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 チロシンキナーゼインヒビター ダサチニブ錠

ダサチニブ錠 20mg/50mg「トーワ」

DASATINIB TABLETS 20mg "TOWA" / TABLETS 50mg "TOWA"

販 売 名	ダサチニブ錠 20mg「トーワ」	ダサチニブ錠 50mg「トーワ」	
剤 形	フィルムコーティング錠		
製剤の規制区分	劇薬,処方箋医薬品 ^{注)} 注)注意-医師等の処方箋により使用する	ること	
規格・含量	1 錠中 ダサチニブ 20mg 含有	1 錠中 ダサチニブ 50mg 含有	
一 般 名	和名:ダサチニブ(JAN) 洋名:Dasatinib(JAN)		
製造販売承認年月日	2022年 2月 15日		
薬価基準収載年月日	2022 年 6月 17日		
販売開始年月日	2022年 6月 17日		
製造販売(輸入)・ 提携・販売会社名	製造販売元: 東和薬品株式会社		
医薬情報担当者の 連 絡 先			
問い合わせ窓口	東和薬品株式会社 学術部 DI センター 0120-108-932 FAX 06-7177-73 https://med.towayakuhin.co.jp/medical/	779	

本 IF は 2024 年 1 月改訂の電子添文の記載に基づき作成した。 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。

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・表現には薬機法の広告規則や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、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を活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

Ι.	概要に関する項目1		9.	透析等による除去率	25
	1. 開発の経緯1		10.	特定の背景を有する患者	25
	2. 製品の治療学的特性1		11.	その他	25
	3. 製品の製剤学的特性 1				
	4. 適正使用に関して周知すべき特性1	17111		人性 / 体田 しの注音体》 15 明十7 英口	00
	4. 週上使用に関して同知りへき特性	VIII.		全性(使用上の注意等)に関する項目 …	
	5. 承認条件及び流通・使用上の制限事項1		1.	警告内容とその理由	26
	6. RMP の概要1		2.	禁忌内容とその理由	26
			3.	効能又は効果に関連する注意とその理由	26
π	名称に関する項目2			用法及び用量に関連する注意とその理由	
ш.	1. 販売名			重要な基本的注意とその理由・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・	
	2. 一般名			特定の背景を有する患者に関する注意	
			7	相互作用	99
	3. 構造式又は示性式 2		0	副作用 ·······	20
	4. 分子式及び分子量2		0.	臨床検査結果に及ぼす影響・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・	
	5. 化学名(命名法) 又は本質2			過量投与	
	6. 慣用名、別名、略号、記号番号2				
			11.	適用上の注意・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・	33
π	有効成分に関する項目3		12.	その他の注意	33
ш.	1. 物理化学的性質 ····································				
		ΙX	非	臨床試験に関する項目	34
	2. 有効成分の各種条件下における安定性3		1	<u>薬理試験</u>	91
	3. 有効成分の確認試験法、定量法3			毒性試験	
			Ζ.	再性孙映	34
IV.	製剤に関する項目4				
	1. 剂形	Χ.	管	理的事項に関する項目	$\cdot\cdot\cdot35$
	2. 製剤の組成4		1.	規制区分	35
	2. 表別の組成 3. 添付溶解液の組成及び容量・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・			有効期間	
	4. 力価・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・			包装状態での貯法 ····································	
				取扱い上の注意・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・	
	5. 混入する可能性のある夾雑物			患者向け資材	
	6. 製剤の各種条件下における安定性5			同一成分・同効薬・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・	
	7. 調製法及び溶解後の安定性7			同一队分•同别集	35
	8. 他剤との配合変化(物理化学的変化)8		7.		
	9. 溶出性9		8.	製造販売承認年月日及び承認番号、薬価基準収載	
	10. 容器・包装 ····································			日、販売開始年月日	
	11. 別途提供される資材類12		9.	効能又は効果追加、用法及び用量変更追加等の年	
	12. その他12			及びその内容	
				再審査結果、再評価結果公表年月日及びその内容・	
	ンA 中に明土 2 - 王口		11.	再審査期間	36
۷.	治療に関する項目13		12.	投薬期間制限に関する情報	36
	1. 効能又は効果13			各種コード	
	2. 効能又は効果に関連する注意13			- 保険給付上の注意····································	
	3. 用法及び用量13			NASOUTI 177. STEVEN	00
	4. 用法及び用量に関連する注意14				
	5. 臨床成績	X		文献	
	-		1.	引用文献	37
	######################################		2.	その他の参考文献	37
VI.	薬効薬理に関する項目19				
	1. 薬理学的に関連ある化合物又は化合物群19	37	π	全	0.0
	2. 薬理作用19	X		参考資料	
				主な外国での発売状況	
τπ	遊 場 新能に即士 7 西口 00		2.	海外における臨床支援情報	38
VII.	薬物動態に関する項目20				
	1. 血中濃度の推移20	v	пт	備考	១០
	2. 薬物速度論的パラメータ24	X.			
	3. 母集団 (ポピュレーション) 解析24		1.	調剤・服薬支援に際して臨床判断を行うにあたって	
	4. 吸収24			参考情報	
	5. 分布24		2.	その他の関連資料	40
	6. 代謝				
	7. 排泄				
	8. トランスポーターに関する情報25				

略語表

	THE PROPERTY OF THE PROPERTY O		
略語	略語内容		
ALL	acute lymphoblastic leukemia:急性リンパ性白血病		
Al-P	alkaline phosphatase : アルカリホスファターゼ		
ALT	alanine aminotransferase: アラニンアミノトランスフェラーゼ		
APTT	activated partial thromboplastin time:活性化部分トロンボプラスチン時間		
AST	aspartate aminotransferase: アスパラギン酸アミノトランスフェラーゼ		
ATP	adenosine triphosphate : アデノシン三リン酸		
AUC	area under the concentration-time curve:血漿中濃度時間曲線下面積		
AUC _{0-12h}	area under the concentration time curve from time zero to 12 hours : 0 時間から 12 時間までの血漿中濃度曲線下面積		
AUC _{0-24h}	area under the concentration time curve from time zero to 24 hours : 0 時間から 24 時間までの血漿中濃度曲線下面積		
AUC (INF)	area under the concentration-time curve from time zero extrapolated to infinity: 0 時間から無限時間までの血漿中濃度曲線下面積		
AUC (TAU)	area under the concentration-time curve in 1 dosing interval : 1 投与間隔当たりの血漿中濃度曲線下面積		
BCR-ABL	a protein tyrosine kinase: チロシンキナーゼ蛋白の一種		
BNP	brain natriuretic peptide:脳性ナトリウム利尿ペプチド		
CK	creatine kinase : クレアチンキナーゼ		
C_{max}	maximal concentration:最高血漿中濃度		
CML	Chronic Myelogenous Leukemia:慢性骨髓性白血病		
CRP	C-reactive protein: C 反応性蛋白		
CYP	cytochrome P450: チトクローム P450		
EU	European Union:欧州連合		
G-CSF	granulocyte colony-stimulating factor:顆粒球コロニー刺激因子		
γ -GTP	γ -Glutamyl TransPeptidase : ガンマグルタミルトランスペプチダーゼ		
IC50	drug concentration needed to inhibit cell growth by 50% versus control: 細胞増殖を対照群の場合の 50%阻害するのに必要な薬物濃度		
INR	International Normalized Ratio:国際標準比		
LDH	Lactate Dehydrogenase:乳酸脱水素酵素		
NCI-CTC	National Cencer Institute - Common Toxicity Criteria:米国国立癌研究所 - 毒性共通基準		
PDGF	platelet-derived growth factor: 血小板由来増殖因子		
Ph+ALL	Philadelphia chromosome positive acute lymphoblastic leukemia: フィラデルフィア染色体陽性急性リンパ性白血病		
QT	the interval between the beginning of the Q-wave and the end of T-wave on an electrocardiogram: 心電図上の Q 波の開始から T 波の終わりまでの間隔		
RH	Relative Humidity:相対湿度		
RQ-PCR	real time quantitative PCR: リアルタイム定量 PCR		
SCID	severe combined immunodeficiency: 重症複合免疫不全症		
SRC	a protein tyrosine kinase: チロシンキナーゼ蛋白のひとつ		
t _{1/2}	plasma elimination half life:消失半減期		
T_{max}	maximum drug concentration time:最高血中濃度到達時間		
UGT	Uridine diphosphate-glucuronosyltransferase enzyme:		

I. 概要に関する項目

1. 開発の経緯

ダサチニブ錠は抗悪性腫瘍剤(チロシンキナーゼインヒビター)であり、本邦では 2009 年から製造販売されている。東和薬品株式会社が後発医薬品として、ダサチニブ錠 $20 \, \mathrm{mg}$ 「トーワ」及びダサチニブ錠 $50 \, \mathrm{mg}$ 「トーワ」の開発を企画し、薬食発 1121 第 2 号(平成 26 年 11 月 21 日)に基づき、規格及び試験方法を設定、加速試験、生物学的同等性試験を実施し、2022 年 2 月に承認を取得、2022 年 6 月に発売した。

2. 製品の治療学的特性

- 1) 本剤は、ダサチニブを有効成分とする抗悪性腫瘍剤(チロシンキナーゼインヒビター)であり「慢性骨髄性白血病、再発又は難治性のフィラデルフィア染色体陽性急性リンパ性白血病」の効能又は効果を有する。(「V.~1.~効能又は効果」の項参照)
- 2) 重大な副作用として骨髄抑制、出血(脳出血・硬膜下出血、消化管出血)、体液貯留(胸水、肺水腫、心嚢液貯留、腹水、全身性浮腫等)、感染症、間質性肺疾患、腫瘍崩壊症候群、心電図QT延長、心不全、心筋梗塞、急性腎障害、肺動脈性肺高血圧症が報告されている。(「WII. 8. (1)重大な副作用と初期症状」の項参照)

3. 製品の製剤学的特性

- ・ 錠剤両面に製品名と含量を印刷
- ・ 識別性を考慮し、規格間で錠剤の形状を調整 (20mg:円形、50mg:楕円形)

(「IV. 1. (2)製剤の外観及び性状の項」参照)

・PTP シートは、色覚多様性に配慮し、色調に加え、規格毎に含量表示の形状を調整 (20mg:円形、50mg:五角形)

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材、最適使用推進ガイドライン等	有無
RMP	無
追加のリスク最小化活動として作成されている資材	無
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	無

5. 承認条件及び流通・使用上の制限事項

(1) **承認条件** 該当しない

(2) 流通・使用上の制限事項 該当しない

6. RMP の概要

該当しない

Ⅱ. 名称に関する項目

1. 販売名

(1) 和 名

ダサチニブ錠 20 mg「トーワ」 ダサチニブ錠 50 mg「トーワ」

(2) 洋 名

DASATINIB TABLETS 20mg "TOWA" DASATINIB TABLETS 50mg "TOWA"

(3) 名称の由来

一般名+剤形+規格(含量)+「トーワ」

〔「医療用後発医薬品の承認申請にあたっての販売名の命名に関する留意事項について」(平成17年9月22日 薬食審査発第0922001号)に基づく〕

2. 一般名

(1) 和 名(命名法)

ダサチニブ (JAN)

(2) 洋 名(命名法)

Dasatinib (JAN)

