コセルゴカプセル 10 mg コセルゴカプセル 25 mg に係る 医薬品リスク管理計画書

アレクシオンファーマ合同会社

コセルゴカプセル $10 \, \text{mg}$ 、コセルゴカプセル $25 \, \text{mg}$ に係る 医薬品リスク管理計画書(RMP)の概要

販売名	コセルゴカプセル10 mg	有効成分	セルメチニブ硫酸塩
	コセルゴカプセル25 mg		
製造販売業者	アレクシオンファーマ	薬効分類	874299
	合同会社		
	提出年月日	令和7年8月25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】		
心機能障害	横紋筋融解症・ミオパチー	該当なし		
肝機能障害	間質性肺疾患			
消化管障害	重篤な皮膚障害			
貧血及び血球減少	骨成長の異常			
<u>眼障害</u>				
1.2. 有効性に関する検討事項				
該当なし				

上上記に基づく安全性監視のための活動

↓上記に基づく女主性監視のための活動	<u>↓上記に基つくリスク東小化のにめの活動</u>
2. 医薬品安全性監視計画の概要	4. リスク最小化計画の概要
通常の医薬品安全性監視活動	通常のリスク最小化活動
追加の医薬品安全性監視活動	追加のリスク最小化活動
市販直後調査 (成人)	市販直後調査による情報提供(成人)
特定使用成績調査 (小児)	医療従事者向け資材 (適正使用ガイド) の作成と
	提供
	患者向け資材(コセルゴを服用される患者様とこ
	家族へ)の作成と提供
3.有効性に関する調査・試験の計画の概要	1
<u>該当なし</u>	1
	々毎日の中央はDMDの七キマジゆ翌エシい

各項目の内容はRMPの本文でご確認下さい。

会社名:アレクシオンファーマ合同会社

品目の概要							
承認年月日	2022 年 9 月 26 日	薬効	分	類	874299		
再審査期間	10 年	承 認	番	号	① 30400AMX00430000 ② 30400AMX00431000		
国際誕生日	2020年4月10日						
販 売 名	① コセルゴカプセル② コセルゴカプセル	C					
有 効 成 分	セルメチニブ硫酸塩						
 ① 1カプセル中にセルメチニブ硫酸塩として 12.1mg (セルメチニブとして 10mg) 含有するカプセル剤 ② 1カプセル中にセルメチニブ硫酸塩として 30.25mg (セルメチブとして 25mg) 含有するカプセル剤 			Ü				
通常、セルメチニブとして1回25 mg/m²(体表面積)を1日: 用法及び用量 腹時に経口投与するが、患者の状態により適宜減量する。たた 回量は50 mgを上限とする。							
効能又は効果 神経線維腫症1型における叢状神経線維腫							
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. (小児を対象とした用法及び用量のみ) 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、本剤の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	考 <u>2025 年 8 月 25 日に、成人の用法及び用量追加で承認事項一部変更</u> 承認を取得						

変更の履歴

前回提出日:

2025年1月31日

変更内容の概要:

- 1. 品目の概要:「用法及び用量」、「承認条件」及び「備考」に成人の用法及び用量追加 の承認事項一部変更承認に関する記載を反映
- 2. 「1.1 安全性検討事項」の重要な特定されたリスク「心機能障害」、「肝機能障害」、「消化管障害」、「貧血及び血球減少」、「眼障害」及び重要な潜在的リスク「横紋筋融解症・ミオパチー」、「間質性肺疾患」、「重篤な皮膚障害」、「骨成長の異常」に成人を対象とした国際共同第 III 相試験 (D134BC00001 試験) の成績を追加及び記載の整備
- 3. 「1.1 安全性検討事項」の重要な特定されたリスク「貧血及び血球減少」及び重要な 潜在的リスク「間質性肺疾患」に国内第 I 相試験 (D1346C00013 試験) の成績を追 加及び記載の整備
- 4. 「2. 医薬品安全性監視計画の概要」の「追加の医薬品安全性監視活動」に「市販直後調査 (成人)」を追加及び記載の整備
- 5. 「4. リスク最小化計画の概要」の「追加のリスク最小化活動」に「市販直後調査による情報提供(成人)」を追加
- 6. 「5.1 医薬品安全性監視計画の一覧」の「追加の医薬品安全性監視活動」に「市販直 後調査 (成人)」を追加及び記載の整備
- 7. 「5.3 リスク最小化計画の一覧」の「追加のリスク最小化活動」に「市販直後調査による情報提供(成人)」を追加及び記載の整備
- 8. 「5.1 医薬品安全性監視計画の一覧」から製造販売後臨床試験に関する記載を削除

