**2025年10月改訂 (第2版) *2024年 1月改訂 (第1版、効能変更、用法及び用量変更)

日本標準商品分類番号 874291

貯法: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

「錠 **20**mg「NK」 **ニフ**錠 **50**mg [NK]

Dasatinib Tablets 20mg • 50mg 「NK」

劇薬、処方箋医薬品(注)

注)注意-医師等の処方箋により使用すること

	20mg	50mg			
承認番号	30400AMX00139	30400AMX00140			
販売開始	2022年6月				

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

販売名	ダサチニブ錠20mg「NK」	ダサチニブ錠50mg「NK」
有効成分	1-2-2 .	1錠中
有别成万	ダサチニブ 20.0mg	ダサチニブ 50.0mg
		ス、ヒドロキシプロピルセ
添加剤		ースナトリウム、ステアリ
のぶカロカリ	ン酸マグネシウム、ヒプロ	メロース、酸化チタン、タ
	ルク、カルナウバロウ	

3.2 製剤の性状

販売名	ダサチニブ錠20mg「NK」	ダサチニブ錠50mg「NK」
性状	白色〜微黄白色の円形の	白色〜微黄白色の楕円形の
1土1八	フィルムコート錠	フィルムコート錠
外形	975-7 (975-7)	Ø#₹=7 50 (Ø#₹=7 50 (Ø#₹=7 50
大きさ(mm)	直径:5.6 厚さ:3.3	長径:11.1 短径:6.1 厚さ:3.8
	子で・3.3	子で・3.0
質量(mg)	84	207
本体表示	ダサチニブ20	ダサチニブ50

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

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
慢性期慢性骨髄性 白血病(CML) (初回用量1日1回 100mg)	皿小板数 好中球数 <1,000/mm³ 又は 血小板数 <50,000/mm³	るか、再び好中球数が7日間を超 えて1,000/mm³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。

疾患及び病期 好中球数/ 血小板数 投与量調節 投与量調節 接近 好中球数 (500/mm³ 又は			
期CML又はフィラデルフィア染色体 陽性急性リンパ性 白血病 (Ph+ALL) (初回用量1回70mg を1日2回)	疾患及び病期		投与量調節
	期CML又はフィラ デルフィア染色体 陽性急性リンパ性 白血病 (Ph+ALL) (初回用量1回70mg	^{注1)} 好中球数 <500/mm ³ 又は 血小板数 <10,000/mm ³	るかを確認(骨髄穿刺又は生検)する。 ②白血病に関連しない場合は、好中球数1,000/mm³以上及び血小板数20,000/mm³以上に回復するまで休薬する。 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

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

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	①グレード1以下又はベースライ			
白血病 (CML)	又は4	ン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。			
移行期CML、急性	グレード3	①グレード1以下又はベースライ			
期CML又はフィラ	又は4	ン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			
陽性急性リンパ性		する。			
白血病(Ph+ALL)		③再び同じ副作用(グレード3又			
(初回用量1回70mg		は4)が発現した場合には、原			
を1日2回)		則として投与を中止する。			
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

