**2025年10月改訂(第3版) *2021年11月改訂(第2版)

法:室温保存 有効期間:3年

抗悪性腫瘍剤

ベンダムスチン塩酸塩凍結乾燥注射剤

劇薬、処方箋医薬品^{注1}

ノアキシン。 『新辞注用 25mg トレアキシン。 高齢注用100mg

TREAKISYM® Injection

注1:注意-医師等の処方箋により使用すること

8 7 4 2 1 9

日本標準商品分類番号

	点滴静注用25mg	点滴静注用100mg
承認番号	22800AMX00700000	22200AMX00964000
販売開始	2017年1月	2010年12月

1. 警告

- 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用 25mg	トレアキシン点滴静注用 100mg
	成分·含量	1バイアル中ベンダムス チン塩酸塩 25mg	1バイアル中ベンダムス チン塩酸塩 100mg
ĺ	添加物	D-マンニトール 30mg	D-マンニトール 120mg

3.2 製剤の性状

販売名	トレアキシン点滴静注用 25mg	トレアキシン点滴静注用 100mg		
剤形	凍結乾燥	操注射剤		
色·形状	大 白色の結晶性粉末又は塊			
рН	2.5~3.5(本剤1バイア ルを注射用水10mLに溶 解したとき)	2.5~3.5(本剤1バイア ルを注射用水40mLに溶 解したとき)		
浸透圧比 (生理食塩液 に対する比)	約0.9 [100mg製剤1バイアルに注射用水40mLを加えて 内容物を溶かした後、生理食塩液に添加希釈し、 250mLとした液(0.4mg/mL)]			

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。 [17.1.6-17.1.8参照]

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。

○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。

○リッキシマブ(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]

		I
	投与間隔又は投与量の調節	指標
<i>H</i> -	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、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)、再発又は難治性のびまん性大細胞型B細胞リンパ腫及び慢性リンパ性白血病の場	が下記の指標に回 好中球数 1,000/mm³以上 及び 血小板数 75,000/mm³以上
休薬	会 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 及びリツキシマブ(遺伝子組換え)併用の 場合〉	好中球数 1,000/mm ³ 以上、 血小板数 50,000/mm ³ 以上 及びその他の 血液毒性が Grade 2 ^{注1} 以下 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。	を確認の上、次サ
減量	低悪性度B細胞性非ホジキンリンバ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60mg/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。 慢性リンパ性白血病の場合 ・前サイクル投与量100mg/m²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。	好中球数 500/mm³未満 又は 血小板数 25,000/mm³未満
支は中止	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 〈リッキシマブ(遺伝子組換え)併用の場合〉 ・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/m²の場合:60mg/m²に減量 ・前サイクル投与量60mg/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。	好中球数 500/mm³未満、 好中球数 1,000/mm³未満 が2週間以上持 続する、 又は 血小板数 75,000/mm³未満
	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 (リッキシマブ(遺伝子組換え)及びボラツズマブベドチン(遺伝子組換え)併用の場合〉次サイクル投与予定日の7日目までに休薬の項の指標に回復した場合は、減量せずに投与し、8日目以降に回復した場合は、以下のとおり減量又は投与を中止すること。・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/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	好中球数 1,000/mm ³ 未満 又は 血小板数 50,000/mm ³ 未満

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
減量又は中止	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 及びリツキシマブ(遺伝子組換え)併用の 場合〉 ・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/m²の場 合:投与中止	好中球数 1,000/mm ³ 未満、 血小板数 50,000/mm ³ 未満 又はGrade 4 ^{注1} のその他の 血液毒性

