貯法:室温保存 **有効期間**:36ヵ月 抗悪性腫瘍剤/チロシンキナーゼ阻害剤 タレトレクチニブアジピン酸塩カプセル

イフトロジー。カプセル 200 mg

IBTROZI® Capsules 200mg

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

 承認番号
 30700AMX00226

 販売開始
 2025年11月

日本標準商品分類番号

874291

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有効性及び危険性を十分説明し、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、死亡に至った例が報告されているので、初期症状(息切れ、咳嗽、発熱等の有無)の確認及び胸部CT検査等の実施など、十分に観察すること。異常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。また、治療初期は入院又はそれに準じる管理の下で、間質性肺疾患等の重大な副作用発現に関する観察を十分に行うこと。[8.2、9.1.1、11.1.2参照]
- 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	イブトロジーカプセル200mg
+ 热 + 八	1カプセル中
有别风分	タレトレクチニブアジピン酸塩272.1mg (タレトレクチニブとして200mg)
	D-マンニトール、部分アルファー化デンプン、ヒドロ
添加剤	D-マンニトール、部分アルファー化デンブン、ヒドロキシプロピルセルロース、無水ケイ酸、フマル酸ステ
(15711月1)	アリルナトリウム
	カプセル本体:ヒプロメロース、酸化チタン

3.2 製剤の性状

販売名	イブトロジーカプセル200mg		
剤形	硬カプセル剤		
色調	ボディ:白色、キャップ:白色		
外形	TAL 200		
大きさ	0号カプセル		
質量	約516mg		
本体表示	TAL200		

4. 効能又は効果

ROS1融合遺伝子陽性の切除不能な進行・再発の非小細胞肺癌

5. 効能又は効果に関連する注意

5.1 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、ROSI融合遺伝子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

5.2 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。

6. 用法及び用量

通常、成人にはタレトレクチニブとして1日1回600mgを空腹 時に経口投与する。なお、患者の状態により適宜減量する。

7. 用法及び用量に関連する注意

- 7.1 食後に本剤を投与した場合、本剤のCmax及びAUCが上昇するとの報告がある。食事の影響を避けるため、食事の前後2時間の服用は避けること。[16.2.1参照]
- 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 本剤投与により副作用が発現した場合には、以下の基準を 参考に、本剤を休薬、減量又は中止すること。

減量する場合の投与量

減量レベル	投与量
通常投与量	600mg1日1回
1段階減量	400mg1∃1回
2段階減量	200mg1日1回
中止.	200mg1日1回で忍容不能な場合、投与を中止する。

休薬・減量・中止の基準

副作用	Grade ^{注1)}	処置
肝機能障害	Grade 3のAST増	Grade 1以下又はベースライン
[11.1.1参照]	加又はALT増加	に回復するまで休薬する。 ・6週間以内に回復した場合 は減量して投与を再開できる。 ・6週間以内に回復しない場 合は投与を中止する。
	Grade 4のAST増加又はALT増加	Grade 1以下又はベースラインに回復するまで休薬する。 ・6週間以内に回復した場合は減量して投与を再開できる。 ・6週間以内に回復しない場合は投与を中止する。 ・再発した場合は投与を中止する。
	AST又はALTが 基準値上限の3倍 以上、かつ、血清 総ビリルビンが基 準値上限の2倍以上	
間質性肺疾患 [11.1.2参照]	Grade 1	ベースラインに回復するまで 休薬する。 ・6週間以内に回復した場合 は同じ用量で投与を再開で きる。 ・6週間以内に回復しない場 合は投与を中止する。 ・再発した場合は投与を中止 する。
	Grade 2~4	投与を中止する。
QT間隔延長 [11.1.3参照]	Grade 2	Grade 1以下又はベースライン に回復するまで休薬する。 ・同じ用量で投与を再開できる。
	Grade 3	Grade 1以下又はベースライン に回復するまで休薬する。 ・減量して投与を再開できる。
	Grade 4	投与を中止する。
上記以外の副作用	Grade 3	Grade 1以下又はベースラインに回復するまで休薬する。 ・同じ用量又は減量して投与を再開できる。 ・Grade 3以上の再発が認められた場合は減量して投与を再開又は投与を中止する。

