い、以降、本剤を再投与しないこと。[2.2、11.1.5 参照]
- 1.6 脳卒中、一過性脳虚血発作、心筋梗塞、狭心症、脳虚血、 脳梗塞等の動脈血栓塞栓症があらわれ、死亡に至る例が報告 されている。観察を十分に行い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。動脈血栓塞栓 症があらわれた患者には、本剤を再投与しないこと。[9.1.5、 11.1.6 参照]
- 1.7 高血圧性脳症又は高血圧性クリーゼがあらわれ、死亡に至る例が報告されている。これらの事象があらわれた場合は、本剤の投与を中止し、適切な処置を行うこと。このような患者には、以降、本剤を再投与しないこと。また、本剤の投与期間中は血圧を定期的に測定すること。[8.2、11.1.7 参照]
- 1.8 可逆性後白質脳症症候群があらわれることがある。可逆性 後白質脳症症候群が疑われた場合は、本剤の投与を中止し、 適切な処置を行うこと。[11.1.8 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 喀血 (2.5mL以上の鮮血の喀出) の既往のある患者 [1.5、11.1.5 参照]

3. 組成・性状

3.1 組成

1バイアル (4mL) 中 ベバシズマブ (遺伝子 組換え) [ベバシズマブ (遺伝子 組換え) [ベバシズマブ (遺伝子 後続3] 注)			
イバシズマブ(遺伝子 イバシズマブ(遺伝子 組換え)[ベバシズマブ (遺伝子 組換え)[ベバシズマブ (後続3] 注) 400mg 1がイアル中 トレハロース水和物 240mg、リン酸二水素 ナトリウムー水和物 23.2mg、無水リン酸ー 水素 ナトリウム 4.8mg、ポリソルベート 19.2mg、ポリソルベート 14.2mg 14	販売名	* * * * * * * * * * * * * * * * * * * *	* * * * * * * * * * * * * * * * * * * *
1バイアル中 トレハロース水和物 240mg、リン酸二水素 ナトリウムー水和物 23.2mg、無水リン酸ー 水素 ナト リ ウ ム 4.8mg、ポリソルベート 1バイアル中 トレハロース水和物 960mg、リン酸二水素 ナトリウムー水和物 92.8mg、無水リン酸 ー水素 ナト リ ウ ム 4.8mg、ポリソルベート	有効成分	ベバシズマブ(遺伝子 組換え)[ベバシズマブ 後続3] ^{注)}	ベバシズマブ(遺伝子 組換え)[ベバシズマブ 後続3] ^{注)}
トレハロース水和物 240mg、リン酸二水素 ナトリウムー水和物 23.2mg、無水リン酸ー 水素 ナト リ ウ ム 4.8mg、ポリンルベート 19.2mg、ポリソルベー)	
	添加剤	トレハロース水和物 240mg、リン酸二水素 ナトリウム一水和物 23.2mg、無水リン酸一 水素 ナト リ ウ ム 4.8mg、ポリソルベート	トレハロース水和物 960mg、リン酸二水素 ナトリウムー水和物 92.8mg、無水リン酸 ー水素ナトリウム 19.2mg、ポリソルベー

注) 本剤は、チャイニーズハムスター卵巣細胞を用いて製造される。

3.2 製剤の性状

販売名	ベバシズマブBS 点滴静注100mg「日医工」	ベバシズマブBS 点滴静注400mg「日医工」	
剤形・性状	水性注射剤無色~帯黄色又は帯褐色の乳白光を呈する液		
рН	6.0~6.3		
浸透圧比	約1 (日局生理食塩液に対する比)		

4. 効能又は効果

- ○治癒切除不能な進行・再発の結腸・直腸癌
- ○扁平上皮癌を除く切除不能な進行・再発の非小細胞肺癌
- ○手術不能又は再発乳癌

5. 効能又は効果に関連する注意

- 〈治癒切除不能な進行・再発の結腸・直腸癌及び扁平上皮癌を除く 切除不能な進行・再発の非小細胞肺癌〉
- 5.1 術後補助療法において、本剤の有効性及び安全性は確認されて いない。
- 5.2 「17.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に理解した上で、適応患者の選択を行うこと。[17.1.2、17.1.3 参照]

〈手術不能又は再発乳癌〉

- **5.3** 術後薬物療法において、本剤の有効性及び安全性は確認されていない。
- 5.4 延命効果は示されていない。[17.1.4 参照]
- 5.5 [17.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に理解した上で、HER 2及びホルモン受容体の発現状況等を踏まえて本剤投与の必要性を検討し、適応患者の選択を行うこと。[17.1.4 参照]

6. 用法及び用量

〈治癒切除不能な進行・再発の結腸・直腸癌〉

他の抗悪性腫瘍剤との併用において、通常、成人にはベバシズマブ(遺伝子組換え)[ベバシズマブ後続3]として1回5mg/kg(体重)又は10mg/kg(体重)を点滴静脈内注射する。投与間隔は2週間以上とする。

他の抗悪性腫瘍剤との併用において、通常、成人にはベバシズマブ(遺伝子組換え)[ベバシズマブ後続3]として1回7.5mg/kg(体重)を点滴静脈内注射する。投与間隔は3週間以上とする。

〈扁平上皮癌を除く切除不能な進行・再発の非小細胞肺癌〉

他の抗悪性腫瘍剤との併用において、通常、成人にはベバシズマブ(遺伝子組換え)[ベバシズマブ後続3]として1回15mg/kg(体重)を点滴静脈内注射する。投与間隔は3週間以上とする。

〈手術不能又は再発乳癌〉

パクリタキセルとの併用において、通常、成人にはベバシズマブ (遺伝子組換え)[ベバシズマブ後続3]として1回10mg/kg(体重)を点滴静脈内注射する。投与間隔は2週間以上とする。

7. 用法及び用量に関連する注意

〈効能共通〉

- 7.1 本剤と併用する他の抗悪性腫瘍剤は、「17.臨床成績」の項の内容を熟知した上で、選択すること。[17.1.2-17.1.4 参照]
- 7.2 本剤単独投与での有効性及び安全性は確立していない。
- 7.3 初回投与時は90分かけて点滴静注する。初回投与の忍容性が良好であれば、2回目の投与は60分間で行っても良い。2回目の投与においても忍容性が良好であれば、それ以降の投与は30分間投与とすることができる。

〈治癒切除不能な進行・再発の結腸・直腸癌〉

- 7.4 本剤は、フッ化ピリミジン系薬剤を含む他の抗悪性腫瘍剤との 併用により投与すること。[17.1.2 参照]7.5 本剤の用法・用量は、「17.臨床成績」の項の内容を熟知した上
- 7.5 本剤の用法・用量は、「17.臨床成績」の項の内容を熟知した上で、本剤と併用する他の抗悪性腫瘍剤及び患者のがん化学療法歴に応じて選択すること。[17.1.2 参照]

〈扁平上皮癌を除く切除不能な進行・再発の非小細胞肺癌〉

7.6 本剤は白金系抗悪性腫瘍剤を含む他の抗悪性腫瘍剤との併用により開始すること。[17.1.3 参照]

〈手術不能又は再発乳癌〉

7.7 本剤はパクリタキセルとの併用により開始すること。[17.1.4参 昭]

8. 重要な基本的注意

- 8.1 創傷治癒遅延による合併症があらわれることがある。本剤の投与終了後に手術を行う場合は、本剤の投与終了からその後の手術まで十分な期間をおくこと。本剤の最終投与から手術までの適切な間隔は明らかになっていないが、本剤の半減期を考慮すること。[1.3.1-1.3.3、9.1.2、11.1.4、16.1.2 参照]
- 8.2 高血圧があらわれることがあるので、投与期間中は血圧を定期 的に測定し、適切な処置を行うこと。[1.7、11.1.7 参照]
- 8.3 蛋白尿があらわれることがあるので、投与期間中は尿蛋白を定期的に検査することが望ましい。[11.1.9 参照]
- 8.4 脳転移を疑う症状がなく、本剤を含むがん化学療法が開始された患者においても、慎重に患者を観察し、神経学的異常が疑われた場合には脳転移及び脳出血の可能性を考慮して、本剤の投与中止を含めて適切な対応を行うこと。[1.4、9.1.3、11.1.5 参照]
- 8.5 骨髄抑制があらわれることがあるので、定期的に血液検査を行 うなど観察を十分に行うこと。[11.1.10 参照]
- 8.6 血栓性微小血管症があらわれることがあるので、定期的に検査 を行うなど観察を十分に行うこと。[11.1.14 参照]

