ベネクレクスタ錠 10mg ベネクレクスタ錠 50mg ベネクレクスタ錠 100mg

に係る医薬品リスク管理計画書

ベネクレクスタ錠に係る 医薬品リスク管理計画書(RMP)の概要

販売名	ベネクレクスタ錠10mg ベネクレクスタ錠50mg ベネクレクスタ錠100mg	有効成分	ベネトクラクス
製造販売業者	アッヴィ合同会社	薬効分類	874291
提出年月日			令和7年11月20日

1.1. 安全性検討事項					
【重要な特定されたリスク】	【重要な潜在的リスク】	【重要な不足情報】			
腫瘍崩壊症候群	胚・胎児毒性	なし			
骨髄抑制	二次性悪性腫瘍				
<u>感染症</u>	肝機能障害患者における安全性				
CYP3A 阻害剤との薬物相互作用					
1.2. 有効性に関する検討事項					
なし					

↓上記に基づく安全性監視のための活動

2. 医薬品安全性監視計画の概要 4. リ 通常の医薬品安全性監視活動 通常の 副作用,文献・学会情報及び外国措置報告等の収集・確認・分析に基づく安全対策の検討 提供 追加の医薬品安全性監視活動 追加の 特定使用成績調査(急性骨髄性白血病を対象とした全例調査) 医療限止 3.有効性に関する調査・試験の計画の概要 と提供

→上記に基づくリスク最小化のための活動 4. リスク最小化計画の概要 通常のリスク最小化活動 添付文書,及び患者向医薬品ガイドによる情報 提供 追加のリスク最小化活動 医療関係者向け資材(適正使用ガイド)の作成 と提供

各項目の内容は RMP の本文でご確認下さい。

医薬品リスク管理計画書

会社名:アッヴィ合同会社

標記について次のとおり提出します。

品目の概要					
承認年月日	2019年9月20日	薬効分類	874291		
再審査期間	8年(2019年9月20日~2027年9月19日) 効能又は効果① 10年(2021年3月23日~2031年3月22日) 効能又は効果③ 10年(2025年3月27日~2035年3月27日) 効能又は効果②	承認番号	ベネクレクスタ錠 10 mg 30100AMX00237000 ベネクレクスタ錠 50 mg 30100AMX00238000 ベネクレクスタ錠 100 mg 30100AMX00295000		
国際誕生日	2016年4月11日				
販売名	ベネクレクスタ錠 10 mg ベネクレクスタ錠 50 mg ベネクレクスタ錠 100 mg				
有効成分	ベネトクラクス				
含量及び剤形	 ベネクレクスタ錠 10 mg ベネトクラクスとして 10 mg を含有する錠剤 ベネクレクスタ錠 50 mg ベネトクラクスとして 50 mg を含有する錠剤 ベネクレクスタ錠 100 mg ベネトクラクスとして 100 mg を含有する錠剤 				
用法及び用量	をそれぞれ1日1回,7日間食後に経口回、食後に経口投与する。なお、患者ので、有発又は難治性の慢性リンパ性白血病通常,成人にはベネトクラクスとして、第3週目に100 mg、第4週目に200 mg、に経口投与する。その後の維持投与期は患者の状態により適宜減量する。 〈再発又は難治性のマントル細胞リンパイブルチニブとの併用において、通常、週目に20 mg、第2週目に50 mg、第3週をそれぞれ1日1回,7日間食後に経口回、食後に経口投与する。なお、患者ので、急性骨髄性白血病〉アザシチジン併用の場合:	<u>成人にはで目に100 mg</u> 投与する。 投与する。	 ネトクラクスとして、用量漸増期は第1 第4週目に200 mg、第5週目に400 mg その後の維持投与期は、400 mgを1日1 適宜減量する。 球性リンパ腫を含む)〉 は第1週目に20 mg、第2週目に50 mg、400 mgをそれぞれ1日1回、7日間食後1日1回、食後に経口投与する。なお、 ネトクラクスとして、用量漸増期は第1、第4週目に200 mg、第5週目に400 mgをの後の維持投与期は、400 mgを1日1 		

