*2023年10月改訂(第2版)

法:室温保存 有効期間:3年

抗悪性腫瘍剤

チロシンキナーゼインヒビター

ダサチニブ錠

処方箋医薬品^{注)}

タ"サチニフ"錠20mg「サワイ」 タ"サチニフ"錠50mg「サワイ」

DASATINIB Tablets [SAWAI]

注)注意-医師等の処方箋により使用すること

	錠20mg	錠50mg
承認番号	30400AMX00109000	30400AMX00110000
販売開始	2022年6月	2022年6月

日本標準商品分類番号

874291

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、造血 器悪性腫瘍の治療に対して十分な知識・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についてのみ 投与すること。また、本剤による治療開始に先立ち、患者 又はその家族に有効性及び危険性を十分に説明し、同意を 得てから投与を開始すること。

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 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

品名	ダサチニブ錠20mg「サワイ」	ダサチニブ錠50mg「サワイ」
有効成分	ダサラ	チニブ
[1錠中]	20mg	50mg
添加剤		レメロースNa、結晶セルロー 酸Mg、乳糖、ヒドロキシプロ -ス

3.2 製剤の性状

品名	ダサチニブ錠20mg「サワイ」	ダサチニブ錠50mg「サワイ」
外形	(594-7) 20974 (20974)	ダサチニブ 50 サワイ 50 サワイ
剤 形	フィルムコー	ーティング錠
性状	白色~微黄白色	
直径(mm)	5.7	10.9×5.9
厚さ(mm)	3.3	3.6
重量(mg) 約83		約207
本体表示	ダサチニブ 20 サワイ	ダサチニブ 50 サワイ

4. 効能又は効果

- ○慢性骨髄性白血病
- ○再発又は難治性のフィラデルフィア染色体陽性急性リンパ性 白血病

5. 効能又は効果に関連する注意

〈効能共通〉

5.1 [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。

〈慢性骨髄性白血病〉

- 5.2 染色体検査又は遺伝子検査により慢性骨髄性白血病と診断さ れた患者に使用すること。
- 5.3 イマチニブ抵抗性の慢性骨髄性白血病患者に本剤を使用する 際には、イマチニブに効果不十分又は忍容性のない患者を選択 すること。

6. 用法及び用量

〈慢性骨髄性白血病〉

(1)慢性期

通常,成人にはダサチニブとして1日1回100mgを経口投与する。 なお、患者の状態により適宜増減するが、1日1回140mgまで増 量できる。

(2)移行期又は急性期

通常,成人にはダサチニブとして1回70mgを1日2回経口投与する。

なお、患者の状態により適宜増減するが、1回90mgを1日2回ま で増量できる。

〈再発又は難治性のフィラデルフィア染色体陽性急性リンパ性白 血病〉

通常,成人にはダサチニブとして1回70mgを1日2回経口投与する。 なお、患者の状態により適宜増減するが、1回90mgを1日2回ま で増量できる。

7. 用法及び用量に関連する注意

- 7.1 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、患者の状態や化学療法歴に応じて選択すること。
- 7.2 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。
- 7.3 副作用により、本剤を休薬、減量又は中止する場合には、副 作用の症状、重症度等に応じて以下の基準を考慮すること。

7.3.1 血液系の副作用と投与量調節の基準[8.1、11.1.1参照]

疾患及び病期	好中球数/ 血小板数	投与量調節
慢性期慢性骨髓性	好中球数	①好中球数1,000/mm3以上及び血小
白血病(CML)	<1,000/mm ³	板数50,000/mm ³ 以上に回復する
(初回用量1日1回	又は	まで休薬する。
100mg)	血小板数	②1日1回100mgで治療を再開する。
	<50,000/mm ³	③血小板数が25,000/mm3を下回る
		か、再び好中球数が7日間を超え
		て1,000/mm ³ を下回った場合は,
		①へ戻り、2回目の発現時は1日1
		回80mgで治療を再開する。3回目
		の発現時は、初発の慢性期CML
		患者では1日1回50mgで治療を再
		開し、イマチニブに効果不十分又
		は忍容性のない慢性期CML患者
		では投与を中止する。
移行期CML,急性	^{注1)} 好中球数	①血球減少が白血病に関連している
期CML又はフィラ	<500/mm ³	かを確認(骨髄穿刺又は生検)する。
デルフィア染色体	又は	②白血病に関連しない場合は, 好中
陽性急性リンパ性	血小板数	球数1,000/mm ³ 以上及び血小板数
白血病(Ph+ALL)	<10,000/mm ³	20,000/mm³以上に回復するまで
(初回用量1回70mg		休薬する。
を1日2回)		③1回70mgを1日2回で治療を再開する。
		④再度発現した場合には, ①へ戻
		り,2回目の発現時は1回50mgを1
		日2回,3回目の発現時は1回40mg
		を1日2回で治療を再開する。
		⑤白血病に関連する場合は, 1回90mg
		を1日2回までの増量を考慮する。
注1 ・ 酉 田 し 1 マ	中せる人も小蛇	ル上八分卒1 小れノしょ机片明仏

|注1:原則として、患者の全身状態に十分注意し、少なくとも投与開始 (第1日)から第14日までは治療を継続した後の検査値

7.3.2 非血液系の副作用と投与量調節の基準

71 - 1271					
疾患及び病期	副作用の重症度	投与量調節			
慢性期慢性骨髄性	グレード3又は4	①グレード1以下又はベースライン			
白血病(CML)		に回復するまで休薬する。			
(初回用量1日1回		②1日1回80mgで治療を再開する。			
100mg)		③再び同じ副作用(グレード3又は4)			
		が発現した場合には、初発の慢性			
		期CML患者では①へ戻り, 1日1			
		回50mgで治療を再開し, イマチ			
		ニブに効果不十分又は忍容性のな			
		い慢性期CML患者では原則とし			
		て投与を中止する。			

疾患及び病期	副作用の重症度	投与量調節		
移行期CML, 急性	グレード3又は4	①グレード1以下又はベースライン		
期CML又はフィラ		に回復するまで休薬する。		
デルフィア染色体		②1回50mgを1日2回で治療を再開する。		
陽性急性リンパ性		③再び同じ副作用(グレード3又は4)		
白血病(Ph+ALL)		が発現した場合には、原則として		
(初回用量1回70mg		投与を中止する。		
を1日2回)				
グレードはNCI-CTCに準じる。				

- 7.4 患者の安全性と忍容性を考慮して下記に該当する場合は, 「6.用法及び用量」に従って,慢性期慢性骨髄性白血病では1回 140mgまで,移行期慢性骨髄性白血病,急性期慢性骨髄性白血 病又はフィラデルフィア染色体陽性急性リンパ性白血病では1 回90mgまで増量することができる。
 - ・病状が進行した場合
 - ・少なくとも1ヵ月以上投与しても、十分な血液学的効果がみられない場合