(3) ステム

チロシンキナーゼインヒビター: -tinib

3. 構造式又は示性式

4. 分子式及び分子量

分子式: C₂₂H₂₆ClN₇O₂S

分子量:488.01

5. 化学名(命名法)又は本質

 $N\hbox{-}(2\hbox{-}Chloro\hbox{-}6\hbox{-}methylphenyl)\hbox{-}2\hbox{-}(\{6\hbox{-}[4\hbox{-}(2\hbox{-}hydroxyethyl)piperazin\hbox{-}1\hbox{-}yl]\hbox{-}2\hbox{-}methylpyrimidin\hbox{-}4\hbox{-}yl]}\hbox{-}amino)\hbox{-}1,3\hbox{-}thiazole\hbox{-}5\hbox{-}carboxamide} \\ (IUPAC)$

6. 慣用名、別名、略号、記号番号

Ⅲ. 有効成分に関する項目

1. 物理化学的性質

(1) 外観・性状 白色〜微黄白色の粉末である。

(2) 溶解性 メタノール又はエタノール (99.5) に溶けにくく、水にほとんど溶けない。

(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 該当資料なし

2. 有効成分の各種条件下における安定性 該当資料なし

3. 有効成分の確認試験法、定量法 確認試験法 赤外吸収スペクトル測定法(ATR 法)

定量法

液体クロマトグラフィー

Ⅳ. 製剤に関する項目

1. 剤形

(1) 剤形の区別

販売名	ダサチニブ錠 20mg「トーワ」	ダサチニブ錠 50mg「トーワ」
剤形の区別	フィルムコー	ーティング錠

(2) 製剤の外観及び性状

表 用 の /							
販	売名	ダサチニブ錠 20mg「トーワ」			ダサチニブ錠 50mg「トーワ」		
性	上状	白色のフィルムコーティング錠			白色の楕円形の フィルムコーティング錠		
本体表示	表裏	20 ダサチニブ トーワ		ダサチニブ 50 トーワ			
外	形	表 20 9サチニブ トーク	裏 20 997-7 1-7	側面	表 ダサチニブ 50ト-フ	裏 ダサチニブ 50トウ	側面
錠径(mm)			5.6	5.6		10.9/5.8 (長径/短径)	
厚さ	(mm)	m) 3.0		3.7			
質量 (mg)			83		205		

(3) 識別コード 該当しない

(4) 製剤の物性

販売名	ダサチニブ錠 20mg「トーワ」	ダサチニブ錠 50mg「トーワ」	
硬度	92N(9.4kg 重)	159N(16.2kg 重)	

(5) その他

該当しない

2. 製剤の組成

(1) 有効成分(活性成分)の含量および添加剤

販売名	ダサチニブ錠 20mg「トーワ」	ダサチニブ錠 50mg「トーワ」	
有効成分	1 錠中 ダサチニブ 20mg	1 錠中 ダサチニブ 50mg	
添加剤	乳糖水和物,結晶セルロース,クロスカピルセルロース,ステアリン酸マグネシ 1成分		

(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

該当資料なし

6. 製剤の各種条件下における安定性 ダサチニブ錠 20mg「トーワ」

(1) 加速試験 1)

包装形態:PTP 包装した製品

試験条件:40℃、75%RH、3 ロット(n=3)

1 10 CV 10 10 III 0					
試験項目	開始時	6 箇月			
性状	白色のフィルム コーティング錠	同左			
確認試験	適合	同左			
製剤均一性	適合	同左			
溶出率(%)	88.2~103.0	86.0~98.7			
含量(%)	98.0~99.8	99.1~101.0			

最終包装製品を用いた加速試験 $(40^{\circ}$ 、相対湿度 75%、6 箇月)の結果、ダサチニブ錠 20mg 「トーワ」は通常の市場流通下において 3 年間安定であることが推測された。

(2) 無包装状態における安定性 2)

《試験条件》

温度:40℃、遮光、気密容器

湿度:25℃、75%RH、遮光、開放シャーレに入れたもの

光 : 25℃、60%RH、3000lx、シャーレに入れラップで蓋をしたもの

試験項目	開始時	温度	湿度	光
武 數項目	用好时寸	3 箇月	3 箇月	120万 lx•hr
外観	白色のフィルム コーティング錠	変化なし	変化なし	変化なし
含量	規格内	変化なし	変化なし	変化なし
規格:95.0~105.0%	100.4%	99.7%	100.7%	99.1%
硬度	規格内	変化なし	変化なし	変化なし
規格(参考値): 20N 以上	92N	94N	73N	88N
溶出性	規格内	変化なし	変化なし	変化なし

注)「(社)日本病院薬剤師会:錠剤・カプセル剤の無包装状態での安定性試験法について(答申)、平成11年8月20日」を参考に評価した。

【評価基準】

•	川 脚					
	分類	外観	含量	硬度	崩壊性 溶出性 類縁物質	
	変化なし	外観上の変化を、ほとんど認めな い場合	含量低下が 3% 未満の場合	硬度変化が 30%未満の場合	規格値内の場合	
	変化あり (規格内)	わずかな色調変化(退色等)等を 認めるが、品質上、問題とならな い程度の変化であり、規格を満た している場合	含量低下が 3% 以上で、規格値 内の場合	硬度変化が 30%以上で、硬度 が 2.0kgf(20N)以上の場合		
	変化あり (規格外)	形状変化や著しい色調変化等を 認め、規格を逸脱している場合	規格値外の場合	硬度変化が 30%以上で、硬度 が 2.0kgf(20N)未満の場合	規格値外の場合	

ダサチニブ錠 50mg「トーワ」

(1) 加速試験 3)

包装形態:PTP 包装した製品

試験条件: 40℃、75%RH、3 ロット(n=3)

試験項目	開始時	6 箇月
性状	白色の楕円形の フィルムコーティング錠	同左
確認試験	適合	同左
製剤均一性 適合		同左
溶出率(%)	88.4~101.3	85.9~98.6
含量(%) 98.7~99.3		98.7~99.4

最終包装製品を用いた加速試験 $(40^{\circ}$ 、相対湿度 75%、6 箇月)の結果、ダサチニブ錠 50 mg 「トーワ」は通常の市場流通下において 3 年間安定であることが推測された。

(2) 無包装状態における安定性 4)

《試験条件》

温度:40℃、遮光、気密容器

湿度:25℃、75%RH、遮光、開放シャーレに入れたもの

光 : 25°C、60%RH、3000lx、シャーレに入れラップで蓋をしたもの

	•			
試験項目	開始時	温度	湿度	光
八 次	川が口中寸	3 箇月	3 箇月	120万 lx•hr
外観	白色の楕円形の フィルム コーティング錠	変化なし	変化なし	変化なし
含量	規格内	変化なし	変化なし	変化なし
規格:95.0~105.0%	99.9%	100.7%	100.8%	99.2%
硬度	規格内	変化なし	変化あり* (規格内)	変化なし
規格(参考値): 20N 以上	159N	156N	105N	137N
溶出性	規格内	変化なし	変化なし	変化なし

^{*:159}N(開始時)→115N(規格内、1 箇月)→105N(規格内、3 箇月)

注)「(社)日本病院薬剤師会:錠剤・カプセル剤の無包装状態での安定性試験法について(答申)、平成11年8月20

日」を参考に評価した。

【評価基準】

и шате				
分類	外観	含量	硬度	崩壊性 溶出性 類縁物質
変化なし	外観上の変化を、ほとんど認めない場合	含量低下が 3% 未満の場合	硬度変化が 30%未満の場合	規格値内の場合
変化あり (規格内)	わずかな色調変化(退色等)等を 認めるが、品質上、問題とならな い程度の変化であり、規格を満た している場合	含量低下が 3% 以上で、規格値 内の場合	硬度変化が 30%以上で、硬度 が 2.0kgf(20N)以上の場合	
変化あり (規格外)	形状変化や著しい色調変化等を 認め、規格を逸脱している場合	規格値外の場合	硬度変化が 30%以上で、硬度 が 2.0kgf(20N)未満の場合	規格値外の場合

7. 調製法及び溶解後の安定性

該当しない

8. 他剤との配合変化(物理化学的変化)

服薬補助ゼリーとの配合変化 5)

ダサチニブ錠 50mg「トーワ」

■方法

(1)試験概要

ダサチニブ錠 50 mg 「トーワ」(1 錠)と服薬補助ゼリー(大さじ 1(およそ 15 mL))を配合し、配合直後からの変化の有無を確認した。

(2)保存条件

保存条件:成り行き温湿度、室内散光下

保存容器:ガラス栓をした無色透明ガラス製容器

(3)試験項目・方法

1) 外観:目視にて確認(色調、形状、懸濁、沈殿の有無等)(n=1)

2) におい: においを確認 (n=1)

3) 定量:液体クロマトグラフィー (n=3)

■結果

나는 미속 소교수를	服薬補助ゼリー		測定時点			
試験製剤	(メーカー名)	測定項目	配合前	配合直後	3 時間後	
ダサチニブ錠 らくらく服薬	外観	試験製剤: 白色の楕円形の フィルムコーティング錠	微黄白色のゼリーに錠 剤が包まれていた	微黄白色のゼリーに膨 潤した錠剤が包まれて いた		
50mg「トーワ」	ゼリー	におい		レモン様のにおい	同左	
	(龍角散)	含量 (%)	試験製剤:100.8	99.5	98.8	
		残存率 (%)		100.0	99.3	

9. 溶出性

(1) 規格及び試験方法 6)7)

ダサチニブ錠 20mg/50mg「トーワ」

ダサチニブ錠 20mg「トーワ」及びダサチニブ錠 50mg「トーワ」は、設定された溶出規格に適合していることが確認されている。

方 法:日局溶出試験法(パドル法)

試験液: pH4.0 の薄めた McIlvaine 緩衝液 900mL

回転数:75rpm

測定法:紫外可視吸光度測定法

規格:15分間の溶出率が80%以上のときは適合とする。

(2) 生物学的同等性試験

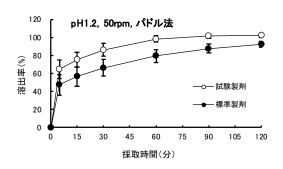
ダサチニブ錠 20mg「トーワ」®

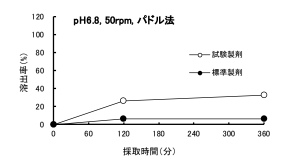
ダサチニブ錠 20mg「トーワ」について、「後発医薬品の生物学的同等性試験ガイドライン」(平成 24年2月29日 薬食審査発 0229 第10号)(以下、ガイドライン)に従い溶出試験を行った。

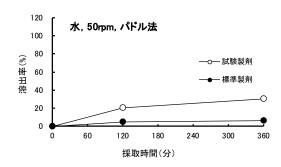
<測定条件>

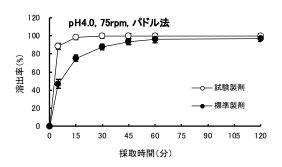
試験液: pH1.2、pH4.0、pH6.8、水 回転数: 50rpm、75rpm、100rpm 試験製剤: ダサチニブ錠 20mg「トーワ」 検体数: n=12 試験法:パドル法

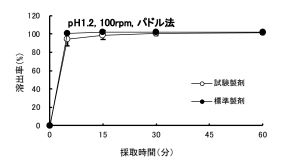
標準製剤:スプリセル錠 20mg











平均溶出率(%)±S.D.