副作用	Grade ^{注1)}	処置
上記以外の副作用		Grade 1以下又はベースラインに回復するまで休薬する。 ・患者の状態により、減量して投与を再開又は投与を中止する。 ・再発した場合は投与を中止
		する。

注1) GradeはNCI-CTCAE ver.5.0に準じる。

8. 重要な基本的注意

- 8.1 肝不全、肝機能障害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肝機能検査を行い、患者の状態を十分に観察すること。[11.1.1参照]
- 8.2 間質性肺疾患があらわれることがあるので、初期症状(息切れ、咳嗽、発熱等の有無)の確認及び胸部CT検査等の実施など、十分に観察すること。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、9.1.1、11.1.2参照]
- 8.3 QT間隔延長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心電図及び電解質検査(カリウム、マグネシウム、カルシウム等)を行い、患者の状態を十分に確認すること。また、必要に応じて、電解質を補正すること。 [9.1.2、10.2、11.1.3参照]

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 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するおそれがある。[1.2、8.2、 11.1.2参照]
- **9.1.2 QT間隔延長のおそれ又はその既往歴のある患者** QT間隔延長が発現又は悪化するおそれがある。[8.3、10.2、11.1.3参照]

9.3 肝機能障害患者

9.3.1 中等度以上の肝機能障害のある患者

本剤は主に肝臓で代謝されるため、血中濃度が上昇する可能性がある。中等度以上(総ビリルビン値が基準値上限の1.5倍超)の肝機能障害のある患者を対象とした臨床試験は実施していない。[16.6.2参照]

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3週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。[9.5参照]
- 9.4.2 男性には、本剤投与中及び最終投与後3週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。[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、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。動物実験(ラット)で臨床曝露量(600mg1日1回)の約0.9倍に相当する量で胎児の骨格異常(骨盤の骨化異常)が認められている。また、動物実験(ウサギ)において臨床曝露量(600mg1日1回)の約0.03倍に相当する量で母動物の死亡及び流産が認められている¹。[9.4.1、9.4.2参照]

9.6 授乳婦

治療上の有益性及び母乳栄養の有益性を考慮し、授乳の継続 又は中止を検討すること。ヒト母乳中への移行は不明である。

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。

10. 相互作用

本剤は、主にCYP3Aによって代謝される。また、CYP1A2に対して誘導作用を示し、CYP2D6、BCRP、MATE1及びMATE2-Kに対して阻害作用を示す。

10.2 併用注意(併用に注意すること)

