

抗悪性腫瘍剤/ポリアデノシン5' ニリン酸リボースポ  
リメラーゼ (PARP) 阻害剤  
タラゾパリプトシル酸塩カプセル

劇薬、処方箋医薬品<sup>注)</sup>

**ターゼナ<sup>®</sup> カプセル 0.1mg**

**ターゼナ<sup>®</sup> カプセル 0.25mg**

**ターゼナ<sup>®</sup> カプセル 1mg**

**TALZENNA<sup>®</sup> capsules**

	0.1mg	0.25mg	1mg
承認番号	30600AMX00017	30600AMX00015	30600AMX00016
販売開始	2024年4月		

注) 注意－医師等の処方箋により使用すること

### 1. 警告

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、本剤の使用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を十分説明し、同意を得てから投与すること。

### 2. 禁忌（次の患者には投与しないこと）

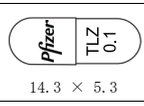
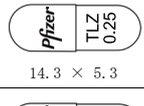
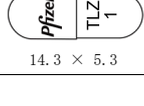
本剤の成分に対し過敏症の既往歴のある患者

### 3. 組成・性状

#### 3.1 組成

販売名	ターゼナカプセル0.1mg	ターゼナカプセル0.25mg	ターゼナカプセル1mg
有効成分	1カプセル中 タラゾパリプトとして 0.1mg (タラゾパリプトシル酸 塩0.145mg)	1カプセル中 タラゾパリプトとして 0.25mg (タラゾパリプトシル酸 塩0.363mg)	1カプセル中 タラゾパリプトとして1mg (タラゾパリプトシル酸 塩1.453mg)
添加剤	ケイ酸処理結晶セルロース (カプセル本体)ヒプロメ ロース、酸化チタン	ケイ酸処理結晶セルロース (カプセル本体)ヒプロメ ロース、酸化チタン、黄色 三二酸化鉄	ケイ酸処理結晶セルロース (カプセル本体)ヒプロメ ロース、酸化チタン、三二 酸化鉄、黄色三二酸化鉄

#### 3.2 製剤の性状

販売名	外形 (mm)	識別コード	色調等
ターゼナカプセル0.1mg	 14.3 × 5.3	TLZ 0.1	キャップ：白色 ボディ：白色 4号硬カプセル
ターゼナカプセル0.25mg	 14.3 × 5.3	TLZ 0.25	キャップ：帯黄白色 ボディ：白色 4号硬カプセル
ターゼナカプセル1mg	 14.3 × 5.3	TLZ 1	キャップ：淡赤色 ボディ：白色 4号硬カプセル

#### \*4. 効能又は効果

〈ターゼナカプセル0.1mg〉

○遠隔転移を有する去勢抵抗性前立腺癌

〈ターゼナカプセル0.25mg〉

○遠隔転移を有する去勢抵抗性前立腺癌

○がん化学療法歴のあるBRCA遺伝子変異陽性かつHER2陰性の手術不能又は再発乳癌

〈ターゼナカプセル1mg〉

○がん化学療法歴のあるBRCA遺伝子変異陽性かつHER2陰性の手術不能又は再発乳癌

#### \*5. 効能又は効果に関連する注意

〈遠隔転移を有する去勢抵抗性前立腺癌〉

5.1 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。  
〈がん化学療法歴のあるBRCA遺伝子変異陽性かつHER2陰性の手術不能又は再発乳癌〉

5.2 本剤の術前・術後薬物療法としての有効性及び安全性は確立していない。

5.3 本剤の投与は、以下のいずれかに該当する患者を対象とすること。

- ・アントラサイクリン系抗悪性腫瘍剤及びタキサン系抗悪性腫瘍剤を含む化学療法歴のある患者
- ・アントラサイクリン系抗悪性腫瘍剤又はタキサン系抗悪性腫瘍剤のいずれかを含む化学療法歴があり、他方に適応のない患者

5.4 承認された体外診断用医薬品又は医療機器を用いた検査により、生殖細胞系列のBRCA遺伝子変異（病的変異又は病的変異疑い）を有することが確認された患者に投与すること。なお、承認された体外診断用医薬品又は医療機器に関する情報については、以下のウェブサイトから入手可能である：

<https://www.pmda.go.jp/review-services/drug-reviews/review-information/cd/0001.html>

#### \*6. 用法及び用量

	効能又は効果	用法及び用量
ターゼナカプセル0.1mg ターゼナカプセル0.25mg	遠隔転移を有する去勢抵抗性前立腺癌	エンザルタミドとの併用において、通常、成人にはタラゾパリプトとして1日1回0.5mgを経口投与する。なお、患者の状態により適宜減量する。
ターゼナカプセル0.25mg ターゼナカプセル1mg	がん化学療法歴のあるBRCA遺伝子変異陽性かつHER2陰性の手術不能又は再発乳癌	通常、成人にはタラゾパリプトとして1日1回1mgを経口投与する。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

〈遠隔転移を有する去勢抵抗性前立腺癌〉

7.1 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。

7.2 外科的又は内科的去勢術と併用しない場合の有効性及び安全性は確立していない。

7.3 中等度の腎機能障害のある患者（eGFR30mL/min/1.73m<sup>2</sup>以上60mL/min/1.73m<sup>2</sup>未満）では、本剤1日1回0.35mgを開始用量とすること。[9.2.2、16.6.2参照]