- *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]
 - 8.2 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 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
CYP3A4阻害剤	本剤とケトコナゾールの	
アゾール系抗真菌剤	併用により、本剤のCmax	
(イトラコナゾール、	及びAUCはそれぞれ4倍	
ケトコナゾール等)	及び5倍増加した。CYP3	
マクロライド系抗生剤	A4阻害作用のない又は	
(エリスロマイシン、	低い代替薬の使用が推奨	がある。
クラリスロマイシン、	される。CYP3A4阻害作 用の強い薬剤との併用が	
テリスロマイシン等) HIVプロテアーゼ阴害	避けられない場合は、有	
剤(リトナビル、アタザ	害事象の発現に十分注意	
ナビル硫酸塩、ネルフィ	して観察を行い、本剤を	
ナビルメシル酸塩等)	減量して投与することを	
エンシトレルビル フ	考慮すること。	
マル酸	<i>3.</i> 6. / 2 = 3	
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す	これらの薬剤等
デキサメタゾン、フェ	る可能性がある。リファ	がCYP3A4を誘
ニトイン、カルバマゼ	ンピシン8日間投与後に	導し、本剤の血
ピン、リファンピシ	本剤を投与した場合、本	中濃度を低下さ
ン、フェノバルビター	剤のCmax及びAUCはそれ	
ル等	ぞれ81%及び82%低下し	る。
	た。CYP3A4誘導作用の	
	強い薬剤との併用は推奨	
	されない。CYP3A4誘導	
含有食品	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。	
生団が対し、小型化ション・	本剤と制酸剤の同時投与	* 対 の III は が III
制酸剤(水酸化アルミニウム・水酸化マグネシウ	本剤と制酸剤の同時収予は避けること。	料され、血中濃
ム含有製剤)	制酸剤の投与が必要な場	度が低下する可
台 日 夜 利 /	合には、本剤投与の少な	能性がある。
	くとも2時間前又は2時間	HEITA WAS
	後に投与すること。	
H2受容体拮抗剤	H2受容体拮抗剤又はプロ	本割の吸収が抑
ファモチジン等	トンポンプ阻害剤との併	
プロトンポンプ阻害剤	用は推奨されない。ファ	度が低下する可
オメプラゾール等	モチジン投与10時間後に	能性がある。
	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、これなの変対に共立で制動	
	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		太初のCVD214
剤	剤の血中濃度が上昇する	
シンバスタチン	可能性がある。本剤とシ	122 11 / 14 / 2 /
シクロスポリン	ンバスタチンの併用によ	
ピモジド	り、シンバスタチンの	
キニジン硫酸塩水和物	Cmax及びAUCはそれぞれ	
タクロリムス水和物	37%及び20%上昇した。	
エルゴタミン酒石酸塩	本剤を治療係数が低い	
ジヒドロエルゴタミン	CYP3A4の基質となる薬	
メシル酸塩等	剤と併用する場合には注	
	意すること。	
QT間隔延長を起こすこ	QT間隔延長作用を増強	本剤及びこれら
とが知られている薬剤	する可能性がある。	の薬剤はいずれ
イミプラミン塩酸塩		もQT間隔を延
ピモジド等		長させるおそれがまっため、併
抗不整脈薬		があるため、併 用により作用が
キニジン硫酸塩水和物		用により作用が 増強する可能性
プロカインアミド塩酸塩		がある。
<u>塩</u> ジソピラミド		0.00
ソタロール塩酸塩等		
~ / · / / / · / · / · / · / · / · / · /	l	ı

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
感染症	10/00/1	感染、鼻咽頭炎、気管支炎、膀胱炎、鼻切り 脱炎、サイトメガロウイルス感 染、毛包炎、胃腸炎、ヘルペスフ ルス感染、眼感染、インス ルエンザ、膣カンジダ症、尿路 感染、気管支肺炎、蜂巣炎、帯 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	感染性小腸結腸炎

