日本標準商品分類番号 873999

貯 法:冷蔵を避けて、室温保存

有効期間:3年

		カプセル50mg	カプセル75mg
	承認番号	30600AMX00019000	30600AMX00020000
*	販売開始	2024年 5 月	2024年 5 月

早老症治療用剤

ファルネシルトランスフェラーゼ阻害剤 ロナファルニブ製剤

ゾキンヴィ[®]カプセル **50 mg** ゾキンヴィ[®]カプセル **75 mg Zokínvy**[®] capsules

劇薬、処方箋医薬品注) 注)注意—医師等の処方箋により使用すること

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 強いCYP3A阻害剤(イトラコナゾール、ボリコナゾール、ポサコナゾール、リトナビル含有製剤、アタザナビル硫酸塩、ダルナビル エタノール付加物、ホスアンプレナビルカルシウム水和物、コビシスタット含有製剤、クラリスロマイシン含有製剤、セリチニブ、エンシトレルビルフマル酸)を投与中の患者[10.1、16.7.1 参照]
- 2.3 次の薬剤を投与中の患者:キニジン硫酸塩水和物、ベプリジル塩酸塩水和物、チカグレロル、エプレレノン、エルゴタミン酒石酸塩・無水カフェイン・イソプロピルアンチピリン、メチルエルゴメトリンマレイン酸塩、トリアゾラム、アナモレリン塩酸塩、イバブラジン塩酸塩、ベネトクラクス[再発又は難治性の慢性リンパ性白血病(小リンパ球性リンパ腫を含む)の用量漸増期]、イブルチニブ、ブロナンセリン、ルラシドン塩酸塩、アゼルニジピン含有製剤、スボレキサント、タダラフィル(アドシルカ)、バルデナフィル塩酸塩水和物、ロミタピドメシル酸塩、リファブチン、フィネレノン、リバーロキサバン、リオシグアト、アパルタミド、カルバマゼピン、ミダゾラム、アトルバスタチンカルシウム水和物含有製剤、シンバスタチン[10.1、16.7.2参照]
- 2.4 腎機能又は肝機能障害のある患者で、コルヒチンを投与中の患者[9.2.1、9.3.1、10.2 参照]

3. 組成・性状

3 1 組成

3.1 社成		
販売名	ゾキンヴィカプセル50mg	ゾキンヴィカプセル75mg
有効成分	1カプセル中ロナファルニブ	1カプセル中ロナファルニブ
	50mg	75mg
添加剤	内容物:ポビドン、ポリオ	内容物:ポビドン、ポリオ
	キシエチレン(160)ポリオ	キシエチレン(160)ポリオ
	キシプロピレン(30)グリ	キシプロピレン(30)グリ
	コール、クロスカルメロー	コール、クロスカルメロー
	スナトリウム、含水二酸化	スナトリウム、含水二酸化
	ケイ素、ステアリン酸マグ	ケイ素、ステアリン酸マグ
	ネシウム	ネシウム
	カプセル:ゼラチン、酸化	カプセル:ゼラチン、酸化
	チタン、黄酸化鉄	チタン、黄酸化鉄、三二酸
		化鉄

3.2 製剤の性状

販売名	ゾキンヴィカプセル50mg	ゾキンヴィカプセル75mg	
性状	黄色不透明の硬カプセル	黄赤色不透明の硬カプセル	
外形	LNF 50	LNF 75	
号数	4号	3号	
大きさ	長径14.3mm、短径5.3mm	長径15.9mm、短径5.8mm	

4. 効能又は効果

ハッチンソン・ギルフォード・プロジェリア症候群及びプロセシング不全性のプロジェロイド・ラミノパチー

5. 効能又は効果に関連する注意

「17. 臨床成績」及び「18. 薬効薬理」の項の内容を熟知し、臨床試験に組み入れられた患者の背景(臨床症状、遺伝子変異等)並びに本剤の有効性及び安全性の試験結果等を十分に理解した上で、適応患者を選択すること。[17.1.1、18.1 参照]

6. 用法及び用量

通常、ロナファルニブとして開始用量115mg/m²(体表面積)を1日2回、朝夕の食事中又は食直後に経口投与し、4カ月後に維持用量150mg/m²(体表面積)を1日2回、朝夕の食事中又は食直後に経口投与する。なお、患者の状態に応じて適宜減量する。

7. 用法及び用量に関連する注意

7.1 下表を参考に投与量及び投与方法を決定し、投与すること。 開始用量(体表面積当たり115mg/m²)

体表面積 (m²)	1日総投与量 (mg)	朝投 カプイ	与の セル数	夕投 カプヤ	与の セル数
(111-)	(IIIg)	50mg	75mg	50mg	75mg
0.30~0.38	75		11)		11)
0.39~0.48	100	1		1	
0.49~0.59	125		1	1	
0.6~0.7	150		1		1
0.71~0.81	175	2			1
0.82~0.92	200	2		2	
0.93~1	225	1	1	2	

1)75mgカプセルの半量を服用する 維持用量(体表面積当たり150mg/m²)

1日総投与量		•		•
	カプイ	マル数	カプイ	マル数
(IIIg)	50mg	75mg	50mg	75mg
100	1		1	
125		1	1	
150		1		1
175	2			1
200	2		2	
225	1	1	2	
250	1	1	1	1
275		2	1	1
300		2		2
	125 150 175 200 225 250 275	1日総投与量 (mg) 50mg 100 1 125 150 175 2 200 2 225 1 250 1 275	(mg) カフセル数 50mg 75mg 100 1 125 1 150 1 175 2 200 2 225 1 1 250 1 1 275 2	TH総投与量

- 7.2 胃腸障害の発現を抑えるため、本剤の空腹時での投与は避けること。臨床試験において空腹時投与では重度の胃腸障害の発現割合が高くなる傾向が認められている。[8.2、11.1.1 参照]
- 7.3 飲み忘れた場合は、次回の服用までの時間が8時間以上であれば、できるだけ早く食事とともに又は食直後に服用すること。 次回の服用までの時間が8時間未満の場合は、飲み忘れた分は 服用せず、次の服用予定時間に1回分を服用すること。
- 7.4 開始用量である115mg/m²に対する忍容性が認められた場合に、150mg/m²に増量すること。また、150mg/m²に増量後は、嘔吐や下痢による脱水又は体重減少等の副作用の発現に注意し、必要に応じて115mg/m²への減量を考慮すること。

