

# 医薬品インタビューフォーム

日本病院薬剤師会のIF記載要領2018（2019年更新版）に準拠して作成

抗悪性腫瘍剤－抗HER2抗体

トポソメラーゼⅠ阻害剤複合体

生物由来製品、劇薬、処方箋医薬品

トラスツズマブ デルクステカン（遺伝子組換え）注

## エンハーツ<sup>®</sup>点滴静注用100mg

### ENHERTU<sup>®</sup> FOR INTRAVENOUS DRIP INFUSION

剤形	凍結乾燥注射剤
製剤の規制区分	生物由来製品、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）
規格・含量	1バイアル中にトラスツズマブ デルクステカン（遺伝子組換え）107mg を含有
一般名	和名：トラスツズマブ デルクステカン（遺伝子組換え）（JAN） 洋名：Trastuzumab Deruxtecan (Genetical Recombination) (JAN)
製造販売承認年月日 薬価基準収載・ 販売開始年月日	製造販売承認年月日：2020年3月25日 薬価基準収載年月日：2020年5月20日 販売開始年月日：2020年5月25日
製造販売（輸入）・ 提携・販売会社名	製造販売元：第一三共株式会社
医薬情報担当者の連絡先	
問い合わせ窓口	第一三共株式会社 製品情報センター TEL：0120-065-132（がん・医療用麻薬専用） FAX：03-6225-1922 医療関係者向けホームページ <a href="https://www.medicalcommunity.jp">https://www.medicalcommunity.jp</a>

本IFは2026年3月改訂（第13版）の電子添文の記載に基づき改訂した。

最新の情報は、独立行政法人 医薬品医療機器総合機構の医薬品情報検索ページで確認してください。  
専用アプリ「添文ナビ」でGS1バーコードを読み取ることで、最新の電子添文等を閲覧できます。



01)14987081109507

# 医薬品インタビューフォーム利用の手引きの概要

## －日本病院薬剤師会－

(2020年4月改訂)

### 1. 医薬品インタビューフォーム作成の経緯

医療用医薬品の基本的な要約情報として、医療用医薬品添付文書（以下、添付文書）がある。医療現場で医師・薬剤師等の医療従事者が日常業務に必要な医薬品の適正使用情報を活用する際には、添付文書に記載された情報を裏付ける更に詳細な情報が必要な場合があり、製薬企業の医薬情報担当者（以下、MR）等への情報の追加請求や質疑により情報を補完してきている。この際に必要な情報を網羅的に入手するための項目リストとして医薬品インタビューフォーム（以下、IF と略す）が誕生した。

1988年に日本病院薬剤師会（以下、日病薬）学術第2小委員会がIFの位置付け、IF記載様式、IF記載要領を策定し、その後1998年に日病薬学術第3小委員会が、2008年、2013年に日病薬医薬情報委員会がIF記載要領の改訂を行ってきた。

IF記載要領2008以降、IFはPDF等の電子的データとして提供することが原則となった。これにより、添付文書の主要な改訂があった場合に改訂の根拠データを追加したIFが速やかに提供されることとなった。最新版のIFは、医薬品医療機器総合機構（以下、PMDA）の医療用医薬品情報検索のページ（<http://www.pmda.go.jp/PmdaSearch/iyakuSearch/>）にて公開されている。日病薬では、2009年より新医薬品のIFの情報を検討する組織として「インタビューフォーム検討会」を設置し、個々のIFが添付文書を補完する適正使用情報として適切か審査・検討している。

2019年の添付文書記載要領の変更に合わせ、「IF記載要領2018」が公表され、今般「医療用医薬品の販売情報提供活動に関するガイドライン」に関連する情報整備のため、その更新版を策定した。

### 2. IFとは

IFは「添付文書等の情報を補完し、医師・薬剤師等の医療従事者にとって日常業務に必要な、医薬品の品質管理のための情報、処方設計のための情報、調剤のための情報、医薬品の適正使用のための情報、薬学的な患者ケアのための情報等が集約された総合的な個別の医薬品解説書として、日病薬が記載要領を策定し、薬剤師等のために当該医薬品の製造販売又は販売に携わる企業に作成及び提供を依頼している学術資料」と位置付けられる。

IFに記載する項目配列は日病薬が策定したIF記載要領に準拠し、一部の例外を除き承認の範囲内の情報が記載される。ただし、製薬企業の機密等に関わるもの及び利用者自らが評価・判断・提供すべき事項等はIFの記載事項とはならない。言い換えると、製薬企業から提供されたIFは、利用者自らが評価・判断・臨床適用するとともに、必要な補完をするものという認識を持つことを前提としている。

IFの提供は電子データを基本とし、製薬企業での製本は必須ではない。

### 3. IFの利用にあたって

電子媒体のIFは、PMDAの医療用医薬品情報検索のページに掲載場所が設定されている。

製薬企業は「医薬品インタビューフォーム作成の手引き」に従ってIFを作成・提供するが、IFの原点を踏まえ、医療現場に不足している情報やIF作成時に記載し難い情報等については製薬企業のMR等へのインタビューによ

り利用者自らが内容を充実させ、IFの利用性を高める必要がある。また、随時改訂される使用上の注意等に関する事項に関しては、IFが改訂されるまでの間は、製薬企業が提供する改訂内容を明らかにした文書等、あるいは各種の医薬品情報提供サービス等により薬剤師等自らが整備するとともに、IFの使用にあたっては、最新の添付文書をPMDAの医薬品医療機器情報検索のページで確認する必要がある。

なお、適正使用や安全性の確保の点から記載されている「V.5.臨床成績」や「XII.参考資料」、「XIII.備考」に関する項目等は承認を受けていない情報が含まれることがあり、その取り扱いには十分留意すべきである。

#### 4. 利用に際しての留意点

IFを日常業務において欠かすことができない医薬品情報源として活用していただきたい。IFは日病薬の要請を受けて、当該医薬品の製造販売又は販売に携わる企業が作成・提供する、医薬品適正使用のための学術資料であるとの位置づけだが、記載・表現には医薬品、医療機器等の品質、有効性及び安全性の確保等に関する法律の広告規則や販売情報提供活動ガイドライン、製薬協コード・オブ・プラクティス等の制約を一定程度受けざるを得ない。販売情報提供活動ガイドラインでは、未承認薬や承認外の用法等に関する情報提供について、製薬企業が医療従事者からの求めに応じて行うことは差し支えないとされており、MR等へのインタビューや自らの文献調査などにより、利用者自らがIFの内容を充実させるべきものであることを認識しておかなければならない。製薬企業から得られる情報の科学的根拠を確認し、その客観性を見抜き、医療現場における適正使用を確保することは薬剤師の本務であり、IFを利用して日常業務を更に価値あるものにしていただきたい。

# 目 次

I. 概要に関する項目	1	8. 他剤との配合変化（物理化学的变化）	12
1. 開発の経緯	1	9. 溶出性	12
2. 製品の治療学的特性	3	10. 容器・包装	12
3. 製品の製剤学的特性	5	(1) 注意が必要な容器・包装、 外観が特殊な容器・包装に関する情報	12
4. 適正使用に関して周知すべき特性	5	(2) 包 装	12
5. 承認条件及び流通・使用上の制限事項	5	(3) 予備容量	12
(1) 承認条件	5	(4) 容器の材質	12
(2) 流通・使用上の制限事項	6	11. 別途提供される資材類	12
6. RMP の概要	6	12. その他	12
II. 名称に関する項目	7	V. 治療に関する項目	13
1. 販売名	7	1. 効能又は効果	13
(1) 和 名	7	2. 効能又は効果に関連する注意	15
(2) 洋 名	7	3. 用法及び用量	17
(3) 名称の由来	7	(1) 用法及び用量の解説	17
2. 一般名	7	(2) 用法及び用量の設定経緯・根拠	18
(1) 和 名（命名法）	7	4. 用法及び用量に関連する注意	19
(2) 洋 名（命名法）	7	5. 臨床成績	21
(3) ステム	7	(1) 臨床データパッケージ	21
3. 構造式又は示性式	7	(2) 臨床薬理試験	28
4. 分子式及び分子量	8	(3) 用量反応探索試験	30
5. 化学名（命名法）又は本質	8	(4) 検証的試験	96
6. 慣用名、別名、略号、記号番号	8	1) 有効性検証試験	96
III. 有効成分に関する項目	9	2) 安全性試験	139
1. 物理化学的性質	9	(5) 患者・病態別試験	139
(1) 外観・性状	9	(6) 治療的使用	139
(2) 溶解性	9	1) 使用成績調査（一般使用成績調査、 特定使用成績調査、使用成績比較調査）、 製造販売後データベース調査、 製造販売後臨床試験の内容	139
(3) 吸湿性	9	2) 承認条件として実施予定の内容 又は実施した調査・試験の概要	139
(4) 融点（分解点）、沸点、凝固点	9	(7) その他	140
(5) 酸塩基解離定数	9	VI. 薬効薬理に関する項目	141
(6) 分配係数	9	1. 薬理学的に関連ある化合物又は化合物群	141
(7) その他の主な示性値	9	2. 薬理作用	141
2. 有効成分の各種条件下における安定性	9	(1) 作用部位・作用機序	141
3. 有効成分の確認試験法、定量法	9	(2) 薬効を裏付ける試験成績	142
IV. 製剤に関する項目	10	(3) 作用発現時間・持続時間	156
1. 剤 形	10	VII. 薬物動態に関する項目	157
(1) 剤形の区別	10	1. 血中濃度の推移	157
(2) 製剤の外観及び性状	10	(1) 治療上有効な血中濃度	157
(3) 識別コード	10	(2) 臨床試験で確認された血中濃度	157
(4) 製剤の物性	10	(3) 中毒域	161
(5) その他	10	(4) 食事・併用薬の影響	162
2. 製剤の組成	10	2. 薬物速度論的パラメータ	163
(1) 有効成分（活性成分）の含量及び添加剤	10	(1) 解析方法	163
(2) 電解質等の濃度	10	(2) 吸収速度定数	163
(3) 熱 量	10	(3) 消失速度定数	163
3. 添付溶解液の組成及び容量	10		
4. 力 価	10		
5. 混入する可能性のある夾雑物	10		
6. 製剤の各種条件下における安定性	11		
7. 調製法及び溶解後の安定性	11		

(4) クリアランス .....	163	(1) 臨床使用に基づく情報 .....	179
(5) 分布容積 .....	163	(2) 非臨床試験に基づく情報 .....	180
(6) その他 .....	163		
3. 母集団（ポピュレーション）解析 .....	163	<b>IX. 非臨床試験に関する項目</b> .....	181
(1) 解析方法 .....	163	1. 薬理試験 .....	181
(2) パラメータ変動要因 .....	163	(1) 薬効薬理試験 .....	181
4. 吸収 .....	163	(2) 安全性薬理試験 .....	181
5. 分布 .....	163	(3) その他の薬理試験 .....	181
(1) 血液－脳関門通過性 .....	163	2. 毒性試験 .....	181
(2) 血液－胎盤関門通過性 .....	163	(1) 単回投与毒性試験 .....	181
(3) 乳汁への移行性 .....	164	(2) 反復投与毒性試験 .....	181
(4) 髄液への移行性 .....	164	(3) 遺伝毒性試験 .....	182
(5) その他の組織への移行性 .....	164	(4) がん原性試験 .....	182
(6) 血漿蛋白結合率 .....	166	(5) 生殖発生毒性試験 .....	182
6. 代謝 .....	167	(6) 局所刺激性試験 .....	182
(1) 代謝部位及び代謝経路 .....	167	(7) その他の特殊毒性 .....	183
(2) 代謝に関与する酵素（CYP等） の分子種、寄与率 .....	167	<b>X. 管理的事項に関する項目</b> .....	184
(3) 初回通過効果の有無及びその割合 .....	168	1. 規制区分 .....	184
(4) 代謝物の活性の有無及び活性比、存在比率 .....	168	2. 有効期間 .....	184
7. 排泄 .....	168	3. 包装状態での貯法 .....	184
8. トランスポーターに関する情報 .....	168	4. 取扱い上の注意 .....	184
9. 透析等による除去率 .....	169	5. 患者向け資材 .....	184
10. 特定の背景を有する患者 .....	169	6. 同一成分・同効薬 .....	184
11. その他 .....	169	7. 国際誕生年月日 .....	184
<b>VIII. 安全性（使用上の注意等）に関する項目</b> .....	170	8. 製造販売承認年月日及び承認番号、 薬価基準収載年月日、販売開始年月日 .....	184
1. 警告内容とその理由 .....	170	9. 効能又は効果追加、用法及び用量変更追加等の 年月日及びその内容 .....	184
2. 禁忌内容とその理由 .....	170	10. 再審査結果、再評価結果公表年月日 及びその内容 .....	185
3. 効能又は効果に関連する注意とその理由 .....	170	11. 再審査期間 .....	185
4. 用法及び用量に関連する注意とその理由 .....	170	12. 投薬期間制限に関する情報 .....	185
5. 重要な基本的注意とその理由 .....	171	13. 各種コード .....	186
6. 特定の背景を有する患者に関する注意 .....	172	14. 保険給付上の注意 .....	186
(1) 合併症・既往歴等のある患者 .....	172	<b>XI. 文 献</b> .....	187
(2) 腎機能障害患者 .....	172	1. 引用文献 .....	187
(3) 肝機能障害患者 .....	173	2. その他の参考文献 .....	188
(4) 生殖能を有する者 .....	173	<b>XII. 参考資料</b> .....	189
(5) 妊婦 .....	173	1. 主な外国での発売状況 .....	189
(6) 授乳婦 .....	174	2. 海外における臨床支援情報 .....	203
(7) 小児等 .....	174	<b>XIII. 備 考</b> .....	207
(8) 高齢者 .....	174	1. 調剤・服薬支援に際して臨床判断を行うに あたっての参考情報 .....	207
7. 相互作用 .....	174	(1) 粉碎 .....	207
(1) 併用禁忌とその理由 .....	174	(2) 崩壊・懸濁性及び経管投与チューブの 通過性 .....	207
(2) 併用注意とその理由 .....	174	2. その他の関連資料 .....	207
8. 副作用 .....	174		
(1) 重大な副作用と初期症状 .....	175		
(2) その他の副作用 .....	178		
9. 臨床検査結果に及ぼす影響 .....	179		
10. 過量投与 .....	179		
11. 適用上の注意 .....	179		
12. その他の注意 .....	179		

## 略語表

略語	英語（省略なし）	日本語
ADC	antibody-drug conjugate	抗体薬物複合体
AR	observed accumulation ratio	累積率
AUC <sub>17d</sub>	area under the serum concentration-time curve up to 17 days	投与後 17 日目までの血清中濃度-時間曲線下面積
AUC <sub>21d</sub>	area under the serum concentration-time curve up to 21 days	投与後 21 日目までの血清中濃度-時間曲線下面積
AUC <sub>last</sub>	area under the serum concentration-time curve up to the last quantifiable time	定量可能な最終時点までの血清中濃度-時間曲線下面積
AUC <sub>tau</sub>	area under the serum concentration-time curve during dosing interval	投与間隔ごとの血清中濃度-時間曲線下面積
BCRP	breast cancer resistance protein	乳癌耐性タンパク
BICR	blinded independent central review	盲検下独立効果判定機関
BSEP	bile salt export pump	胆汁酸塩排出ポンプ
CI	confidence interval	信頼区間
CL	total body clearance	全身クリアランス
C <sub>max</sub>	maximum serum concentration	最高血清中濃度
CR	complete response	完全奏効
CMH	Cochran-Mantel-Haenszel	-
C <sub>trough</sub>	trough serum concentration	血清中トラフ濃度
DAR	drug-to-antibody ratio	薬物抗体比
ECOG PS	Eastern Cooperative Oncology Group performance status	-
ELISA	enzyme-linked immunosorbent assay	酵素免疫測定法
HER2	human epidermal growth factor receptor type 2	ヒト上皮増殖因子受容体 2 型
HNSTD	highest non-severely toxic dose	重篤な毒性が発現しない最大用量
IHC	immunohistochemistry	免疫組織染色
ILD	interstitial lung disease	間質性肺疾患
ISH	in situ hybridization	in situ ハイブリダイゼーション
ITT	intent-to-treat	-
LVEF	left ventricular ejection fraction	左室駆出率
MATE	multidrug and toxin extrusion	有機カチオン/H <sup>+</sup> 交換輸送担体
MRP	multidrug resistance-associated protein	多剤耐性関連タンパク質
NSCLC	non-small cell lung cancer	非小細胞肺癌
OAT	organic anion transporter	有機アニオントランスポーター
OATP	organic anion transporting polypeptide	有機アニオン輸送ポリペプチド
OS	overall survival	全生存期間
PARP	poly(adenosine diphosphate-ribose) polymerase	ポリ（アデノシンニリン酸リボース）ポリメラーゼ
PD	progressive disease	病勢進行
PFS	progression-free survival	無増悪生存期間
P-gp	P-glycoprotein	P 糖タンパク
PK	Pharmacokinetics	薬物動態
PR	partial response	部分奏効
QTc	corrected QT interval	補正 QT 間隔
QTcF	corrected QT interval by Fridericia's formula	Fridericia 法により補正した QT 間隔
RECIST	Response Evaluation Criteria in Solid Tumors	固形癌の効果判定規準
SD	stable disease	病状の安定
T-DM1	trastuzumab emtansine	トラスツズマブ エムタンシン
T <sub>max</sub>	time to reach peak serum concentration	最高血清中濃度到達時間
TTF	time to treatment failure	治療成功期間
t <sub>1/2</sub>	terminal elimination half-life	終末相の消失半減期
V <sub>ss</sub>	volume of distribution at steady state	定常状態下の分布容積

- : 該当する表記なし

用語	定義
MAAA-1162a	薬物リンカー
DXd (MAAA-1181a)	トラスツズマブ デルクステカン（遺伝子組換え）から遊離した、トポイソメラーゼ I 阻害剤であるカンプトテシン誘導体（ペイロード）
MAAL-9001	トラスツズマブ デルクステカン（遺伝子組換え）の中間体: トラスツズマブとアミノ酸配列が同一のヒト化抗 HER2 免疫グロブリン G1 (immunoglobulin G1: IgG1) κ モノクローナル抗体

## I. 概要に関する項目

### 1. 開発の経緯

エンハーツ [一般名：トラスツズマブ デルクステカン (遺伝子組換え)] は、第一三共株式会社が創製した、ヒト上皮増殖因子受容体 2 型 (human epidermal growth factor receptor type 2: HER2) に対するヒト化モノクローナル抗体 (MAAL-9001) とトポイソメラーゼ I 阻害作用を有するカンプトテシン誘導体 [DXd (MAAA-1181a)] を、リンカーを介して結合させた抗体薬物複合体 (antibody-drug conjugate: ADC) である。1 抗体あたりの薬物抗体比 (drug-to-antibody ratio: DAR) は約 8 である。本剤は、腫瘍細胞の細胞膜上に発現する HER2 に結合して細胞内に取り込まれた後、リンカーが加水分解され、遊離した DXd が DNA 傷害作用及びアポトーシス誘導作用を示すこと等により、腫瘍増殖抑制作用を示すと考えられている。また、DXd は膜透過性を有することから、隣接腫瘍細胞に対しても細胞傷害を引き起こすバイスタンダー殺細胞効果が、本剤の作用に寄与している可能性がある<sup>1)</sup>。

#### <乳癌>

HER2 は、乳癌患者の約 20% で過剰発現しており、予後の低下や高い再発率に関連することが知られている<sup>2,3)</sup>。既に承認されている HER2 をターゲットとした標準的な治療により、HER2 陽性乳癌患者の無増悪生存期間や全生存期間が改善されている一方で、再発した場合にはそれらの薬剤に対して抵抗性や耐性を獲得していることも多い<sup>4)</sup>。標準的な治療後に増悪した場合には、抗腫瘍効果を期待できる明確な治療レジメンが存在せず、臨床的有用性を示す新たな治療法に対するアンメットニーズが依然存在している。

本剤は、進行性の固形癌患者を対象とした国際共同第 I 相試験 (J101 試験) 及びトラスツズマブ エムタンシン (trastuzumab emtansine: T-DM1) 治療歴のある HER2 陽性手術不能又は再発乳癌患者を対象とした国際共同第 II 相試験 (U201 試験、DESTINY-Breast01 [DB-01] 試験) において臨床的有用性が示された。米国では、DB-01 試験を主要な試験成績として承認申請を行い、2019 年 12 月に迅速審査のもと承認を取得した。

本邦においては、「化学療法歴のある HER2 陽性の手術不能又は再発乳癌 (標準的な治療が困難な場合に限る)」\*1 を効能又は効果として「エンハーツ点滴静注用 100mg」について製造販売承認申請を行い、2020 年 3 月に承認を取得した。

さらに、トラスツズマブ及びタキサン系薬剤による治療歴のある HER2 陽性の手術不能又は再発乳癌患者を対象とした国際共同第 III 相試験 (U302 試験、DESTINY-Breast03 [DB-03] 試験) において臨床的有用性が示されたため、効能又は効果を「化学療法歴のある HER2 陽性の手術不能又は再発乳癌」へ変更する製造販売承認事項一部変更承認申請を行い、2022 年 11 月に承認を取得した。その後、T-DM1 治療歴のある HER2 陽性手術不能又は再発乳癌患者を対象とした国際共同第 III 相試験 (U301 試験、DESTINY-Breast02 [DB-02] 試験) において臨床的有用性が示されたため、2024 年 4 月に医薬品添付文書改訂相談に基づき電子添文を改訂した。

また、化学療法歴のある HER2 低発現の手術不能又は再発乳癌患者を対象とした国際共同第 III 相試験 (U303 試験、DESTINY-Breast04 [DB-04] 試験) において臨床的有用性が示されたため、「化学療法歴のある HER2 低発現の手術不能又は再発乳癌」\*2 の効能又は効果に係る製造販売承認事項一部変更承認申請を行い、2023 年 3 月に承認を取得した。

その後、内分泌療法歴があり化学療法歴のないホルモン受容体陽性かつ HER2 低発現又は超低発現の手術不能又は再発乳癌患者を対象とした国際共同第 III 相試験 (D9670C00001 試験、DESTINY-Breast06 [DB-06] 試験) において臨床的有用性が示されたため、「ホルモン受容体陽性かつ HER2 低発現又は超低発現の手術不能又は再発乳癌」の効能又は効果に係る製造販売承認事項一部変更承認申請を行い、2025 年 8 月に承認を取得した。

#### <非小細胞肺癌>

非小細胞肺癌 (non-small cell lung cancer: NSCLC) は肺癌と診断された患者の約 85% を占め、NSCLC の一次治療では、2000 年代以降、様々なドライバー遺伝子に対する分子標的治療薬や免疫チェックポイント阻害

剤が承認されており、NSCLC の予後を大きく改善した。ドライバー遺伝子の 1 つである *HER2 (ERBB2)* 遺伝子変異は NSCLC の約 3% に報告されており<sup>5,6,7)</sup>、*HER2 (ERBB2)* 遺伝子変異を有する NSCLC 患者の予後が不良という臨床報告もある<sup>6)</sup>。*HER2 (ERBB2)* 遺伝子変異陽性の NSCLC 患者に対しては標的治療が承認されておらず、ドライバー遺伝子変異／転座陰性の患者と同様に一次治療として免疫チェックポイント阻害剤を含む治療が推奨されているが<sup>8)</sup>、一次治療が無効であった場合、二次治療での治療選択肢が限られており、アンメットニーズが存在する。

本剤は、*HER2 (ERBB2)* 遺伝子変異陽性の遠隔転移を有する NSCLC 患者を対象とした国際共同第 II 相試験 (U206 試験、DESTINY-Lung02 [DL-02] 試験) 及び *HER2* 過剰発現／遺伝子変異を認める切除不能／遠隔転移を有する NSCLC 患者を対象とした国際共同第 II 相試験 (U204 試験、DESTINY-Lung01 [DL-01] 試験) で臨床的有用性が示されたため、「がん化学療法後に増悪した *HER2 (ERBB2)* 遺伝子変異陽性の切除不能な進行・再発の非小細胞肺癌」\*<sup>3</sup> の効能又は効果に係る製造販売承認事項一部変更承認申請を行い、2023 年 8 月に承認を取得した。

### <胃癌>

*HER2* は、胃癌患者の約 10～16% に過剰発現や遺伝子増幅が認められることが報告されており、腫瘍増殖の一因であるため、重要な治療標的の 1 つとされている<sup>9～12)</sup>。しかし、胃癌における *HER2* 発現には、転移臓器間及び腫瘍内での不均一性が認められており<sup>13,14,15)</sup>、*HER2* 陽性胃癌患者で抗 *HER2* 治療後に *HER2* 発現の低下が起こる割合は約 30～60% であると報告されている<sup>16,17)</sup>。*HER2* 陽性の治癒切除不能な進行・再発の胃癌に対して、一次治療が無効となった後に、二次治療以降の *HER2* 特異的な治療選択肢が存在せず、*HER2* 陽性の治癒切除不能な進行・再発の胃癌治療にはアンメットニーズが存在する。

本剤は、進行性の固形癌患者を対象とした J101 試験及びトラスツズマブを含む 2 レジメン以上の治療で増悪が認められた *HER2* 陽性の進行性胃腺癌又は胃食道接合部腺癌患者を対象とした国際共同第 II 相試験 (J202 試験、DESTINY-Gastric01 [DG-01] 試験) で臨床的有用性が示されたため、「がん化学療法後に増悪した *HER2* 陽性の治癒切除不能な進行・再発の胃癌」\*<sup>4</sup> の効能又は効果、用法及び用量に係る製造販売承認事項一部変更承認申請を行い、2020 年 9 月に承認を取得した。その後、トラスツズマブを含む化学療法 (一次治療) で増悪が認められた *HER2* 陽性の治癒切除不能な進行・再発の胃腺癌又は胃食道接合部腺癌患者を対象とした国際共同第 III 相試験 (U306 試験、DESTINY-Gastric04 [DG-04] 試験) の結果、二次治療における臨床的有用性が示されたため、2026 年 3 月に医薬品添付文書改訂相談に基づき電子添文を改訂した。

### <固形癌>

本邦では、*HER2* 陽性を標的とした治療は、現時点で乳癌、胃癌、結腸・直腸癌、唾液腺癌を除き承認されておらず、上記以外の *HER2* 過剰発現又は *HER2 (ERBB2)* 遺伝子増幅を有する進行・再発の固形癌患者に対しては、それぞれのがん種に応じた治療が施行されている。現在、*HER2* 過剰発現又は *HER2 (ERBB2)* 遺伝子増幅の固形癌患者で、標準治療後又は標準治療のない患者が使用可能な薬剤は限られており、アンメットニーズが存在する。

本剤は、国内第 II 相医師主導治験 (EPOC1806 試験、HERALD 試験) 及び海外第 II 相試験 (D967VC00001 試験、DESTINY-PanTumor02 [DP-02] 試験) 等で、*HER2 (ERBB2)* 遺伝子増幅を有する又は *HER2* 過剰発現 (IHC 法 3+) が認められた、標準的な治療が困難な進行・再発の固形癌において臨床的有用性が示されたため、「*HER2* 陽性の進行・再発の固形癌 (標準的な治療が困難な場合に限る)」の効能又は効果、用法及び用量に係る製造販売承認事項一部変更承認申請を行い、2026 年 3 月に承認を取得した。

\*1: 条件付き早期承認制度の適用対象 (令和元年 12 月 2 日付 薬生薬審発 1202 第 2 号)

\*2: 医薬品に係る優先審査対象品目に指定 (令和 4 年 8 月 1 日付 薬生薬審発 0801 第 6 号)

\*3: 「*HER2* 遺伝子変異陽性の切除不能な進行・再発の非小細胞肺癌」を予定される効能又は効果として、希少疾病用医薬品に指定 (指定番号: (R4 薬) 第 548 号、令和 4 年 9 月 21 日付 薬生薬審発 0921 第 1 号)

\*4: 医薬品に係る先駆け審査指定制度対象品目に指定 (指定番号: 先駆け審査 (30 薬) 第 5 号、平成 30 年 3 月 27 日付 薬生薬審発 0327 第 1 号)

## 2. 製品の治療学的特性

- (1) 本剤は、HER2 に対するヒト化モノクローナル抗体 (MAAL-9001) とトポイソメラーゼ I 阻害作用を有するカンプトテシン誘導体 (DXd) を、リンカーを介して結合させた抗体薬物複合体 (ADC) である (「VI. 薬効薬理に関する項目」参照)。
- (2) 本剤は、HER2 に特異的に結合して腫瘍細胞内に取り込まれた後、腫瘍細胞内のリソゾーム酵素でリンカーが切断されることにより DXd が遊離し、トポイソメラーゼ I を阻害することによって、腫瘍細胞の増殖抑制作用を示す (*in vitro*) (「VI. 薬効薬理に関する項目」参照)。
- (3) 重大な副作用として、間質性肺疾患、骨髄抑制、Infusion reaction があらわれることがある (「VIII. 安全性 (使用上の注意等) に関する項目」参照)。

## &lt;乳癌&gt;

- (4) T-DM1 治療歴のある HER2 陽性\*<sup>1</sup> の手術不能又は再発乳癌患者を対象とした国際共同第II相試験 (U201 試験、DESTINY-Breast01 [DB-01] 試験) では、主要評価項目である独立効果判定機関での評価に基づく確定奏効率は 64.1% (107/167 例、95%CI : 56.3~71.3、Clopper-Pearson 法) であった (「V. 治療に関する項目」参照)。
- (5) T-DM1 治療歴のある HER2 陽性\*<sup>1</sup> の手術不能又は再発乳癌患者を対象とした国際共同第III相試験 (U301 試験、DESTINY-Breast02 [DB-02] 試験) では、主要評価項目である独立効果判定機関での評価に基づく無増悪生存期間 (PFS) の中央値は本剤群で 17.8 ヶ月 (95%CI : 14.3~20.8)、医師選択治療群で 6.9 ヶ月 (95%CI : 5.5~8.4) であり、本剤群で統計学的に有意な延長を示した (ハザード比 : 0.36 [95%CI : 0.28~0.45]、層別 log-rank 検定 :  $p < 0.000001$ 、有意水準 [両側] = 0.05) (「V. 治療に関する項目」参照)。
- (6) トラスツズマブ及びタキサン系薬剤による治療歴のある HER2 陽性\*<sup>1</sup> の手術不能又は再発乳癌患者を対象に、T-DM1 を対照薬とした国際共同第III相試験 (U302 試験、DESTINY-Breast03 [DB-03] 試験) では、主要評価項目である独立効果判定機関での評価に基づく PFS の中央値は本剤群で推定不能 (95%CI : 18.5 ヶ月~推定不能)、T-DM1 群で 6.8 ヶ月 (95%CI : 5.6~8.2) であり、本剤群で統計学的に有意な延長を示した (ハザード比 : 0.28 [95%CI : 0.22~0.37]、層別 log-rank 検定 :  $p < 0.000001$ 、有意水準 [両側] = 0.000204) (「V. 治療に関する項目」参照)。
- (7) 化学療法歴のある HER2 低発現\*<sup>2</sup> の手術不能又は再発乳癌患者を対象とした国際共同第III相試験 (U303 試験、DESTINY-Breast04 [DB-04] 試験) では、ホルモン受容体陽性集団において、主要評価項目である独立効果判定機関での評価に基づく PFS の中央値は本剤群で 10.1 ヶ月 (95%CI : 9.5~11.5)、医師選択治療群で 5.4 ヶ月 (95%CI : 4.4~7.1) であり、本剤群で統計学的に有意な延長を示した (ハザード比 : 0.51 [95%CI : 0.40~0.64]、層別 log-rank 検定 :  $p < 0.0001$ 、有意水準 [両側] = 0.05) (「V. 治療に関する項目」参照)。
- (8) 内分泌療法歴があり化学療法歴のないホルモン受容体陽性かつ HER2 低発現\*<sup>2</sup> 又は超低発現\*<sup>3</sup> の手術不能又は再発乳癌患者を対象とした国際共同第III相試験 (D9670C00001 試験、DESTINY-Breast06 [DB-06] 試験) では、主要評価項目である HER2 低発現集団における独立効果判定機関での評価に基づく PFS の中央値は本剤群で 13.2 ヶ月 (95%CI : 11.4~15.2)、医師選択治療群で 8.1 ヶ月 (95%CI : 7.0~9.0) であり、本剤群で統計学的に有意な延長を示した (ハザード比 : 0.62 [95%CI : 0.52~0.75]、層別 log-rank 検定 :  $p < 0.0001$ 、有意水準 [両側] = 0.05) (「V. 治療に関する項目」参照)。

## &lt;非小細胞肺癌&gt;

- (9) 白金系抗悪性腫瘍剤を含む化学療法歴のある HER2 (*ERBB2*) 遺伝子変異陽性の切除不能な進行・再発の NSCLC 患者を対象とした国際共同第II相試験 (U206 試験、DESTINY-Lung02 [DL-02] 試験) の中間解析の結果、本剤 5.4mg/kg 投与群において、主要評価項目である盲検下独立効果判定機関での評価に基づく確定奏効率は 53.8% (28/52 例、95%CI : 39.5~67.8、Clopper-Pearson 法) であった (「V. 治療に関する項目」参照)。

<胃癌>

- (10)トラスツズマブ、白金系抗悪性腫瘍剤、及びフッ化ピリミジン系抗悪性腫瘍剤を含む2レジメン以上の治療で増悪が認められたHER2陽性\*1の治癒切除不能な進行・再発の胃腺癌又は胃食道接合部腺癌患者を対象とした国際共同第Ⅱ相試験（J202試験、DESTINY-Gastric01 [DG-01]試験）では、主要評価項目である独立効果判定機関での評価に基づく奏効率は、本剤群で51.3%（61/119例、95%CI: 41.9~60.5、Clopper-Pearson法）、医師選択治療群（イリノテカン塩酸塩水和物又はパクリタキセル）で14.3%（8/56例、95%CI: 6.4~26.2、Clopper-Pearson法）であり、本剤群で統計学的に有意に高い奏効率を示した（ $p < 0.0001$ 、Cochran-Mantel-Haenszel [CMH]検定）（「V.治療に関する項目」参照）。
- (11)トラスツズマブを含む化学療法で増悪が認められたHER2陽性\*4の治癒切除不能な進行・再発の胃腺癌又は胃食道接合部腺癌患者を対象とした国際共同第Ⅲ相試験（U306試験、DESTINY-Gastric04 [DG-04]試験）では、主要評価項目である全生存期間の中央値は本剤群で14.7ヵ月（95%CI: 12.1~16.6）、対照薬群（ラムシルマブ+パクリタキセル）で11.4ヵ月（95%CI: 9.9~15.5）であり、本剤群で統計学的に有意な延長を示した（ハザード比: 0.702 [95%CI: 0.550~0.896]、層別log-rank検定:  $p=0.0044$ 、有意水準〔両側〕=0.0228）（「V.治療に関する項目」参照）。

<固形癌>

- (12)HER2陽性（血液検体のHER2（ERBB2）コピー数異常（遺伝子増幅）を有する）の標準的治療に不応・不耐又は標準的治療が存在しない治癒切除不能な進行・再発の固形癌患者を対象とした国内第Ⅱ相医師主導試験（EPOC1806試験、HERALD試験）では、主要評価項目である治験責任医師の評価に基づく確定奏効率は56.5%（95%CI: 43.3~69.0）であった（「V.治療に関する項目」参照）。
- (13)HER2発現を有する切除不能な進行・再発の固形癌患者を対象とした海外第Ⅱ相試験（D967VC00001試験、DESTINY-PanTumor02 [DP-02]試験）では、HER2陽性（IHC法3+）であった患者において、主要評価項目である治験責任医師の評価に基づく確定奏効率は61.3%（95%CI: 49.4~72.4）であった（「V.治療に関する項目」参照）。

注）固形癌の承認（2026年3月）時点では、HER2陽性（IHC法3+）を確認する承認された体外診断用医薬品又は医療機器がないため、投与できない。

\*1: IHC法3+、又はIHC法2+かつISH法陽性の患者が組み入れられた。

\*2: IHC法1+、又はIHC法2+かつISH法陰性の患者が組み入れられた。

\*3: IHC法0のうち、腫瘍細胞の10%以下にかすかな又はかろうじて認識できる不完全な膜染色が認められる患者が組み入れられた。

\*4: トラスツズマブを含む一次治療中又は治療後に増悪が確認された後に、IHC法3+、又はIHC法2+かつISH法陽性が認められた患者が組み入れられた。

## 3. 製品の製剤学的特性

該当しない

## 4. 適正使用に関して周知すべき特性

適正使用に関する資料、 最適使用推進ガイドライン等	有無	タイトル、参照先等
RMP	有	(「I.6.RMPの概要」参照)
追加のリスク最小化活動として 作成されている資料	有	・医療従事者向け資料：「エンハーツ適正使用ガイド」 ・患者向け資料：「エンハーツによる治療を受ける患者さんご家族へ ～間質性肺疾患について～」 (「XIII.2.その他の関連資料」参照)
最適使用推進ガイドライン	無	
保険適用上の留意事項通知	有	医薬品医療機器等法上の効能・効果等の変更に伴う留意事項の一部改正等について(令和8年3月23日付 保医発0323第3号) (「X.14.保険給付上の注意」参照)

本剤は、初回申請に係る HER2 陽性乳癌の適応で、条件付き早期承認制度の適用対象(令和元年12月2日付 薬生薬審発1202第2号)、化学療法歴のある HER2 低発現乳癌に係る適応で、医薬品に係る優先審査対象品目(令和4年8月1日付 薬生薬審発0801第6号)に指定された。また、胃癌に係る適応で、医薬品に係る先駆け審査指定制度の対象品目(指定番号：先駆け審査(30薬)第5号、平成30年3月27日付 薬生薬審発0327第1号)に指定された。さらに、「HER2 遺伝子変異陽性の切除不能な進行・再発の非小細胞肺癌」を予定される効能又は効果として、希少疾病用医薬品(指定番号：(R4薬)第548号、令和4年9月21日付 薬生薬審発0921第1号)に指定された。

## 5. 承認条件及び流通・使用上の制限事項

## (1)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。(「I.6.RMPの概要」参照)

2020年3月製造販売承認取得時に付された以下の承認条件は、製造販売承認事項一部変更承認申請において、化学療法歴のある HER2 陽性の手術不能又は再発乳癌患者を対象とした検証的な臨床試験成績を提出し、2022年11月製造販売承認事項一部変更承認に伴い解除された。(「V.5.(4)1)②国際共同第Ⅲ相試験(U302試験、DESTINY-Breast03[DB-03]試験)」参照)

「〈化学療法歴のある HER2 陽性の手術不能又は再発乳癌(標準的な治療が困難な場合に限る)〉

化学療法歴のある HER2 陽性の手術不能又は再発乳癌患者を対象に実施中の第Ⅲ相試験における本剤の有効性及び安全性について、医療現場に適切に情報提供すること。」

2020年3月製造販売承認取得時及び2020年9月胃癌適応の製造販売承認事項一部変更承認取得時に付された以下の承認条件は、2025年3月10日付事務連絡により解除された。(「V.5.(6)2)承認条件として実施予定の内容又は実施した調査・試験の概要」参照)

「〈化学療法歴のある HER2 陽性の手術不能又は再発乳癌(標準的な治療が困難な場合に限る)、がん化学療法後に増悪した HER2 陽性の治癒切除不能な進行・再発の胃癌〉

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。」

(2)流通・使用上の制限事項

適正使用の推進を目的とした施設・医師要件の確認を実施した後に医療機関へ本剤を納入する。

- ・医療従事者向け資材：「エンハーツ点滴静注用 100mg 適正使用へのご協力をお願い」

第一三共 医療関係者向けホームページ <https://www.medicalcommunity.jp/products/brand/enhertu>

6. RMP の概要

医薬品リスク管理計画書（RMP）の概要

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】
間質性肺疾患	心機能障害（心不全、左室駆出率低下）	なし
骨髄抑制	肝機能障害	
Infusion reaction	胚・胎児毒性	
1.2 有効性に関する検討事項		
HER2 過剰発現（IHC 法 3+）又は <i>HER2</i> ( <i>ERBB2</i> ) 遺伝子増幅を有する進行・再発の肺癌等に対する有効性		
↓上記に基づく安全性監視のための活動		↓上記に基づくリスク最小化のための活動
<b>2. 医薬品安全性監視計画の概要</b>		<b>4. リスク最小化計画の概要</b>
通常 <small>の</small> 医薬品安全性監視活動		通常 <small>の</small> リスク最小化活動
追加 <small>の</small> 医薬品安全性監視活動		追加 <small>の</small> リスク最小化活動
がん化学療法後に増悪した <i>HER2</i> ( <i>ERBB2</i> ) 遺伝子変異陽性の切除不能な進行・再発の非小細胞肺癌患者を対象とした特定使用成績調査〔間質性肺疾患〕		間質性肺疾患の最新の発現状況に関する迅速な情報提供
<b>3. 有効性に関する調査・試験の計画の概要</b>		医療従事者向け資材（適正使用ガイド）の作成と提供
標準的治療に不応・不耐又は標準的治療が存在しない <i>HER2</i> ( <i>ERBB2</i> ) 遺伝子増幅を有する進行・再発の固形癌患者を対象とした国内第Ⅱ相試験（HERALD 試験）の拡張コホート		患者向け資材（エンハーツによる治療を受ける患者さんにご家族へ）の作成と提供

※最新の情報は、独立行政法人 医薬品医療機器総合機構の医薬品情報検索ページで確認してください。

## II. 名称に関する項目

## 1. 販売名

## (1)和 名

エンハーツ®点滴静注用 100mg

## (2)洋 名

ENHERTU® FOR INTRAVENOUS DRIP INFUSION 100mg

## (3)名称の由来

治療アウトカムを高める (Enhance) ことへの願いと HER2 を標的とする作用機序に由来する。

## 2. 一般名

## (1)和 名 (命名法)

トラスツズマブ デルクステカン (遺伝子組換え) (JAN)

## (2)洋 名 (命名法)

Trastuzumab Deruxtecan (Genetical Recombination) (JAN)

trastuzumab deruxtecan (INN)

## (3)ステム

ヒト化モノクローナル抗体: -zumab

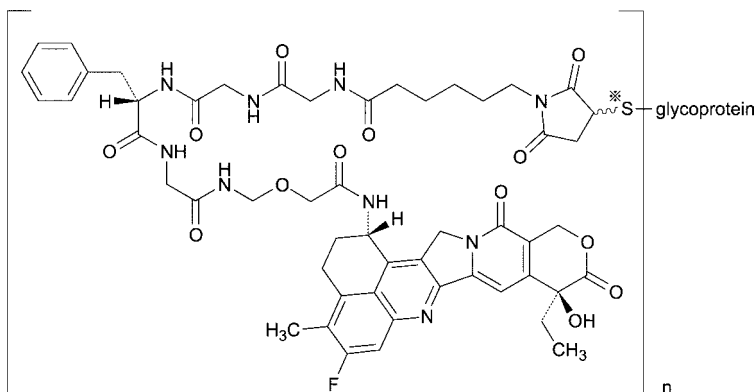
トポイソメラーゼ I 阻害作用を有する抗悪性腫瘍薬: -tecan

## 3. 構造式又は示性式

トラスツズマブ デルクステカンは、抗体薬物複合体であり、遺伝子組換えモノクローナル抗体の平均 8 個の Cys 残基に、カンプトテシン誘導体とリンカーからなるデルクステカン ((3*RS*)-1-[(10*S*)-10-ベンジル-1-[(1*S*,9*S*)-9-エチル-5-フルオロ-9-ヒドロキシ-4-メチル-10,13-ジオキソ-2,3,9,10,13,15-ヘキサヒドロ-1*H*,12*H*-ベンゾ[*de*]ピラノ [3',4':6,7]インドリジノ [1,2-*b*]キノリン-1-イル]アミノ}-1,6,9,12,15,18-ヘキサオキソ-3-オキサ-5,8,11,14,17-ペンタアザトリコサン-23-イル]-2,5-ジオキソピロリジン-3-イル基) が結合している。

抗体部分は、ヒト化モノクローナル抗体で、マウス抗ヒト上皮成長因子受容体 2 型 (HER2) モノクローナル抗体の相補性決定部、ヒトフレームワーク部及びヒト IgG1 の定常部からなり、チャイニーズハムスター卵巣細胞により産生される。タンパク質部分は、450 個のアミノ酸残基からなる H 鎖 (γ1 鎖) 2 本及び 214 個のアミノ酸残基からなる L 鎖 (κ 鎖) 2 本で構成される糖タンパク質である。

デルクステカン部位の構造式:

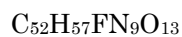


n=約 8

※抗体部分の Cys 残基の硫黄原子

4. 分子式及び分子量

分子式：デルクステカン



抗体部分

$\text{C}_{6460}\text{H}_{9972}\text{N}_{1724}\text{O}_{2014}\text{S}_{44}$  (タンパク質部分、4本鎖)

H鎖  $\text{C}_{2198}\text{H}_{3391}\text{N}_{585}\text{O}_{672}\text{S}_{16}$

L鎖  $\text{C}_{1032}\text{H}_{1599}\text{N}_{277}\text{O}_{335}\text{S}_6$

分子量：デルクステカン

1,035.06

抗体部分

約 148,000

トラスツズマブ デルクステカン

約 157,000

5. 化学名（命名法）又は本質

「II.3.構造式又は示性式」参照

6. 慣用名、別名、略号、記号番号

DS-8201a、T-DXd

### III. 有効成分に関する項目

#### 1. 物理化学的性質

(1) 外観・性状

色：無色～淡黄色

(2) 溶解性

該当資料なし

(3) 吸湿性

該当資料なし

(4) 融点（分解点）、沸点、凝固点

該当資料なし

(5) 酸塩基解離定数

該当資料なし

(6) 分配係数

該当資料なし

(7) その他の主な示性値

pH：5.1～5.9

#### 2. 有効成分の各種条件下における安定性

		保存条件	保存形態	保存期間	結果
長期保存試験		-20℃	エチレン酢酸 ビニル製バッグ	36 ヶ月	規格内
加速試験		5℃		6 ヶ月	規格内
苛 酷 試 験	温度・湿度	25℃/60%RH		6 ヶ月	3 ヶ月時点で純度低下及びタンパク質濃度増加（規格外）
	光	2000lx (D65 ランプ)		120 万 lx・h ( $\geq 200\text{W}\cdot\text{h}/\text{m}^2$ ) 対照（アルミホイル遮光）	60 万 lx・h で着色、pH 低下、純度低下、タンパク質濃度及び生物活性算出不可（規格外）

試験項目：性状、pH、純度試験、タンパク質濃度、生物活性

#### 3. 有効成分の確認試験法、定量法

確認試験法：(1) 逆相クロマトグラフィーによる（測定波長：214nm）

(2) ペプチドマップ法による（測定波長：214nm）

定量法：タンパク質濃度「紫外可視吸光度測定法」による（測定波長：280nm）

## IV. 製剤に関する項目

## 1. 剤形

## (1) 剤形の区別

凍結乾燥注射剤

## (2) 製剤の外観及び性状

販売名	性状
エンハーツ点滴静注用 100mg	白色～黄白色の塊又は粉末

## (3) 識別コード

該当しない

## (4) 製剤の物性

販売名	pH <sup>注)</sup>	浸透圧比 <sup>注)</sup> (生理食塩液対比)
エンハーツ点滴静注用 100mg	5.1～5.9	1.2

注) 本剤 1 バイアルを日本薬局方注射用水 5mL に溶解したとき。

## (5) その他

注射剤の容器中の特殊な気体：窒素

## 2. 製剤の組成

## (1) 有効成分（活性成分）の含量及び添加剤

販売名	有効成分	添加剤
	1 バイアル中 <sup>注1)</sup>	
エンハーツ点滴静注用 100mg	トラスツズマブ デルクステカン (遺伝子組換え) <sup>注2)</sup> 107mg	精製白糖 482mg、L-ヒスチジン 4.76mg、 L-ヒスチジン塩酸塩水和物 21.6mg、 ポリソルベート 80 1.61mg

注 1) 1 バイアルあたりの配合量は過量充填量を含む。

注 2) 本剤を構成する抗体部分は、チャイニーズハムスター卵巣 (CHO) 細胞を用いて製造される。

## (2) 電解質等の濃度

該当しない

## (3) 熱量

該当しない

## 3. 添付溶解液の組成及び容量

該当しない

## 4. 力価

該当しない

## 5. 混入する可能性のある夾雑物

目的物質由来不純物、製造工程由来不純物

## 6. 製剤の各種条件下における安定性

		保存条件	保存形態	保存期間	結果
長期保存試験		5℃ (2~8℃)	褐色ガラスバイアル	48 ヶ月	規格内
加速試験		25℃/60%RH		6 ヶ月	規格内
苛酷試験	温度・湿度	40℃/75%RH		6 ヶ月	規格内
	光	2000lx (D65 ランプ)		120 万 lx・h (≧200W・h/m <sup>2</sup> )	規格内

試験項目：性状、pH、純度試験、水分、不溶性微粒子、タンパク質濃度、生物活性

## 7. 調製法及び溶解後の安定性

## 14. 適用上の注意（抜粋）

## 14.1 薬剤調製時の注意

14.1.1 日本薬局方注射用水 5mL を抜き取り、本剤を溶解してトラスツズマブ デルクステカン（遺伝子組換え）20mg/mL の濃度とした後、必要量を注射筒で抜き取り、直ちに日本薬局方 5%ブドウ糖注射液 100mL に希釈すること。

14.1.2 溶解時は静かにバイアルを回転させ、完全に溶解すること。溶解後やむを得ず保存する場合は、2~8℃で 24 時間以内とすること。

14.1.3 希釈後は速やかに使用すること。なお、希釈後やむを得ず保存する場合は、光の影響を受けやすいため遮光し、2~8℃で 24 時間以内とすること。

14.1.4 室温での溶解、希釈及び投与は合わせて 4 時間以内に行うこと。残液は適切に廃棄すること。

（「Ⅷ.11.適用上の注意」参照）

## &lt;参考&gt;

- ・ 1 回投与量計算式：1 回投与量 (mg) = 体重 (kg) × 投与量 (mg/kg)
- ・ 抜き取り量計算式：抜き取り量 (mL) = 体重 (kg) × 投与量 (mg/kg) / 20 (mg/mL)

## 【体重換算表】

## &lt;乳癌・肺癌・固形癌（胃癌除く）&gt;

体重 (kg)	通常投与量 (5.4mg/kg)		一次減量 (4.4mg/kg)		二次減量 (3.2mg/kg)	
	1 回投与量 (mg)	抜き取り量 (mL)	1 回投与量 (mg)	抜き取り量 (mL)	1 回投与量 (mg)	抜き取り量 (mL)
35	189	9.5	154	7.7	112	5.6
40	216	10.8	176	8.8	128	6.4
45	243	12.2	198	9.9	144	7.2
50	270	13.5	220	11.0	160	8.0
55	297	14.9	242	12.1	176	8.8
60	324	16.2	264	13.2	192	9.6
65	351	17.6	286	14.3	208	10.4
70	378	18.9	308	15.4	224	11.2
75	405	20.3	330	16.5	240	12.0
80	432	21.6	352	17.6	256	12.8
85	459	23.0	374	18.7	272	13.6
90	486	24.3	396	19.8	288	14.4

#### IV. 製剤に関する項目

##### 〈胃癌〉

体重 (kg)	通常投与量 (6.4mg/kg)		一次減量 (5.4mg/kg)		二次減量 (4.4mg/kg)	
	1回投与量 (mg)	抜き取り量 (mL)	1回投与量 (mg)	抜き取り量 (mL)	1回投与量 (mg)	抜き取り量 (mL)
35	224	11.2	189	9.5	154	7.7
40	256	12.8	216	10.8	176	8.8
45	288	14.4	243	12.2	198	9.9
50	320	16.0	270	13.5	220	11.0
55	352	17.6	297	14.9	242	12.1
60	384	19.2	324	16.2	264	13.2
65	416	20.8	351	17.6	286	14.3
70	448	22.4	378	18.9	308	15.4
75	480	24.0	405	20.3	330	16.5
80	512	25.6	432	21.6	352	17.6
85	544	27.2	459	23.0	374	18.7
90	576	28.8	486	24.3	396	19.8

#### 8. 他剤との配合変化（物理化学的变化）

該当資料なし

##### 〈参考〉

#### 14. 適用上の注意（抜粋）

##### 14.2 薬剤投与時の注意

14.2.2 他剤との混注をしないこと。

14.2.3 本剤と日本薬局方生理食塩液との混合を避け、日本薬局方生理食塩液と同じ点滴ラインを用いた同時投与は行わないこと。

（「Ⅷ.11.適用上の注意」参照）

#### 9. 溶出性

該当しない

#### 10. 容器・包装

(1)注意が必要な容器・包装、外観が特殊な容器・包装に関する情報

該当しない

(2)包 装

1 バイアル

(3)予備容量

該当しない

(4)容器の材質

バイアル：ガラス（褐色）

栓：ブチルゴム

キャップ：アルミニウム

#### 11. 別途提供される資材類

該当しない

#### 12. その他

該当しない

## V. 治療に関する項目

### 1. 効能又は効果

- 化学療法歴のある HER2 陽性の手術不能又は再発乳癌
- ホルモン受容体陽性かつ HER2 低発現又は超低発現の手術不能又は再発乳癌
- 化学療法歴のある HER2 低発現の手術不能又は再発乳癌
- がん化学療法後に増悪した HER2 (ERBB2) 遺伝子変異陽性の切除不能な進行・再発の非小細胞肺癌
- がん化学療法後に増悪した HER2 陽性の治癒切除不能な進行・再発の胃癌
- HER2 陽性の進行・再発の固形癌（標準的な治療が困難な場合に限る）

#### 〔効能又は効果の設定根拠〕

##### 〈化学療法歴のある HER2 陽性の手術不能又は再発乳癌〉

トラスツズマブ及びタキサン系薬剤による治療歴のある HER2 陽性手術不能又は再発乳癌患者を対象に、これらの患者で標準的治療薬とされているトラスツズマブ エムタンシン (T-DM1) を対照薬とした国際共同第Ⅲ相試験 (U302 試験、DESTINY-Breast03 [DB-03] 試験) の成績に基づき設定した。

主要評価項目である盲検下独立効果判定機関での評価 (BICR 評価) に基づく無増悪生存期間 (PFS) の中央値は本剤群で推定不能 (95%CI: 18.5 ヶ月～推定不能)、対照薬群で 6.8 ヶ月 (95%CI: 5.6～8.2) であり、本剤群で統計学的に有意な延長を示した (ハザード比: 0.2840 [95%CI: 0.2165～0.3727]、層別 log-rank 検定:  $p < 0.000001$ )。

(「V.5.(4) 1) ② 国際共同第Ⅲ相試験 (U302 試験、DESTINY-Breast03 [DB-03] 試験)」参照)

##### 〈ホルモン受容体陽性かつ HER2 低発現又は超低発現の手術不能又は再発乳癌〉

内分泌療法歴があり化学療法歴のないホルモン受容体陽性かつ HER2 低発現又は超低発現の手術不能又は再発乳癌患者を対象に医師選択治療 (カペシタビン、パクリタキセル、又はパクリタキセル [アルブミン懸濁型]) を対照薬とした国際共同第Ⅲ相試験 (D9670C00001 試験、DESTINY-Breast06 [DB-06] 試験) の成績に基づき設定した。

主要評価項目である HER2 低発現集団での BICR 評価に基づく PFS で、医師選択治療群と比較して本剤群で統計学的に有意な延長が認められた (ハザード比: 0.62 [95%CI: 0.52～0.75]、層別 log-rank 検定:  $p < 0.0001$ )。重要な副次評価項目である HER2 低発現集団での OS は、データカットオフ時点では十分なフォローアップ期間に達していなかったが、各群の OS 曲線は治療開始後から乖離が認められ、本剤群の OS は医師選択治療群に対し改善傾向が認められた (ハザード比: 0.83 [95%CI: 0.66～1.05])。もう一つの重要な副次評価項目である最大の解析対象集団 (intent-to-treat: ITT、HER2 低発現及び HER2 超低発現集団) での PFS は、医師選択治療群と比較して本剤群で延長が認められた (ハザード比: 0.64 [95%CI: 0.54～0.76])。また、探索的評価項目である HER2 超低発現の患者集団でも、本剤群は医師選択治療群と比較して臨床的に意義のある PFS の延長が認められ (ハザード比は 0.78 [95%CI: 0.50～1.21])、本剤の一貫した治療効果が確認された。

(「V.5.(4) 1) ④ 国際共同第Ⅲ相試験 (D9670C00001 試験、DESTINY-Breast06 [DB-06] 試験)」参照)

##### 〈化学療法歴のある HER2 低発現の手術不能又は再発乳癌〉

化学療法歴のある HER2 低発現の手術不能又は再発乳癌患者を対象に医師選択治療 (カペシタビン、エリブリン、ゲムシタビン、パクリタキセル、又はパクリタキセル [アルブミン懸濁型]) を対照薬とした国際共同第Ⅲ相試験 (U303 試験、DESTINY-Breast04 [DB-04] 試験) の成績に基づき設定した。

主要評価項目であるホルモン受容体陽性集団での BICR 評価に基づく PFS で、医師選択治療群と比較して本剤群で統計学的に有意かつ臨床的に意義のある延長が認められた (ハザード比: 0.5085 [95%CI: 0.4012～

0.6444]、層別 log-rank 検定： $p < 0.0001$ ）。重要な副次評価項目である FAS（ホルモン受容体陰性集団を含む最大の解析対象集団）での BICR 評価に基づく PFS、ホルモン受容体陽性集団及び FAS での OS について、階層的な手順で検証を行った結果、FAS の PFS でも、ホルモン受容体陽性集団と同様に本剤群の医師選択治療群に対する優越性が確認された（ハザード比：0.5014 [95%CI：0.4013～0.6265]、層別 log-rank 検定： $p < 0.0001$ ）。

また、OS でも、PFS と同様に、ホルモン受容体陽性集団及び FAS で医師選択治療群と比較して本剤群で統計学的に有意かつ臨床的に意義のある OS の延長が認められた（ホルモン受容体陽性集団ハザード比 [95%CI]：0.6432 [0.4804～0.8610]、層別 log-rank 検定： $p = 0.0028$ 、FAS ハザード比 [95%CI]：0.6408 [0.4903～0.8375]、層別 log-rank 検定： $p = 0.0010$ ）。

（「V.5.(4) 1) ③ 国際共同第Ⅲ相試験（U303 試験、DESTINY-Breast04 [DB-04] 試験）」参照）

〈がん化学療法後に増悪した *HER2* (*ERBB2*) 遺伝子変異陽性の切除不能な進行・再発の非小細胞肺癌〉

化学療法歴のある *HER2* (*ERBB2*) 遺伝子変異陽性の遠隔転移を有する NSCLC 患者を対象とした国際共同第Ⅱ相試験（U206 試験、DESTINY-Lung02 [DL-02] 試験）の中間解析の成績、及び *HER2* 過剰発現／遺伝子変異を認める切除不能／遠隔転移を有する NSCLC 患者を対象とした国際共同第Ⅱ相試験（U204 試験、DESTINY-Lung01 [DL-01] 試験）の成績に基づき設定した。

DL-02 試験の中間解析の結果、主要評価項目である BICR 評価に基づく確定奏効率は、本剤 5.4mg/kg 投与群に無作為に割り付けられた患者のうち、割付日がデータカットオフ日（2022 年 3 月 24 日）の 4.5 ヶ月以前であった患者において 53.8%（28/52 例、95%CI：39.5～67.8、Clopper-Pearson 法）であり、遠隔転移を有する NSCLC 患者に対する二次治療以降の既存治療の成績を上回り、臨床的に意義のある有効性が認められた。

DL-01 試験のコホート 2 [*HER2* (*ERBB2*) 遺伝子変異陽性の患者を対象としたコホート、本剤 6.4mg/kg 投与] の主要評価項目である独立効果判定機関での評価に基づく確定奏効率は、54.9%（50/91 例、95%CI：44.2～65.4、Clopper-Pearson 法）であった。

（「V.5.(3) 4) 国際共同第Ⅱ相試験（U204 試験、DESTINY-Lung01 [DL-01] 試験）」及び「V.5.(3) 5) 国際共同第Ⅱ相試験（U206 試験、DESTINY-Lung02 [DL-02] 試験）」参照）

注）非小細胞肺癌に対する本剤の承認された効能又は効果、用法及び用量は以下のとおりである。

〈化学療法歴のある *HER2* 陽性の手術不能又は再発乳癌、ホルモン受容体陽性かつ *HER2* 低発現又は超低発現の手術不能又は再発乳癌、化学療法歴のある *HER2* 低発現の手術不能又は再発乳癌、がん化学療法後に増悪した *HER2* (*ERBB2*) 遺伝子変異陽性の切除不能な進行・再発の非小細胞肺癌〉

通常、成人にはトラスツズマブ デルクステカン（遺伝子組換え）として 1 回 5.4mg/kg（体重）を 90 分かけて 3 週間間隔で点滴静注する。なお、初回投与の忍容性が良好であれば 2 回目以降の投与時間は 30 分間まで短縮できる。

〈がん化学療法後に増悪した *HER2* 陽性の治癒切除不能な進行・再発の胃癌〉

トラスツズマブ、白金系抗悪性腫瘍剤、及びフッ化ピリミジン系抗悪性腫瘍剤を含む 2 レジメン以上の治療で増悪が認められた *HER2* 陽性の治癒切除不能な進行・再発の胃腺癌又は胃食道接合部腺癌患者を対象とした国際共同第Ⅱ相試験（J202 試験、DESTINY-Gastric01 [DG-01] 試験）の成績に基づき設定した。DG-01 試験において、本剤は医師選択治療と比較して、統計学的に有意に高い奏効率及び OS の延長を示した。

（「V.5.(3) 3) 国際共同第Ⅱ相試験（J202 試験、DESTINY-Gastric01 [DG-01] 試験）」参照）

〈*HER2* 陽性の進行・再発の固形癌（標準的な治療が困難な場合に限る）〉

主に *HER2* (*ERBB2*) 遺伝子増幅を有する固形癌患者を対象とした国内第Ⅱ相医師主導治験（EPOC1806 試験、HERALD 試験）、*HER2* 発現固形癌患者を対象とした海外第Ⅱ相試験（D967VC00001 試験、DESTINY-Panumor02 [DP-02] 試験）、*HER2* 過剰発現又は *HER2* (*ERBB2*) 遺伝子変異を有する NSCLC 患者を対象とした国際共同第Ⅱ相試験（U204 試験、DESTINY-Lung01 [DL-01] 試験）、及び *HER2* 過剰発現結腸・直腸癌患者を対象とした国際共同第Ⅱ相試験（U207 試験、DESTINY-CRC02 [DC-02] 試験）の成績に基づき設定した。

HERALD 試験、DP-02 試験、DL-01 試験（コホート 1a）及び DC-02 試験でがん種別の有効性を評価した結果、本剤は HER2 過剰発現又は *HER2* (*ERBB2*) 遺伝子増幅を有する進行・再発の固形癌に対して、抗腫瘍効果を示した。

（「V.5.(3)6 国内第Ⅱ相医師主導治験（EPOC1806 試験、HERALD 試験）」、「V.5.(3)7 海外第Ⅱ相試験（D967VC00001 試験、DESTINY-PanTumor02 [DP-02] 試験）」、「V.5.(3)4 国際共同第Ⅱ相試験（U204 試験、DESTINY-Lung01 [DL-01] 試験）」、「V.5.(3)8 国際共同第Ⅱ相試験（U207 試験、DESTINY-CRC02 [DC-02] 試験）」参照）

## 2. 効能又は効果に関連する注意

### 5. 効能又は効果に関連する注意

#### 〈化学療法歴のある HER2 陽性の手術不能又は再発乳癌〉

5.1 トラスツズマブ（遺伝子組換え）及びタキサン系抗悪性腫瘍剤による治療歴のない患者における本剤の有効性及び安全性は確立していない。

5.2 本剤の術前・術後薬物療法における有効性及び安全性は確立していない。

#### 〈ホルモン受容体陽性かつ HER2 低発現又は超低発現の手術不能又は再発乳癌〉

5.3 臨床試験に組み入れられた患者における前治療歴等について、「17. 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に理解した上で、適応患者の選択を行うこと。[17.1.4 参照]

5.4 本剤の術前・術後薬物療法における有効性及び安全性は確立していない。

5.5 HER2 低発現及び超低発現の定義について、「17. 臨床成績」の項の内容を熟知し、十分な経験を有する病理医又は検査施設における検査により、HER2 低発現又は超低発現が確認された患者に投与すること。検査にあたっては、承認された体外診断用医薬品又は医療機器を用いること。なお、承認された体外診断用医薬品又は医療機器に関する情報については、以下のウェブサイトから入手可能である：

<https://www.pmda.go.jp/review-services/drug-reviews/review-information/cd/0001.html>

[17.1.4 参照]

#### 〈化学療法歴のある HER2 低発現の手術不能又は再発乳癌〉

5.6 臨床試験に組み入れられた患者における前治療歴等について、「17. 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に理解した上で、適応患者の選択を行うこと。[17.1.5 参照]

5.7 本剤の術前・術後薬物療法における有効性及び安全性は確立していない。

5.8 HER2 低発現の定義について、「17. 臨床成績」の項の内容を熟知し、十分な経験を有する病理医又は検査施設における検査により、HER2 低発現が確認された患者に投与すること。検査にあたっては、承認された体外診断用医薬品又は医療機器を用いること。なお、承認された体外診断用医薬品又は医療機器に関する情報については、以下のウェブサイトから入手可能である：

<https://www.pmda.go.jp/review-services/drug-reviews/review-information/cd/0001.html>

[17.1.5 参照]

#### 〈がん化学療法後に増悪した HER2 (*ERBB2*) 遺伝子変異陽性の切除不能な進行・再発の非小細胞肺癌〉

5.9 「17. 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に理解した上で、本剤以外の治療の実施についても慎重に検討し、適応患者の選択を行うこと。[17.1.6 参照]

5.10 本剤の一次治療における有効性及び安全性は確立していない。

5.11 本剤の術前・術後補助療法における有効性及び安全性は確立していない。

5.12 十分な経験を有する病理医又は検査施設における検査により、*HER2* (*ERBB2*) 遺伝子変異が確認された患者に投与すること。検査にあたっては、承認された体外診断用医薬品又は医療機器を用いること。なお、承認された体外診断用医薬品又は医療機器に関する情報については、以下のウェブサイトから入手可能である：

<https://www.pmda.go.jp/review-services/drug-reviews/review-information/cd/0001.html>

〈がん化学療法後に増悪した HER2 陽性の治癒切除不能な進行・再発の胃癌〉

- 5.13 トラスツズマブ（遺伝子組換え）を含む化学療法による治療歴のない患者における本剤の有効性及び安全性は確立していない。
- 5.14 本剤の一次治療における有効性及び安全性は確立していない。
- 5.15 本剤の術後補助療法における有効性及び安全性は確立していない。

〈HER2 陽性の進行・再発の固形癌（標準的な治療が困難な場合に限る）〉

- 5.16 臨床試験に組み入れられた患者のがん種等について、「17. 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に理解した上で、本剤以外の治療の実施についても慎重に検討し、適応患者の選択を行うこと。[17.1.9-17.1.12 参照]
- 5.17 本剤の手術の補助療法における有効性及び安全性は確立していない。
- 5.18 HER2 陽性の定義について、「17. 臨床成績」の項の内容を熟知し、十分な経験を有する病理医又は検査施設における検査により、HER2 陽性が確認された患者に投与すること。検査にあたっては、承認された体外診断用医薬品又は医療機器を用いること。なお、承認された体外診断用医薬品又は医療機器に関する情報については、以下のウェブサイトから入手可能である：  
<https://www.pmda.go.jp/review-services/drug-reviews/review-information/cd/0001.html>  
 [17.1.9-17.1.12 参照]

解説：

〈化学療法歴のある HER2 陽性の手術不能又は再発乳癌〉

本剤が適格な患者に投与されるように設定した。なお、DB-03 試験の治験実施計画書の選択基準は、以下のとおり規定されていた。

- ・病理診断により HER2 陽性と判定され、手術不能又は再発乳癌に対しトラスツズマブ及びタキサン系薬剤での前治療歴がある、又はトラスツズマブ及びタキサン系薬剤を含むレジメンでの術前又は術後化学療法後 6 ヶ月以内に増悪した患者

〈ホルモン受容体陽性かつ HER2 低発現又は超低発現の手術不能又は再発乳癌〉

本剤が適格な患者に投与されるように設定した。なお、DB-06 試験の治験実施計画書の選択基準は、以下のとおり規定されていた。

- ・病理診断により、ホルモン受容体陽性かつ、HER2 低発現又は超低発現と判定された手術不能又は再発乳癌に対して、2 つ以上の内分泌療法を受け疾患進行が認められた患者（術後内分泌療法開始後 24 ヶ月以内に疾患進行が認められた場合は、当該術後内分泌療法を内分泌療法歴の 1 つとみなす）、又は内分泌療法と CDK4/6 阻害剤の併用療法による治療開始後 6 ヶ月以内に疾患進行が認められ、かつ細胞障害性抗悪性腫瘍剤による治療が適切と判断された患者

HER2 低発現及び超低発現の定義については、本剤の期待される効果を得るためには、検査を適切に実施し、対象患者が HER2 低発現又は超低発現であることを確認することが重要であると考え設定した。検査にあたっては、承認された体外診断用医薬品又は医療機器を用いることを設定した。

〈化学療法歴のある HER2 低発現の手術不能又は再発乳癌〉

本剤が適格な患者に投与されるように設定した。なお、DB-04 試験の治験実施計画書の選択基準は、以下のとおり規定されていた。

- ・病理診断により HER2 低発現と判定され、手術不能又は再発乳癌に対し、1 レジメン以上 2 レジメン以下の化学療法歴を有する患者（術前又は術後化学療法後 6 ヶ月以内に疾患進行が認められた患者を含む）

HER2 低発現の定義については、本剤の期待される効果を得るためには、検査を適切に実施し、対象患者が HER2 低発現であることの確認が重要であると考え設定した。検査にあたっては、承認された体外診断用医薬品又は医療機器を用いることを設定した。

〈がん化学療法後に増悪した HER2 (ERBB2) 遺伝子変異陽性の切除不能な進行・再発の非小細胞肺癌〉

本剤が適格な患者に投与されるように設定した。なお、DL-02 試験の治験実施計画書の選択基準は、以下のとおり規定されていた。

・遠隔転移を有する又は局所進行性の癌に対して白金製剤を含む化学療法歴があり、根治手術及び放射線療法の適応とならない *HER2 (ERBB2)* 遺伝子変異陽性の NSCLC 患者

*HER2 (ERBB2)* 遺伝子変異の確認については、本剤の期待される効果を得るためには、検査を適切に実施し、対象患者が *HER2 (ERBB2)* 遺伝子変異陽性であることの確認が重要であると考え設定した。検査にあたっては、承認された体外診断用医薬品又は医療機器を用いることを設定した。

#### 〈がん化学療法後に増悪した *HER2* 陽性の治癒切除不能な進行・再発の胃癌〉

本剤が適格な患者に投与されるように設定した。なお、DG-04 試験の治験実施計画書の選択基準は、以下のとおり規定されていた。

・局所進行又は遠隔転移を有する胃腺癌もしくは胃食道接合部腺癌患者で、トラスツズマブを含む治療で増悪が認められ、かつ増悪後に *HER2* 陽性が確認されている患者

#### 〈*HER2* 陽性の進行・再発の固形癌（標準的な治療が困難な場合に限る）〉

本剤が適格な患者に投与されるように設定した。なお、HERALD 試験、DP-02 試験、DC-02 試験、DL-01 試験の治験実施計画書の選択基準は、以下のとおり規定されていた。

HERALD 試験：

・*HER2* 陽性（血液検体の *HER2 (ERBB2)* コピー数異常（遺伝子増幅）を有する）の標準的治療に不応・不耐又は標準的治療が存在しない治癒切除不能な進行・再発の固形癌患者

DP-02 試験：

・*HER2* 発現を有する少なくとも 1 回の薬物療法後に増悪した又は標準的治療のない切除不能な進行・再発の固形癌患者

DL-01 試験：

・*HER2* 過剰発現を有する又は *HER2 (ERBB2)* 遺伝子変異陽性で標準的治療後に再発した又は難治性となった、あるいは標準的治療がない切除不能又は遠隔転移を有する NSCLC 患者

DC-02 試験：

・*HER2* 過剰発現を有する標準的治療による治療歴がある切除不能な進行・再発の結腸・直腸癌患者

*HER2* 陽性の確認については、本剤の期待される効果を得るためには、検査を適切に実施し、対象患者が *HER2* 陽性であることの確認が重要であると考え設定した。検査にあたっては、承認された体外診断用医薬品又は医療機器を用いることを設定した。

### 3. 用法及び用量

#### (1)用法及び用量の解説

〈化学療法歴のある *HER2* 陽性の手術不能又は再発乳癌、ホルモン受容体陽性かつ *HER2* 低発現又は超低発現の手術不能又は再発乳癌、化学療法歴のある *HER2* 低発現の手術不能又は再発乳癌、がん化学療法後に増悪した *HER2 (ERBB2)* 遺伝子変異陽性の切除不能な進行・再発の非小細胞肺癌〉

通常、成人にはトラスツズマブ デルクステカン（遺伝子組換え）として 1 回 5.4mg/kg（体重）を 90 分かけて 3 週間間隔で点滴静注する。なお、初回投与の忍容性が良好であれば 2 回目以降の投与時間は 30 分間まで短縮できる。

〈がん化学療法後に増悪した *HER2* 陽性の治癒切除不能な進行・再発の胃癌〉

通常、成人にはトラスツズマブ デルクステカン（遺伝子組換え）として 1 回 6.4mg/kg（体重）を 90 分かけて 3 週間間隔で点滴静注する。なお、初回投与の忍容性が良好であれば 2 回目以降の投与時間は 30 分間まで短縮できる。

〈*HER2* 陽性の進行・再発の固形癌（標準的な治療が困難な場合に限る）〉

胃癌の場合：

通常、成人にはトラスツズマブ デルクステカン（遺伝子組換え）として 1 回 6.4mg/kg（体重）を 90 分かけて 3 週間間隔で点滴静注する。なお、初回投与の忍容性が良好であれば 2 回目以降の投与時間は 30 分間まで短縮できる。

胃癌以外の場合：

通常、成人にはトラスツズマブ デルクステカン（遺伝子組換え）として 1 回 5.4mg/kg（体重）を 90 分かけて 3 週間間隔で点滴静注する。なお、初回投与の忍容性が良好であれば 2 回目以降の投与時間は 30 分間まで短縮できる。

## (2)用法及び用量の設定経緯・根拠

〈化学療法歴のある HER2 陽性の手術不能又は再発乳癌、ホルモン受容体陽性かつ HER2 低発現又は超低発現の手術不能又は再発乳癌、化学療法歴のある HER2 低発現の手術不能又は再発乳癌〉

初回承認時の「化学療法歴のある HER2 陽性の手術不能又は再発乳癌（標準的な治療が困難な場合に限る）」に対する本剤の用法及び用量を設定するにあたり、DB-01 試験の有効性及び安全性の成績、母集団薬物動態解析、並びに有効性及び安全性に対する曝露-反応解析の結果に基づき開始用量、投与頻度、点滴投与時間及び用量調節の適切性を確認した。本剤 5.4mg/kg の 3 週間間隔での投与は、6.4mg/kg 投与と比較して有効性を低下させず、有害事象の発現割合が低い用法及び用量と考えられたため設定した。

さらに、「化学療法歴のある HER2 陽性の手術不能又は再発乳癌」に対する本剤の用法及び用量は、初回承認時の「化学療法歴のある HER2 陽性の手術不能又は再発乳癌（標準的な治療が困難な場合に限る）」と同一（本剤 5.4mg/kg を 3 週間間隔で投与）とし、DB-03 試験のデータ並びに薬物動態及び曝露-反応解析の結果に基づき確認した。HER2 陽性手術不能又は再発乳癌（トラスツズマブ及びタキサン系薬剤既治療）に対して、本剤は標準治療である T-DM1 と比較して統計学的に有意な PFS の延長効果を示し、リスクはこれまでに確認されている安全性プロファイルと同様であった。以上の結果から、本剤 5.4mg/kg を 3 週間間隔での投与は、初回承認時と同様に良好なベネフィット・リスクプロファイルを有すると考えられたため設定した。

「ホルモン受容体陽性かつ HER2 低発現又は HER2 超低発現の手術不能又は再発乳癌」に対する本剤の用法及び用量は、DB-06 試験のデータ並びに、薬物動態及び曝露-反応解析の結果より設定し、本剤 5.4mg/kg を 3 週間間隔投与とした。本用法及び用量は、「化学療法歴のある HER2 陽性の手術不能又は再発乳癌」と同一である。

また、「化学療法歴のある HER2 低発現の手術不能又は再発乳癌」に対する本剤の用法及び用量は、DB-04 試験の有効性及び安全性の結果並びに薬物動態、及び曝露-反応解析の結果より設定し、本剤 5.4mg/kg を 3 週間間隔で投与とした。本用法及び用量は、「化学療法歴のある HER2 陽性の手術不能又は再発乳癌」と同一である。

〈がん化学療法後に増悪した HER2 (ERBB2) 遺伝子変異陽性の切除不能な進行・再発の非小細胞肺癌〉

化学療法歴のある HER2 (ERBB2) 遺伝子変異陽性の切除不能な進行又は再発の NSCLC 患者に対する本剤の用法及び用量は、DL-02 試験、DL-01 試験、及び J101 試験の有効性及び安全性の成績、並びに薬物動態及び曝露-反応解析の結果より設定した。本剤 5.4mg/kg 及び 6.4mg/kg の 3 週間間隔での投与は、いずれの用量でもベネフィットとリスクのプロファイルは良好であり、有効性の観点ではともに臨床的に意義のある奏効率が認められ、安全性の観点では 5.4mg/kg がより良好な安全性プロファイルを示したことから、本剤 5.4mg/kg を 3 週間間隔で投与とした。本用法及び用量は、「化学療法歴のある HER2 陽性の手術不能又は再発乳癌」及び「化学療法歴のある HER2 低発現の手術不能又は再発乳癌」と同一である。

〈がん化学療法後に増悪した HER2 陽性の治癒切除不能な進行・再発の胃癌〉

HER2 陽性の治癒切除不能な進行・再発の胃癌に対する本剤の用法及び用量は、DG-01 試験及び J101 試験の有効性及び安全性の成績、母集団薬物動態解析、並びに有効性及び安全性に関する曝露-反応解析の結果より設定した。本剤 6.4mg/kg を HER2 陽性胃癌患者に投与した際の曝露は、本剤 5.4mg/kg を HER2 陽性乳癌患者に投与した際の曝露と同程度であり、有効性の観点からより高い用量かつ安全性が許容可能な 6.4mg/kg を、ベネフィット・リスクバランスを考慮して、本剤 6.4mg/kg を 3 週間間隔で投与とした。

〈HER2 陽性の進行・再発の固形癌（標準的な治療が困難な場合に限る）〉

HERALD 試験、DP-02 試験、DL-01 試験、及び DC-02 試験の有効性及び安全性の結果から、本剤 5.4 mg/kg の 3 週間間隔での投与は、臨床的に意義のある有効性を示し、安全性は管理可能であった。既存の母集団薬物動態解析モデルに DP-02 試験及び DC-02 試験のデータを新たに追加して検討した結果、乳癌、結腸・直腸

癌、NSCLC、及びその他のがん種（胃癌を除く）の患者間では、同一用量の本剤の定常状態での曝露量は類似しており、曝露にがん種（胃癌を除く）による差は認められなかった。また、HERALD 試験と既存試験の薬物動態の類似性評価の結果、*HER2 (ERBB2)* 遺伝子増幅を伴う切除不能又は再発の固形癌患者の曝露は、これまでの臨床試験に登録された胃癌、乳癌、NSCLC 患者で認められた曝露と概ね同程度であった。なお、胃癌患者では、HER2 陽性胃癌患者を対象とした DESTINY-Gastric02 [DG-02] 試験の有効性及び安全性の結果及び過去の承認申請時に評価した結果から、既承認の用法及び用量である本剤 6.4 mg/kg を 3 週間間隔で投与とした。

#### 〈効能共通〉

「V.4.用法及び用量に関連する注意」の項の減量基準を確認の上、適切な用量を投与すること。また、治験実施計画書の規定に基づき、本剤の点滴投与時間について、初回投与の忍容性が良好であれば、2 回目以降の投与時間は 30 分間まで短縮できることとした。本剤の反復投与時の薬物動態を評価した国内第 I 相試験 (J102 試験) の結果から反復投与後の  $C_{max}$  が上昇する傾向はなく、投与時間短縮による薬物濃度への影響は認められなかったことから、投与時間変更による有効性及び安全性への影響はほとんどないと考えられた。

#### 4. 用法及び用量に関連する注意

##### 7. 用法及び用量に関連する注意

7.1 他の抗悪性腫瘍剤との併用について、有効性及び安全性は確立していない。

7.2 本剤投与により副作用が発現した場合には、次の基準を考慮して、休薬・減量・中止すること。

[1.2、8.1-8.3、9.1.1-9.1.3、11.1.1-11.1.3 参照]

##### 減量・中止する場合の投与量

効能又は効果	胃癌以外	以下の胃癌患者 ○がん化学療法後に増悪した HER2 陽性の 治癒切除不能な進行・再発の胃癌 ○HER2 陽性の進行・再発の固形癌（標準的 な治療が困難な場合に限る）
通常投与量	5.4mg/kg	6.4mg/kg
一次減量	4.4mg/kg	5.4mg/kg
二次減量	3.2mg/kg	4.4mg/kg
中止	3.2mg/kg で忍容性が得られない場合、 投与を中止する。	4.4mg/kg で忍容性が得られない場合、 投与を中止する。

##### 副作用に対する休薬、減量及び中止基準

副作用	程度 <sup>注)</sup>	処置	
間質性肺疾患	Grade 1 の場合	投与を中止し、原則として再開しない。ただし、すべての所見が消失し、かつ治療上の有益性が危険性を大きく上回ると判断された場合のみ、1 用量レベル減量して投与再開することもできる。再発した場合は、投与を中止する。	
	Grade 2～4 の場合	投与を中止する。	
左室駆出率 (LVEF) 低下	40% ≤ LVEF ≤ 45%	ベースラインからの絶対値の低下 < 10%	休薬を考慮する。3 週間以内に再測定を行い、LVEF を確認する。
		ベースラインからの絶対値の低下 ≥ 10% かつ ≤ 20%	休薬し、3 週間以内に再測定を行い、LVEF のベースラインからの絶対値の低下 < 10% に回復しない場合は、投与を中止する。
	LVEF < 40% 又はベースラインからの絶対値の低下 > 20%	休薬し、3 週間以内に再測定を行い、再度 LVEF < 40% 又はベースラインからの絶対値の低下 > 20% が認められた場合は、投与を中止する。	
症候性うっ血性心不全		投与を中止する。	

QT 間隔延長	Grade 3 の場合	Grade 1 以下に回復するまで休薬し、回復後、1 用量レベル減量して投与再開する。
	Grade 4 の場合	投与を中止する。
Infusion reaction	Grade 1 の場合	投与速度を 50%減速する。 他の症状が出現しない場合は、次回以降は元の速度で投与する。
	Grade 2 の場合	Grade 1 以下に回復するまで投与を中断する。再開する場合は投与速度を 50%減速する。次回以降も減速した速度で投与する。
	Grade 3 又は 4 の場合	投与を中止する。
好中球数減少	Grade 3 の場合	Grade 2 以下に回復するまで休薬し、回復後、1 用量レベル減量又は同一用量で投与再開する。
	Grade 4 の場合	Grade 2 以下に回復するまで休薬し、回復後、1 用量レベル減量して投与再開する。
発熱性好中球減少症		回復するまで休薬し、回復後、1 用量レベル減量して投与再開する。
貧血	Grade 3 の場合	Grade 2 以下に回復するまで休薬し、回復後、同一用量で投与再開する。
	Grade 4 の場合	Grade 2 以下に回復するまで休薬し、回復後、1 用量レベル減量して投与再開する。
血小板数減少	Grade 3 の場合	Grade 1 以下に回復するまで休薬する。 7 日以内に回復した場合は、同一用量で投与再開する。 7 日を過ぎてから回復した場合は、1 用量レベル減量して投与再開する。
	Grade 4 の場合	Grade 1 以下に回復するまで休薬し、回復後、1 用量レベル減量して投与再開する。
総ビリルビン増加	Grade 2 の場合	Grade 1 以下に回復するまで休薬する。 7 日以内に回復した場合は、同一用量で投与再開する。 7 日を過ぎてから回復した場合は、1 用量レベル減量して投与再開する。
	Grade 3 の場合	Grade 1 以下に回復するまで休薬する。 7 日以内に回復した場合は、1 用量レベル減量して投与再開する。 7 日を過ぎてから回復した場合は、投与を中止する。
	Grade 4 の場合	投与を中止する。
下痢又は大腸炎	Grade 3 の場合	Grade 1 以下に回復するまで休薬する。 3 日以内に回復した場合は、同一用量で投与再開する。 3 日を過ぎてから回復した場合は、1 用量レベル減量して投与再開する。
	Grade 4 の場合	投与を中止する。
上記以外の副作用	Grade 3 の場合	Grade 1 以下に回復するまで休薬する。 7 日以内に回復した場合は、同一用量で投与再開する。 7 日を過ぎてから回復した場合は、1 用量レベル減量して投与再開する。
	Grade 4 の場合	投与を中止する。

注) Grade は NCI-CTCAE ver. 5.0 に準じる。

#### 解説：

7.1 本剤と他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ため、適正使用の観点から設定した。

7.2 副作用発現時の休薬、減量及び中止基準の目安として、国内外の臨床試験での休薬、減量及び投与中止基準に基づき設定した。

<参考情報> NCI-CTCAE ver5.0 Grade 分類 (有害事象共通用語規準 v5.0 日本語訳 JCOG 版)

([https://jcog.jp/assets/CTCAEv5J\\_20220901\\_v25\\_1.pdf](https://jcog.jp/assets/CTCAEv5J_20220901_v25_1.pdf)) <2026 年 3 月 9 日アクセス>

## 5. 臨床成績

## (1)臨床データパッケージ

## 〈化学療法歴のある HER2 陽性の手術不能又は再発乳癌〉

相 実施国 又は地域	試験番号又は試験名（試験略名）	試験目的	試験デザイン	対象	登録例数（日本人例数） 用法及び用量	資料 区分
第 I 相 日本 米国	DS8201-A-J101 (J101) 試験	安全性 有効性 薬物動態	国際共同 多施設共同 非盲検 非無作為化 2 パート	<b>Part 1</b> : 進行性乳癌及び 胃腺癌又は胃食 道接合部腺癌 <b>Part 2</b> : 2a : T-DM1 治療歴のあ る HER2 陽性乳癌 2b : トラスツズマブ治療 歴のある HER2 陽 性胃腺癌又は胃食道 接合部腺癌 2c : HER2 低発現乳癌 2d : 乳癌・胃癌を除く HER2 発現固形癌又 は <i>HER2 (ERBB2)</i> 遺伝子変異を有する 癌患者 2e : HER2 発現乳癌	<b>Part 1</b> (用量漸増パー ト) : 27 例 (24 例) 本剤 0.8、1.6、3.2、5.4、 6.4、8.0mg/kg、 Q3W、点滴静注 <b>Part 2</b> (展開用量パー ト) : 265 例 (156 例) 本剤 5.4、6.4mg/kg、 Q3W、点滴静注 ・ 2a : 103 例 (48 例) ・ 2b : 41 例 (36 例) ・ 2c : 40 例 (13 例) ・ 2d : 60 例 (38 例) ・ 2e : 21 例 (21 例)	評価
第 II 相 日本 米国 欧州 韓国 カナダ	DS8201-A-U201 (U201) 試験 DESTINY-Breast 01 (DB-01) 試験	有効性 安全性 薬物動態	国際共同 多施設共同 非盲検 2 パート	T-DM1 治療歴のある手術 不能又は再発の HER2 陽 性乳癌	<b>Part 1</b> (PK ステージ、 用量設定ステージ) : 119 例 (42 例) 本剤 5.4、6.4、 7.4mg/kg (PK ステ ージのみ)、 Q3W、点滴静注 <b>Part 2</b> (継続ステー ジ) : 134 例 (14 例) 本剤 5.4mg/kg、 Q3W、点滴静注	評価
第 I 相 日本	DS8201-A-J102 (J102) 試験	QT 間隔 安全性 薬物動態	多施設共同 非盲検	手術不能又は再発の HER2 発現乳癌	51 例 (51 例) 本剤 6.4mg/kg、 Q3W、点滴静注	評価
第 I 相 日本 韓国 台湾	DS8201-A-A104 (A104) 試験	薬物相互 作用 薬物動態 安全性	多施設共同 非盲検 シングルシ ークエン スクロス オーバー	HER2 発現の進行固形癌	<b>コホート 1</b> : 17 例 (17 例) 本剤 5.4mg/kg、 Q3W、点滴静注 リトナビル 200mg (400mg/日) <b>コホート 2</b> : 23 例 (14 例) 本剤 5.4mg/kg、 Q3W、点滴静注 イトラコナゾール 200mg (200-400mg/日)	評価
第 I 相 台湾	DS8201-A-A103 (A103) 試験	薬物動態 安全性	多施設共同 非盲検	トラスツズマブ治療歴の ある HER2 陽性で進行性 又は難治性の、胃腺癌、 胃食道接合部腺癌、又は 乳癌	12 例 本剤 6.4mg/kg、 Q3W、点滴静注	評価

V. 治療に関する項目

相 実施国 又は地域	試験番号又は試験名（試験略名）	試験目的	試験デザイン	対象	登録例数（日本人例数） 用法及び用量	資料 区分
第Ⅲ相 日本 アジア 北米 欧州 その他	DS8201-A-U302 （U302）試験*1 DESTINY-Breast 03（DB-03）試験	有効性 安全性	国際共同 多施設共同 非盲検 無作為化 実薬対照	HER2 陽性の手術不能又は再発乳癌（トラスツズマブ及びタキサン系薬剤既治療）	本剤：261 例（37 例） 5.4mg/kg Q3W、 点滴静注 T-DM1：263 例（31 例） 3.6mg/kg Q3W、 点滴静注、用量は実施国の添付文書に従う	評価
第Ⅲ相 日本 アジア 米国 欧州 その他	DS8201-A-U301 （U301）試験*2 DESTINY-Breast 02（DB-02）試験	有効性 安全性	国際共同 多施設共同 非盲検 無作為化 実薬対照	T-DM1 治療歴のある HER2 陽性の手術不能又は再発乳癌	本剤：406 例（46 例） 5.4mg/kg Q3W、 点滴静注 医師選択治療群：202 例（24 例） トラスツズマブ+カペシタビン、承認用法及び用量（21 日サイクル）又はラパチニブ+カペシタビン、承認用法及び用量（21 日サイクル）	—

Q3W：3 週 1 回

\*1：一部変更承認時（2022 年 11 月）

\*2：医薬品添付文書改訂相談に基づく電子添文改訂時（2024 年 4 月）

〈ホルモン受容体陽性かつ HER2 低発現又は超低発現の手術不能又は再発乳癌〉

相 実施国 又は地域	試験番号又は試験名（試験略名）	試験目的	試験デザイン	対象	登録例数（日本人例数） 用法及び用量	資料 区分
第Ⅲ相 日本 アジア 北米 欧州 その他	D9670C00001 DESTINY-Breast 06（DB-06）試験	有効性 安全性	国際共同 多施設共同 非盲検 無作為化 実薬対照	手術不能又は再発乳癌に対する内分泌療法で病勢進行が認められたホルモン受容体陽性の HER2 低発現又は超低発現の乳癌	866 例（68 例） 本剤：436 例（35 例） 5.4mg/kg Q3W、 点滴静注 医師選択治療群：430 例（33 例） 以下から一薬剤を選択。 ・カペシタビン ・パクリタキセル ・パクリタキセル（アルブミン懸濁型）	評価

Q3W：3 週 1 回

## 〈化学療法歴のある HER2 低発現の手術不能又は再発乳癌〉

相 実施国 又は地域	試験番号又は試験名（試験略名）	試験目的	試験 デザイン	対象	登録例数（日本人例数） 用法及び用量	資料 区分*
第Ⅲ相 日本 アジア 北米 欧州 その他	DS8201-A-U303 （U303）試験 DESTINY-Breast 04（DB-04）試験	有効性 安全性	国際共同 多施設共同 非盲検 無作為化 実薬対照	HER2 低発現の手術不能 又は再発乳癌	557 例（85 例） 本剤：373 例（56 例） 5.4mg/kg Q3W、 点滴静注 医師選択治療群：184 例（29 例） 以下から一薬剤を選 択。用法及び用量は実 施国の添付文書又は NCCN ガイドライン に従う。 ・カペシタビン ・エリブリン ・ゲムシタビン ・パクリタキセル ・パクリタキセル（ア ルブミン懸濁型）	評価

Q3W：3 週 1 回

※参考資料：J101 試験（「V.5.(1)臨床データパッケージ〈化学療法歴のある HER2 陽性の手術不能又は再発乳癌〉」参照）

## 〈がん化学療法後に増悪した HER2（ERBB2）遺伝子変異陽性の切除不能な進行・再発の非小細胞肺癌〉

相 実施国 又は地域	試験番号又は試験名（試験略名）	試験目的	試験 デザイン	対象	登録例数（日本人例数） 用法及び用量	資料 区分*
第Ⅱ相 日本 アジア 北米 欧州 オースト ラリア	DS8201-A-U206 （U206）試験 DESTINY-Lung 02（DL-02）試験	有効性 安全性 薬物動態	国際共同 多施設共同 2 群 用量盲検 無作為化	HER2（ERBB2）遺伝子 変異陽性の NSCLC	合計：152 例（53 例） 本剤 5.4mg/kg： 102 例（38 例） <sup>a)</sup> Q3W、点滴静注 本剤 6.4mg/kg： 50 例（15 例） Q3W、点滴静注 <u>Pre-specified</u> <u>Early Cohort</u> <sup>b)</sup> ： 80 例（33 例） 本剤 5.4mg/kg <sup>a)</sup> ： 52 例（23 例） Q3W、点滴静注 本剤 6.4mg/kg： 28 例（10 例） Q3W、点滴静注	評価
第Ⅱ相 日本 米国 欧州	DS8201-A-U204 （U204）試験 DESTINY-Lung 01（DL-01）試験	有効性 安全性 薬物動態	2 コホート 国際共同 多施設共同 非盲検 非無作為化	<u>コホート 1 及び 1a</u> ： HER2 過剰発現の切除不 能又は遠隔転移を有する NSCLC <u>コホート 2</u> ： HER2（ERBB2）遺伝子 変異陽性の切除不能又は 遠隔転移を有する NSCLC	<u>コホート 1</u> ：49 例（12 例）本剤 6.4mg/kg Q3W、点滴静注 <u>コホート 1a</u> ：41 例（3 例）本剤 5.4mg/kg Q3W、点滴静注 <u>コホート 2</u> ：91 例（23 例）本剤 6.4mg/kg Q3W、点滴静注	評価

a) 本剤が投与されなかった 1 例（日本人）含む

b) 中間解析のデータカットオフ日（2022 年 3 月 24 日）の 4.5 ヶ月（137 日）以前に無作為化された患者

Q3W：3 週 1 回

※参考資料：J101 試験（「V.5.(1)臨床データパッケージ〈化学療法歴のある HER2 陽性の手術不能又は再発乳癌〉」参照）

〈がん化学療法後に増悪した HER2 陽性の治癒切除不能な進行・再発の胃癌〉

相 実施国 又は地域	試験番号又は試験名（試験略名）	試験目的	試験デザイン	対象	登録例数（日本人例数） 用法及び用量	資料区分*
第Ⅰ相 日本 米国	DS8201-A-J101 (J101) 試験	安全性 有効性 薬物動態	国際共同 多施設共同 非盲検 非無作為化 2パート	<b>Part 1</b> : 進行性乳癌及び 胃腺癌又は胃食道 道接合部腺癌 <b>Part 2</b> : <b>2a</b> : T-DM1 治療歴のあ る HER2 陽性乳癌 <b>2b</b> : トラスツズマブ治療 歴のある HER2 陽性 胃腺癌又は胃食道接 合部腺癌 <b>2c</b> : HER2 低発現乳癌 <b>2d</b> : 乳癌・胃癌を除く HER2 発現固形癌又 は <b>HER2 (ERBB2)</b> 遺伝子変異を有する 癌患者 <b>2e</b> : HER2 発現乳癌	<b>Part 1</b> (用量漸増パー ト) : 27 例 (24 例) 本剤 0.8、1.6、3.2、5.4、 6.4、8.0mg/kg、 Q3W、点滴静注 <b>Part 2</b> (展開用量パー ト) : 265 例 (156 例) 本剤 5.4、6.4mg/kg、 Q3W、点滴静注 ・ <b>2a</b> : 103 例 (48 例) ・ <b>2b</b> : 41 例 (36 例) ・ <b>2c</b> : 40 例 (13 例) ・ <b>2d</b> : 60 例 (38 例) ・ <b>2e</b> : 21 例 (21 例)	評価
第Ⅱ相 日本 韓国	DS8201-A-J202 (J202) 試験 DESTINY-Gastric 01 (DG-01) 試験	有効性 安全性 薬物動態	国際共同 多施設共同 非盲検 無作為化 (主要コホ ート) 非無作為化 (探索的コ ホート)	<b>主要コホート</b> : トラスツズマブを含む 2 レジメン以上の治療 で増悪が認められた <b>HER2</b> 陽性の進行性胃 腺癌又は胃食道接合部 腺癌 <b>探索的コホート 1 及び 2</b> : 抗 <b>HER2</b> 療法歴のない <b>HER2</b> 低発現の進行性 胃腺癌又は胃食道接合 部腺癌	<b>主要コホート</b> : 188 例 (150 例) 本剤 : 126 例 (100 例) 6.4mg/kg、Q3W、 点滴静注 イリノテカン : 55 例 (44 例) 150mg/m <sup>2</sup> 、Q2W、 点滴静注 パクリタキセル : 7 例 (6 例) 80mg/m <sup>2</sup> 、Q1W、 点滴静注 <b>探索的コホート 1</b> : 21 例 (17 例) 本剤 6.4mg/kg、 Q3W、点滴静注 <b>探索的コホート 2</b> : 24 例 (19 例) 本剤 6.4mg/kg、 Q3W、点滴静注	評価
第Ⅲ相 日本 アジア 欧州 南米	DS8201-A-U306 (U306) 試験* DESTINY-Gastric 04 (DG-04) 試験	有効性 安全性	国際共同 多施設共同 非盲検 無作為化 実薬対照	トラスツズマブを含む一 次治療中又は治療後に増 悪が認められた <b>HER2</b> 陽 性の治癒切除不能な進 行・再発の胃腺癌又は胃 食道接合部腺癌	本剤 : 246 例 (26 例) 6.4mg/kg、Q3W、 点滴静注 ラムシルマブ+パクリタ キセル群 : 248 例 (24 例) ラムシルマブ : 8mg/kg、28 日を 1 cycle として Day1 及び 15 に投与、点滴静注 パクリタキセル : 80mg/m <sup>2</sup> 、28 日を 1 cycle として Day1、8、 及び 15 に投与、 点滴静注	—

Q1W : 1 週 1 回、Q2W : 2 週 1 回、Q3W : 3 週 1 回

\* : 医薬品添付文書改訂相談に基づく電子添文改訂時 (2026 年 3 月)

※参考資料 : J102、A103、A104、DB-01 試験 (「V.5.(1)臨床データパッケージ〈化学療法歴のある HER2 陽性の手術不能又は再発乳癌〉」参照)

## 〈HER2 陽性の進行・再発の固形癌（標準的な治療が困難な場合に限る）〉

相 実施国 又は地域	試験番号又は試験名（試験略名）	試験目的	試験デザイン	対象	登録例数(日本人例数) 用法及び用量	資料区分*
第Ⅱ相 日本	EPOC1806 試験 （HERALD 試験）	有効性 安全性	多施設共同 単群 非盲検 医師主導	HER2 陽性（血液検体の <i>HER2</i> ( <i>ERBB2</i> ) コピー数異常（遺伝子増幅）を有する）の標準的治療に不応・不耐又は標準的治療が存在しない治癒切除不能な進行・再発の固形癌	合計：62 例（62 例） 食道癌：12 例 膵癌：4 例 尿路上皮癌：2 例 子宮頸癌：5 例 子宮体癌：6 例 卵巣癌：2 例 唾液腺癌：7 例 頭頸部癌：0 例 その他：24 例 結腸・直腸癌：10 例 胆道癌：4 例 NSCLC：2 例 胃癌：2 例 小腸癌：2 例 乳房外パジェット病：1 例 悪性黒色腫：1 例 前立腺癌：1 例 原発不明：1 例 本剤 5.4mg/kg、 Q3W、点滴静注	評価
第Ⅱ相 北米 欧州 アジア （日本は 含まない） オースト ラリア	D967VC00001 試験 DESTINY-PanT umor02 (DP-02) 試験	有効性 安全性	国際共同 多施設共同 単群 非盲検	HER2 発現を有する切除不能な進行・再発の固形癌	合計：267 例 コホート 1（胆道癌）： 41 例 コホート 2（尿路上皮癌）： 41 例 コホート 3（子宮頸癌）： 40 例 コホート 4（子宮体癌）： 40 例 コホート 5（卵巣癌）： 40 例 コホート 6（膵癌）： 25 例 コホート 7（希少癌）： 40 例 本剤 5.4mg/kg、 Q3W、点滴静注	評価
第Ⅱ相 日本 米国 欧州	DS8201-A-U204 （U204）試験 DESTINY-Lung 01 (DL-01) 試験	有効性 安全性	2 コホート 国際共同 多施設共同 非盲検 非無作為化	コホート 1 及び 1a： HER2 過剰発現の切除不能又は遠隔転移を有する NSCLC コホート 2： <i>HER2</i> ( <i>ERBB2</i> ) 遺伝子変異陽性の切除不能又は遠隔転移を有する NSCLC	コホート 1：49 例（12 例）本剤 6.4mg/kg、 Q3W、点滴静注 コホート 1a：41 例（3 例）本剤 5.4mg/kg、 Q3W、点滴静注 コホート 2：91 例（23 例）本剤 6.4mg/kg、 Q3W、点滴静注	評価
第Ⅱ相 日本 韓国 台湾 オースト ラリア 米国 欧州	DS8201-A-U207 （U207）試験 DESTINY-CRC0 2 (DC-02) 試験	有効性 安全性	国際共同 多施設共同 無作為化 2 群 並行群間比較	HER2 過剰発現を有する切除不能な進行・再発の結腸・直腸癌	合計：122 例 本剤 5.4mg/kg： 82 例（25 例） Q3W、点滴静注 本剤 6.4mg/kg： 40 例（18 例） Q3W、点滴静注	評価

V. 治療に関する項目

第Ⅱ相 米国 欧州	DS8201-A-U205 (U205) 試験 DESTINY-Gastric02 (DG-02) 試験*	有効性 安全性	国際共同 多施設共同 非対照 非盲検	HER2 陽性の切除不能な 進行・再発の胃腺癌又は 胃食道接合部腺癌	79 例 本剤 6.4mg/kg、 Q3W、点滴静注	参考
第Ⅱ相 日本	NCCH1615 試験 (STATICE 試験)*	有効性 安全性	多施設共同 単群 非無作為化 非盲検 医師主導	化学療法による治療歴が ある HER2 IHC 法 1+以上 の進行・再発子宮癌肉 腫	合計：34 例 (34 例) FAS：32 例 HER2-strong FAS: 22 例 HER2-weak FAS: 10 例 本剤 5.4、6.4mg/kg、 Q3W、点滴静注	参考
第Ⅱ相 日本	NCCH1805 試験 (HERB 試験)*	有効性 安全性	多施設共同 非盲検 非対照 単群 医師主導	ゲムシタピンを含む治療 に不応又は不耐となった HER2 陽性の切除不能又 は再発胆道癌患者	合計：32 例 (32 例) FAS：30 例 HER2-strong FAS: 22 例 HER2-weak FAS: 8 例 本剤 5.4mg/kg、 Q3W、点滴静注	参考

Q1W：1 週 1 回、Q2W：2 週 1 回、Q3W：3 週 1 回

\*本インタビューフォームに掲載されていない試験

※参考資料：J101、DB-01、DG-01 試験（「V.5.(1)臨床データパッケージ〈化学療法歴のある HER2 陽性の手術不能又は再発乳癌〉、〈がん化学療法後に増悪した HER2 陽性の治癒切除不能な進行・再発の胃癌〉」参照）

注) 本剤の承認された効能又は効果、用法及び用量は以下のとおりである。

〈化学療法歴のある HER2 陽性の手術不能又は再発乳癌、ホルモン受容体陽性かつ HER2 低発現又は超低発現の手術不能又は再発乳癌、化学療法歴のある HER2 低発現の手術不能又は再発乳癌、がん化学療法後に増悪した HER2 (ERBB2) 遺伝子変異陽性の切除不能な進行・再発の非小細胞肺癌〉

通常、成人にはトラスツズマブ デルクステカン（遺伝子組換え）として 1 回 5.4mg/kg（体重）を 90 分かけて 3 週間間隔で点滴静注する。なお、初回投与の忍容性が良好であれば 2 回目以降の投与時間は 30 分間まで短縮できる。

〈がん化学療法後に増悪した HER2 陽性の治癒切除不能な進行・再発の胃癌〉

通常、成人にはトラスツズマブ デルクステカン（遺伝子組換え）として 1 回 6.4mg/kg（体重）を 90 分かけて 3 週間間隔で点滴静注する。なお、初回投与の忍容性が良好であれば 2 回目以降の投与時間は 30 分間まで短縮できる。

〈HER2 陽性の進行・再発の固形癌（標準的な治療が困難な場合に限る）〉

胃癌の場合：

通常、成人にはトラスツズマブ デルクステカン（遺伝子組換え）として 1 回 6.4mg/kg（体重）を 90 分かけて 3 週間間隔で点滴静注する。なお、初回投与の忍容性が良好であれば 2 回目以降の投与時間は 30 分間まで短縮できる。

胃癌以外の場合：

通常、成人にはトラスツズマブ デルクステカン（遺伝子組換え）として 1 回 5.4mg/kg（体重）を 90 分かけて 3 週間間隔で点滴静注する。なお、初回投与の忍容性が良好であれば 2 回目以降の投与時間は 30 分間まで短縮できる。

## 【注釈】

## 臨床試験における有効性評価項目の定義

評価項目	定 義
奏効率	最良総合効果が CR 又は PR であった患者の割合*
確定奏効率	最良総合効果が CR 又は PR であった患者の割合（効果の確定後）
奏効期間	CR 又は PR であった患者で、CR 又は PR が確認された日から最初の PD 判定日又は死亡日（死因を問わず）のいずれか早い日までの期間
確定奏効期間	CR 又は PR であった患者で（効果の確定後）、CR 又は PR が確認された日から最初の PD 判定日又は死亡日（死因を問わず）のいずれか早い日までの期間
病勢コントロール率	最良総合効果が CR、PR、又は SD であった患者の割合（効果の確定後）
臨床的有用率	最良総合効果が CR、PR、又は 6 ヶ月以上 SD であった患者の割合（効果の確定後）
効果発現（奏効）までの期間	CR 又は PR であった患者の、登録日又は割付日（無作為化日）から最初に CR 又は PR が確認された日までの期間
確定効果発現までの期間	CR 又は PR であった患者の（効果の確定後）、登録日又は割付日（無作為化日）から最初に CR 又は PR が確認された日までの期間
安定期間	最良総合効果が SD の患者の、割付日（無作為化日）から最初の PD 判定日又は死亡日（死因を問わず）までの期間
治療成功期間（TTF）	割付日（無作為化日）から PD が初めて確認された日、死亡（死因を問わず）に至った日、又は治験中止日のいずれか早い日までの期間
無増悪生存期間（PFS）	登録日、割付日（無作為化日）又は初回投与日から PD 判定日又は死亡日（死因を問わず）のいずれか早い日までの期間
全生存期間（OS）	登録日、割付日（無作為化日）又は初回投与日から死亡（死因を問わず）に至った日までの期間

※DB-04 試験では、「BICR/治験責任医師が判定し、2 回目の判定で確定された CR 率と PR 率の合計」とした。

## 臨床試験における効果判定規準

## ＜標的病変の評価＞\*

完全奏効（Complete Response：CR）	すべての標的病変の消失。標的病変として選択したすべてのリンパ節病変は、短径で 10mm 未満に縮小しなくてはならない。
部分奏効（Partial Response：PR）	ベースライン径和に比して、標的病変の径和が 30%以上減少。
安定（Stable Disease：SD）	経過中の最小の径和に比して、PR に相当する縮小がなく PD に相当する増大がない。
進行（Progressive Disease：PD）	経過中の最小の径和（ベースライン径和が経過中の最小値である場合、これを最小の径和とする）に比して、標的病変の径和が 20%以上増加、かつ、径和が絶対値でも 5mm 以上増加。

## ＜最良総合効果の各時点での評価＞\*

標的病変	非標的病変	新病変	総合効果
CR	CR	なし	CR
CR	Non-CR/Non-PD	なし	PR
CR	評価なし	なし	PR
PR	Non-PD 又は評価の欠損あり	なし	PR
SD	Non-PD 又は評価の欠損あり	なし	SD
評価の欠損あり	Non-PD	なし	NE
PD	問わない	あり又はなし	PD
問わない	PD	あり又はなし	PD
問わない	問わない	あり	PD

NE：評価不能

\* 固形がんの治療効果判定のための新ガイドライン（RECIST ガイドライン）—改訂版 version1.1—日本語 JCOG 版 ver.1.0

## ＜各時点の評価と確定後の最良総合効果＞

最初の総合評価	2回目の総合評価	確定後の最良総合効果 <sup>b)</sup>
PD	さらなる評価なし	PD
NE	PD	PD
CR	PD	SD 又は PD <sup>c)</sup>
PR	PD	SD 又は PD <sup>c)</sup>
SD	PD	SD 又は PD <sup>c)</sup>
CR	CR	CR
CR	NE <sup>a)</sup>	SD 又は NE <sup>d)</sup>
PR	CR	PR
PR	PR	PR
PR	SD <sup>a)</sup>	SD
PR	NE <sup>a)</sup>	SD 又は NE <sup>d)</sup>
SD	CR	SD
SD	PR	SD
SD	SD	SD
SD	NE	SD 又は NE <sup>d)</sup>
NE	CR	SD
NE	PR	SD
NE	SD	SD
NE	NE	NE

NE：評価不能

- a) 最初に CR と特定され 2 回目の評価で NE であった場合、及び最初に PR と特定され 2 回目の評価で NE 又は SD であった場合は、3 回目の評価で CR (又は PR) が確認された際の確定後の最良総合効果は CR (又は PR) とした。CR/PR の評価の間に一度だけ NE が入ることが可能であり (例：CR→NE→CR、PR→NE→PR)、加えて、PR の評価の間に一度だけ SD が入ることも可能とした (例：PR→SD→PR)。ただし、PR→SD→NE→PR の場合、2 回目の PR は効果の確定ではない。
- b) SD の場合、評価開始から最低 35 日間 (42 日間 [6 週間] ±7 日間) の継続が確認された場合のみ最良総合効果を SD とした。SD が確認されていたとしてもその期間が 35 日間未満の場合は、その間に PD が特定されていない限りは最良総合効果を NE とした。
- c) 最初の評価が評価開始から 35 日目 (42 日 [6 週] ±7 日) 以降の場合、最良総合効果を SD とし、それ以外を PD とした。
- d) 最初の評価が評価開始から 35 日目 (42 日 [6 週] ±7 日) 以降の場合、最良総合効果を SD とし、それ以外を NE とした。

## (2)臨床薬理試験

## 1) 国内第 I 相試験 (J102 試験)

日本人の手術不能又は再発 HER2 発現乳癌患者 51 例に、トラスツズマブ デルクステカン 6.4mg/kg を 3 週間間隔で点滴静注したときの心電図 QT 間隔 (QTc 間隔) に及ぼす影響及び反復投与時の薬物動態を検討した。その結果、第 1 サイクル及び第 3 サイクルのいずれの評価時点でも、ベースライン値からの QT 間隔の差 ( $\Delta$ QTcF) の両側 90%CI の上限は陰性判定基準の 10ms 未満であった。

副作用は全例 (51 例) に認められ、主な副作用 (発現割合 50%以上) は、悪心 82.4% (42 例)、好中球数減少 70.6% (36 例)、白血球数減少 60.8% (31 例)、及び貧血 56.9% (29 例) であった。治療中 (投与開始～最終投与 47 日後) の死亡例は認められず、重篤な副作用は悪心 1 例、投与中止に至った副作用は、肺臓炎 1 例 (Grade 1、間質性肺疾患として報告) 及び駆出率減少 1 例 (Grade 2) であった。薬物動態の成績は、「VII.1.(2).2)①乳癌患者 (J102 試験)」参照。

注) 乳癌に対する本剤の承認された効能又は効果、用法及び用量は以下のとおりである。

＜化学療法歴のある HER2 陽性の手術不能又は再発乳癌、ホルモン受容体陽性かつ HER2 低発現又は超低発現の手術不能又は再発乳癌、化学療法歴のある HER2 低発現の手術不能又は再発乳癌、がん化学療法後に増悪した HER2 (ERBB2) 遺伝子変異陽性の切除不能な進行・再発の非小細胞肺癌＞

通常、成人にはトラスツズマブ デルクステカン (遺伝子組換え) として 1 回 5.4mg/kg (体重) を 90 分かけて 3 週間間隔で点滴静注する。なお、初回投与の忍容性が良好であれば 2 回目以降の投与時間は 30 分間まで短縮できる。

## 2) 海外第 I 相試験 (A103 試験)

HER2 陽性の進行性又は難治性の、胃腺癌、胃食道接合部腺癌、又は乳癌を有する台湾人患者 12 例に、トラスツズマブ デルクステカン 6.4mg/kg を 3 週間間隔で点滴静注したときの安全性及び忍容性を検討した。副作用は全例 (12 例) に認められ、主な副作用 (発現割合 25.0%以上) は、悪心及び血小板数減少が各 58.3% (7 例)、アスパラギン酸アミノトランスフェラーゼ増加及び白血球数減少が各 41.7% (5 例)、食欲減退が 33.3% (4 例)、貧血及び疲労が各 25.0% (3 例) であった。死亡例及び投与中止に至った副作用は認められなかった。重篤な副作用は発熱性好中球減少症 (Grade 3) 1 例であった。

## 3) 国際共同第 I 相試験 (A104 試験)

HER2 発現進行固形癌患者 40 例 (薬物動態解析対象 26 例) に、リトナビル (CYP3A 及び OATP1B 阻害剤)、又はイトラコナゾール (CYP3A 阻害剤) を併用投与したときのトラスツズマブ デルクステカン及び DXd の薬物動態に及ぼす影響を検討した。薬物動態の成績は、「VII.1.(4)食事・併用薬の影響」参照。

コホート 1: トラスツズマブ デルクステカン 5.4mg/kg を 3 週間間隔で点滴静注し、第 2 サイクルの第 17 日目～第 3 サイクルの第 21 日目にリトナビル 200mg (1 日 2 回) を経口投与。

コホート 2: トラスツズマブ デルクステカン 5.4mg/kg を 3 週間間隔で点滴静注し、第 2 サイクルの第 17 日目にイトラコナゾール 200mg (1 日 2 回) を経口投与。第 18 日目～第 3 サイクルの第 21 日目にイトラコナゾール 200mg (1 日 1 回) を経口投与。

副作用発現率は 95.0% (38/40 例) で、主な副作用 (発現割合 30%以上) は、悪心 80.0% (32 例)、食欲減退 55.0% (22 例)、好中球数減少及び白血球数減少が各 35.0% (14 例)、脱毛症 32.5% (13 例)、血小板数減少 30.0% (12 例) であった。重篤な副作用は肺臓炎、下痢、悪心、嘔吐が各 1 例に認められた。投与中止に至った副作用は肺臓炎 (Grade 2) 及び器質化肺炎 (Grade 1) の各 1 例であった (いずれも間質性肺疾患として報告)。