変更理由:

- 1.~7. 成人の用法及び用量追加に関する承認事項一部変更承認取得に伴う変更
- 8. 患者への薬剤提供等の目的で承認後に治験から切り替えて継続実施する製造販売後臨床試験について、通知に基づく削除

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

心機能障害

重要な特定されたリスクとした理由:

本剤の承認申請時における心機能障害関連事象 がは、手術不能かつ症候性の叢状神経線維腫を有する神経線維腫症 1 型の小児患者を対象とした海外第 I / II 相試験(以下、D1532C00057 試験)において、駆出率減少が 28.4%(21/74 例)、高血圧が 17.6%(13/74 例)、末梢性浮腫が 16.2%(12/74 例)及び末梢腫脹、右室駆出率低下及び左室拡張が 1.4%(1/74 例)に認められている。また、重篤な末梢性浮腫が 1.4%(1/74 例)、Grade3 の駆出率減少が 1.4%(1/74 例)に認められている。国内第I相試験(以下、D1346C00013 試験)においては、駆出率減少が 16.7%(2/12 例)に認められている。手術不能かつ症候性の叢状神経線維腫を有する神経線維腫症 1 型の成人を対象とした国際共同第 III 相試験 (D134BC00001 試験)において、末梢性浮腫が 13.1%(18/137 例)、既出率減少が 7.3%(D134BC00001 対験)において、末梢性浮腫が 13.1%(D134BC00001 対象)において、末梢性浮腫が 13.1%(D134BC00001 対象)において、末梢性浮腫が 13.1%(D134BC00001 対象)において、大梢性浮腫が 13.1%(D134BC00001 対象)において、大梢性溶腫が 13.1%(D134BC00001 対象)において、大梢性溶腫が 13.1%(D134BC00001 対象)において、大梢性溶腫が 13.1%(D134BC00001 対象)において、D134BC00001 対象)において、D134BC00001 対象)に対象のは、D134BC00001 対象のは、D134BC00001 対象のは、D134BC000001 対象のは、D134BC000001 対象のは、D134BC000001 対象のは、D134BC0000001 対象のは、D134BC0000000000000000000000000000

(D134BC00001 試験) において、末梢性浮腫が13.1% (18/137 例)、駆出率減少が7.3% (10/137 例)、高血圧が2.9% (4/137 例)、末梢腫脹が2.2% (3/137 例)、血圧上昇及び浮腫が各0.7% (1/137 例) に認められている。また、Grade3 の高血圧が1.5% (2/137 例)及び駆出率減少が0.7% (1/137 例) に認められている。

上記の小児または成人患者を対象とした臨床試験において、重篤な末梢性浮腫及び Grade3 の駆出率減少及び高血圧が認められている。左室駆出率が著しく低下した場合には左心室 収縮不全の症状を伴う臨床転帰に至る可能性が考えられる。既承認の MEK 阻害薬において、駆出力減少、左室機能不全、末梢性浮腫等の心機能障害関連事象が報告され、心不全等の重篤な心臓障害も報告されていることから、重要な特定されたリスクとした。

なお、MEK 阻害による心機能への影響は、心臓におけるマイトジェン活性化プロテインキナーゼ(MAPK)経路が関与することが考えられる。

【心機能障害関連事象の定義】

a): MedDRA 標準検索式(SMQ)「心不全 (Broad)」及び「高血圧 (Narrow)」に含まれる<u>有害</u>事象

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。特定使用成績調査(小児)

【選択理由】

製造販売後の使用実態下において情報を収集し、心機能障害の発現状況を把握し、追加の安全対策の要否を検討するため。

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、心機能障害について、電子添文の「用法及び用量に関連する注意」、「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」及び「重大な副作用」の項並びに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)、患者向け資材を作成し、配布する。

【選択理由】

本剤における心機能障害の発現状況及び対処法等に関する情報を医療従事者に対し確実に 提供し、適正使用に関する理解を促すため。また、患者及び家族に、本剤投与後に心機能障 害が発症するおそれがあることを情報提供し、理解を促すため。