8. 重要な基本的注意

- 8.1 本剤は、遺伝性の代謝疾患の治療に十分な知識・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のみに投与 すること。
- 8.2 下痢、悪心、嘔吐等の胃腸障害があらわれることがあるので、 体液量を注意深く観察すること。[7.2、11.1.1 参照]
- **8.3** AST、ALT上昇等の肝機能障害があらわれることがあるので、 定期的に肝機能検査を行うこと。[11.1.2 参照]
- 8.4 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 (血球数算定、白血球分画等)を行うこと。
- 8.5 腎機能障害があらわれることがあるので、定期的に腎機能検査を行うこと。[15.2.1 参照]
- 8.6 視力低下等の眼障害があらわれることがあるので、定期的に 眼科検査を行うこと。[15.2.2 参照]
- 8.7 QT間隔延長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補正を行うこと。[9.1.1、10.2、11.1.3、17.3.1 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 QT間隔延長を起こしやすい患者(先天性QT延長症候群、 うっ血性心不全、徐脈性不整脈、低カリウム血症、低マグネシ ウム血症や低カルシウム血症のある患者等)

心電図モニターを行うなど観察を十分に行うこと。QT間隔延長を起こすおそれがある。[8.7、10.2、11.1.3、17.3.1 参照]

- 9.2 腎機能障害患者
- **9.2.1 腎機能障害のある患者で、コルヒチンを投与中の患者** 投与しないこと。コルヒチンの血中濃度が上昇するおそれがある。[2.4、10.2 参照]
- 9.3 肝機能障害患者
- **9.3.1 肝機能障害のある患者で、コルヒチンを投与中の患者** 投与しないこと。コルヒチンの血中濃度が上昇するおそれがある。[2.4、10.2 参照]
- 9.3.2 肝機能障害のある患者(コルヒチンを投与中の患者を除く) 本剤の投与の可否を慎重に判断し、投与する場合には、肝機能、 心電図モニター等の患者の状態を十分に観察しながら投与する こと。また、必要に応じて投与量を調節するなど適切な処置を 行うこと。本薬の血中濃度が上昇するおそれがある。

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1週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 参照]
- 9.4.2 男性には、本剤投与中及び最終投与後1週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。雄ラットを用いた受胎能及び着床までの初期胚発生に関する試験において、90mg/kg/日(臨床での最大投与量150mg/m²の1日2回投与時の約1.9倍の曝露量に相当)を投与した際に、受胎率低値、生存胎児数低値等の生殖機能及び初期胚発生に及ぼす影響が認められている。
- 9.4.3 生殖可能な年齢の患者に投与する必要がある場合には性腺に対する影響を考慮すること。ラットを用いた反復投与毒性試験において90mg/kg/日(臨床での最大投与量150mg/m²の1日2回投与時の約1.9倍の曝露量に相当)を投与した際に、及びサルを用いた反復投与毒性試験において10mg/kg/日(臨床での最大投与量150mg/m²の1日2回投与時の約0.6倍の曝露量に相当)を投与した際に、精巣毒性が認められている。

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。ラットに30mg/kg/日(臨床での最大投与量150mg/m²の1日2回投与時の約1.1倍の曝露量に相当)を経口投与した場合に胎児体重低値が、ウサギに10mg/kg/日(臨床での最大投与量150mg/m²の1日2回投与時の約0.3倍の曝露量に相当)を経口投与した場合に骨格奇形又は変異が認められている。[9.4.1 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。ラットで乳汁中への移行が報告されている。ヒトでの乳汁移行に関するデータ及びヒトの哺乳中の児への影響に関するデータはない。

9.7 小児等

生後12カ月未満の小児を対象とした有効性及び安全性を指標とした臨床試験は実施していない。

10. 相互作用

本薬はCYP3A及びP-gpの基質であり、CYP3Aに対して強い阻害作用を有する。また、CYP2C19、P-gp及びMATE1に対して阻害作用を有する。他の薬剤との相互作用はすべての薬剤との組み合わせについて検討されているわけではないため、他剤による治療中に新たに本剤を併用したり、本剤による治療中に新たに他の薬剤を併用する場合には、用量に留意して慎重に投与すること。[16.4、16.5、16.7.1、16.7.2 参照]

10.1 併用禁忌(併用しないこと)

10.1 併用禁忌(併用しな	:いこと)	
薬剤名等	臨床症状・措置方法	機序・危険因子
強いCYP3A阻害剤	本剤の副作用が増強	CYP3Aを強く阻害
イトラコナゾール	するおそれがある。	することにより本
(イトリゾール)	, 545 (4-7/4) 50	薬の代謝が阻害さ
ボリコナゾール		れ、本薬の血中濃
(ブイフェンド)		度が著しく上昇す
* * * * * * * * * * * * * * * * * * * *		
ポサコナゾール		るおそれがある。
(ノクサフィル)		
クラリスロマイシン		
含有製剤		
(クラリシッド、ク		
ラリス、ボノサッ		
プ、ラベキュア)		
リトナビル含有製剤		
(ノービア、パキロ		
ビッド、カレトラ)		
アタザナビル硫酸塩		
(レイアタッツ)		
ダルナビル エタノー		
ル付加物		
(プリジスタ、プリ		
ジスタナイーブ)		
ホスアンプレナビル		
カルシウム水和物		
(レクシヴァ)		
コビシスタット含有		
製剤		
(ゲンボイヤ、シム		
ツーザ、プレジコ		
ビックス)		
セリチニブ		
(ジカディア)		
エンシトレルビル フ		
マル酸		
(ゾコーバ)		
[2.2、16.7.1 参照]		
ミダゾラム	過度の鎮静や呼吸抑	
(ドルミカム、ブコラ		
ム、ミダフレッサ)	ある。	り、これらの薬剤
[2.3、16.7.2 参照]		の代謝が阻害され
アトルバスタチンカル		る可能性がある。
シウム水和物含有製剤		
(リピトール、アトー		
ゼット、カデュエッ		
F)	副作用を起こすおそ	
シンバスタチン	れがある。	
(リポバス)		
[2.3 参照]		
キニジン硫酸塩水和物	これらの薬剤の血中	
ベプリジル塩酸塩水和	濃度上昇により、	
物	QT延長作用が増強	
(ベプリコール)	するおそれがある。	
[2.3 参照]		
チカグレロル	チカグレロルの血中	
(ブリリンタ)	濃度上昇により、血	
[2.3 参照]	小板凝集抑制作用が	
	増強するおそれがあ	
	る。	
エプレレノン	エプレレノンの血中	
(セララ)	濃度上昇により、血	
[2.3 参照]	濃皮工弁により、 清カリウム値の上昇	
[2.0 ≫ XT]	信 カリウム 値の工弁 を誘発するおそれが	
	を誘発するわてれかある。	
	とう	