**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。

うな	: 目安により、適切に休薬、減量又は投与中	
	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、臨床検査に回復するまで休薬すること。	値等が下記の指標
休薬	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(リッキシマブ(遺伝子組換え)併用及び単独投与の場合)、再発又は難治性のびまん性大細胞型B細胞リンパ腫及び慢性リンパ性白血病の場	Grade 2 ^{建1} 以下 の非血液毒性 総ビリルビン: 2.0mg/dL未満 血清クレアチニ ン:
	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 及びリツキシマブ(遺伝子組換え)併用の 場合〉	Grade 1 ^{注1} 又は ベースライン
	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イクルの投与を開始すること。その場合、又は投与中止を考慮すること。	確認の上、次サイ
減量又は中止	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(リッキシマブ(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:90mg/m²に減量・前サイクル投与量90mg/m²の場合:60mg/m²に減量・前サイクル投与量60mg/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。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及びリツキシマブ(遺伝子組換え)併用の場合〉・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/m²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/m²の場合:75mg/m²に減量・前サイクル投与量75mg/m²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75mg/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。	Grade 3 ^{注1} 以上 の非血液毒性

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。カンジグ等の真菌、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、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 授到婦

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(68.9%)、血小板減少(37.4%)、好中球減少(34.1%)、 リンパ球減少(30.6%)、ヘモグロビン減少(25.7%)、顆粒球減少 (24.0%)、CD4リンパ球減少(23.7%)、赤血球減少(9.6%)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(2.0%)、敗血症(0.7%)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

	10%以上	10%未満	頻度不明
血液	貧血、イムノ グロブリン (IgA、IgM、 IgG)低下	溶血性貧血、発熱性好中球減少症、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	播種性血管内 凝固、CD4/ CD8比低下、 CD4/CD8比 上昇、ヘマト クリット減 少、網状赤血 球減少、無顆 粒球症
心・血管障害		不整脈(房室ブロック、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、 別ーゼ、ほてり、潮紅電図 QT延長、心電図ST-T部分 異常、心電図T波振幅減少	心肺不全、出血
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、胃食道流流 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	
肝臓		ALT上昇、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、浮動性めまい、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	抗コリン作動 性症候群、失 声症、運動失 調、脳炎、気 分変化
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	原発性異型肺 炎、肺線維症、 肺機能異常
皮膚	発疹(22.8%)	皮膚炎、ざ瘡様皮膚炎、アレルギー性皮膚炎、剥脱性皮膚炎、皮膚びらん、皮膚乳頭腫、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、過敏 症	C-反応性蛋白増加、浮腫、 注入に伴う反応、悪寒、熱感、 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、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	不妊症、尿中 ウロビリン陽 性、多臓器不 全

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

100mg製剤の場合には1バイアルあたり40mL、25mg製剤の場合には1バイアルあたり10mLの注射用水で溶解する。患者の体表面積から換算した投与量を生理食塩液で希釈し、最終投与液を250mLに調製すること。なお、調製時には、手袋を着用することが望ましい。

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、3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

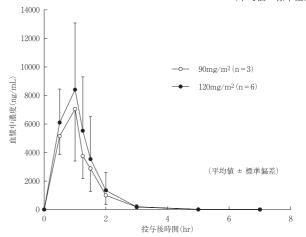
16.1 血中濃度

16.1.1 単回投与

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)	$\begin{array}{c} C_{max} \\ (ng/mL) \end{array}$	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ベンダムスチン塩酸塩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び血漿中濃度推移

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 2)。

16.4 代謝

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³⁾。

16.4.2 日本人患者に本剤120mg/m²/日を点滴静注したとき、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^{4)、5)}。

16.5 排泄

16.5.1 日本人患者に本剤120 $mg/m^2/$ 日を点滴静注したとき、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[⁴C]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)⁶。

	例数	T _{max} (min)	$\begin{array}{c} C_{max} \\ (ng/mL) \end{array}$	t _{1/2} (min)	AUC _{0-t} (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 リンパ腫〉

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)された臨床成績は以下のとおりであった 7 。

国内第Ⅱ相臨床試験(2007002試験)の有効性成績の要約

11 17/4 T						
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、 リッキシマブ375mg/m 2 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 ルまで投与した結果、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⁸⁾。 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。

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9)。

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]