肝機能障害

重要な特定されたリスクとした理由:

本剤の<u>承認申請時における</u>肝機能障害関連事象 b)は、D1532C00057 試験において、アスパラギン酸アミノトランスフェラーゼ(AST)増加が 51.4%(38/74 例)、低アルブミン血症が 51.4%(38/74 例)、アラニンアミノトランスフェラーゼ(ALT)増加が 39.2%(29/74 例)、血中アルカリホスファターゼ(ALP)増加が 31.1%(23/74 例)及び血中ビリルビン増加が 6.8%(5/74 例)に認められている。また、Grade3 以上の ALT 増加が 2.7%(2/74 例)及び AST 増加が 1.4%(1/74 例)に認められている。D1346C00013 試験においては、AST 増加が 8.3%(1/12 例)に認められている。D134BC00001 試験において、AST 増加が 12.4%(17/137 例)、ALT 増加が 10.9%(15/137 例)、血中 ALP 増加及び γ ーグルタミルトランスフェラーゼ(γ -GTP)増加が各 2.2%(3/137 例)、低アルブミン血症が 1.5%(2/137 例)、高ビリルビン血症、高トランスアミナーゼ血症、肝損傷、血中非抱合ビリルビン増加、国際標準比増加及びトランスアミナーゼ上昇が各 0.7%(1/137 例)に認められている。また、Grade3 以上の γ -GTP 増加が 1.5%(2/137 例)、AST 増加、ALT 増加及びトランスアミナーゼ上昇が各 0.7%(1/137 例)に認められている。

上記の小児または成人患者を対象とした臨床試験において、Grade3 以上のALT、AST \underline{D} \underline{V} \underline{V} -GTP の増加 \underline{D} \underline{U} の \underline{U} \underline{U}

なお、肝機能障害に関連するメカニズムは明らかになっていない。

【肝機能障害関連事象の定義】

b): MedDRA SMQ で以下に該当する有害事象

「薬剤に関連する肝障害―包括的検索(Broad)」、「肝臓に起因する胆汁うっ滞および黄疸(Broad)」、「肝不全、肝線維症、肝硬変およびその他の肝細胞障害(Broad)」、「非感染性肝炎(Broad)」、「良性肝新生物(嚢胞およびポリープを含む)(Broad)」、「悪性肝臓腫瘍(Broad)」、「悪性度不明の肝臓腫瘍(Broad)」、「肝臓関連臨床検査、徴候および症状(Broad)」、「肝臓に関連する凝固および出血障害(Broad)」

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。

特定使用成績調査(小児)

【選択理由】

製造販売後の使用実態下において情報を収集し、肝機能障害の発現状況を把握し、追加の安全対策の要否を検討するため。

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「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」及び「重大な副作用」の項並びに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)、患者向け資材を作成し、配布する。

【選択理由】

本剤における肝機能障害の発現状況及び対処法等に関する情報を医療従事者に対し確実に 提供し、適正使用に関する理解を促すため。また、患者及び家族に、本剤投与後に肝機能障 害が発症するおそれがあることを情報提供し、理解を促すため。

消化管障害

重要な特定されたリスクとした理由:

本剤の承認申請時における消化管障害関連事象。は、D1532C00057 試験において、嘔吐が86.5%(64/74 例)、下痢が81.1%(60/74 例)、悪心が77.0%(57/74 例)等に認められている。また、重篤な腹痛及び下痢が各2.7%(2/74 例)及び便秘、鼡径ヘルニア及び嘔吐が各1.4%(1/74 例)に、Grade3 以上の下痢が14.9%(11/74 例)、嘔吐が9.5%(7/74 例)、齲歯が5.4%(4/74 例)、悪心が2.7%(2/74 例)及び腹痛、鼡径ヘルニア及び口内炎が各1.4%(1/74 例)に認められている。D1346C00013 試験においては、下痢が41.7%(5/12 例)、嘔吐及び口内炎が33.3%(4/12 例)、悪心、腹痛及び口唇炎が25.0%(3/12 例)等に認められている。D134BC00001 試験において、下痢が29.9%(41/137 例)、嘔吐が19.7%(27/137 例)、悪心が16.8%(23/137 例)、便秘が9.5%(13/137 例)、腹痛が8.0%(11/137 例)、口内炎が7.3%(10/137 例)、口内乾燥が5.8%(8/137 例)、アフタ性潰瘍が2.9%(4/137 例)、上腹部痛、消化不良、胃食道逆流性疾患及び口腔内潰瘍形成が各2.2%(3/137 例)、腹部膨満、歯肉腫脹、口唇腫脹及び歯痛が各1.5%(2/137 例)等に認められている。また、Grade3 以上の腹痛が1.5%(2/137 例)及び口内炎が0.7%(1/137 例)に認められている。