8. 重要な基本的注意

的に血液検査(血球数算定,白血球分画等)を行うこと。 血液検査は投与開始前と投与後の2ヵ月間は毎週,その後は1ヵ 月毎に,また,患者の状態に応じて適宜行うこと。 これらの血球減少は疾患の病期にも依存し,慢性期慢性骨髄性 白血病に比べて移行期・急性期慢性骨髄性白血病やフィラデル フィア染色体陽性急性リンパ性白血病の患者での頻度が高い。 本剤の投与にあたってはG-CSF製剤の適切な使用に関しても 考慮すること。[7.3.1、11.1.1参照]

8.1 骨髄抑制があらわれることがあるので、本剤投与中は、定期

- 8.2 血小板減少時に出血が生じることがあるので、定期的に血液 検査と患者の観察を十分に行うこと。[9.1.4、11.1.2参照]
- **8.3** 感染症があらわれることがあるので、定期的に血液検査を実施し、観察を十分に行うこと。[11.1.4参照]
- **8.4** QT間隔延長が報告されているため、適切な心電図モニタリングを行うこと。[9.1.3、11.1.7参照]
- 8.5 Bcr-Ablチロシンキナーゼ阻害剤の投与によりB型肝炎ウイルスの再活性化があらわれることがあるので、本剤投与に先立って肝炎ウイルス感染の有無を確認し、本剤投与前に適切な処置を行うこと。[9.1.6、11.1.4参照]
- 8.6 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。[11.1.6参照]
- 8.7 心不全, 心筋梗塞があらわれることがあるので, 適宜心機能 検査を行うなど観察を十分に行うこと。[11.1.8参照]
- 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 イマチニブに忍容性のない慢性骨髄性白血病患者

前治療の副作用の内容を確認してから投与すること。本剤を使用する際には、慎重に経過観察を行い、副作用発現に注意すること。イマチニブの投与中止の原因となった副作用と同様の副作用が起こるおそれがある。

9.1.2 間質性肺疾患の既往歴のある患者

間質性肺疾患を増悪させるおそれがある。

9.1.3 QT間隔延長のおそれ又はその既往歴のある患者

QT間隔延長が起こるおそれがある。[8.4、11.1.7参照]

9.1.4 血小板機能を抑制する薬剤あるいは抗凝固剤を投与中の患者

出血傾向を増強するおそれがある。[8.2、11.1.2参照]

9.1.5 心疾患の既往歴又は危険因子を有する患者

心臓の副作用(急性心不全,うっ血性心不全,心筋症,拡張機能障害,駆出率低下,左室機能不全及び致死的な心筋梗塞等)が発現するおそれがある。

9.1.6 B型肝炎ウイルスキャリアの患者又は既往感染者(HBs抗原陰性,かつHBc抗体又はHBs抗体陽性)

本剤の投与開始後は継続して肝機能検査や肝炎ウイルスマーカーのモニタリングを行うなど、B型肝炎ウイルスの再活性化

の徴候や症状の発現に注意すること。Bcr-Ablチロシンキナーゼ阻害剤の投与によりB型肝炎ウイルスの再活性化があらわれることがある。[8.5、11.1.4参照]

9.3 肝機能障害患者

肝機能障害患者に投与する場合には十分注意すること。本剤は 主に肝臓で代謝されるため、肝機能障害患者では高い血中濃度 が持続するおそれがある。肝機能障害患者を対象とした臨床試 験は実施していない。

9.4 生殖能を有する者

妊娠可能な女性に対しては、投与中及び投与終了後一定期間は 適切な避妊を行うよう指導すること。[9.5参照]

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。 外国において、妊娠中に本剤を服用した患者で、児の奇形及び 胎児水腫等の胎児毒性が報告されている。また、動物実験にお いて、ヒトでの臨床用量で得られる血漿中濃度以下で、ラット で胚致死作用及び胎児毒性、ウサギで胎児毒性が報告されてい る。[2.2、9.4参照]

9.6 授乳婦

授乳しないことが望ましい。動物実験(ラット)で乳汁中に移行することが報告されている。本剤のヒト乳汁中への移行については不明である。

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。

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。一般に 高齢者では生理機能が低下している。なお、臨床試験におい て、65歳未満の患者と比較し、65歳以上の患者で胸水、呼吸困 難、疲労、食欲障害、咳嗽、下部消化管出血、心嚢液貯留、体 重減少、浮動性めまい、腹部膨満、及びうっ血性心不全の発現 頻度が高かった。

10. 相互作用

CYP3A4を時間依存的に阻害し、CYP3A4で主に代謝される薬剤の代謝クリアランスを低下させる可能性がある。

10.2 併用注意(併用に注意すること)

	10.2 所用注意(所用に注意すること)						
	薬剤名等	臨床症状・措置方法	機序・危険因子				
*	CYP3A4阻害剤	本剤とケトコナゾール	これらの薬剤等が				
	アゾール系抗真菌剤	の併用により, 本剤の	CYP3A4活 性 を 阻 害				
	(イトラコナゾール,	Cmax及 びAUCは それ	し, 本剤の血中濃度				
	ケトコナゾール等)	ぞれ4倍及び5倍増加し	を上昇させる可能性				
	マクロライド系抗生剤	た。CYP3A4阻害作用	がある。				
	(エリスロマイシン,	のない又は低い代替薬					
	クラリスロマイシン,	の使用が推奨される。					
	テリスロマイシン等)	CYP3A4阻害作用の強					
	HIVプロテアーゼ阻害	い薬剤との併用が避け					
	剤(リトナビル, アタザ	られない場合は, 有害					
	ナビル硫酸塩、ネルフィ	事象の発現に十分注意					
	ナビルメシル酸塩等)	して観察を行い、本剤					
	エンシトレルビル フ	を減量して投与するこ					
	マル酸	とを考慮すること。					
	グレープフルーツジュース						
	CYP3A4誘導剤	本剤の血中濃度が低下	これらの薬剤等が				
	デキサメタゾン, フェ	する可能性がある。リ	CYP3A4を誘導し,本				
	ニトイン, カルバマゼ	ファンピシン8日間投	剤の血中濃度を低下				
	ピン, リファンピシン,	与後に本剤を投与した	させる可能性がある。				
	フェノバルビタール等	場合,本剤のCmax及び					
	セイヨウオトギリソウ	AUCはそれぞれ81%					
	(St. John's Wort, セン	及 び82%低 下 し た。					
	ト・ジョーンズ・ワー	CYP3A4誘導作用の強					
	ト)含有食品	い薬剤との併用は推奨					
		されない。CYP3A4誘					
		導剤を処方する場合,					
		誘導作用のない又は低					
		い代替薬を考慮すること。					