- 7.4 0.1mgカプセルと0.25mgカプセルの生物学的同等性は示されていないため、0.5mgを投与する際に0.1mgカプセルを使用しないこと。
- 7.5 本剤投与により副作用が発現した場合には、以下の基準を考慮して休薬・減量・中止すること。

#### 減量の目安

通常投与量	1日1回0.5mg
1段階減量	1日1回0.35mg
2段階減量	1日1回0.25mg
3段階減量	1日1回0.1mg
4段階減量	投与中止

#### 副作用に対する休薬及び減量基準

副作用	程度*	処置
貧血	ヘモグロビン値が8g/dL未満	ヘモグロビン値が9g/dL以上に回復するまで本剤を休薬する。休薬後、改善した場合は、1段階減量して本剤の投与を再開できる。
血小板減少	血小板数が50,000/ $\mu$ L未満	・初発の場合、血小板数が50,000/ $\mu$ L以上に回復するまで本剤を休薬する。休薬後、改善した場合は、1段階減量して本剤の投与を再開できる。 ・再発した場合、血小板数が75,000/ $\mu$ L以上に回復するまで本剤を休薬する。休薬後、改善した場合は、1段階減量して本剤の投与を再開できる。
好中球減少	好中球数が1,000/ $\mu$ L未満	好中球数が1,500/ $\mu$ L以上に回復するまで本剤を休薬する。休薬後、改善した場合は、1段階減量して本剤の投与を再開できる。
上記以外の副作用	Grade3又はGrade4	Grade1以下に回復するまで本剤を休薬する。休薬後、改善した場合は、1段階減量して本剤の投与を再開できる。

\*: GradeはNCI-CTCAE ver. 4.03に準じる。

#### 〈がん化学療法歴のあるBRCA遺伝子変異陽性かつHER2陰性の手術不能又は再発乳癌〉

- 7.6 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。
- 7.7 中等度の腎機能障害のある患者（eGFR30mL/min/1.73m<sup>2</sup>以上60mL/min/1.73m<sup>2</sup>未満）では、本剤1日1回0.75mgを開始用量とすること。[9.2.2、16.6.2参照]
- 7.8 1mgカプセルと0.25mgカプセルの生物学的同等性は示されていないため、1mgを投与する際に0.25mgカプセルを使用しないこと。
- 7.9 本剤投与により副作用が発現した場合には、以下の基準を考慮して休薬・減量・中止すること。

#### 減量の目安

通常投与量	1日1回1mg
1段階減量	1日1回0.75mg
2段階減量	1日1回0.5mg
3段階減量	1日1回0.25mg
4段階減量	投与中止

#### 副作用に対する休薬及び減量基準

副作用	程度*	処置
貧血	ヘモグロビン値が8g/dL未満	ヘモグロビン値が9g/dL以上に回復するまで本剤を休薬する。休薬後、改善した場合は、1段階減量して本剤の投与を再開できる。
血小板減少	血小板数が50,000/ $\mu$ L未満	血小板数が75,000/ $\mu$ L以上に回復するまで本剤を休薬する。休薬後、改善した場合は、1段階減量して本剤の投与を再開できる。
好中球減少	好中球数が1,000/ $\mu$ L未満	好中球数が1,500/ $\mu$ L以上に回復するまで本剤を休薬する。休薬後、改善した場合は、1段階減量して本剤の投与を再開できる。
上記以外の副作用	Grade3又はGrade4	Grade1以下に回復するまで本剤を休薬する。休薬後、改善した場合は、1段階減量して本剤の投与を再開できる。

\*: GradeはNCI-CTCAE ver. 4.03に準じる。

#### 8. 重要な基本的注意

骨髄抑制があらわれることがあるので、本剤投与開始前及び投与中は定期的に血液検査を行い、患者の状態を十分に観察すること。[11.1.1参照]

#### 9. 特定の背景を有する患者に関する注意

##### 9.2 腎機能障害患者

9.2.1 重度の腎機能障害（eGFRが30mL/min/1.73m<sup>2</sup>未満）のある患者  
可能な限り投与を避けること。やむを得ず投与する場合には、患者の状態をより慎重に観察し、副作用の発現に十分注意すること。本剤の血中濃度が上昇し、副作用が強くなるおそれがある。[16.6.2参照]

9.2.2 中等度の腎機能障害（eGFRが30mL/min/1.73m<sup>2</sup>以上60mL/min/1.73m<sup>2</sup>未満）のある患者

本剤の開始用量を減量すること。本剤の血中濃度が上昇し、副作用が強くなるおそれがある。[7.3、7.7、16.6.2参照]

##### 9.4 生殖能を有する者

9.4.1 妊娠する可能性のある女性には、本剤投与中及び最終投与後7ヵ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、15.2.2参照]

9.4.2 男性には、本剤投与中及び最終投与後4ヵ月間においてバリア法（コンドーム）を用いて避妊する必要性について説明すること。[15.2.2参照]

##### 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が望ましい。ラットを用いた動物実験において、臨床曝露量（AUC）を下回る用量で胚・胎児死亡、催奇形性（眼部隆起の扁平化、小眼球、胸骨分節の分離及び頸椎椎弓の癒合）及び骨格変異が認められている<sup>1)</sup>。[9.4.1、9.6参照]