(3)用量反応探索試験

1) 国際共同第 I 相試験 (J101 試験) 18)

a. 方法

目的	進行性の固形癌患者を対象にトラスツズマブ デルクステカンの用量及び安全性と有効性を検討する。
試験デザイン	国際共同、多施設共同、非盲検、非無作為化第 I 相試験 用量漸増パート (Part 1) : 最大耐用量及び設定用量の検討 展開用量パート (Part 2) : 各がん種に対する設定用量での忍容性、安全性及び有効性の検討
対象	<p>Part 1 : 手術不能又は再発の乳癌、胃腺癌、胃食道接合部腺癌で標準治療に不応又は不耐の患者 27 例</p> <p>Part 2 : 手術不能又は再発で、HER2 発現が確認され、RECIST Ver.1.1 により測定可能な病変を有する患者 265 例</p> <p>Part 2a : トラスツズマブ エムタンシン (T-DM1) 既治療の HER2 陽性乳癌</p> <p>Part 2b : トラスツズマブ治療歴のある HER2 陽性の胃腺癌又は胃食道接合部腺癌</p> <p>Part 2c : HER2 低発現の乳癌</p> <p>Part 2d : その他の HER2 発現固形癌又は HER2 (ERBB2) 遺伝子変異を有する固形癌</p> <p>Part 2e : HER2 発現乳癌</p> <p>主な選択基準 : 年齢 20 歳以上 (日本) /18 歳以上 (米国) 、ECOG PS が 0 又は 1、LVEF が 50% 以上 等</p> <p>上記対象のうち、承認された効能又は効果、用法及び用量に合致した患者を以下に示す。</p> <p>HER2 陽性*1 乳癌患者 (5.4mg/kg 群) : 有効性解析対象集団 (Part 2a の登録例全例) 49 例 (日本人 19 例) 安全性解析対象集団 (Part 1+Part 2a の 5.4mg/kg 投与例) 50 例 (日本人 21 例)</p> <p>HER2 陽性*2 胃腺癌又は胃食道接合部腺癌患者 (6.4mg/kg 群) : 有効性解析対象集団 (Part 2b の登録例全例) 24 例 (日本人 24 例) 安全性解析対象集団 (Part 1+Part 2b の 6.4mg/kg 投与例) 25 例 (日本人 25 例)</p> <p>*1 : Immunohistochemistry (IHC) 法 3+、又は in situ hybridization (ISH) 法陽性の患者が組み入れられた</p> <p>*2 : IHC 法 3+、又は IHC 法 2+かつ ISH 法陽性の患者が組み入れられた</p>
主な除外基準	<ul style="list-style-type: none"> <li>・症候性うっ血性心不全 (NYHA 分類 クラス II ~IV) の既往歴/合併症、治療を要する重篤な不整脈、登録前 6 ヶ月以内に心筋梗塞又は不安定狭心症の既往歴を有する者</li> <li>・心電図 QTc 間隔が、男性で 450ms、女性で 470ms を超える者</li> <li>・ステロイド治療を必要とする間質性肺疾患 (ILD) の既往歴/合併症を有する者、又は画像診断にて ILD の存在が否定できない者 等</li> </ul>
投与方法	<p>21 日を 1 サイクルとし、トラスツズマブ デルクステカンを Day 1 に点滴静脈内投与した。投与時間は、初回は約 90 分とし、初回投与時の忍容性に問題がなければ 2 回目以降は約 30 分とした。投与量は、Part 1 では 0.8、1.6、3.2、5.4、6.4 及び 8.0mg/kg、Part 2 では 5.4 及び 6.4mg/kg とした。投与サイクル数に制限は設けず、同意撤回、疾患進行、又は許容できない毒性の発現時まで継続投与可能とした。毒性の発現状況等に応じて、投与中断、及び減量を行った。</p> <div style="display: flex; justify-content: space-around; align-items: flex-start;"> <div style="text-align: center;"> <p>← 用量漸増パート (Part 1) (n=27) →</p> <p>乳癌/胃腺癌又は胃食道接合部腺癌 3週間に1回点滴静注</p> <p>Part 2 推奨用量 6.4mg/kg (n=6)</p> <p>Part 2 推奨用量 5.4mg/kg (n=6)</p> </div> <div style="text-align: center;"> <p>← 展開用量パート (Part 2) (n=265) →</p> <div style="border: 1px solid black; padding: 5px; margin-bottom: 5px;"> <p>Part 2a n=103 (5.4mg/kg 群 : n=49, 6.4mg/kg 群 : n=54) T-DM1 治療歴のある HER2 陽性乳癌</p> </div> <div style="border: 1px solid black; padding: 5px; margin-bottom: 5px;"> <p>Part 2b n=41 (5.4mg/kg 群 : n=17, 6.4mg/kg 群 : n=24) トラスツズマブ (遺伝子組換え) 治療歴のある HER2 陽性の胃腺癌又は胃食道接合部腺癌</p> </div> <div style="border: 1px solid black; padding: 5px; margin-bottom: 5px;"> <p>Part 2c n=40 (5.4mg/kg 群 : n=20, 6.4mg/kg 群 : n=20) HER2 低発現乳癌</p> </div> <div style="border: 1px solid black; padding: 5px; margin-bottom: 5px;"> <p>Part 2d n=60 (すべて 6.4mg/kg 群) その他の HER2 発現又は HER2 (ERBB2) 遺伝子変異を有する固形癌</p> </div> <div style="border: 1px solid black; padding: 5px;"> <p>Part 2e (PK cohort) n=21 (すべて 6.4mg/kg 群) HER2 発現乳癌</p> </div> </div> </div> <p>承認された効能又は効果、用法及び用量とは異なる投与例が含まれる</p>

評価項目	<p>【有効性】（独立効果判定機関での効果の確定後の評価結果） 確定奏効率、奏効期間、病勢コントロール率、臨床的有用率、効果発現（奏効）までの期間、PFS 等</p> <p>【安全性】用量制限毒性、有害事象、死亡、重篤な有害事象、身体検査所見（ECOG PS 評価を含む）、バイタルサイン、臨床検査値、心電図パラメータ、心エコー／マルチゲート収集法所見、眼科検査所見 等</p>
解析方法	<p>【有効性】 確定奏効率、病勢コントロール率、臨床的有用率について、点推定値と 95%CI（Clopper-Pearson 法）を算出。奏効期間、効果発現（奏効）までの期間、PFS について、中央値と 95%CI（Brookmeyer-Crowley 法）を算出。主解析のカットオフは、最後に登録された患者の投与開始から約 6 ヶ月後に実施。</p> <p>【安全性】 有害事象名は MedDRA/J Ver.20.1、重症度分類は CTCAE Ver.4.03 に準じた。</p>

注) 本剤の承認された効能又は効果、用法及び用量は以下のとおりである。

〈化学療法歴のある HER2 陽性の手術不能又は再発乳癌、ホルモン受容体陽性かつ HER2 低発現又は超低発現の手術不能又は再発乳癌、化学療法歴のある HER2 低発現の手術不能又は再発乳癌、がん化学療法後に増悪した HER2 (ERBB2) 遺伝子変異陽性の切除不能な進行・再発の非小細胞肺癌〉

通常、成人にはトラスツズマブ デルクステカン（遺伝子組換え）として 1 回 5.4mg/kg（体重）を 90 分かけて 3 週間間隔で点滴静注する。なお、初回投与の忍容性が良好であれば 2 回目以降の投与時間は 30 分間まで短縮できる。

〈がん化学療法後に増悪した HER2 陽性の治癒切除不能な進行・再発の胃癌〉

通常、成人にはトラスツズマブ デルクステカン（遺伝子組換え）として 1 回 6.4mg/kg（体重）を 90 分かけて 3 週間間隔で点滴静注する。なお、初回投与の忍容性が良好であれば 2 回目以降の投与時間は 30 分間まで短縮できる。

〈HER2 陽性の進行・再発の固形癌（標準的な治療が困難な場合に限る）〉

胃癌の場合：

通常、成人にはトラスツズマブ デルクステカン（遺伝子組換え）として 1 回 6.4mg/kg（体重）を 90 分かけて 3 週間間隔で点滴静注する。なお、初回投与の忍容性が良好であれば 2 回目以降の投与時間は 30 分間まで短縮できる。

胃癌以外の場合：

通常、成人にはトラスツズマブ デルクステカン（遺伝子組換え）として 1 回 5.4mg/kg（体重）を 90 分かけて 3 週間間隔で点滴静注する。なお、初回投与の忍容性が良好であれば 2 回目以降の投与時間は 30 分間まで短縮できる。

## b. 患者背景（安全性解析対象集団）

## &lt;HER2 陽性乳癌 5.4mg/kg 群&gt;

項 目		HER2 陽性乳癌 5.4mg/kg 群 (n=50)	
		n (%)	
性別	女性	49 (98.0)	
	男性	1 (2.0)	
年齢 (歳)	平均値±標準偏差	56.6±12.05	
人種	アジア人	27 (54.0)	
	白人	18 (36.0)	
	黒人又はアフリカ系アメリカ人	3 (6.0)	
	アメリカインディアン又はアラスカ先住民	1 (2.0)	
	その他	1 (2.0)	
試験実施国	日本	21 (42.0)	
	米国	29 (58.0)	
体重 (kg)	平均値±標準偏差	59.51±12.719	
ECOG PS	0	33 (66.0)	
	1	17 (34.0)	
ベースライン時の肝転移	あり	12 (24.0)	
ベースライン時の内臓転移	あり	50 (100.0)	
ベースライン時の脳転移	あり	5 (10.0)	
前治療レジメン数	1	0	
	2	1 (2.0)	
	3	2 (4.0)	
	4	6 (12.0)	
	5以上	41 (82.0)	
	平均値±標準偏差 中央値 (範囲)	7.9±3.65 7.0 (2~17)	
前治療抗癌剤 <sup>a)</sup>	T-DM1	50 (100.0)	
	トラスツズマブ	49 (98.0)	
	ペルツズマブ	42 (84.0)	
投与状況	投与期間 (月)	中央値 (範囲)	8.54 (0.7~31.0)
	投与期間	3 ヶ月以下	8 (16.0)
		3~6 ヶ月	6 (12.0)
		6~9 ヶ月	12 (24.0)
		9~12 ヶ月	7 (14.0)
		12~24 ヶ月	15 (30.0)
		24 ヶ月超	2 (4.0)
サイクル数	中央値 (範囲)	12.0 (1~38)	
相対用量強度 (%)	中央値 (範囲)	96.15 (55.3~104.1)	

a) 同一レジメンの中で複数の抗癌剤投与を受けていた場合は、該当する各薬剤に計上した。

データカットオフ日：2019年2月1日

## &lt;HER2 陽性胃腺癌又は胃食道接合部腺癌 6.4mg/kg 群&gt;

項 目		HER2 陽性胃腺癌又は 胃食道接合部腺癌 6.4mg/kg 群 (n=25)	
		n (%)	
性別	男性	20 (80.0)	
	女性	5 (20.0)	
年齢 (歳)	平均値±標準偏差	66.4±8.45	
人種	アジア人	25 (100.0)	
	白人	0	
	黒人又はアフリカ系アメリカ人	0	
	アメリカインディアン又はアラスカ先住民	0	
	その他	0	
試験実施国	日本	25 (100.0)	
	米国	0	
体重 (kg)	平均値±標準偏差	53.08±9.317	
ECOG PS	0	19 (76.0)	
	1	6 (24.0)	
前治療レジメン数	1	2 (8.0)	
	2	6 (24.0)	
	3	3 (12.0)	
	4	5 (20.0)	
	5 以上	9 (36.0)	
	平均値±標準偏差 中央値 (範囲)	3.6±1.60 4.0 (1~7)	
前治療抗癌剤 <sup>a)</sup>	T-DM1	1 (4.0)	
	トラスツズマブ	25 (100.0)	
	イリノテカン	15 (60.0)	
投与状況	投与期間 (月)	中央値 (範囲)	4.5 (0.7~15.2)
	投与期間	6 ヶ月以下	12 (48.0)
		6~12 ヶ月	10 (40.0)
		12~18 ヶ月	3 (12.0)
		18~24 ヶ月	0
24 ヶ月超		0	
相対用量強度 (%)	中央値 (範囲)	91.6 (50.4~103.5)	

a) 同一レジメンの中で複数の抗癌剤投与を受けていた場合は、該当する各薬剤に計上した。

データカットオフ日：2019年2月1日

c. 結果（データカットオフ日：2019年2月1日）

用量漸増パート（Part 1）

用量漸増パート（Part 1）全体での独立効果判定機関評価の確定奏効率は40.7%（11/27例、95%CI：22.4～61.2）、病勢コントロール率は96.3%（26/27例、95%CI：81.0～99.9）であり、治療効果には一定の用量反応性がみられ、部分奏効（PR）となった患者の割合は5.4mg/kg以上の群で高かった。用量制限毒性は発現せず、最高投与量8.0mg/kgまで最大耐用量に到達しなかった。

有効性及び安全性を曝露との相関も踏まえて評価し、5.4mg/kg及び6.4mg/kgを展開用量パート（Part 2）の投与量として選択した。

登録された患者数は292例（Part 1：27例、Part 2：265例）であり、Part 1とPart 2の患者をがん種別に合算し、解析した。がん種別のうち、承認された効能又は効果、用法及び用量に合致した患者の結果を以下に示す。

有効性

<HER2陽性乳癌5.4mg/kg群>

i) 確定奏効率、病勢コントロール率（有効性解析対象集団）

HER2陽性乳癌（Part 2a）5.4mg/kg群における独立効果判定機関での評価に基づく確定奏効率は、全患者で49.0%（24/49例、95%CI：34.4～63.7、Clopper-Pearson法）、サブグループ解析の日本人集団で57.9%（11/19例、95%CI：33.5～79.7、Clopper-Pearson法）であった。

	HER2陽性乳癌（Part2a）5.4mg/kg群	
	全患者（n = 49）	日本人集団（n = 19） 【サブグループ解析】
確定奏効率		
n（CR又はPR）（%）	24（49.0）	11（57.9）
95%CI <sup>a)</sup>	（34.4～63.7）	（33.5～79.7）
最良総合効果、n（%）		
CR	2（4.1）	2（10.5）
PR	22（44.9）	9（47.4）
SD	19（38.8）	6（31.6）
PD	4（8.2）	1（5.3）
NE	2（4.1）	1（5.3）

NE：評価不能、a) Clopper-Pearson法

HER2陽性乳癌（Part 2a）5.4mg/kg群における病勢コントロール率は、全患者で87.8%（43/49例、95%CI：75.2～95.4、Clopper-Pearson法）、サブグループ解析の日本人集団で89.5%（17/19例、95%CI：66.9～98.7、Clopper-Pearson法）であった。

ii) 効果発現（奏効）までの期間及び奏効期間（有効性解析対象集団）

HER2陽性乳癌（Part 2a）5.4mg/kg群における効果発現（奏効）までの期間の中央値は、全患者で2.7ヵ月（95%CI：1.4～2.9、Brookmeyer-Crowley法）、サブグループ解析の日本人集団で2.7ヵ月（95%CI：1.2～2.9、Brookmeyer-Crowley法）であった。また、奏効期間の中央値は、全患者で12.7ヵ月（95%CI：7.1～推定不能、Brookmeyer-Crowley法）、サブグループ解析の日本人集団で10.8ヵ月（95%CI：5.8～推定不能、Brookmeyer-Crowley法）であった。試験期間中央値（範囲）は、全患者で9.7ヵ月（0.8～24.3）、サブグループ解析の日本人集団で19.3ヵ月（0.8～24.3）であった。

## iii) 臨床的有用率（有効性解析対象集団）

HER2 陽性乳癌（Part 2a）5.4mg/kg 群における臨床的有用率は、全患者で 59.2%（29/49 例、95%CI：44.2～73.0、Clopper-Pearson 法）、サブグループ解析の日本人集団で 68.4%（13/19 例、95%CI：43.4～87.4、Clopper-Pearson 法）であった。

## iv) 無増悪生存期間（PFS）（有効性解析対象集団）

HER2 陽性乳癌（Part 2a）5.4mg/kg 群における PFS の中央値は、全患者で 13.7 ヶ月（95%CI：8.5～19.6、Brookmeyer-Crowley 法）、サブグループ解析の日本人集団で 13.7 ヶ月（95%CI：9.4～推定不能、Brookmeyer-Crowley 法）であった。また、6 ヶ月時点での無増悪生存率の推定値は、全患者で 83.9%（95%CI：69.1～92.0、二重対数変換した漸近的正規分布）、サブグループ解析の日本人集団で 87.8%（95%CI：59.5～96.8、二重対数変換した漸近的正規分布）であった。

## &lt;HER2 陽性胃腺癌又は胃食道接合部腺癌 6.4mg/kg 群&gt;

## i) 確定奏効率、病勢コントロール率（有効性解析対象集団）

HER2 陽性胃腺癌又は胃食道接合部腺癌（Part 2b）6.4mg/kg 群における独立効果判定機関での評価に基づく全患者（日本人集団）の確定奏効率は 33.3%（8/24 例、95%CI：15.6～55.3、Clopper-Pearson 法）であった。また、病勢コントロール率は、87.5%（21/24 例、95%CI：67.6～97.3、Clopper-Pearson 法）であった。

HER2 陽性胃腺癌又は 胃食道接合部腺癌（Part2b） 6.4mg/kg 群	
全患者（n = 24）	
確定奏効率	
n（CR 又は PR）（%）	8（33.3）
95%CI <sup>a)</sup>	（15.6～55.3）
最良総合効果、n（%）	
CR	1（4.2）
PR	7（29.2）
SD	13（54.2）
PD	3（12.5）

a) Clopper-Pearson 法

## ii) 効果発現（奏効）までの期間及び奏効期間（有効性解析対象集団）

HER2 陽性胃腺癌又は胃食道接合部腺癌（Part 2b）6.4mg/kg 群における全患者（日本人集団）の効果発現（奏効）までの期間の中央値は 2.2 ヶ月（95%CI：1.4～2.9、Brookmeyer-Crowley 法）、奏効期間の中央値は 6.9 ヶ月（95%CI：3.5～推定不能、Brookmeyer-Crowley 法）であった。なお、試験期間中央値（範囲）は 5.2 ヶ月（0.9～26.2）であった。

## iii) 無増悪生存期間（PFS）（有効性解析対象集団）

HER2 陽性胃腺癌又は胃食道接合部腺癌（Part 2b）6.4mg/kg 群における全患者（日本人集団）の PFS の中央値は 8.2 ヶ月（95%CI：3.1～11.0、Brookmeyer-Crowley 法）であった。また、6 ヶ月時点での無増悪生存率の推定値は 67.5%（95%CI：43.2～83.1、二重対数変換した漸近的正規分布）であった。

## 安全性

安全性解析対象全体集団 (Part 1+Part 2) 289 例の副作用発現率は 98.6% (285/289 例) であった。

### <HER2 陽性乳癌 5.4mg/kg 群>

HER2 陽性乳癌 (Part 1+Part 2a) 5.4mg/kg 群 50 例 (日本人 21 例を含む) において副作用が全例に認められた。主な副作用は、悪心 78.0% (39 例)、疲労<sup>a)</sup> 46.0% (23 例)、貧血<sup>a)</sup> 44.0% (22 例)、嘔吐 42.0% (21 例)、食欲減退 38.0% (19 例)、脱毛症 38.0% (19 例)、血小板数減少<sup>a)</sup> 30.0% (15 例)、下痢 28.0% (14 例)、便秘 24.0% (12 例)、好中球数減少<sup>a)</sup> 20.0% (10 例) 等であった。重篤な副作用は 8.0% (4 例) に認められ、肺臓炎 6.0% (3 例)、発熱性好中球減少症 2.0% (1 例)、呼吸不全 2.0% (1 例)、血性下痢 2.0% (1 例)、肺水腫 2.0% (1 例) であった。投与中止に至った副作用は 10.0% (5 例) に認められ、肺臓炎 6.0% (3 例)、間質性肺疾患 2.0% (1 例)、胸水 2.0% (1 例) であった。死亡に至った副作用は 2.0% (1 例) に認められ、呼吸不全 2.0% (1 例) であった。

### <HER2 陽性胃腺癌又は胃食道接合部腺癌 6.4mg/kg 群>

HER2 陽性胃腺癌又は胃食道接合部腺癌 (Part 1+Part 2b) 6.4mg/kg 群 25 例 (日本人 25 例) において副作用が全例に認められた。主な副作用は、食欲減退 88.0% (22 例)、悪心 76.0% (19 例)、貧血<sup>a)</sup> 48.0% (12 例)、血小板数減少<sup>a)</sup> 48.0% (12 例)、好中球数減少<sup>a)</sup> 48.0% (12 例)、白血球数減少<sup>a)</sup> 44.0% (11 例)、嘔吐 28.0% (7 例)、倦怠感 20.0% (5 例)、便秘 20.0% (5 例) 等であった。重篤な副作用は 12.0% (3 例) に認められ、食欲減退 8.0% (2 例)、菌血症 4.0% (1 例)、肺臓炎 4.0% (1 例)、血小板数減少<sup>a)</sup> 4.0% (1 例) であった。投与中止に至った副作用は 12.0% (3 例) に認められ、食欲減退 4.0% (1 例)、肺臓炎 4.0% (1 例)、血小板数減少<sup>a)</sup> 4.0% (1 例) であった。死亡に至った副作用は認められなかった。

a) それぞれ関連する事象名を、ICH 国際医薬用語集日本語版 (MedDRA/J Ver.20.1) に基づく基本語を用いて以下のとおり定義した。

貧血：ヘモグロビン減少、赤血球数減少、貧血、ヘマトクリット減少

好中球数減少：好中球数減少、好中球減少症

血小板数減少：血小板数減少、血小板減少症

白血球数減少：白血球数減少、白血球減少症

疲労：疲労、無力症

2) 国際共同第Ⅱ相試験 (U201 試験、DESTINY-Breast01 [DB-01] 試験)<sup>19)</sup>

a. 方法

目的	トラスツズマブ エムタンシン (T-DM1) 治療歴のある手術不能又は再発の HER2 陽性乳癌患者を対象としてトラスツズマブ デルクステカンの確定奏効率を検討する。
試験デザイン	国際共同、多施設共同、非盲検、第Ⅱ相試験 Part 1 (PK ステージとそれに続く用量設定ステージ) : 推奨用量の決定 Part 2 (継続ステージ) : 推奨用量でのトラスツズマブ デルクステカンの有効性及び安全性の評価
対象	T-DM1 治療歴のある手術不能又は再発の HER2 陽性 <sup>*1</sup> 乳癌患者 253 例 5.4mg/kg 群 : 有効性解析対象集団 (Part 1+Part 2a の登録例全例) 180 例 (日本人 30 例) 奏効評価対象集団 <sup>*2</sup> (Part 1+Part 2a の投与例) 167 例 (日本人 26 例) 安全性解析対象集団 (Part 1+Part 2a+Part 2b の投与例) 184 例 (日本人 30 例) 主な選択基準 : RECIST Ver.1.1 に基づき測定可能な標的病変を 1 つ以上有する、LVEF が 50% 以上、ECOG PS が 0 又は 1、成人男性又は女性 等 *1 : IHC 法 3+, 又は IHC 法 2+かつ ISH 法陽性の患者が組み入れられた *2 : 独立効果判定機関によりベースラインの標的病変が特定された患者
主な除外基準	・心筋梗塞の既往歴 (割付/登録前 6 ヶ月以内) を有する又は症候性のうっ血性心不全の合併症等を有する者 ・心電図 QTc 間隔が 470ms (女性) 又は 450ms (男性) を超える者 ・間質性肺疾患 (ILD) の既往歴/合併症を有する者、又は ILD の存在が疑われる者 ・脳転移を有する者で、無治療、臨床症状を伴う、又は割付/登録日の 60 日以内に治療を行った者 ・角膜疾患を有し、組み入れに不適と考えられる者 等
投与方法	21 日を 1 サイクルとし、トラスツズマブ デルクステカンを Day 1 に点滴静脈内投与した。投与時間は、初回は約 90 分とし、初回投与時の忍容性に問題がなければ 2 回目以降は約 30 分とした。投与量は、Part 1 の PK ステージでは 5.4、6.4 又は 7.4mg/kg、用量設定ステージでは 5.4 又は 6.4mg/kg、Part 2 では 5.4mg/kg であった。投与サイクル数に制限は設けず、同意撤回、疾患進行、又は許容できない毒性の発現時まで継続投与可能とした。毒性の発現状況等に応じて、投与中断及び減量を行った。
	<p>※各ステージにおいて別の患者が登録されている。 層別因子: アジア又はその他の地域 a) T-DM1 治療中又は治療後に疾患進行した患者、b) T-DM1 治療を疾患進行以外の理由で中止した患者</p>
評価項目	【有効性】 主要評価項目 : 独立効果判定機関での評価に基づく確定奏効率 (RECIST Ver.1.1) 副次評価項目 : 治験責任医師判定に基づく確定奏効率、奏効期間、病勢コントロール率、臨床的有用率、PFS 等 探索的評価項目 : 効果発現 (奏効) までの期間 【安全性】 有害事象、死亡、重篤な有害事象、中止に至った有害事象、注目すべき有害事象 (ILD*、LVEF 低下、QT 延長、注入に伴う反応)、臨床検査値 (トロポニンを含む) 等 * : ILD 独立判定委員会による評価も実施
解析方法	【有効性】 確定奏効率の点推定値と 95%CI (Clopper-Pearson 法) を算出 (主解析)。時期別の確定奏効率も算出。病勢コントロール率、臨床的有用率、治験責任医師判定に基づく確定奏効率も解析。奏効期間、効果発現 (奏効) までの期間、PFS について、中央値と 95%CI (Brookmeyer-Crowley 法) を推定。サブグループ別に確定奏効率及び奏効期間を算出。主解析のカットオフは、最後に登録された患者の投与開始から約 6 ヶ月後に実施。 【安全性】 有害事象名は MedDRA/J Ver.20.1、重症度分類は CTCAE Ver.4.03 に準じた。

注) 乳癌に対する本剤の承認された用法及び用量は以下のとおりである。  
 〈化学療法歴のある HER2 陽性の手術不能又は再発乳癌、ホルモン受容体陽性かつ HER2 低発現又は超低発現の手術不能又は再発乳癌、化学療法歴のある HER2 低発現の手術不能又は再発乳癌、がん化学療法後に増悪した HER2 (ERBB2) 遺伝子変異陽性の切除不能な進行・再発の非小細胞肺癌〉  
 通常、成人にはトラスツズマブ デルクステカン (遺伝子組換え) として 1 回 5.4mg/kg (体重) を 90 分かけて 3 週間間隔で点滴静注する。なお、初回投与の忍容性が良好であれば 2 回目以降の投与時間は 30 分間まで短縮できる。

## b. 患者背景（安全性解析対象集団）

項 目		HER2 陽性乳癌 5.4mg/kg 群 (n=184)	
		n (%)	
性別	女性 男性	184 (100.0) 0	
年齢 (歳)	平均値±標準偏差	56.0±11.72	
人種	アジア人 白人 黒人又はアフリカ系アメリカ人 アメリカインディアン又はアラスカ先住民 ハワイ人又は他の太平洋諸島人 その他 不明	70 (38.0) 101 (54.9) 4 (2.2) 1 (0.5) 1 (0.5) 3 (1.6) 4 (2.2)	
地域/試験実施国	アジア 日本 韓国 北米/米国 欧州 ベルギー フランス イタリア スペイン 英国	63 (34.2) 30 (16.3) 33 (17.9) 53 (28.8) 68 (37.0) 7 (3.8) 19 (10.3) 9 (4.9) 21 (11.4) 12 (6.5)	
体重 (kg)	平均値±標準偏差	62.47±14.040	
ECOG PS	0 1 2	102 (55.4) 81 (44.0) 1 (0.5)	
ホルモン受容体 <sup>a)</sup>	陽性 陰性 不明	97 (52.7) 83 (45.1) 4 (2.2)	
ベースライン時の肝転移	あり	56 (30.4)	
ベースライン時の内臓転移	あり	169 (91.8)	
ベースライン時の脳転移	あり	24 (13.0)	
前治療レジメン数	1 2 3 4 5 6 以上 平均値±標準偏差 中央値 (範囲)	0 14 (7.6) 13 (7.1) 25 (13.6) 13 (7.1) 119 (64.7) 6.8±3.46 6.0 (2 ~ 27)	
前治療抗癌剤 <sup>b)</sup>	T-DM1 トラスツズマブ ペルツズマブ	184 (100.0) 184 (100.0) 121 (65.8)	
投与状況	投与期間 (月)	中央値 (範囲)	6.90 (0.7 ~ 16.1)
	投与期間	3 ヶ月以下 3~6 ヶ月 6~9 ヶ月 9~12 ヶ月 12~24 ヶ月 24 ヶ月超	27 (14.7) 29 (15.8) 92 (50.0) 23 (12.5) 13 (7.1) 0
	サイクル数	中央値 (範囲)	10.0 (1 ~ 22)
	相対用量強度 (%)	中央値 (範囲)	98.20 (47.2 ~ 103.3)

a) ホルモン受容体陽性：エストロゲン受容体陽性かつ/又はプロゲステロン受容体陽性

b) 同一レジメンの中で複数の抗癌剤投与を受けていた場合は、該当する各薬剤に計上した。

データカットオフ日：2019年3月21日

## c. 結果 (データカットオフ日: 2019年3月21日)

## 有効性

## i) 確定奏効率 (独立効果判定機関での評価) [主要評価項目]

HER2 陽性乳癌 5.4mg/kg 群における独立効果判定機関での評価に基づく確定奏効率は、全患者で 60.6% (109/180 例、95%CI: 53.0~67.7、Clopper-Pearson 法)、サブグループ解析の日本人集団で 66.7% (20/30 例、95%CI: 47.2~82.7、Clopper-Pearson 法) であった。

## 独立効果判定機関での評価に基づく確定奏効率 (有効性解析対象集団)

	HER2 陽性乳癌 5.4mg/kg 群	
	全患者 (n = 180)	日本人集団 (n = 30) 【サブグループ解析】
確定奏効率		
n (CR 又は PR) (%)	109 (60.6)	20 (66.7)
95%CI <sup>a)</sup>	(53.0~67.7)	(47.2~82.7)
最良総合効果、n (%)		
CR	8 (4.4)	1 (3.3)
PR	101 (56.1)	19 (63.3)
SD	66 (36.7)	8 (26.7)
PD	3 (1.7)	1 (3.3)
NE	2 (1.1)	1 (3.3)

NE: 評価不能、a) Clopper-Pearson 法

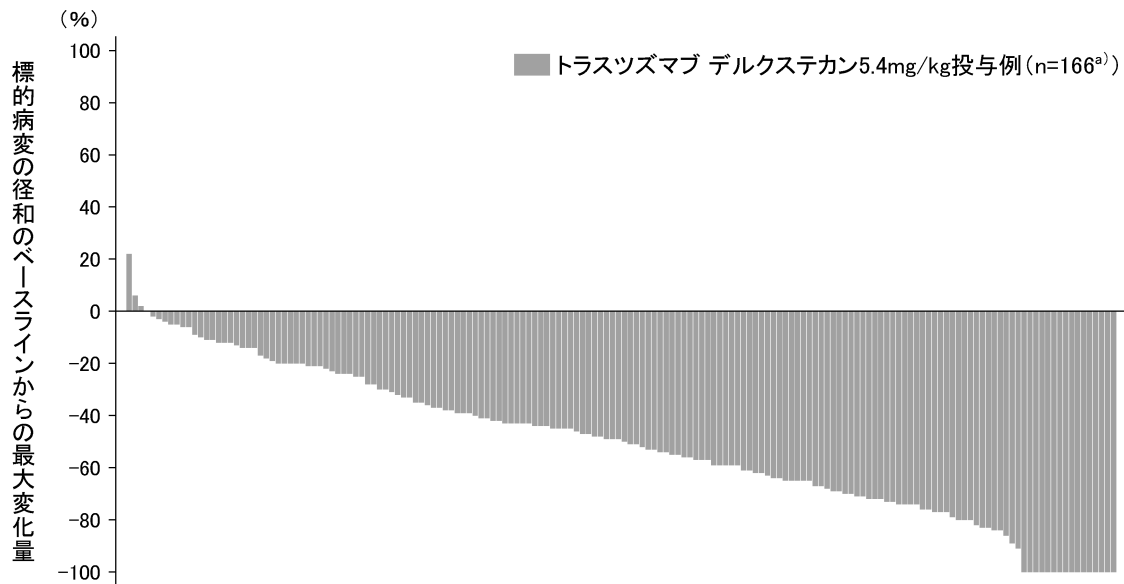
また、HER2 陽性乳癌 5.4mg/kg 群 (奏効評価対象集団) における独立効果判定機関での評価に基づく確定奏効率は、全患者で 64.1% (107/167 例、95%CI: 56.3~71.3、Clopper-Pearson 法)、サブグループ解析の日本人集団で 73.1% (19/26 例、95%CI: 52.2~88.4、Clopper-Pearson 法) であった。

## 独立効果判定機関での評価に基づく確定奏効率 (奏効評価対象集団)

	HER2 陽性乳癌 5.4mg/kg 群 (奏効評価対象集団)	
	全患者 (n = 167)	日本人集団 (n = 26) 【サブグループ解析】
確定奏効率		
n (CR 又は PR) (%)	107 (64.1)	19 (73.1)
95%CI <sup>a)</sup>	(56.3~71.3)	(52.2~88.4)
最良総合効果、n (%)		
CR	6 (3.6)	0
PR	101 (60.5)	19 (73.1)
SD	55 (32.9)	5 (19.2)
PD	3 (1.8)	1 (3.8)
NE	2 (1.2)	1 (3.8)

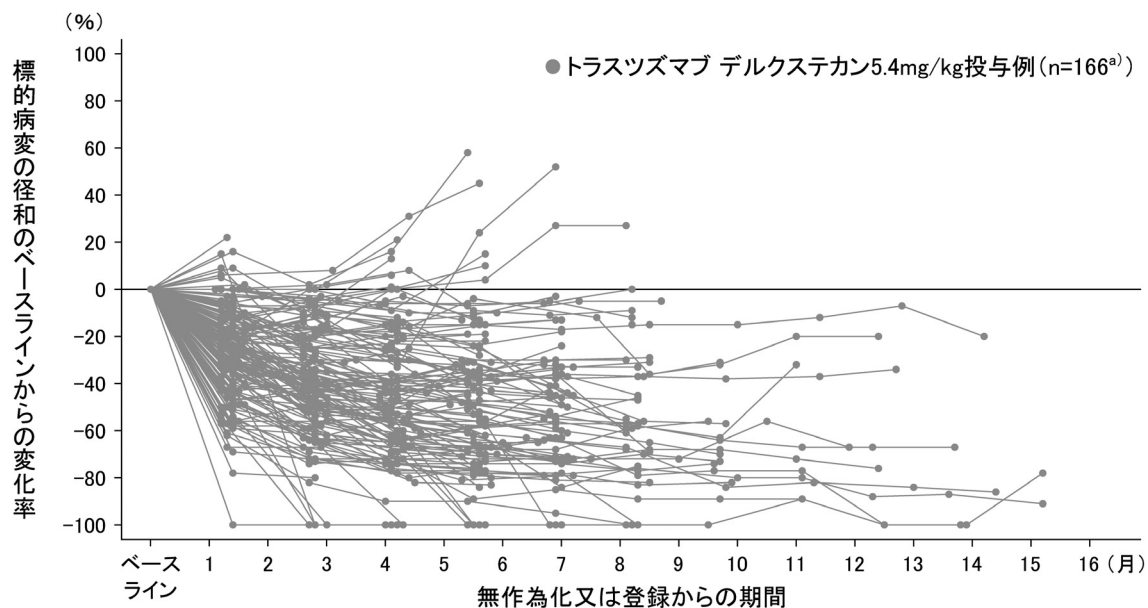
NE: 評価不能、a) Clopper-Pearson 法

標的病変の径和のベースラインからの最大縮小率の Waterfall plot (有効性解析対象集団)



a) ベースライン及びトラスツズマブ デルクステカン投与後の評価で標的病変が測定できた患者

標的病変の径和のベースラインからの変化率の推移の Spider plot (有効性解析対象集団)



a) ベースライン及びトラスツズマブ デルクステカン投与後の評価で標的病変が測定できた患者

ii) 確定奏効率 (治験責任医師判定) [副次評価項目]

HER2 陽性乳癌 5.4mg/kg 群における治験責任医師判定に基づく確定奏効率は、全患者で 64.4% (116/180 例、95%CI : 57.0~71.4、Clopper-Pearson 法)、サブグループ解析の日本人集団で 63.3% (19/30 例、95%CI : 43.9~80.1、Clopper-Pearson 法) であった。

HER2 陽性乳癌 5.4mg/kg 群 (奏効評価対象集団) における治験責任医師判定に基づく確定奏効率は、全患者で 64.7% (108/167 例、95%CI : 56.9~71.9、Clopper-Pearson 法)、サブグループ解析の日本人集団で 61.5% (16/26 例、95%CI : 40.6~79.8、Clopper-Pearson 法) であった。

## 治験責任医師判定に基づく確定奏効率（有効性解析対象集団）

	HER2 陽性乳癌 5.4mg/kg 群	
	全患者 (n = 180)	日本人集団 (n = 30) 【サブグループ解析】
確定奏効率		
n (CR 又は PR) (%)	116 (64.4)	19 (63.3)
95%CI <sup>a)</sup>	(57.0 ~ 71.4)	(43.9 ~ 80.1)
最良総合効果、n (%)		
CR	4 (2.2)	0
PR	112 (62.2)	19 (63.3)
SD	59 (32.8)	10 (33.3)
PD	4 (2.2)	1 (3.3)
NE	1 (0.6)	0

NE：評価不能、a) Clopper-Pearson 法

iii) 奏効期間 [副次評価項目]、効果発現（奏効）までの期間 [探索的評価項目]（有効性解析対象集団）  
HER2 陽性乳癌 5.4mg/kg 群における奏効期間の中央値は、全患者及びサブグループ解析の日本人集団でいずれも推定不能であった。また、効果発現（奏効）までの期間の中央値は、全患者で 1.5 ヶ月（95%CI：1.4~2.6、Brookmeyer-Crowley 法）、サブグループ解析の日本人集団で 2.8 ヶ月（95%CI：1.4~2.9、Brookmeyer-Crowley 法）であった。

## iv) 病勢コントロール率 [副次評価項目]（有効性解析対象集団）

HER2 陽性乳癌 5.4mg/kg 群における病勢コントロール率は、全患者で 97.2%（175/180 例、95%CI：93.6~99.1、Clopper-Pearson 法）、サブグループ解析の日本人集団で 93.3%（28/30 例、95%CI：77.9~99.2、Clopper-Pearson 法）であった。

## v) 臨床的有用率 [副次評価項目]（有効性解析対象集団）

HER2 陽性乳癌 5.4mg/kg 群における臨床的有用率は、全患者で 70.6%（127/180 例、95%CI：63.3~77.1、Clopper-Pearson 法）、サブグループ解析の日本人集団で 80.0%（24/30 例、95%CI：61.4~92.3、Clopper-Pearson 法）であった。

## vi) 無増悪生存期間（PFS） [副次評価項目]（有効性解析対象集団）

HER2 陽性乳癌 5.4mg/kg 群の PFS は、全患者及びサブグループ解析の日本人集団で、いずれも推定不能（95%CI：10.6 ヶ月~推定不能、Brookmeyer-Crowley 法）であった。また、6 ヶ月時点での無増悪生存率の推定値は、全患者で 80%（95%CI：73~86、二重対数変換した漸近的正規分布）、サブグループ解析の日本人集団で 89.1%（95%CI：69.8~96.4、二重対数変換した漸近的正規分布）であった。

## vii) 確定奏効率（サブグループ解析） [主要評価項目]

ホルモン受容体の発現状況別の確定奏効率は、ホルモン受容体陽性で 56.4%（53/94 例、95%CI：45.8~66.6、Clopper-Pearson 法）、陰性で 66.3%（55/83 例、95%CI：55.1~76.3、Clopper-Pearson 法）であった。ペルツズマブ治療歴有無別の確定奏効率は、治療歴ありで 63.6%（75/118 例、95%CI：54.2~72.2、Clopper-Pearson 法）、治療歴なしで 54.8%（34/62 例、95%CI：41.7~67.5、Clopper-Pearson 法）であった。ホルモン療法を除く局所進行又は遠隔転移を有する乳癌に対する前治療数別（3 つ以上、3 つ未満）の確定奏効率は、3 つ以上で 58.9%（96/163 例、95%CI：50.9~66.5、Clopper-Pearson 法）、3 つ未満で 76.5%（13/17 例、95%CI：50.1~93.2、Clopper-Pearson 法）であった。

## 安全性

安全性解析対象全体集団 253 例の副作用発現率は 98.8% (250/253 例) であった。

HER2 陽性乳癌 5.4mg/kg 群 184 例 (日本人 30 例を含む) の副作用発現率は 98.9% (182/184 例) であった。主な副作用は、悪心 76.1% (140 例)、疲労<sup>a)</sup> 54.3% (100 例)、脱毛症 46.2% (85 例)、嘔吐 42.4% (78 例)、好中球数減少<sup>a)</sup> 29.9% (55 例)、食欲減退 28.3% (52 例)、下痢 21.7% (40 例)、貧血<sup>a)</sup> 21.7% (40 例) 等であった。

Grade 3 以上の副作用は 41.8% (77 例) に認められ、好中球数減少<sup>a)</sup> 16.8% (31 例)、悪心 7.6% (14 例)、疲労<sup>a)</sup> 6.0% (11 例)、貧血<sup>a)</sup> 5.4% (10 例) 等であった。

重篤な副作用は 8.7% (16 例) に認められ、主な事象は嘔吐 2.2% (4 例)、悪心 1.6% (3 例)、蜂巣炎 1.1% (2 例) 等であった。投与中止に至った副作用は 7.6% (14 例) に認められ、肺臓炎 3.8% (7 例)、間質性肺疾患 1.1% (2 例、うち 1 例は呼吸困難も認める)、血小板数減少<sup>a)</sup> 0.5% (1 例)、末梢性ニューロパチー 0.5% (1 例)、胞隔炎 0.5% (1 例)、うっ血性心不全 0.5% (1 例)、活動状態低下 0.5% (1 例) であった。死亡に至った副作用は 1.1% (2 例) に認められ、呼吸不全 0.5% (1 例)、肺臓炎 0.5% (1 例) であった。

HER2 陽性乳癌 5.4mg/kg 群の日本人集団 30 例のサブグループ解析における副作用は全例に認められた。主な副作用は、白血球数減少<sup>a)</sup> 73.3% (22 例)、好中球数減少<sup>a)</sup> 70.0% (21 例)、悪心 63.3% (19 例)、貧血<sup>a)</sup> 46.7% (14 例)、食欲減退 43.3% (13 例)、嘔吐 36.7% (11 例)、脱毛症 36.7% (11 例)、血小板数減少<sup>a)</sup> 33.3% (10 例)、便秘 30.0% (9 例)、リンパ球数減少<sup>a)</sup> 30.0% (9 例)、疲労<sup>a)</sup> 26.7% (8 例) 等であった。

Grade 3 以上の副作用は 53.3% (16 例) に認められ、好中球数減少<sup>a)</sup> 33.3% (10 例)、白血球数減少<sup>a)</sup> 16.7% (5 例)、リンパ球数減少<sup>a)</sup> 10.0% (3 例) 等であった。重篤な副作用は 10.0% (3 例) に認められ、蜂巣炎 3.3% (1 例)、骨髄炎 3.3% (1 例)、うっ血性心不全 3.3% (1 例) であった。投与中止に至った副作用は 20.0% (6 例) に認められ、肺臓炎 10.0% (3 例)、間質性肺疾患 6.7% (2 例)、うっ血性心不全 3.3% (1 例) であった。死亡に至った副作用は認められなかった。

a) それぞれ関連する事象名を、ICH 国際医薬用語集日本語版 (MedDRA/J Ver.20.1) に基づく基本語を用いて以下のとおり定義した。

貧血：ヘモグロビン減少、赤血球数減少、貧血、ヘマトクリット減少

好中球数減少：好中球数減少、好中球減少症

血小板数減少：血小板数減少、血小板減少症

白血球数減少：白血球数減少、白血球減少症

リンパ球数減少：リンパ球数減少、リンパ球減少症

疲労：疲労、無力症

3) 国際共同第Ⅱ相試験 (J202 試験、DESTINY-Gastric01 [DG-01] 試験) <sup>20,21)</sup>

a. 方法

目的	トラスツズマブを含む 2 レジメン以上の治療で増悪が認められた HER2 陽性の進行性胃腺癌又は胃食道接合部腺癌患者を対象としてトラスツズマブ デルクステカンと医師が選択した治療 (イリノテカン 塩酸塩水和物又はパクリタキセル) の有効性及び安全性を比較する。
試験デザイン	国際共同、多施設共同、非盲検、第Ⅱ相試験 主要コホート：トラスツズマブ デルクステカンと医師選択治療の有効性及び安全性を比較する無作為化コホート 探索的コホート：トラスツズマブ デルクステカンの有効性及び安全性を探索的に評価する非無作為化コホート
対象	主要コホート： トラスツズマブ、白金系抗悪性腫瘍剤、及びフッ化ピリミジン系抗悪性腫瘍剤を含む 2 レジメン以上の治療で増悪が認められた HER2 陽性*1 の治癒切除不能な進行・再発の胃腺癌又は胃食道接合部腺癌患者 188 例 (2:1 でトラスツズマブ デルクステカン群 (126 例) 又は医師選択治療群 (62 例) に無作為割り付け) 主な選択基準: RECIST Ver.1.1 に基づき測定可能な標的病変を有する、ECOG PS が 0 又は 1、LVEF が 50%以上、成人 等 FAS*2 及び安全性解析対象集団*2：187 例 (トラスツズマブ デルクステカン群 125 例、医師選択治療群 62 例)、日本人 149 例 (トラスツズマブ デルクステカン群 99 例、医師選択治療群 50 例) 奏効評価対象集団*3：175 例 (トラスツズマブ デルクステカン群 119 例、医師選択治療群 56 例)、日本人 140 例 (トラスツズマブ デルクステカン群 95 例、医師選択治療群 45 例) *1：IHC 法 3+、又は IHC 法 2+かつ ISH 法陽性の患者が組み入れられた *2：主要コホートに登録され、少なくとも 1 回トラスツズマブ デルクステカン 6.4mg/kg 又は医師選択治療が投与された患者集団 *3：主要コホートに登録され、少なくとも 1 回トラスツズマブ デルクステカン 6.4mg/kg 又は医師選択治療が投与され、独立効果判定機関にてベースラインの標的病変が特定された患者集団
主な除外基準	<ul style="list-style-type: none"> <li>心筋梗塞の既往歴 (登録前 6 ヶ月以内) を有する又は症候性のうっ血性心不全の合併症等を有する者</li> <li>心電図 QTc 間隔が 470ms (女性) 又は 450ms (男性) を超える者</li> <li>ステロイド治療を要する間質性肺疾患 (ILD) の既往歴、ILD の合併症を有する者、又は ILD の存在が疑われる者</li> <li>無治療で臨床症状を伴う、又はステロイドや抗けいれん薬の治療を要する活動性の脳転移を有する者</li> <li>角膜疾患を有し、組み入れに不適と考えられる者 等</li> </ul>
投与方法	主要コホート： トラスツズマブ デルクステカン群では、6.4mg/kg を 3 週に 1 回点滴静脈内投与し、初回は約 90 分かけて、初回投与時の忍容性が良好であれば 2 回目以降は約 30 分かけて投与した。 医師選択治療群では、イリノテカン 塩酸塩水和物 150mg/m <sup>2</sup> を 2 週に 1 回、又はパクリタキセル 80mg/m <sup>2</sup> を 1 週に 1 回のいずれか一方をそれぞれの標準レジメンで点滴静脈内投与した。 
評価項目	層別因子：実施国 [日本/韓国]、ECOG PS [0/1]、及び HER2 発現状況 [IHC 法 3+ / IHC 法 2+ かつ ISH 法陽性] 【有効性】 主要評価項目：独立効果判定機関での評価に基づく奏効率 (RECIST Ver.1.1) 副次評価項目 (特に明記しない限り独立効果判定機関での評価に基づく)： OS、PFS、奏効期間、病勢コントロール率、TTF、確定奏効率、治験責任医師判定による奏効率、確定奏効期間 等

V. 治療に関する項目

	<p>探索的評価項目：効果発現までの期間、確定効果発現までの期間 等</p> <p>【安全性】有害事象、死亡、重篤な有害事象、投与中止に至った有害事象、注目すべき有害事象*4 (ILD*5、LVEF 低下、心電図 QT 間隔延長、注入に伴う反応)、臨床検査値、バイタルサイン、心電図パラメータ、眼科的検査所見、心エコー又はマルチゲートスキャン検査所見、身体検査所見 (ECOG PS 評価を含む)</p> <p style="text-align: right;">*4 : MedDRA/J Ver.20.1 に基づく基本語を用いてグループ化 *5 : ILD 独立判定委員会による評価も実施</p>
解析方法	<p>【有効性】奏効率及び OS の検定に際し、両側 5% の有意水準で奏効率の群間差を検定し、有意であった場合、試験全体の有意水準を両側 5% として OS の検定を実施し、試験全体の第一種の過誤確率の増加を制御。奏効率に関して、有意水準両側 5% の CMH 検定 (層別因子：実施国) を用いて医師選択治療群との比較を実施 (主解析)。感度分析として Fisher の直接確率法を用いた解析も実施。OS 及び PFS は、層別 log-rank 検定 (層別因子：実施国) を用いて群間比較。OS の中間解析で用いる有意水準は、Lan DeMets 法による O' Brien-Fleming 型の <math>\alpha</math> 消費関数を使用し、中間解析時までに確認された死亡数に基づいて決定。さらに、実施国を層別因子とする層別 Cox 比例ハザードモデルを用いてハザード比及びその 95%CI を算出。病勢コントロール率及び治験責任医師判定に基づく奏効率は、主要評価項目と同じ解析を実施。奏効期間、OS、PFS 及び TTF に関しては、Brookmeyer-Crowley の方法を用いて、投与群/コホートごとに中央値とその両側 95%CI を算出、各時点での Kaplan-Meier 推定値と両側 95%CI を投与群/コホートごとに算出。</p> <p>【安全性】有害事象名は MedDRA/J Ver.20.1、重症度分類は CTCAE Ver.4.03 に準じた。</p>

b. 患者背景 (FAS)

項目		HER2 陽性の胃腺癌又は胃食道接合部腺癌 全患者 (n=187) (主要コホート)		
		トラスツズマブ デルクステカン群 (n=125)	医師選択治療群 (n=62)	
		n (%)	n (%)	
性別	男性	95 (76.0)	47 (75.8)	
	女性	30 (24.0)	15 (24.2)	
年齢 (歳)	平均値±標準偏差	64.2±10.36	64.7±10.32	
試験実施国	日本	99 (79.2)	50 (80.6)	
	韓国	26 (20.8)	12 (19.4)	
体重 (kg)	平均値±標準偏差	58.1±12.28	57.6±11.44	
ECOG PS	0	62 (49.6)	30 (48.4)	
	1	63 (50.4)	32 (51.6)	
HER2 発現状況 (中央検査機関測定)	IHC 1+	0	0	
	IHC 2+	29 (23.2)	15 (24.2)	
	ISH 陽性	29 (23.2)	15 (24.2)	
	ISH 陰性	0	0	
	IHC 3+	96 (76.8)	47 (75.8)	
	IHC 不明	0	0	
前治療レジメン数	2	66 (52.8)	38 (61.3)	
	3	34 (27.2)	18 (29.0)	
	4	18 (14.4)	4 (6.5)	
	5	5 (4.0)	2 (3.2)	
	6 以上	2 (1.6)	0	
前治療抗癌剤	パクリタキセル	86 (68.8)	46 (74.2)	
	トラスツズマブ (遺伝子組換え) a)	124 (99.2)	61 (98.4)	
	ラムシルマブ (遺伝子組換え)	94 (75.2)	41 (66.1)	
	ニボルマブ (遺伝子組換え)	33 (26.4)	15 (24.2)	
投与状況	投与期間 (月)	中央値 (範囲)	4.6 (0.7 ~ 22.3)	2.8 (0.5 ~ 13.1)
	投与期間	3 ヶ月以下	40 (32.0)	40 (64.5)
		3~6 ヶ月	40 (32.0)	16 (25.8)
		6~9 ヶ月	23 (18.4)	5 (8.1)
		9~12 ヶ月	10 (8.0)	0
		12~24 ヶ月	12 (9.6)	1 (1.6)
		24 ヶ月超	0	0
累積投与量 (mg/kg 又は mg/m <sup>2</sup> )	中央値 (範囲)	39.2 (6.4 ~ 195.1)	630.0 (80.0 ~ 3280.0)	
投与回数	中央値 (範囲)	6.0 (1 ~ 32)	5.0 (1 ~ 41)	
相対用量強度 (%)	中央値 (範囲)	92.5 (57.9 ~ 106.5)	83.7 (33.3 ~ 107.7)	

a) バイオシミラーは含まない

データカットオフ日：2019年11月8日

## c. 結果（主要コホート）（データカットオフ日：2019年11月8日）

## 有効性

## i) 奏効率（独立効果判定機関での評価）〔主要評価項目〕

## 確定奏効率（独立効果判定機関での評価）〔副次評価項目〕

## 全体

奏効評価対象集団における独立効果判定機関での評価に基づく奏効率は、トラスツズマブ デルクステカン群で 51.3% (61/119 例、95%CI : 41.9~60.5、Clopper-Pearson 法)、医師選択治療群で 14.3% (8/56 例、95%CI : 6.4~26.2、Clopper-Pearson 法) であり、トラスツズマブ デルクステカン群の方が統計学的に有意に高かった ( $p < 0.0001$ 、CMH 検定)。奏効評価対象集団における独立効果判定機関での評価に基づく確定奏効率は、トラスツズマブ デルクステカン群で 42.9% (51/119 例、95%CI : 33.8~52.3、Clopper-Pearson 法)、医師選択治療群で 12.5% (7/56 例、95%CI : 5.2~24.1、Clopper-Pearson 法) であり、トラスツズマブ デルクステカン群の方が高かった ( $p < 0.0001$ 、CMH 検定)。

## サブグループ解析（日本人集団）

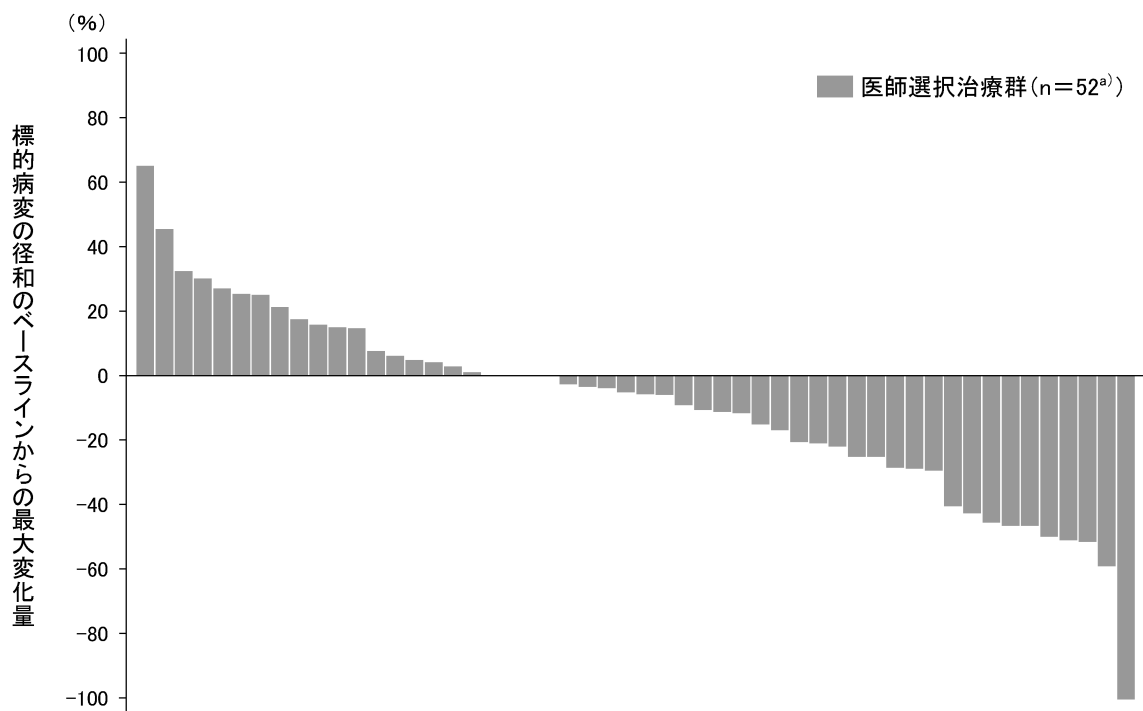
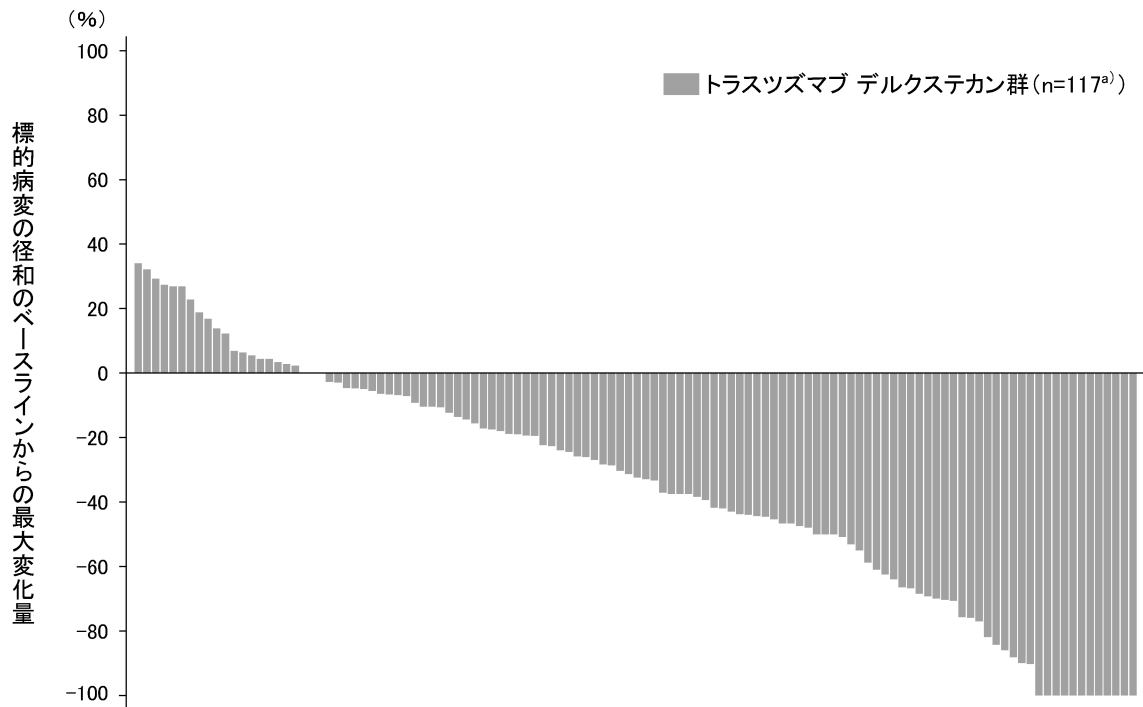
日本人集団における独立効果判定機関での評価に基づく奏効率は、トラスツズマブ デルクステカン群で 50.5% (48/95 例、95%CI : 40.1~60.9、Clopper-Pearson 法)、医師選択治療群で 15.6% (7/45 例、95%CI : 6.5~29.5、Clopper-Pearson 法) であり、トラスツズマブ デルクステカン群の方が高かった ( $p < 0.0001$ 、Fisher の直接確率法)。日本人集団における独立効果判定機関での評価に基づく確定奏効率は、トラスツズマブ デルクステカン群で 44.2% (42/95 例、95%CI : 34.0~54.8、Clopper-Pearson 法)、医師選択治療群で 13.3% (6/45 例、95%CI : 5.1~26.8、Clopper-Pearson 法) であり、トラスツズマブ デルクステカン群の方が高かった ( $p = 0.0003$ 、Fisher の直接確率法)。

## 奏効率及び最良総合効果（奏効評価対象集団）

	全患者		日本人集団【サブグループ解析】	
	トラスツズマブ デルクステカン群 n = 119	医師選択治療群 n = 56	トラスツズマブ デルクステカン群 n = 95	医師選択治療群 n = 45
奏効率				
n (CR 又は PR) (%)	61 (51.3)	8 (14.3)	48 (50.5)	7 (15.6)
95% CI <sup>a)</sup>	(41.9, 60.5)	(6.4, 26.2)	(40.1, 60.9)	(6.5, 29.5)
最良総合効果、n (%)				
CR	11 (9.2)	0	9 (9.5)	0
PR	50 (42.0)	8 (14.3)	39 (41.1)	7 (15.6)
SD	42 (35.3)	27 (48.2)	34 (35.8)	22 (48.9)
PD	14 (11.8)	17 (30.4)	12 (12.6)	14 (31.1)
NE	2 (1.7)	4 (7.1)	1 (1.1)	2 (4.4)
確定奏効率				
n (CR 又は PR) (%)	51 (42.9)	7 (12.5)	42 (44.2)	6 (13.3)
95% CI <sup>a)</sup>	(33.8, 52.3)	(5.2, 24.1)	(34.0, 54.8)	(5.1, 26.8)
最良総合効果、n (%)				
CR	10 (8.4)	0	9 (9.5)	0
PR	41 (34.5)	7 (12.5)	33 (34.7)	6 (13.3)
SD	51 (42.9)	28 (50.0)	40 (42.1)	23 (51.1)
PD	14 (11.8)	17 (30.4)	12 (12.6)	14 (31.1)
NE	3 (2.5)	4 (7.1)	1 (1.1)	2 (4.4)

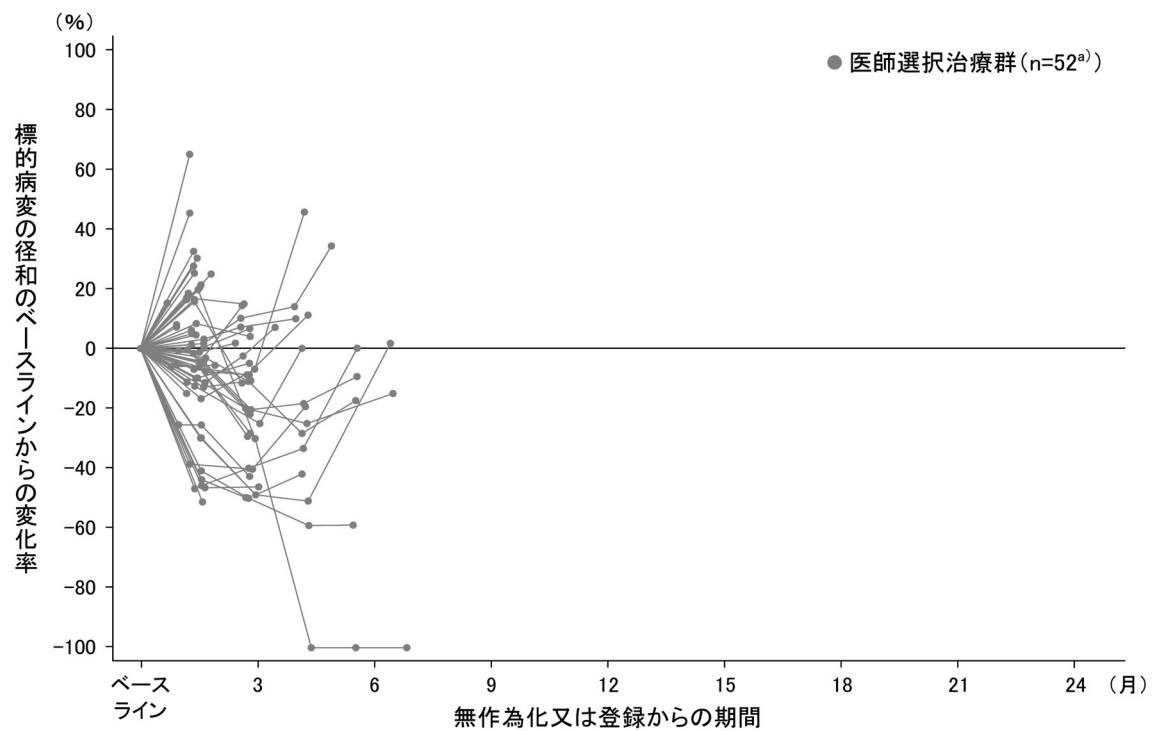
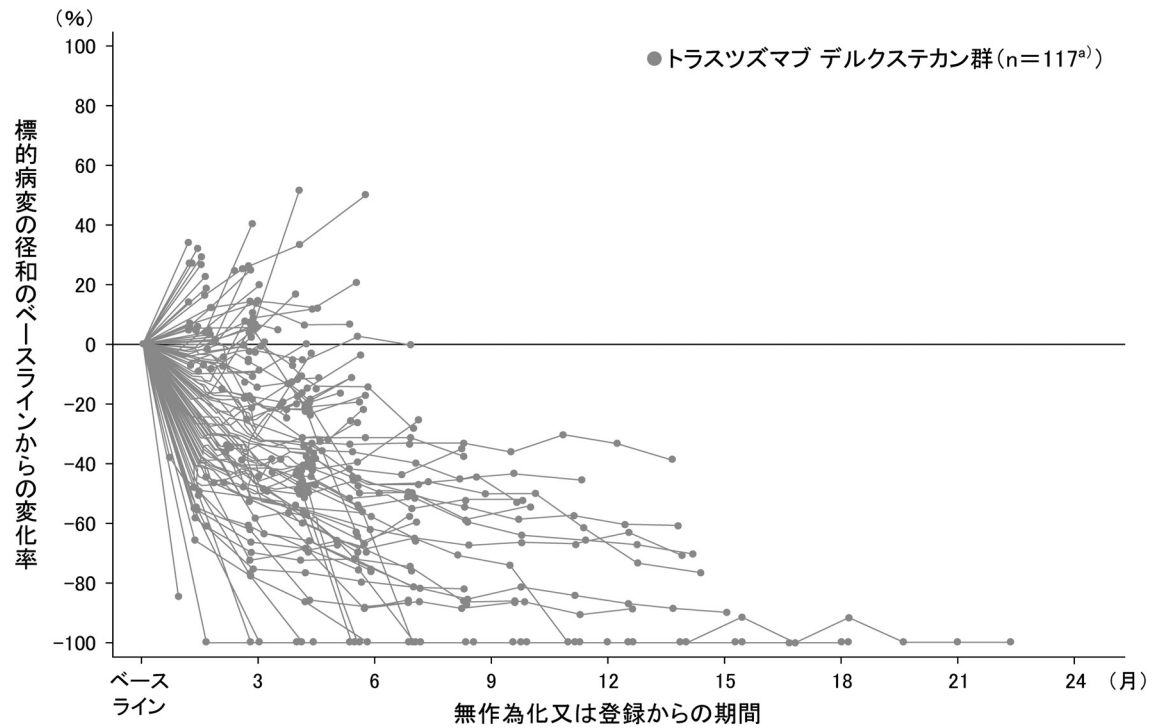
NE : 評価不能、a) Clopper-Pearson 法

標的病変の径和のベースラインからの最大縮小率の Waterfall plot (FAS)



a) ベースライン及びトラスツズマブ デルクステカン投与後もしくは医師選択治療開始後の評価で標的病変が測定できた患者

## 標的病変の径和のベースラインからの縮小率の Spider plot (FAS)



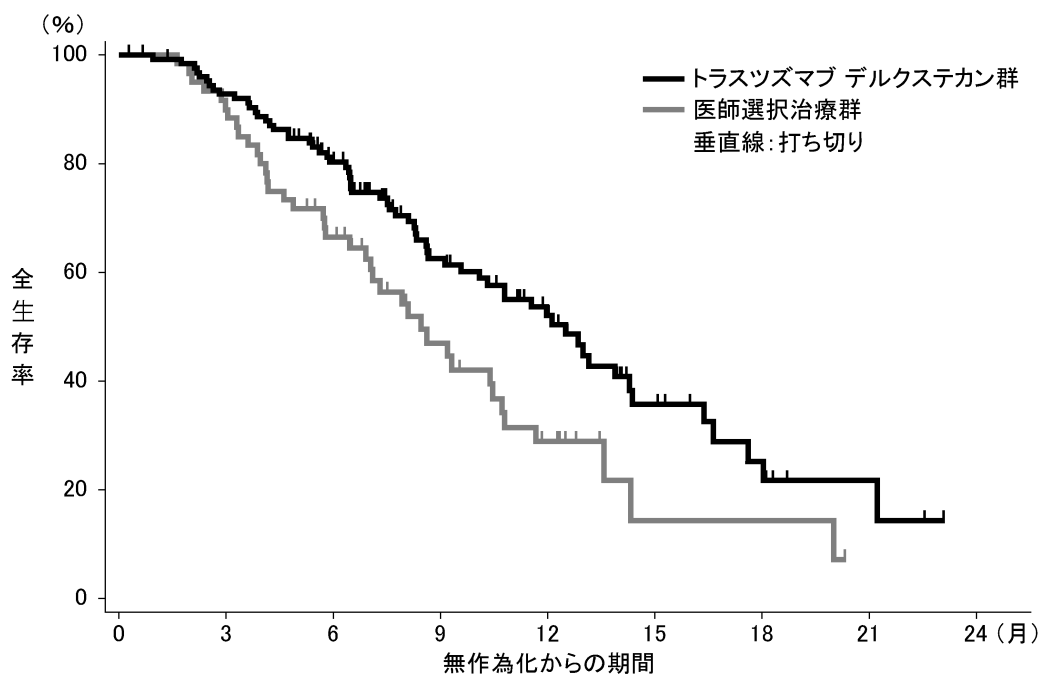
- a) ベースライン及びトラスツズマブ デルクステカン投与後もしくは医師選択治療開始後の評価で標的病変が測定できた患者

ii) 全生存期間 (OS) [副次評価項目] (FAS)

全体

OS 中央値はトラスツズマブ デルクステカン群で 12.5 ヶ月 (95%CI : 9.6~14.3、Brookmeyer-Crowley 法)、医師選択治療群で 8.4 ヶ月 (95%CI : 6.9~10.7、Brookmeyer-Crowley 法) であり、トラスツズマブ デルクステカン群で OS の統計学的に有意な延長が認められた (調整ハザード比 : 0.59 [95%CI : 0.39 ~0.88]、層別 log-rank 検定 :  $p=0.0097$ 、有意水準 [両側] =0.0202)。

OS の Kaplan-Meier 曲線 (FAS)



症例数

トラスツズマブ デルクステカン群	125	115	88	54	33	14	7	3	0
医師選択治療群	62	54	37	19	10	2	2	0	0

サブグループ解析 (日本人集団)

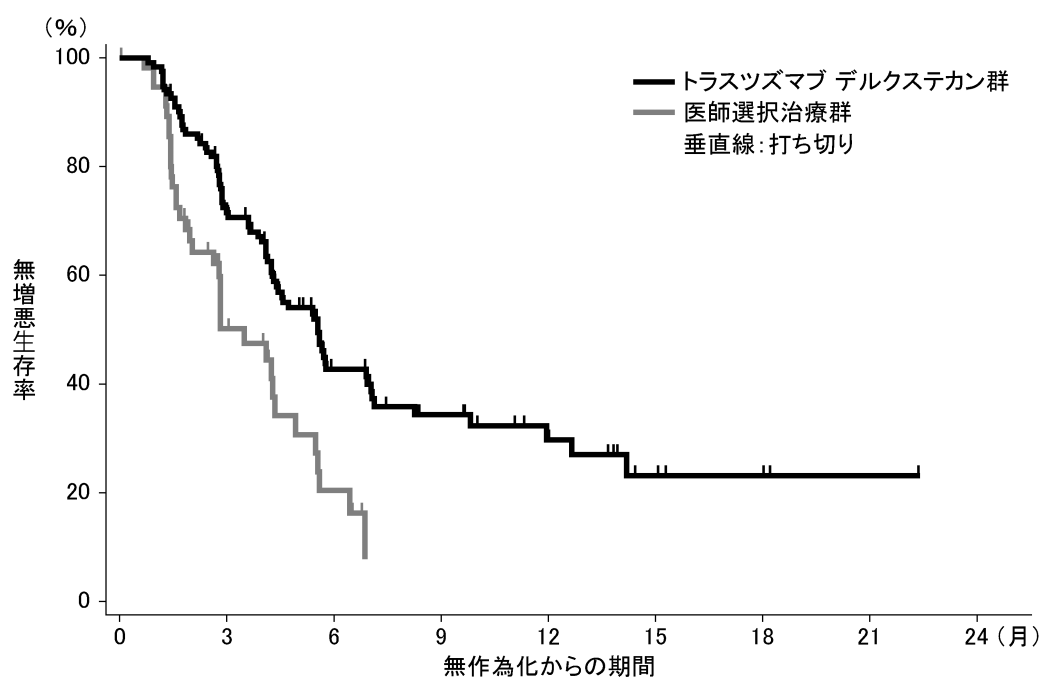
日本人集団の OS 中央値は、トラスツズマブ デルクステカン群で 12.5 ヶ月 (95%CI : 9.6~14.3、Brookmeyer-Crowley 法)、医師選択治療群で 8.4 ヶ月 (95%CI : 5.8~10.8、Brookmeyer-Crowley 法) であり、トラスツズマブ デルクステカン群で OS の延長が認められた (ハザード比 : 0.57 [95%CI : 0.36 ~0.89]、非層別 log-rank 検定 :  $p=0.0121$ )。

## iii) 無増悪生存期間 (PFS) [副次評価項目] (FAS)

## 全体

PFS 中央値はトラスツズマブ デルクステカン群で 5.6 カ月 (95%CI : 4.3~6.9、Brookmeyer-Crowley 法)、医師選択治療群で 3.5 カ月 (95%CI : 2.0~4.3、Brookmeyer-Crowley 法) であり、トラスツズマブ デルクステカン群の方が長かった (調整ハザード比 : 0.47 [95%CI : 0.31~0.71]、層別 log-rank 検定 :  $p=0.0003$ )。

## PFS の Kaplan-Meier 曲線 (FAS)



## 症例数

トラスツズマブ デルクステカン群	125	82	35	20	12	5	3	1	0
医師選択治療群	62	19	5	0	0	0	0	0	0

## サブグループ解析 (日本人集団)

日本人集団の PFS 中央値は、トラスツズマブ デルクステカン群で 5.6 カ月 (95%CI : 4.4~7.0、Brookmeyer-Crowley 法)、医師選択治療群で 4.1 カ月 (95%CI : 2.0~4.9、Brookmeyer-Crowley 法) であり、トラスツズマブ デルクステカン群の方が長かった (ハザード比 : 0.46 [95%CI : 0.29~0.72]、非層別 log-rank 検定 :  $p=0.0007$ )。

## iv) 奏効期間、確定奏効期間 [副次評価項目] (FAS)

## 効果発現までの期間、確定効果発現までの期間 [探索的評価項目] (FAS)

## 全体

奏効期間の中央値は、トラスツズマブ デルクステカン群で 8.4 カ月 (95%CI : 5.5~推定不能、Brookmeyer-Crowley 法)、医師選択治療群で 3.9 カ月 (95%CI : 3.0~4.9、Brookmeyer-Crowley 法) であった。効果発現までの期間の中央値は、トラスツズマブ デルクステカン群で 1.5 カ月 (95%CI : 1.4~1.7、Brookmeyer-Crowley 法)、医師選択治療群で 1.6 カ月 (95%CI : 1.3~1.7、Brookmeyer-Crowley 法) であった。

確定奏効期間の中央値は、トラスツズマブ デルクステカン群で 11.3 カ月 (95%CI : 5.6~推定不能、Brookmeyer-Crowley 法)、医師選択治療群で 3.9 カ月 (95%CI : 3.0~4.9、Brookmeyer-Crowley 法)

であった。確定効果発現までの期間の中央値は、トラスツズマブ デルクステカン群で 1.5 ヶ月 (95%CI : 1.4~1.7、Brookmeyer-Crowley 法)、医師選択治療群で 1.6 ヶ月 (95%CI : 1.3~1.7、Brookmeyer-Crowley 法) であった。

#### サブグループ解析 (日本人集団)

日本人集団の奏効期間の中央値は、トラスツズマブ デルクステカン群で 11.3 ヶ月 (95%CI : 5.5~推定不能、Brookmeyer-Crowley 法)、医師選択治療群で 4.1 ヶ月 (95%CI : 3.0~4.9、Brookmeyer-Crowley 法) であった。日本人集団の効果発現までの期間の中央値は、トラスツズマブ デルクステカン群で 1.5 ヶ月 (95%CI : 1.4~1.7、Brookmeyer-Crowley 法)、医師選択治療群で 1.6 ヶ月 (95%CI : 1.3~1.6、Brookmeyer-Crowley 法) であった。

日本人集団の確定奏効期間の中央値は、トラスツズマブ デルクステカン群で 11.3 ヶ月 (95%CI : 5.6~推定不能、Brookmeyer-Crowley 法)、医師選択治療群で 4.1 ヶ月 (95%CI : 3.0~4.9、Brookmeyer-Crowley 法) であった。日本人集団の確定効果発現までの期間の中央値は、トラスツズマブ デルクステカン群で 1.5 ヶ月 (95%CI : 1.4~1.7、Brookmeyer-Crowley 法)、医師選択治療群で 1.6 ヶ月 (95%CI : 1.3~1.7、Brookmeyer-Crowley 法) であった。

#### v) 病勢コントロール率 [副次評価項目] (奏効評価対象集団)

##### 全体

病勢コントロール率は、トラスツズマブ デルクステカン群で 86.6% (103/119 例、95%CI : 79.1~92.1)、医師選択治療群で 62.5% (35/56 例、95%CI : 48.5~75.1) であり、トラスツズマブ デルクステカン群の方が高かった (CMH 検定 :  $p=0.0003$ 、Fisher の直接確率法 :  $p=0.0006$ )。

#### サブグループ解析 (日本人集団)

日本人集団の病勢コントロール率は、トラスツズマブ デルクステカン群で 86.3% (82/95 例、95%CI : 77.7~92.5)、医師選択治療群で 64.4% (29/45 例、95%CI : 48.8~78.1) であり、トラスツズマブ デルクステカン群の方が高かった (Fisher の直接確率法 :  $p=0.0064$ )。

#### vi) 治療成功期間 (TTF) [副次評価項目] (FAS)

##### 全体

TTF イベントはトラスツズマブ デルクステカン群で 125 例中 101 例 (80.8%)、医師選択治療群で 62 例中 58 例 (93.5%) に認められた。TTF 中央値は、トラスツズマブ デルクステカン群で 4.2 ヶ月 (95%CI : 3.9~5.1、Brookmeyer-Crowley 法)、医師選択治療群で 2.6 ヶ月 (95%CI : 1.6~2.8、Brookmeyer-Crowley 法) であった。3、6、及び 9 ヶ月時点での推定治療成功率は、トラスツズマブ デルクステカン群で 66.7% (95%CI : 57.7~74.3)、31.8% (95%CI : 23.6~40.3)、及び 20.4% (95%CI : 13.4~28.5)、医師選択治療群で 32.5% (95%CI : 21.1~44.5)、6.9% (95%CI : 2.2~15.2)、及び 0.0% (95%CI : 推定不能~推定不能) であった。

**安全性****全体**

副作用はトラスツズマブ デルクステカン群 125 例（日本人 99 例を含む）において 97.6%（122 例）、医師選択治療群 62 例（日本人 50 例を含む）において 90.3%（56 例）に認められた。

主な副作用は、トラスツズマブ デルクステカン群で好中球数減少<sup>a)</sup> 62.4%（78/125 例）、悪心 57.6%（72/125 例）、食欲減退 52.8%（66/125 例）、貧血<sup>a)</sup> 40.8%（51/125 例）、血小板数減少<sup>a)</sup> 38.4%（48/125 例）、白血球数減少<sup>a)</sup> 37.6%（47/125 例）、倦怠感 34.4%（43/125 例）等、医師選択治療群で悪心 40.3%（25/62 例）、食欲減退 40.3%（25/62 例）、好中球数減少<sup>a)</sup> 35.5%（22/62 例）、白血球数減少<sup>a)</sup> 35.5%（22/62 例）等であった。

Grade 3 以上の副作用はトラスツズマブ デルクステカン群 75.2%（94/125 例）、医師選択治療群 43.5%（27/62 例）に認められ、トラスツズマブ デルクステカン群で好中球数減少<sup>a)</sup> 50.4%（63/125 例）、貧血<sup>a)</sup> 24.8%（31/125 例）、白血球数減少<sup>a)</sup> 20.8%（26/125 例）、食欲減退 14.4%（18/125 例）、血小板数減少<sup>a)</sup> 11.2%（14/125 例）、リンパ球数減少<sup>a)</sup> 11.2%（14/125 例）、医師選択治療群で好中球数減少<sup>a)</sup> 24.2%（15/62 例）、貧血<sup>a)</sup> 12.9%（8/62 例）、白血球数減少<sup>a)</sup> 11.3%（7/62 例）、食欲減退 8.1%（5/62 例）等であった。

重篤な副作用は、トラスツズマブ デルクステカン群 21.6%（27/125 例）、医師選択治療群 8.1%（5/62 例）に認められ、トラスツズマブ デルクステカン群で食欲減退 6.4%（8/125 例）、肺臓炎 2.4%（3/125 例）、貧血<sup>a)</sup> 2.4%（3/125 例）、発熱 2.4%（3/125 例）、脱水 2.4%（3/125 例）、間質性肺疾患 1.6%（2/125 例）、下痢 1.6%（2/125 例）、医師選択治療群で好中球数減少<sup>a)</sup> 3.2%（2/62 例）等であった。

投与中止に至った副作用は、トラスツズマブ デルクステカン群 9.6%（12/125 例）、医師選択治療群 4.8%（3/62 例）に認められ、トラスツズマブ デルクステカン群で肺臓炎 4.0%（5/125 例）、間質性肺疾患 1.6%（2/125 例）、疲労<sup>a)</sup> 1.6%（2/125 例）、医師選択治療群で好中球数減少<sup>a)</sup> 3.2%（2/62 例）等であった。

死亡に至った副作用はトラスツズマブ デルクステカン群で肺炎 0.8%（1/125 例）であった。

**サブグループ解析（日本人集団）**

日本人集団の副作用は、トラスツズマブ デルクステカン群 99 例において 99.0%（98 例）、医師選択治療群 50 例において 92.0%（46 例）に認められた。

主な副作用は、トラスツズマブ デルクステカン群で好中球数減少<sup>a)</sup> 68.7%（68/99 例）、悪心 59.6%（59/99 例）、食欲減退 55.6%（55/99 例）、白血球数減少<sup>a)</sup> 47.5%（47/99 例）、血小板数減少<sup>a)</sup> 45.5%（45/99 例）、倦怠感 43.4%（43/99 例）、貧血<sup>a)</sup> 40.4%（40/99 例）、医師選択治療群で食欲減退 42.0%（21/50 例）、白血球数減少<sup>a)</sup> 40.0%（20/50 例）、好中球数減少<sup>a)</sup> 38.0%（19/50 例）、悪心 36.0%（18/50 例）等であった。

Grade 3 以上の副作用はトラスツズマブ デルクステカン群 77.8%（77/99 例）、医師選択治療群 42.0%（21/50 例）に認められ、トラスツズマブ デルクステカン群で好中球数減少<sup>a)</sup> 54.5%（54/99 例）、白血球数減少<sup>a)</sup> 26.3%（26/99 例）、貧血<sup>a)</sup> 23.2%（23/99 例）、食欲減退 18.2%（18/99 例）、リンパ球数減少<sup>a)</sup> 14.1%（14/99 例）、血小板数減少<sup>a)</sup> 13.1%（13/99 例）、医師選択治療群で好中球数減少<sup>a)</sup> 24.0%（12/50 例）、白血球数減少<sup>a)</sup> 14.0%（7/50 例）、貧血<sup>a)</sup> 12.0%（6/50 例）、食欲減退 10.0%（5/50 例）等であった。

重篤な副作用は、トラスツズマブ デルクステカン群 22.2%（22/99 例）、医師選択治療群 4.0%（2/50 例）に認められ、トラスツズマブ デルクステカン群で食欲減退 8.1%（8/99 例）、貧血<sup>a)</sup> 3.0%（3/99 例）、発熱 3.0%（3/99 例）、脱水 3.0%（3/99 例）、肺臓炎 2.0%（2/99 例）、間質性肺疾患 2.0%（2/99 例）、医師選択治療群で好中球数減少<sup>a)</sup> 2.0%（1/50 例）、白血球数減少<sup>a)</sup> 2.0%（1/50 例）、疲労<sup>a)</sup> 2.0%（1/50 例）、貧血<sup>a)</sup> 2.0%（1/50 例）、食欲減退 2.0%（1/50 例）、発熱 2.0%（1/50 例）等であった。

投与中止に至った副作用は、トラスツズマブ デルクステカン群 8.1% (8/99 例)、医師選択治療群 4.0% (2/50 例) に認められ、トラスツズマブ デルクステカン群で肺臓炎 4.0% (4/99 例)、間質性肺疾患 2.0% (2/99 例)、医師選択治療群で好中球数減少<sup>a)</sup> 4.0% (2/50 例) 等であった。死亡に至った副作用は認められなかった。

a) それぞれ関連する事象名を、ICH 国際医薬用語集日本語版 (MedDRA/J Ver.20.1) に基づく基本語を用いて以下のとおり定義した。

貧血：貧血、ヘモグロビン減少、赤血球数減少、ヘマトクリット減少

好中球数減少：好中球数減少、好中球減少症

血小板数減少：血小板数減少、血小板減少症

白血球数減少：白血球数減少、白血球減少症

リンパ球数減少：リンパ球数減少、リンパ球減少症

疲労：疲労、無力症

4) 国際共同第Ⅱ相試験 (U204 試験、DESTINY-Lung01 [DL-01] 試験) <sup>22,23)</sup>

a. 方法

目的	HER2 過剰発現又は <i>HER2</i> ( <i>ERBB2</i> ) 遺伝子変異陽性の切除不能又は遠隔転移を有する非小細胞肺癌 (NSCLC) 患者を対象に、トラスツズマブ デルクステカンの有効性及び安全性を検討する。
試験デザイン	国際共同、多施設共同、非盲検、非無作為化、第Ⅱ相試験 コホート 1 <sup>*1</sup> 及びコホート 1a <sup>*1</sup> ： <i>HER2</i> 過剰発現の切除不能又は遠隔転移を有する NSCLC 患者を対象とし、トラスツズマブ デルクステカンの有効性と安全性を評価 コホート 2： <i>HER2</i> ( <i>ERBB2</i> ) 遺伝子変異陽性の切除不能又は遠隔転移を有する NSCLC 患者を対象とし、トラスツズマブ デルクステカンの有効性と安全性を評価 *1： <i>HER2</i> ( <i>ERBB2</i> ) 遺伝子変異陽性の患者は除外
対象	コホート 1a：標準的治療後に再発した又は難治性となった、あるいは標準的治療がない <i>HER2</i> 過剰発現 <sup>*2</sup> を認める切除不能又は遠隔転移を有する NSCLC 患者 41 例 FAS <sup>*3</sup> 及び安全性解析対象集団 <sup>*3</sup> ：41 例 (日本人 3 例) コホート 2：標準的治療後に再発した又は難治性となった、あるいは標準的治療がない <i>HER2</i> ( <i>ERBB2</i> ) 遺伝子変異陽性 <sup>*4</sup> の切除不能又は遠隔転移を有する NSCLC 患者 91 例 FAS <sup>*3</sup> 及び安全性解析対象集団 <sup>*3</sup> ：91 例 (日本人 23 例) 主な選択基準：RECIST Ver.1.1 に基づき測定可能病変を有する、ECOG PS が 0 又は 1、20 歳以上 (日本)、18 歳以上 (米国、欧州) 等 *2：IHC 法 3+又は 2+の患者が組み入れられた *3：試験に登録され、トラスツズマブ デルクステカンが 1 回以上投与された患者集団が含まれた *4：以下の活性型 <i>HER2</i> ( <i>ERBB2</i> ) 遺伝子変異が陽性の患者を組み入れた Glu770 Ala771insAlaTyrValMet、Ala771 Tyr772insTyrValMetAla、Gly776delinsLeuCys、Gly776Ser、Gly776Cys、Gly776delinsValCys、Gly776Val、Gly776Val777insLeu、Val777Leu、Val777Met、Val777 Gly778insCysGly、Gly778 Ser779insLeuProSer、Val777 Gly778insGly、Gly776 Val777insValGlySer、Val777 Gly778insGlySerPro、Ser310Pro、Ser310Tyr、Ser310Phe、Arg678Gln、Thr733Ile、Leu755Met、Leu755Pro、Leu755Ser、Leu755Trp、Asp769Asn、Asp769His、Asp769Tyr
主な除外基準	<ul style="list-style-type: none"> <li>心筋梗塞の既往歴 (登録前 6 ヶ月以内)、又は症候性のうっ血性心不全 (NYHA 心機能分類Ⅱ～Ⅳ) の既往歴 (登録前 28 日以内)、又は心筋梗塞と診断する値に相当するトロポニン値の既往歴 (登録前 28 日以内)、又は不安定狭心症又は治療を要する重篤な不整脈の既往歴を有する者</li> <li>登録前 28 日以内に LVEF が 50%未満の者</li> <li>心電図補正 QT 間隔が、470ms (女性) 又は 450ms (男性) を超える者</li> <li>ステロイド治療を要する非感染性の間質性肺疾患 (ILD) の既往を有する者、又はスクリーニング期間中の画像診断にて ILD が否定できない者</li> <li>脊髄圧迫又は、無治療かつ症候性、又はステロイドや抗痙攣薬などの症状のコントロールのための治療を必要とする活動性の中枢神経系への転移を有する者</li> <li>過去 3 年以内に原発性重複癌を有する者 等</li> </ul>
投与方法	トラスツズマブ デルクステカン 5.4mg/kg (コホート 1a) 又は 6.4mg/kg (コホート 2) を 3 週に 1 回点滴静脈内投与した (21 日サイクル、Day 1 に投与)。投与時間は、初回は約 90 分とし、初回投与時の忍容性に問題がなければ 2 回目以降は約 30 分とした。投与サイクル数に規定は設けず、死亡、許容できない毒性の発現、疾患進行、又は同意撤回等まで継続投与可能とした。 <div style="text-align: center; margin-top: 20px;"> <pre>                     graph TD                         A[標準的治療後に再発した 又は難治性となった、 あるいは標準的治療のない 切除不能又は遠隔転移を 有する進行・再発の 非小細胞肺癌患者] --&gt; B[中央検査機関<sup>*1</sup>で 腫瘍組織保存検体を用いて HER2過剰発現 (IHC法3+又はIHC法2+)の確認]                         A --&gt; C[各医療機関<sup>*1</sup>で 腫瘍組織保存検体を用いて 活性型HER2(ERBB2) 遺伝子変異の確認]                         B --&gt; D[コホート1a HER2過剰発現5.4mg/kg (n=41)]                         B --&gt; E[コホート1 HER2過剰発現6.4mg/kg (n=49)]                         C --&gt; F[コホート2 HER2(ERBB2)遺伝子 変異陽性6.4mg/kg (n=91)]                     </pre> </div> <p><small>※1 CLIAによって認定された検査室又はこれと同等の検査室である。                  CLIA: Clinical Laboratory Improvement Amendments (臨床検査室改善法)</small></p>

V. 治療に関する項目

評価項目	<p>【有効性】 主要評価項目：独立効果判定機関評価に基づく確定奏効率（RECIST Ver.1.1に基づく） 副次評価項目：治験責任医師評価に基づく確定奏効率、独立効果判定機関評価／治験責任医師評価に基づく奏効期間、病勢コントロール率及びPFS、並びにOS</p> <p>【安全性】 有害事象、死亡、重篤な有害事象、投与中止・投与中断・減量に至った有害事象、注目すべき有害事象（ILD*4、左室機能不全）、臨床検査値（トロポニンを含む）、バイタルサイン、心電図パラメータ、眼科的検査所見、心エコー又はマルチゲートスキャン検査所見、身体検査所見（ECOG PS 評価を含む）、抗トラスツズマブ デルクステカン抗体</p> <p style="text-align: right;">*4：ILD 独立判定委員会による評価も実施</p>
解析方法	<p>【有効性】 確定奏効率及び病勢コントロール率は、点推定値と95%CI（Clopper-Pearson 法に基づく）を算出した。奏効期間、PFS 及び OS は、中央値と95%CI（Brookmeyer-Crowley 法）を算出し、加えて、Kaplan-Meier 法により時点ごとの点推定値及び95%CIを算出した。</p> <p>【安全性】 有害事象名は MedDRA Ver.23.0、重症度分類は CTCAE Ver.5.0 に準じた。</p>

注) 非小細胞肺癌に対する本剤の承認された効能又は効果、用法及び用量は以下のとおりである。

＜化学療法歴のある HER2 陽性の手術不能又は再発乳癌、ホルモン受容体陽性かつ HER2 低発現又は超低発現の手術不能又は再発乳癌、化学療法歴のある HER2 低発現の手術不能又は再発乳癌、がん化学療法後に増悪した HER2 (ERBB2) 遺伝子変異陽性の切除不能な進行・再発の非小細胞肺癌＞

通常、成人にはトラスツズマブ デルクステカン（遺伝子組換え）として1回 5.4mg/kg（体重）を90分かけて3週間間隔で点滴静注する。なお、初回投与の忍容性が良好であれば2回目以降の投与時間は30分間まで短縮できる。

b. 患者背景 (FAS)

項目		<コホート 1a> HER2 過剰発現 NSCLC 5.4mg/kg 投与 (n=41)	<コホート 2> HER2 (ERBB2) 遺伝子 変異陽性 NSCLC 6.4mg/kg 投与 (n=91)
		n (%)	n (%)
性別	男性	22 (53.7)	31 (34.1)
	女性	19 (46.3)	60 (65.9)
年齢 (歳)	平均値±標準偏差	60.3±10.22	60.3±11.94
試験実施国	日本	3 (7.3)	23 (25.3)
	米国	13 (31.7)	35 (38.5)
	欧州 a)	25 (61.0)	33 (36.3)
体重 (kg)	平均値±標準偏差	69.7±13.71	65.3±15.95
ECOG PS	0	5 (12.2)	23 (25.3)
	1	36 (87.8)	68 (74.7)
HER2 発現状況 (中央 検査機関測定)	IHC 3+	17 (41.5)	—
	IHC 2+	24 (58.5)	—
HER2 (ERBB2) 遺伝子 変異部位	チロシンキナーゼ領域	—	85 (93.4)
	細胞外領域	—	6 (6.6)
	細胞膜貫通領域	—	0
EGFR 遺伝子、ALK 融 合遺伝子、ROS1 融 合遺伝子又は BRAF 遺 伝子変異	あり	6 (14.6)	1 (1.1)
	なし	31 (75.6)	76 (83.5)
	不明	4 (9.8)	14 (15.4)
NSCLC の組織型	腺癌	37 (90.2)	91 (100.0)
	その他又は不明	4 (9.8)	0
前治療レジメン数	≤2	20 (48.8)	61 (67.0)
	>2	21 (51.2)	30 (33.0)
PD-1 又は PD-L1 阻 害剤前治療歴	あり	33 (80.5)	60 (65.9)
白金製剤前治療歴	あり	40 (97.6)	86 (94.5)
白金製剤と PD-1 又は PD-L1 阻害剤の併用 前治療歴	あり	19 (46.3)	30 (33.0)
白金製剤と PD-1 又は PD-L1 阻害剤の非併 用前治療	あり	14 (34.1)	27 (29.7)
ベースライン時の中枢 神経系転移	あり	12 (29.3)	33 (36.3)
肺切除術歴	あり	7 (17.1)	20 (22.0)
ベースライン時の胸水 貯留	あり	2 (4.9)	7 (7.7)

a) フランス、オランダ、スペイン

データカットオフ日：2021年12月3日

## c. 投与状況

項目		<コホート1a> HER2 過剰発現 NSCLC 5.4mg/kg 投与 (n=41)	<コホート2> HER2 (ERBB2) 遺伝子 変異陽性 NSCLC 6.4mg/kg 投与 (n=91)
		n (%)	n (%)
投与期間 <sup>a)</sup> (月)	中央値 (範囲)	5.5 (0.7~16.5)	6.9 (0.7~33.8)
投与期間 <sup>a)</sup>	3 ヶ月以下	18 (43.9)	18 (19.8)
	3~6 ヶ月	6 (14.6)	22 (24.2)
	6~9 ヶ月	7 (17.1)	18 (19.8)
	9~12 ヶ月	5 (12.2)	3 (3.3)
	12~18 ヶ月	5 (12.2)	13 (14.3)
	18~24 ヶ月	0	14 (15.4)
	24 ヶ月超	0	3 (3.3)
累積投与量 (mg/kg)	中央値 (範囲)	32.6 (5.4~129.8)	53.8 (6.2~274.1)
サイクル数	中央値 (範囲)	7.0 (1~24)	9.0 (1~47)
相対用量強度 <sup>b)</sup> (%)	中央値 (範囲)	98.6 (52.0~103.9)	89.1 (64.4~102.4)

a) 投与期間 (月) = (最終投与日-初回投与日+21) /30.4375

データカットオフ日まで試験を継続した患者については、評価可能な直近の投与日を最終投与日とした。

b) 相対用量強度 (%) = 用量強度/計画用量強度 (mg/kg/3 週間) ×100

用量強度 (mg/kg/3 週間) = 累積投与量 (mg/kg) /投与期間 (週) /3

計画用量強度 (mg/kg/3 週) はコホート 1a では 5.4 mg/kg/3 週間、コホート 2 では 6.4 mg/kg/3 週間とした。

データカットオフ日：2021 年 12 月 3 日

d. 結果 [データカットオフ日：2021 年 12 月 3 日 (更新情報)。ただし、日本人集団の安全性は 2021 年 5 月 3 日 (主解析)]

有効性 (FAS)

<コホート 1a : HER2 過剰発現 NSCLC 5.4mg/kg 投与>

i) 確定奏効率 (独立効果判定機関での評価) [主要評価項目]

HER2 過剰発現 NSCLC 5.4mg/kg 投与における独立効果判定機関での評価に基づく確定奏効率は、全患者で 34.1% (14/41 例、95%CI : 20.1~50.6、Clopper-Pearson 法)、サブグループ解析の IHC 法 3+ 集団で 52.9% (9/17 例、95%CI : 27.8~77.0、Clopper-Pearson 法) であった。

独立効果判定機関での評価に基づく確定奏効率

	HER2 過剰発現 NSCLC 5.4 mg/kg 投与 (n = 41)	
	全患者 (n = 41)	IHC 法 3+ 集団 (n = 17) 【サブグループ解析】
最良総合効果、n (%)		
CR	2 (4.9)	1 (5.9)
PR	12 (29.3)	8 (47.1)
SD	18 (43.9)	5 (29.4)
PD	4 (9.8)	3 (17.6)
NE	5 (12.2)	0
確定奏効率		
n (CR 又は PR) (%)	14 (34.1)	9 (52.9)
95%CI <sup>a)</sup>	(20.1, 50.6)	(27.8, 77.0)

NE : 評価不能、a) Clopper-Pearson 法

ii) 奏効期間（独立効果判定機関での評価）〔副次評価項目〕

HER2 過剰発現 NSCLC 5.4mg/kg 投与における独立効果判定機関での評価に基づく奏効期間の中央値は、全患者で 6.2 カ月（95%CI：4.2～9.8、Brookmeyer-Crowley 法）、サブグループ解析の IHC 法 3+集団で 6.9 カ月（95%CI：4.0～9.8、Brookmeyer-Crowley 法）であった。

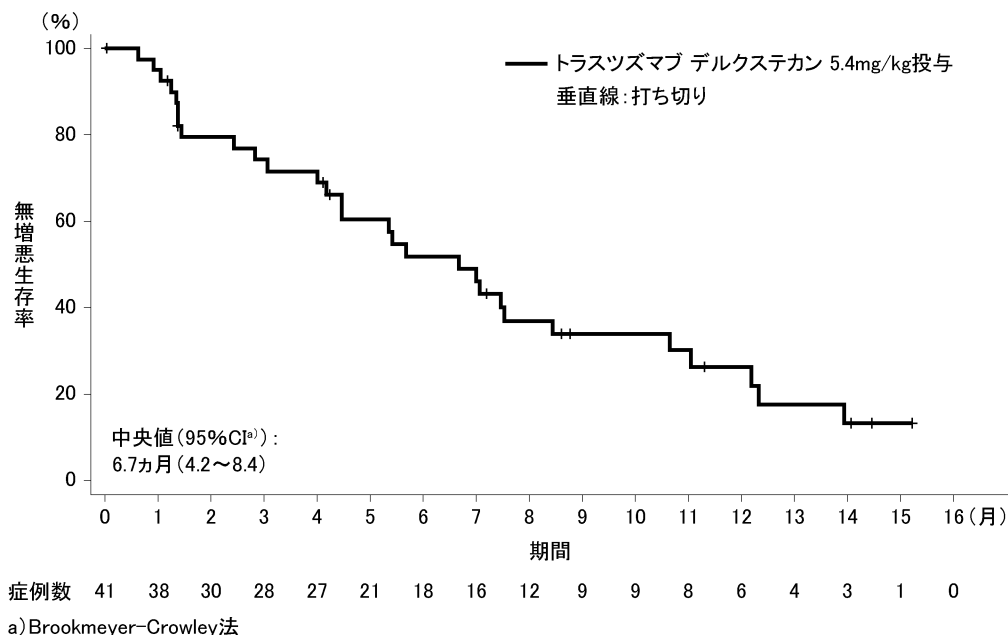
iii) 病勢コントロール率（独立効果判定機関での評価）〔副次評価項目〕

HER2 過剰発現 NSCLC 5.4mg/kg 投与における独立効果判定機関での評価に基づく病勢コントロール率は、全患者で 78.0%（32/41 例、95%CI：62.4～89.4、Clopper-Pearson 法）、サブグループ解析の IHC 法 3+集団で 82.4%（14/17 例、95%CI：56.6～96.2、Clopper-Pearson 法）であった。

iv) 無増悪生存期間（PFS）（独立効果判定機関での評価）〔副次評価項目〕

HER2 過剰発現 NSCLC 5.4mg/kg 投与における独立効果判定機関での評価に基づく PFS の中央値は、全患者で 6.7 カ月（95%CI：4.2～8.4、Brookmeyer-Crowley 法）であった。

独立効果判定機関での評価に基づく PFS の Kaplan-Meier 曲線（FAS）

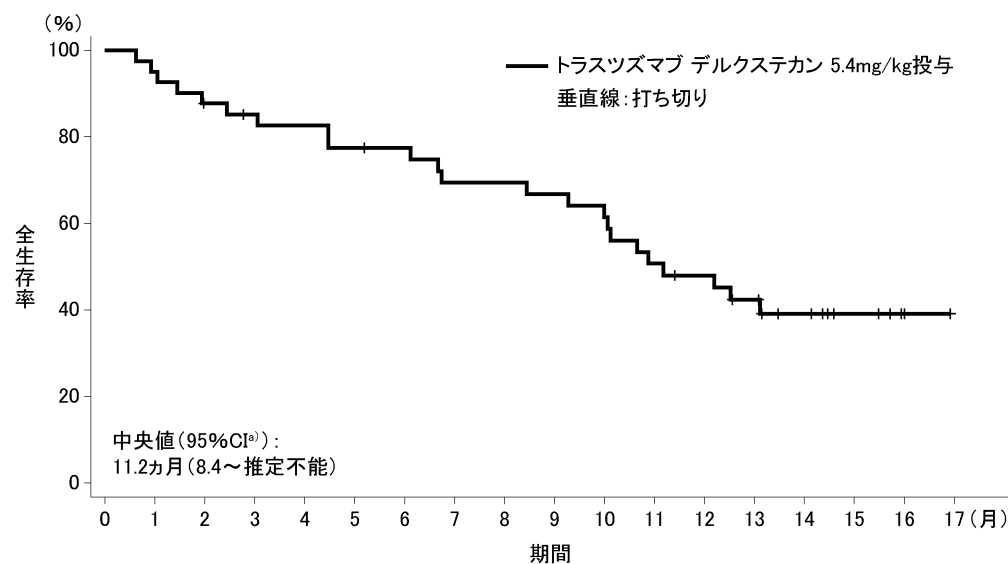


サブグループ解析の IHC 法 3+集団における独立効果判定機関での評価に基づく PFS の中央値は、7.5 カ月（95%CI：3.1～11.0、Brookmeyer-Crowley 法）であった。

## v) 全生存期間 (OS) [副次評価項目]

HER2 過剰発現 NSCLC 5.4mg/kg 投与における OS の中央値は、全患者で 11.2 カ月 (95%CI : 8.4~推定不能、Brookmeyer-Crowley 法) であった。

## OS の Kaplan-Meier 曲線 (FAS)



症例数 41 39 35 33 32 30 29 26 26 25 23 19 17 14 10 5 2 0

a) Brookmeyer-Crowley法

サブグループ解析の IHC 法 3+集団における OS の中央値は、12.5 カ月 (95%CI : 9.3~推定不能、Brookmeyer-Crowley 法) であった。

## &lt;コホート2：HER2（ERBB2）遺伝子変異陽性 NSCLC 6.4mg/kg 投与&gt;

## i) 確定奏効率（独立効果判定機関での評価）【主要評価項目】

HER2（ERBB2）遺伝子変異陽性 NSCLC 6.4mg/kg 投与における独立効果判定機関での評価に基づく確定奏効率は、全患者で 54.9%（50/91 例、95%CI：44.2～65.4、Clopper-Pearson 法）、サブグループ解析の日本人集団で 73.9%（17/23 例、95%CI：51.6～89.8、Clopper-Pearson 法）であった。

## 独立効果判定機関での評価に基づく確定奏効率

	HER2（ERBB2）遺伝子変異陽性 NSCLC 6.4mg/kg 投与	
	全患者（n = 91）	日本人集団（n = 23） 【サブグループ解析】
最良総合効果、n（%）		
CR	1（1.1）	1（4.3）
PR	49（53.8）	16（69.6）
SD	34（37.4）	5（21.7）
PD	3（3.3）	0
NE	4（4.4）	1（4.3）
確定奏効率		
n（CR 又は PR）（%）	50（54.9）	17（73.9）
95%CI <sup>a)</sup>	（44.2, 65.4）	（51.6, 89.8）

NE：評価不能、a) Clopper-Pearson 法

## ii) 確定奏効率（治験責任医師判定）【副次評価項目】

HER2（ERBB2）遺伝子変異陽性 NSCLC 6.4mg/kg 投与における治験責任医師判定に基づく確定奏効率は、61.5%（56/91 例、95%CI：50.8～71.6、Clopper-Pearson 法）であった。

## iii) 奏効期間（独立効果判定機関での評価）【副次評価項目】

HER2（ERBB2）遺伝子変異陽性 NSCLC 6.4mg/kg 投与における独立効果判定機関での評価に基づく奏効期間の中央値は、全患者で 10.6 ヶ月（95%CI：5.8～17.7、Brookmeyer-Crowley 法）、サブグループ解析の日本人集団で 11.1 ヶ月（95%CI：4.6～推定不能、Brookmeyer-Crowley 法）であった。

## iv) 奏効期間（治験責任医師判定）【副次評価項目】

HER2（ERBB2）遺伝子変異陽性 NSCLC 6.4mg/kg 投与における治験責任医師判定に基づく奏効期間の中央値は、12.5 ヶ月（95%CI：7.2～16.8、Brookmeyer-Crowley 法）であった。

## v) 病勢コントロール率（独立効果判定機関での評価）【副次評価項目】

HER2（ERBB2）遺伝子変異陽性 NSCLC 6.4mg/kg 投与における独立効果判定機関での評価に基づく病勢コントロール率は、全患者で 92.3%（84/91 例、95%CI：84.8～96.9、Clopper-Pearson 法）、サブグループ解析の日本人集団で 95.7%（22/23 例、95%CI：78.1～99.9、Clopper-Pearson 法）であった。

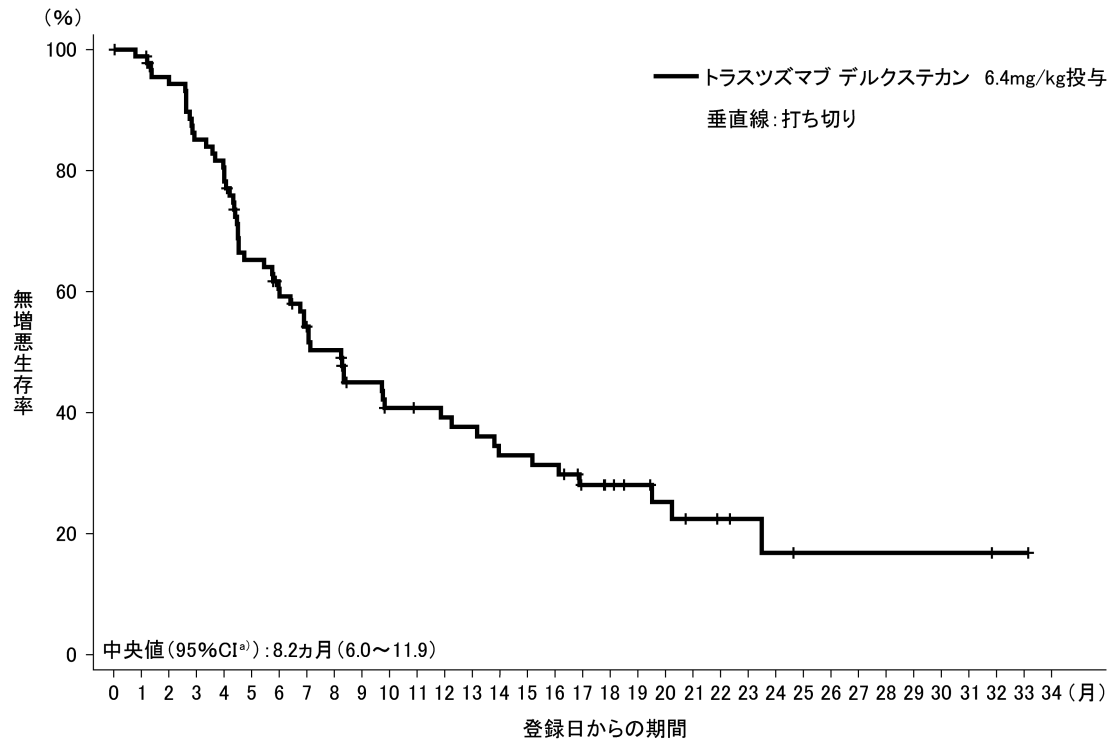
## vi) 病勢コントロール率（治験責任医師判定）【副次評価項目】

HER2（ERBB2）遺伝子変異陽性 NSCLC 6.4mg/kg 投与における治験責任医師判定に基づく病勢コントロール率は、94.5%（86/91 例、95%CI：87.6～98.2、Clopper-Pearson 法）であった。

## vii) 無増悪生存期間 (PFS) (独立効果判定機関での評価) [副次評価項目]

*HER2*(*ERBB2*) 遺伝子変異陽性 NSCLC 6.4mg/kg 投与における独立効果判定機関での評価に基づく PFS の中央値は、全患者では 8.2 カ月 (95%CI : 6.0~11.9、Brookmeyer-Crowley 法) であった。

## 独立効果判定機関での評価に基づく PFS の Kaplan-Meier 曲線 (FAS)



症例数 91 89 83 74 70 55 49 42 39 32 28 26 25 24 21 21 20 15 13 11 9 7 6 4 3 2 2 2 2 2 2 2 1 1 0  
イベント数 0 1 4 13 17 30 34 39 42 46 49 49 50 51 54 54 55 57 57 57 58 59 59 59 60 60 60 60 60 60 60 60 60 60 60 60 60

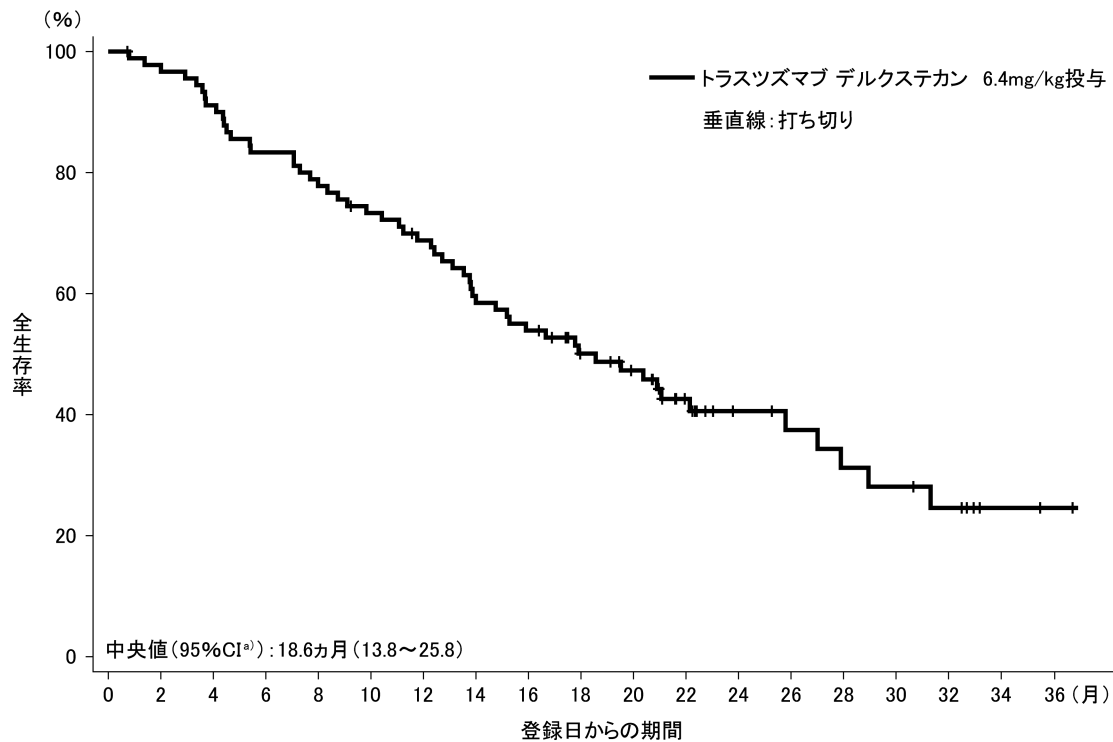
a) Brookmeyer-Crowley法

また、*HER2* (*ERBB2*) 遺伝子変異陽性 NSCLC 6.4mg/kg 投与における独立効果判定機関での評価に基づく PFS の中央値は、サブグループ解析の日本人集団で 13.2 カ月 (95% CI : 5.8~19.5、Brookmeyer-Crowley 法) であった。

viii) 全生存期間 (OS) [副次評価項目]

*HER2(ERBB2)* 遺伝子変異陽性 NSCLC 6.4mg/kg 投与における OS の中央値は、全患者で 18.6 カ月 (95% CI : 13.8~25.8、Brookmeyer-Crowley 法) であった。

OS の Kaplan-Meier 曲線 (FAS)



症例数	91	89	88	86	82	77	75	75	70	68	65	64	60	57	51	50	47	44	37	36	32	27	21	16	14	14	12	12	10	9	9	8	7	3	2	2	1	0		
イベント数	0	1	2	4	8	13	15	15	20	22	24	25	28	31	37	38	41	42	44	45	46	48	49	50	50	50	51	51	53	54	54	54	55	55	55	55	55	55	55	55

a) Brookmeyer-Crowley法

また、*HER2 (ERBB2)* 遺伝子変異陽性 NSCLC 6.4mg/kg 投与における OS の中央値は、サブグループ解析の日本人集団で 15.9 カ月 (95%CI : 11.8~27.9、Brookmeyer-Crowley 法) であった。

**安全性****<コホート 1a : HER2 過剰発現 NSCLC 5.4mg/kg 投与>****全体**

HER2 過剰発現 NSCLC 5.4mg/kg 投与 41 例（日本人 3 例を含む）において、副作用は 92.7%（38/41 例）に認められた。主な副作用は、悪心 73.2%（30 例）、疲労<sup>a)</sup> 48.8%（20 例）、嘔吐 29.3%（12 例）、食欲減退 29.3%（12 例）、下痢 26.8%（11 例）、貧血<sup>a)</sup> 24.4%（10 例）等であった。

Grade 3 以上の副作用は 22.0%（9/41 例）に認められ、疲労<sup>a)</sup> 7.3%（3 例）、貧血<sup>a)</sup> 4.9%（2 例）、悪心 4.9%（2 例）等であった。

重篤な副作用は 7.3%（3/41 例）に認められ、肺臓炎 2.4%（1 例）、疲労<sup>a)</sup> 2.4%（1 例）、嘔吐 2.4%（1 例）であった。

投与中止に至った副作用は 7.3%（3/41 例）に認められ、肺臓炎 4.9%（2 例）、疲労<sup>a)</sup> 2.4%（1 例）であった。

死亡に至った副作用は認められなかった。

**サブグループ解析（IHC 法 3+集団）**

HER2 過剰発現 NSCLC 5.4mg/kg 投与の IHC 法 3+集団 17 例（日本人 2 例を含む）において、副作用は全例に認められた。主な副作用は、悪心 82.4%（14 例）、疲労<sup>a)</sup> 52.9%（9 例）、食欲減退 35.3%（6 例）、嘔吐 23.5%（4 例）、下痢 23.5%（4 例）、貧血<sup>a)</sup> 23.5%（4 例）等であった。

Grade 3 以上の副作用は 23.5%（4/17 例）に認められ、貧血<sup>a)</sup> 11.8%（2 例）、疲労<sup>a)</sup> 5.9%（1 例）、下痢 5.9%（1 例）、リンパ球数減少<sup>a)</sup> 5.9%（1 例）、駆出率減少 5.9%（1 例）、無力症 5.9%（1 例）であった。

重篤な副作用及び投与中止に至った副作用はそれぞれ 5.9%（1/17 例）に認められ、いずれも肺臓炎 5.9%（1 例）であった。

死亡に至った副作用は認められなかった。

**<コホート 2 : HER2 (ERBB2) 遺伝子変異陽性 NSCLC 6.4mg/kg 投与>****全体**

HER2 (ERBB2) 遺伝子変異陽性 NSCLC 6.4mg/kg 投与 91 例（日本人 23 例を含む）において、副作用が 96.7%（88 例）に認められた。主な副作用は、悪心 72.5%（66 例）、疲労<sup>a)</sup> 52.7%（48 例）、脱毛症 46.2%（42 例）、嘔吐 40.7%（37 例）、好中球数減少<sup>a)</sup> 36.3%（33 例）、貧血<sup>a)</sup> 33.0%（30 例）、下痢 31.9%（29 例）、食欲減退 29.7%（27 例）、白血球数減少<sup>a)</sup> 24.2%（22 例）、便秘 22.0%（20 例）、肺臓炎 20.9%（19 例）等であった。

Grade 3 以上の副作用は 46.2%（42/91 例）に認められ、好中球数減少<sup>a)</sup> 19.8%（18 例）、貧血<sup>a)</sup> 9.9%（9 例）、悪心 8.8%（8 例）、疲労<sup>a)</sup> 6.6%（6 例）、肺臓炎 5.5%（5 例）等であった。

重篤な副作用は 19.8%（18/91 例）に認められ、肺臓炎 7.7%（7 例）、間質性肺疾患 3.3%（3 例）、嘔吐 2.2%（2 例）等であった。

投与中止に至った副作用は 26.4%（24/91 例）に認められ、肺臓炎 14.3%（13 例）、間質性肺疾患 5.5%（5 例）等であった。

死亡に至った副作用は 1.1%（1/91 例）に認められ、肺臓炎 1.1%（1 例）であった。

**サブグループ解析（日本人集団）**

HER2 (ERBB2) 遺伝子変異陽性 NSCLC 6.4mg/kg 投与の日本人集団 23 例において、副作用は全例に認められた。主な副作用は、好中球数減少<sup>a)</sup> 91.3%（21 例）、悪心 78.3%（18 例）、白血球数減少<sup>a)</sup> 65.2%（15 例）、脱毛症 56.5%（13 例）、貧血<sup>a)</sup> 56.5%（13 例）、食欲減退 43.5%（10 例）、疲労<sup>a)</sup> 43.5%

