** 2025年10月改訂(第7版)

*2023年12月改訂(第6版)

貯 法: 遮光、2~8℃保存

有効期間:30箇月 抗悪性腫瘍剤

ベンダムスチン塩酸塩水和物注射剤

劇薬、処方箋医薬品注)

トレアキシン® TREAKISYM®Injection Solution

注)注意-医師等の処方箋により使用すること

6. 用法及び用量

〈低悪性度B細胞性非ホジキンリンパ腫〉

○抗CD20抗体併用の場合

通常、成人には、ベンダムスチン塩酸塩として90mg/m²(体表面積)を1日1回10分又は1時間かけて点滴静注する。投与を2日間連日行い、26日間休薬する。これを1サイクルとして、投与を繰り返す。なお、患者の状態により適宜減量する。

日本標準商品分類番号

8 7 4 2 1 9

2021年1月

承認番号 30200AMX00927000

販売開始

○単独投与の場合(再発又は難治性の場合に限る)

通常、成人には、ベンダムスチン塩酸塩として120mg/m²(体表面積)を1日1回10分又は1時間かけて点滴静注する。投与を2日間連日行い、19日間休薬する。これを1サイクルとして、投与を繰り返す。なお、患者の状態により適宜減量する。

〈マントル細胞リンパ腫〉

○未治療の場合

リツキシマブ(遺伝子組換え)との併用において、通常、成人には、ベンダムスチン塩酸塩として90mg/m²(体表面積)を1日1回10分又は1時間かけて点滴静注する。投与を2日間連日行い、26日間休薬する。これを1サイクルとして、投与を繰り返す。なお、患者の状態により適宜減量する。

○再発又は難治性の場合

通常、成人には、ベンダムスチン塩酸塩として120mg/m²(体表面積)を1日1回10分又は1時間かけて点滴静注する。投与を2日間連日行い、19日間休薬する。これを1サイクルとして、投与を繰り返す。なお、患者の状態により適宜減量する。

〈再発又は難治性のびまん性大細胞型B細胞リンパ腫〉

○リツキシマブ(遺伝子組換え)併用の場合

通常、成人には、ベンダムスチン塩酸塩として120mg/m²(体表面積)を1日1回10分又は1時間かけて点滴静注する。投与を2日間連日行い、19日間休薬する。これを1サイクルとして、最大6サイクル投与を繰り返す。なお、患者の状態により適宜減量する。〇リツキシマブ(遺伝子組換え)及びポラツズマブ ベドチン(遺伝子組換え)併用の場合

通常、成人には、ベンダムスチン塩酸塩として90mg/m²(体表面積)を1日1回10分又は1時間かけて点滴静注する。投与を2日間連日行い、19日間休薬する。これを1サイクルとして、最大6サイクル投与を繰り返す。なお、患者の状態により適宜減量する。

〈慢性リンパ性白血病〉

通常、成人には、ベンダムスチン塩酸塩として100mg/m²(体表面積)を1日1回10分又は1時間かけて点滴静注する。投与を2日間連日行い、26日間休薬する。これを1サイクルとして、投与を繰り返す。なお、患者の状態により適宜減量する。

〈腫瘍特異的T細胞輸注療法の前処置〉

再生医療等製品の用法及び用量又は使用方法に基づき使用する。

7. 用法及び用量に関連する注意

〈効能共通〉

**7.1 本剤による治療中に高度の骨髄抑制が認められた場合には、次のような目安により、適切に休薬、減量又は投与中止を考慮すること。[11.1.1 参照]

- 1.1 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。
- 1.2 骨髄抑制により感染症等の重篤な副作用があらわれることがあるので、頻回に血液検査を行うなど、患者の状態を十分に観察すること。[8.1、9.1.1、11.1.1 参照]
- 2. 禁忌(次の患者には投与しないこと)
- 2.1 本剤の成分に対し重篤な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

販売名	トレアキシン点滴静注液100mg/4mL
成分・含量	ベンダムスチン塩酸塩水和物 104.6mg
(1バイアル中4mL)	(ベンダムスチン塩酸塩として100mgに相当)
	アルファチオグリセリン 20mg プロピレングリコール 0.4mL
添加物	プロピレングリコール 0.4mL
7577月79	マクロゴール400 3.5mL
	水酸化ナトリウム(pH調節剤)

3.2 製剤の性状

販売名	トレアキシン点滴静注液100mg/4mL
剤形	注射剤
色・形状	無色~黄色の澄明の液

1バイアルを生理食塩液50mLで希釈したとき

T T T T T T T T T T T T T T T T T T T				
	рН	3.0-3.6		
	浸透圧比	約2.7(生理食塩液に対する比)		

1バイアルを生理食塩液で希釈して250mLに調製したとき

рН	3.4-4.0					
浸透圧比	約1.3(生理食塩液に対する比)					

4. 効能又は効果

- ○低悪性度B細胞性非ホジキンリンパ腫及びマントル細胞リンパ腫
- ○再発又は難治性のびまん性大細胞型B細胞リンパ腫
- ○慢性リンパ性白血病
- ○腫瘍特異的T細胞輸注療法の前処置

5. 効能又は効果に関連する注意

〈未治療の低悪性度B細胞性非ホジキンリンパ腫及びマントル細胞リンパ腫並びに慢性リンパ性白血病〉

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、本剤以外の治療の実施についても慎重に検討し、適応患者の選択を行うこと。[17.1.2-17.1.4、17.1.9、17.1.10 参照]

〈再発又は難治性のびまん性大細胞型B細胞リンパ腫〉

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。 [17.1.6-17.1.8、17.1.10 参照]