薬剤名等	臨床症状・措置方法	
エルゴタミン酒石酸		
塩・無水カフェイン・		
イソプロピルアンチピ		
リン	作用が発現するおそ	
(クリアミン)	れがある。	る可能性がある。
メチルエルゴメトリン		
マレイン酸塩 (パルタンM)		
[2.3 参照]		
トリアゾラム	トリアゾラムの血中	
(ハルシオン)	濃度上昇により、過	
[2.3 参照]	度の鎮静や呼吸抑制	
2.0 >>	が発現するおそれが	
	ある。	
アナモレリン塩酸塩	アナモレリン塩酸塩	
(エドルミズ)	の血中濃度が上昇	
[2.3 参照]	し、副作用の発現が	
	増強するおそれがあ	
	る。	
イバブラジン塩酸塩	過度の徐脈があらわ	
(コララン)	れることがある。	
[2.3 参照]		
ベネトクラクス〔再発又		
は難治性の慢性リンパ		
性白血病(小リンパ球性		
リンパ腫を含む)の用量		
漸増期〕	ある。	
(ベネクレクスタ) [2.3 参照]		
イブルチニブ	イブルチニブの血中	
(イムブルビカ)	濃度が上昇し、副作	
[2.3 参照]	用の発現が増強する	
[2.0 s/m]	おそれがある。	
ブロナンセリン	これらの薬剤の血中	
(ロナセン)	濃度上昇により、作	
ルラシドン塩酸塩	用を増強するおそれ	
(ラツーダ)	がある。	
[2.3 参照]		
アゼルニジピン含有製		
剤	用を増強するおそれ	
(カルブロック、レザ ルタス)	がある。	
[2.3 参照]		
スポレキサント	スボレキサントの血	
(ベルソムラ)	中濃度上昇により、	
[2.3 参照]	作用を著しく増強す	
[2.0 s/m]	るおそれがある。	
タダラフィル	これらの薬剤の血中	
(アドシルカ)	濃度を上昇させるお	
バルデナフィル塩酸塩	それがある。	
水和物		
[2.3 参照]		
ロミタピドメシル酸塩	ロミタピドメシル酸	
(ジャクスタピッド)	塩の血中濃度を著し	
[2.3 参照]	く上昇させるおそれ	
	がある。	
リファブチン	リファブチンの血中	
(ミコブティン) 「2.3 参照]	濃度上昇により、作 用を増強するおそれ	
[4.5 参照]	用を増強するおでれ がある。	
フィネレノン	アのる。フィネレノンの血中	
(ケレンディア)	濃度を著しく上昇さ	
[2.3 参照]	せるおそれがある。	
リバーロキサバン	リバーロキサバンの	本薬のCYP3A 及び
(イグザレルト)	血中濃度上昇によ	
[2.3 参照]	り、抗凝固作用が増	
	強し、出血の危険性	バンのクリアラン
	が増大するおそれが	スが低下すること
	ある。	が考えられる。

薬剤名等	臨床症状・措置方法	機序・危険因子
リオシグアト	リオシグアトの血中	本薬のCYP3A及び
(アデムパス)	濃度を上昇させるお	P-gp阻害作用によ
[2.3 参照]	それがある。	り、リオシグアト
		のクリアランスが
		低下することが考
		えられる。
アパルタミド	本薬の血中濃度が減	これらの薬剤の
(アーリーダ)	少し、作用が減弱す	CYP3A誘導作用に
カルバマゼピン	るおそれがある。ま	より、本薬の代謝
(テグレトール)	た、これらの薬剤の	が促進される。ま
[2.3 参照]	血中濃度が上昇し、	た、本薬のCYP3A
	副作用が発現しやす	に対する阻害作用
	くなるおそれがあ	により、これらの
	る。	薬剤の代謝を阻害
		する。
(アーリーダ) カルバマゼピン (テグレトール)	少し、作用が減弱するおそれがある。また、これらの薬剤の血中濃度が上昇し、副作用が発現しやすくなるおそれがあ	これらの薬剤 CYP3A誘導作用 より、本薬の代 が促進される。 た、本薬のCYP に対する阻害作 により、これら 薬剤の代謝を阻

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
中程度のCYP3A阻害剤	本薬の血中濃度が上	
エリスロマイシン	昇するおそれがある	
ベラパミル	ので、特に本剤投与	
フルコナゾール等	開始時及び用量調節	
[16.7.1 参照]	時は副作用の発現に	
	注意すること。	
グレープフルーツ含有	本薬の血中濃度が上	CYP3Aを阻害する
食品	昇するおそれがある	ことにより本薬の
	ので、本剤投与中の	代謝が阻害される。
	摂取は避けること。	
CYP3A誘導剤	本薬の血中濃度が減	これらの薬剤の
リファンピシン	少し、作用が減弱す	
フェニトイン	るおそれがあるの	より、本薬の代謝
フェノバルビタール	で、CYP3A誘導作	
エファビレンツ	用のない薬剤への代	性がある。
ミトタン	替を考慮すること。	
モダフィニル		
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]		
ボセンタン水和物	本薬の血中濃度が減	
	少し、作用が減弱す	
	るおそれがある。ま	
	た、ボセンタン水和	
	物の血中濃度が上昇	· ·
	し、副作用が発現し	
	やすくなるおそれが	
	ある。	ンタン水和物の代
The state of the s		謝が阻害される。
副腎皮質ステロイド剤	これらの薬剤の血中	
ブデソニド	濃度を上昇させ、こ	する阻害作用によ
シクレソニド	れらの薬剤の副作用	
デキサメタゾン	が発現しやすくなる	
メチルプレドニゾロ	おそれがある。	る。
))))) > 5 At the day		
オピオイド系鎮痛剤		
フェンタニル		
フェンタニルクエン		
酸塩		
オキシコドン塩酸塩		
水和物		
免疫抑制剤		l l
20,544 1.47,14		
シクロスポリン タクロリムス水和物		