		10%以上	10%未満	頻度不明
			網状赤血球数減少、発熱性好中球減少症、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	
	血液		加、好中球数増加、血小板数増加、リンパ球数増加、好酸球数	
			増加、INR増加、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、フィブリン分解産物 増加	
	免疫系		移植片対宿主病、過敏症	結節性紅斑
			甲状腺機能低下症、血中甲状腺	
	/b =41		刺激ホルモン増加、BNP増加、 CRP増加、脱水、総蛋白増加、	ロール血症
	代謝	マグネシウム、	食欲不振、血中尿酸增加、血中	
		ナトリウム、クロール)	アルブミン減少、総蛋白減少、 糖尿病	
		·	不眠症、抑うつ気分、無感情	不安、感情
	精神			不安定、錯 乱状態、リ
		頭痛	味覚異常、浮動性めまい、意識	ビドー減退
) 現佣	消失、傾眠、肋間神経痛、感覚	痙攣、脳卒
			鈍麻、振戦、手根管症候群、体 位性めまい、頚椎症性神経炎、	
**	神経系		頚腕症候群、片頭痛、脳腫瘤、	作、末梢性
			大脳石灰化	ニューロパ チー、視神
				経炎
			霧視、角膜炎、眼球乾燥、結膜 充血、羞明、アレルギー性結膜	流淚増加
	眼		炎、結膜炎、白内障、眼脂、後	
			賽部混濁、網膜症、飛蚊症、眼 圧上昇	
	耳		耳不快感、耳管閉塞、耳鳴、聴 力低下	回転性めま い
			心拡大、動悸、頻脈、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	心膜炎、心
			縮、心室性期外収縮、左室肥大、不整脈、第一度房室ブロッ	
	\ m.u.		ク、心房頻脈、脚ブロック、心	頻脈、心筋
	心臓		肥大、心筋症、左房拡張、心電 図ST部分下降	炎、急性冠 動 脈 症 候
				群、肺性心、
				心房細動、 心房粗動、
				心電図異常 T波
			低血圧、高血圧、ほてり、血腫	血栓性静脈
		歯肉出血、結膜出血、鼻出血、		炎、網状皮 斑、血栓症
	血管	皮下出血、点状		/塞栓症(肺
		出血、カテーテル留置部位出		塞栓症、深部静脈血栓
		血) 咳嗽	呼吸困難、低酸素症、発声障	症) 時温潤 時
		19人 95人	害、咽喉頭疼痛、上気道の炎	
	呼吸器		症、咽頭紅斑、咽喉頭不快感、 湿性咳嗽、鼻漏、痰貯留、鼻	血圧症、喘 自 気管支
	·· J ·//////		炎、胸膜炎、鼻痛	痙攣、急性
				呼吸窮迫症 候群

	10%以上	10%未満	頻度不明
	下痢(24.2%)、	腹痛、腹部膨満、口唇炎、歯肉	
	悪心	炎、胃不快感、異常便、変色	腸炎、嚥下
		便、胃炎、痔核、口唇水疱、心	障害、上部
		窩部不快感、口内乾燥、歯肉腫	消化管潰
		脹、口唇乾燥、口の感覚鈍麻、	瘍、膵炎、
		便秘、嘔吐、口内炎、びらん性	タンパク漏
2012 4 12 13 13 13 13 13 13 13 13 13 13 13 13 13		胃炎、歯痛、裂肛、齲歯、腸	出性胃腸症
消化器		炎、腸憩室、消化不良、胃潰	
		瘍、歯肉痛、裂孔ヘルニア、鼡	
		径ヘルニア、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	
		部不快感、食道炎、歯根嚢胞	
Hart Hatte	AST上昇、ALT	胆嚢炎、ビリルビン上昇、Al-P	胆汁うっ滞、
肝臓		上昇、γ-GTP上昇、脂肪肝	肝炎
	発疹	紅斑、ざ瘡、脱毛症、湿疹、そ	
		う痒症、紫斑、皮膚乾燥、多汗	
		症、爪の障害、丘疹、皮膚剥脱、	
		皮膚肥厚、全身性そう痒症、蕁	
皮膚		麻疹、皮膚色素脱失、皮膚嚢	
		腫、皮膚炎、皮脂欠乏性湿疹、	中球性皮膚
		結節性紅斑、毛髪変色、脂漏性	症、脂肪織
			炎、手足症
		手掌・足底発赤知覚不全症候群	候群
	筋痛、CK上昇	関節痛、四肢痛、背部痛、筋力	
	,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,	低下、筋骨格硬直、側腹部痛、	症、横紋筋
44		関節腫脹、骨関節炎、滑液嚢	
筋・		腫、腱痛、CK減少、筋痙縮、	炎、投与中
骨格系		頚部痛、筋骨格痛、変形性脊椎	
		炎、滑膜炎、顎関節症候群、腱	
		鞘炎、椎間板突出、骨痛	
		血尿、蛋白尿、夜間頻尿、クレ	
腎臓		アチニン上昇、血中尿素増加、	
		頻尿、血中クレアチニン減少	
		乳房痛、女性化乳房、月経困難	
生殖器		症、不正子宮出血、性器潰瘍形	
		成、不規則月経、腟分泌物	
	発熱、表在性浮	胸痛、悪寒、疲労、熱感、疼	無力症、温
	腫(浮腫、眼瞼	痛、胸部不快感、口渇、異常	度変化不耐
	浮腫、咽頭浮腫、	感、末梢冷感、限局性浮腫、イ	症
全身		ンフルエンザ様疾患	
土力	性浮腫、顔面浮		
	腫、腫脹、口腔		
	浮腫)(26.3%)、		
	倦怠感		
	体重増加	腫瘍熱、体重減少、尿沈渣異	挫傷
		常、潜血、血中アミラーゼ増	
その他		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	

