

**ジャカビ錠 5 mg, ジャカビ錠 10 mg に係る
医薬品リスク管理計画書**

ノバルティスファーマ株式会社

ジャカビ錠 5 mg, ジャカビ錠 10 mg に係る 医薬品リスク管理計画書 (RMP) の概要

販売名	①ジャカビ錠5 mg ②ジャカビ錠10 mg	有効成分	ルキソリチニブリン酸塩
製造販売業者	ノバルティスファーマ株式会社	薬効分類	874291, 873999
提出年月日	令和5年12月12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】
<u>骨髄抑制</u>	<u>進行性多巣性白質脳症</u>	<u>ベースラインの血小板数が10万/mm³未満の患者における安全性（骨髄線維症及び真性多血症患者）</u>
<u>感染症</u>	<u>ルキソリチニブ中止後の有害事象（骨髄線維症及び真性多血症の症状再発を含む）</u>	
<u>結核</u>		
<u>肝機能障害患者における使用</u>	<u>高血圧</u>	<u>長期の安全性</u>
<u>腎機能障害患者における使用</u>	<u>悪性腫瘍（二次発がん）</u>	<u>GVHD 小児患者における安全性（特に骨への影響）</u>
<u>肝機能障害</u>	<u>心血管系事象</u>	
<u>出血性事象</u>	<u>ウェルニッケ脳症</u>	
<u>間質性肺疾患</u>	<u>CYP3A4阻害剤との併用による過剰曝露</u>	
<u>心不全</u>	<u>ルキソリチニブと造血成長因子との併用による薬力学的相互作用</u>	
	<u>末梢性ニューロパシー</u>	

1.2. 有効性に関する検討事項

使用実態下における骨髄線維症患者での有効性

使用実態下における真性多血症患者での有効性

↓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
<u>通常の医薬品安全性監視活動</u>
<u>追加の医薬品安全性監視活動</u>
<u>造血幹細胞移植後の移植片対宿主病を対象とした市販直後調査</u>
<u>骨髄線維症患者を対象とした特定使用成績調査（長期使用）</u>
<u>真性多血症患者を対象とした特定使用成績調査（長期使用）</u>
<u>移植片対宿主病患者を対象とした製造販売後データベース調査</u>
3. 有効性に関する調査・試験の計画の概要
<u>骨髄線維症患者を対象とした特定使用成績調査（長期使用）</u>
<u>真性多血症患者を対象とした特定使用成績調査（長期使用）</u>

↓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
<u>通常のリスク最小化活動</u>
<u>追加のリスク最小化活動</u>
<u>造血幹細胞移植後の移植片対宿主病を対象とした市販直後調査による情報提供</u>
<u>医療従事者向け資材（適正使用に関する Q&A と臨床試験成績～ジャカビ錠を処方される先生方へ～）の作成と提供</u>
<u>患者向け資材（ジャカビ治療を受ける患者さん・ご家族の方へ～感染症を早期発見するために～）の作成と提供</u>

各項目の内容は RMP の本文でご確認ください。

医薬品リスク管理計画書

会社名：ノバルティスファーマ株式会社

品目の概要			
承認年月日	①2014年7月4日 ②2017年3月7日	薬効分類	874291, 873999
再審査期間	骨髓線維症：2014年7月4日～2024年7月3日 真性多血症（既存治療が効果不十分又は不適当な場合に限る）：2015年9月24日～2024年7月3日 造血幹細胞移植後の移植片対宿主病（ステロイド剤の投与で効果不十分な場合）：2023年8月23日～2033年8月22日	承認番号	①22600AMX00759000 ②22900AMX00507000
国際誕生日	2011年11月16日		
販売名	①ジャカビ錠 5 mg ②ジャカビ錠 10 mg		
有効成分	ルキソリチニブリジン酸塩		
含量及び剤形	①1錠中ルキソリチニブリジン酸塩 6.6 mg（ルキソリチニブとして 5 mg） ②1錠中ルキソリチニブリジン酸塩 13.2 mg（ルキソリチニブとして 10 mg）		
用法及び用量	<p>〈骨髓線維症〉 通常、成人には本剤を1日2回、12時間毎を目安に経口投与する。用量は、ルキソリチニブとして1回5 mg～25 mgの範囲とし、患者の状態により適宜増減する。</p> <p>〈真性多血症〉 通常、成人にはルキソリチニブとして1回10 mgを開始用量とし、1日2回、12時間毎を目安に経口投与する。患者の状態により適宜増減するが、1回25 mg 1日2回を超えないこと。</p>		

	<p>〈造血幹細胞移植後の移植片対宿主病〉</p> <p>通常、成人及び12歳以上的小児にはルキソリチニブとして1回10mgを1日2回、12時間毎を目安に経口投与する。患者の状態により適宜減量する。</p>
効能又は効果	<p>1. 骨髄線維症</p> <p>2. 真性多血症（既存治療が効果不十分又は不適当な場合に限る）</p> <p>3. 造血幹細胞移植後の移植片対宿主病（ステロイド剤の投与で効果不十分な場合）</p>
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。
備考	<p>再審査期間中</p> <p>2015年9月24日に真性多血症（既存治療が効果不十分又は不適当な場合に限る）で承認事項一部変更承認を取得</p> <p>2023年8月23日に造血幹細胞移植後の移植片対宿主病（ステロイド剤の投与で効果不十分な場合）で承認事項一部変更承認を取得</p>

変更の履歴	
前回提出日	
令和5年8月23日	
変更内容の概要：	
	<p>1. 「2. 医薬品安全性監視計画の概要」の「真性多血症患者を対象とした特定使用成績調査（長期使用）」における、登録予定期間の変更、登録のみへの移行廃止に伴う記載の追記。</p> <p>2. 「真性多血症患者を対象とした特定使用成績調査（長期使用）」実施計画書における、以下の改訂（添付資料）。</p> <ul style="list-style-type: none"> • 登録のみへの移行廃止に伴う記載の追記。 • 登録予定期間の変更。 • 真性多血症の承認条件解除に関する記載の追記。 • 委託業務の追記。 • その他記載整備。
変更理由：	<p>1. 登録予定期間の記載の明確化のため。事務連絡に基づく登録のみへの移行廃止のため。</p> <p>2. 以下の理由による改訂。</p> <ul style="list-style-type: none"> • 事務連絡に基づく登録のみへの移行廃止のため。 • 登録予定期間の記載の明確化のため。 • 真性多血症の承認条件が解除されたため。

- 委託業務追加のため。
- 記載整備のため。

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	
骨髄抑制	<p>重要な特定されたリスクとした理由：</p> <p>ルキソリチニブは JAK (ヤヌスキナーゼ) 1 及び JAK2 を強力及び選択的に阻害することにより、造血及び免疫機能に重要な役割を担う多くのサイトカイン及び増殖因子のシグナル伝達を阻害することから、血小板減少症、赤血球減少症、白血球減少症などの血液学的異常の発現が予測される。</p> <p>1) 骨髄線維症患者での発現状況</p> <ul style="list-style-type: none">第 III 相試験（351 試験、2352 試験、データカットオフ日：2011 年 3 月 1 日）では、ルキソリチニブ群で血小板減少症関連事象（standard MedDRA queries (MedDRA 標準検索式：以下、SMQ) の「血小板減少症」に該当する有害事象）は 47.8% (144/301 名)、赤血球減少症関連事象（SMQ の「赤血球減少症」に該当する有害事象）は 39.9% (120/301 名)、白血球減少症関連事象（SMQ の「白血球減少症」に該当する有害事象）は 4.7% (14/301 名) に認められ、Grade 3 以上はそれぞれ 9.0% (27/301 名)、15.6% (47/301 名) 及び 2.0% (6/301 名) であった。また、臨床検査値に基づく血液学的異常の新たな発現又は悪化を認めた被験者は、血小板数の減少が 69.8% (210/301 名)、ヘモグロビンの減少が 82.4% (248/301 名)、好中球数の減少が 15.6% (47/301 名)、白血球数の減少が 20.3% (61/301 名) であり、いずれも対照群に比べてルキソリチニブ群において高頻度にみられた。アジア国際共同試験（2202 試験）では、ルキソリチニブを投与された被験者において血小板減少症関連の有害事象は 57.5% (69/120 名)、赤血球減少症関連の有害事象は 62.5% (75/120 名)、白血球減少症関連の有害事象は 14.2% (17/120 名) に認められ、Grade 3 以上はそれぞれ 15.0% (18/120 名)、45.8% (55/120 名) 及び 7.5% (9/120 名) であった。日本人においては、血小板減少症関連の有害事象は 70.0% (21/30 名)、赤血球減少症関連の有害事象は 63.3% (19/30 名)、白血球減少症関連の有害事象は 6.7% (2/30 名) に認められ、Grade 3 以上はそれぞれ 33.3% (10/30 名)、50.0% (15/30 名) 及び 6.7% (2/30 名) であった。 <p>2) 真性多血症患者での発現状況</p> <ul style="list-style-type: none">国際共同第 III 相試験（B2301 試験）の 32 週までのランダム化投与期では、血小板減少症関連の有害事象はルキソリチニブ群で 8.2% (9/110 名)、BAT (best available therapy) 群で 11.7% (13/111 名) と、BAT 群でやや高かった。赤血球減

	<p>少症関連の有害事象はルキソリチニブ群で 19.1% (21/110 名) , BAT 群で 3.6% (4/111 名) とルキソリチニブ群で高かった。白血球減少症関連の有害事象はルキソリチニブ群で 1.8% (2/110 名) , BAT 群で 2.7% (3/111 名) でありいずれの群でも少なかった。</p> <ul style="list-style-type: none"> • B2301 試験のデータカットオフ（2014 年 1 月 15 日）時点では、血小板減少症関連の有害事象は 13.6% (15/110 名) , 赤血球減少症関連の有害事象は 25.5% (28/110 名) , 白血球減少症関連の有害事象は 2.7% (3/110 名) に認められ、Grade 3 以上はそれぞれ 3.6% (4/110 名) , 1.8% (2/110 名) 及び 0.9% (1/110 名) であった。重篤な有害事象は白血球減少症関連事象で 1 名 (0.9%) のみに報告された。 <p>3) 移植片対宿主病患者での発現状況</p> <ul style="list-style-type: none"> • 急性移植片対宿主病 (GVHD) を対象とした国際共同第 III 相試験 (C2301 試験, データカットオフ日 : 2020 年 1 月 6 日) では、有害事象はルキソリチニブ群, BAT 群 (以下同順) でそれぞれ、血小板減少症関連が 56.6% (86/152 名) , 36.7% (55/150 名) , 赤血球減少症関連が 40.8% (62/152 名) , 34.0% (51/150 名) , 白血球減少症関連が 46.7% (71/152 名) , 32.0% (48/150 名) であった。重篤な有害事象は、血小板減少症関連が 1.3% (2/152 名) , 2.0% (3/150 名) , 赤血球減少症関連が 0.0% (0/152 名) , 0.0% (0/150 名) , 白血球減少症関連が 4.6% (7/152 名) , 4.0% (6/150 名) であった。Grade 3 以上の有害事象は、血小板減少症関連が 50.7% (77/152 名) , 32.0% (48/150 名) , 赤血球減少症関連が 36.2% (55/152 名) , 25.3% (38/150 名) , 白血球減少症関連が 42.8% (65/152 名) , 27.3% (41/150 名) であった。 • 慢性 GVHD を対象とした国際共同第 III 相試験 (D2301 試験, データカットオフ日 : 2020 年 5 月 8 日) では、有害事象はルキソリチニブ群, BAT 群 (以下同順) でそれぞれ、血小板減少症関連が 23.0% (38/165 名) , 15.8% (25/158 名) , 赤血球減少症関連が 32.1% (53/165 名) , 13.9% (22/158 名) , 白血球減少症関連が 23.6% (39/165 名) , 14.6% (23/158 名) であった。重篤な有害事象は、血小板減少症関連が 1.2% (2/165 名) , 0.6% (1/158 名) , 赤血球減少症関連が 0.6% (1/165 名) , 0.0% (0/158 名) , 白血球減少症関連が 3.6% (6/165 名) , 1.3% (2/158 名) であった。Grade 3 以上の有害事象は、血小板減少症関連が 17.6% (29/165 名) , 11.4% (18/158 名) , 赤血球減少症関連が 15.2% (25/165 名) , 7.6% (12/158 名) , 白血球減少症関連が 18.8% (31/165 名) , 11.4% (18/158 名) であった。 <p>以上の臨床試験での発現状況及び本剤の薬理作用を踏まえ、骨髓抑制を重要な特定されたリスクとした。</p>
	医薬品安全性監視活動の内容及びその選択理由 :

	<p>【内容】</p> <ul style="list-style-type: none"> • 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として、以下を実施する。 <ol style="list-style-type: none"> 1. 骨髄線維症患者を対象とした特定使用成績調査（重点調査項目として設定） 2. 真性多血症患者を対象とした特定使用成績調査（重点調査項目として設定） 3. 移植片対宿主病患者を対象とした製造販売後データベース調査 <p>【選択理由】</p> <p>製造販売後における骨髄抑制の発現頻度及び好発時期などの発現状況をより詳細に把握するため。移植片対宿主病については、本剤投与と骨髄抑制の発現に関する情報が取得可能と想定されるデータベースが存在することから、製造販売後データベース調査とする。</p>
	<p>リスク最小化活動の内容及びその選択理由：</p> <p>【内容】</p> <ul style="list-style-type: none"> • 通常のリスク最小化活動として、以下を実施する。 <ol style="list-style-type: none"> 1. 電子添文の「重要な基本的注意」「重大な副作用」の項への記載による注意喚起 2. 患者向医薬品ガイドによる注意喚起 • 追加のリスク最小化活動として、以下を実施する。 <ol style="list-style-type: none"> 1. 医療従事者向け資材（適正使用に関する Q&A と臨床試験成績～ジャカビ錠を処方される先生方へ～）の作成、配布 2. 患者向け資材（ジャカビ治療を受ける患者さん・ご家族の方へ～感染症を早期発見するために～）の作成、配布 <p>【選択理由】</p> <p>臨床試験及び製造販売後における骨髄抑制の発現状況に関する情報を医療関係者及び患者に対し確実に情報提供し、医療関係者及び患者の適正使用に関する理解を促すため。</p>
感染症	
	<p>重要な特定されたリスクとした理由：</p> <p>ルキソリチニブは JAK1 及び JAK2 を強力かつ選択的に阻害することにより、造血及び免疫機能に重要な役割を担う多くのサイトカイン及び増殖因子のシグナル伝達を阻害することから、細菌、真菌、ウイルス及び原虫による重篤な感染症を発現させるリスクが増大する可能性がある。</p> <p>1) 骨髄線維症患者での発現状況</p> <ul style="list-style-type: none"> • 第 III 相試験（351 試験、2352 試験、データカットオフ日：2011 年 3 月 1 日）では、ルキソリチニブ群で感染症（system organ class（器官別大分類：以下、SOC）の「感染症および寄生虫症」に該当する有害事象）は 47.8%（144/301