	me et et do la tale marion	
薬剤名等	臨床症状・措置方法	
抗悪性腫瘍剤 ドセタキセル	これらの薬剤の血中濃度を上昇させ、こ	
エベロリムス	展及を工弁させ、こ れらの薬剤の副作用	
テムシロリムス	が発現しやすくなる	
ゲフィチニブ	おそれがある。	る。
ダサチニブ水和物	40 6 40% 60,000	
エルロチニブ塩酸塩		
ラパチニブトシル酸		
塩水和物		
ボルテゾミブ		
イマチニブメシル酸		
塩		
スニチニブリンゴ酸		
塩 ボスチニブ水和物		
カバジタキセル		
クリゾチニブ		
シロリムス		
パノビノスタット乳		
酸塩		
ポナチニブ塩酸塩		
ルキソリチニブリン		
酸塩		
アキシチニブ		
ニロチニブ塩酸塩水		
マラビロク		
アプレピタント		
サルメテロールキシナ		
ホ酸塩		
シナカルセト塩酸塩		
アルプラゾラム		
ゾピクロン		
トルテロジン酒石酸塩		
オキシブチニン塩酸塩グアンファシン塩酸塩		
ジエノゲスト		
ブプレノルフィン塩酸	これらの薬剤の血中	
塩	濃度を上昇させ、こ	
エレトリプタン臭化水	れらの薬剤の作用を	
素酸塩	増強するおそれがあ	
	る。	
カルシウム拮抗剤		
ニフェジピン フェロジピン		
ベラパミル塩酸塩		
抗精神病剤		
ハロペリドール		
アリピプラゾール		
クエチアピンフマル		
酸塩		
抗凝固薬		
フルファリンカリウ ム		
アピキサバン		
ジソピラミド		
シロスタゾール		
ビンカアルカロイド系	これらの薬剤の血中	
抗悪性腫瘍剤	濃度を上昇させ、筋	
ビンクリスチン硫酸		
塩	強するおそれがあ	
ビンブラスチン硫酸	8.	
塩 ベネトクラクス〔再発又	ベネトカニカフの可	
ペストクフクスL 世紀 は難治性の慢性リンパ		
性白血病(小リンパ球性		
リンパ腫を含む)の維持		
投与期、急性骨髓性白		
血病〕	の状態を慎重に観察	
	し、副作用の発現に	
	十分に注意するこ	
	と。	

薬剤名等	臨床症状・措置方法	
PDE5阻害剤	これらの薬剤の血中	
シルデナフィルクエ		
ン酸塩	それがある。	り、これらの薬剤
タダラフィル(ザル		の代謝が阻害され
ティア、シアリス)		る。
コルヒチン	コルヒチンの血中濃	
[2.4、9.2.1、9.3.1 参		
照]	が増強されるおそれ	
	がある。	
イリノテカン塩酸塩水		
和物	代謝物の血中濃度を	
	上昇させるおそれが	
	ある。	謝物の無毒化が阻
		害されると考えら
		れる。
CYP2C19の基質となる	これらの薬剤の血中	
薬剤	濃度が上昇するおそ	
オメプラゾール	れがある。	れらの薬剤の代謝
ジアゼパム		が阻害される可能
ランソプラゾール等		性がある。
[16.7.2 参照]	-). à n # # n . / l	+ # No + m &
P-gpの基質となる薬剤	これらの薬剤の血中	
ジゴキシン	濃度が上昇するおそ	
フェキソフェナジン	れがある。	P-gpを介したこれ
ダビガトランエテキ		らの薬剤の輸送が
シラートメタンスル ホン酸塩等		阻害される可能性 がある。
[16.5、16.7.2 参照]		ル·める。
P-gp阻害剤	本薬の血中濃度が上	これらの蒸刻が
r-gpina音和 カルベジロール	本条の皿 中 個 及 が 上 昇 す る お そ れ が あ る	
アミオダロン等	ので、副作用の発現	
[16.5 参照]	に注意すること。	介した本薬の輸送
[10.0 多///]	ICILE / OCC	が阻害される可能
		性がある。
メトホルミン	副作用が増強される	
[16.5 参照]	おそれがあるため、	
[10.0]	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	
	اگر، العالم العالم العالم العالم	,
ロペラミド	ロペラミドの副作用	本薬がCYP3A及び
[16.4, 16.5, 16.7.2		
参照]	があるので、必要に	
	応じてロペラミドの	
	用量を調整するこ	
	と。本剤の併用によ	
	り、ロペラミドの	
	Cmax及びAUCがそ	
	れぞれ3.14倍及び	
	3.99倍に増加したと	
	の報告がある。	
QT間隔延長を起こすこ		共にQT間隔延長に
1	す又は悪化させるお	
イミプラミン	それがあるため、患	有するため。
メサドン等	者の状態を慎重に観	
[8.7, 9.1.1, 11.1.3	察すること。	
参照]		
•		

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 重度の下痢(4.8%)

重度の下痢により脱水症状を来すおそれがあるので、補液等の適切な処置を行うとともに、本剤の減量又は休薬を考慮すること。[7.2、8.2 参照]

11.1.2 肝機能障害(3.2%)

[8.3 参照]

11.1.3 QT間隔延長(頻度不明)

[8.7、9.1.1、10.2、17.3.1 参照]

11.2 その他の副作用

	20%以上	5~20%未満	5%未満
感染症	20/025.1.	上気道感染	感染、鼻炎、胃腸炎、
心未生		工刈退您朱	松米、鼻灰、自肠炎、 インフルエンザ、肺
			炎、副鼻腔炎、直腸周
			火、 町 昇 丘 火 、 巨 炀 向
代謝	食欲減退		四帳房、口柱帳他 脱水、高マグネシウム
1人例	艮队侧区		血症、低カリウム血
			症、低アルブミン血症、低ストルブミン血
北主 ナカトナカト クマ			症、低ナトリウム血症
精神神経			脳虚血、浮動性めま
系			い、頭痛、抑うつ気
n-15 mm mm		11-d-11-d-1	分、錯感覚
呼吸器系		咳嗽	鼻出血、喉頭痛、鼻
			閉、口腔咽頭痛
消化器系			鼓腸、大腸炎、消化不
	心、腹痛	部痛	良、胃炎、下部消化管
			出血
皮膚			発疹、そう痒症、皮膚
			乾燥、皮膚色素過剰
筋骨格系		筋骨格痛	背部痛、四肢痛
全身障害	疲労	発熱	胸痛、悪寒
臨床検査	アスパラギン酸ア		血中重炭酸塩減少、へ
	ミノトランスフェ		モグロビン減少、血中
	ラーゼ増加、体重		クレアチニン減少、国
	減少、アラニンア		際標準比、白血球数減
	ミノトランスフェ		少
	ラーゼ増加		
その他			歯牙破折