	品目の概要
	田日の概要 日目に 400 mg をそれぞれ 1 日 1 回,食後に経口投与する。その後の維持投与期は,400 mg を 1 日 1 回,食後に経口投与する。なお,患者の状態により適宜減量する。 シタラビン少量療法併用の場合: 通常,成人にはベネトクラクスとして,用量漸増期は 1 日目に 100 mg, 2 日目に 200 mg, 3 日目に 400 mg, 4 日目に 600 mg をそれぞれ 1 日 1 回,食後に経口投与する。その後の維持投
M. Marris S. M. ET	与期は、600 mg を 1 日 1 回、食後に経口投与する。なお、患者の状態により適宜減量する。
効能又は効果	① 慢性リンパ性白血病(小リンパ球性リンパ腫を含む)② 再発又は難治性のマントル細胞リンパ腫③ 急性骨髄性白血病
承認条件	1. 医薬品リスク管理計画を策定の上、適切に実施すること。 2. 〈急性骨髄性白血病〉 国内での治験症例が極めて限られていることから、製造販売後、一定数の症例に係るデータが集積されるまでの間は、全症例を対象に使用成績調査を実施することにより、本剤使用患者の背景情報を把握するとともに、本剤の安全性及び有効性に関するデータを早期に収集し、本剤の適正使用に必要な措置を講じること。
備考	承認日 2019年9月20日: 効能又は効果① <u>(再発又は難治性)</u> 2021年3月23日: 効能又は効果③ 2025年3月27日: 効能又は効果② 2025年11月20日: 効能又は効果①

変更の履歴

前回提出日

2025年3月27日

変更内容の概要:

1. 品目の概要:「用法及び用量」,「効能又は効果」及び「備考」

「用法及び用量」及び「効能又は効果」の変更

2. 「医薬品医薬品リスク管理計画の概要」1.1 安全性検討事項

リスクとした理由の内容変更

3. 追加のリスク最小化活動のうち、医療従事者向け資材(適正使用ガイド)を改訂

変更理由:

1.~3. 慢性リンパ性白血病 (小リンパ球性リンパ腫を含む) の効能・効果に関する承認事項一部変更承認 取得に伴う変更及び改訂

1. 医薬品リスク管理計画の概要

1.1 安全性検討事項

重要な特定されたリスク

腫瘍崩壊症候群

重要な特定されたリスクとした理由:

- ・血液がん患者を対象とした国内第 I/II 相臨床試験(以下「M13-834 試験」)の再発又は難治性の慢性リンパ性白血病(以下「CLL」)患者を対象とした本剤,リツキシマブ併用療法(以下「M13-834 試験 Arm D」)では認められていないが,再発又は難治性の CLL 患者を対象とした海外第 III 相臨床試験(以下「GO28667 試験」)において,TLS が 3.1%(6/194 例,Clinical TLS 1 例,Laboratory TLS 5 例)に認められた。
- ・血液がん患者を対象とした国内第 I/II 相臨床試験(以下「M13-834 試験」)の急性骨髄性白血病(以下「AML」)患者を対象とした本剤,アザシチジン併用療法(以下「M13-834 試験 Arm C」)では認められていないが,AML 患者を対象とした第 III 相国際共同試験(以下「M15-656 試験」)の本剤,アザシチジン併用療法において TLS が 1.1%(3/283 例),AML 患者を対象とした第 III 相国際共同試験(以下「M16-043 試験」)の本剤,低用量シタラビン併用療法において TLS が 5.6%(8/142 例)に認められた。
- ・再発又は難治性のマントル細胞リンパ腫(以下「MCL」)患者を対象とした国内第 II 相臨床試験(以下「M20-075 試験」)において,本剤,イブルチニブ併用療法での TLS は認められていないが,再発又は難治性の MCL 患者を対象とした第 III 相国際共同試験(以下「PCYC-1143-CA 試験」)の本剤,イブルチニブ併用療法において TLS が 5.2%(7/134 例,すべて Laboratory TLS)に認められた。
- ・未治療の CLL 又は小リンパ球性リンパ腫(以下「SLL」)患者を対象とした国内第 II 相試験 (以下「M20-353 試験」)の本剤、オビヌツズマブ併用療法(以下、コホート 1)では認められていないが、海外第Ⅲ相試験(以下「BO25323 試験」)の本剤、オビヌツズマブ併用療法において未治療の CLL 被験者では、TLS が 1.4%(3/212 例)に認められた。いずれも本剤初回投与前のオビヌツズマブ投与中に認められ、Clinical TLS は認められなかった。また、海外第 Ib 相試験(以下「GP28331 試験」)において、未治療の CLL 患者では TLS が 3.1%(1/32 例、非重篤な Laboratory TLS であり、オビヌツズマブ投与後かつベネトクラクス初回投与前に発現)が認められた。
- ・未治療の CLL 及び SLL 患者を対象とした M20-353 試験の本剤, イブルチニブ併用療法(以下, コホート 2) 及び海外第Ⅲ相試験(以下「CLL3011 試験」)の本剤, イブルチニブ併用療法では認められていないが, 海外第Ⅱ相試験である PCYC-1142-CA 試験(以下「1142 試験」)の本剤, イブルチニブ併用療法において 0.3%(1/323 例, 非重篤な Laboratory TLS)に認められた。

医薬品安全性監視活動の内容及びその選択理由:

