

貯法：2～8℃で保存
有効期間：48箇月

日本標準商品分類番号
874291

抗悪性腫瘍剤－抗HER2^{注1)}抗体
トポソメラーゼⅠ阻害剤複合体
生物由来製品、劇薬、処方箋医薬品^{注2)}

承認番号 販売開始
30200AMX00425 2020年5月

トラスツズマブ デルクステカン(遺伝子組換え)注

エンハーツ[®]点滴静注用100mg

ENHERTU[®] FOR INTRAVENOUS DRIP INFUSION

注1)HER2：Human Epidermal Growth Factor Receptor Type 2(ヒト上皮増殖因子受容体2型、別称：c-erbB-2)

注2)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、治療開始に先立ち、患者又はその家族に本剤の有効性及び危険性(特に、間質性肺疾患の初期症状、投与中の注意事項、死亡に至った症例があること等に関する情報)を十分説明し、同意を得てから投与すること。
- 1.2 本剤の投与により間質性肺疾患があらわれ、死亡に至った症例が報告されているので、呼吸器疾患に精通した医師と連携して使用すること。投与中は、初期症状(呼吸困難、咳嗽、発熱等)の確認、定期的な動脈血酸素飽和度(SpO₂)検査、胸部X線検査及び胸部CT検査の実施等、観察を十分に行うこと。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。[7.2、8.1、9.1.1、11.1.1 参照]
- 1.3 本剤投与開始前に、胸部CT検査及び問診を実施し、間質性肺疾患の合併又は既往歴がないことを確認した上で、投与の可否を慎重に判断すること。[9.1.1 参照]

2. 禁忌(次の患者には投与しないこと)

本剤の成分に対し過敏症の既往歴のある患者

3. 組成・性状

3.1 組成

販売名	有効成分	添加剤
	1)バイアル中 ^{注1)}	
エンハーツ点滴静注用100mg	トラスツズマブ デルクステカン(遺伝子組換え) ^{注2)} 107mg	精製白糖482mg、L-ヒスチジン4.76mg、L-ヒスチジン塩酸塩水和物21.6mg、ポリソルベート80 1.61mg

注1)1バイアルあたりの配合量は過量充填量を含む。

注2)本剤を構成する抗体部分は、チャイニーズハムスター卵巣(CHO)細胞を用いて製造される。

3.2 製剤の性状

販売名	性状	pH ^{注3)}	浸透圧比 ^{注3)} (生理食塩液対比)
エンハーツ点滴静注用100mg	白色～黄白色の塊又は粉末	5.1～5.9	1.2

注3)本剤1バイアルを日本薬局方注射用水5mLに溶解したとき。

**4. 効能又は効果

- 化学療法歴のあるHER2陽性の手術不能又は再発乳癌
- ホルモン受容体陽性かつHER2低発現又は超低発現の手術不能又は再発乳癌
- 化学療法歴のあるHER2低発現の手術不能又は再発乳癌
- がん化学療法後に増悪したHER2(ERBB2)遺伝子変異陽性の切除不能な進行・再発の非小細胞肺癌
- がん化学療法後に増悪したHER2陽性の治療切除不能な進行・再発の胃癌

- HER2陽性の進行・再発の固形癌(標準的な治療が困難な場合に限る)

5. 効能又は効果に関連する注意

〈化学療法歴のあるHER2陽性の手術不能又は再発乳癌〉

- 5.1 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による治療歴のない患者における本剤の有効性及び安全性は確立していない。
- 5.2 本剤の術前・術後薬物療法における有効性及び安全性は確立していない。
〈ホルモン受容体陽性かつHER2低発現又は超低発現の手術不能又は再発乳癌〉
- *5.3 臨床試験に組み入れられた患者における前治療歴等について、「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。[17.1.4 参照]
- *5.4 本剤の術前・術後薬物療法における有効性及び安全性は確立していない。
- *5.5 HER2低発現及び超低発現の定義について、「17. 臨床成績」の項の内容を熟知し、十分な経験を有する病理医又は検査施設における検査により、HER2低発現又は超低発現が確認された患者に投与すること。検査にあたっては、承認された体外診断用医薬品又は医療機器を用いること。なお、承認された体外診断用医薬品又は医療機器に関する情報については、以下のウェブサイトから入手可能である：
<https://www.pmda.go.jp/review-services/drug-reviews/review-information/cd/0001.html>
[17.1.4 参照]
- 〈化学療法歴のあるHER2低発現の手術不能又は再発乳癌〉
- 5.6 臨床試験に組み入れられた患者における前治療歴等について、「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。[17.1.5 参照]
- 5.7 本剤の術前・術後薬物療法における有効性及び安全性は確立していない。
- 5.8 HER2低発現の定義について、「17. 臨床成績」の項の内容を熟知し、十分な経験を有する病理医又は検査施設における検査により、HER2低発現が確認された患者に投与すること。検査にあたっては、承認された体外診断用医薬品又は医療機器を用いること。なお、承認された体外診断用医薬品又は医療機器に関する情報については、以下のウェブサイトから入手可能である：
<https://www.pmda.go.jp/review-services/drug-reviews/review-information/cd/0001.html>
[17.1.5 参照]
- 〈がん化学療法後に増悪したHER2(ERBB2)遺伝子変異陽性の切除不能な進行・再発の非小細胞肺癌〉
- 5.9 「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。[17.1.6 参照]
- 5.10 本剤の一次治療における有効性及び安全性は確立していない。
- 5.11 本剤の術前・術後補助療法における有効性及び安全性は確立していない。

5.12 十分な経験を有する病理医又は検査施設における検査により、HER2(ERBB2)遺伝子変異が確認された患者に投与すること。検査にあたっては、承認された体外診断用医薬品又は医療機器を用いること。なお、承認された体外診断用医薬品又は医療機器に関する情報については、以下のウェブサイトから入手可能である：

<https://www.pmda.go.jp/review-services/drug-reviews/review-information/cd/0001.html>

〈がん化学療法後に増悪したHER2陽性の治癒切除不能な進行・再発の胃癌〉

5.13 トラスツズマブ(遺伝子組換え)を含む化学療法による治療歴のない患者における本剤の有効性及び安全性は確立していない。

**5.14 本剤の一次治療における有効性及び安全性は確立していない。

5.15 本剤の術後補助療法における有効性及び安全性は確立していない。

〈HER2陽性の進行・再発の固形癌(標準的な治療が困難な場合に限る)〉

**5.16 臨床試験に組み入れられた患者のがん種等について、「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。[17.1.9-17.1.12 参照]

**5.17 本剤の手術の補助療法における有効性及び安全性は確立していない。

**5.18 HER2陽性の定義について、「17. 臨床成績」の項の内容を熟知し、十分な経験を有する病理医又は検査施設における検査により、HER2陽性が確認された患者に投与すること。検査にあたっては、承認された体外診断用医薬品又は医療機器を用いること。なお、承認された体外診断用医薬品又は医療機器に関する情報については、以下のウェブサイトから入手可能である：

<https://www.pmda.go.jp/review-services/drug-reviews/review-information/cd/0001.html>

[17.1.9-17.1.12 参照]

**6. 用法及び用量

〈化学療法歴のあるHER2陽性の手術不能又は再発乳癌、ホルモン受容体陽性かつHER2低発現又は超低発現の手術不能又は再発乳癌、化学療法歴のあるHER2低発現の手術不能又は再発乳癌、がん化学療法後に増悪したHER2(ERBB2)遺伝子変異陽性の切除不能な進行・再発の非小細胞肺癌〉

通常、成人にはトラスツズマブ デルクステカン(遺伝子組換え)として1回5.4mg/kg(体重)を90分かけて3週間間隔で点滴静注する。なお、初回投与の忍容性が良好であれば2回目以降の投与時間は30分間まで短縮できる。

〈がん化学療法後に増悪したHER2陽性の治癒切除不能な進行・再発の胃癌〉

通常、成人にはトラスツズマブ デルクステカン(遺伝子組換え)として1回6.4mg/kg(体重)を90分かけて3週間間隔で点滴静注する。なお、初回投与の忍容性が良好であれば2回目以降の投与時間は30分間まで短縮できる。

〈HER2陽性の進行・再発の固形癌(標準的な治療が困難な場合に限る)〉

胃癌の場合：

通常、成人にはトラスツズマブ デルクステカン(遺伝子組換え)として1回6.4mg/kg(体重)を90分かけて3週間間隔で点滴静注する。なお、初回投与の忍容性が良好であれば2回目以降の投与時間は30分間まで短縮できる。