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 消化管など腹腔内の炎症を合併している患者

消化管穿孔があらわれるおそれがある。[1.2、11.1.2 参照]

9.1.2 大きな手術の術創が治癒していない患者

創傷治癒遅延による合併症があらわれるおそれがある。臨床試験において大きな手術後28日間経過していない患者に本剤を投与した経験はない。[1.3.1-1.3.3、8.1、11.1.4 参照]

9.1.3 脳転移を有する患者

脳腫瘍(脳転移を含む)を有する患者に本剤を投与する場合は、 観察を十分に行い、脳出血が疑われるような症状が認められた場 合は、本剤の投与中止を含めて適切な対応を行うこと。脳転移を 有する患者で脳出血を認めた例が報告され、また、初発膠芽腫患 者を対象とした国際共同臨床試験において、本剤の投与により脳 出血の発現率が高くなる傾向が認められている。[1.4、8.4、 11.1.5 参照]

9.1.4 先天性出血素因、凝固系異常のある患者

出血があらわれるおそれがある。

9.1.5 血栓塞栓症の既往のある患者

心筋梗塞、脳梗塞、深部静脈血栓症、肺塞栓症などがあらわれる おそれがある。[1.6、11.1.6 参照]

9.1.6 糖尿病の患者

動脈血栓塞栓症の発現リスクが高くなるおそれがある。

9.1.7 高血圧症の患者

高血圧が悪化するおそれがある。蛋白尿の発現率が上昇することがある。

9.1.8 うっ血性心不全又は冠動脈疾患などの重篤な心疾患のある患者

うっ血性心不全が悪化又はあらわれるおそれがある。[11.1.12 参 照]

9.4 生殖能を有する者

妊娠する可能性がある女性には、本剤投与中及び最終投与後6カ 月間において避妊する必要性及び適切な避妊法について説明する こと。[9.5、15.2.1 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、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。本剤を投 与された患者で奇形を有する児の出産が報告されている。また、 本剤をウサギ(器官形成期)に投与したところ、胚・胎児毒性及 び催奇形性が認められた。[9.4、15.2.1 参照]

9.6 授乳婦

治療上の有益性及び母乳栄養の有益性を考慮し、授乳の継続又は 中止を検討すること。本剤のヒト乳汁中への移行性については不 明であるが、ヒトIgGは乳汁中に移行することが知られている。

9.7 小児等

- 9.7.1 小児等を対象とした臨床試験は実施していない。
- 9.7.2 小児等で骨壊死 (顎以外の部位) があらわれるとの報告がある。

** 9.8 高齢者

患者の状態を十分に観察しながら慎重に投与すること。海外臨床 試験において、65歳未満の患者と比較し、65歳以上の患者で本剤 投与による脳卒中、一過性脳虚血発作、心筋梗塞等の動脈血栓塞 栓症の発現率の上昇が認められた。

10. 相互作用

10.2 併用注意 (併用に注意すること)

	機序・危険因子
	しるお 出血リスクを増強さ
へパリン それがある。 ワルファリン等	せるおそれがある。

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 ショック、アナフィラキシー (1.9%)

ショック、アナフィラキシー・infusion reaction(蕁麻疹、呼吸 困難、口唇浮腫、咽頭浮腫等)があらわれることがある。過敏症 状が認められた場合は、本剤の投与を中止し、薬物治療(アドレ ナリン、副腎皮質ステロイド剤、抗ヒスタミン剤等)等の適切な 処置をすること。

11.1.2 消化管穿孔 (0.9%)

死亡に至る例が報告されている。消化管穿孔と診断された場合は、重篤な消化管穿孔が再発するおそれがあるので、本剤を再投与しないこと。[1.2、9.1.1 参照]

11.1.3 瘻孔 (0.3%)

消化管瘻(腸管皮膚瘻、腸管瘻、気管食道瘻等)又は消化管以外の瘻孔(気管支胸膜瘻、泌尿生殖器瘻、胆管瘻等)があらわれることがあり、死亡に至る例が報告されている。また、気管食道瘻又は重度の瘻孔があらわれた患者では、本剤を再投与しないこと。子宮頸癌を対象とした海外臨床試験では、消化管腟瘻(直腸膣瘻等)(8.3%)、消化管瘻(直腸瘻)(0.5%)、消化管以外の瘻(膀胱腟瘻等)(1.8%)が認められており、また発現例の多くは、骨盤部への放射線治療歴のある患者であったことが報告されている。

11.1.4 創傷治癒遅延

創傷治癒に影響を及ぼす可能性が考えられ、創傷治癒遅延による 創し開 (0.5%) 及び術後出血 (0.4%) 等の合併症があらわれるこ とがある。創傷治癒遅延による合併症があらわれた場合は、創傷 が治癒するまで本剤の投与を中止し、適切な処置を行うこと。 [1.3.1-1.3.3、8.1、9.1.2 参照]

11.1.5 出血(19.3%)

腫瘍関連出血を含む、消化管出血(吐血、下血)(2.0%)、肺出血(血痰・喀血)(1.2%)、脳出血(0.1%)等があらわれることがある。また、鼻出血(15.1%)、歯肉出血(1.4%)、腟出血(0.1%未満)等の粘膜出血があらわれることがある。重度の出血においては死亡に至る例が報告されているため、肺出血(喀血)又は重度の出血があらわれた場合は、本剤の投与を中止し、適切な処置を行うこと。また、このような出血があらわれた患者では、重度の出血が再発するおそれがあるので、本剤を再投与しないこと。[1.4、1.5、2.2、8.4、9.1.3参照]

** 11.1.6 血栓塞栓症

脳卒中(頻度不明)、一過性脳虚血発作(0.1%)、心筋梗塞(0.1% 未満)、狭心症(0.1%)、脳虚血(頻度不明)、脳梗塞(0.2%)等の動脈血栓塞栓症、及び深部静脈血栓症(0.2%)、肺塞栓症(0.1%)等の静脈血栓塞栓症があらわれることがあり、死亡に至 る例が報告されている。動脈血栓塞栓症があらわれた患者では、 再発時に死亡に至る可能性もあるので、本剤を再投与しないこと。[1.6、9.1.5 参照]

11.1.7 高血圧性脳症(頻度不明)、高血圧性クリーゼ(頻度不明) コントロール不能の高血圧、高血圧性脳症、高血圧性クリーゼが あらわれた場合には、本剤の投与を中止し、適切な処置を行うこ と。また、高血圧性脳症、高血圧性クリーゼが再発するおそれが あるので、このような患者には本剤を再投与しないこと。高血圧 の発現率は本剤の用量に相関して上昇する傾向が示唆されてい る。[1.7、8.2 参照]

11.1.8 可逆性後白質脳症症候群(0.1%未満)

可逆性後白質脳症症候群(症状:痙攣発作、頭痛、精神状態変化、視覚障害、皮質盲等)があらわれることがあり、高血圧を伴う例と伴わない例が報告されている。観察を十分に行い、可逆性後白質脳症症候群が疑われた場合は、本剤の投与を中止し、血圧のコントロール、抗痙攣薬の投与等の適切な処置を行うこと。[1.8 参照]

11.1.9 ネフローゼ症候群(0.1%未満)

高度の蛋白尿等の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。蛋白尿の発現率は本剤の用量に相関して上昇する傾向が示唆されている。[8.3 参照]

11.1.10 骨髄抑制

他の抗悪性腫瘍剤との併用において汎血球減少症(0.1%未満)、好中球減少(24.5%)、白血球減少(24.3%)、貧血(8.7%)、血小板減少(10.4%)があらわれることがある。なお、臨床試験で他の抗悪性腫瘍剤に本剤を併用した群において、併用していない群と比較して、高度の好中球減少症、発熱性好中球減少症の発現頻度が高まることが報告されている。[8.5 参照]