【内容】

- 通常の医薬品安全性監視活動
- ・ 追加の医薬品安全性監視活動
- 1. 特定使用成績調査 (急性骨髄性白血病を対象とした全例調査)

【選択理由】

承認時までの国内データが極めて限られていることから、使用実態下における TLS に関するデータを収集し、必要な安全対策を実施するため。

リスク最小化の内容及びその選択理由:

【内容】

- ・通常のリスク最小化活動として、添付文書の「警告」、「用法及び用量に関連する注意」、「重要な基本的注意」、「重大な副作用」の項及び患者向医薬品ガイドに記載して注意喚起する。
- ・追加のリスク最小化活動として、医療従事者向け資材(適正使用ガイド)の作成と提供を実施する。

【選択理由】

TLS に関する発現リスクを軽減するための情報及び対処法の情報等を医療従事者に提供し、適正使

骨髓抑制

重要な特定されたリスクとした理由:

- ・本剤の BCL-2 阻害作用により、骨髄抑制(好中球減少、発熱性好中球減少症、リンパ球減少、 貧血及び血小板減少)が発現する可能性があるため。
- ・M13-834 試験 Arm D において骨髄抑制が 83.3% (5/6 例) に認められた。全事象が Grade3 以上であり、このうち好中球減少が 5 例、リンパ球減少が 4 例、血小板減少が 3 例であった。GO28667 試験において骨髄抑制が 75.3% (146/194 例) に認められ、好中球減少が 126 例、発熱性好中球減少症が 7 例、リンパ球減少が 3 例、血小板減少が 29 例、貧血が 30 例であった。このうち Grade3 以上の骨髄抑制が 68.6% (133/194 例) に認められた。
- ・M13-834試験Arm Cにおいて骨髄抑制が83.3% (5/6例) に認められた。全事象がGrade3以上であり、このうち好中球減少症関連事象が5例、血小板減少症関連事象が4例であった。M15-656試験において骨髄抑制が85.5% (242/283例) に認められ、好中球減少症関連事象が201例、貧血関連事象が78例、血小板減少症関連事象が143例であった。このうち Grade3以上の骨髄抑制が85.2%

(241/283例) に認められた。M16-043試験において骨髄抑制が83.1% (118/142例) に認められ、好中球減少症関連事象が97例、貧血関連事象が41例、血小板減少症関連事象が71例であった。このうち Grade3以上の骨髄抑制が82.4% (117/142例) に認められた。

- ・M20-075試験の本剤,イブルチニブ併用療法において骨髄抑制が46.2%(6/13例)に認められ、このうち3例がGrade3以上であった。また、好中球減少症関連事象が30.8%(4/13例)、貧血関連事象が7.7%(1/13例)、血小板減少症関連事象が23.1%(3/13例)に認められた。このうちGrade 3以上の事象は好中球減少症関連事象が3例であった。PCYC-1143-CA試験の本剤、イブルチニブ併用療法において骨髄抑制が55.2%(74/134例)に認められ、このうち53例がGrade3以上であった。また、好中球減少症関連事象が34.3%(46/134例)、貧血関連事象が22.4%(30/134例)、血小板減少症関連事象が20.9%(28/134例)に認められた。このうちGrade 3以上の事象は好中球減少症関連事象が42例、貧血関連事象が13例、血小板減少症関連事象が17例であった。
- ・BO25323 試験の本剤、オビヌツズマブ併用療法において、主要解析時点では骨髄抑制が 72.6% (154 例/212 例) に認められ、このうち 134 例が Grade3 以上であった。また、Grade3 以上の好中球減少症関連事象が 56.6% (120/212 例) 、貧血関連事象が 17.0% (36/212 例) 、血小板減少症関連事象が 15.1% (32/212 例) に認められた。GP28331 試験の本剤、オビヌツズマブ併用療法において未治療の CLL 被験者では、骨髄抑制が 87.5%に(28/32 例) に認められ、このうち 20 例が Grade3 以上であった。また、Grade3 以上の好中球減少症関連事象、貧血関連事象、血小板減少症関連事象がそれぞれ 53.1% (17/32 例) 、28.1% (9/32 例) 、21.9% (7/32 例) に認められた。M20-353 試験の本剤、オビヌツズマブ併用療法においては骨髄抑制が 80%に(8/10 例) に認められ、いずれも Grade3 以上であった。また、好中球減少症関連事象が 80.0% (8/10 例) 、貧血関連事象が 30.0% (3/10 例) 、血小板減少症関連事象が 50.0% (5/10 例) に認められた。このうち Grade 3 以上の事象は好中球減少症関連事象が 8 例、貧血関連事象が 1 例、血小板減少症関連事象が 5 例であった。
- ・CLL3011 試験の本剤, イブルチニブ併用療法において骨髄抑制が 55.7%に(59/106 例)に認められ、このうち 42 例が Grade3 以上であった。また、好中球減少症関連事象が 41.5%(44/106 例),貧血関連事象が 17.9%(19/106 例),血小板減少症関連事象が 11.3%(12/106 例)に認められた。1142 試験の本剤, イブルチニブ併用療法において骨髄抑制が 56.7%に(183 例/323 例)に認められ、このうち 125 例が Grade3 以上であった。また、好中球減少症関連事象が 47.7%(154/323 例),貧血関連事象が 6.5%(21/323 例),血小板減少症関連事象が 15.8%(51/323 例)に認められた。M20-353 試験の本剤,イブルチニブ併用療法においては骨髄抑制が 80%に(8 例/10 例)に認められ、このうち 5 例が Grade3 以上であった。また、好中球減少症関連事象が 70.0%(7/10 例),貧血関連事象が 10.0%(1/10 例),血小板減少症関連事象が 20.0%(2/10 例)であった。このうち Grade 3 以上の事象は好中球減少症関連事象が 4 例,貧血関連事象が 1 例,血小板減少症関連事象が 1 例。血小板減少症関連事象が 1 例であった。

