

貯法：室温保存

有効期間：2年

	50mg	150mg	450mg
承認番号	21800AMX10352000	21800AMX10359000	21800AMX10360000
販売開始	2005年7月		

### 抗悪性腫瘍剤

日本薬局方 カルボプラチニ注射液

# カルボプラチニ点滴静注液 50mg「サンド」 カルボプラチニ点滴静注液 150mg「サンド」 カルボプラチニ点滴静注液 450mg「サンド」

## Carboplatin Intravenous Infusion 50mg · 150mg · 450mg [SANDOZ]

毒薬、処方箋医薬品<sup>(注)</sup>

注) 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 本剤を含む小児悪性固形腫瘍に対するがん化学療法は、小児のがん化学療法に十分な知識・経験を持つ医師のもとで実施すること。

### 2. 禁忌（次の患者には投与しないこと）

- 2.1 重篤な骨髄抑制のある患者〔骨髄抑制は用量規制因子であり、感染症又は出血を伴い、重篤化する可能性がある。〕
- 2.2 本剤又は他の白金を含む薬剤に対し、重篤な過敏症の既往歴のある患者
- 2.3 妊婦又は妊娠している可能性のある女性 [9.5参照]

### 3. 組成・性状

#### 3.1 組成

販売名	カルボプラチニ 点滴静注液50mg 「サンド」	カルボプラチニ 点滴静注液150mg 「サンド」	カルボプラチニ 点滴静注液450mg 「サンド」
有効成分	日局 カルボプラチニ		
含量 (1バイアル中)	50mg	150mg	450mg
容量	5mL	15mL	45mL

#### 3.2 製剤の性状

販売名	カルボプラチニ 点滴静注液50mg 「サンド」	カルボプラチニ 点滴静注液150mg 「サンド」	カルボプラチニ 点滴静注液450mg 「サンド」
色・剤形 (又は性状)	無色～微黄色澄明の液		
pH	5.0～7.0		
浸透圧比	約0.1 (日局生理食塩液に対する比)		

### 4. 効能又は効果

- 頭頸部癌、肺小細胞癌、睾丸腫瘍、卵巣癌、子宮頸癌、悪性リンパ腫、非小細胞肺癌、乳癌
- 以下の悪性腫瘍に対する他の抗悪性腫瘍剤との併用療法  
小児悪性固形腫瘍（神經芽腫・網膜芽腫・肝芽腫・中枢神經系胚細胞腫瘍、再発又は難治性のユーリング肉腫ファミリー腫瘍・腎芽腫）に対する他の抗悪性腫瘍剤との併用療法

### 5. 効能又は効果に関連する注意

#### 〈切除不能な進行・再発の悪性胸膜中皮腫〉

\*5.1 ペムブロリズマブ（遺伝子組換え）及びペメトレキセドナトリウムと併用する際の用法及び用量は、ペムブロリズマブ（遺伝子組換え）の電子添文を参照すること。

#### 〈切除不能な胸腺癌〉

\*\*5.2 アテゾリズマブ（遺伝子組換え）及びパクリタキセルと併用する際の用法及び用量は、アテゾリズマブ（遺伝子組換え）の電子添文を参照すること。

#### 〈切除不能な進行・再発の肛門管扁平上皮癌〉

\*\*5.3 レチファンリマブ（遺伝子組換え）及びパクリタキセルと併用する際の用法及び用量は、レチファンリマブ（遺伝子組換え）の電子添文を参照すること。

### 6. 用法及び用量

#### 〈頭頸部癌、肺小細胞癌、睾丸腫瘍、卵巣癌、子宮頸癌、悪性リンパ腫、非小細胞肺癌〉

通常、成人にはカルボプラチニとして、1日1回300～400mg/m<sup>2</sup>（体表面積）を投与し、少なくとも4週間休薬する。これを1クールとし、投与を繰り返す。なお、投与量は、年齢、疾患、症状により適宜増減する。

#### 〈乳癌〉

トラスツズマブ（遺伝子組換え）及びタキサン系抗悪性腫瘍剤との併用において、通常、成人にはカルボプラチニとして、1日1回300～400mg/m<sup>2</sup>（体表面積）を投与し、少なくとも3週間休薬する。これを1クールとし、投与を繰り返す。なお、投与量は、患者の状態により適宜減ずる。

