貯法:

室温保存

(【取扱い上の注意】の項参照)

使用期限:

包装に表示の使用期限内に

使用すること

抗悪性腫瘍剤

ヒストン脱アセチル化酵素(HDAC)阻害剤

劇薬、処方箋医薬品

(注意-医師等の処方箋により使用すること)

ファリーダック_{カプセル}10mg ファリーダック_{カプセル}15mg

Farydak[®] capsules パノビノスタット乳酸塩カプセル

承認番号	10mg : 22700AMX00697000 15mg : 22700AMX00698000
薬価収載	2015年 8 月
販売開始	2015年 8 月
国際誕生	2015年 2 月

U NOVARTIS

【警告】

- 1. 本剤の投与は、緊急時に十分対応できる医療施設において、造血器悪性腫瘍の治療に対して十分な知識・経験を持つ医師のもとで、本剤の投与が適切と判断される患者のみに行うこと。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に説明し、同意を得てから投与を開始すること。
- 2. 本剤の使用にあたっては、治療初期は入院又はそれに 準ずる管理の下で適切な処置を行うこと。また、添付 文書等を熟読すること。

【組成・性状】

	成分・含量		1カプセル中パノビノスタット乳酸塩12.576mg (パノビノスタットとして10mg) を含有する。		
	添加物		D-マンニトール、セルロース、部分アルファー 化デンプン、ステアリン酸マグネシウム カプセル本体にゼラチン、酸化チタン、青色 1号、三二酸化鉄含有		
ファリーダ	性	外 観	うすい緑色不透明の硬カプセル		
ル10mg	状	内容物	白色の粉末		
	外	形	To mg		
	識別コード		LBH 10mg		
	大きさ(約)		長径:15.9mm 短径:5.8mm 質量:0.168g		
	成分・含量		1 カプセル中パノビノスタット乳酸塩18.864mg (パノビノスタットとして15mg) を含有する。		
	添加物		D-マンニトール、セルロース、部分アルファー 化デンプン、ステアリン酸マグネシウム カプセル本体にゼラチン、酸化チタン、三二 酸化鉄含有		
ファリーダ	性	外 観	見 橙色不透明の硬カプセル		
JV15mg	状	内容物	白色の粉末		
	外	形	LBH 15 mg		
	識別コード		LBH 15mg		
	大きさ(約)		長径:19.4mm 短径:6	5.9mm 質量:0.255g	

【効能又は効果】 再発又は難治性の多発性骨髄腫

〈効能又は効果に関連する使用上の注意〉

- (1) 本剤による治療は、少なくとも1つの標準的な治療が無効又は治療後に再発した患者を対象とすること。
- (2) 臨床試験に組み入れられた患者の前治療歴等について、 【臨床成績】の項の内容を熟知し、本剤の有効性及び安全 性を十分理解した上で、適応患者の選択を行うこと。

【用法及び用量】

ボルテゾミブ及びデキサメタゾンとの併用において、通常、成人にはパノビノスタットとして 1 日 1 回20 mg を 週 3 回、 2 週間(1、3、5、8、10及び12日目)経口投与した後、9 日間休薬(13~21日目)する。この3週間を1サイクルとし、投与を繰り返す。なお、患者の状態により適宜減量する。

〈用法及び用量に関連する使用上の注意〉

- (1) 本剤を単独投与で使用した場合の有効性及び安全性は確立していない。
- (2) ボルテゾミブ及びデキサメタゾンの投与に際しては、【臨 床成績】の項の内容を熟知し、投与すること。また、併用 薬剤の添付文書を熟読すること。
- (3) ボルテゾミブ及びデキサメタゾン以外の抗悪性腫瘍剤との 併用における有効性及び安全性は確立していない。
- (4) 本剤を16サイクルを超えて投与した場合の有効性及び安全性は確立していない。
- (5) 肝機能障害患者では、本剤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こと。(「1.慎重投与」、「2.重要な基本的注意」、【薬物動態】の項参照)
- (6) 本剤の投与開始にあたっては、以下の表を参考に判断を行 うこと。

投与開始基準

血小板数	100,000/µ L以上
好中球数	1,500/μ L以上
QTc間隔	450msec未満 (電解質の補正を行った上で心電図検査を実施し、 平均で450msec以上の延長が認められた場合は、 本剤の投与は行わないこと。)
血中電解質注1	電解質異常がある患者の場合は必要に応じて補正する。

注1) 血中カリウム、マグネシウム及びリン

(7) 副作用により、本剤を休薬、減量又は中止する場合には、副作用の症状、グレード 等に応じて以下の基準を考慮すること。減量する場合は、1サイクル3週間の投与スケジュールを維持すること。なお、患者の状態により適宜減量するが、減量は5mg単位で行い、10mg/日未満に減量しないこと。