医薬品安全性監視活動の内容及びその選択理由:

【内容】

- 通常の医薬品安全性監視活動
- 追加の医薬品安全性監視活動
- 1. 特定使用成績調査(急性骨髄性白血病を対象とした全例調査)

【選択理由】

承認時までの国内データが極めて限られていることから、使用実態下における骨髄抑制に関するデータを収集し、必要な安全対策を実施するため。

リスク最小化の内容及びその選択理由:

【内容】

- ・通常のリスク最小化活動として、添付文書の「用法及び用量に関連する注意」、「重要な基本的注意」、「重大な副作用」の項及び患者向医薬品ガイドに記載して注意喚起する。
- ・追加のリスク最小化活動として、医療従事者向け資材(適正使用ガイド)の作成と提供を実施する。

【選択理由】

骨髄抑制に関する対処法の情報等を医療従事者に提供し、適正使用に関する理解を促すため。

感染症

重要な特定されたリスクとした理由:

- ・本剤の BCL-2 阻害作用により、リンパ球減少及び好中球減少が発現し、その結果感染症が発現する可能性があるため。
- ・M13-834 試験 Arm D において感染症が 50.0% (3/6 例) に認められ、このうち Grade3 以上の感染症が 33.3% (2/6 例) であり、このうち重篤な症例は細菌性肺炎の 1 例であった。GO28667 試験において感染症が 74.7% (145/194 例) に認められ、このうち Grade3 以上の感染症が 18.0% (35/194 例) であった。このうち重篤な肺炎 16 例,重篤な敗血症 1 例が発現した。
- ・M13-834 試験 Arm C において感染症が 83.3% (5/6 例) に認められ、このうち Grade3 以上の感染症が 66.7% (4/6 例) であり、このうち重篤な肺炎、重篤な真菌性肺炎、重篤な敗血症の各 1 例が発現した。M15-656 試験において感染症が 84.5% (239/283 例) に認められ、このうち Grade3 以上の感染症が 63.6% (180/283 例) であった。このうち重篤な肺炎 47 例、重篤な敗血症 16 例が発現した。M16-043 試験において感染症が 64.8% (92/142 例) に認められ、このうち Grade3 以上の感染症が 43.0% (61/142 例) であった。このうち重篤な肺炎 20 例、重篤な敗血症 8 例が発現した。
- ・M20-075 試験の本剤,イブルチニブ併用療法において感染症が 53.8% (7/13 例)に認められ,このうち Grade 3/4 の感染症が 7.7% (1/13 例)であり,重篤な敗血症であった。死亡に至った感染症は認められなかった。PCYC-1143-CA 試験の本剤,イブルチニブ併用療法において感染症が 70.9% (95/134 例)に認められ,このうち Grade 3/4 の感染症が 24.6% (33/134 例)であった。このうち重篤な肺炎 15 例,重篤な敗血症 6 例が発現した。死亡に至った感染症は,4.5% (6/134 例)であった。内訳は,COVID-19 及び COVID-19 肺炎(各 2 例),肺炎及びクロストリジウム性大腸炎(各 1 例)であったが,これらの被験者の約半数では事象発現時に本剤を投与されておらず,試験開始の 1 年以内に感染症により死亡したのは 1 例のみであった。
- ・M20-353 試験の本剤, オビヌツズマブ併用療法において感染症が 90.0% (9/10 例) に認められ, いずれも Grade 3 未満であった。また,BO25323 試験の本剤, オビヌツズマブ併用療法において感染症が 54.7% (116/212 例) に認められ,このうち Grade3 以上の感染症が 19.3% (41/212 例) であり,18.9% (40/212 例) が重篤であった。GP28331 試験において,未治療の CLL 患者では感染症が81.3% (26/32 例) に認められ,このうち Grade3 以上の感染症が12.5% (4/32 例) であり,いずれも重篤であった。
- ・M20-353 試験の本剤, イブルチニブ併用療法において感染症が 60.0% (6/10 例) に認められ, このうち 20.0% (2/10 例) が Grade 3 以上であった。また, CLL3011 試験の本剤, イブルチニブ併用療法において感染症が 60.4% (64/106 例) に認められ, このうち Grade 3/4 の感染症が 15.1% (16/106 例) ,重篤な感染症が 12.3% (13/106 例) であった。1142 試験の本剤, イブルチニブ併用療法において感染症が 69.7% (225/323 例) に認められ, このうち Grade 3/4 の感染症が 8.4% (27/323 例) であった。重篤な感染症は 8.0% (26/323 例) に認められ, 最も頻度の高いものは肺炎と蜂巣炎であった。