##### 9.6 授乳婦

授乳しないことが望ましい。本剤の乳汁中への移行は不明であるが、本剤が乳汁に移行する可能性があり、乳児が乳汁を介して摂取した場合、乳児に重篤な副作用が発現するおそれがある<sup>2)</sup>。[9.5、15.2.2参照]

##### 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。

#### 10. 相互作用

本剤はP-糖タンパク（P-gp）の基質である。

#### 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
P-gp阻害薬 イトラコナゾール クラリスロマイシン ラバチニブ等 [16.7.1参照]	本剤の副作用が増強されるおそれがあるので、これらの薬剤との併用は可能な限り避けること。やむを得ず併用する場合には、患者の状態を慎重に観察し、副作用の発現に十分注意すること。	これらの薬剤のP-gp阻害作用により、本剤の血中濃度が上昇する可能性がある。

#### 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 骨髄抑制

貧血（59.6%）、好中球減少（35.6%）、血小板減少（25.1%）、白血球減少（21.1%）、リンパ球減少（8.3%）、赤血球減少（1.5%）、汎血球減少（0.2%）等があらわれることがある。[8.参照]

###### 11.1.2 間質性肺疾患（0.6%）

###### 11.1.3 血栓塞栓症

肺塞栓症（1.0%）、血栓症（0.1%）、深部静脈血栓症（頻度不明）等の血栓塞栓症があらわれることがある。

##### 11.2 その他の副作用

	10%以上	1%以上10%未満	1%未満
感染症及び寄生虫症		感染症（眼、上気道、下気道、口腔、皮膚、尿路、膈）	敗血症、敗血症性ショック、菌血症、ウイルス感染、真菌感染（カンジダ症）、上咽頭炎、結膜炎、副鼻腔炎、肺炎
*血液及びリンパ系障害		血中エリスロポエチン増加	網状赤血球増加、ヘモグロビン増加、血中薬酸増加、白血球増加、ビタミンB12欠乏性貧血
*代謝及び栄養障害	食欲減退	高血糖、低ナトリウム血症、低マグネシウム血症、	脱水、高コレステロール血症、高脂血症、高ト

	10%以上	1%以上10%未満	1%未満
		ビタミンB12減少、ビタミンB12欠乏	リグリセリド血症、高カリウム血症、低カリウム血症、高カルシウム血症、低カルシウム血症、低アルブミン血症、低リン血症、葉酸欠乏
* 精神障害		不眠症	うつ病、不安、抑うつ気分、睡眠障害、易刺激性、落ち着きのなさ
* 神経系障害		味覚障害（味覚消失、味覚不全、味覚減退）、浮動性めまい、頭痛、記憶障害、末梢性ニューロパチー、錯感覚、注意力障害、下肢静止不能症候群、傾眠	失神、失神寸前の状態、健忘、嗜眠、認知障害、感覚鈍麻、振戦、頭部不快感、多発ニューロパチー、平衡障害、嗅覚錯誤
眼障害		眼球乾燥症	流涙増加、眼痛、眼そう痒症、視力障害（霧視）
耳及び迷路障害		回転性めまい	耳鳴
* 心臓障害			心不全、心筋梗塞、不整脈（頻脈、洞性頻脈、洞性徐脈、心電図QT延長）、心房細動、狭心症、動悸
血管障害		ほてり、高血圧、出血（眼出血、網膜出血、鼻出血、歯肉出血、点状出血、直腸出血、肛門出血）	高血圧クリーゼ、低血圧、潮紅
* 呼吸器、胸部及び縦隔障害		呼吸困難、咳嗽	労作性呼吸困難、口腔咽頭痛、鼻閉、鼻乾燥、発声障害
* 胃腸障害	悪心（24.2%）	下痢、便秘、嘔吐、腹痛、消化不良、胃食道逆流性疾患、胃炎、口内炎、口内乾燥	イレウス、嚥下障害、腹部膨満、鼓腸、血便、口唇炎、歯周病（歯周炎）、痔核
* 肝胆道系障害		肝機能障害（AST増加、ALT増加、 $\gamma$ -GTP増加、血中ビリルビン増加等）	
* 皮膚及び皮下組織障害	脱毛症	発疹、皮膚乾燥、爪の障害（爪色素沈着、爪変色、爪破損、爪床障害）	皮疹、皮膚障害（皮膚色素過剰、皮膚変色、皮膚亀裂、皮膚萎縮、皮膚感作、皮膚反応）、皮膚疼痛、そう痒症、多汗症、寝汗、睫毛眉毛脱落症
* 筋骨格系及び結合組織障害		関節痛、背部痛、筋肉痛、筋力低下、筋痙縮、四肢痛	骨粗鬆症、骨減少症、骨痛、頸部痛、椎骨痛、筋骨格系胸痛、筋骨格硬直、弾発指
* 腎及び尿路障害		腎機能障害（急性腎障害、糸球体濾過率減少、血中クレアチニン増加）	腎不全、血尿、排尿困難
生殖系及び乳房障害			女性化乳房、乳房痛（乳房圧痛）、外陰腺乾燥
* 一般・全身障害及び投与部位の状態	疲労・無力症（44.4%）	倦怠感、浮腫（全身性浮腫、表在性浮腫（顔面浮腫、顔面腫脹、口唇浮腫、眼窩浮腫、末梢性浮腫、末梢腫脹）、粘膜の炎症	発熱、悪寒、歩行障害、胸部不快感、胸痛、非心臓性胸痛、インフルエンザ様疾患、全身健康状態悪化
* その他		体重減少、転倒、骨折（肋骨骨折、脊椎圧迫骨折、頸椎骨折、上腕骨骨折、仙骨骨折、病的骨折等）、ALP増加	体重増加、LDH増加、歯牙破折