10.2 併用注意(信	#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
	本剤の副作用が増強されるお	
CYP3A阻害剤	それがあるので、これらの薬	
	剤との併用は可能な限り避	
	け、やむを得ず併用する場合	
	には、本剤の減量を考慮する	する可能性がある。
等	とともに、患者の状態を慎重	
	に観察し、副作用の発現に十	
ジュース	分注意すること。	
[16.7.1、16.7.4		
参照]		262の共制18
CYP3A誘導剤 リファンピシン	本剤の有効性が減弱するおそれがまる。	これらの薬剤が
フェニトイン	れがあるので、これらの薬剤との併用は可能な限り避け、	CYP3Aを誘导する ことにより、本剤
	CYP3A誘導作用のない薬剤	
等 第	への代替を考慮すること。	する可能性がある。
[16.7.2, 16.7.4		
参照]		
	本剤の有効性が減弱するおそ	これらの薬剤によ
害割	れがあるので、これらの薬剤	
H / 13	との併用は可能な限り避ける	により本剤の吸収
ランソプラゾール	こと。	が低下し、本剤の
ラベプラゾール	_ = 5	血中濃度が低下す
ナトリウム等		る可能性がある。
H2受容体拮抗剤		
ファモチジン		
シメチジン等		
[16.7.3参照]		
制酸剤	本剤の有効性が減弱するおそ	
	れがあるため、併用する場合	
	は、本剤との投与間隔を2時	
ウム	間以上あけて投与すること。	
水酸化アルミニ		
ウム等	-) > - He day - 1 day 14 18 18 18 18	Light together a conf.
CYP1A2の基質と	これらの薬剤の有効性が減弱	
なる薬剤	するおそれがある。	導作用を有するた
カフェイン テオフィリン		め、これらの薬剤 の血中濃度が低下
チザニジン等		する可能性がある。
[16.7.4参照]		9 の可配圧がある。
	これらの薬剤の副作用が増強	本剤がCVP2D6間
なる薬剤	されるおそれがあるので、患	
	者の状態を慎重に観察し、副	
ルファン	作用の発現に十分注意するこ	
イミプラミン	と。	する可能性がある。
アミトリプチリ		
ン等		
[16.7.4参照]		
BCRPの基質とな		本剤がBCRP阻害
る薬剤		作用を有するた
ロスバスタチン		め、これらの薬剤
サラゾスルファ		の血中濃度が上昇
ピリジン		する可能性がある。
イマチニブ等		
[16.7.4参照]		+ 1/1 1/2 4 4 7771 7
MATE1及び		本剤がMATE1及
MATE2-Kの基質 となる薬剤		びMATE2-K阻害 作用を有するた
となる渠剤 メトホルミン		作用を有うるにめ、これらの薬剤
プロカインアミド		の血中濃度が上昇
シメチジン等		する可能性がある。
[16.7.4参照]		, ~ 100 TW (R) (Q)
	QT間隔延長作用を増強する	本剤及びこれらの
	おそれがあるので、患者の状	
ている薬剤	態を慎重に観察すること。	QT間隔を延長さ
クラリスロマイ		せるおそれがある。
シン		
ハロペリドール		
メサドン等		
[8.3, 9.1.2,		
11.1.3参照]		

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 肝不全 (0.3%)、肝機能障害 (13.4%)

[7.3、8.1参照]

11.1.2 間質性肺疾患 (1.8%)

[1.2、7.3、8.2、9.1.1参照]

11.1.3 QT間隔延長 (19.1%)

[7.3、8.3、9.1.2、10.2参照]

11.2 その他の副作用

	, IC s 2 田 1 L 1 I 1		
		1~10%未満	
胃腸障害	心 (44.4%)、嘔吐 (41.9%)、 便秘、 腹痛	胃食道逆流性疾患、 消化不良、腹部膨満、 口内乾燥、鼓腸、胃 腸障害、口内炎、嚥 下障害	
代謝及び 栄養障害	ステロール血症、 高尿酸血症、高ト リグリセリド血症	カルシウム血症、低 ナトリウム血症	
神経系 障害	末梢性ニューロパ チー、味覚異常、 めまい	頭痛	注意力障害、神 経毒性
皮膚及び 皮下組織 障害	発疹	そう痒症、皮膚乾燥、 色素沈着障害、皮膚 色素過剰、ざ瘡様皮 膚炎、皮膚疼痛、光 線過敏性反応、脱毛 症、手掌・足底発赤 知覚不全症候群、皮 膚炎	症、皮膚剥脱、 皮膚亀裂、薬疹、 斑状出血、紅斑、
血液及び リンパ系 障害		リンパ球数減少、血 小板数減少、白血球 数増加、血小板数増 加、好中球数増加	
筋骨格系 及び結合 組織障害		筋肉痛、関節痛、筋 力低下、四肢痛、背 部痛	
心臓障害		徐脈、上室性期外収 縮、洞性頻脈	心房頻脈、第一 度房室ブロッ ク、洞性不整脈、 動悸、心室性期 外収縮
腎臓及び 尿路障害	血中クレアチニン 増加、蛋白尿	血尿、尿中蛋白陽性、 血中尿素増加、尿中 白血球陽性、アルブ ミン尿	排尿困難
肝胆道系 障害	AST増加(69.6%)、 ALT増加(66.6%)、 血中ビリルビン増 加、 y-GTP上昇	血中ALP増加、血中 LDH増加	
呼吸器、 胸郭及び 縦隔障害		咳嗽、呼吸困難	発声障害、口腔 咽頭不快感、喀 血、しゃっくり、 胸水、喘鳴
眼障害		霧視	白内障、眼球乾 燥症
感染症 及び 寄生虫症		尿路感染、肺炎	上気道感染、咽 頭炎
血管障害		高血圧、低血圧	
精神障害		不眠症	
耳及び 迷路障害		耳鳴	