医薬品安全性監視活動の内容及びその選択理由:

【内容】

- 通常の医薬品安全性監視活動
- 追加の医薬品安全性監視活動
- 1. 特定使用成績調査(急性骨髄性白血病を対象とした全例調査)

【選択理由】

承認時までの国内データが極めて限られていることから、使用実態下における感染症に関するデータを収集し、必要な安全対策を実施するため。

リスク最小化の内容及びその選択理由:

【内容】

- ・通常のリスク最小化活動として,添付文書の「重大な副作用」の項及び患者向医薬品ガイドに記載して注意喚起する。
- ・追加のリスク最小化活動として、医療従事者向け資材(適正使用ガイド)の作成と提供を実施する。

【選択理由】

感染症に関する発現リスクを軽減するための情報及び対処法の情報等を医療従事者に提供し、適正 使用に関する理解を促すため。

CYP3A 阻害剤との薬物相互作用

重要な特定されたリスクとした理由:

- ・中程度及び強い CYP3A 阻害剤を併用することにより、本剤の血中濃度が上昇し、TLS 等の副作用の発現が増強されるおそれがあるため。添付文書において CLL (小リンパ球性リンパ腫を含む)及び再発又は難治性の MCL に対しては、中程度の CYP3A 阻害剤との併用は本剤を半量以下に減量、強い CYP3A 阻害剤との併用は用量漸増期において併用禁忌、維持投与期において本剤を100 mg 以下に減量することとした。AML に対しては、中程度の CYP3A 阻害剤との併用は本剤を半量以下に減量,強い CYP3A 阻害剤との併用は用量漸増期において本剤を1日目 10 mg、2日目20 mg、3日目以降50 mg、維持投与期において本剤を50 mg に減量することとした。
- ・再発又は難治性の非ホジキンリンパ腫患者を対象に強い CYP3A 阻害薬であるケトコナゾールが本剤の薬物動態に及ぼす影響を評価した試験(M13-364 試験),健康被験者を対象に強い CYP3A 阻害薬であるリトナビルが本剤の薬物動態に及ぼす影響を評価した試験(M15-719 試験)の結果,本剤の AUC_{∞} はケトコナゾール併用投与時に 6.4 倍,リトナビル併用投与時に 7.9 倍に増加した。また,急性骨髄性白血病患者を対象に強い CYP3A 阻害薬であるポサコナゾールが本剤の薬物動態に及ぼす影響を評価した試験(M14-358 試験)の結果,本剤 100~mg とポサコナゾール併用時の本剤の AUC_{24} は本剤 400~mg 単独投与時と比較して 144%増加した。
- ・生理学的薬物動態モデルによるシミュレーションの結果、本剤 400 mg をエリスロマイシン及びフルコナゾール(中程度の CYP3A 阻害剤)と併用投与したとき、本剤の AUC。はそれぞれ 4.9 及び 2.7 倍増加した。フルボキサミン(弱い CYP3A 阻害剤)と併用投与したとき、本剤の AUC。に明確な影響を及ぼさなかった。

医薬品安全性監視活動の内容及びその選択理由:

【内容】

- 通常の医薬品安全性監視活動
- 追加の医薬品安全性監視活動
- 1. 特定使用成績調査(急性骨髄性白血病を対象とした全例調査)

【選択理由】

承認時までの国内データが極めて限られていることから、使用実態下における CYP3A 阻害剤の併用状況、本剤の用法用量及び併用時の安全性に関するデータを収集し、必要な安全対策を実施するため。