## 14. 適用上の注意

### 14.1 薬剤交付時の注意

ブリスターシートから取り出して服用するよう指導すること。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

### 15.1 臨床使用に基づく情報

国内外の臨床試験等において、骨髄異形成症候群、急性骨髄性白血病等の二次性悪性腫瘍が発生したとの報告がある。

## 15.2 非臨床試験に基づく情報

15.2.1 本剤をラット及びビヌに投与したときに臨床曝露量（AUC）を下回る用量で精巣の精細管における萎縮・変性及びこれに伴う精巣上体の精子減少が認められ、またラットに投与したときに臨床曝露量（AUC）の4.5倍の用量で卵巣の卵胞閉鎖が認められた<sup>3)</sup>。

15.2.2 遺伝毒性試験において、細菌を用いる復帰突然変異試験で遺伝子突然変異誘発性は認められなかったが、ヒト末梢血リンパ球を用いた*in vitro*染色体異常試験では染色体構造異常誘発作用がみられ、ラット骨髄を用いた*in vivo*小核試験では小核誘発作用が認められた<sup>4)</sup>。[9.4.1、9.4.2、9.6参照]

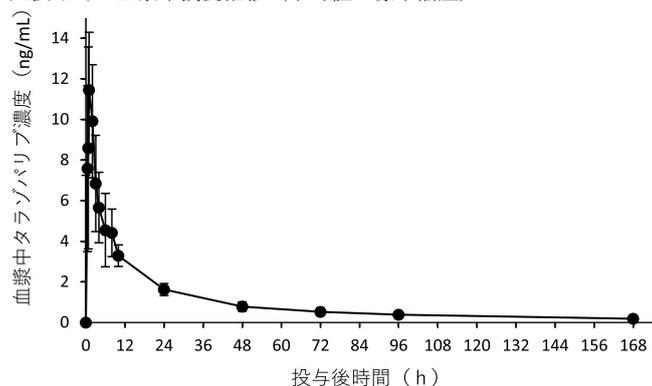
## 16. 薬物動態

### 16.1 血中濃度

#### 16.1.1 単回投与

日本人進行固形癌患者6例に本剤1mgを単回経口投与したときのタラゾパリブの血漿中濃度推移及び薬物動態パラメータは次のとおりであった<sup>5)</sup>。

単回投与時の血漿中濃度推移（平均値±標準偏差）



単回投与時の薬物動態パラメータ

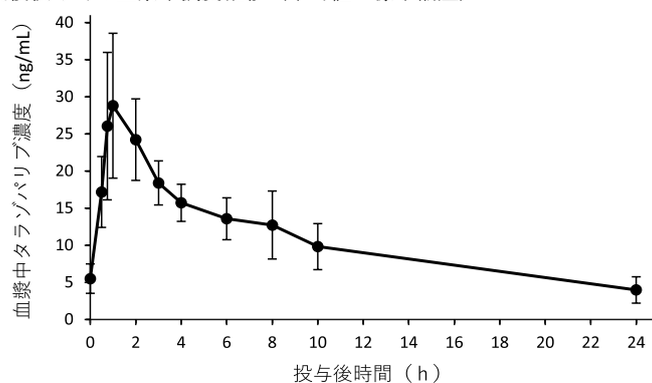
投与量 (mg)	例数	C <sub>max</sub> (ng/mL)	AUC <sub>inf</sub> (ng·h/mL)	T <sub>max</sub> (h)	t <sub>1/2</sub> (h)
1	6	13.78 (26)	199.7 (9)	0.967 (0.467, 1.98)	50.7±10.1

C<sub>max</sub>及びAUC<sub>inf</sub>は幾何平均値（幾何変動係数%）、T<sub>max</sub>は中央値（最小値、最大値）、t<sub>1/2</sub>は算術平均値±標準偏差  
AUC<sub>inf</sub>及びt<sub>1/2</sub>は4例

#### 16.1.2 反復投与

日本人進行固形癌患者6例に本剤1mgを1日1回反復経口投与したときの投与22日目におけるタラゾパリブの血漿中濃度推移及び薬物動態パラメータは次のとおりであった。投与22日目におけるタラゾパリブの累積係数は2.9であった<sup>5)</sup>。

反復投与時の血漿中濃度推移（平均値±標準偏差）



反復投与時の薬物動態パラメータ

投与量 (mg)	例数	C <sub>max</sub> (ng/mL)	AUC <sub>tau</sub> (ng·h/mL)	T <sub>max</sub> (h)
1	6	32.84 (14)	244.7 (21)	1.03 (0.733, 1.92)

T<sub>max</sub>は中央値（最小値、最大値）、それ以外は幾何平均値（幾何変動係数%）

去勢抵抗性前立腺癌患者5例にエンザルタミド160mgとの併用で、本剤0.5mgを1日1回反復経口投与したときの投与9週間目におけるタラゾパリブの薬物動態パラメータは次のとおりであった（外国人データ）<sup>6)</sup>。