胃癌以外の場合：

通常、成人にはトラスツズマブ デルクステカン(遺伝子組換え)として1回5.4mg/kg(体重)を90分かけて3週間間隔で点滴静注する。なお、初回投与の忍容性が良好であれば2回目以降の投与時間は30分間まで短縮できる。

7. 用法及び用量に関連する注意

7.1 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。

7.2 本剤投与により副作用が発現した場合には、次の基準を考慮して、休薬・減量・中止すること。[1.2、8.1-8.3、9.1.1-9.1.3、11.1.1-11.1.3 参照]

減量・中止する場合の投与量

効能又は効果	胃癌以外	以下の胃癌患者 ○がん化学療法後に増悪したHER2陽性の治癒切除不能な進行・再発の胃癌 ○HER2陽性の進行・再発の固形癌(標準的な治療が困難な場合に限る)
通常投与量	5.4mg/kg	6.4mg/kg
一次減量	4.4mg/kg	5.4mg/kg
二次減量	3.2mg/kg	4.4mg/kg
中止	3.2mg/kgで忍容性が得られない場合、投与を中止する。	4.4mg/kgで忍容性が得られない場合、投与を中止する。

副作用に対する休薬、減量及び中止基準

副作用	程度 ^{注)}	処置	
間質性肺炎患	Grade 1の場合	投与を中止し、原則として再開しない。ただし、すべての所見が消失し、かつ治療上の有益性が危険性を大きく上回ると判断された場合のみ、1用量レベル減量して投与再開することもできる。再発した場合は、投与を中止する。	
	Grade 2~4の場合	投与を中止する。	
左室駆出率(LVEF)低下	40% ≤ LVEF ≤ 45%	ベースラインからの絶対値の低下 < 10% ベースラインからの絶対値の低下 ≥ 10%かつ ≤ 20%	休薬を考慮する。3週間以内に再測定を行い、LVEFを確認する。 休薬し、3週間以内に再測定を行い、LVEFのベースラインからの絶対値の低下 < 10%に回復しない場合は、投与を中止する。
	LVEF < 40%又はベースラインからの絶対値の低下 > 20%		休薬し、3週間以内に再測定を行い、再度LVEF < 40%又はベースラインからの絶対値の低下 > 20%が認められた場合は、投与を中止する。
	症候性うつ血性心不全		投与を中止する。
QT間隔延長	Grade 3の場合	Grade 1以下に回復するまで休薬し、回復後、1用量レベル減量して投与再開する。	
	Grade 4の場合	投与を中止する。	
Infusion reaction	Grade 1の場合	投与速度を50%減速する。他の症状が出現しない場合は、次回以降は元の速度で投与する。	
	Grade 2の場合	Grade 1以下に回復するまで投与を中断する。再開する場合は投与速度を50%減速する。次回以降も減速した速度で投与する。	
	Grade 3又は4の場合	投与を中止する。	
好中球数減少	Grade 3の場合	Grade 2以下に回復するまで休薬し、回復後、1用量レベル減量又は同一用量で投与再開する。	
	Grade 4の場合	Grade 2以下に回復するまで休薬し、回復後、1用量レベル減量して投与再開する。	

副作用	程度 ^{注)}	処置
発熱性好中球減少症		回復するまで休薬し、回復後、1用量レベル減量して投与再開する。
貧血	Grade 3の場合	Grade 2以下に回復するまで休薬し、回復後、同一用量で投与再開する。
	Grade 4の場合	Grade 2以下に回復するまで休薬し、回復後、1用量レベル減量して投与再開する。
血小板数減少	Grade 3の場合	Grade 1以下に回復するまで休薬する。 7日以内に回復した場合は、同一用量で投与再開する。 7日を過ぎてから回復した場合は、1用量レベル減量して投与再開する。
	Grade 4の場合	Grade 1以下に回復するまで休薬し、回復後、1用量レベル減量して投与再開する。
総ビリルビン増加	Grade 2の場合	Grade 1以下に回復するまで休薬する。 7日以内に回復した場合は、同一用量で投与再開する。 7日を過ぎてから回復した場合は、1用量レベル減量して投与再開する。
	Grade 3の場合	Grade 1以下に回復するまで休薬する。 7日以内に回復した場合は、1用量レベル減量して投与再開する。 7日を過ぎてから回復した場合は、投与を中止する。
	Grade 4の場合	投与を中止する。
下痢又は大腸炎	Grade 3の場合	Grade 1以下に回復するまで休薬する。 3日以内に回復した場合は、同一用量で投与再開する。 3日を過ぎてから回復した場合は、1用量レベル減量して投与再開する。
	Grade 4の場合	投与を中止する。
上記以外の副作用	Grade 3の場合	Grade 1以下に回復するまで休薬する。 7日以内に回復した場合は、同一用量で投与再開する。 7日を過ぎてから回復した場合は、1用量レベル減量して投与再開する。
	Grade 4の場合	投与を中止する。

注) GradeはNCI-CTCAE ver.5.0に準じる。

8. 重要な基本的注意

- 8.1 間質性肺疾患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、臨床症状(呼吸状態、咳及び発熱等の有無)を十分に観察し、定期的に動脈血酸素飽和度(SpO₂)検査、胸部X線検査及び胸部CT検査を行うこと。また、必要に応じて、血清マーカー(KL-6等)、動脈血酸素分圧(PaO₂)、肺泡気動脈血酸素分圧較差(A-aDO₂)、肺拡散能力(DLco)等の検査を行うこと。なお、胸部CT検査等の読影については、呼吸器疾患の診断に精通した医師の助言を得ること。また、患者に対して、初期症状があらわれた場合には、速やかに医療機関を受診するよう指導すること。[1.2、7.2、9.1.1、11.1.1 参照]
- 8.2 左室駆出率(LVEF)が低下することがあるので、本剤投与開始前に患者の心機能を確認すること。また、本剤投与中は心症状の発現状況・重篤度等に応じて適宜心機能検査(心エコー等)を行い、患者の状態(LVEFの変動を含む)を十分に観察し、休薬、投与再開又は中止を判断すること。[7.2、9.1.2、9.1.3 参照]

- 8.3 骨髄抑制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血液検査を行い、患者の状態を十分に観察すること。[7.2、11.1.2 参照]
- 8.4 本剤の使用にあたっては、本剤と一般名が類似しているトラスツズマブ及びトラスツズマブ エムタンシンとの取り違えに注意すること。

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 間質性肺疾患のある患者又はその既往歴のある患者
間質性肺疾患が発現又は増悪し、死亡に至る可能性がある。[1.2、1.3、7.2、8.1、11.1.1 参照]
- 9.1.2 左室駆出率(LVEF)が低下している患者
LVEF低下を悪化させるおそれがある。[7.2、8.2 参照]
- 9.1.3 次のような心機能の低下するおそれのある患者
心不全等の心障害があらわれるおそれがある。[7.2、8.2 参照]
- ・アントラサイクリン系薬剤の投与歴のある患者
 - ・胸部への放射線治療中の患者又はその治療歴のある患者
 - ・うっ血性心不全若しくは治療を要する重篤な不整脈のある患者又はその既往歴のある患者
 - ・冠動脈疾患(心筋梗塞、狭心症等)の患者又はその既往歴のある患者
 - ・高血圧症の患者又はその既往歴のある患者

9.3 肝機能障害患者

9.3.1 重度の肝機能障害患者

本剤を構成するカンプトテシン誘導体の主要消失経路は肝臓を介した胆汁排泄であるため、肝機能障害はカンプトテシン誘導体の血中濃度を上昇させる可能性がある。なお、重度の肝機能障害患者^{注)}を対象とした臨床試験は実施していない。[16.4、16.5 参照]

注)NCI-ODWG(National Cancer Institute-Organ Dysfunction Working Group)基準による分類

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7ヵ月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、15.2.2 参照]
- 9.4.2 男性には、本剤投与中及び最終投与後4ヵ月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。[15.2.2 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、治療上の有益性が危険性を上回ると判断される場合にのみ投与すること。抗HER2抗体であるトラスツズマブを投与した妊婦に羊水過少が起きたとの報告がある。また、羊水過少を発現した症例で、胎児・新生児の腎不全、胎児発育遅延、新生児呼吸窮迫症候群、胎児の肺形成不全等が認められ、死亡に至った例も報告されている。本剤を構成するカンプトテシン誘導体の類薬であるイリノテカンを用いた動物実験(ラット、ウサギ)において、催奇形性が報告されている。[9.4.1 参照]

9.6 授乳婦

授乳しないことが望ましい。ヒトでの乳汁移行に関するデータはないが、抗HER2抗体であるトラスツズマブを用いた動物実験(カニクイザル)において、乳汁への移行が報告されている。