	投与間隔又は投与量の調節	指標	
	次サイクル投与開始にあたり、骨髄抑制		
	復するまで休薬すること。		
	低悪性度B細胞性非ホジキンリンパ腫、	好中球数	
	マントル細胞リンパ腫(リツキシマブ(遺	1,000/mm ³ 以上	
	伝子組換え)併用及び単独投与の場合)、	及び	
	再発又は難治性のびまん性大細胞型B細	血小板数	
71.	胞リンパ腫及び慢性リンパ性白血病の場	75,000/mm ³ 以上	
休薬	合	17. H I L 186	
70		好中球数 1,000/mm ³ 以上、	
	未治療のマントル細胞リンパ腫の場合	血小板数	
	〈アカラブルチニブマレイン酸塩水和物		
	及びリツキシマブ(遺伝子組換え)併用の	及びその他の	
	場合〉	血液毒性が	
		Grade 2 ^{注1} 以下	
	No. of the last of	又はベースライン	
	治療中に、下記の指標に該当する骨髄抑		
	合には、休薬の項の指標に回復したこと イクルの投与を開始すること。その場合		
	量又は投与中止を考慮すること。その場合	、以下のこわり例	
	低悪性度B細胞性非ホジキンリンパ腫及		
	びマントル細胞リンパ腫(リツキシマブ		
	(遺伝子組換え)併用及び単独投与の場		
	合)の場合		
	・前サイクル投与量120mg/m²の場		
	合:90mg/m²に減量		
	・前サイクル投与量90mg/m ² の場合:		
	60mg/m ² に減量 ・前サイクル投与量60mg/m ² の場合:	好中球数	
	投与中止	500/mm ³ 未満	
	なお、減量を行った場合には、以降投与	又は	
	量を維持し、増量しないこと。	血小板数	
	慢性リンパ性白血病の場合	25,000/mm ³ 未満	
	・前サイクル投与量100mg/m ² の場		
	合:75mg/m²に減量		
	・前サイクル投与量75mg/m ² の場合: 50mg/m ² に減量		
	- 前サイクル投与量50mg/m ² の場合:		
	投与中止		
	なお、減量を行った場合には、以降投与		
減	量を維持し、増量しないこと。		
量	再発又は難治性のびまん性大細胞型B細		
又は	胞リンパ腫の場合	好中球数	
中	〈リッキシマブ(遺伝子組換え)併用の場合〉	500/mm³未満、	
止	・前サイクル投与量120mg/m ² の場合: 90mg/m ² に減量	好中球数 1.000/mm ³ 未満	
	- 前サイクル投与量90mg/m ² の場合:	が2週間以上持続	
	60mg/m²に減量	する、	
	・前サイクル投与量60mg/m ² の場合:	又は	
	投与中止	血小板数	
	なお、減量を行った場合には、以降投与	75,000/mm³未満	
	量を維持し、増量しないこと。		
	再発又は難治性のびまん性大細胞型B細		
	胞リンパ腫の場合 (リツキシマブ(遺伝子組換え)及びポラ		
	(リノインマノ(遺伝子組換え)及びホノ ツズマブ ベドチン(遺伝子組換え)併用の		
	場合〉		
	700		
	薬の項の指標に回復した場合は、減量せ	47. H+ ±4.*4	
	ずに投与し、8日目以降に回復した場合	好中球数 1,000/mm ³ 未満	
	は、以下のとおり減量又は投与を中止す	1,000/111119末何	
	ること。	血小板数	
	・前サイクル投与量90mg/m ² の場合:	50,000/mm ³ 未満	
	70mg/m²に減量 ・前サイクル投与量70mg/m²の場合:		
	・削りイグル技子重70mg/m ² の場合: 50mg/m ² に減量		
	・前サイクル投与量50mg/m ² の場合:		
	投与中止		

なお、減量を行った場合には、以降投与

量を維持し、増量しないこと。

	投与間隔又は投与量の調節	指標
	未治療のマントル細胞リンパ腫の場合	
3 11 :	〈アカラブルチニブマレイン酸塩水和物	好中球数
減量又	及びリツキシマブ(遺伝子組換え)併用の	1,000/mm ³ 未満、
支	場合〉	血小板数
は	・前サイクル投与量90mg/m²の場合:	50,000/mm ³ 未満
中止	70mg/m²に減量	又はGrade 4 ^{注1} の
Ш	・前サイクル投与量70mg/m ² の場合:	その他の血液毒性
	投与中止	

**7.2 本剤による治療中に非血液毒性が認められた場合には、次のような目安により、適切に休薬、減量又は投与中止を考慮すること。

	. 0	
	投与間隔又は投与量の調節	指標
	次サイクル投与開始にあたり、臨床検査	値等が下記の指標
	に回復するまで休薬すること。	
		Grade 2 ^{注1} 以下の
	低悪性度B細胞性非ホジキンリンパ腫、	非血液毒性
	マントル細胞リンパ腫(リツキシマブ(遺	総ビリルビン:
	伝子組換え)併用及び単独投与の場合)、	2.0mg/dL未満
休	再発又は難治性のびまん性大細胞型B細	血清クレアチニ
薬	胞リンパ腫及び慢性リンパ性白血病の場	立:
	合	2.0mg/dL未満
	未治療のマントル細胞リンパ腫の場合	
	〈アカラブルチニブマレイン酸塩水和物	Grade 1 ^{注1} 又は
	及びリツキシマブ(遺伝子組換え)併用の	ベースライン
	場合〉	
	治療中に、下記の指標に該当する副作用:	
	には、休薬の項の指標に回復したことを	
	クルの投与を開始すること。その場合、	以下のとおり減量
	又は投与中止を考慮すること。	
	低悪性度B細胞性非ホジキンリンパ腫、	
	マントル細胞リンパ腫(リツキシマブ(遺	
	伝子組換え)併用及び単独投与の場合)及	
	び再発又は難治性のびまん性大細胞型B	
	細胞リンパ腫の場合 	
	・前サイクル投与量120mg/m ² の場	
	合:90mg/m ² に減量	
	・前サイクル投与量90mg/m ² の場合:	
	60mg/m²に減量	
	・前サイクル投与量60mg/m ² の場合:	
減	投与中止	
量	なお、減量を行った場合には、以降投与	
又	量を維持し、増量しないこと。	
は 中	未治療のマントル細胞リンパ腫の場合	a a see to the
止	〈アカラブルチニブマレイン酸塩水和物	
	及びリツキシマブ(遺伝子組換え)併用の 場合〉	非皿准毒性
	・前サイクル投与量90mg/m²の場合:	
	70mg/m²に減量	
	・前サイクル投与量70mg/m ² の場合:	
	投与中止	
	慢性リンパ性白血病の場合	
	・前サイクル投与量100mg/m ² の場	
	合:75mg/m²に減量	
	・前サイクル投与量75mg/m²の場合:	
	50mg/m²に減量	
	・前サイクル投与量50mg/m²の場合:	
	投与中止	
	なお、減量を行った場合には、以降投与	
	量を維持し、増量しないこと。	
<u>—</u> 注1	: NCI-CTCAE Version 4.0	

注1: NCI-CTCAE Version 4.0

〈低悪性度B細胞性非ホジキンリンパ腫及び未治療のマントル細胞リンパ腫〉

7.3 抗CD20抗体の投与に際しては、「17. 臨床成績」の項の内容、 特に用法・用量及び適応患者を十分に理解した上で行うこと。 [17.1.2-17.1.5、17.1.10 参照]

〈再発又は難治性のマントル細胞リンパ腫及び慢性リンパ性白血病〉

7.4 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。

8. 重要な基本的注意

8.1 骨髄機能が抑制され、感染症等の重篤な副作用が増悪又はあらわれることがあるので、頻回に血液検査を行うなど、患者の状態を十分に観察すること。[1.2、9.1.1、11.1.1 参照]

8.2 リンパ球減少が高頻度にあらわれ、重症の免疫不全が増悪又は発現することがあるので、頻回に臨床検査(血液検査等)を行うなど、免疫不全の兆候について綿密な検査を行うこと。カンジダ等の真菌、サイトメガロウイルス等のウイルス、ニューモシスティス等による重症日和見感染に注意すること。

また、B型肝炎ウイルスの再活性化による肝炎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。[9.1.2、9.1.4、11.1.1、11.1.2 参照]

8.3 本剤による治療後、二次発がんが発生したとの報告があるので、本剤の投与終了後も経過を観察するなど十分に注意すること。

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 骨髄抑制のある患者

骨髄抑制が増強されるおそれがある。[1.2、8.1、11.1.1 参照]

9.1.2 感染症を合併している患者

骨髄抑制により感染症が増悪するおそれがある。[8.2、11.1.2 参照]

9.1.3 心疾患(心筋梗塞、重度の不整脈等)を合併する又は既往歴 のある患者

心疾患を悪化させるおそれがある。

9.1.4 肝炎ウイルスの感染又は既往を有する患者

本剤の治療期間中及び治療終了後は、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。本剤の投与により、B型肝炎ウイルスの再活性化による肝炎があらわれることがある。[8.2、11.1.2 参照]