名)に認められ、Grade 3 以上は 10.3% (31/301 名) であった。特に、尿路感染関連及び帯状疱疹関連の有害事象は対照群と比較してルキソリチニブ群で高頻度にみられた(尿路感染関連事象：ルキソリチニブ群 12.3% (37/301 名)、対照群 5.8% (13/224 名)、帯状疱疹関連事象：ルキソリチニブ群 4.3% (13/301 名)、351 試験のプラセボ群で 1.3% (2/151 名)、2352 試験の BAT 群では報告なし)。また、Grade 3 以上の尿路感染関連及び帯状疱疹関連の有害事象はルキソリチニブ群でそれぞれ 1.0% (3/301 名) 及び 0.3% (1/301 名) に認められた。

- アジア国際共同試験 (2202 試験) では、ルキソリチニブを投与された被験者において感染症の有害事象発現率は 50.0% (60/120 名) であり、Grade 3 以上は 15.8% (19/120 名) であった。そのうち尿路感染関連事象は 5.0% (6/120 名)、Grade 3 以上が 0.8% (1/120 名) に、帯状疱疹関連事象は 11.7% (14/120 名)、Grade 3 以上が 5.0% (6/120 名) に認められた。また、日本人においては、感染症有害事象発現率は 63.3% (19/30 名)、Grade 3 以上が 3.3% (1/30 名) であり、そのうち尿路感染関連事象は 10.0% (3/30 名) に、帯状疱疹関連事象は 13.3% (4/30 名)、Grade 3 以上が 10.0% (3/30 名) に認められた。

2) 真性多血症患者での発現状況

- 国際共同第 III 相試験 (B2301 試験) の 32 週までのランダム化投与期では、感染症の有害事象はルキソリチニブ群で 32.7% (36/110 名)、BAT 群で 34.2% (38/111 名) と、両群間で大きく変わらなかった。ルキソリチニブ群で PT 別で発現率が高かった事象は鼻咽頭炎が 9.1% (10/110 名)、上気道感染が 4.5% (5/110 名)、気管支炎が 3.6% (4/110 名) であった。肺炎関連事象はランダム化期全体のルキソリチニブ群で 0.9%、BAT 群で 1.8% であった。敗血症/敗血症性ショック関連事象及び日和見感染関連事象はランダム化期全体のいずれの群でも報告されなかった。また、帯状疱疹はルキソリチニブ群で 6.4% (7/110 名) にみられ、BAT 群では認めなかった。尿路感染はルキソリチニブ群で 5.5% (6/110 名)、BAT 群では 2.7% (3/111 名) であった。
- B2301 試験のデータカットオフ (2014 年 1 月 15 日) 時点では、感染症の有害事象は 46.4% (51/110 名) に認められ、重篤は 5.5% (6/110 名)、Grade 3 以上は 3.6% (4/110 名) であった。PT 別で発現率が高かった事象は鼻咽頭炎が 11.8% (13/110 名)、気管支炎及び上気道感染が各 6.4% (7/110 名)、インフルエンザが 5.5% (6/110 名)、であった。また、帯状疱疹及び尿路感染の有害事象は 10.0% (11/110 名) 及び 8.2% (9/110 名)、重篤は 0.9% (1/110 名) 及び 0.0% (0/110 名)、Grade 3 以上は 2.7% (3/110 名) 及び 1.8% (2/110 名) に認められた。

3) 移植片対宿主病患者での発現状況

- 急性GVHDを対象とした国際共同第III相試験（C2301試験、データカットオフ日：2020年1月6日）では、感染症の有害事象はルキソリチニブ群、BAT群（以下同順）でそれぞれ82.2%（125/152名）、71.3%（107/150名），重篤な有害事象は38.8%（59/152名）、30.0%（45/150名），Grade3以上の有害事象は52.0%（79/152名）、47.3%（71/150名）と両群間に臨床的に大きな違いは認められなかった。PT別で発現率が高かった事象はサイトメガロウイルス感染再燃がそれぞれ24.3%（37/152名）、20.7%（31/150名），肺炎が10.5%（16/152名）、9.3%（14/150名），敗血症が10.5%（16/152名）、12.7%（19/150名）であった。また、帯状疱疹は1.3%（2/152名）、1.3%（2/150名），尿路感染は10.5%（16/152名）、6.0%（9/150名）に認められた。
- 慢性GVHDを対象とした国際共同第III相試験（D2301試験、データカットオフ日：2020年5月8日）では、感染症の有害事象はルキソリチニブ群、BAT群（以下同順）でそれぞれ72.1%（119/165名）、65.8%（104/158名），重篤な有害事象は27.3%（45/165名）、21.5%（34/158名），Grade3以上の有害事象は26.7%（44/165名）、22.2%（35/158名）と両群間に臨床的に大きな違いは認められなかった。PT別で発現率が高かった事象は肺炎がそれぞれ15.8%（26/165名）、13.3%（21/158名），上気道感染が10.9%（18/165名）、9.5%（15/158名），インフルエンザが9.1%（15/165名）、7.0%（11/158名），上咽頭炎が9.1%（15/165名）、5.7%（9/158名）であった。また、帯状疱疹は1.8%（3/165名）、0.0%（0/158名），尿路感染は7.9%（13/165名）、5.1%（8/158名）に認められた。

また、骨髄線維症又は真性多血症を対象とした臨床試験及びNovartis社の安全性データベースに2015年2月までに集積された症例のうち、6例にB型肝炎ウイルス（以下、HBV）の再活性化が報告された。

以上の臨床試験での発現状況及び本剤の薬理作用を踏まえ、感染症を重要な特定されたリスクとした。

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として、以下を実施する。
 - 骨髄線維症患者を対象とした特定使用成績調査（重点調査項目として設定）
 - 真性多血症患者を対象とした特定使用成績調査（重点調査項目として設定）
 - 移植片対宿主病患者を対象とした製造販売後データベース調査

【選択理由】

製造販売後における感染症の発現頻度及び好発時期などの発現状況をより詳細に把握するため。移植片対宿主病については、本剤投与と感染症事象の発現に関する情報が取

	<p>得可能と想定されるデータベースが存在することから、製造販売後データベース調査とする。</p> <p>リスク最小化活動の内容及びその選択理由：</p> <p>【内容】</p> <ul style="list-style-type: none"> • 通常のリスク最小化活動として、以下を実施する。 <ol style="list-style-type: none"> 1. 電子添文の「警告」「重要な基本的注意」「特定の背景を有する患者に関する注意」「重大な副作用」の項への記載による注意喚起 2. 患者向医薬品ガイドによる注意喚起 • 追加のリスク最小化活動として、以下を実施する。 <ol style="list-style-type: none"> 1. 医療従事者向け資材（適正使用に関する Q&A と臨床試験成績～ジャカビ錠を処方される先生方へ～）の作成、配布 2. 患者向け資材（ジャカビ治療を受ける患者さん・ご家族の方へ～感染症を早期発見するために～）の作成、配布 <p>【選択理由】</p> <p>臨床試験及び製造販売後における感染症の発現状況に関する情報を医療関係者及び患者に対し確実に情報提供し、医療関係者及び患者の適正使用に関する理解を促すため。</p>
結核	<p>重要な特定されたリスクとした理由：</p> <p>ルキソリチニブは JAK1 及び JAK2 を強力かつ選択的に阻害することにより、造血及び免疫機能に重要な役割を担う多くのサイトカイン及び増殖因子のシグナル伝達を阻害することから、結核を活動化させるリスクが増大する可能性がある。</p> <ol style="list-style-type: none"> 1) 骨髄線維症患者での発現状況 <ul style="list-style-type: none"> • 第 III 相試験（351 試験、2352 試験、データカットオフ日：2011 年 3 月 1 日）では、ルキソリチニブ投与群で Grade 3 以上の重篤な結核の有害事象が 1.0%（3/301 名）に認められた。 • アジア国際共同試験（2202 試験）では、ルキソリチニブを投与された被験者において、Grade 2 及び Grade 4 の結核の有害事象が各 1 名（1.7%）に認められた。なお、日本人において結核は報告されなかった。 2) 真性多血症患者での発現状況 <ul style="list-style-type: none"> • B2301 試験のデータカットオフ（2014 年 1 月 15 日）時点では結核の有害事象は認めなかった。 3) 移植片対宿主病患者での発現状況 <ul style="list-style-type: none"> • 急性 GVHD を対象とした国際共同第 III 相試験（C2301 試験、データカットオフ日：2020 年 1 月 6 日）及び慢性 GVHD を対象とした国際共同第 III 相試験

	<p>(D2301 試験、データカットオフ日：2020 年 5 月 8 日) では、結核の有害事象は認めなかった。</p> <p>4) 安全性データベースにおける集積状況</p> <ul style="list-style-type: none"> 2014 年 2 月時点で、Novartis 社の安全性データベースでは 32 例の結核の有害事象が報告されており、本剤との関連性が否定できない結核性髄膜炎による死亡例も 1 例報告されている。 <p>以上の臨床試験での発現状況及び本剤の薬理作用を踏まえ、結核を重要な特定されたリスクとした。</p>
	<p>医薬品安全性監視活動の内容及びその選択理由：</p> <p>【内容】</p> <ul style="list-style-type: none"> 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として、以下を実施する。 <ol style="list-style-type: none"> 骨髄線維症患者を対象とした特定使用成績調査（重点調査項目として設定） 真性多血症患者を対象とした特定使用成績調査（重点調査項目として設定） <p>【選択理由】</p> <p>製造販売後における結核の発現頻度及び好発時期などの発現状況をより詳細に把握するため。</p>
	<p>リスク最小化活動の内容及びその選択理由：</p> <p>【内容】</p> <ul style="list-style-type: none"> 通常のリスク最小化活動として、以下を実施する。 <ol style="list-style-type: none"> 電子添文の「警告」「重要な基本的注意」「特定の背景を有する患者に関する注意」「重大な副作用」の項への記載による注意喚起 患者向医薬品ガイドによる注意喚起 追加のリスク最小化活動として、以下を実施する。 <ol style="list-style-type: none"> 医療従事者向け資材（適正使用に関する Q&A と臨床試験成績～ジャカビ錠を処方される先生方へ～）の作成、配布 患者向け資材（ジャカビ治療を受ける患者さん・ご家族の方へ～感染症を早期発見するために～）の作成、配布 <p>【選択理由】</p> <p>臨床試験及び製造販売後における結核の発現状況に関する情報を医療関係者及び患者に対し確実に情報提供し、医療関係者及び患者の適正使用に関する理解を促すため。</p>
	<p>肝機能障害患者における使用</p> <p>重要な特定されたリスクとした理由：</p> <ol style="list-style-type: none"> 肝機能障害患者における薬物動態

肝機能障害患者に対するルキソリチニブの薬物動態及び安全性を評価した試験（137試験）の結果、ルキソリチニブの AUCinf（幾何平均値）は、健康被験者に比べて軽度（Child-Pugh 分類クラス A），中等度（Child-Pugh 分類クラス B）及び重度（Child-Pugh 分類クラス C）の肝機能障害患者でそれぞれ 87%，28% 及び 65% 高く、消失半減期は、健康被験者（2.8 時間）に比べて肝機能障害患者で延長（各患者群で 4.1～5.0 時間）したことが報告されている。

2) 骨髄線維症患者での発現状況

第 III 相試験（351 試験，2352 試験，データカットオフ日：2011 年 3 月 1 日）においては、ベースラインで肝機能障害を有した被験者は 16.9%（51/301 名），肝機能が正常であった被験者は 83.1%（250/301 名）であり、Grade3 以上の貧血の有害事象発現率は、肝機能が正常な被験者と比べて肝機能障害を有した被験者で高かった（肝機能障害を有した被験者 52.9%，肝機能が正常な被験者 40.4%，以下同順）。血小板減少症（All grade）の有害事象発現率は両被験者間で差はみられなかつたが（75.0%，68.4%），Grade2 以下の血小板減少症の有害事象発現率は肝機能障害を有した被験者で高かった。

3) 真性多血症患者での発現状況

PV 患者を対象とした 2 試験（256 試験，B2301 試験）では、ベースラインで肝機能障害を有した被験者は 11.3%（27/240 名），肝機能が正常であった被験者は 88.8%（213/240 名）であった。肝機能が正常な被験者と肝機能障害を有した被験者での感染症の有害事象発現を比較すると、肝機能が正常な被験者と比べて中等度の肝機能障害を有した被験者で高かった（75.0%，47.9%）が、Grade 3 以上または重篤な感染症の発現率は相対的に低く（各 12.5%），減量や中止に至った症例はなかった。

4) 移植片対宿主病患者での発現状況

- 急性 GVHD を対象とした国際共同第 III 相試験（C2301 試験，データカットオフ日：2020 年 1 月 6 日）のルキソリチニブ投与被験者^{注)}におけるベースラインの肝機能障害の程度は、正常が 130 名、軽度が 21 名、中等度が 27 名、重度が 23 名であった。ベースラインの肝機能障害の程度（正常、軽度、中等度、重度、以下同順）ごとの有害事象発現率は、血小板数低下（All grade）が 81.8%，94.7%，90.5%，93.3%，好中球数低下（All grade）は 65.3%，75.0%，63.0%，57.1%，ヘモグロビン減少（All grade）は 81.4%，57.9%，80.0%，47.4% であり、有害事象の発現率や血液学的検査の異常低値の割合に、ベースラインの肝機能障害なしの集団とありの集団で特定の傾向はみられなかつた。
- 慢性 GVHD を対象とした国際共同第 III 相試験（D2301 試験，データカットオフ日：2020 年 5 月 8 日）のルキソリチニブ投与被験者^{注)}におけるベースラインの肝機能障害の程度は、正常が 205 名、軽度が 14 名、中等度が 4 名、重度が 3 名であった。肝機能が正常の被験者に比べ、肝機能障害を有する被験者数が少なかつた。