	_	0%以上				6未満					満
	疲労、	血中CPK増	体重	減	少、	浮腫、	倦	腋	窩痛	`	胸痛、
その他	加		怠感	. 1	体重	達増加、	発	イ	ンフ	ル	エンザ
-C V/IE			熱、	疼;	痛、	胸部不	、快	様	疾患		非心臓
			感					性	胸痛		

副作用の発現頻度は、G208試験コホート1~5における本剤600mg1 日1回投与群の患者(159例)及びC203試験における本剤600mg1日1 回投与群の患者(170例)を集計対象とした。

14. 適用上の注意

14.1 薬剤交付時の注意

- **14.1.1** 湿気を避けるため、乾燥剤を同封したボトル包装品のまま患者に交付すること。
- **14.1.2** 湿気を避けるため、乾燥剤を同封した元の容器にて保存し、使用の都度、密栓するよう患者に指導すること。

15. その他の注意

15.2 非臨床試験に基づく情報

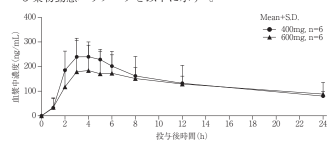
In vitro光毒性試験において、陽性結果が得られた²⁾。

16. 薬物動態

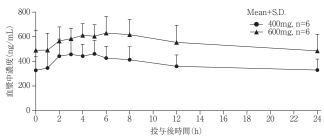
16.1 血中濃度

16.1.1 単回及び反復投与

ROS1融合遺伝子を有する日本人非小細胞肺癌患者に本剤を空腹時1日1回連日21日間反復投与したときの血漿中濃度推移及び薬物動態パラメータを以下に示す³⁾。



血漿中濃度推移(21日反復投与の1日目)



血漿中濃度推移(21日反復投与の15日目)

薬物動態パラメータ

未物動はパイノバーノ						
投与量		C _{max} (ng/mL)	AUCtau (ng·h/mL)	T _{max} (h)		
400mg ^{注2)}	1日目 (n=6)	274 ± 63.1	3190 ± 600	3.48 (2.15, 5.05)		
400mg***27	15日日(n=6)	481 ± 113	9000 ± 2310	3.48 (2.02, 5.00)		
600mg	1日目 (n=6)	234 ± 114	2900 ± 1390	2.89 (1.93, 8.00)		
	15日日 (n=6)	668 ± 105	13100 ± 2870	5.93 (3.88, 8.00)		

CmaxおよびAUCtauはMean±S.D.、Tmaxは中央値(最小値,最大値)で示した。

16.2 吸収

16.2.1 食事の影響

健康成人32例に本剤 $400 mg^{i\pm 2}$ を空腹時及び食後(高脂肪、高カロリー食)に単回経口投与したとき、空腹時投与に対する食後投与におけるタレトレクチニブの C_{max} 及び AUC_{inf} の最小二乗幾何平均値の比は、それぞれ1.47及び1.49であった 4 (外国人データ)。