ハッチンソン・ギルフォード・プロジェリア症候群及びプロセシング不全性のプロジェロイド・ラミノパチーの患者を対象とした2試験(07-01-0007試験の全被験者(ProLon1)及び09-06-0298試験の一部の被験者(ProLon2))の63例の結果に基づく。

*14. 適用上の注意

14.1 薬剤交付時の注意

- **14.1.1** 本剤は吸湿性があるため、分包せずボトルのまま交付すること。
- **14.1.2** 患者又は保護者等に対し、以下の点に注意するよう説明すること。
 - ・冷蔵を避けて室温で保存すること。
 - ・開封後は、湿気を防ぐため、ボトル内の乾燥剤は取り出さず、 使用の都度ボトルのキャップをしっかり締めること。

15. その他の注意

15.2 非臨床試験に基づく情報

- 15.2.1 ラットを用いた1カ月間反復経口投与による腎毒性試験において、180mg/kg/日の投与(臨床での最大投与量150mg/m²の1日2回投与時の約10.4倍の曝露量に相当)で、腎臓の鉱質沈着及び好塩基性尿細管に加えて、カルシウム代謝に関連する所見(尿中カルシウム排泄量高値等)が認められた。[8.5 参照]
- 15.2.2 サルを用いた13週間反復経鼻胃管投与による眼毒性試験において、15mg/kg/日の投与(臨床での最大投与量150mg/m²の1日2回投与時の約0.9倍の曝露量に相当)で網膜電図変化が、60mg/kg/日の投与(臨床での最大投与量150mg/m²の1日2回投与時の約7.1倍の曝露量に相当)で杆体細胞機能障害が示唆される暗順応網膜電図振幅の大幅な低下が認められた。また、サルを用いた52週間反復経口投与毒性試験において、40mg/kg/日の投与(臨床での最大投与量150mg/m²の1日2回投与時の約3.5倍の曝露量に相当)で杆体錐体層及び外顆粒層の網膜視細胞の単細胞壊死が認められた。[8.6 参照]

16. 薬物動態

16.1 血中濃度

16.1.1 健康成人

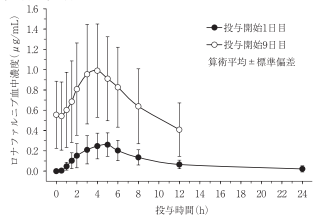
健康成人24例に本薬75mgを空腹時に単回経口投与及び1日2回6日間反復経口投与したときの薬物動態パラメータ及び血漿中本薬濃度-時間推移を以下に示す。6日間反復経口投与時におけるAUCの累積比は約4であった¹⁾(外国人データ)。

50年上	例	C _{max}	AUC ^{a)}	t _{max}	t _{1/2}	V/F	CL/F
評価時点	数	$(\mu g/mL)$	(μg·h/mL)	(h)	(h)	(L)	(L/h)
投与開始	99	0.27	1.91	5.00	3.46	196	39.2
1日目	23	(43.2)	(54.7)b)	[2.18, 24]	(31.3)b)	(38.6)b)	(54.7)b)
投与開始	01	0.96	7.65	4.00	4.96	70.2	9.81
9日目	21	(44.1)	(52.5)c)	[2, 5.02]	(30.7)c)	(36.9)c)	(52.5)c)

幾何平均値(幾何CV%)、tmaxは中央値[範囲]

a) 単回投与:AUC_{0-inf}(投与後無限大時間までの血漿中濃度-時間曲線下面積)、反復投与:AUC_{0-12h}(投与0~12時間後までの血漿中濃度-時間曲線下面積)

b)22例、c)19例



16.1.2 ハッチンソン・ギルフォード・プロジェリア症候群患者

ハッチンソン・ギルフォード・プロジェリア症候群患者に本薬 又は本薬の懸濁液115mg/m²(体表面積)を1日2回、4カ月後に維 持用量150mg/m²(体表面積)を1日2回食事とともに反復経口投 与したときの薬物動態パラメータを以下に示す 20 (外国人データ)。

	用量 (mg/m²)	カフ	^r セル	懸濁液		
評価時点		C_{max}	AUCt	C _{max}	AUCt	
		$(\mu g/mL)$	$(\mu g \cdot h/mL)$	$(\mu g/mL)$	(μg·h/mL)	
投与開始	115	2.13(63.2)	33.90	1.35(66.5)	8.31(88.5)	
4カ月時	113	(5例)	(1例)	(18例)	(14例)	
投与開始	150	2.51(53.3)	14.83(66.7)	2.61(37.0)	22.11(63.1)	
8カ月時		(7例)	(3例)	(9例)	(4例)	
投与開始	150			1.90, 2.25	18.00	
17カ月時	7カ月時 150		_	(2例)	(1例)	

幾何平均値(幾何CV%)(例数)、2例以下は個別値、-:該当なし

16.2 吸収

16.2.1 食事の影響

健康成人15例に本剤75mgを単回投与したとき、空腹時投与に対する食後投与の本薬の C_{max} 及びAUCの幾何平均値の比(食後/絶食時)とその90%信頼区間は、高脂肪食摂取時では0.471 [0.416, 0.534]及び0.737[0.666, 0.815]、低脂肪食摂取時では0.784[0.663, 0.926]及び0.833[0.704, 0.986]であった $^{3)}$ (外国人データ)。

また、健康成人に本剤のカプセル内容物75mgを単回投与したとき、服用補助食品を使用したときの本薬の薬物動態への影響を評価した結果を以下に示す $^{4.5}$ (外国人データ)。