薬剤名等	臨床症状・措置方法	機序・危険因子
制酸剤(水酸化アルミニ		本剤の吸収が抑制さ
ウム・水酸化マグネシウ	与は避けること。	れ, 血中濃度が低下
ム含有製剤)	制酸剤の投与が必要な	する可能性がある。
	場合には,本剤投与の	
	少なくとも2時間前又は	
	2時間後に投与すること。	
H ₂ 受容体拮抗剤	H2受容体拮抗剤又は	本剤の吸収が抑制さ
ファモチジン等	プロトンポンプ阻害剤	れ, 血中濃度が低下
プロトンポンプ阻害剤	との併用は推奨されな	する可能性がある。
オメプラゾール等	い。ファモチジン投与	
	10時間後に本剤を投与	
	したときの本剤のCmax	
	及 びAUCはそれぞれ	
	63%及 び61%低 下 し,	
	オメプラゾールを4日間	
	投与し、最終投与22時	
	間後に本剤を投与した	
	ときの本剤のCmax及び	
	AUCはそれぞれ42%及	
	び43%低下した。本剤	
	投与中は, これらの薬	
	剤に替えて制酸剤の投	
	与を考慮すること。	
CYP3A4の基質となる薬剤	CYP3A4の基質となる	
シンバスタチン	薬剤の血中濃度が上	
シクロスポリン	2 7 7 1 1 N	剤の血中濃度を上昇
ピモジド	本剤とシンバスタチン	させる可能性がある。
キニジン硫酸塩水和物	の併用により、シン	
タクロリムス水和物	バスタチンのCmax及び	
エルゴタミン酒石酸塩	AUCは それぞれ37%	
ジヒドロエルゴタミン	及び20%上昇した。本	
メシル酸塩等	剤を治療係数が低い	
	CYP3A4の基質となる	
	薬剤と併用する場合に	
	は注意すること。	1.447.48 - 1 2 - 44
QT間隔延長を起こすこ	QT間隔延長作用を増強	
とが知られている薬剤	する可能性がある。	剤はいずれもQT間隔
イミプラミン塩酸塩		を延長させるおそれ
ピモジド等		があるため、併用に
抗不整脈薬		より作用が増強する
キニジン硫酸塩水和物		可能性がある。
プロカインアミド塩酸塩		
ジソピラミド		
ソタロール塩酸塩等		

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(0.9%), 白血球減少(21.5%), 好中球減少(34.3%), 血小板減少(34.0%), 貧血(16.4%)があらわれることがある。重篤な好中球減少又は血小板減少があらわれた場合には減量又は休薬すること。[7.3.1、8.1参照]

11.1.2 出血(脳出血・硬膜下出血(頻度不明),消化管出血(3.3%)) 重篤な出血が生じた場合には減量又は休薬とともに適切な支持 療法を行うこと。[8.2、9.1.4参照]

**11.1.3 体液貯留(胸水(乳び胸を含む)(17.3%), 肺水腫(0.6%), 心嚢液貯留(3.0%), 腹水(0.3%), 全身性浮腫(頻度不明)等) 呼吸困難, 乾性咳嗽等の胸水を示唆する症状が認められた場合には胸部X線の検査を実施すること。重篤な胸水は,必要に応じて胸腔穿刺,酸素吸入を行うこと。本剤投与中は患者の状態を十分に観察し,体液貯留が認められた場合には,利尿剤又は短期間の副腎皮質ホルモン剤の投与等の適切な支持療法を行うこと。

11.1.4 感染症

肺炎(1.8%), 敗血症(0.3%)等の感染症があらわれることがある。また,B型肝炎ウイルスの再活性化があらわれることがある。[8.3、8.5、9.1.6参照]

11.1.5 間質性肺疾患(0.9%)

発熱、咳嗽、呼吸困難及び胸部X線検査異常等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。

11.1.6 腫瘍崩壊症候群(0.9%)

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。[8.6参照]

11.1.7 心電図QT延長(2.7%)

QT間隔延長が認められた場合には減量又は休薬とともに電解質異常(低カリウム血症,低マグネシウム血症等)の補正を行うこと。[8.4、9.1.3参照]

11.1.8 心不全(0.6%), 心筋梗塞(頻度不明)

[8.7参照]

11.1.9 急性腎障害

急性腎障害(0.3%), ネフローゼ症候群(頻度不明)等があらわれることがある。

11.1.10 肺動脈性肺高血圧症(頻度不明)

本剤を長期にわたり投与した際に発現した例も報告されている。観察を十分に行い、呼吸困難、胸痛等の症状があらわれた場合には投与を中止するとともに、他の病因(胸水、肺水腫等)との鑑別診断を実施した上で、適切な処置を行うこと。

11.2 その他の副作用

		10%以上	10%未満	頻度不明
Γ	感染症		感染, 鼻咽頭炎, 気管	感染性小腸結腸炎
			支炎、膀胱炎、サイトメ	
			ガロウイルス感染、毛包	
			炎, 胃腸炎, ヘルペス	
			ウイルス感染, 眼感染,	
			インフルエンザ,膣カン	
			ジダ症, 尿路感染, 気	
			管支肺炎,蜂巢炎,带	
			状疱疹, 爪白癬, 外耳	
			炎, 足部白癬, 上気道	
			感染, 歯肉感染, 感染	
			性腸炎,副鼻腔炎	
	血液	リンパ球数減少	網状赤血球数減少, 発	赤芽球癆
			熱性好中球減少症,播	
			種性血管内凝固, CD4	
			リンパ球数増加,プロ	
			トロンビン時間延長,	
			網状赤血球数增加,	
			APTT延長, 白血球数	
			增加, 好中球数增加,	
			血小板数増加、リンパ	
			球数增加, 好酸球数增	
			加, INR增加, 単球数減	
			少、プロトロンビン時間	
			短縮, CD4リンパ球数	
			減少,リンパ節症,鉄	
			欠乏性貧血, 血中フィ	
			ブリノゲン増加,フィブ	
L			リン分解産物増加	
L	免疫系		移植片対宿主病,過敏症	
	代謝		甲状腺機能低下症,血	
			中甲状腺刺激ホルモン増	血症
		. ,	加,BNP增加,CRP增	
			加, 脱水, 総蛋白増加,	
		,	食欲不振, 血中尿酸增	
		ロール)	加、血中アルブミン減	
L			少, 総蛋白減少, 糖尿病	
	精神		1	不安, 感情不安
			無感情	定, 錯乱状態, リ
L				ビドー減退