11.1.11 感染症(10.0%)

好中球減少の有無にかかわらず肺炎(0.6%)、敗血症(0.2%)、壊死性筋膜炎(頻度不明)等の感染症があらわれ、死亡に至る例が報告されている。なお、壊死性筋膜炎については、創傷治癒遅延、消化管穿孔、瘻孔に続発した例が報告されている。

11.1.12 うっ血性心不全(0.1%未満)

乳癌を対象とした海外臨床試験では、グレード3以上の左室機能不全が2.2%の頻度で認められており、また発現例の多くは、アントラサイクリン系薬剤の投与歴、左胸壁への放射線治療歴等のある患者であったことが報告されている。[9.1.8 参照]

11.1.13 間質性肺炎 (0.4%)

11.1.14 血栓性微小血管症 (頻度不明)

血栓性血小板減少性紫斑病、溶血性尿毒症症候群等の血栓性微小血管症があらわれることがある。破砕赤血球を伴う貧血、血小板減少、腎機能障害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。[8.6 参照]

11.1.15 動脈解離 (0.1%未満)

大動脈解離を含む動脈解離があらわれることがある。

11.2 その他の副作用

	5%以上	1~5%未満	1%未満	頻度不明
精神神経系	(末梢性感覚	味覚異常、頭痛、浮動性 症、浮動性 めまい	位性めまい、	
消化器		炎、口唇炎、	歯化炎潰痔歯歯食閉炎肛歯周不、瘍核肉、道塞、門の病良消、、痛逆炎、舌周脱病、流、胃炎周胱	胃腸障害
泌尿器	尿蛋白陽性 (10.5%)		BUN増加、 血中クレア チニン増加	
肝臓	肝機能異常 (AST上昇、 ALT上昇、 γ-GTP増 加、LDH増 加等)			

	5%以上	1~5%未満	1%未満	頻度不明
血液・凝固		リンパ球数 減少、フィ ブリンDダ イマー増加	白血球数増T 血、APTT 乗数ロン サール リール リール リール リール リール し し し し し し し し り ロ い し し し し し し し し し し し し し し し し し し	
心・血管系	高 血 圧 (18.2%)		動悸、洞性 頻脈	上室性頻脈
皮膚		色素沈着、 爪の障害、 手足症候群、 瘙痒症	紅斑、皮膚炎、 皮膚炎 脱、 皮膚炎、 人皮膚炎、 人皮膚、 人名	剥脱性皮膚
筋・骨格	関節痛	筋痛、背部痛	四 情 痛 、	
呼吸器		しゃっくり、 発声障害、 咽頭喉頭痛、 鼻漏		肺高血圧症
眼			結膜炎、流 涙増加、霧 視	眼障害
代謝		血テ加ル少 中ロ、ブ レル中ン ス増ア減	ウム減少、 血中リン減	

	5%以上	1~5%未満	1%未満	頻度不明
その他	疲労・倦怠(15.5%)、発熱	(鼻)、Al-P性 吸種上性、 CRP部 定RP部 定注射	胸部不快感、 膿瘍、脱水、	中隔穿孔、卵巢機能不全(無月経

注)発現頻度は先行バイオ医薬品における治癒切除不能な進行・再 発の結腸・直腸癌に対する国内臨床試験 [JO18157試験、 JO18158試験及びJO19380試験]、未治療の扁平上皮癌を除く進 行・再発の非小細胞肺癌に対する国内臨床試験 [JO19907試 験]、手術不能又は再発乳癌に対する国内臨床試験 [JO19901 試験]、初発の膠芽腫に対する国際共同臨床試験 [BO21990試 験](国内症例)、再発悪性神経膠腫に対する国内臨床試験 [JO22506試験]、卵巣癌に対する国際共同臨床試験 [GOG-0218 試験] (国内症例)、進行又は再発の子宮頸癌に対する国内臨床 試験[JO29569試験]、切除不能な肝細胞癌に対する国際共同 臨床試験 [YO40245試験] (国内症例) 及び製造販売後の特定 使用成績調査を含む。

14. 適用上の注意

14.1 薬剤調製時の注意

14.1.1 本剤の投与時には必要量を注射筒で抜き取り、日局生理食 塩液に添加して約100mLとする。

〈必要抜き取り量計算式〉

抜き取り量(mL)=体重(kg)×1回投与量(mg/kg)/25(mg/mL)

1回投与量	必要抜き取り量(mL)計算式
5mg/kg	抜き取り量(mL)=体重(kg)×0.2(mL/kg)
7.5mg/kg	抜き取り量(mL)=体重(kg)×0.3(mL/kg)
10mg/kg	抜き取り量(mL)=体重(kg)×0.4(mL/kg)
15mg/kg	抜き取り量(mL)=体重(kg)×0.6(mL/kg)

14.1.2 日局生理食塩液以外は使用しないこと。

14.1.3 用時調製し、調製後は速やかに使用すること。また、残液 は廃棄すること

14.2 薬剤投与時の注意

本剤とブドウ糖溶液を混合した場合、ベバシズマブの力価の減弱 が生じるおそれがあるため、ブドウ糖溶液との混合を避け、本剤 とブドウ糖溶液の同じ点滴ラインを用いた同時投与は行わないこ

15. その他の注意

15.1 臨床使用に基づく情報

- 15.1.1 海外臨床試験において本剤と化学療法を併用した閉経前女 性患者は、化学療法のみを実施した患者と比較して、卵巣機能不 全(β-HCG妊娠検査陰性で3カ月以上継続する無月経かつFSH≥ 30MIU/mL) の発現率が高いとの報告があり、妊孕性低下の可能 性が示唆された。なお、本剤中止後にほとんどの患者で卵巣機能 の回復が認められているが、本剤の妊孕性への長期的な影響は不 明である。
- 15.1.2 本剤投与後に顎骨壊死が発現したとの報告があり、多くは ビスホスホネート系製剤を投与中あるいは投与経験がある患者で あった。また、本剤を含む血管新生阻害薬とビスホスホネート系 製剤を併用時に顎骨壊死の発現が増加する可能性が示唆されたと の報告がある
- 15.1.3 適応外疾患に対する硝子体内(用法・用量外)投与例にお いて、網膜剥離、眼内炎、硝子体出血、網膜出血等の眼障害があ らわれることが報告されている。本剤を硝子体内投与するにあ たって、本剤の不適切な無菌操作下での小分けにより、重篤な眼 感染症があらわれ、失明に至った例が海外で報告されている。ま た、海外において、心筋梗塞、脳卒中等があらわれることが報告 されている1)-3)。

15.2 非臨床試験に基づく情報

15.2.1 ウサギの胚・胎児試験 (10~100mg/kgを器官形成期投与) において、胎児体重の減少、吸収胚の増加、外形・骨格異常を有 する胎児の増加が認められた。[9.4、9.5 参照]

15.2.2 若齢カニクイザルでは本剤の反復投与(2~50mg/kg、週1 回又は週2回投与)により、長骨成長板で骨端軟骨異形成が認め られた。

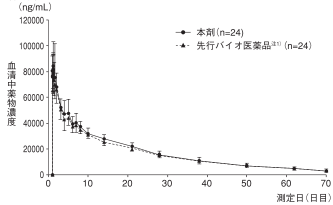
16. 薬物動態

16.1 血中濃度

〈本部〉

16.1.1 単回投与 日本人健康男性被験者を対象に、本剤 (n=24) 又は先行バイオ医薬品⁽¹⁾ (n=24) を 3mg/kgで単回点滴静脈内投与し、血清中濃度を測定した。得られた薬物動態パラメータ (AUCinf) の幾何平均値の比の90%信頼区間は、事前に設定した基準内 (0.80~1.25) であり、薬物動態において本剤と先行バイオ医薬品の同等性が確認された4。

本剤及び先行バイオ医薬品注1)を単回静脈内投与したときの血清中薬物濃度推移



本剤及び先行バイオ医薬品注1) を単回静脈内投与したときの薬物動態パラメータ (平均値±標準偏差)