副作用に対する休薬、減量及び中止基準

	休薬・減量基準	投与量調節
血小板数	25,000/μL未満 又は 50,000/μL未満で出 血を伴う場合	血小板数が50,000/µL以上に回復するまで本剤を休薬し、再開する場合には、休薬前の投与量から1回5mg減量すること。再開した後に再び発現した場合も同様とし、1回10mgに減量した後に、再び副作用が発現した場合には、本剤の投与を中止すること。ただし、頻回の血小板輸血を必要とする場合は、本剤の投与中止を検討すること。
	500/μ L以上 1,000/μ L未満	好中球数が $1,000/\mu$ L以上に回復するまで本剤を休薬し、再開する場合には、休薬前と同じ用量で再開すること。
好中球数	500/μ L未満	好中球数が $1,000/\mu$ L以上に回復するまで本剤を休薬し、再開する場合には、休薬前の投与量から 1 E 5 mg減量すること。 再開した後に再び発現した場合を同様とし、 1 回 1 0mgに減量した後に、再び副作用が発現した場合は、本剤の投与を中止すること。
	発熱性好中球減少症 (1,000/µL未満で 38.5℃以上の発熱を 伴う場合)	発熱が消失し、好中球数が1,000/μ 以上に回復するまで本剤を休ま し、再開する場合には、休薬前の 投与量から1回5mg減量すること 再開した後に再び発現した場合を 同様とし、1回10mgに減量した後 に、再び副作用が発現した場合に は、本剤の投与を中止すること。
	グレード 2	グレード1以下に回復するまでス 剤を休薬し、再開する場合には 休薬前と同じ用量で再開すること。
下痢 (止使の 裏に も 関持続 る場合)	グレード3	グレード1以下に回復するまで2 剤を休薬し、再開する場合には 休薬前の投与量から1回5mg減量 すること。 再開した後に再び発現した場合も 同様とし、1回10mgに減量した に、再び副作用が発現した場合し は、本剤の投与を中止すること。
	グレード 4	本剤の投与を中止すること。
悪心、嘔 (制 吐用のもずお場合)	グレード3以上	グレード1以下に回復するまで2 剤を休薬し、再開する場合には 休薬前の投与量から1回5mg減量 すること。 再開した後に再び発現した場合を 同様とし、1回10mgに減量した後 に、再び副作用が発現した場合と は、本剤の投与を中止すること。
QTc間隔	480msec以上 500msec以下の延長 又は ベースラインから 60msecを超える延 長	本剤を休薬し、7日以内に回復しない場合には、本剤の投与を中」すること。また、7日以内に回復した場合には、休薬前と同じ用量で再開すること。 再開した後に再び発現し、7日以内に回復した場合には、休薬前の投与量から1回5mg減量することその後に再び発現した場合も同様とし、1回10mgに減量した後に再び副作用が発現した場合には本剤の投与を中止すること。
	500msecを超える延 長	本剤の投与を中止すること。
その他の 副作用	グレード 3 以上の副 作用 又は グレード 2 の副作用 の再発	グレード1以下に回復するまでれ 剤を休薬し、再開する場合には 休薬前の投与量から1回5mg減量 すること。 再開した後に再び発現した場合も に、再び副作用が発現した場合に、再び副作用が発現した場合に、本初の投与を中止すること。

注2) NCI-CTCAE v.4.0

【使用上の注意】

- 1. 慎重投与(次の患者には慎重に投与すること)
- (1) 血小板数減少のある患者又は抗凝固剤治療を受けている患者 [出血のおそれがある。](〈用法及び用量に関連する使用上の注意〉、「2. 重要な基本的注意 | の項参照)
- (2) 感染症を合併している患者〔感染症が悪化するおそれがある。〕(「2. 重要な基本的注意」の項参照)
- (3) QT間隔延長のおそれ又はその既往歴のある患者〔QT間隔延長が起こるおそれがある。〕(〈用法及び用量に関連する使用上の注意〉、「2. 重要な基本的注意」の項参照)
- (4) 肝機能障害のある患者〔血中濃度が上昇するおそれがある。〕(〈用法及び用量に関連する使用上の注意〉、「2. 重要な基本的注意」、【薬物動態】の項参照)
- (5) 高齢者(「5. 高齢者への投与」の項参照)