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。

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 間質性肺疾患(11.6%)

重篤な間質性肺疾患があらわれることがあり、死亡に至った例も報告されている。異常が認められた場合は、本剤の投与を中止し、呼吸器疾患に精通した医師と連携の上、必要に応じて胸部CT検査、血清マーカー等の検査を実施するとともに、副腎皮質ホルモン剤の投与等の適切な処置を行うこと。[1.2、7.2、8.1、9.1.1 参照]

11.1.2 骨髄抑制(56.7%)

好中球数減少(38.5%)、貧血(29.6%)、白血球数減少(24.1%)、血小板数減少(22.2%)、リンパ球数減少(10.0%)、発熱性好中球減少症(1.2%)、汎血球減少症(0.2%)があらわれることがある。[7.2、8.3 参照]

11.1.3 Infusion reaction(1.2%)

重度のInfusion reactionがあらわれた場合には本剤の投与を直ちに中止し、適切な処置を行うとともに、症状が回復するまで患者の状態を十分に観察すること。[7.2 参照]

11.2 その他の副作用

	30%以上	10~30%未満	10%未満
*** 皮膚	脱毛症 (34.8%)		発疹、そう痒症、 皮膚色素過剰
*** 精神神経系			頭痛、浮動性めまい、 嗜眠
*** 消化器	悪心 (65.2%)、 嘔吐 (30.5%)	下痢、便秘、 口内炎	腹痛、味覚障害、 消化不良、腹部膨満、 鼓腸、胃炎
*** 肝臓		AST増加、 ALT増加	血中ビリルビン増加、 血中ALP増加、 γ-GTP増加、肝機能異常、 トランスアミナーゼ上昇、肝機能検査異常
*** 呼吸器			呼吸困難、咳嗽、 上気道感染、肺炎
*** 循環器			駆出率減少、心電図 QT延長、心不全
*** その他	疲労 (47.9%)	食欲減退	体重減少、低カリウム血症、 筋骨格痛、鼻出血、発熱、 ドライアイ、末梢性浮腫、 霧視、脱水、血中クレアチニン増加

14. 適用上の注意

14.1 薬剤調製時の注意

14.1.1 日本薬局方注射用水5mLを抜き取り、本剤を溶解してトラスツズマブ デルクステカン(遺伝子組換え)20mg/mLの濃度とした後、必要量を注射筒で抜き取り、直ちに日本薬局方5%ブドウ糖注射液100mLに希釈すること。

* 14.1.2 溶解時は静かにバイアルを回転させ、完全に溶解すること。溶解後やむを得ず保存する場合は、2~8℃で24時間以内とすること。

* 14.1.3 希釈後は速やかに使用すること。なお、希釈後やむを得ず保存する場合は、光の影響を受けやすいため遮光し、2~8℃で24時間以内とすること。

* 14.1.4 室温での溶解、希釈及び投与は合わせて4時間以内に行うこと。残液は適切に廃棄すること。

14.2 薬剤投与時の注意

14.2.1 0.2μmのインラインフィルター(ポリエーテルスルホン、ポリスルホン又は正電荷ナイロン製)を通して投与すること。

14.2.2 他剤との混注をしないこと。

14.2.3 本剤と日本薬局方生理食塩液との混合を避け、日本薬局方生理食塩液と同じ点滴ラインを用いた同時投与は行わないこと。

14.2.4 点滴バッグを遮光すること。

14.2.5 点滴静注に際し、薬液が血管外に漏れると、投与部位における紅斑、圧痛、皮膚刺激、疼痛、腫脹等の事象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

臨床試験において、本剤に対する抗体の産生が報告されている。

15.2 非臨床試験に基づく情報

15.2.1 本剤の動物試験(ラット及びカンクイザル)でそれぞれ臨床曝露量の約3倍及び6倍の曝露に相当する用量で精巢毒性(ラットで精子細胞滞留、カンクイザルで円形精子細胞減少)が認められた¹⁾。なお、ラットでは臨床曝露量の約16倍の曝露に相当する用量で回復性を伴わない精細管変性・萎縮も認められている¹⁾。

15.2.2 カンプトテシン誘導体の哺乳類培養細胞を用いた染色体異常試験で染色体の構造異常、ラットの骨髄を用いた小核試験で小核誘発性が認められた²⁾。[9.4.1、9.4.2 参照]

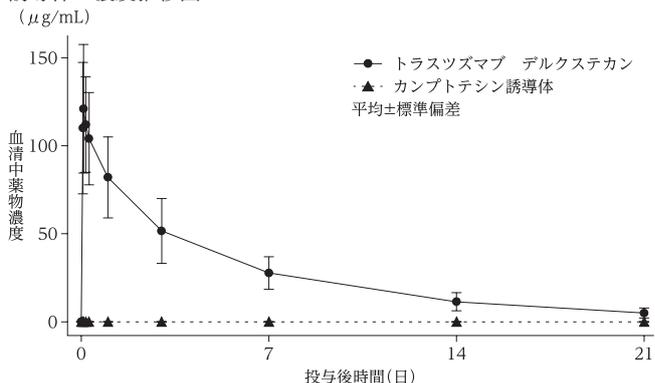
16. 薬物動態

16.1 血中濃度

16.1.1 単回投与

(1) HER2陽性の手術不能又は再発乳癌患者48例(日本人を含む)に本剤5.4mg/kgを90分間点滴静注したときのトラスツズマブ デルクステカン及びカンプトテシン誘導体の濃度推移図と薬物動態パラメータは次のとおりであった³⁾。

単回投与時のトラスツズマブ デルクステカン及びカンプトテシン誘導体の濃度推移図



単回投与時のトラスツズマブ デルクステカン及びカンプトテシン誘導体の薬物動態パラメータ

	Cmax (μg/mL)	Tmax (hr)	AUClast (μg・日/mL)	t _{1/2} (日)	CL (mL/日/kg)	Vss (mL/kg)
トラスツズマブ デルクステカン (N=48)	126 (37.7)	2.00 (1.50~ 6.85)	559 (178)	5.52 (1.23)	10.2 (3.95)	68.3 (15.5)
	Cmax (ng/mL)	Tmax (hr)	AUClast (ng・日/mL)	t _{1/2} (日)	CL (mL/日/kg)	Vss (mL/kg)
カンプト テシン誘 導体 (N=48)	8.22 (6.21)	5.78 (1.93~ 75.75)	35.1 (24.3)	5.58 ^{a)} (1.29)	—	—

平均値(標準偏差)、Tmax: 中央値(最小値~最大値)

a)N=43

—: 該当せず

(2) HER2陽性の治癒切除不能な進行・再発の胃癌患者125例(日本人を含む)に本剤6.4mg/kgを90分間点滴静注したときのトラスツズマブ デルクステカン及びカンプトテシン誘導体の薬物動態パラメータは次のとおりであった⁴⁾。

単回投与時のトラスツズマブ デルクステカン及びカンプトテシン誘導体の薬物動態パラメータ

	Cmax ($\mu\text{g/mL}$)	Tmax (hr)	AUClast ($\mu\text{g} \cdot \text{日/mL}$)	t _{1/2} (日)	CL (mL/日/kg)	V _{ss} (mL/kg)
トラスツズマブ デルクステカン (N=125)	127 (28.4)	3.93 (0.00~7.15)	611 (150)	5.77 ^{a)} (1.37)	10.4 ^{a)} (2.91)	70.6 ^{a)} (16.5)
	Cmax (ng/mL)	Tmax (hr)	AUClast (ng · 日/mL)	t _{1/2} (日)	CL (mL/日/kg)	V _{ss} (mL/kg)
カンプトテシン誘導体 (N=125)	12.1 (4.79)	6.85 (3.75~7.25)	46.7 (16.3)	5.50 ^{b)} (1.11)	—	—

平均値(標準偏差)、Tmax:中央値(最小値~最大値)

a)N=124

b)N=98

—:該当せず

16.1.2 反復投与

- 日本人のHER2陽性の手術不能又は再発乳癌患者51例に本剤6.4mg/kg^{注1)}を3週間間隔で点滴静注(3回投与)したときのトラスツズマブ デルクステカン及びカンプトテシン誘導体のAUCの累積係数は1.35及び1.09であった⁵⁾。
- HER2陽性の治癒切除不能な進行・再発の胃癌患者125例(日本人を含む)に本剤6.4mg/kgを3週間間隔で点滴静注(3回投与)したときのトラスツズマブ デルクステカン及びカンプトテシン誘導体のAUCの累積係数は1.39及び1.00であった⁴⁾。