<u>上記の</u>小児<u>または成人</u>患者を対象とした臨床試験において、重篤な腹痛、下痢、便秘<u>、</u> <u>鼡</u> <u>径へルニア、</u>嘔吐<u>及び Grade3 以上の腹痛と口内炎</u>が認められていることから、重要な特定 されたリスクとした。

【消化管障害関連事象の定義】

c): MedDRA 器官別大分類 (SOC) 「胃腸障害」に含まれる有害事象

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。特定使用成績調査(小児)

【選択理由】

製造販売後の使用実態下において情報を収集し、消化管障害の発現状況を把握し、追加の安全対策の要否を検討するため。

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「用法及び用量に関連する注意」及び 「重大な副作用」の項並びに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)、患者向け資材を作成し、配布する。

【選択理由】

本剤における消化管障害の発現状況及び対処法等に関する情報を医療従事者に対し確実に 提供し、適正使用に関する理解を促すため。また、患者及び家族に、本剤投与後に消化管障 害が発症するおそれがあることを情報提供し、理解を促すため。

貧血及び血球減少

重要な特定されたリスクとした理由:

本剤の承認申請時における貧血及び血球減少関連事象 d)は、D1532C00057 試験において、貧血が 54.1%(40/74 例)、好中球数減少が 44.6%(33/74 例)、リンパ球数減少が 41.9%(31/74 例)及び白血球数減少が 32.4%(24/74 例)に認められている。また、重篤な貧血が 2.7%(2/74 例)に、Grade3 以上の好中球数減少が 4.1%(3/74 例)、貧血が 2.7%(2/74 例)及びリンパ球数減少が 1.4%(1/74 例)に認められている。D1346C00013 試験においては本剤の貧血及び血球減少に関連する事象は報告されていない。D134BC00001 試験において、貧血が 10.9%(15/137 例)、リンパ球数減少が 2.2%(3/137 例)、リンパ球減少症及び好中球数減少が各 1.5%(2/137 例)、好酸球減少症、正球性貧血及び血小板減少症が各 0.7%(1/137 例)に認められている。

<u>上記の</u>小児<u>または成人</u>患者を対象とした臨床試験において、重篤な貧血や Grade3 以上の<u>貧</u> 血、血小板減少症、</u>好中球数及びリンパ球数減少が認められていることから、重要な特定 されたリスクとした。

【貧血及び血球減少関連事象の定義】

d): MedDRA SMQ「造血障害による白血球減少症 (Broad)」、「造血障害による血小板減少症 (Broad)」及び「造血障害による赤血球減少症 (Broad)」に含まれる<u>有害</u>事象

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。特定使用成績調査(小児)

【選択理由】

製造販売後の使用実態下において情報を収集し、貧血及び血球減少の発現状況を把握し、追加の安全対策の要否を検討するため。

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「重要な基本的注意」及び「重大な副作用」の項並びに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)、患者向け資材を作成し、配布する。

【選択理由】

本剤における貧血及び血球減少の発現状況及び対処法等に関する情報を医療従事者に対し 確実に提供し、適正使用に関する理解を促すため。また、患者及び家族に、本剤投与後に貧 血及び血球減少が発症するおそれがあることを情報提供し、理解を促すため。

眼障害

重要な特定されたリスクとした理由:

本剤の<u>承認申請時における</u>眼障害関連事象 °)は、D1532C00057 試験において、霧視が14.9%(11/74 例)、流涙増加が12.2%(9/74 例)、眼痛が6.8%(5/74 例)、ドライアイが5.4%(4/74 例)、羞明が4.1%(3/74 例)、眼瞼炎及び網膜裂孔が2.7%(2/74 例)等に認められている。D1346C00013 試験においては、眼窩周囲浮腫が16.7%(2/12 例)及びアレルギー性結膜炎が8.3%(1/12 例)が認められている。D134BC00001 試験において、霧視が3.6%(5/137 例)、ドライアイ、眼瞼浮腫、眼窩周囲浮腫及び硝子体浮遊物が各1.5%(2/137 例)等に認められている。また、重篤な霧視が0.7%(1/137 例)、Grade3 の遺瘍性角膜炎が0.7%(1/137 例)に認められている。