	例数	服用補助食品未使用時に対する使用時			
服用補助食品の種類		の血漿中薬物動態パラメータの比較			
		C _{max}	AUC _{0-inf}		
オレンジジュース	15例	0.914	0.921		
A D D D D T - X		[0.774, 1.078]	[0.788, 1.077] ^{a)}		
アップルソース	15例	1.159	1.182		
		[0.996, 1.348]	[0.992, 1.407] ^{b)}		
潰したバナナ	16例	0.893	0.934		
倒したバナナ		[0.763, 1.045]	[0.795, 1.097]		
ヨーグルト	16例	1.040	1.120		
3-9701		[0.948, 1.142]	[0.997, 1.259]		
オートミール	14例	1.116	1.165		
7-1-10		[0.988, 1.261]	[0.993, 1.366]		
ピーナッツバター	14例	0.977	1.166		
		[0.776, 1.229]	[0.906, 1.499] ^{b)}		
Cream of Wheat	14例	1.066	1.090		
Cream of Wheat		[0.954, 1.192]	[0.960, 1.237]		

a)14例、b)13例

16.3 分布

本薬のヒト血漿タンパク結合率は99%以上であった⁶⁾(in vitro)。

16.4 代謝

本薬は主にCYP3Aによって代謝される 7 (in vitro)。健康成人に 14 C標識した本薬 10 4Mgを単回経口投与したとき、血漿中には、主な代謝物は酸化体(HM17)及び脱水素化体(HM21)であり、それぞれ 15 1、 16 1.8%、 16 2.7 13 1.9%であった 18 2(外国人データ)。また、本薬はCYP2C19、CYP3A4に対して阻害作用を示したことから、これらの酵素により代謝される他の薬剤の血中濃度に影響を与える可能性がある(in vitro)。[10.、10.2、16.7.1、16.7.2 参照]

16.5 排泄

健康成人に¹⁴C標識した本薬104mgを単回経口投与したとき、投 与240時間後までの総投与放射能に対する累積尿中放射能排泄 率及び累積糞中放射能排泄率(平均値(CV%))は、それぞれ 0.705(28)%及び61.6(19)%であった⁸⁾(外国人データ)。

本薬はP-gpの基質である 9 (in vitro)。また、本薬はP-gp、OCT1及びMATE1に対して阻害作用を示したことから、これらのトランスポーターにより輸送される他の薬剤の血中濃度に影響を与える可能性がある $^{9-11}$ (in vitro)。[10.、10.2、16.7.2 参照]

16.6 特定の背景を有する患者

16.6.1 腎機能障害患者

腎機能障害の程度の異なる被験者(推定糸球体ろ過量(eGFR)の測定値に基づいて分類)における本薬50mg及びリトナビルを単回経口投与したときの薬物動態を、腎機能が正常な被験者(eGFR 90mL/min/1.73m²以上)と比較検討した結果を以下に示す12)。なお、本薬単独投与時のデータは得られていない。

	C _{max}	AUC_{inf}
腎機能		幾何平均値の比
	[90%信頼区間]	[90%信頼区間]
中等度(30~59mL/min/1.73m ² 以下)	0.87	1.35
/正常	[0.64, 1.18]	[0.85, 2.14]
重度(15~29mL/min/1.73m ² 以下)	1.26	1.81
/正常	[0.68, 2.31]	[0.72, 4.56]

被験者数:正常(9例)、中等度(5例)、重度(4例)

16.6.2 肝機能障害患者

肝機能障害の程度の異なる被験者(Child-pugh scoresに基づいて分類)における本薬50mg及びリトナビルを単回経口投与したときの薬物動態を、肝機能が正常な被験者と比較検討した結果を以下に示す^[3]。なお、本薬単独投与時のデータは得られていない。

	C _{max}	AUCinf
肝機能	幾何平均値の比	幾何平均値の比
	[90%信頼区間]	[90%信頼区間]
軽度(Child-pugh分類クラスA)	0.89	0.89
/正常	[0.66, 1.44]	[0.62, 1.26]
中等度(Child-pugh分類クラスB)	1.05	1.13
/正常	[0.88, 1.26]	[0.96, 1.33]

被験者数:正常(11例)、軽度(9例)、中等度(7例)

16.7 薬物相互作用

16.7.1 併用薬がロナファルニブの薬物動態に及ぼす影響

本薬とリファンピシン、フルコナゾール又はケトコナゾールを 併用投与したときの本薬の薬物動態への影響を評価した結果を 以下に示す $^{1,14,15)}$ (外国人データ)。[2.2、 10 10.1、 10 10.2、 16 1 4 8 10 1 8 10 1 9 $^{$

10.7 3 m.					
		本薬の	幾何平均値の比		
併用薬	併用薬の		[90%信頼区間]		
	用量	用量	(併用時/本薬単独投与時)		
			C _{max}	AUC	
11 ファンプシン	600mg qd	50mg単回* ⁾	0.08	0.02	
9777677			[0.06, 0.11]	[0.01, 0.03]	
ケトコナゾール	200mg qd	50mg単回	3.70	5.25	
クトコナナール			[3.04, 4.49]	[4.18, 6.57]	
フルフナゾール	200mg qd	75mg bid	0.91	0.87	
			[0.79, 1.05]	[0.73, 1.02]	

*)本薬のバイオアベイラビリティが低いこと、用量依存的な消化管における不忍容性、及び本薬が主にCYP3A4で代謝されることから、本薬の全身曝露量を増加させ、一日あたりの総投与量を減量するためにリトナビルを併用した。

16.7.2 ロナファルニブが併用薬の薬物動態に及ぼす影響

本薬の定常状態において、ロスバスタチン、ピタバスタチン、ロペラミド、ミダゾラム、フェキソフェナジン又はオメプラゾールを併用投与したときのこれらの薬物の薬物動態への影響を評価した結果を以下に示す $^{3.16-19)}$ (外国人データ)。[2.3、10.、10.1、10.2、16.4、16.5 参照]

	併用薬の 用量	本薬の 用量	幾何平均値の比			
			[90%信頼区間]			
併用薬			(本薬併用時/基質となる薬剤			
			単独投与時)			
			C _{max}	AUC		
ロフバフカエン	10mg単回	50mg bid*)	0.99	0.88		
ロスハスタテン			[0.79, 1.23]	[0.75, 1.02]		
18 カバコカエン	2mg単回	50mg bid*)	1.09	1.08		
ヒタハスタテン			[0.86, 1.37]	[0.91, 1.28]		
ロペラミド	2mg単回	100mg bid	3.14	3.99		
ロベクミト			[2.80, 3.53]	[3.45, 4.61]		
ミダゾラム	3mg単回	100mg bid	2.80	7.39		
39774			[2.40, 3.28]	[6.28, 8.70]		
コ キャンコ エンジン	180mg単回	100mg bid	1.21	1.24		
ノエイノノエアンノ			[0.96, 1.54]	[1.05, 1.47]		
ナノプラゾール	40mg単回	75mg bid	1.28	1.60		
			[1.01, 1.61]	[1.32, 1.94]		