16.3 分布

カンプトテシン誘導体をヒト血漿に10~100ng/mLの濃度で添加したときのヒト血漿蛋白結合率は超遠心法で96.8%~98.0%であった⁶⁾(*in vitro*)。また、カンプトテシン誘導体の血液/血漿中放射能濃度比は0.59~0.62であった⁷⁾(*in vitro*)。

16.4 代謝

トラスツズマブ デルクステカンは主として細胞内のリゾソームにより異化を受けると推測される。カンプトテシン誘導体の消失には代謝の寄与は少ないと推測されるが、主としてCYP3Aによることが示された⁸⁾(*in vitro*)。[9.3.1 参照]

16.5 排泄

カンプトテシン誘導体を¹⁴Cで標識したトラスツズマブ デルクステカンをカニクイザルに単回静脈内投与したとき、放射能は67%が糞中に排泄され、19%が尿中に排泄された⁹⁾。いずれにおいても検出された唯一の異化代謝物はカンプトテシン誘導体であった¹⁰⁾。

¹⁴Cで標識したカンプトテシン誘導体を、胆管カニューレを施したラットに単回静脈内投与したとき、放射能は72%が胆汁に排泄され、22%が尿中に、3%が糞中に排泄された⁹⁾。いずれにおいても検出された主な放射性成分はカンプトテシン誘導体であった¹⁰⁾。[9.3.1 参照]

16.7 薬物相互作用

16.7.1 その他

HER2陽性の進行固形癌患者26例(日本人を含む)に、本剤5.4mg/kgを①イトラコナゾール(CYP3A阻害剤)200mg(1日1回)又は②リトナビル(CYP3A及びOATP1B阻害剤)200mg(1日2回)と併用投与したときのトラスツズマブ デルクステカンのCmax及びAUC_{17day}の幾何平均値の比(併用投与時/単独投与時)[90%信頼区間]は、それぞれ①1.03[0.96, 1.09]及び1.11[1.07, 1.15]、②1.05[0.98, 1.13]及び1.19[1.14, 1.25]であった。同様に、カンプトテシン誘導体のCmax及びAUC_{17day}の幾何平均値の比は、それぞれ①1.04[0.92, 1.18]及び1.18[1.11, 1.25]、②0.99[0.85, 1.14]及び1.22[1.08, 1.37]であった。カンプトテシン誘導体はMATE2-K、P-gp、BCRP及びMRP1の基質であることが示された^{11)、12)}(*in vitro*)。

注)化学療法歴のあるHER2陽性の手術不能又は再発乳癌において承認された用法及び用量は5.4mg/kg(体重)を3週間間隔投与である。

17. 臨床成績

17.1 有効性及び安全性に関する試験

〈化学療法歴のあるHER2陽性の手術不能又は再発乳癌〉

17.1.1 国際共同第Ⅱ相試験(DESTINY-Breast01)

トラスツズマブ エムタンシンによる治療歴のあるHER2陽性^{注1)}の手術不能又は再発乳癌患者を対象として、非盲検非対照試験を実施した¹³⁾。被験者184例^{注2)}(日本人30例を含む)に、本剤5.4mg/kgを3週間間隔で点滴静注した。独立効果判定機関により標的病変が特定された被験者167例(日本人26例を含む)において、主要評価項目である独立効果判定機関での評価に基づく奏効率[95%信頼区間]は64.1[56.3~71.3]%であった。

本剤が投与された184例(日本人30例を含む)において、副作用が98.9%(182/184例)に認められた。主な副作用は、悪心76.1%(140/184例)、脱毛症46.2%(85/184例)、疲労44.0%(81/184例)、嘔吐42.4%(78/184例)、好中球数減少29.9%(55/184例)、食欲減退28.3%(52/184例)、貧血及び下痢各21.7%(40/184例)等であった。また、日本人集団において、間質性肺疾患は23.3%(7/30例)に認められた。

注1)IHC法3+、又はIHC法2+かつISH法陽性の患者が組み入れられた。

注2)全例がトラスツズマブによる治療歴のある患者であった。

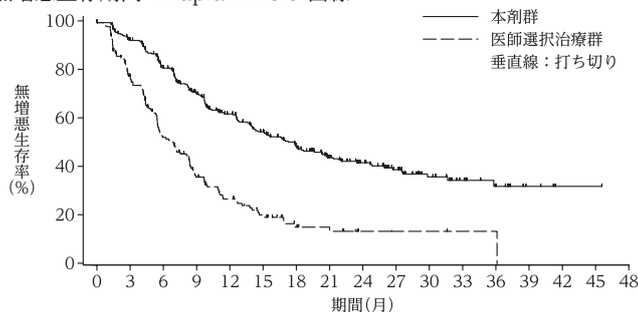
17.1.2 国際共同第Ⅲ相試験(DESTINY-Breast02)

トラスツズマブ エムタンシンによる治療歴のあるHER2陽性^{注3)}の手術不能又は再発乳癌患者を対象として、本剤と治験担当医師が選択した治療薬(トラスツズマブとカペシタビン又はラパチニブとカペシタビン)を比較する非盲検無作為化試験を実施した¹⁴⁾。本剤群では本剤5.4mg/kgを3週間間隔で点滴静注した。被験者608例(日本人70例を含む)。本剤群406例、医師選択治療群202例)において、主要評価項目である独立効果判定機関での評価に基づく無増悪生存期間の中央値[95%信頼区間]は本剤群で17.8[14.3~20.8]ヵ月、医師選択治療群で6.9[5.5~8.4]ヵ月であり、本剤群で統計学的に有意な延長を示した(ハザード比[95%信頼区間]:0.36[0.28~0.45]、層別ログランク検定:P<0.000001、有意水準[両側]=0.05)。また、主要評価項目に続き、階層的な検定手順により仮説検定が実施された副次評価項目の一つである全生存期間でも、本剤は治験担当医師が選択した治療に対し、統計学的に有意な延長を示した(中央値[95%信頼区間]:本剤群39.2[32.7~推定不能]ヵ月、医師選択治療群26.5[21.0~推定不能]ヵ月、ハザード比[95%信頼区間]:0.66[0.50~0.86]、層別ログランク検定:P=0.0021、有意水準[両側]=0.0040)。

本剤群404例(日本人45例を含む)において、副作用が97.5%(394/404例)に認められた。主な副作用は、悪心68.6%(277/404例)、疲労51.7%(209/404例)、脱毛症35.1%(142/404例)、好中球数減少33.2%(134/404例)、嘔吐32.4%(131/404例)等であった。また、日本人集団において、間質性肺疾患は13.3%(6/45例)に認められた。

注3)IHC法3+、又はIHC法2+かつISH法陽性の患者が組み入れられた。

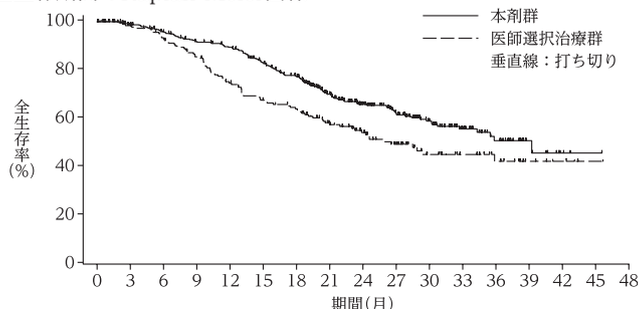
無増悪生存期間のKaplan-Meier曲線



リスク集合

本剤群	406	359	296	239	194	161	132	88	65	47	31	19	12	4	1	1	0
医師選択治療群	202	126	78	48	32	20	11	8	3	2	2	1	1	0	0	0	0

全生存期間のKaplan-Meier曲線



リスク集合

本剤群	406	390	374	352	339	306	277	215	160	122	82	51	29	10	3	1	0
医師選択治療群	202	182	167	151	130	114	106	79	61	46	29	22	15	7	4	1	0

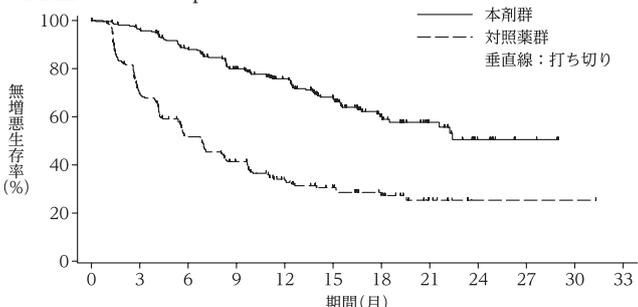
17.1.3 国際共同第Ⅲ相試験 (DESTINY-Breast03)