#### 反復投与時の薬物動態パラメータ

投与量 (mg)	例数	C <sub>max</sub> (ng/mL)	AUC <sub>0-24</sub> (ng・h/mL)	T <sub>max</sub> (h)
0.5	5	8.74 (25)	133.9 (22)	1.95 (1.0, 4.0)

T<sub>max</sub>は中央値（最小値，最大値）、それ以外は幾何平均値（幾何変動係数）

## 16.2 吸収

### 16.2.1 食事の影響

健康成人男性18例に本剤0.5mgを単回経口投与したとき、空腹時投与に対する高脂肪食後投与におけるタラゾパリブのC<sub>max</sub>及びAUC<sub>inf</sub>の幾何平均値の比は、それぞれ0.539及び0.976であった（外国人データ）<sup>7)</sup>。

### 16.3 分布

ヒト血漿中のタラゾパリブの平均タンパク結合率は、0.01~1μMの濃度範囲で約74%（ヒト血漿中の平均非結合型分率は0.260）であり、濃度依存性は認められなかった<sup>8)</sup>。

### 16.4 代謝

進行固形癌患者6例に<sup>14</sup>C-タラゾパリブ1mgを単回経口投与したとき、血漿中では未変化体のみが検出された（外国人データ）<sup>9)</sup>。

### 16.5 排泄

進行固形癌患者6例に<sup>14</sup>C-タラゾパリブ1mgを単回経口投与したとき、投与504時間後までに排出された総放射能は、尿中及び糞便中でそれぞれ68.7%及び19.7%であった。また、未変化体は尿中に54.6%、糞便中に13.6%が排出された（外国人データ）<sup>10)</sup>。

### 16.6 特定の背景を有する患者

#### 16.6.1 肝機能障害を有する患者

本剤0.5mgを単回経口投与したとき、肝機能正常患者（7例）に対する①軽度（8例）、②中等度（5例）及び③重度（13例）の肝機能障害患者<sup>注)</sup>での非結合形タラゾパリブのC<sub>max</sub>及びAUC<sub>24</sub>の幾何平均値の比は、それぞれ①0.946及び1.18、②0.922及び1.08、並びに③0.844及び1.18であった（外国人データ）<sup>11)</sup>。

注) NCI-ODWG (National Cancer Institute - Organ Dysfunction Working Group) 基準による分類

#### 16.6.2 腎機能障害を有する患者

本剤0.5mgを22日間反復経口投与したとき、腎機能正常患者（eGFR≥90mL/min/1.73m<sup>2</sup>、6例）に対する、①軽度（eGFR：60~89mL/min/1.73m<sup>2</sup>、7例）、②中等度（eGFR：30~59mL/min/1.73m<sup>2</sup>、8例）及び③重度（eGFR：15~29mL/min/1.73m<sup>2</sup>、7例）の腎機能障害患者での非結合形タラゾパリブのC<sub>max</sub>及びAUC<sub>24</sub>の幾何平均値の比は、それぞれ①1.17及び1.19、②1.28及び1.39、並びに③2.06及び2.87であった（外国人データ）<sup>12)</sup>。[7.3、7.7、9.2.1、9.2.2参照]

## 16.7 薬物相互作用

### 16.7.1 イトラコナゾール

進行固形癌患者19例にイトラコナゾール（P-gp阻害薬）100mgを1日2回反復経口投与し、本剤0.5mgを単回経口投与したとき、本剤単独投与時に対するイトラコナゾール併用投与時のタラゾパリブのC<sub>max</sub>及びAUC<sub>inf</sub>の幾何平均値の比は、それぞれ1.40及び1.56であった（外国人データ）<sup>13)</sup>。[10.2参照]

### 16.7.2 その他

#### (1) リファンピシン

進行固形癌患者17例にリファンピシン600mgを1日1回反復経口投与し、本剤1mgを単回経口投与したとき、本剤単独投与時に対するリファンピシン併用投与時のタラゾパリブのC<sub>max</sub>及びAUC<sub>inf</sub>の幾何平均値の比は、それぞれ1.37及び1.02であった（外国人データ）<sup>14)</sup>。

(2) 本剤はBCRPの基質となる（*in vitro*）<sup>15)</sup>。

## 17. 臨床成績

### 17.1 有効性及び安全性に関する試験

#### 〈遠隔転移を有する去勢抵抗性前立腺癌〉

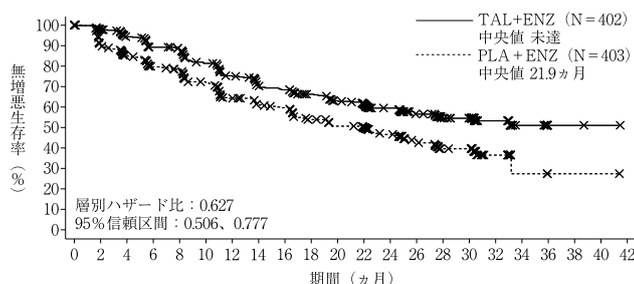
##### \*17.1.1 国際共同第Ⅲ相試験（TALAPRO-2試験）

去勢抵抗性前立腺癌（CRPC）に対する薬物療法歴のない<sup>注1)</sup>遠隔転移を有する去勢抵抗性前立腺癌（mCRPC）患者（コホート1は相同組換え修復（HRR）関連遺伝子変異の有無を問わない患者、コホート2はHRR関連遺伝子変異陽性の患者）1035例（日本人131例を含む）を対象に、タラゾパリブ+エンザルタミド併用（TAL+ENZ）投与とプラセボ+エンザルタミド併用（PLA+ENZ）投与の有効性を検討することを目的とした、無作為化、二重盲検、プラセボ対照、国際共同第Ⅲ相試験を実施した。タラゾパリブは、開始用量として0.5mgを1日1回連続経口投与し、エンザルタミドは160mgを1日1回連続経口投与した。なお、両側精巣摘除術を受けていない患者は、性腺刺激ホルモン放出ホルモン（GnRH）アゴニスト又はアンタゴニストによる去勢治療が継続された。