*)本薬のバイオアベイラビリティが低いこと、用量依存的な消化管における不忍容性、及び本薬が主にCYP3A4で代謝されることから、本薬の全身曝露量を増加させ、一日あたりの総投与量を減量するためにリトナビルを併用した。

17. 臨床成績

17.1 有効性及び安全性に関する試験

17.1.1 海外第Ⅱ相試験

ハッチンソン・ギルフォード・プロジェリア症候群及びプロセ シング不全性のプロジェロイド・ラミノパチー患者注)を対象と する2つの第Ⅱ相臨床試験(07-01-0007試験及び09-06-0298試 験)が実施された。主な選択基準は、早老症の臨床兆候を呈し、 かつLMNA遺伝子又はZMPSTE24遺伝子の変異を有すること が確認された患者とされた。これらの試験のうち本薬が単独投 与された患者は、07-01-0007試験の全被験者(ProLon1)²⁾及び 09-06-0298試験の一部の被験者(ProLon2)²⁰⁾であった。 ProLon1では、本薬115mg/m²を1日2回経口投与から開始し、投 与開始後4カ月時に150mg/m2の1日2回に増量され、投与期間は 24~30カ月であり、ProLon2では、本薬150mg/m²を1日2回経口 投与とされ、投与期間は12~36カ月であった。ProLon1と ProLon2の被験者を合わせた63例のうち、プロセシング不全性 のプロジェロイド・ラミノパチー患者を除く62例のハッチンソ ン・ギルフォード・プロジェリア症候群患者(日本人患者2例を 含む)を治療コホートとし、プロジェリア研究財団が有する国 際プロジェリア疾患登録システムから特定された本薬未使用の 患者に対して性別と大陸(居住地域)で治療コホートとマッチン グした未治療集団を主要マッチングコントロールとして、生存 時間解析を行った。治療コホートでは治療開始年齢を、未治療 集団ではマッチングペアとなった治療例の治療開始年齢と一致 させた年齢を追跡開始年齢とし、3年時点で打切りとした主要 解析の結果、治療コホートと主要マッチングコントロールの Kaplan-Meier生存曲線は図のとおりであり、統計学的に有意な 差が認められた(p=0.0002、性別及び大陸(居住地域)で層別化 した層別ログランク検定、有意水準両側5%)。3年時点で打切り とした平均生存時間(平均値 ± 標準誤差)は、治療コホートで 2.828±0.0845年、主要マッチングコントロールで2.340± 0.1368年であった。また、最終追跡時点で打切りとした平均生 存時間(平均値±標準誤差)は、治療コホートで8.097±0.5670 年、主要マッチングコントロールで 5.324 ± 0.6008 年であった $^{21)}$ 。

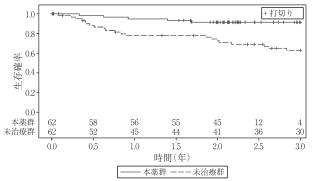


図 3年時打切りのKaplan-Meier生存曲線(主要解析集団)なお、07-01-0007試験及び09-06-0298試験においては年間体重増加率を評価することが主たる目的とされ、年間体重増加率(平均値±標準偏差)の結果は、07-01-0007試験ではベースライン時に0.401±0.440kg/年、試験終了時に0.403±0.416kg/年であり 2)、09-06-0298試験(ProLon2のみ)ではベースライン時に0.676±0.705kg/年、試験終了時に0.372±0.228kg/年であった 2 0)。ProLon1及びProLon2における副作用発現割合は96.8%(61/63例)であり、主な副作用は、嘔吐85.7%(54/63例)、下痢77.8%(49/63例)、食欲減退41.3%(26/63例)、悪心38.1%(24/63例)、疲労28.6%(18/63例)、アスパラギン酸アミノトランスフェラーゼ増加28.6%(18/63例)、体重減少27%(17/63例)、腹痛23.8%(15/63例)、アラニンアミノトランスフェラーゼ増加22.2%(14/63例)であった 2 20。[5.参照]

注) 投与開始後にプレラミンAのプロセシングには異常がないと 判断され、本剤の投与対象外と考えられたプロジェロイ ド・ラミノパチー患者1例を含む

17.3 その他

17.3.1 QT/QTc評価試験

健康成人(64例)に本剤200mgを1日2回9日間反復投与し、投与開始10日目の朝に本剤200mgを単回投与したとき、本剤200mg 投与時とプラセボ投与時とのQTcF間隔のベースラインからの変化量の差の最小二乗平均値 ($\Delta \Delta Q$ TcF)の最大値は、18.8ms (90%信頼区間:10.94、26.70)であった²³⁾(外国人データ)。[8.7、9.1.1、11.1.3 参照]

18. 薬効薬理

18.1 作用機序

ハッチンソン・ギルフォード・プロジェリア症候群及びプロセシング不全性のプロジェロイド・ラミノパチーはいずれも LMNA変異又はZMPSTE24変異に起因してファルネシル化したプレラミンA(プロジェリン又はプロジェリン様タンパク質)が産生・蓄積する疾患であり、ファルネシルトランスフェラーゼ阻害剤である本薬は、プロジェリン又はプロジェリン様タンパク質の産生を抑制する。なお、LMNA遺伝子の変異の場合はヘテロ接合性、ZMPSTE24遺伝子の変異の場合はホモ接合性又は複合ヘテロ接合性であることが報告されている。[5. 参照]

18.2 薬理作用

18.2.1 ファルネシルトランスフェラーゼ阻害作用

本薬のファルネシルトランスフェラーゼの50%阻害濃度は 1.9nmol/Lであった 24)。

18.2.2 核ブレブ形成抑制

プロジェリン発現HeLa細胞及びハッチンソン・ギルフォード・プロジェリア症候群患者由来皮膚線維芽細胞において、本薬 (0.5, 1.0又は 2.0μ mol/L)の48時間の処置により、濃度依存的に核ブレブの形成が抑制された 25)。