9.2 腎機能障害患者

副作用が強くあらわれるおそれがある。

9.3 肝機能障害患者

副作用が強くあらわれるおそれがある。

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患者には、投与期間中及び投与終了後3カ月間は適切な避妊法を用いるよう指導すること。[9.5 参照]
- 9.4.2 パートナーが妊娠する可能性のある男性患者には、投与期間中は適切な避妊法を用いるよう指導すること。また、投与終了後6カ月間は避妊することが望ましい。[9.5、15.2 参照]
- 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。[15.2 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。妊娠動物(マウス及びラット)において、胚・胎児毒性及び催奇形性が認められたとの報告がある。[2.2、9.4.1、9.4.2、15.2参照]

9.6 授乳婦

授乳しないことが望ましい。本剤の乳汁移行については不明であるが、本剤は乳癌耐性蛋白(BCRP)の基質である可能性があるため、乳汁移行の可能性があり、乳児が乳汁を介して本剤を摂取した場合、乳児に重篤な副作用が発現するおそれがある。[15.2 参照]

9.7 小児等

小児等を対象とした有効性及び安全性を指標とした国内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ことが多い。

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
他の抗悪性腫瘍	骨髄抑制等の副作用が	骨髄抑制作用を増強
剤	増強することがある。	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

白血球減少(69.8%)、血小板減少(38.3%)、好中球減少(37.2%)、リンパ球減少(34.2%)、CD4リンパ球減少(26.3%)、ヘモグロビン減少(24.5%)、顆粒球減少(22.7%)、赤血球減少(9.5%)等の骨髄抑制があらわれることがある。[1.2、7.1、8.1、8.2、9.1.1 参照]

11.1.2 感染症

肺炎(1.9%)、敗血症(0.6%)等の重度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による肝炎があらわれることがある。[8.2、9.1.2、9.1.4参照]

11.1.3 間質性肺疾患(頻度不明)

発熱、咳嗽、呼吸困難、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、適切な処置を行うこと。

11.1.4 腫瘍崩壊症候群(0.8%)

急性腎障害に至るおそれがあるので、体内水分量を適切に維持し、血液生化学検査(特に尿酸及びカリウム)を行うなど患者の 状態を十分に観察すること。

11.1.5 重篤な皮膚症状(頻度不明)

中毒性表皮壊死融解症(Toxic Epidermal Necrolysis: TEN)、皮膚粘膜眼症候群(Stevens-Johnson症候群)があらわれることがあるので、観察を十分に行い、発熱、口腔粘膜の発疹、口内炎等の症状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。

11.1.6 ショック、アナフィラキシー(頻度不明)

11.2 その他の副作用

н.		その他の副作用					
		10%以上	10%未満	頻度不明			
	血液		溶血性貧血、発熱性好中球減少症、播種性血管内凝固、汎血球減少、単球減少、白血球増加、好中球増加、好酸球増加、リンパ球増加、ヘモグロビン増加	下、CD4/CD8 比上昇、ヘマ トクリット減			
	心・血管障害	静脈炎	不整脈(房室プロック、洞性 頻脈、上室性期外収縮、心室 性期外収縮等)、動悸、心筋 梗塞、心血管障害、心障害、 心嚢液貯留、心不全、左室機 能不全、循環虚脱、パジェッ ト・シュレッター症候群、血 管障害(血管痛)、低血圧、高 血圧、高血圧クリーゼ、はて り、潮紅、静脈血栓症、心電 図QT延長、心電図ST-T部分 異常、心電図T波振幅減少				
	眼		眼そう痒症、眼充血、眼瞼紅 斑、強膜出血、角膜炎、閃輝 暗点、流涙増加				
	消化器	便秘、下痢、 悪心、嘔吐	口角口唇炎、口腔障害、口腔 内潰瘍形成、口内炎、口内乾 燥、舌障害、舌炎、食道痛、 消化不良、おくび、胃炎、胃 障害、胃食道逆流性疾患、胃 不快感、腹痛、下腹部痛、腹 部膨満、びらん性十二指腸 炎、イレウス、痔核、肛門出 血	胃腸出血、消			
	73.1	AST上昇等の 肝機能異常	胆汁うっ滞、胆石症、胆嚢ポリープ、肝毒性、γ-GTP上昇、血中ビリルビン低下、高ビリルビン血症				
	代謝・栄養系	食欲不振、 LDH上昇	高血糖、低比重リポ蛋白増加、脱水、高アミラーゼ血症、高カリウム血症、高クロール血症、高トリグリセリド血症、高尿酸血症、ALP上昇、総蛋白低下、低アルブミン血症、低カリウム血症、低カルシウム血症、低ナトリウム血症、低マグネシウム血症、低リン酸血症				

	10%以上	10%未満	頻度不明
筋骨格系		関節痛、筋骨格硬直、筋肉 痛、頚部痛、骨痛、四肢痛、 側腹部痛、背部痛	
精神神経系		回転性めまい、体位性めまい、感覚障害、感覚鈍麻、錯感覚、味覚異常、知覚過敏、嗅覚錯誤、無感情、認知症、睡眠障害、不眠症、眠気、末梢性ニューロパチー、ラクナ梗塞、頭痛、頭部不快感	性症候群、失 声症、運動失 調、脳炎、気
泌尿器		腎機能障害、腎結石症、腎不 全、血尿、蛋白尿、頻尿、膀 胱刺激症状、クレアチニン上 昇、β2ミクログロブリン増 加、BUN上昇	BUN低下
呼吸器		肺塞栓症、肺障害、肺浸潤、 過敏性肺臓炎、呼吸不全、胸 水、上気道の炎症、口腔咽頭 痛、口腔咽頭不快感、湿性咳 嗽、咳嗽、アレルギー性鼻 炎、鼻出血、鼻漏、しゃっく り	炎、肺線維症、
皮膚注	発疹(23.0%)	皮膚炎、ざ瘡様皮膚炎、アレルギー性皮膚炎、剥脱性皮膚炎、剥脱性皮膚炎、剥脱性皮膚炎、皮膚がらん、皮膚乳腫、皮膚剥脱、皮膚疼痛、乾皮症、乾癬、多形紅斑、紅斑、蕁麻疹、斑状丘疹状皮疹、湿疹、そう痒症、過敏性血管炎、脱毛症、手掌・足底発赤知覚不全症候群、色素沈着障害、寝汗、多汗症	そう痒性皮疹、 点状出血
注射部位		注射部位血管外漏出、注射部 位反応(発赤、疼痛、硬結等)	
その他	発熱、疲労、 倦怠感	C-反応性蛋白増加、浮腫、 注入に伴う反応、過敏症、悪 寒、熱感、口渇、低体温、粘 膜の炎症、外耳の炎症、耳管 閉塞、耳鳴、無力症、不規則 月経、無月経、体重減少、体 重増加、サルコイドーシス、 胸痛、胸部不快感、疼痛、腫 瘍疼痛、節足動物刺傷アレル ギー、全身健康状態悪化	ウロビリン陽 性、多臓器不

