

販社:

室温保存

光及び湿気を避けるため、

PTP包装のまま保存すること

使用期限:

包装に表示の使用期限内に  
使用すること

抗悪性腫瘍剤

(mTOR阻害剤)

製薬、处方せん医薬品

(注意—医師等の処方せんにより使用すること)

# アフィニトール錠5mg AFINITOR Tablets 5mg

エペリリムス錠

## 【警告】

- 本剤の投与は、緊急時に十分対応できる医療施設において、がん化学療法に十分な知識、経験を持つ医師のもとで、本療法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有効性及び危険性（特に、間質性肺疾患の初期症状、服用中の注意事項、死亡に至った例があること等）に関する情報）を十分に説明し、同意を得てから投与を開始すること。
- 臨床試験において、本剤の投与により、間質性肺疾患が認められており、死亡に至った例が報告されている。投与に際しては咳嗽、呼吸困難、発熱等の臨床症状に注意するとともに、投与前及び投与中は定期的に胸部CT検査を実施すること。また、異常が認められた場合には適切な処置を行うとともに、投与継続の可否について慎重に検討すること。（用法及び用量に記載する使用上の注意、「1. 慎重投与」、「2. 重要な基本的注意」、「4. 副作用(1)重大な副作用」の項参照）
- 肝炎ウイルスキャリアの患者で、本剤の治療期間中に肝炎ウイルスの再活性化により肝不全に至り、死亡した例が報告されている。本剤投与期間中又は治療終了後は、肝炎又は肝炎の増悪、肝不全が発現するおそれがあるので、定期的に肝機能検査を行うなど、肝炎ウイルスの再活性化の徵候や症状の発現に注意すること。（「2. 重要な基本的注意」、「4. 副作用(1)重大な副作用」の項参照）

## 【禁忌（次の患者には投与しないこと）】

- 本剤の成分又はシロリムス誘導体に対し過敏症のある患者
- 妊娠又は妊娠している可能性のある婦人（「6. 妊婦、産婦、授乳婦等への投与」の項参照）

## 【組成・性状】

品名	アフィニトール錠5mg	
成分・含量	1錠中エペリリムス5mg	
添 加 物	乳糖、ヒプロメロース、クロスボーリドン、シブチャルヒドロキシトルエン、ステアリン酸マグネシウム	
性 状	白色～淡黄色の葉錠	
外 形	（NVR 5）	（5）
識別コード	NVR 5	
大きさ(約)	長径：12.1mm 短径：4.9mm 厚さ：4.1mm	質量：0.25g

## 【効能又は効果】

根治切除不能又は転移性の腎細胞癌

（効能又は効果に記載する使用上の注意）

- (1) スニチニア又はソラフニブによる治療歴のない根治切除不能又は転移性の腎細胞癌に対する本剤の有効性及び安全性

◎登録医師

承認番号	薄血連携未承認
販売開始	
国際誕生	2009年3月

② NOVARTIS

性は確立していない。

- (2) 本剤の術後補助化療法としての有効性及び安全性は確立していない。

## 【用法及び用量】

通常、成人にはエペリリムスとして1日1回10mgを空腹時に経口投与する。なお、患者の状態により適宜減量する。

## 【用法及び用量】

性は確立していない。

(2) 本剤の術後補助化療法としての有効性及び安全性は確立していない。

(1) サイトカイン製剤を含む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。

(2) 高脂肪食及び低脂肪食の食後に本剤を投与した場合、Cmax及びAUCが低下するとの報告がある。食事の影響を避けるため、空腹時に投与すること。（「薬物動態の項参照）

(3) 間質性肺疾患が発現した場合は、症状、重症度等に応じて、以下の基準を考慮して、減量、休業又は中止すること。  
間質性肺疾患に対する減量、休業及び中止基準

## 【用法及び用量】

（1）サイトカイン製剤を含む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。

（2）高脂肪食及び低脂肪食の食後に本剤を投与した場合、Cmax及びAUCが低下するとの報告がある。食事の影響を避けるため、空腹時に投与すること。（「薬物動態の項参照）

（3）間質性肺疾患が発現した場合は、症状、重症度等に応じて、以下の基準を考慮して、減量、休業又は中止すること。  
間質性肺疾患に対する減量、休業及び中止基準

## 【用法及び用量】

（1）サイトカイン製剤を含む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。

（2）高脂肪食及び低脂肪食の食後に本剤を投与した場合、Cmax及びAUCが低下するとの報告がある。食事の影響を避けるため、空腹時に投与すること。（「薬物動態の項参照）

する使用上の注意)、「1. 剂量投与」、「4. 副作用(1)重大な副作用」の項参照)

- 1)投与開始前  
胸部CT検査を実施し、咳嗽、呼吸困難、発熱等の臨床症状の有無と併せて、投与開始の可否を慎重に判断すること。
- 2)投与開始後  
定期的に胸部CT検査を実施し、肺の異常所見の有無を慎重に観察すること。咳嗽、呼吸困難、発熱等の臨床症状がみられた患者で、感染、腫瘍及びその他の医学的な原因が適切な検査で除外された場合には、間質性肺炎の診断を考慮し、必要に応じて肺機能検査、肺拡張能能力(DLCO)、酸素飽和度等)及び追加の画像検査を実施すること。本剤による間質性肺炎患者が疑われた場合には、適切な処置を行うこと。