	10%以上	10%未満	頻度不明
神経系	頭痛	味覚異常, 浮動性め	失神, 健忘, 痙
		まい、意識消失、傾	
		眠, 肋間神経痛, 感覚 鈍麻, 振戦, 手根管症	
		候群,体位性めまい,	
		頚椎症性神経炎, 頚腕	
		症候群, 片頭痛, 脳腫	
眼		瘤,大脳石灰化 霧視,角膜炎,眼球乾	法海 州 加
规		燥、結膜充血、羞明、	加 庆 培 加
		アレルギー性結膜炎	
		結膜炎, 白内障, 眼	
		脂,後嚢部混濁,網膜	
耳		症,飛蚊症,眼圧上昇 耳不快感,耳管閉塞,	回転性めまい
		耳鳴,聴力低下	四本圧のよ
心臓		心拡大, 動悸, 頻脈,	心機能障害, 狭心
		大動脈弁閉鎖不全症,	
		僧帽弁閉鎖不全症,洞	
		性徐脈,上室性期外収縮, 心室性期外収縮,	性冠動脈症候群,
		左室肥大, 不整脈, 第	
		一度房室ブロック, 心	
		房頻脈、脚ブロック、心	
		肥大,心筋症,左房拡張,心電図ST部分下降	
血管	出血(肺出血, 歯	低血圧, 高血圧, ほて	血栓性静脈炎. 網
	肉出血, 結膜出		状皮斑, 血栓症/
	血, 鼻出血, 皮		塞栓症(肺塞栓症,
	下出血,点状出		深部静脈血栓症)
	血,カテーテル 留置部位出血)		
呼吸器	咳嗽	呼吸困難, 低酸素症,	肺浸潤, 肺臓炎,
		発声障害, 咽喉頭疼	
			息, 気管支痙攣,
		咽頭紅斑, 咽喉頭不快感, 湿性咳嗽, 鼻漏,	急性呼吸窮迫症候群
		痰 貯 留,鼻 炎,胸 膜	位十
		炎, 鼻痛	
消化器	下痢(24.2%),	腹痛, 腹部膨満, 口唇	
	悪心	炎, 歯肉炎, 胃不快	
		感, 異常便, 変色便, 胃炎, 痔核, 口唇水	化官復場、
		疱, 心窩部不快感, 口	
		内乾燥, 歯肉腫脹, 口	
		唇乾燥, 口の感覚鈍	
		麻,便秘,嘔吐,口内 炎,びらん性胃炎,歯	
		痛, 裂肛, 齲歯, 腸	
		炎, 腸憩室, 消化不	
		良, 胃潰瘍, 歯肉痛,	
		裂孔ヘルニア, 鼡径へ ルニア, 歯周炎, 肛門	
		周囲痛、逆流性食道	
		炎, 唾液腺痛, 胃異形	
		成,痔出血,口の錯感	
		覚, 腹壁障害, 口腔粘	
		膜びらん, 腹部不快	
肝臓	AST 上 昇	膜 びらん,腹部不快感,食道炎,歯根嚢胞	胆汁うっ滞。肝炎
肝臓	AST上 昇, ALT上 昇,	膜びらん, 腹部不快	
	ALT上 昇, LDH上昇	膜 びらん,腹 部不快 感,食道炎,歯根嚢胞 胆嚢炎,ビリルビン上 昇,Al-P上昇, γ-GTP 上昇,脂肪肝	
肝臓皮膚	ALT上 昇,	膜 びらん, 腹 部不快 感, 食道炎, 歯根嚢胞 胆嚢炎, ビリルビン上 昇, Al-P上昇, γ-GTP 上昇, 脂肪肝 紅斑, ざ瘡, 脱毛症,	水疱形成,色素沈
	ALT上 昇, LDH上昇	膜 びらん, 腹 部不快感, 食道炎, 歯根嚢胞 胆嚢炎, ビリルビン上昇, Al-P上昇, γ-GTP上昇, 脂肪肝 紅斑, ざ瘡, 脱毛症, 湿疹, そう痒症, 紫	水疱形成, 色素沈 着障害, 光線過敏
	ALT上 昇, LDH上昇	膜びらん、腹部不快感、食道炎、歯根嚢胞 胆嚢炎、ビリルビン上昇、Al-P上昇、γ-GTP上昇、脂肪肝 紅斑、ざ瘡、脱毛症、紫斑、皮膚乾燥、多汗	水疱形成,色素沈 着障害,光線過敏 性反応,急性熱性
	ALT上 昇, LDH上昇	膜 びらん, 腹 部不快感, 食道炎, 歯根嚢胞 胆嚢炎, ビリルビン上昇, Al-P上昇, γ-GTP上昇, 脂肪肝 紅斑, ざ瘡, 脱毛症, 湿疹, そう痒症, 紫	水疱形成, 色素沈 着障害, 光線過敏 性反応, 急性熱性 好中球性皮膚症,
	ALT上 昇, LDH上昇	膜がらん、腹部不快感、食道炎、歯根嚢胞 胆嚢炎、ビリルビン上昇、Al-P上昇、γ-GTP上昇、脂肪肝 紅斑、ざ瘡、脱毛症、湿疹、皮膚乾燥、多溶腫、瓜の障害、丘疹、皮膚刺脱、皮膚肥厚、麻食身性そう痒症、麻麻	水疱形成, 色素沈 着障害, 光線過敏 性反応, 急性熱性 好中球性皮膚症, 脂肪織炎, 手足症
	ALT上 昇, LDH上昇	膜がらん、腹部不快感、食道炎、歯根嚢胞 胆嚢炎、ビリルビン上昇、Al-P上昇、γ-GTP上昇、脂肪肝 紅斑、ざ瘡、脱毛症、光子、皮膚、風形、皮膚、腫瘍、皮膚、皮膚、皮膚、皮膚、皮膚、皮膚、皮膚、皮膚、皮膚、皮膚、皮膚、皮膚、皮膚、	水疱形成, 色素沈 着障害, 光線過敏 性反応, 急性熱性 好中球性皮膚症, 脂肪織炎, 手足症
	ALT上 昇, LDH上昇	膜がらん、腹部不快感、食道炎、歯根嚢胞 胆嚢炎、ビリルレン上昇、かーGTP上昇、脂肪肝 紅斑、ざそ膚の腫毛症、紫汗、皮膚骨性皮膚、皮膚、皮膚、皮膚、皮膚、皮膚、皮膚、皮膚、皮膚、皮膚、皮膚、皮膚、皮膚、皮	水疱形成, 色素沈 着障害, 光線過敏 性反応, 急性熱性 好中球性皮膚症, 脂肪織炎, 手足症
	ALT上 昇, LDH上昇	膜がらん、腹部不快感、食道炎、歯根嚢胞 胆嚢炎、ビリルビン上昇、Al-P上昇、γ-GTP上昇、脂肪肝 紅斑、ざ瘡、脱毛症、光子、皮膚、風形、皮膚、腫瘍、皮膚、皮膚、皮膚、皮膚、皮膚、皮膚、皮膚、皮膚、皮膚、皮膚、皮膚、皮膚、皮膚、	水疱形成, 色素沈 着障害, 光線過敏 性反応, 急性熱性 好中球性皮膚症, 脂肪織炎, 手足症
	ALT上 昇, LDH上昇	膜がらん、腹部不快感、食道炎、歯根嚢胞 胆嚢炎、ビリルレン上昇、か-GTP上昇、脂肪肝 紅斑、ざそ膚に悪症、寒汗、の水ので、水ので、水ので、水ので、水ので、水ので、水ので、水ので、水ので、水の	水疱形成, 色素沈 着障害, 光線過敏 性反応, 急性熱性 好中球性皮膚症, 脂肪織炎, 手足症
	ALT上 昇, LDH上昇	膜がらん、腹部不腕 超衰炎、歯根嚢胞 胆嚢炎、ビリルン子GTP 上昇、脂肪肝 紅斑疹、皮膚腫毛症、紫汗、 を皮膚皮膚、皮膚腫、炎の腫、炎の腫、炎の腫、炎の腫、が変し、 のでは、水の腫、が、皮膚腫、炎の腫、 を皮膚皮膚を皮膚を大変に、 のでは、 を皮膚をして、 を皮膚を と皮膚を と皮膚を と皮膚を と皮膚を と皮膚を と皮膚を と皮膚を	水疱形成, 色素沈 着障害, 光線過敏 性反応, 急性熱性 好中球性皮膚症, 脂肪織炎, 手足症