進行固形癌患者11例に本剤400mg^{注2)} を空腹時及び食後(低脂

肪、低カロリー標準食)に単回経口投与したとき、空腹時投与に対する食後投与におけるタレトレクチニブの C_{max} 及び AUC_{0-24h} の最小二乗幾何平均値の比は、それぞれ1.45及び1.23 であった $^{4)}$ (外国人データ)。[7.1参照]

16.3 分布

16.3.1 分布容積

母集団薬物動態解析により、タレトレクチニブの定常状態での見かけの分布容積 (Vss/F) は9820Lと推定された $^{5)}$ 。

16.3.2 タンパク結合率

タレトレクチニブのヒト血漿タンパク結合率は $92.6\sim96.5\%$ であった $^{5)}$ (in vitro)。

16.4 代謝

CYP3Aがタレトレクチニブの代謝に関与する主要な酵素である (in vitro)。健康成人8例に「¹⁴C標識-タレトレクチニブ200mg ⁱ²²⁾を単回経口投与したとき、血漿中には主にM348(N-脱アルキル化、O-脱アルキル化体のN-アセチル化硫酸抱合体)、未変化体及びM306(N-脱アルキル化、O-脱アルキル化体の硫酸抱合体)が検出された(血漿中総放射能のAUC0-336hに対する割合は、それぞれ40.7、23.2及び16.4%) ⁶⁾ (外国人データ)。

16.5 排泄

健康成人8例に 14 C標識 $^{-}$ タレトレクチニブ200 $^{(\pm 2)}$ を単回経口投与したとき、糞中には $^{75.1}$ %、尿中には $^{11.1}$ %の放射能が排泄された。糞中に排泄された $^{11.1}$ %の放射能が排泄された。 糞中に排泄された $^{11.1}$ %であり、尿中に排泄された未変化体の割合は投与量の $^{11.1}$ 8%であった。また、タレトレクチニブの終末相の半減期は $^{11.1}$ 9時間であった $^{11.1}$ 10年人データ)。

16.6 特定の背景を有する患者

16.6.1 腎機能障害患者

母集団薬物動態解析により、腎機能が正常な患者(305例)、 軽度の腎機能障害患者(84例)及び中等度の腎機能障害患者^{注3)} (16例)の定常状態におけるタレトレクチニブの平均血漿中濃 度(幾何平均値)は、それぞれ495、472及び378ng/mLと推 定された⁸⁾。

注3) eGFR (mL/min/1.73m²) が90以上では正常、60以上90 未満では軽度、30以上60未満では中等度と分類

16.6.2 肝機能障害患者

母集団薬物動態解析により、肝機能が正常な患者 (319例) 及び軽度の肝機能障害患者^{注4)} (86例) の定常状態におけるタレトレクチニブの平均血漿中濃度 (幾何平均値) は、それぞれ 482及び494ng/mLと推定された⁹⁾。[9.3.1参照]

注4) NCI-ODWG(National Cancer Institute-Organ Dysfunction Working Group)基準による分類

16.7 薬物相互作用

16.7.1 イトラコナゾール

健康成人27例に、強いCYP3A阻害剤であるイトラコナゾール 200mgを1日1回反復投与し、本剤200mgⁱ²⁾ を単回投与したとき、タレトレクチニブの C_{max} 及び AUC_{inf} の最小二乗幾何平均値の比(併用投与時/単独投与時)[90%信頼区間(CI)] は、それぞれ1.76 [1.62, 1.91] 及び3.28 [2.97, 3.63] であった¹⁰⁾ (外国人データ)。[10.2参照]

16.7.2 リファンピシン

健康成人27例に、強いCYP3A誘導剤であるリファンピシン600mgを1日1回反復投与し、本剤200mgⁱ²⁾ を単回投与したとき、タレトレクチニブの C_{max} 及びAU C_{inf} の最小二乗幾何平均値の比(併用投与時/単独投与時)[90%CI] は、それぞれ0.58 [0.50, 0.67] 及び0.14 [0.13, 0.15] であった¹¹⁾ (外国人データ)。「10.2参照]