	<p>ったため、頻度の比較は困難であったが、有害事象の発現率や血液学的検査の異常低値の割合に、ベースラインの肝機能障害なしの集団とありの集団で特定の傾向はみられなかった。</p> <p>注) BAT からルキソチニブに切り換えた被験者も含む</p> <p>肝機能障害患者では、未変化体又は活性代謝物の血中濃度が上昇するとの報告があるため、減量を考慮するとともに、患者の状態をより慎重に観察し、有害事象の発現に十分注意する必要がある。</p>
	<p>医薬品安全性監視活動の内容及びその選択理由：</p> <p>【内容】</p> <ul style="list-style-type: none"> • 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として、以下を実施する。 <ol style="list-style-type: none"> 1. 骨髄線維症患者を対象とした特定使用成績調査（重点調査項目として設定） 2. 真性多血症患者を対象とした特定使用成績調査（重点調査項目として設定） <p>【選択理由】</p> <p>製造販売後には肝機能障害を有する患者での使用も想定されることから、特定使用成績調査において得られた肝機能障害を有する患者での安全性を確認するため。</p>
	<p>リスク最小化活動の内容及びその選択理由：</p> <p>【内容】</p> <ul style="list-style-type: none"> • 通常のリスク最小化活動として、電子添文の「特定の背景を有する患者に関する注意」の項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、以下を実施する。 <ol style="list-style-type: none"> 1. 医療従事者向け資材（適正使用に関する Q&A と臨床試験成績～ジャカビ錠を処方される先生方へ～）の作成、配布 <p>【選択理由】</p> <p>医療関係者に対し確実に情報提供を行い、医療関係者の適正使用に関する理解を促すため。</p>
	<p>腎機能障害患者における使用</p> <p>重要な特定されたリスクとした理由：</p> <ol style="list-style-type: none"> 1) 腎機能障害患者における薬物動態 腎機能障害患者に対するルキソリチニブの薬物動態及び安全性を評価した試験（142試験）の結果、ルキソリチニブの活性代謝物の AUC は、腎機能障害の重症度が高くなるにつれて増加し、8種類の活性代謝物の AUC の合計は、未変化体の AUC に対して健康被験者で 61%，軽度（CLcr 50～80 mL/min），中等度（CLcr 30～49 mL/min）及び高度（CLcr 30 mL/min 未満）の腎機能障害患者でそれぞれ 79%，

117%及び173%，並びに，投与前及び投与後に透析を行った患者でそれぞれ346%及び297%と，透析患者で最も顕著に増加したことが報告されている。

2) 骨髄線維症患者での発現状況

第III相試験（351試験，2352試験，データカットオフ日：2011年3月1日）においては，ベースラインで腎機能障害を有した被験者は72.8%（219/301名），腎機能が正常であった被験者は27.2%（82/301名）であり，貧血（All grade）の有害事象発現率は両被験者間で差はみられなかったが（腎機能障害を有した被験者83.1%，腎機能が正常な被験者80.5%，以下同順），Grade 3以上の貧血の有害事象発現率は腎機能障害を有した被験者で高かった（46.1%，32.9%）。同様に，血小板減少症（All grade）の有害事象発現率は両被験者間で差はみられなかったが（68.5%，73.3%），Grade 3以上の血小板減少症の有害事象発現率は，腎機能障害を有した被験者で高かった（13.2%，6.1%）。好中球減少症の有害事象発現率は，両被験者間で明らかな差はみられなかった。

3) 真性多血症患者での発現状況

PV患者を対象とした2試験（256試験，B2301試験）では，ベースラインで腎機能障害を有した被験者は76.7%（184/240名），肝機能が正常であった被験者は23.3%（56/240名）であった。腎機能が正常な被験者と腎機能障害を有した被験者での骨髓抑制の有害事象発現を比較すると，腎機能が正常な被験者と比べて腎機能障害の重症度が高い被験者でヘモグロビン減少，血小板減少，好中球減少の発現率は高かったが，腎機能障害患者における明らかな傾向はみられなかった（ヘモグロビン減少：軽度の腎機能障害を有した被験者60.4%，中等度の腎機能障害を有した被験者57.1%，腎機能が正常な被験者55.4%（以下，同順），血小板減少：26.2%，37.1%，28.6%，好中球減少：4.7%，8.6%，7.1%）。感染症の有害事象発現に関しては，腎機能が正常な被験者と比べて中等度の腎機能障害を有した被験者で関連性の否定されなかった感染症の有害事象発現率は約2倍高く（中等度の腎機能障害を有した被験者17.1%，腎機能が正常な被験者8.9%），この差は主に帶状疱疹の有害事象発現率（17.1%，8.9%）及び尿路感染の有害事象発現率（8.6%，1.8%）の差に起因していた。

4) 移植片対宿主病患者での発現状況

- 急性GVHDを対象とした国際共同第III相試験（C2301試験，データカットオフ日：2020年1月6日）の被験者^{注)}におけるベースラインの腎機能障害の程度は，正常が137名，軽度が49名，中等度が15名であり，重度はいなかった。ベースラインの腎機能障害の程度（正常，軽度，中等度，以下同順）ごとの有害事象発現率は，血小板数低下（All grade）が85.6%，82.2%，92.3%，好中球数低下が（All grade）が68.0%，59.2%，60.0%，ヘモグロビン減少（All grade）が72.9%，77.3%，85.7%であり，有害事象の発現率や血液学的検査の異常低値の割

	<p>合に、ベースラインの腎機能障害なしの集団とありの集団で特定の傾向はみられなかつた。</p> <ul style="list-style-type: none"> 慢性GVHDを対象とした国際共同第III相試験（D2301試験、データカットオフ日：2020年5月8日）の被験者^{注)}におけるベースラインの腎機能障害の程度は、正常が117名、軽度が71名、中等度が35名であり、重度が2名と少なかつた。ベースラインの腎機能障害の程度（正常、軽度、中等度、以下同順）ごとの有害事象発現率は、血小板数低下（All grade）が33.9%，29.6%，42.9%，好中球数低下（All grade）が34.5%，32.9%，45.7%，ヘモグロビン減少（All grade）が63.8%，67.1%，85.7%であり、有害事象の発現率や血液学的検査の異常低値の割合に、ベースラインの腎機能障害なしの集団とありの集団で特定の傾向はみられなかつた。 <p>注) BATからルキソチニブに切り換えた被験者も含む</p> <p>腎機能障害患者では、未変化体又は活性代謝物の血中濃度が上昇するとの報告があるため、減量を考慮するとともに、患者の状態をより慎重に観察し、有害事象の発現に十分注意する必要がある。</p>
	<p>医薬品安全性監視活動の内容及びその選択理由：</p> <p>【内容】</p> <ul style="list-style-type: none"> 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として、以下を実施する。 <ol style="list-style-type: none"> 骨髄線維症患者を対象とした特定使用成績調査（重点調査項目として設定） 真性多血症患者を対象とした特定使用成績調査（重点調査項目として設定） <p>【選択理由】</p> <p>製造販売後には腎機能障害を有する患者での使用も想定されることから、特定使用成績調査において得られた腎機能障害を有する患者での安全性を確認するため。</p>
	<p>リスク最小化活動の内容及びその選択理由：</p> <p>【内容】</p> <ul style="list-style-type: none"> 通常のリスク最小化活動として、電子添文の「特定の背景を有する患者に関する注意」の項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、以下を実施する。 <ol style="list-style-type: none"> 医療従事者向け資材（適正使用に関するQ&Aと臨床試験成績～ジャカビ錠を処方される先生方へ～）の作成、配布 <p>【選択理由】</p> <p>医療関係者に対し確実に情報提供を行い、医療関係者の適正使用に関する理解を促すため。</p>
	肝機能障害

重要な特定されたリスクとした理由：

1) 骨髄線維症患者での発現状況

- 第 III 相試験（351 試験，2352 試験，データカットオフ日：2011 年 3 月 1 日）では，ルキソリチニブ群で肝機能障害（SMQ の「薬剤に関連する肝障害」に該当する有害事象）のうち，トランスマニナーゼ上昇に関連した事象は 3.3%（10/301 名）に認められ，Grade 3 以上は 0.7%（2/301 名）であった。2352 試験において，因果関係が否定されなかった肝不全/門脈血栓症による死亡例が 1 例に報告された。また，トランスマニナーゼ上昇関連事象は 351 試験及び 2352 試験ともに对照群と比較してルキソリチニブ群で高頻度に認められた（351 試験：ルキソリチニブ群 3.9%，プラセボ群 1.3%，2352 試験：ルキソリチニブ群 2.7%，BAT 群 0%）。また，ルキソリチニブ投与期間中に肝機能検査値上昇の新たな発現又は悪化を認めた被験者は，ALT 上昇が 26.9%（81/301 名），AST 上昇が 19.3%（58/301 名），及び両トランスマニナーゼの上昇が 34.6%（104/301 名）であった。ビリルビン，ALP 及び γ -GTP には明らかな傾向はみられなかった。
- アジア国際共同試験（2202 試験）では，ルキソリチニブを投与された被験者において肝機能障害の有害事象は 35.0%（42/120 名）に認められ，Grade 3 以上は 6.7%（8/120 名）であった。また，日本人においては 40.0%（12/30 名）に認められ，Grade 3 以上は 10.0%（3/30 名）であった。

2) 真性多血症患者での発現状況

- 國際共同第 III 相試験（B2301 試験）の 32 週までのランダム化投与期では，トランスマニナーゼ上昇の有害事象はルキソリチニブ群，BAT 群とともに 1.8%（2/110 名，2/111 名）であった。
- B2301 試験のデータカットオフ（2014 年 1 月 15 日）時点では，トランスマニナーゼ上昇の有害事象は 4.5%（5/110 名）に認められ，Grade 3 以上は 0.9%（1/110 名）であった。重篤なトランスマニナーゼ上昇は報告されなかった。また，海外第 II 相試験（256 試験）及び B2301 試験の 48 週時点の併合解析では，肝機能検査値上昇の新たな発現又は悪化を認めた被験者は， γ -GTP 上昇が 45.0%（108/240 名），ALT 上昇が 37.5%（90/240 名），AST 上昇が 31.3%（75/240 名），ALP 上昇が 15.8%（38/240 名）及びビリルビン上昇が 17.9%（43/240 名）であり，Grade 3 以上はそれぞれ 6.3%（15/240 名），1.3%（3/240 名），0.4%（1/240 名），0.4%（1/240 名）及び 2.5%（6/240 名）であった。

3) 移植片対宿主病患者での発現状況

- 急性 GVHD を対象とした国際共同第 III 相試験（C2301 試験，データカットオフ日：2020 年 1 月 6 日）では，肝機能障害の有害事象はルキソリチニブ群，BAT 群（以下同順）でそれぞれ 40.1%（61/152 名），37.3%（56/150 名），重篤な有

害事象は 2.6% (4/152 名) , 0.7% (1/150 名) , Grade 3 以上の有害事象は 23.0% (35/152 名) , 22.0% (33/150 名) と同程度であった。ルキソリチニブ群での有害事象は ALT 上昇が 10.5% (16/152 名) , AST 上昇が 5.9% (9/152 名) , γ -GTP 上昇が 9.2% (14/152 名) , ALP 上昇が 3.9% (6/152 名) , ビリルビン上昇が 5.9% (9/152 名) であった。Grade 3 以上はそれぞれ 4.6% (7/152 名) , 1.3% (2/152 名) , 5.3% (8/152 名) , 2.0% (3/152 名) , 3.3% (5/152 名) であった。

- 慢性 GVHD を対象とした国際共同第 III 相試験 (D2301 試験, データカットオフ日 : 2020 年 5 月 8 日) では、肝機能障害の有害事象はルキソリチニブ群, BAT 群 (以下同順) でそれぞれ 26.1% (43/165 名) , 16.5% (26/158 名) , 重篤な有害事象はそれぞれ 0.6% (1/165 名) , 0.0% (0/158 名) , Grade 3 以上の有害事象は 12.1% (20/165 名) , 7.0% (11/158 名) とルキソリチニブ群で高かった。ルキソリチニブ群での有害事象は ALT 上昇が 17.6% (29/165 名) , AST 上昇が 10.3% (17/165 名) , γ -GTP 上昇が 10.3% (17/165 名) , ALP 上昇が 6.7% (11/165 名) , ビリルビン上昇が 2.4% (4/165 名) , トランスアミナーゼ上昇が 2.4% (4/165 名) であった。Grade 3 以上はそれぞれ 6.1% (10/165 名) , 1.8% (3/165 名) , 7.3% (12/165 名) , 0.0% (0/165 名) , 0.6% (1/165 名) , 0.6% (1/165 名) であった。

以上の臨床試験での発現状況を踏まえ、肝機能障害を重要な特定されたリスクとした。

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として、以下を実施する。
 - 骨髄線維症患者を対象とした特定使用成績調査（重点調査項目として設定）
 - 真性多血症患者を対象とした特定使用成績調査（重点調査項目として設定）

【選択理由】

製造販売後における肝機能障害の発現頻度及び好発時期などの発現状況をより詳細に把握するため。

リスク最小化活動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、以下を実施する。
 - 電子添文の「重要な基本的注意」「重大な副作用」「その他の副作用」の項への記載による注意喚起
 - 患者向医薬品ガイドによる注意喚起