2. 重要な基本的注意

- (1) 本剤投与により、血小板減少、好中球減少、貧血があらわれることがあるので、本剤投与開始前及び本剤投与中は定期的に血液検査(血球数算定、白血球分画等)を行い、患者の状態を十分に観察すること。異常が認められた場合には、本剤の休薬、減量又は中止等の適切な処置を行うこと。(〈用法及び用量に関連する使用上の注意〉、「1.慎重投与」、「4.副作用」の項参照)
- (2) 本剤投与により、細菌、真菌、ウイルス又は原虫による感染症や日和見感染が発現又は悪化することがあり、B型肝炎ウイルスキャリアの患者又は既往感染者(HBs抗原陰性、かつHBc抗体又はHBs抗体陽性)においてB型肝炎ウイルスの再活性化による肝炎があらわれることがあるので、本剤投与に先立って肝炎ウイルス、結核等の感染の有無を確認し、本剤投与前に適切な処置を行うこと。また、本剤投与中は感染症の発現又は悪化に十分注意し、異常が認められた場合には、本剤の休薬、減量又は中止等の適切な処置を行うこと。(「1.慎重投与」、「4.副作用」の項参照)
- (3) 本剤投与により、重度の下痢、悪心・嘔吐及び便秘があらわれることがあるので、本剤投与開始前及び本剤投与中は、血中電解質(カリウム、マグネシウム、リン等)をモニタリングすること。下痢や嘔吐の症状が認められた場合には、止瀉薬や制吐薬の投与等の適切な処置を行うこと。また、電解質異常が認められた場合には、電解質の補正、本剤の休薬、減量又は中止等の適切な処置を行うこと。また、イレウスが報告されているため、便秘を認めた患者は慎重に観察すること。(〈用法及び用量に関連する使用上の注意〉、「4. 副作用」の項参照)
- (4) 本剤投与により、脱水症状があらわれることがあるので、必要に応じて、補液、電解質補充等を行うこと。また、投与にあたっては、患者に、脱水の兆候や脱水を避けるための注意点を指導すること。過度の嘔吐、下痢等が認められた場合には、医師の診察を受けるよう患者を指導すること。(「4. 副作用」の項参照)
- (5) 本剤投与により、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本剤投与中は定期的に心電図検査及び電解質検査を行い、患者の状態を十分に観察すること。また、必要に応じて、電解質(カリウム、マグネシウム、リン等)を補正するとともにQT間隔延長、不整脈等が認められた場合には、本剤の休薬、減量又は中止等の適切な処置を行うこと。(〈用法及び用量に関連する使用上の注意〉、「1. 慎重投与」、「3. 相互作用」、「4. 副作用」の項参照)
- (6) 本剤投与により、AST (GOT)、ALT (GPT)、総ビリルビン等の上昇を伴う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本剤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。異常が認められた場合には、本剤の休薬、減量又は中止等の適切な処置

を行うこと。(〈用法及び用量に関連する使用上の注意〉、「1. 慎重投与」、「4. 副作用」の項参照)

- (7) 本剤投与により、低血圧、起立性低血圧、失神、意識消失があらわれることがあるので、本剤投与中の患者には、自動車の運転等危険を伴う機械の操作に従事させないよう注意すること。(「4. 副作用」の項参照)
- (8) 本剤を投与する際には、患者とそのパートナーに対して、 本剤投与期間中及び投与終了後一定期間は適切な避妊を行 うよう指導すること。(「6. 妊婦、産婦、授乳婦等への投 与」、「10. その他の注意」の項参照)

3. 相互作用

本剤はCYP3A4の基質となる。また、本剤はCYP2D6を阻害することが示されている。

併用注意 (併用に注意すること)

薬剤名等	臨床症状・措置方法	機序・危険因子
強いCYP3A阻害剤 アゾール系抗真菌剤 (イトラコナゾール、 ボリコナゾール、ケト コナゾール*等) リトナビル サキナビル クラリスロマイシン等	本剤の血中濃度が上るの血中濃度がある合いで、、減量に、性質を表すると患を有すると態を有りり事象ののは、十分注意を現に、十分注意が動態と、(【薬物動態】の項参照)	これらの薬剤の強いCYP3A阻害作用により、本剤の代謝・排泄が阻害されると考えられる。
強いCYP3A誘導剤 リファンピシン カルバマゼピン フェノバルビタール フェニトイン リファブチン セイヨウオトギリソウ (St,John'sWort(セント・ジョーンズ・ワート)) 含有食品等	本剤の血中濃度が低下するおそれがあるので、併用を避けることが望ましい。(【薬物動態】の項参照)	これらの薬剤の CYP3A誘導作用 により、本剤の代 謝が促進されると 考えられる。
CYP2D6の基質 デキストロメトルファ ン タモキシフェン プロパフェノン リスペリドン等	これらの薬剤の血中 濃度が上昇するおそ れがあるので、併用 する場合には、患者 の状態を注意深く観 察すること。(【薬物 動態】の項参照)	本 剤 に よ る CYP2D6阻害作用 により、これらの 薬剤の代謝が阻害 されると考えられる。
抗不整脈薬 アミピライン ジロカイン ブロカライン サール等 QT間隔られでいる他のの とが知られている他のの とが知られてロマイシン メサトフロキ エキリジジド等	本剤を併用した場合、相加的なQT間隔延長を起こすことがあるため、併用を避けることが望ましい。	これらの薬剤では QT間隔を延長す るとの報告があ る。
QT間隔を延長させるこ とが知られている制吐剤 オンダンセトロン トロピセトロン	本剤を併用した場合、 相加的なQT間隔延長る を起こすことがあ場ら ため、併用した場合長 には、患者の状態 には、患者の状態を 注意深く観察するこ と。	