	例数	AUC _{inf} (μg·h/mL)	AUCt (μg·h/mL)	C _{max} (μ g/mL)	t1/2 (h)
本剤	24	$30,500 \pm 4,640$	28,300 ± 3,670	95.2 ± 26.8	436 ± 73.1
先行バイオ医薬品注1)	24	29,200 ± 3,270	27,000 ± 2,580	83.9 ± 14.4	454 ± 57.2

注1) 先行バイオ医薬品: EUにおいて承認されたベバシズマブ製剤

〈アバスチン®点滴静注用100mg/4mL・400mg/16mL〉

(アハステン⁶点凋酶定用 loumg/4mL・400mg/ lomL/ 16.1.2 単回投与 結腸・直腸癌患者18例にベバシズマブ3、5又は10mg/kg^{i±2)}を90分間点滴静注したとき の血清中濃度は次のとおりであった。ベバシズマブの血清中からの消失は緩やかで、 AUCは投与量に比例して増加した^{5)、6)}。[8.1 参照]

単同投与時の薬物動能パラメータ

投与量 (mg/kg)	AUC _{inf} (μg·day/mL)	V _d (mL/kg)	CL (mL/day/kg)	t _{1/2} (day)
3	852.3 ± 237.4	62.50 ± 11.10	3.80 ± 1.20	12.33 ± 4.52
5	$1,387.2 \pm 426.9$	73.47 ± 18.34	3.94 ± 1.34	13.40 ± 2.82
10	2,810.9 ± 344.8	60.26 ± 8.93	3.61 ± 0.48	11.68 ± 1.74

N=6, mean $\pm SD$

注2) 本剤の治癒切除不能な進行・再発の結腸・直腸癌に対する承認用量は1回5mg/kg、 7.5mg/kg及び10mg/kgである。

16.1.3 反復投与

16.1.3 反復投与
(1) 手術不能又は再発乳癌
転移・再発乳癌患者にバクリタキセルとの併用によりベバシズマブ10mg/kgの点滴静注
を2週間隔で繰り返したとき、初回投与70日後(投与6回目)の最低及び最高血清中ベバ
シズマブ濃度 (mean±SD) は各々149.0±37.4 (47例) 及び397.8±77.9 (43例) μg/mL
であり、投与6回目以降の濃度はほは一定の値を示した?。
(2) 扁平上皮癌を除く切除不能な進行・再発の非小細胞肺癌
非小細胞肺癌患者51例にカルボブラチン・バクリタキセル療法との併用によりベバシズ
マブ15mg/kgの点滴静注を3週間隔で繰り返したとき、初回投与63日後(投与4回目)の
最低及び最高血清中ベバシズマブ濃度 (mean±SD) は各々115.9±45.6 (20例) 及び
450.3±97.3 (19例) μg/mLであり、投与4回目以降の濃度はほぼ一定の値を示した8)。
16.1.4 母集団運物動態解析の成績
491例の患者に1~20mg/kg^{は33}の用量のベバシズマブを1週間隔、2週間隔、若しくは3

注3) 本剤の承認用量は1回5mg/kg、7.5mg/kg、10mg/kg及び15mg/kgである。 16.3 分布

⟨アバスチン®点滴静注用100mg/4mL・400mg/16mL⟩
ウサギに125I標識ペパシズマブを単回静脈内投与したところ、いずれの組織においても 特異的な取り込みは認められず、本剤の分布はほぼ血漿に限られていた10)。

〈アバスチン®点滴静注用100mg/4mL・400mg/16mL〉

ウサギに¹²⁵I標識ベバシズマブを単回静脈内投与したところ、投与48時間後の尿中に未 変化体は検出されなかった11)。

17. 臨床成績

17.1 有効性及び安全性に関する試験

〈本部〉

17.1.1 国際共同第Ⅲ相試験

福平上皮癌を除く非小細胞肺癌を有する患者を対象とした二重盲検無作為化並行群間多施設国際共同試験を実施した。被験者を本剤又は先行バイオ医薬品^{注1)} に1:1の比で無作為化し(本剤群315例、先行バイオ医薬品^{注1)} 群312例)、カルボプラチン及びパクリタキセルの化学療法併用下、本剤又は先行バイオ医薬品^{注1)} 15mg/kgを3週間間隔で6サイ クル点滴静脈内投与した。

 ρ ル点滴静脈内投与した。 RECIST version 1.1に基づく客観的奏効率(ORR)のリスク比及びリスク差を主要評価項目とした。Cochran-Mantel-Haenszel検定により性別、喫煙状況、疾患診断(初発/再発)及びステージ((mB/IV期) の調整を行った投与開始後18週時点のリスク比(本剤/先行パイオ医薬品^{注1)、95%}信頼区間)は0.910((0.758-1.092)、リスク差(本剤-先行バイオ医薬品^{注1)、95%}信頼区間)は4.02%((11.76%-3.71%) であり、事前に設定した同等性の基準内(リスク比 (0.73-1.36、リスク差 (1.2%-12%) であったことから、有効性において本剤と先行バイオ医薬品^{注1} の同等性が確認された¹²⁾。

副作用発現頻度は、本剤群で40.2% (125/311例)、先行バイオ医薬品注() 群で40.3% (125 /310例)であった。主な副作用は、本剤群で高血圧6.1%(19/311例)、貧血5.1%(16/ 311例)であった。 311例)

311例) であった。
注1) 先行バイオ医薬品: EUにおいて承認されたベバシズマブ製剤
(アバスチン®点滴静注用100mg/4mL・400mg/16mL)
17.1.2 治癒切除不能な進行・再発の結腸・直腸癌
(1) 国内第1/II 相試験 (JO19380試験)
未治療の進行・再発結腸・直腸癌患者を対象に、カベシタビン・オキサリプラチン療法
(XELOX療法)と本剤1回7.5mg/kg併用投与(21日を1サイクルとし、第1日目に、他剤投与に先立ち本剤を投与)による第1/II 相試験を実施した。奏効率は71.9%(PR41/57例)であった。無増悪生存期間の中央値は336.0日(95%信頼区間:293-380日)であった。[5.2、7.1、7.4、7.5 参照]
即作用を用窓は、VELOX療法+本利群で100%(58/58例)であった。また即作用は

(2) 国内安全性確認試験(JO18158試験)

2) 国内安全性確認試験 (JOI8158試験) 進行・再発結腸・直腸癌を対象に、オキサリプラチン・フルオロウラシル・レボホリ ナートカルシウム療法 (FOLFOX 4療法) と本剤の併用投与による安全性確認試験を、 未治療例^{注2)} には本剤5mg/kg、既治療例^{注3)} には10mg/kgの用量 (14日を1サイクルと し、第1日目に、他剤投与に先立ち本剤を投与) により実施した。奏効率は未治療例 79.4% (PR27/34例) で、既治療例で47.8% (PR11/23例) で、全例でSD以上であった (主治医評価)。[5.2、7.1、7.4、7.5 参照] 注2) 未治療例: 初発進行病集又は再発集(術後補助療法終了後6カ月以上経過して確認 されるの) に対する化学療法を会はていたい出来

注2) 未治療例:初発進行病果又は再発果(術後補助療法察了後6カ月以上経過して確認されたもの)に対する化学療法を受けていない患者注3) 既治療例:先行化学療法において病勢進行・再発の認められた患者副作用発現率は、本剤5mg/kg群で100%(38/38例)、本剤10mg/kg群で100%(26/26例)であった。主な副作用は、本剤5mg/kg群で食欲不振97.4%(37/38例)、好中球数減少92.1%(35/38例)、悪心86.8%(33/38例)、白血球数減少78.9%(30/38例)、下痢73.7%(28/38例)であり、本剤10mg/kg群で自血球数減少78.9%(30/38例)、下痢73.7%(28/38例)であり、本剤10mg/kg群で自血球数減少100%(26/26例)、好中球数減少96.2%(25/26例)、食欲不振88.5%(23/26例)、悪心84.6%(22/26例)、血小板数減少80.8%(21/26例)であった。
(3) 国内第1相試験(JO18157試験)
医治療又は去治療の進行・再発結腸・直腸癌患者18例を対象としたフルオロウラシル・