#### 〈小児悪性固形腫瘍（神經芽腫・網膜芽腫・肝芽腫・中枢神經系胚細胞腫瘍、再発又は難治性のユーリング肉腫ファミリー腫瘍・腎芽腫）に対する他の抗悪性腫瘍剤との併用療法〉

(1) 神經芽腫・肝芽腫・中枢神經系胚細胞腫瘍、再発又は難治性のユーリング肉腫ファミリー腫瘍・腎芽腫に対する他の抗悪性腫瘍剤との併用療法

イホスファミドとエトポシドとの併用療法において、カルボプラチニの投与量及び投与方法は、カルボプラチニとして635mg/m<sup>2</sup>（体表面積）を1日間点滴静注又は400mg/m<sup>2</sup>（体表面積）を2日間点滴静注し、少なくとも3～4週間休薬する。これを1クールとし、投与を繰り返す。

なお、投与量及び投与日数は疾患、症状、併用する他の抗悪性腫瘍剤により適宜減ずる。また、1歳未満もしくは体重10kg未満の小児に対して、投与量には十分配慮すること。

(2) 網膜芽腫に対する他の抗悪性腫瘍剤との併用療法

ビンクリスチン硫酸塩とエトポシドとの併用療法において、カルボプラチニの投与量及び投与方法は、カルボプラチニとして560mg/m<sup>2</sup>（体表面積）を1日間点滴静注し、少なくと

も3~4週間休薬する。これを1クールとし、投与を繰り返す。ただし、36ヶ月齢以下の患児にはカルボプラチニンを18.6mg/kgとする。

なお、投与量及び投与日数は疾患、症状、併用する他の抗悪性腫瘍剤により適宜減ずる。

#### 〈効能共通〉

本剤投与時、投与量に応じて250mL以上のブドウ糖注射液又は生理食塩液に混和し、30分以上かけて点滴静注する。

### 8. 重要な基本的注意

#### 〈効能共通〉

8.1 骨髓抑制等の重篤な副作用が起こることがあるので、適宜臨床検査（血液検査、肝機能検査、腎機能検査等）を行うなど、患者の状態を十分に観察すること。また、使用が長期間にわたると副作用が強くあらわれ、遷延性に推移があるので、投与は慎重に行うこと。[9.1.1、9.1.2、11.1.1、11.1.4、11.1.5、11.1.12参照]

8.2 腫瘍崩壊症候群があらわれることがあるので、血清中電解質濃度及び腎機能検査を行うなど、患者の状態を十分に観察すること。[11.1.18参照]

8.3 本剤の投与にあたってはG-CSF製剤等の適切な使用に関しても考慮すること。

8.4 悪心・嘔吐、食欲不振等の消化器症状が起こることがあるので、患者の状態を十分に観察し、適切な処置を行うこと。

8.5 感染症、出血傾向の発現又は増悪に十分注意すること。

#### 〈小児悪性固形腫瘍（神経芽腫・網膜芽腫・肝芽腫・中枢神経系胚細胞腫瘍、再発又は難治性のユーイング肉腫ファミリー腫瘍・腎芽腫）に対する他の抗悪性腫瘍剤との併用療法〉

8.6 関連文献（「抗がん剤報告書：カルボプラチニン（小児）」等）を熟読すること。

#### 〈乳癌〉

8.7 関連文献（「医療上の必要性の高い未承認薬・適応外薬検討会議 公知申請への該当性に係る報告書：カルボプラチニン（乳癌）」等）を熟読すること。

### 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 骨髓抑制のある患者

骨髓抑制を増悪させることがある。[8.1、11.1.1参照]

##### 9.1.2 感染症を合併している患者

骨髓抑制により、感染症を増悪させることがある。[8.1、11.1.1参照]