トラスツマブ及びタキサン系抗悪性腫瘍剤による治療歴のある^{注4)}HER2陽性^{注5)}の手術不能又は再発乳癌患者を対象として、本剤とトラスツマブ エムタンシンを比較する非盲検無作為化試験を実施した¹⁵⁾。本剤群では本剤5.4mg/kgを、対照薬群ではトラスツマブ エムタンシン3.6mg/kgを3週間間隔で点滴静注した。被験者524例(日本人68例を含む)。本剤群261例、対照薬群263例において、主要評価項目である独立効果判定機関での評価に基づく無増悪生存期間の中央値[95%信頼区間]は本剤群で推定不能[18.5~推定不能]ヵ月、対照薬群で6.8[5.6~8.2]ヵ月であり、本剤群で統計学的に有意な延長を示した(ハザード比[95%信頼区間]: 0.28[0.22~0.37]、層別ログランク検定: $P < 0.000001$ 、有意水準[両側]=0.000204)。

本剤群257例(日本人36例を含む)において、副作用が98.1%(252/257例)に認められた。主な副作用は、悪心72.8%(187/257例)、疲労44.7%(115/257例)、嘔吐44.0%(113/257例)、好中球数減少42.8%(110/257例)、脱毛症36.2%(93/257例)、貧血30.4%(78/257例)、白血球数減少30.0%(77/257例)等であった。また、日本人集団において、間質性肺疾患は22.2%(8/36例)に認められた。

- 注4) 次のいずれかの患者を対象とした。
- 手術不能又は再発乳癌に対するトラスツマブ及びタキサン系抗悪性腫瘍剤による治療後に増悪が認められた患者。
 - トラスツマブ及びタキサン系抗悪性腫瘍剤を含む術前又は術後薬物療法終了から6ヵ月以内に疾患進行が認められた患者。
- 注5) IHC法3+、又はIHC法2+かつISH法陽性の患者が組み入れられた。

無増悪生存期間のKaplan-Meier曲線



リスク集合

本剤群	261	244	214	183	150	105	53	29	10	3	0	0
対照薬群	263	163	108	78	51	34	21	8	1	1	1	0

〈ホルモン受容体陽性かつHER2低発現又は超低発現の手術不能又は再発乳癌〉

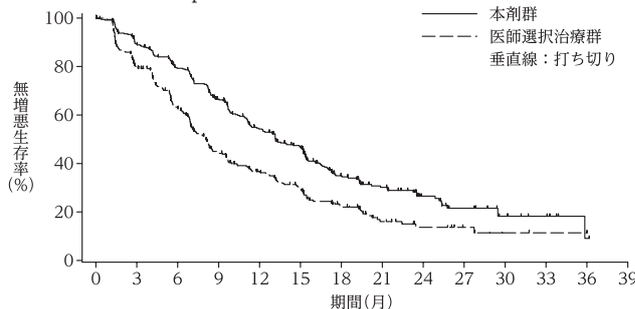
* 17.1.4 国際共同第Ⅲ相試験 (DESTINY-Breast06)

内分泌療法歴があり化学療法歴のない^{注6)}ホルモン受容体陽性かつHER2低発現^{注7)}又は超低発現^{注8)}の手術不能又は再発乳癌患者を対象として、治験担当医師が選択した治療薬(カペシタビン、パクリタキセル又はパクリタキセル[アルブミン懸濁型])を対照薬とした非盲検無作為化試験を実施した¹⁶⁾。本剤群では本剤5.4mg/kgを3週間間隔で点滴静注した。主要評価項目であるHER2低発現集団713例(本剤群359例、医師選択治療群354例)における独立効果判定機関での評価に基づく無増悪生存期間の中央値[95%信頼区間]は本剤群で13.2[11.4~15.2]ヵ月、医師選択治療群で8.1[7.0~9.0]ヵ月であり、本剤群で統計学的に有意な延長を示した(ハザード比[95%信頼区間]: 0.62[0.52~0.75]、層別ログランク検定: $P < 0.0001$ 、有意水準[両側]=0.05)。また、HER2超低発現集団152例(本剤群76例、医師選択治療群76例)における無増悪生存期間の中央値[95%信頼区

間]は、本剤群で13.2[9.8~17.3]ヵ月、医師選択治療群で8.3[5.8~15.2]ヵ月であり、医師選択治療群に対する本剤群のハザード比[95%信頼区間]は0.78[0.50~1.21]であった。本剤群434例(日本人35例を含む)において、副作用が96.1%(417/434例)に認められた。主な副作用は、悪心65.9%(286/434例)、疲労46.8%(203/434例)、脱毛症45.4%(197/434例)、好中球数減少37.6%(163/434例)、トランスアミナーゼ上昇29.5%(128/434例)、貧血28.1%(122/434例)、嘔吐27.2%(118/434例)等であった。また、日本人集団において、間質性肺疾患は20.0%(7/35例)に認められた。[5.3、5.5 参照]

- 注6) 以下のいずれかに該当する患者が対象とされた。
- 手術不能又は再発乳癌に対して2つ以上の内分泌療法が施行された後に疾患進行が認められた患者(術後内分泌療法開始後24ヵ月以内に疾患進行が認められた場合は、当該術後内分泌療法を内分泌療法歴の1つとみなすこととされた)
 - 手術不能又は再発乳癌に対して内分泌療法とCDK4/6阻害剤との併用療法による治療開始後6ヵ月以内に疾患進行が認められ、かつ細胞傷害性抗悪性腫瘍剤による治療が適切と判断された患者
- 注7) IHC法1+、又はIHC法2+かつISH法陰性の患者が組み入れられた。
- 注8) IHC法0のうち、腫瘍細胞の10%以下にかすかな又はかろうじて認識できる不完全な膜染色が認められる患者が組み入れられた。

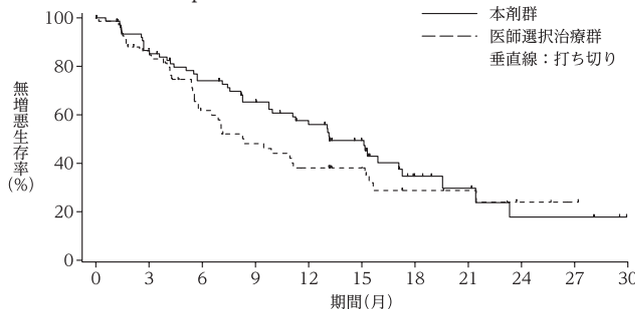
無増悪生存期間のKaplan-Meier曲線 (HER2低発現集団)



リスク集合

本剤群	359	310	265	213	163	131	72	49	28	17	10	6	1	0
医師選択治療群	354	254	192	118	85	65	37	19	10	6	2	1	1	0

無増悪生存期間のKaplan-Meier曲線 (HER2超低発現集団)



リスク集合

本剤群	76	64	53	44	35	24	9	6	3	3	0
医師選択治療群	76	52	32	24	18	14	7	6	3	1	0

〈化学療法歴のあるHER2低発現の手術不能又は再発乳癌〉

17.1.5 国際共同第Ⅲ相試験 (DESTINY-Breast04)

化学療法歴のある^{注9)}HER2低発現^{注10)}の手術不能又は再発乳癌患者を対象として、治験担当医師が選択した治療薬(カペシタビン、エリブリン、ゲムシタビン、パクリタキセル又はパクリタキセル[アルブミン懸濁型])を対照薬とした非盲検無作為化試験を実施した¹⁷⁾。本剤群では本剤5.4mg/kgを3週間間隔で点滴静注した。被験者557例(日本人85例を含む)。本剤群373例、医師選択治療群184例)のうち、ホルモン受容体陽性集団494例(本剤群331例、医師選択治療群163例)において、主要評価項目である独立効果判定機関での評価に基づく無増悪生存期間の中央値[95%信頼区間]は本剤群で10.1[9.5~11.5]ヵ月、医師選択治療群で5.4[4.4~7.1]ヵ月であり、本剤群で統計学的に有意な延長を示した(ハザード比[95%信頼区間]: 0.51[0.40~0.64]、層別ログランク検定: $P < 0.0001$ 、有意水準[両側]=0.05)。また、主要評価項目に続き、階層的な検定手順により仮説検定が実施された副次評価項目である全体集団(ホルモン受容体陰性63例を含む)での無増悪生存期間でも、本剤は治験担当医師が選択した治療に対し、統計学的に有意な延長を示した(中央値[95%信頼区間]: 本剤群9.9[9.0~11.3]ヵ月、医師選択治療群5.1[4.2~6.8]ヵ月、ハザード比[95%