	10%以上	10%未満	頻度不明
筋・骨格系	筋痛,CK上昇	関節痛, 四肢痛, 背略 痛, 筋力低下, 筋骨格 硬直, 侧腹節炎, 滑極 腫脹, 骨関節炎, 減份 養腫, 腱痛, CK減份 筋痙縮, 変形性脊椎炎, 筋磨瘤 格痛, 変形性脊椎炎, 滑膜炎, 顎関節症疾 群, 腱鞘炎, 椎間板 出, 骨痛	筋融解, 腱炎, 投 与中止に伴う筋骨
腎臟		血尿,蛋白尿,夜間頻 尿,クレアチニン上昇, 血中尿素増加,頻尿, 血中クレアチニン減少	
生殖器		乳房痛,女性化乳房, 月経困難症,不正子宮 出血,性器潰瘍形成, 不規則月経,腟分泌物	
全身	腫(浮腫, 眼瞼浮腫, 咽頭浮腫, 顔面腫脹, 末梢	胸痛, 悪寒, 疲労, 熱感, 疼痛, 胸部不快感, 疼痛, 胸部水快感, 口渴, 異常感, 末梢冷感, 限局性浮腫,インフルエンザ様疾患	
その他	体重増加	腫瘍熱,体重減少,尿 沈渣異常,潜血,血中 アミラーゼ増加,尿中 ウロビリン陽性,尿中 ブドウ糖陽性,血中ト リグリセリド増加,血 中葉酸減少,ビタミン B12減少	挫傷

注): グレード3又は4の低カルシウム血症があらわれた場合には、経口のカルシウム剤を投与するなど適切な処置を行うこと。

14. 適用上の注意

14.1 薬剤交付時の注意

14.1.1 本剤は、かまずにそのまま服用するように注意すること。 14.1.2 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、更には穿孔をおこして縦隔洞炎等の重篤な合併

15. その他の注意

15.2 非臨床試験に基づく情報

症を併発することがある。

- 15.2.1 サルの9ヵ月間投与試験では腎臓の変化として、自然発症病変である腎臓の鉱質沈着の出現頻度及び程度の上昇がみられた。
- **15.2.2** ラットを用いた2年間がん原性試験において, 臨床曝露量 と同等あるいはそれ以下の用量で, 子宮の乳頭腫及び扁平上皮 癌, 前立腺の腺腫及び腺癌の発生頻度の増加が認められたとの 報告がある。

16. 薬物動態

16.1 血中濃度

16.1.1 反復投与

慢性期慢性骨髄性白血病の日本人患者にダサチニブ50mg, 70mg又は90mgを1日2回#反復経口投与後, ダサチニブは速やかに吸収され, 血漿中濃度は投与後1時間付近で最高血漿中濃度(Cmax)に到達した。Cmax到達後, 血漿中濃度はおおむね4~5時間の消失半減期(t_{1/2})で比較的速やかに低下した。Cmax及び投与間隔当たりの血漿中濃度時間曲線下面積(AUC₀-12h)は投与量に依存して増加した¹⁾。

#:慢性期慢性骨髄性白血病の承認用法用量は1日1回100mgである。

表1 慢性期慢性骨髄性白血病の日本人患者にダサチニブ50mg, 70mg又は90mg を1日2回反復経口投与した時の薬物動態パラメータ

と1日2日人後程日及了じた時の来初勤心・ファーフ						
1回投与量 (mg)	投与日	n	$\frac{{C_{max}}^a}{(ng/mL)}$	AUC _{0-12h} a (ng·h/mL)	t _{1/2} ^b (h)	T _{max} ^c (h)
50	1	7	94.10 (37)	283.17 (28)	4.90 (1.86)	0.97 (0.50, 1.05)
50	28	5	117.83 (50)	342.87 (41)	4.53 (1.30)	0.93 (0.50, 1.07)
70	1	7	113.89 (53)	304.78 (53)	3.85 (0.36)	0.95 (0.50, 1.97)
70	28	7	129.14 (72)	398.80 (55)	3.99 (1.17)	0.98 (0.50, 1.97)
90	1	4	150.55 (57)	384.75 (30)	3.51 (0.65)	0.75 (0.48, 1.00)
90	28	2	65.90	285.95	11.70	0.52 (0.50, 0.53)

- a 幾何平均值(変動係数%)
- b 算術平均値(標準偏差)
- c 中央値(最小, 最大)

固形癌の日本人患者にダサチニブ100mg、150mg又は200mg[#]を1日1回 反復経口投与後、ダサチニブは速やかに吸収され、血漿中濃度は投与後0.5~3.3時間で最高血漿中濃度 (C_{max}) に到達した 2)。

#: 承認1日最大用量は180mgである。

表2 固形癌の日本人患者にダサチニブ100mg, 150mg又は200mgを1日1回反 復経口投与した時の薬物動態パラメータ

医性口状でした時の素物動窓パラグ							
1回投与量 (mg)	投与日	n	C _{max} ^a (ng/mL)	AUC ^a (ng·h/mL)	t1/2 ^b (h)	T _{max} ^c (h)	
100	1	9	139.83 (54)	537.98 (33)	4.77 (0.61)	1.0 (0.5, 4.0)	
	14	5	137.03 (55)	499.69 (36)	5.75 (1.67)	1.0 (0.5, 3.0)	
150	1	3	127.10 (83)	544.36 (54)	4.68 (0.84)	1.0 (1.0, 1.0)	
150	14	4	166.43 (109)	694.90 (77)	5.04 (1.19)	1.0 (1.0, 1.0)	
200	1	4	124.48 (69)	595.62 (56)	7.62 (4.11)	1.3 (0.5, 3.0)	
200	14	2	102.61 (127)	716.27 (114)	7.95 (5.62)	2.3 (1.5, 3.0)	