##### 9.1.3 水痘患者

致命的な全身障害があらわれるおそれがある。

#### 9.2 腎機能障害患者

腎機能が低下しているので、副作用が強くあらわれることがある。

##### 9.2.1 前治療、特にシスプラチニンの投与を受け腎機能が低下している患者

初回投与量を適宜減量し、血液検査値に十分注意すること。骨髓抑制が強くあらわれることがある。

##### 9.2.2 小児悪性固形腫瘍（神経芽腫・網膜芽腫・肝芽腫・中枢神経系胚細胞腫瘍、再発又は難治性のユーイング肉腫ファミリー腫瘍・腎芽腫）に対する他の抗悪性腫瘍剤との併用療法において、腎機能が低下している患者

骨髓抑制、聴器障害、腎障害の発現に特に注意し、用量並びに投与間隔に留意するなど患者の状態を観察しながら慎重に投与すること。なお、腎機能の指標としてGFR（Glomerular filtration rate：糸球体ろ過値）等を考慮して、投与量を選択することが望ましい。

#### 9.3 肝機能障害患者

代謝機能等が低下しているので、副作用が強くあらわれることがある。

#### 9.4 生殖能を有する者

9.4.1 小児及び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。

9.4.2 妊娠する可能性のある女性には、本剤投与中及び投与終了後一定期間は適切な避妊をするよう指導すること。[9.5参照]

9.4.3 パートナーが妊娠する可能性のある男性には、本剤投与中及び投与終了後一定期間は適切な避妊をするよう指導すること。細菌を用いた復帰突然変異試験、哺乳類培養細胞を用いた染色体異常試験及びマウスを用いた小核試験において、遺伝毒性が報告されている。

#### 9.5 妊婦

妊娠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。動物実験（ラット）において催奇形性作用、胎児致死作用が報告されている。[2.3、9.4.2参照]

#### 9.6 授乳婦

授乳しないことが望ましい。動物実験（ラット）で乳汁中の移行が報告されている。

#### 9.7 小児等

9.7.1 小児悪性固形腫瘍（神経芽腫・網膜芽腫・肝芽腫・中枢神経系胚細胞腫瘍、再発又は難治性のユーイング肉腫ファミリー腫瘍・腎芽腫）に対する他の抗悪性腫瘍剤との併用療法においては、骨髓抑制、聴器障害、ファンコニー症候群等の腎障害の発現に特に注意し、用量並びに投与間隔に留意するなど患者の状態を観察しながら慎重に投与すること。

9.7.2 外国で、本剤を高用量で他の聴器毒性を有する薬剤と併用した場合、臨上有意な聴力低下が小児患者に発現するとの報告がある。

#### 9.8 高齢者

用量並びに投与間隔に留意するなど患者の状態を観察しながら慎重に投与すること。一般に生理機能（骨髄機能、肝機能、腎機能等）が低下している。

### 10. 相互作用

#### 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
放射線照射	骨髓抑制等の副作用が増強することがあるので、併用療法を行う場合には、患者の状態を観察しながら、減量するなど用量に注意すること。 胸部への放射線照射を併用した場合に、重篤な食道炎又は肺臓炎が発現したとの報告がある。併用する場合には、患者の状態に注意し、食道炎や肺陰影等が出現した場合には、本剤の投与及び放射線照射を直ちに中止し、適切な処置を行うこと。	ともに骨髓抑制等の副作用を有する。 機序は不明であるが、動物試験（マウス）で本剤による放射線感受性増加が認められている。
	本剤と放射線照射の併用により、肝中心静脈閉塞症（VOD）が発症したとの報告があるので、十分注意すること <sup>1)</sup> 。	機序不明
抗悪性腫瘍剤	骨髓抑制等の副作用が増強することがあるので、併用療法を行う場合には、患者の状態を観察しながら、減量するなど用量に注意すること。 本剤と他の抗悪性腫瘍剤の併用により、肝中心静脈閉塞症（VOD）が発症したとの報告があるので、十分注意すること <sup>1)</sup> 。	ともに骨髓抑制等の副作用を有する。
腎毒性及び聴器毒性を有する薬剤 アミノグリコシド系 抗生素質等	腎障害及び聴器障害が増強することがあるので、併用療法を行う場合には、慎重に投与すること。	ともに腎障害及び聴器障害を有する。

### 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

汎血球減少(0.1%未満)、貧血(ヘモグロビン減少(40.1%)、赤血球減少(36.1%)、ヘマトクリット値減少(31.7%))、白血球減少(56.4%)、好中球減少(7.4%)、血小板減少(42.7%)、出血(0.1%未満)等があらわれることがある。[8.1、9.1.1、9.1.2参照]