主要評価項目である盲検下独立中央評価による画像診断上の無増悪生存期間（rPFS）について、(1)コホート1（805例）において中央値はTAL+ENZ群で未達、PLA+ENZ群で21.9ヵ月であり、ハザード比は0.627（95%信頼区間：0.506、0.777；97.5%信頼区間：0.490、0.801；片側層別ログランク検定p<0.0001；有意水準（片側）：0.0125）（2022年8月16日データカットオフ）、(2)コホート2（399例）において中央値はTAL+ENZ群で未達、PLA+ENZ群で13.8ヵ月であり、ハザード比は0.447（95%信頼区間：0.328、0.610；99.24%信頼区間：0.293、0.683；片側層別ログランク検定p<0.0001；有意水準（片側）：0.0038）（2022年10月3日データカットオフ）であり、いずれのコホートにおいてもTAL+ENZ群で統計学的に有意なrPFSの延長が認められた。副次評価項目である全生存期間（OS）について、(1)コホート1（805例）において中央値はTAL+ENZ群で45.8ヵ月、PLA+ENZ群で37.0ヵ月であり、ハザード比は0.796（95%信頼区間：0.661、0.958）、(2)コホート2（399例）において中央値はTAL+ENZ群で45.1ヵ月、PLA+ENZ群で31.1ヵ月であり、ハザード比は0.622（95%信頼区間：0.475、0.814）であった（2024年9月3日データカットオフ）。

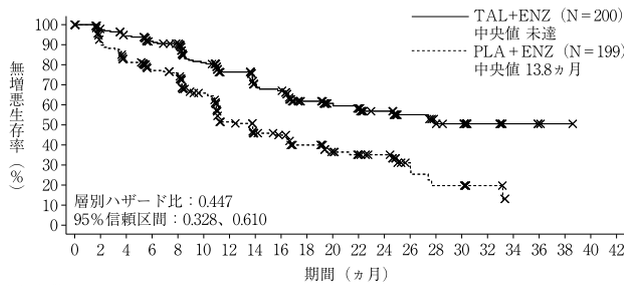
注1) アンドロゲン除去療法及び第一世代抗アンドロゲン剤は許容された。また、転移性去勢感受性前立腺癌に対してアピラテロン又はタキサン系抗悪性腫瘍剤は許容された。

盲検下独立中央評価によるrPFSのKaplan-Meier曲線（HRR関連遺伝子変異の有無を問わない患者集団）（コホート1）



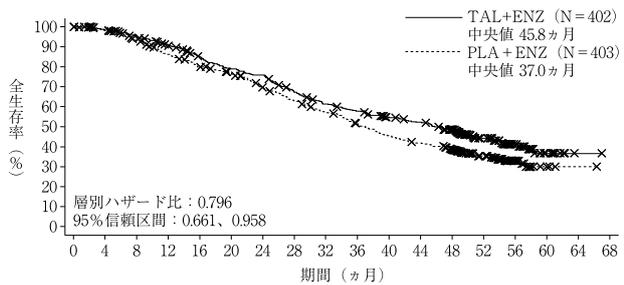
リスク患者数  
TAL+ENZ：402 379 353 326 318 285 256 234 226 209 193 175 136 97 67 61 29 13 2 2 1 0  
PLA+ENZ：403 346 311 279 272 237 200 185 179 154 140 124 96 68 43 42 14 3 1 1 1 0  
TAL：タラゾパリブ、ENZ：エンザルタミド、PLA：プラセボ

盲検下独立中央評価による rPFS の Kaplan-Meier 曲線 (HRR 関連遺伝子変異陽性の患者集団) (コホート 2)



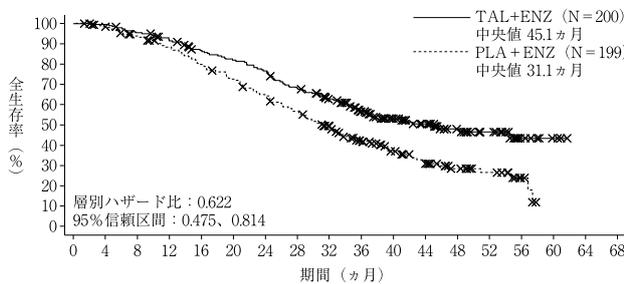
リスク患者数  
 TAL+ENZ: 200 191 180 168 163 131 110 7 86 82 60 49 45 34 26 21 19 9 4 2 1 0  
 PLA+ENZ: 199 171 149 131 126 96 67 51 47 38 29 25 21 11 7 7 4 0 0 0 0  
 TAL: タラゾパリブ、ENZ: エンザルタミド、PLA: プラセボ