(10例)、血小板数減少<sup>a)</sup> 39.1% (9例)、下痢 39.1% (9例)、アスパラギン酸アミノトランスフェラーゼ増加 39.1% (9例)、肺臓炎 30.4% (7例)、アラニンアミノトランスフェラーゼ増加 30.4% (7例)等であった。

Grade 3以上の副作用は 78.3% (18/23例)に認められ、好中球数減少<sup>a)</sup> 60.9% (14例)、貧血<sup>a)</sup> 21.7% (5例)、白血球数減少<sup>a)</sup> 17.4% (4例)、悪心 13.0% (3例)等であった。

重篤な副作用は 26.1% (6/23例)に認められ、肺臓炎 13.0% (3例)、間質性肺疾患 8.7% (2例)、悪心 4.3% (1例)であった。

投与中止に至った副作用は 39.1% (9/23例)に認められ、肺臓炎 21.7% (5例)、間質性肺疾患 8.7% (2例)等であった。

死亡に至った副作用は認められなかった。

a) それぞれ関連する事象名を、ICH 国際医薬用語集日本語版 (MedDRA/J Ver.23.0 又は 26.0) に基づく基本語を用いて以下のとおり定義した。

疲労：疲労、無力症、倦怠感、(コホート 1a: IHC 法 3+集団のみ嗜眠を含む)

貧血：貧血、ヘモグロビン減少、ヘマトクリット減少、赤血球数減少

リンパ球数減少：リンパ球数減少、リンパ球減少症

好中球数減少：好中球数減少、好中球減少症

白血球数減少：白血球数減少、白血球減少症

血小板数減少：血小板数減少、血小板減少症

5) 国際共同第Ⅱ相試験 (U206 試験、DESTINY-Lung02 [DL-02] 試験) <sup>24)</sup>

## a. 方法

目的	<i>HER2 (ERBB2)</i> 遺伝子変異陽性の遠隔転移を有する非小細胞肺癌 (NSCLC) 患者を対象に、トラスツズマブ デルクステカンの有効性及び安全性を検討する。
試験デザイン	国際共同、多施設共同、用量盲検、2群、無作為化第Ⅱ相試験
対象	<p>遠隔転移を有する又は局所進行性の癌に対して白金製剤を含む化学療法歴があり、根治手術及び放射線療法の適応とならない <i>HER2 (ERBB2)</i> 遺伝子変異陽性<sup>*1</sup>の NSCLC 患者 152 例 (2:1 の比で 5.4 又は 6.4 mg/kg のいずれかの投与量に無作為割り付け)</p> <p>主な選択基準：RECIST Ver.1.1 に基づき測定可能病変を有する、ECOG PS が 0 又は 1、無作為化前 28 日以内の LVEF が 50%以上、18 歳以上 等</p> <p>5.4mg/kg 群：FAS<sup>*2</sup> 102 例 (日本人 38 例) Pre-specified Early Cohort<sup>*3</sup> 52 例 (日本人 23 例) 安全性解析対象集団<sup>*4</sup> 101 例 (日本人 37 例)</p> <p>6.4mg/kg 群：FAS<sup>*2</sup> 及び安全性解析対象集団<sup>*4</sup> 50 例 (日本人 15 例) Pre-specified Early Cohort<sup>*3</sup> 28 例 (日本人 10 例)</p> <p>*1：以下の活性型 <i>HER2 (ERBB2)</i> 遺伝子変異が陽性の患者を組み入れた。 Exon 20 insertion (any)、Tyr772_Ala775dup (Ala771_Tyr772insTyrValMetAla、Glu770_Ala771insAlaTyrValMet、Ala775_Gly776insTyrValMetAla)、Ala775_Gly776insVal、Ala775_Gly776insThrValMetAla (Tyr772Val773insValMetAlaThr)、Gly776delinsLeuCys、Gly776delinsValCys、Gly776_Val777insLeu、Gly778_Ser779insCysValGly (Gly776_Val777insValGlyCys)、Val777_Gly778insCysGly (Gly776_Val777delinsCysValCysGly)、Val777_Ser779dup (Gly776_Val777insValGlySer、Ser779_Pro780insValGlySer)、Gly778_Ser779insLeuProSer、Gly778dup (Val777_Gly778insGly)、Gly778_Pro780dup (Val777_Gly778insGlySerPro、Pro780_Tyr781insGlySerPro)、Ser310Phe、Ser310Tyr、Arg678Gln、Thr733Ile、Leu755Ala、Leu755Met、Leu755Pro、Leu755Ser、Leu755Trp、Ile767Met、Asp769Asn、Asp769His、Asp769Tyr、Gly776Cys、Gly776Ser、Gly776Val、Val777Leu、Val777Met、Val842Ile、Thr862Ile、Leu869Arg、Arg896Cys、Arg896His、Gly778_Ser779insCysProGly (Val777_Gly778insGlyCysPro)、Leu755_Glu757delinsSer、Leu755_Thr759del、Val777_Gly778insCysVal、Ile767Phe、Thr798Ile</p> <p>*2：試験に登録され、無作為に割付された患者集団</p> <p>*3：試験に登録され、無作為に割付された患者集団のうち、中間解析 (データカットオフ日：2022 年 3 月 24 日) に少なくとも 4.5 ヶ月 (137 日) の治験治療期間を完了又は治療を中止した患者</p> <p>*4：試験に登録され、無作為に割付された患者集団のうち、トラスツズマブ デルクステカンが 1 回以上投与された患者集団</p>
主な除外基準	<ul style="list-style-type: none"> <li>• <i>EGFR</i>、<i>BRAF</i> 又は <i>MET exon 14</i> 遺伝子のドライバー変異、もしくは <i>ALK</i>、<i>ROS1</i>、<i>RET</i>、又は <i>NTRK</i> 遺伝子の融合が既に確認されている者</li> <li>• 無作為化前 6 ヶ月以内の心筋梗塞の既往歴又は症候性のうっ血性心不全の既往歴 (NYHA 心機能分類Ⅱ～Ⅳ) 等を有する者</li> <li>• 心電図補正 QT 間隔が、470ms (女性) 又は 450ms (男性) を超える者</li> <li>• ステロイド治療を要する非感染性の間質性肺疾患 (ILD) の既往を有する者、又はスクリーニング期間中の画像診断にて ILD が否定できない者</li> <li>• 脊髄圧迫又は、無治療かつ症候性、又はステロイドや抗痙攣薬などの症状のコントロールのための治療を必要とする活動性の中枢神経系への転移を有する者</li> <li>• 過去 3 年以内に原発性重複癌を有する者 等</li> </ul>

<p>投与方法</p>	<p>トラスツズマブ デルクステカン5.4mg/kg又は6.4mg/kgを3週に1回点滴静脈内投与した（21日サイクル、Day 1に投与）。投与時間は、初回は約90分とし、初回投与時の忍容性に問題がなければ2回目以降は約30分とした。投与サイクル数に規定は設けず、死亡、許容できない毒性の発現、疾患進行、又は同意撤回時まで継続投与可能とした。割り付けられたトラスツズマブ デルクステカンの投与量は、患者、治験責任医師、医療機関の関係者（非盲検薬剤師及び盲検化を維持するために必要と判断される他の非盲検スタッフを除く）、中央画像読影者、及びILD独立判定委員会に対しては盲検化された。</p> <div style="text-align: center;"> <p><b>用量設定</b></p> <pre> graph TD     A["白金製剤を含む化学療法歴のある HER2(ERBB2)遺伝子変異陽性の 切除不能な進行・再発の 非小細胞肺癌患者*1"] --&gt; B["無作為化 (2:1)"]     B --&gt; C["5.4mg/kg群 FAS*2:n=102 Pre-specified Early Cohort*3:n=52 安全性解析対象集団*4:n=101"]     B --&gt; D["6.4mg/kg群 FAS*2:n=50 Pre-specified Early Cohort*3:n=28 安全性解析対象集団*4:n=50"]             </pre> <p>※1 白金製剤を含む化学療法歴があり、根治手術及び放射線療法の適応とならない患者</p> <p>※2 試験に登録され、無作為に割付された患者集団</p> <p>※3 試験に登録され、無作為に割付された患者集団のうち、中間解析時（データカットオフ日：2022年3月24日）に少なくとも4.5ヵ月（137日）の治験薬による治療を完了、又は治療を中止した患者</p> <p>※4 試験に登録され、無作為に割付された患者集団のうち、トラスツズマブ デルクステカンが1回以上投与された患者集団</p> <p>層別因子：PD-1かつ/又はPD-L1阻害剤の治療歴（有、無）</p> </div>
<p>評価項目</p>	<p>【有効性】 主要評価項目：BICR 評価に基づく確定奏効率（RECIST Ver.1.1） 副次評価項目：治験責任医師評価に基づく確定奏効率、BICR/治験責任医師評価に基づく奏効期間及び病勢コントロール率、PFS 及び OS（中間解析では評価しない） 探索的評価項目：効果発現までの期間、標的病変の径和のベースラインからの最大縮小率等</p> <p>【安全性】 有害事象、死亡、重篤な有害事象、投与中止・投与中断・減量に至った有害事象、注目すべき有害事象（ILD*5、左室機能不全）、臨床検査値（トロポニンを含む）、身体検査所見（ECOG PS 評価を含む）眼科的検査所見、バイタルサイン（肺機能検査含む）、心電図パラメータ、心エコー又はマルチゲートドプラー検査所見</p> <p style="text-align: right;">*5：ILD 独立判定委員会による評価も実施</p>
<p>解析方法</p>	<p>中間解析及び主解析を計画した。中間解析は、データカットオフ日時点で割付から4.5ヵ月（137日）以上経過した患者集団 Pre-specified Early Cohort に対して実施した（データカットオフ日：2022年3月24日）。主解析は、最終患者の組み入れから9ヵ月の治験治療期間を完了又は治療を中止した時点で実施した（データカットオフ日：2022年12月23日）。</p> <p>【有効性】 確定奏効率及び病勢コントロール率は投与量ごとに点推定値と95%CI（Clopper-Pearson法に基づく）を算出した。主解析では各投与量について確定奏効率のClopper-Pearson法による95%CIの下限值とベンチマーク値である26.4%の比較により統計的検証を行う。奏効期間は投与量ごとに中央値と95%CI（Brookmeyer-Crowley法）を算出した。加えて、Kaplan-Meier法により時点ごとの点推定値及び95%CIを算出した。PFS及びOSは、Kaplan-Meier法により生存曲線を図示するとともに、中央値とその95%CI（Brookmeyer-Crowley法）を算出することとした（中間解析では評価しない）。効果発現までの期間は投与量ごとに要約統計量を算出した。</p> <p>【安全性】 有害事象名はMedDRA Ver.24.1又はVer.25.1、重症度分類はCTCAE Ver.5.0に準じた。</p>

注）非小細胞肺癌に対する本剤の承認された用法及び用量は以下のとおりである。

〈化学療法歴のあるHER2陽性の手術不能又は再発乳癌、ホルモン受容体陽性かつHER2低発現又は超低発現の手術不能又は再発乳癌、化学療法歴のあるHER2低発現の手術不能又は再発乳癌、がん化学療法後に増悪したHER2（ERBB2）遺伝子変異陽性の切除不能な進行・再発の非小細胞肺癌〉

通常、成人にはトラスツズマブ デルクステカン（遺伝子組換え）として1回5.4mg/kg（体重）を90分かけて3週間間隔で点滴静注する。なお、初回投与の忍容性が良好であれば2回目以降の投与時間は30分間まで短縮できる。

## b. 患者背景

項目		<i>HER2 (ERBB2)</i> 遺伝子変異陽性 NSCLC 5.4mg/kg 群		<i>HER2 (ERBB2)</i> 遺伝子変異陽性 NSCLC 6.4mg/kg 群	
		Pre-specified Early Cohort (n=52)	安全性解析対象集団 (n=101)	Pre-specified Early Cohort (n=28)	安全性解析対象集団 (n=50)
		n (%)	n (%)	n (%)	n (%)
性別	女性 男性	36 (69.2) 16 (30.8)	65 (64.4) 36 (35.6)	17 (60.7) 11 (39.3)	34 (68.0) 16 (32.0)
年齢 (歳)	平均値±標準偏差	57.6±11.74	59.0±11.57	61.5±12.00	58.6±12.24
試験実施国	アジア 北米 欧州 オーストラリア	40 (76.9) 3 (5.8) 7 (13.5) 2 (3.8)	62 (61.4) 4 (4.0) 33 (32.7) 2 (2.0)	21 (75.0) 1 (3.6) 6 (21.4) 0	30 (60.0) 2 (4.0) 17 (34.0) 1 (2.0)
体重 (kg)	平均値±標準偏差	62.4±16.20	63.5±15.19	62.6±12.94	63.4±13.89
ECOG PS	0 1	15 (28.8) 37 (71.2)	30 (29.7) 71 (70.3)	11 (39.3) 17 (60.7)	19 (38.0) 31 (62.0)
<i>HER2 (ERBB2)</i> 遺伝子変異部位	チロシンキナーゼ領域 細胞外領域 細胞膜貫通領域	49 (94.2) 3 (5.8) 0	98 (97.0) 3 (3.0) 0	28 (100.0) 0 0	50 (100.0) 0 0
NSCLC の組織型	腺癌 その他又は不明	50 (96.2) 2 (3.8)	99 (98.0) 2 (2.0)	28 (100.0) 0	50 (100.0) 0
前治療レジメン数	≤2 >2	32 (61.5) 20 (38.5)	68 (67.3) 33 (32.7)	14 (50.0) 14 (50.0)	31 (62.0) 19 (38.0)
PD-1 又は PD-L1 阻害剤前治療歴	あり	37 (71.2)	74 (73.3)	22 (78.6)	39 (78.0)
白金製剤と PD-1 又は PD-L1 阻害剤の併用前治療歴	あり	23 (44.2)	48 (47.5)	14 (50.0)	—
白金製剤と PD-1 又は PD-L1 阻害剤の非併用前治療	あり	14 (26.9)	26 (25.7)	8 (28.6)	11 (22.0)
ベースライン時の中枢神経系転移	あり	17 (32.7)	33 (32.7)	12 (42.9)	22 (44.0)
ベースライン時の脳転移	あり	17 (32.7)	33 (32.7)	12 (42.9)	—
肺切除術歴	あり	11 (21.2)	22 (21.8)	9 (32.1)	12 (24.0)
ベースライン時の胸水貯留	あり	2 (3.8)	2 (2.0)	2 (7.1)	3 (6.0)

データカットオフ日：2022年3月24日（中間解析）

## c. 投与状況

項目		<i>HER2 (ERBB2)</i> 遺伝子変異陽性 NSCLC 5.4mg/kg 群 安全性解析対象集団		<i>HER2 (ERBB2)</i> 遺伝子変異陽性 NSCLC 6.4mg/kg 群 安全性解析対象集団	
		中間解析 (n=101)	主解析 (n=101)	中間解析 (n=50)	主解析 (n=50)
		n (%)	n (%)	n (%)	n (%)
投与期間 <sup>a)</sup> (月)	中央値 (範囲)	3.71 (0.7~11.8)	7.66 (0.7~20.8)	3.27 (0.7~12.6)	8.28 (0.7~20.3)
投与期間 <sup>a)</sup>	3ヵ月以下	39 (38.6)	22 (21.8)	23 (46.0)	17 (34.0)
	3~6ヵ月	43 (42.6)	20 (19.8)	17 (34.0)	5 (10.0)
	6~9ヵ月	12 (11.9)	17 (16.8)	8 (16.0)	7 (14.0)
	9~12ヵ月	7 (6.9)	16 (15.8)	1 (2.0)	9 (18.0)
	12~18ヵ月	0	22 (21.8)	1 (2.0)	10 (20.0)
	18~24ヵ月	—	4 (4.0)	—	2 (4.0)
累積投与量 <sup>b)</sup> (mg/kg)	中央値 (範囲)	27.00 (5.4~92.1)	55.00 (5.4~162.3)	25.60 (6.3~115.7)	55.89 (6.3~167.1)
サイクル回数	中央値 (範囲)	5.0 (1~17)	10.0 (1~30)	4.0 (1~18)	9.5 (1~28)
相対用量強度 <sup>c)</sup> (%)	中央値 (範囲)	99.41 (54.4~107.3)	97.30 (53.2~107.3)	95.45 (58.7~107.3)	94.51 (58.7~107.3)

a) 投与期間 (月) = (最終投与日 - 初回投与日 + 21) / 30.44。1ヵ月 = 365.25 / 12 = 30.44日

b) 累積投与量 (mg/kg) = 実際に投与された総投与量

c) 相対用量強度 (%) = 用量強度 / 計画用量強度 (mg/kg/3週間) × 100

データカットオフ日：2022年3月24日（中間解析）、2022年12月23日（主解析）

なお、FASにおける中間解析及び主解析の観察期間の中央値（範囲）は、5.4mg/kg群（n=102）で3.79ヵ月（0.0~11.7）及び11.52ヵ月（1.1~20.6）、6.4mg/kg群（n=50）で3.88ヵ月（0.5~12.1）及び11.78ヵ月（0.6~21.0）

d. 結果 [データカットオフ日：2022年3月24日（中間解析）、2022年12月23日（主解析）]

有効性

i) 確定奏効率（盲検下独立効果判定機関（BICR）での評価） [主要評価項目]

中間解析（Pre-specified Early Cohort）

*HER2* (*ERBB2*) 遺伝子変異陽性 NSCLC 5.4mg/kg 群における BICR 評価に基づく確定奏効率は、全患者で 53.8% (28/52 例、95%CI : 39.5~67.8、Clopper-Pearson 法)、サブグループ解析の日本人集団で 52.2% (12/23 例、95%CI : 30.6~73.2、Clopper-Pearson 法) であった。

BICR 評価に基づく確定奏効率（中間解析、Pre-specified Early Cohort）

	<i>HER2</i> ( <i>ERBB2</i> ) 遺伝子変異陽性 NSCLC 5.4mg/kg 群	
	全患者 (n = 52)	日本人集団 (n = 23) 【サブグループ解析】
最良総合効果、n (%)		
CR	1 (1.9)	0
PR	27 (51.9)	12 (52.2)
SD	19 (36.5)	9 (39.1)
PD	2 (3.8)	1 (4.3)
NE	3 (5.8)	1 (4.3)
確定奏効率		
n (CR 又は PR) (%)	28 (53.8)	12 (52.2)
95%CI <sup>a)</sup>	(39.5, 67.8)	(30.6, 73.2)

NE : 評価不能、a) Clopper-Pearson 法

また、*HER2* (*ERBB2*) 遺伝子変異陽性 NSCLC 6.4mg/kg 群における BICR 評価に基づく確定奏効率は、全患者で 42.9% (12/28 例、95%CI : 24.5~62.8、Clopper-Pearson 法)、サブグループ解析の日本人集団で 50.0% (5/10 例、95%CI : 18.7~81.3、Clopper-Pearson 法) であった。

主解析 (FAS)

*HER2* (*ERBB2*) 遺伝子変異陽性 NSCLC 5.4mg/kg 群における BICR 評価に基づく確定奏効率は、全患者で 49.0% (50/102 例、95%CI : 39.0~59.1、Clopper-Pearson 法)、サブグループ解析の日本人集団で 47.4% (18/38 例、95%CI : 31.0~64.2、Clopper-Pearson 法) であった。

BICR 評価に基づく確定奏効率（主解析、FAS）

	<i>HER2</i> ( <i>ERBB2</i> ) 遺伝子変異陽性 NSCLC 5.4mg/kg 群	
	全患者 (n = 102)	日本人集団 (n = 38) 【サブグループ解析】
最良総合効果、n (%)		
CR	1 (1.0)	0
PR	49 (48.0)	18 (47.4)
SD	45 (44.1)	18 (47.4)
PD	4 (3.9)	1 (2.6)
NE	3 (2.9)	1 (2.6)
確定奏効率		
n (CR 又は PR) (%)	50 (49.0)	18 (47.4)
95%CI <sup>a)</sup>	(39.0, 59.1)	(31.0, 64.2)

NE : 評価不能、a) Clopper-Pearson 法

また、*HER2* (*ERBB2*) 遺伝子変異陽性 NSCLC 6.4mg/kg 群における BICR 評価に基づく確定奏効率は、全患者で 56.0% (28/50 例、95%CI : 41.3~70.0、Clopper-Pearson 法)、サブグループ解析の日本人集団で 66.7% (10/15 例、95%CI : 38.4~88.2、Clopper-Pearson 法) であった。

ii) 確定奏効率 (治験責任医師判定) [副次評価項目]

中間解析 (Pre-specified Early Cohort)

*HER2* (*ERBB2*) 遺伝子変異陽性 NSCLC 5.4mg/kg 群における治験責任医師判定に基づく確定奏効率は、42.3% (22/52 例、95%CI : 28.7~56.8、Clopper-Pearson 法) であった。

治験責任医師判定に基づく確定奏効率 (中間解析、Pre-specified Early Cohort)

	<i>HER2</i> ( <i>ERBB2</i> ) 遺伝子変異陽性 NSCLC 5.4mg/kg 群
	全患者 (n = 52)
最良総合効果、n (%)	
CR	1 (1.9)
PR	21 (40.4)
SD	24 (46.2)
PD	3 (5.8)
NE	3 (5.8)
確定奏効率	
n (CR 又は PR) (%)	22 (42.3)
95%CI <sup>a)</sup>	(28.7, 56.8)

a) Clopper-Pearson 法

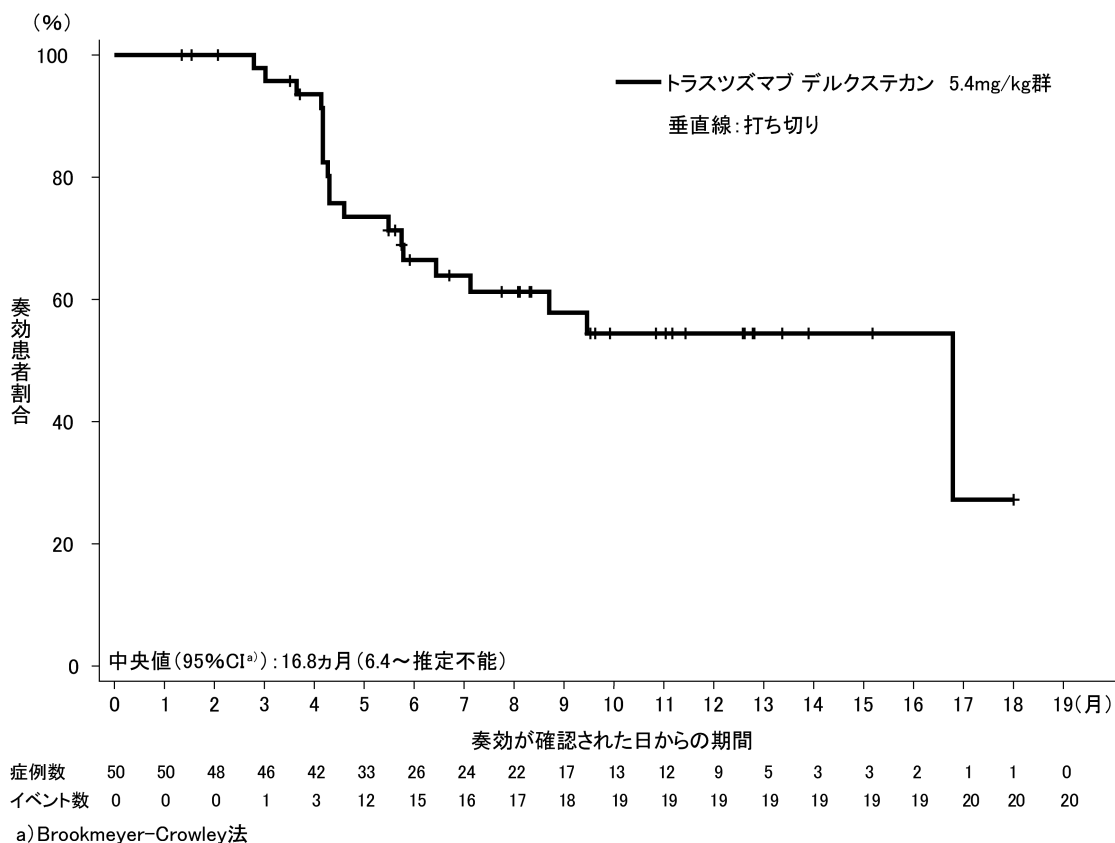
また、*HER2* (*ERBB2*) 遺伝子変異陽性 NSCLC 6.4mg/kg 群における治験責任医師判定に基づく確定奏効率は、39.3% (11/28 例、95%CI : 21.5~59.4、Clopper-Pearson 法) であった。

iii) 奏効期間 (BICR での評価) [副次評価項目]

主解析 (FAS)

*HER2* (*ERBB2*) 遺伝子変異陽性 NSCLC 5.4mg/kg 群における BICR 評価に基づく奏効期間の中央値は、16.8 ヶ月 (95%CI: 6.4~推定不能、Brookmeyer-Crowley 法) であった。この解析では 50 例中 30 例 (60.0%) が打ち切りとなり、そのうち 21 例 (42.0%) はイベント発現がなく継続中の患者であった。Kaplan-Meier 法により推定した奏効患者の割合は 6 ヶ月時点で、66.5% (95%CI : 50.6~78.3、Brookmeyer-Crowley 法) であった。

BICR での評価に基づく奏効期間の Kaplan-Meier 曲線 (FAS)



また、*HER2* (*ERBB2*) 遺伝子変異陽性 NSCLC 6.4mg/kg 群における BICR 評価に基づく奏効期間の中央値は、推定不能 (95%CI : 8.3~推定不能、Brookmeyer-Crowley 法) であった。この解析では 28 例中 21 例 (75.0%) が打ち切りとなり、そのうち 12 例 (42.9%) はイベント発現がなく継続中の患者であった。Kaplan-Meier 法により推定した奏効患者の割合は 6 ヶ月時点で、87.0% (95%CI : 64.4~95.7、Brookmeyer-Crowley 法) であった。

iv) 奏効期間 (治験責任医師判定) [副次評価項目]

中間解析 (Pre-specified Early Cohort)

*HER2* (*ERBB2*) 遺伝子変異陽性 NSCLC 5.4mg/kg 群における治験責任医師判定に基づく奏効期間の中央値は、8.7 ヶ月 (95%CI : 4.3~推定不能、Brookmeyer-Crowley 法) であった。この解析では 22 例中 17 例 (77.3%) が打ち切りとなり、そのうち 16 例 (72.7%) はイベント発現がなく継続中の患者であった。Kaplan-Meier 法により推定した奏効患者の割合は 6 ヶ月時点で 71.3% (95%CI : 34.4~89.8、Brookmeyer-Crowley 法) であった。

また、*HER2* (*ERBB2*) 遺伝子変異陽性 NSCLC 6.4mg/kg 群における治験責任医師判定に基づく奏効期間の中央値は、推定不能 (95%CI : 3.3~推定不能、Brookmeyer-Crowley 法) であった。この解析では 11 例中 9 例 (81.8%) が打ち切りとなり、そのうち 8 例 (72.7%) はイベント発現がなく継続中の患者であった。Kaplan-Meier 法により推定した奏効患者の割合は 6 ヶ月時点で 57.1% (95%CI : 7.6~88.6、Brookmeyer-Crowley 法) であった。

v) 病勢コントロール率 (BICR での評価) [副次評価項目]

中間解析 (Pre-specified Early Cohort)

*HER2* (*ERBB2*) 遺伝子変異陽性 NSCLC 5.4mg/kg 群における BICR 評価に基づく病勢コントロール率

は、全患者で 90.4% (47/52 例、95%CI : 79.0~96.8、Clopper-Pearson 法)、サブグループ解析の日本人集団で 91.3% (21/23 例、95%CI : 72.0~98.9、Clopper-Pearson 法) であった。

また、*HER2* (*ERBB2*) 遺伝子変異陽性 NSCLC 6.4mg/kg 群における BICR 評価に基づく病勢コントロール率は、全患者で 92.9% (26/28 例、95%CI : 76.5~99.1、Clopper-Pearson 法)、サブグループ解析の日本人集団で 100.0% (10/10 例、95%CI : 69.2~100.0、Clopper-Pearson 法) であった。

#### vi) 病勢コントロール率 (治験責任医師判定) [副次評価項目]

##### 中間解析 (Pre-specified Early Cohort)

*HER2* (*ERBB2*) 遺伝子変異陽性 NSCLC 5.4mg/kg 群における治験責任医師判定に基づく病勢コントロール率は、88.5% (46/52 例、95%CI : 76.6~95.6、Clopper-Pearson 法) であった。

また、*HER2* (*ERBB2*) 遺伝子変異陽性 NSCLC 6.4mg/kg 群における治験責任医師判定に基づく病勢コントロール率は、85.7% (24/28 例、95%CI : 67.3~96.0、Clopper-Pearson 法) であった。

#### vii) 効果発現までの期間 [探索的評価項目]

##### 中間解析 (Pre-specified Early Cohort)

*HER2* (*ERBB2*) 遺伝子変異陽性 NSCLC 5.4mg/kg 群における効果発現までの期間の中央値 (範囲) は 1.4 カ月 (1.2~5.8) であった。

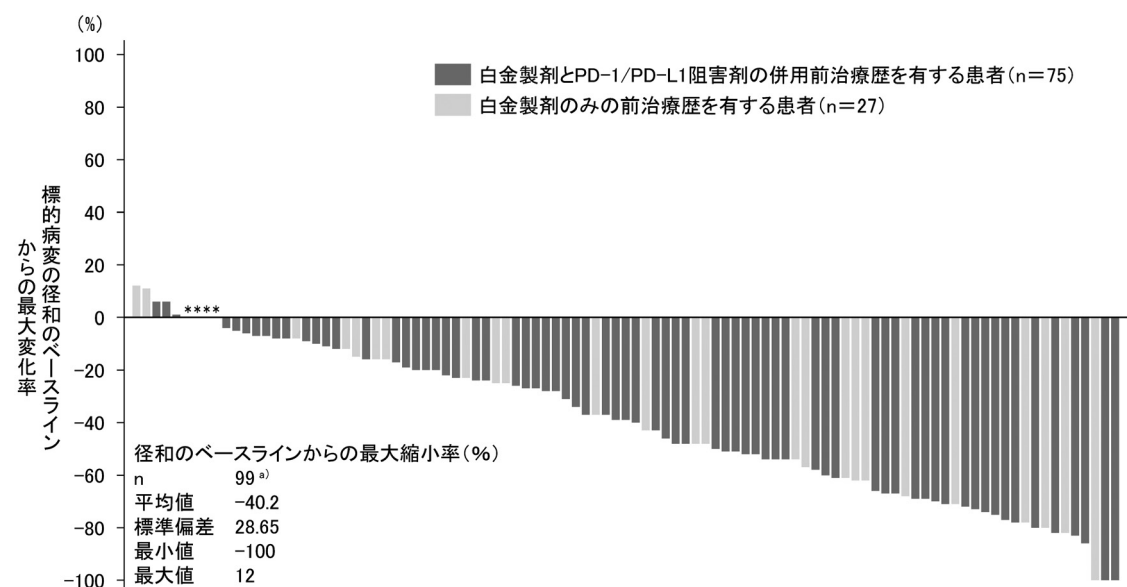
また、*HER2* (*ERBB2*) 遺伝子変異陽性 NSCLC 6.4mg/kg 群における効果発現までの期間の中央値 (範囲) は 1.4 カ月 (1.2~3.0) であった。

#### viii) 標的病変の径和のベースラインからの最大縮小率 [探索的評価項目]

##### 主解析 (FAS)

*HER2* (*ERBB2*) 遺伝子変異陽性 NSCLC 5.4mg/kg 群における BICR 評価に基づく標的病変の径和のベースラインからの最大縮小率は以下のとおりであった。

##### 標的病変の径和のベースラインからの最大縮小率の Waterfall Plot (FAS)

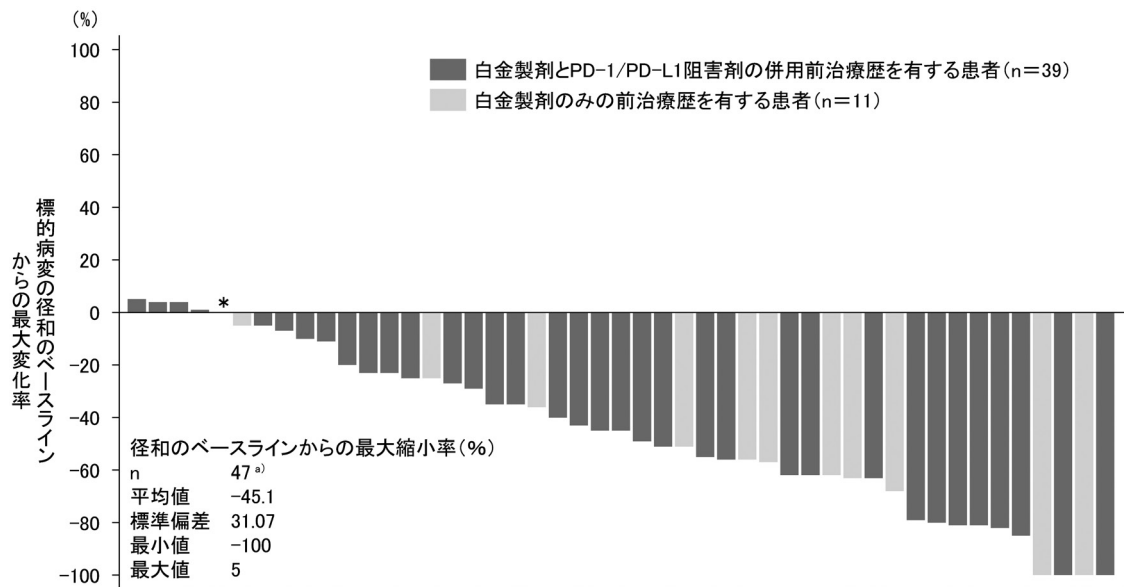


\*最大変化率 0% の患者

a) ベースライン及びトラスツズマブ デルクステカン投与後の評価で標的病変が測定できた患者

また、*HER2* (*ERBB2*) 遺伝子変異陽性 NSCLC 6.4mg/kg 群における BICR 評価に基づく標的病変の径和のベースラインからの最大縮小率は以下のとおりであった。

標的病変の径和のベースラインからの最大縮小率の Waterfall Plot (FAS)



\*最大変化率0%の患者

a) ベースライン及びトラスツズマブ デルクステカン投与後の評価で標的病変が測定できた患者

## 安全性

## i) 中間解析 (安全性解析対象集団)

## ① 5.4mg/kg 群

## 全体

*HER2 (ERBB2)* 遺伝子変異陽性 NSCLC 5.4mg/kg 群 101 例 (日本人 37 例を含む) において、副作用は 92.1% (93/101 例) に認められた。主な副作用は、悪心 59.4% (60 例)、好中球数減少<sup>a)</sup> 33.7% (34 例)、貧血<sup>a)</sup> 28.7% (29 例)、食欲減退 28.7% (29 例)、疲労<sup>a)</sup> 25.7% (26 例)、便秘 24.8% (25 例)、白血球数減少<sup>a)</sup> 23.8% (24 例)、嘔吐 22.8% (23 例) 等であった。

Grade 3 以上の副作用は 31.7% (32/101 例) に認められ、好中球数減少<sup>a)</sup> 11.9% (12 例)、貧血<sup>a)</sup> 8.9% (9 例)、血小板数減少<sup>a)</sup> 4.0% (4 例)、疲労<sup>a)</sup> 3.0% (3 例)、悪心 3.0% (3 例) 等であった。

重篤な副作用は 11.9% (12/101 例) に認められ、間質性肺疾患 2.0% (2 例)、悪心 2.0% (2 例)、肺臓炎 2.0% (2 例)、下痢 1.0% (1 例)、疲労<sup>a)</sup> 1.0% (1 例)、好中球数減少<sup>a)</sup> 1.0% (1 例)、血小板数減少<sup>a)</sup> 1.0% (1 例)、トロポニン I 増加 1.0% (1 例)、トロポニン増加 1.0% (1 例)、尿路感染 1.0% (1 例)、嘔吐 1.0% (1 例)、肺炎 1.0% (1 例) であった。

投与中止に至った副作用は 7.9% (8/101 例) に認められ、間質性肺疾患 3.0% (3 例)、肺臓炎 2.0% (2 例)、低カリウム血症<sup>a)</sup> 1.0% (1 例)、下痢 1.0% (1 例)、心筋炎 1.0% (1 例)、嘔吐 1.0% (1 例)、肺毒性 1.0% (1 例) であった。死亡に至った副作用は 1.0% (1/101 例) に認められ、肺臓炎 1.0% (1 例) であった。

## サブグループ解析 (日本人集団)

*HER2 (ERBB2)* 遺伝子変異陽性 NSCLC 5.4mg/kg 群の日本人集団 37 例において、副作用は 97.3% (36/37 例) に認められた。主な副作用は、悪心 73.0% (27 例)、白血球数減少<sup>a)</sup> 51.4% (19 例)、好中球数減少<sup>a)</sup> 48.6% (18 例)、食欲減退 40.5% (15 例)、便秘 35.1% (13 例)、貧血<sup>a)</sup> 32.4% (12 例)、血小板数減少<sup>a)</sup> 32.4% (12 例)、嘔吐 32.4% (12 例)、疲労<sup>a)</sup> 29.7% (11 例)、脱毛症 21.6% (8 例) 等であった。

Grade 3 以上の副作用は 35.1% (13/37 例) に認められ、好中球数減少<sup>a)</sup> 16.2% (6 例)、貧血<sup>a)</sup> 5.4% (2 例) 等であった。

重篤な副作用は 8.1% (3/37 例) に認められ、間質性肺疾患 2.7% (1 例)、肺臓炎 2.7% (1 例)、尿路感染症 2.7% (1 例) であった。

投与中止に至った副作用は 8.1% (3/37 例) に認められ、間質性肺疾患 5.4% (2 例)、肺臓炎 2.7% (1 例) であった。死亡に至った副作用は認められなかった。

## ② 6.4mg/kg 群

## 全体

*HER2 (ERBB2)* 遺伝子変異陽性 NSCLC 6.4mg/kg 群 50 例 (日本人 15 例を含む) において、副作用は全例に認められた。主な副作用は、悪心 76.0% (38 例)、好中球数減少<sup>a)</sup> 50.0% (25 例)、食欲減退 40.0% (20 例)、嘔吐 40.0% (20 例)、疲労<sup>a)</sup> 36.0% (18 例)、貧血<sup>a)</sup> 34.0% (17 例)、脱毛症 32.0% (16 例)、白血球数減少<sup>a)</sup> 30.0% (15 例) 等であった。

Grade 3 以上の副作用は 58.0% (29/50 例) に認められ、好中球数減少<sup>a)</sup> 34.0% (17 例)、貧血<sup>a)</sup> 14.0% (7 例)、白血球数減少<sup>a)</sup> 14.0% (7 例)、血小板数減少<sup>a)</sup> 10.0% (5 例)、疲労<sup>a)</sup> 10.0% (5 例)、悪心 6.0% (3 例)、下痢 4.0% (2 例)、急性腎障害 4.0% (2 例) 等であった。

重篤な副作用は 22.0% (11/50 例) に認められ、疲労<sup>a)</sup> 6.0% (3 例)、好中球数減少<sup>a)</sup> 4.0% (2 例)、血小板数減少<sup>a)</sup> 4.0% (2 例)、貧血<sup>a)</sup> 4.0% (2 例)、間質性肺疾患 2.0% (1 例)、脱水 2.0% (1 例)、下痢 2.0% (1 例)、腸炎 2.0% (1 例)、急性腎障害 2.0% (1 例)、肺炎 2.0% (1 例) であった。投与

中止に至った副作用は 16.0% (8/50 例) に認められ、間質性肺疾患 8.0% (4 例)、肺臓炎 4.0% (2 例)、急性腎障害 2.0% (1 例)、肺炎 2.0% (1 例) であった。死亡に至った副作用は 2.0% (1/50 例) に認められ、間質性肺疾患 2.0% (1 例) であった。

**サブグループ解析 (日本人集団)**

**HER2 (ERBB2)** 遺伝子変異陽性 NSCLC 6.4mg/kg 群の日本人集団 15 例において、副作用は全例に認められた。主な副作用は、悪心 86.7% (13 例)、白血球数減少<sup>a)</sup> 73.3% (11 例)、好中球数減少<sup>a)</sup> 66.7% (10 例)、食欲減退 53.3% (8 例)、貧血<sup>a)</sup> 46.7% (7 例)、便秘 40.0% (6 例)、嘔吐 33.3% (5 例)、血小板数減少<sup>a)</sup> 26.7% (4 例)、脱毛症 26.7% (4 例) 等であった。

Grade 3 以上の副作用は 73.3% (11/15 例) に認められ、好中球数減少<sup>a)</sup> 53.3% (8 例)、白血球数減少<sup>a)</sup> 26.7% (4 例)、悪心 13.3% (2 例) 等であった。

重篤な副作用は 13.3% (2/15 例) に認められ、好中球数減少<sup>a)</sup> 6.7% (1 例)、血小板数減少<sup>a)</sup> 6.7% (1 例) であった。

投与中止に至った副作用は 20.0% (3/15 例) に認められ、間質性肺疾患 20.0% (3 例) であった。

死亡に至った副作用は認められなかった。

a) それぞれ関連する事象名を、ICH 国際医薬用語集日本語版 (MedDRA/J Ver.24.1) に基づく基本語を用いて以下のとおり定義した。

好中球数減少：好中球数減少、好中球減少症

貧血：貧血、ヘモグロビン減少、ヘマトクリット減少、赤血球数減少

疲労：疲労、無力症、倦怠感、嗜眠

白血球数減少：白血球数減少、白血球減少症

血小板数減少：血小板数減少、血小板減少症

低カリウム血症：低カリウム血症、血中カリウム減少

**ii) 主解析 (安全性解析対象集団)**

**① 5.4mg/kg 群**

**全体**

**HER2 (ERBB2)** 遺伝子変異陽性 NSCLC 5.4mg/kg 群 101 例 (日本人 37 例を含む) において、副作用は 96.0% (97/101 例) に認められた。主な副作用は、悪心 65.3% (66 例)、好中球数減少<sup>a)</sup> 42.6% (43 例)、疲労<sup>a)</sup> 36.6% (37 例)、食欲減退 35.6% (36 例)、貧血<sup>a)</sup> 33.7% (34 例)、嘔吐 28.7% (29 例)、白血球数減少<sup>a)</sup> 27.7% (28 例)、便秘 27.7% (28 例)、血小板数減少<sup>a)</sup> 24.8% (25 例)、脱毛症 20.8% (21 例) 等であった。

Grade 3 以上の副作用は 38.6% (39/101 例) に認められ、好中球数減少<sup>a)</sup> 18.8% (19 例)、貧血<sup>a)</sup> 9.9% (10 例)、疲労<sup>a)</sup> 6.9% (7 例)、血小板数減少<sup>a)</sup> 5.0% (5 例) 等であった。

重篤な副作用は 13.9% (14/101 例) に認められ、血小板数減少<sup>a)</sup> 2.0% (2 例)、間質性肺疾患 2.0% (2 例)、肺臓炎 2.0% (2 例)、心筋炎 2.0% (2 例)、悪心 2.0% (2 例)、トロポニン I 増加 2.0% (2 例) 等であった。

投与中止に至った副作用は 13.9% (14/101 例) に認められ、間質性肺疾患 5.9% (6 例)、肺臓炎 5.0% (5 例) 等であった。

死亡に至った副作用は 1.0% (1/101 例) に認められ、肺臓炎 1.0% (1 例) であった。

**サブグループ解析 (日本人集団)**

**HER2 (ERBB2)** 遺伝子変異陽性 NSCLC 5.4mg/kg 群の日本人集団 37 例において、副作用は全例に認められた。主な副作用は、悪心 73.0% (27 例)、白血球数減少<sup>a)</sup> 56.8% (21 例)、好中球数減少<sup>a)</sup> 56.8%

(21例)、食欲減退 43.2% (16例)、血小板数減少<sup>a)</sup> 43.2% (16例)、疲労<sup>a)</sup> 40.5% (15例)、便秘 37.8% (14例)、嘔吐 35.1% (13例)、貧血<sup>a)</sup> 35.1% (13例)、脱毛症 21.6% (8例) 等であった。

Grade 3以上の副作用は 43.2% (16/37例) に認められ、好中球数減少<sup>a)</sup> 27.0% (10例)、白血球数減少<sup>a)</sup> 5.4% (2例)、貧血<sup>a)</sup> 5.4% (2例) 等であった。重篤な副作用は 8.1% (3/37例) に認められ、間質性肺疾患 2.7% (1例)、肺臓炎 2.7% (1例)、尿路感染症 2.7% (1例) であった。

投与中止に至った副作用は 16.2% (6/37例) に認められ、間質性肺疾患 10.8% (4例)、肺臓炎 5.4% (2例) であった。死亡に至った副作用は認められなかった。

## ② 6.4mg/kg 群

### 全体

*HER2 (ERBB2)* 遺伝子変異陽性 NSCLC 6.4mg/kg 群 50例 (日本人 15例を含む) において、副作用は全例に認められた。主な副作用は、悪心 78.0% (39例)、好中球数減少<sup>a)</sup> 56.0% (28例)、疲労<sup>a)</sup> 46.0% (23例)、食欲減退 46.0% (23例)、貧血<sup>a)</sup> 42.0% (21例)、嘔吐 42.0% (21例)、脱毛症 34.0% (17例)、白血球数減少<sup>a)</sup> 30.0% (15例)、血小板数減少<sup>a)</sup> 28.0% (14例)、下痢 26.0% (13例)、便秘 26.0% (13例) 等であった。

Grade 3以上の副作用は 58.0% (29/50例) に認められ、好中球数減少<sup>a)</sup> 36.0% (18例)、貧血<sup>a)</sup> 14.0% (7例)、白血球数減少<sup>a)</sup> 14.0% (7例)、疲労<sup>a)</sup> 10.0% (5例)、血小板数減少<sup>a)</sup> 10.0% (5例)、悪心 6.0% (3例) 等であった。

重篤な副作用は 24.0% (12/50例) に認められ、疲労<sup>a)</sup> 6.0% (3例)、血小板数減少<sup>a)</sup> 4.0% (2例)、好中球数減少<sup>a)</sup> 4.0% (2例)、貧血<sup>a)</sup> 4.0% (2例) 等であった。

投与中止に至った副作用は 20.0% (10/50例) に認められ、間質性肺疾患 8.0% (4例)、肺臓炎 4.0% (2例) 等であった。

死亡に至った副作用は 2.0% (1/50例) に認められ、間質性肺疾患 2.0% (1例) であった。

### サブグループ解析 (日本人集団)

*HER2 (ERBB2)* 遺伝子変異陽性 NSCLC 6.4mg/kg 群の日本人集団 15例において、副作用は全例に認められた。主な副作用は、悪心 93.3% (14例)、白血球数減少<sup>a)</sup> 73.3% (11例)、好中球数減少<sup>a)</sup> 66.7% (10例)、貧血<sup>a)</sup> 60.0% (9例)、食欲減退 53.3% (8例)、血小板数減少<sup>a)</sup> 40.0% (6例)、便秘 40.0% (6例)、嘔吐 33.3% (5例)、下痢 33.3% (5例)、脱毛症 26.7% (4例)、間質性肺疾患 26.7% (4例)、血中クレアチニン増加 20.0% (3例)、疲労<sup>a)</sup> 20.0% (3例) 等であった。

Grade 3以上の副作用は 73.3% (11/15例) に認められ、好中球数減少<sup>a)</sup> 53.3% (8例)、白血球数減少<sup>a)</sup> 26.7% (4例)、悪心 13.3% (2例) 等であった。

重篤な副作用は 13.3% (2/15例) に認められ、好中球数減少<sup>a)</sup> 6.7% (1例)、血小板数減少<sup>a)</sup> 6.7% (1例) であった。

投与中止に至った副作用は 20.0% (3/15例) に認められ、間質性肺疾患 20.0% (3例) であった。

死亡に至った副作用は認められなかった。

a) それぞれ関連する事象名を、ICH 国際医薬用語集日本語版 (MedDRA/J Ver.25.1) に基づく基本語を用いて以下のとおり定義した。

好中球数減少: 好中球数減少、好中球減少症

貧血: 貧血、ヘモグロビン減少、ヘマトクリット減少、赤血球数減少

疲労: 疲労、無力症、倦怠感、嗜眠

白血球数減少: 白血球数減少、白血球減少症

血小板数減少: 血小板数減少、血小板減少症

6) 国内第Ⅱ相医師主導治験（EPOC1806 試験、HERALD 試験）<sup>25)</sup>

a. 方法

目的	HER2 陽性（血液検体の <i>HER2 (ERBB2)</i> コピー数異常（遺伝子増幅）を有する）の標準的治療に応・不耐又は標準的治療が存在しない治癒切除不能な進行・再発の固形癌患者を対象に、トラスツズマブ デルクステカンの有効性及び安全性を検討する。
試験デザイン	多施設共同、単群、非盲検、医師主導、第Ⅱ相試験
対象	Guardant360 CDx がん遺伝子パネルによるスクリーニング試験（GOZILA 試験）において、HER2 陽性（血液検体の <i>HER2 (ERBB2)</i> コピー数異常（遺伝子増幅）を有する）の標準的治療に応・不耐又は標準的治療が存在しない治癒切除不能な進行・再発の固形癌患者 62 例（食道癌 12 例、膵癌 4 例、尿路上皮癌 2 例、子宮頸癌 5 例、子宮体癌 6 例、卵巣癌 2 例、唾液腺癌 7 例、その他の癌 <sup>*2</sup> 124 例） <sup>*2</sup> 主な選択基準：20 歳以上、RECIST Ver.1.1 に基づき測定可能な標的病変を 1 つ以上有する、LVEF が 50%以上、ECOG PS が 0 又は 1、心電図補正 QT 間隔が 470ms 以下（女性）又は 450ms（男性）以下 等 FAS <sup>*3</sup> 及び安全性解析対象集団 <sup>*3</sup> ：62 例 *1：結腸・直腸癌 10 例、胆道癌 4 例、非小細胞肺癌（NSCLC）2 例、小腸癌 2 例、胃癌 2 例、前立腺癌 1 例、原発不明 1 例、乳房外パジェット病 1 例、悪性黒色腫 1 例 *2：目標例数を設定したが頭頸部癌（唾液腺癌を除く）コホートは 0 例 *3：試験に登録され、トラスツズマブ デルクステカンが 1 回以上投与された患者集団
主な除外基準	<ul style="list-style-type: none"> <li>トラスツズマブ デルクステカン又はエキサテカン誘導体を構成要素とする抗体薬物複合体製剤による治療歴を有する者</li> <li>腫瘍組織による評価にて HER2 高発現が確認されている胃癌、乳癌、結腸・直腸癌、肺癌、胆道癌、子宮癌肉腫、骨肉腫の患者</li> <li>脊髄を圧迫する病変を有する者</li> <li>無治療で臨床症状を伴う、あるいはステロイドや抗けいれん薬などのコントロールのための治療を必要とする活動性の中樞神経系への転移を有する者。臨床的に非活動性の脳転移を有する患者は登録可能とする。また、治療中であっても無症状でステロイドあるいは抗けいれん薬による治療を必要としない患者は、放射線治療による急性毒性から回復していれば登録可能とする。</li> <li>登録前 6 ヶ月以内の心筋梗塞又は症候性うっ血性心不全（NYHA 心機能分類 II～IV）の既往歴を有する者、登録前 28 日以内に心筋梗塞と診断する値に相当するトロポニン値、不安定狭心症、又は治療を要する重篤な不整脈の既往歴/合併症を有する者</li> <li>登録前 3 年以内にその他の悪性腫瘍の既往を有する者。ただし、局所治療により治癒と判断される上皮内癌や粘膜内癌相当の病変、全身治療を必要としない非転移性前立腺癌は登録可能とする。</li> <li>以下の肺疾患に該当する。                         <ul style="list-style-type: none"> <li>治療を要する非感染性の ILD 又は肺臓炎の既往を有する、ILD 又は肺臓炎を合併している、あるいは登録前検査時の画像診断にてこれらの肺疾患が否定できない者</li> <li>重度の肺障害（例：登録前 3 ヶ月以内の肺塞栓症、重篤な気管支喘息、重度の慢性閉塞性肺疾患、拘束性肺疾患、胸水など）を有する者</li> <li>肺に関連する自己免疫疾患や結合組織疾患又は炎症性疾患（例：関節リウマチ、シェーグレン症候群、サルコイドーシスなど）など臨床的に重篤な肺のリスクを有する者</li> <li>肺全摘術の既往を有する者</li> <li>臨床的に問題となる角膜疾患を有すると治験責任医師等により判断される者</li> </ul> </li> </ul>
投与方法	トラスツズマブ デルクステカン 5.4mg/kg を 3 週に 1 回点滴静脈内投与した（21 日サイクル、Day1 に投与）。投与時間は、初回は約 90 分とし、初回投与時の忍容性に問題がなければ 2 回目以降は約 30 分とした。投与サイクル数に規定は設けず、許容できない毒性の発現、疾患進行、又は同意撤回等の時点まで継続投与可能とした。
評価項目	<p>【有効性】 主要評価項目：治験責任医師判定に基づく確定奏効率（RECIST Ver.1.1 に基づく）                  副次評価項目：独立効果判定機関の評価に基づく確定奏効率、治験責任医師判定及び独立効果判定機関の評価に基づく病勢コントロール率、PFS、奏効期間、標的病変の径和のベースラインからの最大変化率、治験責任医師判定に基づく治療成功期間、OS</p> <p>【安全性】 有害事象、死亡、重篤な有害事象、投与中止に至った有害事象、注目すべき有害事象（ILD<sup>*4</sup>、左室機能不全）、臨床検査値 等                  *4：ILD 独立判定委員会による評価は実施せず、治験責任医師の報告に基づいて評価した。</p>
解析方法	<p>【有効性】 主解析では FAS を対象として、実際に観察された確定奏効率とその 95% CI（Clopper-Pearson 法に基づく）を算出し、95%CI の下限が閾値 5%を上回った場合に統計学的に有意とみなした。病勢コントロール率も同様に解析した。PFS は中央値と 95%CI（Brookmeyer-Crowley 法に基づく）を算出した。加えて、Kaplan-Meier 法により生存曲線を図示するとともに、時点別の無増悪生存割合（3 及び 6 ヶ月）とその 95% CI（Greenwood の公式に基づく）を算出した。奏効期間、治療成功期間及び OS も同様に解析した。</p> <p>【安全性】 有害事象名は MedDRA/J Ver.25.0、重症度分類は CTCAE Ver.5.0 に準じた。</p>

注) HER2 陽性の進行・再発の固形癌（標準的な治療が困難な場合に限る）のうち胃癌に対する本剤の承認された用法及び用量は以下のとおりである。

（HER2 陽性の進行・再発の固形癌（標準的な治療が困難な場合に限る））（抜粋）

胃癌の場合：

通常、成人にはトラスツズマブ デルクステカン（遺伝子組換え）として 1 回 6.4mg/kg（体重）を 90 分かけて 3 週間間隔で点滴静注する。なお、初回投与の忍容性が良好であれば 2 回目以降の投与時間は 30 分間まで短縮できる。

## b. 患者背景 (FAS)

		全体 (n=62)	がん種別コホート							
			食道癌 (n=12)	膵癌 (n=4)	尿路上皮 癌 (n=2)	子宮頸癌 (n=5)	子宮体癌 (n=6)	卵巣癌 (n=2)	唾液腺癌 (n=7)	その他の 癌 (n=24)
性別 n (%)	女性	32 (51.6)	2 (16.7)	3 (75.0)	0 (0)	5 (100)	6 (100)	2 (100)	0 (0)	14 (58.3)
	男性	30 (48.4)	10 (83.3)	1 (25.0)	2 (100)	0 (0)	0 (0)	0 (0)	7 (100)	10 (41.7)
年齢 (歳)	中央値 (範囲)	63 (32~80)	60 (49~71)	52 (49~71)	57.5 (50~65)	49 (42~71)	66.5 (63~80)	60 (56~64)	68 (44~78)	64 (32~78)
ECOG PS n (%)	0	36 (58.1)	8 (66.7)	2 (50.0)	1 (50.0)	1 (20.0)	4 (66.7)	1 (50.0)	4 (57.1)	15 (62.5)
	1	26 (41.9)	4 (33.3)	2 (50.0)	1 (50.0)	4 (80.0)	2 (33.3)	1 (50.0)	3 (42.9)	9 (37.5)
転移臓器 n (%)	肝臓	33 (53.2)	8 (66.7)	4 (100)	2 (100)	0 (0)	1 (16.7)	0 (0)	3 (42.9)	15 (62.5)
	肺	32 (51.6)	5 (41.7)	1 (25.0)	0 (0)	3 (60.0)	2 (33.3)	0 (0)	5 (71.4)	16 (66.7)
	腹膜	14 (22.6)	0 (0)	2 (50.0)	1 (50.0)	2 (40.0)	2 (33.3)	2 (100)	0 (0)	5 (20.8)
	リンパ節	40 (64.5)	9 (75.0)	2 (50.0)	2 (100)	3 (60.0)	4 (66.7)	1 (50.0)	4 (57.1)	15 (62.5)
	骨	13 (21.0)	2 (16.7)	0 (0)	1 (50.0)	2 (40.0)	1 (16.7)	0 (0)	2 (28.6)	5 (20.8)
	その他	16 (25.8)	4 (33.3)	0 (0)	1 (50.0)	2 (40.0)	1 (16.7)	0 (0)	2 (28.6)	6 (25.0)
前治療 n (%)	手術療法	41 (66.1)	9 (75.0)	1 (25.0)	2 (100)	2 (40.0)	6 (100)	2 (100)	5 (71.4)	14 (58.3)
	化学療法	59 (95.2)	12 (100)	4 (100)	2 (100)	5 (100)	6 (100)	2 (100)	4 (57.1)	24 (100)
	放射線療法	18 (29.0)	5 (41.7)	0 (0)	1 (50.0)	3 (60.0)	1 (16.7)	0 (0)	4 (57.1)	4 (16.7)
	その他	5 (8.1)	1 (8.3)	0 (0)	0 (0)	1 (20.0)	0 (0)	0 (0)	1 (14.3)	2 (8.3)
前治療 レジメン数	中央値 (範囲)	3 (0~8)	3 (2~4)	2 (1~3)	2.5 (2~3)	3 (1~4)	3 (1~4)	2.5 (1~4)	1 (0~4)	3 (1~8)

データカットオフ日：2022年7月17日

c. 投与状況（安全性解析対象集団）

項目		全体 (n=62)
		n (%)
投与期間 <sup>a)</sup> (月)	中央値 (範囲)	5.57 (0.7~23.0)
投与期間 <sup>a)</sup>	3ヵ月以下	15 (24.2)
	3~6ヵ月	19 (30.6)
	6~9ヵ月	10 (16.1)
	9~12ヵ月	8 (12.9)
	12~18ヵ月	7 (11.3)
	18~24ヵ月	3 (4.8)
	24ヵ月超	0
サイクル数	中央値 (範囲)	8.0 (1~29)
用量強度 <sup>b)</sup>	中央値 (範囲)	4.98 (2.9~5.4)
相対用量強度 <sup>c)</sup> (%)	中央値 (範囲)	92.31 (54.4~100.7)

a) 投与期間 (月) = (最終投与日-初回投与日+21) /30.44

b) 用量強度 (mg/kg/サイクル (週)) = 累積投与量 (mg/kg) / (投与期間 (日) /21)

c) 相対用量強度 (%) = 用量強度/計画用量強度×100

データカットオフ日：2022年7月17日

項目		がん種別コホート							
		食道癌 (n=12)	膵癌 (n=4)	尿路上皮癌 (n=2)	子宮頸癌 (n=5)	子宮体癌 (n=6)	卵巣癌 (n=2)	唾液腺癌 (n=7)	その他の癌 (n=24)
		n (%)	n (%)	n (%)	n (%)	n (%)	n (%)	n (%)	n (%)
投与期間 <sup>a)</sup> (日)	中央値 (範囲)	175 (26~309)	66.5 (22~115)	131 (128~134)	127 (6~389)	217 (92~342)	392 (326~458)	246 (149~537)	206 (21~700)
サイクル数	中央値 (範囲)	7 (2~15)	2.5 (1~4)	5.5 (5~6)	6 (1~15)	10 (3~16)	19 (16~22)	10 (6~25)	8.5 (1~29)

a) データカットオフ日の時点で治験治療中止と判定されている患者：投与期間 = (治験治療中止判定日) - (1 サイクル目治療開始日) + 1

データカットオフ日の時点で治験治療継続中の患者：投与期間 = (2022/07/17) - (1 サイクル目治療開始日) + 1  
データカットオフ日：2022年7月17日

項目		【サブグループ解析】その他の癌									
		合計 (n=24)	結腸・直腸癌 (n=10)	胆道癌 (n=4)	NSCLC (n=2)	胃癌 (n=2)	小腸癌 (n=2)	乳房外パ ジレット病 (n=1)	悪性 黒色腫 (n=1)	前立腺癌 (n=1)	原発不明 (n=1)
		n (%)	n (%)	n (%)	n (%)	n (%)	n (%)	n (%)	n (%)	n (%)	n (%)
投与期間 <sup>a)</sup> (月)	中央値 (範囲)	6.77 (0.7~ 23.0)	4.65 (0.7~ 17.4)	6.92 (2.0~ 11.2)	13.06 (5.9~ 20.2)	5.65 (4.9~ 6.4)	17.89 (16.3~ 19.5)	4.27 (4.3~ 4.3)	7.10 (7.1~ 7.1)	23.00 (23.0~ 23.0)	7.39 (7.4~ 7.4)
サイクル数	中央値 (範囲)	8.5 (1~29)	6.5 (1~25)	9.5 (2~17)	19.0 (9~29)	5.0 (3~7)	25.5 (23~28)	5.0 (5~5)	11.0 (11~11)	29.0 (29~29)	10.0 (10~10)

a) 投与期間 (月) = (最終投与日-初回投与日+21) /30.44

データカットオフ日：2022年7月17日

## d. 結果 (データカットオフ日: 2022年7月17日)

## 有効性

## i) 確定奏効率 (治験責任医師判定) [主要評価項目]

## 病勢コントロール率 (治験責任医師判定) [副次評価項目]

治験責任医師判定に基づく確定奏効率は、全体で 56.5% (35/62 例、95%CI: 43.3~69.0、Clopper-Pearson 法) であった。

治験責任医師判定に基づく病勢コントロール率は、全体で 90.3% (56/62 例、95%CI: 80.1~96.4、Clopper-Pearson 法) であった。

## 治験責任医師判定に基づく最良総合効果、確定奏効率、病勢コントロール率 (FAS、がん種別コホート)

	全体 (n=62)	がん種別コホート							
		食道癌 (n=12)	膵癌 (n=4)	尿路上皮癌 (n=2)	子宮頸癌 (n=5)	子宮体癌 (n=6)	卵巣癌 (n=2)	唾液腺癌 (n=7)	その他の癌 (n=24)
最良総合効果、n (%)									
CR	0 (0)	0 (0)	0 (0)	0 (0)	0 (0)	0 (0)	0 (0)	0 (0)	0 (0)
PR	35 (56.5)	6 (50.0)	0 (0)	1 (50.0)	2 (40.0)	5 (83.3)	2 (100)	7 (100)	12 (50.0)
SD	21 (33.9)	4 (33.3)	2 (50.0)	1 (50.0)	2 (40.0)	1 (16.7)	0 (0)	0 (0)	11 (45.8)
PD	5 (8.1)	1 (8.3)	2 (50.0)	0 (0)	1 (20.0)	0 (0)	0 (0)	0 (0)	1 (4.2)
NE	1 (1.6)	1 (8.3)	0 (0)	0 (0)	0 (0)	0 (0)	0 (0)	0 (0)	0 (0)
確定奏効率 (CR 又は PR)									
n (%)	35 (56.5)	6 (50.0)	0 (0)	1 (50.0)	2 (40.0)	5 (83.3)	2 (100)	7 (100)	12 (50.0)
95%CI <sup>a)</sup>	43.3, 69.0	21.1, 78.9	0, 60.2	1.3, 98.7	5.3, 85.3	35.9, 99.6	15.8, 100	59.0, 100	29.1, 70.9
病勢コントロール率									
n (%)	56 (90.3)	10 (83.3)	2 (50.0)	2 (100)	4 (80.0)	6 (100)	2 (100)	7 (100)	23 (95.8)
95%CI <sup>a)</sup>	80.1, 96.4	51.6, 97.9	6.8, 93.2	15.8, 100	28.4, 99.5	54.1, 100	15.8, 100	59.0, 100	78.9, 99.9

NE: 評価不能、a) Clopper-Pearson 法

## 治験責任医師判定に基づく最良総合効果、確定奏効率、病勢コントロール率 (FAS、その他の癌)

	【サブグループ解析】その他の癌									
	合計 (n=24)	結腸・ 直腸癌 (n=10)	胆道癌 (n=4)	NSCLC (n=2)	胃癌 (n=2)	小腸癌 (n=2)	乳房外 パジェット病 (n=1)	悪性 黒色腫 (n=1)	前立腺癌 (n=1)	原発不明 (n=1)
最良総合効果、n (%)										
CR	0 (0)	0 (0)	0 (0)	0 (0)	0 (0)	0 (0)	0 (0)	0 (0)	0 (0)	0 (0)
PR	12 (50.0)	5 (50.0)	1 (25.0)	0 (0)	1 (50.0)	2 (100.0)	1 (100.0)	1 (100.0)	1 (100.0)	0 (0)
SD	11 (45.8)	4 (40.0)	3 (75.0)	2 (100.0)	1 (50.0)	0 (0)	0 (0)	0 (0)	0 (0)	1 (100.0)
PD	1 (4.2)	1 (10.0)	0 (0)	0 (0)	0 (0)	0 (0)	0 (0)	0 (0)	0 (0)	0 (0)
NE	0 (0)	0 (0)	0 (0)	0 (0)	0 (0)	0 (0)	0 (0)	0 (0)	0 (0)	0 (0)
確定奏効率 (CR 又は PR)										
n (%)	12 (50.0)	5 (50.0)	1 (25.0)	0 (0)	1 (50.0)	2 (100.0)	1 (100.0)	1 (100.0)	1 (100.0)	0 (0)
95%CI <sup>a)</sup>	29.1, 70.9	18.7, 81.3	0.6, 80.6	0.0, 84.2	1.3, 98.7	15.8, 100.0	2.5, 100.0	2.5, 100.0	2.5, 100.0	0.0, 97.5
病勢コントロール率										
n (%)	23 (95.8)	9 (90.0)	4 (100)	2 (100)	2 (100)	2 (100)	1 (100)	1 (100)	1 (100)	1 (100)
95%CI <sup>a)</sup>	78.9, 99.9	55.5, 99.7	39.8, 100	15.8, 100	15.8, 100	15.8, 100	2.5, 100	2.5, 100	2.5, 100	2.5, 100

NE: 評価不能、a) Clopper-Pearson 法

ii) 確定奏効率（独立効果判定機関の評価） [副次評価項目]

独立効果判定機関の評価に基づく確定奏効率は、全体で 58.1% (36/62 例、95%CI : 44.8~70.5、Clopper-Pearson 法) であった。

iii) 奏効期間（治験責任医師判定） [副次評価項目]

治験責任医師判定に基づく奏効期間の中央値は、全体で 8.8 カ月 (95%CI : 5.8~11.2、Brookmeyer-Crowley 法) であった。

治験責任医師判定に基づく奏効期間（FAS、がん種別コホート）

	全体 (n=62)	がん種別コホート							
		食道癌 (n=12)	膵癌 (n=4)	尿路上皮癌 (n=2)	子宮頸癌 (n=5)	子宮体癌 (n=6)	卵巣癌 (n=2)	唾液腺癌 (n=7)	その他の癌 (n=24)
奏効例数	35	6	0	1	2	5	2	7	12
イベント発現患者、例数	23	5	—	1	2	3	0	3	9
奏効期間 中央値、月 (95%CI) a)	8.8 (5.8, 11.2)	5.3 (2.6, NE)	—	2.9 (NE, NE)	8.5 (5.8, NE)	7.3 (4.1, NE)	NE	11.3 (2.8, NE)	9.7 (2.8, NE)

NE : 評価不能、a) 中央値は Kaplan-Meier 法、中央値の 95%CI は Brookmeyer-Crowley 法を用いて算出した。

iv) 治療成功期間（治験責任医師判定） [副次評価項目]

治験責任医師判定に基づく治療成功期間の中央値は、全体で 5.7 カ月 (95%CI : 4.3~7.4、Brookmeyer-Crowley 法) であった。

治験責任医師判定に基づく治療成功期間（FAS、がん種別コホート）

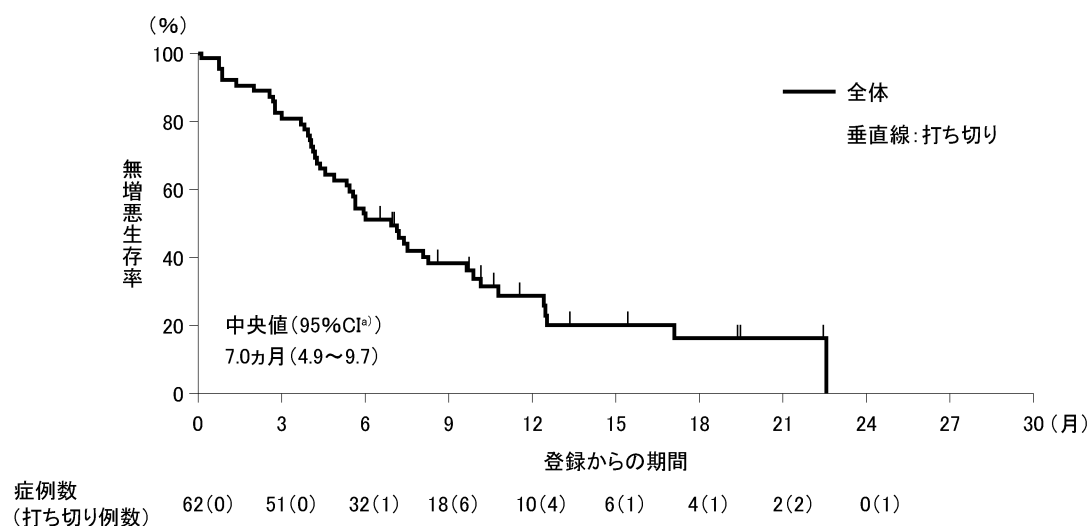
	全体 (n=62)	がん種別コホート							
		食道癌 (n=12)	膵癌 (n=4)	尿路上皮癌 (n=2)	子宮頸癌 (n=5)	子宮体癌 (n=6)	卵巣癌 (n=2)	唾液腺癌 (n=7)	その他の癌 (n=24)
イベント発現患者、例数	50	10	4	2	5	4	0	6	19
治療成功期間 中央値、月 (95%CI) a)	5.7 (4.3, 7.4)	5.3 (0.9, 7.2)	2.2 (0.8, NE)	4.2 (4.0, NE)	4.1 (0.1, NE)	7.5 (3.2, NE)	NE	8.6 (4.3, NE)	6.5 (4.2, 9.7)

NE : 評価不能、a) 中央値は Kaplan-Meier 法、中央値の 95%CI は Brookmeyer-Crowley 法を用いて算出した。

v) 無増悪生存期間（PFS）（治験責任医師判定） [副次評価項目]

治験責任医師判定に基づく PFS の中央値は、全体で 7.0 カ月 (95%CI : 4.9~9.7、Brookmeyer-Crowley 法) であった。

## 治験責任医師判定に基づく PFS の Kaplan-Meier 曲線 (FAS)



a) Brookmeyer-Crowley法

## 治験責任医師判定に基づく PFS (FAS、がん種別コホート)

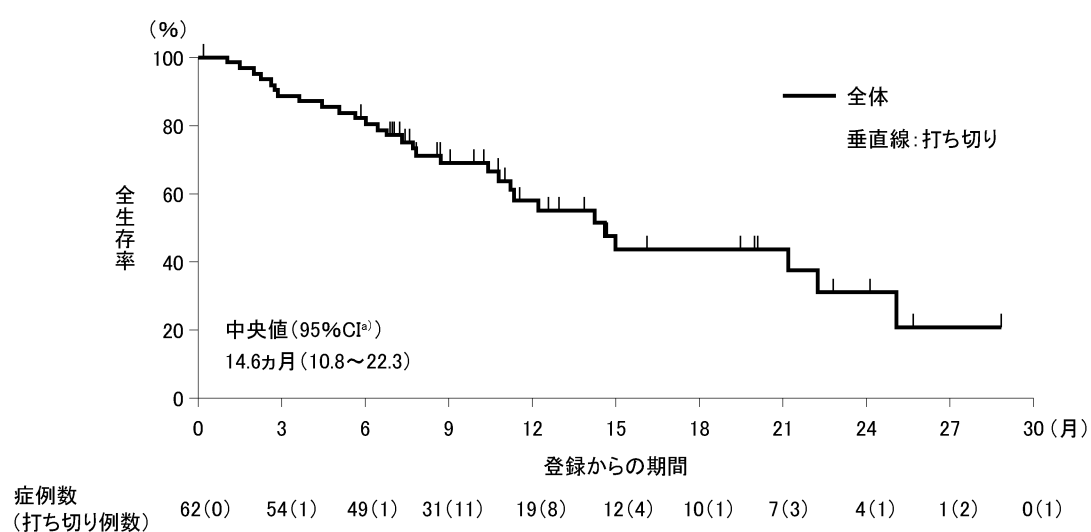
	全体 (n=62)	がん種別コホート							
		食道癌 (n=12)	膵癌 (n=4)	尿路上皮癌 (n=2)	子宮頸癌 (n=5)	子宮体癌 (n=6)	卵巣癌 (n=2)	唾液腺癌 (n=7)	その他の癌 (n=24)
イベント発現患者、例数	46	10	4	2	5	4	0	3	18
PFS 中央値、月 (95%CI) <sup>a)</sup>	7.0 (4.9, 9.7)	5.3 (0.9, 7.2)	2.2 (0.8, NE)	4.2 (4.0, NE)	5.9 (0.1, NE)	8.7 (4.2, NE)	NE	12.5 (4.3, NE)	7.4 (4.9, 12.5)

NE：評価不能、a) 中央値は Kaplan-Meier 法、中央値の 95%CI は Brookmeyer-Crowley 法を用いて算出した。

## vi) 全生存期間 (OS) [副次評価項目]

OS の中央値は、全体で 14.6 カ月 (95%CI : 10.8~22.3、Brookmeyer-Crowley 法) であった。

## OS の Kaplan-Meier 曲線 (FAS)



a) Brookmeyer-Crowley法

OS (FAS、がん種別コホート)

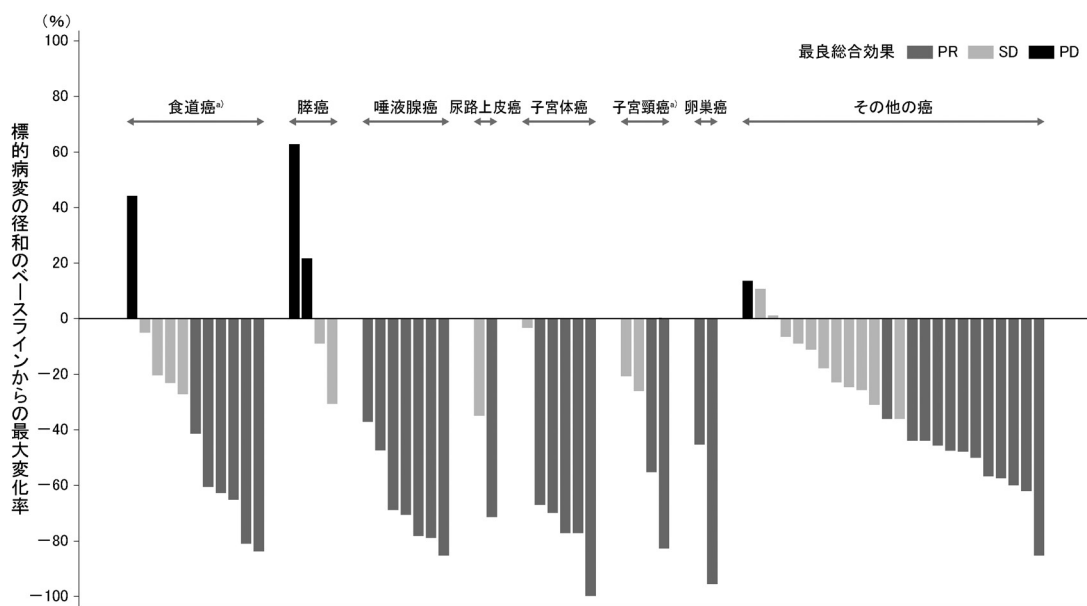
	全体 (n=62)	がん種別コホート							
		食道癌 (n=12)	膵癌 (n=4)	尿路上皮癌 (n=2)	子宮頸癌 (n=5)	子宮体癌 (n=6)	卵巣癌 (n=2)	唾液腺癌 (n=7)	その他の癌 (n=24)
イベント発現患者、例数	29	7	4	1	2	1	0	1	13
OS 中央値、月 (95%CI) a)	14.6 (10.8, 22.3)	11.3 (2.8, NE)	3.2 (1.1, NE)	NE (6.0, NE)	22.3 (10.8, NE)	NE (6.8, NE)	NE	NE (14.2, NE)	14.6 (7.8, NE)

NE：評価不能、a) 中央値は Kaplan-Meier 法、中央値の 95%CI は Brookmeyer-Crowley 法を用いて算出した。

vii) 標的病変の径和のベースラインからの最大変化率 (治験責任医師判定) [副次評価項目]

治験責任医師判定に基づく標的病変の径和のベースラインからの最大変化率は以下のとおりであった。

治験責任医師判定に基づく標的病変の径和のベースラインからの最大変化率の Waterfall Plot (FAS)



a) トラスツマブ デルクステカン投与開始後のデータがない症例(食道癌1例、子宮頸癌1例)を除く。

安全性

副作用は95.2%(59/62例)に認められた。主な副作用は、悪心 58.1%(36例)、食欲減退 53.2%(33例)、疲労<sup>a)</sup>46.8%(29例)、貧血<sup>a)</sup>38.7%(24例)、好中球数減少<sup>a)</sup>32.3%(20例)、白血球数減少<sup>a)</sup>32.3%(20例)、血小板数減少<sup>a)</sup>24.2%(15例)、口内炎<sup>a)</sup>22.6%(14例)、肺臓炎 19.4%(12例)、嘔吐 16.1%(10例)、下痢 14.5%(9例)、脱毛症 14.5%(9例)、便秘 12.9%(8例)、発熱 11.3%(7例)、リンパ球数減少<sup>a)</sup>11.3%(7例)等であった。

Grade3以上の副作用は 51.6%(32/62例)に認められ、貧血<sup>a)</sup>21.0%(13例)、好中球数減少<sup>a)</sup>19.4%(12例)、白血球数減少<sup>a)</sup>12.9%(8例)等であった。

重篤な副作用は 17.7%(11/62例)に認められ、食欲減退 4.8%(3例)、肺臓炎 4.8%(3例)等であった。

投与中止に至った副作用は 21.0%(13/62例)に認められ、肺臓炎 12.9%(8例)、間質性肺炎患 4.8%(3例)、播種性血管内凝固 1.6%(1例)、十二指腸穿孔 1.6%(1例)、敗血症 1.6%(1例)であった。

死亡に至った副作用は 1.6%(1/62例)に認められ、播種性血管内凝固/敗血症 1.6%(1例)であった。

a) それぞれ関連する事象名を、ICH 国際医薬用語集日本語版 (MedDRA/J Ver.25.0 又は 26.0) に基づく基本語を用いて以下のとおり定義した。

疲労：疲労、無力症、倦怠感、嗜眠

貧血：ヘモグロビン減少、赤血球数減少、貧血、ヘマトクリット減少

好中球数減少：好中球数減少、好中球減少症

白血球数減少：白血球数減少、白血球減少症

血小板数減少：血小板数減少、血小板減少症

口内炎：口内炎、アフタ性潰瘍、口腔内潰瘍形成、口腔粘膜びらん、口腔粘膜水疱形成、口腔粘膜疹

リンパ球数減少：リンパ球数減少、リンパ球減少症

7) 海外第Ⅱ相試験 (D967VC00001 試験、DESTINY-PanTumor02 [DP-02] 試験) <sup>26)</sup>

## a. 方法

目的	HER2 発現を有する切除不能な進行・再発の固形癌患者を対象に、トラスツズマブ デルクステカンの有効性及び安全性を評価する。
試験デザイン	国際共同 (主解析のデータカットオフ時点で日本を含まない)、多施設共同、非盲検、単群、第Ⅱ相試験
対象	<p>HER2 発現<sup>*1</sup>を有する切除不能な進行・再発の固形癌患者で、切除不能な進行・再発の固形癌に対する少なくとも 1 回の薬物療法後に増悪した又は標準的治療のない患者 267 例 (コホート 1: 胆道癌 41 例、コホート 2: 尿路上皮癌 41 例、コホート 3: 子宮頸癌 40 例、コホート 4: 子宮体癌 40 例、コホート 5: 卵巣癌 40 例、コホート 6: 膵癌 25 例、コホート 7: 希少癌<sup>*2</sup>40 例)</p> <p>主な選択基準: 18 歳以上の男女、RECIST Ver.1.1 に基づき測定可能な標的病変を 1 つ以上有する、ECOG PS が 0 又は 1、LVEF が 50%以上 等</p> <p>FAS<sup>*3</sup>及び安全性解析対象集団<sup>*3</sup>: 267 例</p> <p>*1: 実施医療機関又は中央検査機関測定で IHC 法 3+又は 2+の患者が組み入れられた。なお、コホート 7 (希少癌) 以外の各コホートでは、中央検査機関判定により HER2 発現状況が IHC 法 3+又は 2+と確認された最初の 15 例のうち 3 例以上で奏効が認められた場合、IHC 法 1+の患者を最大 10 例まで組み入れ可能とした。</p> <p>*2: 唾液腺癌 19 例、原発巣不明 5 例、乳房外バジレット病 3 例、黒色腫及び中咽頭癌各 2 例、虫垂アデノカルチノイド、腺様嚢胞癌、頭頸部癌、腸管腺癌、口唇/口腔癌、食道腺癌、食道扁平上皮癌、精巣癌、外陰部癌各 1 例</p> <p>*3: 試験に登録され、トラスツズマブ デルクステカンが少なくとも 1 回以上投与された患者集団</p>
主な除外基準	<ul style="list-style-type: none"> <li>・ <i>HER2 (ERBB2)</i> 遺伝子変異のみを有し、選択基準に該当する HER2 発現がない者</li> <li>・ 乳癌、結腸・直腸癌、胃癌、胃食道接合部癌、又は NSCLC と診断された者</li> <li>・ 脊髄圧迫又は臨床症状を伴う中枢神経系転移を有する者</li> <li>・ 治験薬初回投与前 6 ヶ月以内に心筋梗塞の既往を有する、又は症候性うっ血性心不全 (NY HA 心機能分類 II~IV) の既往を有する者</li> <li>・ 心電図補正 QT 間隔が 470ms (女性) 又は 450ms (男性) を超える者</li> <li>・ ステロイド治療を必要とする非感染性の ILD/肺臓炎の既往を有する、ILD/肺臓炎を合併している、あるいはスクリーニング時の画像診断にて ILD/肺臓炎が否定できない者 等</li> </ul>
投与方法	1 サイクルを 21 日とし、各サイクルの Day1 にトラスツズマブ デルクステカン 5.4mg/kg を 3 週に 1 回点滴静脈内投与した。投与時間は初回は 90 分以上とし、初回投与時の忍容性に問題がなければ 2 回目以降は 30 分以上とした。投与サイクル数に規定は設けず、許容できない毒性の発現、疾患進行又は同意撤回等の時点まで継続投与可能とした。
評価項目	<p>【有効性】 主要評価項目: 治験責任医師判定に基づく確定奏効率 副次評価項目: 奏効期間、病態コントロール率、PFS (いずれも治験責任医師判定)、OS</p> <p>【安全性】 有害事象、重篤な有害事象、投与中止に至った有害事象、注目すべき有害事象 (ILD<sup>*4</sup>、左室機能不全)、臨床検査値、バイタルサイン、心電図パラメータ、心エコー又はマルチゲートスキャン検査所見</p> <p style="text-align: right;">*4: ILD 独立判定委員会による評価も実施</p>
解析方法	<p>【有効性】 主解析は、FAS を対象に実施し、確定奏効率と正確な 95%CI (Clopper-Pearson 法に基づく) を算出した。6 週及び 12 週時点の病勢コントロール率も同様に解析した。奏効期間、PFS、及び OS について、中央値と 95%CI (Broolmeyer-Crowley 法) を算出した。奏効期間、PFS、及び OS では、Kaplan-Meier 曲線を作成した。確定奏効率のサブグループ解析を、事前に規定した、がん種別 (希少癌のみ)、HER2 の発現状況に基づいて実施した。また、奏効期間、PFS (いずれも治験責任医師判定)、OS のサブグループ解析を、事前に規定した、HER2 の発現状況に基づいて実施した。</p> <p>【安全性】 有害事象名は MedDRA Ver.26.0、重症度分類は CTCAE Ver.5.0 に準じた。</p>

b. 患者背景 (FAS)

項目		全体 (n=267)	コホート1 胆道癌 (n=41)	コホート2 尿路上皮癌 (n=41)	コホート3 子宮頸癌 (n=40)	コホート4 子宮体癌 (n=40)	コホート5 卵巣癌 (n=40)	コホート6 膵癌 (n=25)	コホート7 希少癌 (n=40)
		n(%)	n(%)	n(%)	n(%)	n(%)	n(%)	n(%)	n(%)
性別	男性	89(33.3)	20(48.8)	27(65.9)	0(0.0)	0(0.0)	0(0.0)	15(60.0)	27(67.5)
	女性	178(66.7)	21(51.2)	14(34.1)	40(100.0)	40(100.0)	40(100.0)	10(40.0)	13(32.5)
年齢 (歳)	中央値 (範囲)	62.0 (23~85)	64.0 (31~80)	67.0 (43~85)	48.5 (28~78)	67.0 (37~79)	56.0 (34~72)	62.0 (23~80)	60.5 (38~81)
人種	アジア人	87(32.6)	21(51.2)	16(39.0)	7(17.5)	10(25.0)	17(42.5)	6(24.0)	10(25.0)
	白人	163(61.0)	20(48.8)	25(61.0)	29(72.5)	23(57.5)	22(55.0)	17(68.0)	27(67.5)
	黒人又は アフリカ系 アメリカ人	6(2.2)	0(0.0)	0(0.0)	0(0.0)	4(10.0)	1(2.5)	1(4.0)	0(0.0)
	その他	6(2.2)	0(0.0)	0(0.0)	3(7.5)	0(0.0)	0(0.0)	1(4.0)	2(5.0)
	不明	5(1.9)	0(0.0)	0(0.0)	1(2.5)	3(7.5)	0(0.0)	0(0.0)	1(2.5)
ECOG PS	0	126(47.2)	13(31.7)	19(46.3)	22(55.0)	23(57.5)	26(65.0)	8(32.0)	15(37.5)
	1	140(52.4)	28(68.3)	22(53.7)	18(45.0)	17(42.5)	13(32.5)	17(68.0)	25(62.5)
	2	1(0.4)	0(0.0)	0(0.0)	0(0.0)	0(0.0)	1(2.5)	0(0.0)	0(0.0)
前治療 レジメン数	中央値	2.0	2.0	2.0	2.0	2.0	3.0	2.0	2.0
	平均値± 標準偏差	2.6±1.80	2.0±1.00	2.6±1.84	2.7±1.32	2.4±1.45	4.0±2.78	2.0±0.84	2.4±1.75
病期分類	転移	247(92.5)	39(95.1)	36(87.8)	38(95.0)	34(85.0)	38(95.0)	23(92.0)	39(97.5)
	局所進行	20(7.5)	2(4.9)	5(12.2)	2(5.0)	6(15.0)	2(5.0)	2(8.0)	1(2.5)
HER2 発現状況 の評価 <sup>a)</sup> (適格性判 定時)	治験実施 医療機関	202(75.7)	34(82.9)	33(80.5)	23(57.5)	31(77.5)	37(92.5)	15(60.0)	29(72.5)
	中央検査 機関	65(24.3)	7(17.1)	8(19.5)	17(42.5)	9(22.5)	3(7.5)	10(40.0)	11(27.5)
HER2 発現状況 <sup>a)</sup> (適格性判 定時)	IHC法1+	5(1.9)	0(0.0)	0(0.0)	5(12.5)	0(0.0)	0(0.0)	0(0.0)	0(0.0)
	IHC法2+	151(56.6)	19(46.3)	14(34.1)	25(62.5)	24(60.0)	25(62.5)	20(80.0)	24(60.0)
	IHC法3+	111(41.6)	22(53.7)	27(65.9)	10(25.0)	16(40.0)	15(37.5)	5(20.0)	16(40.0)
HER2 発現状況 (中央検査 機関判定)	IHC法0	30(11.2)	7(17.1)	2(4.9)	4(10.0)	5(12.5)	5(12.5)	3(12.0)	4(10.0)
	IHC法1+	25(9.4)	3(7.3)	2(4.9)	8(20.0)	4(10.0)	5(12.5)	1(4.0)	2(5.0)
	IHC法2+	125(46.8)	14(34.1)	20(48.8)	20(50.0)	17(42.5)	19(47.5)	19(76.0)	16(40.0)
	IHC法3+	75(28.1)	16(39.0)	16(39.0)	8(20.0)	13(32.5)	11(27.5)	2(8.0)	9(22.5)
	不明 <sup>b)</sup>	12(4.5)	1(2.4)	1(2.4)	0(0.0)	1(2.5)	0(0.0)	0(0.0)	9(22.5)

a) HER2 の発現状況の適格性判定は、治験実施医療機関又は中央検査機関測定結果のいずれかで決定した。

b) 技術的な理由により評価不能な検体の患者や、中央検査機関へ検体が提供されなかった患者が含まれる。

データカットオフ日：2023年6月8日

## c. 投与状況（安全性解析対象集団）

		全体 (n=267)	コホート1 胆管癌 (n=41)	コホート2 尿路上皮癌 (n=41)	コホート3 子宮頸癌 (n=40)
投与期間 <sup>a)</sup> (月)	中央値 (範囲)	5.59 (0.4~31.1)	3.45 (0.7~23.7)	6.21 (0.4~24.7)	5.98 (0.7~26.5)
相対用量強 <sup>b)</sup> (%)	中央値 (範囲)	98.36 (55.2~199.6)	98.70 (61.0~101.5)	97.71 (60.6~199.6)	98.00 (63.3~102.1)
サイクル数 <sup>c)</sup>	中央値 (範囲)	8.0 (1~43)	5.0 (1~34)	8.0 (1~34)	8.5 (1~39)
サイクル数 <sup>c)</sup> 、 n (%)	≥8 サイクル	142 (53.2)	14 (34.1)	24 (58.5)	23 (57.5)
	≥17 サイクル	59 (22.1)	5 (12.2)	6 (14.6)	10 (25.0)

		コホート4 子宮体癌 (n=40)	コホート5 卵巣癌 (n=40)	コホート6 膵癌 (n=25)	コホート7 希少癌 (n=40)
投与期間 <sup>a)</sup> (月)	中央値 (範囲)	8.97 (0.7~31.1)	5.86 (0.7~29.5)	2.07 (0.7~12.4)	6.90 (0.7~24.8)
相対用量強 <sup>b)</sup> (%)	中央値 (範囲)	98.43 (64.8~102.1)	95.35 (55.2~102.6)	100.00 (69.0~108.1)	98.12 (63.8~103.7)
サイクル数 <sup>c)</sup>	中央値 (範囲)	13.0 (1~43)	7.5 (1~39)	3.0 (1~18)	10.0 (1~35)
サイクル数 <sup>c)</sup> 、 n (%)	≥8 サイクル	28 (70.0)	20 (50.0)	6 (24.0)	27 (67.5)
	≥17 サイクル	17 (42.5)	10 (25.0)	1 (4.0)	10 (25.0)

a) 投与期間 (月) = (最終投与日 - 初回投与日 + 1) / (365.25/12)

投与期間終了日は最終投与日 + 20、死亡日、データカットオフ日のいずれか早い日

b) 相対用量強度 (%) = 用量強度 / 計画された用量強度 (mg/kg) × 100

用量強度 (mg/kg) = 累積投与量 (mg/kg)

計画された用量強度 (mg/kg) = 計画累積投与量 (mg/kg)

c) 21 日を 1 サイクルとし、トラスツズマブ デルクステカン投与開始直後からカウントされた。

データカットオフ日：2023 年 6 月 8 日

d. 結果 (データカットオフ日: 2023年6月8日)

有効性

i) 確定奏効率 (治験責任医師判定) [主要評価項目] (FAS)

治験責任医師判定に基づく確定奏効率は、全体で 37.1% (99/267 例、95%CI: 31.3~43.2、Clopper-Pearson 法)、サブグループ解析の IHC 法 3+ 集団で 61.3% (46/75 例、95%CI: 49.4~72.4、Clopper-Pearson 法) であった。

治験責任医師判定に基づく確定奏効率 (FAS、がん種別コホート)

	全体		コホート 1: 胆道癌		コホート 2: 尿路上皮癌		コホート 3: 子宮頸癌	
	合計 (n=267)	IHC 法 3+ (n=75)	合計 (n=41)	IHC 法 3+ (n=16)	合計 (n=41)	IHC 法 3+ (n=16)	合計 (n=40)	IHC 法 3+ (n=8)
最良総合効果、n(%)								
CR	16(6.0)	8(10.7)	1(2.4)	1(6.3)	1(2.4)	1(6.3)	2(5.0)	2(25.0)
PR	83(31.1)	38(50.7)	8(19.5)	8(50.0)	15(36.6)	8(50.0)	18(45.0)	4(50.0)
SD	123(46.1)	23(30.7)	25(61.0)	4(25.0)	18(43.9)	5(31.3)	12(30.0)	2(25.0)
PD	42(15.7)	6(8.0)	7(17.1)	3(18.8)	7(17.1)	2(12.5)	7(17.5)	0
NE	3(1.1)	0(0.0)	0	0	0	0	1(2.5)	0
確定奏効率 (CR 又は PR)								
n(%)	99(37.1)	46(61.3)	9(22.0)	9(56.3)	16(39.0)	9(56.3)	20(50.0)	6(75.0)
95%CI <sup>a)</sup>	31.3, 43.2	49.4, 72.4	10.6, 37.6	29.9, 80.2	24.2, 55.5	29.9, 80.2	33.8, 66.2	34.9, 96.8

	コホート 4: 子宮体癌		コホート 5: 卵巣癌		コホート 6: 膀胱癌		コホート 7: 希少癌	
	合計 (n=40)	IHC 法 3+ (n=13)	合計 (n=40)	IHC 法 3+ (n=11)	合計 (n=25)	IHC 法 3+ (n=2)	合計 (n=40)	IHC 法 3+ (n=9)
最良総合効果、n(%)								
CR	8(20.0)	3(23.1)	4(10.0)	1(9.1)	0	0	0	0
PR	15(37.5)	8(61.5)	14(35.0)	6(54.5)	1(4.0)	0	12(30.0)	4(44.4)
SD	13(32.5)	2(15.4)	14(35.0)	3(27.3)	17(68.0)	2(100.0)	24(60.0)	5(55.6)
PD	4(10.0)	0	7(17.5)	1(9.1)	7(28.0)	0	3(7.5)	0
NE	0	0	1(2.5)	0	0	0	1(2.5)	0
確定奏効率 (CR 又は PR)								
n(%)	23(57.5)	11(84.6)	18(45.0)	7(63.6)	1(4.0)	0	12(30.0)	4(44.4)
95%CI <sup>a)</sup>	40.9, 73.0	54.6, 98.1	29.3, 61.5	30.8, 89.1	0.1, 20.4	0.0, 84.2	16.6, 46.5	13.7, 78.8

NE: 評価不能、a)Clopper-Pearson 法

## 治験責任医師判定に基づく確定奏効率（コホート7：希少癌）（FAS）

	コホート7：希少癌							
	唾液腺癌		原発巣不明		乳房外パジェット病		黒色腫	
	合計 (n=19)	IHC法3+ (n=6)	合計 (n=5)	IHC法3+ (n=0)	合計 (n=3)	IHC法3+ (n=0)	合計 (n=2)	IHC法3+ (n=0)
最良総合効果、n(%)								
CR	0	0	0	—	0	—	0	—
PR	8(42.1)	3(50.0)	0	—	2(66.7)	—	0	—
SD	11(57.9)	3(50.0)	5(100.0)	—	1(33.3)	—	0	—
PD	0	0	0	—	0	—	2(100.0)	—
NE	0	0	0	—	0	—	0	—
確定奏効率（CR又はPR）								
n(%)	8(42.1)	3(50.0)	0	—	2(66.7)	—	0	—
95%CI <sup>a)</sup>	20.3, 66.5	11.8, 88.2	0.0, 52.2	—	9.4, 99.2	—	0.0, 84.2	—

	コホート7：希少癌							
	中咽頭癌		虫垂アデノカルチノイド		腺様嚢胞癌		頭頸部癌	
	合計 (n=2)	IHC法3+ (n=1)	合計 (n=1)	IHC法3+ (n=0)	合計 (n=1)	IHC法3+ (n=0)	合計 (n=1)	IHC法3+ (n=0)
最良総合効果、n(%)								
CR	0	0	0	—	0	—	0	—
PR	1(50.0)	1(100.0)	0	—	0	—	1(100.0)	—
SD	1(50.0)	0	0	—	1(100.0)	—	0	—
PD	0	0	0	—	0	—	0	—
NE	0	0	1(100.0)	—	0	—	0	—
確定奏効率（CR又はPR）								
n(%)	1(50.0)	1(100.0)	0	—	0	—	1(100.0)	—
95%CI <sup>a)</sup>	1.3, 98.7	2.5, 100.0	0.0, 97.5	—	0.0, 97.5	—	2.5, 100.0	—

	コホート7：希少癌							
	腸管腺癌		口唇/口腔癌		食道腺癌		食道扁平上皮癌	
	合計 (n=1)	IHC法3+ (n=1)	合計 (n=1)	IHC法3+ (n=0)	合計 (n=1)	IHC法3+ (n=0)	合計 (n=1)	IHC法3+ (n=0)
最良総合効果、n(%)								
CR	0	0	0	—	0	—	0	—
PR	0	0	0	—	0	—	0	—
SD	1(100.0)	1(100.0)	1(100.0)	—	1(100.0)	—	0	—
PD	0	0	0	—	0	—	1(100.0)	—
NE	0	0	0	—	0	—	0	—
確定奏効率（CR又はPR）								
n(%)	0	0	0	—	0	—	0	—
95%CI <sup>a)</sup>	0.0, 97.5	0.0, 97.5	0.0, 97.5	—	0.0, 97.5	—	0.0, 97.5	—

	コホート7：希少癌			
	精巣癌		外陰部癌	
	合計 (n=1)	IHC法3+ (n=0)	合計 (n=1)	IHC法3+ (n=1)
最良総合効果、n(%)				
CR	0	—	0	0
PR	0	—	0	0
SD	1(100.0)	—	1(100.0)	1(100.0)
PD	0	—	0	0
NE	0	—	0	0
確定奏効率（CR又はPR）				
n(%)	0	—	0	0
95%CI <sup>a)</sup>	0.0, 97.5	—	0.0, 97.5	0.0, 97.5

NE：評価不能、a)Clopper-Pearson法

ii) 奏効期間（治験責任医師判定）〔副次評価項目〕（FAS）

治験責任医師判定に基づく奏効期間の中央値は、全体で 11.3 カ月（95%CI：9.6～17.8、Brookmeyer-Crowley法）、サブグループ解析のIHC法3+集団で奏効が認められた46例で22.1カ月（95%CI：9.6～推定不能、Brookmeyer-Crowley法）であった。

治験責任医師判定に基づく奏効期間（FAS、がん種別コホート）

	全体		コホート1：胆道癌		コホート2：尿路上皮癌		コホート3：子宮頸癌	
	合計 (n=267)	IHC法3+ (n=75)	合計 (n=41)	IHC法3+ (n=16)	合計 (n=41)	IHC法3+ (n=16)	合計 (n=40)	IHC法3+ (n=8)
奏効例数	99	46	9	9	16	9	20	6
イベント 発現患者、 n(%)	60(60.6)	23(50.0)	6(66.7)	6(66.7)	14(87.5)	8(88.9)	11(55.0)	1(16.7)
奏効期間 中央値、月 (95%CI) <sup>a)</sup>	11.3 (9.6, 17.8)	22.1 (9.6, NE)	8.6 (2.1, NE)	8.6 (2.1, NE)	8.7 (4.3, 11.8)	8.7 (2.8, 10.6)	14.2 (4.1, NE)	NE (9.3, NE)

	コホート4：子宮体癌		コホート5：卵巣癌		コホート6：膵癌		コホート7：希少癌	
	合計 (n=40)	IHC法3+ (n=13)	合計 (n=40)	IHC法3+ (n=11)	合計 (n=25)	IHC法3+ (n=2)	合計 (n=40)	IHC法3+ (n=9)
奏効例数	23	11	18	7	1	0	12	4
イベント 発現患者、 n(%)	9(39.1)	3(27.3)	12(66.7)	3(42.9)	1(100)	0	7(58.3)	2(50.0)
奏効期間 中央値、月 (95%CI) <sup>a)</sup>	NE (9.9, NE)	NE (9.6, NE)	11.3 (4.1, 22.1)	22.1 (4.2, NE)	5.7 (NE, NE)	NE (NE, NE)	22.1 (4.1, NE)	22.1 (4.1, NE)

NE：評価不能、a)中央値はKaplan-Meier法、中央値の95%CIはBrookmeyer-Crowley法を用いて算出した。

iii) 病態コントロール率（治験責任医師判定）〔副次評価項目〕（FAS）

治験責任医師判定に基づく病態コントロール率は、6週時点で83.1%（222/267例、95%CI：78.1～87.4、Clopper-Pearson法）、12週時点で68.2%（182/267例、95%CI：62.2～73.7、Clopper-Pearson法）であった。

治験責任医師判定に基づく病態コントロール率（FAS、がん種別コホート）

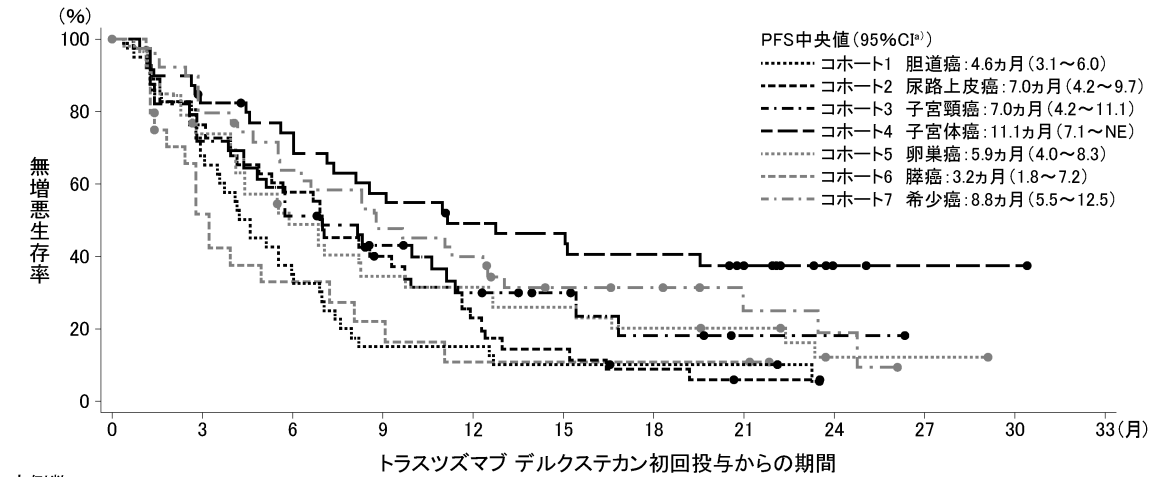
		全体 (n=267)	コホート1 胆道癌 (n=41)	コホート2 尿路上皮癌 (n=41)	コホート3 子宮頸癌 (n=40)	コホート4 子宮体癌 (n=40)	コホート5 卵巣癌 (n=40)	コホート6 膵癌 (n=25)	コホート7 希少癌 (n=40)
		病態コントロール率							
6週時	n(%)	222(83.1)	34(82.9)	34(82.9)	32(80.0)	36(90.0)	32(80.0)	18(72.0)	36(90.0)
	95%CI <sup>a)</sup>	78.1,87.4	67.9,92.8	67.9,92.8	64.4,90.9	76.3,97.2	64.4,90.9	50.6,87.9	76.3,97.2
12週時	n(%)	182(68.2)	27(65.9)	29(70.7)	27(67.5)	32(80.0)	28(70.0)	9(36.0)	30(75.0)
	95%CI <sup>a)</sup>	62.2,73.7	49.4,79.9	54.5,83.9	50.9,81.4	64.4,90.9	53.5,83.4	18.0,57.5	58.8,87.3

a) Clopper-Pearson法

## iv) 無増悪生存期間 (PFS) (治験責任医師判定) [副次評価項目] (FAS)

治験責任医師判定に基づく PFS のイベントは 203 例 (76.0%) に認められ、PFS の中央値は、全体で 6.9 カ月 (95%CI : 5.6~8.0、Brookmeyer-Crowley 法) であった。

## 治験責任医師判定に基づく PFS の Kaplan-Meier 曲線 (FAS、がん種別コホート)



症例数	0	3	6	9	12	15	18	21	24	27	30	33
コホート1	41	27	14	6	6	4	3	3	0	0	0	0
コホート2	41	29	23	14	8	5	3	1	0	0	0	0
コホート3	40	28	20	14	9	6	3	1	1	0	0	0
コホート4	40	31	27	21	17	16	14	8	2	1	1	0
コホート5	40	28	17	12	11	9	7	6	1	1	0	0
コホート6	25	11	7	4	2	2	2	2	0	0	0	0
コホート7	40	31	24	18	15	9	7	4	2	0	0	0

NE:推定不能

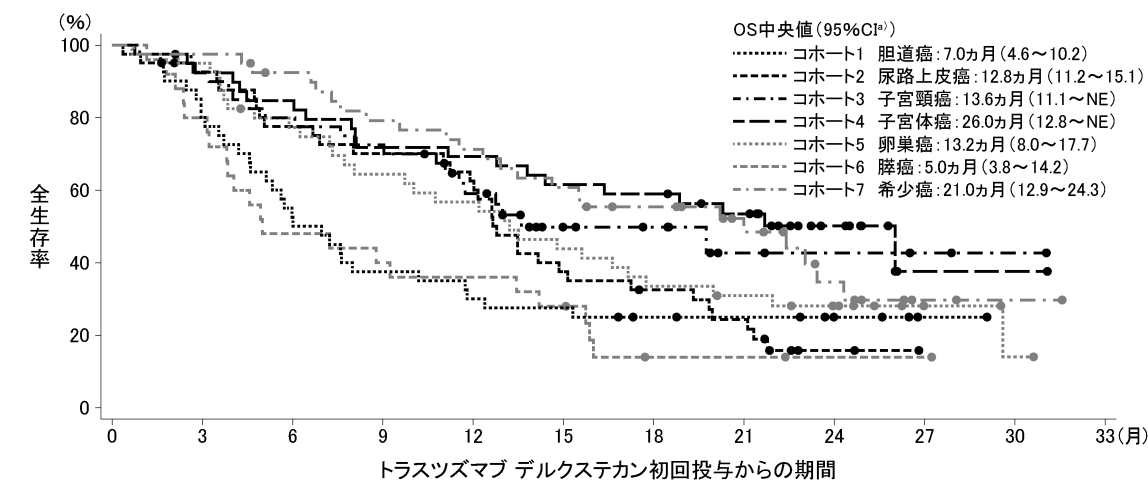
a) Brookmeyer-Crowley法

サブグループ解析の IHC 法 3+集団における PFS のイベントは 48 例 (64.0%) に認められ、PFS の中央値は、11.9 カ月 (95%CI : 8.2~13.0、Brookmeyer-Crowley 法) であった。

## v) 全生存期間 (OS) [副次評価項目] (FAS)

OS のイベントは 176 例 (65.9%) に認められ、OS の中央値は、全体で 13.4 カ月 (95%CI : 11.9~15.5、Brookmeyer-Crowley 法) であった。

OS の Kaplan-Meier 曲線 (FAS、がん種別コホート)



症例数	トラスツズマブ デルクステカン初回投与からの期間											
コホート1	41	32	21	15	12	11	8	7	4	1	0	0
コホート2	41	37	31	28	25	15	12	9	2	0	0	0
コホート3	40	37	32	29	21	11	9	4	3	2	1	0
コホート4	40	36	33	28	27	24	23	19	9	1	1	0
コホート5	40	38	30	25	22	17	13	11	8	3	1	0
コホート6	25	20	12	10	9	7	2	2	1	1	0	0
コホート7	40	39	35	30	27	23	19	13	7	2	1	0

NE: 推定不能  
a) Brookmeyer-Crowley法

サブグループ解析の IHC 法 3+集団における OS のイベントは 41 例 (54.7%) に認められ、OS の中央値は、21.1 カ月 (95%CI : 15.3~29.6、Brookmeyer-Crowley 法) であった。

安全性

全体

副作用は、全体 267 例において 84.6% (226/267 例) に認められた。主な副作用は悪心 55.1% (147 例)、貧血 27.7% (74 例)、下痢 25.8% (69 例)、嘔吐 24.7% (66 例)、疲労 24.7% (66 例) 等であった。Grade 3 以上の副作用は 40.8% (109/267 例) に認められ、貧血 10.9% (29 例)、好中球減少症 10.9% (29 例)、好中球数減少 8.2% (22 例)、疲労 6.0% (16 例) 等であった。

重篤な副作用は 13.5% (36/267 例) に認められ、嘔吐 1.9% (5 例)、疲労 1.5% (4 例)、肺臓炎 1.5% (4 例)、貧血 1.1% (3 例)、血小板数減少 1.1% (3 例)、肺炎 1.1% (3 例)、発熱性好中球減少症 0.7% (2 例)、腹痛 0.7% (2 例)、悪心 0.7% (2 例)、下痢 0.7% (2 例)、好中球数減少 0.7% (2 例) 等であった。

投与中止に至った副作用は 8.6% (23/267 例) に認められ、肺臓炎 5.2% (14 例)、間質性肺疾患 1.9% (5 例)、肺炎 0.4% (1 例)、血小板減少症 0.4% (1 例)、心不全 0.4% (1 例)、血小板数減少 0.4% (1 例) であった。

死亡に至った副作用は 1.5% (4/267 例) に認められ、好中球減少性敗血症 0.4% (1 例)、肺炎 0.4% (1 例)、器質化肺炎 0.4% (1 例)、肺臓炎 0.4% (1 例) であった。

サブグループ解析 (IHC 法 3+集団)

IHC 法 3+集団 75 例において、副作用は 86.7% (65/75 例) に認められた。主な副作用は疲労 a)50.7% (38 例)、悪心 46.7% (35 例)、好中球数減少 a)45.3% (34 例)、下痢 33.3% (25 例)、貧血 a)28.0% (21 例)、食欲減退 21.3% (16 例) 等であった。

Grade 3 以上の副作用は 48.0% (36/75 例) に認められ、好中球数減少 a)22.7% (17 例)、疲労 a)10.7% (8 例)、貧血 a)9.3% (7 例)、下痢 5.3% (4 例)、血小板数減少 a)4.0% (3 例)、低カリウム血症 a)4.0%

(3例)、肺臓炎 4.0% (3例)、悪心 2.7% (2例)、発熱性好中球減少症 2.7% (2例) 等であった。重篤な副作用は 17.3% (13/75例) に認められ、肺臓炎 4.0% (3例)、発熱性好中球減少症 2.7% (2例)、疲労<sup>a)</sup> 2.7% (2例) 等であった。

投与中止に至った副作用は 13.3% (10/75例) に認められ、肺臓炎 10.7% (8例)、肺炎 1.3% (1例)、間質性肺疾患 1.3% (1例) であった。

死亡に至った副作用は 5.3% (4/75例) に認められ、好中球減少性敗血症 1.3% (1例)、器質化肺炎 1.3% (1例)、肺炎 1.3% (1例)、肺臓炎 1.3% (1例) であった。

a) それぞれ関連する事象名を、ICH 国際医薬用語集日本語版 (MedDRA/J Ver.26.0) に基づく基本語を用いて以下のとおり定義した。

疲労：疲労、無力感、倦怠感、嗜眠

好中球数減少：好中球数減少、好中球減少症

貧血：貧血、ヘモグロビン減少、ヘマトクリット減少、赤血球数減少

血小板数減少：血小板数減少、血小板減少症

低カリウム血症：血中カリウム減少、低カリウム血症

8) 国際共同第Ⅱ相試験 (U207 試験、DESTINY-CRC02 [DC-02] 試験) 27)

a. 方法

目的	HER2 過剰発現を有する切除不能な進行・再発の結腸・直腸癌患者を対象として、トラスツズマブ デルクステカンの有効性及び安全性を検討する。
試験デザイン	国際共同、多施設共同、無作為化、用量対照、第Ⅱ相試験 Stage 1: 5.4 又は 6.4mg/kg に 1:1 の比で割り付け。層別因子は ECOG PS (0 又は 1)、HER2 発現状況 (IHC 法 3+、又は IHC 法 2+かつ ISH 法陽性)、及び RAS 遺伝子 (野生型又は変異型)。 Stage 2: Stage1 の登録完了後に登録し、5.4mg/kg を投与。
対象	標準的治療*1 による治療歴がある BRAF 遺伝子野生型かつ RAS 遺伝子野生型/変異型の HER2 過剰発現*2 の切除不能な進行・再発の結腸・直腸癌患者 122 例 (5.4 mg/kg 群:82 例、6.4 mg/kg 群:40 例) 5.4mg/kg 群 (Stage 1+Stage 2) : FAS*3 82 例 (日本人 25 例) 安全性解析対象集団*4 83 例 (日本人 26 例) 主な選択基準: 20 歳以上 (日本、台湾、韓国)、18 歳以上 (日本、台湾、韓国以外)、RECIST Ver.1.1 に基づき測定可能病変を 1 つ以上有する、ECOG PS が 0 又は 1、LVEF が 50%以上 等 *1: 以下の治療が含まれていること ・フッ化ピリミジン、オキサリプラチン、及びイリノテカン (禁忌ではない場合) ・抗 EGFR 療法 (RAS 遺伝子野生型で臨床的に必要と判断される場合) ・抗 VEGF 療法 (臨床的に必要と判断される場合) ・PD-1/PD-L1 阻害剤 (腫瘍が高頻度マイクロサテライト不安定性/ミスマッチ修復機能欠損腫瘍又は腫瘍遺伝子変異量が高レベルであり臨床的に必要と判断される場合) *2: IHC 法 3+、又は IHC 法 2+かつ ISH 法陽性の患者が組み入れられた *3: 試験に登録され、無作為に割付された患者集団 *4: 試験に登録され、無作為に割付された患者のうち、トラスツズマブ デルクステカンが 1 回以上投与された患者集団。5.4mg/kg を誤投与された 6.4mg/kg 群の 1 例を含む。
主な除外基準	・無作為化/登録前 6 ヶ月以内に心筋梗塞又は症候性うっ血性心不全 (NYHA 心機能分類Ⅱ～Ⅳ) を有する者 ・心電図補正 QT 間隔が、470ms (女性) 又は 450ms (男性) を超える者 ・ステロイド治療を要する非感染性の間質性肺疾患 (ILD) / 肺臓炎の既往を有する、ILD / 肺臓炎を合併している、又はスクリーニング時の画像診断にて ILD / 肺臓炎が否定できない者 ・臨床的に重要な肺疾患を併発している者。何らかの肺障害 (例: 無作為化 / 登録前 3 ヶ月以内の肺動脈塞栓、重度の喘息、重度の慢性閉塞性肺疾患、拘束性肺疾患、胸水など) を含むがこれらに限定されるものではない。 ・スクリーニング時に肺に関連する自己免疫疾患、結合組織疾患、又は炎症性疾患 (例: 関節リウマチ、シェーグレン症候群、サルコイドーシスなど) を有する又は疑われる者 ・肺全摘術の既往を有する者 ・脊髄圧迫又は臨床症状を伴う中枢神経系転移を有する者 ・過去 3 年以内に重複癌既往歴を有する者 等
投与方法	1 サイクルを 21 日とし、各サイクルの Day 1 に、トラスツズマブ デルクステカン 5.4 又は 6.4mg/kg を点滴静脈内投与した。投与時間は、初回は約 90 分とし、初回投与時の忍容性に問題がなければ 2 回目以降は 30 分とした。投与サイクル数に規定は設けず、同意撤回、疾患進行、又は許容できない毒性の発現等まで継続投与可能とした。毒性の発現状況等に応じて、投与中断、及び減量を行った。
	<p>標準的治療*1による治療歴のあるHER2過剰発現*2が確認された切除不能な進行・再発結腸・直腸癌患者 122例</p> <p>無作為化 (1:1)</p> <p>5.4mg/kg群 FAS*3: 40例 安全性解析対象集団*4: 41例</p> <p>6.4mg/kg群 FAS*3: 40例 安全性解析対象集団*4: 39例</p> <p>5.4mg/kg群 FAS*3: 42例 安全性解析対象集団*4: 42例</p> <p>Stage 1 → Stage 2</p> <p>層別因子: ECOG PS (0, 1)、HER2の発現状況 (IHC法3+、IHC法2+かつISH法陽性)、RAS遺伝子変異 (野生型、変異型)</p> <p>※1 以下の治療が含まれていること -フッ化ピリミジン、オキサリプラチン、及びイリノテカン (禁忌ではない場合) -抗EGFR療法 (RAS 遺伝子野生型で臨床的に必要と判断される場合) -抗VEGF療法 (臨床的に必要と判断される場合) -PD-1/PD-L1 阻害剤 (腫瘍が高頻度マイクロサテライト不安定性/ミスマッチ修復機能欠損腫瘍又は腫瘍遺伝子変異量が高レベルであり臨床的に必要と判断される場合)</p> <p>※2 中央検査機関測定でIHC法3+、又はIHC法2+かつISH法陽性</p> <p>※3 試験に登録され、5.4mg/kg群又は6.4mg/kg群に割付された患者集団が含まれた。</p> <p>※4 試験に登録され、5.4mg/kg群又は6.4mg/kg群に割付された患者のうち、トラスツズマブ デルクステカンが1回以上投与された患者集団が含まれた。</p>
評価項目	【有効性】 主要評価項目: 盲検下独立効果判定機関 (BICR) 判定に基づく確定奏効率 (RECIST Ver.1.1) 副次評価項目: 治験責任医師判定に基づく確定奏効率、BICR / 治験責任医師判定に基づく奏効期間、病勢コントロール率、臨床的有用率及び PFS、並びに OS