### 11.1.2 ショック、アナフィラキシー(0.1%未満)

チアノーゼ、呼吸困難、胸内苦悶、血圧低下、気管支痙攣等があらわれた場合には投与を中止し、適切な処置を行うこと。なお、本剤の投与回数を重ねると、ショック、アナフィラキシーの発現頻度が高くなる傾向もみられる。[15.1.3参照]

### 11.1.3 間質性肺炎(0.1%)

発熱、咳嗽、呼吸困難、胸部X線異常等を伴う間質性肺炎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、副腎皮質ホルモン剤の投与等の適切な処置を行うこと。

### 11.1.4 急性腎障害(0.1%未満)、ファンコニー症候群(頻度不明)

急性腎障害、ファンコニー症候群等があらわれることがあるので、観察を十分に行い、BUN、血清クレアチニン、クレアチニン・クリアランス値等に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。[8.1参照]

### 11.1.5 肝不全、肝機能障害、黄疸(いずれも頻度不明)

[8.1参照]

### 11.1.6 消化管壞死、消化管穿孔、消化管出血、消化管潰瘍(いずれも頻度不明)

### 11.1.7 出血性腸炎、偽膜性大腸炎(頻度不明)

出血性腸炎、偽膜性大腸炎等があらわれることがあるので、観察を十分に行い、激しい腹痛・下痢等があらわれた場合には投与を中止し、適切な処置を行うこと。

### 11.1.8 麻痺性イレウス(0.1%未満)

腸管麻痺(食欲不振、恶心・嘔吐、著しい便秘、腹痛、腹部の膨満あるいは弛緩及び腸内容物のうつ滞等)を来し、麻痺性イレウスに移行するがあるので、腸管麻痺があらわれた場合には投与を中止し、腸管減圧法等の適切な処置を行うこと。

### 11.1.9 脳梗塞(0.1%未満)、肺梗塞(頻度不明)

### 11.1.10 血栓・塞栓症(頻度不明)

血栓・塞栓症(肺塞栓、脳血栓、その他の動脈又は静脈血栓症等)があらわれることがある。

### 11.1.11 心筋梗塞、うっ血性心不全(頻度不明)

### 11.1.12 溶血性尿毒症症候群(頻度不明)

血小板減少、溶血性貧血、腎不全を主徴とする溶血性尿毒症症候群があらわれることがある。[8.1参照]

### 11.1.13 急性呼吸窮迫症候群(頻度不明)

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影等の胸部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。

### 11.1.14 播種性血管内凝固症候群(DIC)(頻度不明)

血小板数、血清FDP値、血漿フィブリノゲン濃度等の血液検査に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。

### 11.1.15 急性肺炎(頻度不明)

血清アミラーゼ値、血清リパーゼ値等に異常が認められた場合には投与を中止すること。

### 11.1.16 難聴(0.1%未満)

難聴、耳鳴等があらわれることがある。

### 11.1.17 白質脳症(可逆性後白質脳症症候群を含む)(頻度不明)

歩行時のふらつき、舌のもつれ、痙攣、頭痛、錯乱、視覚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。

### 11.1.18 腫瘍崩壊症候群(頻度不明)

異常が認められた場合には投与を中止し、適切な処置(生理食塩液、高尿酸血症治療剤等の投与、透析等)を行うとともに、症状が回復するまで患者の状態を十分に観察すること。[8.2参照]