類似性の判定基準及び判定結果

	₹ 計 監 を が に に に に に に に に に に に に に		平均溶品	出率(%)	平均		
試験多	条件	時間 (分)	試験 製剤			類似性の判定基準	判定
	pH1.2	15	75.1	56.6	18.5	標準製剤の平均溶	不適
パドル法	p111.2	90	101.5	87.8	13.7	出率の±15%以内	小旭
50rpm	pH6.8	360	33.0	6.1	26.9	標準製剤の平均溶	不適
	水	360	30.6	6.4	24.2	出率の±9%以内	不適
パドル法	т Ц 4 О	15	98.2	75.1	23.1	標準製剤の平均溶	不適
75rpm	pH4.0	30	99.7	87.7	12.0	出率の±15%以内	小旭
パドル法 100 rpm	pH1.2	15	98.6	101.8		15 分以内に平均 85%以上溶出	適

(n=12)

上記の結果より、pH1.2(100rpm)の試験条件を除き、ガイドラインの溶出挙動の類似性の判定 基準を満たしておらず、試験製剤及び標準製剤の溶出挙動は類似していないと判断した。なお、標 準製剤と試験製剤の溶出率の間に「特異的に著しい差」を認めなかったため、ガイドラインに基づ いて、健康成人を被験者として生物学的同等性試験を行い、ダサチニブ錠 20mg「トーワ」は標準 製剤との生物学的同等性が確認された。

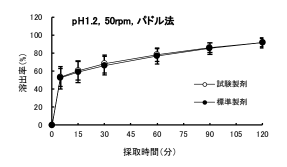
ダサチニブ錠 50mg「トーワ」⁹⁾

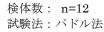
ダサチニブ錠 50mg「トーワ」について、「後発医薬品の生物学的同等性試験ガイドライン」(平 成24年2月29日 薬食審査発0229第10号)(以下、ガイドライン)に従い溶出試験を行った。

<測定条件>

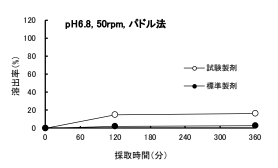
試験液: pH1.2、pH4.0、pH6.8、水 回転数: 50rpm、75rpm、100rpm

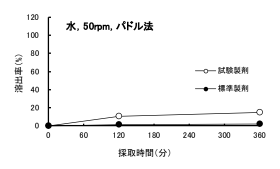
試験製剤:ダサチニブ錠 50mg「トーワ」

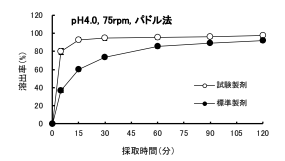


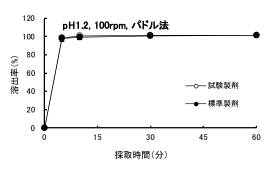


標準製剤:スプリセル錠50mg









平均溶出率(%)±S.D.

類似性の判定基準及び判定結果

	計		平均溶品	出率(%)	平均		
試験多	条件	時間 (分)	試験 製剤	標準 製剤	溶出率 の差(%)	類似性の判定基準	判定
	рН1.2	15	60.5	58.9	1.6	標準製剤の平均溶出	適
パドル法	p111.2	90	86.0	85.3	0.7	率の±15%以内	旭
50rpm	pH6.8	360	16.1	2.7	13.4	標準製剤の平均溶出	不適
	水	360	14.8	2.1	12.7	率の±9%以内	不適
パドル法	H40	15	92.9	60.2	32.7	標準製剤の平均溶出	不適
75 rpm	pH4.0	60	95.4	85.3	10.1	率の±15%以内	小順
パドル法 100 rpm	pH1.2	15	100.6	99.4		15 分以内に平均 85%以上溶出	適

(n=12)

上記の結果より、pH1.2 (50rpm、100rpm) の試験条件を除き、ガイドラインの溶出挙動の類似性の判定基準を満たしておらず、試験製剤及び標準製剤の溶出挙動は類似していないと判断した。なお、いずれの試験条件も標準製剤と試験製剤の溶出率の間に「著しい差」を認めなかったため、ガイドラインに基づいて、健康成人を被験者として生物学的同等性試験を行い、ダサチニブ錠 50mg「トーワ」は標準製剤との生物学的同等性が確認された。

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

販売名	包装形態	内容量(重量、用量又は個数等)
ダサチニブ錠 20mg「トーワ」	PTP 包装	30 錠[10 錠×3]
ダサチニブ錠 50mg「トーワ」	PTP 包装	30 錠[10 錠×3]

(3) 予備容量 該当しない

(4) 容器の材質

販売名	包装形態	材質
ダサチニブ錠 20mg「トーワ」	PTP 包装	PTP:ポリ塩化ビニル、ポリクロロトリフ ルオロエチレン、アルミ箔
ダサチニブ錠 50mg「トーワ」	PTP 包装	PTP:ポリ塩化ビニル、ポリクロロトリフ ルオロエチレン、アルミ箔

11. 別途提供される資材類

該当資料なし

12. その他

V. 治療に関する項目

1. 効能又は効果

- ○慢性骨髄性白血病
- ○再発又は難治性のフィラデルフィア染色体陽性急性リンパ性白血病

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

〈効能共通〉

5.1 「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。

〈慢性骨髄性白血病〉

- 5.2 染色体検査又は遺伝子検査により慢性骨髄性白血病と診断された患者に使用すること。
- 5.3 イマチニブ抵抗性の慢性骨髄性白血病患者に本剤を使用する際には,イマチニブに効果不十分又は忍容性のない患者を選択すること。

3. 用法及び用量

(1) 用法及び用量の解説

〈慢性骨髄性白血病〉

(1) 慢性期

通常,成人にはダサチニブとして1日1回100mgを経口投与する。

なお、患者の状態により適宜増減するが、1日1回140mgまで増量できる。

(2) 移行期又は急性期

通常,成人にはダサチニブとして1回70mgを1日2回経口投与する。

なお、患者の状態により適宜増減するが、1回90mgを1日2回まで増量できる。

〈再発又は難治性のフィラデルフィア染色体陽性急性リンパ性白血病〉

通常,成人にはダサチニブとして1回70mgを1日2回経口投与する。

なお、患者の状態により適宜増減するが、1回 90mg を1日2回まで増量できる。

(2) 用法及び用量の設定経緯・根拠

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 本剤の用法・用量は、「17.臨床成績」の項の内容を熟知した上で、患者の状態や化学療法歴 に応じて選択すること。
- 7.2 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。
- 7.3 副作用により、本剤を休薬、減量又は中止する場合には、副作用の症状、重症度等に応じて以下の基準を考慮すること。

| 7.3.1 血液系の副作用と投与量調節の基準 [8.1、11.1.1 参照]

<u> 7. 0. 1 </u>	- 汉子里则即以坐午 [0.1、	
疾患及び病期	好中球数/血小板数	投与量調節
慢性期慢性骨髄性白血	好中球数<1,000/mm³	①好中球数 1,000/mm³ 以上及び血小板数
	又は	50,000/mm ³ 以上に回復するまで休薬する。
│ (初回用量 1 日 1 回	血小板数<50,000/mm³	②1 日 1 回 100mg で治療を再開する。
100mg)		③血小板数が 25,000/mm³ を下回るか, 再び
		好中球数が 7 日間を超えて 1,000/mm ³ を下
		回った場合は、①へ戻り、2回目の発現時は
		1 日 1 回 80mg で治療を再開する。3 回目の
		発現時は,初発の慢性期 CML 患者では 1
		日 1 回 50mg で治療を再開し、イマチニブ
		に効果不十分又は忍容性のない慢性期
		CML 患者では投与を中止する。
	^{注 1)} 好中球数<500/mm ³	①血球減少が白血病に関連しているかを確認
CML 又はフィラデル		(骨髄穿刺又は生検)する。
	血小板数<10,000/mm³	②白血病に関連しない場合は、好中球数
リンパ性白血病(Ph+		1,000/mm ³ 以上及び血小板数 20,000/mm ³
ALL)		以上に回復するまで休薬する。
(初回用量 1 回 70mg		③1回 70mg を 1日 2回で治療を再開する。
を1日2回)		④再度発現した場合には、①へ戻り、2回目の
		発現時は1回50mgを1日2回,3回目の
		発現時は1回 40mg を1日2回で治療を再
		開する。
		⑤白血病に関連する場合は, 1 回 90mg を 1
		日2回までの増量を考慮する。

注 1: 原則として, 患者の全身状態に十分注意し, 少なくとも投与開始(第1日)から第14日までは治療を継続した後の検査値

7.3.2 非血液系の副作用と投与量調節の基準

** ** = 71 — (P(V)(*** #311 /	10 - 10 - 10 - 10 - 10 - 10 - 10 - 10 -	
疾患及び病期	副作用の重症度	投与量調節
慢性期慢性骨髄性白血	グレード3又は4	①グレード 1 以下又はベースラインに回復する
病(CML)		まで休薬する。
○ 初回用量 1 日 1 回		②1 日 1 回 80mg で治療を再開する。
100mg)		③再び同じ副作用(グレード3又は4)が発現し
		た場合には,初発の慢性期 CML 患者では①へ
		戻り, 1 日 1 回 50mg で治療を再開し, イマチ
		ニブに効果不十分又は忍容性のない慢性期
		CML 患者では原則として投与を中止する。
移行期 CML, 急性期		①グレード 1 以下又はベースラインに回復する
CML 又はフィラデル		まで休薬する。
フィア染色体陽性急性		②1回 50mg を 1 日 2 回で治療を再開する。
リンパ性白血病(Ph+		③再び同じ副作用(グレード3又は4)が発現し
ALL)		た場合には、原則として投与を中止する。
│ (初回用量 1 回 70mg		
を1日2回)		
HILL IN MOLOTOL	ァ雑ドフ	

グレードは NCI-CTC に準じる。

- 7.4 患者の安全性と忍容性を考慮して下記に該当する場合は、「6.用法及び用量」に従って、慢性期慢性骨髄性白血病では1回140mgまで、移行期慢性骨髄性白血病、急性期慢性骨髄性白血病又はフィラデルフィア染色体陽性急性リンパ性白血病では1回90mgまで増量することができる。
- ・病状が進行した場合
- ・少なくとも1ヵ月以上投与しても、十分な血液学的効果がみられない場合

5. 臨床成績

(1) 臨床データパッケージ

該当資料なし

(2) 臨床薬理試験

該当資料なし

(3) 用量反応探索試験

該当資料なし

(4) 検証的試験

1) 有効性検証試験

〈初発の慢性期慢性骨髄性白血病〉

国際共同臨床第Ⅲ相試験

初発の慢性期慢性骨髄性白血病患者を対象とした日本を含む国際共同臨床第Ⅲ相試験の成績 を以下に示す。

表 初発の慢性期慢性骨髄性白血病に対する効果(国際共同臨床試験)

	ダサチニブ	イマチニブ
例数(例)	259	260
投与量	100mg1 目 1 回	400mg1 日 1 回
確定した細胞遺伝学的完全寛解 ^{注2} (12ヵ月間以内)	76.8% (199/259)	66.2% (172/260)
細胞遺伝学的完全寛解 ^{注 2} (12 ヵ月間以内)	85.3% (221/259)	73.5% (191/260)
分子遺伝学的 Major 寛解 ^{注 3}	52.1% (135/259)	33.8% (88/260)

例数:日本人 ダサチニブ 26 例, イマチニブ 23 例を含む。

投与期間: ダサチニブ 14.0 ヵ月, イマチニブ 14.3 ヵ月 (中央値)