- a 幾何平均值(変動係数 %)
- b 算術平均値(標準偏差)
- c 中央値(最小, 最大)

AUC: 投与1日目はAUC(INF)及び投与14日目はAUC(TAU)を示す。

16.1.2 母集団薬物動態解析

慢性骨髄性白血病患者及びフィラデルフィア染色体陽性急性リンパ性白血病患者1216例を対象とした母集団薬物動態解析の結果、初発の慢性期慢性骨髄性白血病の日本人患者26例に対する100mg1日1回経口投与時の定常状態におけるCmax、AUCo-24h及びトラフ濃度(Cmin)の推定値は、それぞれ91.0ng/mL、456ng・h/mL及び2.21ng/mLであった³⁾。

表3 初発の慢性期慢性骨髄性白血病の日本人患者に100mgを1日1回経口投与した時の定常状態における薬物動態パラメータ推定値

じた所のた前が恋にもいる条例動心・ファーノたん画						
		平均値(変動係数%)	値(変動係数%)			
例数	Cmin	Cmax	AUC _{0-24h}			
	(ng/mL)	(ng/mL)	(ng·h/mL)			
26	2.21(46%)	91.0(64%)	456 (49%)			

母集団薬物動態解析により推定された個別値から算出

16.1.3 生物学的同等性試験

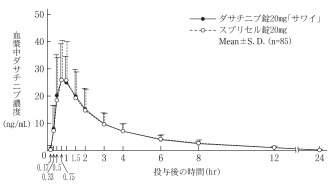
〈ダサチニブ錠20mg「サワイ」〉

ダサチニブ錠20mg「サワイ」とスプリセル錠20mgを健康成人男性にそれぞれ1錠(ダサチニブとして20mg) 空腹時単回経口投与(クロスオーバー法)し、血漿中ダサチニブ濃度を測定した。得られた薬物動態パラメータ (AUC、Cmax)について90%信頼区間法にて統計解析を行った結果、log $(0.80)\sim\log(1.25)$ の範囲内であり、両剤の生物学的同等性が確認された 4)。

表4 各製剤1錠投与時の薬物動態パラメータ

Zee Harmone A Contraction Contraction						
	Cmax	Tmax	T _{1/2}	AUC _{0-24hr}		
	(ng/mL)	(hr)	(hr)	(ng·hr/mL)		
ダサチニブ錠20mg 「サワイ」	32.76 ± 12.76	0.8±0.3	3.9±1.2	87.75 ± 26.58		
スプリセル錠20mg	32.48 ± 15.62	1.0 ± 0.9	4.0 ± 1.0	88.19 ± 29.47		

(Mean ± S. D., n=85)



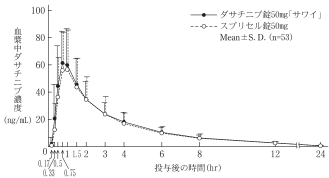
〈ダサチニブ錠50mg「サワイ」〉

ダサチニブ錠50mg「サワイ」とスプリセル錠50mgを健康成人男性にそれぞれ1錠(ダサチニブとして50mg)空腹時単回経口投与(クロスオーバー法)し、血漿中ダサチニブ濃度を測定した。得られた薬物動態パラメータ (AUC、Cmax)について90%信頼区間法にて統計解析を行った結果、log $(0.80)\sim\log(1.25)$ の範囲内であり、両剤の生物学的同等性が確認された 4)。

表5 各製剤1錠投与時の薬物動態パラメータ

	Cmax	Tmax	T _{1/2}	AUC _{0-24hr}			
	(ng/mL)	(hr)	(hr)	(ng·hr/mL)			
ダサチニブ錠50mg 「サワイ」	72.67 ± 25.63	0.9 ± 0.5	4.6±0.7	214.43±50.01			
スプリセル錠50mg	70.14 ± 28.11	1.0 ± 0.6	4.6 ± 0.9	202.43 ± 73.04			

 $(Mean \pm S. D., n=53)$



血漿中濃度ならびにAUC、Cmax等のパラメータは、被験者の選択、体液の採取回数・時間等の試験条件によって異なる可能性がある。

16.2 吸収

16.2.1 食事の影響

健康成人54例を対象に薬物動態に及ぼす食事の影響を検討した結果、 絶食時投与と比較して高脂肪食を摂取後に100mgを単回経口投与した 時のAUCの平均値は、14%増加した(海外データ)⁵⁾。

16.3 分布

白血病患者における見かけの分布容積は大きく、ダサチニブは血管外に広く分布することが示唆された。 $In\ vitro$ 試験において、ヒト血漿に対するダサチニブ及び活性代謝物の蛋白結合率は、 $100\sim500$ ng/mLの濃度範囲でそれぞれ約96%及V93%であり、濃度に依存しなかった 6)。

16.4 代謝

ダサチニブは主にCYP3A4により代謝され、活性代謝物は主にこの CYP3A4を介して生成される。その他にも、ダサチニブはフラビン含 有モノオキシゲナーゼ酵素3(FMO-3)及びUDP-グルクロニルトランス フェラーゼ(UGT)により代謝される。ヒト肝ミクロソームを用いた試験では、ダサチニブは時間依存的な弱い阻害作用を示した。

ダサチニブと同程度の薬理活性を示す代謝物のAUCはダサチニブの約5%である。したがって、この活性代謝物はダサチニブを服用することにより観察される薬理作用にあまり寄与しないと考えられる。また、この他にも薬理活性を有していない代謝物が数種類存在する^{71、8)}。

16.5 排泄

主要な消失経路は糞便中への排泄である。[¹⁴C]ダサチニブを単回経口投与後,10日以内に投与放射能の約4%が尿中に,約85%が糞便中に排泄された。尿中及び糞便中に排泄された未変化体は,投与放射能のそれぞれ0.1%及び19%であり、尿中及び糞便中に排泄された放射能の大部分が代謝物であった(海外データ)⁵⁰。

16.6 特定の背景を有する患者

ダサチニブの薬物動態に対する年齢及び性別の影響は認められていない(海外データ)¹⁰。

17. 臨床成績

17.1 有効性及び安全性に関する試験

〈初発の慢性期慢性骨髄性白血病〉

17.1.1 国際共同臨床第Ⅲ相試験

初発の慢性期慢性骨髄性白血病患者を対象とした日本を含む国際共同 臨床第Ⅲ相試験の成績を以下に示す。

表1 初発の慢性期慢性骨髄性白血病に対する効果(国際共同臨床試験)

	ダサチニブ	イマチニブ			
例数(例)	259	260			
投与量	100mg1日1回	400mg1∃1回			
確定した細胞遺伝学的完全 寛解 ^{注2} (12ヵ月間以内)	76.8%(199/259)	66.2%(172/260)			
細胞遺伝学的完全寛解 ^{注2} (12ヵ月間以内)	85.3%(221/259)	73.5%(191/260)			
分子遺伝学的Major寛解 ^{注3}	52.1%(135/259)	33.8%(88/260)			