3) 国内第 I 相試験 (J018157試験) 既治療又は未治療の進行・再発結勝・直腸癌患者18例を対象としたフルオロウラシル・ レボホリナートカルシウム療法 (5-FU/I-LV療法) と本剤の併用投与(14日を1サイク ルとし、第1日目に、他剤投与終了直後に本剤を投与)による第 I 相試験を実施した。 奏効率は16.7% (PR3/18例) で、5mg/kgでは6例全例がSD、10mg/kgでは6例中2例が PR、4例がSDであった。[52、7.1、74、7.5 参照] 調作用発現率は、5-FU/I-LV療法+本剤5mg/kg群で100% (6/6例)、5-FU/I-LV療法+ 本剤10mg/kg群で100% (6/6例) であった。主な副作用は、5-FU/I-LV療法+本剤5mg/kg群で好中球数減少66.7% (4/6例)、亡血球数減少66.7% (4/6例)、血小板数減少66.7% (4/6例)、口内炎66.7% (4/6例) であり、5-FU/I-LV療法+本剤10mg/kg群で食欲不振 83.3% (5/6例)、悪心66.7% (4/6例)、鼻出血66.7% (4/6例)、高血圧66.7% (4/6例) であった。

(4) 海外第Ⅲ相無作為化比較試験(NO16966試験)

4) 海外第Ⅲ相無作為化比較試験(NO16966試験) 未治療の転移性結腸・直腸癌患者において、オキサリプラチン・フルオロウラシル・ホリナートカルシウム療法(FOLFOX 4療法)又はXELOX療法に本剤又はプラセボを投与する2×2要因の二重盲検比較試験を実施した。本剤の用量は、FOLFOX 4療法との併用では5mg/kg(4日を1サイクルとし、第1日目に他剤投与に先立ち本剤を投与)、XELOX療法との併用では7.5mg/kg(21日を1サイクルとし、第1日目に他剤投与に先立ち本剤を投与)とした。その結果、主要解析において、本剤併用群ではこれらのFOLFOX 4療法又はXELOX療法の化学療法のみを受けた場合に比べ、有意な無増悪生存期間の延長が認められた。副次的解析のFOLFOX 4療法+本剤群とFOLFOX 4療法・ブラセボ群の比較では有意な差は認められなかったが、XELOX療法+本剤群とXELOX療法+ブラセボ群の比較では有意な無増悪生存期間の延長が認められた。また、副次的評価項目である生存期間については、化学療法に本剤を併用することにより延長傾向が認められた。[5.2、71、74、7.5 参照]

NO16066試験の有効性(優越性検索)に関する最終

NU16966試験の有効性(慢越性使定)に関する放績						
投与群	無増悪生存期間注4)		生存期間注5)			
1又一个4十	中央値(月)	ハザード比	中央値(月)	ハザード比		
化学療法 ^{注6)} + プラセボ群 (n=701)	8.02	0.83	19.91	0.89		
化学療法 ^{注6)} + アバスチン群 (n=699)	9.36	P=0.0023	21.22	P=0.0769		
XELOX療法 + プラセボ群(n = 350)	7.39	0.77	19.19	0.84		
XELOX療法+ アバスチン群 (n=350)	9.26	P=0.0026	21.36	P=0.0698		
FOLFOX 4療法+ プラセボ群(n=351)	8.57	0.89	20.34	0.94		
FOLFOX 4療法+ アバスチン群(n=349)	9.40	P=0.1871	21.16	P=0.4937		

注4)カットオフ日:2006年1月31日、主治医評価による無増悪生存期間 注5)カットオフ日:2007年1月31日

化学療法:FOLFOX 4療法又はXELOX療法

副作用発現率は、FOLFOX 4療法+本剤群で98.2% (335/341例)、XELOX療法+本剤 群で98.9% (349/353例) であった。主な副作用は、FOLFOX 4療法+本剤群で悪心62% 群で98.9%(349/353例)であった。玉な副作用は、FOLFOX 4療法+本利群で悪-62%(213/341例)、下痢60%(205/341例)、好中球減少症55%(188/341例)、内炎60%(137/341例)、韓感覚39%(133/341例)、順比37%(127/341例)、疲労37%(127/341例)、療労37%(127/341例)、療労37%(127/341例)、療労37%(127/341例)、療労37%(127/341例)、変統不振26%(88/341例)であり、XELOX療法+本剤群で悪-64%(226/353例)、下痢62%(220/353例)、嘔吐44%(157/353例)、手掌・足底營养,知覚不全症候群39%(139/353例)、錆感覚37%(131/353例)、痰労36%(127/353例)、口内炎29%(101/353例)、食欲不振28%(100/353例)、無力症21%(73/353例)、末梢性ニューロバシー20%(69/353例)、好中球減少症20%(69/353例)であった。

(5) 海外第Ⅲ相無作為化比較試験(E3200試験)

() 海外第皿相無作為化比較試験(E3200試験) イリノテカン塩酸塩水和物及びフルオロウラシルの治療が無効となった進行又は転移性の結腸・直腸癌患者を対象に、FOLFOX 4療法群を対照とし、FOLFOX 4療法に本剤10mg/kg(14日を1サイクルとし、第1日目に他剤に先立ち本剤を投与)を併用したときの有効性を検討した。その結果、本剤併用群においては、FOLFOX 4療法群に比べ有意な生存期間の延長が認められた。また、副次的評価項目についても、無増悪生存期間の延長と高い奏効率が認められた。[52、71、74、75 参照]

F3200試験の有効性に関する成績

	奏	効率	無増悪生存期間		生存期間	
投与群	% (有効例)	P値	中央値 (月)	ハザード比	中央値 (月)	ハザード 比
FOLFOX 4療法群 (n=292)	8.6 (25)		4.5	10.8	0.751	
FOLFOX 4療法+ アバスチン群 (n=293)	22.2 (65)	P<0.0001	7.5	0.518 P<0.0001	13.0	0.751 P=0.0012

Grade3以上(血液毒性についてはGrade4以上)の副作用発現率は、FOLFOX4療法+

本剤群で76.3%(219/287例)であった。FOLFOX 4療法群との発現率の差が2%以上であった主な副作用は、疲労18.5%(53/287例)、下痢17.8%(51/287例)、神経障害-感覚性16.4%(47/287例)、悪心10.8%(31/287例)、嘔吐10.1%(29/287例)、脱水8.7%(25/287例)、高血圧6.3%(18/287例)、腹痛5.9%(17/287例)、呼吸困難5.9%(17/287例)、神経障害-その他5.2%(15/287例)であった 13

(6) 海外第Ⅲ相二重盲検無作為化比較試験(AVF2107g試験)

AVF2107g試験の有効性に関する成績

ſ	投与群	無增悪生存期間		生存期間	
	1文子研	中央値(月)	ハザード比	中央値(月)	ハザード比
	IFL療法+プラセボ群 (n=411)	6.28	0.577 P<0.0001	15.80	0.714 P<0.0001
	IFL療法+アバスチン群 (n=402)	10.58		20.37	

有害事象発現率は、IFL療法+本剤群で96.7%(379/392例)であった。主な有害事象は、下痢74.7%(293/392例)、自血球減少症44.4%(174/392例)、無力症32.4%(127/392例)、悪心29.8%(117/392例)、蛋白尿28.8%(113/392例)、腹痛26.5%(104/392例)、高血圧24.5%(96/392例)、嘔吐21.7%(85/392例)、疼痛19.4%(76/392例)、食欲不振 15.8% (62/392例) であった。

(7) 海外第 II 相二重盲検無作為化比較試験(AVF2192g試験)