ダサチニブ錠(初回用量 100 mg1 日 1 回)の投与を受けた初発の慢性期慢性骨髄性白血病患者 258 例(日本人安全性評価対象 26 例を含む)の副作用発現頻度は、79.8%(206/258 例)であった。主な副作用は、下痢 17.4%(45/258 例)、頭痛 11.6%(30/258 例)、胸水 10.1%(26/258 例)であった。また、主なグレード 3 又は 4 の臨床検査値異常は、好中球減少症 20.7%(53/256 例)、血小板減少症 19.1%(19/256 例)、貧血 10.2%(10.2%(10.2%0)であった。

「評価項目の判定基準】

注 2 細胞遺伝学的効果の判定基準

確定した細胞遺伝学的完全寛解:

4週間以上持続した細胞遺伝学的完全寛解

細胞遺伝学的完全寛解:

骨髄中のフィラデルフィア染色体陽性分裂中期細胞観察(20以上の細胞分析)において、フィラデルフィア染色体陽性細胞を認めない

細胞遺伝学的 Major 寛解:

骨髄中フィラデルフィア染色体陽性分裂中期細胞観察(20以上の細胞分析)において、フィラデルフィア染色体陽性細胞の割合が35%以下

注3 分子遺伝学的効果の判定基準

分子遺伝学的 Major 寛解:

末梢血のリアルタイム定量的 PCR (RQ-PCR) 検査によって BCR-ABL 転写産物が標準化ベース ラインから 3-log の減少 (0.1%以下)

〈イマチニブ抵抗性の慢性骨髄性白血病及びフィラデルフィア染色体陽性急性リンパ性白血病〉 海外臨床試験

イマチニブに対し治療抵抗性又は忍容性のない慢性骨髄性白血病及びフィラデルフィア染色体陽性急性リンパ性白血病患者を対象として、海外の臨床第Ⅱ相試験(2年間成績)及び臨床第Ⅲ相試験の成績を以下に示す。10)·14)

表 海外臨床試験におけるイマチニブ抵抗性の慢性骨髄性白血病及びフィラデルフィア染色 体陽性急性リンパ性白血病に対する効果

		慢性骨髄性白血病				
	慢性期	移行期	骨髄芽球 性急性期	リンパ芽球 性急性期		
例数 (例)	167	174	109	48	46	
投与量	100mg	70mg	70mg	70mg	70mg	
	1 日 1 回	1 日 2 回	1 日 2 回	1 日 2 回	1 日 2 回	
血液学的	89.8%	50.0%	25.7%	29.2%	34.8%	
完全寛解 ^注 1	(150/167)	(87/174)	(28/109)	(14/48)	(16/46)	
血液学的	_	64.4%	33.0%	35.4%	41.3%	
Major 寛解 ^{注 1}		(112/174)	(36/109)	(17/48)	(19/46)	
細胞遺伝学的	41.3%	33.3%	26.6%	45.8%	54.3%	
完全寛解 ^{注 2}	(69/167)	(58/174)	(29/109)	(22/48)	(25/46)	
細胞遺伝学的	58.7%	40.2%	33.9%	52.1%	56.5%	
Major 寛解 ^{注 2}	(98/167)	(70/174)	(37/109)	(25/48)	(26/46)	

投与期間:慢性骨髄性白血病 慢性期 8.3 ヵ月、移行期 13.5 ヵ月、骨髄芽球性急性期 3.5 ヵ月、リンパ芽球性 急性期 2.9 ヵ月、フィラデルフィア染色体陽性急性リンパ性白血病 3.0 ヵ月(中央値)

[評価項目の判定基準]

注1 血液学的効果の判定基準(いずれも4週間以上持続した場合)

血液学的完全寬解:

慢性期慢性骨髓性白血病

白血球数が施設基準値上限以下、血小板数が 450,000/mm³ 未満、末梢血中の骨髄球と後骨髄球の 和が 5%未満、末梢血中に芽球又は前骨髄球を認めない、末梢血中の好塩基球が 20%未満、髄外白 血病所見なし

移行期・急性期慢性骨髄性白血病、フィラデルフィア染色体陽性急性リンパ性白血病

白血球数が基準値上限以下、好中球数が 1,000/mm³以上、血小板数が 100,000/mm³以上、末梢血中に芽球又は前骨髄球を認めない、骨髄中の芽球が 5%以下、末梢血中の骨髄球及び後骨髄球の和が 5%未満、末梢血中の好塩基球が 20%未満、髄外白血病所見なし

血液学的 Major 寛解:

血液学的完全寛解と異なるのは、好中球数が 500/mm³ 以上 1,000/mm³ 未満又は血小板数が、20,000/mm³以上 100,000/mm³ 未満

注2 細胞遺伝学的効果の判定基準

確定した細胞遺伝学的完全寛解:

4週間以上持続した細胞遺伝学的完全寛解

細胞遺伝学的完全寛解:

骨髄中のフィラデルフィア染色体陽性分裂中期細胞観察 (20 以上の細胞分析) において、フィラデルフィア染色体陽性細胞を認めない

細胞遺伝学的 Major 寛解:

骨髄中フィラデルフィア染色体陽性分裂中期細胞観察 (20 以上の細胞分析) において、フィラデルフィア染色体陽性細胞の割合が 35%以下

2) 安全性試験

(5) 患者·病態別試験

〈イマチニブ抵抗性の慢性骨髄性白血病及びフィラデルフィア染色体陽性急性リンパ性白血病〉 国内臨床試験

イマチニブに対し治療抵抗性又は忍容性のない慢性骨髄性白血病及びフィラデルフィア染色体陽性急性リンパ性白血病患者を対象とした国内臨床第Ⅰ/Ⅱ相試験及び臨床第Ⅱ相試験の成績を以下に示す。

表 国内臨床試験におけるイマチニブ抵抗性の慢性骨髄性白血病及びフィラデルフィア染色 体陽性急性リンパ性白血病に対する効果

11 1241					
	慢性骨髄	フィラデルフィア染色体 陽性急性リンパ性白血病			
	慢性期	移行期・急性期			
例数 (例)	11	11	13		
投与量	100mg1 目 1 回	70mg1 日 2 回	70mg1 日 2 回		
血液学的 完全寛解 ^{注 1}	90.9% (10/11)	54.5% (6/11)	15.4% (2/13)		
血液学的 Major 寛解 ^{注 1}		72.7% (8/11)	46.2% (6/13)		
細胞遺伝学的 完全寛解 ^{注 2}	36.4% (4/11)	18.2% (2/11)	46.2% (6/13)		
細胞遺伝学的 Major 寛解 ^{注 2}	54.5% (6/11)	27.3% (3/11)	53.8% (7/13)		

投与期間:慢性骨髄性白血病 慢性期 20.7 ヵ月、移行期・急性期 8.7 ヵ月、フィラデルフィア染色体陽性急性 リンパ性白血病 2.7 ヵ月(中央値)

イマチニブ抵抗性の慢性骨髄性白血病及びフィラデルフィア染色体陽性急性リンパ性白血病の患者 77 例*の副作用の概要を以下に示す。副作用発現頻度は、98.7%(76/77 例)であった。主な副作用は、血小板数減少 75.3%(58/77 例)、好中球数減少 74.0%(57/77 例)、白血球数減少 64.9%(50/77 例)、リンパ球数減少 58.4%(45/77 例)、ALT 増加 51.9%(40/77 例)、LDH 増加 50.6%(39/77 例)、AST 増加 48.1%(37/77 例)、下痢 46.8%(36/77 例)、貧血 44.2%(34/77 例)、胸水 41.6%(32/77 例)、発疹 40.3%(31/77 例)、頭痛、発熱各 39.0%(30/77 例)、血中リン減少 37.7%(29/77 例)、CK 増加、ヘモグロビン減少、赤血球数減少各 36.4%(28/77 例)、ヘマトクリット減少 33.8%(26/77 例)、倦怠感、咳嗽各 32.5%(25/77 例)、尿中蛋白陽性 31.2%(24/77 例)、血中アルブミン減少 29.9%(23/77 例)、鼻咽頭炎、γ-GTP 増加各 28.6%(22/77 例)、浮腫、便秘、悪心、ALP 増加各 26.0%(20/77 例)、体重増加 23.4%(18/77 例)、筋痛 22.1%(17/77 例)、CD4 リンパ球減少、血中尿酸増加、総蛋白減少、尿中血陽性各 20.8%(16/77 例)であった。**: 安全性評価症例 77 例。慢性期慢性骨髄性白血病の承認用法用量は 1 日 1回 100mg である。承認外用法用量の 50mg、70mg 又は 90mg1 日 2 回の投与を受けた慢性期慢性骨髄性白血病患者を含む。

「評価項目の判定基準】

注1 血液学的効果の判定基準(いずれも4週間以上持続した場合)

血液学的完全寬解:

慢性期慢性骨髄性白血病

白血球数が施設基準値上限以下、血小板数が 450,000/mm³ 未満、末梢血中の骨髄球と後骨髄球の 和が 5%未満、末梢血中に芽球又は前骨髄球を認めない、末梢血中の好塩基球が 20%未満、髄外白血病所見なし

移行期・急性期慢性骨髄性白血病、フィラデルフィア染色体陽性急性リンパ性白血病

白血球数が基準値上限以下、好中球数が 1,000/mm³以上、血小板数が 100,000/mm³以上、末梢血中に芽球又は前骨髄球を認めない、骨髄中の芽球が 5%以下、末梢血中の骨髄球及び後骨髄球の和が 5%未満、末梢血中の好塩基球が 20%未満、髄外白血病所見なし

血液学的 Major 寛解:

血液学的完全寛解と異なるのは、好中球数が $500/mm^3$ 以上 $1,000/mm^3$ 未満又は血小板数が、 $20,000/mm^3$ 以上 $100,000/mm^3$ 未満

注2 細胞遺伝学的効果の判定基準

確定した細胞遺伝学的完全寛解:

4週間以上持続した細胞遺伝学的完全寛解

細胞遺伝学的完全寛解:

骨髄中のフィラデルフィア染色体陽性分裂中期細胞観察(20以上の細胞分析)において、フィラデルフィア染色体陽性細胞を認めない

細胞遺伝学的 Major 寛解:

骨髄中フィラデルフィア染色体陽性分裂中期細胞観察 (20以上の細胞分析) において、フィラデルフィア染色体陽性細胞の割合が 35%以下

(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 該当資料なし
- 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 該当資料なし
- (7) その他

VI. 薬効薬理に関する項目

1. 薬理学的に関連ある化合物又は化合物群

イマチニブメシル酸塩

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

ダサチニブは特定の蛋白チロシンキナーゼのキナーゼドメインにある ATP 結合部位において ATP と競合する。BCR-ABL のみならず SRC ファミリーキナーゼ (SRC、LCK、YES、FYN)、 c-KIT、EPH (エフリン) A2 受容体及び PDGF (血小板由来増殖因子) β 受容体を阻害する (IC50=0.2~28nM)。 15

(2) 薬効を裏付ける試験成績

抗腫瘍作用

- 1) In vitro 試験
 - ①ダサチニブは、慢性骨髄性白血病及び急性リンパ性白血病の両細胞型を含む 4 種のヒト BCR-ABL 依存性白血病細胞に対し細胞障害作用又は増殖阻害作用を示した (IC₅ ≤1nM).¹⁶
 - ②ダサチニブは、BCR-ABLの過剰発現、BCR-ABLキナーゼドメインの変異、SRCファミリーキナーゼ(FYN、LYN、HCK)を含む代替情報伝達経路の活性化及び多剤耐性遺伝子の過剰発現がその要因である非臨床及び臨床由来の広範なイマチニブ耐性慢性骨髄性白血病細胞株に対しても増殖阻害活性を示した。16)