注1:必要に応じて、皮膚科を受診するよう患者を指導すること。

14. 適用上の注意

14.1 薬剤調製時の注意

14.1.1 1日用量の調製方法

患者の体表面積から換算した投与量に対応する必要量を抜き取り、投与時間に応じて以下のとおり希釈すること。なお、調製時には、手袋を着用することが望ましい。

- (1) 10分かけて投与する場合は50mLの生理食塩液に加えること。
- (2) 1時間かけて投与する場合は、生理食塩液で最終投与液を 250mLに調製すること。

14.1.2 本剤が体部に付着した場合

直ちに石鹸及び多量の水で十分に洗い、眼は水で洗浄すること。

14.2 薬剤投与時の注意

- 14.2.1 点滴静注に際し、投与液が血管外に漏れると、投与部位に 紅斑、腫脹、疼痛、壊死を起こすことがあるので、投与液が血 管外に漏れないように投与すること。血管外に漏れた場合は、 速やかに投与を中止し、適切な処置を行うこと。
- 14.2.2 調製後は速やかに使用すること。なお、保存する必要がある場合には、室温保存では6時間以内、2~8℃保存の場合は24時間以内に投与を終了すること。

15. その他の注意

15.2 非臨床試験に基づく情報

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、ラットの骨髄細胞を用いた小核試験及びマウスを用いた優性致死試験において、遺伝毒性が報告された。また、動物(マウス及びラット)において受胎能の低下及び精巣毒性が報告された。[9.4.2、9.4.3、9.5、9.6 参照]

16. 薬物動態

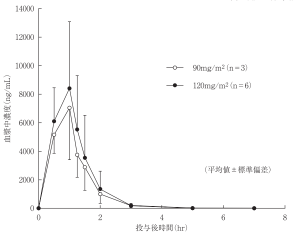
16.1 血中濃度

16.1.1 単回投与(1時間投与)

日本人患者に、本剤90又は120mg/m²/日を1時間かけて点滴静注したときの薬物動態パラメータは以下のとおりであった 1 。

Dose (mg/m²)	例数	t _{1/2} (hr)	T _{max} (hr)	C _{max} (ng/mL)	AUC _{0-t} (ng · hr/mL)	Vz (mL)	CL (mL/hr)
90	3	0.53 ±0.09	0.8 ±0.3	7250 ± 3303	8327 ± 3626	15075 ± 4491	20246 ± 8185
120	6	0.47 ±0.05	0.9 ±0.2	8616 ± 4488	10212 ± 5759	17532 ± 10578	25963 ± 15531

(平均値 ± 標準偏差)



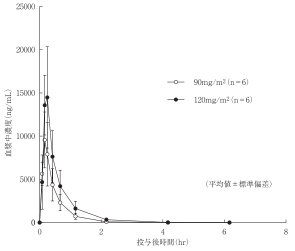
低悪性度B細胞性非ホジキンリンパ腫又はマントル細胞リンパ腫患者に本 剤90又は120mg/m²/日を1時間点滴静注したときの薬物動態パラメータ及 75m盤中濃度推移

16.1.2 単回投与(リツキシマブ併用時、10分投与)

日本人患者に、リツキシマブ併用時に本剤90又は $120 mg/m^2/$ 日を $10分かけて点滴静注したときの薬物動態パラメータは以下のとおりであった<math>^2$)。

Dose (mg/m²)	例数	t _{1/2} (hr)	T _{max} (hr)	C _{max} (ng/mL)	AUC _{0-t} (ng · hr/mL)	Vz (mL)	CL _{tot} (mL/hr)
90	6	0.43 ±0.11	0.18 ±0.03	9809 ± 3413	4707 ± 1732	21786 ± 10246	34530 ± 11729
120	6	0.50 ±0.07	0.18 ±0.06	16256 ± 4434	8242 ± 2794	17055 ± 5715	24273 ± 9509

(平均値 ± 標準偏差)



低悪性度B細胞性非ホジキンリンパ腫及びマントル細胞リンパ腫患者、並びに再発又は難治性のびまん性大細胞型B細胞リンパ腫患者に本剤90又は120mg/m²/日を10分かけて点滴静注したときの薬物動態パラメータ及び血漿中濃度推移

16.1.3 10分投与と1時間投与の比較

外国人がん患者に、クロスオーバー法で本剤120mg/m²/日を10分かけて 点滴静注したときと、 $120 \text{mg/m}^2/\text{日}$ を1時間かけて点滴静注したときの薬 物動態パラメータは以下のとおりであった³⁾。本剤の1時間投与時に対す る10分投与時のAUC0-t及びAUCinfは、事前に規定された同等性の判断基準 (幾何平均値の比の90%信頼区間が0.80~1.25)の範囲内であった。

投与時間	例数	t _{1/2} (hr)	T _{max} (hr)	C _{max} (ng/mL)	AUC _{0-t} (ng · hr/mL)	Vz (mL/kg)	CL (mL/hr/kg)
10分	38	0.65 ±0.24	0.20 ±0.06	19158 ± 6414	10339 ± 5096	340.54 ± 177.26	382.97 ± 209.67
1時間	38	0.60 ±0.18	0.97 ±0.17	8868 ± 4202	10515 ± 5873	322.75 ±192.11	406.88 ±304.25

(平均値±標準偏差)

16.3 分布

本剤のヒト血漿蛋白への結合率は $in\ vitro$ 試験で約94~96%であり、a1酸 性糖蛋白(<6%)よりもアルブミン(80~92%)への結合率が高かった4)。

- 16.4.1 ヒト肝ミクロソームによるin vitro試験において、本剤はCYP1A2に よってgamma-hydroxybendamustine [M3] 及びN-des-methylbendamustine [M4]に代謝され、また、非酵素的加水分解を受けることが確認された5)
- 16.4.2 日本人患者に本剤120mg/m²/日を1時間かけて点滴静注したとき、 M3及びM4の平均AUCは、M3で未変化体の6.3%、M4で1.2%であった1)。
- 16.4.3 本剤は主としてグルタチオン抱合を受けた後、システイン抱合体そ してメルカプツール酸抱合体の代謝経路を経て代謝されると推定されている6)、7)。

16.5 排泄

- 16.5.1 日本人患者に本剤120mg/m²/日を1時間かけて点滴静注したとき、 未変化体、M3及びM4の24時間尿中排泄率は、それぞれ投与量の1.6%、 0.2%及び0.1%であった $^{1)}$ 。
- 16.5.2 ラットに[14C]ベンダムスチンを静脈内投与後168時間までの尿・糞 中放射能排泄率は尿中36.5%、糞中49.0%であり、イヌにおいては尿中 22.2%、糞中66.4%であった。

16.6 特定の背景を有する患者

16.6.1 肝機能又は腎機能障害者における薬物動態

がん患者において、肝・腎機能正常の場合と肝機能障害(肝への浸潤・転 移が30%~70%)又は腎機能障害(クレアチニンクリアランスが60mL/min 以下)がある場合を比較するために、本剤120mg/m²/日を30分点滴静注後 の薬物動態を評価した。肝・腎機能正常、肝機能障害及び腎機能障害者に おける薬物動態パラメータは以下のとおりであった(外国人データ)8)。