OSのKaplan-Meier曲線 (HRR関連遺伝子変異の有無を問わない患者集団) (コホート1)



リスク患者数  
 TAL+ENZ: 402 390 371 347 319 296 285 250 226 212 193 183 158 89 42 11 1 0  
 PLA+ENZ: 403 391 362 331 305 287 257 231 207 183 163 148 127 77 33 4 1 0  
 TAL: タラゾパリブ、ENZ: エンザルタミド、PLA: プラセボ

OSのKaplan-Meier曲線 (HRR関連遺伝子変異陽性の患者集団) (コホート2)



リスク患者数  
 TAL+ENZ: 200 199 190 179 164 155 145 128 111 85 64 51 33 21 8 3 0  
 PLA+ENZ: 199 191 179 166 150 135 120 103 85 62 46 33 21 14 5 0 0  
 TAL: タラゾパリブ、ENZ: エンザルタミド、PLA: プラセボ

タラゾパリブが投与された512例(日本人69例を含む)中466例(91.0%)に副作用が認められた。主な副作用は貧血(64.5%)、好中球数減少(35.2%)、疲労(31.6%)、血小板数減少(23.8%)、白血球数減少(21.7%)等であった(2024年9月3日カットオフ時点の集計)<sup>16)</sup>。

〈がん化学療法歴のあるBRCA遺伝子変異陽性かつHER2陰性の手術不能又は再発乳癌〉

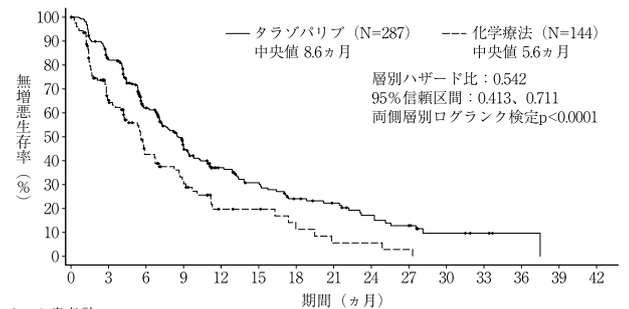
### 17.1.2 国内第I相試験 (C3441030試験)

生殖細胞系列のBRCA遺伝子変異(病的変異又は病的変異疑い)陽性かつHER2陰性の手術不能又は再発乳癌患者19例を対象とした拡大パートにおいて、開始用量としてタラゾパリブ1mgを1日1回連続経口投与した。主要評価項目である奏効(治験責任医師判定)が確定した患者は11例[奏効率57.9%(90%信頼区間:36.8、77.0)]であった。タラゾパリブが投与された19例中19例(100%)に副作用が認められた。主な副作用は貧血(68.4%)、好中球減少症(63.2%)、白血球減少症(42.1%)、脱毛症(31.6%)、口内炎(31.6%)、血小板減少症(31.6%)、倦怠感(26.3%)等であった(2021年1月11日カットオフ時点の集計)<sup>17)</sup>。

### 17.1.3 海外第III相試験 (EMBRACA試験)

生殖細胞系列のBRCA遺伝子変異(病的変異又は病的変異疑い)陽性かつHER2陰性であり、アントラサイクリン系抗悪性腫瘍剤又はタキサン系抗悪性腫瘍剤(禁忌でない場合)による治療歴を有する手術不能又は再発乳癌患者431例を対象に、タラゾパリブと医師が選択した化学療法(カペシタビン、エリブリン、ゲムシタピン又はビンレルビンのいずれかを選択)の有効性を検討することを目的とした、無作為化、非盲検、並行群間、海外第III相試験を実施した。タラゾパリブは、開始用量として1mgを1日1回連続経口投与した。主要評価項目である盲検下独立中央評価による無増悪生存期間の中央値は、タラゾパリブ群で8.6ヵ月、化学療法群で5.6ヵ月であり、ハザード比は0.542(95%信頼区間:0.413、0.711;両側層別ログランク検定 $p < 0.0001$ )で、タラゾパリブ群で統計的に有意な無増悪生存期間の延長が認められた。

盲検下独立中央評価による無増悪生存期間のKaplan-Meier曲線(全解析対象集団)



リスク患者数  
 タラゾパリブ 287 229 148 91 55 42 29 23 16 12 5 3 1 0 0  
 化学療法 144 68 34 22 9 8 4 2 2 1 0 0 0 0 0

タラゾパリブが投与された286例中256例(89.5%)に副作用が認められた。主な副作用は貧血(49.3%)、疲労(39.5%)、悪心(36.7%)、好中球減少症(25.5%)、脱毛症(24.8%)等であった(2021年3月5日カットオフ時点の集計)<sup>18)</sup>。

## 18. 薬効薬理

### 18.1 作用機序

#### 18.1.1 PARP阻害活性

タラゾパリブは、ヒトPARP-1及びPARP-2に対して阻害作用を示した(各IC<sub>50</sub>値:0.7及び0.3nmol/L)<sup>19)</sup>。