	<p>【安全性】有害事象、死亡、重篤な有害事象、投与中止・投与中断・減量に至った有害事象、注目すべき有害事象 (ILD*<sup>5</sup>、左室機能不全)、臨床検査値 (トロポニンを含む)、バイタルサイン、心電図パラメータ、眼科的検査所見、心エコー又はマルチゲートドプラー検査所見、身体検査所見 (ECOG PS 評価を含む)</p> <p style="text-align: right;">*5: ILD 独立判定委員会による評価も実施</p>
解析方法	<p>【有効性】確定奏効率、病勢コントロール率及び臨床的有用率は、点推定値と両側 95% CI (Clopper-Pearson 法に基づく) を算出した。奏効期間、PFS 及び OS は、中央値と 95% CI (Brookmeyer-Crowley 法) を算出し、Kaplan-Meier 曲線を作成した。</p> <p>【安全性】有害事象名は MedDRA Ver.25.1、重症度分類は CTCAE Ver.5.0 に準じた。</p>

注) 固形癌に対する本剤の承認された効能又は効果、用法及び用量は以下のとおりである。

〈HER2 陽性の進行・再発の固形癌 (標準的な治療が困難な場合に限る)〉

胃癌の場合：

通常、成人にはトラスツズマブ デルクステカン (遺伝子組換え) として 1 回 6.4mg/kg (体重) を 90 分かけて 3 週間間隔で点滴静注する。なお、初回投与の忍容性が良好であれば 2 回目以降の投与時間は 30 分間まで短縮できる。

胃癌以外の場合：

通常、成人にはトラスツズマブ デルクステカン (遺伝子組換え) として 1 回 5.4mg/kg (体重) を 90 分かけて 3 週間間隔で点滴静注する。なお、初回投与の忍容性が良好であれば 2 回目以降の投与時間は 30 分間まで短縮できる。

#### b. 患者背景 (FAS)

項目		HER2 過剰発現結腸・直腸癌 5.4mg/kg 投与 (n=82)
		n (%)
性別	男性	45 (54.9)
	女性	37 (45.1)
年齢 (歳)	平均値±標準偏差	58.5±13.05
地域	アジア-太平洋 <sup>a)</sup>	47 (57.3)
	米国	6 (7.3)
	欧州 <sup>b)</sup>	29 (35.4)
体重 (kg)	平均値±標準偏差	66.4±14.22
ECOG PS	0	46 (56.1)
	1	36 (43.9)
HER2 発現状況	IHC 2+/ISH+	18 (22.0)
	IHC 3+	64 (78.0)
RAS 遺伝子変異	野生型	68 (82.9)
	変異型	14 (17.1)
原発巣の部位	右側	21 (25.6)
	左側	61 (74.4)
進行病変に対する前全身療法 のレジメン数	1	6 (7.3)
	2	20 (24.4)
	3	20 (24.4)
	4	15 (18.3)
	≥5	21 (25.6)
全身療法歴	あり	82 (100.0)
	イリノテカン塩酸塩水和物	79 (96.3)
	フッ化ピリミジン系薬剤	82 (100.0)
	オキサリプラチン	81 (98.8)
	抗 EGFR 療法	57 (69.5)
	抗 HER2 療法	17 (20.7)
	抗 VEGF 療法	74 (90.2)
	レゴラフェニブ又はトリフル リジン・チピラシル塩酸塩	34 (41.5)
その他	11 (13.4)	
転移部位数	<2	9 (11.0)
	≥2	73 (89.0)
ベースライン時の肝転移	あり	59 (72.0)
ベースライン時の中枢神経系転移	あり	3 (3.7)
ベースライン時の腎機能 <sup>c)</sup>	正常	44 (53.7)
	軽度障害	32 (39.0)
	中等度障害	6 (7.3)

a) 日本、韓国、台湾、オーストラリア b) ベルギー、フランス、イタリア、スペイン、英国

c) Cockcroft-Gault 式によるクレアチニンクリアランス (正常: ≥90mL/min、軽度障害: ≥60 かつ <90mL/min、中等度障害: ≥30 かつ <60mL/min) により定義した。

データカットオフ日: 2022 年 11 月 1 日

c. 投与状況（安全性解析対象集団）

項 目		HER2 過剰発現結腸・直腸癌 5.4mg/kg 投与 (n=83)
		n (%)
投与期間 <sup>a)</sup> (月)	中央値 (範囲)	5.49 (0.7~13.2)
投与期間 <sup>a)</sup>	3 ヶ月以下	17 (20.5)
	3~6 ヶ月	30 (36.1)
	6~9 ヶ月	23 (27.7)
	9~12 ヶ月	11 (13.3)
	12~18 ヶ月	2 (2.4)
累積投与量 (mg/kg)	中央値 (範囲)	37.80 (5.4~96.8)
サイクル数	中央値 (範囲)	7.0 (1~19)
相対用量強度 <sup>b)</sup> (%)	中央値 (範囲)	96.77 (56.4~105.0)

a) 投与期間 (月) = (最終投与日-初回投与日+21) /30.4375

データカットオフ日まで試験を継続した患者については、評価可能な直近の投与日を最終投与日とした。

b) 相対用量強度 (%) = 用量強度/計画用量強度 (mg/kg/3 週間) ×100

用量強度 (mg/kg/3 週間) = 累積投与量 (mg/kg/3 週間) / (投与期間 (週) /3)

計画用量強度 (mg/kg/3 週間) = 5.4mg/kg/3 週間

データカットオフ日：2022年11月1日

## d. 結果（データカットオフ日：2022年11月1日）

## 有効性

## i) 確定奏効率（盲検下独立効果判定機関（BICR）での評価）【主要評価項目】

HER2 過剰発現結腸・直腸癌 5.4mg/kg 投与における BICR 評価に基づく確定奏効率は、全患者で 37.8%（31/82 例、95%CI：27.3～49.2、Clopper-Pearson 法）、サブグループ解析の IHC 法 3+集団で 46.9%（30/64 例、95%CI：34.3～59.8、Clopper-Pearson 法）であった。

## BICR 評価に基づく確定奏効率

	HER2 過剰発現結腸・直腸癌 5.4mg/kg 投与	
	全患者 (n = 82)	IHC 法 3+集団 (n = 64) 【サブグループ解析】
最良総合効果、n (%)		
CR	0	0
PR	31 (37.8)	30 (46.9)
SD	40 (48.8)	30 (46.9)
PD	8 (9.8)	3 (4.7)
NE	3 (3.7)	1 (1.6)
確定奏効率		
n (CR 又は PR) (%)	31 (37.8)	30 (46.9)
95%CI <sup>a)</sup>	(27.3, 49.2)	(34.3, 59.8)

NE：評価不能、a) Clopper-Pearson 法

## ii) 確定奏効率（治験責任医師判定）【副次評価項目】

HER2 過剰発現結腸・直腸癌 5.4mg/kg 投与における治験責任医師判定に基づく確定奏効率は、全患者で 31.7%（26/82 例、95%CI：21.9～42.9、Clopper-Pearson 法）、サブグループ解析の IHC 法 3+集団で 35.9%（23/64 例、95%CI：24.3～48.9、Clopper-Pearson 法）であった。

## iii) 奏効期間（BICR での評価）【副次評価項目】

HER2 過剰発現結腸・直腸癌 5.4mg/kg 投与における BICR 評価に基づく奏効期間の中央値は、全患者で奏効が認められた 31 例で 5.5 ヶ月（95%CI：4.2～8.1、Brookmeyer-Crowley 法）、サブグループ解析の IHC 法 3+集団で奏効が認められた 30 例で 5.5 ヶ月（95%CI：4.2～8.1、Brookmeyer-Crowley 法）であった。

## iv) 奏効期間（治験責任医師判定）【副次評価項目】

HER2 過剰発現結腸・直腸癌 5.4mg/kg 投与における治験責任医師判定に基づく奏効期間の中央値は、全患者で奏効が認められた 26 例で 5.6 ヶ月（95%CI：4.2～8.0、Brookmeyer-Crowley 法）であった。

## v) 病勢コントロール率（BICR での評価）【副次評価項目】

HER2 過剰発現結腸・直腸癌 5.4mg/kg 投与における BICR 評価に基づく病勢コントロール率は、全患者で 86.6%（71/82 例、95%CI：77.3～93.1、Clopper-Pearson 法）、サブグループ解析の IHC 法 3+集団で 93.8%（60/64 例、95%CI：84.8～98.3、Clopper-Pearson 法）であった。

## vi) 病勢コントロール率（治験責任医師判定）【副次評価項目】

HER2 過剰発現結腸・直腸癌 5.4mg/kg 投与における治験責任医師判定に基づく病勢コントロール率は、全患者で 89.0%（73/82 例、95%CI：80.2～94.9、Clopper-Pearson 法）であった。

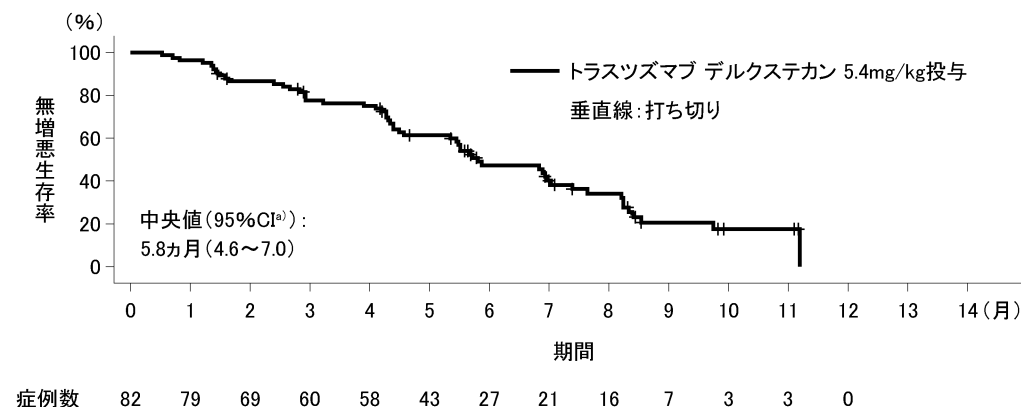
vii) 臨床的有用率 (BICR での評価) [副次評価項目]

HER2 過剰発現結腸・直腸癌 5.4mg/kg 投与における BICR 評価に基づく臨床的有用率は、全患者で 45.1% (37/82 例、95%CI : 34.1~56.5、Clopper-Pearson 法) であった。

viii) 無増悪生存期間 (PFS) (BICR での評価) [副次評価項目]

HER2 過剰発現結腸・直腸癌 5.4mg/kg 投与における BICR 評価に基づく PFS の中央値は、全患者で 5.8 ヶ月 (95%CI : 4.6~7.0、Brookmeyer-Crowley 法) であった。

BICR 評価に基づく PFS の Kaplan-Meier 曲線 (FAS)



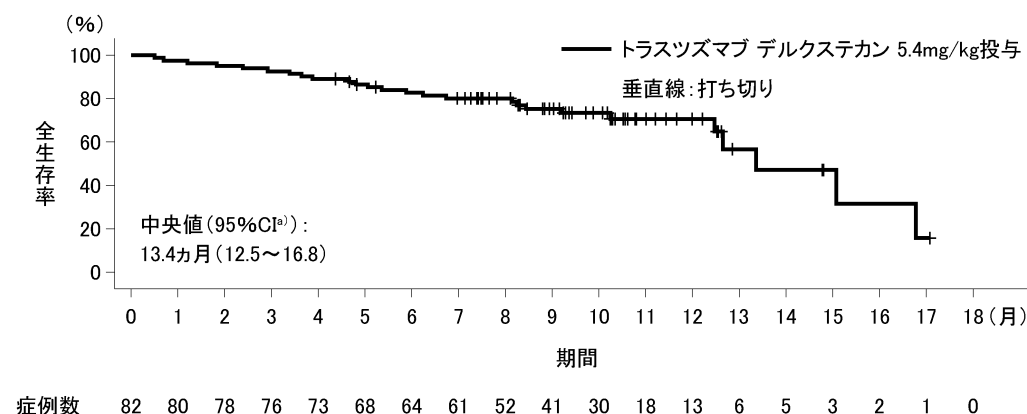
a) Brookmeyer-Crowley 法

サブグループ解析の IHC 法 3+集団における BICR 評価に基づく PFS の中央値は、7.0 ヶ月 (95%CI : 5.7~8.2、Brookmeyer-Crowley 法) であった。

ix) 全生存期間 (OS) [副次評価項目]

HER2 過剰発現結腸・直腸癌 5.4mg/kg 投与における OS の中央値は、全患者で 13.4 ヶ月 (95%CI : 12.5~16.8、Brookmeyer-Crowley 法) であった。

OS の Kaplan-Meier 曲線 (FAS)



a) Brookmeyer-Crowley 法

サブグループ解析の IHC 法 3+集団における OS の中央値は、15.1 ヶ月 (95%CI : 12.6~推定不能、Brookmeyer-Crowley 法) であった。

## 安全性

## 全体

HER2 過剰発現結腸・直腸癌 5.4mg/kg 投与 83 例（日本人 26 例を含む）において、副作用は 91.6%（76/83 例）に認められた。主な副作用は、悪心 54.2%（45 例）、疲労<sup>a)</sup> 42.2%（35 例）、好中球数減少<sup>a)</sup> 30.1%（25 例）、血小板数減少<sup>a)</sup> 21.7%（18 例）、脱毛症 21.7%（18 例）、食欲減退 21.7%（18 例）、貧血<sup>a)</sup> 20.5%（17 例）等であった。

Grade 3 以上の副作用は 41.0%（34/83 例）に認められ、好中球数減少<sup>a)</sup> 16.9%（14 例）、疲労<sup>a)</sup> 8.4%（7 例）、貧血<sup>a)</sup> 7.2%（6 例）、悪心 7.2%（6 例）、白血球数減少<sup>a)</sup> 6.0%（5 例）、血小板数減少<sup>a)</sup> 4.8%（4 例）、嘔吐 3.6%（3 例）等であった。

重篤な副作用は 13.3%（11/83 例）に認められ、悪心 3.6%（3 例）、疲労<sup>a)</sup> 2.4%（2 例）、血小板数減少<sup>a)</sup> 1.2%（1 例）、貧血<sup>a)</sup> 1.2%（1 例）、発熱性好中球減少症 1.2%（1 例）等であった。

投与中止に至った副作用は 7.2%（6/83 例）に認められ、肺臓炎 3.6%（3 例）、肝不全 1.2%（1 例）、器質化肺炎 1.2%（1 例）、汎血球減少症 1.2%（1 例）であった。

死亡に至った副作用は、1.2%（1/83 例）に認められ、肝不全であった。

## サブグループ解析（IHC 法 3+集団）

HER2 過剰発現結腸・直腸癌 5.4mg/kg 投与の IHC 法 3+集団 65 例（日本人 21 例を含む）において、副作用は 93.8%（61/65 例）に認められた。主な副作用は、悪心 56.9%（37 例）、疲労<sup>a)</sup> 43.1%（28 例）、好中球数減少<sup>a)</sup> 30.8%（20 例）、下痢 23.1%（15 例）、食欲減退 23.1%（15 例）、脱毛症 23.1%（15 例）、嘔吐 20.0%（13 例）等であった。

Grade 3 以上の副作用は 44.6%（29/65 例）に認められ、好中球数減少<sup>a)</sup> 18.5%（12 例）、疲労<sup>a)</sup> 10.8%（7 例）、悪心 9.2%（6 例）、貧血<sup>a)</sup> 7.7%（5 例）、白血球数減少<sup>a)</sup> 6.2%（4 例）、血小板数減少<sup>a)</sup> 6.2%（4 例）、嘔吐 4.6%（3 例）、下痢 3.1%（2 例）、食欲減退 3.1%（2 例）等であった。

重篤な副作用は 12.3%（8/65 例）に認められ、悪心 4.6%（3 例）、疲労<sup>a)</sup> 3.1%（2 例）、血小板数減少<sup>a)</sup> 1.5%（1 例）、細菌性肺炎 1.5%（1 例）、嘔吐 1.5%（1 例）、食欲減退 1.5%（1 例）、鼻出血 1.5%（1 例）、発熱性好中球減少症 1.5%（1 例）、低アルブミン血症 1.5%（1 例）、汎血球減少症 1.5%（1 例）、敗血症 1.5%（1 例）であった。

投与中止に至った副作用は 7.7%（5/65 例）に認められ、肺臓炎 4.6%（3 例）、器質化肺炎 1.5%（1 例）、汎血球減少症 1.5%（1 例）であった。

死亡に至った副作用は認められなかった。

a) それぞれ関連する事象名を、ICH 国際医薬用語集日本語版（MedDRA/J Ver.25.1 又は 26.0）に基づく基本語を用いて以下のとおり定義した。

疲労：疲労、無力症、倦怠感、嗜眠

好中球数減少：好中球数減少、好中球減少症

血小板数減少：血小板数減少、血小板減少症

貧血：ヘモグロビン減少、赤血球数減少、貧血、ヘマトクリット減少

白血球数減少：白血球数減少、白血球減少症

(4) 検証的試験

1) 有効性検証試験

① 国際共同第Ⅲ相試験 (U301 試験、DESTINY-Breast02 [DB-02] 試験) <sup>28)</sup>

a. 方法

目的	トラスツズマブ エムタンシン (T-DM1) による治療歴のある HER2 陽性の手術不能又は再発乳癌患者を対象に、医師選択治療を対照薬としてトラスツズマブ デルクステカンの有効性及び安全性を検討する。
試験デザイン	国際共同、多施設共同、無作為化、非盲検、実薬対照、第Ⅲ相試験
対象	T-DM1 治療歴がある HER2 陽性 <sup>*1</sup> の手術不能又は再発乳癌患者 <sup>*2</sup> 608 例 (2:1 の比で無作為にトラスツズマブ デルクステカン群 406 例又は医師選択治療群 202 例に割り付け。層別因子：ホルモン受容体の発現状況、ペルツズマブの治療歴、臓器転移歴) 主な選択基準：成人、RECIST Ver.1.1 に基づき測定可能な標的病変を 1 つ以上有する、ECOG PS が 0 又は 1 等 FAS <sup>*3</sup> ：608 例 (トラスツズマブ デルクステカン群 406 例、医師選択治療群 202 例)、日本人 70 例 (トラスツズマブ デルクステカン群 46 例、医師選択治療群 24 例) 安全性解析対象集団 <sup>*4</sup> ：599 例 (トラスツズマブ デルクステカン群 404 例、医師選択治療群 195 例)、日本人 69 例 (トラスツズマブ デルクステカン群 45 例、医師選択治療群 24 例) *1：IHC 法 3+、又は IHC 法 2+かつ ISH 法陽性の患者が組み入れられた *2：T-DM1 治療歴があり、画像により疾患進行がみられた患者 *3：試験に登録され、無作為に割付された患者集団、治験薬投与を受けていない患者も含む *4：試験に登録され、無作為に割付された患者のうち、トラスツズマブ デルクステカン又は医師選択治療が 1 回以上投与された患者集団
主な除外基準	<ul style="list-style-type: none"> <li>手術不能又は再発乳癌に対して、対照薬による治療歴がある者</li> <li>無作為化前 6 ヶ月以内の心筋梗塞の既往歴又は症候性のうっ血性心不全の既往歴 (NYHA 心機能分類 II～IV) 等を有する者</li> <li>心電図 QTc 間隔が 470ms (女性) 又は 450ms (男性) を超える者</li> <li>無作為化前 28 日以内に LVEF が 50%未満</li> <li>ステロイド治療を要した間質性肺疾患 (ILD) の既往歴/合併症を有する者、又は ILD の存在が疑われる者</li> <li>脊髄圧迫を伴う又は活動性の脳転移を有する者 (症候性で無治療又はステロイドや抗痙攣薬などの投与が必要な者) 等</li> </ul>
投与方法	トラスツズマブ デルクステカン群では、トラスツズマブ デルクステカン 5.4mg/kg (体重) を 3 週に 1 回点滴静脈内投与した (21 日サイクル、Day1 に投与)。投与時間は、初回は約 90 分とし、初回投与時の忍容性に問題がなければ 2 回目以降は約 30 分とした。医師選択治療群では、治験責任医師がカペシタビン+トラスツズマブ <sup>*5</sup> 又はカペシタビン+ラパチニブ <sup>*5</sup> を選択し、実施国の添付文書に従い調整した。投与サイクル数に規定は設けず、許容できない毒性の発現、疾患進行、又は同意撤回等の時点まで継続投与可能とした。 *5：カペシタビン+トラスツズマブの併用では、カペシタビン 1,250mg/m <sup>2</sup> を day1～14 に 1 日 2 回経口投与、トラスツズマブを day1 に 8mg/kg 静注し、その後は 3 週に 1 回 6mg/kg 静注した。カペシタビン+ラパチニブの併用では、カペシタビン 1,000mg/m <sup>2</sup> を day1～14 に 1 日 2 回経口投与、ラパチニブ 1,250mg/m <sup>2</sup> を day1～21 に 1 日 1 回経口投与した。それぞれ 21 日を 1 サイクルとした。
評価項目	<b>【有効性】</b> 主要評価項目：盲検下独立効果判定機関 (BICR) 評価に基づく PFS (RECIST Ver.1.1) 副次評価項目：OS (重要な副次評価項目)、BICR 及び治験責任医師の評価に基づく確定奏効率、BICR 評価に基づく奏効期間 <b>【安全性】</b> 有害事象、死亡、重篤な有害事象、投与中止に至った有害事象、注目すべき有害事象 (ILD/肺臓炎 <sup>*6</sup> 、左室機能不全)、臨床検査値、バイタルサイン、心電図パラメータ、身体検査所見 (ECOG PS 評価を含む)、心エコー又はマルチゲートスキャン検査所見 *6：ILD 独立判定委員会による評価も実施
解析方法	<b>【有効性】</b> PFS 及び OS の中央値は Kaplan-Meier 法を用いて算出し、その 95% CI は Brookmeyer-Crowley 法を用いて算出した。群間比較は、有意水準を両側 5%として層別 log-rank 検定にて行った。ハザード比とその 95% CI は層別 Cox 比例ハザードモデルを用いて推定した。主要評価項目及び重要な副次評価項目は階層的に検定を行い、PFS においてトラスツズマブ デルクステカン群の医師選択治療群に対する統計学的に有意な PFS 延長効果が認められた場合に、OS の検定を行った。なお、検定を実施するにあたり、試験全体での第一種の過誤を両側 5%にコントロールするため、検定の多重性の調整を行った。2 回の OS の中間解析については、有意水準を両側 5%とした群逐次法による検定が規定され、初回は PFS の主要解析時点、2 回目は OS イベントが約 304 件 (最終解析時点での予定イベント数の 70%) 集積された時点で実施することとした。最終解析は、いずれの中間解析も有意でない場合に、約 434 件の OS イベントが集積された時点で実施することとした。OS の検定では、Lan DeMets 法による O'Brien-Fleming 型の $\alpha$ 消費関数を用いた (境界：OS イベントの集積数が 229 件で 0.0040)。確定奏効率に関しては、有意水準両側 5%の CMH 検定を用いて 2 群間の比較を行い、95% CI は Clopper-Pearson 法を用いて算出した。奏効期間の中央値は Kaplan-Meier 法を用いて算出し、その 95% CI は Brookmeyer-Crowley 法を用いて算出した。 <b>【安全性】</b> 有害事象名は MedDRA/J Ver.25.0、重症度分類は CTCAE Ver.5.0 に準じた。

## b. 患者背景 (FAS)

項目		HER2 陽性乳癌 全患者 (n=608)	
		トラスツズマブ デルクステカン群 (n=406)	医師選択治療群 (n=202)
		n (%)	n (%)
性別	女性 男性	403 (99.3) 3 (0.7)	200 (99.0) 2 (1.0)
年齢 (歳)	中央値 (範囲)	54.2 (22.4~88.5)	54.7 (24.7~86.5)
地域	アジア <sup>a)</sup> 北米 <sup>b)</sup> 欧州 <sup>c)</sup> その他 <sup>d)</sup>	112 (27.6) 41 (10.1) 152 (37.4) 101 (24.9)	52 (25.7) 23 (11.4) 78 (38.6) 49 (24.3)
ホルモン受容体の発現状況 <sup>e)</sup>	陽性 陰性	239 (58.9) 167 (41.1)	119 (58.9) 83 (41.1)
ベルツズマブ (遺伝子組換え) 治療歴 <sup>e)</sup>	あり なし	316 (77.8) 90 (22.2)	158 (78.2) 44 (21.8)
内臓転移 <sup>e)</sup>	あり なし	287 (70.7) 119 (29.3)	143 (70.8) 59 (29.2)
前治療レジメン数 (ホルモン療法を除く)	<3 ≥3	212 (52.2) 194 (47.8)	104 (51.5) 98 (48.5)

a) 日本、韓国 b) 米国 c) ベルギー、チェコ共和国、フランス、ドイツ、ギリシャ、イタリア、スペイン、英国  
d) オーストラリア、ブラジル、イスラエル、トルコ e) 自動ウェブ応答及び自動音声応答システムに基づく

## c. 投与状況 (安全性解析対象集団)

項目		HER2 陽性乳癌 安全性解析対象集団 (n=599)			
		トラスツズマブ デルクステカン群 (n=404)	医師選択治療群 (n=195)		
			トラスツズマブ (n=87)	カペシタビン (n=195)	ラパチニブ (n=108)
		n (%)	n (%)	n (%)	n (%)
投与期間 <sup>a)</sup> (月)	中央値 (範囲)	11.3 (0.7~45.1)	4.4 (0.1~43.0)	4.6 (0.1~42.3)	4.5 (0.2~28.7)
投与期間 <sup>a)</sup>	3 ヶ月以下 3~6 ヶ月 6~9 ヶ月 9~12 ヶ月 12~18 ヶ月 18~24 ヶ月 24 ヶ月超	41 (10.1) 54 (13.4) 65 (16.1) 49 (12.1) 60 (14.9) 68 (16.8) 67 (16.6)	32 (36.8) 20 (23.0) 17 (19.5) 9 (10.3) 5 (5.7) 3 (3.4) 1 (1.1)	71 (36.4) 45 (23.1) 31 (15.9) 17 (8.7) 19 (9.7) 10 (5.1) 2 (1.0)	38 (35.2) 25 (23.1) 13 (12.0) 10 (9.3) 14 (13.0) 6 (5.6) 2 (1.9)
用量強度 <sup>b)</sup> (単位/3 週) <sup>c)</sup>	中央値 (範囲)	5.2 (2.5~8.2)	6.2 (5.0~42.0)	25822.3 (7792.2~ 45161.3)	25019.2 (9651.7~ 26940.8)
相対用量強度 <sup>d)</sup> (%)	中央値 (範囲)	100.0 (81.0~106.4)	100.0 (91.1~117.8)	84.7 (27.8~142.0)	95.3 (36.8~102.6)

a) 投与期間 (日) = 投与期間終了日 - 初回投与日。投与期間終了日は最終投与日 + x、新たな抗癌療法の開始日、死亡日のいずれか早い日 (x = トラスツズマブ デルクステカン又はトラスツズマブでは 21、カペシタビンでは 7、ラパチニブでは 1)

b) 用量強度 (単位/サイクル) = 累積投与量 (単位) / (投与期間 / 21)

c) 単位: トラスツズマブ デルクステカン及びトラスツズマブ = mg/kg、カペシタビン = mg/m<sup>2</sup>、ラパチニブ = mg

d) 相対用量強度 (%) = 用量強度/計画用量強度 × 100。トラスツズマブ デルクステカン又はトラスツズマブの計画用量強度 (単位/サイクル) = 計画累積投与量 (mg/kg) / (投与期間 (日) / 21)。カペシタビン及びラパチニブの計画用量は治験実施計画書ごとに固定された。

データカットオフ日: 2022 年 6 月 30 日

## d. 結果 (データカットオフ日: 2022 年 6 月 30 日)

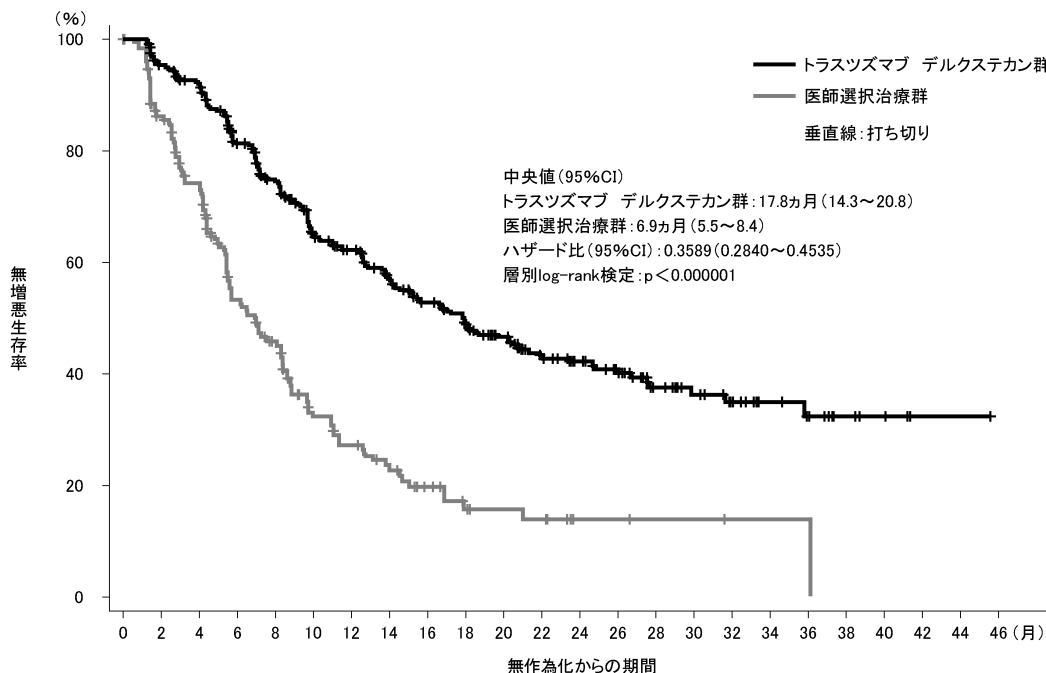
## 有効性

i) 増悪生存期間 (PFS) (盲検下独立効果判定機関 (BICR) での評価) [主要評価項目] (FAS)

BICR での評価に基づく PFS の中央値は、トラスツズマブ デルクステカン群で 17.8 ヶ月 (95%CI: 14.3~20.8, Brookmeyer-Crowley 法)、医師選択治療群で 6.9 ヶ月 (95%CI: 5.5~8.4, Brookmeyer-Crowley 法) であり、トラスツズマブ デルクステカン群で PFS の延長を認めた。トラスツズマブ デルクステカン

群の医師選択治療群に対するハザード比は 0.3589 (95%CI: 0.2840~0.4535) であり、トラスツマブ デルクステカンの統計学的な優越性が検証された(層別 log-rank 検定:  $p < 0.000001$ 、有意水準[両側]=0.05)。

PFS の Kaplan-Meier 曲線 (FAS)



症例数

トラスツマブ	406	374	355	296	260	213	194	170	149	132	109	83	65	55	38	31	23	15	12	6	4	1	1	0
デルクステカン群	400	359	330	278	239	203	179	161	141	119	88	76	60	47	35	27	19	14	10	4	3	1	1	1
医師選択治療群	202	148	118	78	64	39	32	24	17	11	9	8	3	3	2	2	1	1	1	1	1	1	1	0
	180	126	95	72	48	37	28	20	13	9	8	6	3	2	2	2	1	1	1	0				

層別因子: ホルモン受容体の発現状況(陽性、陰性)、ペルツマブ(遺伝子組換え)治療歴(有、無)、内臓転移(有、無)

BICR での評価に基づく PFS (FAS)

項目	HER2 陽性乳癌 全患者 (n=608)	
	トラスツマブ デルクステカン群 (n=406)	医師選択治療群 (n=202)
イベント発現患者、n (%)	200 (49.3)	125 (61.9)
PD	182 (44.8)	115 (56.9)
死亡	18 (4.4)	10 (5.0)
イベント発現なしの患者 (打ち切り例)、n (%)	206 (50.7)	77 (38.1)
PFS 中央値、月 (95%CI) <sup>a)</sup>	17.8 (14.3, 20.8)	6.9 (5.5, 8.4)
層別 Cox ハザード比 (95%CI) <sup>b)</sup>	0.3589 (0.2840, 0.4535)	
層別 log-rank 検定による p 値 <sup>b)</sup>	<0.000001 <sup>c)</sup>	
無増悪生存率 <sup>d)</sup>		
3 ヶ月 (95%CI)	92.6 (89.6, 94.8)	77.8 (70.9, 83.3)
6 ヶ月 (95%CI)	81.2 (76.9, 84.8)	52.6 (44.6, 60.0)
9 ヶ月 (95%CI)	70.8 (65.8, 75.1)	36.2 (28.6, 43.9)
12 ヶ月 (95%CI)	62.3 (57.0, 67.1)	27.2 (20.1, 34.8)
18 ヶ月 (95%CI)	49.3 (43.7, 54.6)	15.6 (9.5, 23.1)
24 ヶ月 (95%CI)	42.2 (36.5, 47.8)	13.9 (7.9, 21.6)
36 ヶ月 (95%CI)	32.4 (24.8, 40.3)	13.9 (7.9, 21.6)

a) PFS 中央値は Kaplan-Meier 法、中央値の CI は Brookmeyer-Crowley 法を用いて算出した。

b) 両側 p 値を層別 log-rank 検定で、ハザード比及び 95%CI は層別 Cox 比例ハザードモデルを用いて算出した (層別因子: ホルモン受容体の発現状況、ペルツマブ (遺伝子組換え) 治療歴、内臓転移)。

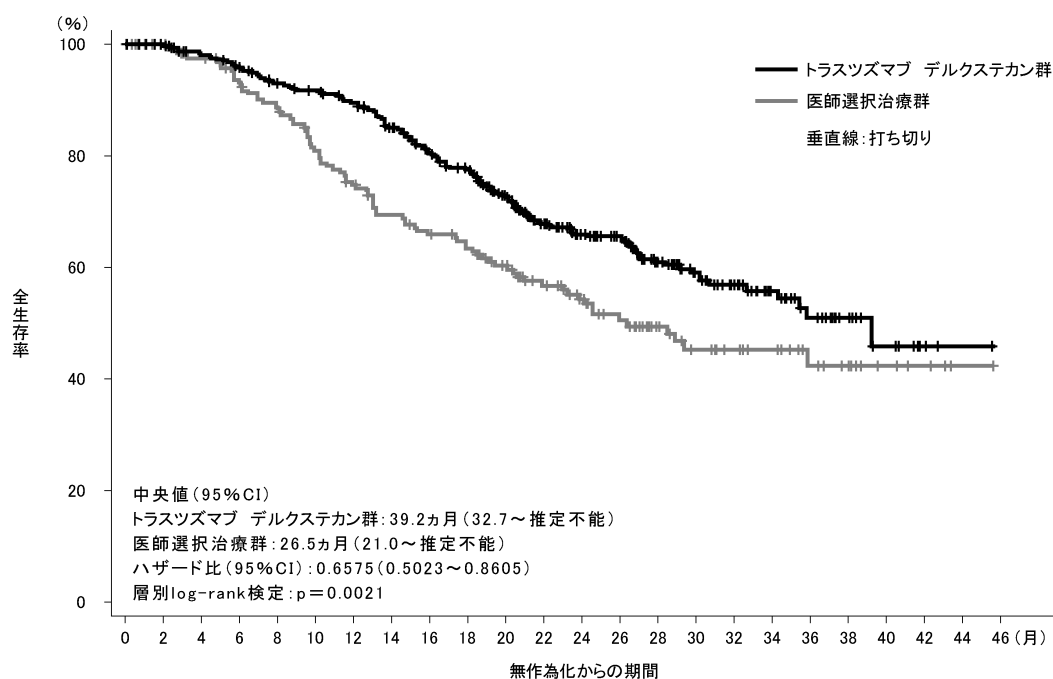
c) 実際の p 値は  $4.6 \times 10^{-19}$

d) 特定の時点における無増悪生存率の推定値及び CI は、Kaplan-Meier 法を用いて算出した。

## ii) 全生存期間 (OS) [重要な副次評価項目] (FAS)

OS の中央値は、トラスツズマブ デルクステカン群では 39.2 カ月 (95%CI : 32.7~推定不能、Brookmeyer-Crowley 法)、医師選択治療群で 26.5 カ月 (95%CI : 21.0~推定不能) であり、トラスツズマブ デルクステカン群で OS の延長を認めた。トラスツズマブ デルクステカン群の医師選択治療群に対する OS のハザード比は 0.6575 (95%CI : 0.5023~0.8605) であり、トラスツズマブ デルクステカンの統計学的な優越性が検証された (層別 log-rank 検定:  $p = 0.0021$ 、有意水準 [両側] =0.0040)。

## OS の Kaplan-Meier 曲線 (FAS)



## 症例数

トラスツズマブ	406	400	385	374	357	350	339	317	295	277	234	196	160	139	104	82	63	40	29	19	8	3	1	0
デルクステカン群	404	390	382	366	352	346	331	306	282	257	215	183	144	122	93	72	51	34	25	10	6	1	1	
医師選択治療群	202	187	178	167	157	142	130	118	111	106	89	76	61	50	38	29	25	22	15	12	6	4	1	0
	192	182	173	161	151	136	124	114	110	95	79	72	53	46	33	28	22	18	13	7	5	3	1	

層別因子: ホルモン受容体の発現状況(陽性、陰性)、ペルツマブ(遺伝子組換え)治療歴(有、無)、内臓転移(有、無)

## iii) 確定奏効率 (BICR 及び治験責任医師評価) [その他の副次評価項目] (FAS)

BICR での評価に基づく確定奏効率は、トラスツズマブ デルクステカン群で 69.7% (283/406 例、95%CI : 65.0~74.1、Clopper-Pearson 法)、医師選択治療群で 29.2% (59/202 例、95%CI : 23.0~36.0、Clopper-Pearson 法) であった。

## BICR での評価に基づく最良総合効果及び確定奏効率 (FAS)

	HER2 陽性乳癌 全患者 (n=608)	
	トラスツズマブ デルクステカン群 (n=406)	医師選択治療群 (n=202)
最良総合効果、n (%)		
CR	57 (14.0)	10 (5.0)
PR	226 (55.7)	49 (24.3)
SD	95 (23.4)	94 (46.5)
PD	19 (4.7)	26 (12.9)
評価不能	9 (2.2)	23 (11.4)
確定奏効率		
n (CR 又は PR) (%)	283 (69.7)	59 (29.2)
95%CI <sup>a)</sup>	65.0, 74.1	23.0, 36.0

a) Clopper-Pearson 法

治験責任医師評価に基づく確定奏効率は、トラスツズマブ デルクステカン群で 74.1% (301/406 例、95% CI : 69.6~78.3、Clopper-Pearson 法)、医師選択治療群で 26.7% (54/202 例、95% CI : 20.8~33.4、Clopper-Pearson 法) であった。

iv) 奏効期間 (BICR での評価) [その他の副次評価項目] (FAS)

BICR での評価に基づく奏効期間中央値は、トラスツズマブ デルクステカン群では 19.6 カ月 (95% CI : 15.9~推定不能、Brookmeyer-Crowley 法)、医師選択治療群では 8.3 カ月 (95% CI : 5.8~9.5、Brookmeyer-Crowley 法) であった。

安全性

副作用は、トラスツズマブ デルクステカン群 404 例 (日本人 45 例を含む) において 97.5% (394 例)、医師選択治療群 195 例 (日本人 24 例を含む) において 92.3% (180 例) に認められた。主な副作用は、トラスツズマブ デルクステカン群で悪心 68.6% (277 例)、疲労<sup>a)</sup> 51.7% (209 例)、脱毛症 35.1% (142 例)、好中球数減少<sup>a)</sup> 33.2% (134 例)、嘔吐 32.4% (131 例)、食欲減退 26.5% (107 例)、貧血<sup>a)</sup> 25.7% (104 例)、便秘 21.8% (88 例)、下痢 20.3% (82 例)、血小板数減少<sup>a)</sup> 20.3% (82 例) 等であり、医師選択治療群で下痢 50.8% (99 例)、手掌・足底発赤知覚不全症候群 50.8% (99 例)、疲労<sup>a)</sup> 31.3% (61 例)、悪心 30.8% (60 例) 等であった。

Grade 3 以上の副作用は、トラスツズマブ デルクステカン群の 41.3% (167/404 例)、医師選択治療群の 30.8% (60/195 例) に認められ、トラスツズマブ デルクステカン群で好中球数減少<sup>a)</sup> 16.8% (68 例)、疲労<sup>a)</sup> 9.4% (38 例)、貧血<sup>a)</sup> 6.9% (28 例)、悪心 6.4% (26 例)、白血球数減少<sup>a)</sup> 6.2% (25 例)、リンパ球数減少<sup>a)</sup> 4.2% (17 例) 等であり、医師選択治療群で手掌・足底発赤知覚不全症候群 9.7% (19 例)、下痢 6.2% (12 例)、好中球数減少<sup>a)</sup> 3.1% (6 例)、悪心 1.5% (3 例) 等であった。

重篤な副作用は、トラスツズマブ デルクステカン群の 11.4% (46/404 例)、医師選択治療群の 7.7% (15/195 例) に認められ、トラスツズマブ デルクステカン群で肺臓炎 2.5% (10 例)、悪心 1.2% (5 例) 等であり、医師選択治療群で下痢 2.1% (4 例)、胃腸炎 1.0% (2 例) 等であった。

投与中止に至った副作用は、トラスツズマブ デルクステカン群の 14.4% (58/404 例)、医師選択治療群の 5.1% (10/195 例) に認められ、トラスツズマブ デルクステカン群で肺臓炎 6.2% (25 例)、間質性肺疾患 3.2% (13 例)、疲労<sup>a)</sup> 1.0% (4 例)、左室機能不全<sup>b)</sup> 0.5% (2 例)、皮膚色素過剰<sup>a)</sup> 0.5% (2 例) 等であり、医師選択治療群で手掌・足底発赤知覚不全症候群 1.5% (3 例)、血中ビリルビン増加<sup>a)</sup> 1.0% (2 例)、下痢 1.0% (2 例) 等であった。

死亡に至った副作用は、トラスツズマブ デルクステカン群の 1.0% (4/404 例) に認められ、肺臓炎 0.5% (2 例)、急性骨髄性白血病 0.2% (1 例)、肺炎 0.2% (1 例) であった。医師選択治療群では認められなかった。

a) それぞれ関連する事象名を、ICH 国際医薬用語集日本語版 (MedDRA/J Ver.25.0) に基づく基本語を用いて以下のとおり定義した。

疲労 : 疲労、無力症、倦怠感、嗜眠      好中球数減少 : 好中球数減少、好中球減少症

貧血 : ヘモグロビン減少、赤血球数減少、貧血、ヘマトクリット減少

血小板数減少 : 血小板数減少、血小板減少症      白血球数減少 : 白血球数減少、白血球減少症

リンパ球数減少 : リンパ球数減少、リンパ球減少症      皮膚色素過剰 : 皮膚色素過剰、皮膚変色、色素沈着障害

血中ビリルビン増加 : 血中ビリルビン増加、高ビリルビン血症、抱合ビリルビン増加、血中非抱合ビリルビン増加

b) 急性左室不全、急性右室不全、心不全、急性心不全、慢性心不全、うっ血性心不全、慢性左室不全、慢性右室不全、駆出率減少、左室不全、右室不全、心室不全、左室機能不全を含む

② 国際共同第Ⅲ相試験（U302 試験、DESTINY-Breast03 [DB-03] 試験）<sup>29)</sup>

## a. 方法

目的	トラスツズマブ及びタキサン系薬剤治療歴のある HER2 陽性の手術不能又は再発乳癌患者を対象に、トラスツズマブ エムタンシン（T-DM1）を対照薬としてトラスツズマブ デルクステカンの有効性及び安全性を検討する。
試験デザイン	国際共同、多施設共同、無作為化、非盲検、実薬対照、第Ⅲ相試験
対象	手術不能又は再発乳癌に対しトラスツズマブ及びタキサン系薬剤での前治療歴がある、又はトラスツズマブ及びタキサン系薬剤を含むレジメンでの術前又は術後化学療法後 6 ヶ月以内に増悪した、HER2 陽性 <sup>*1</sup> 乳癌患者 524 例 (1:1 の比でトラスツズマブ デルクステカン群 261 例又は T-DM1 群 263 例に無作為割り付け。 層別因子：ホルモン受容体の発現状況、ペルツズマブの治療歴、臓器転移歴の有無) 主な選択基準：成人、RECIST Ver.1.1 に基づき測定可能な標的病変を 1 つ以上有する、ECOG PS が 0 又は 1 等 FAS <sup>*2</sup> ：524 例（トラスツズマブ デルクステカン群：261 例、T-DM1 群：263 例）、 日本人 68 例（トラスツズマブ デルクステカン群 37 例、T-DM1 群 31 例） 安全性解析対象集団 <sup>*3</sup> ：518 例（トラスツズマブ デルクステカン群 257 例、T-DM1 群 261 例）、 日本人 67 例（トラスツズマブ デルクステカン群 36 例、T-DM1 群 31 例） <sup>*1</sup> ：IHC 法 3+、又は IHC 法 2+かつ ISH 法陽性の患者が組み入れられた <sup>*2</sup> ：試験に登録され、無作為に割付された患者集団 <sup>*3</sup> ：試験に登録され、無作為に割付された患者のうち、トラスツズマブ デルクステカン又は T-DM1 が 1 回以上投与された患者集団
主な除外基準	<ul style="list-style-type: none"> <li>手術不能又は再発乳癌に対し、抗 HER2 抗体薬物複合体の前治療歴を有する者</li> <li>心筋梗塞の既往歴（登録日の 6 ヶ月以内）又は症候性のうっ血性心不全の既往歴（NYHA 心機能分類Ⅱ～Ⅳ）等を有する者</li> <li>心電図補正 QT 間隔が、470ms（女性）又は 450ms（男性）を超える者</li> <li>左室駆出率が 50%未満（割付前 28 日以内）</li> <li>ステロイド治療を要した間質性肺疾患（ILD）の既往を有する者、ILD の合併症を有する者、又は ILD の存在が疑われる者</li> <li>無治療で臨床症状を伴う、又はステロイドや抗けいれん薬の治療を要する活動性の脳転移を有する者 等</li> </ul>
投与方法	トラスツズマブ デルクステカン 5.4mg/kg 又は T-DM1 3.6mg/kg を 3 週に 1 回点滴静脈内投与した（21 日サイクル、Day 1 に投与）。投与時間は、初回は約 90 分とし、初回投与時の忍容性に問題がなければ 2 回目以降は約 30 分とした。投与サイクル数に規定は設けず、許容できない毒性の発現、疾患進行、又は同意撤回時まで継続投与可能とした。毒性発現時の減量規定を設けた。 
評価項目	<b>【有効性】</b> 主要評価項目：盲検下独立効果判定機関（BICR）評価に基づく PFS（RECIST Ver.1.1） 副次評価項目：OS（重要な副次評価項目）、BICR 評価に基づく奏効率、治験責任医師評価に基づく PFS <b>【安全性】</b> 有害事象、死亡、重篤な有害事象、投与中止に至った有害事象、注目すべき有害事象（ILD <sup>*4</sup> 、左室機能不全）、臨床検査値（トロポニンを含む）、バイタルサイン、心電図パラメータ、眼科的検査所見、心エコー又はマルチゲートドスキャン検査所見、身体検査所見（ECOG PS 評価を含む）、抗トラスツズマブ デルクステカン抗体 <sup>*4</sup> ：ILD 独立判定委員会による評価も実施
解析方法	<b>【有効性】</b> 主解析は PFS の群間比較。中間解析では、T-DM1 に対する優越性を評価。多重性の調整のため、Haybittle-Peto 型の閾値を用いた群逐次法により、全体の有意水準を両側 5% として有効性の閾値を設定。OS は PFS の優越性が認められた場合に 2 群間の OS について検定を行うこととした。OS の検定では、PFS 解析とは別の、Lan-DeMets の $\alpha$ 消費関数（O' Brien-Fleming 型の境界）を用いた。最終解析は、OS イベント数が 250 件に達した時点で実施。 主解析：解析対象は、最大の解析対象集団（FAS）。群間比較は、有意水準を両側 5% として無作為化層別因子により層別した log-rank 検定を用いた。感度分析として、層別しない log-rank 検定を用いた解析を行った。PFS の中央値と 95% CI（Brookmeyer-Crowley 法）を、投与群ごとに推定した。 副次解析：OS は PFS の主解析と同じ方法で解析。奏効率の群間比較は、奏効率の点推定値及び 95% CI（Clopper-Pearson 法）を算出した。 <b>【安全性】</b> 有害事象名は MedDRA/J Ver.23.0、重症度分類は CTCAE Ver.5.0 に準じた。

b. 患者背景 (FAS)

項目		HER2 陽性乳癌 全患者 (n=524)	
		トラスツズマブ デルクステカン群 (n=261)	T-DM1 群 (n=263)
		n (%)	n (%)
年齢 (歳)	平均値±標準偏差	54.5±11.11	54.2±11.84
性別	女性	260 (99.6)	262 (99.6)
	男性	1 (0.4)	1 (0.4)
ECOG PS	0	154 (59.0)	175 (66.5)
	1	106 (40.6)	87 (33.1)
	欠測	1 (0.4)	1 (0.4)
地域	アジア <sup>a)</sup>	149 (57.1)	160 (60.8)
	欧州 <sup>b)</sup>	54 (20.7)	50 (19.0)
	北米 <sup>c)</sup>	17 (6.5)	17 (6.5)
	その他 <sup>d)</sup>	41 (15.7)	36 (13.7)
ホルモン受容体の発現状況 <sup>e)</sup>	陽性	131 (50.2)	134 (51.0)
	陰性	130 (49.8)	129 (49.0)
ベルツズマブ (遺伝子組換え) 前治療歴 <sup>e)</sup>	あり	156 (59.8)	158 (60.1)
	なし	105 (40.2)	105 (39.9)
内臓転移 <sup>e)</sup>	あり	184 (70.5)	185 (70.3)
	なし	77 (29.5)	78 (29.7)
HER2 (IHC) 発現状況 (中央検査機関測定)	1+	1 (0.4)	0
	2+	25 (9.6)	30 (11.4)
	3+	234 (89.7)	232 (88.2)
	評価不能	1 (0.4)	1 (0.4)
HER2 (ISH) (中央検査機関測定)	陽性	24 (9.2)	29 (11.0)
	陰性	2 (0.8)	2 (0.8)
	欠測	235 (90.0)	232 (88.2)
全身癌薬物療法 ベルツズマブ	あり	162 (62.1)	158 (60.1)
前治療レジメン数 (ホルモン療法を除く)	<3	188 (72.0)	191 (72.6)
	≥3	73 (28.0)	72 (27.4)
ベースライン時の内臓転移 <sup>f)</sup>	あり	195 (74.7)	189 (71.9)
ベースライン時の脳転移	あり	43 (16.5)	39 (14.8)

- a) 中国、香港、日本、韓国、台湾    b) ベルギー、フランス、イタリア、スペイン、英国  
c) 米国、カナダ    d) オーストラリア、ブラジル    e) 自動ウェブ応答及び自動音声応答システムに基づく。  
f) ベースライン時の内臓転移は、統計解析計画書で規定された病変部位における標的又は非標的腫瘍を用いて判定。

c. 投与状況 (安全性解析対象集団)

項目		HER2 陽性乳癌 安全性解析対象集団 (n=518)	
		トラスツズマブ デルクステカン群 (n=257)	T-DM1 群 (n=261)
		n (%)	n (%)
投与期間 <sup>a)</sup> (月)	中央値 (範囲)	14.26 (0.7~29.8)	6.90 (0.7~25.1)
投与期間 <sup>a)</sup>	3ヵ月以下	8 (3.1)	67 (25.7)
	3~6ヵ月	32 (12.5)	53 (20.3)
	6~9ヵ月	28 (10.9)	53 (20.3)
	9~12ヵ月	27 (10.5)	25 (9.6)
	12~18ヵ月	102 (39.7)	40 (15.3)
	18~24ヵ月	46 (17.9)	19 (7.3)
	24ヵ月超	14 (5.4)	4 (1.5)
累積投与量 <sup>b)</sup> (mg/kg)	中央値 (範囲)	101.67 (5.4~216.8)	33.47 (3.6~136.2)
投与回数	中央値 (範囲)	20 (1~40)	10 (1~36)
相対用量強度 <sup>c)</sup> (%)	中央値 (範囲)	100 (92.7~107.6)	100 (94.2~107.1)

- a) 投与期間 (月) = (最終投与日-初回投与日+21) / 30.44  
b) 累積投与量 (mg/kg) = 実際に投与された総投与量  
c) 相対用量強度 (%) = 用量強度 / 計画用量強度 × 100  
    用量強度 (mg/kg/3週間) = 累積投与量 (mg/kg) / (投与期間 (日) / 21)  
    計画用量強度 (mg/kg/3週間) = 予定総投与量 (mg/kg) / (投与期間 (日) / 21)  
データカットオフ日: 2021年5月21日

## d. 結果 (データカットオフ日: 2021年5月21日)

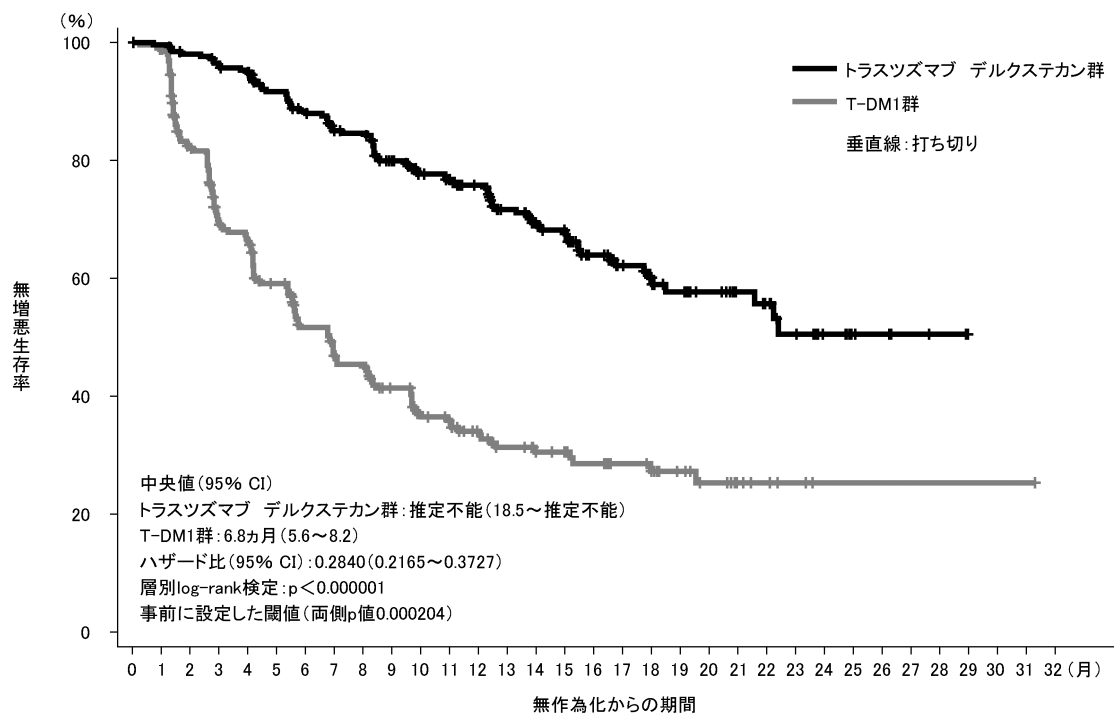
## 有効性

## i) 無増悪生存期間 (PFS) (盲検下独立効果判定機関 (BICR) での評価) [主要評価項目] (FAS)

## 全体

BICR での評価に基づく PFS の中央値は、トラスツズマブ デルクステカン群で推定不能 (95%CI: 18.5 ヶ月~推定不能、Brookmeyer Crowley 法)、T-DM1 群で 6.8 ヶ月 (95%CI: 5.6~8.2、Brookmeyer Crowley 法) であり、トラスツズマブ デルクステカン群で PFS の延長を認めた。T-DM1 群に対するトラスツズマブ デルクステカン群のハザード比は 0.2840 (95%CI: 0.2165~0.3727) であり、事前に設定した閾値 (両側 p 値で 0.000204) を下回り、トラスツズマブ デルクステカンの統計学的な優越性が検証された (層別 log-rank 検定:  $p < 0.000001$ )。

## PFS の Kaplan-Meier 曲線 (FAS)



## 症例数

## トラスツズマブ

デルクステカン群	261	256	250	244	240	224	214	202	200	183	168	164	150	132	112	105	79	64	53	45	36	29	25	19	10	6	5	3	2	0
----------	-----	-----	-----	-----	-----	-----	-----	-----	-----	-----	-----	-----	-----	-----	-----	-----	----	----	----	----	----	----	----	----	----	---	---	---	---	---

T-DM1 群	263	252	200	163	155	132	108	96	93	78	65	60	51	43	37	34	29	23	21	16	12	8	6	4	1	1	1	1	1	1	1	0
---------	-----	-----	-----	-----	-----	-----	-----	----	----	----	----	----	----	----	----	----	----	----	----	----	----	---	---	---	---	---	---	---	---	---	---	---

層別因子: ホルモン受容体の発現状況、ペルツズマブ (遺伝子組換え) 治療歴、内臓転移

## BICR での評価に基づく PFS (FAS)

項目	HER2 陽性乳癌 全患者 (n=524)	
	トラスツズマブ デルクステカン群 (n=261)	T-DM1 (n=263)
イベント発現患者、n (%)	87 (33.3)	158 (60.1)
PD	80 (30.7)	152 (57.8)
死亡	7 (2.7)	6 (2.3)
イベント発現なしの患者 (打ち切り例)、n (%)	174 (66.7)	105 (39.9)
PFS 中央値 (95%CI) <sup>a)</sup>	推定不能 (18.5, 推定不能)	6.8 (5.6, 8.2)
層別 Cox ハザード比 (95%CI) <sup>b)</sup>	0.2840 (0.2165, 0.3727)	
層別 log-rank 検定による p 値 <sup>b)</sup>	<0.000001 <sup>c)</sup>	
無増悪生存率 <sup>d)</sup>		
3 ヶ月 (95%CI)	96.1 (92.8, 97.9)	69.5 (63.3, 74.9)
6 ヶ月 (95%CI)	88.4 (83.7, 91.8)	51.7 (45.1, 57.9)
9 ヶ月 (95%CI)	79.9 (74.3, 84.4)	41.4 (34.9, 47.8)
12 ヶ月 (95%CI)	75.8 (69.8, 80.7)	34.1 (27.7, 40.5)
18 ヶ月 (95%CI)	60.1 (52.5, 67.0)	27.3 (20.7, 34.2)
24 ヶ月 (95%CI)	50.5 (39.9, 60.2)	25.3 (18.4, 32.9)

a) PFS 中央値は Kaplan-Meier 法、中央値の CI は Brookmeyer - Crowley 法を用いて算出した。

b) 層別 log-rank 検定による p 値、ハザード比及び 95%CI は層別 Cox 比例ハザードモデルを用いて算出した (層別因子: ホルモン受容体の発現状況、ペルツズマブ (遺伝子組換え) 治療歴、内臓転移)。

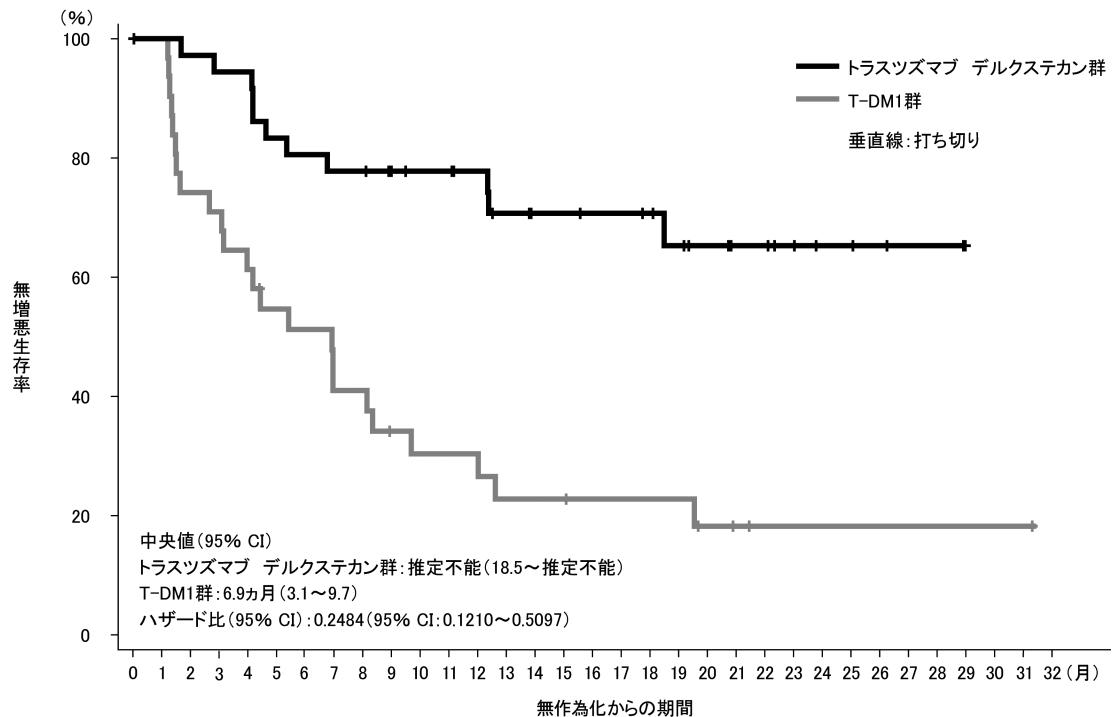
c) 実際の p 値は  $7.8 \times 10^{-22}$

d) 特定の時点における無増悪生存率の推定値及び CI は、Kaplan-Meier 法を用いて算出した。

## サブグループ解析 (日本人集団)

日本人集団の BICR での評価に基づく PFS の中央値は、トラスツズマブ デルクステカン群で推定不能 (95%CI: 18.5 ヶ月~推定不能、Brookmeyer-Crowley 法)、T-DM1 群で 6.9 ヶ月 (95%CI: 3.1~9.7、Brookmeyer-Crowley 法) であり、T-DM1 群に対するトラスツズマブ デルクステカン群のハザード比は 0.2484 (95%CI: 0.1210~0.5097) であった。

## 日本人集団での PFS の Kaplan-Meier 曲線 (FAS)



## 症例数

## トラスツズマブ

デルクステカン群	37	36	35	34	34	30	29	28	28	26	24	24	22	19	16	16	15	15	14	12	10	8	8	6	4	4	3	2	2	0
----------	----	----	----	----	----	----	----	----	----	----	----	----	----	----	----	----	----	----	----	----	----	---	---	---	---	---	---	---	---	---

T-DM1群	31	31	23	22	19	16	15	12	12	9	8	8	8	6	6	6	5	5	5	5	5	3	2	1	1	1	1	1	1	1	1	1	0
--------	----	----	----	----	----	----	----	----	----	---	---	---	---	---	---	---	---	---	---	---	---	---	---	---	---	---	---	---	---	---	---	---	---

## ii) BICR 評価に基づく PFS のサブグループ解析

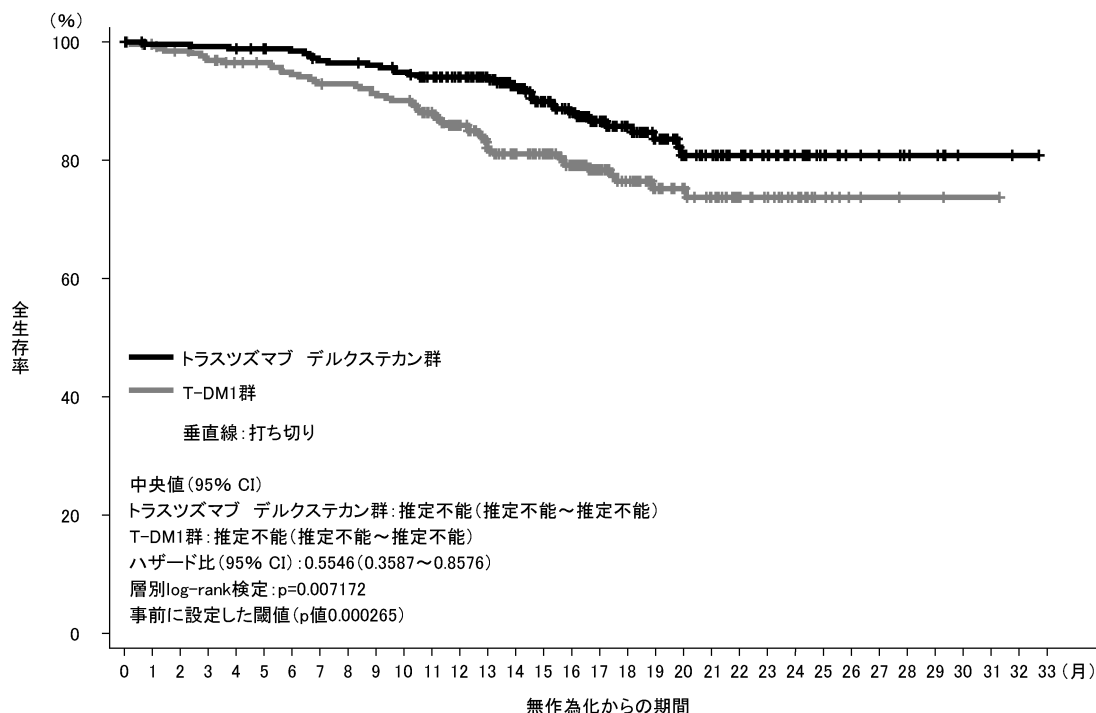
BICR での評価に基づく PFS に対し、サブグループ解析を実施した。トラスツズマブ デルクステカン群では、ホルモン受容体の発現状況別、ペルツズマブ治療歴の有無別、及び前治療レジメン数別 (<3 レジメン又は  $\geq 3$  レジメン) で、PFS に対する有効性に明らかな差は認められなかった。

ペルツズマブ治療歴別の PFS の中央値 (95%CI) は、トラスツズマブ デルクステカン群では、ありで推定不能 (95%CI: 18.5 ヶ月~推定不能)、なしで推定不能 (95%CI: 16.5 ヶ月~推定不能)、T-DM1 群では、ありで 6.8 ヶ月 (95%CI: 5.4~8.3)、なしで 7.0 ヶ月 (95%CI: 4.2~9.7) であった。患者数の少ないサブグループについては明確な結論には至らないものの、いずれのサブグループでも T-DM1 群に対するハザード比の点推定値は 0.5 を下回った。

## iii) 全生存期間 (OS) [副次評価項目] (FAS)

OS のイベント数は、トラスツズマブ デルクステカン群で 33 件、T-DM1 群で 53 件であり、OS の中央値はいずれの群も推定不能であった。12 ヶ月時点の推定される OS 率は、トラスツズマブ デルクステカン群で 94.1% (95%CI: 90.3~96.4、Brookmeyer-Crowley 法)、T-DM1 群で 85.9% (95%CI: 80.9~89.7、Brookmeyer-Crowley 法) であった。OS のハザード比は 0.5546 (95%CI: 0.3587~0.8576) であり、事前に設定した閾値 ( $p=0.000265$ ) を下回らなかった (層別 log-rank 検定:  $p=0.007172$ )。

OS の Kaplan-Meier 曲線 (FAS)



症例数

トラストズマブ デルクステカン群	261	256	256	255	254	251	249	244	243	241	237	230	218	202	180	158	133	108	86	71	56	50	42	33	24	18	11	10	7	6	2	2	1	0
T-DM1群	263	258	253	248	243	241	236	232	231	227	224	210	188	165	151	140	120	91	75	58	52	44	32	27	18	11	5	4	3	3	1	1	1	0

層別因子: ホルモン受容体の発現状況、ペルツマブ (遺伝子組換え) 治療歴、内臓転移

iv) 奏効率 (BICR での評価) [その他の副次評価項目] (FAS)

BICR での評価に基づく奏効率は、トラストズマブ デルクステカン群で 79.7% (208/261 例、95%CI : 74.3~84.4、Clopper-Pearson 法)、T-DM1 群で 34.2% (90/263 例、95%CI : 28.5~40.3、Clopper-Pearson 法) であった。

BICR での評価に基づく最良総合効果及び奏効率 (FAS)

	HER2 陽性乳癌 全患者 (n=524)	
	トラストズマブ デルクステカン群 (n=261)	T-DM1 (n=263)
最良総合効果、n (%)		
CR	42 (16.1)	23 (8.7)
PR	166 (63.6)	67 (25.5)
SD	44 (16.9)	112 (42.6)
PD	3 (1.1)	46 (17.5)
評価不能	6 (2.3)	15 (5.7)
奏効率		
n (CR 又は PR) (%)	208 (79.7)	90 (34.2)
95%CI <sup>a)</sup>	74.3, 84.4	28.5, 40.3

a) Clopper-Pearson 法

## v) PFS (治験責任医師評価) [その他の副次評価項目] (FAS)

治験責任医師評価に基づく PFS 中央値は、トラスツズマブ デルクステカン群で 25.1 カ月 (95%CI : 22.1 カ月 ~ 推定不能、Brookmeyer-Crowley 法)、T-DM1 群で 7.2 カ月 (95%CI : 6.8 ~ 8.3、Brookmeyer-Crowley 法) であり、トラスツズマブ デルクステカン群で PFS の延長が認められた (ハザード比 : 0.2649 [95%CI : 0.2011~0.3489]) 。

## 安全性

## 全体

副作用は、トラスツズマブ デルクステカン群 98.1% (252/257 例)、T-DM1 群 86.6% (226/261 例) に認められた。主な副作用は、トラスツズマブ デルクステカン群で悪心 72.8% (187 例)、疲労<sup>a)</sup> 44.7% (115 例)、嘔吐 44.0% (113 例)、好中球数減少<sup>a)</sup> 42.8% (110 例)、脱毛症 36.2% (93 例)、貧血<sup>a)</sup> 30.4% (78 例)、白血球数減少<sup>a)</sup> 30.0% (77 例)、T-DM1 群で血小板数減少<sup>a)</sup> 51.7% (135 例)、アスパラギン酸アミノトランスフェラーゼ増加 37.2% (97 例)、疲労<sup>a)</sup> 29.5% (77 例)、悪心 27.6% (72 例) 等であった。

Grade 3 以上の副作用は、トラスツズマブ デルクステカン群の 45.1% (116/257 例)、T-DM1 群の 39.8% (104/261 例) に認められた。トラスツズマブ デルクステカン群で、好中球数減少<sup>a)</sup> 19.1% (49 例)、貧血<sup>a)</sup> 5.8% (15 例)、血小板数減少<sup>a)</sup> 7.0% (18 例)、白血球数減少<sup>a)</sup> 6.6% (17 例)、悪心 6.6% (17 例)、疲労<sup>a)</sup> 5.1% (13 例)、T-DM1 群で血小板数減少<sup>a)</sup> 24.9% (65 例)、アラニンアミノトランスフェラーゼ増加 4.6% (12 例)、貧血<sup>a)</sup> 4.2% (11 例) 等であった。

重篤な副作用は、トラスツズマブ デルクステカン群の 10.9% (28/257 例)、T-DM1 群の 6.1% (16/261 例) に認められた。トラスツズマブ デルクステカン群で、間質性肺疾患 1.9% (5 例)、嘔吐 1.9% (5 例)、貧血<sup>a)</sup> 0.8% (2 例)、発熱性好中球減少症 0.8% (2 例)、低カリウム血症 0.8% (2 例)、悪心 0.8% (2 例)、肺炎 0.8% (2 例)、T-DM1 群で血小板数減少<sup>a)</sup> 1.1% (3 例)、貧血<sup>a)</sup> 0.8% (2 例) 等であった。

投与中止に至った副作用は、トラスツズマブ デルクステカン群の 12.8% (33/257 例)、T-DM1 群の 5.0% (13/261 例) に認められた。トラスツズマブ デルクステカン群で肺臓炎 5.1% (13 例)、間質性肺疾患 2.7% (7 例)、肺炎 1.2% (3 例)、器質性肺炎 0.8% (2 例)、血小板数減少<sup>a)</sup> 0.8% (2 例)、T-DM1 群で血小板数減少<sup>a)</sup> 2.7% (7 例)、間質性肺疾患 0.8% (2 例) 等であった。

死亡に至った副作用は認められなかった。

## サブグループ解析 (日本人集団)

日本人集団での副作用は、トラスツズマブ デルクステカン群 100.0% (36/36 例)、T-DM1 群 93.5% (29/31 例) に認められた。主な副作用は、トラスツズマブ デルクステカン群で悪心 66.7% (24 例)、疲労<sup>a)</sup> 58.3% (21 例)、好中球数減少<sup>a)</sup> 47.2% (17 例)、便秘 41.7% (15 例)、白血球数減少<sup>a)</sup> 38.9% (14 例)、嘔吐 38.9% (14 例)、下痢 30.6% (11 例)、T-DM1 群で血小板数減少<sup>a)</sup> 61.3% (19 例)、アスパラギン酸アミノトランスフェラーゼ増加 48.4% (15 例)、アラニンアミノトランスフェラーゼ増加 45.2% (14 例)、疲労<sup>a)</sup> 41.9% (13 例)、悪心 32.3% (10 例) 等であった。

Grade 3 以上の副作用は、トラスツズマブ デルクステカン群の 47.2% (17/36 例)、T-DM1 群の 48.4% (15/31 例) に認められた。トラスツズマブ デルクステカン群で、好中球数減少<sup>a)</sup> 27.8% (10 例)、白血球数減少<sup>a)</sup> 13.9% (5 例)、貧血<sup>a)</sup> 5.6% (2 例)、疲労<sup>a)</sup> 5.6% (2 例)、T-DM1 群で血小板数減少<sup>a)</sup> 22.6% (7 例)、アラニンアミノトランスフェラーゼ増加 12.9% (4 例)、好中球数減少<sup>a)</sup> 9.7% (3 例)、アスパラギン酸アミノトランスフェラーゼ増加 9.7% (3 例)、貧血<sup>a)</sup> 9.7% (3 例) 等であった。

重篤な副作用は、トラスツズマブ デルクステカン群の 11.1% (4/36 例)、T-DM1 群の 19.4% (6/31 例) に認められた。トラスツズマブ デルクステカン群で、貧血<sup>a)</sup> 2.8% (1 例)、嘔吐 2.8% (1 例)、悪心

V. 治療に関する項目

2.8% (1例)、発熱 2.8% (1例)、食欲減退 2.8% (1例)、背部痛 2.8% (1例)、T-DM1 群で、嘔吐 3.2% (1例)、肝萎縮 3.2% (1例)、軟部組織感染 3.2% (1例)、血小板数減少<sup>a)</sup> 3.2% (1例)、アラニンアミノトランスフェラーゼ増加 3.2% (1例)、アスパラギン酸アミノトランスフェラーゼ増加 3.2% (1例)、低ナトリウム血症 3.2% (1例)であった。

投与中止に至った副作用は、トラスツズマブ デルクステカン群の 19.4% (7/36 例)、T-DM1 群の 12.9% (4/31 例)に認められた。トラスツズマブ デルクステカン群で肺臓炎 8.3% (3 例)、器質性肺炎 5.6% (2 例)、間質性肺疾患 2.8% (1 例)、発熱 2.8% (1 例)、T-DM1 群で間質性肺疾患 6.5% (2 例)、肺臓炎 3.2% (1 例)、肝萎縮 3.2% (1 例)であった。

死亡に至った副作用は認められなかった。

a) それぞれ関連する事象名を、ICH 国際医薬用語集日本語版 (MedDRA/J Ver.23.0) に基づく基本語を用いて以下のとおり定義した。

疲労：疲労、無力症、倦怠感

好中球数減少：好中球数減少、好中球減少症

貧血：貧血、ヘモグロビン減少、赤血球数減少、ヘマトクリット減少

白血球数減少：白血球数減少、白血球減少症

血小板数減少：血小板数減少、血小板減少症

③ 国際共同第Ⅲ相試験 (U303 試験、DESTINY-Breast04 [DB-04] 試験)<sup>30,31)</sup>

a. 方法

目的	化学療法歴のある HER2 低発現の手術不能又は再発乳癌患者を対象に、医師選択治療を対照薬として、トラスツズマブ デルクステカンの有効性及び安全性を検討する。
試験デザイン	国際共同、多施設共同、無作為化、非盲検、実薬対照、第Ⅲ相試験
対象	手術不能又は再発乳癌に対し 1 レジメン以上 2 レジメン以下の化学療法歴がある (術前又は術後化学療法後 6 ヶ月以内に再発した患者を含む) HER2 低発現 <sup>*1</sup> 乳癌患者 557 例 (2:1 の比でトラスツズマブ デルクステカン群 373 例又は医師選択治療群 <sup>*2</sup> 184 例に無作為割り付け。層別因子：HER2 発現状況 (IHC 法 1+、又は IHC 法 2+かつ ISH 法陰性)、前治療レジメン数 (1 又は 2)、ホルモン受容体発現状況と CDK4/6 阻害剤治療歴 (ホルモン受容体陽性かつ CDK4/6 阻害剤治療歴あり、ホルモン受容体陽性かつ CDK4/6 阻害剤治療歴なし、又はホルモン受容体陰性)) 主な選択基準：RECIST Ver.1.1 に基づき測定可能な標的病変を 1 つ以上有する、画像診断上の PD が確認された、LVEF が 50%以上、ECOG PS が 0 又は 1、成人 等 FAS <sup>*3</sup> ：557 例 (トラスツズマブ デルクステカン群 373 例、医師選択治療群 184 例)、日本人 85 例 (トラスツズマブ デルクステカン群 56 例、医師選択治療群 29 例) ホルモン受容体陽性 <sup>*4</sup> 集団：494 例 (トラスツズマブ デルクステカン群 331 例、医師選択治療群 163 例)、日本人 72 例 (トラスツズマブ デルクステカン群 47 例、医師選択治療群 25 例) 安全性解析対象集団 <sup>*5</sup> ：543 例 (トラスツズマブ デルクステカン群 371 例、医師選択治療群 172 例)、日本人 85 例 (トラスツズマブ デルクステカン群 56 例、医師選択治療群 29 例) *1：IHC 法 1+、又は IHC 法 2+かつ ISH 法陰性の患者が組み入れられた *2：カペシタビン、エリブリン、ゲムシタビン、パクリタキセル、又はパクリタキセル (アルブミン懸濁型) のいずれかを投与 *3：試験に登録され、無作為に割付された患者集団 (ホルモン受容体陰性 63 例を含む) *4：腫瘍細胞核の 1%以上で免疫反応性が認められた場合にエストロゲン受容体陽性又はプロゲステロン受容体陽性と定義する。ホルモン受容体陽性の場合、1 レジメン以上の内分泌療法で進行が認められ、内分泌療法に不応であることが確認された患者 *5：試験に登録され、無作為に割付された患者のうち、トラスツズマブ デルクステカン又は医師選択治療が 1 回以上投与された患者集団
主な除外基準	<ul style="list-style-type: none"> <li>手術不能又は再発乳癌に対して、対照薬による治療歴がある者</li> <li>心筋梗塞の既往歴 (登録日の 6 ヶ月以内) 又は症候性のうっ血性心不全の既往歴 (NYHA 心機能分類Ⅱ～Ⅳ) 等を有する者</li> <li>心電図 QTc 間隔が 470ms (女性) 又は 450ms (男性) を超える者</li> <li>ステロイド治療を要した間質性肺疾患 (ILD) の既往歴/合併症を有する者、又は ILD の存在が疑われる者</li> <li>脊髄圧迫を伴う又は活動性の脳転移を有する者 (症候性で無治療又はステロイドや抗痙攣薬などの投与が必要な者) 等</li> </ul>

<p>投与方法</p>	<p>トラスツズマブ デルクステカン群では、トラスツズマブ デルクステカン 5.4mg/kg を 3 週に 1 回点滴静脈内投与した (21 日サイクル、Day1 に投与)。投与時間は、初回は約 90 分とし、初回投与時の忍容性に問題がなければ 2 回目以降は約 30 分とした。</p> <p>医師選択治療群では、患者の前治療歴を考慮した上で治験責任医師が薬剤を 1 剤選択し、実施国の添付文書又は NCCN ガイドラインに従い投与した。</p> <p>(参考) NCCN ガイドラインに基づく用法及び用量</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>・カペシタビン：1000～1250mg/m<sup>2</sup>を 1 日 2 回経口投与 (21 日サイクル、Day1～14 に投与)</li> <li>・エリブリン：エリブリンメシル酸塩として 1.4mg/m<sup>2</sup>を静脈内投与 (21 日サイクル、Day1 及び 8 に投与)</li> <li>・ゲムシタビン：オプション 1：800～1200mg/m<sup>2</sup>を静脈内投与 (21 日サイクル、Day1 及び 8 に投与)、オプション 2：800～1200mg/m<sup>2</sup>を静脈内投与 (28 日サイクル、Day1、8、15 に投与)</li> <li>・パクリタキセル：オプション 1：175mg/m<sup>2</sup>を静脈内投与 (21 日サイクル、Day1 に投与)、オプション 2：80mg/m<sup>2</sup>を週 1 回静脈内投与 (Day1 に投与)</li> <li>・パクリタキセル (アルブミン懸濁型)：オプション 1：260mg/m<sup>2</sup>を静脈内投与 (21 日サイクル)、オプション 2：100mg/m<sup>2</sup>又は 125mg/m<sup>2</sup>を静脈内投与 (28 日サイクル、Day1、8、15 に投与)</li> </ul> <p>投与サイクル数に規定は設けず、許容できない毒性の発現、疾患進行、又は同意撤回等の時点まで継続投与可能とした。</p> <div style="text-align: center;"> <pre> graph LR     A[手術不能又は再発乳癌に対し 1レジメン以上2レジメン以下の 化学療法歴がある HER2低発現乳癌患者*1] --&gt; B[中央測定機関による HER2低発現 (IHC+又は IHC2+/ISH陰性)の確認]     B --&gt; C[無作為化 (2:1)]     C --&gt; D[トラスツズマブ デルクステカン群 (n=373)]     C --&gt; E[医師選択治療*2群 (n=184)]             </pre> </div> <p>※1 術前又は術後化学療法後 6か月以内に再発した患者を含む</p> <p>※2 カペシタビン、エリブリン、ゲムシタビン、パクリタキセル、パクリタキセル(アルブミン懸濁型)のいずれか</p>
<p>評価項目</p>	<p>【有効性】 主要評価項目：ホルモン受容体陽性集団での BICR 評価に基づく PFS (RECIST Ver.1.1 に基づく)</p> <p>重要な副次評価項目：FAS での BICR 評価に基づく PFS、ホルモン受容体陽性集団での OS、FAS での OS</p> <p>その他の副次評価項目：ホルモン受容体陽性集団及び FAS での BICR 評価に基づく奏効率</p> <p>【安全性】 有害事象、死亡、重篤な有害事象、治験薬の投与中止に至った有害事象、注目すべき有害事象 (ILD*6 及び左室機能不全)、臨床検査値 (トロポニンを含む)、バイタルサイン、心電図パラメータ、眼科的検査所見、心エコー又はマルチゲートドスキャン検査所見、身体検査所見 (ECOG PS 評価を含む)、抗トラスツズマブ デルクステカン抗体</p> <p>*6：ILD 独立判定委員会による評価も実施</p>
<p>解析方法</p>	<p>【有効性】 主解析では、PFS 中央値は Kaplan-Meier 法を用いて算出し、その 95% CI は Brookmeyer-Crowley 法を用いて算出した。群間比較は、有意水準を両側 5%として層別 log-rank 検定を用いて行い、層別 Cox 比例ハザードモデルを用いてハザード比とその 95% CI を算出した。感度分析として、非層別 log-rank 検定を用いた解析を行った。重要な副次評価項目では、主解析でトラスツズマブ デルクステカン群の医師選択治療群に対する統計学的に有意な PFS 延長効果が認められた場合に、①FAS での BICR 評価に基づく PFS、②ホルモン受容体陽性集団での OS、③FAS での OS の順序で階層的に 2 群間の比較を行った (有意である場合に次に進める層別 log-rank 検定)。解析手法は主解析と同様とした。OS は、中間解析 2 回及び最終解析の計 3 回 (OS イベント数がそれぞれ 162 件、233 件及び 333 件が集積された時点)、階層的な手順で検定を実施することとした (いずれもホルモン受容体陽性集団でのイベント数)。以上の検定を実施するにあたり、試験全体での第一種の過誤を両側 5%にコントロールするため、多重性の調整を行った。奏効率の 95% CI は Clopper-Pearson 法、その 95% CI は Brookmeyer-Crowley 法を用いて算出した。</p> <p>【安全性】 有害事象名は MedDRA/J Ver.24.0、重症度分類は CTCAE Ver.5.0 に準じた。</p>

b. 患者背景

項 目		HER2 低発現乳癌 ホルモン受容体陽性集団 (n=494)		HER2 低発現乳癌 FAS (n=557)	
		トラスツズマ ブ デルクステ カン群 (n=331)	医師選択 治療群 (n=163)	トラスツズマ ブ デルクステ カン群 (n=373)	医師選択 治療群 (n=184)
		n (%)		n (%)	
年齢 (歳)	平均値±標準偏差	56.3±10.57	56.3±11.39	56.5±10.58	56.5±11.51
性別	女性	329 (99.4)	163 (100.0)	371 (99.5)	184 (100.0)
	男性	2 (0.6)	0	2 (0.5)	0
地域	アジア <sup>a)</sup>	128 (38.7)	60 (36.8)	147 (39.4)	66 (35.9)
	北米 <sup>b)</sup>	54 (16.3)	30 (18.4)	60 (16.1)	33 (17.9)
	欧州 + イスラエル <sup>c)</sup>	149 (45.0)	73 (44.8)	166 (44.5)	85 (46.2)
体重 (kg)	平均値±標準偏差	63.5±13.53	64.1±13.71 <sup>d)</sup>	63.1±13.40	63.9±13.94 <sup>e)</sup>
ECOG PS	0	187 (56.5)	95 (58.3)	200 (53.6)	105 (57.1)
	1	144 (43.5)	68 (41.7)	173 (46.4)	79 (42.9)
	2	0	0	0	0
	≥2	0	0	0	0
HER2(IHC) 発現状況 <sup>f)</sup>	IHC 法 1+	193 (58.3)	95 (58.3)	215 (57.6)	106 (57.6)
	IHC 法 2+かつ ISH 法陰性	138 (41.7)	68 (41.7)	158 (42.4)	78 (42.4)
化学療法の前 治療レジメン 数 <sup>f)</sup>	1	197 (59.5)	96 (58.9)	212 (56.8)	103 (56.0)
	2	134 (40.5)	67 (41.1)	161 (43.2)	81 (44.0)
ホルモン受容 体の発現状況 /CDK 阻害 剤治療歴 <sup>f)</sup>	ホルモン受容体陽性かつ CDK4/6 阻害剤治療歴あり	233 (70.4)	115 (70.6)	233 (62.5)	115 (62.5)
	ホルモン受容体陽性かつ CDK4/6 阻害剤治療歴なし	98 (29.6)	48 (29.4)	98 (26.3)	48 (26.1)
	ホルモン受容体陰性	該当なし	該当なし	42 (11.3)	21 (11.4)
内分泌療法の前 治療レジメン 数	0	1 (0.3)	3 (1.8)	26 (7.0)	19 (10.3)
	1	65 (19.6)	34 (20.9)	74 (19.8)	35 (19.0)
	2	112 (33.8)	46 (28.2)	117 (31.4)	49 (26.6)
	≥3	153 (46.2)	80 (49.1)	156 (41.8)	81 (44.0)
	中央値 (範囲)	2.0 (0~9)	2.0 (0~8)	2.0 (0~9)	2.0 (0~8)
転移・再発乳 癌に対する内 分泌療法の前 治療レジメン 数	0	28 (8.5)	17 (10.4)	60 (16.1)	34 (18.5)
	1	105 (31.7)	49 (30.1)	108 (29.0)	51 (27.7)
	2	110 (33.2)	53 (32.5)	115 (30.8)	54 (29.3)
	≥3	88 (26.6)	44 (27.0)	90 (24.1)	45 (24.5)
	中央値 (範囲)	2.0 (0~7)	2.0 (0~6)	2.0 (0~7)	2.0 (0~6)
ベースライン 時の肝転移	あり	247 (74.6)	116 (71.2)	266 (71.3)	123 (66.8)
	なし	84 (25.4)	47 (28.8)	107 (28.7)	61 (33.2)
ベースライン 時の肺転移	あり	98 (29.6)	58 (35.6)	120 (32.2)	63 (34.2)
	なし	233 (70.4)	105 (64.4)	253 (67.8)	121 (65.8)
ベースライン 時の脳転移	あり	18 (5.4)	7 (4.3)	24 (6.4)	8 (4.3)
	なし	313 (94.6)	156 (95.7)	349 (93.6)	176 (95.7)

a) 中国、日本、韓国、台湾    b) 米国、カナダ    c) オーストリア、ベルギー、フランス、ギリシャ、ハンガリー、イタリア、ポルトガル、ロシア、スペイン、スウェーデン、スイス、英国    d) n=162    e) n=183  
f) 無作為化時の自動ウェブ応答及び自動音声応答システムに基づく。

## c. 投与状況（安全性解析対象集団）

項 目		HER2 低発現乳癌 安全性解析対象集団 (n=543)	
		トラスツズマブ デルクステカン群 (n=371)	医師選択治療群 (n=172)
		n (%)	n (%)
投与期間 <sup>a)</sup> (月)	中央値 (範囲)	8.21 (0.2~33.3)	3.47 (0.3~17.6)
投与期間 <sup>a)</sup>	3 ヶ月以下	71 (19.1)	79 (45.9)
	3~6 ヶ月	71 (19.1)	57 (33.1)
	6~9 ヶ月	73 (19.7)	20 (11.6)
	9~12 ヶ月	47 (12.7)	6 (3.5)
	12~18 ヶ月	66 (17.8)	10 (5.8)
	18~24 ヶ月	33 (8.9)	0
	24 ヶ月超	10 (2.7)	0
累積投与量 <sup>b)</sup> (mg/kg)	中央値 (範囲)	54.78 (5.3~219.8)	不明
サイクル数 <sup>c)</sup>	中央値 (範囲)	11.0 (1~47)	5.0 (1~25)
相対用量強度 <sup>d)</sup> (%)	中央値 (範囲)	99.97 (91.5~107.9)	100.00 (59.0~198.5)

a) 投与期間 (月) = (最終投与日-初回投与日+1 サイクル期間 (日)) / 30.44

b) 累積投与量 (単位) = 実際に投与された総投与量 (単位)。医師選択治療群では個々の薬剤で投薬スケジュールと単位が異なるため、医師選択治療群全体の累積投与量レベルは示さず。

c) 医師選択治療群では個々の薬剤でサイクル期間が異なるため、個々の医師選択治療又は医師選択治療群のサイクル数は示さず。

d) 相対用量強度 (%) = 用量強度 / 計画用量強度 × 100

用量強度 (mg/kg/サイクル) = 累積投与量 (mg/kg) / 投与期間 (日) / サイクル期間

計画用量強度 (mg/kg/サイクル) = 計画累積投与量 (mg/kg) / 投与期間 (日) / サイクル期間

データカットオフ日：2022年1月11日

## d. 結果（データカットオフ日：2022年1月11日）

## 有効性

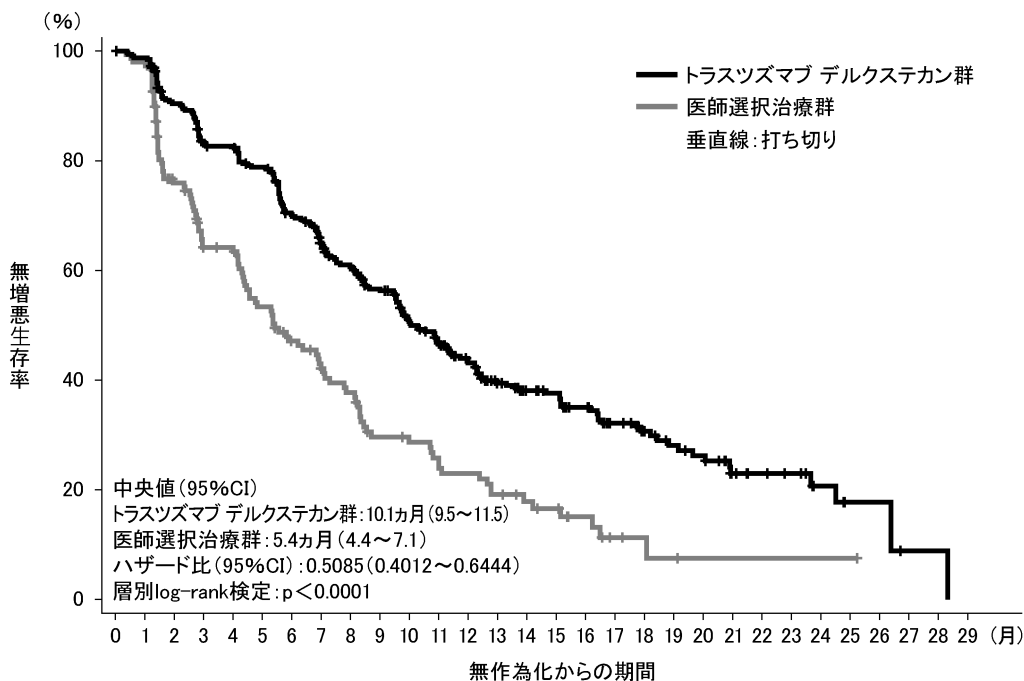
i) ホルモン受容体陽性集団での無増悪生存期間 (PFS)（盲検下独立効果判定機関 (BICR) での評価）

[主要評価項目]

## 全体

ホルモン受容体陽性集団での BICR 評価に基づく PFS の中央値は、トラスツズマブ デルクステカン群で 10.1 ヶ月 (95%CI : 9.5~11.5、Brookmeyer-Crowley 法)、医師選択治療群で 5.4 ヶ月 (95%CI : 4.4~7.1、Brookmeyer-Crowley 法) であり、トラスツズマブ デルクステカン群で統計学的に有意な PFS の延長が認められた。医師選択治療群に対するトラスツズマブ デルクステカン群のハザード比は 0.5085 (95% CI : 0.4012~0.6444) であり、トラスツズマブ デルクステカン群の優越性が検証された (層別 log-rank 検定 :  $p < 0.0001$ 、事前に設定した閾値 [ $p=0.05$ ] )。

BICR 評価に基づく PFS の Kaplan-Meier 曲線 (ホルモン受容体陽性集団)



症例数

トラストズマブ デルクステカン群	331	324	290	265	262	248	218	198	182	165	142	128	107	89	78	73	64	48	37	31	28	17	14	12	7	4	4	1	1	0
医師選択治療群	163	146	105	85	84	69	57	48	43	32	30	27	24	20	14	12	8	4	3	2	1	1	1	1	1	1	1	1	0	

層別因子: HER2 の発現状況、化学療法歴のレジメン数、ホルモン受容体の発現状況と CDK4/6 阻害剤による治療歴

BICR 評価に基づく PFS (ホルモン受容体陽性集団)

項目	HER2 低発現乳癌 ホルモン受容体陽性集団 (n=494)	
	トラストズマブ デルクステカン群 (n=331)	医師選択治療群 (n=163)
イベント発現患者、n (%)	211 (63.7)	110 (67.5)
PD	180 (54.4)	101 (62.0)
死亡	31 (9.4)	9 (5.5)
イベント発現なしの患者 (打ち切り例)、n (%)	120 (36.3)	53 (32.5)
PFS 中央値 (95%CI) <sup>a)</sup>	10.1 (9.5, 11.5)	5.4 (4.4, 7.1)
層別 Cox ハザード比 (95%CI) <sup>b)</sup>	0.5085 (0.4012, 0.6444)	
層別 log-rank 検定による p 値 <sup>b)</sup>	<0.0001	
無増悪生存率 <sup>c)</sup>		
3 ヶ月 (95%CI)	83.2 (78.7, 86.9)	64.2 (55.7, 71.5)
6 ヶ月 (95%CI)	70.2 (64.8, 74.9)	47.1 (38.5, 55.3)
9 ヶ月 (95%CI)	56.6 (50.9, 61.9)	29.6 (21.8, 37.8)
12 ヶ月 (95%CI)	43.2 (37.4, 48.7)	22.9 (15.8, 30.9)
18 ヶ月 (95%CI)	30.7 (24.9, 36.6)	11.3 (5.6, 19.3)
24 ヶ月 (95%CI)	20.7 (14.0, 28.3)	7.5 (2.2, 17.4)

a) PFS 中央値は Kaplan-Meier 法、中央値の CI は Brookmeyer-Crowley 法を用いて算出した。

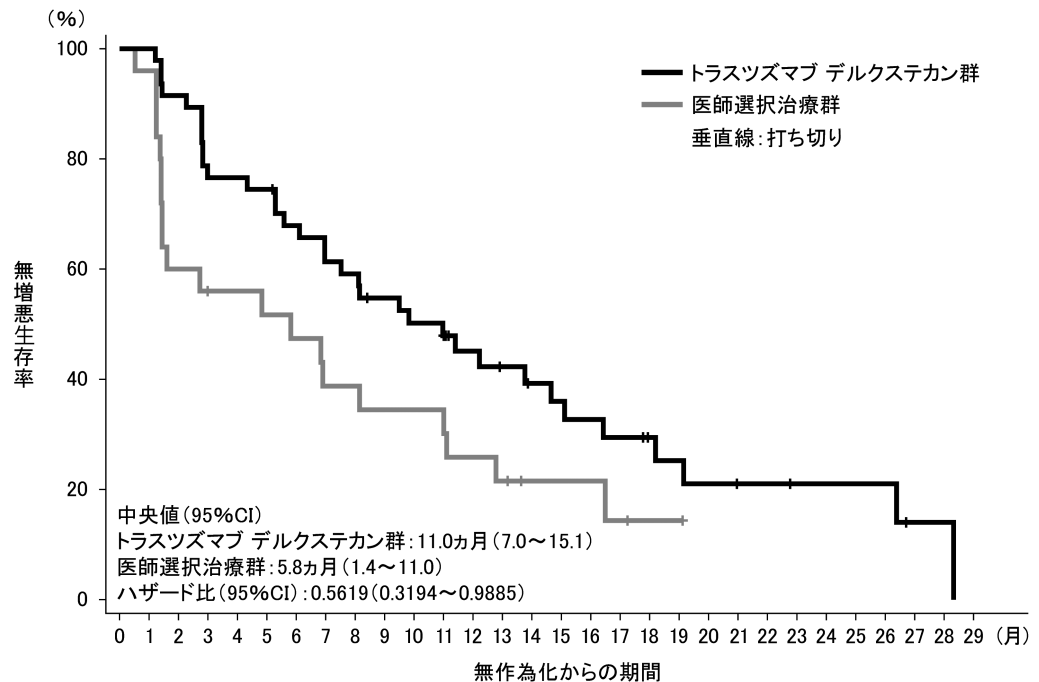
b) 層別 log-rank 検定による p 値、ハザード比及び 95%CI は層別 Cox 比例ハザードモデルを用いて算出した (層別因子: HER2 の発現状況、化学療法歴のレジメン数、ホルモン受容体の発現状況と CDK4/6 阻害剤による治療歴)。

c) 特定の時点における無増悪生存率の推定値及び CI は、Kaplan-Meier 法を用いて算出した。

## サブグループ解析（日本人集団）

ホルモン受容体陽性集団の日本人集団での BICR 評価に基づく PFS の中央値は、トラスツズマブ デルクステカン群で 11.0 カ月 (95%CI: 7.0~15.1、Brookmeyer-Crowley 法)、医師選択治療群で 5.8 カ月 (95% CI: 1.4~11.0、Brookmeyer-Crowley 法) であり、医師選択治療群に対するトラスツズマブ デルクステカン群のハザード比は 0.5619 (95%CI: 0.3194~0.9885) であった。

## 日本人集団での BICR 評価に基づく PFS の Kaplan-Meier 曲線（ホルモン受容体陽性集団）



## 症例数

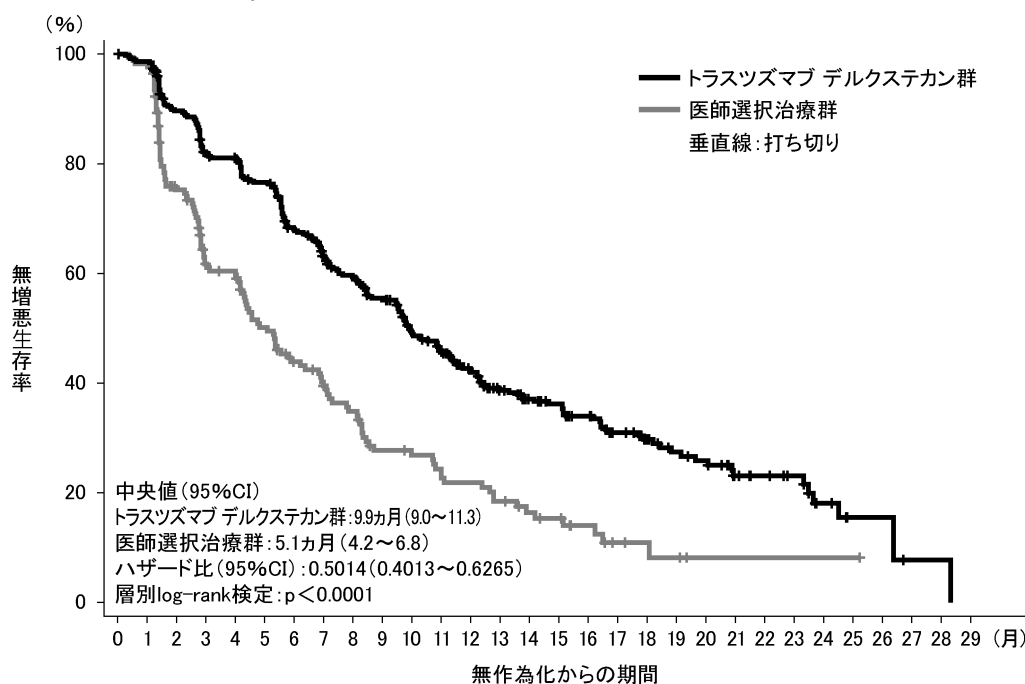
トラスツズマブ デルクステカン群	47	47	43	36	36	35	31	28	27	24	22	21	16	14	12	11	10	9	7	6	5	4	4	3	3	3	1	1	0
医師選択治療群	25	24	15	13	13	12	11	9	9	8	8	8	6	5	3	3	3	2	1	1	0								

## ii) FAS での PFS (BICR での評価) [重要な副次評価項目]

## 全体

FAS での BICR 評価に基づく PFS の中央値は、トラスツズマブ デルクステカン群で 9.9 カ月 (95%CI: 9.0~11.3、Brookmeyer-Crowley 法)、医師選択治療群で 5.1 カ月 (95%CI: 4.2~6.8、Brookmeyer Crowley 法) であり、トラスツズマブ デルクステカン群で統計学的に有意な PFS の延長が認められた。医師選択治療群に対するトラスツズマブ デルクステカン群のハザード比は 0.5014 (95%CI: 0.4013~0.6265) であり、トラスツズマブ デルクステカン群の優越性が検証された (層別 log-rank 検定:  $p < 0.0001$ 、事前に設定した閾値 [ $p=0.05$ ] )。

BICR 評価に基づく PFS の Kaplan-Meier 曲線 (FAS)



症例数

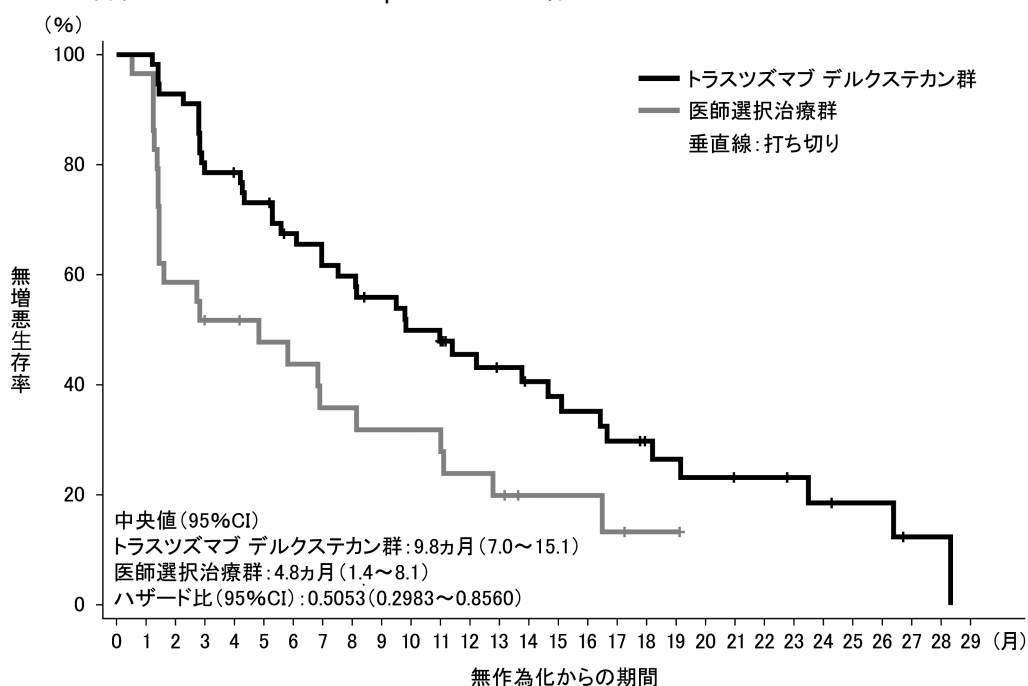
トラスツズマブ デルクステカン群	373	365	325	295	290	272	238	217	201	183	156	142	118	100	88	81	71	53	42	35	32	21	18	15	8	4	4	1	1	0
医師選択治療群	184	166	119	93	90	73	60	51	45	34	32	29	26	22	15	13	9	5	4	3	1	1	1	1	1	1	1	0	0	

層別因子: HER2 の発現状況、化学療法歴のレジメン数、ホルモン受容体の発現状況と CDK4/6 阻害剤による治療歴

サブグループ解析 (日本人集団)

FAS の日本人集団での BICR 評価に基づく PFS の中央値は、トラスツズマブ デルクステカン群で 9.8 カ月 (95%CI: 7.0~15.1、Brookmeyer-Crowley 法)、医師選択治療群で 4.8 カ月 (95%CI: 1.4~8.1、Brookmeyer-Crowley 法) であり、医師選択治療群に対するトラスツズマブ デルクステカン群のハザード比は 0.5053 (95%CI: 0.2983~0.8560) であった。

日本人集団での BICR 評価に基づく PFS の Kaplan-Meier 曲線 (FAS)



症例数

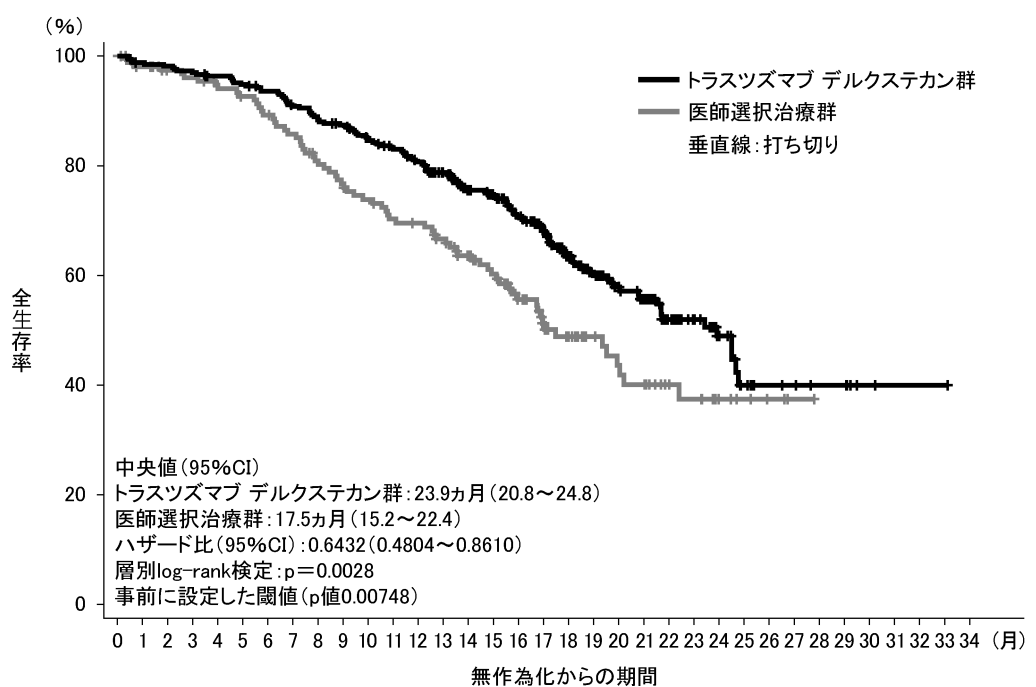
トラスツズマブ デルクステカン群	56	56	52	44	43	40	35	32	31	28	25	24	19	17	15	14	13	11	9	8	7	6	6	5	4	3	3	1	1	0
医師選択治療群	29	28	17	14	14	12	11	9	9	8	8	8	6	5	3	3	3	2	1	1	0	0	0	0	0	0	0	0	0	

## iii) ホルモン受容体陽性集団での OS [重要な副次評価項目]

## 全体

ホルモン受容体陽性集団の初回中間解析時での OS のイベント数は、トラスツズマブ デルクステカン群で 126 件 (38.1%)、医師選択治療群で 73 件 (44.8%) であり、OS の中央値は、トラスツズマブ デルクステカン群で 23.9 カ月 (95%CI : 20.8~24.8、Brookmeyer-Crowley 法)、医師選択治療群で 17.5 カ月 (95%CI : 15.2~22.4、Brookmeyer-Crowley 法) であった。医師選択治療群に対するトラスツズマブ デルクステカン群のハザード比は 0.6432 (95%CI : 0.4804~0.8610) であり、トラスツズマブ デルクステカンで統計学的に有意な OS の延長が認められた (層別 log-rank 検定 :  $p=0.0028$ 、事前に設定した閾値 [ $p=0.00748$ ])。12 カ月時点の推定される OS 率は、トラスツズマブ デルクステカン群で 80.7% (95%CI : 76.0~84.6)、医師選択治療群で 69.6% (95%CI : 61.3~76.4) であった。

## OS の Kaplan-Meier 曲線 (ホルモン受容体陽性集団)



## 症例数

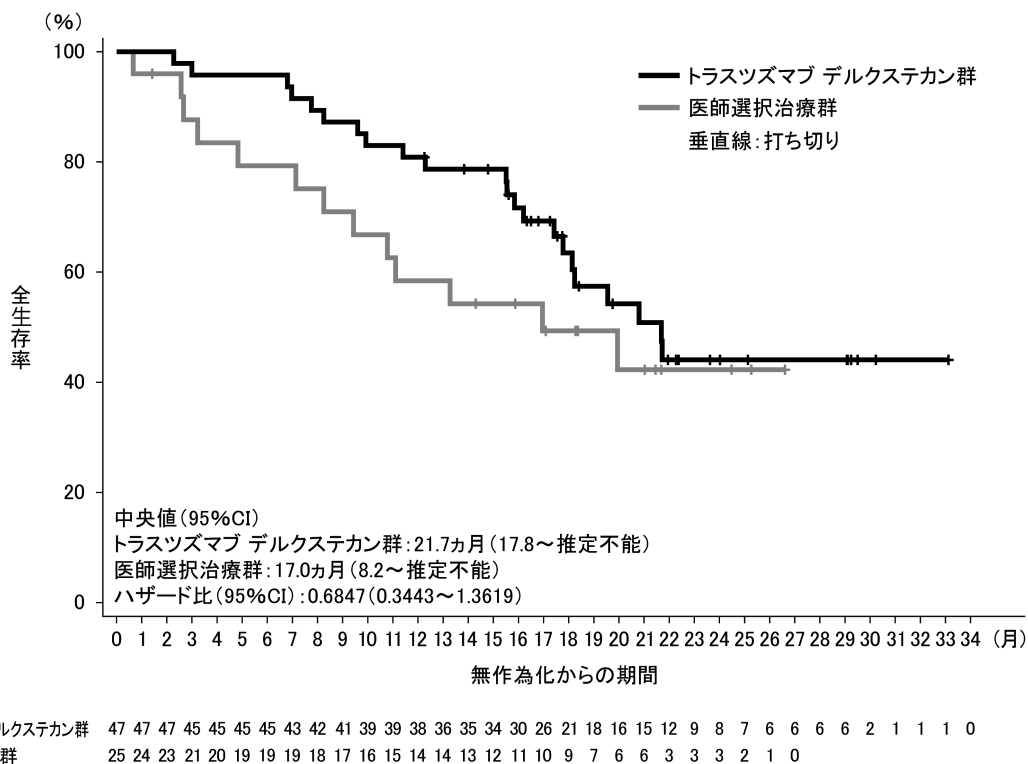
トラスツズマブ デルクステカン群	331	325	323	319	314	309	303	293	285	280	268	260	250	228	199	190	168	144	116	95	81	70	51	40	26	14	9	8	6	6	2	1	1	1	0			
医師選択治療群	163	151	145	143	139	135	130	124	115	109	104	98	96	89	80	71	56	45	37	29	25	23	16	14	7	5	3	1	0									

層別因子 : HER2 の発現状況、化学療法歴のレジメン数、ホルモン受容体の発現状況と CDK4/6 阻害剤による治療歴

サブグループ解析（日本人集団）

ホルモン受容体陽性集団の日本人集団での OS のイベント数は、トラスツズマブ デルクステカン群で 22 件（46.8%）、医師選択治療群で 13 件（52.0%）であり、OS の中央値は、トラスツズマブ デルクステカン群で 21.7 カ月（95%CI：17.8～推定不能、Brookmeyer-Crowley 法）、医師選択治療群で 17.0 カ月（95%CI：8.2～推定不能、Brookmeyer-Crowley 法）であった。医師選択治療群に対するトラスツズマブ デルクステカン群のハザード比は 0.6847（95%CI：0.3443～1.3619）であった。

日本人集団での OS の Kaplan-Meier 曲線（ホルモン受容体陽性集団）

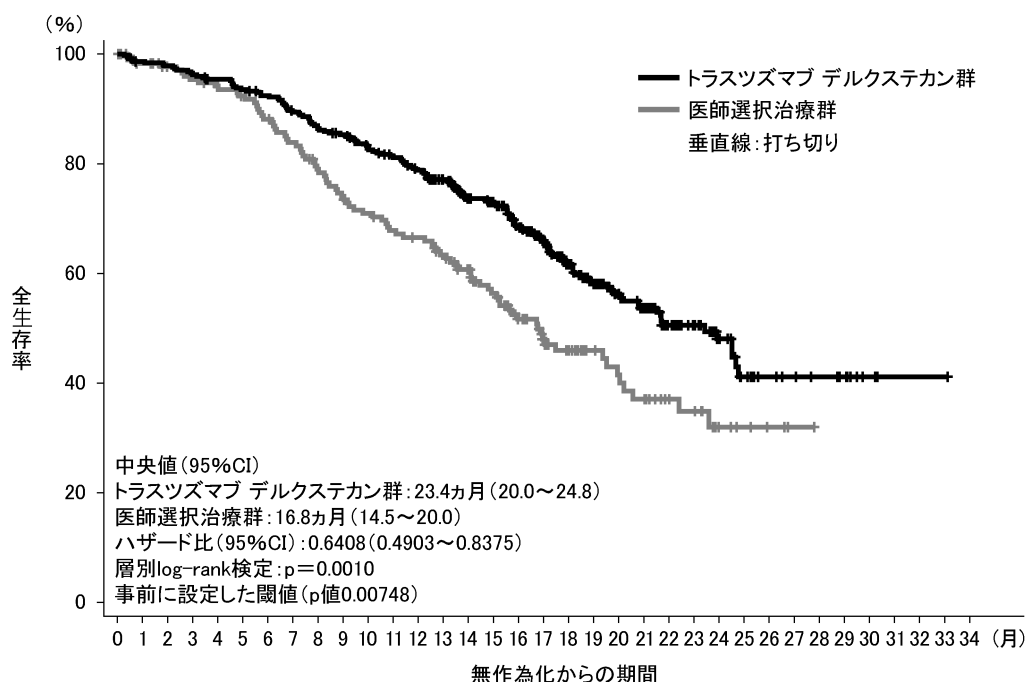


iv) FAS での OS [重要な副次評価項目]

全体

FAS の初回中間解析時での OS のイベント数は、トラスツズマブ デルクステカン群で 149 件（39.9%）、医師選択治療群で 90 件（48.9%）であり、OS の中央値は、トラスツズマブ デルクステカン群で 23.4 カ月（95%CI：20.0～24.8、Brookmeyer-Crowley 法）、医師選択治療群で 16.8 カ月（95%CI：14.5～20.0、Brookmeyer-Crowley 法）であった。医師選択治療群に対するトラスツズマブ デルクステカン群のハザード比は 0.6408（95%CI：0.4903～0.8375）であり、トラスツズマブ デルクステカンで統計学的に有意な OS の延長が認められた（層別 log-rank 検定：p = 0.0010、事前に設定した閾値 [p = 0.00748]）。12 カ月時点の推定される OS 率は、トラスツズマブ デルクステカン群で 78.8%（95%CI：74.3～82.7）、医師選択治療群で 66.5%（95%CI：58.8～73.2）であった。