※経口剤は国内未発売

4. 副作用

再発又は難治性の多発性骨髄腫患者を対象とした国際共同 第Ⅲ相臨床試験において、本剤投与381例(日本人18例含む) 中、副作用は345例(90.6%)に認められた。主な副作用は、 血小板減少症213例(55.9%)、下痢194例(50.9%)、疲労 118例(31.0%)、貧血101例(26.5%)、好中球減少症90例 (23.6%)等であった。 (承認時までの集計) 副作用の頻度については、再発又は難治性の多発性骨髄腫

患者を対象とした国際共同第Ⅲ相臨床試験の集計に基づき

記載した。また、当該試験で認められていない副作用については頻度不明とした。

(1) 重大な副作用

- 1) **重度の下痢**(18.9%): 重度の下痢があらわれることがあるので、患者の状態を十分に観察し、電解質異常、脱水等の異常が認められた場合には、本剤の休薬、減量又は中止等の適切な処置を行うこと。(〈用法及び用量に関連する使用上の注意〉、「2. 重要な基本的注意」の項参照)
- 2) **脱水症状**(2.6%): 脱水症状があらわれることがあるので、 患者の状態を十分に観察し、異常が認められた場合には、 本剤の休薬、減量又は中止等の適切な処置を行うこと。 (「2. 重要な基本的注意」の項参照)
- 3) 骨髄抑制: 血小板減少症(55.9%)、貧血(26.5%)、好中球減少症(23.6%)があらわれることがあるので、定期的に血液検査を行うなど、患者の状態を十分に観察し、異常が認められた場合には、本剤の休薬、減量又は中止等の適切な処置を行うこと。(〈用法及び用量に関連する使用上の注意〉、「1. 慎重投与」、「2. 重要な基本的注意」の項参照)
- 4) 出血:胃腸出血(1.0%)、肺出血(0.3%)等があらわれることがあるので、定期的に血液検査を行うなど、患者の状態を十分に観察し、異常が認められた場合には、本剤の休薬、減量又は中止等の適切な処置を行うこと。(「1. 慎重投与」、「2. 重要な基本的注意」の項参照)
- 5) 感染症:細菌、真菌、ウイルス又は原虫による重篤な感染症(肺炎(8.4%)、敗血症(0.8%)等)があらわれることがある。また、B型肝炎ウイルスの再活性化による肝炎があらわれることがある。患者の状態を十分に観察し、異常が認められた場合には、本剤の休薬、減量又は中止等の適切な処置を行うこと。(「1. 慎重投与」、「2. 重要な基本的注意」の項参照)
- 6) QT間隔延長 (1.3%): QT間隔延長があらわれることがあるので、定期的に心電図検査を行うなど、患者の状態を十分に観察し、異常が認められた場合には、本剤の休薬、減量又は中止等の適切な処置を行うこと。(〈用法及び用量に関連する使用上の注意〉、「1. 慎重投与」、「2. 重要な基本的注意」、「3. 相互作用」の項参照)
- 7) **心障害**: 頻脈性不整脈(心房細動、心室性頻脈、頻脈等) (5.5%)、心筋梗塞(0.3%)、心不全(0.3%)、狭心症(頻度 不明)等の心障害があらわれることがあるので、患者の状態を十分に観察し、異常が認められた場合には、本剤の休薬、減量又は中止等の適切な処置を行うこと。
- 8) 肝機能障害(9.2%): AST (GOT)、ALT (GPT)、総ビリルビン上昇等を伴う肝機能障害があらわれることがあるので、定期的に肝機能検査を行うなど、患者の状態を十分に観察し、異常が認められた場合には、本剤の休薬、減量又は中止等の適切な処置を行うこと。(「2. 重要な基本的注意」の項参照)
- 9) **腎不全**: 腎不全 (1.0%) 等の腎機能障害があらわれること があるので、患者の状態を十分に観察し、尿量減少、血清 クレアチニンやBUNの上昇が認められた場合には、本剤 の休薬、減量又は中止等の適切な処置を行うこと。
- 10) **静脈血栓塞栓症**:肺塞栓症(0.8%)、深部静脈血栓症(0.5%) 等の静脈血栓塞栓症があらわれることがあるので、患者の 状態を十分に観察し、異常が認められた場合には、本剤の 休薬、減量又は中止等の適切な処置を行うこと。
- 11) **低血圧、起立性低血圧、失神、意識消失**:低血圧(6.3%)、 起立性低血圧(4.7%)、失神(2.1%)、意識消失(0.8%)が あらわれることがあるので、患者の状態を十分に観察し、 異常が認められた場合には、本剤の休薬、減量又は中止等 の適切な処置を行うこと。