	例	T_{max}	C_{max}	t _{1/2}	AUC _{0-t}
	数	(min)	(ng/mL)	(min)	(hr · ng/mL)
肝·腎機能正常	12	29.6 ± 7.2	10780 ± 7024	28.2 ± 15.9	11654 ± 10590
肝機能障害注1	12	29.6 ± 4.0	9893 ± 3335	26.9 ± 7.6	8868 ± 4260
腎機能障害 ^{注2}	12	31.3 ± 10.0	9749 ± 2542	26.4 ± 6.4	8013 ± 3404

(平均値 ± 標準偏差)

注1:総ビリルビン0.5~2.0mg/dLの患者

注2: 透析患者5例を含む、クレアチニンクリアランスが9.05~35.73mL/min の患者

17. 臨床成績

17.1 有効性及び安全性に関する試験

〈再発又は難治性の低悪性度B細胞性非ホジキンリンパ腫及びマントル細胞

17.1.1 国内第Ⅱ相臨床試験(2007002試験)

がん化学療法又は抗体療法の治療歴を有する低悪性度B細胞性非ホジキン リンパ腫又はマントル細胞リンパ腫の患者を対象に、本剤を単独で投与 (本剤120mg/m²をDay 1及びDay 2に静脈内投与し、その後19日間休薬す る。これを1サイクルとして、最大6サイクルまで投与)した。なお、本剤 は1時間かけて投与された。

臨床成績は以下のとおりであった9)。

国内第Ⅱ相臨床試験(2007002試験)の有効性成績の要約

疾患名	例数	奏効率 (完全寛解+ 部分寛解/例数)	完全寛解率 (完全寛解/例数)	1年無増悪 生存率
低悪性度B細胞性非 ホジキンリンパ腫	58例	89.7% (52/58例)	65.5% (38/58例)	70.4%
マントル細胞 リンパ腫	11例	100% (11/11例)	72.7% (8/11例)	90.0%

また、安全性評価対象例69例中69例(100%)に副作用が認められた。主な 副作用は、リンパ球数減少(98.6%)、白血球数減少(97.1%)、好中球数減 少(89.9%)、悪心(84.1%)、CD4リンパ球減少(78.3%)、血小板数減少 (75.4%)、赤血球数減少(68.1%)、ヘモグロビン減少(66.7%)、食欲減退 (60.9%)、血中乳酸脱水素酵素增加(50.7%)、便秘(46.4%)、C-反応性蛋 白増加(44.9%)、嘔吐(42.0%)、疲労(40.6%)、血中免疫グロブリンM減 少(40.6%)、発疹(39.1%)、アスパラギン酸アミノトランスフェラーゼ増 加(36.2%)、アラニンアミノトランスフェラーゼ増加(34.8%)、体重減少 (34.8%)、発熱(31.9%)、静脈炎(30.4%)等であった。

〈未治療の低悪性度B細胞性非ホジキンリンパ腫及びマントル細胞リンパ腫〉

17.1.2 国内第Ⅱ相臨床試験(2011002試験)

未治療の低悪性度B細胞性非ホジキンリンパ腫又は造血幹細胞移植の適応 とならないマントル細胞リンパ腫の患者を対象に、本剤とリツキシマブを 併用にて(4週間を1サイクルとして、本剤90mg/m²をDay 1及びDay 2に、 リツキシマブ375mg/m²を第1サイクルはDay 0、第2サイクル以降はDay 1 に点滴静脈内投与し、その後少なくとも26日間休薬する)、最大6サイクル まで投与した。なお、本剤は1時間かけて投与された。

完全寛解率は、低悪性度B細胞性非ホジキンリンパ腫67.8%(40/59例)及び マントル細胞リンパ腫70.0%(7/10例)であった100。

また、安全性評価対象例69例中69例(100%)に副作用が認められた。主な 副作用は白血球数減少(100%)、リンパ球数減少(97.1%)、好中球数減少 (94.2%)、CD4リンパ球減少(92.8%)、悪心(66.7%)、便秘(62.3%)、血 小板数減少(55.1%)、倦怠感(53.6%)、低γグロブリン血症(52.2%)、食 欲不振(43.5%)、注入に伴う反応(40.6%)、発疹(39.1%)、貧血(34.8%)、 静脈炎(34.8%)、AST上昇(31.9%)、LDH増加(30.4%)等であった。[5.1、 7.3 参照]

17.1.3 海外第Ⅲ相臨床試験(NHL1-2003試験)

未治療の低悪性度B細胞性非ホジキンリンパ腫又はマントル細胞リンパ腫 の患者を対象とした無作為化非盲検群間比較試験の成績概要は以下のとお りであった。本剤とリツキシマブの併用^{注1}とR-CHOP^{注2}を比較した。なお、 本剤は1時間かけて投与された。

主要評価項目とされた治験責任医師判定による無増悪生存期間(PFS)の最 終解析時の成績は、R-CHOP群の31.3カ月(中央値)に対して、本剤群では 61.4カ月(中央値)であった。ただし、治験実施計画書に事前に規定されていない解析計画に基づくものであるため、R-CHOP群に対する本剤群の優 越性は検証されていない11)。

また、本剤が投与された安全性評価対象例267例中263例(98.5%)に副作用 が認められた。主な副作用は、白血球数減少(81.6%)、顆粒球数減少 (54.3%)、嘔吐(40.8%)、ヘモグロビン減少(36.0%)、血小板数減少(27.3%)、発疹(24.3%)、トランスアミナーゼ上昇(22.1%)、発熱 (20.6%)等であった。[5.1、7.3 参照]

海外第Ⅲ相臨床試験(NHL1-2003試験)の有効性成績の要約

147 1 72 THE THIRD POOK (111111 1 2000 POOK) -> 11 /9/ THE WARE -> > 17					
	本剤群 ^{注1} N=274	R-CHOP群 ^{注2} N=275			
PFS(医師判定)注3	61.4(45.3-NA)	31.3(25.4-40.7)			
中央値(月) (95%信頼区間) ハザード比(99%信頼区間) P値 ^{注4}	0.607(0.43-0.86) p<0.0001				
PFS(独立評価委員会判定) ^{注3} 中央値(月)(95%信頼区間)	N=182 ^{i±5} 30.6(23.6-33.3)	N=171 ^{注5} 23.3(16.5-26.0)			
ハザード比(99%信頼区間) P値 ^{注4}	0.735(0.5-1.08) p=0.0420				
全生存期間	NA (NA-NA)	NA (NA-NA)			
中央値(月)(95%信頼区間) ハザード比(95%信頼区間) P値 ^{注4}	0.846(0.61-1.17) p=0.3101				

NA:該当なし

- 注1:4週間を1サイクルとして、本剤1回90mg/m²をDay 1及び2に静脈内投 与、並びにリツキシマブ375mg/m²をDay 1に静脈内投与。なお、第1
- 5、並びにリッキシマブ375mg/m²をDay 1に静脈内投与。なお、第1 サイクルはリッキシマブをDay 0に投与した。
 注2:3週間を1サイクルとして、リッキシマブ375mg/m²、シクロホスファミド750mg/m²、ドキソルビシン塩酸塩50mg/m²及びビンクリスチン硫酸塩1.4mg/m²(最大2mg)をDay 1に静脈内投与、並びにプレドニゾン(国内未承認)100mgをDay 1~5に経口投与。なお、第1サイクルはリッキシマブをDay 0に投与した。
- 注3: PFSの評価は第3サイクル及び治療終了後、並びに以後、必要時とされ、 両群間で評価間隔は異なっていた。
- 注4:優越性検定でのP値
- 注5:独立評価委員会評価可能対象集団。なお、治験実施計画書に規定されていなかった独立評価委員会判定を事後的に実施したが、組入れから判定まで長期間が経過していたこと等から、評価に必要なすべての画 像情報を入手できなかった。