16.7.3 オメプラゾール

健康成人22例に、プロトンポンプ阻害剤であるオメプラゾール 40mgを1日1回反復投与し、本剤400mgⁱ²)を単回投与したとき、タレトレクチニブのCmax及びAUCinfの最小二乗幾何平均値の比(併用投与時/単独投与時)[90%CI] は、それぞれ0.35 [0.29, 0.42] 及び0.60 [0.53, 0.67] であった 12 (外国人データ)。[10.2参照]

16.7.4 生理学的薬物速度論モデルによるシミュレーション

(1) フルコナゾール、ベラパミル

中程度のCYP3A阻害剤であるフルコナゾール又はベラパミルの併用が本剤600mg単回投与の薬物動態に及ぼす影響について、タレトレクチニブの C_{max} 及び AUC_{inf} の幾何平均値の比(併用投与時/単独投与時)は、それぞれフルコナゾール併用で1.24及び1.91、ベラパミル併用で1.51及び2.64と推定された¹³⁾。 [10.2参照]

(2) エファビレンツ

中程度のCYP3A誘導剤であるエファビレンツの併用が本剤 600mg単回投与の薬物動態に及ぼす影響について、タレトレクチニブの C_{max} 及び AUC_{inf} の幾何平均値の比(併用投与時/単独投与時)は、それぞれ0.60及び0.34と推定された 13 。[10.2 参照]

(3) デキサメタゾン

弱いCYP3A誘導剤であるデキサメタゾンの併用が本剤600mg 単回投与の薬物動態に及ぼす影響について、タレトレクチニ ブのCmax及びAUCinfの幾何平均値の比(併用投与時/単独投与 時)は、それぞれ0.83及び0.64と推定された¹³。[10.2参照]

(4) カフェイン

本剤600mgをCYP1A2基質であるカフェインと併用投与したとき、単独投与時と比較して本剤併用投与時にカフェインの血中濃度が低下する可能性が示唆された¹³⁾。[10.2参照]

(5) デキストロメトルファン、ロスバスタチン、メトホルミン本剤600mgをCYP2D6基質であるデキストロメトルファン、BCRP基質であるロスバスタチン、又はMATE1及びMATE2-K基質であるメトホルミンと併用投与したとき、単独投与時と比較して本剤併用投与時にデキストロメトルファン、ロスバスタチン又はメトホルミンの血中濃度が上昇する可能性が示唆された¹³。[10.2参照]

16.7.5 その他

- (1) 健康成人13例に本剤600mgを単回投与(11日目)し、P-gp 基質であるジゴキシン0.25mgを単回投与(1及び11日目)し たとき、ジゴキシンのC_{max}及びAUC_{inf}の最小二乗幾何平均値 の比(併用投与時/単独投与時)[90%CI]は、それぞれ1.18 [0.98, 1.43]及び1.12[1.04, 1.22]であった¹⁴⁾(外国人データ)。
- **(2)** タレトレクチニブはP-gpの基質である¹⁵⁾ (*in vitro*)。

注2) 本剤の承認用法用量は600mgを1日1回経口投与である。

17. 臨床成績

17.1 有効性及び安全性に関する試験

17.1.1 国際共同第Ⅱ相臨床試験(AB-106-G208試験/TRUST-Ⅱ)