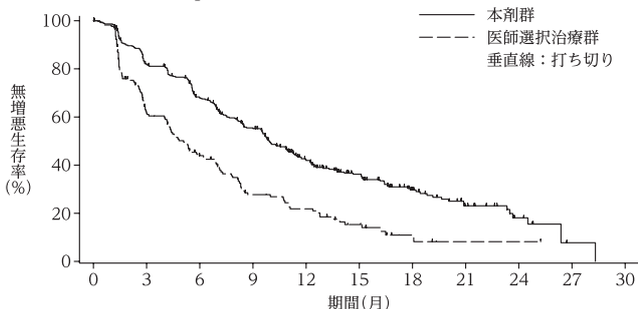
信頼区間]：0.50[0.40~0.63]、層別ログランク検定： $P < 0.0001$ 、有意水準[両側]=0.05)。同様に、ホルモン受容体陽性集団及び全体集団での全生存期間でも、本剤は治験担当医師が選択した治療に対し、統計学的に有意な延長を示した(ホルモン受容体陽性集団：ハザード比[95%信頼区間]：0.64[0.48~0.86]、層別ログランク検定： $P = 0.0028$ 、有意水準[両側]=0.00748、全体集団：ハザード比[95%信頼区間]：0.64[0.49~0.84]、層別ログランク検定： $P = 0.0010$ 、有意水準[両側]=0.00748)。

本剤群371例(日本人56例を含む)において、副作用が96.2%(357/371例)に認められた。主な副作用は、悪心73.0%(271/371例)、疲労47.7%(177/371例)、脱毛症37.7%(140/371例)、嘔吐34.0%(126/371例)、貧血及び好中球数減少各33.2%(123/371例)等であった。また、日本人集団において、間質性肺疾患は26.8%(15/56例)に認められた。[5.6、5.8 参照]

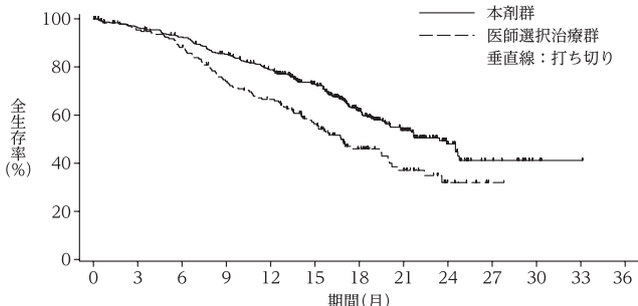
注9)手術不能又は再発乳癌に対して、1又は2つの化学療法歴のある患者が対象とされた(術前又は術後薬物療法終了から6ヵ月以内に疾患進行が認められた場合は、当該術後期治療を化学療法歴の1つとみなす)。また、ホルモン受容体陽性患者では上記の基準に加えて、1つ以上の内分泌療法後に疾患進行が認められ、治験担当医師により更なる内分泌療法の有用性が得られないと判断された患者が対象とされた。

注10)IHC法1+、又はIHC法2+かつISH法陰性の患者が組み入れられた。

無増悪生存期間のKaplan-Meier曲線(全体集団)



全生存期間のKaplan-Meier曲線(全体集団)



〈がん化学療法後に増悪したHER2(ERBB2)遺伝子変異陽性の切除不能な進行・再発の非小細胞肺癌〉

17.1.6 国際共同第II相試験(DESTINY-Lung02)

白金系抗悪性腫瘍剤を含む化学療法歴のあるHER2(ERBB2)遺伝子変異陽性の切除不能な進行・再発の非小細胞肺癌患者を対象として、無作為化試験を実施した¹⁸⁾。被験者151例(日本人52例を含む)に、本剤5.4mg/kg又は6.4mg/kg^{注11)}を3週間間隔で点滴静注した。中間解析の結果、本剤5.4mg/kgが投与された52例(日本人23例を含む)^{注12)}において、主要評価項目である盲検下独立効果判定機関での評価に基づく奏効率[95%信頼区間]は53.8[39.5~67.8]%であった。

本剤5.4mg/kgが投与された101例(日本人37例を含む)において、副作用が92.1%(93/101例)に認められた。主な副作用は、悪心59.4%(60/101例)、好中球数減少33.7%(34/101例)、貧血及び食欲減退各28.7%(29/101例)、疲労25.7%(26/101例)、便秘24.8%(25/101例)、白血球数減少23.8%(24/101例)、嘔吐22.8%(23/101例)等であった。また、本剤5.4mg/kgが投与された日本人集団におい

て、間質性肺疾患は2.7%(1/37例)に認められた。[5.9 参照]

注11)がん化学療法後に増悪したHER2(ERBB2)遺伝子変異陽性の切除不能な進行・再発の非小細胞肺癌において承認された用法及び用量は5.4mg/kg(体重)を3週間間隔投与である。

注12)本剤5.4mg/kg群に無作為に割り付けられた患者のうち、データカットオフ日時点で割付から4.5ヵ月以上経過した患者。

〈がん化学療法後に増悪したHER2陽性の治療切除不能な進行・再発の胃癌〉

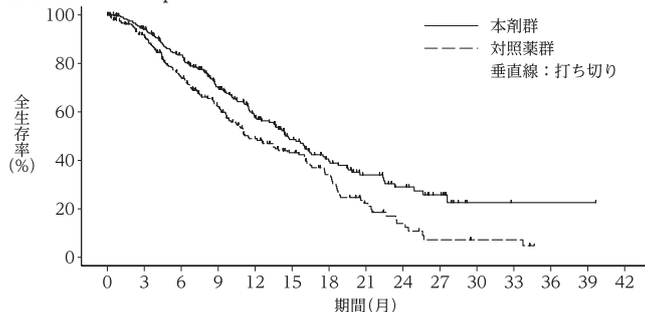
** 17.1.7 国際共同第III相試験(DESTINY-Gastric04)

トラスツズマブを含む化学療法で増悪が認められたHER2陽性^{注13)}の治療切除不能な進行・再発の胃癌又は胃食道接合部腺癌患者を対象として、ラムシルマブとパクリタキセルとの併用を対照薬とした非盲検無作為化試験を実施した^{19)、20)}。本剤群では本剤6.4mg/kgを3週間間隔で点滴静注した。被験者494例(日本人50例を含む。本剤群246例、対照薬群248例)において、主要評価項目である全生存期間の中央値[95%信頼区間]は本剤群で14.7[12.1~16.6]ヵ月、対照薬群で11.4[9.9~15.5]ヵ月であり、本剤群で統計学的に有意な延長を示した(ハザード比[95%信頼区間]：0.702[0.550~0.896]、層別ログランク検定： $P = 0.0044$ 、有意水準[両側]=0.0228)。

本剤群244例(日本人26例を含む)において、副作用が93.0%(227/244例)に認められた。主な副作用は、疲労及び好中球数減少各48.0%(117/244例)、悪心44.3%(108/244例)、貧血31.1%(76/244例)、食欲減退29.1%(71/244例)、白血球数減少及び血小板数減少各26.6%(65/244例)、下痢25.8%(63/244例)、脱毛症24.2%(59/244例)、トランスアミンアーゼ上昇21.7%(53/244例)、嘔吐20.1%(49/244例)等であった。また、日本人集団において、間質性肺疾患は30.8%(8/26例)に認められた。

注13)トラスツズマブを含む一次治療中又は治療後に増悪が確認された後に、IHC法3+、又はIHC法2+かつISH法陽性が認められた患者が組み入れられた。

全生存期間のKaplan-Meier曲線



17.1.8 国際共同第II相試験(DESTINY-Gastric01)

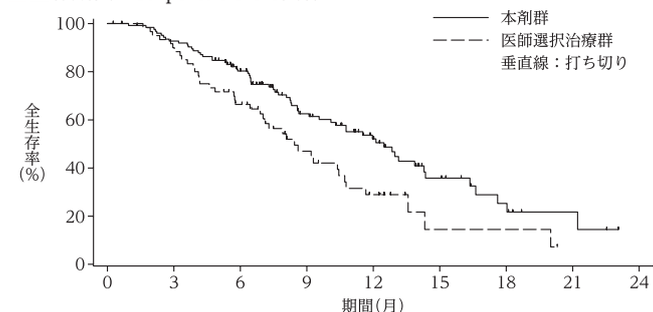
トラスツズマブ、白金系抗悪性腫瘍剤、及びフッ化ピリミジン系抗悪性腫瘍剤を含む2レジメン以上の治療で増悪が認められたHER2陽性^{注14)}の治療切除不能な進行・再発の胃癌又は胃食道接合部腺癌患者を対象として、本剤と治験担当医師が選択した治療(イリノテカン塩酸塩水和物又はパクリタキセル)を比較する非盲検無作為化試験を実施した^{4)、21)}。本剤群では本剤6.4mg/kgを3週間間隔で点滴静注した。被験者187例(日本人149例を含む。本剤群125例、医師選択治療群62例)のうち、独立効果判定機関により標的病変が特定された被験者175例(日本人140例を含む。本剤群119例、医師選択治療群56例)において、主要評価項目である独立効果判定機関での評価に基づく奏効率[95%信頼区間]は、本剤群で51.3[41.9~60.5]%, 医師選択治療群で14.3[6.4~26.2]%であり、本剤群で統計学的に有意に高い奏効率を示した($P < 0.0001$ 、Cochran-Mantel-Haenszel検定)。また、奏効率に続き、階層的な検定手順により仮説検定が実施された副次評価項目の一つである全生存期間の中間解析でも、本剤は治験担当医師が選択した治療に対し、統計学的に有意な延長を示した(中央値：本剤群12.5ヵ月、医師選択治療群8.4ヵ月、ハザード比[95%信頼区間]：0.59[0.39~0.88]、層別ログランク検定： $P = 0.0097$ 、有意水準[両側]=0.0202)。