### 11.1.19 うっ血乳頭、球後視神経炎、皮質盲(頻度不明)

うっ血乳頭、球後視神経炎、皮質盲等の視覚障害があらわれることがある。

### 11.1.20 溶血性貧血(頻度不明)

クームス陽性の溶血性貧血があらわれことがある。

## 11.2 その他の副作用

	10%以上	1%~10%未満	1%未満	頻度不明
消化器	悪心・嘔吐 <sup>注1)</sup> (50.5%)、食欲不振(45.4%)	下痢、口内炎、腹痛、便秘	口渴	
腎臓		血尿、蛋白尿	乏尿	
過敏症 <sup>注2)</sup>		発疹	瘙痒感	尋麻疹
精神神経系		末梢神経障害(しげれ等)、頭痛	耳鳴、聴力低下、視力障害、眩暈、痙攣、異常感覚、味覚異常、神経過敏、不安、不眠	
肝臓	ALT上昇(10.2%)	AST上昇、Al-P上昇、ビリルビン上昇、LDH上昇、γ-GTP上昇		
循環器			心電図異常(期外収縮)、心悸亢進、血圧上昇、血圧低下、不整脈(頻脈、徐脈、心房細動、心房粗動、房室ブロック)	
電解質		血清ナトリウム、カリウム、クロール、カルシウム、リン、マグネシウム等の異常	抗利尿ホルモン分泌異常症候群	
皮膚	脱毛(18.3%)		色素沈着、爪の変色、皮膚疾患	
その他	全身倦怠感(18.6%)	発熱、浮腫	疼痛、潮紅、ほてり、胸部不快感、吃逆、注射部位反応(発赤、腫脹、疼痛、壊死、硬結等)、低蛋白血症	無力症、尿酸上昇、悪寒、脱水、体重減少、アルブミン低下、呼吸困難

注1: 処置として制吐剤等の投与を行う。

注2: このような症状があらわれた場合には投与を中止すること。

「重大な副作用」及び「その他の副作用」の発現頻度は、承認時までの国内臨床試験620例に製造販売後の使用成績調査5,598例を含めた総症例6,218例による

## 13. 過量投与

### 13.1 症状

本剤を高用量で投与した際に、失明を含む視覚障害があらわれたとの報告がある。

## 14. 適用上の注意

### 14.1 薬剤調製時の注意

14.1.1 本剤は、イオウを含むアミノ酸(メチオニン及びシステイン)輸液中で分解が起こるため、これらのアミノ酸輸液との配合を避けること。

14.1.2 本剤は、アルミニウムと反応して沈殿物を形成し、活性が低下するので、使用にあたってはアルミニウムを含む医療器具を用いないこと。[14.2.1参照]

14.1.3 本剤は、錯化合物であるので、他の抗悪性腫瘍剤とは混注しないこと。

14.1.4 本剤は細胞毒性を有するため、調製時には手袋を着用することが望ましい。皮膚に薬液が付着した場合は、直ちに多量の流水でよく洗い流すこと。

14.1.5 本剤は輸液と混和した後、できるだけ速やかに使用すること。

## 14.2 薬剤投与時の注意

14.2.1 使用にあたってはアルミニウムを含む医療器具を用いないこと。[14.1.2参照]

14.2.2 本剤は、生理食塩液等の無機塩類 ( $\text{NaCl}$ 、 $\text{KCl}$ 、 $\text{CaCl}_2$  等) を含有する輸液に混和するときは、8時間以内に投与を終了すること。

14.2.3 静脈内投与に際し、薬液が血管外に漏れると、注射部位に硬結・壊死等を起こすことがあるので、薬液が血管外に漏れないように慎重に投与すること。

## 15. その他の注意

### 15.1 臨床使用に基づく情報

15.1.1 本剤は、シスプラチニン投与で効果が認められなかった症例に対しては、有効性が認められていない。

15.1.2 本剤と他の抗悪性腫瘍剤の併用により、急性白血病（前白血病相を伴う場合もある）、骨髄異形成症候群（MDS）が発生したとの報告がある。

15.1.3 本剤の投与回数を重ねると、ショック、アナフィラキシーの発現頻度が高くなる傾向がみられ、特に白金製剤の投与回数が8回を超えるとその傾向は顕著となるとの報告がある。[11.1.2参照]

### 15.2 非臨床試験に基づく情報

15.2.1 本剤は、細菌及びヒトリンパ芽球細胞に対し変異原性が認められており、また、ハムスターに対する染色体異常誘起性が認められている。

15.2.2 ラットの慢性毒性試験（静脈内投与）により耳下腺及び乳腺の腺癌、前立腺の前癌病変が発生したとの報告がある。

## 16. 薬物動態

### 16.1 血中濃度

癌患者にカルボプラチニンとして $75\sim450\text{mg}/\text{m}^2$ <sup>注)</sup>を1回点滴静注したときの血中濃度の推移は3相性の減衰曲線を示し、 $\alpha$ 相の半減期は $0.16\sim0.32$ 時間、 $\beta$ 相は $1.29\sim1.69$ 時間、 $\gamma$ 相は $22\sim32$ 時間であり、大部分のカルボプラチニンは投与後速やかに、また、時間の経過とともに緩慢に血中より消失した<sup>2)~4)</sup>。