(2) その他の副作用

て (7)他(7)	頻度不明	5 %以上	1 %~ 5 %未満	1 %未満
感染症	ウ 感 スルスアギ、 ルスアギ、 カカン 症	-	上杂、天 道 道 感道 感道 感道 感染、胃肠感染、胃肠	B型血ョ耳へ、リーシ ・性、ロペスウフ腸 ・大変真の ・大変真の ・大変真の ・大変真の ・大変真の ・大変真の ・大変真の ・大変真の ・大変真の ・大変真の ・大変真の ・大変真の ・大変真の ・大変真の ・大変表面の ・大変
血液及び リンパ系 障害	-	白血球減少 症、リンパ 球減少症	-	-
内分泌障 害	-	-	甲状腺機能 低下症	-
代謝及び 栄養障害	-	食欲減退、低カリカム血症、低力の低症、低力の低力のでは、他症、人力を強力を強力を強力を強力を強力を強力を強力を強力を強力を使用される。	低アル症、ウェーンで、 カルシ、高マル症、低ム血糖、 ・ウェーンで、 ・ボーン・ ・ボー・ ・ボー	高 尿 酸 血症、体液貯留
精神障害	-	-	不眠症	-
神経系障害	-	浮動性めま い、味覚異 常	頭痛、振戦	頭蓋内出血
眼障害	_	_	_	結膜出血
心臓障害	徐脈	_	動悸	_
血管障害	-	-	高血圧、血 腫	出血性ショ ック
呼吸器系 障害	ラ音、喘 鳴	_	呼吸困難、 咳嗽、鼻出 血	呼吸不全、 喀血
胃腸障害	血便排泄	悪心 (23.4%)、 嘔吐 (16.3%)、 腹痛、消化 不良	腹部膨満、 口内乾燥、 胃炎、鼓腸	口唇炎、 大腸炎、 消化器痛、 吐血
皮膚及び 皮下組織 障害	皮膚病変	-	発疹、紅斑	点状出血
筋骨格系 障害	-	-	-	関節腫脹
腎及び尿 路障害	_	_	_	血尿、 尿失禁
全身障害	_	疲労、無力 症、末梢性 浮腫、発熱	けん怠感	悪寒
臨床検査	糸球体濾 過率減少	体重減少	血中クレア チニン増 加、血中尿 素増加、 ALP増加	_

5. 高齢者への投与

一般に高齢者では生理機能が低下しているので、 患者の状態を観察しながら慎重に投与すること。

6. 妊婦、産婦、授乳婦等への投与

(1) 妊婦又は妊娠している可能性のある婦人には、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。やむを得ず投与する場合には、本剤投与によるリスクについて患者に十分説明すること。また、妊娠可能な婦人に対しては、本剤投与中及び投与終了後一定期間は適切な避妊を行うよう指導すること。〔妊娠中の投与に関する安全性は確立していない。また、動物実験(ラット、ウサギ)において、AUC比較で臨床曝露量に相当する用量から胚・胎児毒性(胚・胎児死亡、骨格

変異、胎児体重の減少)が認められたとの報告がある。〕

(2) 本剤投与中は授乳を避けさせること。〔本剤の母乳中への移行は不明である。〕

7. 小児等への投与

低出生体重児、新生児、乳児、幼児又は小児に対 する安全性は確立していない(使用経験がない)。

8. 過量投与

徴候、症状:血小板減少症、汎血球減少症、下痢、 悪心、嘔吐、食欲不振等の発現が増加するおそれ がある。

処置:心機能、電解質及び血小板数のモニタリングを行い、症状に応じた適切な処置を行うこと。

9. 適用上の注意

薬剤交付時: PTP包装の薬剤はPTPシートから取り出して服用するよう指導すること。[PTPシートの誤飲により、硬い鋭角部が食道粘膜へ刺入し、更には穿孔を起こして縦隔洞炎等の重篤な合併症を併発することが報告されている。]

10. その他の注意

- (1) イヌを用いた 4 週間及び13週間反復経口投与毒性 試験において、AUC比較で臨床曝露量以下又は同 等に相当する用量で前立腺の上皮菲薄化、精巣の 精上皮変性、精巣上体の精子減少及び管腔内残屑 増加が認められたとの報告がある。
- (2) 細菌を用いた復帰突然変異試験及びマウスリンパ腫細胞を用いたコメットアッセイにおいて陽性の結果が示された。また、ヒト末梢血リンパ球を用いた染色体異常試験では、核内倍加の出現頻度の増加が認められたとの報告がある。
- (3) イヌを用いた5日間反復経口投与毒性試験において、AUC比較で臨床曝露量の約5倍に相当する用量で卵巣の閉鎖卵胞増加及び子宮内膜萎縮が認められたとの報告がある。