海从第Ⅲ相覧床討騒(NIII 1-2003討騒)の有効性成績の要約

(中分下分 111 行 164)不 113次(N II L I - 2003 113次)() 有 3月 1 1 1 1 1 2 1 1 2 1 1 2 1 1 2 1 1 2 1 1 2 1 1 2 1 1 2 1 1			
	本剤群 ^{注1} N=274	R-CHOP群 ^{注2} N=275	
PFS(医師判定) ^{注3} 中央値(月) (95%信頼区間) ハザード比(99%信頼区間) P値 ^{注4}	61.4(45.3-NA)	31.3(25.4-40.7)	
	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) ハザード比(99%信頼区間) P値 ^{注4}	N=182 ^{±5} 30.6(23.6-33.3)	N=171 ^{注5} 23.3(16.5-26.0)	
	0.735(0.5-1.08) p=0.0420		
全生存期間 中央値(月) (95%信頼区間) ハザード比(95%信頼区間) P値 ^{注4}	NA (NA-NA)	NA(NA-NA)	
	0.846(0.61-1.17) p=0.3101		

NA:該当な1

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 サイクルはリツキシマブをDay 0に投与した。

注2: 3週間を1サイクルとして、リツキシマブ375mg/ m^2 、シクロホスファミド750mg/ m^2 、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 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 リツキシマブを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)と化学療法治7 (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) とリツキシマブと化学療法との併用注2(対照群)を比較した。

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 $0.61[0.43\sim0.86]$ であった 10 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日間を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2 mg) 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9:21日間を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、リッキシマブ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注16(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}。

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 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110

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19投与した結果、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12)。

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。 [5.2参照]

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。

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)^{13)、14)}

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+Pola^{性の}を投与した結果、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)¹⁵⁾。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 $(100 mg/m^2 \epsilon 2$ 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 $^{\pm 21}$ (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。

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16)

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

100 101 - 101 101 101 101 101 101 101 10		
	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 奏効率 ^{注22}	67.6%	39.2%
テルキ オッズ比 (95%信頼区間) P値 ^{注55}	0.3005 (0.1799-0.5020) p<0.0001	
PFS 中央値(月) (95%信頼区間) P値 ^{注26}	21.7カ月 (18.7-25.9)	9.3カ月 (8.6-11.7)
	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

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 17 、p53依存性 $^{18)}$ 、 $^{19)}$ 及び非依存性 $^{20)}$ 、 $^{21)}$ 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¹⁸⁾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22)、23)、24)

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示した。

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

(Bendamustine Hydrochloride) (JAN)

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

構造式:

分子式: C16H21Cl2N3O2·HCl

分子量: 394 72

性 状:ベンダムスチン塩酸塩は、白色~灰白色の結晶性の粉末である。 メタノールに溶けやすく、エタノール(99.5)にやや溶けやすく、2-プロパノール又はアセトニトリルに溶けにくく、アセトン又はクロ ロホルムに極めて溶けにくく及び酢酸エチルにほとんど溶けない。

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。

22. 包装

〈トレアキシン点滴静注用25mg〉

1包装あたり1バイアル

〈トレアキシン点滴静注用100mg〉

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: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)
- 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)
- Teichert J. et al.: Drug Metab. Dispos. 2005; 33: 984
- Teichert J. et al.: Drug Metab. Dispos. 2009; 37: 292
- 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)
- Ohmachi K. et al. : Cancer Sci. 2010; 101: 2059
- Ogura M. et al. : Int. J. Hematol. 2017; 105: 470
- 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)
- 10) Marcus R. et al. : N. Engl. J. Med. 2017; 377: 1331 11) Sehn LH. et al. : Lancet Oncol. 2016; 17: 1081
- 12) 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)
- 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、CTD2.7.3.2、2.7.4.2.1.1)
- 14) Sehn LH, et al. J Clin Oncol 2020;38:155-65
- 15) 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、CTD2.7.3.2、2.7.4.2.1.1)
- 16) 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)
- 17) Strumberg D. et al.: Anticancer Drugs 1996; 7: 415
- 18) Leoni L.M. et al. : Clin. Cancer Res. 2008; 14: 309
- 19) Gaul L. et al. : J. Cancer Res. Clin. Oncol. 2008; 134: 245
- 20) Roue G. et al. : Clin. Cancer Res. 2008; 14: 6907
- 21) Alonso R. et al. : Blood 2009; 114: 1563
- 22) 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

(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)

23) 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)

24) 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