〈未治療の低悪性度B細胞性非ホジキンリンパ腫〉

17.1.4 国際共同第Ⅲ相臨床試験(GALLIUM試験)

未治療のCD20陽性の低悪性度B細胞性非ホジキンリンパ腫患者1,401例 (日本人129例を含む)を対象とした非盲検無作為化比較試験注6の成績概要 は以下のとおりであった。オビヌツズマブ(遺伝子組換え)と化学療法 27 (CHOP^{注8}、CVP^{注9}又は本剤^{注10})との併用^{注11}(オビヌツズマブ/化学療法群) とリッキシマブと化学療法との併用#12(対照群)を比較した。なお、本剤 は1時間かけて投与された。

濾胞性リンパ腫患者^{注13}(1,202例、日本人123例を含む)において、オビヌ ツズマブ/化学療法群では、対照群に比べ主要評価項目である治験責任医 師判定によるPFSの有意な延長が認められ(ハザード比[95%信頼区間]: 0.66[0.51~0.85]、[層別Log-rank検定: P=0.0012(有意水準両側 0.012)]、2016年1月31日データカットオフ)、中央値[95%信頼区間]はオ ビヌツズマブ/化学療法群では未達[推定不能]、対照群では未達[47.1カ月 ~推定不能]であった。また、本剤が併用された濾胞性リンパ腫患者686例 において、本剤/オビヌツズマブ群では、本剤/リツキシマブ群に比べ治験 責任医師判定によるPFSのハザード比[95%信頼区間]は0.61[0.43~0.86] であった12

また、本剤が投与された濾胞性リンパ腫患者の安全性評価対象例676例(日 本人12例を含む)中578例(85.5%)に副作用が認められた。主な副作用は、 悪心(48.7%)、疲労(30.8%)、好中球減少症(26.6%)、注入に伴う反応 (14.8%)、嘔吐(14.1%)、便秘(11.1%)等であった。[5.1、7.3 参照] 注6: 導入療法期(最大8サイクル)と、導入療法期終了時に部分奏効以上の

奏効が認められた患者を対象に、維持療法期が設定された。

- 注7: CHOP、CVP又は本剤のいずれかとの併用。
- 注8:21目間を1サイクルとして、シクロホスファミド750mg/m²、ドキソ ルビシン塩酸塩 50mg/m^2 及びビンクリスチン硫酸塩 1.4mg/m^2 (最大 2mg)をDay 1に静脈内投与、並びにプレドニゾロン/プレドニゾン (国内未承認)/メチルプレドニゾロン80又は100mgをDay 1~5に経
- 注9:21目間を1サイクルとして、シクロホスファミド750mg/m²及びビン クリスチン硫酸塩1.4mg/m²(最大2mg)をDay 1に静脈内投与、並び にプレドニゾロン/プレドニゾン(国内未承認)/メチルプレドニゾロ ン80又は100mgをDay 1~5に経口投与。

- 注10:28日間を1サイクルとして、本剤90mg/m²をDay 1及びDay 2に静脈 内投与、並びに第1サイクルのDay 1にプレドニゾロン/プレドニゾ ン(国内未承認)/メチルプレドニゾロン80又は100mgを経口又は静 脈内投与。
- 注11: CHOP、CVP又は本剤との併用で、オビヌツズマブ1日1回1000mg を第1サイクルはDay 1、8及びDay 15、第2サイクル以降はDay 1に 静脈内投与した。維持療法期では、オビヌツズマブ1日1回1000mg を2カ月間間隔で最長2年間静脈内投与した。
- 注12: CHOP、CVP又は本剤との併用で、リツキシマブ1回375mg/m²を各 サイクルのDay 1に静脈内投与した。維持療法期では、リツキシマ ブ1回375mg/m²を2カ月間間隔で最長2年間静脈内投与した。
- 注13: オビヌツズマブの承認効能・効果は、CD20陽性の濾胞性リンパ腫 である。

〈再発又は難治性の低悪性度B細胞性非ホジキンリンパ腫〉

17.1.5 海外第Ⅲ相臨床試験(GADOLIN試験)

リツキシマブ治療抵抗性注14のCD20陽性の低悪性度B細胞性非ホジキンリ ンパ腫患者413例を対象とした非盲検無作為化比較試験注15の成績概要は以 下のとおりであった。本剤とオビヌツズマブとの併用キュ6(本剤/オビヌツ ズマブ併用群)と本剤単独投与注17(対照群)を比較した注13。なお、本剤は1 時間かけて投与された。

低悪性度B細胞性非ホジキンリンパ腫患者396例において、本剤/オビヌツ ズマブ併用群では、対照群に比べ主要評価項目である中央判定によるPFS の有意な延長が認められ(ハザード比[95%信頼区間]:0.55[0.40~0.74]、 [層別Log-rank検定: P=0.0001(有意水準両側0.015)]、2014年9月1日 データカットオフ)、中央値[95%信頼区間]は本剤/オビヌツズマブ併用群 では未達[22.5カ月~推定不能]、対照群では14.9カ月[12.8~16.6カ月]で あった。また、濾胞性リンパ腫患者注13 321例において、本剤/オビヌツズ マブ併用群では、対照群に比べ中央判定によるPFSのハザード比[95%信 頼区間]は0.48[0.34~0.68]であった13)

また、本剤が投与された濾胞性リンパ腫患者の安全性評価対象例330例中 304例(92.1%)に副作用が認められた。主な副作用は、注入に伴う反応 (55.5%)、悪心(52.4%)、疲労(31.8%)、好中球減少症(25.8%)等であっ た。[7.3 参照]

- 注14:リツキシマブを含む治療法に対して治療抵抗性の患者(直近のリツ キシマブ療法(単剤療法か化学療法との併用のいずれか)に対して不 応、又は治療終了後6カ月以内に病勢の進行が認められた患者)が対 象とされた。
- 注15: 導入療法期(最大6サイクル)と、導入療法期終了時に病勢進行が認 められなかった患者を対象に、維持療法期が設定された。
- 注16: 導入療法期では、28日間を1サイクルとし、第1サイクルではDay 1、 8及び15、第2~6サイクルではDay 1にオビヌツズマブ1回1000mg を静脈内投与、各サイクルのDay 1及びDay 2に本剤1回90mg/m²を 静脈内投与し、最大6サイクル繰り返した。また、第1サイクルの Day 1にプレドニゾロン/プレドニゾン(国内未承認)/メチルプレド ニゾロン80又は100mgを経口又は静脈内投与した。維持療法期では、 オビヌツズマブ1000mgを2カ月間間隔で最長2年間静脈内投与した。
- 注17: 導入療法期では、28日間を1サイクルとし、各サイクルのDay 1及 びDay 2に本剤1回120mg/m2を静脈内投与し、最大6サイクル繰り 返した。維持療法期では、経過観察とされた。なお、本邦の承認用 法・用量は、「21日間を1サイクルとし、各サイクルのDay 1及び Day 2に本剤1回120mg/m²を静脈内投与する」である。