2) In vivo 試験

ダサチニブ($5\sim50 \mathrm{mg/kg}$)は、イマチニブ感受性及び耐性のヒト慢性骨髄性白血病細胞を皮下移植した重症複合免疫不全症(SCID)マウスにおいて、治癒あるいは腫瘍増殖遅延作用を示した。 $^{17)}$

(3) 作用発現時間・持続時間

Ⅷ. 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) 反復投与

慢性期慢性骨髄性白血病の日本人患者にダサチニブ 50 mg、70 mg 又は 90 mg を 1 日 2 回[※] 反復経口投与後、ダサチニブは速やかに吸収され、血漿中濃度は投与後 1 時間付近で最高血漿中濃度(C_{max})に到達した。 C_{max} 到達後、血漿中濃度はおおむね $4\sim5$ 時間の消失半減期($t_{1/2}$)で比較的速やかに低下した。 C_{max} 及び投与間隔当たりの血漿中濃度時間曲線下面積($AUC_{0\cdot12h}$)は投与量に依存して増加した。18

表 慢性期慢性骨髄性白血病の日本人患者にダサチニブ 50mg、70mg 又は 90mg を 1 日 2 回 反復経口投与した時の薬物動態パラメータ

次後性日次 1 0 元 N の						
1 回投与量 (mg)	投与日	n	C _{max} a (ng/mL)	AUC _{0-12h} a (ng•h/mL)	$egin{array}{c} \mathbf{t}_{1/2}^{\mathrm{b}} \ \mathbf{(h)} \end{array}$	${ m T_{max}}^{ m c} \ ({ m h})$
50	1	7	94.10 (37)	283.17 (28)	4.90 (1.86)	0.97 (0.50,1.05)
	28	5	117.83 (50)	342.87 (41)	4.53 (1.30)	0.93 (0.50,1.07)
	1	7	113.89 (53)	304.78 (53)	3.85 (0.36)	0.95 $(0.50, 1.97)$
70	28	7	129.14 (72)	398.80 (55)	3.99 (1.17)	0.98 (0.50,1.97)
90	1	4	150.55 (57)	384.75 (30)	3.51 (0.65)	0.75 (0.48,1.00)
	28	2	65.90	285.95	11.70	0.52 $(0.50, 0.53)$

a 幾何平均值(変動係数%)

固形癌の日本人患者にダサチニブ 100 mg、150 mg 又は 200 mg*を 1 日 1 回反復経口投与後、ダサチニブは速やかに吸収され、血漿中濃度は投与後 $0.5\sim3.3$ 時間で最高血漿中濃度(C_{max})に到達した。 $^{19)}$

 $^{^{**}}$:慢性期慢性骨髄性白血病の承認用法用量は1日1回100mg である。

b 算術平均值 (標準偏差)

c 中央値(最小、最大)

^{※:} 承認1日最大用量は180mgである。

表 固形癌の日本人患者にダサチニブ 100 mg、150 mg 又は 200 mg を 1 日 1 回反復経口投与した時の薬物動態パラメータ

1 回投与量 (mg)	投与日	n	C _{max} a (ng/mL)	AUC ^a (ng • h/mL)	$egin{array}{c} t_{1/2}{}^{ m b} \ (m h) \end{array}$	$T_{ m max}^{ m c}$ (h)
100	1	9	139.83 (54)	537.98 (33)	4.77 (0.61)	1.0 (0.5,4.0)
100	14	5	137.03 (55)	499.69 (36)	5.75 (1.67)	1.0 (0.5,3.0)
1.50	1	3	127.10 (83)	544.36 (54)	4.68 (0.84)	1.0 (1.0,1.0)
150	14	4	166.43 (109)	694.90 (77)	5.04 (1.19)	1.0 (1.0,1.0)
200	1	4	124.48 (69)	595.62 (56)	7.62 (4.11)	1.3 (0.5,3.0)
200	14	2	102.61 (127)	716.27 (114)	7.95 (5.62)	2.3 (1.5,3.0)

a 幾何平均值(変動係数%)

AUC: 投与1 日目は AUC (INF) 及び投与14 日目は AUC (TAU) を示す。

2) 母集団薬物動態解析

慢性骨髄性白血病患者及びフィラデルフィア染色体陽性急性リンパ性白血病患者 1216 例を対象とした母集団薬物動態解析の結果、初発の慢性期慢性骨髄性白血病の日本人患者 26 例に対する 100mg1 日 1 回経口投与時の定常状態における C_{max} 、 AUC_{0-24h} 及びトラフ濃度 (C_{min}) の推定値は、それぞれ 91.0ng/mL、456ng・h/mL 及び 2.21ng/mL であった。 $^{20)}$

表 初発の慢性期慢性骨髄性白血病の日本人患者に 100mg を 1 日 1 回経口投与した時の定常 状態における薬物動態パラメータ推定値

		平均值(変動係数%)	
例数	$\mathrm{C}_{\mathrm{min}}$	C_{max}	AUC _{0-24h}
	(ng/mL)	(ng/mL)	(ng·h/mL)
26	2.21 (46%)	91.0 (64%)	456 (49%)

母集団薬物動態解析により推定された個別値から算出

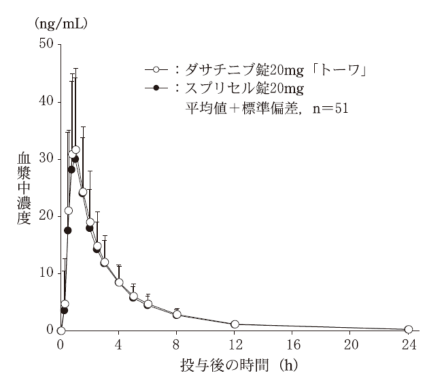
b 算術平均值(標準偏差)

c 中央値(最小、最大)

3) 生物学的同等性試験

ダサチニブ錠 20mg「トーワ」

ダサチニブ錠 20 mg 「トーワ」とスプリセル錠 20 mg を、クロスオーバー法によりそれぞれ 1 錠(ダサチニブとして 20 mg)健康成人男子に絶食単回経口投与して血漿中未変化体濃度 を測定し、得られた薬物動態パラメータ(AUC、 C_{max})について 90%信頼区間法にて統計解析を行った結果、いずれも $\log(0.80)\sim\log(1.25)$ の範囲内であり、両剤の生物学的同等性が確認された。 21)



薬物動態パラメータ

	判定パラメータ		参考パラメータ	
	$\mathrm{AUC}_{0\text{-}24\mathrm{h}}$	C_{max}	T_{max}	$\mathbf{t}_{1/2}$
	(ng·h/mL)	(ng/mL)	(h)	(h)
ダサチニブ錠 20mg「トーワ」	104.9 ± 29.9	37.25 ± 13.82	$0.89\!\pm\!0.35$	$4.62\!\pm\!0.58$
スプリセル錠 20mg	100.2 ± 27.9	36.68 ± 12.97	$1.05\!\pm\!0.51$	$4.87 \!\pm\! 0.91$

(算術平均値±標準偏差, n=51)

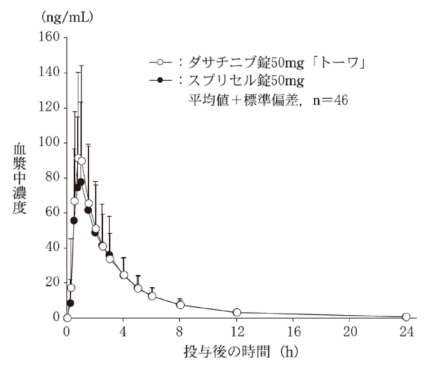
血漿中濃度並びに AUC、C_{max} 等のパラメータは、被験者の選択、体液の採取回数・時間等の試験条件によって異なる可能性がある。

両製剤の判定パラメータの対数変換値の平均値の差及び90%信頼区間

パラメータ	$\mathrm{AUC}_{0\text{-}24\mathrm{h}}$	C_{max}
平均値の差	$\log(1.0493)$	$\log(1.0273)$
平均値の差の 90%信頼区間	$\log(0.9872) \sim \log(1.1154)$	$\log(0.9252) \sim \log(1.1407)$

ダサチニブ錠 50mg「トーワ」

ダサチニブ錠 50 mg 「トーワ」とスプリセル錠 50 mg を、クロスオーバー法によりそれぞれ 1 錠(ダサチニブとして 50 mg)健康成人男子に絶食単回経口投与して血漿中未変化体濃度を測定し、得られた薬物動態パラメータ(AUC、 C_{max})について 90%信頼区間法にて統計解析を行った結果、いずれも $\log(0.80)\sim\log(1.25)$ の範囲内であり、両剤の生物学的同等性が確認された。 $^{22)}$



薬物動態パラメータ

	判定パラメータ		参考パラメータ	
	AUC _{0-24h}	C_{max}	T_{max}	$t_{1/2}$
	(ng·h/mL)	(ng/mL)	(h)	(h)
ダサチニブ錠 50mg「トーワ」	293.4 ± 99.2	113.3 ± 55.9	$0.87\!\pm\!0.38$	4.63 ± 0.50
スプリセル錠 50mg	279.6 ± 96.0	100.8 ± 44.9	$0.98\!\pm\!0.57$	4.62 ± 0.52

(算術平均値±標準偏差, n=46)

血漿中濃度並びに AUC、C_{max} 等のパラメータは、被験者の選択、体液の採取回数・時間等の 試験条件によって異なる可能性がある。

両製剤の判定パラメータの対数変換値の平均値の差及び90%信頼区間

パラメータ	$\mathrm{AUC}_{0\text{-}24\mathrm{h}}$	C_{max}	
平均値の差	$\log(1.0542)$	log(1.1166)	
平均値の差の 90%信頼区間	$\log(0.9834) \sim \log(1.1300)$	$\log(1.0044) \sim \log(1.2413)$	

(3) 中毒域

該当資料なし

(4) 食事・併用薬の影響

食事の影響

健康成人 54 例を対象に薬物動態に及ぼす食事の影響を検討した結果、絶食時投与と比較して高脂肪食を摂取 30 分後に 100mg を単回経口投与した時の AUC の平均値は、14%増加した(海外データ)。²³⁾

2. 薬物速度論的パラメータ

(1) 解析方法

該当資料なし

(2) 吸収速度定数

該当資料なし

(3) 消失速度定数

販売名	kel
ダサチニブ錠 20mg「トーワ」 ²¹⁾	0.1531±0.0262hr ⁻¹ (健康成人男子、絶食単回経口投与)
ダサチニブ錠 50mg「トーワ」 ²²⁾	0.1512±0.0155hr ⁻¹ (健康成人男子、絶食単回経口投与)

(4) クリアランス

該当資料なし

(5) 分布容積

該当資料なし

(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

該当資料なし

(2) パラメータ変動要因

該当資料なし

4. 吸収

該当資料なし

5. 分布

(1) 血液一脳関門通過性

該当資料なし

(2) 血液一胎盤関門通過性

該当資料なし

(3) 乳汁への移行性

「Ⅷ. 6. (6) 授乳婦」の項参照

(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

白血病患者における見かけの分布容積は大きく、ダサチニブは血管外に広く分布することが示唆された。²⁴⁾

(6) 血漿蛋白結合率

In vitro 試験において、ヒト血漿に対するダサチニブ及び活性代謝物の蛋白結合率は、 $100\sim 500$ ng/mL の濃度範囲でそれぞれ約 96%及び 93%であり、濃度に依存しなかった。 $^{24)}$