【選択理由】

	臨床試験及び製造販売後における肝機能障害の発現状況に関する情報を医療関係者及び患者に対し確実に情報提供を行い、医療関係者及び患者の適正使用に関する理解を促すため。
出血性事象	<p>重要な特定されたリスクとした理由：</p> <p>1) 骨髓線維症患者での発現状況</p> <ul style="list-style-type: none"> 第 III 相試験（351 試験及び 352 試験、データカットオフ日：2011 年 3 月 1 日）では、ルキソリチニブ群で出血性事象（SMQ の「出血」に該当する有害事象）は 32.6%（98/301 名）に認められ、Grade 3 以上は 4.7%（14/301 名）であった。また、出血性事象は対照群と比較してルキソリチニブ群で高頻度に認められた（351 試験：ルキソリチニブ群 37.4%，プラセボ群 25.8%，2352 試験：ルキソリチニブ群 27.4%，BAT 群 17.8%）。また、出血性事象の 65.3%（64/98 名）は挫傷関連事象であり、挫傷関連の有害事象はルキソリチニブ群で 21.3%（64/301 名），対照群で 11.6%（26/224 名）とルキソリチニブ群で高かった。挫傷関連の有害事象のほとんどは Grade 2 以下で、Grade 3 以上は 0.3%（1/301 名）であった。 アジア国際共同試験（2202 試験）では、ルキソリチニブを投与された被験者において出血性事象の有害事象は 12.5%（15/120 名）に認められ、Grade 3 以上は 1.7%（2/120 名）であった。出血性事象の 46.7%（7/15 名）は挫傷関連事象であり、いずれも Grade 2 以下であった。また、日本人において出血性事象の有害事象は 23.3%（7/30 名）に認められ、そのうち挫傷関連事象は 57.1%（4/7 名）に認められた。なお、日本人において Grade 3 以上の出血性事象は認められなかった。 <p>2) 真性多血症患者での発現状況</p> <ul style="list-style-type: none"> 国際共同第 III 相試験（B2301 試験）の 32 週までのランダム化投与期では、出血性事象の有害事象はルキソリチニブ群で 20.0%（22/110 名），BAT 群で 15.3%（17/111 名）であり、PT 別で発現率が高かった事象は鼻出血（6.4%，7/110 名），血腫（5.5%，6/110 名）であった。出血性事象の約半数が挫傷関連事象であり、発現率はルキソリチニブ群で 10.9%（12/110 名），BAT 群で 8.1%（9/111 名）であった。 国際共同第 III 相試験（B2301 試験）のデータカットオフ（2014 年 1 月 15 日）時点では、出血性事象の発現率は、ルキソリチニブ群で 26.4%（29/110 名）であり、重篤は 2.7%（3/110 名），Grade 3 以上は 2.7%（3/110 名）であった。PT 別で発現率が高かった事象は鼻出血（7.3%，8/110 名），血腫（7.3%，8/110 名）

	<p>であった。また、挫傷関連事象の発現率は、ルキソリチニブ群で 16.4% (18/110 名) であり、重篤又は Grade 3 以上の報告はなかった。</p> <p>3) 移植片対宿主病患者での発現状況</p> <ul style="list-style-type: none"> 急性 GVHD を対象とした国際共同第 III 相試験 (C2301 試験, データカットオフ日 : 2020 年 1 月 6 日) では、出血性事象の有害事象はルキソリチニブ群、BAT 群 (以下同順) でそれぞれ 41.4% (63/152 名), 30.7% (46/150 名), 重篤な有害事象は 6.6% (10/152 名), 5.3% (8/150 名), Grade 3 以上の有害事象は 14.5% (22/152 名), 7.3% (11/150 名) とルキソリチニブ群で高かった。ルキソリチニブ群で PT 別に発現率が高かった事象は血尿 (7.9%, 12/152 名), 鼻出血 (5.3%, 8/152 名), 点状出血 (5.3%, 8/152 名) であった。 慢性 GVHD を対象とした国際共同第 III 相試験 (D2301 試験, データカットオフ日 : 2020 年 5 月 8 日) では、出血性事象の有害事象はルキソリチニブ群、BAT 群 (以下同順) でそれぞれ 17.6% (29/165 名), 16.5% (26/158 名), 重篤な有害事象は 3.0% (5/165 名), 1.9% (3/158 名), Grade 3 以上の有害事象は 4.8% (8/165 名), 3.2% (5/158 名) と同程度であった。ルキソリチニブ群で PT 別に発現率が高かった事象はフィブリン D ダイマー増加 (4.8%, 8/165 名), 鼻出血 (3.0%, 5/165 名) であった。
--	--

以上の臨床試験での発現状況を踏まえ、出血性事象を重要な特定されたリスクとした。

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として、以下を実施する。
 - 骨髄線維症患者を対象とした特定使用成績調査（重点調査項目として設定）
 - 真性多血症患者を対象とした特定使用成績調査（重点調査項目として設定）
 - 移植片対宿主病患者を対象とした製造販売後データベース調査

【選択理由】

製造販売後における出血性事象の発現頻度及び好発時期などの発現状況をより詳細に把握するため。移植片対宿主病については、本剤投与と出血性事象の発現に関する情報が取得可能と想定されるデータベースが存在することから、製造販売後データベース調査とする。

リスク最小化活動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、以下を実施する。
 - 電子添文の「重要な基本的注意」「重大な副作用」の項への記載による注意喚起
 - 患者向医薬品ガイドによる注意喚起

	<p>【選択理由】</p> <p>臨床試験及び製造販売後における出血性事象の発現状況に関する情報を医療関係者及び患者に対し確実に情報提供を行い、医療関係者及び患者の適正使用に関する理解を促すため。</p>
	<p>間質性肺疾患</p> <p>重要な特定されたリスクとした理由：</p> <ol style="list-style-type: none"> 1) 骨髄線維症患者での発現状況 <ul style="list-style-type: none"> • 第 III 相試験（351 試験, 2352 試験, データカットオフ日：2013 年 1 月 25 日及び 2012 年 12 月 1 日）のランダム化治療期では、ルキソリチニブ群で間質性肺疾患（SMQ の「間質性肺疾患（狭域）」に該当する有害事象）は 0.3%（1/301 名）に報告された。なお、2352 試験（データカットオフ日：2011 年 1 月 4 日）の継続治療期においてルキソリチニブ群で重篤な間質性肺疾患が 1 名に報告された。 • アジア国際共同試験（2202 試験）では、間質性肺疾患は報告されなかった。 2) 真性多血症患者での発現状況 <ul style="list-style-type: none"> • 国際共同第 III 相試験（B2301 試験）の 32 週までのランダム化投与期では、間質性肺疾患関連の有害事象は報告されなかった。 • 海外第 II 相試験（256 試験）及び B2301 試験の 48 週時点の併合解析では、間質性肺疾患関連の有害事象は 0.8%（2/240 名）に認められ、いずれも PT は肺臓炎であった。重篤及び Grade 3 以上はいずれも 0.4%（1/240 名）であった。 3) 移植片対宿主病患者での発現状況 <ul style="list-style-type: none"> • 急性 GVHD を対象とした国際共同第 III 相試験（C2301 試験, データカットオフ日：2020 年 1 月 6 日）では、間質性肺疾患の有害事象はルキソリチニブ群、BAT 群（以下同順）でそれぞれ 2.0%（3/152 名）, 3.3%（5/150 名）, 重篤な有害事象は 0.7%（1/152 名）, 0.7%（1/150 名）Grade3 以上の有害事象は 1.3%（2/152 名）, 1.3%（2/150 名）と同程度であった。 • 慢性 GVHD を対象とした国際共同第 III 相試験（D2301 試験, データカットオフ日：2020 年 5 月 8 日）では、間質性肺疾患の有害事象はルキソリチニブ群、BAT 群（以下同順）でそれぞれ 1.8%（3/165 名）, 1.9%（3/158 名）, 重篤な有害事象は 0.6%（1/165 名）及び 1.9%（3/158 名）, Grade 3 以上の有害事象は 1.2%（2/165 名）, 1.3%（2/158 名）と同程度であった。 4) 安全性データベースにおける集積状況 <ul style="list-style-type: none"> • 2014 年 5 月時点で、Novartis 社の安全性データベースでは 6 例の間質性肺疾患の有害事象が報告されているが、いずれの症例も本剤との関連性は明確ではなかった。また、間質性肺疾患の MedDRA 標準検索式（Standardised MedDRA

	<p>Queries : SMQ) を使用した広範囲な検索の結果、肺臓炎 12 例、肺浸潤 12 例、胞隔炎、アレルギー性胞隔炎、特発性肺炎症候群、肺線維症及び放射線性肺臓炎が各 1 例の有害事象が特定された。</p> <p>以上の臨床試験での発現状況及び安全性データベースの集積状況を踏まえ、間質性肺疾患を重要な特定されたリスクとした。</p>
	<p>医薬品安全性監視活動の内容及びその選択理由 :</p> <p>【内容】</p> <ul style="list-style-type: none"> 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として、以下を実施する。 <ol style="list-style-type: none"> 骨髄線維症患者を対象とした特定使用成績調査（重点調査項目として設定） 真性多血症患者を対象とした特定使用成績調査（重点調査項目として設定） <p>【選択理由】</p> <p>製造販売後における間質性肺疾患の発現頻度及び好発時期などの発現状況をより詳細に把握するため。</p>
	<p>リスク最小化活動の内容及びその選択理由 :</p> <p>【内容】</p> <ul style="list-style-type: none"> 通常のリスク最小化活動として、以下を実施する。 <ol style="list-style-type: none"> 電子添文の「重大な副作用」の項への記載による注意喚起 患者向医薬品ガイドによる注意喚起 <p>【選択理由】</p> <p>臨床試験及び製造販売後における間質性肺疾患の発現状況に関する情報を医療関係者及び患者に対し確実に情報提供を行い、医療関係者及び患者の適正使用に関する理解を促すため。</p>

心不全

	<p>重要な特定されたリスクとした理由 :</p> <p>1) 骨髄線維症患者での発現状況</p> <ul style="list-style-type: none"> 第 III 相試験（351 試験、2352 試験、データカットオフ日：2013 年 1 月 25 日及び 2012 年 12 月 1 日）では、ルキソリチニブ群で心不全（SMQ の「心不全（狭域）」に該当する有害事象）は 4.0%（12/301 名）に報告され、重篤な心不全は 1.3%（4/301 名）、Grade 3 以上的心不全は 1.7%（5/301 名）であった。 アジア国際共同試験（2202 試験）では、心不全の有害事象は 5.8%（7/120 名）に報告され、重篤な心不全は 3.3%（4/120 名）、Grade 3 以上的心不全は 5.0%（6/120 名）であった。日本人においては、心不全の有害事象発現率は 13.3%（4/30 名）であり、重篤な心不全は 6.7%（2/30 名）、Grade 3 以上的心不全は 10.0%（3/120 名）であった。
--	--

2) 真性多血症患者での発現状況

- 国際共同第 III 相試験（B2301 試験）の 32 週までのランダム化投与期では、心不全関連の有害事象はルキソリチニブ群で 0.9%（1/110 名），BAT 群では報告されなかった。
- 海外第 II 相試験（256 試験）及び B2301 試験の 48 週時点の併合解析では、心不全関連の有害事象は 2.5%（6/240 名）に認められ、重篤は 0.8%（2/240 名），Grade 3 以上は 1.3%（3/240 名）であった。PT 別では心不全（1.3%，3/240 名），うつ血性心不全（0.8%，2/240 名）及び駆出率減少（0.4%，1/240 名）であった。

3) 移植片対宿主病患者での発現状況

- 急性 GVHD を対象とした国際共同第 III 相試験（C2301 試験，データカットオフ日：2020 年 1 月 6 日）では、心不全の有害事象はルキソリチニブ群，BAT 群（以下同順）でそれぞれ 2.0%（3/152 名），4.0%（6/150 名），重篤な有害事象は 1.3%（2/152 名），1.3%（2/150 名），Grade 3 以上の有害事象は 1.3%（2/152 名），2.7%（4/150 名）であった。
- 慢性 GVHD を対象とした国際共同第 III 相試験（D2301 試験，データカットオフ日：2020 年 5 月 8 日）では、心不全の有害事象はルキソリチニブ群，BAT 群（以下同順）でそれぞれ 2.4%（4/165 名），2.5%（4/158 名），重篤な有害事象は 1.2%（2/165 名），1.3%（2/158 名），Grade 3 以上の有害事象は 0.6%（1/165 名）及び 1.9%（3/158 名）であった。

以上の臨床試験での発現状況を踏まえ、心不全を重要な特定されたリスクとした。

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として、以下を実施する。
 1. 骨髄線維症患者を対象とした特定使用成績調査（重点調査項目として設定）
 2. 真性多血症患者を対象とした特定使用成績調査（重点調査項目として設定）

【選択理由】

製造販売後における心不全の発現頻度及び好発時期などの発現状況をより詳細に把握するため。

リスク最小化活動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、以下を実施する。
 1. 電子添文の「重大な副作用」の項への記載による注意喚起
 2. 患者向医薬品ガイドによる注意喚起

	<p>【選択理由】</p> <p>臨床試験及び製造販売後における心不全の発現状況に関する情報を医療関係者及び患者に対し確実に情報提供を行い、医療関係者及び患者の適正使用に関する理解を促すため。</p>
	重要な潜在的リスク
	進行性多巣性白質脳症
	<p>重要な潜在的リスクとした理由：</p> <p>骨髄線維症患者を対象とした英国での第 III 相 Expanded Access 試験（CINC424AGB02 試験）で、ルキソリチニブとの関連性が疑われた 1 例の進行性多巣性白質脳症（Progressive multifocal leukoencephalopathy : PML）が報告されている。また、海外で自発報告よりルキソリチニブとの関連性が否定された 1 例の炎症性白質脳症が報告されている。PML の症例では、ルキソリチニブの投与開始から発現までの期間が短く（約 1 カ月），非典型的な特徴がみられた。薬剤関連性の PML では、少なくとも治療開始から最初の 2 年間は、治療期間とともに発症のリスクが増大すると言われている¹⁾。ルキソリチニブの作用機序から、ルキソリチニブによる治療は感染症の発現リスクを増大させる可能性がある。</p> <p>なお、骨髄線維症患者を対象とした臨床試験（251 試験）、海外第 III 相試験（351 試験、A2352 試験）及びアジア国際共同試験（2202 試験）、真性多血症患者を対象とした海外第 II 相試験（256 試験）及び国際共同第 III 相試験（B2301 試験）、急性 GVHD を対象とした国際共同第 III 相試験（C2301 試験）及び慢性 GVHD を対象とした国際共同第 III 相試験（D2301 試験）では、PML は報告されなかった。</p> <p>以上の PML の発現状況及び本剤の薬理作用を踏まえ、PML を重要な潜在的リスクとした。</p>
	<p>医薬品安全性監視活動の内容及びその選択理由：</p> <p>【内容】</p> <ul style="list-style-type: none"> • 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として、以下を実施する。 <ol style="list-style-type: none"> 1. 骨髄線維症患者を対象とした特定使用成績調査 2. 真性多血症患者を対象とした特定使用成績調査 <p>【選択理由】</p> <p>製造販売後における PML の発現頻度及び好発時期などの発現状況をより詳細に把握するため。</p>
	<p>リスク最小化活動の内容及びその選択理由：</p> <p>【内容】</p> <ul style="list-style-type: none"> • 通常のリスク最小化活動として、以下を実施する。 <ol style="list-style-type: none"> 1. 電子添文の「重大な副作用」の項への記載による注意喚起