) 海外第11 相一里自快無下高化丘取試験 (AVFZ19Z雲試験) イリノテカン塩酸塩水和物の治療に不適と考えられる未治療の転移性結腸・直腸癌患者 を対象に、フルオロウラシル・ホリナートカルシウム療法 (5-FU/LV療法) を対照群と し、5-FU/LV療法に本剤5mg/kgを併用投与 (14日を1サイクルとし、第1日目に他剤投 与終了後に本剤を投与) したときの有効性を検討した。その結果、本剤併用群では、5-FU/LV療法単独に比べ有意な無増悪生存期間の延長が認められた 15 。 [5.2、7.1、7.4、7.5 参照]

AVF2192g試験の有効性に関する成績

	投与群	無増悪生存期間		生存期間				
		中央値(月)	ハザード比	中央値(月)	ハザード比			
	5-FU/LV療法+ プラセボ群(n=105)	5.52	0.496	13.24	0.766			
	5-FU/LV療法 + アバスチン群(n = 104)	9.17	P = 0.0002	16.56	P=0.0942			

有害事象発現率は、5-FU/LV療法 + 本剤群で100%(100/100例)であった。主な有害事 有音学系光光平は、3F10人が版正・予用電子100%(1007m)とのジス・主張有音学 象は、下稿48.0%(84/100例)、無力症76.0%(76/100例)、悪心65.0%(65/100例)、腹痛 47.0%(47/100例)、食欲不振43.0%(43/100例)、嘔吐40.0%(40/100例)、蛋白尿38.0%

44/0%(44/100例)、食給不物43.0%(43/100例)、嘔吐40.0%(40/100例)、食自水38.0%(38/100例)、疼痛33.0%(33/100例)、高血圧32.0%(32/100例)、便秘26.0%(26/100例)、貧血26.0%(26/100例)であった。 未治療の転移性結腸・直腸癌を対象とした5.FU/LV療法に本剤を併用した、上記試験を含む3試験の併合解析が行われ、本剤併用群において、対照群に比し生存期間、無増悪生存期間に有意な延長が認めるたれたとの報告がある。

17.1.3 扁平上皮癌を除く切除不能な進行・再発の非小細胞肺癌 (1) 国内第 II 相試験(JO19907試験)

) 国内第 I 相試験 (JC19907試験) 未治療の扁平上皮癌を除く進行・再発の非小細胞肺癌患者を対象に、カルボブラチン・パクリタキセル療法 (CP療法) を対照群とし、CP療法に本剤15mg/kgを併用 (21日を1サイクルとし、第1日目に、他剤投与象了後に本剤を投与) した第 II 相試験を実施した。CP療法は両群とも6サイクルまでとし、本剤の投与ほCP療法の中止又は終了後も同一用法・用量で病勢進行まで継続した。その結果、本剤併用群では、CP療法に比べ有意な無増悪生存期間の延長及び奏効率の改善が認められた。[5.2、7.1、7.6 参照]

IO19907試験の有効性に関する成績

投与群	無増悪生存期間		奏効率			
汉子 併	中央値(月)	ハザード比	%	P値		
CP療法単独群 (n=58)	5.9	0.61	31.0	P=0.0013		
CP療法+アバスチン群 (n=117)	6.9	P=0.0090	60.7	F = 0.0013		

副作用発現率は、CP療法+本剤群で100% (125/125例) であった。主な副作用は、好中 張敬減少96.8% (121/125例)、脱毛症95.2% (119/125例) であった。主な副作用は、好中 球数減少96.8% (121/125例)、脱毛症95.2% (119/125例)、白血球数減少94.4% (118/125 例)、末梢性ニューロバシー88.0% (110/125例)、ヘモグロビン減少84.0% (105/125例) であった。

であった。
(2) 海外第 I / II 相無作為化比較試験 (E4599試験)
未治療の扁平上皮癌を除く進行・再発の非小細胞肺癌患者を対象に、CP療法を対照群とし、CP療法に本剤15mg/kgを併用 (21日を1サイクルとし、第1日目に他剤投与終了後に本剤を投与) したときの有効性を検討した。CP療法はいずれの群でも6サイクルまでとし、本剤の投与はCP療法の中止又は稼了後も同一用法・用量で病勢進行まで継続した。その結果、本剤併用群では、CP療法に比べ有意な生存期間の延長が認められた170。[5.2、7.1、7.6 参照]

E4599試験の有効性に関する成績

投与群	無増悪生存期間		生存期間	
7文子研	中央値(月)	ハザード比	中央値 (月)	ハザード比
CP療法単独群 (n=433)	4.5	0.66	10.3	0.79
CP療法+アバスチン15mg/kg群 (n=417)	6.2	P<0.001	12.3	P=0.003

Grade3以上の副作用発現率は、本剤15mg/kg+CP療法群で69.1%(295/427例)であった。主なGrade3以上の副作用は、好中球数減少25.8%(110/427例)、疲労14.5%(62/427例)、呼吸困難9.6%(41/427例)、末梢性感覚ニューロバシー9.1%(39/427例)、高血圧6.3%(27/427例)、磁染5.4%(23/427例)、悪心4.9%(21/427例)、食欲不振4.9%(21/427例)、脱水4.7%(20/427例)、嘔吐4.4%(19/427例)であった。

(3) 海外第三相二重盲接無作為化比較試験(BO17704試験)

3) 海外第 田 1 重盲検無作為化比較試験 (BO17704試験) 未治療の扁平上皮癌を除く進行・再発の非外細胞肺癌患者を対象に、シスプラチン・ゲ ムシタビン塩酸塩療法、ゲムシタビン塩酸塩は国内未承認用法・用量を使用) を対照群とし、GC療法に本剤7.5mg/kg^{注7)}(未承認)又は15mg/kgを併用投与(21日を 1サイクルとし、第1日目に他剤投与終了後に本剤を投与)したときの有効性を検討し た。GC療法はいずれの群でも6サイクルまでとし、本剤の投与はGC療法の中止又は終 了後も同一用法・用量で病勢進行まで継続した。その結果、本剤7.5mg/kg及び15mg/ kg併用群の両群で、GC療法に比べ主要評価項目である無増悪生存期間の有意な延長が 認められた。[52、7.1、7.6 参照]

BO17704試験の有効性に関する成績

投与群	無増悪生存期間		生存期間	
1文 子杆	中央値 (月)	ハザード比	中央値 (月)	ハザード比
GC療法+プラセボ群 (n=347)	6.1	0.82 P=0.0301	13.1	1.03 P = 0.7613
GC療法+アバスチン 15mg/kg群(n=351)	6.5		13.4	
GC療法+アバスチン 7.5mg/kg群(n=345)	6.7	0.75 P=0.0082	13.6	0.93 P = 0.4203

注7) 本剤の扁平上皮癌を除く切除不能な進行・再発の非小細胞肺癌に対する承認用量は1 回15mg/kgである。

| epi10mg/kgにめる。 調作用発現率は、本剤7.5mg/kg^{注7)} + GC療法群で95.5%(315/330例)、本剤15mg/kg + GC療法群で95.4%(314/329例)であった。主な副作用は、本剤7.5mg/kg^{注7)} + GC療法群で悪心54.8%(181/330例)、好中球減少症48.5%(160/330例)、嘔吐47.0%(155/330例)、血小板減少症37.0%(122/330例)、貧血33.3%(110/330例)、疲労27.9%(92/330例)、血小板減少症35.6%(81/3206/3)、単比4500の(70/3007)が 例)、血小板減少症37.0%(122/330例)、負出33.3%(110/330例)、疲労27.9%(92/330例)、食欲不振24.5%(81/330例)。鼻出血23.9%(79/330例)、便秘20.9%(69/330例)、高血圧20.9%(69/330例)であり、本剤15mg/kg+6C療法群で悪心55.6%(183/329例)、好中球減少症45.9%(151/329例)、嘔吐45.3%(149/329例)、血小板減少症34.3%(113/329例)、疲労30.7%(101/329例)、貧血30.4%(100/329例)、鼻出血28.9%(95/329例)、高血圧28.9%(95/329例)、食欲不振27.4%(90/329例)、脱毛症21.3%(70/329例)で

(4) 海外第Ⅱ相無作為化比較試験(AVF0757g試験)