6. 代謝

(1) 代謝部位及び代謝経路

該当資料なし

(2) 代謝に関与する酵素 (CYP等) の分子種、寄与率

ダサチニブは主に CYP3A4 により代謝され、活性代謝物は主にこの CYP3A4 を介して生成される。その他にも、ダサチニブはフラビン含有モノオキシゲナーゼ酵素 3 (FMO-3) 及び UDP-グルクロニルトランスフェラーゼ (UGT) により代謝される。ヒト肝ミクロソームを用いた試験では、ダサチニブは時間依存的な弱い阻害作用を示した。25)

(3) 初回通過効果の有無及びその割合

該当資料なし

(4) 代謝物の活性の有無及び活性比、存在比率

ダサチニブと同程度の薬理活性を示す代謝物の AUC はダサチニブの約 5%である。したがって、この活性代謝物はダサチニブを服用することにより観察される薬理作用にあまり寄与しないと考えられる。また、この他にも薬理活性を有していない代謝物が数種類存在する。²⁶⁾

7. 排泄

主要な消失経路は糞便中への排泄である。 $[^{14}C]$ ダサチニブを単回経口投与後、10 日以内に投与放射能の約 4%が尿中に、約 85%が糞便中に排泄された。尿中及び糞便中に排泄された未変化体は、投与放射能のそれぞれ 0.1%及び 19%であり、尿中及び糞便中に排泄された放射能の大部分が代謝物であった(海外データ)。 27

8. トランスポーターに関する情報

該当資料なし

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

ダサチニブの薬物動態に対する年齢及び性別の影響は認められていない(海外データ)。28)

11. その他

Ⅲ. 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

本剤は、緊急時に十分対応できる医療施設において、造血器悪性腫瘍の治療に対して十分な知識・経験を持つ医師のもとで、本剤の投与が適切と判断される症例についてのみ投与すること。また、本剤による治療開始に先立ち、患者又はその家族に有効性及び危険性を十分に説明し、同意を得てから投与を開始すること。

2. 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)
- 2.1 本剤の成分に対し過敏症の既往歴のある患者
- 2.2 妊婦又は妊娠している可能性のある女性 [9.5 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」を参照すること。

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」を参照すること。

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 骨髄抑制があらわれることがあるので、本剤投与中は、定期的に血液検査(血球数算定、白血球分画等)を行うこと。

血液検査は投与開始前と投与後の2ヵ月間は毎週、その後は1ヵ月毎に、また、患者の状態に応じて適宜行うこと。

これらの血球減少は疾患の病期にも依存し、慢性期慢性骨髄性白血病に比べて移行期・急性期慢性骨髄性白血病やフィラデルフィア染色体陽性急性リンパ性白血病の患者での頻度が高い。本剤の投与にあたっては G-CSF 製剤の適切な使用に関しても考慮すること。[7.3.1、11.1.1 参照]

- **8.2** 血小板減少時に出血が生じることがあるので, 定期的に血液検査と患者の観察を十分に行うこと。[9.1.4、11.1.2 参照]
- 8.3 感染症があらわれることがあるので、定期的に血液検査を実施し、観察を十分に行うこと。 $[11.1.4 \, \delta \, \mathrm{M}]$
- **8.4 QT** 間隔延長が報告されているため、適切な心電図モニタリングを行うこと。[9.1.3、11.1.7 参照]
- 8.5 Ber-Abl チロシンキナーゼ阻害剤の投与により B型肝炎ウイルスの再活性化があらわれることがあるので、本剤投与に先立って肝炎ウイルス感染の有無を確認し、本剤投与前に適切な処置を行うこと。[9.1.6、11.1.4参照]
- 8.6 腫瘍崩壊症候群があらわれることがあるので、血清中電解質濃度及び腎機能検査を行うなど、患者の状態を十分に観察すること。[11.1.6 参照]
- 8.7 心不全, 心筋梗塞があらわれることがあるので, 適宜心機能検査を行うなど観察を十分に行うこと。[11.1.8 参照]

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 イマチニブに忍容性のない慢性骨髄性白血病患者

前治療の副作用の内容を確認してから投与すること。本剤を使用する際には、慎重に経過観察を行い、副作用発現に注意すること。イマチニブの投与中止の原因となった副作用と同様の副作用が起こるおそれがある。

9.1.2 間質性肺疾患の既往歴のある患者

間質性肺疾患を増悪させるおそれがある。

9.1.3 QT 間隔延長のおそれ又はその既往歴のある患者

QT 間隔延長が起こるおそれがある。 [8.4、11.1.7 参照]

9.1.4 血小板機能を抑制する薬剤あるいは抗凝固剤を投与中の患者

出血傾向を増強するおそれがある。[8.2、11.1.2 参照]

9.1.5 心疾患の既往歴又は危険因子を有する患者

心臓の副作用(急性心不全,うっ血性心不全,心筋症,拡張機能障害,駆出率低下,左室機能不全及び致死的な心筋梗塞等)が発現するおそれがある。

9.1.6 B 型肝炎ウイルスキャリアの患者又は既往感染者 (HBs 抗原陰性, かつ HBc 抗体又は HBs 抗体陽性)

本剤の投与開始後は継続して肝機能検査や肝炎ウイルスマーカーのモニタリングを行うなど, B型肝炎ウイルスの再活性化の徴候や症状の発現に注意すること。Bcr-Abl チロシンキナーゼ 阻害剤の投与により B型肝炎ウイルスの再活性化があらわれることがある。[8.5、11.1.4 参照]

(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

肝機能障害患者に投与する場合には十分注意すること。本剤は主に肝臓で代謝されるため、肝機能障害患者では高い血中濃度が持続するおそれがある。肝機能障害患者を対象とした臨床試験は実施していない。

(4) 生殖能を有する者

|9.4 生殖能を有する者

妊娠可能な女性に対しては、投与中及び投与終了後一定期間は適切な避妊を行うよう指導すること。[9.5 参照]

(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投与しないこと。外国において、妊娠中に本剤を服用した患者で、児の奇形及び胎児水腫等の胎児毒性が報告されている。また、動物実験において、ヒトでの臨床用量で得られる血漿中濃度以下で、ラットで胚致死作用及び胎児毒性、ウサギで胎児毒性が報告されている。[2.2、9.4 参照]

(6) 授乳婦

9.6 授乳婦

授乳しないことが望ましい。動物実験(ラット)で乳汁中に移行することが報告されている。 本剤のヒト乳汁中への移行については不明である。

(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。

(8) 高齢者

9.8 高齢者

患者の状態を十分に観察しながら慎重に投与すること。一般に高齢者では生理機能が低下している。なお、臨床試験において、65 歳未満の患者と比較し、65 歳以上の患者で胸水、呼吸困難、疲労、食欲障害、咳嗽、下部消化管出血、心嚢液貯留、体重減少、浮動性めまい、腹部膨満、及びうっ血性心不全の発現頻度が高かった。

7. 相互作用

10. 相互作用

CYP3A4 を時間依存的に阻害し、CYP3A4 で主に代謝される薬剤の代謝クリアランスを低下させる可能性がある。

(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

10.2 併用注意 (併用に注意する:	10.2 併用注意(併用に注意すること)					
薬剤名等	臨床症状・措置方法	機序・危険因子				
CYP3A4 阻害剤	本剤とケトコナゾールの併用により、	これらの薬剤等が				
アゾール系抗真菌剤 (イトラコ	本剤の C _{max} 及び AUC はそれぞれ 4	CYP3A4 活性を阻害				
ナゾール,ケトコナゾール等)	倍及び5倍増加した。CYP3A4阻害作	し,本剤の血中濃度を				
マクロライド系抗生剤 (エリス	用のない又は低い代替薬の使用が推	上昇させる可能性があ				
ロマイシン, クラリスロマイシ	奨される。CYP3A4 阻害作用の強い薬	る。				
ン, テリスロマイシン等)	剤との併用が避けられない場合は, 有					
HIV プロテアーゼ阻害剤(リ	害事象の発現に十分注意して観察を					
┃ トナビル,アタザナビル硫酸	行い,本剤を減量して投与することを					
塩, ネルフィナビルメシル酸塩	考慮すること。					
等)						
エンシトレルビルフマル酸						
グレープフルーツジュース						
CYP3A4 誘導剤	本剤の血中濃度が低下する可能性が	これらの薬剤等が				
デキサメタゾン, フェニトイ	ある。リファンピシン8日間投与後に	CYP3A4 を誘導し,本				
ン, カルバマゼピン, リファン	本剤を投与した場合,本剤の C _{max} 及	剤の血中濃度を低下さ				
ピシン, フェノバルビタール等	びAUC はそれぞれ 81%及び 82%低下	せる可能性がある。				
セイヨウオトギリソウ(St.	した。CYP3A4誘導作用の強い薬剤と					
John's Wort, セント・ジョーン	の併用は推奨されない。CYP3A4 誘導					
ズ・ワート)含有食品	剤を処方する場合, 誘導作用のない又					
	は低い代替薬を考慮すること。					
制酸剤(水酸化アルミニウム・水	本剤と制酸剤の同時投与は避けるこ	本剤の吸収が抑制さ				
酸化マグネシウム含有製剤)	と。	れ, 血中濃度が低下す				
	制酸剤の投与が必要な場合には,本剤	る可能性がある。				
	投与の少なくとも2時間前又は2時間					
	後に投与すること。					

		· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·
H ₂ 受容体拮抗剤	H ₂ 受容体拮抗剤又はプロトンポンプ	
ファモチジン等	阻害剤との併用は推奨されない。ファ	れ、血中濃度が低下す
プロトンポンプ阻害剤	モチジン投与 10 時間後に本剤を投与	る可能性がある。
オメプラゾール等	したときの本剤の Cmax 及び AUC はそ	
	れぞれ 63%及び 61%低下し, オメプ	
	ラゾールを 4 日間投与し、最終投与	
	22 時間後に本剤を投与したときの本	
	剤の C _{max} 及び AUC はそれぞれ 42%	
	及び43%低下した。本剤投与中は、こ	
	れらの薬剤に替えて制酸剤の投与を	
	考慮すること。	
CYP3A4 の基質となる薬剤	CYP3A4 の基質となる薬剤の血中濃	本剤の CYP3A4 阻害作
シンバスタチン	度が上昇する可能性がある。本剤とシ	用によりこれら薬剤の
シクロスポリン	ンバスタチンの併用により,シンバス	血中濃度を上昇させる
ピモジド	タチンの Cmax 及び AUC はそれぞれ	可能性がある。
キニジン硫酸塩水和物	37%及び20%上昇した。本剤を治療係	
タクロリムス水和物	数が低い CYP3A4 の基質となる薬剤	
エルゴタミン酒石酸塩	と併用する場合には注意すること。	
ジヒドロエルゴタミンメシル		
酸塩等		
QT間隔延長を起こすことが知ら	QT 間隔延長作用を増強する可能性が	本剤及びこれらの薬剤
れている薬剤	ある。	はいずれも QT 間隔を
イミプラミン塩酸塩		延長させるおそれがあ
ピモジド等		るため,併用により作
抗不整脈薬]	用が増強する可能性が
キニジン硫酸塩水和物		ある。
プロカインアミド塩酸塩		
ジソピラミド		
ソタロール塩酸塩等		

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。

(1) 重大な副作用と初期症状

11.1 重大な副作用

11.1.1 骨髄抑制

汎血球減少 (0.9%), 白血球減少 (21.5%), 好中球減少 (34.3%), 血小板減少 (34.0%), 貧血 (16.4%) があらわれることがある。重篤な好中球減少又は血小板減少があらわれた場合には減量又は休薬すること。[7.3.1, 8.1 参照]