【薬物動態】

1. 血中濃度

(1) 日本人における成績

(2) 外国人における成績

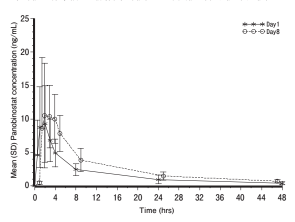
外国人患者(進行固形癌又は皮膚T細胞性リンパ腫を含む非ホジキンリンパ腫患者、並びに、進行性血液悪性腫瘍患者)で、パノビノスタット15~80mgを初回経口投与したとき(各用量3~53例)、60mgまでの用量ではCmax及びAUCは投与量にほぼ比例して増大したが、60mgと80mgではCmax及びAUCに大きな違いはなく、60mgを超える用量では曝露量はほぼ頭打ちになると考えられた。^{2.3)}



〈再発又は難治性の多発性骨髄腫患者にパノビノスタット20mgを週3回、3週の投与サイクルで経口投与したときの薬物動態パラメータ〉

	Cmax (ng/mL)	Tmax ^{**} (h)	AUC _{0-48h} (ng·h/mL)	T _{1/2} (h)
1 日日 (n=13)	10.8 ± 5.7 (9.16)	2.00 (0.5-4.0)	81.8 ± 28.2 (76.0)	15.4 ± 2.3 (15.2)
8日日 (n=12)	16.4 ± 6.8 (15.3)	2.02 (0.5-4.0)	123 ± 33.8 (119)	17.0 ± 3.7 (16.7)

平均值 ± 標準偏差 (幾何平均值)、※中央值 (最小值-最大值)



〈再発又は難治性の多発性骨髄腫患者にパノビノスタット20mg を週3回、3週の投与サイクルで経口投与したときの血漿中 濃度推移(平均値士標準偏差)〉

(3) 食事の影響

進行固形癌患者(34例)を対象に空腹時及び食後 (通常食及び高脂肪食)にパノビノスタット20mgを 単回経口投与したとき、空腹時に比べ、通常食及 び高脂肪食後でCmaxはそれぞれ36%及び44%低下 し、Tmaxは1.5時間及び2.5時間遅延したが、AUC は14%及び16%の減少であった。⁴

(外国人のデータ)

2. 分布

パノビノスタットのヒト血漿蛋白結合率は89.6%であった。血液/血漿濃度比は1.4であった($in\ vitro$ 試験)。 5

3. 代謝

進行癌患者(4例)に"C標識したパノビノスタット20mgを単回経口投与したとき、血漿中における未変化体の割合は全薬物関連放射能に対し15.6%(Cmax)及び1.2%(AUC)であった。パノビノスタットの大部分は、酸化、還元、加水分解、炭素鎖の短縮及びグルクロン酸抱合等による広範な代謝を受け体内から排泄されると考えられた。『ヒト肝ミクロソームでの酸化的代謝に寄与する主なCYP分子種はCYP3A4である(肝ミクロソームでの代謝の70~98%、経口クリアランスの44%に寄与)。^{7.8)} (外国人のデータ及びin vitro試験)

4. 排泄

進行癌患者に放射性標識体を経口投与した試験で、放射能の87%以上が投与7日後までに回収された(尿:29~51%、糞:44~77%)。未変化体の排泄率はわずかで(尿:2.4%以下、糞:3.3%以下)、パノビノスタットは主に代謝により消失すると考えられる。⁹ (外国人のデータ)

5. 肝機能障害患者

進行固形癌患者をNCI-CTEP (National Cancer Institute-Cancer Therapy Evaluation Program) の基準に従い肝機能正常群、軽度、中等度及び高度肝機能障害群に群分けし(高度肝機能障害群は1例のみ)、パノビノスタット30mgを単回経口投与したとき、Cmaxは、正常群に比べ軽度及び中等度障害群でそれぞれ57%及び83%増加し(高度肝機能障害の1例では69%増加)、AUCは、それぞれ43%及び105%増加した(高度肝機能障害の1例では81%増加)。Tmax及び $T_{1/2}$ は群間で同様であった(各群10、7、6及び1例)。 10

(外国人のデータ)

6. 腎機能障害患者

進行固形癌患者をクレアチニンクリアランス (CLcr) に基づき腎機能正常群 (CLcr 80mL/min 以上)、軽度腎機能障害群 (CLcr 50~80mL/min)、中等度腎機能障害群 (CLcr 30~50mL/min)及び高度腎機能障害群 (CLcr 30mL/min未満)に群分けし、パノビノスタット30mgを単回経口投与したとき、腎機能正常群に比べ腎機能障害群(軽度、中等度及び高度)で血漿中濃度の上昇は認められなかった(各群11、10、10及び6例)。末期腎疾患患者及び透析を受けている患者での試験は行っていない。¹¹ (外国人のデータ)