OS の Kaplan-Meier 曲線 (FAS)



症例数

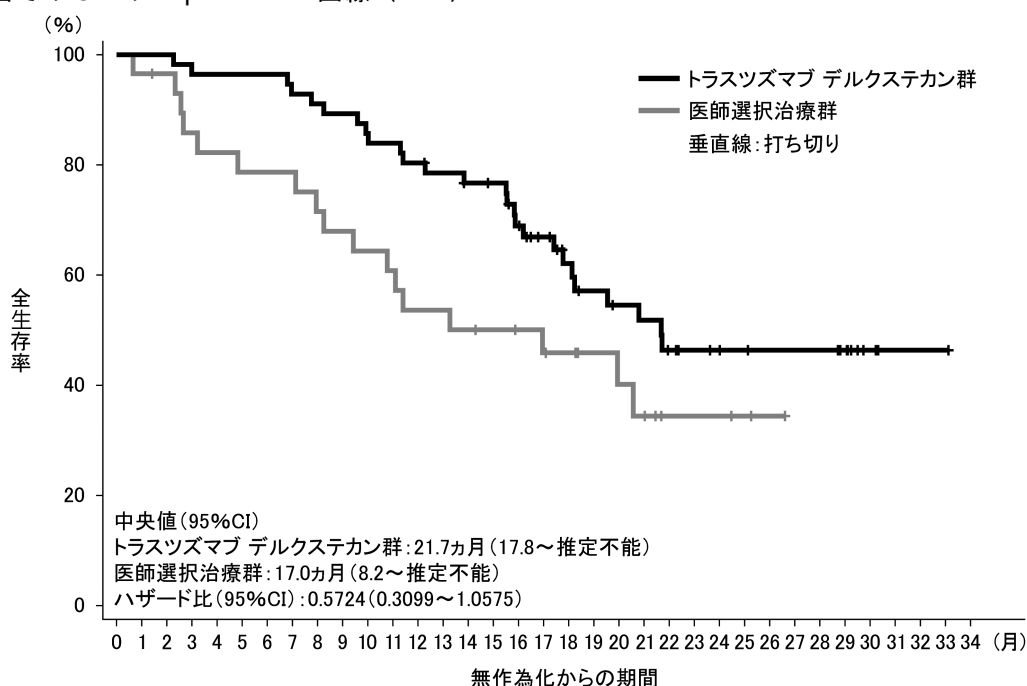
トラスツズマブ デルクステカン群	373	366	363	357	351	344	338	326	315	309	296	287	276	254	223	214	188	158	129	104	90	78	59	48	32	20	14	12	10	8	3	1	1	1	0	
医師選択治療群	184	171	165	161	157	153	146	138	128	120	114	108	105	97	88	77	61	50	42	32	28	25	18	16	7	5	3	1	0							

層別因子: HER2 の発現状況、化学療法歴のレジメン数、ホルモン受容体の発現状況と CDK4/6 阻害剤による治療歴

サブグループ解析 (日本人集団)

FAS の日本人集団での OS のイベント数は、トラスツズマブ デルクステカン群で 26 件 (46.4%)、医師選択治療群で 17 件 (58.6%) であり、OS の中央値は、トラスツズマブ デルクステカン群で 21.7 ヲ月 (95% CI: 17.8~推定不能、Brookmeyer-Crowley 法)、医師選択治療群で 17.0 ヲ月 (95% CI: 8.2~推定不能、Brookmeyer-Crowley 法) であった。医師選択治療群に対するトラスツズマブ デルクステカン群のハザード比は 0.5724 (95% CI: 0.3099~1.0575) であった。

日本人集団での OS の Kaplan-Meier 曲線 (FAS)



症例数

トラスツズマブ デルクステカン群	56	56	56	54	54	54	54	52	51	50	48	47	45	43	41	40	35	30	25	22	20	19	16	13	12	11	10	10	8	3	1	1	1	0		
医師選択治療群	29	28	27	24	23	22	22	22	20	19	18	17	15	14	13	12	11	10	8	7	6	3	3	3	2	1	0									

v) ホルモン受容体陽性集団及び FAS での奏効率 (BICR での評価) [その他の副次評価項目]

ホルモン受容体陽性集団の BICR 評価に基づく奏効率は、トラスツズマブ デルクステカン群で 52.9% (175/331 例、95%CI : 47.3~58.4、Clopper-Pearson 法)、医師選択治療群で 16.6% (27/163 例、95% CI : 11.2~23.2、Clopper-Pearson 法) であった。

FAS の BICR 評価に基づく奏効率は、トラスツズマブ デルクステカン群で 52.3% (195/373 例、95%CI : 47.1~57.4、Clopper-Pearson 法)、医師選択治療群で 16.3% (30/184 例、95%CI : 11.3~22.5、Clopper-Pearson 法) であった。

BICR に基づく最良総合効果及び奏効率 (ホルモン受容体陽性集団、FAS)

	HER2 受容体陽性集団 (n=494)		FAS (n=557)	
	トラスツズマブ デルクステカン群 (n=331)	医師選択治療群 (n=163)	トラスツズマブ デルクステカン群 (n=373)	医師選択治療群 (n=184)
最良総合効果、n (%)				
CR	12 (3.6)	1 (0.6)	13 (3.5)	2 (1.1)
PR	164 (49.5)	26 (16.0)	183 (49.1)	28 (15.2)
SD	115 (34.7)	81 (49.7)	129 (34.6)	91 (49.5)
PD	26 (7.9)	34 (20.9)	31 (8.3)	41 (22.3)
評価不能	14 (4.2)	21 (12.9)	17 (4.6)	22 (12.0)
奏効率				
n (CR 又は PR) (%)	175 (52.9)	27 (16.6)	195 (52.3)	30 (16.3)
95%CI <sup>a)</sup>	47.3, 58.4	11.2, 23.2	47.1, 57.4	11.3, 22.5

a) Clopper-Pearson 法

安全性

全体

副作用は、トラスツズマブ デルクステカン群 96.2% (357/371 例)、医師選択治療群 94.2% (162/172 例) に認められた。主な副作用は、トラスツズマブ デルクステカン群で悪心 73.0% (271 例)、疲労<sup>a)</sup> 47.7% (177 例)、脱毛症 37.7% (140 例)、嘔吐 34.0% (126 例)、貧血<sup>a)</sup> 33.2% (123 例)、好中球数減少<sup>a)</sup> 33.2% (123 例)、食欲減退 28.6% (106 例)、医師選択治療群で好中球数減少<sup>a)</sup> 51.2% (88 例)、疲労<sup>a)</sup> 42.4% (73 例)、脱毛症 32.6% (56 例)、白血球数減少<sup>a)</sup> 31.4% (54 例) 等であった。

Grade3 以上の副作用は、トラスツズマブ デルクステカン群の 41.5% (154/371 例)、医師選択治療群の 57.6% (99/172 例) に認められた。トラスツズマブ デルクステカン群で、好中球数減少<sup>a)</sup> 13.7% (51 例)、貧血<sup>a)</sup> 8.1% (30 例)、疲労<sup>a)</sup> 7.5% (28 例)、白血球数減少<sup>a)</sup> 6.5% (24 例)、血小板数減少<sup>a)</sup> 5.1% (19 例)、医師選択治療群で好中球数減少<sup>a)</sup> 40.7% (70 例)、白血球数減少<sup>a)</sup> 19.2% (33 例)、トランスアミナーゼ上昇<sup>a)</sup> 8.1% (14 例)、貧血<sup>a)</sup> 4.7% (8 例)、疲労<sup>a)</sup> 4.7% (8 例) 等であった。

重篤な副作用は、トラスツズマブ デルクステカン群の 12.9% (48/371 例)、医師選択治療群の 11.0% (19/172 例) に認められた。トラスツズマブ デルクステカン群で、間質性肺疾患 1.9% (7 例)、肺臓炎 1.9% (7 例)、悪心 1.1% (4 例)、貧血<sup>a)</sup> 0.8% (3 例)、肺炎 0.8% (3 例)、嘔吐 0.8% (3 例)、医師選択治療群で好中球数減少<sup>a)</sup> 2.3% (4 例)、発熱性好中球減少症 1.7% (3 例)、過量投与 1.7% (3 例)、大腸炎 1.2% (2 例)、投薬過誤 1.2% (2 例) 等であった。

投与中止に至った副作用は、トラスツズマブ デルクステカン群の 15.1% (56/371 例)、医師選択治療群の 7.0% (12/172 例) に認められた。トラスツズマブ デルクステカン群で、肺臓炎 5.7% (21 例)、間質性肺疾患 4.0% (15 例)、呼吸困難 0.5% (2 例)、左室機能不全<sup>b)</sup> 0.5% (2 例)、医師選択治療群で末梢性感覚ニューロパチー 2.3% (4 例) 等であった。

死亡に至った副作用は、トラスツズマブ デルクステカン群では1.9% (7/371例)に認められ、肺臓炎0.5% (2例)、虚血性大腸炎0.3% (1例)、播種性血管内凝固0.3% (1例)、呼吸困難0.3% (1例)、発熱性好中球減少症0.3% (1例)、敗血症0.3% (1例)であった。医師選択治療群では認められなかった。

#### サブグループ解析 (日本人集団)

日本人集団での副作用は、トラスツズマブ デルクステカン群98.2% (55/56例)、医師選択治療群100.0% (29/29例)に認められた。主な副作用は、トラスツズマブ デルクステカン群で悪心82.1% (46例)、疲労<sup>a)</sup>51.8% (29例)、白血球数減少<sup>a)</sup>46.4% (26例)、好中球数減少<sup>a)</sup>46.4% (26例)、貧血<sup>a)</sup>41.1% (23例)、脱毛症35.7% (20例)、便秘33.9% (19例)、食欲減退30.4% (17例)、医師選択治療群で好中球数減少<sup>a)</sup>65.5% (19例)、白血球数減少<sup>a)</sup>58.6% (17例)、疲労<sup>a)</sup>44.8% (13例)、悪心37.9% (11例)、食欲減退31.0% (9例)、トランスアミナーゼ上昇<sup>a)</sup>31.0% (9例)等であった。

Grade3以上の副作用は、トラスツズマブ デルクステカン群の53.6% (30/56例)、医師選択治療群の72.4% (21/29例)に認められた。トラスツズマブ デルクステカン群で好中球数減少<sup>a)</sup>17.9% (10例)、白血球数減少<sup>a)</sup>12.5% (7例)、貧血<sup>a)</sup>14.3% (8例)、疲労<sup>a)</sup>10.7% (6例)、食欲減退5.4% (3例)、血小板数減少<sup>a)</sup>5.4% (3例)、リンパ球数減少<sup>a)</sup>5.4% (3例)、医師選択治療群で好中球数減少<sup>a)</sup>51.7% (15例)、白血球数減少<sup>a)</sup>31.0% (9例)、貧血<sup>a)</sup>10.3% (3例)、トランスアミナーゼ上昇<sup>a)</sup>10.3% (3例)、発熱性好中球減少症10.3% (3例)、手掌・足底発赤知覚不全症候群10.3% (3例)、疲労<sup>a)</sup>6.9% (2例)、リンパ球数減少<sup>a)</sup>6.9% (2例)、末梢性感覚ニューロパチー6.9% (2例)等であった。

重篤な副作用は、トラスツズマブ デルクステカン群の10.7% (6/56例)、医師選択治療群の10.3% (3/29例)に認められた。トラスツズマブ デルクステカン群で間質性肺疾患3.6% (2例)、貧血<sup>a)</sup>1.8% (1例)、疲労<sup>a)</sup>1.8% (1例)、ストレス心筋症1.8% (1例)、上部消化管出血1.8% (1例)、医師選択治療群で発熱性好中球減少症6.9% (2例)、白内障3.4% (1例)、呼吸困難3.4% (1例)、低酸素症3.4% (1例)、疲労<sup>a)</sup>3.4% (1例)であった。

投与中止に至った副作用は、トラスツズマブ デルクステカン群の28.6% (16/56例)、医師選択治療群の6.9% (2/29例)に認められた。トラスツズマブ デルクステカン群で間質性肺疾患12.5% (7例)、肺臓炎10.7% (6例)、左室機能不全<sup>b)</sup>1.8% (1例)、ストレス心筋症1.8% (1例)、体重減少1.8% (1例)、医師選択治療群で痔核3.4% (1例)、末梢性感覚ニューロパチー3.4% (1例)であった。

死亡に至った副作用は認められなかった。

a) それぞれ関連する事象名を、ICH 国際医薬用語集日本語版 (MedDRA/J Ver.24.0) に基づく基本語を用いて以下のとおり定義した。

疲労：疲労、無力症、倦怠感、嗜眠

貧血：貧血、ヘモグロビン減少、ヘマトクリット減少、赤血球数減少

好中球数減少：好中球数減少、好中球減少症

白血球数減少：白血球数減少、白血球減少症

血小板数減少：血小板数減少、血小板減少症

リンパ球数減少：リンパ球数減少、リンパ球減少症

トランスアミナーゼ上昇：トランスアミナーゼ上昇、アスパラギン酸アミノトランスフェラーゼ増加、アラニンアミノトランスフェラーゼ増加、γ-グルタミルトランスフェラーゼ増加、肝機能検査異常、肝機能異常

b) 急性左室不全、急性右室不全、心不全、急性心不全、慢性心不全、うっ血性心不全、慢性左室不全、慢性右室不全、駆出率減少、左室不全、右室不全、心室不全、左室機能不全を含む

④ 国際共同第Ⅲ相試験（D9670C00001 試験、DESTINY-Breast06 [DB-06] 試験）<sup>32)</sup>

a. 方法

目的	ホルモン受容体陽性の HER2 低発現又は超低発現の手術不能又は再発乳癌患者を対象に、医師選択治療を対照薬として、トラスツズマブ デルクステカンの有効性及び安全性を検討する。
試験デザイン	国際共同、多施設共同、無作為化、非盲検、実薬対照、第Ⅲ相試験
対象	<p>手術不能又は再発乳癌に対し、2 つ以上の内分泌療法施行後、又は 1 つの内分泌療法施行後の術後補助内分泌療法開始後 24 ヶ月以内に病勢進行が認められた、あるいは内分泌療法と CDK4/6 阻害剤による一次治療開始後 6 ヶ月以内に病勢進行が認められた、ホルモン受容体陽性の HER2 低発現<sup>*1</sup>又は HER2 超低発現<sup>*2</sup>の乳癌患者 866 例</p> <p>(1:1 の比でトラスツズマブ デルクステカン群 436 例又は医師選択治療群<sup>*3</sup>430 例に無作為割り付け。層別因子：CDK4/6 阻害剤による治療歴、HER2 発現状況、手術不能又は再発乳癌以外に対するタキサン系薬剤使用歴)</p> <p>主な選択基準：18 歳以上、治験治療開始前の直近の全身療法中又は治療後に病勢進行の画像所見又は客観的証拠がある、進行又は遠隔転移を有する乳癌に対する化学療法歴がない（術前又は術後補助化学療法を受けた場合、治療終了から再発までの期間が 12 ヶ月を超えていれば適格） LVEF が 50%以上、ECOG PS が 0 又は 1 等</p> <p>ITT 集団<sup>*4</sup>：866 例 (トラスツズマブ デルクステカン群 436 例：HER2 低発現 359 例、HER2 超低発現 76 例 医師選択治療群 430 例：HER2 低発現 354 例、HER2 超低発現 76 例) 日本人 68 例（トラスツズマブ デルクステカン群 35 例：HER2 低発現 25 例、HER2 超低発現 10 例 医師選択治療群 33 例：HER2 低発現 28 例、HER2 超低発現 5 例)</p> <p>安全性解析対象集団<sup>*5</sup>：851 例 (トラスツズマブ デルクステカン群 434 例：HER2 低発現 357 例、HER2 超低発現 76 例 医師選択治療群 417 例：HER2 低発現 343 例、HER2 超低発現 74 例) 日本人 68 例（トラスツズマブ デルクステカン群 35 例：HER2 低発現 25 例、HER2 超低発現 10 例 医師選択治療群 33 例：HER2 低発現 28 例、HER2 超低発現 5 例)</p> <p>*1：IHC 法 1+、又は IHC 法 2+かつ ISH 法陰性の患者が組み入れられた *2：IHC 法 0 のうち、腫瘍細胞の 10%以下にかすかな又はかろうじて認識できる不完全な膜染色が認められる患者が組み入れられた *3：カペシタビン、パクリタキセル、又はパクリタキセル（アルブミン懸濁型）のいずれかを投与 *4：試験に登録され、無作為に割り付けられた患者集団 *5：試験に登録され、無作為に割り付けられた患者のうち、トラスツズマブ デルクステカン又は医師選択治療が 1 回以上投与された患者集団</p>
主な除外基準	<ul style="list-style-type: none"> <li>カペシタビン、パクリタキセル、及びパクリタキセル（アルブミン懸濁型）の投与が禁忌であり、医師選択治療群のいずれの選択肢にも不適応である者</li> <li>無作為化前 6 ヶ月以内の心筋梗塞又は症候性のうっ血性心不全（NYHA 心機能分類Ⅱ～Ⅳ）の既往歴を有する者</li> <li>コントロール不良の高血圧症、コントロール不良又は臨床的に重要な不整脈</li> <li>心電図 QTc 間隔が 470ms（女性）又は 450ms（男性）を超える者</li> <li>ステロイドによる治療を要するILD 又は肺臓炎の既往歴がある、ILD 又は肺臓炎を合併している、あるいはスクリーニング期間中の画像診断にてILD 又は肺臓炎が否定できない者</li> <li>脊髄圧迫を伴う又は活動性の脳転移を有する者（症候性で無治療又はステロイドや抗痙攣薬などの投与が必要な者）等</li> </ul>

<p>投与方法</p>	<p>トラスツズマブ デルクステカン群では、トラスツズマブ デルクステカン 5.4mg/kg を 3 週に 1 回点滴静脈内投与した (21 日サイクル、Day1 に投与)。投与時間は、初回は約 90 分とし、初回投与時の忍容性に問題がなければ 2 回目以降は約 30 分とした。</p> <p>医師選択治療群では、患者の前治療歴を考慮した上で治験責任医師が薬剤を 1 剤選択し、以下のとおり投与した。</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>カペシタビン：1000 又は 1250mg/m<sup>2</sup> を 1 日 2 回経口投与 (21 日サイクル、Day1~14 に投与)</li> <li>パクリタキセル：80mg/m<sup>2</sup> を週 1 回点滴静脈内投与 (21 日サイクル、Day1、8、15 に投与)</li> <li>パクリタキセル (アルブミン懸濁型)：100mg/m<sup>2</sup> を週 1 回点滴静脈内投与 (28 日サイクル、Day1、8、15 に投与)</li> </ul> <p>投与サイクル数に規定は設けず、許容できない毒性の発現、疾患進行、又は同意撤回等の時点まで継続投与可能とした。</p> <div style="text-align: center;"> <pre> graph LR     A["内分泌療法歴があり<sup>※1</sup> 化学療法歴のない<sup>※2</sup> ホルモン受容体陽性かつ HER2低発現又は超低発現の 手術不能又は再発乳癌患者 866例"] --&gt; B["中央測定機関による HER2低発現<sup>※3</sup>又は HER2超低発現<sup>※4</sup>の確認"]     B --&gt; C["無作為化 (1:1)"]     C --&gt; D["トラスツズマブデルクステカン群 (n=436)"]     C --&gt; E["医師選択治療<sup>※5</sup>群 (n=430)"]             </pre> </div> <p>※1 内分泌療法+CDK4/6 阻害剤による一次治療の開始後 6 ヶ月以内に病勢進行が認められた患者、又は 2 つ以上の内分泌療法* 施行後に病勢進行が認められた患者 (* CDK4/6 阻害剤単独療法は 1 つの治療とみなす、術後補助内分泌療法開始後 24 ヶ月以内に病勢進行した場合は 1 つの治療とみなす)</p> <p>※2 進行又は遠隔転移を有する乳癌に対する化学療法歴がない患者 (術前又は術後補助化学療法を受けた場合、治療終了から再発までの期間が 12 ヶ月を超えていれば適格)</p> <p>※3 IHC 法 1+、又は IHC 法 2+/ISH 法陰性</p> <p>※4 IHC 法 0 のうち ≤10% の腫瘍細胞にかすかな/かろうじて認識できる不完全な膜染色が認められる</p> <p>層別因子: HER2 発現状況 (IHC 法 2+/ISH 法陰性 [HER2 低発現]、IHC 法 1+ [HER2 低発現]、IHC 法 0 [HER2 超低発現])、CDK4/6 阻害剤による治療歴 (あり、なし)、手術不能又は再発乳癌以外に対するタキサン系薬剤による治療歴 (あり、なし)</p> <p>※5 カペシタビン、パクリタキセル、パクリタキセル (アルブミン懸濁型) のいずれか</p>
<p>評価項目</p>	<p><b>【有効性】</b> 主要評価項目: HER2 低発現集団での BICR 評価に基づく PFS (RECIST Ver.1.1 に基づく) 重要な副次評価項目: HER2 低発現集団での OS、ITT 集団での BICR 評価に基づく PFS、ITT 集団での OS</p> <p>その他の副次評価項目: HER2 低発現集団、ITT 集団、及び HER2 超低発現集団での BICR 評価に基づく奏効率 等</p> <p>探索的評価項目: HER2 超低発現集団での BICR 評価に基づく PFS、HER2 超低発現集団での OS</p> <p><b>【安全性】</b> 有害事象、死亡、重篤な有害事象、治験薬の投与中止に至った有害事象、注目すべき有害事象 (ILD*<sup>6</sup> 及び左室機能不全)、臨床検査値、バイタルサイン、心電図パラメータ、心エコー又はマルチゲートスキャン検査所見、抗トラスツズマブ デルクステカン抗体 等</p> <p>*6: ILD 独立判定委員会による評価も実施</p>
<p>解析方法</p>	<p><b>【有効性】</b> PFS 及び OS の中央値は Kaplan-Meier 法を用いて算出し、その 95% CI は Brookmeyer-Crowley 法を用いて算出した。主要評価項目である HER2 低発現集団における BICR 評価に基づく PFS は、層別 log-rank 検定を用いて群間比較を行い、層別 Cox 比例ハザードモデルでハザード比とその 95% CI を算出した。重要な副次評価項目である ITT 集団における BICR 評価に基づく PFS、HER2 低発現集団及び ITT 集団における OS は、log-rank 検定を用いて群間比較を行い、Cox 比例ハザードモデルでハザード比とその 95% CI を算出した。</p> <p>主要評価項目及び重要な副次評価項目は、試験全体の第一種の過誤確率を 5% とするためゲートキーピング法による多重検定手順を用いた。</p> <p>ステップ 1: HER2 低発現集団での PFS を有意水準両側 5% で検定。統計的に有意な結果が得られた場合、ステップ 2 に進む。</p> <p>ステップ 2: ITT 集団での PFS を有意水準両側 1.5%、HER2 低発現集団での OS を有意水準両側 3.5% で検定。ITT 集団での PFS の検定で統計的に有意な結果が得られた場合、HER2 低発現集団での OS の検定に有意水準両側 1.5% を再分配する。同様に、HER2 低発現集団での OS の中間解析又は最終解析で統計的に有意な結果が得られた場合、ITT 集団での PFS の検定に有意水準両側 3.5% を再分配する。ITT 集団での PFS、HER2 低発現集団での OS の検定結果がいずれも統計的に有意であった場合、ステップ 3 に進む。</p> <p>ステップ 3: ITT 集団での OS を有意水準両側 5% で検定する。</p> <p>HER2 低発現集団及び ITT 集団での OS の解析については、2 回の中間解析と最終解析を実施する計画とし、Lan &amp; DeMets 法による O' Brien-Fleming 型の α 消費関数を用いた。本試験の結果、HER2 低発現集団での OS の 1 回目の中間解析時点の結果は統計的に有意ではなかったことから、多重検定手順に従い、ITT 集団での OS の検定は実施しなかった。その他の副次評価項目である奏効率は Clopper-Pearson 法を用いて点推定値と 95% CI を算出した。HER2 超低発現集団を対象に実施した奏効率の中間無益性解析の結果に基づき、HER2 超低発現集団の試験を継続し、主要解析時に補足的な解析を実施した。HER2 超低発現集団の PFS 及び OS は、中央値とその 95% CI をそれぞれ Kaplan-Meier 法及び Brookmeyer-Crowley 法を用いて算出した。</p> <p><b>【安全性】</b> 有害事象名は MedDRA/J Ver.26.1、重症度分類は CTCAE Ver.5.0 に準じた。</p>

## b. 患者背景

		全患者 (ITT 集団) (n=866)		HER2 低発現集団 (n=713)		HER2 超低発現集団 (n=152)	
		トラスツズ マブ デルク ステカン群 (n=436)	医師選択 治療群 (n=430)	トラスツズ マブ デルク ステカン群 (n=359)	医師選択 治療群 (n=354)	トラスツズ マブ デルク ステカン群 (n=76)	医師選択 治療群 (n=76)
年齢 (歳)	平均値	58.2	58.2	58.1	58.1	58.6	58.5
	標準偏差	11.46	10.92	11.29	10.90	12.31	11.07
性別 n (%)	男性	0	1 (0.2)	0	1 (0.3)	0	0
	女性	436 (100)	429 (99.8)	359 (100)	353 (99.7)	76 (100)	76 (100)
地域 n (%)	アジア	149 (34.2)	147 (34.2)	118 (32.9)	121 (34.2)	31 (40.8)	26 (34.2)
	欧州	227 (52.1)	213 (49.5)	192 (53.5)	178 (50.3)	34 (44.7)	35 (46.1)
	北米	48 (11.0)	47 (10.9)	39 (10.9)	40 (11.3)	9 (11.8)	7 (9.2)
	その他の地域	12 (2.8)	23 (5.3)	10 (2.8)	15 (4.2)	2 (2.6)	8 (10.5)
ECOG PS <sup>a)</sup> n (%)	0	252 (57.8)	257 (59.8)	207 (57.7)	218 (61.6)	44 (57.9)	39 (51.3)
	1	178 (40.8)	163 (37.9)	148 (41.2)	128 (36.2)	30 (39.5)	35 (46.1)
	2	1 (0.2)	1 (0.2)	1 (0.3)	0	0	1 (1.3)
	不明	5 (1.1)	9 (2.1)	3 (0.8)	8 (2.3)	2 (2.6)	1 (1.3)
HER2 発現状況 <sup>b)</sup> (中央検査機関測定) n (%)	IHC 0	1 (0.2)	1 (0.2)	1 (0.3)	1 (0.3)	-	-
	IHC >0 <1+	76 (17.4)	76 (17.7)	-	-	76 (100.0)	76 (100.0)
	IHC 1+	239 (54.8)	234 (54.4)	238 (66.3)	234 (66.1)	-	-
	IHC 2+ /ISH-	117 (26.8)	118 (27.4)	117 (32.6)	118 (33.3)	-	-
	IHC 2+	3 (0.7)	1 (0.2)	3 (0.8)	1 (0.3)	-	-
エストロゲン受容体 及びプロゲステロン 受容体の発現状況 n (%) <sup>c,d)</sup>	エストロゲン受容体- プロゲステロン受容体-	1 (0.2)	0	0	0	1 (1.3)	0
	エストロゲン受容体+ プロゲステロン受容体-	167 (38.3)	181 (42.1)	141 (39.3)	152 (42.9)	26 (34.2)	29 (38.2)
	エストロゲン受容体- プロゲステロン受容体+	3 (0.7)	2 (0.5)	3 (0.8)	2 (0.6)	-	-
	エストロゲン受容体+ プロゲステロン受容体+	253 (58.0)	237 (55.1)	206 (57.4)	193 (54.5)	46 (60.5)	44 (57.9)
	エストロゲン受容体+ プロゲステロン受容体欠測	12 (2.8)	10 (2.3)	9 (2.5)	7 (2.0)	3 (3.9)	3 (3.9)
ベースライン時の測 定可能病変 n (%)	あり	393 (90.1)	389 (90.5)	326 (90.8)	324 (91.5)	67 (88.2)	65 (85.5)
	なし	43 (9.9)	41 (9.5)	33 (9.2)	30 (8.5)	9 (11.8)	11 (14.5)
内分泌療法抵抗性 <sup>e)</sup> n (%)	一次抵抗性	128 (29.4)	140 (32.6)	105 (29.2)	116 (32.8)	23 (30.3)	24 (31.6)
	二次抵抗性	308 (70.6)	288 (67.0)	254 (70.8)	236 (66.7)	53 (69.7)	52 (68.4)
	不明	0	2 (0.5)	0	2 (0.6)	0	0
手術不能又は再発乳 癌に対する内分泌療 法による前治療のレ ジメン数 n (%)	中央値 (範囲)	2.0 (1 - 4)	2.0 (1 - 5)	2.0 (1 - 5)	2.0 (1 - 5)	2.0 (1 - 4)	2.0 (1 - 5)
	あり	435 (99.8)	428 (99.5)	358 (99.7)	352 (99.4)	76 (100)	76 (100)
	1 <sup>f)</sup>	65 (14.9)	82 (19.2)	54 (15.1)	67 (19.0)	11 (14.5)	15 (19.7)
	2 <sup>g)</sup>	295 (67.8)	288 (67.3)	242 (67.6)	236 (67.0)	52 (68.4)	52 (68.4)
	≥3 <sup>h)</sup>	75 (17.2)	58 (13.6)	62 (17.3)	49 (13.9)	13 (17.1)	9 (11.8)
手術不能又は再発乳 癌に対する内分泌療法+ CDK4/6 阻害剤による 前治療のレジメン数 <sup>i)</sup> n (%)	0	48 (11.0)	44 (10.3)	41 (11.4)	37 (10.5)	7 (9.2)	7 (9.2)
	1	353 (81.0)	358 (83.4)	292 (81.3)	293 (83.0)	60 (78.9)	65 (85.5)
	2	35 (8.0)	27 (6.3)	26 (7.2)	23 (6.5)	9 (11.8)	4 (5.3)
内分泌療法+標的療 法 (CDK4/6 阻害剤 以外) の治療歴 n (%)	あり	143 (32.8)	127 (29.5)	120 (33.4)	105 (29.7)	22 (28.9)	22 (28.9)
	+mTOR 阻害剤	104 (23.9)	102 (23.7)	89 (24.8)	81 (22.9)	15 (19.7)	21 (27.6)
	+PI3K 阻害剤	24 (5.5)	12 (2.8)	19 (5.3)	11 (3.1)	5 (6.6)	1 (1.3)
	+PARP 阻害剤	3 (0.7)	5 (1.2)	2 (0.6)	5 (1.4)	0	0
	+その他	16 (3.7)	11 (2.6)	14 (3.9)	11 (3.1)	2 (2.6)	0

		全患者 (ITT 集団) (n=866)		HER2 低発現集団 (n=713)		HER2 超低発現集団 (n=152)	
		トラスツズマブ デルクステカン群 (n=436)	医師選択治療群 (n=430)	トラスツズマブ デルクステカン群 (n=359)	医師選択治療群 (n=354)	トラスツズマブ デルクステカン群 (n=76)	医師選択治療群 (n=76)
術前・術後補助療法歴 n (%)	あり	291 (66.7)	281 (65.3)	240 (66.9)	237 (66.9)	51 (67.1)	44 (57.9)
	内分泌療法	275 (63.1)	256 (59.5)	227 (63.2)	218 (61.6)	48 (63.2)	38 (50.0)
	化学療法	228 (52.3)	234 (54.4)	192 (53.5)	196 (55.4)	36 (47.4)	38 (50.0)
	タキサン	179 (41.1)	177 (41.2)	151 (42.1)	151 (42.7)	28 (36.8)	26 (34.2)
	アントラサイクリン	197 (45.2)	206 (47.9)	167 (46.5)	173 (48.9)	30 (39.5)	33 (43.4)
	シクロホスファミド	203 (46.6)	213 (49.5)	175 (48.7)	178 (50.3)	28 (36.8)	35 (46.1)
	5-FU	79 (18.1)	73 (17.0)	68 (18.9)	56 (15.8)	11 (14.5)	17 (22.4)
	カペシタビン	4 (0.9)	2 (0.5)	3 (0.8)	2 (0.6)	1 (1.3)	0
	その他	33 (7.6)	20 (4.7)	25 (7.0)	15 (4.2)	8 (10.5)	5 (6.6)

- a) スクリーニング時の ECOG PS は、無作為化前又は無作為化時に観察された最後の測定値である。ベースライン時の ECOG PS が不明であった 14 例は無作為化後 6 日以内に ECOG PS 0 又は 1 が記録された。
- b) 中央検査機関での評価が実施されなかった IHC 法 2+ の 4 例、及び IHC 法 0 と評価された 2 例はプロトコール逸脱が確認された。
- c) 治験開始時点で入手可能な最新の結果を要約した。
- d) エストロゲン受容体/プロゲステロン受容体+は、「1~10%」、「>10%」及び「陽性」に対応し、エストロゲン受容体/プロゲステロン受容体-は「<1%」及び「陰性」に対応する。
- e) 一次抵抗性とは、術後補助内分泌療法開始後 2 年以内の再発、又は遠隔転移を有する乳癌に対する一次内分泌療法開始後 6 ヶ月以内の進行と定義した。二次抵抗性とは、術後補助内分泌療法開始後 2 年以降の再発、又は術後補助内分泌療法終了後 12 ヶ月以内の再発、又は遠隔転移を有する乳癌に対する内分泌療法開始後 6 ヶ月を超えて進行した場合と定義した。
- f) 遠隔転移を有する乳癌に対して、少なくとも 1 種類の内分泌療法を受けた患者数に基づき、パーセンテージを算出した。
- g) 遠隔転移を有する乳癌に対して、少なくとも 1 つ以上の治療を受けた患者数に基づき、パーセンテージを算出した。

## c. 投与状況 (安全性解析対象集団)

項目		全患者 安全性解析対象集団 (n=851)	
		トラスツズマブ デルクステカン群 (n=434)	医師選択治療群 (n=417)
		n (%)	n (%)
投与期間 <sup>a)</sup> (月)	中央値 (範囲)	11.02 (0.4~39.6)	5.62 (0.1~35.9)
投与期間 <sup>a)</sup>	3 ヶ月以下	48 (11.1)	121 (29.0)
	3~6 ヶ月	63 (14.5)	100 (24.0)
	6~9 ヶ月	61 (14.1)	71 (17.0)
	9~12 ヶ月	62 (14.3)	37 (8.9)
	12~18 ヶ月	114 (26.3)	53 (12.7)
	18~24 ヶ月	50 (11.5)	26 (6.2)
	24 ヶ月超	36 (8.3)	9 (2.2)
サイクル数	中央値 (範囲)	15.0 (1~56)	8.0 (1~49)
相対用量強度 <sup>b)</sup> (%)	中央値 (範囲)	97.76 (45.1~111.3)	91.50 (39.1~131.9)

a) 投与期間 (月) = (最終投与日 - 初回投与日 + 1 + 21) / 30.44

b) 相対用量強度 (%) = 用量強度 / 計画用量強度 × 100

用量強度 (mg/kg) = 累積投与量 (mg/kg)

計画用量強度 (mg/kg) = 計画累積投与量 (mg/kg)

データカットオフ日: 2024 年 3 月 18 日

d. 結果 (データカットオフ日: 2024年3月18日)

有効性

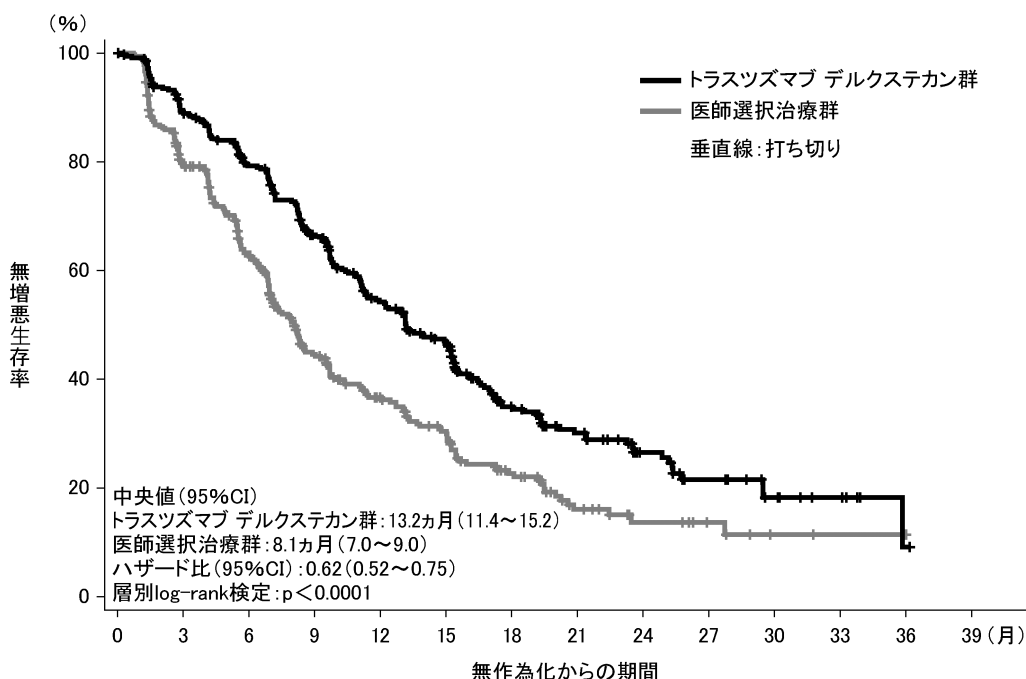
i) HER2 低発現集団での無増悪生存期間 (PFS) (盲検下独立効果判定機関 (BICR) での評価)

[主要評価項目]

全体

BICR 評価に基づく PFS の中央値は、トラスツズマブ デルクステカン群で 13.2 カ月 (95%CI: 11.4~15.2、Brookmeyer-Crowley 法)、医師選択治療群で 8.1 カ月 (95%CI: 7.0~9.0、Brookmeyer-Crowley 法) であった。医師選択治療群に対するトラスツズマブ デルクステカン群のハザード比は 0.62 (95%CI: 0.52~0.75) であり、トラスツズマブ デルクステカン群の優越性が検証された (層別 log-rank 検定:  $p < 0.0001$ 、有意水準 [両側] = 0.05)。

BICR 評価に基づく PFS の Kaplan-Meier 曲線 (HER2 低発現集団)



症例数

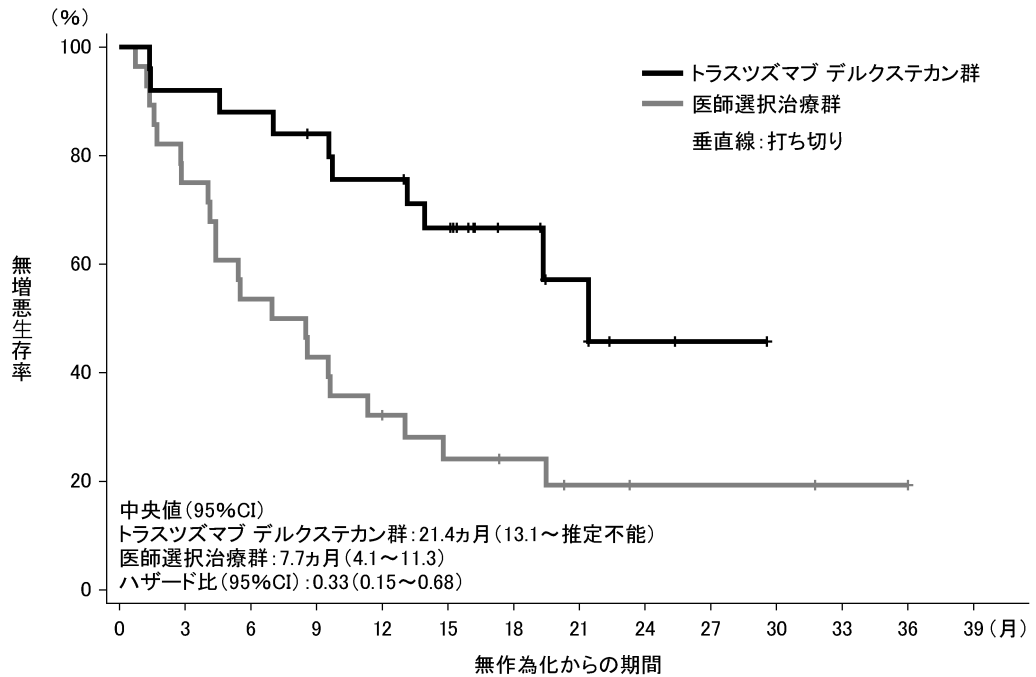
トラスツズマブ デルクステカン群	359	310	265	213	163	131	72	49	28	17	10	6	1	0
医師選択治療群	354	254	192	118	85	65	37	19	10	6	2	1	1	0

層別因子: HER2 の発現状況、CDK4/6 阻害剤による治療歴

サブグループ解析 (日本人集団)

HER2 低発現集団に含まれる日本人集団での BICR 評価に基づく PFS の中央値は、トラスツズマブ デルクステカン群で 21.4 カ月 (95%CI: 13.1~推定不能、Brookmeyer-Crowley 法)、医師選択治療群で 7.7 カ月 (95%CI: 4.1~11.3、Brookmeyer-Crowley 法) であった。医師選択治療群に対するトラスツズマブ デルクステカン群のハザード比は 0.33 (95%CI: 0.15~0.68) であった。

日本人集団での BICR 評価に基づく PFS の Kaplan-Meier 曲線 (HER2 低発現集団)



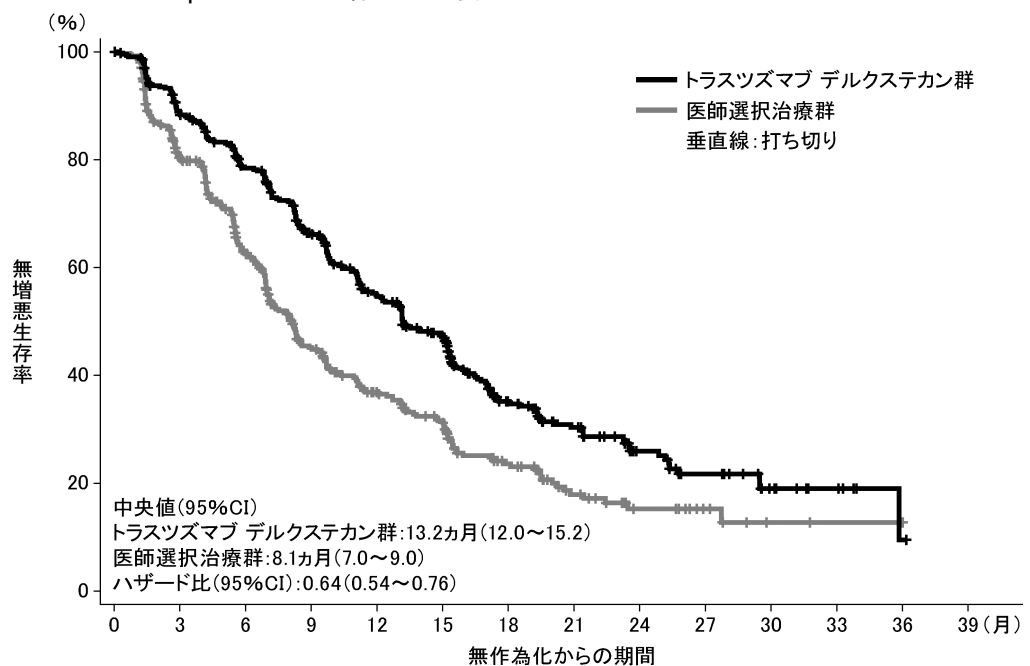
症例数	0	3	6	9	12	15	18	21	24	27	30	33	36
トラスツズマブ デルクステカン群	25	23	22	20	18	15	8	5	2	1	0	0	0
医師選択治療群	28	21	15	12	8	6	5	3	2	2	2	1	1

ii) ITT 集団での PFS (BICR での評価) [重要な副次評価項目]

全体

ITT 集団での BICR 評価に基づく PFS の中央値は、トラスツズマブ デルクステカン群で 13.2 ヲ月 (95% CI : 12.0~15.2、Brookmeyer-Crowley 法)、医師選択治療群で 8.1 ヲ月 (95% CI : 7.0~9.0、Brookmeyer-Crowley 法) であった。医師選択治療群に対するトラスツズマブ デルクステカン群のハザード比は 0.64 (95% CI : 0.54~0.76) であった。

BICR 評価に基づく PFS の Kaplan-Meier 曲線 (ITT 集団)

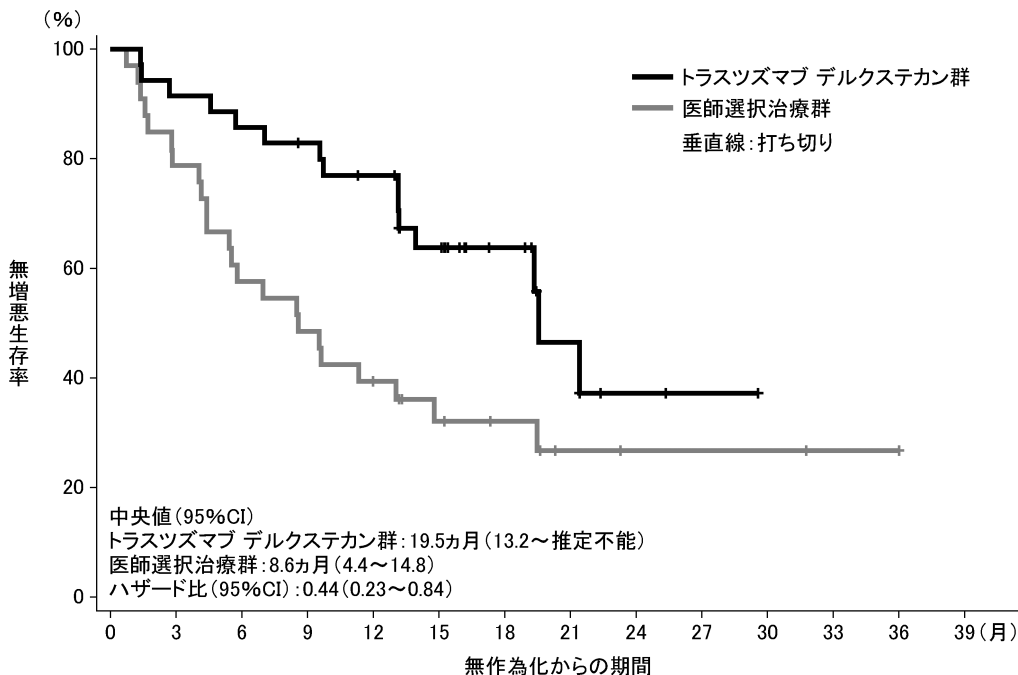


症例数	0	3	6	9	12	15	18	21	24	27	30	33	36
トラスツズマブ デルクステカン群	436	375	319	258	199	156	82	56	32	21	11	6	1
医師選択治療群	430	306	224	142	103	79	44	25	13	7	2	1	1

サブグループ解析（日本人集団）

ITT 集団に含まれる日本人集団での PFS の中央値は、トラスツズマブ デルクステカン群で 19.5 カ月（95% CI：13.2～推定不能、Brookmeyer-Crowley 法）、医師選択治療群で 8.6 カ月（95% CI：4.4～14.8、Brookmeyer-Crowley 法）であった。医師選択治療群に対するトラスツズマブ デルクステカン群のハザード比は 0.44（95% CI：0.23～0.84）であった。

日本人集団での BICR 評価に基づく PFS の Kaplan-Meier 曲線（ITT 集団）



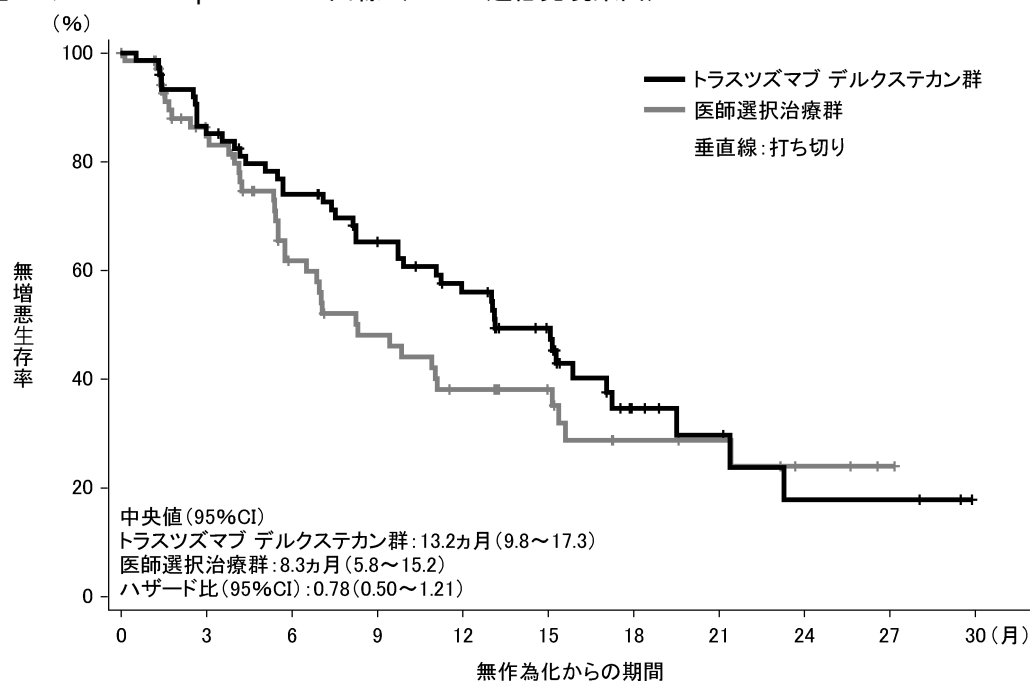
症例数	無作為化からの期間 (月)													
	0	3	6	9	12	15	18	21	24	27	30	33	36	39
トラスツズマブデルクステカン群	35	32	30	28	25	18	10	5	2	1	0	0	0	0
医師選択治療群	33	26	19	16	12	8	6	3	2	2	2	1	1	0

iii) HER2 超低発現集団での PFS（BICR での評価） [探索的評価項目]

全体

HER2 超低発現集団での BICR 評価に基づく PFS の中央値は、トラスツズマブ デルクステカン群で 13.2 カ月（95% CI：9.8～17.3、Brookmeyer-Crowley 法）、医師選択治療群で 8.3 カ月（95% CI：5.8～15.2、Brookmeyer-Crowley 法）であった。医師選択治療群に対するトラスツズマブ デルクステカン群のハザード比は 0.78（95% CI：0.50～1.21）であった。

## BICR 評価に基づく PFS の Kaplan-Meier 曲線 (HER2 超低発現集団)



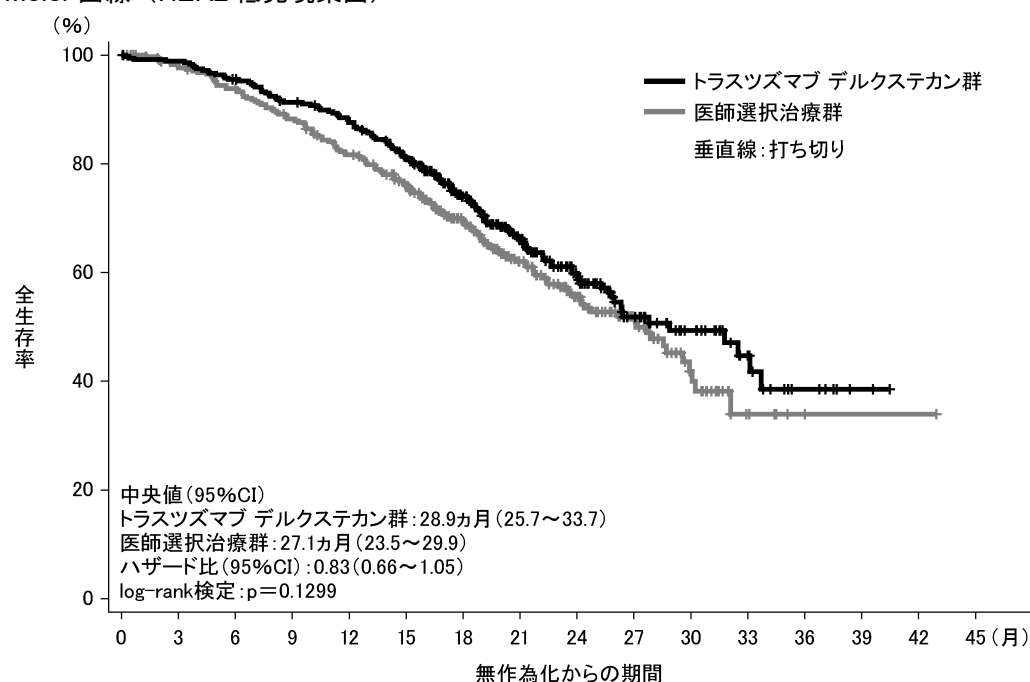
症例数	無作為化からの期間										
トラスツズマブ デルクステカン群	76	64	53	44	35	24	9	6	3	3	0
医師選択治療群	76	52	32	24	18	14	7	6	3	1	0

## iv) HER2 低発現集団での OS [重要な副次評価項目]

## 全体

HER2 低発現集団での OS の 1 回目の中間解析時点の OS イベント数は、トラスツズマブ デルクステカン群で 136 件 (イベント発生割合 37.9%)、医師選択治療群で 146 件 (イベント発生割合 41.2%) であった。OS の中央値は、トラスツズマブ デルクステカン群で 28.9 ヲ月 (95% CI : 25.7~33.7、Brookmeyer-Crowley 法)、医師選択治療群で 27.1 ヲ月 (95% CI : 23.5~29.9、Brookmeyer-Crowley 法) であった。医師選択治療群に対するトラスツズマブ デルクステカン群のハザード比は 0.83 (95% CI : 0.66~1.05) であり、統計学的に有意ではなかった (log-rank 検定:  $p=0.1299$ 、有意水準 [両側] = 0.0046)。

## OS の Kaplan-Meier 曲線 (HER2 低発現集団)



症例数	無作為化からの期間															
トラスツズマブ デルクステカン群	359	354	341	324	309	279	198	140	96	53	32	16	7	2	0	0
医師選択治療群	354	333	319	298	273	247	185	126	86	53	23	6	2	1	1	0

サブグループ解析（日本人集団）

HER2 低発現集団に含まれる日本人集団での OS の 1 回目の中間解析時点の OS の中央値は、トラスツズマブ デルクステカン群、医師選択治療群いずれも推定不能（95%CI：推定不能～推定不能、Brookmeyer-Crowley 法）であり、医師選択治療群に対するトラスツズマブ デルクステカン群のハザード比は 0.89（95%CI：0.26～2.96）であった。

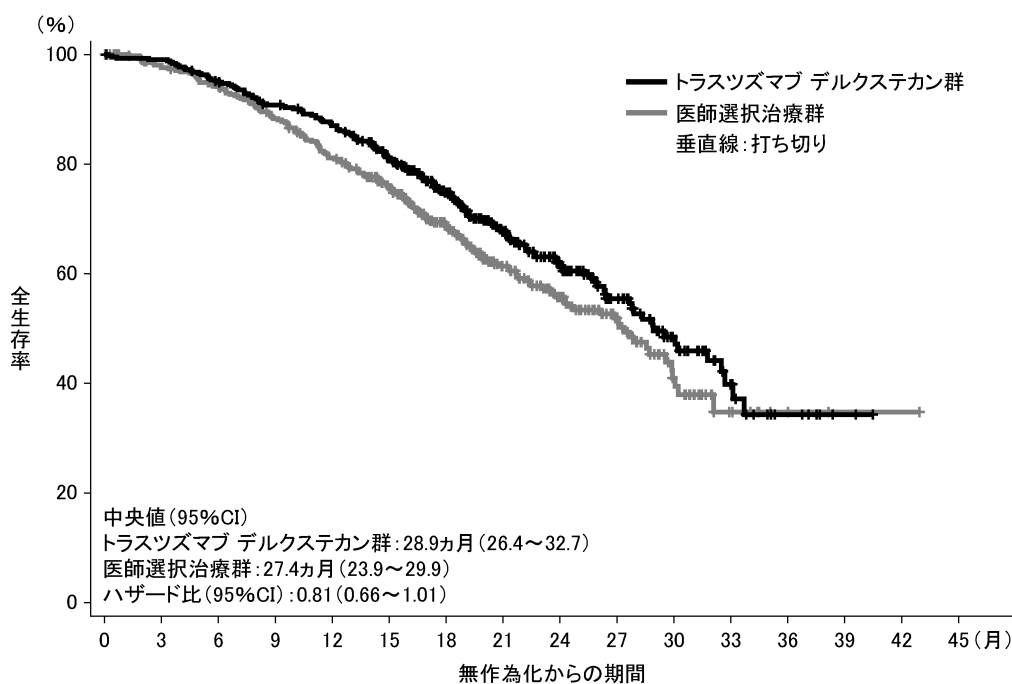
v) ITT 集団での OS [重要な副次評価項目]

全体

ITT 集団での 1 回目の中間解析時点の OS イベント数は、トラスツズマブ デルクステカン群で 161 件（イベント発生割合 36.9%）、医師選択治療群で 174 件（イベント発生割合 40.5%）であった。

OS の中央値は、トラスツズマブ デルクステカン群で 28.9 カ月（95%CI：26.4～32.7、Brookmeyer-Crowley 法）、医師選択治療群で 27.4 カ月（95%CI：23.9～29.9、Brookmeyer-Crowley 法）であった。医師選択治療群に対するトラスツズマブ デルクステカン群のハザード比は 0.81（95%CI：0.66～1.01）であった。

OS の Kaplan-Meier 曲線（ITT 集団）



症例数	0	3	6	9	12	15	18	21	24	27	30	33	36	39	42	45
トラスツズマブ デルクステカン群	436	431	412	391	373	329	235	169	120	69	39	16	7	2	0	0
医師選択治療群	430	402	387	360	328	292	210	143	101	62	27	9	3	1	1	0

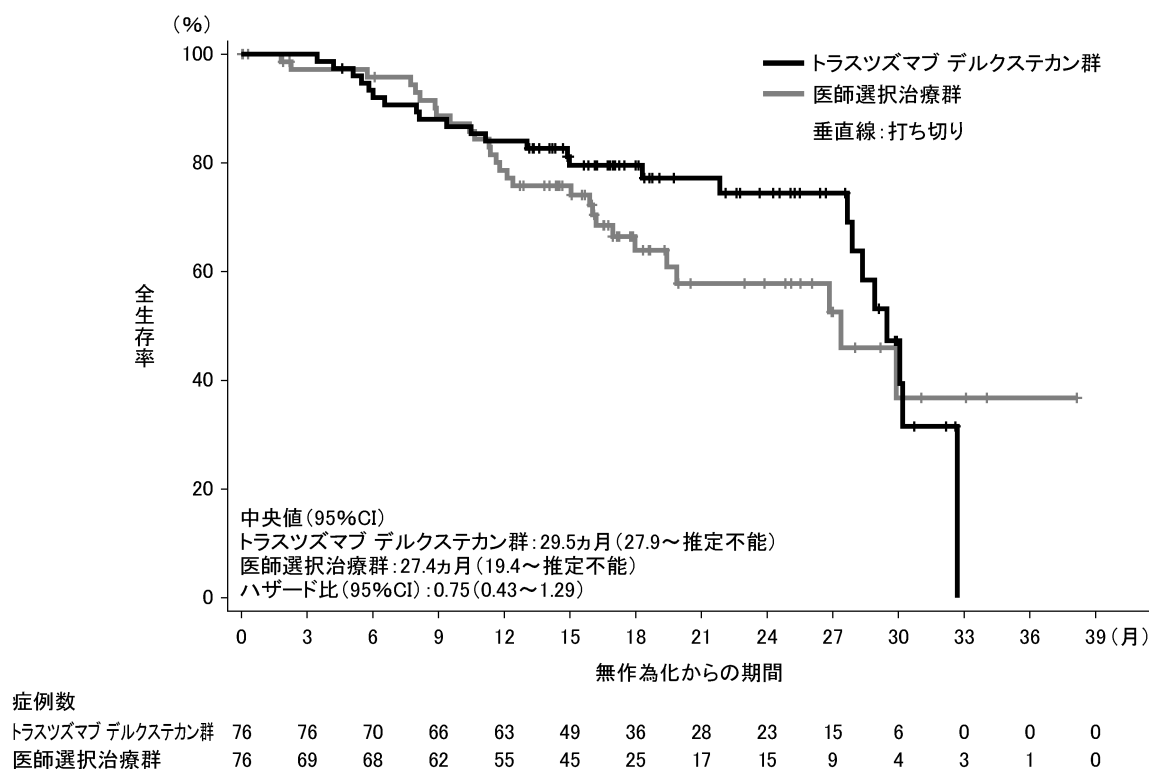
サブグループ解析（日本人集団）

ITT 集団に含まれる日本人集団での OS の中央値は、トラスツズマブ デルクステカン群、医師選択治療群いずれも推定不能（95%CI：推定不能～推定不能、Brookmeyer-Crowley 法）であり、医師選択治療群に対するトラスツズマブ デルクステカン群のハザード比は 0.91（95%CI：0.29～2.92）であった。

## vi) HER2 超低発現集団での OS [探索的評価項目]

HER2 超低発現集団での OS の 1 回目の中間解析時点の OS イベント数は、トラスツズマブ デルクステカン群で 25 件 (イベント発生割合 32.9%)、医師選択治療群で 28 件 (イベント発生割合 36.8%) であった。OS の中央値は、トラスツズマブ デルクステカン群で 29.5 カ月 (95%CI : 27.9~推定不能、Brookmeyer-Crowley 法)、医師選択治療群で 27.4 カ月 (95%CI : 19.4~推定不能、Brookmeyer-Crowley 法) であった。医師選択治療群に対するトラスツズマブ デルクステカン群のハザード比は 0.75 (95%CI : 0.43~1.29) であった。

## OS の Kaplan-Meier 曲線 (HER2 超低発現集団)



## vii) 奏効率 (BICR での評価) [その他の副次評価項目]

HER2 低発現集団での BICR 評価に基づく奏効率は、トラスツズマブ デルクステカン群で 60.4% (95%CI : 55.2~65.5、Clopper-Pearson 法)、医師選択治療群で 37.9% (95%CI : 32.8~43.1、Clopper-Pearson 法) であった。ITT 集団での BICR 評価に基づく奏効率は、トラスツズマブ デルクステカン群で 61.5% (95%CI : 56.7~66.1、Clopper-Pearson 法)、医師選択治療群で 36.7% (95%CI : 32.2~41.5、Clopper-Pearson 法) であった。HER2 超低発現集団での BICR 評価に基づく奏効率は、トラスツズマブ デルクステカン群で 67.1% (95%CI : 55.4~77.5、Clopper-Pearson 法)、医師選択治療群で 31.6% (95%CI : 21.4~43.3、Clopper-Pearson 法) であった。

## BICR 評価に基づく奏効率

	ITT 集団		HER2 低発現集団		HER2 超低発現集団	
	トラスツズマブ デルクステカン群 (n=436)	医師選択治療群 (n=430)	トラスツズマブ デルクステカン群 (n=359)	医師選択治療群 (n=354)	トラスツズマブ デルクステカン群 (n=76)	医師選択治療群 (n=76)
最良総合効果、n (%)						
CR <sup>a)</sup>	14 (3.2)	0	10 (2.8)	0	4 (5.3)	0
PR <sup>a)</sup>	254 (58.3)	158 (36.7)	207 (57.7)	134 (37.9)	47 (61.8)	24 (31.6)
SD	130 (29.8)	188 (43.7)	111 (30.9)	150 (42.4)	18 (23.7)	38 (50.0)
PD	28 (6.4)	50 (11.6)	22 (6.1)	43 (12.1)	6 (7.9)	7 (9.2)
評価不能	6 (1.4)	31 (7.2)	5 (1.4)	25 (7.1)	1 (1.3)	6 (7.9)
奏効率						
n (CR 又は PR) <sup>a)</sup> (%)	268 (61.5)	158 (36.7)	217 (60.4)	134 (37.9)	51 (67.1)	24 (31.6)
95%CI <sup>b)</sup>	56.7, 66.1	32.2, 41.5	55.2, 65.5	32.8, 43.1	55.4, 77.5	21.4, 43.3

a)未回答含む b) Clopper-Pearson 法

## 安全性

## 全体

副作用は、トラスツズマブ デルクステカン群 96.1% (417/434 例)、医師選択治療群 89.4% (373/417 例) に認められた。主な副作用は、トラスツズマブ デルクステカン群で悪心 65.9% (286 例)、疲労<sup>a)</sup> 46.8% (203 例)、脱毛症 45.4% (197 例)、好中球数減少<sup>a)</sup> 37.6% (163 例)、トランスアミナーゼ上昇<sup>a)</sup> 29.5% (128 例)、貧血<sup>a)</sup> 28.1% (122 例)、嘔吐 27.2% (118 例)、下痢 23.7% (103 例)、食欲減退 23.5% (102 例)、白血球数減少<sup>a)</sup> 23.3% (101 例)、血小板数減少<sup>a)</sup> 18.0% (78 例)、便秘 16.4% (71 例)、口内炎<sup>a)</sup> 11.3% (49 例)、腹痛<sup>a)</sup> 10.6% (46 例)、医師選択治療群で疲労<sup>a)</sup> 34.3% (143 例)、手掌・足底発赤知覚不全症候群 32.4% (135 例)、好中球数減少<sup>a)</sup> 27.6% (115 例)、悪心 23.5% (98 例)、下痢 22.5% (94 例)、脱毛症 19.4% (81 例)、貧血<sup>a)</sup> 19.4% (81 例)、白血球数減少<sup>a)</sup> 14.6% (61 例)、トランスアミナーゼ上昇<sup>a)</sup> 11.8% (49 例)、末梢性感覚ニューロパチー 11.0% (46 例) 等であった。

Grade3 以上の副作用は、トラスツズマブ デルクステカン群の 40.6% (176/434 例)、医師選択治療群の 31.4% (131/417 例) に認められた。トラスツズマブ デルクステカン群で好中球数減少<sup>a)</sup> 20.7% (90 例)、白血球数減少<sup>a)</sup> 6.9% (30 例)、貧血<sup>a)</sup> 5.8% (25 例)、医師選択治療群で好中球数減少<sup>a)</sup> 16.5% (69 例)、手掌・足底発赤知覚不全症候群 6.7% (28 例)、白血球数減少<sup>a)</sup> 5.5% (23 例) 等であった。

重篤な副作用は、トラスツズマブ デルクステカン群の 10.6% (46/434 例)、医師選択治療群の 5.8% (24/417 例) に認められた。トラスツズマブ デルクステカン群で間質性肺疾患 1.8% (8 例)、肺臓炎 1.8% (8 例)、発熱性好中球減少症 0.9% (4 例)、低カリウム血症<sup>a)</sup> 0.9% (4 例)、悪心 0.7% (3 例)、嘔吐 0.7% (3 例)、貧血<sup>a)</sup> 0.5% (2 例)、食欲減退 0.5% (2 例)、肝損傷 0.5% (2 例)、全身健康状態悪化 0.5% (2 例)、医師選択治療群で大腸炎 0.7% (3 例)、蜂巣炎 0.5% (2 例)、発熱性好中球減少症 0.5% (2 例)、下痢 0.5% (2 例) 等であった。

投与中止に至った副作用は、トラスツズマブ デルクステカン群の 12.9% (56/434 例)、医師選択治療群の 7.9% (33/417 例) に認められた。トラスツズマブ デルクステカン群で肺臓炎 5.1% (22 例)、間質性肺疾患 3.5% (15 例)、血小板数減少<sup>a)</sup> 0.7% (3 例)、低カリウム血症<sup>a)</sup> 0.5% (2 例)、医師選択治療群で末梢性感覚ニューロパチー 1.4% (6 例)、疲労<sup>a)</sup> 1.2% (5 例)、狭心症 0.7% (3 例)、大腸炎 0.7% (3 例)、末梢性ニューロパチー 0.5% (2 例) 等であった。

死亡に至った副作用は、トラスツズマブ デルクステカン群では 1.2% (5/434 例) に認められ、間質性肺疾患 0.5% (2 例)、全身健康状態悪化 0.2% (1 例)、好中球減少性敗血症 0.2% (1 例)、敗血症 0.2% (1 例) であった。医師選択治療群では認められなかった。

#### サブグループ解析 (日本人集団)

日本人集団での副作用は、トラスツズマブ デルクステカン群 97.1% (34/35 例)、医師選択治療群 93.9% (31/33 例) に認められた。主な副作用は、トラスツズマブ デルクステカン群で悪心 74.3% (26 例)、脱毛症 57.1% (20 例)、好中球数減少<sup>a)</sup> 45.7% (16 例)、便秘 40.0% (14 例)、疲労<sup>a)</sup> 40.0% (14 例)、食欲減退 37.1% (13 例)、白血球数減少<sup>a)</sup> 34.3% (12 例)、トランスアミナーゼ上昇<sup>a)</sup> 28.6% (10 例)、貧血<sup>a)</sup> 25.7% (9 例)、間質性肺疾患 22.9% (8 例)、口内炎<sup>a)</sup> 22.9% (8 例)、下痢 20.0% (7 例)、味覚不全 20.0% (7 例)、嘔吐 17.1% (6 例)、血小板数減少<sup>a)</sup> 14.3% (5 例)、腹痛<sup>a)</sup> 14.3% (5 例)、医師選択治療群で手掌・足底発赤知覚不全症候群 66.7% (22 例)、好中球数減少<sup>a)</sup> 45.5% (15 例)、下痢 42.4% (14 例)、疲労<sup>a)</sup> 36.4% (12 例)、悪心 27.3% (9 例)、脱毛症 24.2% (8 例)、口内炎<sup>a)</sup> 24.2% (8 例)、貧血<sup>a)</sup> 21.2% (7 例)、末梢性感覚ニューロパチー 21.2% (7 例)、トランスアミナーゼ上昇<sup>a)</sup> 21.2% (7 例)、白血球数減少<sup>a)</sup> 21.2% (7 例)、便秘 15.2% (5 例)、食欲減退 12.1% (4 例)、味覚不全 12.1% (4 例)、発疹<sup>a)</sup> 12.1% (4 例) 等であった。

Grade3以上の副作用は、トラスツズマブ デルクステカン群の 51.4% (18/35 例)、医師選択治療群の 48.5% (16/33 例) に認められた。トラスツズマブ デルクステカン群で好中球数減少<sup>a)</sup> 25.7% (9 例)、貧血<sup>a)</sup> 8.6% (3 例)、白血球数減少<sup>a)</sup> 8.6% (3 例)、食欲減退 5.7% (2 例)、間質性肺疾患 5.7% (2 例)、医師選択治療群で好中球数減少<sup>a)</sup> 33.3% (11 例)、手掌・足底発赤知覚不全症候群 15.2% (5 例)、白血球数減少<sup>a)</sup> 12.1% (4 例)、下痢 6.1% (2 例) 等であった。

重篤な副作用は、トラスツズマブ デルクステカン群の 5.7% (2/35 例)、医師選択治療群の 3.0% (1/33 例) に認められた。トラスツズマブ デルクステカン群で間質性肺疾患 5.7% (2 例)、貧血<sup>a)</sup> 2.9% (1 例)、食欲減退 2.9% (1 例)、悪心 2.9% (1 例)、医師選択治療群で感染性腸炎 3.0% (1 例) であった。

投与中止に至った副作用は、トラスツズマブ デルクステカン群の 14.3% (5/35 例)、医師選択治療群の 3.0% (1/33 例) に認められた。トラスツズマブ デルクステカン群で間質性肺疾患 8.6% (3 例)、肺炎 2.9% (1 例)、貧血<sup>a)</sup> 2.9% (1 例)、肝硬変 2.9% (1 例)、医師選択治療群で発疹<sup>a)</sup> 3.0% (1 例) であった。

死亡に至った副作用は、トラスツズマブ デルクステカン群では 2.9% (1/35 例) に認められ、間質性肺疾患であった。医師選択治療群では認められなかった。

a) それぞれ関連する事象名を、ICH 国際医薬用語集日本語版 (MedDRA/J Ver.26.1) に基づく基本語を用いて以下のとおり定義した。

疲労：疲労、無力症、倦怠感、嗜眠

好中球数減少：好中球数減少、好中球減少症

トランスアミナーゼ上昇：アラニンアミノトランスフェラーゼ増加、アスパラギン酸アミノトランスフェラーゼ増加、γ-グルタミルトランスフェラーゼ増加、肝機能異常、肝機能検査異常、肝機能検査値上昇、トランスアミナーゼ上昇、高トランスアミナーゼ血症

貧血：貧血、ヘモグロビン減少、ヘマトクリット減少、赤血球数減少

白血球数減少：白血球数減少、白血球減少症

血小板数減少：血小板数減少、血小板減少症

口内炎：口内炎、アフタ性潰瘍、口腔内潰瘍形成、口腔粘膜びらん、口腔粘膜水疱形成、口腔粘膜疹

腹痛：腹部不快感、腹痛、下腹部痛、上腹部痛、消化器痛

低カリウム血症：血中カリウム減少、低カリウム血症

発疹：発疹、斑状皮疹、斑状丘疹状皮疹、丘疹性皮疹、そう痒性皮疹、膿疱性皮疹

⑤ 国際共同第Ⅲ相試験（U306 試験、DESTINY-Gastric04 [DG-04] 試験）<sup>33,34)</sup>

## a. 方法

目的	トラスツズマブを含む一次治療で増悪が認められた HER2 陽性の治癒切除不能な進行・再発の胃腺癌又は胃食道接合部腺癌患者を対象として、トラスツズマブ デルクステカンと対照薬（ラムシルマブとパクリタキセルとの併用）の有効性及び安全性を比較する。
試験デザイン	国際共同、多施設共同、無作為化、非盲検、実薬対照、第Ⅲ相試験
対象	トラスツズマブを含む一次治療で増悪が認められた HER2 陽性*1 の治癒切除不能な進行・再発の胃腺癌又は胃食道接合部腺癌患者 494 例 (1:1 の比でトラスツズマブ デルクステカン群 (246 例) 又はラムシルマブ+パクリタキセル群 (248 例) に無作為割り付け。層別因子は HER2 発現状況、地域、一次治療での増悪までの期間) 主な選択基準：ECOG PS が 0 又は 1、LVEF が 50%以上、成人 等 FAS*2: 494 例 (トラスツズマブ デルクステカン群 246 例、ラムシルマブ+パクリタキセル群 248 例)、日本人 50 例 (トラスツズマブ デルクステカン群 26 例、ラムシルマブ+パクリタキセル群 24 例) 安全性解析対象集団*3: 477 例 (トラスツズマブ デルクステカン群 244 例、ラムシルマブ+パクリタキセル群 233 例)、日本人 49 例 (トラスツズマブ デルクステカン群 26 例、ラムシルマブ+パクリタキセル群 23 例) *1: トラスツズマブを含む一次治療中又は治療後に増悪が確認された後に、IHC 法 3+、又は IHC 法 2+かつ ISH 法陽性が認められた患者が組み入れられた *2: 試験に登録され、無作為に割り付けられた患者集団 *3: 試験に登録され、無作為に割り付けられた患者のうち、少なくとも 1 回トラスツズマブ デルクステカン又はラムシルマブ+パクリタキセルが投与された患者集団
主な除外基準	<ul style="list-style-type: none"> <li>トラスツズマブを含む治療後に抗癌療法を受けた者</li> <li>無作為化又は登録前 6 ヶ月以内の心筋梗塞の既往歴、症候性のうっ血性心不全 (NYHA 心機能分類 II~IV) の既往歴を有する者</li> <li>心電図 QTc 間隔が 470ms (女性) 又は 450ms (男性) を超える者</li> <li>ステロイドによる治療を要する非感染性の ILD 又は肺臓炎の既往歴がある、ILD 又は肺臓炎を合併している、あるいはスクリーニング期間中の画像診断にて ILD 又は肺臓炎が否定できない者</li> <li>脊髄圧迫を伴う又は活動性の脳転移を有する者 (症候性で無治療又はステロイドや抗痙攣薬などの投与が必要な者) 等</li> </ul>
投与方法	トラスツズマブ デルクステカン群では、6.4mg/kg を 3 週に 1 回点滴静脈内投与した (21 日サイクル、Day1 に投与)。投与時間は、初回は約 90 分とし、初回投与時の忍容性に問題がなければ 2 回目以降は約 30 分とした。 ラムシルマブ+パクリタキセル群では、28 日を 1 サイクルとして、ラムシルマブ 8mg/kg を Day1 及び 15 に、パクリタキセル 80mg/m <sup>2</sup> を Day1、8、及び 15 に点滴静脈内投与した。 投与サイクル数に規定は設けず、許容できない毒性の発現、疾患進行、又は同意撤回等の時点まで継続投与可能とした。
評価項目	<b>【有効性】</b> 主要評価項目：OS 副次評価項目：治験責任医師等の判定による PFS (RECIST Ver.1.1 に基づく)、確定奏効率、病勢コントロール、奏効期間 等 <b>【安全性】</b> 有害事象、死亡、重篤な有害事象、治験薬の投与中止に至った有害事象、注目すべき有害事象 (ILD*4 及び左室機能不全)、臨床検査値、バイタルサイン、心電図パラメータ、心エコー又はマルチゲートスキャン検査所見、身体検査所見 (ECOG PS 評価を含む) 等 *4: ILD 独立判定委員会による評価も実施
解析方法	<b>【有効性】</b> OS の中央値は Kaplan-Meier 法を用いて推定し、その 95%CI を Brookmeyer-Crowley 法により算出した。層別 Cox 比例ハザードモデルを用いてハザード比とその 95%CI を算出し、有意水準を両側 5%として層別 log-rank 検定を用いて群間比較を行った。PFS は OS と同様の方法を用いて解析した。確定奏効率は、投与群ごとに要約して Clopper-Pearson 法により 95%CI を算出し、群間差を要約して連続補正を行った Wald 法により 95%CI を算出し、層別 CMH 検定を用いて群間比較を行った。いずれの解析でも層別因子は、無作為化の層別因子 (HER2 発現状況、地域、一次治療での増悪までの期間) を用いた。病勢コントロール率は Clopper-Pearson 法により 95%CI を算出した。奏効期間の中央値は Kaplan-Meier 法を用いて推定し、その 95%CI は Brookmeyer-Crowley 法を用いて算出した。 OS の解析は、中間解析と最終解析が計画された。中間解析は、予定された OS イベントの約 70% (237 件) が観察された時点で実施し、中間解析で統計的有意差が認められなかった場合、339 件が観察された時点で最終解析を実施することとした。339 件で、全体の有意水準両側 0.05、ハザード比 0.7 に対して検出力約 90%となるよう設計された。中間解析及び最終解析における全体の両側 $\alpha$ を 0.05 に制御するため、有意水準は Lan-DeMets 法による O'Brien-Fleming 型の $\alpha$ 消費関数を用い解析時まで確認された OS イベントに基づいて決定した。ゲートキーピング法により、主要評価項目について統計学的有意差が認められた場合にのみ、副次評価項目について階層的 (PFS→確定奏効率) に検定した。中間解析で優越性が検証されたため、治験実施計画書の規定に基づいて中間解析を主要解析とし、最終解析は実施しないこととなった。 Rank-Preserving Structural Failure Time (RPSFT) モデル解析としてトラスツズマブ デルクステカン又は Disitamab Vedotin (国内未承認) の後治療の影響を補正した OS の中央値を Kaplan-Meier 法により推定し、その 95%CI を Brookmeyer-Crowley 法により算出した。ハザード比は層別 Cox 比例ハザードモデルを用いて、その 95%CI はブーストラップ法のパーセントイル法により算出した。 <b>【安全性】</b> 有害事象名は MedDRA/J Ver.27.1、重症度分類は CTCAE Ver.5.0 に準じた。

## b. 患者背景 (FAS)

項目		トラスツズマブ デルクステカン群 (n=246)	ラムシルマブ+パクリタキセル群 (n=248)
		n (%)	n (%)
年齢 (歳)	平均値±標準偏差	61.6±10.97	63.4±10.98
性別	男性	187 (76.0)	205 (82.7)
	女性	59 (24.0)	43 (17.3)
体重 (kg)	平均値±標準偏差	68.2±15.72	67.3±15.53 <sup>a)</sup>
HER2 発現状況 (層別因子)	IHC 2+/ISH+	39 (15.9)	40 (16.1)
	IHC 3+	207 (84.1)	208 (83.9)
地域 (層別因子) <sup>b)</sup>	アジア (中国本土除く)	57 (23.2)	60 (24.2)
	西欧	140 (56.9)	139 (56.0)
	中国本土及びその他の地域	49 (19.9)	49 (19.8)
一次治療での増悪までの期間 (層別因子)	6 ヶ月未満	61 (24.8)	61 (24.6)
	6 ヶ月以上	185 (75.2)	187 (75.4)
ECOG PS	0	97 (39.4)	88 (35.5)
	1	148 (60.2)	158 (63.7)
	2	1 (0.4)	1 (0.4)
地域	アジア (中国本土含む)	97 (39.4)	95 (38.3)
	欧州 <sup>c)</sup>	123 (50.0)	140 (56.5)
	その他の地域 <sup>c)</sup>	26 (10.6)	13 (5.2)
原発巣の部位	胃	153 (62.2)	149 (60.1)
	胃食道接合部	93 (37.8)	99 (39.9)
組織学的サブタイプ	腸型	69 (28.0)	66 (26.6)
	びまん性	25 (10.2)	19 (7.7)
	その他	152 (61.8)	163 (65.7)
転移部位数	<2	73 (29.7)	75 (30.2)
	≥2	173 (70.3)	173 (69.8)
肝転移	あり	147 (59.8)	158 (63.7)
脳転移	あり	16 (6.5)	18 (7.3)
免疫チェックポイント阻害剤による前治療歴	あり	39 (15.9)	38 (15.3)

a) n=247

b) アジア (中国本土を除く) : 香港、日本、シンガポール、韓国、台湾/西欧 : ベルギー、フランス、ドイツ、アイルランド、イスラエル、イタリア、ポルトガル、スペイン、トルコ、英国/中国本土及びその他の地域 : 中国本土、アルゼンチン、ブラジル、チリ、ポーランド、ルーマニア

c) 欧州 : ベルギー、フランス、ドイツ、アイルランド、イタリア、ポーランド、ポルトガル、ルーマニア、スペイン、英国/その他の地域 : アルゼンチン、ブラジル、チリ、イスラエル、トルコ

データカットオフ日 : 2024年10月24日

## c. 投与状況 (安全性解析対象集団)

項目		トラスツズマブ デルクステカン群 (n=244)	ラムシルマブ+パクリタキセル群 (n=233)		
			ラムシルマブ	パクリタキセル	ラムシルマブ+ パクリタキセル
		n (%)	n (%)	n (%)	n (%)
投与期間 <sup>a)</sup> (月)	中央値 (範囲)	5.40 (0.7~30.3)	4.34 (0.5~34.9)	4.60 (0.9~22.5)	4.60 (0.9~34.9)
曝露期間の総患者年数 <sup>b)</sup> (年)		133.39	95.50	96.44	103.39
投与期間 <sup>a)</sup>	3 ヶ月以下	71 (29.1)	86 (36.9)	84 (36.1)	81 (34.8)
	3~6 ヶ月	67 (27.5)	81 (34.8)	82 (35.2)	81 (34.8)
	6~9 ヶ月	53 (21.7)	40 (17.2)	40 (17.2)	41 (17.6)
	9~12 ヶ月	20 (8.2)	13 (5.6)	17 (7.3)	16 (6.9)
	12~18 ヶ月	24 (9.8)	10 (4.3)	8 (3.4)	10 (4.3)
	18~24 ヶ月	5 (2.0)	1 (0.4)	2 (0.9)	2 (0.9)
	24 ヶ月超	4 (1.6)	2 (0.9)	0	2 (0.9)
相対用量強度 <sup>c)</sup> (%)	中央値 (範囲)	94.86 (44.5~104.5)	94.86 (50.0~107.7)	74.39 (24.9~107.2)	—

a) トラスツズマブ デルクステカンの投与期間 (日) = 最終投与日 - 初回投与日 + 21

ラムシルマブの投与期間 (日) = 最終投与日 - 初回投与日 + 14

パクリタキセルの投与期間 (日) = 最終投与日 - 初回投与日 + 28、21 又は 14 (最終サイクルの投与回数による)

b) 曝露期間の総患者年数 (年) = 各群の全患者の投与期間の合計

c) 相対用量強度 (%) = 用量強度/計画用量強度×100

計画用量強度 (mg/kg) : トラスツズマブ デルクステカン 6.4mg/kg/サイクル(21 日)、ラムシルマブ 16mg/kg/サイクル(28 日)、パクリタキセル 240mg/m<sup>2</sup>/サイクル(28 日)

データカットオフ日 : 2024年10月24日

d. 結果（データカットオフ日：2024年10月24日）

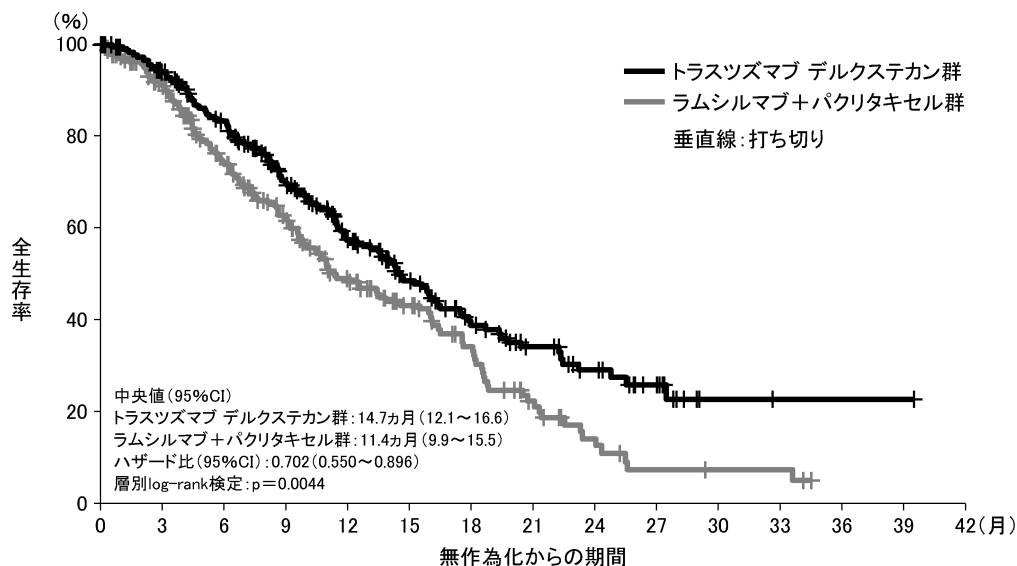
有効性

i) 全生存期間（OS）〔主要評価項目〕（FAS）

全体

OSの中央値は、トラスツズマブ デルクステカン群で14.7ヵ月（95%CI：12.1～16.6、Brookmeyer-Crowley法）、ラムシルマブ+パクリタキセル群で11.4ヵ月（95%CI：9.9～15.5、Brookmeyer-Crowley法）であり、トラスツズマブ デルクステカン群で統計学的に有意なOSの延長が認められ、優越性が検証された（ハザード比：0.702〔95%CI：0.550～0.896〕、層別log-rank検定：p=0.0044、有意水準〔両側〕=0.0228）。

OSのKaplan-Meier曲線（FAS）



症例数

	無作為化からの期間														
	0	3	6	9	12	15	18	21	24	27	30	33	36	39	42(月)
トラスツズマブ デルクステカン群	246	219	185	134	94	65	45	30	21	12	2	1	1	1	0
ラムシルマブ+パクリタキセル群	248	204	150	109	76	52	36	18	9	4	3	3	0		

OS (FAS)

	トラスツズマブ デルクステカン群 (n=246)	ラムシルマブ+パクリタキセル群 (n=248)
イベント発現患者（死亡例）、n (%)	124 (50.4)	142 (57.3)
層別log-rank検定によるp値 <sup>a)</sup>	0.0044	
層別ハザード比 (95%CI) <sup>a)</sup>	0.702 (0.550, 0.896)	
OS中央値 (ヵ月) (95%CI) <sup>b)</sup>	14.7 (12.1, 16.6)	11.4 (9.9, 15.5)
全生存率 (95%CI) <sup>b)</sup>		
6ヵ月	83.5 (78.0, 87.7)	74.4 (68.0, 79.7)
12ヵ月	57.6 (50.3, 64.2)	48.9 (41.5, 55.9)
24ヵ月	29.0 (21.3, 37.2)	13.9 (7.8, 21.8)

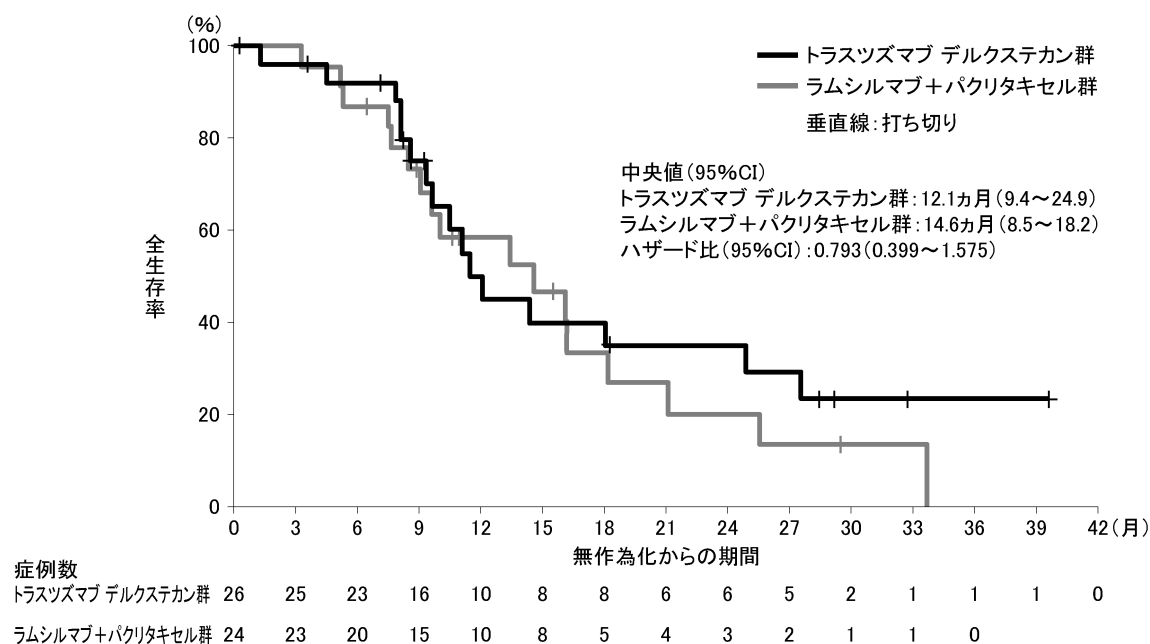
a) 層別log-rank検定による両側p値、ハザード比及び95%CIは層別Cox比例ハザードモデルを用いて算出した（層別因子：HER2発現状況〔IHC法3+又はIHC法2+かつISH法陽性〕）。

b) OS中央値及び特定の時点における全生存率は、Kaplan-Meier法を用いて推定した。OS中央値の95%CIはBrookmeyer-Crowley法を用いて算出し、特定の時点における全生存率の95%CIはGreenwoodの式を用いて算出した。

サブグループ解析（日本人集団）

日本人集団でのOSの中央値は、トラスツズマブ デルクステカン群で12.1ヵ月（95%CI：9.4～24.9、Brookmeyer-Crowley法）、ラムシルマブ+パクリタキセル群で14.6ヵ月（95%CI：8.5～18.2、Brookmeyer-Crowley法）であった。一方で、ラムシルマブ+パクリタキセル群に対するトラスツズマブ デルクステカン群のハザード比は、0.793（95%CI：0.399～1.575）であった。

## OS の Kaplan-Meier 曲線（日本人集団）（FAS）



ラムシルマブ+パクリタキセル群において、後治療としてトラスツズマブ デルクステカンが投与された患者は、全患者で 21.0% (52/248 例)、日本人集団で 79.2% (19/24 例)であったことから、ラムシルマブ+パクリタキセル群でのラムシルマブ+パクリタキセルからトラスツズマブ デルクステカンへの後治療の影響を、RPSFT モデルを用いて補正した解析を実施した。

日本人集団のラムシルマブ + パクリタキセル群でのトラスツズマブ デルクステカン投与の影響補正後の OS の中央値は、トラスツズマブ デルクステカン群で 12.1 ヲ月 (95% CI : 9.4~24.9、Brookmeyer-Crowley 法)、ラムシルマブ+パクリタキセル群で 11.1 ヲ月 (95% CI : 7.9~16.3、Brookmeyer-Crowley 法)、ハザード比は 0.603 (95% CI : 0.165~7.115) であった。

OS の RPSFT モデルにより補正した解析<sup>a)</sup>（日本人集団）（FAS）

	トラスツズマブ デルクステカン群 (n=26)	ラムシルマブ +パクリタキセル群 (n=24)
イベント発現患者 (死亡数・RPSFT 補正後のイベント発現例数)、n (%)	16 (61.5)	16 (66.7)
イベント非発現患者 (打ち切り - RPSFT 補正後の打ち切り)、n (%)	10 (38.5)	8 (33.3)
RPSFT 補正後の OS 中央値 (月) <sup>b)</sup> (95%CI)	12.1(9.4, 24.9)	11.1(7.9, 16.3)
RPSFT 補正後のハザード比 (95%CI) <sup>c)</sup>	0.603(0.165, 7.115)	

a) トラスツズマブ デルクステカン (n=19) の後治療の OS の影響を RPSFT モデル解析により補正した。

b) OS の中央値は Kaplan-Meier 法を用いて推定し、その 95%CI を Brookmeyer-Crowley 法により算出した。

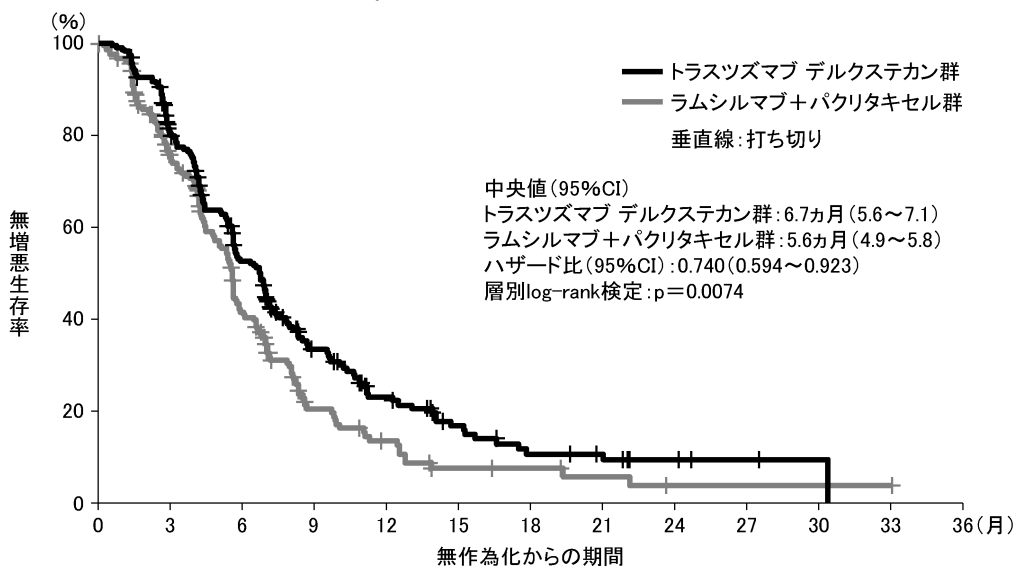
c) ハザード比は非層別 Cox 比例ハザードモデルを用いて、その 95%CI は seed 123 を用いたブーストラップ法のパーセントイル法により算出した。

ii) 無増悪生存期間 (PFS) (治験責任医師等の判定) [副次評価項目] (FAS)

全体

治験責任医師等の判定に基づく PFS の中央値は、トラスツズマブ デルクステカン群で 6.7 カ月 (95%CI : 5.6~7.1、Brookmeyer-Crowley 法)、ラムシルマブ+パクリタキセル群で 5.6 カ月 (95%CI : 4.9~5.8、Brookmeyer-Crowley 法) であり、トラスツズマブ デルクステカン群で統計学的に有意な PFS の延長が認められた (ハザード比 : 0.740 [95%CI : 0.594~0.923]、層別 log-rank 検定: p = 0.0074、有意水準 [両側] = 0.0185)。

治験責任医師等の判定に基づく PFS の Kaplan-Meier 曲線 (FAS)

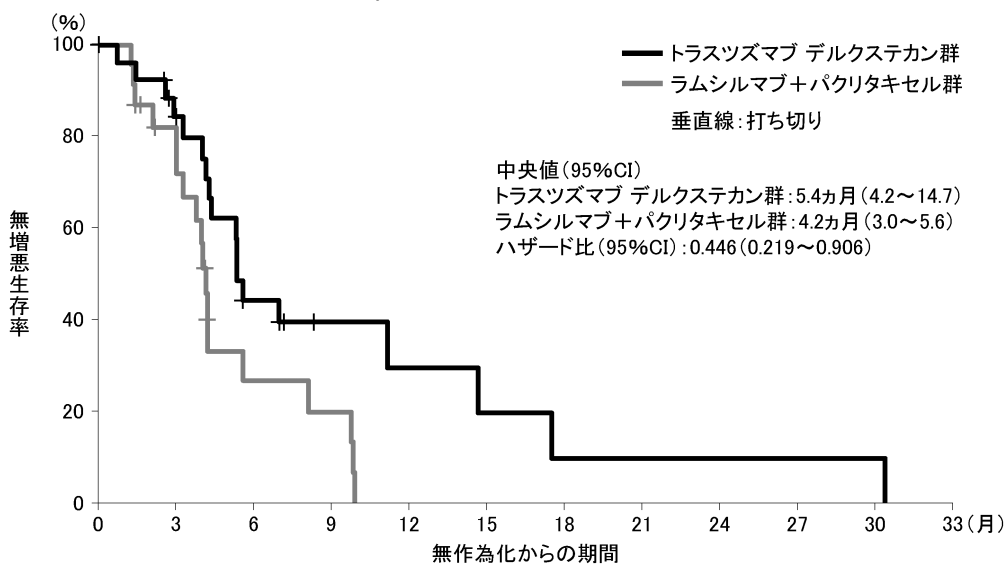


症例数	0	3	6	9	12	15	18	21	24	27	30	33	36
トラスツズマブ デルクステカン群	246	173	102	51	30	17	10	7	4	2	1	0	
ラムシルマブ+パクリタキセル群	248	144	68	25	14	6	5	3	1	1	1	1	0

サブグループ解析 (日本人集団)

日本人集団での治験責任医師等の判定に基づく PFS の中央値は、トラスツズマブ デルクステカン群で 5.4 カ月 (95%CI : 4.2~14.7、Brookmeyer-Crowley 法)、ラムシルマブ+パクリタキセル群で 4.2 カ月 (95%CI : 3.0~5.6、Brookmeyer-Crowley 法) であった。ラムシルマブ+パクリタキセル群に対するトラスツズマブ デルクステカン群のハザード比は、0.446 (95%CI : 0.219~0.906) であった。

治験責任医師等の判定に基づく PFS の Kaplan-Meier 曲線 (日本人集団) (FAS)



症例数	0	3	6	9	12	15	18	21	24	27	30	33
トラスツズマブ デルクステカン群	26	20	9	4	3	2	1	1	1	1	1	0
ラムシルマブ+パクリタキセル群	24	16	4	3	0							

## iii) 確定奏効率及び病勢コントロール率（治験責任医師等の判定）〔副次評価項目〕（FAS）

## 全体

奏効評価対象における治験責任医師等の判定に基づく確定奏効率は、トラスツズマブ デルクステカン群で 44.3%（104/235 例、95%CI：37.8～50.9、Clopper-Pearson 法）、ラムシルマブ + パクリタキセル群で 29.1%（69/237 例、95%CI：23.4～35.3、Clopper-Pearson 法）であった（層別因子 [HER2 陽性] で調整した CMH 検定:  $p = 0.0006$ 、有意水準 [両側] = 0.0437）。病勢コントロール率は、トラスツズマブ デルクステカン群で 91.9%（216/235 例、95%CI：87.7～95.1、Clopper-Pearson 法）、ラムシルマブ + パクリタキセル群で 75.9%（180/237 例、95%CI：70.0～81.2、Clopper-Pearson 法）であった。

## 治験責任医師等の判定に基づく確定奏効率及び病勢コントロール率（FAS）

	トラスツズマブ デルクステカン群 (n=246)	ラムシルマブ+パクリタキセル群 (n=248)
奏効評価対象, n(%)	235 (95.5)	237 (95.6)
最良総合効果, n(%)		
CR <sup>a)</sup>	7 (3.0)	3 (1.3)
PR	97 (41.3)	66 (27.8)
SD <sup>b)</sup>	112 (47.7)	111 (46.8)
PD	13 (5.5)	22 (9.3)
評価不能	6 (2.6)	35 (14.8)
確定奏効率 (CR+PR)		
n (%)	104 (44.3)	69 (29.1)
95%CI <sup>c)</sup>	(37.8, 50.9)	(23.4, 35.3)
群間差、% (95%CI)	15.1 (6.1, 24.2) <sup>d)</sup>	
層別 CMH 検定による P 値 <sup>e)</sup>	0.0006	
病勢コントロール (CR + PR + SD)		
n (%)	216 (91.9)	180 (75.9)
95%CI <sup>c)</sup>	(87.7, 95.1)	(70.0, 81.2)
群間差、n (%) (95%CI)	16.0 (9.1, 22.9)	

注) 奏効評価対象は、中間解析のデータカットオフ日より少なくとも 77 日 (2×6 週間-1 週間) 前に無作為化された患者とした。対象患者の割合は FAS を分母として算出した。最良総合効果、確定奏効率、病勢コントロール率は、奏効評価対象を分母として算出した。

- a) ベースライン時に標的病変が認められなかった CR 患者を含む。  
 b) ベースライン時に標的病変が認められなかった Non-CR 又は Non-PR 患者は SD に含めた。  
 c) Clopper-Pearson 法  
 d) 連続補正を行った Wald 法により算出した。  
 e) 層別因子：HER2 発現状況 (IHC 法 3+又は IHC 法 2+かつ ISH 法陽性)

## iv) 奏効期間（治験責任医師等の判定）〔副次評価項目〕（FAS）

## 全体

確定奏効 (PR 以上) が得られた患者における治験責任医師等の判定に基づく奏効期間の中央値は、トラスツズマブ デルクステカン群で 7.4 カ月 (95%CI：5.7～10.1、Brookmeyer-Crowley 法)、ラムシルマブ + パクリタキセル群で 5.3 カ月 (95%CI：4.1～5.7、Brookmeyer-Crowley 法) であった。

## 安全性

## 全体

副作用は、トラスツズマブ デルクステカン群 93.0% (227/244 例)、ラムシルマブ + パクリタキセル群 91.4% (213/233 例) に認められた。主な副作用は、トラスツズマブ デルクステカン群で、疲労<sup>a)</sup> 48.0% (117 例)、好中球数減少<sup>a)</sup> 48.0% (117 例)、悪心 44.3% (108 例)、貧血<sup>a)</sup> 31.1% (76 例)、食欲減退 29.1% (71 例)、白血球数減少<sup>a)</sup> 26.6% (65 例)、血小板数減少<sup>a)</sup> 26.6% (65 例)、下痢 25.8% (63 例)、脱毛症 24.2% (59 例)、トランスアミナーゼ上昇<sup>a)</sup> 21.7% (53 例)、嘔吐 20.1% (49 例) 等、ラムシルマブ + パクリタキセル群で好中球数減少<sup>a)</sup> 48.9% (114 例)、疲労<sup>a)</sup> 37.8% (88 例)、貧血<sup>a)</sup> 33.0% (77 例)、脱毛症 26.6% (62 例)、白血球数減少<sup>a)</sup> 22.3% (52 例)、下痢 20.2% (47 例) 等であった。Grade3 以上の副作用は、トラスツズマブ デルクステカン群の 50.0% (122/244 例)、ラムシルマブ + パ

クリタキセル群の 54.1% (126/233 例) に認められた。トラスツズマブ デルクステカン群で好中球数減少<sup>a)</sup> 28.7% (70 例)、貧血<sup>a)</sup> 13.9% (34 例)、ラムシルマブ+パクリタキセル群で好中球数減少<sup>a)</sup> 35.6% (83 例)、貧血<sup>a)</sup> 13.7% (32 例)、白血球数減少<sup>a)</sup> 12.4% (29 例) 等であった。

重篤な副作用は、トラスツズマブ デルクステカン群の 18.4% (45/244 例)、ラムシルマブ+パクリタキセル群の 17.6% (41/233 例) に認められた。トラスツズマブ デルクステカン群で嘔吐 3.3% (8 例)、貧血<sup>a)</sup> 2.5% (6 例)、発熱性好中球減少症 2.5% (6 例)、間質性肺疾患 2.5% (6 例)、ラムシルマブ+パクリタキセル群で好中球数減少<sup>a)</sup> 2.6% (6 例)、発熱性好中球減少症 2.6% (6 例)、貧血<sup>a)</sup> 1.7% (4 例)、胃穿孔 1.7% (4 例) 等であった。

投与中止に至った副作用は、トラスツズマブ デルクステカン群の 11.5% (28/244 例)、ラムシルマブ+パクリタキセル群の 13.3% (31/233 例) に認められた。トラスツズマブ デルクステカン群で間質性肺疾患 4.1% (10 例)、肺臓炎 3.7% (9 例)、ラムシルマブ+パクリタキセル群で末梢性ニューロパチー 1.7% (4 例)、上部消化管出血 1.3% (3 例)、好中球数減少<sup>a)</sup> 1.3% (3 例) 等であった。

死亡に至った副作用は、トラスツズマブ デルクステカン群の 1.6% (4/244 例)、ラムシルマブ+パクリタキセル群の 0.9% (2/233 例) に認められた。トラスツズマブ デルクステカン群で死亡 0.4% (1 例)、腸閉塞 0.4% (1 例)、突然死 0.4% (1 例)、上部消化管出血 0.4% (1 例)、ラムシルマブ+パクリタキセル群で胃穿孔 0.4% (1 例)、間質性肺疾患 0.4% (1 例) であった。

#### サブグループ解析 (日本人集団)

日本人集団での副作用は、トラスツズマブ デルクステカン群 92.3% (24/26 例)、ラムシルマブ+パクリタキセル群 100% (23/23 例) に認められた。主な副作用は、トラスツズマブ デルクステカン群で食欲減退 53.8% (14 例)、疲労<sup>a)</sup> 53.8% (14 例)、好中球数減少<sup>a)</sup> 53.8% (14 例)、脱毛症 38.5% (10 例)、ラムシルマブ+パクリタキセル群で好中球数減少<sup>a)</sup> 52.2% (12 例)、脱毛症 34.8% (8 例)、高血圧 34.8% (8 例)、貧血<sup>a)</sup> 26.1% (6 例) 等であった。

Grade 3 以上の副作用は、トラスツズマブ デルクステカン群の 42.3% (11/26 例)、ラムシルマブ+パクリタキセル群の 73.9% (17/23 例) に認められ、トラスツズマブ デルクステカン群で好中球数減少<sup>a)</sup> 34.6% (9 例)、貧血<sup>a)</sup> 19.2% (5 例)、白血球数減少<sup>a)</sup> 7.7% (2 例)、ラムシルマブ+パクリタキセル群で好中球数減少<sup>a)</sup> 47.8% (11 例)、高血圧 26.1% (6 例)、貧血<sup>a)</sup> 21.7% (5 例) 等であった。

重篤な副作用は、トラスツズマブ デルクステカン群の 3.8% (1/26 例)、ラムシルマブ+パクリタキセル群の 26.1% (6/23 例) に認められ、トラスツズマブ デルクステカン群で食欲減退 3.8% (1 例)、発熱性好中球減少症 3.8% (1 例)、ラムシルマブ+パクリタキセル群で発熱性好中球減少症 8.7% (2 例)、間質性肺疾患 8.7% (2 例)、下痢 4.3% (1 例)、胃穿孔 4.3% (1 例) であった。

投与中止に至った副作用は、トラスツズマブ デルクステカン群の 11.5% (3/26 例)、ラムシルマブ+パクリタキセル群の 26.1% (6/23 例) に認められ、トラスツズマブ デルクステカン群で肺臓炎 7.7% (2 例)、間質性肺疾患 3.8% (1 例)、ラムシルマブ+パクリタキセル群で間質性肺疾患 8.7% (2 例)、食欲減退 4.3% (1 例)、発熱性好中球減少症 4.3% (1 例)、胃出血 4.3% (1 例)、血小板数減少<sup>a)</sup> 4.3% (1 例) であった。

死亡に至った副作用は、トラスツズマブ デルクステカン群では認められず、ラムシルマブ+パクリタキセル群で 4.3% (1/23 例) に認められ、間質性肺疾患 4.3% (1 例) であった。

a) それぞれ関連する事象名を、ICH 国際医薬用語集日本語版 (MedDRA/J Ver.27.1) に基づく基本語を用いて以下のとおり定義した。

疲労：疲労、無力症、倦怠感、嗜眠

好中球数減少：好中球数減少、好中球減少症

貧血：ヘモグロビン減少、赤血球数減少、貧血、ヘマトクリット減少

白血球数減少：白血球数減少、白血球減少症

血小板数減少：血小板数減少、血小板減少症

トランスアミナーゼ上昇：トランスアミナーゼ上昇、アスパラギン酸アミノトランスフェラーゼ増加、アラニンアミノトランスフェラーゼ増加、γ-グルタミルトランスフェラーゼ増加、肝機能検査異常、肝機能異常、肝機能検査値上昇、高トランスアミナーゼ血症

## 2) 安全性試験

該当資料なし

## (5)患者・病態別試験

該当資料なし

## (6)治療的使用

## 1) 使用成績調査（一般使用成績調査、特定使用成績調査、使用成績比較調査）、製造販売後データベース調査、製造販売後臨床試験の内容

## ①特定使用成績調査（肺癌患者を対象とした間質性肺疾患の検討）（実施中）

本調査は、本剤を投与された、がん化学療法後に増悪した *HER2 (ERBB2)* 遺伝子変異陽性の切除不能な進行・再発の非小細胞肺癌患者における間質性肺疾患の発現状況等を把握することを目的とする。

②標準的治療に不応・不耐又は標準的治療が存在しない *HER2 (ERBB2)* 遺伝子増幅を有する進行・再発の固形癌患者を対象とした国内第Ⅱ相試験（HERALD 試験）の拡張コホート（実施中）

薬事承認されている各種の包括的がんゲノムプロファイリング検査により *HER2 (ERBB2)* 遺伝子増幅が確認されている患者を対象として、トラスツズマブ デルクステカンの有効性及び安全性を評価し、バイオマーカーと有効性の相関を解析することを目的とする。

## 2) 承認条件として実施予定の内容又は実施した調査・試験の概要

## 特定使用成績調査（乳癌患者を対象とした間質性肺疾患の検討）（終了）

目的	本剤を投与された化学療法歴のある <i>HER2</i> 陽性手術不能又は再発乳癌患者における間質性肺疾患（ILD）の発現状況を把握するとともに、発現に影響を与えるリスク因子について検討する。 ※安全性検討事項：ILD
対象患者	本剤の投与を開始する全ての患者（ただし、治癒切除不能な進行・再発の胃癌患者は除く）
調査方法	中央登録方式による全例調査
症例数	登録症例数 1777 例、安全性解析対象症例 1767 例、ILD リスク因子解析対象症例 1736 例、有効性解析対象症例 1716 例
観察期間	本剤開始日から 18 ヶ月間 本剤投与を観察期間中に中止した場合は中止時点まで
調査期間	本剤の発売日（2020 年 5 月 25 日）から 2023 年 11 月 30 日まで なお、調査票収集対象は、2021 年 11 月 30 日までに本剤の投与を開始した全症例
調査結果	<p>【患者背景・本剤の投与状況】</p> <p>安全性解析対象症例のうち、女性の割合は 99.3%（1755/1767 例）、年齢の中央値（範囲）は 60.0（27～87）歳であった。本調査では 15 歳未満及び妊産婦への投与例はなかった。ECOG Performance Status 2 以上の症例は 8.0%（141/1767 例）であった。</p> <p>ILD の既往歴、合併症を有する症例は、それぞれ 1.4%（25/1767 例）、0.6%（11/1767 例）であった。初回投与量の中央値（範囲）は 5.40（2.3～5.4）mg/kg であり、約 90%の症例が「4.4mg/kg 超 5.4mg/kg 以下」であった。観察期間を通じて 5.4mg/kg を超えて本剤を投与された症例はなかった。本剤の投与期間の中央値（範囲）は 9.23（0.7～17.9）ヵ月であり、本剤投与開始 18 ヶ月後時点での本剤中止率は 75.0%（1326/1767 例）であった。</p> <p>【安全性】</p> <p>観察期間（本剤投与開始後 18 ヶ月間）における Adjudicated ILD（ILD 外部判定委員会にて本剤による ILD と判定された事象）の発現割合は 15.90%（281/1767 例）であった。CTCAE Grade（最悪時）別の Adjudicated ILD の発現割合は、Grade 1 が 7.19%（127/1767 例）、Grade 2 が 5.77%（102/1767 例）、Grade 3 が 1.92%（34/1767 例）、Grade 4 が 0.06%（1/1767 例）、Grade 5 が 0.96%（17/1767 例）であった。Adjudicated ILD の発現は観察期間 18 ヶ月を通じて認められた。</p> <p>Cox 比例ハザードモデルを用いて ILD 発現に影響を与える因子を探索的に検討した結果、多変量解析で統計的に有意差が認められ、さらに臨床的に意義があると判断された因子は「性別：男性」、「BMI：中央値（21.3kg/m<sup>2</sup>）以上」、「ILD（既往歴・合併症）：有」及び「腎機能：CLcr&lt;90mL/分（軽度以上の障害）」であり、これらの因子を化学療法歴のある <i>HER2</i> 陽性の手術不能又は再発乳癌患者における本剤による ILD 発現の注目すべき因子とした。</p>

（「I.5.(1)承認条件」参照）

## 特定使用成績調査（胃癌患者を対象とした間質性肺疾患の検討）（終了）

目 的	本剤を投与されたがん化学療法後に増悪した HER2 陽性の治癒切除不能な進行・再発の胃癌患者における間質性肺疾患の発現状況を把握するとともに、発現に影響を与えるリスク因子について検討する。 ※安全性検討事項：ILD
対象患者	本剤の投与を開始する全ての治癒切除不能な進行・再発の胃癌患者
調査方法	中央登録方式による全例調査
症 例 数	登録症例数 1129 例、安全性解析対象症例 1126 例、ILD リスク因子解析対象症例 1077 例、有効性解析対象症例 1064 例
観察期間	本剤開始日から 12 ヶ月間 本剤投与を観察期間中に中止した場合は中止時点まで
調査期間	本効能又は効果の一部変更承認取得日（2020 年 9 月 25 日）から 2023 年 6 月 30 日まで なお、調査票収集対象は、2021 年 12 月 31 日までに本剤の投与を開始した全症例
調査結果	<p>【患者背景・本剤の投与状況】</p> <p>安全性解析対象症例のうち、男性の割合が 77.5%（873/1126 例）、年齢の中央値（範囲）は 70.0（23～100）歳、ECOG Performance Status 2 以上の症例が 9.8%（110/1126 例）であった。ILD の既往歴、合併症を有する症例は、それぞれ 1.8%（20/1126 例）、0.4%（4/1126 例）であった。本剤の初回投与量の中央値（範囲）は 6.40（3.1～6.4）mg/kg であり、観察期間を通じて 6.4mg/kg を超えた投与はなかった。本剤の投与期間の中央値（範囲）は 3.94（0.7～12.0）ヵ月であり、本剤投与開始 12 ヶ月後時点での本剤中止率は 88.1%（992/1126 例）であった。</p> <p>【安全性】</p> <p>観察期間（本剤投与開始後 12 ヶ月間）における Adjudicated ILD（ILD 外部判定委員会にて本剤による ILD と判定された事象）の発現割合は 9.59%（108/1126 例）であった。CTCAE Grade（最悪時）別の Adjudicated ILD の発現割合は、Grade 1 が 3.46%（39/1126 例）、Grade 2 が 3.20%（36/1126 例）、Grade 3 が 1.60%（18/1126 例）、Grade 4 が 0.09%（1/1126 例）、Grade 5 が 1.15%（13/1126 例）であった。Adjudicated ILD の発現は、観察期間 12 ヶ月を通じて認められた。</p> <p>Cox 比例ハザードモデルを用いて ILD 発現に影響を与える因子を検討した結果、多変量解析で統計的な有意差が認められ、さらに臨床的に意義があると判断された因子は「年齢：75 歳以上」、「ILD（既往歴・合併症）：有」、「放射線肺臓炎（既往歴・合併症）：有」、「COPD 又は肺気腫（既往歴・合併症）：有」であり、これらの因子をがん化学療法後に増悪した HER2 陽性の治癒切除不能な進行・再発の胃癌患者における本剤による ILD 発現の注目すべき因子とした。</p>