11.1.2 出血(脳出血·硬膜下出血(頻度不明),消化管出血(3.3%))

重篤な出血が生じた場合には減量又は休薬とともに適切な支持療法を行うこと。[8.2、9.1.4 参照]

11.1.3 体液貯留 (胸水 (17.3%), 肺水腫 (0.6%), 心囊液貯留 (3.0%), 腹水 (0.3%), 全身性 浮腫 (頻度不明)等)

呼吸困難,乾性咳嗽等の胸水を示唆する症状が認められた場合には胸部 X 線の検査を実施すること。重篤な胸水は、必要に応じて胸腔穿刺、酸素吸入を行うこと。本剤投与中は患者の状態を十分に観察し、体液貯留が認められた場合には、利尿剤又は短期間の副腎皮質ホルモン剤の投与等の適切な支持療法を行うこと。

11.1.4 感染症

肺炎 (1.8%), 敗血症 (0.3%) 等の感染症があらわれることがある。また,B型肝炎ウイルスの再活性化があらわれることがある。[8.3、8.5、9.1.6参照]

11.1.5 間質性肺疾患 (0.9%)

発熱,咳嗽,呼吸困難及び胸部 X 線検査異常等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。

11.1.6 腫瘍崩壊症候群 (0.9%)

異常が認められた場合には投与を中止し、適切な処置(生理食塩液、高尿酸血症治療剤等の投与、透析等)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。[8.6 参照]

11.1.7 心電図 QT 延長 (2.7%)

QT 間隔延長が認められた場合には減量又は休薬とともに電解質異常(低カリウム血症,低マグネシウム血症等)の補正を行うこと。[8.4、9.1.3参照]

11.1.8 心不全 (0.6%), **心筋梗塞** (頻度不明)

[8.7 参照]

11.1.9 急性腎障害

急性腎障害(0.3%)、ネフローゼ症候群(頻度不明)等があらわれることがある。

11.1.10 肺動脈性肺高血圧症 (頻度不明)

本剤を長期にわたり投与した際に発現した例も報告されている。観察を十分に行い,呼吸困難, 胸痛等の症状があらわれた場合には投与を中止するとともに,他の病因(胸水,肺水腫等)と の鑑別診断を実施した上で,適切な処置を行うこと。

(2) その他の副作用

11.2 その他		100/十进	居成了四
	10%以上	10%未満	頻度不明
		感染,鼻咽頭炎,気管支炎,膀胱炎,サイ	
		トメガロウイルス感染,毛包炎,胃腸炎,	炎
_D 3/4, _L		ヘルペスウイルス感染, 眼感染, インフル	
感染症		エンザ、膣カンジダ症、尿路感染、気管支	
		肺炎,蜂巢炎,带状疱疹,爪白癬,外耳炎,	
		足部白癬, 上気道感染, 歯肉感染, 感染性	
	0 - D Met 2 D - I	腸炎,副鼻腔炎	L. Head Sala
	リンパ球数減少	網状赤血球数減少, 発熱性好中球減少症,	赤芽球癆
		播種性血管内凝固、CD4 リンパ球数増加、	
		プロトロンビン時間延長、網状赤血球数増	
		加,APTT延長,白血球数増加,好中球数	
血液		増加、血小板数増加、リンパ球数増加、好	
		酸球数増加, INR 増加, 単球数減少, プロ	
		トロンビン時間短縮, CD4 リンパ球数減	
		少,リンパ節症,鉄欠乏性貧血,血中フィ	
		ブリノゲン増加、フィブリン分解産物増加	
免疫系		12 N 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1	結節性紅斑
	·	甲状腺機能低下症,血中甲状腺刺激ホルモ	
代謝	· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·	ン増加,BNP 増加,CRP 増加,脱水,総	
1 4831		蛋白增加,食欲不振, 血中尿酸增加, 血中	
	ム,クロール)	アルブミン減少,総蛋白減少,糖尿病	
		不眠症,抑うつ気分,無感情	不安,感情不安
精神			定, 錯乱状態,
			リビドー減退
	頭痛	味覚異常, 浮動性めまい, 意識消失, 傾眠,	
		肋間神経痛,感覚鈍麻,振戦,手根管症候	攣,脳血管発作,
神経系		群,体位性めまい,頚椎症性神経炎,頚腕	一過性脳虚血発
コエルエンド		症候群,片頭痛,脳腫瘤,大脳石灰化	作,末梢性ニュ
			ーロパチー,視
			神経炎
		霧視,角膜炎,眼球乾燥,結膜充血,羞明,	流淚増加
眼		アレルギー性結膜炎、結膜炎、白内障、眼	
HX		脂,後囊部混濁,網膜症,飛蚊症,眼圧上	
		昇	
耳		耳不快感, 耳管閉塞, 耳鳴, 聴力低下	回転性めまい
		心拡大, 動悸, 頻脈, 大動脈弁閉鎖不全症,	心機能障害, 狭
		僧帽弁閉鎖不全症,洞性徐脈,上室性期外	
		収縮, 心室性期外収縮, 左室肥大, 不整脈,	心室性不整脈,
		第一度房室ブロック、心房頻脈、脚ブロッ	心室性頻脈,心
心臓		ク,心肥大,心筋症,左房拡張,心電図 ST	筋炎, 急性冠動
		部分下降	脈症候群,肺性
			心,心房細動,
			心房粗動,心電
			図異常 T 波

			ı
	出血(肺出血, 歯肉出	低血圧、高血圧、ほてり、血腫	血栓性静脈炎,
	血, 結膜出血, 鼻出血,		網状皮斑, 血栓
血管	皮下出血, 点状出血,		症/塞栓症(肺塞
	カテーテル留置部位		栓症, 深部静脈
	出血)		血栓症)
	咳嗽	 呼吸困難,低酸素症,発声障害,咽喉頭疼	, , ,
	· 久 · 外入	痛,上気道の炎症,咽頭紅斑,咽喉頭不快	
N.T. NTZ 12.12			
呼吸器		感,湿性咳嗽,鼻漏,痰貯留,鼻炎,胸膜	
		炎,鼻痛	急性呼吸窮迫症
			候群
	下痢 (24.2%), 悪心	腹痛,腹部膨満,口唇炎,歯肉炎,胃不快	粘膜炎,大腸炎,
		感, 異常便, 変色便, 胃炎, 痔核, 口唇水 疱, 心窩部不快感, 口内乾燥, 歯肉腫脹,	· ·
		口唇乾燥 口の成骨盆麻 便利 喧叫 口	消化管潰瘍,膵
		口唇粒燥,口の忽見趣味,便饱,嘔吐,口 内炎,びらん性胃炎,歯痛,裂肛,齲歯,	炎、タンパク漏
消化器			出性胃腸症
付けし付け		製孔へルニア、鼡径へルニア、歯周炎、肛	
		門周囲痛,逆流性食道炎,唾液腺痛,胃異	
		形成, 寿出血, 口の錯感覚, 腹壁障害, 口	
		腔粘膜びらん、腹部不快感、食道炎、歯根	
		嚢胞	
11.11基	AST 上昇, ALT 上昇,	胆嚢炎, ビリルビン上昇, Al-P 上昇, γ	胆汁うっ滞,肝
肝臓	LDH 上昇	-GTP 上昇,脂肪肝	炎
	発疹	紅斑, ざ瘡, 脱毛症, 湿疹, そう痒症, 紫	水疱形成,色素
		斑,皮膚乾燥,多汗症,爪の障害,丘疹,	沈着障害, 光線
		皮膚剥脱,皮膚肥厚,全身性そう痒症,蕁	
皮膚		麻疹,皮膚色素脱失,皮膚囊腫,皮膚炎,	
/ A /F		皮脂欠乏性湿疹、結節性紅斑、毛髪変色、	
		脂漏性皮膚炎,皮膚潰瘍,皮下結節,手掌・	
		足底発赤知覚不全症候群	次, 于 <i>是</i> 证 次 研
	筋痛,CK 上昇	関節痛,四肢痛,背部痛,筋力低下,筋骨	飲肉の冬庁 構
	_{別が} 開 、 CIX エ ナナ	格硬直,側腹部痛,関節腫脹,骨関節炎,	· ·
然			
筋・骨格系		滑液囊腫,腱痛,CK減少,筋痙縮,頚部	
		清,筋骨格痛,変形性脊椎炎,滑膜炎,顎 胃(な) (1) (1) (1) (1) (1) (1) (1) (1) (1) (1	肋骨格糸形角
		関節症候群, 腱鞘炎, 椎間板突出, 骨痛	
Hit Halle		血尿、蛋白尿、夜間頻尿、クレアチニン上	
腎臓		昇, 血中尿素増加, 頻尿, 血中クレアチニ	
		ン減少	
		乳房痛,女性化乳房,月経困難症,不正子	
生殖器		宮出血,性器潰瘍形成,不規則月経,腟分	
		泌物	
	発熱,表在性浮腫(浮	胸痛,悪寒,疲労,熱感,疼痛,胸部不快	無力症, 温度変
	腫,眼瞼浮腫,咽頭浮	感,口渴,異常感,末梢冷感,限局性浮腫,	化不耐症
人台。	腫,顔面腫脹,末梢性浮	インフルエンザ様疾患	
全身	腫,顔面浮腫,腫脹,口	• •	
	腔浮腫) (26.3%),倦怠		
	感		
	体重増加	 腫瘍熱,体重減少,尿沈渣異常,潜血,血	
	IT E TO AH	中アミラーゼ増加, 尿中ウロビリン陽性,	177 100
その他		〒/ マノーと増加,水中リロビッン陽径, 尿中ブドウ糖陽性,血中トリグリセリド増	
注). ガェニ	と9.71けょの低もロシウン	加,血中葉酸減少,ビタミン B12 減少 血症があらわれた場合には,経口のカルシウム剤?	と処ちするわ 12海回
- 壮月: クレート	ヽ ヵ xは 4 m低カルンワム	illineかめらわれた場合には、詮目のカルンワム剤?	xゃチゅんぴと1周切

注): グレード 3 又は 4 の低カルシウム血症があらわれた場合には、経口のカルシウム剤を投与するなど適切な処置を行うこと。

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 薬剤交付時の注意
- | 14.1.1 本剤は、かまずにそのまま服用するように注意すること。
- 14.1.2 PTP 包装の薬剤は PTP シートから取り出して服用するよう指導すること。 PTP シート の誤飲により、硬い鋭角部が食道粘膜へ刺入し、更には穿孔をおこして縦隔洞炎等の重篤な合 併症を併発することがある。

12. その他の注意

(1) 臨床使用に基づく情報

設定されていない

(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 サルの 9 ヵ月間投与試験では腎臓の変化として、自然発症病変である腎臓の鉱質沈着の 出現頻度及び程度の上昇がみられた。
- 15.2.2 ラットを用いた 2 年間がん原性試験において、臨床曝露量と同等あるいはそれ以下の用量で、子宮の乳頭腫及び扁平上皮癌、前立腺の腺腫及び腺癌の発生頻度の増加が認められたとの報告がある。

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」の項参照

(2) 安全性薬理試験

該当資料なし

(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

該当資料なし

(2) 反復投与毒性試験

「WII. 12. (2) 非臨床試験に基づく情報」の項参照

(3) 遺伝毒性試験

該当資料なし

(4) がん原性試験

「Ⅷ. 12. (2) 非臨床試験に基づく情報」の項参照

(5) 生殖発生毒性試験

「VIII. 6. (5) 妊婦」の項参照

(6) 局所刺激性試験

該当資料なし

(7) その他の特殊毒性

X. 管理的事項に関する項目

1. 規制区分

製剤:劇薬、処方箋医薬品注)