18.2.3 生存期間の延長

ハッチンソン・ギルフォード・プロジェリア症候群のモデルマウス ($Lmna^{G609G/G609G}$ マウス)において、無処置群と比較し、本薬投与群では生存期間の延長が認められた 26)。

18.2.4 プロジェリン濃度低下

本薬を単独投与したハッチンソン・ギルフォード・プロジェリア症候群患者における血漿プロジェリン濃度は、ProLon1では $115 \text{mg/m}^2 v$ 1日2回、4 n7月投与した後、ベースラインに比較して48%低下し、その後 $150 \text{mg/m}^2 v$ 1日2回に増量して投与した結果、ベースラインに比較して $50 \sim 62\%$ 低下した。 $150 \text{mg/m}^2 v$ 1日2回投与した結果、ベースラインに比較して $150 \text{mg/m}^2 v$ 1日2回投与した結果、ベースラインに比較して $150 \text{mg/m}^2 v$ 1日2回投与した結果、ベースラインに比較して $150 \text{mg/m}^2 v$ 100。

19. 有効成分に関する理化学的知見

一般的名称

ロナファルニブ(Lonafarnib)

化学名

 $\label{eq:condition} $$4-(2-\{4-[(11R)-3,10-\text{Dibromo-8-chloro-6},11-\text{dihydro-5}H-\text{benzo}[5,6]\text{cyclohepta}[1,2-b]\text{pyridin-}11-yl]\text{piperidin-}1-yl\}-2-\text{oxoethyl}\text{piperidine-}1-\text{carboxamide}$

分子式

 $C_{27}H_{31}Br_2ClN_4O_2$

分子量

638.82

性状

ロナファルニブは白色〜淡黄白色の粉末で、酢酸エチルに極め て溶けにくく、メタノール及びエタノールに溶けにくく、水に はほとんど溶けない。

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、再審査期間中の全投与症例を対象に使用成績調査を実施することにより、本剤の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

〈ゾキンヴィカプセル50mg〉

30カプセル/ボトル[乾燥剤入り]

〈ゾキンヴィカプセル75mg〉

30カプセル/ボトル[乾燥剤入り]

23. 主要文献

- 1) 社内資料: 臨床薬理試験(EIG-LNF-021)(承認年月日: 2024.01.18、申請資料概要 2.7.2、2.7.6)
- 2) 社内資料:海外第Ⅱ相臨床試験ProLon1(承認年月日: 2024.01.18、申請資料概要 2.7.6)
- 3) 社内資料: 臨床薬理試験(EIG-LNF-017)(承認年月日: 2024.01.18、申請資料概要 2.7.1、2.7.2、2.7.6)
- 4) 社内資料: 臨床薬理試験(EIG-LNF-019)(承認年月日: 2024.01.18、申請資料概要2.7.1、2.7.6)
- 5) 社内資料: 臨床薬理試験(EIG-LNF-020)(承認年月日: 2024.01.18、申請資料概要 2.7.1、2.7.6)
- 6) 社内資料: *in vitro*試験(SN98139)(承認年月日: 2024.01.18、申請資料概要 2.6.4)
- 7) 社内資料: in vitro試験(15EIGEP1)(承認年月日: 2024.01.18、申請資料概要 2.6.4)
- 8) 社内資料:臨床薬理試験(P00260)(承認年月日:2024.01.18、申請資料概要2.7.2、2.7.6)
- 9) 社内資料: in vitro試験(14EIGEP1)(承認年月日: 2024.01.18、申請資料概要 2.6.4)
- 10) 社内資料: in vitro試験(CYP1838R2)(承認年月日: 2024.01.18、申請資料概要 2.6.4)
- 11) 社内資料: in vitro試験(CYP1838R1)(承認年月日: 2024.01.18、申請資料概要 2.6.4)
- 12) 社内資料: 臨床薬理試験(EIG-LNF-006)(承認年月日: 2024.01.18、申請資料概要 2.7.2、2.7.6)
- 13) 社内資料: 臨床薬理試験(EIG-LNF-003)(承認年月日: 2024.01.18、申請資料概要 2.7.2、2.7.6)
- 14) 社内資料: 臨床薬理試験(EIG-LNF-007)(承認年月日: 2024.01.18、申請資料概要 2.7.2、2.7.6)
- 15) 社內資料:臨床薬理試験(P00393)(承認年月日:2024.01.18、申請資料概要2.7.2、2.7.6)
- 16) 社内資料: 臨床薬理試験(EIG-LNF-008)(承認年月日: 2024.01.18、申請資料概要 2.7.2、2.7.6)

- 17) 社内資料: 臨床薬理試験(EIG-LNF-009)(承認年月日: 2024.01.18、申請資料概要 2.7.2、2.7.6)
- 18) 社内資料: 臨床薬理試験(EIG-LNF-015)(承認年月日: 2024.01.18、申請資料概要 2.7.2、2.7.6)
- 19) 社内資料: 臨床薬理試験(EIG-LNF-016)(承認年月日: 2024.01.18、申請資料概要 2.7.2、2.7.6)
- 20) 社内資料:海外第Ⅱ相臨床試験ProLon2(承認年月日: 2024.01.18、申請資料概要 2.7.6)
- 21) 社内資料:海外生存時間解析(承認年月日:2024.01.18、申請資料概要2.7.3、2.7.6)
- 22) 社内資料:安全性統合解析(承認年月日:2024.01.18、申請 資料概要 2.7.4)
- 23) 社内資料: 臨床薬理試験(EIG-LNF-022)(承認年月日: 2024.01.18、申請資料概要 2.7.2、2.7.6)
- 24) Njoroge FG, et al. : J Med Chem. 1998; 41: 4890-4902
- 25) Capell BC, et al.: Proc Natl Acad Sci USA. 2005; 102: 12879-12884
- 26) Murtada SI, et al. : eLife. 2023 ; 12 : e82728
- 27) Gordon LB, et al.: Circulation. 2023; 147: 1734-1744

24. 文献請求先及び問い合わせ先

アンジェス株式会社 営業企画部 〒108-0014 東京都港区芝四丁目13番3号

TEL: 03-5730-2481

26. 製造販売業者等 26.1 製造販売元(輸入)

アンジェス株式会社

〒108-0014 東京都港区芝四丁目13番3号

-8- ZOK001-2406A