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症を併発することがある。

15. その他の注意

15.2 非臨床試験に基づく情報

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(AUC_{0-12h})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

1回投与量	投与日		C_{max}^{a}	AUC _{0-12h} a	t1/2 ^b	T_{max}^{c}	
(mg)	1271	n	(ng/mL)	(ng·h/mL)	(h)	(h)	
	1	7	94.10	283.17	4.90	0.97	
50	1	1	(37)	(28)	(1.86)	(0.50, 1.05)	
30	28	5	117.83	342.87	4.53	0.93	
	20	Э	(50)	(41)	(1.30)	(0.50, 1.07)	
	1	7	113.89	304.78	3.85	0.95	
70	1	1	(53)	(53)	(0.36)	(0.50, 1.97)	
10	28	7	129.14	398.80	3.99	0.98	
	20	1	(72)	(55)	(1.17)	(0.50, 1.97)	
	1	4	150.55	384.75	3.51	0.75	
90	1	4	(57)	(30)	(0.65)	(0.48, 1.00)	
	28		CF 00	005.05	11 70	0.52	
		2	65.90	285.95	11.70	(0.50, 0.53)	

- a 幾何平均值(変動係数%)
- b 算術平均值 (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 20 。

*: 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

1回投与量	投与日		C_{max}^{a}	AUC ^a	t1/2 ^b	T_{max}^{c}			
(mg)	1271	n	(ng/mL)	(ng·h/mL)	(h)	(h)			
	1	9	139.83	537.98	4.77	1.0			
100	1	9	(54)	(33)	(0.61)	(0.5, 4.0)			
100	14	5	137.03	499.69	5.75	1.0			
	14	5	(55)	(36)	(1.67)	(0.5, 3.0)			
	1	3	127.10	544.36	4.68	1.0			
150	1	3	(83)	(54)	(0.84)	(1.0, 1.0)			
130	14	4	166.43	694.90	5.04	1.0			
	14	14 4	14	14	4	(109)	(77)	(1.19)	(1.0, 1.0)
	1	4	124.48	595.62	7.62	1.3			
200	1	1 4	(69)	(56)	(4.11)	(0.5, 3.0)			
	1.4	2	102.61	716.27	7.95	2.3			
	14		(127)	(114)	(5.62)	(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100mg 1日1回経口投与時の定常状態における C_{\max} 、AUCo-24h及びトラフ濃度(C_{\min})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。

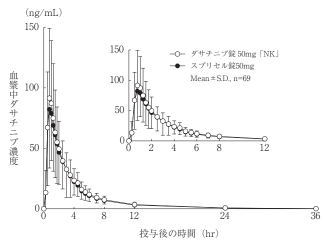
表3 初発の慢性期慢性骨髄性白血病の日本人患者に100mgを1日1 回経口投与した時の定常状態における薬物動態パラメータ推 定値

例数	平均値(変動係数%)			
	Cmin (ng/mL)	C _{max} (ng/mL)	AUC _{0-24h} (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50mg $\lceil NK \rfloor$ とスプリセル錠50mgを、クロスオーバー法によりそれぞれ1錠(ダサチニブとして50mg)健康成人男性に絶食単回経口投与して血漿中未変化体濃度を測定し、得られた薬物動態パラメータ(AUC、 C_{max})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 。



薬物動態パラメータ

	判定パラメータ		参考パラメータ	
	AUC ₀₋₃₆	Cmax	T_{max}	T _{1/2}
	(ng·hr/mL)	(ng/mL)	(hr)	(hr)
ダサチニブ錠	292.59 ±	116.24 ±	0.99±	5.22±
50mg 「NK」	94.55	53.59	0.75	1.37
スプリセル錠	272.95±	108.46±	0.88±	5.13±
50mg	101.21	42.93	0.49	1.18