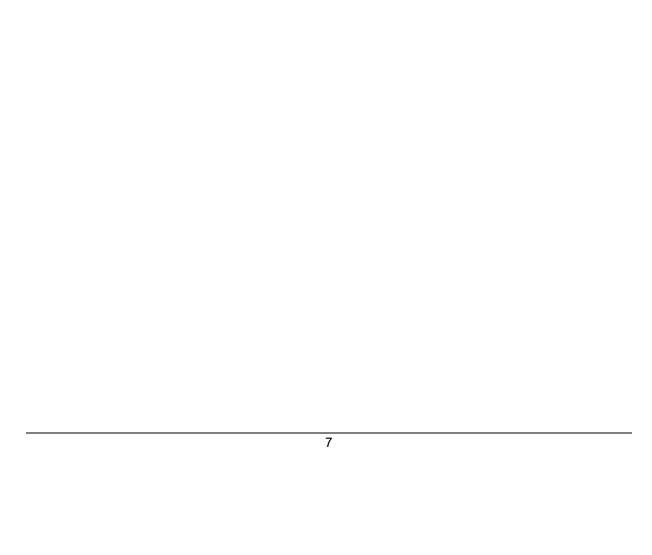
リスク最小化の内容及びその選択理由:

【内容】

- ・通常のリスク最小化活動として、添付文書の「禁忌」、「用法及び用量に関連する注意」、「相 互作用」の項及び患者向医薬品ガイドに記載して注意喚起する。
- ・追加のリスク最小化活動として、医療従事者向け資材(適正使用ガイド)の作成と提供を実施する。

【選択理由】

CYP3A 阻害剤との薬物相互作用に関する設定根拠の情報等を医療従事者に提供し、適正使用に関する理解を促すため。



重要な潜在的リスク

胚・胎児毒性

重要な潜在的リスクとした理由:

・本剤の臨床試験では妊娠中の女性は除外されていたため、胚・胎児への影響の報告はないが、胚・胎児発生試験(マウス)において、本剤 150 mg/kg/日(ヒト臨床推奨用量による曝露量の約 1.2 倍)で、胚・胎児毒性(着床後胚損失率の上昇及び胎児体重減少)が認められたため。

医薬品安全性監視活動の内容及びその選択理由:

【内容】

通常の医薬品安全性監視活動

【選択理由】

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としており、当該患者における投与は極めて限られると考えるため、通常の安全性監視活動により国内外での知見の収集に努める。

リスク最小化の内容及びその選択理由:

【内容】

・通常のリスク最小化活動として、添付文書の「生殖能を有する者」、「妊婦」の項に記載して注意喚起する。

【選択理由】

胚・胎児毒性に関する情報を医療従事者に提供し、適正使用に関する理解を促すため。

二次性悪性腫瘍

重要な潜在的リスクとした理由:

- ・M13-834 試験において二次性悪性腫瘍が Arm B で 16.6% (1/6 例) に認められ, Grade3 以上の事象であった。GO28667 試験において二次性悪性腫瘍が V+R 群で 10.8% (21/194 例), BR 群で 6.9% (13/188 例) に認められ, このうち Grade3 以上の二次性悪性腫瘍が V+R 群で 6.2% (12/194 例), BR 群で 5.3% (10/188 例) に認められたため。
- ・GO28667 試験では BR 群と比較して V+R 群で多く認められたものの、本剤との因果関係が否定できない二次性悪性腫瘍の発現数は限られており、原疾患や前治療の影響も考えられることから、本剤との関連性は明確になっていないため。
- ・M15-656 試験において二次性悪性腫瘍が 3.9%(11/283 例)に認められ、このうち Grade3 以上の二次性悪性腫瘍が 1.1%(3/283 例)、M16-043 試験において二次性悪性腫瘍が 2.1%(3/142 例)に認められ、このうち Grade3 以上の二次性悪性腫瘍が 0.7%(1/142 例)に認められたため。
- ・PCYC-1143-CA 試験において二次性悪性腫瘍が本剤+イブルチニブ群で 9.0% (12/134 例) ,プラセボ+イブルチニブ群で 9.8% (13/132 例) に認められ,死亡に至った症例は両群ともに無かったが, Grade3/4 の二次性悪性腫瘍が本剤+イブルチニブ群で 3.0% (4/134 例) ,プラセボ+イブルチニブ群で 5.3% (7/132 例) に認められたため。
- ・M20-353 試験の本剤, オビヌツズマブ併用療法では認められていないが, BO25323 試験の本剤, オビヌツズマブ併用療法において二次性悪性腫瘍が主要解析時点で13.7% (29/212 例) に認められた。GP28331 試験においては, 二次性悪性腫瘍が6.3% (2/32 例) に認められ, 内訳は扁平上皮癌及び基底細胞癌が各3.1% (1/32 例) であった。
- ・M20-353 の本剤, イブルチニブ併用療法では認められていないが, CLL3011 試験の本剤, イブルチニブ併用療法において二次性悪性腫瘍が 7.5% (8/106 例) に認められた。皮膚癌以外の悪性腫瘍は 4.7% (5/106 例) に、黒色腫以外の皮膚癌は 2.8% (3/106 例) に認められた。 Grade3 の悪性新生物が 0.9% (1/106 例) に認められたが、重症度が悪化し死亡に至った。本事象は治験薬と関連なしと判断された。なお、これ以外で致死的な二次性悪性腫瘍は認められなかった。1142 試験の本剤, イブルチニブ併用療法において二次性悪性腫瘍は 5.0% (16/323 例) に認められた。皮膚癌以外の悪性腫瘍は 1.2% (4/323 例) に、黒色腫以外の皮膚癌は 3.4% (11/323 例) に認められた。これ以外で致死的な二次性悪性腫瘍は認められなかった。