〈再発又は難治性のびまん性大細胞型B細胞リンパ腫〉

17.1.6 国内第Ⅲ相臨床試験(2017002試験)

再発又は難治性のびまん性大細胞型B細胞リンパ腫患者注18を対象に、本剤 とリツキシマブを併用注望投与した。なお、本剤は1時間かけて投与された。 主要評価項目である奏効率は76.3%(29/38例、95%信頼区間:59.8~ 88.6%) であった $^{14)}$ 。

また、安全性評価対象例38例中37例(97.4%)に副作用が認められた。主な 副作用は、リンパ球数減少(89.5%)、好中球数減少(81.6%)、白血球数減 少(81.6%)、CD4リンパ球減少(65.8%)、血小板数減少(60.5%)等であっ た。[52 参昭]

- 注18:①前治療数が2、かつ救援化学療法及び自家造血幹細胞移植が実施 された、②前治療数が2、かつ自家造血幹細胞移植の適応とならず 救援化学療法のみによる治療が実施された、又は③前治療数が1、 かつ加齢、臓器機能低下等の理由により、2剤以上の抗悪性腫瘍剤 の併用による救援化学療法の実施が困難と判断された、のいずれか を満たす患者が対象とされた。
- 注19:3週間を1サイクルとして、本剤1回120mg/m²をDay 2及びDay 3、 及びリツキシマブ375mg/m²をDay 1にそれぞれ静脈内投与した。 最大6サイクル投与した。

17.1.7 海外第 I b/ II 相臨床試験(GO29365試験)

GO29365試験の第Ⅱ相ランダム化パートにおいて、自家造血幹細胞移植の 適応とならない再発又は難治性のびまん性大細胞型B細胞リンパ腫患者を 対象とした非盲検無作為化比較試験の成績概要は以下のとおりであった。 本剤、リツキシマブ及びポラツズマブ ベドチンとの併用^{注20}(BR+Pola; 40 例)と本剤とリツキシマブの併用注20(BR;40例)を比較した。なお、本剤 は1時間かけて投与された。

主要評価項目とされた独立評価委員会評価によるPrimary Response Assessment (PRA、本剤最終投与後6~8週) 時点におけるPET-CTを用い た完全奏効割合は、BR+Pola群では40.0%(16/40例)(95%信頼区間:24.9 ~56.7%)、BR群では17.5%(7/40例)(95%信頼区間:7.3~32.8%)であっ た(2018年4月30日データカットオフ)15)、16)

また、安全性評価対象例(BR+Pola群)39例中36例(92.3%)に副作用が認め られた。主な副作用は、好中球減少症53.8%、血小板減少症41.0%、下痢 及び貧血が各33.3%、疲労及び悪心が各23.1%、発熱及び末梢性ニューロ パチーが各20.5%であった。[5.2 参照]

注20:3週間を1サイクルとし、各薬剤を最大6サイクル投与する。

- ・本剤(90mg/m²): 第1サイクルではDay 2及びDay 3、第2~6サイクルで はDay 1及びDay 2
- ・リツキシマブ(375mg/m²): 各サイクルDay 1
- ・ポラツズマブ ベドチン(1.8mg/kg): 第1サイクルDay 2、第2~6サイク ルは各サイクル Day 1

17.1.8 国内第Ⅱ相臨床試験(JO40762試験)

自家造血幹細胞移植の適応とならない再発又は難治性のびまん性大細胞型 B細胞リンパ腫患者を対象に、BR+Polai^{注20}を投与した。なお、本剤は1時 間かけて投与された。

主要評価項目である治験責任医師評価によるPRA時点におけるPET-CT を用いた完全奏効割合は34.3%(12/35例、95%信頼区間:19.1~52.2%)で あった(2019年12月24日データカットオフ)17)。また、安全性評価対象例35 例中33例(94.3%)に副作用が認められた。主な副作用は、貧血37.1%、悪 心31.4%、血小板減少症及び好中球減少症が各25.7%、便秘、血小板数減 少及び好中球数減少が各22.9%、倦怠感及び食欲減退が各20.0%であった。 [5.2 参照]

〈慢性リンパ性白血病〉

17.1.9 海外第Ⅲ相臨床試験(02CLL Ⅲ試験)

未治療の慢性リンパ性白血病患者を対象とする無作為化非盲検群間比較試 験の成績概要は以下のとおりであった。本剤(100mg/m²を2日間投与し、 最大6サイクルまで繰り返す) とクロラムブシル $^{ ext{i}21}$ (0.8mg/kg、1回/2週間 経口投与を最大6サイクルまで繰り返す)を比較した。なお、本剤は1時間 かけて投与された。

奏効率はクロラムブシル群の39.2%(49/125例)に対して、本剤群では 67.6%(94/139例)であった。PFSではクロラムブシル群の9.3カ月(中央 値)に対して、本剤群では21.7カ月(中央値)であった18)。

また、本剤の投与を受けた安全性評価対象例161例中137例(85.1%)に副作 用が認められた。主な副作用は、好中球数減少(27.3%)、血小板数減少 (24.2%)、発熱(23.6%)、悪心(19.3%)、貧血(18.6%)、白血球数減少 (17.4%)、嘔吐(14.9%)等であった。[5.1 参照]

海外第Ⅲ相臨床試験(02CLL Ⅲ試験)の有効性成績の要約

	本剤群 ^{注23} N=139	クロラムブシル群 ^{注24} N=125	
最良総合効果	67.6%	39.2%	
奏効率 ^{注22} オッズ比 (95%信頼区間) P値 ^{注25}	0.3005 (0.1799-0.5020) p<0.0001		
PFS 中央値(月)	21.7カ月 (18.7-25.9)	9.3カ月 (8.6-11.7)	
(95%信頼区間) P値 ^{注26}	p<0.0001		

注21: 国内未承認

注22: NCI-WGの基準(CR+PR)

注23:4週間を1サイクルとし、本剤100mg/m²をDay 1及びDay 2に静脈内投与 注24:4週間を1サイクルとし、クロラムブシル0.8mg/kgをDay 1及びDay 15に経口投与

注25:優越性検定でのP値 注26:層別因子により調整したLog-rank検定でのP値

17.1.10 国内第 I / II 相臨床試験(2018001試験)

〈未治療の低悪性度B細胞性非ホジキンリンパ腫及びマントル細胞リンパ 腫、再発又は難治性のびまん性大細胞型B細胞リンパ腫〉

未治療の低悪性度B細胞性非ホジキンリンパ腫及びマントル細胞リンパ腫 患者(グループ1)並びに再発又は難治性のびまん性大細胞型B細胞リンパ 腫患者(グループ2)を対象に、本剤とリツキシマブを併用注27、28投与した。 なお、本剤は、10分かけて投与された。有効性評価項目である奏効率は、 グループ1及び2でそれぞれ93.1%(27/29例、95%信頼区間:77.2~99.2%) 及び66.7%(4/6例、95%信頼区間:22.3~95.7%)であった20