本剤群125例(日本人99例を含む)において、副作用が97.6%(122/125例)に認められた。主な副作用は、好中球数減少62.4%(78/125例)、悪心57.6%(72/125例)、食欲

減退52.8%(66/125例)、貧血40.8%(51/125例)、血小板数減少38.4%(48/125例)、白血球数減少37.6%(47/125例)、倦怠感34.4%(43/125例)、下痢24.8%(31/125例)、脱毛症22.4%(28/125例)、リンパ球数減少21.6%(27/125例)、嘔吐20.8%(26/125例)等であった。また、日本人集団において、間質性肺疾患は11.1%(11/99例)に認められた。

注14)IHC法3+、又はIHC法2+かつISH法陽性の患者が組み入れられた。

全生存期間のKaplan-Meier曲線



リスク集合	0	3	6	9	12	15	18	21	24
本剤群	125	115	88	54	33	14	7	3	0
医師選択治療群	62	54	37	19	10	2	2	0	0

〈HER2陽性の進行・再発の固形癌(標準的な治療が困難な場合に限る)〉

** 17.1.9 国内第Ⅱ相医師主導治験(HERALD)

HER2陽性(血液検体のHER2(ERBB2)コピー数異常(遺伝子増幅)を有する)の標準的治療に不応・不耐又は標準的治療が存在しない治癒切除不能な進行・再発の固形癌患者を対象として、本剤の有効性及び安全性を評価する非盲検単群医師主導治験²²⁾を実施した。被験者62例に、本剤5.4mg/kgを3週間間隔で点滴静注した。主要評価項目である治験担当医師の評価に基づく奏効率[95%信頼区間]は56.5[43.3~69.0]%であった。

本剤が投与された62例において、副作用が95.2%(59/62例)に認められた。主な副作用は、悪心58.1%(36/62例)、食欲減退53.2%(33/62例)、疲労46.8%(29/62例)、貧血38.7%(24/62例)、好中球数減少及び白血球数減少各32.3%(20/62例)、血小板数減少24.2%(15/62例)及び口内炎22.6%(14/62例)等であった。また、間質性肺疾患^{注15)}は25.8%(16/62例)に認められた。[5.16、5.18 参照]

注15)間質性肺疾患独立判定委員会による判定は実施しておらず、医師報告による間質性肺疾患が疑われる事象。

がん種別の有効性成績

がん種	例数	奏効(奏効率(%))
合計	62	35(56.5)
食道癌	12	6(50.0)
結腸・直腸癌	10	5(50.0)
唾液腺癌	7	7(100.0)
子宮体癌	6	5(83.3)
子宮頸癌	5	2(40.0)
膀胱癌	4	0(0.0)
胆道癌	4	1(25.0)
胃癌 ^{注16)}	2	1(50.0)
小腸癌	2	2(100.0)
尿路上皮癌	2	1(50.0)
非小細胞肺癌	2	0(0.0)
卵巣癌	2	2(100.0)
悪性黒色腫	1	1(100.0)
原発不明癌	1	0(0.0)
前立腺癌	1	1(100.0)
乳房外パジェット病	1	1(100.0)

注16)HER2陽性の進行・再発の固形癌(標準的な治療が困難な場合に限る)のうち胃癌において承認された用法及び用量は6.4mg/kg(体重)を3週間間隔投与である。

** 17.1.10 海外第Ⅱ相試験(DESTINY-PanTumor02)

HER2発現^{注17)}を有する切除不能な進行・再発の固形癌患者を対象として、本剤の有効性及び安全性を評価する非盲検単群試験を実施した²³⁾。被験者267例に本剤5.4mg/kgを3週間間隔で点滴静注した。中央検査機関での判定結果に基づきHER2陽性(IHC法3+)であった被験者75例におい

て、主要評価項目である治験担当医師の評価に基づく奏効率[95%信頼区間]は61.3[49.4~72.4]%であった。

本剤が投与されたHER2陽性(IHC法3+)であった被験者75例において、副作用が86.7%(65/75例)に認められた。主な副作用は、疲労50.7%(38/75例)、悪心46.7%(35/75例)、好中球数減少45.3%(34/75例)、下痢33.3%(25/75例)、貧血28.0%(21/75例)、食欲減退21.3%(16/75例)等であった。また、間質性肺疾患は21.3%(16/75例)に認められた(外国人データ)。[5.16、5.18 参照]

注17)施設判定を含むIHC法3+、2+、又は1+の患者が組み入れられた。

がん種別の有効性成績(HER2陽性(IHC法3+)集団)

がん種	例数	奏効(奏効率(%))
合計	75	46(61.3)
胆道癌	16	9(56.3)
尿路上皮癌	16	9(56.3)
子宮体癌	13	11(84.6)
卵巣癌	11	7(63.6)
子宮頸癌	8	6(75.0)
唾液腺癌	6	3(50.0)
膀胱癌	2	0(0.0)
外陰部癌	1	0(0.0)
小腸癌	1	0(0.0)
中咽頭癌	1	1(100.0)

** 17.1.11 国際共同第Ⅱ相試験(DESTINY-Lung01)

HER2過剰発現^{注18)}を有する又はHER2(ERBB2)遺伝子変異陽性の切除不能又は遠隔転移を有する非小細胞肺癌患者を対象として、本剤の有効性及び安全性を評価する非盲検試験を実施した²⁴⁾。HER2過剰発現コホートに登録された被験者90例に本剤5.4mg/kg又は6.4mg/kg^{注19)}を3週間間隔で点滴静注した。中央検査機関での判定結果に基づきHER2陽性(IHC法3+)で、本剤5.4mg/kgが投与された被験者17例(日本人2例を含む)において、主要評価項目である独立効果判定機関での評価に基づく奏効率[95%信頼区間]は52.9[27.8~77.0]%であった。

本剤5.4mg/kgが投与されたHER2陽性(IHC法3+)であった被験者17例(日本人2例を含む)において、副作用が100%(17/17例)に認められた。主な副作用は、悪心82.4%(14/17例)、疲労52.9%(9/17例)、食欲減退35.3%(6/17例)、嘔吐、下痢及び貧血各23.5%(4/17例)等であった。また、日本人2例では間質性肺疾患は認められなかった。[5.16、5.18 参照]

注18)IHC法3+又は2+の患者が組み入れられた。

注19)HER2陽性の進行・再発の固形癌(標準的な治療が困難な場合に限る)において承認された用法及び用量(胃癌以外)は5.4mg/kg(体重)を3週間間隔投与である。

** 17.1.12 国際共同第Ⅱ相試験(DESTINY-CRC02)

HER2過剰発現^{注20)}を有する切除不能な進行・再発の結腸・直腸癌患者を対象として、本剤の有効性及び安全性を評価する無作為化試験を実施した²⁵⁾。被験者122例に本剤5.4mg/kg又は6.4mg/kg^{注21)}を3週間間隔で点滴静注した。中央検査機関での判定結果に基づきHER2陽性(IHC法3+)で、本剤5.4mg/kg投与群に割り付けられた被験者64例(日本人20例を含む)において、主要評価項目である盲検下独立効果判定機関での評価に基づく奏効率[95%信頼区間]は46.9[34.3~59.8]%であった。

本剤5.4mg/kgが投与されたHER2陽性(IHC法3+)であった被験者65例(日本人21例を含む)において、副作用が93.8%(61/65例)に認められた。主な副作用は、悪心56.9%(37/65例)、疲労43.1%(28/65例)、好中球数減少30.8%(20/65例)、下痢、食欲減退及び脱毛症各23.1%(15/65例)、嘔吐20.0%(13/65例)等であった。また、日本人集団において、間質性肺疾患は19.0%(4/21例)に認められた。[5.16、5.18 参照]