例数:日本人 ダサチニブ26例, イマチニブ23例を含む。

投与期間:ダサチニブ14.0ヵ月、イマチニブ14.3ヵ月(中央値)

本剤(初回用量100mg1日1回)の投与を受けた初発の慢性期慢性骨髄性 白血病患者258例(日本人安全性評価対象26例を含む)の副作用発現頻度 は、79.8%(206/258例)であった。主な副作用は、下痢17.4%(45/258 例), 頭痛11.6%(30/258例), 胸水10.1%(26/258例)であった。また, 主なグレード3又は4の臨床検査値異常は、好中球減少症20.7%(53/256 例), 血小板減少症19.1%(49/256例), 貧血10.2%(26/256例)であった。

〈イマチニブ抵抗性の慢性骨髄性白血病及びフィラデルフィア染色体陽性 急性リンパ性白血病〉

17.1.2 国内臨床試験

イマチニブに対し治療抵抗性又は忍容性のない慢性骨髄性自血病及び フィラデルフィア染色体陽性急性リンパ性白血病患者を対象とした国 内臨床第 Ⅰ/Ⅱ相試験及び臨床第 Ⅱ相試験の成績を以下に示す。

表2 国内臨床試験におけるイマチニブ抵抗性の慢性骨髄性白血病及びフィラ デルフィア染色体陽性急性リンパ性自血病に対する効果

アルフィア 米巴 体 物 住心 庄 リンパ 住口 皿 州 に 利 する 効 未						
	慢性骨髄	フィラデルフィア				
	慢性期	移行期・急性期	染色体陽性急性 リンパ性白血病			
例数(例)	11	11	13			
投与量	100mg1日1回	70mg1日2回	70mg1日2回			
血液学的完全 寛解 ^{注1}	90.9%(10/11)	54.5%(6/11)	15.4%(2/13)			
血液学的 Major寛解 ^{注1}	_	72.7%(8/11)	46.2%(6/13)			
細胞遺伝学的 完全寛解 ^{注2}	36.4%(4/11)	18.2%(2/11)	46.2%(6/13)			
細胞遺伝学的 Major寛解 ^{注2}	54.5%(6/11)	27.3%(3/11)	53.8%(7/13)			

投与期間:慢性骨髄性白血病 慢性期20.7ヵ月,移行期・急性期8.7ヵ月,フィラデル ィア染色体陽性急性リンパ性自血病2.7ヵ月(中央値)

イマチニブ抵抗性の慢性骨髄性白血病及びフィラデルフィア染色体陽 性急性リンパ性自血病の患者77例#の副作用の概要を以下に示す。副作 用発現頻度は,98.7%(76/77例)であった。主な副作用は,血小板数 減少75.3%(58/77例), 好中球数減少74.0%(57/77例), 白血球数減少 64.9%(50/77例). リンパ球数減少58.4%(45/77例). ALT増加51.9% (40/77例), LDH增加50.6%(39/77例), AST增加48.1%(37/77例), 下痢46.8%(36/77例), 貧血44.2%(34/77例), 胸水41.6%(32/77例), 発疹40.3%(31/77例), 頭痛, 発熱各39.0%(30/77例), 血中リン減少 37.7%(29/77例), CK増加, ヘモグロビン減少, 赤血球数減少各36.4% (28/77例), ヘマトクリット減少33.8%(26/77例), 倦怠感, 咳嗽各 32.5%(25/77例), 尿中蛋白陽性31.2%(24/77例), 血中アルブミン減少 29.9%(23/77例), 鼻咽頭炎, γ-GTP增加各28.6%(22/77例), 浮腫, 便秘, 悪心, ALP增加各26.0%(20/77例), 体重增加23.4%(18/77例), 筋痛22.1%(17/77例), CD4リンパ球減少, 血中尿酸増加, 総蛋白減 少, 尿中血陽性各20.8%(16/77例)であった。

#:安全性評価症例77例。慢性期慢性骨髄性自血病の承認用法用量は1日1回100mg である。承認外用法用量の50mg,70mg又は90mg1日2回の投与を受けた慢性 期慢性骨髄性白血病患者を含む。

17.1.3 海外臨床試験

イマチニブに対し治療抵抗性又は忍容性のない慢性骨髄性白血病及びフィ ラデルフィア染色体陽性急性リンパ性白血病患者を対象として、海外の臨 床第Ⅱ相試験(2年間成績)及び臨床第Ⅲ相試験の成績を以下に示す11)-15)。

表3 海外臨床試験におけるイマチニブ抵抗性の慢性骨髄性白血病及びフィラ デルフィア染色体陽性急性リンパ性白血病に対する効果

7 7 7 7 7 7 7 7 8 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1					
	慢性骨髄性白血病				フィラデルフィア
	慢性期	移行期	骨髄芽球性 急性期	リンパ芽球 性急性期	染色体陽性急性 リンパ性自血病
例数(例)	167	174	109	48	46
投与量	100mg	70mg	70mg	70mg	70mg
	1日1回	1日2回	1日2回	1日2回	1日2回
血液学的完全	89.8%	50.0%	25.7%	29.2%	34.8%
寛解 ^{注1}	(150/167)	(87/174)	(28/109)	(14/48)	(16/46)
血液学的	_	64.4%	33.0%	35.4%	41.3%
Major寛解 ^{注1}		(112/174)	(36/109)	(17/48)	(19/46)
細胞遺伝学的	41.3%	33.3%	26.6%	45.8%	54.3%
完全寛解 ^{注2}	(69/167)	(58/174)	(29/109)	(22/48)	(25/46)
細胞遺伝学的	58.7%	40.2%	33.9%	52.1%	56.5%
Major寛解 ^{注2}	(98/167)	(70/174)	(37/109)	(25/48)	(26/46)

投与期間:慢性骨髄性白血病 慢性期8.3ヵ月,移行期13.5ヵ月,骨髄芽球性急性期3.5ヵ月,リンパ芽球性急性期2.9ヵ月,フィラデルフィア染色体陽性急性リンパ性 白血病3.0ヵ月(中央値)

[評価項目の判定基準]

注1 血液学的効果の判定基準(いずれも4週間以上持続した場合)

血液学的完全實解:

慢性期慢性骨髓性白血病

自血球数が施設基準値上限以下, 血小板数が450,000/mm3未満, 末梢血中の 骨髄球と後骨髄球の和が5%未満。末梢血中に芽球又は前骨髄球を認めない。 末梢血中の好塩基球が20%未満。髄外白血病所見なし