	<p>2. 患者向医薬品ガイドによる注意喚起</p> <p>【選択理由】</p> <p>臨床試験及び製造販売後におけるPMLの発現状況に関する情報を医療関係者及び患者に対し確実に情報提供を行い、医療関係者及び患者の適正使用に関する理解を促すため。</p>
	ルキソリチニブ中止後の有害事象（骨髄線維症及び真性多血症の症状再発を含む）
	<p>重要な潜在的リスクとした理由：</p> <p>1) 骨髄線維症患者での発現状況</p> <ul style="list-style-type: none"> 骨髄線維症患者を対象とした外国臨床試験（251 試験、351 試験及び 2352 試験）において、2011 年 9 月 1 日までに報告されたルキソリチニブ投与中止後の重篤な有害事象は 55 名において 301 件発現しており、このうち 27.3%（15/55 名）は骨髄線維症関連症状（疲労、骨痛、発熱、そう痒症、寝汗、症候性脾腫、体重減少など）に一致する重篤な有害事象が報告され、いずれも骨髄線維症の疾患進行と考えられた。骨髄線維症関連症状の他に発現した重篤な有害事象として、感染症が 15 名（27.3%），貧血、血小板減少症及び好中球減少症が 6 名（10.9%）に報告された。 2352 試験では、ルキソリチニブの投与を受けた被験者の 26.7%（39/146 名）が 2011 年 3 月 1 日までに投与を中止し、投与中止例の 53.8%（21/39 名）で、投与中止後 28 日以内に 128 件の有害事象が報告された。128 件の有害事象のうち 68.0%（87 /128 件）は Grade 2 以下、32.0%（41/128 件）は Grade 3 以上であった。また、投与中止後 28 日以内に有害事象の発現を認めた患者のうち 4.3%（9/21 名）で、骨髄線維症関連症状の有害事象が 15 件報告され、投与中止から発現までの期間の中央値は 8 日（範囲 1~23 日）であった。15 件の有害事象のうち 10 件は Grade 2 以下、5 件は Grade 3 であった。 <p>2) 真性多血症患者での発現状況</p> <ul style="list-style-type: none"> 国際共同第 III 相試験（B2301 試験）の 32 週までのランダム化投与期では、ルキソリチニブの投与を受けた被験者の 15.5%（17/110 名）が 32 週までに投与を中止した。投与中止例の 17 名のうち 3 名で投与中止後 28 日以内に脾腫の発現又は悪化が報告され、このうち 2 名は Grade 3 以上であった。一方、BAT 群からルキソリチニブ群にクロスオーバーした被験者のうち、ルキソリチニブの投与を中止した 12 例では、投与中止後 28 日以内に真性多血症の症状再発を疑う有害事象の報告はなかった。 B2301 試験のデータカットオフ日（2014 年 1 月 15 日）までにルキソリチニブ治療を中止した 17 名では、真性多血症の症状再発を疑う有害事象の報告はなかつた。

	<p>以上の臨床試験での発現状況を踏まえ、ルキソリチニブ中止後の有害事象（骨髓線維症及び真性多血症の症状再発を含む）を重要な潜在的リスクとした。</p> <p>医薬品安全性監視活動の内容及びその選択理由：</p> <p>【内容】</p> <ul style="list-style-type: none"> • 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として、以下を実施する。 <ol style="list-style-type: none"> 1. 骨髓線維症患者を対象とした特定使用成績調査 2. 真性多血症患者を対象とした特定使用成績調査 <p>【選択理由】</p> <p>製造販売後におけるルキソリチニブ中止後の有害事象の発現頻度及び好発時期などの発現状況をより詳細に把握するため。</p>
	<p>リスク最小化活動の内容及びその選択理由：</p> <p>【内容】</p> <ul style="list-style-type: none"> • 通常のリスク最小化活動はなし。本剤とルキソリチニブ中止後の有害事象（骨髓線維症及び真性多血症の症状再発を含む）との因果関係は十分に示されていないことから、現状、特記すべき注意喚起内容はなく、今後、ルキソリチニブ中止後の有害事象（骨髓線維症及び真性多血症の症状再発を含む）の発現状況に応じて、電子添文などでの注意喚起の要否を検討する。 • 追加のリスク最小化活動として、以下を実施する。 <ol style="list-style-type: none"> 1. 医療従事者向け資材（適正使用に関する Q&A と臨床試験成績～ジャカビ錠を処方される先生方へ～）の作成、配布 <p>【選択理由】</p> <p>臨床試験及び製造販売後におけるルキソリチニブ中止後の有害事象の発現状況に関する情報を医療関係者に対し確実に情報提供を行い、医療関係者の適正使用に関する理解を促すため。</p>
高血圧	<p>重要な潜在的リスクとした理由：</p> <p>1) 骨髓線維症患者での発現状況</p> <ul style="list-style-type: none"> • 第 III 相試験（351 試験、2352 試験、データカットオフ日：2011 年 3 月 1 日）では、高血圧（SMQ の「高血圧」に該当する有害事象）はルキソリチニブ投与群で 3.7% (11/301 名) に認められ、351 試験のプラセボ群では 2.6%，2352 試験の BAT 群では 2.7% であった。重篤な有害事象は 2 名に報告された（高血圧及び高血圧クリーゼ）が、いずれも因果関係は否定された。治験薬の投与中止に至った被験者は 2352 試験のルキソリチニブ投与群での 1 名であった。

- アジア国際共同試験（2202 試験）では、高血圧の有害事象が 6.7%（8/120 名）に認められた。また、日本人においては 16.7%（5/30 名）に認められた。
- 2) 真性多血症患者での発現状況
- 国際共同第 III 相試験（B2301 試験）の 32 週までのランダム化投与期では、高血圧の有害事象はルキソリチニブ群で 4.5%（5/110 名）， BAT 群で 2.7%（3/111 名）に報告された。
 - 海外第 II 相試験（256 試験）及び B2301 試験の 48 週時点の併合解析では、高血圧の有害事象は 9.2%（22/240 名）に認められ、 Grade 3 以上は 1.7%（4/240 名）であった。重篤な高血圧は報告されなかった。
- 3) 移植片対宿主病患者での発現状況
- 急性 GVHD を対象とした国際共同第 III 相試験（C2301 試験、データカットオフ日：2020 年 1 月 6 日）では、高血圧の有害事象はルキソリチニブ群、 BAT 群（以下同順）でそれぞれ 13.8%（21/152 名）， 12.7%（19/150 名）， 重篤な有害事象は 0.0%（0/152 名）， 0.7%（1/150 名）， Grade 3 以上の有害事象は 6.6%（10/152 名）， 5.3%（8/150 名）と同程度であった。
 - 慢性 GVHD を対象とした国際共同第 III 相試験（D2301 試験、データカットオフ日：2020 年 5 月 8 日）では、高血圧の有害事象はルキソリチニブ群、 BAT 群（以下同順）でそれぞれ 18.2%（30/165 名）， 13.3%（21/158 名）， Grade 3 以上の有害事象は 6.7%（11/165 名）， 7.0%（11/158 名）と同程度であった。両群とも重篤な有害事象の報告はなかった。
- 以上の臨床試験での発現状況を踏まえ、高血圧を重要な潜在的リスクとした。

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として、以下を実施する。
 - 骨髄線維症患者を対象とした特定使用成績調査
 - 真性多血症患者を対象とした特定使用成績調査

【選択理由】

製造販売後における高血圧の発現頻度及び好発時期などの発現状況をより詳細に把握するため。

リスク最小化活動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、電子添文の「その他の副作用」の項に記載して注意喚起する。

【選択理由】

	<p>医療関係者に対し確実に情報提供を行い、医療関係者の適正使用に関する理解を促すため。</p>
	<p>悪性腫瘍（二次発がん）</p> <p>重要な潜在的リスクとした理由：</p> <ol style="list-style-type: none"> 1) 骨髓線維症患者での発現状況 <ul style="list-style-type: none"> • 海外第 II 相試験（251 試験）及び海外第 III 相試験（351 試験、A2352 試験）の 3 年長期フォローアップ時の併合解析では、非黒色腫皮膚癌（NMSC）は 12.2%（75/615 名）に認められ、NMSC 以外で PT 別で発現率が高かった事象は急性骨髓性白血病 2.9%（18/615 名）、前立腺癌 0.8%（5/615 名）であった。 • アジア国際共同試験（2202 試験）では、悪性腫瘍の有害事象は 1.7%（2/120 名）に認められ、NMSC の有害事象は報告されなかった。 2) 真性多血症患者での発現状況 <ul style="list-style-type: none"> • 國際共同第 III 相試験（B2301 試験）の 32 週までのランダム化投与期では、NMSC の有害事象はルキソリチニブ群で 3.6%（4/110 名）、BAT 群で 1.8%（2/111 名）に報告された。NMSC 以外では、急性白血病、乳癌がそれぞれ 0.9%（1/110 名）に認められた。 • B2301 試験のデータカットオフ（2014 年 1 月 15 日）時点では、NMSC の有害事象は 7.3%（8/110 名）に認められ、重篤は 2.7%（3/110 名）、Grade 3 以上は 6.4%（7/110 名）であった。NMSC 以外では、急性白血病、乳癌、直腸 S 状結腸癌がそれぞれ 0.9%（1/110 名）に認められた。 3) 移植片対宿主病患者での発現状況 <ul style="list-style-type: none"> • 急性 GVHD を対象とした国際共同第 III 相試験（C2301 試験、データカットオフ日：2020 年 1 月 6 日）では、NMSC はルキソリチニブ群及び BAT 群で認められなかった。NMSC 以外では、びまん性大細胞型 B 細胞性リンパ腫はルキソリチニブ群、BAT 群（以下同順）でそれぞれ 0.7%（1/152 名）、0.7%（1/150 名）、多形性神経膠芽細胞腫は 0.7%（1/152 名）、0.7%（1/150 名）、白血病再発は 0.7%（1/152 名）、0.0%（0/150 名）、急性赤白血病は 0.0%（0/152 名）、0.7%（1/150 名）、再発急性骨髓性白血病は 0.0%（0/152 名）、0.7%（1/150 名）であった。 • 慢性 GVHD を対象とした国際共同第 III 相試験（D2301 試験、データカットオフ日：2020 年 5 月 8 日）では、NMSC はルキソリチニブ群で基底細胞癌が 0.6%（1/165 名）、皮膚有棘細胞癌が 0.6%（1/165 名）認められたが、BAT 群では認められなかった。NMSC 以外は、両群とも報告はなかった。

また、骨髄線維症又は真性多血症を対象とした臨床試験及び Novartis 社の安全性データベースに 2015 年 2 月までに集積された症例のうち、より致死性の高い事象として 3 例にメルケル細胞癌が報告されている。

心血管系事象のリスク因子を有する関節リウマチ患者を対象とした JAK 阻害剤トファシチニブクエン酸塩の海外臨床試験の結果、主要評価項目である悪性腫瘍（非黒色腫皮膚癌を除く）の発現率について、トファシチニブクエン酸塩の TNF 阻害剤群に対するハザード比（95%信頼区間）は 1.48（1.04, 2.09）であり、95%信頼区間上限はあらかじめ設定していた非劣性マージン 1.8 を超え、TNF 阻害剤群に対する非劣性が検証されなかったことが報告されている。

以上、本剤の臨床試験での発現状況及び他の JAK 阻害剤の海外臨床試験結果を踏まえ、非黒色腫皮膚癌等の悪性腫瘍（二次発がん）を重要な潜在的リスクとした。

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として、以下を実施する。
 1. 骨髄線維症患者を対象とした特定使用成績調査（重点調査項目として設定）
 2. 真性多血症患者を対象とした特定使用成績調査（重点調査項目として設定）
 3. 移植片対宿主病患者を対象とした製造販売後データベース調査

【選択理由】

製造販売後における悪性腫瘍（二次発がん）の発現頻度及び好発時期などの発現状況をより詳細に把握するため。移植片対宿主病については、本剤投与と悪性腫瘍（二次発がん）の発現に関する情報が取得可能と想定されるデータベースが存在することから、製造販売後データベース調査とする。

リスク最小化活動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、電子添文の「その他の注意」の項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、以下を実施する。
 1. 医療従事者向け資材（適正使用に関する Q&A と臨床試験成績～ジャカビ錠を処方される先生方へ～）の作成、配布

【選択理由】

医療関係者に対し確実に情報提供を行い、医療関係者の適正使用に関する理解を促すため。

心血管系事象

重要な潜在的リスクとした理由：

1) 骨髄線維症患者での発現状況

- 海外第 II 相試験（251 試験）及び海外第 III 相試験（351 試験， A2352 試験）の 3 年長期フォローアップ時の併合解析では、「脳卒中及び心筋梗塞に該当する心血管系の有害事象」は 3.1%（19/615 名）に認められ， PT 別では心筋梗塞 2.3%（14/615 名）， 脳血管発作 0.7%（4/615 名）及び塞栓性脳卒中 0.2%（1/615 名）であった。「その他の心血管系の有害事象のうち死亡に至った事象」は 0.5%（3/615 名）で， PT 別では心不全 0.3%（2/615 名）， うつ血性心不全 0.2%（1/615 名）であった。
- アジア国際共同試験（2202 試験）では，「脳卒中及び心筋梗塞に該当する心血管系の有害事象」及び「その他の心血管系の有害事象のうち死亡に至った事象」は認められなかった。