注20)IHC法3+、又はIHC法2+かつISH法陽性の患者が組み入れられた。

注21)HER2陽性の進行・再発の固形癌(標準的な治療が困難な場合に限る)において承認された用法及び用量(胃癌以外)は5.4mg/kg(体重)を3週間間隔投与である。

18. 薬効薬理

18.1 作用機序

トラスツズマブ デルクステカンTMは、HER2に対するヒト化モノクローナル抗体とトポイソメラーゼⅠ阻害作用を有するカンプトテシン誘導体を、リンカーを介して結合させた抗体

薬物複合体である。トラスツズマブ デルクステカンは、腫瘍細胞の細胞膜上に発現するHER2に結合し、細胞内に取り込まれた後にリンカーが加水分解され、遊離したカンプトテシン誘導体がDNA傷害作用及びアポトーシス誘導作用を示すこと等により、腫瘍増殖抑制作用を示すと考えられている²⁶⁾。

18.2 抗腫瘍効果

トラスツズマブ デルクステカンは、*in vitro*において、HER2陽性のヒト乳癌由来KPL-4及びSK-BR-3細胞株、並びにヒト胃癌由来NCI-N87細胞株に対して増殖抑制作用を示した²⁷⁾。また、*in vivo*において、HER2陽性のKPL-4細胞株、乳癌患者由来CTG-0708腫瘍組織片、NCI-N87細胞株、胃癌患者由来NIBIO G016腫瘍組織片、HER2低発現の乳癌患者由来CTG-2308腫瘍組織片、*HER2(ERBB2)*遺伝子のエクソン20挿入変異を有するヒト非小細胞肺癌由来NCI-H1781細胞株、*HER2(ERBB2)*遺伝子変異(点突然変異又はエクソン20挿入変異)を導入したヒト非小細胞肺癌由来NCI-H322細胞株等をそれぞれ皮下移植したヌードマウスにおいて、腫瘍増殖抑制作用を示した²⁸⁾、²⁹⁾。

19. 有効成分に関する理化学的見聞

一般名：トラスツズマブ デルクステカン(遺伝子組換え)
(Trastuzumab Deruxtecan(Genetical Recombination))

分子式：デルクステカン

$C_{52}H_{57}FN_9O_{13}$

抗体部分

$C_{6460}H_{9972}N_{1724}O_{2014}S_{44}$ (タンパク質部分、4本鎖)

H鎖 $C_{2198}H_{3391}N_{585}O_{672}S_{16}$

L鎖 $C_{1032}H_{1599}N_{277}O_{335}S_6$

分子量：デルクステカン

1,035.06

抗体部分

約148,000

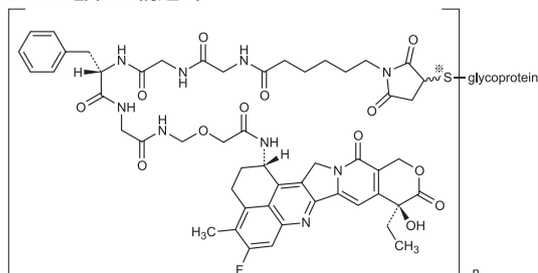
トラスツズマブ デルクステカン

約157,000

本質：トラスツズマブ デルクステカンは、抗体薬物複合体であり、遺伝子組換えモノクローナル抗体の平均8個のCys残基に、カンプトテシン誘導体とリンカーからなるデルクステカン((3*RS*)-1-[(10*S*)-10-ベンジル-1-[(1*S*,9*S*)-9-エチル-5-フルオロ-9-ヒドロキシ-4-メチル-10,13-ジオキソ-2,3,9,10,13,15-ヘキサヒドロ-1*H*,12*H*-ベンゾ[*de*]ピラノ[3',4':6,7]インドリジノ[1,2-*b*]キノリン-1-イル]アミノ]-1,6,9,12,15,18-ヘキサオキソ-3-オキサ-5,8,11,14,17-ペンタアザトリコサン-23-イル]-2,5-ジオキソピロリジン-3-イル基)が結合している。

抗体部分は、ヒトモノクローナル抗体で、マウス抗ヒト上皮成長因子受容体2型(HER2)モノクローナル抗体の相補性決定部、ヒトフレームワーク部及びヒトIgG1の定常部からなり、チャイニーズハムスター卵巣細胞により産生される。タンパク質部分は、450個のアミノ酸残基からなるH鎖(γ 鎖)2本及び214個のアミノ酸残基からなるL鎖(κ 鎖)2本で構成される糖タンパク質である。

デルクステカン部位の構造式：



n=約8

※抗体部分のCys残基の硫黄原子

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

1バイアル

23. 主要文献

- 社内資料：反復投与毒性試験(2020年3月25日承認、CTD2.6.6.3)
- 社内資料：遺伝毒性試験(2020年3月25日承認、CTD2.6.6.4)
- 社内資料：国際共同第I相試験(DS8201-A-J101試験)(2020年3月25日承認、CTD2.7.2.2)
- 社内資料：国際共同第II相試験(DS8201-A-J202試験、DESTINY-Gastric01)
- 社内資料：国内第I相試験(DS8201-A-J102試験)(2020年3月25日承認、CTD2.7.2.2)
- 社内資料：ヒト血漿蛋白結合試験(2020年3月25日承認、CTD2.7.2.2)
- 社内資料：ヒト血球移行性試験(2020年3月25日承認、CTD2.7.2.2)
- 社内資料：CYP分子種同定試験(2020年3月25日承認、CTD2.7.2.2)
- 社内資料：排泄試験(2020年3月25日承認、CTD2.6.4.6)
- 社内資料：*In vivo*代謝プロファイル(2020年3月25日承認、CTD2.6.4.5)
- 社内資料：トランスポーターを介した輸送試験(2020年3月25日承認、CTD2.7.2.2)
- 社内資料：MRPを介した輸送試験(2020年3月25日承認、CTD2.7.2.2)
- 社内資料：国際共同第II相試験(DS8201-A-U201試験、DESTINY-Breast01)(2020年3月25日承認、CTD2.7.6.5)
- 社内資料：国際共同第III相試験(DS8201-A-U301試験、DESTINY-Breast02)
- 社内資料：国際共同第III相試験(DS8201-A-U302試験、DESTINY-Breast03)
- 社内資料：国際共同第III相試験(D9670C00001試験、DESTINY-Breast06)
- 社内資料：国際共同第III相試験(DS8201-A-U303試験、DESTINY-Breast04)
- 社内資料：国際共同第II相試験(DS8201-A-U206試験、DESTINY-Lung02)(2023年8月23日承認、CTD2.7.6.1)
- Shitara K, et al. : N Engl J Med. 2025 ; 393(4) : 336-348
- 社内資料：国際共同第III相試験(DS8201-A-U306試験、DESTINY-Gastric04)
- Shitara K, et al. : N Engl J Med. 2020 ; 382(25) : 2419-2430
- 社内資料：国内第II相医師主導治験(EPOC1806試験、HERALD)(2026年3月23日承認、CTD2.7.6.1)
- 社内資料：海外第II相試験(D967VC00001試験、DESTINY-PanTumor02)(2026年3月23日承認、CTD2.7.6.2)
- 社内資料：国際共同第II相試験(DS8201-A-U204試験、DESTINY-Lung01)(2026年3月23日承認、CTD2.7.6.3)
- 社内資料：国際共同第II相試験(DS8201-A-U207試験、DESTINY-CRC02)(2026年3月23日承認、CTD2.7.6.4)
- 社内資料：トポイソメラーゼI阻害活性(2020年3月25日承認、CTD2.6.2.2)
- 社内資料：HER2陽性ヒト癌細胞に対する細胞増殖抑制作用(2020年3月25日承認、CTD2.6.2.2)
- 社内資料：癌細胞移植マウスモデルでの抗腫瘍効果(2020年3月25日承認、CTD2.6.2.2)
- 社内資料：変異型*HER2*遺伝子発現非小細胞肺癌移植マウスモデルでの抗腫瘍効果(2023年8月23日承認、CTD2.6.2.2)

24. 文献請求先及び問い合わせ先

第一三共株式会社 製品情報センター
〒103-8426 東京都中央区日本橋本町3-5-1
TEL : 0120-065-132(がん・医療用麻薬専用)

26. 製造販売業者等

26.1 製造販売元



Daiichi-Sankyo

第一三共株式会社

東京都中央区日本橋本町3-5-1