成人の転移性ブドウ膜黒色腫患者に対する患者を対象とした臨床試験において網膜静脈閉塞が1例、また成人の手術不能かつ症候性の叢状神経線維腫を有する神経線維腫症1型患者を対象とした臨床試験において重篤な霧視及び Grade3 の潰瘍性角膜炎が報告されている。網膜静脈閉塞症は失明に至る可能性があり、既承認の MEK 阻害薬投与時に、網膜静脈閉塞、中心性漿液性網膜症、網膜色素上皮剥離などの発現が報告されていることから、重要な特定されたリスクとした。

なお、眼障害は類薬でもみられているが、関連するメカニズムは明らかになっていない。

【眼障害関連事象の定義】

e): MedDRA SOC「眼障害」に含まれる<u>有害</u>事象

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。特定使用成績調査(小児)

【選択理由】

製造販売後の使用実態下において情報を収集し、眼障害の発現状況を把握し、追加の安全対 策の要否を検討するため。

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「用法及び用量に関連する注意」、 「重要な基本的注意」及び「重大な副作用」の項並びに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)、患者向け資材を作成し、配布する。

【選択理由】

本剤における眼障害の発現状況及び対処法等に関する情報を医療従事者に対し確実に提供し、適正使用に関する理解を促すため。また、患者及び家族に、本剤投与後に眼障害が発症するおそれがあることを情報提供し、理解を促すため。

重要な潜在的リスク

横紋筋融解症・ミオパチー

る。

重要な潜在的リスクとした理由:

本剤の<u>承認申請時における</u>横紋筋融解症・ミオパチー関連事象 f)は、D1532C00057 試験において、血中クレアチンホスホキナーゼ (CPK) 増加が 77.0% (57/74 例)、血中クレアチニン増加が 32.4% (24/74 例)、低カルシウム血症が 29.7% (22 /74 例)、筋肉痛が 10.8% (8/74 例)等に認められている。また、重篤な血中 CPK 増加が 2.7% (2/74 例)及び急性腎障害、血中クレアチニン増加及び低カルシウム血症が各 1.4% (1/74 例)に、Grade3 以上の血中 CPK 増加が 9.5% (7/74 例)、低カルシウム血症が 2.7% (2/74 例)及び急性腎障害、血中クレアチニン増加及び筋力低下が各 1.4% (1/74 例)に認められている。D1346C00013試験においては、血中 CPK 増加及び筋肉痛が 8.3% (1/12 例)に認められている。D134BC00001試験において、血中 CPK 増加が 37.2% (51/137 例)、筋肉痛が 4.4% (6//137 例)、血中クレアチニン増加及び血中ミオグロビン増加が各 1.5% (2/137 例)に認められている。また、Grade3 以上の血中 CPK 増加が 6.6% (9/137 例)に認められてい

血中 CPK 増加に関連した筋痛や筋力低下などの事象が発生したというエビデンスはない。 上記の小児または成人患者を対象とした臨床試験において、横紋筋融解症、ミオパチーは 認められていないが、重篤もしくは Grade3 以上の血中 CPK 増加が認められており、血中 CPK の増加は、横紋筋融解症、ミオパチーの発症を伴う、もしくはその前兆となる可能性が考えられることから、重要な潜在的リスクとした。

なお、マイトジェン活性化プロテインキナーゼ(MAPK)経路は、筋肉のシグナル伝達ネットワークの中心に位置しているため、MEK 阻害が<u>血中</u> CPK の増加やミオパチーに関与する可能性は否定できないが、そのメカニズムは明らかになっていない。

【横紋筋融解症・ミオパチー関連事象の定義】

f): MedDRA SMQ「横紋筋融解症/ミオパチー(Broad)」に含まれる有害事象

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。特定使用成績調査(小児)

【選択理由】

製造販売後の使用実態下において情報を収集し、横紋筋融解症・ミオパチーの発現状況を把握し、追加の安全対策の要否を検討するため。

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、横紋筋融解症・ミオパチーについて、電子添文の 「用法及び用量に関連する注意」、「重要な基本的注意」及び「重大な副作用」の 項並びに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)、患者向け資材を作成し、配布する。