2) 真性多血症患者での発現状況

- 国際共同第 III 相試験（B2301 試験）のデータカットオフ（2014 年 1 月 15 日）時点では，「脳卒中及び心筋梗塞に該当する心血管系の有害事象」及び「その他の心血管系の有害事象のうち死亡に至った事象」はルキソリチニブ群で認められなかった。BAT 群では，「脳卒中及び心筋梗塞に該当する心血管系の有害事象」が 0.9%（1/111 名）に認められ， PT は急性心筋梗塞であった。「その他の心血管系の有害事象のうち死亡に至った事象」は認められなかった。

3) 移植片対宿主病患者での発現状況

- 急性 GVHD を対象とした国際共同第 III 相試験（C2301 試験， データカットオフ日：2020 年 1 月 6 日）では，「脳卒中及び心筋梗塞に該当する心血管系の有害事象」は 1.3%（2/152 名）に認められ， PT 別では急性心筋梗塞 0.7%（1/152 名）， 虚血性脳卒中 0.7%（1/152 名）であった。「その他の心血管系の有害事象のうち死亡に至った事象」は認められなかった。
- 慢性 GVHD を対象とした国際共同第 III 相試験（D2301 試験， データカットオフ日：2020 年 5 月 8 日）では，「脳卒中及び心筋梗塞に該当する心血管系の有害事象」は 0.6%（1/165 名）に認められ， PT 別では脳梗塞 0.6%（1/165 名）であった。「その他の心血管系の有害事象のうち死亡に至った事象」は認められなかった。

また，国内市販後の自発報告において，心血管系事象の発現が認められている。

心血管系事象のリスク因子を有する関節リウマチ患者を対象とした JAK 阻害剤トファシチニブクエン酸塩の海外臨床試験の結果，主要評価項目である主要な心血管系事象（Major Adverse Cardiovascular Events : MACE）の発現率について，トファシチニブクエン酸塩の TNF 阻害剤群に対するハザード比（95%信頼区間）は 1.33（0.91， 1.94）であ

	<p>り、95%信頼区間上限はあらかじめ設定していた非劣性マージン1.8を超える、TNF阻害剤群に対する非劣性が検証されなかったことが報告されている。</p> <p>以上、本剤の臨床試験及び市販後での発現状況、加えて他のJAK阻害剤での海外臨床試験結果を踏まえ、心血管系事象を重要な潜在的リスクとした。</p>
	<p>医薬品安全性監視活動の内容及びその選択理由：</p> <p>【内容】</p> <ul style="list-style-type: none"> 通常の医薬品安全性監視活動 <p>【選択理由】</p> <p>製造販売後における心血管系事象の発現頻度及び好発時期等の発現状況を把握するため。</p>
	<p>リスク最小化活動の内容及びその選択理由：</p> <p>【内容】</p> <ul style="list-style-type: none"> 通常のリスク最小化活動として、電子添文の「その他の注意」の項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、以下を実施する。 <ol style="list-style-type: none"> 医療従事者向け資材（適正使用に関するQ&Aと臨床試験成績～ジャカビ錠を処方される先生方へ～）の作成、配布 <p>【選択理由】</p> <p>医療関係者に対し確実に情報提供を行い、医療関係者の適正使用に関する理解を促すため。</p>
	<p>ウェルニッケ脳症</p> <p>重要な潜在的リスクとした理由：</p> <p>これまでに、ルキソリチニブを投与された患者でウェルニッケ脳症の報告はない。また、ウェルニッケ脳症の典型的な3つの症状（錯乱、運動失調、眼球運動変化）を含め、ウェルニッケ脳症の症状、合併症などを広範囲に検索したが、ウェルニッケ脳症を疑う症例は報告されていない。</p> <p>しかしながら、ルキソリチニブの類薬であるJAK2の選択的阻害剤であるフェドラチニブ（fedratinib）の臨床試験では、複数例のウェルニッケ脳症が報告されている。</p> <p>JAK/STAT経路とウェルニッケ脳症発現との間に直接的な因果関係があることを裏付ける知見は得られていないものの、類薬での発現状況を踏まえ、潜在的リスクとして設定した。</p>
	<p>医薬品安全性監視活動の内容及びその選択理由：</p> <p>【内容】</p> <ul style="list-style-type: none"> 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として、以下を実施する。 <ol style="list-style-type: none"> 骨髄線維症患者を対象とした特定使用成績調査

	<p>2. 真性多血症患者を対象とした特定使用成績調査</p> <p>【選択理由】</p> <p>製造販売後におけるウェルニッケ脳症の発現頻度及び好発時期などの発現状況を把握するため。</p> <p>リスク最小化活動の内容及びその選択理由：</p> <p>【内容】</p> <ul style="list-style-type: none"> • 通常のリスク最小化活動はなし。本剤とウェルニッケ脳症との因果関係は十分に示されていないことから、現状、特記すべき注意喚起内容はなく、今後、ウェルニッケ脳症の発現状況に応じて、電子添文などでの注意喚起の要否を検討する。 • 追加のリスク最小化活動として、以下を実施する。 <ol style="list-style-type: none"> 1. 医療従事者向け資材（適正使用に関する Q&A と臨床試験成績～ジャカビ錠を処方される先生方へ～）の作成、配布 <p>【選択理由】</p> <p>製造販売後におけるウェルニッケ脳症の発現状況に関する情報を医療関係者に対し確実に情報提供を行い、医療関係者の適正使用に関する理解を促すため。</p>
	<p>CYP3A4 阻害剤との併用による過剰曝露</p> <p>重要な潜在的リスクとした理由：</p> <p>健康被験者にルキソリチニブ 10 mg の単回投与と CYP3A4 阻害剤であるケトコナゾール 200 mg を 1 日 2 回の用量で 4 日間併用投与したところ、単剤投与時と比較してルキソリチニブの Cmax が 33%， AUCinf（幾何平均値）が 91%増加し、半減期（平均値）は 3.7 時間から 6.0 時間に延長した。一方、エリスロマイシンと併用した場合、ルキソリチニブの Cmax 及び AUCinf はそれぞれ 8%及び 27%増加したが、半減期に差は認められなかった。なお、CYP3A4 阻害剤と併用することにより、本剤の曝露量が増加し、骨髓抑制などの有害事象が発現する恐れがある。</p> <p>以上の薬物相互作用試験の結果を踏まえ、CYP3A4 阻害剤との併用による過剰曝露を重要な潜在的リスクとした。</p> <p>医薬品安全性監視活動の内容及びその選択理由：</p> <p>【内容】</p> <ul style="list-style-type: none"> • 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として、以下を実施する。 <ol style="list-style-type: none"> 1. 骨髄線維症患者を対象とした特定使用成績調査 2. 真性多血症患者を対象とした特定使用成績調査 <p>【選択理由】</p> <p>製造販売後における強力な CYP3A4 阻害剤との併用による安全性を確認するため。</p> <p>リスク最小化活動の内容及びその選択理由：</p>

	<p>【内容】</p> <ul style="list-style-type: none"> 通常のリスク最小化活動として、電子添文の「相互作用」の項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、以下を実施する。 <ol style="list-style-type: none"> 医療従事者向け資材（適正使用に関する Q&A と臨床試験成績～ジャカビ錠を処方される先生方へ～）の作成、配布 <p>【選択理由】</p> <p>医療関係者に対し確実に情報提供を行い、医療関係者の適正使用に関する理解を促すため。</p>
	<p>ルキソリチニブと造血成長因子との併用による薬力学的相互作用</p> <p>重要な潜在的リスクとした理由：</p> <p>造血成長因子である G-CSF, GM-CSF, トロンボポエチン及びエリスロポエチンはすべて膜貫通シグナル伝達に JAK/STAT 経路を介することから、JAK 阻害剤であるルキソリチニブとの併用により、造血成長因子やルキソリチニブの効果が相殺され、効果が減弱する可能性があると考えられる²⁾。この考えは、真性多血症患者の細胞株や患者の細胞に添加するエリスロポエチン濃度の増加により、JAK2 阻害剤の効果が減少することを示唆した非臨床試験により裏付けられる³⁾。</p> <p>以上より、ルキソリチニブと造血成長因子との併用による薬力学的相互作用を重要な潜在的リスクとした。</p>
	<p>医薬品安全性監視活動の内容及びその選択理由：</p> <p>【内容】</p> <ul style="list-style-type: none"> 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として、以下を実施する。 <ol style="list-style-type: none"> 骨髄線維症患者を対象とした特定使用成績調査 真性多血症患者を対象とした特定使用成績調査 <p>【選択理由】</p> <p>製造販売後における造血成長因子との併用による安全性及び有効性を確認するため。</p>
	<p>リスク最小化活動の内容及びその選択理由：</p> <p>【内容】</p> <ul style="list-style-type: none"> 通常及び追加のリスク最小化活動はなし。本剤とルキソリチニブと造血成長因子との併用による薬力学的相互作用との因果関係は十分に示されていないことから、現状、特記すべき注意喚起内容はなく、今後、ルキソリチニブと造血成長因子との併用による薬力学的相互作用の発現状況に応じて、電子添文などでの注意喚起の要否を検討する。
	末梢性ニューロパシー

重要な潜在的リスクとした理由：

1) 骨髄線維症患者での発現状況

- 海外第 III 相試験（351 試験）のランダム化投与期では、末梢性ニューロパチー（SMQ：末梢性ニューロパチー、狭義）は、ルキソリチニブ群で 5.8%（9/155 名），プラセボ群で 4.0%（6/151 名）で報告された。
- 海外第 II 相試験（251 試験）及び海外第 III 相試験（351 試験、A2352 試験）の 3 年長期フォローアップ時の併合解析では、末梢性ニューロパチー（SMQ：末梢性ニューロパチー、広義）は 19.3%（119/615 名）に認められ、重篤は 0.5%（3/615 名），Grade 3 以上は 0.8%（5/615 名）であった。

2) 真性多血症患者での発現状況

- 真性多血症における国際共同第 III 相試験（B2301 試験）の 32 週までのランダム化投与期では、末梢性ニューロパチー（SMQ：末梢性ニューロパチー、狭義）は、ルキソリチニブ群で 4.5%（5/110 名），BAT 群で 5.4%（6/111 名）に報告された。
- 海外第 II 相試験（256 試験）及び B2301 試験の 48 週時点の併合解析では、末梢性ニューロパチー（SMQ：末梢性ニューロパチー、広義）は 12.1%（29/240 名）に認められ、重篤は 0.4%（1/240 名），Grade 3 以上は 0.4%（1/240 名）であった。

3) 移植片対宿主病患者での発現状況

- 急性 GVHD を対象とした国際共同第 III 相試験（C2301 試験、データカットオフ日：2020 年 1 月 6 日）では、末梢性ニューロパチーの有害事象はルキソリチニブ群、BAT 群（以下同順）でそれぞれ 2.0%（3/152 名），3.3%（5/150 名），重篤な有害事象は 0.7%（1/152 名），0.0%（0/150 名），Grade 3 以上の有害事象は 1.3%（2/152 名），0.0%（0/150 名）であった。
- 慢性 GVHD を対象とした国際共同第 III 相試験（D2301 試験、データカットオフ日：2020 年 5 月 8 日）では、末梢性ニューロパチーの有害事象はルキソリチニブ群、BAT 群（以下同順）でそれぞれ 1.2%（2/165 名），3.2%（5/158 名），重篤な有害事象は 0.0%（0/165 名），1.3%（2/158 名），Grade 3 以上の有害事象は 0.0%（0/165 名），1.3%（2/158 名）であった。

以上より、臨床試験からはルキソリチニブと末梢性ニューロパチーの関連を示唆するデータは得られていないが、ルキソリチニブの類薬である momelotinib において複数例の末梢性ニューロパチーの報告があり、またルキソリチニブの製造販売後においても報告があることから、末梢性ニューロパチーを重要な潜在的リスクに設定した。

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として、以下を実施する。

- 骨髄線維症患者を対象とした特定使用成績調査
- 真性多血症患者を対象とした特定使用成績調査

【選択理由】

製造販売後における末梢性ニューロパチーの発現頻度及び好発時期などの発現状況を把握するため。

リスク最小化活動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、電子添文の「その他の副作用」の項に記載する。

【選択理由】

医療関係者に対し確実に情報提供を行い、医療関係者の適正使用に関する理解を促すため。

重要な不足情報

ベースラインの血小板数が 10 万/mm³未満の患者における安全性（骨髄線維症及び真性多血症患者）

重要な不足情報とした理由：

海外第 III 相試験（351 試験、2352 試験）及びアジア国際共同試験（2202 試験）において、ベースラインの血小板数が 10 万/mm³未満の患者は含まれていなかったが、実臨床では血小板数が 5 万/mm³以上 10 万/mm³未満の患者に対しても本剤が使用される可能性があり、その際の有害事象の発現については特に注意する必要がある。また、現在、血小板数が 5 万/mm³以上 10 万/mm³未満の骨髄線維症患者を対象とした第 II 相試験（NCB018424-258 試験）及び第 Ib 相試験（CINC424A2201 試験）がそれぞれ米国と英国で実施されている。以上を踏まえ、ベースラインの血小板数が 10 万/mm³未満の患者における安全性を重要な不足情報と設定した。

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として、以下を実施する。
 - 骨髄線維症患者を対象とした特定使用成績調査
 - 真性多血症患者を対象とした特定使用成績調査