ROSI融合遺伝子陽性の切除不能な進行・再発の非小細胞肺癌患者及びその他の固形癌患者を対象とした国際共同第Ⅱ相臨床試験において、ROSI融合遺伝子陽性の切除不能な進行・再発の非小細胞肺癌患者105例(ROS1チロシンキナーゼ阻害剤(ROS1 TKI) 未治療群55例(うち日本人14例)及び、ROS1 TKI既治療群造500例(うち日本人11例)に本剤600mgを1日1回投与した。有効性の解析対象とされた101例(ROS1 TKI未治療群54例(うち日本人14例)、ROS1 TKI既治療群47例(うち日本人10例))における、主要評価項目とされたRECIST ver.1.1に基づく独立評価委員会判定による奏効率の結果を下表に示す160。(2024年6月7日カットオフ)

有効性

	ROS1 TKI未治療群	ROS1 TKI既治療群 ^{注5)}
奏効率	85.2% (46/54例)	61.7% (29/47例)
(95%信頼区間)	(72.9, 93.4)	(46.4, 75.5)

注5) 1つのROS1 TKIによる前治療歴のある患者。なお、ROS1 TKI以外の化学療法歴は1つ以下の患者が対象とされた。

副作用発現頻度は98.1%(103/105例)であった。主な副作用は、AST増加74.3%(78/105例)、ALT増加73.3%(77/105例)、下痢52.4%(55/105例)、悪心39.0%(41/105例)、嘔吐25.7%(27/105例)であった。

17.1.2 海外第 Ⅱ 相臨床試験(AB-106-C203試験/TRUST- I)

ROS1融合遺伝子陽性の切除不能な進行・再発の非小細胞肺癌

患者^{注6)} を対象とした海外第 II 相臨床試験において、ROSI 融合遺伝子陽性の切除不能な進行・再発の非小細胞肺癌患者173 例^{注7)} (ROS1 TKI未治療群106例及びROS1 TKI既治療群67例) に本剤600mgを1日1回投与した。ステージ2パート2の有効性の解析対象とされた104例(ROS1 TKI未治療群60例、ROS1 TKI既治療群44例)における、主要評価項目とされたRECIST ver.1.1に基づく独立評価委員会判定による奏効率の結果を下表に示す 17 。(2024年6月7日カットオフ)

有効性

	ROS1 TKI未治療群	ROS1 TKI既治療群
奏効率	90.0% (54/60例)	50.0% (22/44例)
(95%信頼区間)	(79.5, 96.2)	(34.6, 65.4)

注6) クリゾチニブ以外のROS1 TKIの治療歴がある患者は除外され、 ROS1 TKI以外の化学療法歴は2つ以下の患者が対象とされた。

注7) 本剤の第Ⅱ相試験以降の推奨用量 (RP2D) を決定することを 目的としたステージ1において400mg1日1回投与群に組み入れ られ、RP2D決定後に本剤600mg1日1回投与に増量された患者 (3例)を含む。副作用発現頻度は当該症例を除いて集計した。

副作用発現頻度は100%(170/170例)であった。主な副作用は、AST増加75.3%(128/170例)、下痢69.4%(118/170例)、ALT増加67.6%(115/170例)、嘔吐52.9%(90/170例)、貧血48.2%(82/170例)、悪心40.6%(69/170例)、血中ビリルビン増加25.9%(44/170例)、好中球数減少25.9%(44/170例)、白血球数減少25.3%(43/170例)、肝機能異常24.1%(41/170例)、心電図QT延長22.9%(39/170例)、血中クレアチニン増加20.6%(35/170例)、蛋白尿20.0%(34/170例)であった。

18. 薬効薬理

18.1 作用機序

タレトレクチニブは、ROS1等に対するチロシンキナーゼ阻害 剤であり、ROS1融合タンパク等のリン酸化を阻害することに より、腫瘍増殖抑制作用を示すと考えられている¹⁸⁾。

18.2 抗腫瘍作用

18.2.1 In vitro

タレトレクチニブは、他のROS1 TKIに耐性となったG2032R、L2026M、L1951R等の変異を有する又は有しないROS1融合タンパクを発現させたマウスpro-B細胞由来Ba/F3細胞株等に対して増殖抑制作用を示した $^{18)}$ 。