また、グループ1の安全性評価対象例30例中30例(100%)に副作用が認めら れた。主な副作用は、リンパ球数減少(86.7%)、好中球数減少(83.3%)、 自血球数減少(83.3%)、CD4リンパ球減少(73.3%)、悪心(73.3%)、血小 板数減少(46.7%)、便秘(46.7%)、倦怠感(43.3%)等であった。また、グ ループ2の安全性評価対象例6例中6例(100%)に副作用が認められた。主な 副作用は、リンパ球数減少(100%)、白血球数減少(100%)、悪心(83.3%)、 好中球数減少(83.3%)、血小板数減少(83.3%)、倦怠感(66.7%)、食欲減 退(66.7%)、貧血(50.0%)、CD4リンパ球減少(50.0%)等であった。[5.1、 5.2、7.3 参照]

注27:未治療の低悪性度B細胞性非ホジキンリンパ腫及びマントル細胞リ ンパ腫患者には、4週間を1サイクルとして、本剤90mg/m²をDav 1 及びDay 2に静脈内投与、リツキシマブ375mg/m²を第1サイクルは Day 0(第2サイクル以降はDay 1)に静脈内投与し、最大6サイクル まで投与した。

注28: 再発又は難治性のびまん性大細胞型B細胞リンパ腫患者には、3週 間を1サイクルとして、本剤120mg/m²をDay 2及びDay 3に静脈内 投与、リツキシマブ375mg/m²をDay 1に静脈内投与し、最大6サイ クルまで投与した。

18. 薬効薬理

18.1 作用機序

ベンダムスチン塩酸塩は、アルキル化作用によりDNAを損傷し19、p53依 存性^{20)、21)}及び非依存性^{22)、23)}のアポトーシス誘導、並びに有糸分裂期の チェックポイント阻害による分裂期崩壊誘導200といった複数の機序を介し て、殺細胞作用を示す。

18.2 抗腫瘍作用24)-26)

ベンダムスチン塩酸塩は、in vitro試験において、ヒト低悪性度B細胞性非 ホジキンリンパ腫由来細胞株(DOHH-2)、マントル細胞リンパ腫由来細 胞株(Z-138、REC-1)、慢性リンパ性白血病由来細胞株(HG-3)、前リン パ球性白血病由来細胞株(JVM-3)及びびまん性大細胞型B細胞リンパ腫由 来細胞株(Toledo)に対して、細胞増殖抑制作用を示した。また、ベンダ ムスチン塩酸塩は、免疫不全マウスの皮下に、DOHH-2、HG-3あるいは Toledo細胞株を異種移植したin vivo試験において、腫瘍増殖抑制作用を

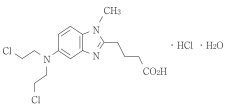
*19. 有効成分に関する理化学的知見

一般名:ベンダムスチン塩酸塩水和物

(Bendamustine Hydrochloride Hydrate) (JAN)

化学名: 4-{5-[Bis(2-chloroethyl)amino]-1-methyl-1H-benzimidazol-2-yl} butanoic acid monohydrochloride monohydrate

構造式:



分子式: C16H21Cl2N3O2·HCl·H2O

分子量: 412.74

性 状:白色の結晶性の粉末である。

溶解性:エタノール及び水にやや溶けにくく、ジエチルエーテルにはほと んど溶けない。

20. 取扱い上の注意

包装開封後もバイアルを箱に入れて保存すること。

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。

1包装あたり1バイアル

23. 主要文献

- 1) 社内資料:薬物動態[国内第 I 相臨床試験(2006001試験)] (承認年月日:2010年10月27日、CTD 2.7.6.1)
- 社内資料:国内第Ⅰ/Ⅱ相臨床試験(2018001試験) (承認年月日: 2022年2月25日、CTD 2.7.6.1)
- 3) 社内資料:海外第 I 相臨床試験(EGL-BDM-C-1301試験) (承認年月日:2022年2月25日、CTD 2.7.6.2)
- 4) 社内資料:薬物動態[海外非臨床試験(KLG/06試験)] (承認年月日:2010年10月27日、CTD 2.6.4.4.5)
- 5) 社内資料:薬物動態「海外非臨床試験(DM-2008-006試験)] (承認年月日:2010年10月27日、CTD 2.6.4.5.5)
- 6) Teichert J. et al.: Drug Metab. Dispos. 2005; 33: 984
- 7) Teichert J. et al.: Drug Metab. Dispos. 2009; 37: 292
- 8) 社内資料:薬物動態[海外臨床試験(98B03試験)] (承認年月日:2010年10月27日、CTD 2.7.6.8)
- 9) Ohmachi K. et al. : Cancer Sci. 2010; 101: 2059
- 10) Ogura M. et al. : Int. J. Hematol. 2017; 105: 470
- 11) 社内資料:海外第Ⅲ相臨床試験(NHL 1-2003試験) (承認年月日: 2016年12月19日、CTD 2.7.6.1)
- 12) Marcus R. et al. : N. Engl. J. Med. 2017; 377: 1331 13) Sehn LH. et al. : Lancet Oncol. 2016; 17: 1081
- 14) 社内資料:国内第Ⅲ相臨床試験(2017002試験) (承認年月日:2021年3月23日、CTD 2.7.6.2)
- 15) 社内資料:海外第 I b/Ⅱ相試験(GO29365試験) (承認年月日: 2021年3月23日、CTD 2.7.3.2、2.7.4.2.1.1)
- 16) Sehn LH. et al. J. Clin. Oncol. 2020; 38: 155-65
- 17) 社内資料: 国内第Ⅱ相試験(JO40762試験) (承認年月日: 2021年3月23日、CTD 2.7.3.2、2.7.4.2.1.1)
- 18) 社内資料:海外第Ⅲ相臨床試験(02CLL Ⅲ試験) (承認年月日:2016年8月26日、CTD 2.7.6.1)
- 19) Strumberg D. et al.: Anticancer Drugs 1996; 7: 415
- 20) Leoni L.M. et al. : Clin. Cancer Res. 2008; 14: 309
- 21) Gaul L. et al. : J. Cancer Res. Clin. Oncol. 2008; 134: 245
- 22) Roue G. et al. : Clin. Cancer Res. 2008; 14: 6907
- 23) Alonso R. et al. : Blood 2009; 114: 1563
- 24) 社内資料:薬効薬理[ベンダムスチンのヒト低悪性度B細胞性非ホジキ ンリンパ腫由来細胞株及びマントル細胞リンパ腫由来細胞株に対する 細胞増殖抑制作用]

(承認年月日: 2010年10月27日、CTD 2.6.2.2.1.7、CTD 2.6.2.2.2.7

25) 社内資料:薬効薬理[ベンダムスチンのヒト慢性リンパ性白血病細胞株 に対する細胞増殖抑制作用]

(承認年月日: 2016年8月26日、CTD 2.6.2.2.1.1、CTD 2.6.2.2.2.1)

26) 社内資料:薬効薬理[ベンダムスチンのヒトびまん性大細胞型B細胞リ ンパ腫由来細胞株に対する細胞増殖抑制作用]

(承認年月日:2021年3月23日、CTD 2.6.2.2.1.1、CTD 2.6.2.2.2.1)

24. 文献請求先及び問い合わせ先

シンバイオ製薬株式会社 医薬情報センター フリーダイヤル:0120-481-055

26. 製造販売業者等

*26.1 製造販売元

シンバイオ製薬株式会社

東京都港区虎ノ門4-1-28