医薬品安全性監視活動の内容及びその選択理由:

【内容】

通常の医薬品安全性監視活動

【選択理由】

製造販売後調査において関連性を明確にすることは困難であると考えることから、通常の安全性監視活動により国内外での知見の収集に努める。

リスク最小化の内容及びその選択理由:

【内容】

・通常のリスク最小化活動として、添付文書の「その他の注意」の項に記載して注意喚起する。

【選択理由】

二次性悪性腫瘍に関する情報を医療従事者に提供し、適正使用に関する理解を促すため。

肝機能障害患者における安全性

重要な潜在的リスクとした理由:

- ・M15-342 試験(軽度,中等度,重度の肝機能障害を有する患者における本剤単回投与の安全性及び薬物動態を評価する試験)において,重度の肝機能障害を有する被験者の AUC は,健康成人と比較して約2.7倍高く,副作用が強くあらわれるおそれがある。
- ・重度肝機能障害患者では減量を考慮する必要があるものの,重度肝機能障害への投与に関する情報は限られており,当該患者でのリスクは明確になっていないため。また,軽度及び中等度の肝機能障害患者では正常な肝機能を有する患者と本剤の曝露量に大きな違いはなかった。

医薬品安全性監視活動の内容及びその選択理由:

【内容】

通常の医薬品安全性監視活動

【選択理由】

実臨床下での肝機能障害患者への使用頻度は高くないと考えられることから,通常の安全性監視活動により国内外での知見の収集に努める。

リスク最小化の内容及びその選択理由:

【内容】

・通常のリスク最小化活動として、添付文書の「肝機能障害患者」の項に記載して注意喚起する。

【選択理由】

肝機能障害患者における安全性に関する情報を医療従事者に提供し、適正使用に関する理解を促すため。

重要な不足情報	
該当なし	

1.2.	有効性に関す	る検討事項

該当なし

2. 医薬品安全性監視計画の概要

通常の医薬品安全性監視活動

通常の医薬品安全性監視活動の概要:

副作用、文献・学会情報及び外国措置報告等の収集・確認・分析に基づく安全対策の検討

追加の医薬品安全性監視活動

特定使用成績調査(急性骨髄性白血病を対象とした全例調査)

【安全性検討事項】

TLS, 骨髄抑制, 感染症, CYP3A 阻害剤との薬物相互作用

【目的】主要目的は,実臨床下において本剤を投与された日本人 AML 患者における Grade3 以上の好中球減少症の発現状況を調査することである。副次目的は,本剤のその他の安全性及び有効性を把握することとする。

【実施計画】

・実施期間:2021年3月23日~2023年4月30日

・登録期間: 2021年3月23日~2021年5月13日

登録症例数が調査予定症例数に到達する見込みが立った時点で、登録状況等の情報を踏まえ、目標とする情報が収集可能であることを確認した上で、独立行政法人医薬品医療機器総合機構に相談し、調査票回収を要さない症例登録への移行の可否を判断する*。ただし、全例調査に係る承認条件が解除されるまでの間、調査票回収を要さない症例登録は継続し、必要に応じ調査票を回収して適切な情報が入手できる体制を維持する。

※調査依頼者は独立行政法人医薬品医療機器総合機構に相談し、2021 年 5 月 14 日以降に本剤が投与 開始された患者は、調査票を要さない症例登録に移行することが合意された。

・観察期間:投与開始から52週間

・実施方法:中央登録方式(全例登録)にて実施

・目標症例数:400例(登録症例として)