(AVFU/S/gassy) 1 相無作為代比較試験 (AVFU/S/gassy) 未治療の進行・再発の非小細胞肺癌患者を対象に、CP療法を対照群とし、CP療法に本剤7.5mg/kg^をが(未承認)又は15mg/kgを作用(21日を1サイクルとし、第1日目に他剤投与終了後に本剤を投与)したときの有効性を検討した。CP療法はいずれの群でも6サイクルまでとし、本剤の投与はCP療法の中止又は終了後も同一用法・用量で病勢進行又は18サイクルまで継続した。扁平上皮癌患者を除いて解析した結果、本剤15mg/kgft (AVFU) (AV 用群では、CP療法に比べTime to disease progression (TTP) の有意な延長及び奏効率の改善が認められた。[52、71、76 参照]

AVF0757σ試験の有効性に関する成績

11 VI OTOT g DVAX V PH XX ET C PA Y O DVAR					
投与群	TTP		奏効率		
1又于矸	中央値 (月)	ハザード比	%	P値	
CP療法単独群 (n=25)	4.0	_	12.0	_	
CP療法+アバスチン 15mg/kg群 (n=32)	7.4	0.41 P=0.0028	31.3	P=0.0857	
CP療法+アバスチン 7.5mg/kg群 (n=22)	4.3	0.85 P=0.5963	31.8	P=0.0976	

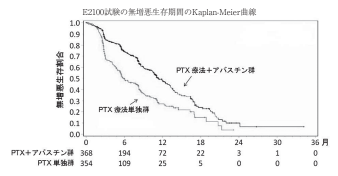
(6/31例)、無力症19.4% (6/31例)、脱毛症19.4% (6/31例)、好中球減少症16.1% (5/31例)、頭痛16.1% (5/31例)、発疹16.1% (5/31例) であった。 17.1.4 手術不能又は再発乳癌

例)、頭痛16.1% (5/31例)、発疹16.1% (5/31例) であった。
17.1.4 手術不能又は再発乳癌
(1) 国内第1 相試験 (JO19901試験)

HER 2陰性で転移・再発乳癌に対する化学療法未治療患者を対象に、パクリタキセルと 本剤10mg/kgを併用 (28日を1サイクルとし、第1日目、8日目、15日目にパクリタキセルを、第1日目、15日目にパクリタキセルを、第1日目、15日目にパクリタキセルを、第1日目、5日目にパクリタキセルを、第1日目、5日目にパクリタキセルを、第1日目、5日目にパクリタキセルを、第1日目、5日目にパクリタキセルを、第1日目、5日目にパクリタキセルを、第1日目、6日目にパクリタキセルを、第1日間、8日日にパクリタキセルを、第1日間、95%信頼区間:11.1-18.2カ月)、奏効率は73.5% (CR 5/117例)、PR 81/117例)であった¹⁸⁾。 [5.5、7.1、77参照]
副作用発現率は、本剤10mg/kg+パクリタキセルで100% (120/120例)、好中球数減少75.8% (91/120例)、非相性ニューロパシーブ5.0% (90/120例)、鼻出血70.8% (85/120例)、東中張白陽性59.2% (71/120例)、爪の障害53.3% (64/120例)、焼労50.8% (61/120例)、東の第8533% (61/120例)、東の第8533% (61/120例)、東の第8533% (61/120例)、東の第8533% (61/120例)、東の第8533% (61/120例)、東の第8533% (61/120例)、東の第8533% (61/120例)、東の第1日目、8日目、15日目にPTXを、第1日目、15日目にPTX投与終了後に本剤をサル (PTX)療法を対照群とし、PTX療法に本剤10mg/kgを併用 (28日を1サイクルとし、第1日目、8日目、15日目にPTXを、第1日目、15日目にPTX投与終了後に本剤をサートに場合、もう一方の薬剤を単剤にて、同一用法・用量で病勢進行まで継続投与可能とした。 第1回中間解析 (2005年2月9日データカットオフ)の結果に基づき、試験は早期有効中止された。本剤併用群では、PTX療法単独に比べ主要評価項目である無増悪生存期間 (独立ついては、PTX療法単独に比べ主要評価項目である無増悪生存期間 (独立ついては、PTX療法単独に比べ主要評価項目である生存期間については、PTX療法に本剤を併用することによる有意な延長は認められなかった^{20)、21)。 [54、55、7.1、77参照]} [5.4、5.5、7.1、7.7参照]

E2100試験の有効性に関する成績

ſ	投与群	無増悪生存期間		生存期間			
	仅一分仟	中央値 (月)	ハザード比	中央値 (月)	ハザード比		
	PTX療法単独群 (n=354)	5.8	5.8 0.483		0.869		
	PTX療法+アバスチン群 (n=368)	11.3	P<0.0001	26.5	P=0.1374		



E2100試験の生存期間のKaplan-Meier曲線



注8) E2100試験では、トラスツズマブ(遺伝子組換え)既治療のHER 2陽性乳癌患者、 及びトラスツズマブ(遺伝子組換え)を含む治療が適応にならないHER 2発現不 明乳癌患者も登録可能であった。

明孔蘭思名も登録明能であった。 Grade3以上(血液毒性についてはGrade4以上)の副作用発現率は、本剤+PTX療法群 で67.8%(246/363例)であった。主な副作用は、末梢性感覚ニューロバシー24.2%(88/ 363例)、高血圧15.2%(55/363例)、疲労10.5%(38/363例)、感染9.6%(35/363例)、好 中球数減少5.5%(20/363例)、筋力低下4.4%(16/363例)、呼吸困離4.4%(16/363例)、 下痢3.9%(14/363例)、嘔吐3.9%(14/363例)、悪心3.9%(14/363例)であった²²⁾。

18. 薬効薬理

18.1 作用機序

ベバシズマブは、ヒト血管内皮増殖因子(VEGF)に対する遺伝子組換え型ヒト化モノ ペパシスマブは、ヒト血管内皮増殖因子(VEGF)に対する遺伝子組換え型ヒト化モノクローナル抗体である。VEGFは、血管内皮細胞の細胞分裂促進・生存を制御するとともに血管透過性の亢進に関与するサイトカインであり、種々の癌細胞において発現が亢進している23)、24)。ペパシズマブは、ヒトVEGFと特異的に結合することにより、VEGFと血管内皮細胞上に発現しているVEGF姿容体との結合を阻害する25)。ペパシズマブはVEGFの生物活性を阻止することにより、腫瘍組織での血管新生を抑制し、腫瘍組織で亢進した間質圧を低減する25)、26)。また、VEGFにより亢進した血管透過性を低下させ、腫瘍組織で亢進した間質圧を低減する25)。

〈本部〉

18.2 *in vitro* 試験

18.2 in vitro 試験 本剤はin vitro 試験において以下の作用を示した如。
18.2.1 VEGFに対して先行バイオ医薬品は)と同程度の結合活性を示した。
18.2.2 ヒト臍帯静脈内皮細胞に対してVEGF誘導性の細胞増殖を抑制し、その抑制活性は先行バイオ医薬品は)と同程度であった。
18.2.3 本剤のFC部位は、Fcッ受容体、FCRで受容体及びClqタンパクに対して、先行バイオ医薬品は)のFC部位と同程度の結合活性を示したが、VEGFを発現するヒト腫瘍細胞株DLD-1及びCalla-6に対して、先行バイオ医薬品は)と同様に抗体依存性細胞傷害及び維性体をが無細胞性の影響は知られため、 補体依存性細胞傷害の誘導は認められなかった。 注1) 先行バイオ医薬品: EUにおいて承認されたベバシズマブ製剤 〈アバスチン®点滴静注用100mg/4mL・400mg/16mL〉

18.3 抗腫瘍効果

8.3 加騰機切来 ヒト癌細胞株をヌードマウス又はヌードラットに移植し、ベバシズマブ又は親抗体(マ ウス抗体)であるA4.6.1抗体を投与することにより、大腸癌(COLO205、HM7、 LSLiM6)、肺癌(A549)、乳癌(MX-1、MDA-MB-435)等広範な癌腫に対し抗腫瘍活 性を認めた。また、ヒト大腸癌(HM7)を用いた実験的癌転移モデルにおいて、肝臓 への転移を抑制した。化学療法あるいは放射線療法にベバシズマブ又は親抗体を併用す ることにより、抗腫瘍効果の増強作用を示した280-310。