18.2.2 In vivo

タレトレクチニブは、CD74-ROSI融合遺伝子を有する非小細胞肺癌患者由来CTG-0848腫瘍組織片を皮下移植したヌードマウスに対して、腫瘍増殖抑制作用を示した 18 。また、タレトレクチニブは、SDC4-ROSI融合遺伝子を有する非小細胞肺癌患者由来LU-01-0414腫瘍細胞を頭蓋内に移植したヌードマウスにおいて、生存期間の延長を示した 18 。

19. 有効成分に関する理化学的知見

一般的名称:タレトレクチニブアジピン酸塩(Taletrectinib Adipate)

化学名: $3-\{4-[(2R)-2-Aminopropoxy]phenyl\}-N-[(1R)-1-(3-fluorophenyl)ethyl]imidazo[1,2-b]pyridazin-6-amine monohexanedioate$

分子式: C23H24FN5O · C6H10O4

分子量:551.61 化学構造式:

性 状:白色~帯黄色の粉末である。メタノールにやや溶け にくく、水及びエタノール (99.5) にほとんど溶け ない。

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

33カプセル[プラスチックボトル、バラ、乾燥剤セットキャップ]

23. 主要文献

- 1) 社内資料: 生殖発生毒性試験(2025年9月19日承認、CTD 2.6.6.6.2、2.6.6.6.3、審査報告書)
- 2) 社内資料: In vitro光毒性試験(2025年9月19日承認、CTD 2.6.6.8.1)
- 社内資料:日本人癌患者における薬物動態(2025年9月19日 承認、CTD2.7.6.7.2)
- 4) 社内資料: 食事の影響(2025年9月19日承認、CTD2.7.2.2.4)
- 5) 社内資料:分布(2025年9月19日承認、CTD2.7.2.3.2.2)
- 6) 社内資料:代謝(2025年9月19日承認、CTD2.7.2.2.3.1、2.7.2.3.2.3)
- 7) 社内資料: 排泄(2025年9月19日 承認、CTD2.7.2.2.3、2.7.2.3.2.4)
- 8) 社内資料:腎機能障害(2025年9月19日承認、CTD2.7.2.3.3.5.5)
- 9) 社内資料: 肝機能障害 (2025年9月19日承認、CTD2.7.2.3.3.5.6)
- 10) 社内資料:薬物相互作用試験 (イトラコナゾール) (2025年 9月19日承認、CTD2.7.2.2.5.1.1)
- 11) 社内資料:薬物相互作用試験 (リファンピシン) (2025年 9月19日承認、CTD2.7.2.2.5.1.1)
- 12) 社内資料:薬物相互作用試験 (オメプラゾール) (2025年 9月19日承認、CTD2.7.2.2.5.1.2)
- 13) 社内資料: 生理学的薬物速度論解析に基づく薬物相互作用 (2025年9月19日承認、CTD2.7.2.3.4.3)
- 14) 社内資料:薬物相互作用試験 (ジゴキシン) (2025年9月19 日承認、CTD2.7.2.2.5.2.1)
- 15) 社内資料:薬物トランスポーター (2025年9月19日承認、 CTD2.7.2.2.1.2)
- 16) 社内資料: 国際共同第Ⅱ相試験(2025年9月19日承認、 CTD2.7.3.2.1、2.7.6.8)
- 17) 社内資料:海外第Ⅱ相試験(2025年9月19日承認、CTD 2.7.3.2.2、2.7.6.9)
- 18) 社内資料: 薬理試験(2025年9月19日承認、CTD2.4.3)

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

*25. 保険給付上の注意

本剤は新医薬品であるため、厚生労働省告示第107号(平成18年3月6日付)に基づき、2026年11月末日までは、1回14日分を限度とした投薬しか認められない。

26. 製造販売業者等

26.1 製造販売元



®登録商標 B-5-11HD