移行期・急性期慢性骨髄性自血病、フィラデルフィア染色体陽性急性リンパ性 白血病

自血球数が基準値上限以下,好中球数が1,000/mm³以上,血小板数が 100,000/mm³以上,末梢血中に芽球又は前骨髄球を認めない,骨髄中の芽球 が5%以下、末梢血中の骨髄球及び後骨髄球の和が5%未満、末梢血中の好塩 基球が20%未満、髄外白血病所見なし 血液学的Major寛解:

血液学的完全寛解と異なるのは、好中球数が500/mm3以上1,000/mm3未満又 は血小板数が、20,000/mm³以上100,000/mm³未満

注2 細胞遺伝学的効果の判定基準

確定した細胞遺伝学的完全寛解

4週間以上持続した細胞遺伝学的完全寛解

細胞遺伝学的完全寛解:

骨髄中のフィラデルフィア染色体陽性分裂中期細胞観察(20以上の細胞分析) こおいて、 フィラデルフィア染色体陽性細胞を認めない

細胞遺伝学的Major寛解:

骨髄中フィラデルフィア染色体陽性分裂中期細胞観察(20以上の細胞分析)において、フィラデルフィア染色体陽性細胞の割合が35%以下分子遺伝学的効果の判定基準

分子遺伝学的Major寛解

末梢血のリアルタイム定量的PCR(RQ-PCR)検査によってBCR-ABL転写産 物が標準化ベースラインから3-logの減少(0.1%以下)

18. 薬効薬理

18.1 作用機序

ダサチニブは特定の蛋白チロシンキナーゼのキナーゼドメインにある ATP結合部位においてATPと競合する。BCR-ABLのみならずSRC ファミリーキナーゼ(SRC, LCK, YES, FYN), c-KIT, EPH(エフ リン)A2受容体及びPDGF(血小板由来増殖因子)β受容体を阻害する $(IC_{50}=0.2\sim28nM)^{16}$

18.2 抗腫瘍作用

18.2.1 In vitro試験

- (1) ダサチニブは、慢性骨髄性白血病及び急性リンパ性白血病の両細胞型 を含む4種のヒトBCR-ABL依存性白血病細胞に対し細胞障害作用又は 増殖阻害作用を示した(IC50≤1nM)¹⁷⁾。
- (2) ダサチニブは、BCR-ABLの過剰発現、BCR-ABLキナーゼドメインの 変異、SRCファミリーキナーゼ(FYN, LYN, HCK)を含む代替情報伝 達経路の活性化及び多剤耐性遺伝子の過剰発現がその要因である非臨 床及び臨床由来の広範なイマチニブ耐性慢性骨髄性自血病細胞株に対 しても増殖阻害活性を示した17)。

18 2 2 In vivo試験

ダサチニブ(5~50mg/kg)は、イマチニブ感受性及び耐性のヒト慢性骨 髄性白血病細胞を皮下移植した重症複合免疫不全症(SCID)マウスにお いて、治癒あるいは腫瘍増殖遅延作用を示した18)。

19. 有効成分に関する理化学的知見

一般名: ダサチニブ(Dasatinib)

化学名:N-(2-Chloro-6-methylphenyl)-2-(|6-[4-(2-hydroxyethyl)piperazin-1-yl]-2-methylpyrimidin-4-yl|amino)-1,3-thiazole-5-carboxamide

分子式: C22H26ClN7O2S 分子量:488.01 構造式:

性 状: 白色〜微黄白色の粉末である。メタノールに溶けにくく、エタ ノール(99.5)又は水にほとんど溶けない。

22. 包装

〈ダサチニブ錠20mg「サワイ」〉

PTP[乾燥剤入り]:30錠(10錠×3)

〈ダサチニブ錠50mg「サワイ」〉

PTP[乾燥剤入り]:30錠(10錠×3)

**23. 主要文献

- 1) 日本人における反復経口投与試験(スプリセル錠: 2009年1月21日承認、申請資料概要2.7.2.2)
- 2) Takahashi, S. et al.: Cancer Sci., 2011; 102(11): 2058-2064
- 3) 母集団薬物動態解析(スプリセル錠:2011年6月16日承認、審査報告書)
- 4) 髙野和彦他:新薬と臨床, 2022; 71(5): 524-550
- 5) 外国人における薬物動態に及ぼす低脂肪食及び高脂肪食の影響(スプリセル錠:2009年1月21日承認、申請資料概要2.7.6.2.13)
- 6) 分布(スプリセル錠:2009年1月21日承認、申請資料概要2.7.2.3)
- 7) 外国人における単回経口投与試験(スプリセル錠:2009年1月21日承認、申請資料概要2.7.2.3)
- 8) 代謝(動物間の比較)(スプリセル錠:2009年1月21日承認、申請資料概要2.6.4.5)
- 9) 排泄(スプリセル錠: 2009年1月21日承認、申請資料概要2.7.2.2, 2.7.2.3)
- 10) ダサチニブの薬物動態に対する特殊集団の影響(スプリセル錠: 2009年1月21日承認、申請資料概要2.7.2.3)
- 11) イマチニブに抵抗性又は不耐容の慢性期慢性骨髄性白血病患者にお けるダサチニブ100mg1日1回投与法設定のための海外臨床第Ⅲ相無作 為化試験(スプリセル錠:2009年1月21日承認、申請資料概要2.7.6.2)
- 12) イマチニブに抵抗性又は不耐容の移行期慢性骨髄性白血病患者における海外臨床第 II 相試験(スプリセル錠:2009年1月21日承認、申請資料概要2.7.6.2)
- 13) イマチニブに抵抗性又は不耐容の骨髄芽球性急性期慢性骨髄性白血 病患者における海外臨床第II 相試験(スプリセル錠: 2009年1月21日 承認、申請資料概要2.7.6.2)
- 14) イマチニブに抵抗性又は不耐容のリンパ芽球性急性期慢性骨髄性白 血病又はPhiladelphia染色体陽性急性リンパ性白血病患者における 海外臨床第Ⅱ相試験(スプリセル錠:2009年1月21日承認、申請資料 概要2.7.6.2)
- 15) 2年間投与による有効性のまとめ-EU clinical summary of efficacy(スプリセル錠:2009年1月21日承認、申請資料概要2.7.3 Appendix 1)
- 16) In vitroでの生化学的及び構造学的実験(スプリセル錠: 2009年1月21 日承認、申請資料概要2.6.2.2.1)
- 17) 細胞アッセイ(スプリセル錠: 2009年1月21日承認、申請資料概要 2.4.2.1.1. 2.6.2.2.2)
- 18) CMLモデルにおける抗腫瘍活性(In vivo)(スプリセル錠:2009年1月21日承認、申請資料概要2.6.2.2.3)

24. 文献請求先及び問い合わせ先

沢井製薬株式会社 医薬品情報センター 〒532-0003 大阪市淀川区宮原5丁目2-30 TEL: 0120-381-999 FAX: 06-7708-8966

26. 製造販売業者等

26.1 製造販売元

沢井製薬株式会社

大阪市淀川区宮原5丁目2-30