（「I.5.(1)承認条件」参照）

## (7)その他

該当しない

## VI. 薬効薬理に関する項目

## 1. 薬理的に関連ある化合物又は化合物群

抗 HER2 ヒト化モノクローナル抗体薬物複合体、抗 HER2 ヒト化モノクローナル抗体、トポイソメラーゼ I 阻害薬

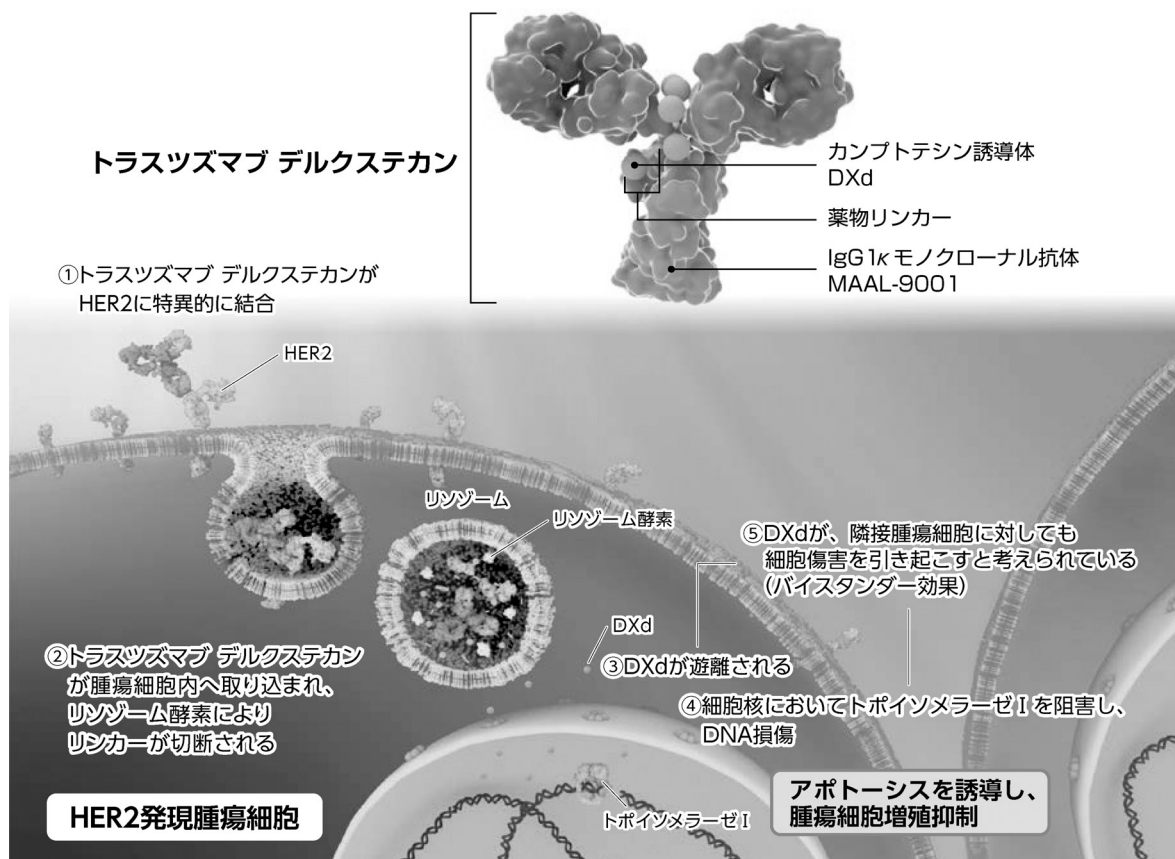
注意：関連のある化合物の効能又は効果等は、最新の電子添文を参照すること。

## 2. 薬理作用

(1)作用部位・作用機序<sup>35)</sup>

トラスツズマブ デルクステカン<sup>36)</sup>は、HER2 に対するヒト化モノクローナル抗体 (MAAL-9001) とトポイソメラーゼ I 阻害作用を有するカンプトテシン誘導体 (DXd) を、リンカーを介して結合させた抗体薬物複合体であり、1 抗体あたりの薬物抗体比 (DAR) は約 8 である。

トラスツズマブ デルクステカン<sup>36)</sup>は、腫瘍細胞の細胞膜上に発現する HER2 に結合して細胞内に取り込まれた後、腫瘍細胞内のリゾソーム酵素でリンカーが切断されることにより DXd が遊離し、トポイソメラーゼ I 阻害作用により DNA 損傷やアポトーシスを誘導し、腫瘍細胞の増殖を抑制する<sup>36,37)</sup>。



MAAL-9001：トラスツズマブとアミノ酸配列が同一のヒト化抗 HER2 IgG1κモノクローナル抗体

## (2)薬効を裏付ける試験成績

1) *In vitro* 試験①ヒト HER2 に対する結合活性及び特異性 (*in vitro*)<sup>35)</sup>

トラスツズマブ デルクステカン及び MAAL-9001 はヒト及びカニクイザルの HER2 タンパク質に対して特異的に結合した。一方、他のヒト HER ファミリータンパク質やラット、マウスの HER2 タンパク質に対しては結合しなかった。

## ヒト HER2 に対する特異性

		ヒト HER2	ラット HER2	マウス HER2	サル HER2
トラスツズマブ デルクステカン	EC <sub>50</sub> (ng/mL)	7.33	NC	NC	7.46
	95%CI	6.64 ~ 8.08			6.72 ~ 8.29
MAAL-9001	EC <sub>50</sub> (ng/mL)	7.84	NC	NC	7.48
	95%CI	7.13 ~ 8.62			6.77 ~ 8.25

NC : 算出不能

【方法】 ヒト HER ファミリータンパク質 (EGFR、HER2、HER3、HER4) 及び他動物種 HER2 相同タンパク質 (ラット、マウス、カニクイザル) に対するトラスツズマブ デルクステカン及び MAAL-9001 の結合活性を酵素免疫測定法 (enzyme-linked immunosorbent assay: ELISA) で評価した。

②ヒト癌細胞に対する HER2 特異的な細胞増殖抑制活性 (*in vitro*)<sup>35,36)</sup>

トラスツズマブ デルクステカンは HER2 陽性の Calu-3、KPL-4、NCI-N87 及び SK-BR-3 細胞に対して細胞増殖抑制活性を示したが、HER2 陰性の MDA-MB-468 細胞に対しては細胞増殖抑制活性を示さなかった。トラスツズマブ デルクステカンの各細胞に対する 50%阻害濃度 (IC<sub>50</sub>) は下表のとおりである。

## ヒト癌細胞に対するトラスツズマブ デルクステカンの HER2 特異的な細胞増殖抑制活性

細胞株	IC <sub>50</sub> (ng/mL)			HER2 発現
	トラスツズマブ デルクステカン	MAAL-9001	MAAA-9001b	
Calu-3	9.29	>10,000	>10,000	陽性
KPL-4	26.80	>10,000	>10,000	陽性
NCI-N87	25.36	204.20	>10,000	陽性
SK-BR-3	6.65	65.92	>10,000	陽性
MDA-MB-468	>10,000	>10,000	>10,000	陰性

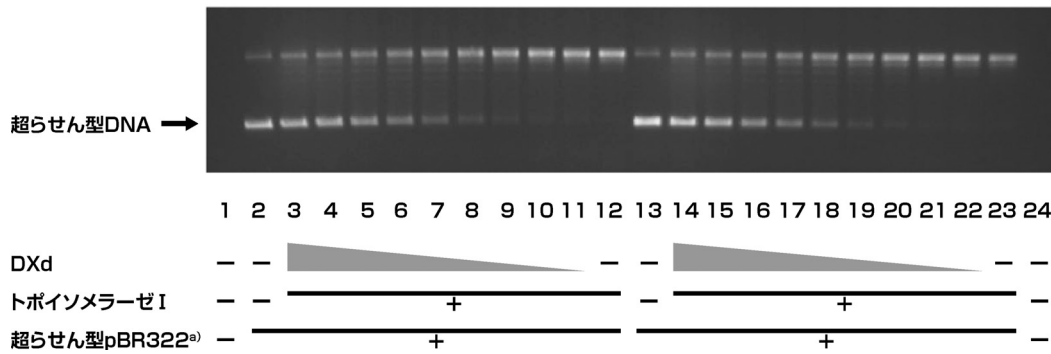
MAAA-9001b : MAAL-9001 の代わりにヒト IgG1 アイソタイプにトラスツズマブ デルクステカンと同じ薬物リンカーを結合した ADC

【方法】 ヒト癌細胞株 (肺腺癌 Calu-3 細胞、乳癌 KPL-4 細胞、胃癌 NCI-N87 細胞、乳腺癌 SK-BR-3 及び MDA-MB-468 細胞) に、トラスツズマブ デルクステカン、MAAL-9001、MAAA-9001b を終濃度が 0.64~10,000ng/mL となるように添加し、培養 6 日後の生細胞数をアデノシン三リン酸検出法を用いて測定した。

③DXdのトポイソメラーゼ I 阻害活性 (*in vitro*)<sup>35,37)</sup>

DXdは、ヒトトポイソメラーゼ I による超らせん型 DNA の弛緩を濃度依存的に阻害することが示された。

## DXdのトポイソメラーゼ I 阻害活性



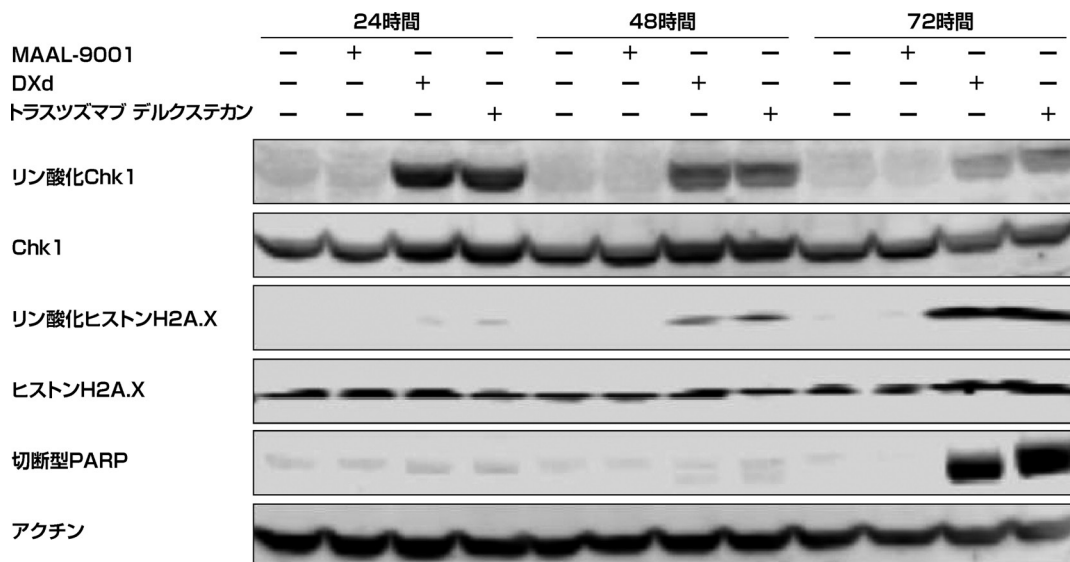
a) プラスミド DNA

【方法】 トラスツズマブ デルクステカンが腫瘍細胞内に取り込まれた後に、トラスツズマブ デルクステカンから遊離される DXd のトポイソメラーゼ I 阻害活性を DNA 超らせん弛緩測定法を用いて評価した。DXd と遺伝子組み換えヒトトポイソメラーゼ I を 5 分間反応後、超らせん型 DNA を加え、37°C で 30 分間反応させた (終濃度: 78.125~20,000nM)。アガロースゲル電気泳動後に DNA の超らせん型の量を定量した。

④DNA 損傷及びアポトーシス誘導作用 (*in vitro*)<sup>35,36)</sup>

トラスツズマブ デルクステカンと DXd は、24 時間後に Chk1 のリン酸化を、48 時間後にヒストン H2A.X のリン酸化を、72 時間後に PARP の切断を引き起こすことが示された。トラスツズマブ デルクステカンは DXd と同様に、DNA 損傷とアポトーシスを誘導することが示され、これらの変化はトラスツズマブ デルクステカンから遊離した DXd によるトポイソメラーゼ I 阻害作用に起因することが示唆された。

## トラスツズマブ デルクステカンの DNA 損傷作用とアポトーシス誘導作用



【方法】 ヒト乳癌細胞株 KPL-4 を用いて、トラスツズマブ デルクステカンによる DNA 損傷及びアポトーシス誘導作用を、MAAL-9001 及び DXd と比較した。KPL-4 細胞にトラスツズマブ デルクステカン (10µg/mL)、MAAL-9001 (10µg/mL)、DXd (10nM) を添加し、24、48、72 時間培養後に DNA 損傷のマーカである Chk1 とヒストン H2A.X のリン酸化、アポトーシスのマーカであるポリ (アデノシン二リン酸リボース) ポリメラーゼ (poly (adenosine diphosphate-ribose) polymerase: PARP) の切断をウェスタンブロッティング法によって評価した。

⑤野生型又は変異型 *HER2* (*ERBB2*) 遺伝子を発現させたヒト非小細胞肺癌 (NSCLC) 細胞株における  
内在化活性 (*in vitro*)<sup>38)</sup>

トラスツズマブ デルクステカンの内在化活性は野生型 *HER2* (*ERBB2*) 遺伝子を発現させた細胞では 23.2%、変異型 *HER2* (*ERBB2*) 遺伝子を発現させた細胞では 26.9%~71.3%であった。

野生型又は変異型 *HER2* (*ERBB2*) 遺伝子を発現させたヒト NSCLC 細胞株における  
トラスツズマブ デルクステカンの内在化活性

HER2 タイプ	内在化活性 (%)	p 値 (対応のある t 検定) <sup>a)</sup>
野生型	23.2 ± 1.8	—
S310F	31.8 ± 1.2	0.0157*
V659E	55.5 ± 0.9	0.0018**
G660D	33.6 ± 1.2	0.0145*
R678Q	28.8 ± 1.0	0.0370*
V697L	31.0 ± 1.8	0.1446
L755S	53.6 ± 1.9	0.0007***
L755P	71.3 ± 0.8	0.0020**
D769Y	37.6 ± 1.1	0.0077**
A775_G776insYVMA	69.2 ± 1.1	0.0013**
G776delinsVC	63.3 ± 0.7	0.0031**
G776_V777insVGC	45.1 ± 1.1	0.0061**
V777_G778insGSP	38.5 ± 1.8	0.0010**
V777L	26.9 ± 2.5	0.0730
V842I	30.8 ± 1.3	0.0186*
T862A	27.6 ± 2.1	0.3112

独立した 3 回の実験の平均値±標準誤差

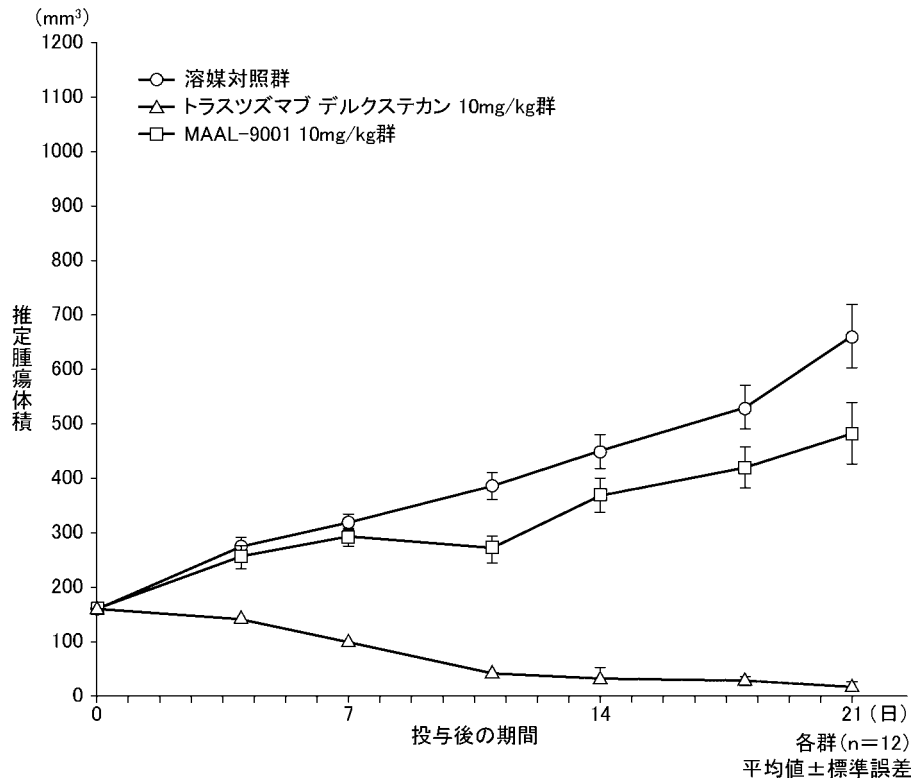
a) 野生型と比較 \*p < 0.05、\*\*p < 0.01、\*\*\*p < 0.001

【方法】野生型又は 15 種の変異型 (細胞外ドメイン変異の S310F、膜貫通ドメイン変異の V659E 及び G660D、膜近傍ドメイン変異の R678Q 及び V697L、細胞内キナーゼドメイン変異の L755S、L755P、D769Y、A775\_G776insYVMA、G776delinsVC、G776\_V777insVGC、V777\_G778insGSP、V777L、V842I、及び T862A) の *HER2* (*ERBB2*) 遺伝子を導入したヒト NSCLC 細胞株 (NCI-H322 細胞) を用いて、トラスツズマブ デルクステカンの内在化活性を測定し、各変異型 *HER2* を野生型 *HER2* と比較した。細胞表面の *HER2* にトラスツズマブ デルクステカンを結合後、*HER2* を内在化させ、細胞表面の *HER2* に結合するトラスツズマブ デルクステカンの量を内在化前及び 3 時間後にフローサイトメトリーによって測定した。トラスツズマブ デルクステカンの内在化活性は、内在化前後の *HER2* 量の比として算出した。

2) *In vivo* 試験①HER2 陽性乳癌移植ヌードマウスモデルにおける抗腫瘍効果 (マウス)<sup>39)</sup>

トラスツズマブ デルクステカンは 10mg/kg で有意に腫瘍増殖を抑制し、溶媒対照群と比較した投与 21 日後の腫瘍増殖抑制率は 97.4%であった ( $p < 0.0001$ 、Student's *t* 検定)。MAAL-9001 の投与 21 日後の腫瘍増殖抑制率は 26.9%であった。

HER2 陽性乳癌細胞移植ヌードマウスモデルにおける  
トラスツズマブ デルクステカン及び MAAL-9001 の抗腫瘍効果

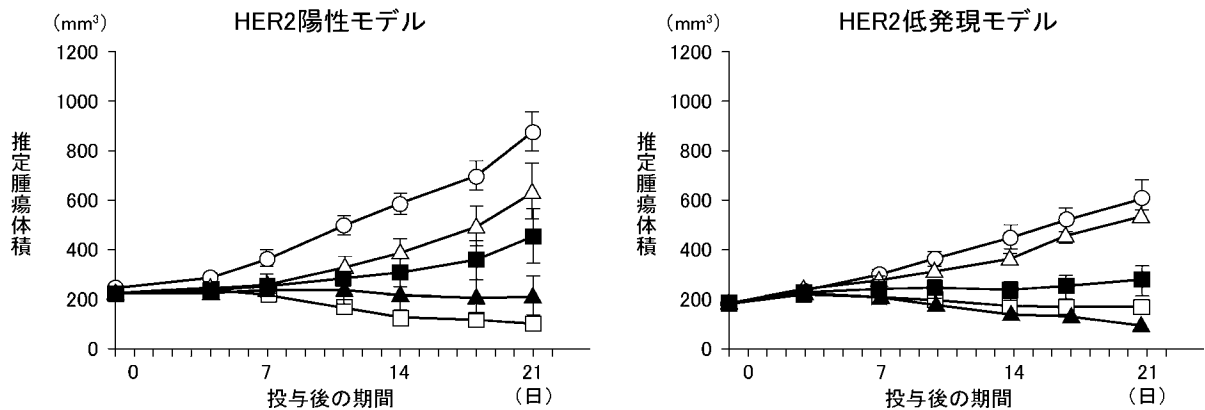


【方法】 HER2 陽性乳癌 KPL-4 細胞を移植した雌性 CAnN.Cg-*Foxn1<sup>nu</sup>*/CrlCrlj マウスモデルを用いて、トラスツズマブ デルクステカンと MAAL-9001 の *in vivo* 効果を検討した。移植 13 日後 (投与日 Day 0) にトラスツズマブ デルクステカン、MAAL-9001 を 10mg/kg の投与量でマウス (各群 12 例) に単回静脈内投与した。各マウスの腫瘍径及び体重を週 2 回、投与 21 日後まで測定した。

②HER2 発現乳癌患者腫瘍組織移植ヌードマウスモデルにおける抗腫瘍効果 (マウス) <sup>39)</sup>

HER2 陽性 PDX モデルでは、トラスツズマブ デルクステカン は 3 及び 10mg/kg、MAAL-9002b は 10mg/kg で腫瘍増殖を有意に抑制し、溶媒対照群と比較して投与 21 日後の腫瘍増殖抑制率はそれぞれ 48%、76%、88%であった ( $p=0.0044$ 、 $p<0.0001$ 、 $p<0.0001$ 、Dunnett 検定)。トラスツズマブ デルクステカン は 10mg/kg で T-DM1 と比べて投与 21 日後に有意に高い腫瘍増殖抑制作用を示したが ( $p=0.0062$ 、Student's t 検定)、MAAL-9002b と比べて差は認められなかった ( $p=0.2014$ 、Welch 検定)。HER2 低発現 PDX モデルでは、トラスツズマブ デルクステカン は 3 及び 10mg/kg、MAAL-9002b は 10mg/kg で腫瘍増殖を有意に抑制し、溶媒対照群と比較して投与 21 日後の腫瘍増殖抑制率はそれぞれ 54%、84%、71%であった (いずれも  $p<0.0001$ 、Dunnett 検定)。トラスツズマブ デルクステカン は 10mg/kg で T-DM1 及び MAAL-9002b と比べて投与 21 日後に有意に高い腫瘍増殖抑制作用を示した (それぞれ  $p<0.0001$  及び  $p=0.0117$ 、Welch 検定)。

HER2 発現乳癌患者腫瘍組織移植ヌードマウスモデルにおけるトラスツズマブ デルクステカン、MAAL-9002b、T-DM1 の抗腫瘍効果



○— 溶媒対照群  
 ▲— トラスツズマブ デルクステカン 10mg/kg群  
 ■— トラスツズマブ デルクステカン 3mg/kg群  
 △— T-DM1 10mg/kg群  
 □— MAAL-9002b 10mg/kg群  
 各群 (n=10) 平均値 ± 標準誤差

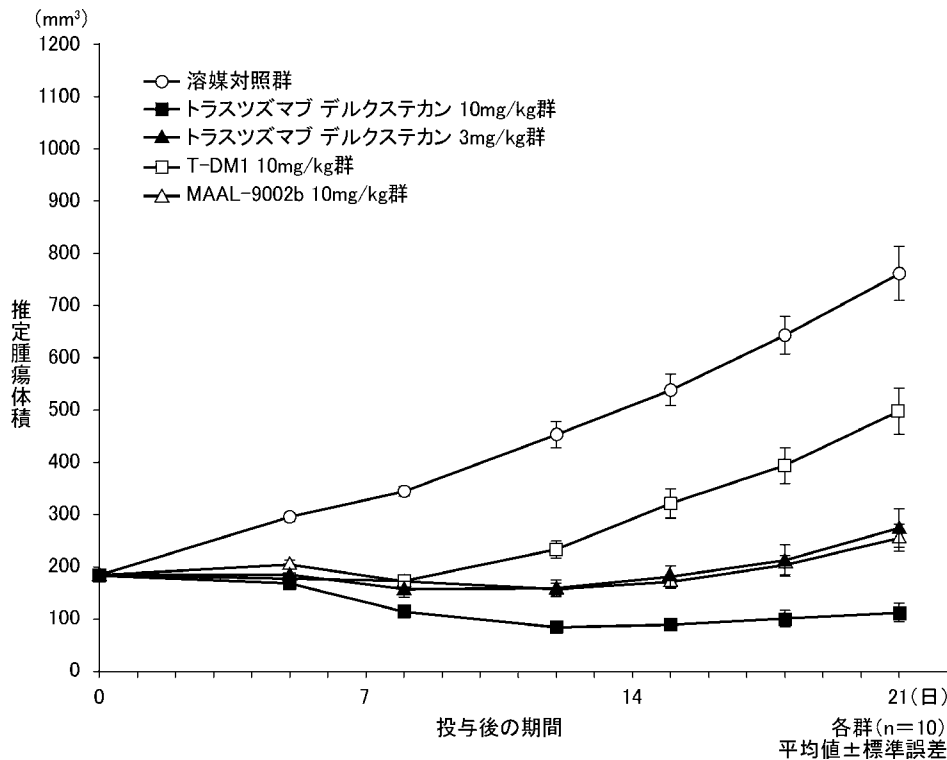
MAAL-9002b : トラスツズマブ デルクステカンと抗体及び薬物リンカーが同一の低 DAR の HER2 を標的とした抗体薬物複合体 (DAR: 3.7)

【方法】 HER2 陽性 (CTG-0708) 及び HER2 低発現 (CTG-2308) 乳癌の患者腫瘍組織移植 (patient derived xenograft:PDX)モデルを用いて、トラスツズマブ デルクステカンの抗腫瘍活性を T-DM1 及び MAAL-9002b を対照に検討した。各腫瘍組織を雌性 Hsd:Athymic Nude-*Foxn1*<sup>nu</sup> マウスに移植し、トラスツズマブ デルクステカンを 3 又は 10mg/kg、T-DM1 及び MAAL-9002b を 10mg/kg の投与量でマウス (各群 10 例) に単回静脈内投与した (投与日 Day 0)。各マウスの腫瘍径及び体重を週 2 回、投与 21 日後まで測定した。

③トラスツズマブ抵抗性 HER2 陽性乳癌移植ヌードマウスモデルにおける抗腫瘍効果 (マウス)<sup>39)</sup>

トラスツズマブ デルクステカンは 3 又は 10mg/kg、T-DM1 及び MAAL-9002b は 10mg/kg で腫瘍増殖を有意に抑制し、溶媒対照群と比較して投与 21 日後の腫瘍増殖抑制率はそれぞれ 64%、85%、35%及び 66% だった (いずれも  $p < 0.0001$ 、Dunnett 検定)。トラスツズマブ デルクステカンの 10mg/kg は T-DM1 及び MAAL-9002b と比べて、有意に高い腫瘍増殖抑制作用を示した (それぞれ  $p < 0.0001$  及び  $p = 0.0003$ 、Student's t 検定)。

## HER2 陽性乳癌細胞移植ヌードマウスモデルにおけるトラスツズマブ デルクステカン、MAAL-9002b、T-DM1 の抗腫瘍効果



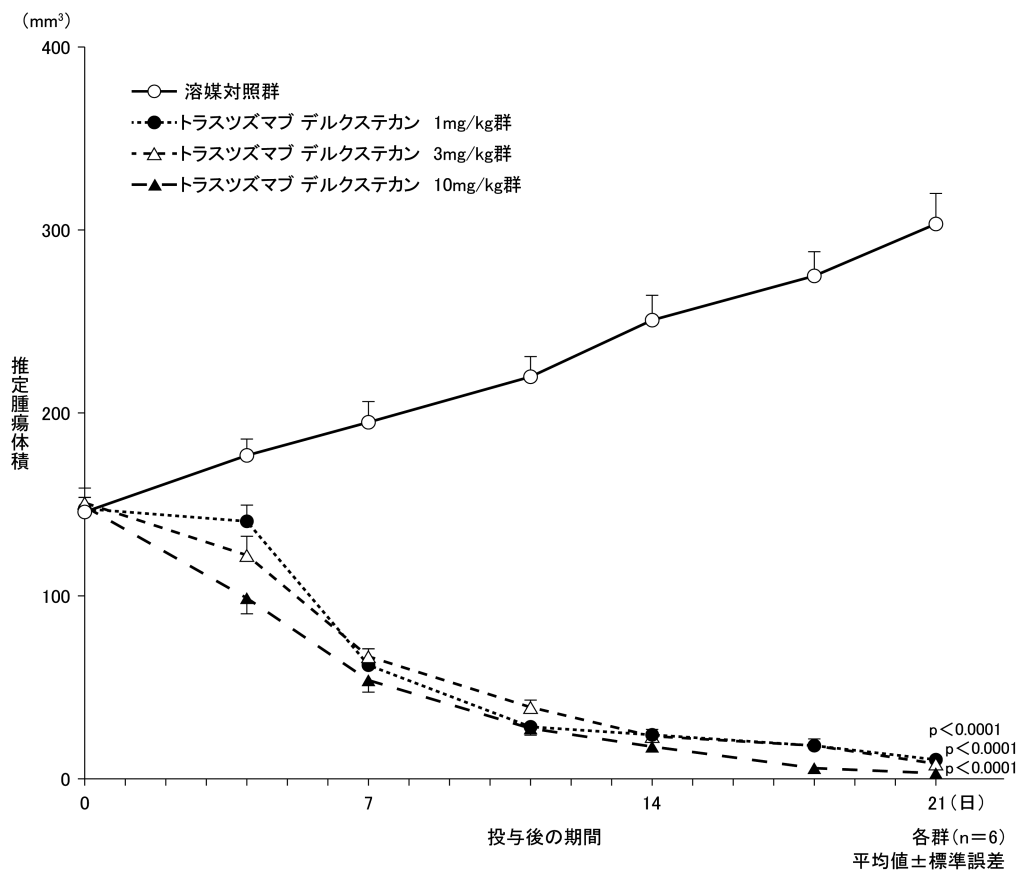
MAAL-9002b : トラスツズマブ デルクステカンと抗体及び薬物リンカーが同一の低 DAR の HER2 を標的とした抗体薬物複合体 (DAR: 3.7)

【方法】 トラスツズマブ耐性患者由来の HER2 陽性乳癌細胞株である JIMT-1 細胞を移植したマウスモデルを用いて、トラスツズマブ デルクステカンの抗腫瘍効果を T-DM1 及び MAAL-9002b を対照に検討した。JIMT-1 細胞を雌性 CAnN.Cg-Foxn1<sup>tm1</sup>/CrjCrlj マウスに移植し、移植 10 日後 (投与日 Day 0) にトラスツズマブ デルクステカンを 3 又は 10mg/kg、T-DM1 及び MAAL-9002b を 10mg/kg の投与量でマウス (各群 10 例) に単回静脈内投与した。各マウスの腫瘍径及び体重を週 2 回、投与 21 日後まで測定した。

④ *HER2* (*ERBB2*) 遺伝子変異 (G776delinsVC) を有するヒト非小細胞肺癌 (NSCLC) 細胞株 NCI-H1781 移植ヌードマウスモデルにおける抗腫瘍効果 (マウス)<sup>38)</sup>

トラスツズマブ デルクステカンは 1、3、及び 10mg/kg で腫瘍増殖を有意に抑制し、溶媒対照群と比較して投与 21 日後の腫瘍増殖抑制率はそれぞれ 96.7%、97.3%、99.1%であった (いずれも  $p < 0.0001$ 、Dunnett 検定)。

*HER2* (*ERBB2*) 遺伝子変異 (G776delinsVC) を有するヒト NSCLC 細胞株 NCI-H1781 移植ヌードマウスモデルにおけるトラスツズマブ デルクステカンの抗腫瘍効果



【方法】 *HER2* (*ERBB2*) 遺伝子変異 (G776delinsVC) を有するヒト NSCLC 細胞株 NCI-H1781 移植マウスモデルを用いて、トラスツズマブ デルクステカンの抗腫瘍活性を検討した。腫瘍細胞を雌性 CAnN.Cg-*Foxn1*<sup>nu</sup>/CrlCrlj マウス (ヌードマウス) に皮下移植し、トラスツズマブ デルクステカンを 1、3、及び 10mg/kg の投与量でマウス (各群 6 例) に単回静脈内投与した (投与日 Day 0)。各マウスの腫瘍径及び体重を週 2 回、投与 21 日後まで測定した。

⑤野生型又は変異型 *HER2* (*ERBB2*) 遺伝子を発現させたヒト非小細胞肺癌 (NSCLC) 細胞株 NCI-H322 移植ヌードマウスモデルにおける抗腫瘍効果 (マウス) <sup>38)</sup>

検討したすべてのモデルにおいて、トラスツズマブ デルクステカンは 10mg/kg で溶媒対照群と比べ腫瘍増殖を有意に抑制した (いずれも  $p < 0.0001$ , Dunnett 検定)。ED<sub>50</sub> は、野生型 *HER2* モデルでは 4.3531 mg/kg、変異型 *HER2* モデルでは 1.1167~6.2382 mg/kg であった。野生型 *HER2* モデルに対する各変異型 *HER2* モデルでのトラスツズマブ デルクステカンの効力比は 0.7991~4.0257 であった。

【方法】 野生型 *HER2* 又は種々の変異型 *HER2* (*ERBB2*) 遺伝子 (細胞外ドメイン変異の S310F、膜貫通ドメイン変異の V659E 及び G660D、膜近傍ドメイン変異の R678Q 及び V697L、細胞内キナーゼドメイン変異の L755S、L755P、D769Y、A775\_G776insYVMA、G776delinsVC、G776\_V777insVGC、V777\_G778insGSP、V777L、V842I、及び T862A) を強制発現させた NSCLC 細胞株 NCI-H322 を移植したマウスモデルを用いて、トラスツズマブ デルクステカンの抗腫瘍活性を検討した。腫瘍細胞を雌性 CAnN.Cg-*Foxn1*<sup>nu</sup>/CrlCrlj マウス (ヌードマウス) に移植し、トラスツズマブ デルクステカンを 1、3、及び 10mg/kg の投与量でマウス (各群 6 例) に単回静脈内投与した (投与日 Day 0)。各マウスの腫瘍径及び体重を週 2 回、投与 21 日後まで測定した。抗腫瘍活性は投与 21 日後、あるいはいずれかの動物がそれ以前に安楽殺となった場合は、すべての動物のデータが得られている最終測定日に評価した。

野生型又は変異型 *HER2* (*ERBB2*) 遺伝子を発現させたヒト NSCLC 細胞株 NCI-H322 移植ヌードマウスモデルにおけるトラスツズマブ デルクステカンの腫瘍増殖抑制率

モデル	腫瘍増殖抑制率 (%) <sup>a)</sup>		
	トラスツズマブ デルクステカン 1mg/kg	トラスツズマブ デルクステカン 3mg/kg	トラスツズマブ デルクステカン 10mg/kg
野生型	13.9	34.3	78.5*
HER2_S310F	19.0	53.4*	85.8*
HER2_V659E	-4.2	30.9	89.9*
HER2_G660D	15.6	70.7*	91.4*
HER2_R678Q	37.0	40.5	81.3*
HER2_V697L	34.3	55.3	82.6*
HER2_L755S	15.5	43.6	92.4*
HER2_L755P	18.0	23.5	72.3*
HER2_D769Y	9.0	7.4	83.1*
HER2_A775_G776insYVMA	29.7	69.4*	74.9*
HER2_G776delinsVC	43.6*	76.4*	97.3*
HER2_G776_V777insVGC	0.8	36.2	78.4*
HER2_V777_G778insGSP	45.0	85.6*	98.0*
HER2_V777L	10.6	38.5	86.2*
HER2_V842I	40.8	71.3	95.4*
HER2_T862A	-16.5	19.3	82.3*

a) 溶媒対照群に対して \* $p < 0.0001$  (Dunnett 検定)

野生型又は変異型 *HER2* (*ERBB2*) 遺伝子を発現させたヒト NSCLC 細胞株 NCI-H322 移植ヌードマウスモデルにおけるトラスツズマブ デルクステカンの 50%有効用量 ( $ED_{50}$ )

モデル	HER2 IHC	$ED_{50}$ <sup>a)</sup> (mg/kg)	95%CI
野生型	3+	4.3531	3.1796 ~ 5.9598
HER2_S310F	3+	2.7491	2.1360 ~ 3.5381
HER2_V659E	1+	4.1373	3.3146 ~ 5.1643
HER2_G660D	3+	2.0750	1.7320 ~ 2.4861
HER2_R678Q	3+	2.7717	1.8384 ~ 4.1787
HER2_V697L	3+	2.1429	1.6262 ~ 2.8238
HER2_L755S	3+	3.2132	2.5830 ~ 3.9971
HER2_L755P	2+	5.5354	4.0496 ~ 7.5665
HER2_D769Y	3+	6.2382	4.0894 ~ 9.5162
HER2_A775_G776insYVMA	2+	1.9455	1.4565 ~ 2.5986
HER2_G776delinsVC	3+	1.2212	1.0069 ~ 1.4812
HER2_G776_V777insVGC	3+	4.4788	2.9123 ~ 6.8881
HER2_V777_G778insGSP	3+	1.1167	0.9243 ~ 1.3490
HER2_V777L	3+	3.7772	2.8801 ~ 4.9537
HER2_V842I	3+	1.3699	0.9671 ~ 1.9404
HER2_T862A	3+	5.4550	3.8943 ~ 7.6412

a) Day9~21 で溶媒対照群と比較

野生型 *HER2* (*ERBB2*) 遺伝子を発現させたヒト NSCLC 細胞株 NCI-H322 移植ヌードマウスモデルと比較した各変異型 *HER2* モデルにおけるトラスツズマブ デルクステカンの *in vivo* 有効性

モデル	HER2 IHC	野生型モデルと比較した効力比 <sup>a)</sup> (95%CI)
HER2_S310F	3+	1.4442 (1.0170 ~ 2.1057)
HER2_V659E	1+	1.0968 (0.8583 ~ 1.4126)
HER2_G660D	3+	2.3200 (1.6699 ~ 3.0934)
HER2_R678Q	3+	NC
HER2_V697L	3+	1.8555 (1.2517 ~ 2.9084)
HER2_L755S	3+	1.3054 (0.9401 ~ 1.8433)
HER2_L755P	2+	0.8025 (0.5786 ~ 1.0815)
HER2_D769Y	3+	0.7991 (0.5140 ~ 1.1801)
HER2_A775_G776insYVMA	2+	2.6187 (1.9756 ~ 3.4011)
HER2_G776delinsVC	3+	3.2332 (2.1942 ~ 5.2029)
HER2_G776_V777insVGC	3+	0.8853 (0.5533 ~ 1.3959)
HER2_V777_G778insGSP	3+	4.0257 (2.9354 ~ 5.7408)
HER2_V777L	3+	1.0998 (0.7630 ~ 1.5971)
HER2_V842I	3+	2.8274 (1.8192 ~ 4.9018)
HER2_T862A	3+	0.8814 (0.6577 ~ 1.1647)

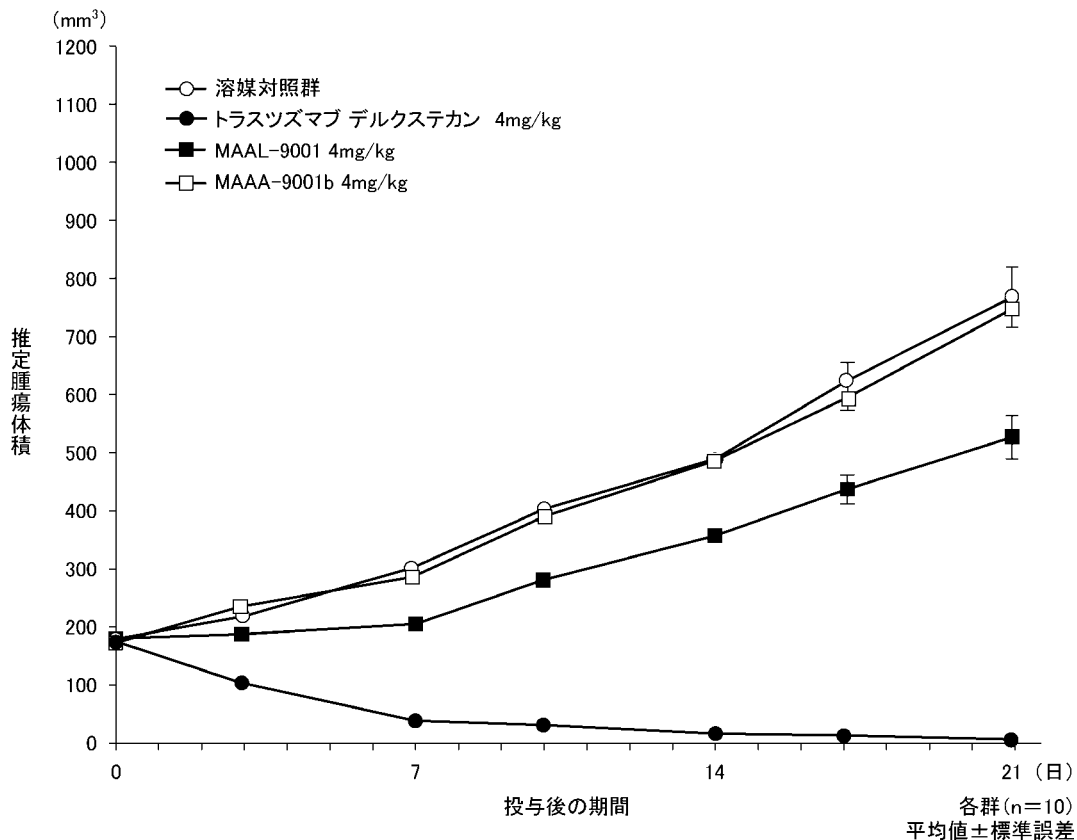
a) 平行線検定

NC : 算出不能

⑥HER2 陽性胃癌細胞移植ヌードマウスモデルにおける HER2 を標的とした抗腫瘍効果（マウス）<sup>39)</sup>

トラスツズマブ デルクステカン及び MAAL-9001 は 4mg/kg で腫瘍増殖を有意に抑制し、溶媒対照群と比較した投与 21 日後の腫瘍増殖抑制率はそれぞれ 99%及び 31%であった（それぞれ  $p < 0.0001$  及び  $p = 0.0013$ 、Student's t 検定）。一方、MAAA-9001b は腫瘍増殖の抑制を認めなかった（ $p = 0.7661$ 、Student's t 検定）。トラスツズマブ デルクステカンは MAAL-9001 に比べて有意に高い抗腫瘍効果を示した（ $p = 0.0003$ 、Steel 検定）。

## HER2 陽性胃癌細胞移植ヌードマウスモデルにおけるトラスツズマブ デルクステカン、MAAL-9001、MAAL-9001b の抗腫瘍効果



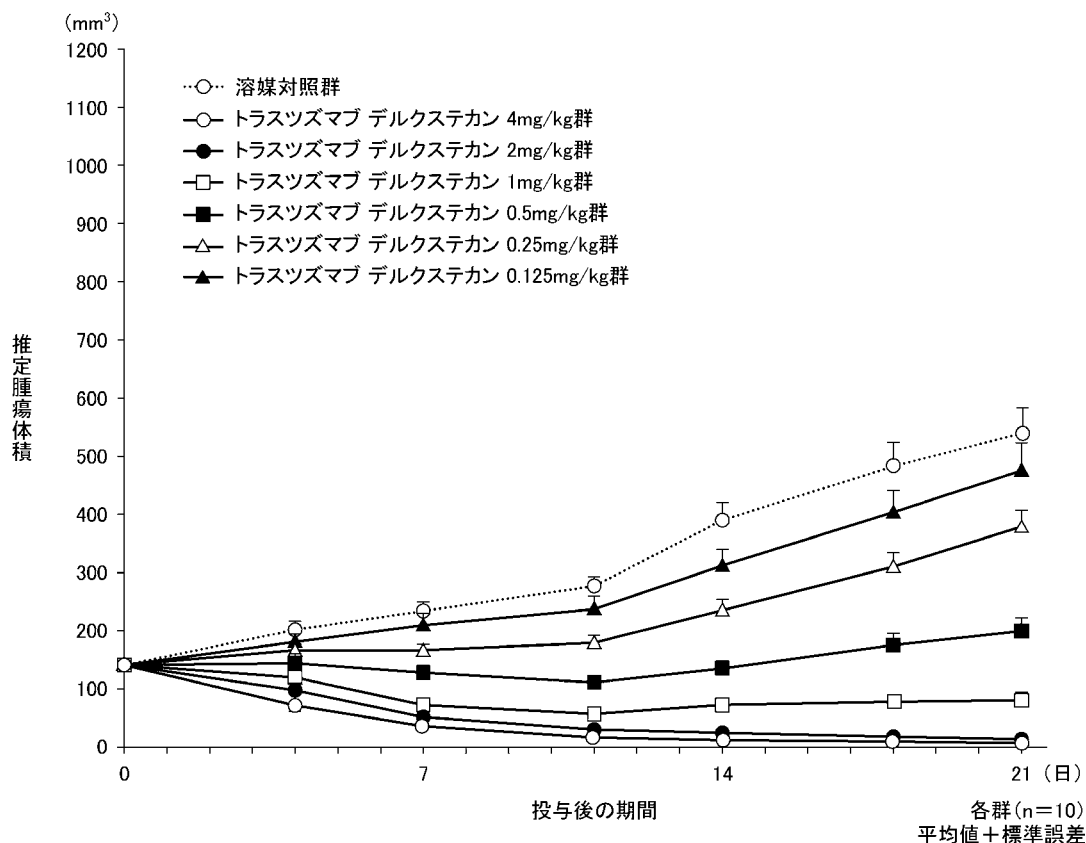
MAAA-9001b : MAAL-9001 の代わりにヒト IgG1 アイソタイプにトラスツズマブ デルクステカンと同じ薬物リンカーを結合した ADC

【方法】 ヒト HER2 陽性胃癌細胞 NCI-N87 を移植した雌性 CAnN.Cg-Foxn1<sup>tm1a</sup>/CrlCrlj マウス（ヌードマウス）を用いて、トラスツズマブ デルクステカンの抗腫瘍活性を MAAL-9001 及び MAAA-9001b を対照に検討した。移植 6 日後（投与日 Day 0）に、トラスツズマブ デルクステカン、MAAL-9001、MAAA-9001b を 4 mg/kg の投与量でマウス（各群 10 例）に単回静脈内投与した。各マウスの腫瘍径及び体重を週 2 回、投与 21 日後まで測定した。

⑦HER2 陽性胃癌細胞移植ヌードマウスモデルにおける用量依存性 (マウス)<sup>39)</sup>

溶媒対照群と比較して、トラスツズマブ デルクステカンの 0.125、0.25、0.5、1、2、4mg/kg の投与 21 日後の腫瘍増殖抑制率は、それぞれ 11.7%、29.5%、62.8%、85.1%、97.4%、98.7%であり、その効果は用量依存的であった (Spearman の順位相関係数: -0.9495)。

HER2 陽性胃癌細胞移植ヌードマウスモデルにおけるトラスツズマブ デルクステカンの用量依存性

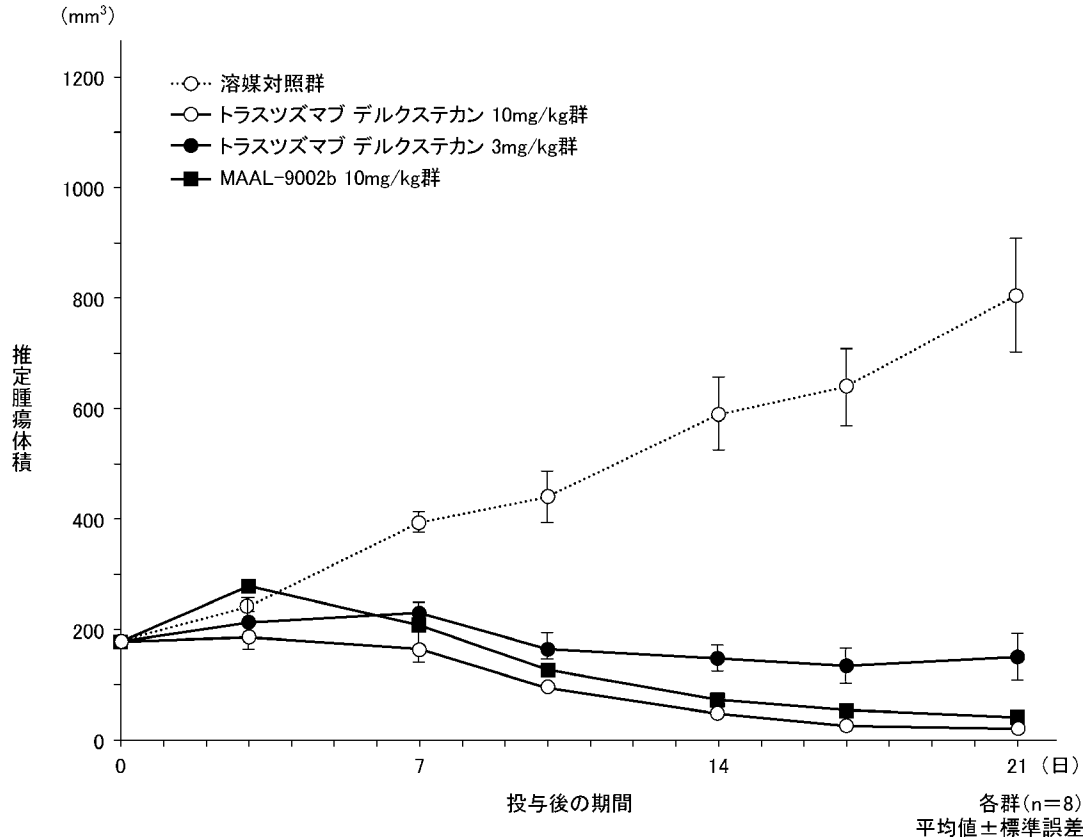


【方法】 ヒト HER2 陽性胃癌細胞 NCI-N87 を移植した雌性 CAnN.Cg-*Foxn1*<sup>tm1/CrlCrlj</sup> マウス (ヌードマウス) を用いて、トラスツズマブ デルクステカンの用量依存性を検討した。移植 6 日後 (投与日 Day 0) にトラスツズマブ デルクステカンを 0.125、0.25、0.5、1、2、又は 4mg/kg の投与量でマウス (各群 10 例) に単回静脈内投与した。各マウスの腫瘍径及び体重を週 2 回、投与 21 日後まで測定した。

⑧HER2 陽性胃癌患者腫瘍組織移植ヌードマウスモデルにおける抗腫瘍効果 (マウス)<sup>39)</sup>

トラスツズマブ デルクステカンは 3 及び 10mg/kg、MAAL-9002b は 10mg/kg で腫瘍増殖を有意に抑制し、溶媒対照群と比較して投与 21 日後の腫瘍増殖抑制率はそれぞれ 81%、97%、95%であった (いずれも  $p < 0.0001$ 、Dunnett 検定)。

## HER2 陽性胃癌 PDX モデルにおけるトラスツズマブ デルクステカン及び MAAL-9002b の抗腫瘍効果



MAAL-9002b : トラスツズマブ デルクステカンと抗体及び薬物リンカーが同一の低 DAR の HER2 を標的とした抗体薬物複合体 (DAR: 3.7)

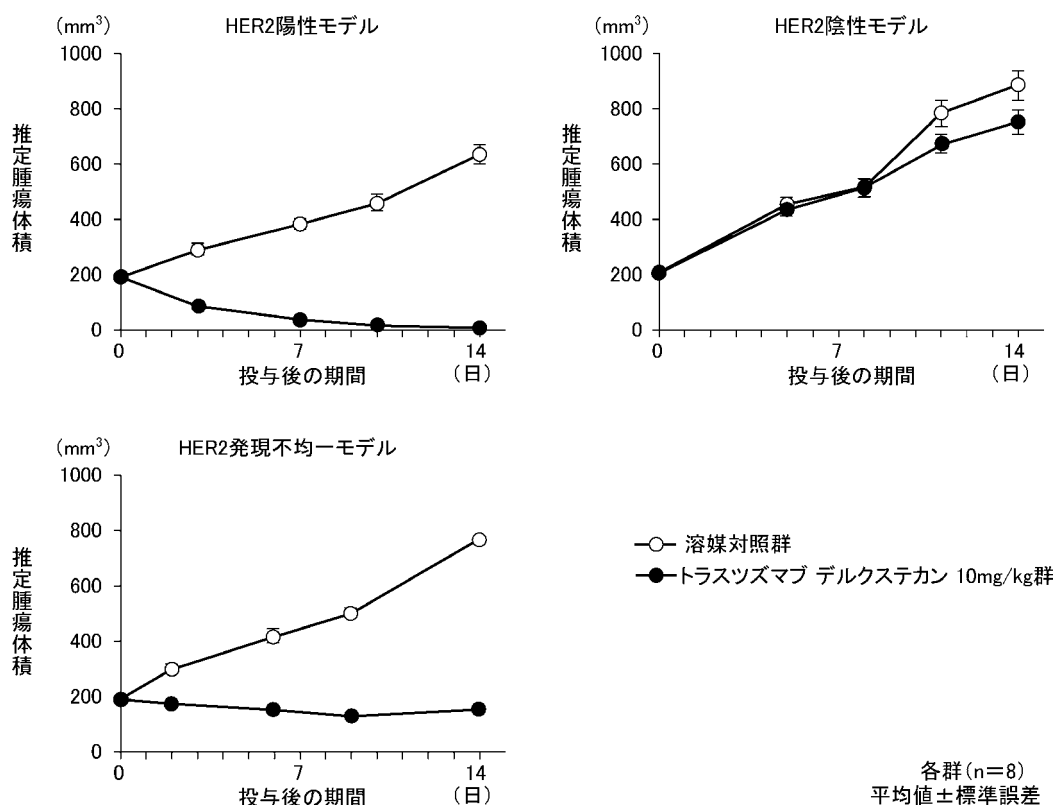
【方法】 HER2 陽性胃癌 NIBIO G016 の PDX モデルを用いて、トラスツズマブ デルクステカンの抗腫瘍活性を T-DM1<sup>注)</sup> 及び MAAL-9002b を対照に検討した。腫瘍組織を雌性 CAnN.Cg-Foxn1<sup>tm1</sup>/CrjCrj マウス (ヌードマウス) に移植し、トラスツズマブ デルクステカンを 3 又は 10mg/kg、T-DM1 及び MAAL-9002b を 10mg/kg の投与量でマウス (各群 8 例) に単回静脈内投与した (投与日 Day 0)。各マウスの腫瘍径及び体重を投与 21 日後まで週 2 回測定した。

注) 承認された効能又は効果とは異なるため、成績から削除した。

⑨HER2 発現の状況別の胃癌細胞移植ヌードマウスモデルにおけるトラスツズマブ デルクステカンの抗腫瘍効果 (マウス)<sup>39)</sup>

HER2 陽性モデルでは、トラスツズマブ デルクステカンは 10mg/kg で腫瘍増殖を有意に抑制し、溶媒対照群と比較して投与 14 日後の腫瘍増殖抑制率は 99%であった ( $p < 0.0001$ 、Dunnett 検定)。一方、トラスツズマブ デルクステカンは HER2 陰性モデルに対して有意な腫瘍増殖抑制作用を示さず、投与 14 日後の腫瘍増殖抑制率は 15%であった ( $p = 0.1380$ 、Dunnett 検定)。これらの結果より、トラスツズマブ デルクステカンの腫瘍増殖抑制作用は HER2 特異的であることが示された。HER2 発現が不均一なモデルにおいても、トラスツズマブ デルクステカンは有意な腫瘍増殖抑制作用を示し、投与 14 日後の腫瘍増殖抑制率は 80%であった ( $p < 0.0001$ 、Dunnett 検定)。

HER2 発現の状況別の胃癌細胞移植ヌードマウスモデルにおけるトラスツズマブ デルクステカンの抗腫瘍効果



【方法】 HER2 陽性胃癌細胞 (NCI-N87、免疫組織化学 [immunohistochemistry : IHC] 3+) と HER2 陰性胃癌細胞 (MKN45、IHC0) を混合移植することによって作製した HER2 発現が不均一なマウスモデルを用いて、トラスツズマブ デルクステカンの抗腫瘍活性を T-DM1<sup>注)</sup> を対照に検討した。混合した細胞を雌性 CAnN.Cg-Foxn1<sup>nu</sup>/CrlCrlj マウス (ヌードマウス) に移植し、移植 7 日後にトラスツズマブ デルクステカン及び T-DM1 を 10mg/kg の投与量でマウス (各群 8 例) に単回静脈内投与した (投与日 Day 0)。同様に、各細胞の移植モデル (NCI-N87 又は MKN45 のみ) でもトラスツズマブ デルクステカンと T-DM1 の抗腫瘍効果を評価した。各マウスの腫瘍径及び体重を投与 14 日後まで週 2 回測定した。

注) 承認された効能又は効果とは異なるため、成績から削除した。

⑩様々ながん種由来の異種移植マウスモデルでのトラスツズマブ デルクステカンの抗腫瘍効果(マウス)  
トラスツズマブ デルクステカンの投与により、検討した 34 モデル中 28 モデルで腫瘍退縮が認められ、抗腫瘍効果が認められたモデルの HER2 タンパク発現は IHC 0~3+であった。腫瘍退縮は HER2 タンパク発現が IHC 3+の 13 モデルすべて及び IHC 2+の 5 モデル中 3 モデルで、また *HER2 (ERBB2)* 遺伝子増幅陽性の 19 モデル中 18 モデルで認められた。なお、*HER2 (ERBB2)* 遺伝子増幅陽性の 19 モデルのうち、14 モデルが IHC 3+、3 モデルが IHC2+の HER2 タンパク発現を示した。これらの結果より様々ながん種由来の HER2 タンパク過剰発現又は *HER2 (ERBB2)* 遺伝子増幅を有する腫瘍に対するトラスツズマブ デルクステカンの有効性が示唆された。

様々ながん種由来の異種移植マウスモデルでの HER2 タンパク発現又は *HER2 (ERBB2)* 遺伝子増幅、及びトラスツズマブ デルクステカンの腫瘍体積増殖率

がん種	モデル	異種移植	n	投与スケジュール	TGv算出時期 <sup>a)</sup>	平均TGv (%)	HER2 IHC スコア	<i>HER2 (ERBB2)</i> 遺伝子増幅
乳癌	KPL-4	CDX	6	QW2 回	Day 21	-88	3+	陽性
	MDA-MB-361	CDX	6	単回	Day 21	-90	3+	陽性
	CTG-0033	PDX	5	単回	Day 28	-70	3+	陽性
	CTG-0708	PDX	5 <sup>b)</sup>	単回	Day 28	-79	3+	陽性
	CTG-0717	PDX	5	単回	Day 28	-82	3+	陽性
	CTG-0807	PDX	5	単回	Day 28	-78	3+	陽性
	JIMT-1	CDX	6	QW2 回	Day 21	-28	2+	陽性
	ST225	PDX	5	単回	Day 19	-89	2+	陽性
	ST340	PDX	5	単回	Day 27	20	2+	陽性
	CTG-0018	PDX	5 <sup>c)</sup>	単回	Day 38	-24	1+	陰性
	ST313	PDX	5	単回	Day 28	-78	1+	陰性
	ST565	PDX	5	単回	Day 29	-80	1+	陰性
	ST910	PDX	5	単回	Day 21	-25	1+	陰性
	MDA-MB-468-Luc	CDX	6	単回	Day 21	14	0	-
ST455B	PDX	5	単回	Day 18	-82	0	陰性	
胆管癌	CTG-0927	PDX	5	単回	Day 28	-94	3+	陽性
結腸・直腸癌	CTG-0121	PDX	5	単回	Day 28	-42	3+	陽性
	CTG-0382	PDX	5	単回	Day 28	-88	2+	陽性
	CTG-0374	PDX	5	単回	Day 28	-3	1+	陰性
	CTG-0401	PDX	5	単回	Day 28	-22	1+	陰性
	CTG-0406	PDX	5	単回	Day 28	-6	1+	陰性
食道癌	CTG-0137	PDX	5	単回	Day 27	-54	3+	陽性
胃癌	NCI-N87	CDX	6	単回	Day 21	-99	3+	陽性
	NIBIO G016	PDX	5	単回	Day 22	-88	3+	陽性
	AGS	CDX	6 <sup>b)</sup>	単回	Day 21	-31	0	陰性
	GCIY	CDX	5	QW2 回	Day 21	56	0	陰性
	MKN-45	CDX	6	単回	Day 17	49	0	陰性
肺癌	Calu-3	CDX	6	単回	Day 21	-89	3+	陽性
	CTG-0860	PDX	5	単回	Day 21	0	2+	陰性
卵巣癌	SK-OV-3	CDX	6	単回	Day 17	-19	3+	陽性
	IGR-OV1	CDX	6	単回	Day 21	19	0	陰性
膵癌	CFPAC-1	CDX	6	単回	Day 21	-63	1+	陽性
	CTG-0411	PDX	5	単回	Day 28	-20	1+	陽性
	Capan-1	CDX	6	単回	Day 21	-68	0	陰性

QW : 1 週 1 回、TGv : relative tumor growth volume

a) 投与開始日 (Day 0)

b) TGv 算出時点における対照群 (溶媒投与群) は n = 4

c) TGv 算出時点におけるトラスツズマブ デルクステカン投与群は n = 4

トラスツズマブ デルクステカンの抗腫瘍効果は TGv(%) で評価した。TGv 値は各マウスについて以下の式に従って算出し、整数に丸めた。その後、各薬剤投与群の平均 TGv を個々の TGv 値を用いて算出し、整数に丸めた。

Tf ≥ Ti の場合 :  $TGv(\%) = 100 \times (Tf - Ti) / (Cfave - Ciave)$

Tf < Ti の場合 :  $TGv(\%) = 100 \times (Tf - Ti) / Ti$

Tf : TGv 算出日における薬剤投与群マウスの推定腫瘍体積

Ti : 初回投与日 (Day 0) における薬物投与群マウスの推定腫瘍体積

Cfave : TGv 算出日における対照群の平均推定腫瘍体積 (小数点以下 1 桁まで四捨五入)

Ciave : Day 0 における対照群の平均推定腫瘍体積 (小数点以下 1 桁まで四捨五入)

【方法】 様々ながん種由来の 34 種の異種移植マウスモデル (13 の細胞株移植 [cell line-derived xenograft: CDX] モデル及び 21 の患者由来腫瘍組織移植 [patient-derived xenograft: PDX] モデル) を用いてトラスツズマブ デルクステカンの抗腫瘍効果を検討した。ヒト腫瘍細胞株 (乳癌: KPL-4、MDA-MB-361、JIMT-1、MDA-MB-468-Luc、胃癌: NCI-N87、AGS、GCIY、MKN-45、膵臓癌: CFPAC-1、Capan-1、肺癌: Calu-3、卵巣癌: SK-OV-3、IGR-OV1)、又は患者由来腫瘍組織 (乳癌: CTG-0033、CTG-0708、CTG-0717、CTG-0807、ST225、ST340、CTG-0018、ST313、ST565、ST910、ST455B、胃癌: NIBIO G016、結腸・直腸癌: CTG-0121、CTG-0382、CTG-0374、CTG-0401、CTG-0406、膵臓癌: CTG-0411、食道癌: CTG-0137、肺癌: CTG-0860、胆管癌: CTG-0927) を雌性ヌードマウス (CAnN.Cg-Foxn1<sup>nu</sup>/CrlCrlj、NCr、又は Crl:NU(NCr)-Foxn1<sup>nu</sup>) 又は雌性 NOD SCID マウス (NOD.CB17-Prkdc<sup>scid</sup>/J) に移植し、トラスツズマブ デルクステカンを 10 mg/kg の投与量で単回又は 1 週間に 1 回を 2 回静脈内投与した (初回投与日 Day 0、各群 5~6 例)。各マウスの腫瘍径を投与 17~38 日後まで測定し、推定腫瘍体積を算出した。腫瘍の HER2 タンパク発現及び HER2 (ERBB2) 遺伝子増幅をそれぞれ IHC 及び蛍光 in situ ハイブリダイゼーション法で評価した。

### (3)作用発現時間・持続時間

該当資料なし

## VII. 薬物動態に関する項目

## 1. 血中濃度の推移

## (1)治療上有効な血中濃度

該当資料なし

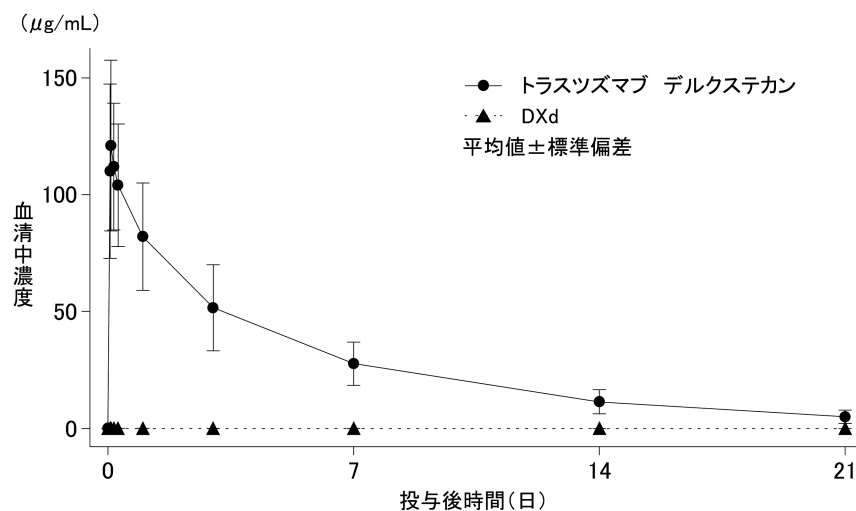
## (2)臨床試験で確認された血中濃度

## 1) 単回投与

①乳癌患者（J101 試験）<sup>18)</sup>

HER2 陽性の手術不能又は再発乳癌患者 48 例（日本人を含む）にトラスツズマブ デルクステカン 5.4mg/kg を 90 分間点滴静注したときのトラスツズマブ デルクステカン及びカンプトテシン誘導体（DXd）の濃度推移図と薬物動態パラメータは次のとおりであった。

## 単回投与時のトラスツズマブ デルクステカン及び DXd の濃度推移図



## 単回投与時のトラスツズマブ デルクステカン及び DXd の薬物動態パラメータ

	$C_{max}$ ( $\mu\text{g/mL}$ )	$T_{max}$ (h)	$AUC_{last}$ ( $\mu\text{g}\cdot\text{日/mL}$ )	$t_{1/2}$ (日)	CL ( $\text{mL/日/kg}$ )	$V_{ss}$ ( $\text{mL/kg}$ )
トラスツズマブ デルクステカン (n=48)	126 (37.7)	2.00 (1.50~6.85)	559 (178)	5.52 (1.23)	10.2 (3.95)	68.3 (15.5)
	$C_{max}$ ( $\text{ng/mL}$ )	$T_{max}$ (h)	$AUC_{last}$ ( $\text{ng}\cdot\text{日/mL}$ )	$t_{1/2}$ (日)	CL ( $\text{mL/日/kg}$ )	$V_{ss}$ ( $\text{mL/kg}$ )
DXd (n=48)	8.22 (6.21)	5.78 (1.93~75.75)	35.1 (24.3)	5.58 <sup>a)</sup> (1.29)	—	—

平均値（標準偏差）、 $T_{max}$ ：中央値（最小値～最大値）

a) n=43

—：該当せず

Ⅶ. 薬物動態に関する項目

②非小細胞肺癌（NSCLC）患者（DL-02 試験）<sup>24)</sup>

HER2 (ERBB2) 遺伝子変異陽性の遠隔転移を有する NSCLC 患者（5.4mg/kg 群 101 例、6.4mg/kg 群 50 例）にトラスツズマブ デルクステカン 5.4mg/kg 又は 6.4mg/kg を 90 分間点滴静注したときのトラスツズマブ デルクステカン及び DXd の薬物動態パラメータは次のとおりであった。

単回投与時のトラスツズマブ デルクステカン及び DXd の薬物動態パラメータ

	C <sub>max</sub> (µg/mL)	T <sub>max</sub> (h)	AUC <sub>last</sub> (µg·日/mL)	t <sub>1/2</sub> (日)	CL (mL/日/kg)	V <sub>ss</sub> (mL/kg)
トラスツズマブ デルクステカン 5.4 mg/kg						
トラスツズマブ デルクステカン						
n	96	96	83	82	82	82
	143 (39.4)	3.03 (1.43~4.87)	633 (164)	5.39 (1.08)	8.43 (2.28)	51.6 (9.82)
DXd <sup>a)</sup>						
n	94	94	82	80	—	—
	15.0 (7.34)	3.12 (1.75~5.52)	47.1 (18.6)	6.16 (1.13)	—	—
トラスツズマブ デルクステカン 6.4 mg/kg						
トラスツズマブ デルクステカン						
n	46	46	38	40	40	40
	198 (188)	3.05 (1.50~5.07)	801 (205)	5.70 (1.37)	8.21 (2.50)	52.2 (11.7)
DXd <sup>a)</sup>						
n	46	46	39	37	—	—
	17.8 (6.89)	3.11 (1.63~5.83)	58.6 (16.9)	6.38 (1.87)	—	—

平均値（標準偏差）、T<sub>max</sub>：中央値（最小値～最大値）

a) 単位は、C<sub>max</sub>が ng/mL、AUC<sub>last</sub>が ng·日/mL

—：該当せず

注) 非小細胞肺癌に対する本剤の承認された用法及び用量は以下のとおりである。

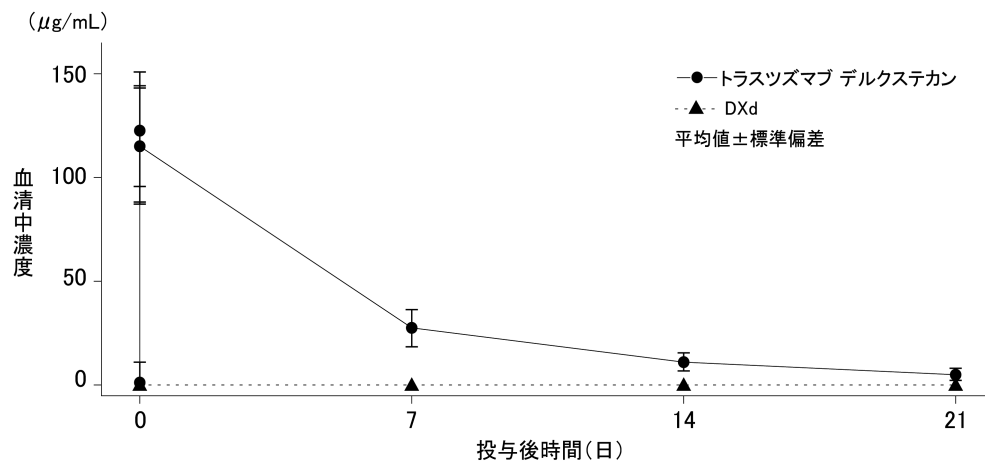
〈化学療法歴のある HER2 陽性の手術不能又は再発乳癌、ホルモン受容体陽性かつ HER2 低発現又は超低発現の手術不能又は再発乳癌、化学療法歴のある HER2 低発現の手術不能又は再発乳癌、がん化学療法後に増悪した HER2 (ERBB2) 遺伝子変異陽性の切除不能な進行・再発の非小細胞肺癌〉

通常、成人にはトラスツズマブ デルクステカン（遺伝子組換え）として 1 回 5.4mg/kg（体重）を 90 分かけて 3 週間間隔で点滴静注する。なお、初回投与の忍容性が良好であれば 2 回目以降の投与時間は 30 分間まで短縮できる。

③胃癌患者（DG-01 試験）<sup>20)</sup>

HER2 陽性の治癒切除不能な進行・再発の胃腺癌又は胃食道接合部腺癌患者 125 例（日本人を含む）にトラスツズマブ デルクステカン 6.4mg/kg を 90 分間点滴静注したときのトラスツズマブ デルクステカン及び DXd の濃度推移図と薬物動態パラメータは次のとおりであった。

## 単回投与時のトラスツズマブ デルクステカン及び DXd の濃度推移図



## 単回投与時のトラスツズマブ デルクステカン及び DXd の薬物動態パラメータ

	C <sub>max</sub> (μg/mL)	T <sub>max</sub> (h)	AUC <sub>last</sub> (μg・日/mL)	t <sub>1/2</sub> (日)	CL (mL/日/kg)	V <sub>ss</sub> (mL/kg)
トラスツズマブ デルクステカン (n=125)	127 (28.4)	3.93 (0.00~7.15)	611 (150)	5.77 <sup>a)</sup> (1.37)	10.4 <sup>a)</sup> (2.91)	70.6 <sup>a)</sup> (16.5)
DXd (n=125)	12.1 (4.79)	6.85 (3.75~7.25)	46.7 (16.3)	5.50 <sup>b)</sup> (1.11)	—	—

平均値（標準偏差）、T<sub>max</sub>：中央値（最小値～最大値）

a) n=124

b) n=98

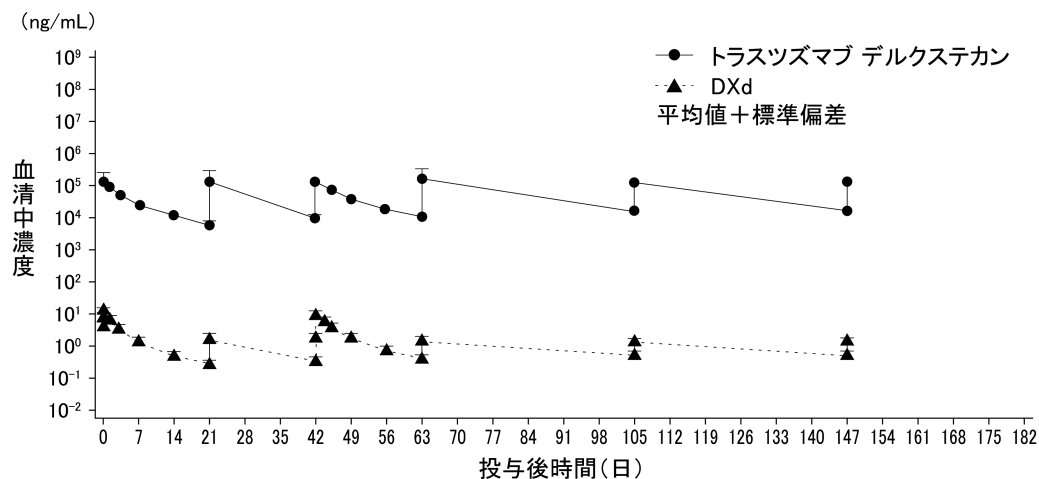
—：該当せず

2) 反復投与

①乳癌患者（J102 試験）<sup>40)</sup>

日本人の手術不能又は再発 HER2 発現乳癌患者 51 例に、トラスツズマブ デルクステカン 6.4mg/kg を 3 週間間隔で点滴静注したときのトラスツズマブ デルクステカン及び DXd の濃度推移図と薬物動態パラメータは次のとおりであった。第 1 サイクルの AUC<sub>tau</sub> に対する第 3 サイクルの AUC<sub>tau</sub> の比 [累積率 (observed accumulation ratio:AR) ] の平均値はトラスツズマブ デルクステカンは 1.35、DXd は 1.09 であった。

反復投与時の血清中トラスツズマブ デルクステカン及び DXd の濃度推移図



反復投与時のトラスツズマブ デルクステカン及び DXd の薬物動態パラメータ

	n	C <sub>max</sub>	AUC <sub>tau</sub>	T <sub>max</sub>	C <sub>trough</sub>	t <sub>1/2</sub>	CL	V <sub>ss</sub>	AR
		(μg/mL)	(μg・日/mL)	(h)	(μg/mL)	(日)	(mL/日/kg)	(mL/kg)	
トラスツズマブ デルクステカン	Cycle 1								
	n	51	51	51	51	51	51	51	—
		179 (112)	677 (141)	2.08 (1.55, 7.02)	6.03 (2.96)	5.82 (1.11)	9.18 (2.00)	60.9 (11.0)	—
	Cycle 3								
	n	37	37	37	37	37	37	37	37
		154 (23.3)	905 (189)	2.12 (0.70, 7.15)	11.8 (4.33)	7.40 (1.48)	7.40 (1.75)	66.3 (12.8)	1.35 (0.150)
DXd	Cycle 1								
	n	51	50	51	51	45	—	—	—
		12.6 (4.49)	39.0 (11.2)	6.93 (3.88, 191.47)	0.296 (0.128)	5.74 (1.29)	—	—	—
	Cycle 3								
	n	37	33	37	37	30	—	—	33
		9.60 (3.89)	41.5 (13.8)	6.92 (1.95, 70.65)	0.409 (0.150)	6.57 (1.81)	—	—	1.09 (0.194)

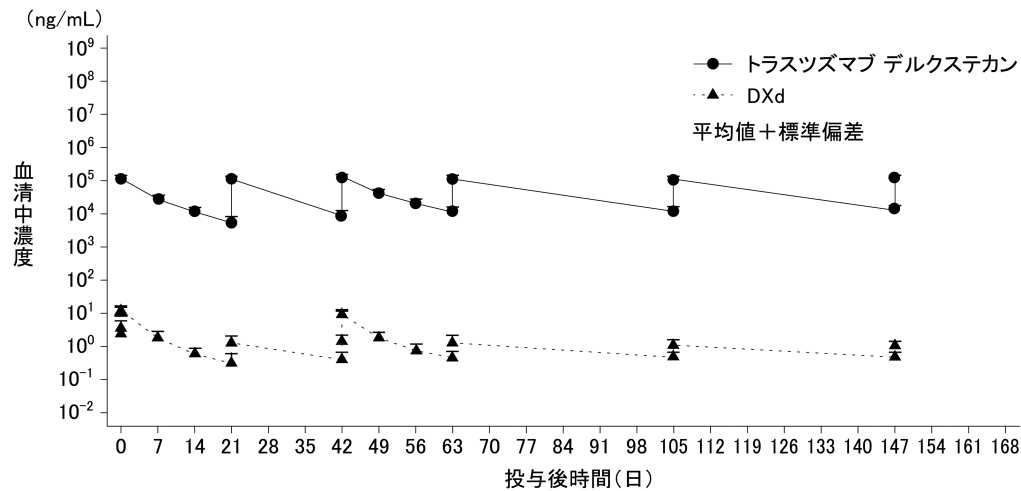
平均値 (標準偏差)、T<sub>max</sub> : 中央値 (最小値、最大値)  
— : 該当せず

注) 乳癌に対する本剤の承認された用法及び用量は以下のとおりである。  
 <化学療法歴のある HER2 陽性の手術不能又は再発乳癌、ホルモン受容体陽性かつ HER2 低発現又は超低発現の手術不能又は再発乳癌、化学療法歴のある HER2 低発現の手術不能又は再発乳癌、がん化学療法後に増悪した HER2 (ERBB2) 遺伝子変異陽性の切除不能な進行・再発の非小細胞肺癌>  
 通常、成人にはトラスツズマブ デルクステカン (遺伝子組換え) として 1 回 5.4mg/kg (体重) を 90 分かけて 3 週間間隔で点滴静注する。なお、初回投与の忍容性が良好であれば 2 回目以降の投与時間は 30 分間まで短縮できる。

②胃癌患者（DG-01 試験）<sup>20)</sup>

HER2 陽性の治癒切除不能な進行・再発の胃腺癌又は胃食道接合部腺癌患者 125 例（日本人を含む）にトラスツズマブ デルクステカン 6.4mg/kg を 3 週間間隔で点滴静注（3 回投与）したときのトラスツズマブ デルクステカン及び DXd の濃度推移図と薬物動態パラメータは次のとおりであった。第 1 サイクルの AUC<sub>21d</sub> に対する第 3 サイクルの AUC<sub>21d</sub> の AR の平均値は、トラスツズマブ デルクステカン 1.39、DXd は 1.00 であった。

## 反復投与時の血清中トラスツズマブ デルクステカン及び DXd の濃度推移図



## 反復投与時のトラスツズマブ デルクステカン及び DXd の薬物動態パラメータ

		C <sub>max</sub>	T <sub>max</sub>	AUC <sub>last</sub>	AUC <sub>21d</sub>	t <sub>1/2</sub>	CL	V <sub>ss</sub>	AR <sup>a)</sup>
		(μg/mL)	(h)	(μg・日/mL)	(μg・日/mL)	(日)	(mL/日/kg)	(mL/kg)	
トラスツズマブ デルクステカン	Cycle 1 <sup>b)</sup>								
	n	125	125	125	124	124	124	124	—
		127 (28.4)	3.93 (0.00, 7.15)	611 (150)	612 (150)	5.77 (1.37)	10.4 (2.91)	70.6 (16.5)	—
	Cycle 3								
	n	69	69	—	66	66	68	66	65
		137 (31.1)	4.00 (0.58, 7.25)	—	867 (213)	7.46 (1.82)	7.86 (1.87)	71.9 (19.3)	1.39 (0.239)
DXd	Cycle 1 <sup>b)</sup>								
	n	125	125	125	107	98	—	—	—
		12.1 (4.79)	6.85 (3.75, 7.25)	46.7 (16.3)	46.4 (16.1)	5.50 (1.11)	—	—	—
	Cycle 3								
	n	69	69	—	54	50	—	—	47
		9.08 (3.81)	6.80 (3.78, 7.25)	—	42.0 (15.1)	7.01 (1.65)	—	—	1.00 (0.221)

平均値（標準偏差）、T<sub>max</sub>：中央値（最小値、最大値）

a) AUC<sub>21d</sub> (Cycle 3)/AUC<sub>21d</sub> (Cycle 1)

b) 単回投与と同一の試験より得られた薬物動態パラメータを用いた。

—：該当せず

## (3)中毒域

該当資料なし

## (4)食事・併用薬の影響

リトナビル（CYP3A 及び OATP1B 阻害剤）及びイトラコナゾール（CYP3A 阻害剤）（A104 試験）

HER2 発現進行固形癌患者 26 例（薬物動態解析対象）に、リトナビル（CYP3A 及び OATP1B 阻害剤）、又はイトラコナゾール（CYP3A 阻害剤）を併用投与したときのトラスツズマブ デルクステカン及び DXd の薬物動態に及ぼす影響を検討した。

コホート 1：トラスツズマブ デルクステカン 5.4mg/kg を 3 週間間隔で点滴静注し、第 2 サイクルの第 17 日目～第 3 サイクルの第 21 日目にリトナビル 200mg（1 日 2 回）を経口投与。

コホート 2：トラスツズマブ デルクステカン 5.4mg/kg を 3 週間間隔で点滴静注し、第 2 サイクルの第 17 日目にイトラコナゾール 200mg（1 日 2 回）を経口投与。第 18 日目～第 3 サイクルの第 21 日目にイトラコナゾール 200mg（1 日 1 回）を経口投与。

トラスツズマブ デルクステカンの  $AUC_{17d}$  は、単独投与に比べてリトナビル又はイトラコナゾール併用により、それぞれ約 19%又は約 11%増加したが、幾何最小二乗平均値の比（リトナビル又はイトラコナゾール併用投与／単独投与）の 90%CI は 80%～125%の範囲内であった。 $C_{max}$  は単独投与時とリトナビル又はイトラコナゾール併用投与時で同程度であった。

DXd の  $AUC_{17d}$  は、単独投与に比べてリトナビル又はイトラコナゾール併用により、それぞれ約 22%又は約 18%増加し、幾何最小二乗平均値の比（リトナビル又はイトラコナゾール併用投与／単独投与）の 90%CI は 125%を上回った。 $C_{max}$  は単独投与時とリトナビル又はイトラコナゾール併用投与時では同程度であった。

## リトナビル併用時のトラスツズマブ デルクステカン及び DXd の薬物動態パラメータ

	パラメータ	幾何最小二乗平均値		幾何最小二乗平均値の比 (Cycle3 / Cycle2)	90%CI <sup>b)</sup>	
		Cycle 2 (トラスツズマブ デルクステカンのみ)	Cycle 3 (トラスツズマブ デルクステカン +リトナビル)		下限	上限
トラスツズマブ デルクステカン	$C_{max}$ ( $\mu\text{g}/\text{mL}$ )	131	138	1.0490	0.9755	1.1281
	$AUC_{17d}^{\text{a)}$ ( $\mu\text{g}\cdot\text{日}/\text{mL}$ )	623	742	1.1921	1.1404	1.2461
DXd	$C_{max}$ ( $\text{ng}/\text{mL}$ )	8.49	8.38	0.9865	0.8539	1.1397
	$AUC_{17d}^{\text{a)}$ ( $\text{ng}\cdot\text{日}/\text{mL}$ )	30.2	36.6	1.2151	1.078	1.3696

a) Cycle 3 では n = 8    b) ANOVA

## イトラコナゾール併用時のトラスツズマブ デルクステカン及び DXd の薬物動態パラメータ

	パラメータ	幾何最小二乗平均値		幾何最小二乗平均値の比 (Cycle3/ Cycle2)	90%CI <sup>a)</sup>	
		Cycle 2 (トラスツズマブ デルクステカンのみ)	Cycle 3 (トラスツズマブ デルクステカン +イトラコナゾール)		下限	上限
トラスツズマブ デルクステカン	$C_{max}$ ( $\mu\text{g}/\text{mL}$ )	137	140	1.0252	0.9631	1.0913
	$AUC_{17d}$ ( $\mu\text{g}\cdot\text{日}/\text{mL}$ )	617	685	1.1095	1.0732	1.1470
DXd	$C_{max}$ ( $\text{ng}/\text{mL}$ )	8.43	8.78	1.0418	0.9167	1.1839
	$AUC_{17d}$ ( $\text{ng}\cdot\text{日}/\text{mL}$ )	28.8	33.9	1.1778	1.1081	1.2519

a) ANOVA

## 2. 薬物速度論的パラメータ

### (1)解析方法

臨床試験における薬物動態パラメータ算出：ノンコンパートメントモデル

### (2)吸収速度定数

該当資料なし

### (3)消失速度定数

該当資料なし

### (4)クリアランス

「VII.1.(2) 1) 単回投与」及び「VII.1.(2) 2) 反復投与」参照

### (5)分布容積

「VII.1.(2) 1) 単回投与」及び「VII.1.(2) 2) 反復投与」参照

### (6)その他

該当資料なし

## 3. 母集団（ポピュレーション）解析

### (1)解析方法

トラスツズマブ デルクステカン：一次消失を伴う 2-コンパートメントモデル

DXd：経時変化する生成速度定数と一次消失を伴う 1-コンパートメントモデル

### (2)パラメータ変動要因

臨床試験 16 試験（J101、J102、A103、A104、DB-01、DG-01、DL-01、DG-02、DL-02、DB-02、DB-03、DB-04、DP-01、DP-02、DC-01 及び DC-02 試験の 2,829 例、血清中トラスツズマブ デルクステカン濃度 34,016 点、血清中 DXd 濃度 33,868 点）を対象に、母集団薬物動態解析を実施した。その結果、トラスツズマブ デルクステカンの①クリアランス及び②中心コンパートメントの分布容積に対する有意な共変量として、それぞれ①体重、アルブミン、ベースラインの腫瘍サイズ、人種／実施国（日本）及びがん種（胃癌及び結腸・直腸癌）、②体重、がん種（胃癌、NSCLC 及び結腸・直腸癌）及び性別（男性）が選択された。また、DXd の①クリアランス及び②分布容積に対する有意な共変量として、それぞれ①体重、総ビリルビン、AST、イトラコナゾール併用の有無、リトナビル併用の有無及びがん種（胃癌、NSCLC、結腸・直腸癌及びその他のがん種）、②体表面積、年齢、がん種（NSCLC、結腸・直腸癌及びその他のがん種）、人種／実施国（アジア以外）及び製剤（FL-DP2）が選択された。これらの共変量によるトラスツズマブ デルクステカン及び DXd の曝露への影響は、代表的な患者と比較して概ね 0.8 倍から 1.25 倍の範囲内であったことから、これらの共変量がトラスツズマブ デルクステカン及び DXd の曝露に実質的な影響を及ぼさないことが示唆された。

## 4. 吸 収

該当しない

## 5. 分 布

### (1)血液－脳関門通過性

「VII.5.(5)その他の組織への移行性」参照

### (2)血液－胎盤関門通過性

該当資料なし

＜参考＞

トラスツズマブでは、カニクイザルで羊水、胎児及び乳汁への移行性が確認されている。トラスツズマブ デルクステカンの抗体部分はトラスツズマブと同じアミノ酸配列であることから、トラスツズマブ デルクステカンも羊水、胎児及び乳汁へ移行する可能性が考えられる。

(3)乳汁への移行性

該当資料なし（「VII.5.(2)血液－胎盤関門通過性」＜参考＞参照）

(4)髄液への移行性

該当資料なし

(5)その他の組織への移行性

1) 組織分布（サル）

非絶食下の雄性カニクイザル（1例／時点）に<sup>3</sup>H標識トラスツズマブ デルクステカン（抗体部分の<sup>3</sup>H標識体）、又は<sup>14</sup>C標識トラスツズマブ デルクステカン（ペイロードの<sup>14</sup>C標識体）を 6.4mg/kg で単回静脈内投与後、投与 1 日後及び 14 日後の放射能の組織分布を全身オートラジオグラフィにより評価した。全試験期間中で放射能濃度が最も高かった組織は血液であった。放射能は、血液に次いで、腎臓、肺、及び肝臓のような血流量の多い組織に分布したが、これらの臓器における放射能の組織／血液比はいずれも 1 未満であった（ただし、<sup>14</sup>C標識トラスツズマブ デルクステカン投与時における大腸内容物〔排泄部位〕を除く）。いずれの組織中の放射能も、血中放射能濃度の低下に伴い低下し、特定の組織への残留性は認められなかった。

[<sup>3</sup>H] 標識トラスツズマブ デルクステカンの単回静脈内投与後の組織中放射能濃度

組織／臓器	放射能濃度 (PSL/mm <sup>2</sup> )	組織／血液比	放射能濃度 (PSL/mm <sup>2</sup> )	組織／血液比
	1 日後		14 日後	
副腎	12.60	0.61	1.83	0.45
血液	20.78	1.00	4.03	1.00
骨	0.16	0.01	0.08	0.02
骨髓	4.65	0.22	0.80	0.20
褐色脂肪組織	2.63	0.13	0.78	0.19
小脳	0.35	0.02	0.02	0.00
大脳	0.14	0.01	0.00	0.00
精巣上体	11.24	0.54	1.51	0.37
眼球	1.37	0.07	0.19	0.05
脂肪組織	0.00	0.00	0.02	0.00
胃内容物	0.08	0.00	0.00	0.00
心臓	8.48	0.41	1.05	0.26
腎臓	19.84	0.95	1.93	0.48
大腸内容物	0.13	0.01	0.09	0.02
大腸	3.17	0.15	0.38	0.09
肝臓	14.94	0.72	2.44	0.61
肺	18.89	0.91	3.52	0.87
下顎腺	2.72	0.13	0.69	0.17
膵臓	4.55	0.22	0.45	0.11
脳下垂体	3.80	0.18	0.17	0.04
前立腺	10.59	0.51	検出されず	—
骨格筋	0.53	0.03	0.10	0.02
皮膚	0.63	0.03	0.19	0.05
小腸内容物	0.42	0.02	0.04	0.01
小腸	5.17	0.25	0.43	0.11
脾臓	10.60	0.51	2.24	0.56
胃	3.63	0.17	0.48	0.12
精巣	6.23	0.30	1.06	0.26
胸腺	2.17	0.10	0.64	0.16
甲状腺	6.29	0.30	0.32	0.08
膀胱	0.74	0.04	0.70	0.17
膀胱内蓄尿	9.47	0.46	検出されず	—

PSL/mm<sup>2</sup> : 単位面積あたりの発光強度

VII. 薬物動態に関する項目

[<sup>14</sup>C] 標識トラスツズマブ デルクステカンの単回静脈内投与後の組織中放射能濃度

組織/臓器	放射能濃度 [トラスツズマブ デルクステカン同等量 (μg)/組織量 (g)]	組織/血液比	放射能濃度 [トラスツズマブ デルクステカン同等量 (μg)/組織量 (g)]	組織/血液比
	1日後		14日後	
副腎	24.1	0.43	2.00	0.64
血液	56.0	1.00	3.14	1.00
骨	1.65	0.03	0.418	0.13
骨髄	7.48	0.13	0.543	0.17
褐色脂肪組織	7.93	0.14	0.689	0.22
小脳	0.488	0.01	定量限界未満	—
大脳	0.366	0.01	定量限界未満	—
精巣上体	15.2	0.27	1.25	0.40
眼球	1.33	0.02	0.489	0.16
脂肪組織	1.55	0.03	0.334	0.11
胃内容物	定量限界未満	—	1.14	0.36
心臓	14.4	0.26	1.10	0.35
腎臓	24.5	0.44	2.08	0.66
大腸内容物	139	2.48	5.86	1.87
大腸	4.03	0.07	0.843	0.27
肝臓	23.4	0.42	2.76	0.88
肺	39.6	0.71	3.01	0.96
下顎腺	7.32	0.13	0.774	0.25
膵臓	10.2	0.18	0.632	0.20
脳下垂体	9.79	0.17	1.11	0.35
前立腺	12.1	0.22	検出されず	—
骨格筋	1.19	0.02	定量限界未満	—
皮膚	4.71	0.08	0.590	0.19
小腸内容物	17.9	0.32	検出されず	—
小腸	12.7	0.23	0.843	0.27
脾臓	22.0	0.39	2.12	0.68
胃	11.4	0.20	1.18	0.38
精巣	9.48	0.17	0.793	0.25
胸腺	6.14	0.11	0.585	0.19
甲状腺	4.62	0.08	定量限界未満	—
膀胱	2.85	0.05	0.728	0.23
膀胱内蓄尿	8.91	0.16	検出されず	—

下側定量限界=0.330 [トラスツズマブ デルクステカン同等量 (μg)/組織量 (g)]

2) 血球移行性<sup>41)</sup>

ヒトの血液 (3例) での<sup>14</sup>C-DXd (10、30、100ng/mL) の血球移行性を検討した (*in vitro*)。 <sup>14</sup>C-DXd の放射能の血球移行率 (平均値) は、10、30、100ng/mL の濃度でそれぞれ 14.8%、13.0%、17.7%であった。

血液/血漿中放射能濃度比は、10、30、100ng/mL の濃度でそれぞれ 0.60、0.59、0.62 であった。

(6)血漿蛋白結合率<sup>42)</sup>

ヒトの血漿 (3例) での DXd (10、30、100ng/mL) の血漿タンパク結合を、超遠心法により検討した (*in vitro*)。ヒト血漿タンパク結合率 (平均値) は、10、30、100ng/mL の濃度でそれぞれ 98.0%、97.4%、96.8%であった。

## 6. 代謝

## (1)代謝部位及び代謝経路

## トラスツズマブ デルクステカンの推定代謝経路

トラスツズマブ デルクステカンは主として細胞内のリソゾームにより異化を受けると推測される。

DXd の消失には代謝の寄与は少ないと推測されるが、主として CYP3A によることが示された<sup>43)</sup> (*in vitro*)。

<動物データ (サル)><sup>44)</sup>

非絶食下の雄性カニクイザル (1例) に [<sup>14</sup>C] 標識トラスツズマブ デルクステカンを 6.4mg/kg の投与量で単回静脈内投与し、血漿は投与 13 日後まで、尿及び糞は投与 6 日後まで採取した。トラスツズマブ デルクステカン由来の低分子性代謝物に相当するアセトニトリルで抽出される放射能の割合は、血漿全体の放射能の 1.1%未満であった。血漿中の放射性成分はほとんど高分子量の分画として沈殿し、DXd の大部分は血漿中で抗体に結合していることが示唆された。尿中及び糞中で検出された唯一の異化生成物は DXd であった。

<動物データ (ラット)><sup>44)</sup>

非絶食下の雄性ラット (3例) に <sup>14</sup>C-DXd を 1mg/kg の投与量で単回静脈内投与し、尿及び糞 (胆管カニューレ未挿入ラット)、胆汁 (胆管カニューレ挿入ラット) を投与 2 日後まで採取したところ、尿中、糞中、及び胆汁中の主な放射性成分は DXd であった。

## ラットの尿中、糞中、及び胆汁中の代謝物

代謝物	投与後 2 日間の累積排泄率 (%)		
	尿	糞	胆汁 <sup>a)</sup>
DXd	23.4	61.1	63.7

a) 胆汁は胆管カニューレ挿入ラットより回収

トラスツズマブ デルクステカンの血漿中安定性 (*in vitro*)

ヒト血漿及び 1%ウシ血清アルブミン含有リン酸緩衝生理食塩液 (pH7.0~7.3) 中でトラスツズマブ デルクステカン (終濃度 10 及び 100µg/mL) を 37°C で 21 日間インキュベートしたところ、トラスツズマブ デルクステカンから遊離した DXd の割合は、21 日の時点で、10 及び 100µg/mL の濃度でそれぞれ 2.1%、1.5%であった。

## (2)代謝に関与する酵素 (CYP 等) の分子種、寄与率

1) DXd の代謝に関与する CYP 分子種の同定 (*in vitro*)<sup>43)</sup>

CYP 発現マイクロソームを用いた評価から CYP1A2、CYP2D6、CYP3A4、及び CYP3A5 が DXd の代謝に関与していることが示された。ヒト肝マイクロソーム及び各 CYP 分子種特異的な阻害剤を用いた評価での各阻害率は、-1.3% (CYP1A2)、3.7% (CYP2B6)、16.3% (CYP2C8)、-2.9% (CYP2C9)、6.0% (CYP2C19)、8.9% (CYP2D6)、及び 94.9% (CYP3A4/5) であった。両試験結果及びヒト肝マイクロソームでの各 CYP 分子種の発現量の情報から、DXd の代謝に関与する主な CYP 分子種は CYP3A であることが示された。

2) DXd の CYP 分子種に対する阻害作用 (*in vitro*)

ヒト肝マイクロソームにおける CYP1A2、CYP2B6、CYP2C8、CYP2C9、CYP2C19、CYP2D6、及び CYP3A 活性に対する DXd の阻害作用 (IC<sub>50</sub> 値) は、プレインキュベーションの有無にかかわらず、いずれも 50µmol/L より高かったことから、50µmol/L の濃度まで可逆的及び時間依存的阻害作用はともに有さないことが示唆された。

3) DXd の CYP3A4、CYP1A2 及び CYP2B6 に対する誘導作用 (*in vitro*)

ドナー 3 例由来の初代培養新鮮ヒト肝細胞中で DXd の CYP3A4、CYP1A2 及び CYP2B6 に対する誘導作用を検討したところ、DXd は検討した最高濃度である 30µmol/L まで、CYP3A4、CYP1A2、及び CYP2B6 の mRNA 発現及び代謝活性に対する誘導作用を示さなかった。

(3)初回通過効果の有無及びその割合

該当しない

(4)代謝物の活性の有無及び活性比、存在比率

「VII.1.(2)臨床試験で確認された血中濃度」参照

7. 排 泄

<動物データ（サル）>

非絶食下の雄性カニクイザル（1例）に  $^{14}\text{C}$  標識トラスツズマブ デルクステカンを  $6.4\text{mg/kg}$  の投与量で単回静脈内投与したとき、投与 14 日後までに、投与した放射能の 86.0%（尿中排泄率 18.7%、糞中排泄率 67.3%）が体内から排泄された<sup>45)</sup>。

いずれにおいても検出された唯一の異化代謝物は DXd であった<sup>44)</sup>。

<動物データ（ラット）>

非絶食下の雄性ラット（3例）に  $^{14}\text{C}$ -DXd を  $1\text{mg/kg}$  の投与量で単回静脈内投与したとき、投与 7 日後までに、投与した放射能の 97.6%（尿中排泄率 27.2%、糞中排泄率 70.4%、呼気中排泄率 0.1%）が排泄された。

また、胆管カニューレを施した非絶食下の雄性ラット（3例）に  $^{14}\text{C}$ -DXd を  $1\text{mg/kg}$  の投与量で単回静脈内投与したとき、投与 2 日後までに、投与した放射能の 96.3%（胆汁中排泄率 71.6%、尿中排泄率 21.9%、糞中排泄率 2.7%）が排泄された<sup>45)</sup>。

いずれにおいても検出された主な放射性成分は DXd であった<sup>44)</sup>。

8. トランスポーターに関する情報

(1) $^{14}\text{C}$ -DXd の各種トランスポーターによる輸送試験 (*in vitro*)<sup>46)</sup>

OAT1、OAT3、OCT1、OCT2、OATP1B1、OATP1B3、MATE1、及び MATE2-K を介する  $^{14}\text{C}$ -DXd の取り込みを、典型的阻害剤の存在下又は非存在下で、これらのトランスポーターの発現細胞を用いて評価した。P-gp 及び BCRP を介する  $^{14}\text{C}$ -DXd の経細胞輸送を、単層培養 Caco-2 細胞を用いて評価した。また、BSEP を介した  $^{14}\text{C}$ -DXd の取り込みを、ATP の存在下又は非存在下で BSEP を発現した膜ベシクルを用いて評価した。

トランスポーター発現細胞を用いた輸送試験により、ミカエリス定数 (Michael's constant:  $K_m$ ) 及び最大反応速度は、OATP1B1 では  $13.3\mu\text{mol/L}$  及び  $252\text{ pmol/mg protein/min}$ 、MATE2-K では  $19.0\mu\text{mol/L}$  及び  $240\text{ pmol/mg protein/min}$  であった。OATP1B3 については、取り込みクリアランスは  $0.3\mu\text{mol/L}$  以上の濃度で飽和する傾向を示したため、 $K_m$  は本試験で用いた濃度より低いと考えられた。一方、OAT1、OAT3、OCT1、OCT2、MATE1、及び BSEP を介した輸送は認められなかった。さらに、Caco-2 細胞では  $^{14}\text{C}$ -DXd の P-gp 及び BCRP を介した方向性輸送が認められた。

以上の結果より、DXd は、OATP1B1、OATP1B3、MATE2-K、P-gp、及び BCRP の基質となることが示唆された。

(2)新鮮肝細胞を用いた  $^{14}\text{C}$ -DXd の肝取り込みトランスポーターの同定 (*in vitro*)

ドナー 3 例由来の新鮮ヒト肝細胞中で、 $^{14}\text{C}$ -DXd (終濃度  $1\mu\text{mol/L}$ ) を OATP1B1/1B3 阻害剤 (リファンピシン) 存在下又は非存在下でインキュベートした後、取り込み固有クリアランス (intrinsic uptake clearance:  $\text{CL}_{\text{uptake}}$ ) を算出した。 $^{14}\text{C}$ -DXd の肝細胞への取り込みは経時的に増加した。OATP 阻害剤であるリファンピシン ( $150\mu\text{mol/L}$ ) は  $^{14}\text{C}$ -DXd の肝細胞取り込み量を減少させ、 $\text{CL}_{\text{uptake}}$  はリファンピシン非存在下に比べ  $1/3.13\sim 1/2.29$  に減少した。

以上の結果より、DXd の肝取り込みには OATP1B が関与すると考えられた。

(3)<sup>14</sup>C-DXdの各種トランスポーターによる輸送試験 (*in vitro*)<sup>47)</sup>

MRP1、MRP2、及びMRP3を介した<sup>14</sup>C-DXdの取り込みを、ATPの存在下又は非存在下で、各MRPの発現ベシクルを用いて評価した。<sup>14</sup>C-DXdのATP依存性輸送はMRP1発現ベシクルで認められ、ベンズブロマロン(MRP1阻害剤、150 $\mu$ mol/L)の添加により減少した。MRP2及びMRP3を介した<sup>14</sup>C-DXdの顕著なATP依存性輸送は認められなかった。

以上の結果より、DXdはMRP1の基質であるが、MRP2又はMRP3の基質ではないことが示された。

(4)DXdの各種トランスポーターに対する阻害作用 (*in vitro*)

ヒトOAT1、OAT3、OCT1、OCT2、OATP1B1、OATP1B3、MATE1、及びMATE2-Kを介する典型的基質の取り込みに対するDXdの阻害作用は、これらのタンパク質の発現細胞を用いて評価した。P-gp及びBCRPに対するDXdの阻害作用は、単層培養Caco-2細胞を用いて評価した。また、BSEPに対するDXdの阻害作用は、BSEP発現ベシクルを用いて評価した。

DXdはOAT1及びOATP1B1を阻害し、IC<sub>50</sub>値はそれぞれ12.7及び14.4 $\mu$ mol/Lであった。一方、DXdはOAT3、OCT1、OCT2、OATP1B3、MATE1、MATE2-K、P-gp、BCRP、及びBSEPを阻害しなかった(IC<sub>50</sub>値>30 $\mu$ mol/L)。

## 9. 透析等による除去率

該当資料なし

## 10. 特定の背景を有する患者

該当資料なし

## 11. その他

該当資料なし

## VIII. 安全性（使用上の注意等）に関する項目

### 1. 警告内容とその理由

#### 1. 警告

- 1.1 本剤は、緊急時に十分対応できる医療施設において、がん化学療法に十分な知識・経験を持つ医師のもとで、本剤の投与が適切と判断される症例についてのみ投与すること。また、治療開始に先立ち、患者又はその家族に本剤の有効性及び危険性（特に、間質性肺疾患の初期症状、投与中の注意事項、死亡に至った症例があること等に関する情報）を十分説明し、同意を得てから投与すること。
- 1.2 本剤の投与により間質性肺疾患があらわれ、死亡に至った症例が報告されているので、呼吸器疾患に精通した医師と連携して使用すること。投与中は、初期症状（呼吸困難、咳嗽、発熱等）の確認、定期的な動脈血酸素飽和度（SpO<sub>2</sub>）検査、胸部 X 線検査及び胸部 CT 検査の実施等、観察を十分に行うこと。異常が認められた場合には投与を中止し、副腎皮質ホルモン剤の投与等の適切な処置を行うこと。[7.2、8.1、9.1.1、11.1.1 参照]
- 1.3 本剤投与開始前に、胸部 CT 検査及び問診を実施し、間質性肺疾患の合併又は既往歴がないことを確認した上で、投与の可否を慎重に判断すること。[9.1.1 参照]

#### 解説：

- 1.1 本剤の使用にあたっては、がん化学療法に十分な知識・経験を持つ医師のもとで適正使用が遵守される必要があることから、他のがん化学療法剤に準じて本項を設定した。また、本剤の使用にあたっては、危険性として特に間質性肺疾患について十分説明した上で同意を得ることが重要である。
- 1.2 本剤を用いた国内外の臨床試験において、重篤な間質性肺疾患が認められており、死亡に至った症例も報告されているため、呼吸器疾患に精通した医師と連携して使用すること。また、呼吸困難、咳嗽、発熱等の初期症状の確認、SpO<sub>2</sub>検査、胸部 X 線検査及び胸部 CT 検査を定期的実施することで、間質性肺疾患を早期発見し、本剤の投与中止等適切な処置が行われるよう、本項を設定した。本剤による間質性肺疾患に明確な好発時期はなく、治療期間を通じて発現する可能性があることから、投与初期だけでなく、投与期間中にわたり十分な経過観察を行うこと。
- 1.3 本剤投与の可否を判断する上で、間質性肺疾患の合併又は既往がないことを確認することが重要であるため、投与開始前の胸部 CT 検査及び問診が必要と考え、本項を設定した。

### 2. 禁忌内容とその理由

#### 2. 禁忌（次の患者には投与しないこと）

本剤の成分に対し過敏症の既往歴のある患者

#### 解説：

2. 本剤の成分（有効成分又は添加剤）に対して過敏症の既往のある患者に本剤を投与した場合、より重篤な副作用が発現するおそれがあるため、本剤を投与しないこと。本剤の有効成分及び添加剤は「Ⅳ.2.(1)有効成分（活性成分）の含量及び添加剤」の項を参照。

### 3. 効能又は効果に関連する注意とその理由

「Ⅴ.2.効能又は効果に関連する注意」参照

### 4. 用法及び用量に関連する注意とその理由

「Ⅴ.4.用法及び用量に関連する注意」参照

## 5. 重要な基本的注意とその理由

## 8. 重要な基本的注意

- 8.1 間質性肺疾患があらわれることがあるので、本剤投与開始前及び投与中は、臨床症状（呼吸状態、咳及び発熱等の有無）を十分に観察し、定期的に動脈血酸素飽和度（SpO<sub>2</sub>）検査、胸部 X 線検査及び胸部 CT 検査を行うこと。また、必要に応じて、血清マーカー（KL-6 等）、動脈血酸素分圧（PaO<sub>2</sub>）、肺胞気動脈血酸素分圧較差（A-aDO<sub>2</sub>）、肺拡散能力（DLco）等の検査を行うこと。なお、胸部 CT 検査等の読影については、呼吸器疾患の診断に精通した医師の助言を得ること。また、患者に対して、初期症状があらわれた場合には、速やかに医療機関を受診するよう指導すること。[1.2、7.2、9.1.1、11.1.1 参照]
- 8.2 左室駆出率（LVEF）が低下することがあるので、本剤投与開始前に患者の心機能を確認すること。また、本剤投与中は心症状の発現状況・重篤度等に応じて適宜心機能検査（心エコー等）を行い、患者の状態（LVEF の変動を含む）を十分に観察し、休薬、投与再開又は中止を判断すること。[7.2、9.1.2、9.1.3 参照]
- 8.3 骨髄抑制があらわれることがあるので、本剤投与開始前及び投与中は定期的に血液検査を行い、患者の状態を十分に観察すること。[7.2、11.1.2 参照]
- 8.4 本剤の使用にあたっては、本剤と一般名が類似しているトラスツズマブ及びトラスツズマブ エムタンシンとの取り違えに注意すること。

## 解説：

- 8.1 本剤を用いた国内外の臨床試験において、重篤な間質性肺疾患（ILD）が認められ、死亡に至った症例が報告された。早期発見、呼吸器疾患に精通した医師との連携による的確な診断、及び発現時の適切な処置が重要であり、これらを適切に実施するため設定した。なお、臨床試験においては、腫瘍評価のために本剤投与後 6 週間ごとに CT 検査又は MRI 検査を行うことと規定した。

本剤による ILD に明確な好発時期はなく、治療期間を通じて発現する可能性がある。

ILD 独立判定委員会の判定に基づく DB-01 試験（データカットオフ日：2020 年 6 月 8 日）、DB-02 試験（データカットオフ日：2022 年 6 月 30 日）及び DB-03 試験（データカットオフ日：2021 年 5 月 21 日）で本剤 5.4mg/kg が投与された HER2 陽性の乳癌患者における発現時期（本剤投与開始から ILD が初めて発現するまでの期間）の中央値は 176 日（範囲：33～638 日）であった。

ILD 独立判定委員会の判定に基づく DB-04 試験（データカットオフ日：2022 年 1 月 11 日）、DB-06 試験（データカットオフ日：2024 年 3 月 18 日）で本剤 5.4mg/kg が投与された HER2 低発現又は超低発現の乳癌患者における発現時期（本剤投与開始から ILD が初めて発現するまでの期間）の中央値は 136.5 日（範囲：26～835 日）であった。

ILD 独立判定委員会の判定に基づく DL-02 試験 [データカットオフ日：2022 年 3 月 24 日（中間解析）] で本剤 5.4mg/kg が投与された HER2（ERBB2）遺伝子変異陽性の非小細胞肺癌（NSCLC）患者における発現時期（本剤投与開始から ILD が初めて発現するまでの期間）の中央値は 67.5 日（範囲：40～207 日）であった。

ILD 独立判定委員会の判定に基づく DG-01 試験（データカットオフ日：2019 年 11 月 8 日）及び DG-04 試験（データカットオフ日：2024 年 10 月 24 日）で 6.4mg/kg を投与された HER2 陽性の胃癌患者における発現時期（本剤投与開始から ILD が初めて発現するまでの期間）の中央値は 85.0 日（範囲：34～638 日）であった。

治験責任医師の報告に基づく HERALD 試験（データカットオフ日：2022 年 7 月 17 日）で 5.4mg/kg を投与された HER2（ERBB2）遺伝子増幅の固形癌患者における発現時期（本剤投与開始から ILD が初めて発現するまでの期間）の中央値は 169 日（範囲：21～523 日）であった。

ILD 独立判定委員会の判定に基づく DP-02 試験（データカットオフ日：2023 年 6 月 8 日）で 5.4mg/kg を投与された HER2 発現（IHC 法 3+）の固形癌患者における発現時期（本剤投与開始から ILD が初めて発現するまでの期間）の中央値は 193 日（範囲：39～678 日）であった。

- 8.2 本剤を用いた国内外の臨床試験及びトラスツズマブの臨床試験において、LVEF の低下が認められているため設定した。
- 8.3 本剤を用いた国内外の臨床試験において、骨髄抑制（好中球数減少、発熱性好中球減少症、白血球数減少、貧血、血小板数減少など）が認められているため設定した。
- 8.4 本剤はトラスツズマブ及びトラスツズマブ エムタンシンと一般名が類似しており、薬剤を間違えて投与しないよう注意を促すため設定した。

## 6. 特定の背景を有する患者に関する注意

### (1)合併症・既往歴等のある患者

#### 9.1 合併症・既往歴等のある患者

##### 9.1.1 間質性肺疾患のある患者又はその既往歴のある患者

間質性肺疾患が発現又は増悪し、死亡に至る可能性がある。 [1.2、1.3、7.2、8.1、11.1.1 参照]

##### 9.1.2 左室駆出率（LVEF）が低下している患者

LVEF 低下を悪化させるおそれがある。 [7.2、8.2 参照]

##### 9.1.3 次のような心機能の低下するおそれのある患者

心不全等の心障害があらわれるおそれがある。 [7.2、8.2 参照]

- ・アントラサイクリン系薬剤の投与歴のある患者
- ・胸部への放射線治療中の患者又はその治療歴のある患者
- ・うっ血性心不全若しくは治療を要する重篤な不整脈のある患者又はその既往歴のある患者
- ・冠動脈疾患（心筋梗塞、狭心症等）の患者又はその既往歴のある患者
- ・高血圧症の患者又はその既往歴のある患者

#### 解説：

- 9.1.1 本剤の投与により、間質性肺疾患が発現又は増悪し、死亡に至る可能性があること、臨床試験ではステロイド治療を要する間質性肺疾患の既往歴のある患者、間質性肺疾患を合併している又はその疑いのある患者を対象から除外していたことから設定した。これらの患者に投与する際には特に注意すること。
- 9.1.2 本剤投与前に LVEF が低下している患者は、本剤投与により悪化する可能性があることから設定した。なお、臨床試験では、ベースラインの LVEF が 50%未満の患者は除外した。
- 9.1.3 アントラサイクリン系薬剤を投与中又はその前治療歴のある患者は、心障害発現のリスクがより高まる可能性がある。また、一般的に、胸部への放射線照射により心筋細胞が障害を受ける可能性があり、このような場合、本剤投与による心障害発現のリスクが高まる可能性があると考えられるため設定した。臨床試験では、うっ血性心不全、重篤な不整脈、冠動脈疾患等の患者を除外していたため安全性が確立していない。このような患者では、本剤の投与により LVEF の低下、うっ血性心不全等の心障害の発現に注意が必要である。また、高血圧も一般的には心機能低下のリスクであり、心障害発現のリスクが高まる可能性が考えられるため設定した。

### (2)腎機能障害患者

設定されていない

## (3)肝機能障害患者

## 9.3 肝機能障害患者

## 9.3.1 重度の肝機能障害患者

本剤を構成するカンプトテシン誘導体の主要消失経路は肝臓を介した胆汁排泄であるため、肝機能障害はカンプトテシン誘導体の血中濃度を上昇させる可能性がある。なお、重度の肝機能障害患者<sup>注)</sup>を対象とした臨床試験は実施していない。[16.4、16.5 参照]

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

解説：

9.3.1 本剤を構成するカンプトテシン誘導体 (DXd) の主要消失経路は肝臓を介した胆汁排泄であり、肝機能障害は DXd の血中濃度を上昇させる可能性がある。重度の肝機能障害患者を対象とした臨床試験は実施しておらず、安全性が確立していないことから設定した。

## (4)生殖能を有する者

## 9.4 生殖能を有する者

9.4.1 妊娠する可能性のある女性には、本剤投与中及び最終投与後 7 ヶ月間において避妊する必要性及び適切な避妊法について説明すること。[9.5、15.2.2 参照]

9.4.2 男性には、本剤投与中及び最終投与後 4 ヶ月間においてバリア法（コンドーム）を用いて避妊する必要性について説明すること。[15.2.2 参照]

解説：

9.4 本剤あるいは DXd のラット及びサルにおける毒性試験では、分裂の速い細胞（リンパ/造血器、消化管、又は精巣）に対する毒性作用が示された<sup>48)</sup>（「IX.2.(2)反復投与毒性試験」参照）。また、トラスツズマブでは、妊婦に対する有害事象及び胎児・新生児への影響が報告されていること、さらに、本剤を構成する DXd の哺乳類培養細胞を用いた染色体異常試験で染色体の構造異常、ラットの骨髄を用いた小核試験で小核誘発性が認められた<sup>49)</sup>ことから設定した（「IX.2.(3)遺伝毒性試験」参照）。

以上より、DXd 及びトラスツズマブの特性から、妊娠する可能性のある女性、及び女性パートナーが妊娠する可能性のある男性は、胎児への本剤の影響を避けるため、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必要があると考え、本項を設定した。本剤投与終了後の避妊期間として、妊娠する可能性のある女性は、最後の投与日から少なくとも 7 ヶ月間、女性パートナーが妊婦、妊娠している可能性又は妊娠する可能性のある男性は、最後の投与日から少なくとも 4 ヶ月間を目安とすること。なお、避妊期間については、「医薬品の投与に関連する避妊の必要性等に関するガイダンスについて（薬生薬審発 0216 第 1 号、薬生安発 0216 第 1 号）」を参考に算出した（女性：5×薬剤の半減期+6 ヶ月、男性：5×薬剤の半減期+3 ヶ月）。

## (5)妊婦

## 9.5 妊婦

妊婦又は妊娠している可能性のある女性には、治療上の有益性が危険性を上回ると判断される場合にのみ投与すること。抗 HER2 抗体であるトラスツズマブを投与した妊婦に羊水過少が起きたとの報告がある。また、羊水過少を発現した症例で、胎児・新生児の腎不全、胎児発育遅延、新生児呼吸窮迫症候群、胎児の肺形成不全等が認められ、死亡に至った例も報告されている。本剤を構成するカンプトテシン誘導体の類薬であるイリノテカンを用いた動物実験（ラット、ウサギ）において、催奇形性が報告されている。[9.4.1 参照]

解説：

9.5 妊婦に関しては、臨床試験での使用例はなく、類薬の情報を考慮して本項を設定した。トラスツズマブでは、妊婦に対する有害事象及び胎児への影響が報告されていること、さらに、本剤を構成する DXd の類薬であ

## VIII. 安全性（使用上の注意等）に関する項目

るイリノテカンの非臨床試験成績<sup>50,51)</sup>に基づき、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が適切と考え、本項を設定した。

### (6)授乳婦

#### 9.6 授乳婦

授乳しないことが望ましい。ヒトでの乳汁移行に関するデータはないが、抗 HER2 抗体であるトラスツズマブを用いた動物実験（カニクイザル）において、乳汁への移行が報告されている。

解説：

9.6 授乳婦に関しては、臨床試験での使用例はなく、類薬の情報を考慮して本項を設定した。本剤がヒト乳汁中に移行するか否かは不明であるが、トラスツズマブ及び DXd の類薬であるイリノテカンでは、動物実験で乳汁への移行が認められている<sup>52)</sup>。従って、本剤は乳汁へ移行する可能性があり、授乳を通した乳児へ曝露を避けるためにも、授乳婦に投与する場合は、授乳しないことが望ましい。