19. 有効成分に関する理化学的知見

 一般的名称: ペパシズマブ (遺伝子組換え) [ペパシズマブ後続3]
 Bevacizumab (Genetical Recombination) [Bevacizumab Biosimilar 3]
 本質 (構造式): ペパシズマブ (遺伝子組換え) [ペパシズマブ後続3] は、遺伝子組換え とト化モノクローナル抗体であり、マウス抗とト血管内皮増殖因子 (VEGF) モノクローナル抗体の相補性決定部、ヒトフレームワーク部及びヒトIgG1の定常部からなる。ペパシズマブ (遺伝子組換え) [ペパシズマブ後続3] は、チャイニーズハムスター卵巣細胞により産生される。ペパシズマブ後続3] は、チャイニーズハムスター卵巣細胞により産生される。ペパシズマブ後続3] は、チャイニーズハムスター卵巣細胞により産生される。ペパシズマブ後続3] は、チャイニーズハムスター卵巣細胞により産失される。ペパシズマブ後続3] は、チャイニーズハムスター卵巣細胞により産生される。ペパシズマブ後続3] は、チャイニーズのよる一般単細胞により産業からなる日鎖 (ヶ月鎖) 2本及び214個のアミノ酸残基からなる日鎖 (ヶ鎖) 2本で構成される糖タンパク質 (分子量: 約149,000) である。

 分子式/分子量: 軽鎖 (Clus4H₅₈)N2x3O3sxS6) / 約23,500

軽鎖 (C₁₀₃₄H₁₅₉₁N₂₇₃O₃₃₈S₆) /約23,500 重鎖 (C₂₂₃₅H₃₄₁₃N₅₈₅O₆₇₈S₁₆) /約49,700

20. 取扱い上の注意 外箱開封後は遮光して保存すること。

21. 承認条件

分子式/分子量:

医薬品リスク管理計画を策定の上、適切に実施すること。

〈ベバシズマブBS点滴静注100mg「日医工」〉

〈ベバシズマブBS点滴静注400mg「日医工」〉

16mL×1バイアル

23. 主要文献

- The CATT Research Group, et al.: N Engl J Med. 2011; 364: 1897-1908

- 1) The CATT Research (Youp, et al.: N Engl J Med. 2011, 364, 1897-1908
 2) Curtis LH, et al.: Arch Ophthalmol. 2010; 128: 1273-1279
 3) Gower EW, et al.: ARVO 2011 E-Abstract Poster 6644
 4) 国内第 I 相臨床試験 (2022年1月20日承認、ベバシズマプBS点滴静注100mg・400mg「日医工」申請資料概要5.3.3.1)
 5) 単回投与時の薬物動態(国内第 I 相試験]O18157) (2007年4月18日承認、アバスチンのような統計場所の第30年1月18日承認、アバスチンのような統計場所の第30年1月18日承認、アバスチンのような統計場所の第30年1月18日承認、アバスチンのような統計場所の第30年1月18日本認、アバスチンのような統計場所の第30年1月18日本認、アバスチンのような統計場所の第30年1月18日本認、アバスチンのような統計場所の第30年1月18日本認、アバスチンのような統計場所の第30年1月18日本認、アバスチンのような統計場所の第30年1月18日本認、アバスチンのような統計場所の第30年1月18日本認、アバスチンのような対象に対していません。
- \sim 8点滴静注用100mg/4mL \cdot 400mg/16mL 申請資料概要2.7.2.2.2.1) 国内第 I 相試験(JO18157試験)(2007年4月18日承認、アバスチン $^{\otimes}$ 点滴静注用
- 100mg/4mL・400mg/16mL 申請資料概要 2.7.6.3) 反復投与時の血中濃度(国内第II 相試験[O19901)(2011年9月26日承認、アバスチ
- 及後女子時の血中優度 (国内第11 相高級JO19901) (2011年9月26日本誌、 / バスケン®点滴静注用100mg/4mL・400mg/16mL 申請資料概要2.7.2.2) 反復投与時の血中優度 (国内第11 相試験JO19907) (2011年9月26日承認、アバスチン®点滴静注用100mg/4mL・400mg/16mL 申請資料概要2.7.2.3) 母集団薬物動態解析 (2007年4月18日承認、アバスチン®点滴静注用100mg/4mL・400mg/16mL 申請資料概要2.7.2.3.1)
- ウサギ分布試験(2007年4月18日承認、アバスチン®点滴静注用100mg/4mL・ 400mg/16mL 申請資料概要2.6.4.4.1)
- 400mg/16mL 中間資料概要2.6.44.1/ ウサギ排泄試験(2007年4月18日承認、アバスチン®点滴静注用100mg/4mL・ 400mg/16mL 申間資料概要2.6.4.6.1) 海外第Ⅲ相比較試験(2022年1月20日承認、ベバシズマブBS点滴静注100mg・ 400mg「日医工」申間資料概要5.3.5.1)

- 13) 海外第Ⅲ相比較試験 (E3200試験) (2007年4月18日承認、アバスチン®点滴静注用 100mg/4mL・400mg/16mL 申請資料概要27.67)

 14) 海外第Ⅲ相比較試験 (AVF2107g試験) (2007年4月18日承認、アバスチン®点滴静注用100mg/4mL・400mg/16mL 申請資料概要27.64)

 15) 海外第Ⅲ相比較試験 (AVF2107g試験) (2007年4月18日承認、アバスチン®点滴静注用100mg/4mL・400mg/16mL 申請資料概要27.65)

 16) Kabbinavar FF, et al.: J Clin Oncol. 2005: 23: 3706.3712

 17) Sandler A, et al.: N Engl J Med. 2006: 355: 2542-2550

 18] 国内第 II 相試験 (J019901試験) (2011年9月26日承認、アバスチン®点滴静注用100mg/4mL・400mg/16mL 申請資料概要2.7.6.6)

 19] 国内第 II 相試験 (J019901試験) (2011年9月26日承認、アバスチン®点滴静注用100mg/4mL・400mg/16mL 申請資料概要2.7.4.2.1.1)

 20) 海外第Ⅲ相比較試験 (E2100試験) (2011年9月26日承認、アバスチン®点滴静注用100mg/4mL・400mg/16mL 申請資料概要2.7.3.3)

 21) 海外第Ⅲ相比較試験 (E2100試験) (2011年9月26日承認、アバスチン®点滴静注用100mg/4mL・400mg/16mL 審查報告書)

 22) 海外第Ⅲ相比較試験 (E2100試験) (2011年9月26日承認、アバスチン®点滴静注用100mg/4mL・400mg/16mL 申請資料概要2.7.4)

 23) Ferrara N, et al.: Nat Med. 2003: 9: 669-676

 24) Ferrara N, et al.: Endocr Rev. 1997: 18: 4-25

 25) Presta LG, et al.: Cancer Res. 1997: 57: 4593-4599

 26) Willett CG, et al.: Nat Med. 2004: 10: 145-147

 27) 前 vitro 薬効薬理試験 (2022年1月20日承認、ベバシズマブBS点滴静注100mg・400mg「日医工」申請資料概要2.6.2.2)

 28) Gerber H-P, et al.: Cancer Res. 2005: 65: 671-680

 29) Yanagisawa M, et al.: Oncol Rep. 2009: 22: 241-247

 30) Pishko GL, et al.: Fluids and Barriers of the CNS 2015: 12: 5

 31) とト乳癌xenograftモデルにおける抗腫瘍効果の検討 (2011年9月26日承認、アバスチン®点滴静注用100mg/4mL・400mg/16mL 申請資料概要2.6.2.1、2.6.2.5.1及び 2.6.2.6)

24. 文献請求先及び問い合わせ先

- F. 人間の日本 インスグロージ・日 日医工株式会社 お客様サポートセン 〒930-8583 富山市総曲輪1丁目6番21 TEL(0120)215-071 FAX(076)442-8948

26. 製造販売業者等