注) 本剤の承認された用量は $300\sim400\text{mg}/\text{m}^2$ である。

### 16.5 排泄

カルボプラチニンの癌患者における尿中排泄は、投与後比較的速く、投与後24時間に $57\sim82\%$ が排泄された<sup>2)、3)</sup>。

## 17. 臨床成績

### 17.1 有効性及び安全性に関する試験

#### 17.1.1 国内臨床試験成績

臨床第Ⅱ相試験（カルボプラチニン単独療法）による疾患別奏効率（寛解率）は次のとおりである。

疾患名	解析対象症例数	著効(CR)	有効(PR)	不变(NC)	進行(PD)	奏効率%(CR+PR)
頭頸部癌 <sup>5)</sup>	70	1	13	38	18	20.0
肺小細胞癌 <sup>6)~9)</sup>	116	1	30	85		26.7
睾丸腫瘍 <sup>10)</sup>	21	1	9	7	4	47.6
卵巣癌 <sup>11)</sup>	50	5	14	22	9	38.0
子宮頸癌 <sup>12)</sup>	31	2	4	16	9	19.4
悪性リンパ腫 <sup>13)</sup>	33	2	11	20		39.4

\*) 著効=完全寛解、有効=不完全寛解、不变・進行=無寛解

また、頭頸部癌及び卵巣癌を対象としたカルボプラチニンを含む併用化学療法とシスプラチニンを含む併用化学療法との臨床第Ⅲ相比較試験でもカルボプラチニンの有用性が認められている<sup>14)、15)</sup>。

臨床第Ⅱ相試験及び臨床第Ⅲ相試験の安全性評価症例において報告された主な副作用及び臨床検査値異常は恶心・嘔吐、食欲不振、全身倦怠感、発熱、血小板減少、白血球減少、ヘモグロビン減少、赤血球減少、ヘマトクリット値減少、AST上昇、ALT上昇、BUN上昇、クレアチニン・クリアランス低下、血中クレアチニン上昇等であった。

### 17.1.2 海外臨床試験成績

海外における非小細胞肺癌を対象としたカルボプラチニン単独療法による奏効率及び生存期間は次のとおりである。

研究者	解析対象症例数	奏効例(CR+PR)	奏効率(%)	生存期間(中央値)
Kreisman et al. <sup>16)</sup>	70	6	9	6.5カ月
Kramer et al. <sup>17)</sup>	50	6	12	—
Bonomi et al. <sup>18)</sup>	88	8	9	31.7週

また、近年、非小細胞肺癌に対してカルボプラチニンを含む併用化学療法が汎用されており、これら併用化学療法における奏効率及び生存期間は次のとおりである。

併用療法	解析対象症例数	奏効例(CR+PR)	奏効率(%)	生存期間(中央値)
カルボプラチニン+エトボシド <sup>19)</sup>	102	16	16	27週
カルボプラチニン+パクリタキセル <sup>20)</sup>	190	43	23	233日

## 18. 薬効薬理

### 18.1 作用機序

癌細胞内のDNA鎖と結合し、DNA合成及びそれに引き続く癌細胞の分裂を阻害するものと考えられている<sup>21)~23)</sup>。

### 18.2 抗腫瘍作用

マウスのL1210白血病、P388白血病、B16メラノーマ、colon26結腸癌、M5076卵巣癌、Lewis肺癌に対して抗腫瘍作用が認められた。シスプラチニン耐性卵巣癌細胞株KFr及びTYK-nu(R)細胞に対しカルボプラチニンは交叉耐性を示したが、その程度はシスプラチニンの1/2又は1/4であった<sup>21)、24)~28)</sup>。

## 19. 有効成分に関する理化学的知見

### 一般的名称

カルボプラチニン (Carboplatin)