#### \*18.2 腫瘍増殖抑制作用

タラゾパリブは、BRCA遺伝子変異陽性のヒト乳癌由来細胞株(MX-1及びMDA-MB-468)及びHRR関連遺伝子変異陽性のヒト前立腺癌由来細胞株(LNCaP、PC-3、C4-2及び22RV1)に対して増殖抑制作用を示した(*in vitro*)<sup>20)</sup>。また、タラゾパリブは、BRCA遺伝子変異陽性の乳癌患者由来腫瘍組織片(T168及びHBCx-10)及びBRCA遺伝子変異陽性のヒト前立腺癌由来細胞株(LNCaP)を皮下移植したヌードマウスにおいて、腫瘍増殖抑制作用を示した(*in vivo*)<sup>21)</sup>。

## 19. 有効成分に関する理化学的知見

一般的名称: タラゾパリブトシル酸塩 (Talazoparib Tosilate)

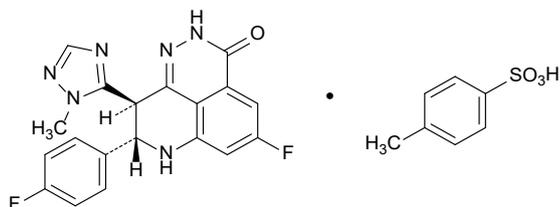
化学名: (8*S*,9*R*)-5-Fluoro-8-(4-fluorophenyl)-9-(1-methyl-1*H*-1,2,4-triazol-5-yl)-2,7,8,9-tetrahydro-3*H*-pyrido[4,3-*de*]phthalazin-3-one mono(4-methylbenzenesulfonate)

分子式: C<sub>19</sub>H<sub>14</sub>F<sub>2</sub>N<sub>6</sub>O·C<sub>7</sub>H<sub>8</sub>O<sub>2</sub>S

分子量: 552.55

性状: 本品は白色～黄色の固体である。ジメチルスルホキシド及び*N,N*-ジメチルホルムアミドに溶けやすく、エタノール(99.5)にやや溶けにくく、2-プロパノールに溶けにくく、水にほとんど溶けない。

化学構造式：



## 21. 承認条件

医薬品リスク管理計画を策定の上、適切に実施すること。

## 22. 包装

### 〈ターゼナカプセル0.1mg〉

10カプセル [10カプセル (ブリスター) ×1]

### 〈ターゼナカプセル0.25mg〉

10カプセル [10カプセル (ブリスター) ×1]

### 〈ターゼナカプセル1mg〉

10カプセル [10カプセル (ブリスター) ×1]

## \*23. 主要文献

- 1) 胚・胎児発生に関する試験 (2024年1月18日承認CTD2. 6. 6. 2)
- 2) 乳汁中排泄 (2024年1月18日承認CTD2. 6. 4. 6. 5)
- 3) 反復投与毒性試験 (トキシコキネティクス評価を含む) (2024年1月18日承認CTD2. 6. 6. 3)
- 4) 遺伝毒性試験 (2024年1月18日承認CTD2. 6. 6. 4)
- 5) 国内第I相試験 (C3441030試験) (2024年1月18日承認CTD2. 7. 2. 2. 2. 1)
- 6) 国際共同第III相試験 (TALAPRO-2試験) (2024年1月18日承認CTD2. 7. 2. 2. 2. 12)
- 7) 食事の影響 (2024年1月18日承認CTD2. 7. 1. 2. 1)
- 8) 分布 (2024年1月18日承認CTD2. 7. 2. 3. 4. 2)
- 9) 代謝 (2024年1月18日承認CTD2. 7. 2. 3. 4. 3)
- 10) 排泄 (2024年1月18日承認CTD2. 7. 2. 2. 2. 6)
- 11) 社内資料：肝機能障害の影響 海外第I相試験 (C3441002試験) (2024年1月18日承認CTD2. 7. 2. 2. 2. 10)
- 12) 社内資料：腎機能障害の影響 海外第I相試験 (C3441001試験) (2024年1月18日承認CTD2. 7. 2. 2. 2. 9)
- 13) イトラコナゾールとの薬物相互作用 (2024年1月18日承認CTD2. 7. 2. 2. 2. 7)
- 14) リファンピシンとの薬物相互作用 (2024年1月18日承認CTD2. 7. 2. 2. 2. 7)
- 15) 膜透過性および排出トランスポーター (2024年1月18日承認CTD2. 6. 4. 3. 4. 1)
- 16) 国際共同第III相試験 (TALAPRO-2試験) (2024年1月18日承認CTD2. 7. 6. 14、2026年3月23日承認CTD2. 7. 6. 1及び2. 7. 4)
- 17) 国内第I相試験 (C3441030試験) (2024年1月18日承認CTD2. 7. 6. 11)
- 18) 海外第III相試験 (EMBRACA試験) (2024年1月18日承認CTD2. 7. 6. 7)
- 19) PARPに対するタラゾパリブの選択性および阻害能 (2024年1月18日承認CTD2. 6. 2. 2. 1. 1)
- 20) *In vitro*薬理試験 (2024年1月18日承認CTD2. 6. 2. 2. 1)
- 21) *In vivo*薬理試験 (2024年1月18日承認CTD2. 6. 2. 2. 2)

## 24. 文献請求先及び問い合わせ先

ファイザー株式会社

Pfizer Connect/メディカル・インフォメーション

〒151-8589 東京都渋谷区代々木3-22-7

TEL 0120-664-467

## 26. 製造販売業者等

### 26.1 製造販売元

ファイザー株式会社

東京都渋谷区代々木3-22-7