【選択理由】

本剤における横紋筋融解症・ミオパチーの発現状況及び対処法等に関する情報を医療従事者に対し確実に提供し、適正使用に関する理解を促すため。また、患者及び家族に、本剤投与後に横紋筋融解症・ミオパチーが発症するおそれがあることを情報提供し、理解を促すため。

間質性肺疾患

重要な潜在的リスクとした理由:

本剤の<u>承認申請時における</u>間質性肺疾患関連事象[®]は、D1532C00057試験において、細気管支炎が1.4%(1/74 例)に認められている。<u>D1346C00013試験及びD134BC00001試験において</u>は本剤の間質性肺疾患に関連する事象は報告されていない。

上記の小児または成人患者を対象とした臨床試験において、重篤または Grade3 以上の間質性肺疾患関連事象は報告されていないが、本剤を単独投与した成人悪性腫瘍患者を対象とした臨床試験において因果関係の否定できない間質性肺疾患が認められ、既承認の MEK 阻害薬投与時に間質性肺疾患の発現が報告されている。また、日本人では外国人と比較して薬剤性肺障害の発現率が高いとの報告もある。よって、本剤投与時に間質性肺疾患が発現する可能性が考えられることから、重要な潜在的リスクとした。

【間質性肺疾患関連事象の定義】

g): MedDRA SMQ「間質性肺疾患」(Narrow)に含まれる<u>有害</u>事象

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。特定使用成績調査(小児)

【選択理由】

製造販売後の使用実態下において情報を収集し、間質性肺疾患の発現状況を把握し、追加の 安全対策の要否を検討するため。

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、間質性肺疾患について、電子添文の「重大な副作用」の項並びに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)、患者向け資材を作成し、配布する。

【選択理由】

本剤における間質性肺疾患の発現状況及び対処法等に関する情報を医療従事者に対し確実に提供し、適正使用に関する理解を促すため。また、患者及び家族に、本剤投与後に間質性肺疾患が発症するおそれがあることを情報提供し、理解を促すため。

重篤な皮膚障害

重要な潜在的リスクとした理由:

本剤の承認申請時における皮膚障害関連事象 ⁿ⁾は、D1532C00057 試験において、ざ瘡様皮膚炎が 60.8%(45/74 例)、爪囲炎が 56.8%(42/74 例)、口内炎が 55.4%(41/74 例)等に認められている。Grade3 以上の爪囲炎が 13.5%(10/74 例)、ざ瘡様皮膚炎が 4.1%(3/74 例)、斑状丘疹状皮疹が 2.7%(2/74 例)及び口内炎が 1.4%(1/74 例)に認められている。D1346C00013 試験においては、ざ瘡様皮膚炎が 50.0%(6/12 例)、爪囲炎が 41.7%(5/12 例)、口内炎が 33.3%(4/12 例)等に認められている。また、重篤で Grade3 の爪囲炎が 8.3%(1/12 例)に認められている。D134BC00001 試験において、ざ瘡様皮膚炎が 46.7%(64/137 例)、発疹が 19.7%(27/137 例)、爪囲炎が 16.8%(23/137 例)、口内炎が 7.3%(10/137 例)、ざ瘡及そう痒症が各 6.6%(9/137 例)、丘疹性皮疹が 5.1%(7/137 例)、アフタ性潰瘍及び斑状丘疹状皮疹が各 2.9%(4/137 例)、膿疱性皮疹及び口腔内潰瘍形成が各 2.2%(3/137 例)、爪の障害が 1.5%(2/137 例)等に認められている。また、Grade3 以上の爪囲炎が 2.9%(4/137 例)、ざ瘡様皮膚炎が 1.5%(2/137 例)、膿疱性皮疹及び口腔内潰瘍形成が各 2.2%(1/137 例)、ご瘡様皮膚炎が 1.5%(2/137 例)、膿疱性皮疹

上記の小児または成人患者を対象とした臨床試験において、重篤または Grade 3 以上の事象及び減量・休薬、投与中止に至った事象として皮膚及び粘膜関連の有害事象が認められ、既承認の MEK 阻害薬投与時にざ瘡様皮膚炎や発疹等の発現が報告されていることから、重要な潜在的リスクとした。