【実施計画の根拠】

・観察期間:投与開始から52週間

本調査の主要評価項目である好中球減少症は、M15-656 試験(アザシチジン併用療法)及びM16-043 試験(低用量シタラビン併用療法)のいずれにおいても本剤投与開始後 90 日以内で初回発現頻度が高く、試験期間中に発現が認められた好中球減少症のほとんどは 360 日以内に認められた。また Grade 3 以上の好中球減少症においても同様の傾向であったことから、当該観察期間においてこれらの事象の発現状況等について評価できると考える。

以上の理由から、観察期間を本剤投与開始から52週間と設定する。

目標症例数:400 例

本剤の臨床試験において、Grade3以上の好中球減少症の発現率はunfit AML 患者で45%程度であった。本調査における本剤と関連のある Grade3以上の好中球減少症の発現率を45%とし、95%信頼区間を±5%と設定したとき、必要な症数は381例であり、脱落症例を考慮し、目標症例数は400例と設定する。なお使用実態下における発熱性好中球減少症の発現率を35%と仮定した場合、本調査の症例数400例があれば、95%以上の確率で発熱性好中球減少症123例が収集可能となる。

【節目となる予定の時期及びその根拠】

- ・最終集計時:調査票回収対象症例の全データが固定された段階で最終報告書を作成・提出する。
- ・安全性定期報告時:安全性情報について包括的な検討を行うため。

【当該医薬品安全性監視活動の結果に基づいて実施される可能性のある追加の措置及びその開始の基

準】

節目となる時期に、以下の内容を含めた医薬品リスク管理計画書の見直しを行う。

- ・新たな情報が得られた場合には、リスク最小化策の変更要否について検討を行う。
- ・得られた結果を踏まえ、さらなる検討が必要と判断する場合には、新たな医薬品安全性監視活動の実施の要否について検討を行う。

= ナ 火 ナ 」		
該当なし		

有効性に関する調査・試験の計画の概要

3.

4. リスク最小化計画の概要

通常のリスク最小化活動

通常のリスク最小化活動の概要:

添付文書及び患者向医薬品ガイドによる情報提供

追加のリスク最小化活動

医療従事者向け資材 (適正使用ガイド) の作成と提供

【安全性検討事項】

TLS, 骨髄抑制, 感染症, CYP3A 阻害剤との薬物相互作用

【目的】

安全性検討項目に関する注意喚起,及び適切な診断・治療のための本剤の使用方法に関する情報を提供する。

【具体的な方法】

- ・納入時に MR が提供, 説明し, 資材の活用を依頼する。
- ・医薬品医療機器総合機構のホームページに掲載する。

【節目となる予定の時期、実施した結果に基づき採択される可能性がある更なる措置】

安全性定期報告時に,該当する安全性検討事項の発現状況を検討する。本結果からリスク最小化策の 更なる強化が必要と判断される場合,また新たな安全性検討事項が認められた場合には,資材の改 訂,追加の資材作成等について検討する。

報告の予定時期:安全性定期報告書提出時

5. 医薬品安全性監視計画,有効性に関する調査・試験の計画及びリスク最小化計画 の一覧

5.1. 医薬品安全性監視計画の一覧

通常の医薬品安全性監視活動				
副作用、文献・学会情報及び外	国措置報告等の収集・	確認・分析に基づく安全	全対策の検討	
	追加の医薬品	安全性監視活動		
追加の医薬品安全性監視活動 の名称	節目となる症例数/ 目標症例数	節目となる予定の 時期	実施状況	報告書の 作成予定日
市販直後調査(適応症 慢性 リンパ性白血病(小リンパ球 性リンパ腫を含む))	該当なし	販売開始日より 6 ヵ 月	終了	2020年6月提出済
一般使用成績調査(慢性リンパ性白血病(小リンパ球性リンパ腫を含む)を対象とした 全例調査)	100 例	①安全性定期報告時 ②最終集計時	終了	2023 年 8 月提 出済
特定使用成績調査(急性骨髄性白血病を対象とした全例調査)	400 例	①安全性定期報告時 ②最終集計時	実施中	①安全性定期報 告時 ②2024年4月 (予定)

5.2. 有効性に関する調査・試験の計画の一覧

有効性に関する調査・試験の	節目となる症例数/	節目となる予定の	実施状況	報告書の
名称	目標症例数	時期		作成予定日
該当なし				

5.3. リスク最小化計画の一覧

通常のリスク最小化活動					
添付文書及び患者向医薬品ガイドに	添付文書及び患者向医薬品ガイドによる情報提供				
追加のリスク最小化活動					
追加のリスク最小化活動の名称	節目となる予定の時期	実施状況			
市販直後調査による情報提供(適 応症 慢性リンパ性白血病(小リ ンパ球性リンパ腫を含む))	販売開始6ヵ月後	終了			
医療従事者向け資材 (適正使用ガイド) の作成と提供	安全性定期報告提出時	実施中			