 $(Mean \pm S.D., n=69)$

血漿中濃度並びにAUC、C_{max}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30分後に100mgを単回経口投与した時のAUCの平均値は、14%増加した5)(海外データ)。

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%及び93%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^{7.8)}。

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⁹⁾ (海外データ)。

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¹⁰ (海外データ)。

16.8 その他

ダサチニブ錠20mg $\lceil NK \rfloor$ は溶出挙動に基づき、ダサチニブ錠50mg $\lceil NK \rfloor$ と生物学的に同等とみなされた $^{11)}$ 。

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	100mg 1日1回	400mg 1日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)

ダサチニブ錠(初回用量100mg 1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白血病に対す る効果

るが木				
	慢性骨髓	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	100mg 1日1回	70mg 1日2回	70mg 1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、フィラデルフィア染色体陽性急性リンパ性白血病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白血病の患者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、 y-GTP增加各28.6% (22/77例)、浮 腫、便秘、悪心、ALP増加各26.0%(20/77例)、体重増加 23.4% (18/77例)、筋痛22.1% (17/77例)、CD4リンパ球減 少、血中尿酸增加、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。慢性期慢性骨髄性白血病の承認用 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^{12~16)}。

る別未					
	慢性骨髄性白血病				フィラデル
	慢性期	移行期	骨髄芽球 性急性期	リンパ 芽球性 急性期	フィア染色 体陽性急性 リンパ性 白血病
例数 (例)	167	174	109	48	46
投与量	100mg 1日1回	70mg 1日2回	70mg 1日2回	70mg 1日2回	70mg 1日2回
血液学的	89.8%	50.0%	25.7%	29.2%	34.8%
完全寛解注1)	(150/167)	(87/174)	(28/109)	(14/48)	(16/46)
血液学的 Major寛解 ^{注1)}	-	64.4% (112/174)	33.0% (36/109)	35.4% (17/48)	41.3% (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) 血液学的完全寛解:

慢性期慢性骨髄性白血病

白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・急性期慢性骨髄性白血病、フィラデルフィア染色体 陽性急性リンパ性白血病

白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 $500/\text{mm}^3$ 以上 $1,000/\text{mm}^3$ 未満又は血小板数が、 $20,000/\text{mm}^3$ 以上 $100,000/\text{mm}^3$ 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)において、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

注3) 分子遺伝学的効果の判定基準

分子遺伝学的Major寬解:

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 \sim 28nM) 17)。

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 (IC₅≤1nM)¹⁸)。
- (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白血病細胞株に対しても増殖阻害活性を示した¹⁸⁾。

18.2.2 In vivo試験

ダサチニブ($5\sim50$ mg/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 19 。

19. 有効成分に関する理化学的知見

一般的名称:ダサチニブ(Dasatinib)

化学名:N-(2-Chloro-6-methylphenyl)-2-(\6-[4-

(2-hydroxyethyl) piperazin-1-yl]-2-methyl pyrimidin-1-yll-2-methyl pyrimidin-1-yll-2-yll-

4-yl amino) -1, 3-thiazole-5-carboxamide

分子式: C₂₂H₂₆ClN₇O₂S 分子量: 488.01

化学構造式:

性 状:白色~微黄色の粉末である。

メタノール又はエタノール (99.5) に溶けにくく、 水にほとんど溶けない。

22. 包装

〈ダサチニブ錠20mg「NK」〉

30錠 [10錠 (PTP)×3]

〈ダサチニブ錠50mg「NK」〉

30錠 [10錠 (PTP)×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) 社内資料:生物学的同等性試験(錠50mg)
- 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) 社内資料: 生物学的同等性試験(錠20mg)
- 12) 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100mg 1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)
- 13) 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)
- 14) 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)
- 15) 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)
- 16) 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)
- 17) 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)
- 18) 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)
- 19) 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

日本化薬株式会社 医薬品情報センター 〒100-0005 東京都千代田区丸の内二丁目1番1号 TEL, 0120-505-282

26. 製造販売業者等

26.1 製造販売元



- 7 - F-5-10HD