【皮膚障害関連事象の定義】

h): MedDRA HLT で以下に該当する有害事象

「ざ瘡」、「膿疱状態」、「発疹および皮疹 NEC」、「そう痒症 NEC」、「爪および爪床の状態(感染および外寄生を除く)」、「口腔内軟部組織障害 NEC」、「口内炎および口腔内潰瘍形成」及び MedDRA PT「爪囲炎」に含まれる<u>有</u>害事象

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。特定使用成績調査(小児)

【選択理由】

製造販売後の使用実態下において情報を収集し、重篤な皮膚障害の発現状況を把握し、追加 の安全対策の要否を検討するため。

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、重篤な皮膚障害について、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。
- 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)、患者向け資材を作成し、配布する。

【選択理由】

本剤における重篤な皮膚障害の発現状況及び対処法等に関する情報を医療従事者に対し確 実に提供し、適正使用に関する理解を促すため。また、患者及び家族に、本剤投与後に間質 性肺疾患が発症するおそれがあることを情報提供し、理解を促すため。

骨成長の異常

重要な潜在的リスクとした理由:

<u>本剤の承認申請時に、D1532C00057</u> 試験<u>D1346C00013</u> 試験<u>及びD134BC00001 試験</u>では、本剤の骨成長の異常関連事象 i)に関連する事象は報告されていない。

MEK の阻害は、肥大軟骨細胞層の拡張や長骨における一次骨化中心の形成遅延に関与していることが、遺伝子組換えマウスモデルにおいて確認されている¹⁾。

また、ラットを用いた3カ月間反復投与毒性試験において、雌雄の大腿脛骨関節に病理組織学的変化として、雄では骨端軟骨異形成が、雌では骨端軟骨に隣接する大腿骨髄の細胞充実性の低下が認められている。一方で、6カ月間投与したカニクイザル及びマウスでは、このような変化は認められていない。

毒性試験におけるラットでの骨の病理組織学的変化は、ヒトへの推奨用量における曝露量と

比較して非常に高い曝露量で発生している。

しかしながら、げっ歯類で骨端軟骨異形成が生じる薬剤はヒトでも骨端軟骨異形成を誘発する可能性が否定できないため、骨成長の異常を重要な潜在的リスクとした。

【骨成長の異常関連事象の定義】

i): MedDRA HLT「骨端障害」に含まれる<u>有害</u>事象

【引用文献】

Matsushita T and Murakami S. The ERK MAPK Pathway in Bone and Cartilage Formation, Protein Kinases, Gabriela Da Silva Xavier, IntechOpen, DOI: 10.5772/38334.

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。特定使用成績調査(小児)

【選択理由】

製造販売後の使用実態下において情報を収集し、骨成長の異常の発現状況を把握し、追加の 安全対策の要否を検討するため。

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、医療従事者向け資材(適正使用ガイド)を作成し、配布する。

【選択理由】

現時点で得られている情報は限られており、本剤と骨成長の異常との関連性は明確ではないが、本剤における骨成長の異常に関する情報を医療従事者に対し確実に提供し、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(こ関す	る検討	t 事項
1.4			าญาเราตา	1 - 7 - 7

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(及び実 行)

追加の医薬品安全性監視活動

市販直後調査(成人)

実施期間:販売開始から6カ月間

評価、報告の予定時期:調査終了から2カ月以内

特定使用成績調査(小児)

【安全性検討事項】

心機能障害、肝機能障害、消化管障害、貧血及び血球減少、眼障害、横紋筋融解症・ミオパチー、間質性肺疾患、重篤な皮膚障害、骨成長の異常

【目的】

神経線維腫症1型における叢状神経線維腫の患者を対象に、製造販売後の使用実態下における本剤長期投与時の安全性及び有効性に関する情報を収集、評価する。

【実施計画】

· 調查予定症例数:300 例

· 実施方法:全例調查方式

・調査期間:発売日~8年を予定

・登録期間:発売日~4年を予定

登録症例数が 300 例もしくは登録期間が 4 年のいずれかに到達した時点で、調査対象として必要症例数確保の見込みを十分検討した上で、PMDA との相談結果を踏まえ、医療機関への調査票の新規記入依頼は終了する。ただし、全例調査に係る承認条件に関する医薬品部会への報告までの間は、患者の登録を継続し、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。

· 観察期間:3年間

【実施計画の根拠】

· 調査予定症例数:

本剤は4年で約300例に使用が想定され、実施可能性の点から目標症例数は300例(安全性解析対象症例として300例)と設定した。

300 例収集することで、仮に D1532C00057 試験時に認められた最も発現率の低い重篤な有害事象 (1.4% (1/74 例)) の発現割合が 3 倍 (4.2%) であった場合、有意水準片側 2.5% のもと、1.4% (閾値) に対するリスク差を検出できる確率 (検出力) は 80%以上となり、十分に検討可能である。

· 観察期間:

D1346C00013 試験において、日本人における使用経験は最大2年3ヵ月を予定しており、より長期の観察ができる期間として3年間を設定した。

【節目となる予定の時期及びその根拠】

- ・ 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。
- ・ 最終報告書作成時:調査終了後、回収されたすべての調査票のデータ固定が終わった段階で最終報告書を作成、提出する。

【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。

- ・新たな安全性検討事項の有無の検討
- ・新たな安全性検討事項に対する、安全性監視活動及びリスク最小化活動の要否
- ・現状の安全性検討事項に対する、安全性監視活動及びリスク最小化活動の内容変更要否

3. 有効性に関する調査・試験の計画の概要				
該当なし				
	_			

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、本剤投与のリスクに関する情報提供

追加のリスク最小化活動

市販直後調査による情報提供(成人)

実施期間:販売開始から6カ月間

評価、報告の予定時期:調査終了から2カ月以内

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】

心機能障害、肝機能障害、消化管障害、貧血及び血球減少、眼障害、横紋筋融解症・ミオパチー、間質性肺疾患、重篤な皮膚障害、骨成長の異常

【目的】

本剤の安全性の包括的な情報、関連事象等の発現状況、早期検出と適切な診断・治療のための情報等を提供する。

【具体的な方法】

- 医療情報担当者が提供・説明を実施し、資材の活用を依頼する。
- 本資材はPMDA及び企業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、配布方法等の実施方法の改訂、追加の資材作成等を検討する。

報告の予定時期:安全性定期報告書提出時

患者向け資材(コセルゴを服用される患者様とご家族へ)の作成と提供

【安全性檢討事項】

心機能障害、肝機能障害、消化管障害、貧血及び血球減少、眼障害、横紋筋融解症・ミオパチー、間質性肺疾患、重篤な皮膚障害

【目的】

本剤投与による副作用の発症リスク、早期発見に つながる自覚症状や予防法、医師へ伝えるべき事項、服用に関する留意事項等に関する情報を提供する。

【具体的な方法】

当該資材を作成し、医薬情報担当者が医療従事者に説明のうえ、提供するとともに、 会社 の患者用ウェブサイトから入手可能とする。

【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】 市販直後調査終了時及び安全性定期報告時に安全性検討事項の発現状況を確認する。確認結 果から、リスク最小化計画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、配布方法、資材の改訂などの実施方法の変更、追加の資材作成等を検討する。

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・分析に基づく安全対策の検討(及び実 行)

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 <u>(小児)</u>	該当なし	販売開始 <u>から</u> 6 カ月後	終了	作成済 (2023 年 6 月提出)	
市販直後調査(成人)	<u>該当なし</u>	<u>販売開始から 6</u> <u>カ月後</u>	<u>実施中</u>	<u>調査終了か</u> <u>ら2カ月以</u> <u>内</u>	
特定使用成績調査 <u>(小</u> <u>児)</u>	全症例(300 例)	安全性定期報 告時 最終報告書作 成時	実施中	安全性定期 報告時 調査終了時	

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・	節目となる症例数	節目となる	実施状況	報告書の
試験の名称	/目標症例数	予定の時期		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				
電子添文及び患者向医薬品ガイドによる、本剤投与のリスクに関する情報提供				
追加のリスク最小化活動				
第目となる 追加のリスク最小化活動の名称 予定の時期 実施状況		実施状況		
市販直後調査による情報提供 <u>(小</u> <u>児)</u>	販売開始 <u>から</u> 6カ月後	終了		

<u>市販直後調査による情報提供(成</u> 人)	販売開始から6カ月後	<u>実施中</u>
医療従事者向け資材 (適正使用ガイド) の作成と提供	安全性定期報告時	実施中
患者向け資材(コセルゴを服 用 される患者様とご家族へ) の作 成と提供	安全性定期報告時	実施中