### 化学名

(SP-4-2)-Diammine[cyclobutan-1,1-dicarboxylato(2-)O,O']platinum

### 分子式

$C_6H_{12}N_2O_4Pt$

### 分子量

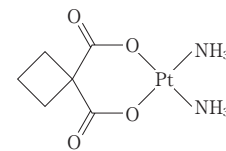
371.25

### 性状

白色の結晶又は結晶性の粉末である。

水にやや溶けにくく、エタノール (99.5) に極めて溶けにくい。

### 化学構造式



### 融点

約200°C (分解)

## 20. 取扱い上の注意

20.1 本剤は、光及び熱により分解するので、直射日光や高温を避け、外箱開封後は遮光して保存すること。

20.2 冷蔵庫保存では、結晶が析出することがある。

## 22. 包装

〈カルボプラチニン点滴静注液50mg「サンド」〉

5mL [5バイアル]

〈カルボプラチニン点滴静注液150mg「サンド」〉

15mL [1バイアル]

〈カルボプラチニン点滴静注液450mg「サンド」〉

45mL [1バイアル]

## 23. 主要文献

1) Pein F, et al. : J.Clin.Oncol. 1994 ; 12(5) : 931-936

2) 木村禎代二他 : Oncologia. 1988 ; 21(4) : 88-94

3) 藤原恵一他 : 癌と化学療法. 1988 ; 15(6) : 1943-1948

4) 佐々木康綱他 : Chemotherapy. 1989 ; 37(3) : 280-284

5) 大山征夫他 : 癌と化学療法. 1988 ; 15(7) : 2131-2138

6) 木村禎代二他 : 癌と化学療法. 1988 ; 15(7) : 2139-2144

- 7) 小松彦太郎他：癌と化学療法. 1988 ; 15(8) : 2313-2318
- 8) Tamura T, et al. : Jpn.J.Clin.Oncol. 1988 ; 18(1) : 27-32
- 9) 木村禱代二他：癌と化学療法. 1988 ; 15(9) : 2781-2785
- 10) 新島端夫他：癌と化学療法. 1988 ; 15(8) : 2305-2311
- 11) 加藤 俊他：癌と化学療法. 1988 ; 15(8) : 2291-2296
- 12) 野田起一郎他：癌と化学療法. 1988 ; 15(11) : 3067-3072
- 13) 内藤和行他：癌と化学療法. 1988 ; 15(7) : 2145-2151
- 14) 犬山征夫他：耳鼻と臨床. 1988 ; 34(6) : 1511-1519
- 15) 加藤 俊他：癌と化学療法. 1988 ; 15(8) : 2297-2304
- 16) Kreisman H, et al. : Cancer Treat. Rep., 1987 ; 71(11) : 1049-1052
- 17) Kramer BS, et al. : Am. J. Clin. Oncol., 1988 ; 11(6) : 643-645
- 18) Bonomi PD, et al. : J. Clin. Oncol., 1989 ; 7(11) : 1602-1613
- 19) Klastersky J, et al. : J. Clin. Oncol., 1990 ; 8(9) : 1556-1562
- 20) Belani CP, et al. : Ann. Oncol., 2005 ; 16(7) : 1069-1075
- 21) 吉谷徳夫他：日本産科婦人科学会雑誌. 1989 ; 41(1) : 7-14
- 22) Micetich KC, et al. : Cancer Res., 1985 ; 45(9) : 4043-4047
- 23) Knox RJ, et al. : Cancer Res., 1986 ; 46(4) : 1972-1979
- 24) Rose WC, et al. : Cancer Treat. Rev., 1985 ; 12(Suppl.A) : 1-19
- 25) Rose WC, et al. : Cancer Treat. Rep., 1982 ; 66(1) : 135-146
- 26) Lee FH, et al. : Cancer Treat. Rev., 1983 ; 10(1) : 39-51
- 27) 善積 昇他：Human Cell. 1988 ; 1(3) : 301-307
- 28) 菊池義公他：癌と化学療法. 1988 ; 15(10) : 2895-2898

#### 24. 文献請求先及び問い合わせ先

サンド株式会社 カスタマーケアグループ

〒105-6333 東京都港区虎ノ門1-23-1

TEL 0120-982-001

FAX 03-6257-3633

#### 26. 製造販売業者等

##### 26.1 製造販売

**サンド株式会社**

東京都港区虎ノ門1-23-1

URL:<https://www.sandoz.jp/>