【選択理由】

製造販売後にはベースラインの血小板数が 10 万/mm³未満の患者での使用も想定されることから、製造販売後におけるこれらの患者での安全性を確認するため。

リスク最小化活動の内容及びその選択理由：

【内容】

	<ul style="list-style-type: none"> 通常のリスク最小化活動として、電子添文の「用法及び用量に関する注意」の項に記載して注意喚起する。 <p>【選択理由】</p> <p>医療関係者に対し確実に情報提供を行い、医療関係者の適正使用に関する理解を促すため。</p>
長期の安全性	<p>重要な不足情報とした理由：</p> <p>本剤は長期間継続して投与される可能性はあるものの、国内における長期使用時の二次発がんなどの安全性に関する情報が得られていないため。</p> <p>医薬品安全性監視活動の内容及びその選択理由：</p> <p>【内容】</p> <ul style="list-style-type: none"> 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として、以下を実施する。 <ol style="list-style-type: none"> 骨髄線維症患者を対象とした特定使用成績調査 真性多血症患者を対象とした特定使用成績調査 <p>【選択理由】</p> <p>製造販売後における長期使用時の安全性を確認するため。</p>
GVHD 小児患者における安全性（特に骨への影響）	<p>リスク最小化活動の内容及びその選択理由：</p> <p>【内容】</p> <ul style="list-style-type: none"> 通常及び追加のリスク最小化活動はなし。現在、特記すべき注意喚起内容はなく、特定使用成績調査（長期使用）等より新たな情報が得られた際に検討する。
	<p>重要な不足情報とした理由：</p> <p>幼若動物を用いた毒性試験において、骨の変化が認められている。急性 GVHD を対象とした国際共同第 III 相試験（C2301 試験）及び慢性 GVHD を対象とした国際共同第 III 相試験（D2301 試験）には青少年患者（12 歳以上 18 歳未満）が含まれたが、いずれの試験も成人に比べて患者数は少数であったことから、重要な不足情報として設定した。</p> <p>医薬品安全性監視活動の内容及びその選択理由：</p> <p>【内容】</p> <ul style="list-style-type: none"> 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として、以下を実施する。 <ol style="list-style-type: none"> 移植片対宿主病患者を対象とした製造販売後データベース調査 <p>【選択理由】</p> <p>GVHD 小児患者における本剤投与時の安全性に関する情報が取得可能と想定されるデータベースが存在することから、製造販売後データベース調査とする。</p>

	<p>リスク最小化活動の内容及びその選択理由：</p> <p>【内容】</p> <ul style="list-style-type: none"> 通常のリスク最小化活動として、電子添文の「その他の注意」の項に記載して注意喚起する。 <p>【選択理由】</p> <p>医療関係者に対し確実に情報提供を行い、医療関係者の適正使用に関する理解を促すため。</p>
--	---

- 1) Vinhas de Souza M, Keller-Stainslawski B, Blake K, et al (2012) Drug-induced PML: a global agenda for a global challenge. *Clin Pharmacol Ther*; 91(4):747-50.
- 2) Vainchenker W, Dusa A, Constantinescu SN (2008) JAKs in pathology: role of Janus kinases in hematopoietic malignancies and immunodeficiencies. *Semin Cell Dev Biol*; 19(4):385-93.
- 3) Jedidi A, Marty C, Oligo C et al (2009) Selective reduction of JAK2V617F-dependent cell growth by SiRNA/shRNA and its reversal by cytokines. *Blood*; 114(9):1842-51.
- 4) Ott JJ, Stevens GA, Wiersma ST (2012) The risk of perinatal hepatitis B virus transmission:hepatitis B e antigen (HBeAg) prevalence estimates for all world regions. *BMC Infect Dis*;12:131
- 5) Chu CM, Liaw YF (2007) Predictive factors for reactivation of hepatitis B following hepatitis B e antigen seroconversion in chronic hepatitis B. *Gastroenterology*; 133(5):1458-65.
- 6) Tohme RA, Bulkow L, Homan CE, et al (2013) Rates and risk factors for hepatitis B reactivation in a cohort of persons in the inactive phase of chronic hepatitis B-Alaska, 2001-2010. *J Clin Virol*; 58(2):396-400.
- 7) SEER 18. Surveillance, Epidemiology, and End Results (SEER) Program (www.seer.cancer.gov) 2013 SEER*Stat Database: Incidence - SEER 18 Regs Research Data + Hurricane Katrina Impacted Louisiana Cases, Nov 2013 Sub (2000-2011) <Katrina/Rita Population Adjustment> - Linked To County Attributes - Total U.S., 1969-2012 Counties, National Cancer Institute, DCCPS, Surveillance Research Program, Surveillance Systems Branch, released April 2014 (updated 5/7/2014), based on the November 2013 submission.
- 8) Lemos BD, Storer BE, Iyer JG, et al (2010) Pathologic nodal evaluation improves prognostic accuracy in Merkel cell carcinoma: analysis of 5823 cases as the basis of the first consensus staging system. *J Am Acad Dermatol*; 63(5):751-61.

1.2 有効性に関する検討事項

使用実態下における骨髓線維症患者での有効性

有効性に関する検討事項とした理由：
臨床試験では、日本人の被験者において得られたデータが限られていたため。

有効性に関する調査・試験の名称：
骨髓線維症患者を対象とした特定使用成績調査（長期使用）

調査・試験の目的、内容及び手法の概要並びに選択理由：
日本人における使用実態下での本剤の安全性及び有効性を確認することを目的として、
製造販売後に本剤の投与を開始する全患者を対象に特定使用成績調査を実施する。

使用実態下における真性多血症患者での有効性

有効性に関する検討事項とした理由：
臨床試験では、日本人の被験者において得られたデータが限られていたため。

有効性に関する調査・試験の名称：
真性多血症患者を対象とした特定使用成績調査（長期使用）

調査・試験の目的、内容及び手法の概要並びに選択理由：
日本人における使用実態下での本剤の安全性及び有効性を確認することを目的として、
製造販売後に本剤の投与を開始する真性多血症患者を対象に特定使用成績調査を実施する。

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 :	
自発報告, 文献・学会情報, 外国措置報告, 臨床試験及び製造販売後調査より報告される有害事象症例等の収集・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	
造血幹細胞移植後の移植片対宿主病を対象とした市販直後調査	
実施期間 : 承認事項一部変更承認取得から 6 カ月間 評価, 報告の予定時期 : 調査終了から 2 カ月	
骨髄線維症患者を対象とした特定使用成績調査（長期使用）	
<p>【安全性検討事項】 骨髄抑制, 感染症, 結核, 肝機能障害患者における使用, 腎機能障害患者における使用, 肝機能障害, 出血性事象, 間質性肺疾患, 心不全, 進行性多巣性白質脳症, ルキソリチニブ中止後の有害事象（骨髄線維症及び真性多血症の症状再発を含む）, 高血圧, 悪性腫瘍（二次発がん）, ウエルニッケ脳症, CYP3A4 阻害剤との併用による過剰曝露, ルキソリチニブと造血成長因子との併用による薬力学的相互作用, 末梢性ニューロパシー, ベースラインの血小板数が 10 万/mm³ 未満の患者における安全性, 長期の安全性</p> <p>【目的】 日本人の骨髄線維症患者における使用実態下での安全性及び有効性を確認する。</p> <p>【実施計画】</p> <ul style="list-style-type: none">実施期間 : 調査期間は本剤の承認日（2014 年 7 月 4 日）からデータベースロック予定日（2024 年 4 月 30 日）（登録期間は本剤の承認日から承認条件解除日（2020 年 11 月 20 日）まで）目標症例数 : 180 例（観察期間 1 年間経過症例として）調査票記録対象：<ul style="list-style-type: none">2015 年 2 月末までに本剤を投与した全例登録のみへ移行した時点で、既に調査票分冊 01 を回収した症例調査依頼者が調査票記録を必要と判断した症例 <p>調査票記録対象症例以外で本剤を投与した症例（ただし、真性多血症患者を除く）については、承認条件が解除されるまでの間は症例登録のみとするが、詳細な情報の入手が必要となった場合は該当の調査票の記録を依頼する。</p> <ul style="list-style-type: none">実施方法 : 承認日以降に本剤が投与された全症例を対象として中央登録方式にて実施する。ただし、真性多血症（既存治療が効果不十分又は不適当な場合に限る）への効能が承認された日付以降、真性多血症患者については「真性多血症（既存治療	

が効果不十分又は不適当な場合に限る）患者を対象とした特定使用成績調査」に登録する。

- 観察期間は本剤投与開始後 1 年間とする。ただし、1 年を超えて本剤が使用された場合は、投与開始から最長 3 年間を観察期間とする。
- 重点調査項目：骨髄抑制、感染症、結核、肝機能障害患者での有害事象、腎機能障害患者での有害事象、肝機能障害、出血性事象、間質性肺疾患、心不全、悪性腫瘍（二次発がん）

【実施計画の根拠】

臨床試験では、日本人のデータが限られているため、日本人における有害事象の発現状況及び有効性について検討を行う。また、海外の長期安全性データでは、長期使用により新たに懸念される有害事象の発現はみられなかったものの、日本人における長期使用時の安全性データが不足しているため、年を超えて本剤が使用された場合は、最長 3 年間観察する。

- 目標症例数の設定根拠：特発性造血器障害に関する調査研究班及び平成 10 年度疫学調査班の調査結果等から、国内の原発性骨髄線維症（PMF）と真性多血症（PV）又は本態性血小板血症（ET）から移行した骨髄線維症を合わせると、年間発症者数は 220 人、有病者数は 1,500 人程度と推定される。また、本剤の重点調査項目のうち、アジア国際共同試験（2202 試験）で最も発現頻度が低かった結核（1.7%）を 95%以上の確率で最低 1 例以上検出できる症例数は 177 例であった。以上の年間の予想患者数及び有害事象発現率を考慮し、本調査の目標症例数を 180 例（観察期間 1 年間経過症例として）と設定した。
- 観察期間の設定根拠：海外第 III 相臨床試験（351 試験及び 2352 試験）の長期使用時での発現時期別の安全性を確認した結果、主な有害事象は投与開始 1 年以内に発現しており、長期使用時に新たに問題となるような有害事象の発現は認められなかった。よって、投与開始から 1 年間観察すれば、把握すべき有害事象を観察することができると考え、観察期間を 1 年間と設定した。一方で、本剤の服用継続率を確認した結果、2352 試験での 3 年継続率は 47.9%（70 例/146 例）であり、本剤は長期使用が予想されることから、1 年を超えて本剤が投与された場合は、最長 3 年間観察することとした。なお、本剤を 3 年以上投与した際の安全性及び有効性に関する情報は、現在実施している臨床試験（351 試験、2352 試験）及び自発報告で情報収集可能であると考えている。

【節目となる予定の時期及びその根拠】

- 目標症例数の半数である 90 例の骨髄線維症患者の投与開始 0.5 年目（分冊 01）のデータが集積された時点、若しくは調査開始から 3 年経過したいずれか早い時点で

	<p>中間解析を実施し、中間報告書①を作成する。中間集計結果に基づき、調査方法や調査内容の変更の要否などを判断する。</p> <ul style="list-style-type: none"> 目標症例 180 例（調査対象症例数）の投与開始 1 年間のデータが集積された時点で中間報告書②を作成し、調査方法や調査内容の変更の要否などを判断する。さらに、調査票記入対象症例の調査票がすべて回収された時点で、最終報告書を作成する。 安全性定期報告時に安全性情報について包括的な検討を行う。 <p>【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決定基準】</p> <p>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の見直しを行う。</p> <ul style="list-style-type: none"> 重点調査項目である骨髄抑制、感染症、結核、肝機能障害患者での有害事象、腎機能障害患者での有害事象、肝機能障害、出血性事象、間質性肺疾患、心不全及び悪性腫瘍（二次発がん）について、好発時期やリスク要因などについて新たな情報が得られた場合には、資材の改訂要否を検討する。またその他の特定されたリスク、重要な潜在的リスク、重要な不足情報に該当する事象についても、新たな情報が得られた場合には、資材の改訂要否を検討する。 新たな安全性検討事項の有無も含めて、本調査の計画内容の変更要否について検討を行う。 新たな安全性検討事項に対する、リスク最小化策の策定要否について検討を行う。
--	--

真性多血症患者を対象とした特定使用成績調査（長期使用）

	<p>【安全性検討事項】</p> <p>骨髄抑制、感染症、結核、肝機能障害患者における使用、腎機能障害患者における使用、肝機能障害、出血性事象、間質性肺疾患、心不全、進行性多巣性白質脳症、ルキソリチニブ中止後の有害事象（骨髄線維症及び真性多血症の症状再発を含む）、高血圧、悪性腫瘍（二次発がん）、ウェルニッケ脳症、CYP3A4 阻害剤との併用による過剰曝露、ルキソリチニブと造血成長因子との併用による薬力学的相互作用、末梢性ニューロパシー、ベースラインの血小板数が 10 万/mm³未満の患者における安全性、長期の安全性</p> <p>【目的】</p> <p>日本人の真性多血症（既存治療が効果不十分又は不適当な場合に限る）患者における使用実態下での安全性及び有効性を検討する。</p> <p>【実施計画】</p> <ul style="list-style-type: none"> 登録予定期間：追加適応の承認日から<u>調査票記録対象症例の登録が終了した時点</u> 調査予定期間：追加適応の承認日から全例調査の承認条件解除時点 + 3 年間
--	--

- 目標症例数：120 例（2017 年 6 月 30 日までに本剤を投与した真性多血症の観察期間 3 年経過症例として）
- 調査票記録対象：
 - ・2017 年 6 月 30 日までに本剤を投与した真性多血症の症例全例
 - ・登録のみへ移行した時点で、既に調査票分冊 01 を回収した症例
 - ・調査依頼者が調査票記録を必要と判断した症例

調査票記録対象症例以外は、承認条件が解除されるまでの間は症例登録のみとするが、詳細な情報の入手が必要と判断された場合は、該当の調査票の記録を依頼する。

2023 年 8 月 10 日の「医療用医薬品の全例調査方式による使用成績調査に関する Q&A について」の一部改正に関する事務連絡による目標症例数到達後の症例登録の取扱い変更に伴い、本事務連絡をもって本調査での調査票記録対象外の登録は終了とする。
- 実施方法：追加適応の承認日以降に真性多血症（既存治療が効果不十分又は不適当な場合に限る）の效能・効果において、本剤が投与された真性多血症患者全例を対象として中央登録方式にて実施する。観察期間は本剤投与開始後 3 年間とする。
- 重点調査項目：骨髄抑制、感染症、結核、肝機能障害患者での有害事象、腎機能障害患者での有害事象、肝機能障害、出血性事象、間質性肺疾患、心不全、悪性腫瘍（二次発がん）