7. 薬物相互作用

進行固形癌患者 (14例) にケトコナゾール (経口 剤は国内未発売) 400mg (5~9日目に投与) 及びパノビノスタット20mg (1日目及び8日目に投与) を併用したとき、パノビノスタットのCmax及び AUCはそれぞれ62%及び78%増加した。 81

(外国人のデータ)

進行性又は転移性の固形癌患者 (14例) にデキストロメトルファン60mg (1日目及び8日目に投与)及びパノビノスタット20mg (3日目、5日目及び8日目に投与)を併用したとき、デキストロメトルファンのCmax及びAUCは83%及び64%増加した。120 (外国人のデータ)

再発又は難治性の多発性骨髄腫患者(15例)にパノビノスタット20mg(週3回、2週間)及びボルテゾミブ1.3mg/m²(週2回、2週間)を併用したときと比べ、パノビノスタット、ボルテゾミブ及びデキサメタゾン20mg(週4回、2週間)を併用したとき、パノビノスタットのAUCは20%減少した。150 (外国人のデータ)

生理学的薬物動態モデルに基づいたシミュレーションから、パノビノスタットとリファンピシンを併用投与した場合、パノビノスタットのAUCが約70%減少すると推定された。¹⁴

In vitroにおいて、パノビノスタットはP-糖タンパク (P-gp) の基質であることが示されている。 (本剤の承認された効能・効果、用法・用量はそれぞれ 【効能又は効果】、【用法及び用量】の項を参照)

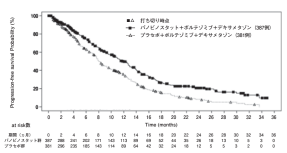
【臨床成績】

再発又は難治性の多発性骨髄腫患者を対象とした国際 共同第Ⅲ相臨床試験(日本を含めた世界34ヵ国で実施 された二重盲検比較試験)[□]

 $1 \sim 3$ 回の前治療歴を有する再発又は難治性 の多発性骨髄腫患者を対象に、ボルテゾミブ 及びデキサメタゾン の併用下で、プラセボを対照群としてパノビノスタット $20 \log^{160}$ を経口投与した。

合計768例 (日本人患者34例を含む) がパノビノスタット群 (387例、うち日本人は18例) 又はプラセボ群 (381

例、うち日本人は16例)に無作為割付けされた。主要評価項目である治験責任医師判定に基づく無増悪生存期間の最終解析結果(中央値 [95%信頼区間])は、パノビノスタット群で11.99 [10.32~12.94] ヵ月、プラセボ群で8.08 [7.56~9.23] ヵ月であり、パノビノスタット群で有意な延長が認められた(ハザード比0.63、95%信頼区間0.52~0.76:層別ログランク検定 p<0.0001、2013年9月10日データカットオフ)。また、副次評価項目である全生存期間の中間解析結果(中央値 [95%信頼区間])は、パノビノスタット群で38.24 [34.63~45.37] ヵ月、プラセボ群で35.38 [29.37~39.92] ヵ月であり、有意な延長は認められていない(ハザード比0.87、95%信頼区間0.70~1.07:層別ログランク検定p=0.1783、2014年8月18日データカットオフ)。



治験責任医師の判定に基づく無増悪生存期間のKaplan-Meier 曲線

- 注3) ①直近の治療により奏効が認められ、治療中又は治療後60 日以内に病勢進行が認められなかった再発例、又は②1レ ジメン以上の前治療に対して再発し、ボルテゾミブ以外の 前治療に対して奏効が認められなかった又は治療中若しく は治療後60日以内に病勢進行が認められた難治性例が対象 とされた。ただし、前治療でボルテゾミブに抵抗性を示し た患者は除外された。
- 注4) ボルテゾミブの用法・用量は、1.3mg/m (体表面積) を週2回、2週間(1、4、8及び11日目) 静脈内に投与した後、10日間休薬(12~21日目) した。この3週間を1サイクルとし、投与を繰り返した。8サイクルを超えて継続投与する場合には、週1回、2週間(1及び8日目) 静脈内に投与した後、13日間休薬(9~21日目)し、6週間を1サイクルとし、4サイクル投与を繰り返した。なお、症状に応じ適宜減量した。
- 注5) デキサメタゾンの用法・用量は、1日1回20mgを週4回、2週間(1、2、4、5、8、9、11及び12日目)経口投与した後、9日間休薬(13~21日目)した。この3週間を1サイクルとし、投与を繰り返した。8サイクルを超えて継続投与する場合には、週2回、2週間(1、2、8及び9日目)経口投与した後、12日間休薬(10~21日目)し、6週間を1サイクルとし、4サイクル投与を繰り返した。なお、症状に応じ適宜減量した。
- 注6) パノビノスタットの用法・用量は、1日1回20mgを週3回、 2週間(1、3、5、8、10、12日目)経口投与した後、 9日間休薬(13~21日目)した。この3週間を1サイクル とし、投与を繰り返した。なお、症状に応じ適宜減量した。