注)注意-医師等の処方箋により使用すること

有効成分:ダサチニブ 劇薬

2. 有効期間

3年

3. 包装状態での貯法

室温保存

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 くすりのしおり:有 その他の患者向け資材:

・ダサチニブ錠を服用される患者さんとご家族の方へ

フィラデルフィア染色体陽性急性リンパ性白血病

・ダサチニブ錠「トーワ」を服用される患者さんとご家族の方へ (「X III. 2. その他の関連資料」の項参照)

6. 同一成分·同効薬

同一成分:スプリセル錠 20mg/50mg

7. 国際誕生年月日

2006年6月28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

I	man to to	製造販売承認				薬価基準収載			販売開始
	販売名	年	月	日	承認番号	年	月	日	年月日
	ダサチニブ錠20mg	2022年2月15日		15 H	30400AMX00146000	2022	年6日	17 F	2022年6月17日
	「トーワ」			10 日	50400AWA00140000	2022 - 07,17		11 11	2022 - 0 / 1 1 1
	ダサチニブ錠 50mg	9099年9日15日		15日	30400AMX00148000	2022年6月17日	2022年6月17日		
	「トーワ」	2022年2月15日	30400AWA00148000	2022年0月17日	2022年0月17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

効能又は効果、用法及び用量追加年月日:2024年1月31日

内容:以下の下線部分を追加及び変更した。

	旧	新
効能又は効果	再発又は難治性のフィラデルフィア染色体 陽性急性リンパ性白血病	○慢性骨髄性白血病 ○再発又は難治性のフィラデルフィア染色体 陽性急性リンパ性白血病

	旧	新
用法及び用量	(該当する記載なし)	 〈慢性骨髄性白血病〉 (1) 慢性期 通常、成人にはダサチニブとして 1 日 1 回 100mg を経口投与する。 なお、患者の状態により適宜増減するが、1 日 1 回 140mg まで増量できる。 (2) 移行期又は急性期 通常、成人にはダサチニブとして 1 回 70mgを 1 日 2 回経口投与する。 なお、患者の状態により適宜増減するが、1 回 90mgを 1 日 2 回まで増量できる。 〈再発又は難治性のフィラデルフィア染色体陽性急性リンパ性白血病〉
	通常、成人にはダサチニブとして1回70mg を1日2回経口投与する。	通常、成人にはダサチニブとして 1 回 70mg を 1 日 2 回経口投与する。
	なお、患者の状態により適宜増減するが、1 回 90mg を 1 日 2 回まで増量できる。	なお、患者の状態により適宜増減するが、 1 回 90 mg を 1 日 2 回まで増量できる。

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

該当しない

12. 投薬期間制限に関する情報

本剤は、投薬(あるいは投与)期間に関する制限は定められていない。

13. 各種コード

販売名	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)	HOT(9 桁) 番号	レセプト電算 処理システム用 コード
ダサチニブ錠 20mg 「トーワ」	4291020F1060	4291020F1060	129130801	622913001
ダサチニブ錠 50mg 「トーワ」	4291020F2066	4291020F2066	129131501	622913101

14. 保険給付上の注意

本剤は診療報酬上の後発医薬品である。

XI. 文献

1. 引用文献

- 1) 社内資料:加速試験(錠 20mg)(M73559-1)
- 2) 社内資料:無包装状態における安定性試験(錠 20mg) (M74482-1)
- 3) 社内資料:加速試験(錠50mg)(M73561-1)
- 4) 社内資料:無包装状態における安定性試験(錠50mg)(M74483-1)
- 5) 社内資料:配合変化試験(服薬補助ゼリーとの配合変化)(錠50mg)(M74880-1)
- 6) 社内資料:製品試験;溶出試験(錠20mg)
- 7) 社内資料:製品試験;溶出試験(錠50mg)
- 8) 社内資料:生物学的同等性試験;溶出試験(錠 20mg)
- 9) 社内資料:生物学的同等性試験;溶出試験(錠50mg)
- 10)イマチニブに抵抗性又は不耐容の慢性期慢性骨髄性白血病患者におけるダサチニブ 100mg1 日 1 回投与法設定のための海外臨床第Ⅲ相無作為化試験(スプリセル錠:2009 年 1 月 21 日承認、 申請資料概要 2.7.6.2)
- 11)イマチニブに抵抗性又は不耐容の移行期慢性骨髄性白血病患者における海外臨床第Ⅱ相試験 (スプリセル錠: 2009年1月21日承認、申請資料概要2.7.6.2)
- 12)イマチニブに抵抗性又は不耐容の骨髄芽球性急性期慢性骨髄性白血病患者における海外臨床第 II 相試験 (スプリセル錠: 2009年1月21日承認、申請資料概要2.7.6.2)
- 13) イマチニブに抵抗性又は不耐容のリンパ芽球性急性期慢性骨髄性白血病又は Philadelphia 染色体陽性急性リンパ性白血病患者における海外臨床第Ⅱ相試験(スプリセル錠:2009 年 1 月 21 日承認、申請資料概要 2.7.6.2)
- 14) 2 年間投与による有効性のまとめ-EU clinical summary of efficacy (スプリセル錠: 2009 年 1 月 21 日承認、申請資料概要 2.7.3 Appendix 1)
- 15) In vitro での生化学的及び構造学的実験(スプリセル錠:2009 年 1 月 21 日承認、申請資料概要 2.6.2.2)
- 16) 細胞アッセイ (スプリセル錠: 2009年1月21日承認、申請資料概要2.4.2.1、2.6.2.2)
- 17) CML モデルにおける抗腫瘍活性($In\ vivo$)(スプリセル錠:2009 年 1 月 21 日承認、申請資料概要 2.6.2.2)
- 18) 日本人における反復経口投与試験(スプリセル錠:2009年1月21日承認、申請資料概要2.7.2.2)
- 19) Takahashi S, et al.: Cancer Sci. 2011; 102(11): 2058-2064.
- 20) 母集団薬物動態解析 (スプリセル錠: 2011年6月16日承認、審査報告書)
- 21) 社内資料: 生物学的同等性試験(錠 20mg)(M73705-2)
- 22) 社内資料: 生物学的同等性試験(錠 50mg)(M73706-2)
- 23) 外国人における薬物動態に及ぼす低脂肪食及び高脂肪食の影響 (スプリセル錠:2009 年 1 月 21 日承認、申請資料概要 2.7.6.2)
- 24) 分布 (スプリセル錠: 2009年1月21日承認、申請資料概要2.7.2.3)
- 25) 代謝 (動物間の比較) (スプリセル錠: 2009年1月21日承認、申請資料概要2.6.4.5)
- 26) 外国人における単回経口投与試験(スプリセル錠:2009年1月21日承認、申請資料概要2.7.2.3)
- 27) 排泄 (スプリセル錠: 2009年1月21日承認、申請資料概要2.7.2.2、2.7.2.3)
- 28) ダサチニブの薬物動態に対する特殊集団の影響(スプリセル錠:2009年1月21日承認、申請 資料概要2.7.2.3)
- 29) 社内資料:崩壊・懸濁性及び経管投与チューブの通過性試験

2. その他の参考文献

X Ⅱ. 参考資料

- 1. 主な外国での発売状況 該当資料なし
- 2. 海外における臨床支援情報 該当資料なし

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

本項の情報に関する注意:本項には承認を受けていない品質に関する情報が含まれる。試験方法等が確立していない内容も含まれており、あくまでも記載されている試験方法で得られた結果を事実として提示している。医療従事者が臨床適用を検討する上での参考情報であり、加工等の可否を示すものではない。

掲載根拠: 「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する Q&A について(その 3)」 (令和元年9月6日付 厚生労働省医薬・生活衛生局監視指導・麻薬対策課 事務連絡)

(1) 粉砕

「VⅢ. 11. 適用上の注意」を参照すること。

- (2) 崩壊・懸濁性及び経管投与チューブの通過性 29)
 - 試験製剤

ダサチニブ錠 20mg「トーワ」 ダサチニブ錠 50mg「トーワ」

■ 方法

- ①注入器のピストン部を抜き取り、注入器内に製剤1個を入れてピストンを押し込む。
- ②水浴を用いて 55 ± 1 $^{\circ}$ に設定したお湯を注入器口から約 20 $^{\circ}$ $^{\circ}$ $^{\circ}$ $^{\circ}$ $^{\circ}$ $^{\circ}$ $^{\circ}$ $^{\circ}$ $^{\circ}$ 器を横にした状態で 5 $^{\circ}$ $^{\circ}$
- ③注入器を手で180度15往復横転し、崩壊・懸濁の状況を観察する。
- ④崩壊していることが確認されれば⑥の手順へ進む。崩壊不良の場合は再度 5 分間放置し③の手順を行い、崩壊が確認されれば⑥の手順へ進む。さらに崩壊しない場合は⑤の操作へ進む。
- ⑤崩壊しない場合は、別途新しい錠剤を乳棒で亀裂を入れたもの(乳棒でうまく亀裂が入らない場合にはペンチ等を使用)、またはカプセル剤は脱カプセルしたものについて①~③の作業を行う。崩壊不良の場合は再度 5 分間放置し③の手順を行う。この時点にて崩壊・懸濁しない場合、試験を中止する。
- ⑥注入器からキャップを取り外し、8Fr のチューブ(予め挿入口から 2/3 を水平にし、注入器装着部を高さ 30cm の位置にセットしておく)に取りつけ、流速約 $2\sim3mL/$ 秒で懸濁液を押しこむ。
- ⑦チューブを通過した懸濁液を回収し、室温まで冷ました後、pH を測定する。
- ⑧懸濁液をチューブ内に全て押し込んだ後、さらに水 20mL を注入器で注入し、洗いこむ。
- ⑨洗いこみ後の注入器、チューブ注入口、内部及び先端部について、詰まりや残留物の有無を目視 にて確認する。
- ⑩通過性にて通過抵抗を感じた、あるいはチューブ閉塞が起きた場合、チューブ径を 12Fr に変更し、懸濁液を調製後、⑧~⑩の操作を行う。

■ 試験器具・機器

チューブ: (株) TOP 製 トップ栄養カテーテル (8 フレンチ(Fr)長さ: 120cm)

注入器: (株) TOP 製 ネオフィードシリンジ 30mL サイズ pH メーター: 堀場製作所製 pH メーター LAQUA F72

■ 結果

■ 州木				
販売名	試験項目	結果		
规先有	时候 只口	水(約 55℃)		
	崩壊性	5分で崩壊した		
	通過性	8Fr チューブ:抵抗なくチューブを通過する		
ダサチニブ錠 20mg「トーワ」		(全量を押し出せる)		
	残存	ほとんどなし		
	崩壊後 pH	pH 7.47		
	崩壊性	5 分で崩壊した		
	通過性	8Fr チューブ:抵抗なくチューブを通過する		
ダサチニブ錠 50mg「トーワ」	世週1生	(全量を押し出せる)		
クリノーノ	残存	注入器及びチューブにわずかに認められる		
		(目視で残留物が確認できるが微量である)*		
	崩壊後 pH	pH 7.41		

^{*:} 追加 20mL で洗いこみ後、残存はほとんどなかった

2. その他の関連資料

東和薬品株式会社 製品情報ホームページ

 $\underline{https:/\!/med.towayakuhin.co.jp/medical/product/index.php}$

製造販売元 **東和薬品株式会社**

大阪府門真市新橋町2番11号