【実施計画の根拠】

臨床試験では、日本人のデータが限られているため、日本人における有害事象の発現状況及び有効性について検討を行う。

- 目標症例数の設定根拠：真性多血症（PV）患者を対象とした国際共同試験（B2301 試験）において、ルキソリチニブの忍容性は良好であり、既承認の骨髄線維症（MF）患者の安全性プロファイルと概ね同様であった。また、PV 患者に特有の安全性上の懸念は認められなかった。一方で、PV 患者は非黒色腫皮膚癌（non melanoma skin cancer : NMSC）を発現するリスクが高いことが示されている（Frederiksen et al. 2011, Fallah et al. 2011）。また、US Market Scan® のデータベースでも、HU 治療の PV 患者での NMSC の発現は 100 人年あたり 5.3（CI : 4.7～6.0）とリスクが高いことも報告されている。B2301 試験では NMSC を含む悪性腫瘍（二次発がん） [MedDRA SMQ Malignancies（悪性疾患）] の発現が BAT 群と比較してルキソリチニブ群で多くみられたこと等、これまでに得られた発現状況から重要な潜在的リスクに追加した。B2301 試験（データカットオフ日：2014 年 1 月 15 日）の重篤な悪性腫瘍（二次発がん）の発現率は 5.5%（6/110 名）であった。発現した悪性腫瘍（二次発がん）の半数は NMSC であり、ルキソリチニブと

の関連性は明確ではないものの、BAT 群と比較してルキソリチニブ群で NMSC の発現は多くみられた。上述した PV 患者における NMSC の発現リスクと B2301 試験の結果から、PV 患者での NMSC を含む悪性腫瘍（二次発がん）の安全性情報の蓄積が必要と考え、重点調査項目に設定し、目標症例数の設定根拠とした。B2301 試験における悪性腫瘍（二次発がん）のうち、データカットオフ日（2014 年 1 月 15 日）までの重篤な NMSC の発現率は 2.7%（3/110 名）であり、本調査で NMSC の重篤な有害事象（2.7%）を 95% 以上の確率で 1 例以上確認できる症例数は 111 例と算出された。そのため、安全性解析対象症例数を 120 例と設定した。目標症例数 120 例が確保できれば、NMSC を含む悪性腫瘍（二次発がん）の重篤な有害事象（5.5%）を 95% 以上の確率で 3 例以上の収集が可能である。なお、B2301 試験のルキソリチニブ投与群（110 名）を上回る症例数を確保することになる。観察期間 3 年経過症例として 120 例を確保する予定である。一般的に NMSC の発現は、日本人よりも白人が多いと報告されている。そのため、日本人では、B2301 試験の NMSC の発現率（2.7%）を下回る可能性もあるため、先行する骨髄線維症患者を対象とした特定使用成績調査（長期使用）でも悪性腫瘍（二次発がん）を重点調査項目に設定し、確認を行う予定である。

- 観察期間の設定根拠：PV 患者を対象とした B2301 試験及び 256 試験と B2301 試験の併合解析の有害事象発現状況から、本剤投与継続に伴う有害事象の発現率の上昇は認められなかった。また、両試験の結果より、本剤の投与期間が長期になることで、初めて認められる有害事象は散見されるものの、いずれの事象も 1~2 例であり、遅発的に高頻度に発現する有害事象は認められなかった。一方、PV 患者は疾患の進行に伴い、ほとんどの患者で、標準的な治療として瀉血に加えて HU をはじめとした細胞減少療法が長期間行われている。HU の長期曝露は NMSC を含む悪性腫瘍（二次発がん）の発現率の増加と関連していることが報告されている（Verner et al. 2014, Kissova et al. 2014）。実臨床下では細胞減少療法の曝露期間によって悪性腫瘍（二次発がん）が 3 年を超えて発現する可能性もあるが、B2301 試験では、多くの有害事象が投与開始から 1 年目までに発現しており、B2301 試験のデータカットオフ日（2014 年 9 月 3 日）までの結果では悪性腫瘍（二次発がん）はすべて 3 年以内に発現していた。また MF 患者を対象とした 351 試験（データカットオフ日：2013 年 9 月 2 日）、2352 試験（データカットオフ日：2013 年 9 月 1 日）の結果では悪性腫瘍（二次発がん）はそれぞれ、84.8%（28/33 例）及び 89.3%（25/28 例）が 3 年以内に発現していた。一方で本剤の服用継続率を確認した結果、256 試験での 96 週継続率は 82.4%（28/34 例）、約 3 年（1093 日）間服用を継続していた症例は 64.7%（22/34 例）であったことから、本剤は長期使用が予想される。このことより、多くの有害事象は投与開始から 1 年目までに発現するものと

考えられるが、臨床試験では検出することができなかつた長期投与による有害事象を把握する意味でも、3年間観察すれば本剤の安全性プロファイルを十分把握することが可能であると考えた。また、悪性腫瘍（二次発がん）についても、3年間観察することで長期投与による発現を把握することができると思った。

【節目となる予定の時期及びその根拠】

- ・ 観察期間1年経過症例として120例のデータが集積された時点もしくは調査開始3年経過後のいずれか早い方で作成する中間報告書もしくは該当データが含まれている安全性定期報告で、調査方法や調査内容の変更の要否等を判断する。
- ・ 調査票記入対象症例の調査票が収集された時点で最終報告書を作成し、調査方法や調査内容の変更の要否等を判断する。
- ・ 安全性定期報告時に安全性情報について包括的な検討を行う。

【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決定基準】

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の見直しを行う。

- ・ 重点調査項目である骨髄抑制、感染症、結核、肝機能障害患者での有害事象、腎機能障害患者での有害事象、肝機能障害、出血性事象、間質性肺疾患、心不全及び悪性腫瘍（二次発がん）について、好発時期やリスク要因などについて新たな情報が得られた場合には、資材の改訂要否を検討する。またその他の特定されたリスク、重要な潜在的リスク、重要な不足情報に該当する事象についても、新たな情報が得られた場合には、資材の改訂要否を検討する。
- ・ 新たな安全性検討事項の有無も含めて、本調査の計画内容の変更要否について検討を行う。
- ・ 新たな安全性検討事項に対する、リスク最小化策の策定要否について検討を行う。

移植片対宿主病患者を対象とした製造販売後データベース調査

【安全性検討事項】

骨髄抑制、感染症、出血性事象、悪性腫瘍（二次発がん）、GVHD 小児患者における安全性（特に骨への影響）

【目的】急性移植片対宿主病及び慢性移植片対宿主病患者における使用実態下での安全性及び有効性を検討する。

【実施計画】

日本造血・免疫細胞療法学会（JSTCT）及び同データセンター（JDCHCT）が実施する「造血細胞移植および細胞治療の全国調査」で収集されるデータを二次利用して行う非介入の調査を検討中である。

- ・ 調査期間：3年間
- ・ 観察期間1年間（ただし1年内に治療終了した場合は、治療終了まで）

- 目標症例数：検討中
 - 実施方法：JSTCT 及び JDCHCT が実施する「造血細胞移植および細胞治療の全国調査」で収集されるデータを二次利用して行う製造販売後データベース調査
 - データベース：検討中
- 【実施計画の根拠】**
- 目標症例数の根拠：検討中
 - 観察期間の根拠： C2301 試験及び D2301 試験の結果から、投与期間の長期化に伴い有害事象の発現割合が増加する傾向は認められていない。そのため、長期的な評価が可能な期間として、投与開始から 1 年間を観察期間として設定した。
 - 造血幹細胞移植後の GVHD 患者は、既存の適応症患者より感染症リスクが高い。急性及び慢性 GVHD の臨床試験での感染症の発現率は既承認の適応症の臨床試験に比べて顕著に高く、死亡に至った有害事象は感染症で多く認められた。C2301 試験のルキソリチニブ群で発現した感染症は、全例が投与開始 12 カ月後までに認められた。また D2301 試験のルキソリチニブ群で発現した感染症のうち、9 割以上が投与開始 12 カ月後までに認められた。そのため、感染症の発現状況が確認可能な期間としても、観察期間を 1 年と設定することは妥当と考えた。（検討中）
- 【節目となる予定の時期及びその根拠】**
- 最終報告書作成時
- 【当該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決定基準】**
- 以下の内容を含めた、リスク対策の見直しを適宜行う。
- 新たな安全性検討事項の有無も含めて、本調査の計画内容の変更要否について検討を行う。
 - 新たな安全性検討事項に対する、リスク最小化策の策定要否について検討を行う。
 - 現状の安全性検討事項に対する、リスク最小化策の内容変更要否について検討を行う。

3 有効性に関する調査・試験の計画の概要

骨髄線維症患者を対象とした特定使用成績調査（長期使用）

2. 医薬品安全性監視計画の概要の項の骨髄線維症患者を対象とした特定使用成績調査（長期使用）を参照。

真性多血症患者を対象とした特定使用成績調査（長期使用）

2. 医薬品安全性監視計画の概要の項の真性多血症患者を対象とした特定使用成績調査（長期使用）を参照。

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 :		
電子添文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		
造血幹細胞移植後の移植片対宿主病を対象とした市販直後調査による情報提供		
実施期間 : 承認事項一部変更承認取得から 6 カ月間 評価、報告の予定期間 : 調査終了から 2 カ月	造血幹細胞移植後の移植片対宿主病を対象とした市販直後調査による情報提供	
医療従事者向け資材（適正使用に関する Q&A と臨床試験成績～ジャカビ錠を処方される先生方へ～）の作成と提供		
【安全性検討事項】 骨髄抑制、感染症、結核、肝機能障害患者における使用、腎機能障害患者における使用、ルキソリチニブ中止後の有害事象（骨髄線維症及び真性多血症の症状再発を含む）、悪性腫瘍（二次発がん）、心血管系事象、ウェルニッケ脳症、CYP3A4 阻害剤との併用による過剰曝露 【目的】 本剤の適正使用を推進するための情報を提供する。 【具体的な方法】 <ul style="list-style-type: none">• 本剤の納入時及び本資材の改訂時に MR が提供、説明し、資材の活用を依頼する。• 企業ホームページ及び医薬品医療機器総合機構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副作用の発現件数と販売量の推移を確認する。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、新たな安全性検討事項が認められた場合、また電子添文が改訂された場合には資材の改訂、配布方法などの実施方法の改訂、追加の資材作成などを検討する。 報告の予定期間：安全性定期報告書提出時、特定使用成績調査の中間報告書提出時、特定使用成績調査の最終報告書提出時		
患者向け資材（ジャカビ治療を受ける患者さん・ご家族の方へ～感染症を早期発見するために～）の作成と提供		
【安全性検討事項】 骨髄抑制、感染症、結核 【目的】 本剤の副作用の早期発見につながる自覚症状について、患者の確実な理解を促すため。	患者向け資材（ジャカビ治療を受ける患者さん・ご家族の方へ～感染症を早期発見するために～）の作成と提供	

- 本剤の納入時及び本資材の改訂時に MR が提供、説明し、資材の活用を依頼する。
- 企業ホームページ及び医薬品医療機器総合機構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副作用の発現件数と販売量の推移を確認する。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、新たな安全性検討事項が認められた場合、また電子添文が改訂された場合には資材の改訂、配布方法などの実施方法の改訂、追加の資材作成などを検討する。

報告の予定時期：安全性定期報告書提出時、特定使用成績調査の中間報告書提出時、特定使用成績調査の最終報告書提出時

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				
自発報告、文献・学会情報、外国措置報告、臨床試験及び製造販売後調査より報告される有害事象症例等の収集・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				
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
骨髓線維症患者を対象とした市販直後調査	該当せず	販売開始から6ヵ月後	終了	作成済 (2015年4月提出)
造血幹細胞移植後の移植片対宿主病を対象とした市販直後調査	該当せず	承認事項一部変更承認取得から6ヵ月後	実施中	調査終了から2ヵ月以内
骨髓線維症患者を対象とした特定使用成績調査（長期使用）	90例/180例	<ul style="list-style-type: none">・開始後1.5年（中間報告書①作成時）・開始後3年（中間報告書②作成時）・最終報告書作成時・安全性定期報告時	実施中	<ul style="list-style-type: none">・作成済 (2017年6月提出)・作成済 (2020年9月提出)・最終報告書作成時・安全性定期報告時
真性多血症患者を対象とした特定使用成績調査（長期使用）	120例	<ul style="list-style-type: none">・中間報告書作成時・最終報告書作成時・安全性定期報告時	実施中	<ul style="list-style-type: none">・作成済 (2018年5月提出)・最終報告書作成時

				・安全性定期報告時
移植片対宿主病患者を対象とした製造販売後データベース調査	計画中	最終報告書作成時	計画中	最終報告書作成時
製造販売後臨床試験(AJP01 試験)	50 例	最終報告書作成時	終了	作成済 (2017年5月提出)
製造販売後臨床試験(B2301 試験)	200 例	最終報告書作成時	終了	作成済 (2019年5月提出)

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
骨髄線維症患者を対象とした特定使用成績調査（長期使用）	90 例/180 例	・開始後 1.5 年（中間報告書①作成時） ・開始後 3 年（中間報告書②作成時） ・最終報告書作成時 ・安全性定期報告時	実施中	・作成済 (2017年6月提出) ・作成済 (2020年9月提出) ・最終報告書作成時 ・安全性定期報告時
真性多血症患者を対象とした特定使用成績調査（長期使用）	120 例	・中間報告書作成時 ・最終報告書作成時 ・安全性定期報告時	実施中	・作成済 (2018年5月提出) ・最終報告書作成時 ・安全性定期報告時
製造販売後臨床試験(AJP01 試験)	50 例	最終報告書作成時	終了	作成済

				(2017年5月提出)
製造販売後臨床試験 (B2301 試験)	200 例	最終報告書作成時	終了	作成済 (2019年5月提出)

5.3 リスク最小化計画の一覧

通常のリスク最小化活動		
電子添文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
骨髄線維症患者を対象とした市販直後調査による情報提供	<ul style="list-style-type: none"> 実施期間：販売開始後 6 カ月間 評価の予定時期：調査終了から 2 カ月以内に報告の予定 	終了
造血幹細胞移植後の移植片対宿主病を対象とした市販直後調査による情報提供	<ul style="list-style-type: none"> 実施期間：承認事項一部変更承認取得後 6 カ月間 評価の予定時期：調査終了から 2 カ月以内に報告の予定 	実施中
医療従事者向け資材（適正使用に関する Q&A と臨床試験成績～ジャカビ錠を処方される先生方へ～）の作成と提供	<ul style="list-style-type: none"> 安全性定期報告書提出時 電子添文改訂時 	実施中
患者向け資材（ジャカビ治療を受ける患者さん・ご家族の方へ～感染症を早期発見するために～）の作成の作成と提供	<ul style="list-style-type: none"> 安全性定期報告書提出時 電子添文改訂時 	実施中