【薬効薬理】

1. 作用機序

パノビノスタットは、脱アセチル化酵素(DAC)の活性を阻害する。¹⁵ DAC活性阻害によりヒストン及び非ヒストンタンパクのアセチル化が促進され、細胞周期停止及びアポトーシス誘導が生じることにより、腫瘍増殖が抑制されると推測されている。しかし、詳細な作用機序は解明されていない。

2. 薬理作用

(1) In vitro

パノビノスタットは、ヒト多発性骨髄腫由来MM1.S、 MM1.R、U266、U266LR7及 びU266DOX4細 胞 株 の増殖を抑制した。¹⁶⁾

(2) In vivo

パノビノスタットは、MM1.S細胞株を皮下移植したマウスにおいて、腫瘍の増殖を抑制した。¹⁷

【有効成分に関する理化学的知見】

構造式:

HC
HN
H
N
H
OH
H
D
H
OH
K
CO:H

一般名:パノビノスタット乳酸塩 (Panobinostat Lactate) 化学名: (2E)-N-Hydroxy-3-[4-(|[2-(2-methyl-1*H*-indol-3-yl)ethyl]amino| methyl)phenyl]prop-2-enamide mono[(2*RS*)-2-hydroxypropanoate]

分子式: $C_{21}H_{23}N_3O_2 \cdot C_3H_6O_3$

分子量:439.50

性 状:白色〜微黄色又は微褐色の粉末である。水、メタ ノール又はエタノールに溶けにくく、1-オクタ ノールにほとんど溶けない。

【取扱い上の注意】

湿気を避けるため、服用時にPTPシートからカプセルを取り出すよう指導すること。

【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. 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。

【包 装】

ファリーダックカプセル10mg 12カプセル (PTP) ファリーダックカプセル15mg 12カプセル (PTP)

【主要文献】

社内資料:再発又は難治性の多発性骨髄腫 (MM) 患者を対象とした国際共同第Ⅲ相臨床試験 (D2308試験)

(FARU00001)

- 2) 社内資料:進行固形癌又は皮膚T細胞性リンパ腫を含む非ホ ジキンリンパ腫患者を対象とした海外IA相臨床試験(B2101 試験) 「FARU00011〕
- 3) 社内資料: 進行性血液悪性腫瘍患者を対象とした海外 I/II 相臨床試験 (B2102試験) [FARU00012]
- Shapiro, G.I. et al.: Cancer Chemother. Pharmacol. 69(2), 555, 2012 [FARF00008]
- 5) 社内資料:In vitro血漿蛋白結合と血球移行 〔FARU00002〕
- 6) 社内資料:進行癌患者を対象にマスバランス及び代謝物を検 討した海外第 I 相臨床試験 (B2108試験) [FARU00005]
- 7) 社内資料: In vitro代謝酵素、代謝酵素阻害作用及び誘導作用 (FARU00003)
- 8) 社内資料:ケトコナゾールとの薬物相互作用(海外第 I 相臨 床試験; B2110試験) (FARU00006)

- 9) Clive, S. et al.: Cancer Chemother. Pharmacol. 70(4), 513, 2012 [FARF00009]
- 10) Slingerland, M. et al.: Cancer Chemother. Pharmacol. 74(5), 1089, 2014 (FARF00004)
- Sharma, S. et al.: Cancer Chemother. Pharmacol. 75(1), 87,
 2015 (FARF00005)
- 12) Feld, R. et al.: Cancer Chemother. Pharmacol. 72(4), 747, 2013 (FARF00011)
- 13) San-Miguel, J.F. et al.: J. Clin. Oncol. 31(29), 3696, 2013

(FARF00003)

- 14) 社内資料: リファンピシンとの薬物相互作用 (モデルによる 予測) (FARU00004)
- 15) 社内資料: ヒストン脱アセチル化酵素 (HDAC) に対するパ ノビノスタットの酵素阻害活性 (FARU00008)
- 16) Maiso, P. et al.: Cancer Res. 66(11), 5781, 2006

(FARF00014)

17) Ocio, E.M. et al.: Haematologica. 95(5), 794, 2010

(FARF00015)

【文献請求先】

主要文献に記載の社内資料につきましても下記にご請求下さい。

ノバルティスファーマ株式会社 ノバルティスダイレクト 〒105-6333 東京都港区虎ノ門 1 −23-1

NOVARTIS DIRECT

0120-003-293 受付時間: 月〜金9:00~17:30 (祝祭日及び当社休日を除く) www.novartis.co.jp

(03)

本剤は新医薬品であるため、厚生労働省告示第97号(平成20年3月19日付)に基づき、薬価収載後1年を経過する月の末日までは、投薬期間は1回14日分を限度とされています。

製造販売

ノバルティス ファーマ株式会社

東京都港区虎ノ門 1-23-1