### (7)小児等

#### 9.7 小児等

小児等を対象とした臨床試験は実施していない。

解説：

9.7 小児等を対象とした臨床試験は実施しておらず、安全性が確立していないため設定した。

### (8)高齢者

設定されていない

## 7. 相互作用

### (1)併用禁忌とその理由

設定されていない

### (2)併用注意とその理由

設定されていない

## 8. 副作用

### 11. 副作用

次の副作用があらわれることがあるので、観察を十分に行い、異常が認められた場合には投与を中止するなど適切な処置を行うこと。

解説：

11. 副作用発現率は、DB-01 試験、DB-02 試験及び DB-03 試験において本剤 5.4mg/kg が投与された HER2 陽性の乳癌患者、DB-04 試験で本剤 5.4mg/kg が投与された HER2 低発現の乳癌患者、DB-06 試験で本剤 5.4mg/kg が投与された HER2 低発現又は超低発現の乳癌患者、DL-02 試験で本剤 5.4mg/kg が投与された *HER2* (*ERBB2*) 遺伝子変異陽性の NSCLC 患者（中間解析結果）、DG-01 試験及び DG-04 試験において本剤 6.4mg/kg が投与された HER2 陽性の胃癌患者、HERALD 試験及び DP-02 試験（IHC 法 3+）で本剤 5.4mg/kg が投与された HER2 陽性の固形癌患者の併合成績に基づき記載した。各試験の CTCAE Grade は、Ver 5.0 を用いた。なお、副作用発現時の本剤の休薬、減量、投与中止基準は「V.4.用法及び用量に関連する注意」の項を参照すること。

## (1) 重大な副作用と初期症状

## 11.1 重大な副作用

## 11.1.1 間質性肺疾患（11.6%）

重篤な間質性肺疾患があらわれることがあり、死亡に至った例も報告されている。異常が認められた場合は、本剤の投与を中止し、呼吸器疾患に精通した医師と連携の上、必要に応じて胸部 CT 検査、血清マーカー等の検査を実施するとともに、副腎皮質ホルモン剤の投与等の適切な処置を行うこと。

[1.2、7.2、8.1、9.1.1 参照]

## 11.1.2 骨髄抑制（56.7%）

好中球数減少（38.5%）、貧血（29.6%）、白血球数減少（24.1%）、血小板数減少（22.2%）、リンパ球数減少（10.0%）、発熱性好中球減少症（1.2%）、汎血球減少症（0.2%）があらわれることがある。[7.2、8.3 参照]

## 11.1.3 Infusion reaction（1.2%）

重度の Infusion reaction があらわれた場合には本剤の投与を直ちに中止し、適切な処置を行うとともに、症状が回復するまで患者の状態を十分に観察すること。[7.2 参照]

## 解説：

11.1 特に注意が必要な副作用について、十分な観察及び適切な処置を促すために設定した。

## 11.1.1 間質性肺疾患

臨床試験において重篤な有害事象又は Grade 3 以上の有害事象が報告されていることから、十分な観察及び適切な処置を促すため設定した。副作用発現率は、間質性肺疾患（ILD）独立判定委員会により本剤と関連のある ILD と判定された症例の割合を記載した。なお、HERALD 試験成績は、ILD 独立判定委員会による判定を実施していないため、医師報告による ILD が疑われる事象を基に集計した。

ILD の Grade ごとの発現状況は以下のとおりである。

ILD の発現状況<sup>注1)</sup>：DB-01 試験、DB-02 試験及び DB-03 試験（HER2 陽性乳癌患者）

	患者種別	CTCAE Grade					計
		1	2	3	4	5	
DB-01 試験	全体 (N=184)	3 (1.6)	8 (4.3)	0	1 (0.5) <sup>注2)</sup>	3 (1.6)	15 (8.2)
	日本人 (N=30)	3 (10.0)	4 (13.3)	0	0	0	7 (23.3)
DB-02 試験	全体 (N=404)	11 (2.7)	26 (6.4)	3 (0.7)	0	2 (0.5)	42 (10.4)
	日本人 (N=45)	4 (8.9)	1 (2.2)	1 (2.2)	0	0	6 (13.3)
DB-03 試験	全体 (N=257)	7 (2.7)	18 (7.0)	2 (0.8)	0	0	27 (10.5)
	日本人 (N=36)	4 (11.1)	4 (11.1)	0	0	0	8 (22.2)

n (%)

データカットオフ日：2019年3月21日（DB-01試験）、2022年6月30日（DB-02試験）、2021年5月21日（DB-03試験）

注1) ILD 独立判定委員会の判定に基づく。

注2) DB-01 試験の1例は、呼吸不全の有害事象を発現し、その後死亡した。製造販売承認申請時点での ILD 独立判定委員会による呼吸不全の重症度判定は Grade 4 であったが、その後の再判定で Grade 5 に変更され、当該患者の死亡は ILD によるものと判定された。

ILD の発現状況<sup>注)</sup>：DB-04 試験（HER2 低発現乳癌患者）

患者種別	CTCAE Grade					計
	1	2	3	4	5	
全体 (N=371)	13 (3.5)	24 (6.5)	5 (1.3)	0	3 (0.8)	45 (12.1)
日本人 (N=56)	10 (17.9)	5 (8.9)	0	0	0	15 (26.8)

n (%)

データカットオフ日：2022年1月11日

注) ILD 独立判定委員会の判定に基づく。

Ⅷ. 安全性（使用上の注意等）に関する項目

ILD の発現状況<sup>注)</sup> : DB-06 試験 (HER2 低発現又は超低発現乳癌患者)

患者種別	CTCAE Grade					
	1	2	3	4	5	計
全体 (N=434)	7 (1.6)	36 (8.3)	3 (0.7)	0	3 (0.7)	49 (11.3)
日本人 (N=35)	2 (5.7)	4 (11.4)	0	0	1 (2.9)	7 (20.0)

n (%)

データカットオフ日：2024年3月18日

注) ILD 独立判定委員会の判定に基づく。

ILD の発現状況<sup>注)</sup> : DL-02 試験 [HER2 (ERBB2) 遺伝子変異陽性 NSCLC 患者]

患者種別	CTCAE Grade					
	1	2	3	4	5	計
全体 (N=101)	3 (3.0)	2 (2.0)	1 (1.0)	0	0	6 (5.9)
日本人 (N=37)	1 (2.7)	0	0	0	0	1 (2.7)

n (%)

データカットオフ日：2022年3月24日（中間解析）

注) ILD 独立判定委員会の判定に基づく。

(参考) ILD の発現状況<sup>注)</sup> : DL-02 試験 [HER2 (ERBB2) 遺伝子変異陽性 NSCLC 患者]

患者種別	CTCAE Grade					
	1	2	3	4	5	計
全体 (N=101)	4 (4.0)	7 (6.9)	1 (1.0)	0	1 (1.0)	13 (12.9)
日本人 (N=37)	1 (2.7)	4 (10.8)	0	0	0	5 (13.5)

n (%)

データカットオフ日：2022年12月23日（主解析）

注) ILD 独立判定委員会の判定に基づく。

ILD の発現状況<sup>注1)</sup> : DG-01 試験及び DG-04 試験 (HER2 陽性胃癌患者)

	患者種別	CTCAE Grade					
		1	2	3	4	5	計
DG-01 試験	全体 (N=125)	3 (2.4)	6 (4.8)	2 (1.6)	1 (0.8)	0	12 (9.6)
	日本人 (N=99)	3 (3.0)	5 (5.1)	2 (2.0)	1 (1.0)	0	11 (11.1)
DG-04 試験	全体 (N=244)	7 (2.9)	26 (10.7)	1 (0.4)	0	0	34 (13.9) <sup>注2)</sup>
	日本人 (N=26)	3 (11.5)	5 (19.2)	0	0	0	8 (30.8)

n (%)

データカットオフ日：2019年11月8日（DG-01 試験）、2024年10月24日（DG-04 試験）

注1) ILD 独立判定委員会の判定に基づく。

注2) 肺浸潤と報告され、ILD 独立判定委員会により本剤と関連のある ILD (Grade 2) と判定されたが、のちに治験責任医師により有害事象ではないと判断された1名は含まない。

ILD の発現状況 : HERALD 試験及び DP-02 試験 (HER2 陽性固形癌患者)

	患者種別	CTCAE Grade					
		1	2	3	4	5	計
HERALD 試験 <sup>注1, 注2)</sup> (N=62)		14 (22.6)	1 (1.6)	1 (1.6)	0	0	16 (25.8)
DP-02 試験 <sup>注3, 注4)</sup> (IHC 法 3+) (N=75)		4 (5.3)	8 (10.7)	1 (1.3)	0	3 (4.0)	16 (21.3)

n (%)

データカットオフ日：2022年7月17日（HERALD 試験）、2023年6月8日（DP-02 試験）

注1) 治験責任医師の報告に基づく。

注2) 日本人のみを対象とした試験

注3) ILD 独立判定委員会の判定に基づく。

注4) 本試験に日本人は含まれない。

## 11.1.2 骨髄抑制

臨床試験において骨髄抑制の副作用が認められていることから設定した。骨髄抑制に関連する事象の発現状況は以下のとおりである。

## 骨髄抑制の発現状況：

事象名 <sup>注)</sup>	DB-01 試験 (N=184)	DB-02 試験 (N=404)	DB-03 試験 (N=257)	DB-04 試験 (N=371)	DB-06 試験 (N=434)
骨髄抑制	83 (45.1)	214 (53.0)	148 (57.6)	214 (57.7)	236 (54.4)
好中球数減少	55 (29.9)	134 (33.2)	110 (42.8)	123 (33.2)	163 (37.6)
貧血	40 (21.7)	104 (25.7)	78 (30.4)	123 (33.2)	122 (28.1)
白血球数減少	36 (19.6)	77 (19.1)	77 (30.0)	86 (23.2)	101 (23.3)
血小板数減少	31 (16.8)	82 (20.3)	64 (24.9)	88 (23.7)	78 (18.0)
リンパ球数減少	20 (10.9)	44 (10.9)	25 (9.7)	27 (7.3)	41 (9.1)
発熱性好中球減少症	3 (1.6)	0	2 (0.8)	1 (0.3)	4 (0.9)
汎血球減少症	0	1 (0.1)	0	0	1 (0.2)
	n (%)				

データカットオフ日：2019年3月21日（DB-01試験）、2022年6月30日（DB-02試験）、2021年5月21日（DB-03試験）、2022年1月11日（DB-04試験）、2024年3月18日（DB-06試験）

事象名 <sup>注)</sup>	DL-02 試験 (N=101)	DG-01 試験 (N=125)	DG-04 試験 (N=244)	HERALD 試験 (N=62)	DP-02 試験 (IHC法3+) (N=75)
骨髄抑制	57 (56.4)	100 (80.0)	147 (60.2)	39 (62.9)	42 (56.0)
好中球数減少	34 (33.7)	78 (62.4)	117 (48.0)	20 (32.3)	34 (45.3)
貧血	29 (28.7)	51 (40.8)	76 (31.1)	24 (38.7)	21 (28.0)
白血球数減少	24 (23.8)	47 (37.6)	65 (26.6)	20 (32.3)	10 (13.3)
血小板数減少	18 (17.8)	48 (38.4)	65 (26.6)	15 (24.2)	11 (14.7)
リンパ球数減少	6 (5.9)	27 (21.6)	25 (10.2)	7 (11.3)	3 (4.0)
発熱性好中球減少症	0	6 (4.8)	7 (2.9)	3 (4.8)	2 (2.7)
汎血球減少症	0	0	2 (0.8)	0	0
	n (%)				

データカットオフ日：2022年3月24日（DL-02試験）、2019年11月8日（DG-01試験）、2024年10月24日（DG-04試験）、2022年7月17日（HERALD試験）、2023年6月8日（DP-02試験）

注) 関連する事象名をグループ化した。

好中球数減少：好中球数減少、好中球減少症

貧血：ヘモグロビン減少、赤血球数減少、貧血、ヘマトクリット減少

白血球数減少：白血球数減少、白血球減少症

血小板数減少：血小板数減少、血小板減少症

リンパ球数減少：リンパ球数減少、リンパ球減少症

発熱性好中球減少症：グループ化なし（単一の基本語）

汎血球減少症：グループ化なし（単一の基本語）

## 11.1.3 Infusion reaction

臨床試験において本剤と関連性の否定できない Infusion reaction の発現が認められ、Infusion reaction は重篤になりうることから設定した。

DB-01 試験で本剤 5.4mg/kg が投与された HER2 陽性の乳癌患者において、Infusion reaction と考えられる事象が 184 例中 6 例（3.3%）に発現した。その内訳は、注入に伴う反応が 4 例（2.2%、いずれも Grade 2）、過敏症及び潮紅が各 1 例（0.5%、いずれも Grade 1）であった。

DB-02 試験で本剤 5.4mg/kg が投与された HER2 陽性の乳癌患者において、Infusion reaction と考えられる事象が 404 例中 5 例（1.2%）に発現した。その内訳は、注入に伴う反応が 5 例（1.2%、Grade 1 が 3 例、Grade 2 が 2 例）であった。

DB-03 試験で本剤 5.4mg/kg が投与された HER2 陽性の乳癌患者において、Infusion reaction と考えられる事象が 257 例中 6 例（2.3%）に発現した。その内訳は、注入に伴う反応が 5 例（1.9%、Grade 1 が 3 例、Grade 2 が 2 例）、過敏症が 1 例（0.4%、Grade 1）であった。

DB-04 試験で本剤 5.4mg/kg が投与された HER2 低発現の乳癌患者において、Infusion reaction と考えられる事象が 371 例中 2 例（0.5%）に発現した。その内訳は、注射部位反応が 1 例（0.3%、Grade 1）、悪寒が 1 例（0.3%、Grade 1）であった。

DB-06 試験で本剤 5.4mg/kg が投与された HER2 低発現又は超低発現の乳癌患者において、Infusion reaction と考えられる事象が 434 例中 5 例（1.2%）に発現した。その内訳は、注入に伴う反応が 5 例（1.2%、Grade 1 が 3 例、Grade 2 が 1 例、Grade 3 以上が 1 例）であった。

DL-02 試験で本剤 5.4mg/kg が投与された HER2 (ERBB2) 遺伝子変異陽性 NSCLC 患者において、Infusion reaction と考えられる事象は認められなかった。

DG-01 試験で本剤 6.4mg/kg を投与された HER2 陽性の胃癌患者において、Infusion reaction と考えられる事象が 125 例中 2 例（1.6%）に発現した。その内訳は、注入に伴う反応が 2 例（1.6%、Grade 1 と Grade 2 が各 1 例）であった。

DG-04 試験で本剤 6.4mg/kg を投与された HER2 陽性の胃癌患者において、Infusion reaction と考えられる事象は認められなかった。

HERALD 試験で本剤 5.4mg/kg を投与された HER2 (ERBB2) 遺伝子増幅の固形癌患者において、Infusion reaction と考えられる事象は認められなかった。

DP-02 試験で本剤 5.4mg/kg を投与された HER2 発現（IHC 法 3+）の固形癌患者において、Infusion reaction と考えられる事象は認められなかった。

データカットオフ日：2019年3月21日（DB-01 試験）、2022年6月30日（DB-02 試験）、2021年5月21日（DB-03 試験）、2022年1月11日（DB-04 試験）、2024年3月18日（DB-06 試験）、2022年3月24日（DL-02 試験）、2019年11月8日（DG-01 試験）、2024年10月24日（DG-04 試験）、2022年7月17日（HERALD 試験）、2023年6月8日（DP-02 試験）

(2)その他の副作用

11.2 その他の副作用			
	30%以上	10～30%未満	10%未満
皮膚	脱毛症（34.8%）		発疹、そう痒症、皮膚色素過剰
精神神経系			頭痛、浮動性めまい、嗜眠
消化器	悪心（65.2%）、嘔吐（30.5%）	下痢、便秘、口内炎	腹痛、味覚障害、消化不良、腹部膨満、鼓腸、胃炎
肝臓		AST 増加、ALT 増加	血中ビリルビン増加、血中 ALP 増加、 $\gamma$ -GTP 増加、肝機能異常、トランスアミナーゼ上昇、肝機能検査異常
呼吸器			呼吸困難、咳嗽、上気道感染、肺炎
循環器			駆出率減少、心電図 QT 延長、心不全
その他	疲労（47.9%）	食欲減退	体重減少、低カリウム血症、筋骨格痛、鼻出血、発熱、ドライアイ、末梢性浮腫、霧視、脱水、血中クレアチニン増加

解説：

11.2 DB-01 試験、DB-02 試験、DB-03 試験、DB-04 試験、DB-06 試験、DL-02 試験、DG-01 試験、DG-04 試験、HERALD 試験及び DP-02 試験（IHC 法 3+）での成績に基づき設定した（各試験の副作用発現率は「XIII.2.その他の関連資料」参照）。

## 9. 臨床検査結果に及ぼす影響

設定されていない

## 10. 過量投与

設定されていない

## 11. 適用上の注意

## 14. 適用上の注意

## 14.1 薬剤調製時の注意

14.1.1 日本薬局方注射用水 5mL を抜き取り、本剤を溶解してトラスツズマブ デルクステカン（遺伝子組換え）20mg/mL の濃度とした後、必要量を注射筒で抜き取り、直ちに日本薬局方 5%ブドウ糖注射液 100mL に希釈すること。

14.1.2 溶解時は静かにバイアルを回転させ、完全に溶解すること。溶解後やむを得ず保存する場合は、2～8℃で 24 時間以内とすること。

14.1.3 希釈後は速やかに使用すること。なお、希釈後やむを得ず保存する場合は、光の影響を受けやすいため遮光し、2～8℃で 24 時間以内とすること。

14.1.4 室温での溶解、希釈及び投与は合わせて 4 時間以内に行うこと。残液は適切に廃棄すること。

## 14.2 薬剤投与時の注意

14.2.1 0.2 $\mu$ m のインラインフィルター（ポリエーテルスルホン、ポリスルホン又は正電荷ナイロン製）を通して投与すること。

14.2.2 他剤との混注をしないこと。

14.2.3 本剤と日本薬局方生理食塩液との混合を避け、日本薬局方生理食塩液と同じ点滴ラインを用いた同時投与は行わないこと。

14.2.4 点滴バッグを遮光すること。

14.2.5 点滴静注に際し、薬液が血管外に漏れると、投与部位における紅斑、圧痛、皮膚刺激、疼痛、腫脹等の事象を起こすことがあるので薬液が血管外に漏れないように投与すること。

## 解説：

14.1、14.2.1～14.2.4 本剤の用法及び用量、組成・性状等に基づき、設定した。

14.1.2 溶解後の安定性の適合性試験結果に基づき、溶解後の保存は 2～8℃で 24 時間以内とした。

14.2.5 一般的に、抗悪性腫瘍剤では投与時に血管外漏出が発生した場合、皮膚刺激等が認められるため、設定した。

## 12. その他の注意

## (1) 臨床使用に基づく情報

## 15.1 臨床使用に基づく情報

臨床試験において、本剤に対する抗体の産生が報告されている。

## 解説：

15.1 本剤に対する抗体の産生による安全性及び有効性への影響は認められていないが、臨床試験において、本剤に対する抗体の産生が報告されていることを踏まえ設定した。

(2)非臨床試験に基づく情報

15.2 非臨床試験に基づく情報

15.2.1 本剤の動物試験（ラット及びカニクイザル）でそれぞれ臨床曝露量の約3倍及び6倍の曝露に相当する用量で精巣毒性（ラットで精子細胞滞留、カニクイザルで円形精子細胞減少）が認められた<sup>48)</sup>。なお、ラットでは臨床曝露量の約16倍の曝露に相当する用量で回復性を伴わない精細管変性・萎縮も認められている<sup>48)</sup>。

15.2.2 カンプトテシン誘導体の哺乳類培養細胞を用いた染色体異常試験で染色体の構造異常、ラットの骨髄を用いた小核試験で小核誘発性が認められた<sup>49)</sup>。 [9.4.1、9.4.2 参照]

解説：

15.2.1 ラット及びサルを用いた反復静脈内投与毒性試験で、精巣毒性が報告されている<sup>48)</sup>ことから設定した（「IX.2.(2)反復投与毒性試験」参照）。

15.2.2 本剤を構成するDXdの哺乳類培養細胞を用いた染色体異常試験で染色体の構造異常、ラットの骨髄を用いた小核試験で小核誘発性が認められた<sup>49)</sup>ことから設定した（「IX.2.(3)遺伝毒性試験」参照）。

## IX. 非臨床試験に関する項目

## 1. 薬理試験

## (1)薬効薬理試験

「VI.薬効薬理に関する項目」参照

(2)安全性薬理試験（サル、*in vitro*）

テレメトリー送信機を装着した雄性カニクイザルにトラスツズマブ デルクステカン（30mg/kg, 78.8mg/kg、各群 n=4）を単回静脈内投与した結果、78.8mg/kg まで心血管系、呼吸器系、及び中枢神経系への作用は認められなかった。

また、DXd は、ヒト遅延整流性カリウムイオンチャネル遺伝子（human ether-à-go-go-related gene: hERG）導入チャイニーズハムスター卵巣（CHO）細胞を用いた試験で、10µmol/L（約 5000ng/mL）まで hERG チャネル電流を阻害しなかった（*in vitro*）。

## (3)その他の薬理試験

該当資料なし

## 2. 毒性試験

## (1)単回投与毒性試験（ラット、サル）

反復投与毒性試験で評価可能であるため、単回投与毒性試験は実施していない。

トラスツズマブ デルクステカンのラットの 6 週間間歇静脈内投与毒性試験（0, 20, 60, 197mg/kg、3 週間に 1 回）では、初回投与の 8 日目以降に、皮膚の外傷又は痂皮が 20mg/kg の雌及び 60mg/kg 以上の雌雄で、疎毛あるいは脱毛が 197mg/kg の雌雄で認められた。また、197mg/kg の雌雄で初回投与の翌日に摂餌量の低下がみられ、投与 3 日目に体重減少が観察された。試験期間を通じて死亡又は瀕死例は認められず、ラットの単回投与における概略の致死量は 197mg/kg より大きいと判断した。

カニクイザルの 6 週間間歇静脈内投与毒性試験（0, 10, 30, 78.8mg/kg、3 週間に 1 回）では、初回投与 8 日目から 78.8mg/kg で下痢がみられた。また、投与 2 日目から雌雄各 1 例で摂餌量の低下がみられ、その後、体重減少が観察された。カニクイザルの単回投与における概略の致死量は 78.8mg/kg より大きいと判断した。

(2)反復投与毒性試験（ラット、サル）<sup>48)</sup>

トラスツズマブ デルクステカンのラット（雌雄各 10 例/群、回復群雌雄各 5 例/群）6 週間間歇静脈内投与毒性（0, 20, 60, 197mg/kg、3 週間に 1 回）及び 9 週間回復性試験では、197mg/kg まで死亡及び瀕死例は認められなかった。トラスツズマブ デルクステカン投与による主な毒性は、20mg/kg 以上で消化管及び精巢毒性、60mg/kg 以上でリンパ/造血器毒性、腎毒性、皮膚毒性、及び切歯毒性であった。これらの変化は、精巣及び切歯の変化を除き、回復性を示した。いずれも瀕死あるいは死亡に至る重篤な変化ではないことから、ラットの 10%の動物に重篤な毒性が発現する用量（severely toxic dose in 10% of the animals: STD<sub>10</sub>）は 197mg/kg より大きいと判断した。

トラスツズマブ デルクステカンのカニクイザル（雌雄各 3 例/群、回復群雌雄各 2 例/群）6 週間間歇静脈内投与毒性（0, 10, 30, 78.8mg/kg、3 週間に 1 回）及び 6 週間回復性試験では、78.8mg/kg の雌 1 例が瀕死状態となった。瀕死例でみられた主な毒性は、消化管毒性、造血器毒性、皮膚毒性、及び腎毒性であった。体重及び摂餌量の減少、並びに骨髄毒性及び消化管毒性に起因した状態悪化により瀕死に至ったと考えられた。生存例の主な毒性は、10mg/kg 以上で消化管毒性、30mg/kg 以上で肺毒性、精巢毒性、及び皮膚毒性であった。また、78.8mg/kg で造血器毒性、腎毒性、及び心電図異常（PR 間隔の短縮及び QT 間隔の延長）が認め

## IX. 非臨床試験に関する項目

られた。肺毒性及び皮膚の色素沈着を除き、これらの所見は 6 週間の休薬期間後に回復傾向を示した。サル間歇静脈内投与毒性試験では、78.8mg/kg で瀕死、生存例で肺毒性（間質の炎症あるいは肺胞水腫等）が認められたことから、重篤な毒性が発現しない最大用量(highest non-severely toxic dose: HNSTD)は、30mg/kg と判断した。

トラスツズマブ デルクステカンのカニクイザル（雌雄各 4 例/群、回復群雌雄各 2 例/群）3 ヶ月間間歇静脈内投与毒性（0, 3, 10, 30mg/kg、3 週間に 1 回）及び 3 ヶ月間回復性試験では、骨髄、腎臓、消化管、精巣、皮膚、及び肺に対する毒性がみられた。投与に起因する重篤な毒性を示唆する所見はみられなかったことから、HNSTD は 30mg/kg と判断した。

### (3)遺伝毒性試験（*in vitro*、ラット）<sup>49)</sup>

DXd について *in vitro* 試験として細菌を用いた復帰突然変異試験、哺乳類培養細胞（チャイニーズハムスター肺由来細胞）を用いた染色体異常試験を、*in vivo* 試験としてげっ歯類を用いた骨髄小核試験を実施した。DXd の *in vitro* 遺伝毒性試験では、細菌に対して遺伝子突然変異誘発性はみられなかったが、哺乳類培養細胞に対して染色体の構造異常を誘発した。ラット *in vivo* 骨髄小核試験では DXd は小核を誘発すると判断された。

試験	投与経路	試験系又は動物種/系統	DXd 濃度あるいは投与量	試験結果
細菌を用いた復帰突然変異試験	<i>in vitro</i>	ネズミチフス菌の 4 菌株及び大腸菌の 1 菌株	5000µg/プレートまでの濃度 (S9 存在下又は非存在下)	S9 の有無にかかわらず、全菌株において、いずれの濃度でも復帰変異コロニー数の増加は認められず、DXd に遺伝子突然変異誘発性はないと判断された。
哺乳類培養細胞を用いた染色体異常試験	<i>in vitro</i>	チャイニーズハムスター肺由来細胞	0.05~0.4µg/mL (6 時間、S9 非存在下) 0.05~1µg/mL (6 時間、S9 存在下) 0.0125~0.2µg/mL (24 時間、S9 非存在下)	DXd による染色体の数的異常を示す細胞の増加は観察されなかったが、いずれの試験条件においても濃度依存的に染色体の構造異常を示す細胞の増加が観察されたため、DXd は染色体の構造異常を誘発すると判断された。
骨髄小核試験 (単回投与)	静脈内投与	SD ラット (5 例/群)	0 (溶媒)、0.025、0.05、0.1、0.2mg/kg/日 溶媒：生理食塩水	小核保有幼若赤血球数は 0.05mg/kg/日以上で有意に増加したため、DXd には小核誘発性があると判断された。

S9 : 9000g supernatant (9000g 上清)

### (4)がん原性試験

該当資料なし

### (5)生殖発生毒性試験（ラット、サル）

受胎能及び着床までの初期胚発生に関する試験、出生前及び出生後の発生並びに母体の機能に関する試験、胚及び胎児発生に関する毒性試験は実施していない。

一般毒性試験では、トラスツズマブ デルクステカン投与により、分裂の速い細胞（リンパ/造血器、消化管、精巣）への毒性が認められた（「IX.2.(2)反復投与毒性試験」参照）。さらに、DXd は、哺乳類細胞を用いた *in vitro* 染色体異常試験及びラット *in vivo* 骨髄小核試験で遺伝毒性を示した（「IX.2.(3)遺伝毒性試験」参照）。

### (6)局所刺激性試験（ラット、サル）

局所刺激性試験は実施していない。

ラット及びカニクイザルの間歇静脈内投与毒性試験で、肉眼的観察と病理組織学的検査によりトラスツズマブ デルクステカンの注射部位での局所刺激性を評価した結果、それぞれの最高用量である 197mg/kg/3 週（ラ

ット) 及び 78.8mg/kg/3 週 (カニクイザル) までトラスツズマブ デルクステカンに起因する刺激性変化は認められなかった (「IX.2.(2)反復投与毒性試験」参照)。

(7)その他の特殊毒性

光毒性試験 (*in vitro*、ラット)

DXd (0.195~25 $\mu$ g/mL) の光毒性について、Balb/c マウス線維芽細胞 (Balb/c 3T3 細胞) を用いて評価した結果、光毒性の潜在的リスクが示された。

有色ラット (雄 Iar·Long-Evans) を用いた DXd の単回静脈内投与 (0, 1, 3mg/kg) では、3mg/kg (最高用量) まで光毒性はみられなかった。

## X. 管理的事項に関する項目

### 1. 規制区分

製 剤：生物由来製品、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  
有効成分：劇薬

### 2. 有効期間

48 箇月（安定性試験結果に基づく）

### 3. 包装状態での貯法

2～8℃で保存

### 4. 取扱い上の注意

設定されていない

### 5. 患者向け資材

患者向医薬品ガイド：有り くすりのしおり：有り

その他の患者向け資材：「I.4.適正使用に関して周知すべき特性」及び「XIII.2.その他の関連資料」参照  
（第一三共 医療関係者向けホームページ：<https://www.medicalcommunity.jp/products/brand/enhertu>）

### 6. 同一成分・同効薬

先発医薬品、一物二名称の製品はない。

### 7. 国際誕生年月日

2019年12月20日（米国）

### 8. 製造販売承認年月日及び承認番号、薬価基準収載年月日、販売開始年月日

製造販売承認年月日：2020年3月25日

承認番号：30200AMX00425

薬価基準収載年月日：2020年5月20日

販売開始年月日：2020年5月25日

### 9. 効能又は効果追加、用法及び用量変更追加等の年月日及びその内容

2020年9月25日

内容：「がん化学療法後に増悪した HER2 陽性の治癒切除不能な進行・再発の胃癌」の効能又は効果の追加  
「〈がん化学療法後に増悪した HER2 陽性の治癒切除不能な進行・再発の胃癌〉

通常、成人にはトラスツズマブ デルクステカン（遺伝子組換え）として1回 6.4mg/kg（体重）を90分かけて3週間間隔で点滴静注する。なお、初回投与の忍容性が良好であれば2回目以降の投与時間は30分間まで短縮できる。」の用法及び用量の追加

2022年11月24日

内容：「化学療法歴のある HER2 陽性の手術不能又は再発乳癌（標準的な治療が困難な場合に限る）」の効能又は効果を「化学療法歴のある HER2 陽性の手術不能又は再発乳癌」へ変更

2023年3月27日

内容：「化学療法歴のある HER2 低発現の手術不能又は再発乳癌」の効能又は効果の追加

2023年8月23日

内容：「がん化学療法後に増悪した HER2 (ERBB2) 遺伝子変異陽性の切除不能な進行・再発の非小細胞肺癌」の効能又は効果の追加

2025年8月25日

内容：「ホルモン受容体陽性かつ HER2 低発現又は超低発現の手術不能又は再発乳癌」の効能又は効果の追加

2026年3月23日

内容：「HER2 陽性の進行・再発の固形癌（標準的な治療が困難な場合に限る）」の効能又は効果の追加

「HER2 陽性の進行・再発の固形癌（標準的な治療が困難な場合に限る）」

胃癌の場合：

通常、成人にはトラスツズマブ デルクステカン（遺伝子組換え）として1回 6.4mg/kg（体重）を90分かけて3週間間隔で点滴静注する。なお、初回投与の忍容性が良好であれば2回目以降の投与時間は30分間まで短縮できる。

胃癌以外の場合：

通常、成人にはトラスツズマブ デルクステカン（遺伝子組換え）として1回 5.4mg/kg（体重）を90分かけて3週間間隔で点滴静注する。なお、初回投与の忍容性が良好であれば2回目以降の投与時間は30分間まで短縮できる。」の用法及び用量の追加

## 10.再審査結果、再評価結果公表年月日及びその内容

該当しない

## 11.再審査期間

初回承認時〔化学療法歴のある HER2 陽性の手術不能又は再発乳癌（標準的な治療が困難な場合に限る）〕※

8年（2020年3月25日～2028年3月24日）

※一部変更承認により「化学療法歴のある HER2 陽性の手術不能又は再発乳癌」に変更

がん化学療法後に増悪した HER2 陽性の治癒切除不能な進行・再発の胃癌

初回承認時再審査期間の残余期間（2020年9月25日～2028年3月24日）

化学療法歴のある HER2 陽性の手術不能又は再発乳癌

初回承認時再審査期間の残余期間（2022年11月24日～2028年3月24日）

化学療法歴のある HER2 低発現の手術不能又は再発乳癌

初回承認時再審査期間の残余期間（2023年3月27日～2028年3月24日）

がん化学療法後に増悪した HER2 (ERBB2) 遺伝子変異陽性の切除不能な進行・再発の非小細胞肺癌

10年（2023年8月23日～2033年8月22日）（希少疾病用医薬品）

ホルモン受容体陽性かつ HER2 低発現又は超低発現の手術不能又は再発乳癌

初回承認時再審査期間の残余期間（2025年8月25日～2028年3月24日）

HER2 陽性の進行・再発の固形癌（標準的な治療が困難な場合に限る）

4年（2026年3月23日～2030年3月22日）

## 12.投薬期間制限に関する情報

該当しない

## 13. 各種コード

販売名	HOT (13桁) 番号	厚生労働省薬価基準 収載医薬品コード	個別医薬品コード (YJコード)	レセプト電算処理 システム用コード
エンハーツ点滴静注用 100mg	1990713010101	4291452D1029	4291452D1029	629907101

## 14. 保険給付上の注意

## (1) 化学療法歴のある HER2 陽性の手術不能又は再発乳癌

本製剤の効能又は効果に関連する注意に、「トラスツズマブ（遺伝子組換え）及びタキサン系抗悪性腫瘍剤による治療歴のない患者における本剤の有効性及び安全性は確立していない。」と記載されているので、トラスツズマブ（遺伝子組換え）及びタキサン系抗悪性腫瘍剤の治療歴を有する患者に投与することとし、その旨を診療報酬明細書に記載すること。

## (2) がん化学療法後に増悪した HER2 陽性の治癒切除不能な進行・再発の胃癌

本製剤の効能又は効果に関連する注意に、「トラスツズマブ（遺伝子組換え）を含む化学療法による治療歴のない患者における本剤の有効性及び安全性は確立していない。」及び「本剤の一次治療における有効性及び安全性は確立していない。」と記載されているので、一次治療の治療歴を有し、かつ、トラスツズマブ（遺伝子組換え）を含む化学療法による治療歴を有する患者に投与することとし、一次治療で実施した化学療法を診療報酬明細書に記載すること。

## (3) 化学療法歴のある HER2 低発現の手術不能又は再発乳癌

本製剤の効能又は効果に関連する注意に、「HER2 低発現の定義について、「17.臨床成績」の項の内容を熟知し、十分な経験を有する病理医又は検査施設における検査により、HER2 低発現が確認された患者に投与すること。」と記載されているので、HER2 低発現を確認した検査の実施年月日を診療報酬明細書の摘要欄に記載すること。

なお、当該検査を実施した月のみ実施年月日を記載すること。ただし、本剤の初回投与に当たっては、必ず実施年月日を記載すること。

## (4) がん化学療法後に増悪した HER2 (ERBB2) 遺伝子変異陽性の切除不能な進行・再発の非小細胞肺癌

本製剤の効能又は効果に関連する注意に、「十分な経験を有する病理医又は検査施設における検査により、HER2 (ERBB2) 遺伝子変異が確認された患者に投与すること。」と記載されているので、HER2 (ERBB2) 遺伝子変異を確認した検査の実施年月日を診療報酬明細書の摘要欄に記載すること。

なお、当該検査を実施した月のみ実施年月日を記載すること。ただし、本剤の初回投与に当たっては、必ず実施年月日を記載すること。

## (5) ホルモン受容体陽性かつ HER2 低発現又は超低発現の手術不能又は再発乳癌

本製剤の効能又は効果に関連する注意に、「HER2 低発現及び超低発現の定義について、「17.臨床成績」の項の内容を熟知し、十分な経験を有する病理医又は検査施設における検査により、HER2 低発現又は超低発現が確認された患者に投与すること。」と記載されているので、HER2 低発現又は超低発現を確認した検査の実施年月日を診療報酬明細書の摘要欄に記載すること。

なお、当該検査を実施した月のみ実施年月日を記載すること。ただし、本剤の初回投与に当たっては、必ず当該検査の実施年月日を記載すること。

## (6) HER2 陽性の進行・再発の固形癌（標準的な治療が困難な場合に限る）

本製剤の効能又は効果に関連する注意に、「HER2 陽性の定義について、「17.臨床成績」の項の内容を熟知し、十分な経験を有する病理医又は検査施設における検査により、HER2 陽性が確認された患者に投与すること。」と記載されているので、HER2 陽性を確認した検査の実施年月日を診療報酬明細書の摘要欄に記載すること。

なお、当該検査を実施した月のみ実施年月日を記載すること。ただし、本剤の初回投与に当たっては、必ず当該検査の実施年月日を記載すること。

(令和8年3月23日付 保医発0323第3号)

## XI. 文 献

## 1. 引用文献

- 1) Nakada T, et al. : Chem Pharm Bull 2019;67(3):173-185 (PMID : 30827997)
- 2) Mitri Z, et al. : Chemother Res Pract 2012;2012:743193 (PMID : 23320171)
- 3) Stuart-Harris R, et al. : Breast 2019;44:153-159 (PMID : 30785024)
- 4) Santa-Maria CA, et al. : Oncology (Williston Park) 2016;30(2):148-155 (PMID : 26892151)
- 5) Cancer Genome Atlas Research Network : Nature 2014;511(7511):543-550 (PMID : 25079552)
- 6) Pillai RN, et al. : Cancer 2017;123(21):4099-4105 (PMID : 28743157)
- 7) Tomizawa K, et al. : Lung Cancer 2011;74(1):139-144 (PMID : 21353324)
- 8) 日本肺癌学会編：肺癌診療ガイドライン－悪性胸膜中皮腫・胸腺腫瘍含む－2022年版 2022:180-183, 金原出版株式会社
- 9) Terashima M, et al. : Clin Cancer Res 2012;18(21):5992-6000 (PMID : 22977193)
- 10) Matsusaka S, et al. : Gastric Cancer 2016;19(3):839-851 (PMID : 26265390)
- 11) Seo KW, et al. : J Gastric Cancer 2017;17(1):52-62 (PMID : 28337363)
- 12) Son HS, et al. : J Gastric Cancer 2014;14(3):180-186 (PMID : 25328763)
- 13) Rüschoff J, et al. : Mod Pathol 2012;25(5):637-650 (PMID : 22222640)
- 14) Thuss-Patience PC, et al. : Lancet Oncol 2017;18(5):640-653 (PMID : 28343975)
- 15) Lee HE, et al. : Eur J Cancer 2013;49(6):1448-1457 (PMID : 23146959)
- 16) Pietrantonio F, et al. : Int J Cancer 2016;139(12):2859-2864 (PMID : 27578417)
- 17) Saeki H, et al. : Eur J Cancer 2018;105:41-49 (PMID : 30391779)
- 18) 社内資料：国際共同第Ⅰ相試験 (DS8201-A-J101 試験) (2020年3月25日承認、CTD2.7.2.2)
- 19) 社内資料：国際共同第Ⅱ相試験 (DS8201-A-U201 試験、DESTINY-Breast01) (2020年3月25日承認、CTD2.7.6.5)
- 20) 社内資料：国際共同第Ⅱ相試験 (DS8201-A-J202 試験、DESTINY-Gastric01)
- 21) Shitara K, et al. : N Engl J Med 2020;382(25):2419-2430 (PMID : 32469182)
- 22) Li BT, et al. : N Engl J Med 2022;386(3):241-251 (PMID: 34534430)
- 23) 社内資料：国際共同第Ⅱ相試験 (DS8201-A-U204 試験、DESTINY-Lung01) (2026年3月23日承認、CTD2.7.6.3)
- 24) 社内資料：国際共同第Ⅱ相試験 (DS8201-A-U206 試験、DESTINY-Lung02) (2023年8月23日承認、CTD2.7.6.1)
- 25) 社内資料：国内第Ⅱ相医師主導治験 (EPOC1806 試験、HERALD) (2026年3月23日承認、CTD2.7.6.1)
- 26) 社内資料：海外第Ⅱ相試験 (D967VC00001 試験、DESTINY-PanTumor02) (2026年3月23日承認、CTD2.7.6.2)
- 27) 社内資料：国際共同第Ⅱ相試験 (DS8201-A-U207 試験、DESTINY-CRC02) (2026年3月23日承認、CTD2.7.6.4)
- 28) 社内資料：国際共同第Ⅲ相試験 (DS8201-A-U301 試験、DESTINY-Breast02)
- 29) 社内資料：国際共同第Ⅲ相試験 (DS8201-A-U302 試験、DESTINY-Breast03)
- 30) 社内資料：国際共同第Ⅲ相試験 (DS8201-A-U303 試験、DESTINY-Breast04)
- 31) Modi S, et al. : N Engl J Med 2022;387(1):9-20 (PMID : 35665782)
- 32) 社内資料：国際共同第Ⅲ相試験 (D9670C00001 試験、DESTINY-Breast06)
- 33) Shitara K, et al. : N Engl J Med 2025;393(4):336-348 (PMID: 40454632)
- 34) 社内資料：国際共同第Ⅲ相試験 (DS8201-A-U306 試験、DESTINY-Gastric04)
- 35) Ogitani Y, et al. : Clin Cancer Res 2016;22(20):5097-5108 (PMID : 27026201)

- 36) 社内資料：HER2 陽性ヒト癌細胞に対する細胞増殖抑制作用（2020年3月25日承認、CTD2.6.2.2）
- 37) 社内資料：トポイソメラーゼ I 阻害活性（2020年3月25日承認、CTD2.6.2.2）
- 38) 社内資料：変異型 *HER2* 遺伝子発現非小細胞肺癌移植マウスモデルでの抗腫瘍効果（2023年8月23日承認、CTD2.6.2.2）
- 39) 社内資料：癌細胞移植マウスモデルでの抗腫瘍効果（2020年3月25日承認、CTD2.6.2.2）
- 40) 社内資料：国内第 I 相試験（DS8201-A-J102 試験）（2020年3月25日承認、CTD2.7.2.2）
- 41) 社内資料：ヒト血球移行性試験（2020年3月25日承認、CTD2.7.2.2）
- 42) 社内資料：ヒト血漿蛋白結合試験（2020年3月25日承認、CTD2.7.2.2）
- 43) 社内資料：CYP 分子種同定試験（2020年3月25日承認、CTD2.7.2.2）
- 44) 社内資料：*In vivo* 代謝プロファイル（2020年3月25日承認、CTD2.6.4.5）
- 45) 社内資料：排泄試験（2020年3月25日承認、CTD2.6.4.6）
- 46) 社内資料：トランスポーターを介した輸送試験（2020年3月25日承認、CTD2.7.2.2）
- 47) 社内資料：MRP を介した輸送試験（2020年3月25日承認、CTD2.7.2.2）
- 48) 社内資料：反復投与毒性試験（2020年3月25日承認、CTD2.6.6.3）
- 49) 社内資料：遺伝毒性試験（2020年3月25日承認、CTD2.6.6.4）
- 50) 板橋正文ほか：基礎と臨床 1990;24(14):7275-7304
- 51) 板橋正文ほか：基礎と臨床 1990;24(14):7324-7336
- 52) 伯水英夫ほか：薬物動態 1991;6(2):165-167

## 2. その他の参考文献

## XII. 参考資料

## 1. 主な外国での発売状況

トラスツズマブ デルクステカンは、2019年12月20日に「遠隔転移を有する乳がんに対する治療として2つ以上の抗HER2療法を受けたHER2陽性の手術不能又は遠隔転移を有する乳がん」の適応で米国において迅速審査のもと最初に承認を取得した。現在、95カ国（又は地域）で承認を取得している。

主な承認又は販売国は以下のとおりである。

米国、欧州各国（英国、フランス、ドイツ、イタリア、スペイン、オランダ、スイス）、ロシア、カナダ、オーストラリア等

(2025年12月現在)

主な外国での効能又は効果、用法及び用量は以下のとおりである。

出典	記載内容
米国の添付文書 (ENHERTU－ fam-trastuzumab deruxtecan-nxki injection, powder, lyophilized, for solution, Daiichi Sankyo, Inc., 2025年12月)	<p><b>1 INDICATIONS AND USAGE</b></p> <p><b>1.1 HER2-Positive Metastatic Breast Cancer</b></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>ENHERTU, in combination with pertuzumab, is indicated for the first-line treatment of adult patients with unresectable or metastatic HER2-positive (IHC 3+ or ISH+) breast cancer, as determined by an FDA-approved test [see <i>Dosage and Administration (2.1)</i>].</li> <li>ENHERTU, as monotherapy, is indicated for the treatment of adult patients with unresectable or metastatic HER2-positive (IHC 3+ or ISH+) breast cancer who have received a prior anti-HER2-based regimen either in the metastatic setting, or, in the neoadjuvant or adjuvant setting and have developed disease recurrence during or within six months of completing therapy.</li> </ul> <p><b>1.2 HER2-Low and HER2-Ultralow Metastatic Breast Cancer</b></p> <p>ENHERTU, as monotherapy, is indicated for the treatment of adult patients with unresectable or metastatic</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>Hormone receptor (HR)-positive HER2-low (IHC 1+ or IHC 2+/ISH-) or HER2-ultralow (IHC 0 with membrane staining) breast cancer, as determined by an FDA-approved test, that has progressed on one or more endocrine therapies in the metastatic setting [see <i>Dosage and Administration (2.1)</i>].</li> <li>HER2-low (IHC 1+ or IHC 2+/ISH-) breast cancer, as determined by an FDA-approved test, who have received a prior chemotherapy in the metastatic setting or developed disease recurrence during or within 6 months of completing adjuvant chemotherapy [see <i>Dosage and Administration (2.1)</i>].</li> </ul> <p><b>1.3 HER2-Mutant Unresectable or Metastatic Non-Small Cell Lung Cancer</b></p> <p>ENHERTU, as monotherapy, is indicated for the treatment of adult patients with unresectable or metastatic non-small cell lung cancer (NSCLC) whose tumors have activating HER2 (ERBB2) mutations, as detected by an FDA-approved test, and who have received a prior systemic therapy.</p> <p>This indication is approved under accelerated approval based on objective response rate and duration of response [see <i>Clinical Studies (14.3)</i>]. Continued approval for this indication may be contingent upon verification and description of clinical benefit in a confirmatory trial.</p>

**1.4 HER2-Positive Locally Advanced or Metastatic Gastric Cancer**

ENHERTU, as monotherapy, is indicated for the treatment of adult patients with locally advanced or metastatic HER2-positive (IHC 3+ or IHC 2+/ISH positive) gastric or gastroesophageal junction (GEJ) adenocarcinoma who have received a prior trastuzumab-based regimen.

**1.5 HER2-Positive (IHC 3+) Unresectable or Metastatic Solid Tumors**

ENHERTU, as monotherapy, is indicated for the treatment of adult patients with unresectable or metastatic HER2-positive (IHC 3+) solid tumors who have received prior systemic treatment and have no satisfactory alternative treatment options.

This indication is approved under accelerated approval based on objective response rate and duration of response [see *Clinical Studies (14.5)*]. Continued approval for this indication may be contingent upon verification and description of clinical benefit in a confirmatory trial.

**2 DOSAGE AND ADMINISTRATION****2.1 Patient Selection**HER2-Positive Metastatic Breast Cancer

Select patients for treatment of unresectable or metastatic HER2-positive breast cancer with ENHERTU in combination with pertuzumab based on confirmed HER2-positive status or HER2 gene amplification (IHC 3+ or ISH+) [see *Clinical Studies (14.1)*].

HER2-Low or HER2-Ultralow Unresectable or Metastatic Breast Cancer

Select patients for treatment of unresectable or metastatic HER2-low (IHC 1+ or IHC 2+/ISH-) or HER2-ultralow (IHC 0 with membrane staining) breast cancer with ENHERTU based on HER2 expression [see *Clinical Studies (14.2)*].

HER2-Mutant Unresectable or Metastatic NSCLC

Select patients for the treatment of unresectable or metastatic HER2-mutant NSCLC with ENHERTU based on the presence of activating HER2 (ERBB2) mutations in tumor or plasma specimens [see *Clinical Studies (14.3)*]. If no mutation is detected in a plasma specimen, test tumor tissue.

HER2-Positive Locally Advanced or Metastatic Gastric Cancer

Select patients with locally advanced or metastatic HER2-positive gastric cancer based on HER2 protein overexpression or HER2 gene amplification (IHC 3+ or IHC 2+/ISH+). Reassess HER2 status if it is feasible to obtain a new tumor specimen after prior trastuzumab-based therapy and before treatment with ENHERTU.

HER2-Positive (IHC 3+) Unresectable or Metastatic Solid Tumors

Select patients for treatment of unresectable or metastatic solid tumors with ENHERTU based on HER2-positive (IHC 3+) specimens [see *Clinical Studies (14.5)*]. An FDA-approved test for the detection of HER2-positive (IHC 3+) solid tumors for treatment with ENHERTU is not currently available.

Additional Patient Selection Information

Information on FDA-approved tests for the detection of HER2 protein expression, HER2 gene amplification, and activating HER2 mutations is available at: <http://www.fda.gov/CompanionDiagnostics>.

**2.2 Recommended Dosage and Schedules**

**Do not substitute ENHERTU for or with trastuzumab or ado-trastuzumab emtansine.**

Slow or interrupt the infusion rate if the patient develops infusion-related symptoms.

Permanently discontinue ENHERTU in case of severe infusion reactions.

#### Premedication

ENHERTU is highly emetogenic [see *Adverse Reactions (6.1)*], which includes delayed nausea and/or vomiting. Administer prophylactic antiemetic medications per local institutional guidelines for prevention of chemotherapy-induced nausea and vomiting.

The recommended dosages for ENHERTU as monotherapy and ENHERTU in combination with pertuzumab are presented in Table 1. Administer ENHERTU as an intravenous infusion [see *Dosage and Administration (2.4)*].

**Table 1: Recommended Dosage**

Indication	Recommended ENHERTU Dosage	Duration of Therapy
HER2-Positive, HER2-Low, or HER2-Ultralow Metastatic Breast Cancer, HER2-Mutant Unresectable or Metastatic NSCLC, and HER2-Positive (IHC 3+) Unresectable or Metastatic Solid Tumors as monotherapy	ENHERTU 5.4 mg/kg every 3 weeks	Until disease progression or unacceptable toxicity
HER2-Positive Metastatic Breast Cancer in combination with <u>pertuzumab</u>	Cycle 1, Day 1: ENHERTU 5.4 mg/kg, followed by pertuzumab 840 mg* Subsequent cycles, Day 1: ENHERTU 5.4 mg/kg, followed by pertuzumab 420 mg every 3 weeks*	Until disease progression or unacceptable toxicity
HER2-Positive Locally Advanced or Metastatic Gastric Cancer as monotherapy	ENHERTU 6.4 mg/kg every 3 weeks	Until disease progression or unacceptable toxicity

\* Administer pertuzumab 30 minutes after ENHERTU.

### **2.3 Dosage Modifications**

Management of adverse reactions may require temporary interruption, dose reduction, or treatment discontinuation of ENHERTU as described in Tables 2 and 3. Refer to the Prescribing Information for pertuzumab for dose modification recommendations. Pertuzumab is not to be administered as a single agent.

Do not re-escalate the ENHERTU dose after a dose reduction is made.

If a planned dose is delayed or missed, administer as soon as possible; do not wait until the next planned cycle. Adjust the schedule of administration to maintain a 3-week interval between doses. Administer the infusion at the dose and rate the patient tolerated in the most recent infusion.

**Table 2: Dosage Reduction Schedule**

Dose Reduction Schedule	Breast Cancer, NSCLC, and IHC 3+ Solid Tumors	Gastric Cancer

Recommended starting dose	5.4 mg/kg	6.4 mg/kg
First dose reduction	4.4 mg/kg	5.4 mg/kg
Second dose reduction	3.2 mg/kg	4.4 mg/kg
Requirement for further dose reduction	Discontinue treatment.	Discontinue treatment.

**Table 3: Dosage Modifications for Adverse Reactions**

Adverse Reaction	Severity	Treatment Modification	
Interstitial Lung Disease (ILD)/Pneumonitis <i>[see Warnings and Precautions (5.1)]</i>	Asymptomatic ILD/pneumonitis (Grade 1)	Interrupt ENHERTU until resolved to Grade 0, then: <ul style="list-style-type: none"> <li>• if resolved in 28 days or less from date of onset, maintain dose.</li> <li>• if resolved in greater than 28 days from date of onset, reduce dose one level (see Table 1).</li> <li>• consider corticosteroid treatment as soon as ILD/pneumonitis is suspected.</li> </ul>	
	Symptomatic ILD/pneumonitis (Grade 2 or greater)	<ul style="list-style-type: none"> <li>• Permanently discontinue ENHERTU.</li> <li>• Promptly initiate corticosteroid treatment as soon as ILD/pneumonitis is suspected.</li> </ul>	
Neutropenia <i>[see Warnings and Precautions (5.2)]</i>	Grade 3 (less than $1.0$ to $0.5 \times 10^9/L$ )	<ul style="list-style-type: none"> <li>• Interrupt ENHERTU until resolved to Grade 2 or less, then maintain dose.</li> </ul>	
	Grade 4 (less than $0.5 \times 10^9/L$ )	<ul style="list-style-type: none"> <li>• Interrupt ENHERTU until resolved to Grade 2 or less.</li> <li>• Reduce dose by one level (see Table 1).</li> </ul>	
Febrile Neutropenia <i>[see Warnings and Precautions (5.2)]</i>	Absolute neutrophil count of less than $1.0 \times 10^9/L$ and temperature greater than $38.3^\circ C$ or a sustained temperature of $38^\circ C$ or greater for more than one hour	<ul style="list-style-type: none"> <li>• Interrupt ENHERTU until resolved.</li> <li>• Reduce dose by one level (see Table 1).</li> </ul>	
Thrombocytopenia <i>[see Adverse Reactions (6.1)]</i>	Grade 3 (platelets less than $50$ to $25 \times 10^9/L$ )	<ul style="list-style-type: none"> <li>• Interrupt ENHERTU until resolved to Grade 1 or less, then maintain dose.</li> </ul>	
	Grade 4 (platelets less than $25 \times 10^9/L$ )	<ul style="list-style-type: none"> <li>• Interrupt ENHERTU until resolved to Grade 1 or less.</li> <li>• Reduce dose by one level (see Table 1).</li> </ul>	
Left Ventricular Dysfunction <i>[see Warnings and Precautions (5.3)]</i>	LVEF greater than 45% and absolute decrease from baseline is 10% to 20%	<ul style="list-style-type: none"> <li>• Continue treatment with ENHERTU.</li> </ul>	
	LVEF 40% to 45%	And absolute decrease from baseline is less than 10%	<ul style="list-style-type: none"> <li>• Continue treatment with ENHERTU.</li> <li>• Repeat LVEF assessment within 3 weeks.</li> </ul>
		And absolute decrease from baseline is 10% to 20%	<ul style="list-style-type: none"> <li>• Interrupt ENHERTU.</li> <li>• Repeat LVEF assessment within 3 weeks.</li> <li>• If LVEF has not recovered to</li> </ul>

			<p>within 10% from baseline, permanently discontinue ENHERTU.</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>• If LVEF recovers to within 10% from baseline, resume treatment with ENHERTU at the same dose.</li> </ul>
	LVEF less than 40% or absolute decrease from baseline is greater than 20%		<ul style="list-style-type: none"> <li>• Interrupt ENHERTU.</li> <li>• Repeat LVEF assessment within 3 weeks.</li> <li>• If LVEF of less than 40% or absolute decrease from baseline of greater than 20% is confirmed, permanently discontinue ENHERTU.</li> </ul>
	Symptomatic congestive heart failure (CHF)		<ul style="list-style-type: none"> <li>• Permanently discontinue ENHERTU.</li> </ul>

Toxicity grades are in accordance with National Cancer Institute Common Terminology Criteria for Adverse Events Version 5.0 (NCI CTCAE v.5.0).

#### 2.4 Preparation and Administration

In order to prevent medication errors, check the vial labels to ensure that the drug being prepared and administered is ENHERTU (fam-trastuzumab deruxtecan-nxki) and not trastuzumab or ado-trastuzumab emtansine.

Reconstitute and further dilute ENHERTU prior to intravenous infusion. Use appropriate aseptic technique.

ENHERTU (fam-trastuzumab deruxtecan-nxki) is a hazardous drug. Follow applicable special handling and disposal procedures.

#### Reconstitution

- Reconstitute immediately before dilution.
- More than one vial may be needed for a full dose. Calculate the dose (mg), the total volume of reconstituted ENHERTU solution required, and the number of vial(s) of ENHERTU needed [see *Dosage and Administration (2.2)*].
- Reconstitute each 100 mg vial by using a sterile syringe to slowly inject 5 mL of Sterile Water for Injection, USP into each vial to obtain a final concentration of 20 mg/mL.
- Swirl the vial gently until completely dissolved. Do not shake.
- If not used immediately, store the reconstituted ENHERTU vials in a refrigerator at 2°C to 8°C (36°F to 46°F) for up to 24 hours from the time of reconstitution, protect the vial from light. Do not freeze.
- The product does not contain a preservative. Discard unused ENHERTU after 24 hours refrigerated.

#### Dilution

- Withdraw the calculated amount from the vial(s) using a sterile syringe. Parenteral drug products should be inspected visually for particulate matter and discoloration prior to administration whenever solution and container permit. The solution should be clear and colorless to light yellow. Do not use if visible particles are observed or if the solution is cloudy or discolored.
- Dilute the calculated volume of reconstituted ENHERTU in an intravenous infusion bag containing **100 mL of 5% Dextrose Injection, USP**. DO NOT use Sodium Chloride Injection, USP. ENHERTU is compatible with an infusion bag

	<p>made of polyvinylchloride or polyolefin (copolymer of ethylene and polypropylene).</p> <ul style="list-style-type: none"><li>• Gently invert the infusion bag to thoroughly mix the solution. <u>Do not shake.</u></li><li>• Cover the infusion bag to protect from light.</li><li>• Discard any unused portion left in the vials.</li></ul> <p><u>Administration</u></p> <ul style="list-style-type: none"><li>• If not used immediately, store the diluted ENHERTU in a refrigerator at 2°C to 8°C (36°F to 46°F) for up to 24 hours or at room temperature between 20°C to 25°C (68°F to 77°F) for up to 4 hours including preparation and infusion time.</li><li>• Protect from light. <u>Do not freeze.</u></li><li>• The maximum time from reconstitution of the vial through the end of administration should not exceed 24 hours.</li><li>• If the prepared infusion solution was stored refrigerated (2°C to 8°C [36°F to 46°F]), allow the solution to reach room temperature prior to administration. Cover the infusion bag to protect from light.</li><li>• Administer ENHERTU as an intravenous infusion only with an infusion set made of polyolefin or polybutadiene.</li><li>• Administer ENHERTU with a 0.20 or 0.22 micron in-line polyethersulfone (PES) or polysulfone (PS) filter.</li><li>• Do NOT administer as an intravenous push or bolus.</li><li>• Cover the infusion bag to protect from light during administration.</li><li>• Do not mix ENHERTU with other drugs or administer other drugs through the same intravenous line.</li><li>• First infusion: Administer infusion over 90 minutes.</li><li>• Subsequent infusions: Administer over 30 minutes if prior infusions were well tolerated.</li></ul>
--	---

<p>英国の SPC (Enhertu 100 mg powder for concentrate for solution for infusion, Daiichi Sankyo UK Limited, 2025 年 8 月)</p>	<p><b>4. Clinical particulars</b></p> <p><b>4.1 Therapeutic indications</b></p> <p><b>Breast cancer</b></p> <p><i>HER2-positive breast cancer</i></p> <p>Enhertu as monotherapy is indicated for the treatment of adult patients with unresectable or metastatic HER2-positive breast cancer who have received one or more prior anti-HER2-based regimens.</p> <p><i>HER2-low and HER2-ultralow breast cancer</i></p> <p>Enhertu as monotherapy is indicated for the treatment of adult patients with unresectable or metastatic</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>· hormone receptor (HR)-positive, HER2-low or HER2-ultralow breast cancer who have received at least one endocrine therapy in the metastatic setting and who are not considered suitable for endocrine therapy as the next line of treatment (see sections 4.2 and 5.1).</li> <li>· HER2-low breast cancer who have received prior chemotherapy in the metastatic setting or developed disease recurrence during or within 6 months of completing adjuvant chemotherapy (see section 4.2).</li> </ul> <p><b>Non-small cell lung cancer (NSCLC)</b></p> <p>Enhertu as monotherapy is indicated for the treatment of adult patients with advanced NSCLC whose tumours have an activating HER2 (ERBB2) mutation and who require systemic therapy following platinum-based chemotherapy with or without immunotherapy.</p> <p><b>Gastric cancer</b></p> <p>Enhertu as monotherapy is indicated for the treatment of adult patients with advanced HER2-positive gastric or gastroesophageal junction (GEJ) adenocarcinoma who have received a prior trastuzumab-based regimen.</p> <p><b>Other Solid Tumours</b></p> <p>Enhertu is indicated for the treatment of adult patients with unresectable or metastatic HER2-positive (IHC3+) solid tumours who have received prior treatment or who have no satisfactory alternative treatment options.</p> <p><b>4.2 Posology and method of administration</b></p> <p>Enhertu should be prescribed by a physician and administered under the supervision of a healthcare professional experienced in the use of anticancer medicinal products. In order to prevent medicinal product errors, it is important to check the vial labels to ensure that the medicinal product being prepared and administered is Enhertu (trastuzumab deruxtecan) and not trastuzumab or trastuzumab emtansine.</p> <p>Enhertu should not be substituted with trastuzumab or trastuzumab emtansine.</p> <p><b>Patient selection</b></p> <p><i>HER2-positive breast cancer</i></p> <p>Patients treated with trastuzumab deruxtecan for breast cancer should have documented HER2-positive tumour status, defined as a score of 3+ by immunohistochemistry (IHC) or a ratio of <math>\geq 2.0</math> by <i>in situ</i> hybridization (ISH) or by fluorescence <i>in situ</i> hybridization (FISH) assessed by a CE-marked <i>in vitro</i> diagnostic (IVD) medical device. If a CE-marked IVD is not available, the HER2 status should be assessed by an alternate validated test.</p> <p><i>HER2-low or HER2-ultralow breast cancer</i></p> <p>Patients treated with trastuzumab deruxtecan should have documented HER2-low tumour status, defined as a score of IHC 1+ or IHC 2+/ISH-, or HER2-ultralow tumour status, described as IHC 0 with membrane staining (IHC</p>
---	--

>0<1+), as assessed by a CE-marked IVD medical device. If a CE-marked IVD is not available, the HER2 status should be assessed by an alternate validated test (see section 5.1).

#### *NSCLC*

Patients treated with trastuzumab deruxtecan for advanced NSCLC should have an activating HER2 (ERBB2) mutation detected by a CE-marked *in vitro* diagnostic (IVD) medical device. If a CE-marked IVD is not available, the HER2 mutation status should be assessed by an alternate validated test.

#### *Gastric cancer*

Patients treated with trastuzumab deruxtecan for gastric or gastroesophageal junction cancer should have documented HER2-positive tumour status, defined as a score of 3 + by immunohistochemistry (IHC) or a ratio of  $\geq 2$  by *in situ* hybridization (ISH) or by fluorescence *in situ* hybridization (FISH), assessed by a CE-marked *in vitro* diagnostic (IVD) medical device. If a CE-marked IVD is not available, the HER2 status should be assessed by an alternate validated test.

#### *Other Solid Tumours*

Patients treated with trastuzumab deruxtecan for solid tumours should have documented HER2-positive (IHC 3+) tumour status. If a CE-marked IVD is not available, the HER2 status should be assessed by an alternate validated test.

#### **Posology**

##### *Recommended dosage for Breast cancer, NSCLC and Other Solid Tumours*

The recommended dose of Enhertu is 5.4 mg/kg body weight given as an intravenous infusion once every 3 weeks (21-day cycle) until disease progression or unacceptable toxicity.

##### *Recommended dosage for Gastric cancer*

The recommended dose of Enhertu is 6.4 mg/kg body weight given as an intravenous infusion once every 3 weeks (21-day cycle) until disease progression or unacceptable toxicity.

The initial dose should be administered as a 90-minute intravenous infusion. If the prior infusion was well tolerated, subsequent doses of Enhertu may be administered as 30-minute infusions.

The infusion rate of Enhertu should be slowed or interrupted if the patient develops infusion-related symptoms (see section 4.8). Enhertu should be permanently discontinued in case of severe infusion reactions.

#### **Premedication**

Enhertu is emetogenic (see section 4.8), which includes delayed nausea and/or vomiting. Prior to each dose of Enhertu, patients should be premedicated with a combination regimen of two or three medicinal products (e.g., dexamethasone with either a 5-HT<sub>3</sub> receptor antagonist and/or an NK1 receptor antagonist, as well as other medicinal products as indicated) for prevention of chemotherapy-induced nausea and vomiting.

#### **Dose modifications**

Management of adverse reactions may require temporary interruption, dose reduction, or treatment discontinuation of Enhertu per guidelines provided in Tables 1 and 2.

Enhertu dose should not be re-escalated after a dose reduction is made.

**Table 1: Dose reduction schedule**

Dose reduction schedule	Breast cancer, NSCLC and Other Solid Tumours	Gastric cancer

Recommended starting dose	5.4 mg/kg	6.4 mg/kg
First dose reduction	4.4 mg/kg	5.4 mg/kg
Second dose reduction	3.2 mg/kg	4.4 mg/kg
Requirement for further dose reduction	Discontinue treatment	Discontinue treatment

**Table 2: Dose modifications for adverse reactions**

Adverse reaction	Severity	Treatment modification
Interstitial lung disease (ILD)/ pneumonitis	Asymptomatic ILD/ pneumonitis (Grade 1)	Interrupt Enhertu until resolved to Grade 0, then: <ul style="list-style-type: none"> <li>• if resolved in 28 days or less from date of onset, maintain dose.</li> <li>• if resolved in greater than 28 days from date of onset, reduce dose one level (see Table 1).</li> <li>• consider corticosteroid treatment as soon as ILD/pneumonitis is suspected (see section 4.4).</li> </ul>
	Symptomatic ILD/ pneumonitis (Grade 2 or greater)	<ul style="list-style-type: none"> <li>• Permanently discontinue Enhertu.</li> <li>• Promptly initiate corticosteroid treatment as soon as ILD/ pneumonitis is suspected (see section 4.4).</li> </ul>
Neutropenia	Grade 3 (less than $1.0 - 0.5 \times 10^9/L$ )	<ul style="list-style-type: none"> <li>• Interrupt Enhertu until resolved to Grade 2 or less, then maintain dose.</li> </ul>
	Grade 4 (less than $0.5 \times 10^9/L$ )	<ul style="list-style-type: none"> <li>• Interrupt Enhertu until resolved to Grade 2 or less.</li> <li>• Reduce dose by one level (see Table 1).</li> </ul>
Febrile neutropenia	Absolute neutrophil count of less than $1.0 \times 10^9/L$ and temperature greater than $38.3^\circ C$ or a sustained temperature of $38^\circ C$ or greater for more than one hour.	<ul style="list-style-type: none"> <li>• Interrupt Enhertu until resolved.</li> <li>• Reduce dose by one level (see Table 1).</li> </ul>
Left ventricular ejection fraction (LVEF) decreased	LVEF greater than 45% and absolute decrease from baseline is 10% to 20%	<ul style="list-style-type: none"> <li>• Continue treatment with Enhertu.</li> </ul>
	LVEF 40% to 45%	<ul style="list-style-type: none"> <li>• Continue treatment with Enhertu.</li> <li>• Repeat LVEF assessment within 3 weeks.</li> </ul>
	And absolute decrease from baseline is less than 10%	<ul style="list-style-type: none"> <li>• Interrupt Enhertu.</li> <li>• Repeat LVEF assessment within 3 weeks.</li> </ul>
	And absolute decrease from baseline	<ul style="list-style-type: none"> <li>• Interrupt Enhertu.</li> <li>• Repeat LVEF assessment within 3 weeks.</li> </ul>

		is 10% to 20%	<ul style="list-style-type: none"> <li>• If LVEF has not recovered to within 10% from baseline, permanently discontinue Enhertu.</li> <li>• If LVEF recovers to within 10% from baseline, resume treatment with Enhertu at the same dose.</li> </ul>
	LVEF less than 40% or absolute decrease from baseline is greater than 20%		<ul style="list-style-type: none"> <li>• Interrupt Enhertu.</li> <li>• Repeat LVEF assessment within 3 weeks.</li> <li>• If LVEF of less than 40% or absolute decrease from baseline of greater than 20% is confirmed, permanently discontinue Enhertu.</li> </ul>
	Symptomatic congestive heart failure (CHF)		<ul style="list-style-type: none"> <li>• Permanently discontinue Enhertu.</li> </ul>

Toxicity grades are in accordance with National Cancer Institute Common Terminology Criteria for Adverse Events Version 5.0 (NCI-CTCAE v.5.0).

**Delayed or missed dose**

If a planned dose is delayed or missed, it should be administered as soon as possible without waiting until the next planned cycle. The schedule of administration should be adjusted to maintain a 3-week interval between doses. The infusion should be administered at the dose and rate the patient tolerated in the most recent infusion.

**Special populations**

*Elderly*

No dose adjustment of Enhertu is required in patients aged 65 years or older. Limited data are available in patients  $\geq 75$  years of age.

*Renal impairment*

No dose adjustment is required in patients with mild (creatinine clearance [CLcr]  $\geq 60$  and  $< 90$  mL/min) or moderate (CLcr  $\geq 30$  and  $< 60$  mL/min) renal impairment (see section 5.2). The potential need for dose adjustment in patients with severe renal impairment or end-stage renal disease cannot be determined as severe renal impairment was an exclusion criterion in clinical studies. A higher incidence of Grade 1 and 2 ILD/pneumonitis leading to an increase in discontinuation of therapy has been observed in patients with moderate renal impairment. In patients with moderate renal impairment at baseline who received Enhertu 6.4 mg/kg, a higher incidence of serious adverse reactions was observed compared to those with normal renal function. Patients with moderate or severe renal impairment should be monitored carefully for adverse reactions including ILD/pneumonitis (see section 4.4).

*Hepatic impairment*

No dose adjustment is required in patients with total bilirubin  $\leq 1.5$  times upper limit of normal (ULN), irrespective of aspartate transaminase (AST) value. The potential need for dose adjustment in patients with total bilirubin  $> 1.5$  times ULN, irrespective of AST value, cannot be determined due to limited data; therefore, these patients should be monitored carefully (see sections 4.4 and 5.2).

*Paediatric population*

The safety and efficacy of Enhertu in children and adolescents below the age of 18 years have not been established. No data are available.

**Method of administration**

Enhertu is for intravenous use. It must be reconstituted and diluted by a healthcare professional and administered as an intravenous infusion. Enhertu must not be administered as an intravenous push or bolus.

For instructions on reconstitution and dilution of the medicinal product before administration, see section 6.6.

本邦における本剤の効能又は効果、用法及び用量は以下のとおりである。国内の承認内容の範囲で本剤を使用すること。

**4. 効能又は効果**

- 化学療法歴のある HER2 陽性の手術不能又は再発乳癌
- ホルモン受容体陽性かつ HER2 低発現又は超低発現の手術不能又は再発乳癌
- 化学療法歴のある HER2 低発現の手術不能又は再発乳癌
- がん化学療法後に増悪した HER2 (ERBB2) 遺伝子変異陽性の切除不能な進行・再発の非小細胞肺癌
- がん化学療法後に増悪した HER2 陽性の治癒切除不能な進行・再発の胃癌
- HER2 陽性の進行・再発の固形癌（標準的な治療が困難な場合に限る）

**5. 効能又は効果に関連する注意**

## 〈化学療法歴のある HER2 陽性の手術不能又は再発乳癌〉

5.1 トラスツズマブ（遺伝子組換え）及びタキサン系抗悪性腫瘍剤による治療歴のない患者における本剤の有効性及び安全性は確立していない。

5.2 本剤の術前・術後薬物療法における有効性及び安全性は確立していない。

## 〈ホルモン受容体陽性かつ HER2 低発現又は超低発現の手術不能又は再発乳癌〉

5.3 臨床試験に組み入れられた患者における前治療歴等について、「17. 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に理解した上で、適応患者の選択を行うこと。[17.1.4 参照]

5.4 本剤の術前・術後薬物療法における有効性及び安全性は確立していない。

5.5 HER2 低発現及び超低発現の定義について、「17. 臨床成績」の項の内容を熟知し、十分な経験を有する病理医又は検査施設における検査により、HER2 低発現又は超低発現が確認された患者に投与すること。検査にあたっては、承認された体外診断用医薬品又は医療機器を用いること。なお、承認された体外診断用医薬品又は医療機器に関する情報については、以下のウェブサイトから入手可能である：

<https://www.pmda.go.jp/review-services/drug-reviews/review-information/cd/0001.html>

[17.1.4 参照]

## 〈化学療法歴のある HER2 低発現の手術不能又は再発乳癌〉

5.6 臨床試験に組み入れられた患者における前治療歴等について、「17. 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に理解した上で、適応患者の選択を行うこと。[17.1.5 参照]

5.7 本剤の術前・術後薬物療法における有効性及び安全性は確立していない。

5.8 HER2 低発現の定義について、「17. 臨床成績」の項の内容を熟知し、十分な経験を有する病理医又は検査施設における検査により、HER2 低発現が確認された患者に投与すること。検査にあたっては、承認された体外診断用医薬品又は医療機器を用いること。なお、承認された体外診断用医薬品又は医療機器に関する情報については、以下のウェブサイトから入手可能である：

<https://www.pmda.go.jp/review-services/drug-reviews/review-information/cd/0001.html>

[17.1.5 参照]

## 〈がん化学療法後に増悪した HER2 (ERBB2) 遺伝子変異陽性の切除不能な進行・再発の非小細胞肺癌〉

5.9 「17. 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に理解した上で、本剤以外の治療の実施についても慎重に検討し、適応患者の選択を行うこと。[17.1.6 参照]

5.10 本剤の一次治療における有効性及び安全性は確立していない。

- 5.11 本剤の術前・術後補助療法における有効性及び安全性は確立していない。
- 5.12 十分な経験を有する病理医又は検査施設における検査により、*HER2* (*ERBB2*) 遺伝子変異が確認された患者に投与すること。検査にあたっては、承認された体外診断用医薬品又は医療機器を用いること。なお、承認された体外診断用医薬品又は医療機器に関する情報については、以下のウェブサイトから入手可能である：  
<https://www.pmda.go.jp/review-services/drug-reviews/review-information/cd/0001.html>  
 〈がん化学療法後に増悪した *HER2* 陽性の治癒切除不能な進行・再発の胃癌〉
- 5.13 トラスツズマブ（遺伝子組換え）を含む化学療法による治療歴のない患者における本剤の有効性及び安全性は確立していない。
- 5.14 本剤の一次治療における有効性及び安全性は確立していない。
- 5.15 本剤の術後補助療法における有効性及び安全性は確立していない。  
 〈*HER2* 陽性の進行・再発の固形癌（標準的な治療が困難な場合に限る）〉
- 5.16 臨床試験に組み入れられた患者のがん種等について、「17. 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に理解した上で、本剤以外の治療の実施についても慎重に検討し、適応患者の選択を行うこと。〔17.1.9-17.1.12 参照〕
- 5.17 本剤の手術の補助療法における有効性及び安全性は確立していない。
- 5.18 *HER2* 陽性の定義について、「17. 臨床成績」の項の内容を熟知し、十分な経験を有する病理医又は検査施設における検査により、*HER2* 陽性が確認された患者に投与すること。検査にあたっては、承認された体外診断用医薬品又は医療機器を用いること。なお、承認された体外診断用医薬品又は医療機器に関する情報については、以下のウェブサイトから入手可能である：  
<https://www.pmda.go.jp/review-services/drug-reviews/review-information/cd/0001.html>  
 〔17.1.9-17.1.12 参照〕

## 6. 用法及び用量

〈化学療法歴のある *HER2* 陽性の手術不能又は再発乳癌、ホルモン受容体陽性かつ *HER2* 低発現又は超低発現の手術不能又は再発乳癌、化学療法歴のある *HER2* 低発現の手術不能又は再発乳癌、がん化学療法後に増悪した *HER2* (*ERBB2*) 遺伝子変異陽性の切除不能な進行・再発の非小細胞肺癌〉

通常、成人にはトラスツズマブ デルクステカン（遺伝子組換え）として 1 回 5.4mg/kg（体重）を 90 分かけて 3 週間間隔で点滴静注する。なお、初回投与の忍容性が良好であれば 2 回目以降の投与時間は 30 分間まで短縮できる。

〈がん化学療法後に増悪した *HER2* 陽性の治癒切除不能な進行・再発の胃癌〉

通常、成人にはトラスツズマブ デルクステカン（遺伝子組換え）として 1 回 6.4mg/kg（体重）を 90 分かけて 3 週間間隔で点滴静注する。なお、初回投与の忍容性が良好であれば 2 回目以降の投与時間は 30 分間まで短縮できる。

〈*HER2* 陽性の進行・再発の固形癌（標準的な治療が困難な場合に限る）〉

胃癌の場合：

通常、成人にはトラスツズマブ デルクステカン（遺伝子組換え）として 1 回 6.4mg/kg（体重）を 90 分かけて 3 週間間隔で点滴静注する。なお、初回投与の忍容性が良好であれば 2 回目以降の投与時間は 30 分間まで短縮できる。

胃癌以外の場合：

通常、成人にはトラスツズマブ デルクステカン（遺伝子組換え）として 1 回 5.4mg/kg（体重）を 90 分かけて 3 週間間隔で点滴静注する。なお、初回投与の忍容性が良好であれば 2 回目以降の投与時間は 30 分間まで短縮できる。

## 7. 用法及び用量に関連する注意

- 7.1 他の抗悪性腫瘍剤との併用について、有効性及び安全性は確立していない。

7.2 本剤投与により副作用が発現した場合には、次の基準を考慮して、休薬・減量・中止すること。

[1.2、8.1-8.3、9.1.1-9.1.3、11.1.1-11.1.3 参照]

減量・中止する場合の投与量

効能又は効果	胃癌以外	以下の胃癌患者 ○がん化学療法後に増悪した HER2 陽性の 治癒切除不能な進行・再発の胃癌 ○HER2 陽性の進行・再発の固形癌（標準的 な治療が困難な場合に限る）
通常投与量	5.4mg/kg	6.4mg/kg
一次減量	4.4mg/kg	5.4mg/kg
二次減量	3.2mg/kg	4.4mg/kg
中止	3.2mg/kg で忍容性が得られない場合、 投与を中止する。	4.4mg/kg で忍容性が得られない場合、 投与を中止する。

副作用に対する休薬、減量及び中止基準

副作用	程度 <sup>注)</sup>	処置	
間質性肺疾患	Grade 1 の場合	投与を中止し、原則として再開しない。ただし、すべての所見が消失し、かつ治療上の有益性が危険性を大きく上回ると判断された場合のみ、1用量レベル減量して投与再開することもできる。再発した場合は、投与を中止する。	
	Grade 2～4 の場合	投与を中止する。	
左室駆出率 (LVEF) 低下	40% ≤ LVEF ≤ 45%	ベースラインからの絶対値の低下 < 10%	休薬を考慮する。3週間以内に再測定を行い、LVEF を確認する。
		ベースラインからの絶対値の低下 ≥ 10% かつ ≤ 20%	休薬し、3週間以内に再測定を行い、LVEF のベースラインからの絶対値の低下 < 10% に回復しない場合は、投与を中止する。
	LVEF < 40% 又はベースラインからの絶対値の低下 > 20%	休薬し、3週間以内に再測定を行い、再度 LVEF < 40% 又はベースラインからの絶対値の低下 > 20% が認められた場合は、投与を中止する。	
症候性うっ血性心不全		投与を中止する。	
QT 間隔延長	Grade 3 の場合	Grade 1 以下に回復するまで休薬し、回復後、1用量レベル減量して投与再開する。	
	Grade 4 の場合	投与を中止する。	
Infusion reaction	Grade 1 の場合	投与速度を 50% 減速する。 他の症状が出現しない場合は、次回以降は元の速度で投与する。	
	Grade 2 の場合	Grade 1 以下に回復するまで投与を中断する。再開する場合は投与速度を 50% 減速する。次回以降も減速した速度で投与する。	
	Grade 3 又は 4 の場合	投与を中止する。	
好中球数減少	Grade 3 の場合	Grade 2 以下に回復するまで休薬し、回復後、1用量レベル減量又は同一用量で投与再開する。	
	Grade 4 の場合	Grade 2 以下に回復するまで休薬し、回復後、1用量レベル減量して投与再開する。	
発熱性好中球減少症		回復するまで休薬し、回復後、1用量レベル減量して投与再開する。	
貧血	Grade 3 の場合	Grade 2 以下に回復するまで休薬し、回復後、同一用量で投与再開する。	
	Grade 4 の場合	Grade 2 以下に回復するまで休薬し、回復後、1用量レベル減量して投与再開する。	
血小板数減少	Grade 3 の場合	Grade 1 以下に回復するまで休薬する。 7日以内に回復した場合は、同一用量で投与再開する。 7日を過ぎてから回復した場合は、1用量レベル減量して投与再開する。	
	Grade 4 の場合	Grade 1 以下に回復するまで休薬し、回復後、1用量レベル減量して投与再開する。	
総ビリルビン増加	Grade 2 の場合	Grade 1 以下に回復するまで休薬する。 7日以内に回復した場合は、同一用量で投与再開する。 7日を過ぎてから回復した場合は、1用量レベル減量して投与再開する。	

XII. 参考資料

	Grade 3 の場合	Grade 1 以下に回復するまで休薬する。 7 日以内に回復した場合は、1 用量レベル減量して投与再開する。 7 日を過ぎてから回復した場合は、投与を中止する。
	Grade 4 の場合	投与を中止する。
下痢又は大腸炎	Grade 3 の場合	Grade 1 以下に回復するまで休薬する。 3 日以内に回復した場合は、同一用量で投与再開する。 3 日を過ぎてから回復した場合は、1 用量レベル減量して投与再開する。
	Grade 4 の場合	投与を中止する。
上記以外の副作用	Grade 3 の場合	Grade 1 以下に回復するまで休薬する。 7 日以内に回復した場合は、同一用量で投与再開する。 7 日を過ぎてから回復した場合は、1 用量レベル減量して投与再開する。
	Grade 4 の場合	投与を中止する。

注) Grade は NCI-CTCAE Ver. 5.0 に準じる。

## 2. 海外における臨床支援情報

## 妊婦に関する海外情報（オーストラリア分類）

	分類	参考：分類の概要
オーストラリア分類基準	D [ ENHERTU® (trastuzumab deruxtecan) powder for injection, AstraZeneca Pty Ltd, 2026年2月]	Drugs which have caused, are suspected to have caused or may be expected to cause, an increased incidence of human fetal malformations or irreversible damage. These drugs may also have adverse pharmacological effects. Accompanying texts should be consulted for further details.

## 妊婦、授乳婦等に関する記載

出典	記載内容
米国の添付文書 (ENHERTU－ fam-trastuzumab deruxtecan-nxki injection, powder, lyophilized, for solution, Daiichi Sankyo, Inc., 2025年12月)	<p><b>5 WARNINGS AND PRECAUTIONS</b></p> <p><b>5.4 Embryo-Fetal Toxicity</b></p> <p>Based on its mechanism of action, ENHERTU can cause fetal harm when administered to a pregnant woman. In postmarketing reports, use of a HER2-directed antibody during pregnancy resulted in cases of oligohydramnios manifesting as fatal pulmonary hypoplasia, skeletal abnormalities, and neonatal death. Based on its mechanism of action, the topoisomerase inhibitor component of ENHERTU, DXd, can also cause embryo-fetal harm when administered to a pregnant woman because it is genotoxic and targets actively dividing cells [see <i>Use in Specific Populations (8.1), Clinical Pharmacology (12.1), Nonclinical Toxicology (13.1)</i>]. Advise patients of the potential risks to a fetus.</p> <p>Verify the pregnancy status of females of reproductive potential prior to the initiation of ENHERTU. Advise females of reproductive potential to use effective contraception during treatment and for 7 months after the last dose of ENHERTU. Advise male patients with female partners of reproductive potential to use effective contraception during treatment with ENHERTU and for 4 months after the last dose of ENHERTU [see <i>Use in Specific Populations (8.1, 8.3)</i>].</p> <p><b>8 USE IN SPECIFIC POPULATIONS</b></p> <p><b>8.1 Pregnancy</b></p> <p><u>Risk Summary</u></p> <p>Based on its mechanism of action, ENHERTU can cause fetal harm when administered to a pregnant woman. There are no available data on the use of ENHERTU in pregnant women. In postmarketing reports, use of a HER2-directed antibody during pregnancy resulted in cases of oligohydramnios manifesting as fatal pulmonary hypoplasia, skeletal abnormalities, and neonatal death (see <i>Data</i>). Based on its mechanism of action, the topoisomerase inhibitor component of ENHERTU, DXd, can also cause embryo-fetal harm when administered to a pregnant woman because it is genotoxic and targets actively dividing cells [see <i>Clinical Pharmacology (12.1), Nonclinical Toxicology (13.1)</i>]. Advise patients of the potential risks to a fetus.</p> <p>There are clinical considerations if ENHERTU is used in pregnant women, or if a patient becomes pregnant within 7 months after the last dose of</p>

	<p>ENHERTU (<i>see Clinical Considerations</i>).</p> <p>The estimated background risk of major birth defects and miscarriage for the indicated population is unknown. All pregnancies have a background risk of birth defect, loss, or other adverse outcomes. In the U.S. general population, the estimated background risk of major birth defects and miscarriage in clinically recognized pregnancies is 2 to 4% and 15 to 20%, respectively.</p> <p><u>Clinical Considerations</u></p> <p><i>Fetal/Neonatal Adverse Reactions</i></p> <p>Monitor women who received ENHERTU during pregnancy or within 7 months prior to conception for oligohydramnios. If oligohydramnios occurs, perform fetal testing that is appropriate for gestational age and consistent with community standards of care.</p> <p><u>Data</u></p> <p><i>Human Data</i></p> <p>There are no available data on the use of ENHERTU in pregnant women. In postmarketing reports in pregnant women receiving a HER2-directed antibody, cases of oligohydramnios manifesting as fatal pulmonary hypoplasia, skeletal abnormalities, and neonatal death have been reported. These case reports described oligohydramnios in pregnant women who received a HER2-directed antibody either alone or in combination with chemotherapy. In some case reports, amniotic fluid index increased after use of a HER2-directed antibody was stopped.</p> <p><i>Animal Data</i></p> <p>There were no animal reproductive or developmental toxicity studies conducted with fam-trastuzumab deruxtecan-nxki.</p> <p><b>8.2 Lactation</b></p> <p><u>Risk Summary</u></p> <p>There is no data regarding the presence of fam-trastuzumab deruxtecan-nxki in human milk, the effects on the breastfed child, or the effects on milk production. Because of the potential for serious adverse reactions in a breastfed child, advise women not to breastfeed during treatment with ENHERTU and for 7 months after the last dose.</p> <p><b>8.3 Females and Males of Reproductive Potential</b></p> <p><u>Pregnancy Testing</u></p> <p>Verify pregnancy status of females of reproductive potential prior to initiation of ENHERTU.</p> <p><u>Contraception</u></p> <p><i>Females</i></p> <p>ENHERTU can cause fetal harm when administered to a pregnant woman [<i>see Use in Specific Populations (8.1)</i>]. Advise females of reproductive potential to use effective contraception during treatment with ENHERTU and for 7 months after the last dose.</p> <p><i>Males</i></p> <p>Because of the potential for genotoxicity, advise male patients with female partners of reproductive potential to use effective contraception during treatment with ENHERTU and for 4 months after the last dose [<i>see</i></p>
--	---

	<p><i>Nonclinical Toxicology (13.1)</i>].</p> <p><b><u>Infertility</u></b></p> <p>Based on findings in animal toxicity studies, ENHERTU may impair male reproductive function and fertility [<i>see Nonclinical Toxicology (13.1)</i>].</p>
<p>英国の SPC (Enhertu 100 mg powder for concentrate for solution for infusion, Daiichi Sankyo UK Limited, 2025 年 8 月)</p>	<p><b>4. Clinical particulars</b></p> <p><b>4.6 Fertility, pregnancy and lactation</b></p> <p><b>Women of childbearing potential/Contraception in males and females</b></p> <p>Pregnancy status of women of childbearing potential should be verified prior to initiation of Enhertu.</p> <p>Women of childbearing potential should use effective contraception during treatment with Enhertu and for at least 7 months following the last dose.</p> <p>Men with female partners of childbearing potential should use effective contraception during treatment with Enhertu and for at least 4 months following the last dose.</p> <p><b>Pregnancy</b></p> <p>There is no available data on the use of Enhertu in pregnant women. However, trastuzumab, a HER2 receptor antagonist, can cause foetal harm when administered to a pregnant woman. In post-marketing reports, use of trastuzumab during pregnancy resulted in cases of oligohydramnios in some cases manifested as fatal pulmonary hypoplasia, skeletal abnormalities and neonatal death. Based on findings in animals and its mechanism of action, the topoisomerase I inhibitor component of Enhertu, DXd, can be expected to cause embryo-foetal harm when administered to a pregnant woman (see section 5.3).</p> <p>Administration of Enhertu to pregnant women is not recommended, and patients should be informed of the potential risks to the foetus before they become pregnant. Women who become pregnant must immediately contact their doctor. If a woman becomes pregnant during treatment with Enhertu or within 7 months following the last dose of Enhertu, close monitoring is recommended.</p> <p><b>Breast-feeding</b></p> <p>It is not known if trastuzumab deruxtecan is excreted in human milk. Human IgG is secreted in human milk, and the potential for absorption and serious adverse reactions to the infant is unknown. Therefore, women should not breast-feed during treatment with Enhertu or for 7 months after the last dose. A decision should be made to discontinue breast-feeding or to discontinue treatment taking into account the benefit of breast-feeding for the child and/or benefit of treatment with Enhertu for the mother.</p> <p><b>Fertility</b></p> <p>No dedicated fertility studies have been conducted with trastuzumab deruxtecan. Based on results from animal toxicity studies, Enhertu may impair male reproductive function and fertility. It is not known whether trastuzumab deruxtecan or its metabolites are found in seminal fluid. Before starting treatment, male patients should be advised to seek counselling on sperm storage. Male patients must not freeze or donate sperm throughout the treatment period, and for at least 4 months after the final dose of Enhertu.</p>

本邦における本剤の使用上の注意「9.4 生殖能を有する者」、「9.5 妊婦」及び「9.6 授乳婦」の項の記載は以下のとおりである。

<p><b>9.4 生殖能を有する者</b></p> <p>9.4.1 妊娠する可能性のある女性には、本剤投与中及び最終投与後 7 ヶ月間において避妊する必要性及び適切な避妊法について説明すること。 [9.5、15.2.2 参照]</p> <p>9.4.2 男性には、本剤投与中及び最終投与後 4 ヶ月間においてバリア法（コンドーム）を用いて避妊する必要性について説明すること。 [15.2.2 参照]</p> <p><b>9.5 妊婦</b></p> <p>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。抗 HER2 抗体であるトラスツズマブを投与した妊婦に羊水過少が起きたとの報告がある。また、羊水過少を発現した症例で、胎児・新生児の腎不全、胎児発育遅延、新生児呼吸窮迫症候群、胎児の肺形成不全等が認められ、死亡に至った例も報告されている。本剤を構成するカンプトテシン誘導体の類薬であるイリノテカンを用いた動物実験（ラット、ウサギ）において、催奇形性が報告されている。 [9.4.1 参照]</p> <p><b>9.6 授乳婦</b></p> <p>授乳しないことが望ましい。ヒトでの乳汁移行に関するデータはないが、抗 HER2 抗体であるトラスツズマブを用いた動物実験（カニクイザル）において、乳汁への移行が報告されている。</p>	
--	--

小児等に関する記載

出典	記載内容
米国の添付文書 （ENHERTU— fam-trastuzumab deruxtecan-nxki injection, powder, lyophilized, for solution, Daiichi Sankyo, Inc., 2025 年 12 月）	<b>8 USE IN SPECIFIC POPULATIONS</b> <b>8.4 Pediatric Use</b> Safety and effectiveness of ENHERTU have not been established in pediatric patients.
英国の SPC （Enhertu 100 mg powder for concentrate for solution for infusion, Daiichi Sankyo UK Limited, 2025 年 8 月）	<b>4. Clinical particulars</b> <b>4.2 Posology and method of administration</b> <b>Special populations</b> <i>Paediatric population</i> The safety and efficacy of Enhertu in children and adolescents below the age of 18 years have not been established. No data are available.

本邦における本剤の使用上の注意「9.7 小児等」の項の記載は以下のとおりである。

<p><b>9.7 小児等</b></p> <p>小児等を対象とした臨床試験は実施していない。</p>
---

## XIII. 備 考

### 1. 調剤・服薬支援に際して臨床判断を行うにあたっての参考情報

#### (1)粉砕

該当しない

#### (2)崩壊・懸濁性及び経管投与チューブの通過性

該当しない

### 2. その他の関連資料

- ・医療従事者向け資料：「エンハーツ適正使用ガイド」
- ・患者向け資料：「エンハーツによる治療を受ける患者さんとご家族へ～間質性肺疾患について～」
- ・その他の患者向け資料

第一三共 医療関係者向けホームページ：<https://www.medicalcommunity.jp/products/brand/enhertu>

■副作用発現率<sup>注1)</sup> : DB-01 試験 (HER2 陽性乳癌患者)

器官別大分類/基本語 <sup>注2)</sup>	DB-01 試験 5.4mg/kg 群 (N=184)		器官別大分類/基本語 <sup>注2)</sup>	DB-01 試験 5.4mg/kg 群 (N=184)	
	全グレード: 例数 (%)	グレード3以上: 例数 (%)		全グレード: 例数 (%)	グレード3以上: 例数 (%)
副作用発現被験者	182 (98.9)	77 (41.8)	うつ病	1 (0.5)	0 (0.0)
感染症および寄生虫症	22 (12.0)	4 (2.2)	不眠症	1 (0.5)	0 (0.0)
蜂巣炎	2 (1.1)	2 (1.1)	神経系障害	49 (26.6)	1 (0.5)
膀胱炎	1 (0.5)	0 (0.0)	浮動性めまい	9 (4.9)	0 (0.0)
带状疱疹	2 (1.1)	0 (0.0)	味覚異常	13 (7.1)	0 (0.0)
下気道感染	1 (0.5)	0 (0.0)	頭痛	19 (10.3)	0 (0.0)
上咽頭炎	1 (0.5)	0 (0.0)	嗜眠	3 (1.6)	0 (0.0)
骨髄炎	1 (0.5)	1 (0.5)	末梢性ニューロパチー	7 (3.8)	1 (0.5)
爪囲炎	1 (0.5)	0 (0.0)	錯感覚	2 (1.1)	0 (0.0)
咽頭炎	1 (0.5)	0 (0.0)	嗅覚錯誤	1 (0.5)	0 (0.0)
肺炎	1 (0.5)	0 (0.0)	末梢性感覚ニューロパチー	9 (4.9)	0 (0.0)
膿疱性皮膚疹	1 (0.5)	0 (0.0)	多発ニューロパチー	1 (0.5)	0 (0.0)
敗血症	1 (0.5)	1 (0.5)	認知障害	1 (0.5)	0 (0.0)
副鼻腔炎	1 (0.5)	0 (0.0)	眼障害	25 (13.6)	1 (0.5)
上気道感染	2 (1.1)	0 (0.0)	白内障	1 (0.5)	1 (0.5)
創傷感染	1 (0.5)	0 (0.0)	角膜浮腫	1 (0.5)	0 (0.0)
肺感染	1 (0.5)	0 (0.0)	眼乾燥	12 (6.5)	1 (0.5)
ヘルペス性皮膚炎	1 (0.5)	0 (0.0)	眼瞼浮腫	1 (0.5)	0 (0.0)
口腔ヘルペス	1 (0.5)	0 (0.0)	角膜炎	2 (1.1)	0 (0.0)
急性巣状細菌性腎炎	1 (0.5)	0 (0.0)	流涙増加	2 (1.1)	0 (0.0)
カンジダ感染	2 (1.1)	0 (0.0)	視神経乳頭出血	1 (0.5)	0 (0.0)
良性、悪性および詳細不明の新生物 (嚢胞およびポリープを含む)	1 (0.5)	1 (0.5)	羞明	3 (1.6)	0 (0.0)
悪性胸水	1 (0.5)	1 (0.5)	網膜出血	1 (0.5)	0 (0.0)
血液およびリンパ系障害	59 (32.1)	26 (14.1)	霧視	3 (1.6)	0 (0.0)
貧血	39 (21.2)	10 (5.4)	視力障害	2 (1.1)	0 (0.0)
発熱性好中球減少症	3 (1.6)	3 (1.6)	眼球乾燥症	1 (0.5)	0 (0.0)
白血球減少症	4 (2.2)	1 (0.5)	耳および迷路障害	3 (1.6)	0 (0.0)
リンパ節症	1 (0.5)	0 (0.0)	耳鳴	2 (1.1)	0 (0.0)
リンパ球減少症	8 (4.3)	3 (1.6)	耳不快感	1 (0.5)	0 (0.0)
好中球減少症	20 (10.9)	13 (7.1)	心臓障害	8 (4.3)	0 (0.0)
血小板減少症	8 (4.3)	1 (0.5)	右脚ブロック	1 (0.5)	0 (0.0)
免疫系障害	1 (0.5)	0 (0.0)	うっ血性心不全	1 (0.5)	0 (0.0)
過敏症	1 (0.5)	0 (0.0)	僧帽弁閉鎖不全症	1 (0.5)	0 (0.0)
代謝および栄養障害	62 (33.7)	6 (3.3)	動悸	3 (1.6)	0 (0.0)
脱水	4 (2.2)	2 (1.1)	上室性期外収縮	1 (0.5)	0 (0.0)
高血糖	1 (0.5)	0 (0.0)	頻脈	1 (0.5)	0 (0.0)
高カリウム血症	1 (0.5)	0 (0.0)	血管障害	7 (3.8)	1 (0.5)
高マグネシウム血症	1 (0.5)	0 (0.0)	毛細血管脆弱	1 (0.5)	0 (0.0)
低アルブミン血症	4 (2.2)	0 (0.0)	高血圧	2 (1.1)	0 (0.0)
低カリウム血症	9 (4.9)	2 (1.1)	低血圧	1 (0.5)	0 (0.0)
低マグネシウム血症	2 (1.1)	0 (0.0)	リンパ浮腫	1 (0.5)	0 (0.0)
低ナトリウム血症	2 (1.1)	1 (0.5)	末梢冷感	1 (0.5)	0 (0.0)
低リン酸血症	1 (0.5)	0 (0.0)	ほてり	2 (1.1)	1 (0.5)
細胞死	1 (0.5)	0 (0.0)	呼吸器、胸郭および縦隔障害	42 (22.8)	2 (1.1)
食欲減退	52 (28.3)	2 (1.1)	胞隔炎	1 (0.5)	0 (0.0)
精神障害	4 (2.2)	0 (0.0)	咳嗽	10 (5.4)	0 (0.0)
不安	2 (1.1)	0 (0.0)	呼吸困難	11 (6.0)	1 (0.5)
			労作性呼吸困難	2 (1.1)	0 (0.0)

器官別大分類／基本語 <sup>注2)</sup>	DB-01 試験 5.4mg/kg 群 (N=184)		器官別大分類／基本語 <sup>注2)</sup>	DB-01 試験 5.4mg/kg 群 (N=184)	
	全グレード： 例数 (%)	グレード3以上： 例数 (%)		全グレード： 例数 (%)	グレード3以上： 例数 (%)
鼻出血	13 (7.1)	0 (0.0)	皮膚病変	1 (0.5)	0 (0.0)
間質性肺疾患	5 (2.7)	0 (0.0)	爪破損	1 (0.5)	0 (0.0)
鼻閉	1 (0.5)	0 (0.0)	爪甲脱落症	1 (0.5)	0 (0.0)
鼻乾燥	1 (0.5)	0 (0.0)	睫毛眉毛脱落症	1 (0.5)	0 (0.0)
肺臓炎	9 (4.9)	1 (0.5)	色素沈着障害	1 (0.5)	0 (0.0)
気胸	1 (0.5)	0 (0.0)	<b>筋骨格系および結合組織障害</b>	<b>20 (10.9)</b>	<b>0 (0.0)</b>
呼吸不全	1 (0.5)	1 (0.5)	関節痛	5 (2.7)	0 (0.0)
口腔咽頭痛	1 (0.5)	0 (0.0)	背部痛	3 (1.6)	0 (0.0)
<b>胃腸障害</b>	<b>158 (85.9)</b>	<b>21 (11.4)</b>	骨痛	1 (0.5)	0 (0.0)
腹部不快感	1 (0.5)	0 (0.0)	筋痙縮	3 (1.6)	0 (0.0)
腹部膨満	3 (1.6)	0 (0.0)	筋力低下	1 (0.5)	0 (0.0)
腹痛	11 (6.0)	0 (0.0)	筋肉痛	8 (4.3)	0 (0.0)
上腹部痛	6 (3.3)	0 (0.0)	四肢痛	2 (1.1)	0 (0.0)
アフタ性潰瘍	1 (0.5)	0 (0.0)	筋骨格硬直	1 (0.5)	0 (0.0)
便秘	33 (17.9)	0 (0.0)	脊椎痛	1 (0.5)	0 (0.0)
下痢	40 (21.7)	2 (1.1)	<b>腎および尿路障害</b>	<b>4 (2.2)</b>	<b>0 (0.0)</b>
口内乾燥	4 (2.2)	0 (0.0)	着色尿	1 (0.5)	0 (0.0)
消化不良	17 (9.2)	0 (0.0)	尿意切迫	1 (0.5)	0 (0.0)
嚥下障害	4 (2.2)	1 (0.5)	頻尿	1 (0.5)	0 (0.0)
鼓腸	3 (1.6)	0 (0.0)	尿閉	1 (0.5)	0 (0.0)
胃食道逆流性疾患	9 (4.9)	0 (0.0)	<b>生殖系および乳房障害</b>	<b>3 (1.6)</b>	<b>1 (0.5)</b>
消化器痛	1 (0.5)	0 (0.0)	乳房痛	1 (0.5)	0 (0.0)
歯肉痛	1 (0.5)	0 (0.0)	不規則月経	2 (1.1)	1 (0.5)
痔核	1 (0.5)	1 (0.5)	<b>一般・全身障害および投与部位の状態</b>	<b>114 (62.0)</b>	<b>12 (6.5)</b>
口唇乾燥	1 (0.5)	0 (0.0)	無力症	21 (11.4)	2 (1.1)
口腔内潰瘍形成	2 (1.1)	0 (0.0)	悪寒	3 (1.6)	0 (0.0)
悪心	140 (76.1)	14 (7.6)	疲労	81 (44.0)	9 (4.9)
口腔内痛	2 (1.1)	0 (0.0)	冷感	1 (0.5)	0 (0.0)
流涎過多	2 (1.1)	0 (0.0)	インフルエンザ様疾患	1 (0.5)	0 (0.0)
歯の知覚過敏	1 (0.5)	0 (0.0)	倦怠感	5 (2.7)	0 (0.0)
口内炎	22 (12.0)	2 (1.1)	粘膜の炎症	11 (6.0)	0 (0.0)
嘔吐	78 (42.4)	6 (3.3)	浮腫	2 (1.1)	0 (0.0)
舌色素沈着	1 (0.5)	0 (0.0)	末梢性浮腫	5 (2.7)	0 (0.0)
舌紅斑	1 (0.5)	0 (0.0)	疼痛	1 (0.5)	0 (0.0)
<b>肝胆道系障害</b>	<b>1 (0.5)</b>	<b>0 (0.0)</b>	発熱	6 (3.3)	0 (0.0)
肝毒性	1 (0.5)	0 (0.0)	乾燥症	2 (1.1)	0 (0.0)
<b>皮膚および皮下組織障害</b>	<b>97 (52.7)</b>	<b>1 (0.5)</b>	活動状態低下	1 (0.5)	1 (0.5)
脱毛症	85 (46.2)	1 (0.5)	末梢腫脹	1 (0.5)	0 (0.0)
ざ瘡様皮膚炎	2 (1.1)	0 (0.0)	温度変化不耐症	1 (0.5)	0 (0.0)
皮膚乾燥	7 (3.8)	0 (0.0)	<b>臨床検査</b>	<b>73 (39.7)</b>	<b>28 (15.2)</b>
紅斑	1 (0.5)	0 (0.0)	アラニンアミノトランスフェラーゼ増加	14 (7.6)	1 (0.5)
男性型多毛症	1 (0.5)	0 (0.0)	アスパラギン酸アミノトランスフェラーゼ増加	19 (10.3)	1 (0.5)
爪の障害	8 (4.3)	0 (0.0)	血中ビリルビン増加	8 (4.3)	0 (0.0)
光線過敏性反応	1 (0.5)	0 (0.0)	血中クレアチニン増加	1 (0.5)	0 (0.0)
そう痒症	3 (1.6)	0 (0.0)	血中乳酸脱水素酵素増加	2 (1.1)	0 (0.0)
発疹	7 (3.8)	0 (0.0)	心電図 QT 延長	7 (3.8)	1 (0.5)
斑状丘疹状皮膚疹	2 (1.1)	0 (0.0)	γ-グルタミルトランスフェラーゼ増加	2 (1.1)	1 (0.5)
皮膚亀裂	1 (0.5)	0 (0.0)	ヘマトクリット減少	2 (1.1)	0 (0.0)
皮膚色素過剰	4 (2.2)	0 (0.0)	ヘモグロビン減少	2 (1.1)	0 (0.0)

器官別大分類／基本語 <sup>注2)</sup>	DB-01 試験 5.4mg/kg 群 (N=184)	
	全グレード： 例数 (%)	グレード3以上： 例数 (%)
リンパ球数減少	13 (7.1)	5 (2.7)
リンパ球数増加	1 (0.5)	0 (0.0)
好中球数減少	36 (19.6)	18 (9.8)
血小板数減少	23 (12.5)	5 (2.7)
赤血球数減少	1 (0.5)	0 (0.0)
体重減少	8 (4.3)	0 (0.0)
白血球数減少	32 (17.4)	8 (4.3)
駆出率減少	2 (1.1)	1 (0.5)

器官別大分類／基本語 <sup>注2)</sup>	DB-01 試験 5.4mg/kg 群 (N=184)	
	全グレード： 例数 (%)	グレード3以上： 例数 (%)
トロポニン増加	1 (0.5)	1 (0.5)
トロポニンI 増加	3 (1.6)	1 (0.5)
血中アルカリホスファターゼ増加	4 (2.2)	0 (0.0)
肝機能検査値上昇	2 (1.1)	0 (0.0)
<b>傷害、中毒および処置合併症</b>	<b>6 (3.3)</b>	<b>0 (0.0)</b>
偶発的過量投与	1 (0.5)	0 (0.0)
注入に伴う反応	4 (2.2)	0 (0.0)
歯牙破折	1 (0.5)	0 (0.0)

注1) 製造販売承認申請時点（データカットオフ日：2019年3月21日）

注2) 「ICH 国際医薬用語集日本語版（MedDRA/J Ver. 20.1）」に基づき、器官別大分類（SOC）に分類し、さらに基本語（PT）を記載した。

■副作用発現率<sup>注1)</sup>：DB-02 試験（HER2 陽性乳癌患者）

器官別大分類／基本語 <sup>注2)</sup>	DB-02 試験 本剤群 (N=404)	
	全グレード： 例数 (%)	グレード3以上： 例数 (%)
副作用発現被験者	394 (97.5)	167 (41.3)
感染症および寄生虫症	39 (9.7)	7 (1.7)
菌血症	1 (0.2)	0 (0.0)
細気管支炎	1 (0.2)	0 (0.0)
気管支炎	1 (0.2)	0 (0.0)
蜂巣炎	2 (0.5)	1 (0.2)
結膜炎	2 (0.5)	0 (0.0)
膀胱炎	4 (1.0)	0 (0.0)
丹毒	1 (0.2)	0 (0.0)
眼感染	2 (0.5)	0 (0.0)
毛包炎	5 (1.2)	0 (0.0)
せつ	1 (0.2)	0 (0.0)
ウイルス性胃腸炎	1 (0.2)	0 (0.0)
ヘルペスウイルス感染	1 (0.2)	0 (0.0)
帯状疱疹	2 (0.5)	0 (0.0)
上咽頭炎	1 (0.2)	0 (0.0)
口腔カンジダ症	3 (0.7)	0 (0.0)
爪囲炎	7 (1.7)	0 (0.0)
咽頭炎	1 (0.2)	0 (0.0)
肺炎	4 (1.0)	2 (0.5)
腎盂腎炎	1 (0.2)	1 (0.2)
敗血症	1 (0.2)	1 (0.2)
上気道感染	1 (0.2)	1 (0.2)
尿路感染	8 (2.0)	2 (0.5)
ウイルス感染	1 (0.2)	0 (0.0)
爪感染	1 (0.2)	0 (0.0)
口腔ヘルペス	2 (0.5)	0 (0.0)
良性、悪性および詳細不明の新生物 (嚢胞およびポリープを含む)	1 (0.2)	1 (0.2)
急性骨髄性白血病	1 (0.2)	1 (0.2)
血液およびリンパ系障害	157 (38.9)	62 (15.3)
貧血	101 (25.0)	27 (6.7)

器官別大分類／基本語 <sup>注2)</sup>	DB-02 試験 本剤群 (N=404)	
	全グレード： 例数 (%)	グレード3以上： 例数 (%)
溶血	1 (0.2)	1 (0.2)
鉄欠乏性貧血	1 (0.2)	0 (0.0)
白血球減少症	23 (5.7)	6 (1.5)
リンパ節痛	1 (0.2)	0 (0.0)
リンパ球減少症	17 (4.2)	7 (1.7)
好中球減少症	62 (15.3)	29 (7.2)
汎血球減少症	1 (0.2)	1 (0.2)
脾腫	2 (0.5)	0 (0.0)
血小板減少症	37 (9.2)	3 (0.7)
低色素血	2 (0.5)	0 (0.0)
内分泌障害	1 (0.2)	0 (0.0)
甲状腺機能亢進症	1 (0.2)	0 (0.0)
代謝および栄養障害	137 (33.9)	13 (3.2)
脱水	8 (2.0)	3 (0.7)
糖尿病	1 (0.2)	0 (0.0)
体液貯留	1 (0.2)	0 (0.0)
葉酸欠乏	1 (0.2)	0 (0.0)
高カルシウム血症	1 (0.2)	0 (0.0)
高血糖	1 (0.2)	0 (0.0)
高ナトリウム血症	2 (0.5)	0 (0.0)
低アルブミン血症	6 (1.5)	0 (0.0)
低カルシウム血症	4 (1.0)	0 (0.0)
低カリウム血症	18 (4.5)	4 (1.0)
低マグネシウム血症	9 (2.2)	1 (0.2)
低ナトリウム血症	1 (0.2)	0 (0.0)
低リン血症	1 (0.2)	0 (0.0)
鉄欠乏	1 (0.2)	0 (0.0)
ビタミン B1 欠乏	1 (0.2)	0 (0.0)
細胞死	1 (0.2)	0 (0.0)
食欲減退	107 (26.5)	7 (1.7)
精神障害	11 (2.7)	0 (0.0)
不安	3 (0.7)	0 (0.0)

器官別大分類／基本語 <sup>注2)</sup>	DB-02 試験 本剤群 (N=404)		器官別大分類／基本語 <sup>注2)</sup>	DB-02 試験 本剤群 (N=404)	
	全グレード： 例数 (%)	グレード3以上： 例数 (%)		全グレード： 例数 (%)	グレード3以上： 例数 (%)
抑うつ気分	2 (0.5)	0 (0.0)	心臓障害	10 (2.5)	2 (0.5)
うつ病	1 (0.2)	0 (0.0)	心房細動	1 (0.2)	1 (0.2)
不快気分	1 (0.2)	0 (0.0)	第一度房室ブロック	1 (0.2)	0 (0.0)
不眠症	4 (1.0)	0 (0.0)	左脚ブロック	1 (0.2)	0 (0.0)
リビドー減退	1 (0.2)	0 (0.0)	動悸	3 (0.7)	0 (0.0)
<b>神経系障害</b>	<b>104 (25.7)</b>	<b>5 (1.2)</b>	洞性徐脈	1 (0.2)	0 (0.0)
味覚消失	3 (0.7)	0 (0.0)	頻脈	1 (0.2)	0 (0.0)
健忘	1 (0.2)	0 (0.0)	左室機能不全	1 (0.2)	0 (0.0)
無嗅覚	1 (0.2)	0 (0.0)	ストレス心筋症	1 (0.2)	1 (0.2)
灼熱感	1 (0.2)	0 (0.0)	<b>血管障害</b>	<b>18 (4.5)</b>	<b>1 (0.2)</b>
注意力障害	1 (0.2)	0 (0.0)	血腫	1 (0.2)	0 (0.0)
浮動性めまい	14 (3.5)	0 (0.0)	高血圧	2 (0.5)	1 (0.2)
体位性めまい	2 (0.5)	0 (0.0)	低血圧	2 (0.5)	0 (0.0)
異常感覚	1 (0.2)	0 (0.0)	リンパ浮腫	2 (0.5)	0 (0.0)
味覚不全	28 (6.9)	0 (0.0)	末梢冷感	1 (0.2)	0 (0.0)
頭痛	27 (6.7)	1 (0.2)	静脈瘤	1 (0.2)	0 (0.0)
感覚鈍麻	2 (0.5)	0 (0.0)	ほてり	9 (2.2)	0 (0.0)
嗜眠	4 (1.0)	0 (0.0)	静脈再疎通	1 (0.2)	0 (0.0)
神経痛	1 (0.2)	0 (0.0)	側副血行	1 (0.2)	0 (0.0)
末梢性ニューロパチー	10 (2.5)	1 (0.2)	<b>呼吸器、胸郭および縦隔障害</b>	<b>97 (24.0)</b>	<b>9 (2.2)</b>
錯感覚	5 (1.2)	0 (0.0)	気管支拡張症	1 (0.2)	0 (0.0)
末梢性感覚ニューロパチー	14 (3.5)	1 (0.2)	咳嗽	9 (2.2)	0 (0.0)
多発ニューロパチー	2 (0.5)	0 (0.0)	呼吸困難	12 (3.0)	0 (0.0)
痙攣発作	1 (0.2)	1 (0.2)	労作性呼吸困難	4 (1.0)	0 (0.0)
傾眠	2 (0.5)	0 (0.0)	鼻出血	19 (4.7)	0 (0.0)
失神	1 (0.2)	1 (0.2)	しゃっくり	1 (0.2)	0 (0.0)
振戦	2 (0.5)	0 (0.0)	間質性肺疾患	18 (4.5)	2 (0.5)
平衡障害	1 (0.2)	0 (0.0)	肺障害	1 (0.2)	0 (0.0)
味覚障害	4 (1.0)	0 (0.0)	鼻乾燥	2 (0.5)	0 (0.0)
<b>眼障害</b>	<b>33 (8.2)</b>	<b>1 (0.2)</b>	鼻の炎症	1 (0.2)	0 (0.0)
失明	1 (0.2)	1 (0.2)	胸水	1 (0.2)	0 (0.0)
核性白内障	1 (0.2)	0 (0.0)	肺臓炎	33 (8.2)	7 (1.7)
角膜沈着物	1 (0.2)	0 (0.0)	湿性咳嗽	2 (0.5)	0 (0.0)
ドライアイ	15 (3.7)	1 (0.2)	肺塞栓症	1 (0.2)	0 (0.0)
眼刺激	3 (0.7)	0 (0.0)	肺線維症	1 (0.2)	0 (0.0)
流涙増加	4 (1.0)	0 (0.0)	肺水腫	1 (0.2)	1 (0.2)
眼充血	1 (0.2)	0 (0.0)	鼻漏	2 (0.5)	0 (0.0)
羞明	1 (0.2)	0 (0.0)	肺毒性	1 (0.2)	0 (0.0)
霧視	4 (1.0)	0 (0.0)	口腔咽頭痛	2 (0.5)	0 (0.0)
視力低下	3 (0.7)	0 (0.0)	特発性間質性肺炎	1 (0.2)	0 (0.0)
視力障害	1 (0.2)	0 (0.0)	<b>胃腸障害</b>	<b>327 (80.9)</b>	<b>43 (10.6)</b>
硝子体浮遊物	1 (0.2)	0 (0.0)	腹部不快感	2 (0.5)	0 (0.0)
眼球乾燥症	3 (0.7)	0 (0.0)	腹部膨満	5 (1.2)	0 (0.0)
眼窩周囲腫脹	1 (0.2)	0 (0.0)	腹痛	25 (6.2)	1 (0.2)
囊胞様黄斑浮腫	1 (0.2)	0 (0.0)	上腹部痛	22 (5.4)	1 (0.2)
<b>耳および迷路障害</b>	<b>6 (1.5)</b>	<b>0 (0.0)</b>	口角口唇炎	2 (0.5)	0 (0.0)
回転性めまい	4 (1.0)	0 (0.0)	アフタ性潰瘍	1 (0.2)	0 (0.0)
聴力低下	1 (0.2)	0 (0.0)	唾液欠乏	1 (0.2)	0 (0.0)
耳不快感	1 (0.2)	0 (0.0)	腹水	1 (0.2)	1 (0.2)

XIII. 備 考

器官別大分類／基本語 <sup>注2)</sup>	DB-02 試験 本剤群 (N=404)	
	全グレード： 例数 (%)	グレード3以上： 例数 (%)
口唇炎	1 (0.2)	0 (0.0)
大腸炎	1 (0.2)	0 (0.0)
便秘	88 (21.8)	0 (0.0)
下痢	82 (20.3)	9 (2.2)
口内乾燥	12 (3.0)	0 (0.0)
十二指腸潰瘍	1 (0.2)	1 (0.2)
出血性十二指腸炎	1 (0.2)	0 (0.0)
消化不良	26 (6.4)	0 (0.0)
嚥下障害	1 (0.2)	0 (0.0)
鼓腸	2 (0.5)	0 (0.0)
胃炎	6 (1.5)	0 (0.0)
胃食道逆流性疾患	8 (2.0)	0 (0.0)
消化器痛	1 (0.2)	0 (0.0)
歯肉出血	1 (0.2)	0 (0.0)
吐血	1 (0.2)	0 (0.0)
血便排泄	1 (0.2)	0 (0.0)
口腔内潰瘍形成	2 (0.5)	0 (0.0)
悪心	277 (68.6)	26 (6.4)
嚥下痛	1 (0.2)	0 (0.0)
食道静脈瘤出血	1 (0.2)	1 (0.2)
食道炎	2 (0.5)	0 (0.0)
歯周病	2 (0.5)	0 (0.0)
レッチング	1 (0.2)	0 (0.0)
流涎過多	1 (0.2)	0 (0.0)
口内炎	38 (9.4)	2 (0.5)
舌変色	2 (0.5)	0 (0.0)
舌あれ	1 (0.2)	0 (0.0)
舌潰瘍	1 (0.2)	0 (0.0)
嘔吐	131 (32.4)	11 (2.7)
痔出血	1 (0.2)	0 (0.0)
食道静脈瘤	1 (0.2)	0 (0.0)
糞塊	1 (0.2)	1 (0.2)
腸静脈瘤	1 (0.2)	0 (0.0)
<b>肝胆道系障害</b>	<b>20 (5.0)</b>	<b>1 (0.2)</b>
胆汁うっ滞	1 (0.2)	0 (0.0)
肝硬変	2 (0.5)	0 (0.0)
肝機能異常	1 (0.2)	0 (0.0)
高ビリルビン血症	8 (2.0)	1 (0.2)
黄疸	1 (0.2)	0 (0.0)
肝障害	1 (0.2)	0 (0.0)
静脈閉塞性肝疾患	1 (0.2)	0 (0.0)
肝細胞融解	3 (0.7)	0 (0.0)
肝胆道系疾患	1 (0.2)	0 (0.0)
高トランスアミナーゼ血症	3 (0.7)	0 (0.0)
肝灌流障害	1 (0.2)	0 (0.0)
<b>皮膚および皮下組織障害</b>	<b>169 (41.8)</b>	<b>2 (0.5)</b>
脱毛症	142 (35.1)	1 (0.2)
ざ瘡様皮膚炎	1 (0.2)	0 (0.0)
皮膚乾燥	6 (1.5)	0 (0.0)

器官別大分類／基本語 <sup>注2)</sup>	DB-02 試験 本剤群 (N=404)	
	全グレード： 例数 (%)	グレード3以上： 例数 (%)
湿疹	2 (0.5)	0 (0.0)
毛髪成長異常	1 (0.2)	0 (0.0)
男性型多毛症	1 (0.2)	0 (0.0)
爪変色	1 (0.2)	0 (0.0)
爪の障害	3 (0.7)	0 (0.0)
皮膚疼痛	1 (0.2)	0 (0.0)
手掌・足底発赤知覚不全症候群	7 (1.7)	1 (0.2)
丘疹	1 (0.2)	0 (0.0)
光線過敏性反応	1 (0.2)	0 (0.0)
そう痒症	16 (4.0)	0 (0.0)
紫斑	1 (0.2)	0 (0.0)
発疹	16 (4.0)	0 (0.0)
斑状丘疹状皮疹	3 (0.7)	0 (0.0)
脂漏性皮膚炎	1 (0.2)	0 (0.0)
皮膚亀裂	1 (0.2)	0 (0.0)
皮膚色素過剰	12 (3.0)	0 (0.0)
皮膚病変	1 (0.2)	0 (0.0)
くも状母斑	1 (0.2)	0 (0.0)
毛細血管拡張症	1 (0.2)	0 (0.0)
乾皮症	1 (0.2)	0 (0.0)
爪破損	2 (0.5)	0 (0.0)
光線性皮膚症	1 (0.2)	0 (0.0)
爪毒性	1 (0.2)	0 (0.0)
皮膚毒性	1 (0.2)	0 (0.0)
色素沈着障害	4 (1.0)	0 (0.0)
爪線状隆起	1 (0.2)	0 (0.0)
敏感肌	1 (0.2)	0 (0.0)
<b>筋骨格系および結合組織障害</b>	<b>46 (11.4)</b>	<b>0 (0.0)</b>
関節痛	13 (3.2)	0 (0.0)
背部痛	5 (1.2)	0 (0.0)
骨痛	1 (0.2)	0 (0.0)
関節腫脹	1 (0.2)	0 (0.0)
筋痙縮	9 (2.2)	0 (0.0)
筋力低下	1 (0.2)	0 (0.0)
筋骨格痛	2 (0.5)	0 (0.0)
筋肉痛	13 (3.2)	0 (0.0)
四肢痛	6 (1.5)	0 (0.0)
<b>腎および尿路障害</b>	<b>5 (1.2)</b>	<b>0 (0.0)</b>
出血性膀胱炎	1 (0.2)	0 (0.0)
尿意切迫	1 (0.2)	0 (0.0)
夜間頻尿	1 (0.2)	0 (0.0)
尿臭異常	1 (0.2)	0 (0.0)
急性腎障害	1 (0.2)	0 (0.0)
<b>生殖系および乳房障害</b>	<b>6 (1.5)</b>	<b>0 (0.0)</b>
不規則月経	1 (0.2)	0 (0.0)
骨盤痛	1 (0.2)	0 (0.0)
外陰腔乾燥	3 (0.7)	0 (0.0)
外陰腔そう痒症	1 (0.2)	0 (0.0)
外陰腔の炎症	1 (0.2)	0 (0.0)

器官別大分類／基本語 <sup>注2)</sup>	DB-02 試験 本剤群 (N=404)		器官別大分類／基本語 <sup>注2)</sup>	DB-02 試験 本剤群 (N=404)	
	全グレード： 例数 (%)	グレード3以上： 例数 (%)		全グレード： 例数 (%)	グレード3以上： 例数 (%)
一般・全身障害および投与部位の状態	222 (55.0)	39 (9.7)	血中乳酸脱水素酵素増加	7 (1.7)	0 (0.0)
無力症	79 (19.6)	20 (5.0)	血中マグネシウム減少	1 (0.2)	0 (0.0)
胸部不快感	1 (0.2)	0 (0.0)	血中カリウム減少	2 (0.5)	1 (0.2)
悪寒	3 (0.7)	0 (0.0)	拡張期血圧低下	1 (0.2)	1 (0.2)
不快感	1 (0.2)	0 (0.0)	収縮期血圧上昇	1 (0.2)	1 (0.2)
顔面浮腫	1 (0.2)	0 (0.0)	血中尿素増加	3 (0.7)	0 (0.0)
疲労	124 (30.7)	16 (4.0)	心電図 QT 延長	8 (2.0)	3 (0.7)
冷感	1 (0.2)	0 (0.0)	心電図 T 波逆転	1 (0.2)	0 (0.0)
熱感	1 (0.2)	0 (0.0)	γ-グルタミルトランスフェラーゼ増加	15 (3.7)	4 (1.0)
高体温症	1 (0.2)	0 (0.0)	糸球体濾過率減少	1 (0.2)	0 (0.0)
インフルエンザ様疾患	2 (0.5)	0 (0.0)	ヘモグロビン減少	2 (0.5)	1 (0.2)
倦怠感	16 (4.0)	2 (0.5)	高比重リボ蛋白増加	1 (0.2)	0 (0.0)
粘膜乾燥	1 (0.2)	0 (0.0)	リパーゼ増加	2 (0.5)	0 (0.0)
粘膜の炎症	14 (3.5)	0 (0.0)	リンパ球数減少	28 (6.9)	10 (2.5)
末梢性浮腫	10 (2.5)	0 (0.0)	好中球数減少	78 (19.3)	42 (10.4)
疼痛	1 (0.2)	0 (0.0)	血小板数減少	48 (11.9)	4 (1.0)
発熱	9 (2.2)	1 (0.2)	総蛋白減少	1 (0.2)	0 (0.0)
口渇	1 (0.2)	0 (0.0)	赤血球数減少	1 (0.2)	0 (0.0)
乾燥症	1 (0.2)	0 (0.0)	体重減少	39 (9.7)	1 (0.2)
全身健康状態悪化	1 (0.2)	1 (0.2)	白血球数減少	57 (14.1)	19 (4.7)
非心臓性胸痛	3 (0.7)	0 (0.0)	駆出率減少	16 (4.0)	2 (0.5)
<b>臨床検査</b>	<b>198 (49.0)</b>	<b>69 (17.1)</b>	トランスアミナーゼ上昇	2 (0.5)	0 (0.0)
アラニンアミノトランスフェラーゼ増加	46 (11.4)	2 (0.5)	トロポニン増加	1 (0.2)	0 (0.0)
アミラーゼ増加	1 (0.2)	0 (0.0)	血中アルカリホスファターゼ増加	17 (4.2)	1 (0.2)
アスパラギン酸アミノトランスフェラーゼ増加	55 (13.6)	3 (0.7)	肝酵素上昇	1 (0.2)	0 (0.0)
抱合ビリルビン増加	1 (0.2)	0 (0.0)	心電図変化	1 (0.2)	1 (0.2)
血中アルブミン減少	1 (0.2)	0 (0.0)	肝機能検査値上昇	2 (0.5)	0 (0.0)
血中アルカリホスファターゼ	1 (0.2)	0 (0.0)	<b>傷害、中毒および処置合併症</b>	<b>7 (1.7)</b>	<b>0 (0.0)</b>
血中ビリルビン増加	14 (3.5)	1 (0.2)	挫傷	1 (0.2)	0 (0.0)
血中非抱合ビリルビン増加	1 (0.2)	0 (0.0)	注入に伴う反応	5 (1.2)	0 (0.0)
血中クレアチニン増加	5 (1.2)	0 (0.0)	処置後下痢	1 (0.2)	0 (0.0)
血中乳酸脱水素酵素	2 (0.5)	0 (0.0)	処置による悪心	1 (0.2)	0 (0.0)

注1) データカットオフ日：2022年6月30日

注2) 「ICH 国際医薬用語集日本語版 (MedDRA/J Ver. 25.0)」に基づき、器官別大分類 (SOC) に分類し、さらに基本語 (PT) を記載した。

■副作用発現率<sup>注1)</sup> : DB-03 試験 (HER2 陽性乳癌患者)

器官別大分類/基本語 <sup>注2)</sup>	DB-03 試験 本剤群 (N=257)		器官別大分類/基本語 <sup>注2)</sup>	DB-03 試験 本剤群 (N=257)	
	全グレード: 例数 (%)	グレード3以上: 例数 (%)		全グレード: 例数 (%)	グレード3以上: 例数 (%)
副作用発現被験者	252 (98.1)	116 (45.1)	高尿酸血症	2 (0.8)	0 (0.0)
感染症および寄生虫症	33 (12.8)	0 (0.0)	低アルブミン血症	14 (5.4)	0 (0.0)
乳房膿瘍	1 (0.4)	0 (0.0)	低カルシウム血症	3 (1.2)	0 (0.0)
眼感染	1 (0.4)	0 (0.0)	低クロール血症	1 (0.4)	0 (0.0)
真菌感染	1 (0.4)	0 (0.0)	低血糖	1 (0.4)	0 (0.0)
胃腸炎	1 (0.4)	0 (0.0)	低カリウム血症	24 (9.3)	5 (1.9)
歯肉炎	1 (0.4)	0 (0.0)	低マグネシウム血症	4 (1.6)	0 (0.0)
带状疱疹	1 (0.4)	0 (0.0)	低ナトリウム血症	6 (2.3)	0 (0.0)
インフルエンザ	1 (0.4)	0 (0.0)	低リン酸血症	2 (0.8)	0 (0.0)
限局性感染	1 (0.4)	0 (0.0)	低蛋白血症	4 (1.6)	0 (0.0)
上咽頭炎	1 (0.4)	0 (0.0)	乳酸アシドーシス	1 (0.4)	1 (0.4)
口腔カンジダ症	1 (0.4)	0 (0.0)	細胞死	1 (0.4)	0 (0.0)
爪囲炎	2 (0.8)	0 (0.0)	栄養障害	1 (0.4)	1 (0.4)
歯冠周囲炎	1 (0.4)	0 (0.0)	食欲減退	67 (26.1)	3 (1.2)
肺炎	7 (2.7)	0 (0.0)	高アマラーゼ血症	1 (0.4)	0 (0.0)
膿疱性皮膚疹	2 (0.8)	0 (0.0)	高リパーゼ血症	1 (0.4)	1 (0.4)
鼻炎	2 (0.8)	0 (0.0)	<b>精神障害</b>	<b>15 (5.8)</b>	<b>0 (0.0)</b>
気管気管支炎	1 (0.4)	0 (0.0)	不安	5 (1.9)	0 (0.0)
上気道感染	3 (1.2)	0 (0.0)	錯乱状態	1 (0.4)	0 (0.0)
尿路感染	4 (1.6)	0 (0.0)	うつ病	1 (0.4)	0 (0.0)
外陰部腫カンジダ症	1 (0.4)	0 (0.0)	不眠症	8 (3.1)	0 (0.0)
口腔感染	1 (0.4)	0 (0.0)	反すう	1 (0.4)	0 (0.0)
爪感染	1 (0.4)	0 (0.0)	落ち着きのなさ	1 (0.4)	0 (0.0)
レプトトリアキア感染	1 (0.4)	0 (0.0)	<b>神経系障害</b>	<b>73 (28.4)</b>	<b>3 (1.2)</b>
カンジダ感染	1 (0.4)	0 (0.0)	味覚消失	1 (0.4)	0 (0.0)
良性、悪性および詳細不明の新生物 (嚢胞およびポリープを含む)	2 (0.8)	0 (0.0)	健忘	1 (0.4)	0 (0.0)
肝臓血管腫	1 (0.4)	0 (0.0)	無嗅覚	1 (0.4)	0 (0.0)
癌疼痛	1 (0.4)	0 (0.0)	浮動性めまい	17 (6.6)	1 (0.4)
<b>血液およびリンパ系障害</b>	<b>97 (37.7)</b>	<b>32 (12.5)</b>	体位性めまい	2 (0.8)	0 (0.0)
貧血	77 (30.0)	15 (5.8)	味覚不全	12 (4.7)	0 (0.0)
発熱性好中球減少症	2 (0.8)	2 (0.8)	てんかん	1 (0.4)	1 (0.4)
白血球減少症	22 (8.6)	2 (0.8)	頭痛	23 (8.9)	0 (0.0)
リンパ球減少症	14 (5.4)	4 (1.6)	感覚鈍麻	1 (0.4)	0 (0.0)
好中球減少症	40 (15.6)	12 (4.7)	嗜眠	1 (0.4)	0 (0.0)
血小板減少症	13 (5.1)	1 (0.4)	不随意性筋収縮	1 (0.4)	0 (0.0)
<b>免疫系障害</b>	<b>1 (0.4)</b>	<b>0 (0.0)</b>	神経痛	2 (0.8)	0 (0.0)
過敏症	1 (0.4)	0 (0.0)	末梢性ニューロパチー	9 (3.5)	1 (0.4)
<b>内分泌障害</b>	<b>1 (0.4)</b>	<b>0 (0.0)</b>	神経毒性	1 (0.4)	0 (0.0)
副腎機能不全	1 (0.4)	0 (0.0)	錯覚	2 (0.8)	0 (0.0)
<b>代謝および栄養障害</b>	<b>99 (38.5)</b>	<b>11 (4.3)</b>	末梢性感覚ニューロパチー	16 (6.2)	0 (0.0)
脱水	8 (3.1)	0 (0.0)	傾眠	3 (1.2)	0 (0.0)
高カルシウム血症	2 (0.8)	0 (0.0)	視野欠損	1 (0.4)	0 (0.0)
高クロール血症	1 (0.4)	0 (0.0)	認知障害	1 (0.4)	0 (0.0)
高カリウム血症	1 (0.4)	0 (0.0)	味覚障害	1 (0.4)	0 (0.0)
高マグネシウム血症	3 (1.2)	0 (0.0)	<b>眼障害</b>	<b>16 (6.2)</b>	<b>0 (0.0)</b>
高ナトリウム血症	3 (1.2)	1 (0.4)	乱視	1 (0.4)	0 (0.0)
高リン酸塩血症	1 (0.4)	0 (0.0)	白内障	1 (0.4)	0 (0.0)
			ドライアイ	4 (1.6)	0 (0.0)

器官別大分類／基本語 <sup>注2)</sup>	DB-03 試験 本剤群 (N=257)		器官別大分類／基本語 <sup>注2)</sup>	DB-03 試験 本剤群 (N=257)	
	全グレード： 例数 (%)	グレード3以上： 例数 (%)		全グレード： 例数 (%)	グレード3以上： 例数 (%)
眼脂	1 (0.4)	0 (0.0)	胃腸障害	220 (85.6)	22 (8.6)
眼刺激	2 (0.8)	0 (0.0)	腹部不快感	2 (0.8)	0 (0.0)
眼痛	2 (0.8)	0 (0.0)	腹部膨満	9 (3.5)	0 (0.0)
流涙増加	1 (0.4)	0 (0.0)	腹痛	14 (5.4)	0 (0.0)
光視症	1 (0.4)	0 (0.0)	下腹部痛	1 (0.4)	0 (0.0)
網膜変性	1 (0.4)	0 (0.0)	上腹部痛	19 (7.4)	1 (0.4)
霧視	2 (0.8)	0 (0.0)	口角口唇炎	1 (0.4)	0 (0.0)
結膜充血	1 (0.4)	0 (0.0)	アフタ性潰瘍	1 (0.4)	0 (0.0)
近視性網脈絡膜変性	1 (0.4)	0 (0.0)	口唇炎	1 (0.4)	0 (0.0)
耳および迷路障害	7 (2.7)	0 (0.0)	大腸炎	1 (0.4)	0 (0.0)
耳鳴	1 (0.4)	0 (0.0)	便秘	58 (22.6)	0 (0.0)
回転性めまい	4 (1.6)	0 (0.0)	下痢	61 (23.7)	1 (0.4)
聴力低下	1 (0.4)	0 (0.0)	口内乾燥	5 (1.9)	0 (0.0)
耳閉	1 (0.4)	0 (0.0)	十二指腸潰瘍	1 (0.4)	1 (0.4)
心臓障害	9 (3.5)	0 (0.0)	消化不良	22 (8.6)	0 (0.0)
不整脈	1 (0.4)	0 (0.0)	鼓腸	1 (0.4)	0 (0.0)
第一度房室ブロック	1 (0.4)	0 (0.0)	胃炎	1 (0.4)	0 (0.0)
左脚ブロック	1 (0.4)	0 (0.0)	胃食道逆流性疾患	9 (3.5)	0 (0.0)
動悸	1 (0.4)	0 (0.0)	胃腸障害	1 (0.4)	1 (0.4)
洞房ブロック	1 (0.4)	0 (0.0)	歯肉出血	3 (1.2)	0 (0.0)
洞性徐脈	2 (0.8)	0 (0.0)	痔核	1 (0.4)	0 (0.0)
洞性頻脈	1 (0.4)	0 (0.0)	口唇乾燥	1 (0.4)	0 (0.0)
上室性頻脈	1 (0.4)	0 (0.0)	口唇痛	1 (0.4)	0 (0.0)
心室性期外収縮	2 (0.8)	0 (0.0)	口唇腫脹	1 (0.4)	0 (0.0)
血管障害	14 (5.4)	1 (0.4)	口腔内潰瘍形成	8 (3.1)	0 (0.0)
血圧変動	1 (0.4)	0 (0.0)	悪心	187 (72.8)	17 (6.6)
潮紅	2 (0.8)	0 (0.0)	嚥下痛	1 (0.4)	0 (0.0)
高血圧	5 (1.9)	1 (0.4)	口腔内不快感	1 (0.4)	0 (0.0)
低血圧	1 (0.4)	0 (0.0)	口腔内痛	1 (0.4)	0 (0.0)
起立性低血圧	1 (0.4)	0 (0.0)	歯周病	1 (0.4)	0 (0.0)
静脈瘤	1 (0.4)	0 (0.0)	肛門周囲痛	1 (0.4)	0 (0.0)
リンパ漏	1 (0.4)	0 (0.0)	直腸出血	1 (0.4)	0 (0.0)
深部静脈血栓症	1 (0.4)	0 (0.0)	流涎過多	1 (0.4)	0 (0.0)
ほてり	3 (1.2)	0 (0.0)	口内炎	35 (13.6)	2 (0.8)
呼吸器、胸郭および縦隔障害	65 (25.3)	1 (0.4)	歯痛	1 (0.4)	0 (0.0)
咳嗽	8 (3.1)	0 (0.0)	嘔吐	113 (44.0)	4 (1.6)
咽喉乾燥	1 (0.4)	0 (0.0)	肛門出血	1 (0.4)	0 (0.0)
呼吸困難	10 (3.9)	0 (0.0)	口腔知覚不全	1 (0.4)	0 (0.0)
鼻出血	20 (7.8)	0 (0.0)	心窩部不快感	1 (0.4)	0 (0.0)
咯血	1 (0.4)	0 (0.0)	痔出血	1 (0.4)	0 (0.0)
しゃっくり	2 (0.8)	0 (0.0)	口腔粘膜びらん	1 (0.4)	0 (0.0)
間質性肺炎患	11 (4.3)	0 (0.0)	非感染性歯肉炎	1 (0.4)	0 (0.0)
胸水	1 (0.4)	0 (0.0)	口内知覚過敏	1 (0.4)	0 (0.0)
肺臓炎	18 (7.0)	1 (0.4)	肝胆道系障害	15 (5.8)	1 (0.4)
湿性咳嗽	1 (0.4)	0 (0.0)	胆汁うっ滞	1 (0.4)	0 (0.0)
肺塞栓症	1 (0.4)	0 (0.0)	肝機能異常	6 (2.3)	0 (0.0)
鼻漏	1 (0.4)	0 (0.0)	肝炎	4 (1.6)	0 (0.0)
器質性肺炎	2 (0.8)	0 (0.0)	高ビリルビン血症	3 (1.2)	0 (0.0)
口腔咽頭痛	2 (0.8)	0 (0.0)	肝胆道系疾患	1 (0.4)	1 (0.4)

XIII. 備 考

器官別大分類／基本語 <sup>注2)</sup>	DB-03 試験 本剤群 (N=257)		器官別大分類／基本語 <sup>注2)</sup>	DB-03 試験 本剤群 (N=257)	
	全グレード： 例数 (%)	グレード3以上： 例数 (%)		全グレード： 例数 (%)	グレード3以上： 例数 (%)
皮膚および皮下組織障害	127 (49.4)	1 (0.4)	外陰腔乾燥	4 (1.6)	0 (0.0)
脱毛症	93 (36.2)	1 (0.4)	外陰腔そう痒症	1 (0.4)	0 (0.0)
水疱	1 (0.4)	0 (0.0)	外陰腔痛	1 (0.4)	0 (0.0)
皮膚炎	2 (0.8)	0 (0.0)	一般・全身障害および投与部位の状態	127 (49.4)	15 (5.8)
ざ瘡様皮膚炎	1 (0.4)	0 (0.0)	無力症	29 (11.3)	5 (1.9)
アレルギー性皮膚炎	1 (0.4)	0 (0.0)	胸部不快感	1 (0.4)	0 (0.0)
皮膚乾燥	7 (2.7)	0 (0.0)	胸痛	1 (0.4)	0 (0.0)
異汗性湿疹	1 (0.4)	0 (0.0)	悪寒	5 (1.9)	0 (0.0)
湿疹	5 (1.9)	0 (0.0)	疲労	66 (25.7)	8 (3.1)
紅斑	3 (1.2)	0 (0.0)	歩行障害	1 (0.4)	0 (0.0)
爪変色	1 (0.4)	0 (0.0)	高体温症	1 (0.4)	0 (0.0)
爪の障害	3 (1.2)	0 (0.0)	倦怠感	27 (10.5)	1 (0.4)
爪甲剥離症	1 (0.4)	0 (0.0)	粘膜の炎症	3 (1.2)	0 (0.0)
手掌・足底発赤知覚不全症候群	4 (1.6)	0 (0.0)	末梢性浮腫	6 (2.3)	1 (0.4)
そう痒症	15 (5.8)	0 (0.0)	疼痛	1 (0.4)	0 (0.0)
発疹	8 (3.1)	0 (0.0)	発熱	9 (3.5)	1 (0.4)
紅斑性皮疹	1 (0.4)	0 (0.0)	乾燥症	1 (0.4)	0 (0.0)
斑状丘疹状皮疹	1 (0.4)	0 (0.0)	腋窩痛	1 (0.4)	0 (0.0)
皮膚変色	1 (0.4)	0 (0.0)	末梢腫脹	2 (0.8)	0 (0.0)
皮膚色素過剰	11 (4.3)	0 (0.0)	全身健康状態悪化	1 (0.4)	1 (0.4)
蕁麻疹	1 (0.4)	0 (0.0)	臨床検査	148 (57.6)	63 (24.5)
爪破損	2 (0.8)	0 (0.0)	活性化部分トロンボプラスチン時間延長	2 (0.8)	0 (0.0)
爪毒性	1 (0.4)	0 (0.0)	アラニンアミノトランスフェラーゼ	1 (0.4)	0 (0.0)
色素沈着障害	2 (0.8)	0 (0.0)	アラニンアミノトランスフェラーゼ増加	50 (19.5)	4 (1.6)
皮膚腫瘍	1 (0.4)	0 (0.0)	アスパラギン酸アミノトランスフェラーゼ	1 (0.4)	0 (0.0)
爪床障害	1 (0.4)	0 (0.0)	アスパラギン酸アミノトランスフェラーゼ増加	60 (23.3)	2 (0.8)
筋骨格系および結合組織障害	43 (16.7)	1 (0.4)	抱合ビリルビン増加	4 (1.6)	1 (0.4)
関節痛	7 (2.7)	0 (0.0)	血中アルブミン減少	1 (0.4)	1 (0.4)
背部痛	5 (1.9)	0 (0.0)	血中アルカリホスファターゼ	1 (0.4)	0 (0.0)
骨痛	2 (0.8)	1 (0.4)	血中ビリルビン増加	15 (5.8)	0 (0.0)
側腹部痛	1 (0.4)	0 (0.0)	血中非抱合ビリルビン増加	6 (2.3)	0 (0.0)
関節硬直	1 (0.4)	0 (0.0)	血中コレステロール増加	2 (0.8)	0 (0.0)
筋痙縮	9 (3.5)	0 (0.0)	血中クレアチンホスホキナーゼ増加	2 (0.8)	0 (0.0)
筋力低下	2 (0.8)	0 (0.0)	血中クレアチニン増加	8 (3.1)	0 (0.0)
筋骨格痛	3 (1.2)	0 (0.0)	血中乳酸脱水素酵素増加	14 (5.4)	0 (0.0)
筋肉痛	17 (6.6)	0 (0.0)	血中マグネシウム減少	1 (0.4)	0 (0.0)
骨壊死	1 (0.4)	0 (0.0)	血中カリウム減少	1 (0.4)	1 (0.4)
四肢痛	9 (3.5)	0 (0.0)	血圧上昇	1 (0.4)	0 (0.0)
腎および尿路障害	8 (3.1)	1 (0.4)	血中ナトリウム増加	1 (0.4)	0 (0.0)
排尿困難	3 (1.2)	0 (0.0)	血中尿素増加	2 (0.8)	0 (0.0)
中毒性ネフロパシー	1 (0.4)	0 (0.0)	腎クレアチニン・クリアランス減少	1 (0.4)	0 (0.0)
夜間頻尿	1 (0.4)	0 (0.0)	心電図QT延長	9 (3.5)	1 (0.4)
頻尿	1 (0.4)	0 (0.0)	γ-グルタミルトランスフェラーゼ増加	9 (3.5)	1 (0.4)
蛋白尿	1 (0.4)	0 (0.0)	糸球体濾過率減少	1 (0.4)	0 (0.0)
尿路痛	1 (0.4)	0 (0.0)	ヘモグロビン減少	1 (0.4)	0 (0.0)
腎機能障害	1 (0.4)	1 (0.4)	リパーゼ増加	1 (0.4)	0 (0.0)
生殖系および乳房障害	7 (2.7)	0 (0.0)	肝機能検査異常	1 (0.4)	0 (0.0)
乳房痛	2 (0.8)	0 (0.0)	リンパ球数減少	11 (4.3)	5 (1.9)
腔分泌物	1 (0.4)	0 (0.0)	単球数減少	1 (0.4)	0 (0.0)

器官別大分類／基本語 <sup>注2)</sup>	DB-03 試験 本剤群 (N=257)		器官別大分類／基本語 <sup>注2)</sup>	DB-03 試験 本剤群 (N=257)	
	全グレード： 例数 (%)	グレード3以上： 例数 (%)		全グレード： 例数 (%)	グレード3以上： 例数 (%)
好中球数減少	75 (29.2)	39 (15.2)	血小板数増加	1 (0.4)	0 (0.0)
血小板数減少	52 (20.2)	17 (6.6)	トランスアミナーゼ上昇	2 (0.8)	0 (0.0)
プロトロンビン時間延長	1 (0.4)	0 (0.0)	トロポニン I 増加	1 (0.4)	0 (0.0)
赤血球数減少	1 (0.4)	0 (0.0)	血中アルカリホスファターゼ増加	25 (9.7)	1 (0.4)
体重減少	33 (12.8)	2 (0.8)	<b>傷害、中毒および処置合併症</b>	<b>9 (3.5)</b>	<b>1 (0.4)</b>
体重増加	3 (1.2)	0 (0.0)	過量投与	1 (0.4)	0 (0.0)
白血球数減少	57 (22.2)	15 (5.8)	脊椎圧迫骨折	1 (0.4)	0 (0.0)
心電図異常T波	2 (0.8)	0 (0.0)	注入に伴う反応	5 (1.9)	0 (0.0)
駆出率減少	5 (1.9)	0 (0.0)	処置による頭痛	1 (0.4)	0 (0.0)
αヒドロキシ酪酸脱水素酵素増加	1 (0.4)	0 (0.0)	放射線壊死	1 (0.4)	1 (0.4)

注1) 「化学療法歴のある HER2 陽性の手術不能又は再発乳癌」に関する製造販売承認事項一部変更の承認申請時点（データカットオフ日：2021年5月21日）

注2) 「ICH 国際医薬用語集日本語版（MedDRA/J Ver. 23.0）」に基づき、器官別大分類（SOC）に分類し、さらに基本語（PT）を記載した。

■副作用発現率<sup>注1)</sup> : DB-04 試験 (HER2 低発現乳癌患者)

器官別大分類/基本語 <sup>注2)</sup>	DB-04 試験 本剤群 (N=371)		器官別大分類/基本語 <sup>注2)</sup>	DB-04 試験 本剤群 (N=371)	
	全グレード: 例数 (%)	グレード3以上: 例数 (%)		全グレード: 例数 (%)	グレード3以上: 例数 (%)
副作用発現被験者	357 (96.2)	154 (41.5)	低クロール血症	2 (0.5)	0 (0.0)
感染症および寄生虫症	33 (8.9)	7 (1.9)	低カリウム血症	24 (6.5)	7 (1.9)
蜂巣炎	1 (0.3)	1 (0.3)	低マグネシウム血症	5 (1.3)	0 (0.0)
結膜炎	2 (0.5)	0 (0.0)	低ナトリウム血症	8 (2.2)	1 (0.3)
膀胱炎	1 (0.3)	0 (0.0)	低リン血症	3 (0.8)	1 (0.3)
毛包炎	1 (0.3)	0 (0.0)	低蛋白血症	1 (0.3)	0 (0.0)
歯肉炎	1 (0.3)	0 (0.0)	食欲減退	106 (28.6)	9 (2.4)
帯状疱疹	1 (0.3)	0 (0.0)	精神障害	13 (3.5)	1 (0.3)
上咽頭炎	1 (0.3)	0 (0.0)	不安	3 (0.8)	1 (0.3)
口腔カンジダ症	3 (0.8)	0 (0.0)	錯乱状態	1 (0.3)	0 (0.0)
爪囲炎	1 (0.3)	0 (0.0)	うつ病	1 (0.3)	0 (0.0)
腹膜炎	1 (0.3)	1 (0.3)	不眠症	7 (1.9)	0 (0.0)
肺炎	8 (2.2)	4 (1.1)	易刺激性	1 (0.3)	0 (0.0)
膿疱性皮膚	1 (0.3)	0 (0.0)	神経系障害	97 (26.1)	4 (1.1)
鼻炎	4 (1.1)	0 (0.0)	健忘	1 (0.3)	0 (0.0)
敗血症	1 (0.3)	1 (0.3)	浮動性めまい	18 (4.9)	2 (0.5)
副鼻腔炎	1 (0.3)	0 (0.0)	異常感覚	2 (0.5)	0 (0.0)
上気道感染	4 (1.1)	0 (0.0)	味覚不全	35 (9.4)	0 (0.0)
尿路感染	2 (0.5)	0 (0.0)	頭痛	26 (7.0)	1 (0.3)
創傷感染	1 (0.3)	0 (0.0)	感覚鈍麻	4 (1.1)	0 (0.0)
細菌性肺炎	1 (0.3)	0 (0.0)	運動障害	1 (0.3)	1 (0.3)
爪床感染	1 (0.3)	0 (0.0)	神経痛	1 (0.3)	0 (0.0)
口腔ヘルペス	1 (0.3)	0 (0.0)	末梢性ニューロパチー	8 (2.2)	0 (0.0)
血液およびリンパ系障害	158 (42.6)	54 (14.6)	神経毒性	1 (0.3)	0 (0.0)
貧血	120 (32.3)	30 (8.1)	錯感覚	4 (1.1)	0 (0.0)
播種性血管内凝固	1 (0.3)	1 (0.3)	末梢性感覚ニューロパチー	16 (4.3)	0 (0.0)
好酸球増加症	1 (0.3)	0 (0.0)	失神寸前の状態	1 (0.3)	0 (0.0)
発熱性好中球減少症	1 (0.3)	1 (0.3)	振戦	1 (0.3)	0 (0.0)
鉄欠乏性貧血	1 (0.3)	1 (0.3)	眼障害	37 (10.0)	0 (0.0)
白血球減少症	11 (3.0)	0 (0.0)	眼瞼炎	2 (0.5)	0 (0.0)
リンパ球減少症	3 (0.8)	2 (0.5)	白内障	1 (0.3)	0 (0.0)
好中球減少症	48 (12.9)	21 (5.7)	結膜出血	1 (0.3)	0 (0.0)
血小板減少症	22 (5.9)	2 (0.5)	複視	1 (0.3)	0 (0.0)
内分泌障害	1 (0.3)	0 (0.0)	ドライアイ	9 (2.4)	0 (0.0)
甲状腺機能低下症	1 (0.3)	0 (0.0)	眼痛	3 (0.8)	0 (0.0)
代謝および栄養障害	144 (38.8)	18 (4.9)	角膜炎	1 (0.3)	0 (0.0)
悪液質	2 (0.5)	2 (0.5)	流涙増加	4 (1.1)	0 (0.0)
脱水	4 (1.1)	1 (0.3)	網膜色素上皮症	1 (0.3)	0 (0.0)
高カルシウム血症	3 (0.8)	0 (0.0)	霧視	8 (2.2)	0 (0.0)
高クロール血症	3 (0.8)	0 (0.0)	視力低下	2 (0.5)	0 (0.0)
高血糖	5 (1.3)	0 (0.0)	視力障害	4 (1.1)	0 (0.0)
高カリウム血症	1 (0.3)	0 (0.0)	眼球乾燥症	1 (0.3)	0 (0.0)
高マグネシウム血症	1 (0.3)	0 (0.0)	眼そう痒症	1 (0.3)	0 (0.0)
高トリグリセリド血症	1 (0.3)	0 (0.0)	水晶体障害	1 (0.3)	0 (0.0)
高尿酸血症	2 (0.5)	0 (0.0)	耳および迷路障害	6 (1.6)	0 (0.0)
低アルブミン血症	27 (7.3)	0 (0.0)	乗物酔い	1 (0.3)	0 (0.0)
低カルシウム血症	6 (1.6)	0 (0.0)	耳鳴	2 (0.5)	0 (0.0)

器官別大分類／基本語 <sup>注2)</sup>	DB-04 試験 本剤群 (N=371)		器官別大分類／基本語 <sup>注2)</sup>	DB-04 試験 本剤群 (N=371)	
	全グレード： 例数 (%)	グレード3以上： 例数 (%)		全グレード： 例数 (%)	グレード3以上： 例数 (%)
回転性めまい	3 (0.8)	0 (0.0)	胃腸障害	310 (83.6)	27 (7.3)
<b>心臓障害</b>	<b>19 (5.1)</b>	<b>3 (0.8)</b>	腹部不快感	5 (1.3)	0 (0.0)
第一度房室ブロック	1 (0.3)	0 (0.0)	腹部膨満	15 (4.0)	0 (0.0)
右脚ブロック	1 (0.3)	0 (0.0)	腹痛	21 (5.7)	1 (0.3)
心不全	2 (0.5)	1 (0.3)	上腹部痛	23 (6.2)	0 (0.0)
心筋虚血	1 (0.3)	0 (0.0)	腹部硬直	1 (0.3)	0 (0.0)
動悸	4 (1.1)	0 (0.0)	口角口唇炎	1 (0.3)	0 (0.0)
心嚢液貯留	1 (0.3)	1 (0.3)	アフタ性潰瘍	5 (1.3)	0 (0.0)
洞性徐脈	1 (0.3)	0 (0.0)	腹水	1 (0.3)	0 (0.0)
洞性頻脈	4 (1.1)	0 (0.0)	虚血性大腸炎	1 (0.3)	1 (0.3)
上室性期外収縮	1 (0.3)	0 (0.0)	便秘	79 (21.3)	0 (0.0)
三尖弁閉鎖不全症	1 (0.3)	0 (0.0)	下痢	83 (22.4)	4 (1.1)
心室性期外収縮	2 (0.5)	0 (0.0)	口内乾燥	22 (5.9)	0 (0.0)
左房拡大	2 (0.5)	0 (0.0)	消化不良	22 (5.9)	0 (0.0)
ストレス心筋症	1 (0.3)	1 (0.3)	嚥下障害	2 (0.5)	0 (0.0)
<b>血管障害</b>	<b>14 (3.8)</b>	<b>3 (0.8)</b>	腸炎	1 (0.3)	0 (0.0)
潮紅	1 (0.3)	0 (0.0)	鼓腸	7 (1.9)	0 (0.0)
血腫	1 (0.3)	0 (0.0)	胃炎	8 (2.2)	1 (0.3)
高血圧	5 (1.3)	1 (0.3)	胃食道逆流性疾患	19 (5.1)	0 (0.0)
低血圧	4 (1.1)	1 (0.3)	歯肉出血	3 (0.8)	0 (0.0)
リンパ浮腫	1 (0.3)	0 (0.0)	歯肉腫脹	1 (0.3)	0 (0.0)
大動脈拡張	1 (0.3)	0 (0.0)	痔核	1 (0.3)	0 (0.0)
ほてり	1 (0.3)	0 (0.0)	胃酸過多	1 (0.3)	0 (0.0)
塞栓症	1 (0.3)	1 (0.3)	胃排出不全	1 (0.3)	0 (0.0)
<b>呼吸器、胸郭および縦隔障害</b>	<b>101 (27.2)</b>	<b>9 (2.4)</b>	腸閉塞	1 (0.3)	1 (0.3)
咳嗽	10 (2.7)	0 (0.0)	メレナ	1 (0.3)	0 (0.0)
呼吸困難	19 (5.1)	1 (0.3)	口腔内潰瘍形成	2 (0.5)	0 (0.0)
労作性呼吸困難	1 (0.3)	0 (0.0)	悪心	271 (73.0)	17 (4.6)
鼻出血	25 (6.7)	0 (0.0)	食道炎	2 (0.5)	0 (0.0)
しゃっくり	1 (0.3)	0 (0.0)	口腔内痛	2 (0.5)	0 (0.0)
間質性肺炎患	21 (5.7)	2 (0.5)	直腸出血	1 (0.3)	0 (0.0)
喉頭痛	2 (0.5)	0 (0.0)	レッチング	1 (0.3)	0 (0.0)
鼻閉	2 (0.5)	0 (0.0)	口内炎	38 (10.2)	1 (0.3)
鼻乾燥	1 (0.3)	0 (0.0)	歯痛	2 (0.5)	0 (0.0)
鼻潰瘍	1 (0.3)	0 (0.0)	上部消化管出血	1 (0.3)	0 (0.0)
咽頭出血	1 (0.3)	0 (0.0)	嘔吐	126 (34.0)	5 (1.3)
胸水	1 (0.3)	0 (0.0)	口唇水疱	1 (0.3)	0 (0.0)
肺臓炎	28 (7.5)	6 (1.6)	痔出血	1 (0.3)	0 (0.0)
湿性咳嗽	1 (0.3)	0 (0.0)	逆流性胃炎	1 (0.3)	0 (0.0)
呼吸性アルカローシス	1 (0.3)	0 (0.0)	胃腸毒性	1 (0.3)	0 (0.0)
鼻漏	4 (1.1)	0 (0.0)	口腔障害	1 (0.3)	0 (0.0)
喘鳴	1 (0.3)	0 (0.0)	軟便	1 (0.3)	0 (0.0)
肺動脈拡張	1 (0.3)	0 (0.0)	非感染性歯肉炎	1 (0.3)	0 (0.0)
肺毒性	1 (0.3)	0 (0.0)	細菌叢異常	1 (0.3)	0 (0.0)
鼻部障害	1 (0.3)	0 (0.0)	<b>肝胆道系障害</b>	<b>13 (3.5)</b>	<b>3 (0.8)</b>
口腔咽頭痛	6 (1.6)	0 (0.0)	肝不全	2 (0.5)	1 (0.3)
上気道咳症候群	1 (0.3)	0 (0.0)	肝機能異常	4 (1.1)	0 (0.0)
鼻そう痒症	1 (0.3)	0 (0.0)	肝毒性	2 (0.5)	0 (0.0)
肺陰影	1 (0.3)	0 (0.0)	高ビリルビン血症	3 (0.8)	2 (0.5)

器官別大分類／基本語 <sup>注2)</sup>	DB-04 試験 本剤群 (N=371)		器官別大分類／基本語 <sup>注2)</sup>	DB-04 試験 本剤群 (N=371)	
	全グレード： 例数 (%)	グレード3以上： 例数 (%)		全グレード： 例数 (%)	グレード3以上： 例数 (%)
門脈圧亢進症	1 (0.3)	0 (0.0)	腎機能障害	1 (0.3)	0 (0.0)
肝細胞融解	1 (0.3)	0 (0.0)	急性腎障害	1 (0.3)	1 (0.3)
肝損傷	1 (0.3)	0 (0.0)	生殖系および乳房障害	3 (0.8)	0 (0.0)
皮膚および皮下組織障害	170 (45.8)	2 (0.5)	性交困難	1 (0.3)	0 (0.0)
脱毛症	140 (37.7)	0 (0.0)	外陰腔不快感	1 (0.3)	0 (0.0)
皮膚乾燥	11 (3.0)	0 (0.0)	外陰腔乾燥	3 (0.8)	0 (0.0)
湿疹	2 (0.5)	0 (0.0)	一般・全身障害および投与部位の状態	198 (53.4)	30 (8.1)
紅斑	4 (1.1)	0 (0.0)	無力症	61 (16.4)	8 (2.2)
多汗症	1 (0.3)	0 (0.0)	胸部不快感	2 (0.5)	0 (0.0)
爪変色	1 (0.3)	0 (0.0)	胸痛	1 (0.3)	0 (0.0)
爪の障害	5 (1.3)	0 (0.0)	悪寒	6 (1.6)	0 (0.0)
寝汗	1 (0.3)	0 (0.0)	疲労	96 (25.9)	17 (4.6)
爪甲剥離症	1 (0.3)	0 (0.0)	異常感	1 (0.3)	0 (0.0)
手掌・足底発赤知覚不全症候群	4 (1.1)	0 (0.0)	熱感	1 (0.3)	0 (0.0)
そう痒症	5 (1.3)	1 (0.3)	高体温症	1 (0.3)	0 (0.0)
紫斑	1 (0.3)	0 (0.0)	インフルエンザ様疾患	2 (0.5)	0 (0.0)
発疹	14 (3.8)	0 (0.0)	注射部位反応	1 (0.3)	0 (0.0)
斑状丘疹状皮疹	6 (1.6)	0 (0.0)	倦怠感	30 (8.1)	5 (1.3)
皮膚色素脱失	1 (0.3)	0 (0.0)	粘膜の炎症	6 (1.6)	1 (0.3)
皮膚変色	1 (0.3)	0 (0.0)	浮腫	3 (0.8)	0 (0.0)
皮膚色素過剰	5 (1.3)	0 (0.0)	末梢性浮腫	8 (2.2)	0 (0.0)
皮膚病変	1 (0.3)	0 (0.0)	疼痛	3 (0.8)	0 (0.0)
皮膚潰瘍	1 (0.3)	1 (0.3)	発熱	14 (3.8)	0 (0.0)
毛細血管拡張症	2 (0.5)	0 (0.0)	乾燥症	1 (0.3)	0 (0.0)
蕁麻疹	1 (0.3)	0 (0.0)	活動状態低下	1 (0.3)	0 (0.0)
乾皮症	1 (0.3)	0 (0.0)	末梢腫脹	3 (0.8)	0 (0.0)
睫毛眉毛脱落症	1 (0.3)	0 (0.0)	全身健康状態悪化	1 (0.3)	1 (0.3)
紅色症	1 (0.3)	0 (0.0)	非心臓性胸痛	1 (0.3)	0 (0.0)
爪毒性	1 (0.3)	0 (0.0)	注入部位血管外漏出	1 (0.3)	0 (0.0)
色素沈着障害	4 (1.1)	0 (0.0)	臨床検査	212 (57.1)	73 (19.7)
筋骨格系および結合組織障害	44 (11.9)	1 (0.3)	アラニンアミノトランスフェラーゼ増加	57 (15.4)	3 (0.8)
関節痛	8 (2.2)	0 (0.0)	アミラーゼ増加	1 (0.3)	0 (0.0)
背部痛	6 (1.6)	0 (0.0)	アスパラギン酸アミノトランスフェラーゼ増加	71 (19.1)	8 (2.2)
骨痛	2 (0.5)	0 (0.0)	抱合ビリルビン増加	2 (0.5)	0 (0.0)
側腹部痛	2 (0.5)	0 (0.0)	血中アルブミン減少	1 (0.3)	0 (0.0)
関節硬直	1 (0.3)	0 (0.0)	血中ビリルビン増加	20 (5.4)	3 (0.8)
筋痙縮	7 (1.9)	0 (0.0)	血中クレアチニン増加	7 (1.9)	1 (0.3)
筋力低下	2 (0.5)	1 (0.3)	血中乳酸脱水素酵素増加	10 (2.7)	0 (0.0)
筋骨格痛	1 (0.3)	0 (0.0)	血中マグネシウム減少	2 (0.5)	0 (0.0)
筋肉痛	13 (3.5)	0 (0.0)	血中カリウム減少	1 (0.3)	0 (0.0)
四肢痛	6 (1.6)	0 (0.0)	血圧上昇	2 (0.5)	0 (0.0)
顎痛	1 (0.3)	0 (0.0)	血中甲状腺刺激ホルモン増加	1 (0.3)	0 (0.0)
筋骨格系胸痛	2 (0.5)	0 (0.0)	血中尿素増加	1 (0.3)	0 (0.0)
筋骨格硬直	1 (0.3)	0 (0.0)	心電図 QT 延長	9 (2.4)	4 (1.1)
腎および尿路障害	8 (2.2)	1 (0.3)	フィブリン D ダイマー増加	1 (0.3)	0 (0.0)
排尿困難	2 (0.5)	0 (0.0)	γ-グルタミルトランスフェラーゼ増加	15 (4.0)	2 (0.5)
血尿	2 (0.5)	0 (0.0)	顆粒球数減少	2 (0.5)	1 (0.3)
腎障害	1 (0.3)	0 (0.0)	ヘモグロビン減少	1 (0.3)	0 (0.0)
尿路痛	1 (0.3)	0 (0.0)	リパーゼ増加	2 (0.5)	0 (0.0)

器官別大分類／基本語 <sup>注2)</sup>	DB-04 試験 本剤群 (N=371)	
	全グレード： 例数 (%)	グレード3以上： 例数 (%)
リンパ球数減少	24 (6.5)	14 (3.8)
好中球数減少	79 (21.3)	30 (8.1)
血小板数減少	67 (18.1)	17 (4.6)
総蛋白減少	2 (0.5)	0 (0.0)
赤血球数減少	2 (0.5)	0 (0.0)
体重減少	46 (12.4)	1 (0.3)
体重増加	2 (0.5)	0 (0.0)
白血球数減少	77 (20.8)	24 (6.5)
心電図異常 T 波	1 (0.3)	0 (0.0)
駆出率減少	15 (4.0)	1 (0.3)

器官別大分類／基本語 <sup>注2)</sup>	DB-04 試験 本剤群 (N=371)	
	全グレード： 例数 (%)	グレード3以上： 例数 (%)
トロポニン T 増加	1 (0.3)	0 (0.0)
血中アルカリホスファターゼ増加	22 (5.9)	1 (0.3)
m-AST 増加	1 (0.3)	0 (0.0)
傷害、中毒および処置合併症	4 (1.1)	0 (0.0)
挫傷	1 (0.3)	0 (0.0)
消化管損傷	1 (0.3)	0 (0.0)
四肢損傷	1 (0.3)	0 (0.0)
処置による悪心	1 (0.3)	0 (0.0)
処置による嘔吐	1 (0.3)	0 (0.0)

注 1) 「化学療法歴のある HER2 低発現の手術不能又は再発乳癌」に関する製造販売承認事項一部変更の承認申請時点（データカットオフ日：2022 年 1 月 11 日）

注 2) 「ICH 国際医薬用語集日本語版（MedDRA/J Ver. 24.0）」に基づき、器官別大分類（SOC）に分類し、さらに基本語（PT）を記載した。

■副作用発現率<sup>注1)</sup> : DB-06 試験 (HER2 低発現又は超低発現乳癌患者)

器官別大分類/基本語 <sup>注2)</sup>	DB-06 試験 本剤群 (N=434)		器官別大分類/基本語 <sup>注2)</sup>	DB-06 試験 本剤群 (N=434)	
	全グレード: 例数 (%)	グレード3以上: 例数 (%)		全グレード: 例数 (%)	グレード3以上: 例数 (%)
副作用発現被験者	417 (96.1)	176 (40.6)	高トリグリセリド血症	1 (0.2)	0 (0.0)
感染症および寄生虫症	42 (9.7)	4 (0.9)	高尿酸血症	6 (1.4)	0 (0.0)
気管支炎	1 (0.2)	0 (0.0)	低アルブミン血症	15 (3.5)	0 (0.0)
結膜炎	6 (1.4)	0 (0.0)	低カルシウム血症	11 (2.5)	0 (0.0)
胃腸炎	2 (0.5)	0 (0.0)	低クロール血症	2 (0.5)	0 (0.0)
陰部ヘルペス	1 (0.2)	0 (0.0)	低血糖	1 (0.2)	0 (0.0)
歯肉炎	2 (0.5)	0 (0.0)	低カリウム血症	35 (8.1)	12 (2.8)
带状疱疹	3 (0.7)	0 (0.0)	低マグネシウム血症	4 (0.9)	0 (0.0)
ヒトのエンルリッヒア症	1 (0.2)	0 (0.0)	低ナトリウム血症	9 (2.1)	0 (0.0)
下気道感染	1 (0.2)	0 (0.0)	低リン血症	6 (1.4)	0 (0.0)
上咽頭炎	1 (0.2)	0 (0.0)	低蛋白血症	4 (0.9)	0 (0.0)
口腔カンジダ症	2 (0.5)	0 (0.0)	食欲減退	102 (23.5)	6 (1.4)
爪囲炎	4 (0.9)	0 (0.0)	高脂血症	1 (0.2)	0 (0.0)
咽頭炎	1 (0.2)	0 (0.0)	<b>精神障害</b>	12 (2.8)	0 (0.0)
肺炎	7 (1.6)	0 (0.0)	不安	2 (0.5)	0 (0.0)
膿疱性皮膚疹	2 (0.5)	1 (0.2)	うつ病	3 (0.7)	0 (0.0)
敗血症	1 (0.2)	1 (0.2)	不眠症	7 (1.6)	0 (0.0)
歯膿瘍	1 (0.2)	1 (0.2)	<b>神経系障害</b>	112 (25.8)	3 (0.7)
上気道感染	1 (0.2)	0 (0.0)	味覚消失	1 (0.2)	0 (0.0)
尿路感染	5 (1.2)	0 (0.0)	健忘	1 (0.2)	0 (0.0)
腔感染	1 (0.2)	0 (0.0)	無嗅覚	1 (0.2)	0 (0.0)
ウイルス感染	1 (0.2)	0 (0.0)	浮動性めまい	16 (3.7)	0 (0.0)
ウイルス性扁桃炎	1 (0.2)	0 (0.0)	味覚不全	40 (9.2)	1 (0.2)
菌感染	1 (0.2)	0 (0.0)	頭痛	37 (8.5)	2 (0.5)
好中球減少性敗血症	1 (0.2)	1 (0.2)	知覚過敏	1 (0.2)	0 (0.0)
口腔ヘルペス	2 (0.5)	0 (0.0)	感覚鈍麻	3 (0.7)	0 (0.0)
カンジダ感染	1 (0.2)	0 (0.0)	味覚減退	1 (0.2)	0 (0.0)
COVID-19	2 (0.5)	0 (0.0)	嗜眠	1 (0.2)	0 (0.0)
COVID-19 肺炎	1 (0.2)	0 (0.0)	神経痛	1 (0.2)	0 (0.0)
<b>血液およびリンパ系障害</b>	176 (40.6)	61 (14.1)	末梢性ニューロパチー	6 (1.4)	0 (0.0)
貧血	118 (27.2)	25 (5.8)	錯感覚	5 (1.2)	0 (0.0)
好酸球増加症	1 (0.2)	0 (0.0)	嗅覚錯誤	2 (0.5)	0 (0.0)
発熱性好中球減少症	4 (0.9)	4 (0.9)	末梢性運動ニューロパチー	1 (0.2)	0 (0.0)
白血球減少症	30 (6.9)	6 (1.4)	末梢性感覚ニューロパチー	9 (2.1)	0 (0.0)
リンパ球減少症	18 (4.1)	2 (0.5)	多発ニューロパチー	2 (0.5)	0 (0.0)
骨髄抑制	2 (0.5)	0 (0.0)	失神寸前の状態	2 (0.5)	0 (0.0)
好中球減少症	70 (16.1)	34 (7.8)	傾眠	1 (0.2)	0 (0.0)
汎血球減少症	1 (0.2)	1 (0.2)	振戦	3 (0.7)	0 (0.0)
血小板減少症	23 (5.3)	2 (0.5)	声帯麻痺	1 (0.2)	0 (0.0)
血小板増加症	1 (0.2)	0 (0.0)	認知障害	1 (0.2)	0 (0.0)
<b>代謝および栄養障害</b>	148 (34.1)	17 (3.9)	味覚障害	5 (1.2)	0 (0.0)
脱水	3 (0.7)	0 (0.0)	ブレインフォグ	4 (0.9)	0 (0.0)
高アンモニア血症	1 (0.2)	0 (0.0)	<b>眼障害</b>	48 (11.1)	0 (0.0)
高カルシウム血症	3 (0.7)	0 (0.0)	眼瞼炎	2 (0.5)	0 (0.0)
高クロール血症	1 (0.2)	0 (0.0)	片側失明	1 (0.2)	0 (0.0)
高コレステロール血症	2 (0.5)	0 (0.0)	白内障	1 (0.2)	0 (0.0)
高血糖	5 (1.2)	0 (0.0)	霰粒腫	1 (0.2)	0 (0.0)
高マグネシウム血症	1 (0.2)	0 (0.0)	ドライアイ	21 (4.8)	0 (0.0)

器官別大分類／基本語 <sup>注2)</sup>	DB-06 試験 本剤群 (N=434)		器官別大分類／基本語 <sup>注2)</sup>	DB-06 試験 本剤群 (N=434)	
	全グレード： 例数 (%)	グレード3以上： 例数 (%)		全グレード： 例数 (%)	グレード3以上： 例数 (%)
眼瞼紅斑	1 (0.2)	0 (0.0)	頻呼吸	1 (0.2)	1 (0.2)
眼痛	1 (0.2)	0 (0.0)	鼻部不快感	1 (0.2)	0 (0.0)
角膜炎	2 (0.5)	0 (0.0)	肺毒性	1 (0.2)	0 (0.0)
流涙増加	5 (1.2)	0 (0.0)	気管支壁肥厚	1 (0.2)	0 (0.0)
羞明	2 (0.5)	0 (0.0)	口腔咽頭水疱形成	1 (0.2)	0 (0.0)
光視症	1 (0.2)	0 (0.0)	口腔咽頭痛	3 (0.7)	0 (0.0)
霧視	9 (2.1)	0 (0.0)	鼻痂皮	3 (0.7)	0 (0.0)
視力低下	3 (0.7)	0 (0.0)	肺拡散障害	1 (0.2)	0 (0.0)
視力障害	2 (0.5)	0 (0.0)	<b>胃腸障害</b>	<b>342 (78.8)</b>	<b>23 (5.3)</b>
眼球乾燥症	1 (0.2)	0 (0.0)	腹部不快感	7 (1.6)	0 (0.0)
眼の異物感	1 (0.2)	0 (0.0)	腹部膨満	12 (2.8)	0 (0.0)
眼そう痒症	1 (0.2)	0 (0.0)	腹痛	23 (5.3)	0 (0.0)
<b>耳および迷路障害</b>	<b>4 (0.9)</b>	<b>0 (0.0)</b>	上腹部痛	17 (3.9)	0 (0.0)
耳痛	1 (0.2)	0 (0.0)	腹部硬直	1 (0.2)	0 (0.0)
耳鳴	1 (0.2)	0 (0.0)	裂肛	3 (0.7)	0 (0.0)
回転性めまい	2 (0.5)	0 (0.0)	口角口唇炎	1 (0.2)	0 (0.0)
<b>心臓障害</b>	<b>17 (3.9)</b>	<b>1 (0.2)</b>	アフタ性潰瘍	1 (0.2)	0 (0.0)
不整脈	1 (0.2)	0 (0.0)	腹水	2 (0.5)	0 (0.0)
心血管障害	1 (0.2)	0 (0.0)	便秘	71 (16.4)	2 (0.5)
僧帽弁閉鎖不全症	1 (0.2)	0 (0.0)	下痢	103 (23.7)	8 (1.8)
動悸	3 (0.7)	0 (0.0)	口内乾燥	22 (5.1)	0 (0.0)
洞性頻脈	3 (0.7)	0 (0.0)	消化不良	33 (7.6)	0 (0.0)
上室性期外収縮	4 (0.9)	0 (0.0)	嚥下障害	1 (0.2)	0 (0.0)
上室性頻脈	1 (0.2)	0 (0.0)	鼓腸	6 (1.4)	0 (0.0)
頻脈	4 (0.9)	0 (0.0)	排便回数増加	1 (0.2)	0 (0.0)
心室性期外収縮	2 (0.5)	0 (0.0)	胃食道逆流性疾患	9 (2.1)	0 (0.0)
左室機能不全	1 (0.2)	1 (0.2)	胃腸障害	2 (0.5)	0 (0.0)
左室肥大	1 (0.2)	0 (0.0)	消化器痛	4 (0.9)	0 (0.0)
左房拡大	1 (0.2)	0 (0.0)	歯肉出血	2 (0.5)	0 (0.0)
<b>血管障害</b>	<b>14 (3.2)</b>	<b>0 (0.0)</b>	歯肉痛	1 (0.2)	0 (0.0)
潮紅	3 (0.7)	0 (0.0)	舌痛	1 (0.2)	0 (0.0)
高血圧	2 (0.5)	0 (0.0)	吐血	1 (0.2)	0 (0.0)
低血圧	3 (0.7)	0 (0.0)	痔核	5 (1.2)	0 (0.0)
リンパ浮腫	2 (0.5)	0 (0.0)	胃酸過多	1 (0.2)	0 (0.0)
血栓性静脈炎	1 (0.2)	0 (0.0)	口腔内潰瘍形成	4 (0.9)	0 (0.0)
ほてり	3 (0.7)	0 (0.0)	悪心	286 (65.9)	7 (1.6)
<b>呼吸器、胸郭および縦隔障害</b>	<b>113 (26.0)</b>	<b>9 (2.1)</b>	嚥下痛	1 (0.2)	0 (0.0)
咳嗽	15 (3.5)	0 (0.0)	口腔内不快感	1 (0.2)	0 (0.0)
呼吸困難	11 (2.5)	0 (0.0)	口腔内痛	2 (0.5)	0 (0.0)
労作性呼吸困難	4 (0.9)	0 (0.0)	歯周病	1 (0.2)	0 (0.0)
鼻出血	30 (6.9)	0 (0.0)	肛門周囲痛	1 (0.2)	0 (0.0)
しゃっくり	1 (0.2)	0 (0.0)	直腸出血	1 (0.2)	0 (0.0)
間質性肺疾患	30 (6.9)	4 (0.9)	口内炎	45 (10.4)	0 (0.0)
鼻の炎症	1 (0.2)	0 (0.0)	歯痛	2 (0.5)	0 (0.0)
胸膜肥厚	1 (0.2)	0 (0.0)	嘔吐	118 (27.2)	6 (1.4)
肺臓炎	28 (6.5)	4 (0.9)	口腔知覚不全	1 (0.2)	0 (0.0)
肺塞栓症	1 (0.2)	0 (0.0)	心窩部不快感	3 (0.7)	0 (0.0)
肺高血圧症	1 (0.2)	0 (0.0)	痔出血	2 (0.5)	1 (0.2)
鼻漏	1 (0.2)	0 (0.0)	口の錯感覚	1 (0.2)	0 (0.0)

器官別大分類／基本語 <sup>注2)</sup>	DB-06 試験 本剤群 (N=434)		器官別大分類／基本語 <sup>注2)</sup>	DB-06 試験 本剤群 (N=434)	
	全グレード： 例数 (%)	グレード3以上： 例数 (%)		全グレード： 例数 (%)	グレード3以上： 例数 (%)
好中球減少性大腸炎	1 (0.2)	1 (0.2)	筋痙縮	2 (0.5)	0 (0.0)
吐き戻し	1 (0.2)	0 (0.0)	筋力低下	2 (0.5)	0 (0.0)
舌色素沈着	1 (0.2)	0 (0.0)	筋骨格痛	2 (0.5)	0 (0.0)
肛門失禁	1 (0.2)	0 (0.0)	筋肉痛	5 (1.2)	0 (0.0)
舌紅斑	1 (0.2)	0 (0.0)	四肢痛	3 (0.7)	0 (0.0)
<b>肝胆道系障害</b>	<b>12 (2.8)</b>	<b>5 (1.2)</b>	線維筋痛	1 (0.2)	1 (0.2)
急性肝不全	1 (0.2)	1 (0.2)	筋骨格系胸痛	3 (0.7)	0 (0.0)
胆汁うっ滞	2 (0.5)	1 (0.2)	筋骨格硬直	1 (0.2)	0 (0.0)
肝硬変	2 (0.5)	0 (0.0)	<b>腎および尿路障害</b>	<b>8 (1.8)</b>	<b>1 (0.2)</b>
肝機能異常	1 (0.2)	0 (0.0)	排尿困難	2 (0.5)	0 (0.0)
高ビリルビン血症	2 (0.5)	0 (0.0)	血尿	1 (0.2)	0 (0.0)
門脈圧亢進症	1 (0.2)	1 (0.2)	夜間頻尿	1 (0.2)	0 (0.0)
肝損傷	2 (0.5)	2 (0.5)	頻尿	2 (0.5)	0 (0.0)
高トランスアミンナーゼ血症	2 (0.5)	0 (0.0)	蛋白尿	1 (0.2)	0 (0.0)
<b>皮膚および皮下組織障害</b>	<b>219 (50.5)</b>	<b>0 (0.0)</b>	尿路痛	2 (0.5)	0 (0.0)
ざ瘡	1 (0.2)	0 (0.0)	急性腎障害	1 (0.2)	1 (0.2)
脱毛症	197 (45.4)	0 (0.0)	<b>生殖系および乳房障害</b>	<b>9 (2.1)</b>	<b>0 (0.0)</b>
水疱	2 (0.5)	0 (0.0)	乳房痛	1 (0.2)	0 (0.0)
皮膚炎	1 (0.2)	0 (0.0)	月経中間期出血	1 (0.2)	0 (0.0)
アレルギー性皮膚炎	1 (0.2)	0 (0.0)	閉経期症状	1 (0.2)	0 (0.0)
皮膚乾燥	12 (2.8)	0 (0.0)	膣分泌物	1 (0.2)	0 (0.0)
湿疹	1 (0.2)	0 (0.0)	膣部異臭	1 (0.2)	0 (0.0)
紅斑	1 (0.2)	0 (0.0)	外陰腔乾燥	4 (0.9)	0 (0.0)
多汗症	1 (0.2)	0 (0.0)	外陰腔そう痒症	1 (0.2)	0 (0.0)
爪変色	1 (0.2)	0 (0.0)	<b>一般・全身障害および投与部位の状態</b>	<b>221 (50.9)</b>	<b>18 (4.1)</b>
爪の障害	9 (2.1)	0 (0.0)	無力症	83 (19.1)	8 (1.8)
爪甲剥離症	1 (0.2)	0 (0.0)	胸部不快感	7 (1.6)	0 (0.0)
皮膚疼痛	1 (0.2)	0 (0.0)	胸痛	1 (0.2)	0 (0.0)
手掌・足底発赤知覚不全症候群	2 (0.5)	0 (0.0)	悪寒	1 (0.2)	0 (0.0)
光線過敏性反応	1 (0.2)	0 (0.0)	疲労	108 (24.9)	8 (1.8)
そう痒症	10 (2.3)	0 (0.0)	空腹	1 (0.2)	0 (0.0)
発疹	10 (2.3)	0 (0.0)	インフルエンザ様疾患	3 (0.7)	0 (0.0)
斑状丘疹状皮疹	3 (0.7)	0 (0.0)	注射部位皮膚炎	1 (0.2)	0 (0.0)
丘疹性皮疹	1 (0.2)	0 (0.0)	倦怠感	28 (6.5)	1 (0.2)
そう痒性皮疹	1 (0.2)	0 (0.0)	粘膜の炎症	12 (2.8)	0 (0.0)
皮膚びらん	2 (0.5)	0 (0.0)	浮腫	1 (0.2)	0 (0.0)
皮膚剥脱	1 (0.2)	0 (0.0)	末梢性浮腫	11 (2.5)	0 (0.0)
皮膚亀裂	3 (0.7)	0 (0.0)	疼痛	2 (0.5)	0 (0.0)
皮膚色素過剰	3 (0.7)	0 (0.0)	発熱	11 (2.5)	0 (0.0)
皮膚刺激	1 (0.2)	0 (0.0)	乾燥症	1 (0.2)	0 (0.0)
爪破損	1 (0.2)	0 (0.0)	限局性浮腫	2 (0.5)	0 (0.0)
爪甲脱落症	1 (0.2)	0 (0.0)	全身健康状態悪化	2 (0.5)	2 (0.5)
爪線状隆起	1 (0.2)	0 (0.0)	小結節	1 (0.2)	0 (0.0)
敏感肌	1 (0.2)	0 (0.0)	体温調節障害	1 (0.2)	0 (0.0)
<b>筋骨格系および結合組織障害</b>	<b>26 (6.0)</b>	<b>1 (0.2)</b>	非心臓性胸痛	2 (0.5)	0 (0.0)
関節痛	8 (1.8)	0 (0.0)	注入部位分泌	1 (0.2)	0 (0.0)
背部痛	2 (0.5)	0 (0.0)	<b>臨床検査</b>	<b>234 (53.9)</b>	<b>85 (19.6)</b>
兪径部痛	1 (0.2)	0 (0.0)	アラニンアミノトランスフェラーゼ増加	73 (16.8)	4 (0.9)
関節腫脹	1 (0.2)	0 (0.0)	アスパラギン酸アミノトランスフェラーゼ増加	96 (22.1)	5 (1.2)

器官別大分類／基本語 <sup>注2)</sup>	DB-06 試験 本剤群 (N=434)		器官別大分類／基本語 <sup>注2)</sup>	DB-06 試験 本剤群 (N=434)	
	全グレード： 例数 (%)	グレード3以上： 例数 (%)		全グレード： 例数 (%)	グレード3以上： 例数 (%)
抱合ビリルビン増加	8 (1.8)	0 (0.0)	体重増加	3 (0.7)	0 (0.0)
血中ビリルビン増加	24 (5.5)	2 (0.5)	白血球数減少	75 (17.3)	24 (5.5)
血中非抱合ビリルビン増加	2 (0.5)	0 (0.0)	駆出率減少	23 (5.3)	2 (0.5)
血中クロール増加	2 (0.5)	0 (0.0)	αヒドロキシ酪酸脱水素酵素増加	1 (0.2)	0 (0.0)
血中コレステロール増加	4 (0.9)	0 (0.0)	血小板数増加	1 (0.2)	0 (0.0)
血中クレアチニン増加	5 (1.2)	1 (0.2)	トランスアミナーゼ上昇	5 (1.2)	0 (0.0)
血中ブドウ糖増加	1 (0.2)	0 (0.0)	胸部コンピュータ断層撮影異常	1 (0.2)	0 (0.0)
血中乳酸脱水素酵素増加	8 (1.8)	0 (0.0)	トロポニン増加	3 (0.7)	0 (0.0)
血中マグネシウム減少	1 (0.2)	0 (0.0)	血中アルカリホスファターゼ増加	31 (7.1)	0 (0.0)
血圧低下	1 (0.2)	0 (0.0)	尿量減少	1 (0.2)	0 (0.0)
体温上昇	1 (0.2)	0 (0.0)	肝酵素上昇	1 (0.2)	0 (0.0)
心電図 QT 延長	2 (0.5)	0 (0.0)	抗トランスグルタミナーゼ抗体増加	1 (0.2)	0 (0.0)
好酸球数減少	1 (0.2)	0 (0.0)	抱合ビリルビン減少	1 (0.2)	0 (0.0)
γ-グルタミルトランスフェラーゼ増加	25 (5.8)	3 (0.7)	腸通過時間延長	1 (0.2)	0 (0.0)
ヘモグロビン減少	4 (0.9)	0 (0.0)	腸通過時間短縮	1 (0.2)	0 (0.0)
心拍数不整	1 (0.2)	0 (0.0)	肝機能検査値上昇	3 (0.7)	1 (0.2)
眼圧上昇	1 (0.2)	0 (0.0)	肺画像検査異常	2 (0.5)	0 (0.0)
リンパ球数減少	24 (5.5)	9 (2.1)	胆汁酸増加	3 (0.7)	0 (0.0)
平均赤血球容積増加	1 (0.2)	0 (0.0)	<b>傷害、中毒および処置合併症</b>	<b>9 (2.1)</b>	<b>1 (0.2)</b>
好中球数減少	97 (22.4)	57 (13.1)	転倒	1 (0.2)	0 (0.0)
血小板数減少	56 (12.9)	16 (3.7)	角膜損傷	1 (0.2)	0 (0.0)
総蛋白減少	1 (0.2)	0 (0.0)	挫傷	1 (0.2)	0 (0.0)
脈拍異常	1 (0.2)	0 (0.0)	注入に伴う反応	5 (1.2)	1 (0.2)
赤血球数減少	1 (0.2)	0 (0.0)	リコール現象	1 (0.2)	0 (0.0)
体重減少	25 (5.8)	0 (0.0)	処置による疼痛	1 (0.2)	0 (0.0)

注1) 「ホルモン受容体陽性かつ HER2 低発現又は超低発現の手術不能又は再発乳癌」に関する製造販売承認事項一部変更の承認申請時点  
(データカットオフ日：2024年3月18日)

注2) 「ICH 国際医薬用語集日本語版 (MedDRA/J Ver. 26.1)」に基づき、器官別大分類 (SOC) に分類し、さらに基本語 (PT) を記載した。

■副作用発現率<sup>注1)</sup> : DL-02 試験 [HER2 (ERBB2) 遺伝子変異陽性 NSCLC 患者]

器官別大分類/基本語 <sup>注2)</sup>	DL-02 試験 5.4mg/kg 群 (N=101)		器官別大分類/基本語 <sup>注2)</sup>	DL-02 試験 5.4mg/kg 群 (N=101)	
	全グレード: 例数 (%)	グレード3以上: 例数 (%)		全グレード: 例数 (%)	グレード3以上: 例数 (%)
副作用発現被験者	93 (92.1)	32 (31.7)	下痢	17 (16.8)	1 (1.0)
感染症および寄生虫症	4 (4.0)	1 (1.0)	消化不良	4 (4.0)	0 (0.0)
爪囲炎	1 (1.0)	0 (0.0)	胃食道逆流性疾患	1 (1.0)	0 (0.0)
咽頭炎	1 (1.0)	0 (0.0)	悪心	60 (59.4)	3 (3.0)
肺炎	1 (1.0)	0 (0.0)	口腔内痛	2 (2.0)	0 (0.0)
上気道感染	1 (1.0)	0 (0.0)	レッチング	1 (1.0)	0 (0.0)
尿路感染	2 (2.0)	1 (1.0)	流涎過多	1 (1.0)	0 (0.0)
血液およびリンパ系障害	33 (32.7)	11 (10.9)	口内炎	10 (9.9)	0 (0.0)
貧血	29 (28.7)	9 (8.9)	上部消化管出血	1 (1.0)	0 (0.0)
白血球減少症	2 (2.0)	0 (0.0)	嘔吐	23 (22.8)	2 (2.0)
リンパ球減少症	1 (1.0)	0 (0.0)	吐き戻し	1 (1.0)	0 (0.0)
好中球減少症	6 (5.9)	2 (2.0)	皮膚および皮下組織障害	25 (24.8)	0 (0.0)
血小板減少症	2 (2.0)	1 (1.0)	脱毛症	19 (18.8)	0 (0.0)
代謝および栄養障害	31 (30.7)	2 (2.0)	ざ瘡様皮膚炎	2 (2.0)	0 (0.0)
低カリウム血症	2 (2.0)	1 (1.0)	皮膚乾燥	1 (1.0)	0 (0.0)
低ナトリウム血症	1 (1.0)	0 (0.0)	湿疹	1 (1.0)	0 (0.0)
食欲減退	29 (28.7)	1 (1.0)	多汗症	1 (1.0)	0 (0.0)
神経系障害	10 (9.9)	0 (0.0)	爪の障害	1 (1.0)	0 (0.0)
浮動性めまい	2 (2.0)	0 (0.0)	そう痒症	2 (2.0)	0 (0.0)
味覚不全	1 (1.0)	0 (0.0)	発疹	2 (2.0)	0 (0.0)
頭痛	1 (1.0)	0 (0.0)	斑状丘疹状皮膚疹	1 (1.0)	0 (0.0)
片頭痛	1 (1.0)	0 (0.0)	皮膚色素過剰	1 (1.0)	0 (0.0)
末梢性ニューロパチー	3 (3.0)	0 (0.0)	筋骨格系および結合組織障害	2 (2.0)	0 (0.0)
錯感覚	1 (1.0)	0 (0.0)	筋肉痛	1 (1.0)	0 (0.0)
末梢性感覚ニューロパチー	1 (1.0)	0 (0.0)	顎骨壊死	1 (1.0)	0 (0.0)
眼障害	2 (2.0)	0 (0.0)	腎および尿路障害	1 (1.0)	0 (0.0)
眼瞼紅斑	1 (1.0)	0 (0.0)	腎不全	1 (1.0)	0 (0.0)
流涙増加	1 (1.0)	0 (0.0)	一般・全身障害および投与部位の状態	32 (31.7)	3 (3.0)
心臓障害	2 (2.0)	0 (0.0)	無力症	6 (5.9)	1 (1.0)
心筋炎	1 (1.0)	0 (0.0)	疲労	12 (11.9)	2 (2.0)
心膜炎	1 (1.0)	0 (0.0)	倦怠感	10 (9.9)	0 (0.0)
血管障害	2 (2.0)	0 (0.0)	粘膜乾燥	1 (1.0)	0 (0.0)
低血圧	1 (1.0)	0 (0.0)	粘膜の炎症	1 (1.0)	0 (0.0)
ほてり	1 (1.0)	0 (0.0)	末梢性浮腫	2 (2.0)	0 (0.0)
呼吸器、胸郭および縦隔障害	13 (12.9)	3 (3.0)	発熱	3 (3.0)	0 (0.0)
鼻出血	1 (1.0)	0 (0.0)	末梢腫脹	1 (1.0)	0 (0.0)
しゃっくり	2 (2.0)	0 (0.0)	臨床検査	54 (53.5)	17 (16.8)
間質性肺疾患	3 (3.0)	1 (1.0)	アラニンアミノトランスフェラーゼ増加	11 (10.9)	1 (1.0)
鼻の炎症	1 (1.0)	0 (0.0)	アスパラギン酸アミノトランスフェラーゼ増加	12 (11.9)	1 (1.0)
肺臓炎	4 (4.0)	2 (2.0)	抱合ビリルビン増加	1 (1.0)	0 (0.0)
気胸	1 (1.0)	0 (0.0)	血中ビリルビン増加	1 (1.0)	0 (0.0)
アレルギー性鼻炎	1 (1.0)	0 (0.0)	血中クレアチニン増加	2 (2.0)	0 (0.0)
肺毒性	1 (1.0)	0 (0.0)	C-反応性蛋白増加	1 (1.0)	0 (0.0)
胃腸障害	72 (71.3)	3 (3.0)	γ-グルタミルトランスフェラーゼ増加	1 (1.0)	1 (1.0)
腹痛	3 (3.0)	0 (0.0)	リンパ球数減少	5 (5.0)	2 (2.0)
上腹部痛	1 (1.0)	0 (0.0)	好中球数減少	28 (27.7)	10 (9.9)
便秘	25 (24.8)	0 (0.0)	血小板数減少	17 (16.8)	3 (3.0)

器官別大分類／基本語 <sup>注2)</sup>	DL-02 試験 5.4mg/kg 群 (N=101)	
	全グレード： 例数 (%)	グレード3以上： 例数 (%)
体重減少	2 (2.0)	1 (1.0)
白血球数減少	22 (21.8)	2 (2.0)
トロポニン増加	1 (1.0)	1 (1.0)

器官別大分類／基本語 <sup>注2)</sup>	DL-02 試験 5.4mg/kg 群 (N=101)	
	全グレード： 例数 (%)	グレード3以上： 例数 (%)
トロポニン I 増加	1 (1.0)	1 (1.0)
血中アルカリホスファターゼ増加	3 (3.0)	0 (0.0)

注1) 「がん化学療法後に増悪した *HER2 (ERBB2)* 遺伝子変異陽性の切除不能な進行・再発の非小細胞肺癌」に関する製造販売承認事項一部変更の承認申請時点（データカットオフ日：2022年3月24日）

注2) 「ICH 国際医薬用語集日本語版（MedDRA/J Ver. 24.1）」に基づき、器官別大分類（SOC）に分類し、さらに基本語（PT）を記載した。

■副作用発現率<sup>注1)</sup> : DG-01 試験 (HER2 陽性胃癌患者)

器官別大分類/基本語 <sup>注2)</sup>	DG-01 試験 本剤群 (N=125)		器官別大分類/基本語 <sup>注2)</sup>	DG-01 試験 本剤群 (N=125)	
	全グレード: 例数 (%)	グレード3以上: 例数 (%)		全グレード: 例数 (%)	グレード3以上: 例数 (%)
副作用発現被験者	122 (97.6)	94 (75.2)	心臓障害	3 (2.4)	0 (0.0)
感染症および寄生虫症	8 (6.4)	1 (0.8)	心筋症	1 (0.8)	0 (0.0)
肺炎	3 (2.4)	1 (0.8)	上室性期外収縮	1 (0.8)	0 (0.0)
毛包炎	1 (0.8)	0 (0.0)	心室性期外収縮	1 (0.8)	0 (0.0)
爪囲炎	1 (0.8)	0 (0.0)	血管障害	3 (2.4)	2 (1.6)
咽頭炎	1 (0.8)	0 (0.0)	低血圧	1 (0.8)	1 (0.8)
鼻炎	1 (0.8)	0 (0.0)	ほてり	1 (0.8)	0 (0.0)
尿路感染	1 (0.8)	0 (0.0)	塞栓症	1 (0.8)	1 (0.8)
肺感染	1 (0.8)	0 (0.0)	呼吸器、胸郭および縦隔障害	22 (17.6)	2 (1.6)
良性、悪性および詳細不明の新生物 (嚢胞およびポリープを含む)	1 (0.8)	1 (0.8)	肺臓炎	8 (6.4)	1 (0.8)
腫瘍出血	1 (0.8)	1 (0.8)	間質性肺炎患	5 (4.0)	1 (0.8)
血液およびリンパ系障害	57 (45.6)	37 (29.6)	しゃっくり	4 (3.2)	0 (0.0)
貧血	50 (40.0)	31 (24.8)	咳嗽	1 (0.8)	0 (0.0)
発熱性好中球減少症	6 (4.8)	6 (4.8)	呼吸困難	1 (0.8)	0 (0.0)
好中球減少症	3 (2.4)	2 (1.6)	鼻出血	1 (0.8)	0 (0.0)
鉄欠乏性貧血	1 (0.8)	0 (0.0)	湿性咳嗽	1 (0.8)	0 (0.0)
白血球減少症	1 (0.8)	1 (0.8)	肺高血圧症	1 (0.8)	0 (0.0)
血小板減少症	1 (0.8)	0 (0.0)	口腔咽頭痛	1 (0.8)	0 (0.0)
代謝および栄養障害	72 (57.6)	21 (16.8)	胃腸障害	87 (69.6)	10 (8.0)
食欲減退	66 (52.8)	18 (14.4)	悪心	72 (57.6)	6 (4.8)
脱水	6 (4.8)	2 (1.6)	下痢	31 (24.8)	3 (2.4)
低アルブミン血症	6 (4.8)	0 (0.0)	嘔吐	26 (20.8)	0 (0.0)
低カリウム血症	4 (3.2)	2 (1.6)	便秘	11 (8.8)	0 (0.0)
高尿酸血症	2 (1.6)	1 (0.8)	口内炎	10 (8.0)	2 (1.6)
高カルシウム血症	1 (0.8)	0 (0.0)	腹痛	3 (2.4)	0 (0.0)
低カルシウム血症	1 (0.8)	0 (0.0)	腹部膨満	2 (1.6)	0 (0.0)
低ナトリウム血症	1 (0.8)	1 (0.8)	腹水	1 (0.8)	0 (0.0)
低リン酸血症	1 (0.8)	0 (0.0)	大腸炎	1 (0.8)	1 (0.8)
血液量減少症	1 (0.8)	0 (0.0)	胃食道逆流性疾患	1 (0.8)	0 (0.0)
過小食	1 (0.8)	0 (0.0)	舌炎	1 (0.8)	0 (0.0)
精神障害	2 (1.6)	0 (0.0)	痔核	1 (0.8)	0 (0.0)
譫妄	1 (0.8)	0 (0.0)	流涎過多	1 (0.8)	0 (0.0)
不眠症	1 (0.8)	0 (0.0)	痔出血	1 (0.8)	0 (0.0)
神経系障害	15 (12.0)	0 (0.0)	肝胆道系障害	11 (8.8)	3 (2.4)
味覚異常	8 (6.4)	0 (0.0)	肝機能異常	9 (7.2)	3 (2.4)
頭痛	3 (2.4)	0 (0.0)	肝障害	2 (1.6)	0 (0.0)
末梢性感覚ニューロパチー	3 (2.4)	0 (0.0)	皮膚および皮下組織障害	35 (28.0)	0 (0.0)
浮動性めまい	2 (1.6)	0 (0.0)	脱毛症	28 (22.4)	0 (0.0)
眼障害	5 (4.0)	0 (0.0)	発疹	3 (2.4)	0 (0.0)
網膜滲出物	2 (1.6)	0 (0.0)	皮膚乾燥	2 (1.6)	0 (0.0)
網膜出血	2 (1.6)	0 (0.0)	ざ瘡様皮膚炎	1 (0.8)	0 (0.0)
黄斑浮腫	1 (0.8)	0 (0.0)	多形紅斑	1 (0.8)	0 (0.0)
網膜剥離	1 (0.8)	0 (0.0)	そう痒症	1 (0.8)	0 (0.0)
網膜症	1 (0.8)	0 (0.0)	斑状丘疹状皮疹	1 (0.8)	0 (0.0)
黄斑線維症	1 (0.8)	0 (0.0)	蕁麻疹	1 (0.8)	0 (0.0)
耳および迷路障害	1 (0.8)	0 (0.0)	爪甲脱落症	1 (0.8)	0 (0.0)
耳鳴	1 (0.8)	0 (0.0)	筋骨格系および結合組織障害	4 (3.2)	0 (0.0)
			関節痛	1 (0.8)	0 (0.0)

器官別大分類／基本語 <sup>注2)</sup>	DG-01 試験 本剤群 (N=125)		器官別大分類／基本語 <sup>注2)</sup>	DG-01 試験 本剤群 (N=125)	
	全グレード： 例数 (%)	グレード3以上： 例数 (%)		全グレード： 例数 (%)	グレード3以上： 例数 (%)
筋痙縮	1 (0.8)	0 (0.0)	血小板数減少	47 (37.6)	14 (11.2)
筋肉痛	1 (0.8)	0 (0.0)	白血球数減少	47 (37.6)	26 (20.8)
頸部痛	1 (0.8)	0 (0.0)	リンパ球数減少	27 (21.6)	14 (11.2)
腎および尿路障害	3 (2.4)	0 (0.0)	体重減少	15 (12.0)	1 (0.8)
蛋白尿	2 (1.6)	0 (0.0)	血中ビリルビン増加	7 (5.6)	0 (0.0)
腎機能障害	1 (0.8)	0 (0.0)	アスパラギン酸アミノトランスフェラーゼ増加	6 (4.8)	2 (1.6)
一般・全身障害および投与部位の状態	73 (58.4)	10 (8.0)	γ-グルタミルトランスフェラーゼ増加	4 (3.2)	0 (0.0)
倦怠感	43 (34.4)	1 (0.8)	アラニンアミノトランスフェラーゼ増加	3 (2.4)	1 (0.8)
疲労	24 (19.2)	8 (6.4)	C-反応性蛋白増加	1 (0.8)	0 (0.0)
発熱	11 (8.8)	0 (0.0)	心電図 QT 延長	1 (0.8)	1 (0.8)
末梢性浮腫	7 (5.6)	0 (0.0)	ヘモグロビン減少	1 (0.8)	0 (0.0)
浮腫	2 (1.6)	0 (0.0)	肝機能検査異常	1 (0.8)	1 (0.8)
無力症	1 (0.8)	1 (0.8)	トロポニン I 増加	1 (0.8)	0 (0.0)
粘膜の炎症	1 (0.8)	0 (0.0)	トロポニン T 増加	1 (0.8)	0 (0.0)
疼痛	1 (0.8)	0 (0.0)	血中アルカリホスファターゼ増加	1 (0.8)	0 (0.0)
腫脹	1 (0.8)	0 (0.0)	傷害、中毒および処置合併症	2 (1.6)	0 (0.0)
臨床検査	93 (74.4)	74 (59.2)	注入に伴う反応	2 (1.6)	0 (0.0)
好中球数減少	76 (60.8)	61 (48.8)			

注1) 「がん化学療法後に増悪した HER2 陽性の治癒切除不能な進行・再発の胃癌」に関する製造販売承認事項一部変更の承認申請時点（データカットオフ日：2019年11月8日）

注2) 「ICH 国際医薬用語集日本語版（MedDRA/J Ver. 20.1）」に基づき、器官別大分類（SOC）に分類し、さらに基本語（PT）を記載した。

■副作用発現率<sup>注1)</sup> : DG-04 試験 (HER2 陽性胃癌患者)

器官別大分類/基本語 <sup>注2)</sup>	DG-04 試験 本剤群 (N=244)		器官別大分類/基本語 <sup>注2)</sup>	DG-04 試験 本剤群 (N=244)	
	全グレード: 例数 (%)	グレード3以上: 例数 (%)		全グレード: 例数 (%)	グレード3以上: 例数 (%)
副作用発現被験者	227 (93.0)	122 (50.0)	浮動性めまい	9 (3.7)	0 (0.0)
感染症および寄生虫症	15 (6.1)	3 (1.2)	味覚不全	8 (3.3)	0 (0.0)
COVID-19	2 (0.8)	0 (0.0)	頭痛	5 (2.0)	1 (0.4)
結膜炎	1 (0.4)	0 (0.0)	感覚鈍麻	2 (0.8)	0 (0.0)
胃腸炎	1 (0.4)	1 (0.4)	知的能力障害	1 (0.4)	0 (0.0)
歯肉炎	1 (0.4)	0 (0.0)	嗜眠	1 (0.4)	0 (0.0)
爪感染	1 (0.4)	0 (0.0)	末梢性ニューロパチー	1 (0.4)	0 (0.0)
外耳炎	1 (0.4)	0 (0.0)	神経毒性	1 (0.4)	0 (0.0)
爪囲炎	1 (0.4)	0 (0.0)	錯感覚	2 (0.8)	0 (0.0)
咽頭炎	1 (0.4)	0 (0.0)	末梢性運動ニューロパチー	2 (0.8)	0 (0.0)
肺炎	6 (2.5)	2 (0.8)	末梢性感覚ニューロパチー	2 (0.8)	0 (0.0)
鼻炎	1 (0.4)	0 (0.0)	味覚障害	1 (0.4)	0 (0.0)
敗血症	1 (0.4)	1 (0.4)	振戦	1 (0.4)	0 (0.0)
敗血症性ショック	1 (0.4)	1 (0.4)	迷走神経障害	1 (0.4)	1 (0.4)
尿路感染	2 (0.8)	0 (0.0)	<b>眼障害</b>	<b>8 (3.3)</b>	<b>0 (0.0)</b>
<b>血液およびリンパ系障害</b>	<b>110 (45.1)</b>	<b>55 (22.5)</b>	結膜出血	1 (0.4)	0 (0.0)
貧血	76 (31.1)	34 (13.9)	ドライアイ	2 (0.8)	0 (0.0)
好酸球増加症	1 (0.4)	0 (0.0)	流涙増加	3 (1.2)	0 (0.0)
発熱性好中球減少症	7 (2.9)	7 (2.9)	屈折障害	1 (0.4)	0 (0.0)
白血球減少症	14 (5.7)	2 (0.8)	網膜滲出物	1 (0.4)	0 (0.0)
リンパ球減少症	5 (2.0)	0 (0.0)	潰瘍性角膜炎	1 (0.4)	0 (0.0)
好中球減少症	40 (16.4)	22 (9.0)	霧視	1 (0.4)	0 (0.0)
汎血球減少症	2 (0.8)	2 (0.8)	視力低下	1 (0.4)	0 (0.0)
血小板減少症	17 (7.0)	5 (2.0)	<b>心臓障害</b>	<b>7 (2.9)</b>	<b>0 (0.0)</b>
<b>内分泌障害</b>	<b>1 (0.4)</b>	<b>0 (0.0)</b>	第一度房室ブロック	1 (0.4)	0 (0.0)
甲状腺機能低下症	1 (0.4)	0 (0.0)	心不全	1 (0.4)	0 (0.0)
<b>代謝および栄養障害</b>	<b>98 (40.2)</b>	<b>13 (5.3)</b>	心毒性	1 (0.4)	0 (0.0)
食欲減退	71 (29.1)	5 (2.0)	洞房ブロック	1 (0.4)	0 (0.0)
脱水	3 (1.2)	1 (0.4)	洞性徐脈	1 (0.4)	0 (0.0)
高クロール血症	1 (0.4)	0 (0.0)	上室性期外収縮	2 (0.8)	0 (0.0)
高血糖	3 (1.2)	0 (0.0)	<b>血管障害</b>	<b>4 (1.6)</b>	<b>0 (0.0)</b>
高トリグリセリド血症	2 (0.8)	0 (0.0)	潮紅	1 (0.4)	0 (0.0)
高尿酸血症	3 (1.2)	0 (0.0)	ほてり	2 (0.8)	0 (0.0)
低アルブミン血症	17 (7.0)	1 (0.4)	高血圧	1 (0.4)	0 (0.0)
低カルシウム血症	10 (4.1)	1 (0.4)	低血圧	1 (0.4)	0 (0.0)
低血糖	1 (0.4)	0 (0.0)	<b>呼吸器、胸郭および縦隔障害</b>	<b>60 (24.6)</b>	<b>6 (2.5)</b>
低カリウム血症	18 (7.4)	5 (2.0)	急性呼吸窮迫症候群	1 (0.4)	1 (0.4)
低マグネシウム血症	3 (1.2)	1 (0.4)	慢性閉塞性肺疾患	1 (0.4)	1 (0.4)
低ナトリウム血症	6 (2.5)	1 (0.4)	咳嗽	7 (2.9)	0 (0.0)
低リン血症	3 (1.2)	0 (0.0)	呼吸困難	5 (2.0)	0 (0.0)
低蛋白血症	7 (2.9)	0 (0.0)	労作性呼吸困難	1 (0.4)	0 (0.0)
鉄欠乏	1 (0.4)	0 (0.0)	鼻出血	4 (1.6)	0 (0.0)
代謝性アシドーシス	2 (0.8)	0 (0.0)	しゃっくり	8 (3.3)	0 (0.0)
<b>精神障害</b>	<b>2 (0.8)</b>	<b>1 (0.4)</b>	間質性肺疾患	20 (8.2)	4 (1.6)
譫妄	1 (0.4)	1 (0.4)	肺硬化	1 (0.4)	0 (0.0)
不眠症	1 (0.4)	0 (0.0)	鼻の炎症	1 (0.4)	0 (0.0)
<b>神経系障害</b>	<b>33 (13.5)</b>	<b>2 (0.8)</b>	口腔咽頭不快感	1 (0.4)	0 (0.0)
ブレインフォグ	1 (0.4)	0 (0.0)	肺臓炎	18 (7.4)	0 (0.0)

器官別大分類／基本語 <sup>注2)</sup>	DG-04 試験 本剤群 (N=244)		器官別大分類／基本語 <sup>注2)</sup>	DG-04 試験 本剤群 (N=244)	
	全グレード： 例数 (%)	グレード3以上： 例数 (%)		全グレード： 例数 (%)	グレード3以上： 例数 (%)
湿性咳嗽	2 (0.8)	0 (0.0)	多汗症	1 (0.4)	0 (0.0)
肺塞栓症	2 (0.8)	0 (0.0)	爪線状隆起	1 (0.4)	0 (0.0)
肺毒性	1 (0.4)	0 (0.0)	爪甲剥離症	1 (0.4)	0 (0.0)
呼吸性アルカローシス	1 (0.4)	0 (0.0)	手掌・足底発赤知覚不全症候群	3 (1.2)	0 (0.0)
鼻痛	1 (0.4)	0 (0.0)	色素沈着障害	2 (0.8)	0 (0.0)
鼻漏	2 (0.8)	0 (0.0)	そう痒症	4 (1.6)	0 (0.0)
<b>胃腸障害</b>	<b>148 (60.7)</b>	<b>23 (9.4)</b>	発疹	6 (2.5)	0 (0.0)
腹部膨満	2 (0.8)	0 (0.0)	紅斑性皮疹	1 (0.4)	0 (0.0)
腹痛	9 (3.7)	1 (0.4)	丘疹性皮疹	1 (0.4)	0 (0.0)
上腹部痛	6 (2.5)	0 (0.0)	皮膚亀裂	1 (0.4)	0 (0.0)
アフタ性潰瘍	1 (0.4)	0 (0.0)	皮膚色素過剰	2 (0.8)	0 (0.0)
腹水	1 (0.4)	0 (0.0)	<b>筋骨格系および結合組織障害</b>	<b>6 (2.5)</b>	<b>0 (0.0)</b>
口唇炎	1 (0.4)	0 (0.0)	関節痛	1 (0.4)	0 (0.0)
便秘	26 (10.7)	0 (0.0)	関節炎	1 (0.4)	0 (0.0)
下痢	63 (25.8)	3 (1.2)	筋痙縮	1 (0.4)	0 (0.0)
口内乾燥	3 (1.2)	0 (0.0)	筋力低下	1 (0.4)	0 (0.0)
消化不良	7 (2.9)	0 (0.0)	筋骨格痛	1 (0.4)	0 (0.0)
腸炎	1 (0.4)	0 (0.0)	筋肉痛	1 (0.4)	0 (0.0)
鼓腸	4 (1.6)	0 (0.0)	頸部痛	1 (0.4)	0 (0.0)
胃炎	2 (0.8)	0 (0.0)	<b>腎および尿路障害</b>	<b>3 (1.2)</b>	<b>0 (0.0)</b>
消化器痛	1 (0.4)	0 (0.0)	急性腎障害	1 (0.4)	0 (0.0)
胃食道逆流性疾患	2 (0.8)	0 (0.0)	血尿	1 (0.4)	0 (0.0)
歯肉出血	1 (0.4)	0 (0.0)	尿失禁	1 (0.4)	0 (0.0)
舌痛	1 (0.4)	0 (0.0)	<b>生殖系および乳房障害</b>	<b>1 (0.4)</b>	<b>0 (0.0)</b>
吐血	1 (0.4)	1 (0.4)	骨盤液貯留	1 (0.4)	0 (0.0)
血便排泄	1 (0.4)	0 (0.0)	<b>一般・全身障害および投与部位の状態</b>	<b>122 (50.0)</b>	<b>21 (8.6)</b>
腸閉塞	1 (0.4)	1 (0.4)	無力症	59 (24.2)	7 (2.9)
下部消化管出血	1 (0.4)	0 (0.0)	死亡	1 (0.4)	1 (0.4)
悪心	108 (44.3)	12 (4.9)	不快感	1 (0.4)	1 (0.4)
口腔内痛	3 (1.2)	0 (0.0)	疲労	48 (19.7)	9 (3.7)
直腸出血	2 (0.8)	0 (0.0)	倦怠感	17 (7.0)	1 (0.4)
口内炎	11 (4.5)	1 (0.4)	粘膜の炎症	6 (2.5)	0 (0.0)
舌変色	1 (0.4)	0 (0.0)	多臓器機能不全症候群	1 (0.4)	1 (0.4)
上部消化管出血	2 (0.8)	2 (0.8)	末梢性浮腫	6 (2.5)	0 (0.0)
嘔吐	49 (20.1)	7 (2.9)	発熱	11 (4.5)	0 (0.0)
<b>肝胆道系障害</b>	<b>10 (4.1)</b>	<b>2 (0.8)</b>	突然死	1 (0.4)	1 (0.4)
胆汁うっ滞	1 (0.4)	0 (0.0)	<b>臨床検査</b>	<b>116 (47.5)</b>	<b>62 (25.4)</b>
薬物性肝障害	1 (0.4)	1 (0.4)	活性化部分トロンボプラスチン時間延長	1 (0.4)	0 (0.0)
肝細胞融解	2 (0.8)	1 (0.4)	アラニンアミノトランスフェラーゼ増加	25 (10.2)	0 (0.0)
肝機能異常	1 (0.4)	0 (0.0)	アミラーゼ増加	1 (0.4)	0 (0.0)
肝血管障害	1 (0.4)	0 (0.0)	アスパラギン酸アミノトランスフェラーゼ増加	41 (16.8)	1 (0.4)
高ビリルビン血症	2 (0.8)	0 (0.0)	β2 ミクログロブリン増加	1 (0.4)	0 (0.0)
高トランスアミナーゼ血症	2 (0.8)	0 (0.0)	抱合ビリルビン増加	1 (0.4)	0 (0.0)
肝障害	1 (0.4)	0 (0.0)	血中アルカリホスファターゼ増加	11 (4.5)	1 (0.4)
<b>皮膚および皮下組織障害</b>	<b>73 (29.9)</b>	<b>0 (0.0)</b>	血中ビリルビン減少	1 (0.4)	0 (0.0)
脱毛症	59 (24.2)	0 (0.0)	血中ビリルビン増加	9 (3.7)	0 (0.0)
ざ瘡様皮膚炎	1 (0.4)	0 (0.0)	血中コレステロール増加	1 (0.4)	0 (0.0)
皮膚乾燥	2 (0.8)	0 (0.0)	血中コリンエステラーゼ減少	1 (0.4)	0 (0.0)
湿疹	1 (0.4)	0 (0.0)	血中クレアチンホスホキナーゼ減少	1 (0.4)	0 (0.0)

XIII. 備 考

器官別大分類／基本語 <sup>注2)</sup>	DG-04 試験 本剤群 (N=244)		器官別大分類／基本語 <sup>注2)</sup>	DG-04 試験 本剤群 (N=244)	
	全グレード： 例数 (%)	グレード3以上： 例数 (%)		全グレード： 例数 (%)	グレード3以上： 例数 (%)
血中クレアチンホスホキナーゼ増加	5 (2.0)	1 (0.4)	リンパ球数減少	21 (8.6)	5 (2.0)
血中クレアチニン減少	1 (0.4)	0 (0.0)	単球数減少	1 (0.4)	0 (0.0)
血中クレアチニン増加	1 (0.4)	0 (0.0)	心筋ストレインイメージング異常	1 (0.4)	0 (0.0)
血中フィブリノゲン増加	1 (0.4)	0 (0.0)	脳性ナトリウム利尿ペプチド 前駆体 N 端フラグメント増加	1 (0.4)	0 (0.0)
血中乳酸脱水素酵素増加	4 (1.6)	0 (0.0)	好中球数減少	79 (32.4)	49 (20.1)
血中トリグリセリド増加	1 (0.4)	0 (0.0)	好中球数増加	1 (0.4)	0 (0.0)
血中尿素増加	1 (0.4)	0 (0.0)	便潜血	1 (0.4)	0 (0.0)
C-反応性蛋白増加	3 (1.2)	0 (0.0)	便潜血陽性	1 (0.4)	0 (0.0)
CD4 リンパ球減少	1 (0.4)	0 (0.0)	酸素飽和度低下	1 (0.4)	0 (0.0)
CD8 リンパ球減少	1 (0.4)	0 (0.0)	血小板数減少	49 (20.1)	16 (6.6)
駆出率減少	4 (1.6)	2 (0.8)	血小板数増加	1 (0.4)	0 (0.0)
心電図 QT 延長	5 (2.0)	0 (0.0)	総蛋白減少	3 (1.2)	0 (0.0)
心電図 ST 部分異常	1 (0.4)	0 (0.0)	プロトロンビン量減少	1 (0.4)	0 (0.0)
心電図高電位	1 (0.4)	0 (0.0)	プロトロンビン時間比増加	1 (0.4)	0 (0.0)
フィブリン D ダイマー増加	3 (1.2)	0 (0.0)	T リンパ球数減少	1 (0.4)	0 (0.0)
フィブリノゲン分解産物増加	2 (0.8)	0 (0.0)	トロンビン時間延長	1 (0.4)	0 (0.0)
γ-グルタミルトランスフェラーゼ増加	16 (6.6)	3 (1.2)	トランスアミナーゼ上昇	2 (0.8)	1 (0.4)
肝酵素上昇	1 (0.4)	0 (0.0)	トロポニン I 増加	1 (0.4)	0 (0.0)
高比重リボ蛋白減少	1 (0.4)	0 (0.0)	体重減少	27 (11.1)	3 (1.2)
高比重リボ蛋白増加	1 (0.4)	0 (0.0)	白血球数減少	56 (23.0)	16 (6.6)
国際標準比増加	1 (0.4)	0 (0.0)	白血球数増加	1 (0.4)	0 (0.0)
リパーゼ増加	3 (1.2)	0 (0.0)	傷害、中毒および処置合併症	1 (0.4)	0 (0.0)
低比重リボ蛋白	1 (0.4)	0 (0.0)	過量投与	1 (0.4)	0 (0.0)
低比重リボ蛋白増加	1 (0.4)	0 (0.0)			

注1) データカットオフ日：2024年10月24日

注2) 「ICH 国際医薬用語集日本語版 (MedDRA/J Ver. 27.1)」に基づき、器官別大分類 (SOC) に分類し、さらに基本語 (PT) を記載した。

■副作用発現率<sup>注1)</sup> : HERALD 試験 (HER2 (ERBB2) 遺伝子増幅の固形癌患者)

器官別大分類/基本語 <sup>注2)</sup>	HERALD 試験 本剤群 (N=62)		器官別大分類/基本語 <sup>注2)</sup>	HERALD 試験 本剤群 (N=62)	
	全グレード: 例数 (%)	グレード3以上: 例数 (%)		全グレード: 例数 (%)	グレード3以上: 例数 (%)
副作用発現被験者	59 (95.2)	32 (51.6)	下痢	9 (14.5)	1 (1.6)
感染症および寄生虫症	10 (16.1)	3 (4.8)	口内乾燥	1 (1.6)	0 (0.0)
歯肉炎	1 (1.6)	0 (0.0)	十二指腸穿孔	1 (1.6)	1 (1.6)
帯状疱疹	1 (1.6)	0 (0.0)	悪心	36 (58.1)	1 (1.6)
爪囲炎	3 (4.8)	0 (0.0)	食道炎	1 (1.6)	0 (0.0)
肺炎	2 (3.2)	0 (0.0)	口内炎	14 (22.6)	0 (0.0)
敗血症	1 (1.6)	1 (1.6)	嘔吐	10 (16.1)	0 (0.0)
皮膚感染	1 (1.6)	1 (1.6)	皮膚および皮下組織障害	14 (22.6)	0 (0.0)
尿路感染	1 (1.6)	1 (1.6)	脱毛症	9 (14.5)	0 (0.0)
血液およびリンパ系障害	25 (40.3)	16 (25.8)	ざ瘡様皮膚炎	1 (1.6)	0 (0.0)
貧血	24 (38.7)	13 (21.0)	皮膚乾燥	2 (3.2)	0 (0.0)
播種性血管内凝固	1 (1.6)	1 (1.6)	湿疹	2 (3.2)	0 (0.0)
発熱性好中球減少症	3 (4.8)	3 (4.8)	多汗症	1 (1.6)	0 (0.0)
代謝および栄養障害	35 (56.5)	5 (8.1)	手掌・足底発赤知覚不全症候群	1 (1.6)	0 (0.0)
食欲減退	33 (53.2)	3 (4.8)	斑状丘疹状皮疹	1 (1.6)	0 (0.0)
高カリウム血症	1 (1.6)	0 (0.0)	筋骨格系および結合組織障害	2 (3.2)	0 (0.0)
低アルブミン血症	1 (1.6)	0 (0.0)	関節痛	2 (3.2)	0 (0.0)
低カリウム血症	3 (4.8)	2 (3.2)	一般・全身障害および投与部位の状態	32 (51.6)	1 (1.6)
低ナトリウム血症	2 (3.2)	2 (3.2)	疲労	7 (11.3)	0 (0.0)
神経系障害	8 (12.9)	0 (0.0)	全身健康状態悪化	1 (1.6)	1 (1.6)
味覚不全	5 (8.1)	0 (0.0)	倦怠感	25 (40.3)	0 (0.0)
頭痛	2 (3.2)	0 (0.0)	末梢性浮腫	1 (1.6)	0 (0.0)
末梢性感覚ニューロパシー	2 (3.2)	0 (0.0)	発熱	7 (11.3)	0 (0.0)
迷走神経障害	1 (1.6)	0 (0.0)	臨床検査	35 (56.5)	20 (32.3)
眼障害	1 (1.6)	0 (0.0)	アラニアミノトランスフェラーゼ増加	6 (9.7)	0 (0.0)
ドライアイ	1 (1.6)	0 (0.0)	アスパラギン酸アミノトランスフェラーゼ増加	5 (8.1)	0 (0.0)
耳および迷路障害	1 (1.6)	0 (0.0)	血中アルカリホスファターゼ増加	1 (1.6)	0 (0.0)
耳鳴	1 (1.6)	0 (0.0)	血中ビリルビン増加	2 (3.2)	0 (0.0)
心臓障害	2 (3.2)	0 (0.0)	血中クレアチニン増加	2 (3.2)	0 (0.0)
心房細動	1 (1.6)	0 (0.0)	駆出率減少	3 (4.8)	1 (1.6)
心室性不整脈	1 (1.6)	0 (0.0)	尿中ブドウ糖陽性	1 (1.6)	0 (0.0)
呼吸器、胸郭および縦隔障害	16 (25.8)	1 (1.6)	リンパ球数減少	7 (11.3)	5 (8.1)
鼻出血	1 (1.6)	0 (0.0)	好中球数減少	20 (32.3)	12 (19.4)
間質性肺疾患	3 (4.8)	0 (0.0)	血小板数減少	15 (24.2)	5 (8.1)
肺臓炎	12 (19.4)	1 (1.6)	体重減少	2 (3.2)	0 (0.0)
胃腸障害	44 (71.0)	3 (4.8)	白血球数減少	20 (32.3)	8 (12.9)
便秘	8 (12.9)	0 (0.0)			

注1) 「HER2 陽性の進行・再発の固形癌（標準的な治療が困難な場合に限る）」に関する製造販売承認事項一部変更の承認申請時点（データカットオフ日：2022年7月17日）

注2) 「ICH 国際医薬用語集日本語版（MedDRA/J Ver. 25.0）」に基づき、器官別大分類（SOC）に分類し、さらに基本語（PT）を記載した。

■副作用発現率<sup>注1)</sup> : DP-02 試験 (HER2 発現 [IHC 法 3+] の固形癌患者)

器官別大分類/基本語 <sup>注2)</sup>	DP-02 試験 (IHC 法 3+) 本剤群 (N=75)		器官別大分類/基本語 <sup>注2)</sup>	DP-02 試験 (IHC 法 3+) 本剤群 (N=75)	
	全グレード : 例数 (%)	グレード3以上 : 例数 (%)		全グレード : 例数 (%)	グレード3以上 : 例数 (%)
副作用発現被験者	65 (86.7)	36 (48.0)	呼吸器、胸郭および縦隔障害	20 (26.7)	5 (6.7)
感染症および寄生虫症	7 (9.3)	2 (2.7)	咳嗽	3 (4.0)	0 (0.0)
カンジダ感染	1 (1.3)	0 (0.0)	鼻出血	2 (2.7)	1 (1.3)
結膜炎	1 (1.3)	0 (0.0)	しゃっくり	1 (1.3)	0 (0.0)
好中球減少性敗血症	1 (1.3)	1 (1.3)	間質性肺疾患	4 (5.3)	0 (0.0)
肺炎	1 (1.3)	1 (1.3)	鼻閉	1 (1.3)	0 (0.0)
気道感染	1 (1.3)	0 (0.0)	器質性肺炎	1 (1.3)	1 (1.3)
副鼻腔炎	1 (1.3)	0 (0.0)	胸水	1 (1.3)	0 (0.0)
尿路感染	1 (1.3)	0 (0.0)	肺臓炎	10 (13.3)	3 (4.0)
血液およびリンパ系障害	31 (41.3)	16 (21.3)	湿性咳嗽	1 (1.3)	0 (0.0)
貧血	21 (28.0)	7 (9.3)	胃腸障害	51 (68.0)	10 (13.3)
発熱性好中球減少症	2 (2.7)	2 (2.7)	腹部不快感	1 (1.3)	0 (0.0)
白血球減少症	7 (9.3)	0 (0.0)	腹痛	6 (8.0)	0 (0.0)
リンパ球減少症	2 (2.7)	0 (0.0)	上腹部痛	1 (1.3)	0 (0.0)
好中球減少症	20 (26.7)	10 (13.3)	肛門出血	1 (1.3)	0 (0.0)
血小板減少症	7 (9.3)	1 (1.3)	便秘	7 (9.3)	0 (0.0)
代謝および栄養障害	21 (28.0)	4 (5.3)	齲歯	1 (1.3)	0 (0.0)
食欲減退	16 (21.3)	1 (1.3)	下痢	25 (33.3)	4 (5.3)
低カルシウム血症	1 (1.3)	0 (0.0)	消化不良	6 (8.0)	1 (1.3)
低カリウム血症	5 (6.7)	3 (4.0)	胃炎	1 (1.3)	1 (1.3)
低マグネシウム血症	4 (5.3)	1 (1.3)	胃食道逆流性疾患	2 (2.7)	0 (0.0)
低リン血症	1 (1.3)	0 (0.0)	吐血	1 (1.3)	0 (0.0)
精神障害	2 (2.7)	0 (0.0)	悪心	35 (46.7)	2 (2.7)
不眠症	2 (2.7)	0 (0.0)	口腔内痛	1 (1.3)	0 (0.0)
神経系障害	11 (14.7)	1 (1.3)	口内炎	9 (12.0)	1 (1.3)
健忘	1 (1.3)	0 (0.0)	嘔吐	14 (18.7)	1 (1.3)
ブレインフォグ	1 (1.3)	0 (0.0)	肝胆道系障害	2 (2.7)	0 (0.0)
浮動性めまい	2 (2.7)	0 (0.0)	高トランスアミンアーゼ血症	1 (1.3)	0 (0.0)
味覚不全	3 (4.0)	0 (0.0)	肝障害	1 (1.3)	0 (0.0)
頭痛	5 (6.7)	0 (0.0)	皮膚および皮下組織障害	21 (28.0)	0 (0.0)
末梢性ニューロパチー	1 (1.3)	0 (0.0)	脱毛症	13 (17.3)	0 (0.0)
神経毒性	1 (1.3)	0 (0.0)	円形脱毛症	1 (1.3)	0 (0.0)
錯感覚	1 (1.3)	0 (0.0)	紅斑	1 (1.3)	0 (0.0)
多発ニューロパチー	1 (1.3)	0 (0.0)	爪の障害	1 (1.3)	0 (0.0)
痙攣発作	1 (1.3)	1 (1.3)	爪甲剥離症	1 (1.3)	0 (0.0)
眼障害	3 (4.0)	0 (0.0)	そう痒症	2 (2.7)	0 (0.0)
ドライアイ	2 (2.7)	0 (0.0)	発疹	1 (1.3)	0 (0.0)
眼痛	1 (1.3)	0 (0.0)	斑状丘疹状皮疹	1 (1.3)	0 (0.0)
角膜炎	1 (1.3)	0 (0.0)	そう痒性皮疹	1 (1.3)	0 (0.0)
流涙増加	1 (1.3)	0 (0.0)	皮膚変色	1 (1.3)	0 (0.0)
点状角膜炎	1 (1.3)	0 (0.0)	皮膚色素過剰	1 (1.3)	0 (0.0)
霧視	1 (1.3)	0 (0.0)	筋骨格系および結合組織障害	6 (8.0)	0 (0.0)
耳および迷路障害	1 (1.3)	0 (0.0)	関節痛	3 (4.0)	0 (0.0)
回転性めまい	1 (1.3)	0 (0.0)	筋痙縮	1 (1.3)	0 (0.0)
血管障害	1 (1.3)	0 (0.0)	筋力低下	1 (1.3)	0 (0.0)
起立性低血圧	1 (1.3)	0 (0.0)	筋骨格系胸痛	1 (1.3)	0 (0.0)

器官別大分類／基本語 <sup>注2)</sup>	DP-02 試験 (IHC 法 3+) 本剤群 (N=75)	
	全グレード： 例数 (%)	グレード3以上： 例数 (%)
筋肉痛	1 (1.3)	0 (0.0)
生殖系および乳房障害	1 (1.3)	0 (0.0)
性交困難	1 (1.3)	0 (0.0)
一般・全身障害および投与部位の状態	40 (53.3)	8 (10.7)
無力症	13 (17.3)	0 (0.0)
悪寒	1 (1.3)	0 (0.0)
疲労	27 (36.0)	8 (10.7)
全身健康状態悪化	1 (1.3)	0 (0.0)
倦怠感	1 (1.3)	0 (0.0)
粘膜の炎症	2 (2.7)	0 (0.0)
末梢性浮腫	1 (1.3)	0 (0.0)
疼痛	1 (1.3)	0 (0.0)
活動状態低下	1 (1.3)	0 (0.0)
発熱	1 (1.3)	0 (0.0)
臨床検査	30 (40.0)	9 (12.0)
アラニンアミノトランスフェラーゼ増加	5 (6.7)	0 (0.0)

器官別大分類／基本語 <sup>注2)</sup>	DP-02 試験 (IHC 法 3+) 本剤群 (N=75)	
	全グレード： 例数 (%)	グレード3以上： 例数 (%)
アミラーゼ増加	1 (1.3)	0 (0.0)
アスパラギン酸アミノトランスフェラーゼ増加	6 (8.0)	0 (0.0)
血中アルカリホスファターゼ増加	1 (1.3)	0 (0.0)
血中ビリルビン増加	4 (5.3)	0 (0.0)
血中クレアチニン増加	2 (2.7)	0 (0.0)
血中乳酸脱水素酵素増加	1 (1.3)	0 (0.0)
駆出率減少	3 (4.0)	1 (1.3)
リンパ球数減少	1 (1.3)	1 (1.3)
好中球数減少	14 (18.7)	7 (9.3)
血小板数減少	4 (5.3)	2 (2.7)
体重減少	4 (5.3)	0 (0.0)
白血球数減少	3 (4.0)	0 (0.0)
傷害、中毒および処置合併症	1 (1.3)	0 (0.0)
挫傷	1 (1.3)	0 (0.0)

注 1) 「HER2 陽性の進行・再発の固形癌（標準的な治療が困難な場合に限る）」に関する製造販売承認事項一部変更の承認申請時点（データカットオフ日：2023年6月8日）

注 2) 「ICH 国際医薬用語集日本語版（MedDRA/J Ver. 26.0）」に基づき、器官別大分類（SOC）に分類し、さらに基本語（PT）を記載した。

〔文献請求先及び問い合わせ先〕  
第一三共株式会社 製品情報センター  
〒103-8426 東京都中央区日本橋本町 3-5-1  
TEL:0120-065-132 (がん・医療用麻薬専用)