(2) 本剤の免疫抑制作用により、細菌、真菌、ウイルスあるいは原虫による感染症や日和見感染が発現又は悪化することがある。また、本剤投与により、肝炎ウイルス、結核等が再活性化することがあるので、本剤投与に先立つて感染の有無を確認すること。感染症に罹患している場合には、本剤投与前に適切な処置をしておくこと。本剤投与中は感染症の発現又は増悪に十分注意すること。

(3) 開始後は定期的に空腹時血糖値の測定を行うこと。また、本剤の投与を開始する前に血糖値を適切にコントロールしてておくこと。

(4) リンパ球減少、血小板減少、ヘモグロビン減少及び好中球減少があらわれることがあるので、本剤の投与開始前及び投与開始後は定期的に血液検査(白血球数算定等)を行うこと。

(5) 血清クレアチニンの増加があらわれることがあるので、本剤の投与開始前及び投与開始後は定期的に血清クレアチニン、血中尿素窒素(BUN)等の腎機能検査を行うこと。

### 3. 相互作用

本剤は主として肝代謝酵素CYP3A4によって代謝され、腸管に存在するCYP3A4によっても代謝される。また、本剤はP種蛋白(Pgp)の基質でもあるため、本剤経口投与後の吸収と消失は、CYP3A4又はPgpに影響を及ぼす薬剤により影響を受けると考えられる。

CYP3A4又はPgp阻害あるいは誘導作用を有する薬剤については、他の薬剤に変更する又は当該薬剤との併用を考える場合には影響を及ぼす薬剤との併用は可能となり逸けること。

#### (1) 併用禁忌(併用しないこと)

薬剤名等	臨床症状・指図方法	順序・危険因子
生ワクチン(乾燥弱毒生ワクチン、乾燥活性生ワクチン、滅活口生ワクチン、乾燥BCG等)	先発抑制下で生ワクチンを接種すると桑疹症(生ワクチンによる有害性が危険性を上回る場合にのみ併用しないこと)。	これらの薬剤の代謝酵素(CYP3A4等)の活性には治療等の併用する場合には効果が弱くなると予想され、本剤の代謝が促進される。やむを得ず併用する場合には、本剤の有害性が強調する可能性があることを考慮すること。

#### (2) 併用注意(併用に注意すること)

薬剤名等	臨床症状・指図方法	順序・危険因子
リフアンビシン リファブチン	本剤の血中濃度が低下することがあるため、併用する場合は効果が危険性を上回る場合にのみ併用しないこと。	これらの薬剤の代謝酵素(CYP3A4等)の活性には治療等の併用する場合には効果が弱くなると予想され、本剤の代謝が促進される。やむを得ず併用する場合には、本剤の有害性が強調する可能性があることを考慮すること。
抗ぐんぐん剤 抗ぐんぐん剤 抗HIV剤 エニアピレン等 副腎皮質ホルモン剤 デキメタゾン等	本剤のおそれがある。併用する場合には、本剤の有効性が強調する可能性があることを考慮すること。	この薬の血中濃度が低くなるおそれがある。併用する場合には、本剤の効果が弱くなると予想される。

薬剤名等	臨床症状・指図方法	順序・危険因子
アトール系抗真菌剤 アイトラナゾール等 ポリコナゾール等 フルコナゾール等	本剤の血中濃度が上昇することがあるの上で、併用する場合には治療上回る場合にのみ併用すること。やむを得ず併用する場合には、本剤の血中濃度が上昇することとともに、患者の副作用発現に対する心配感を併置する。併用する場合には、本剤の血中濃度が上昇することとともに、患者の副作用発現に対する心配感を併置する。	代謝酵素(CYP3A4等)の活性により、本剤の代謝が危険性が高まる場合にのみ併用すること。やむを得ず併用する場合には、本剤の血中濃度が上昇することとともに、患者の副作用発現に対する心配感を併置する。
マクロライド系抗生素質 エリスロマイシン等 クリスマイシン等 チアスロマイシン等 カルシウム拮抗剤 ベラバミル ニカルシジン等	本剤の血中濃度が上昇することがある。併用する場合には、本剤の血中濃度が上昇することとともに、患者の副作用発現に対する心配感を併置する。	代謝酵素(CYP3A4等)の活性により、本剤の代謝が危険性が高まる場合にのみ併用すること。やむを得ず併用する場合には、本剤の血中濃度が上昇することとともに、患者の副作用発現に対する心配感を併置する。
HIVプロテアーゼ阻害剤 エリスロマイシン等 フルオブチル インジナビル ホスアンペナビル リトナビル等	本剤の効果が得られないおそれがある。	免疫抑制作用による副作用発現に対する心配感を併置する。
不活化ワクチン 不活化インフルエンザワクチン等	ワクチンの効果が得られないおそれがある。	免疫抑制作用による副作用発現に対する心配感を併置する。
セイヨウオタリソウ (St.John's Wort,セイント・ジョンズ・ワート)含有食品	本剤の血中濃度が下限であるおそれがある。併用する場合には、セイヨウオタリソウ含有食品を摂取しないこと。	セイヨウオタリソウ含有食品により本剤投与時はセイヨウオタリソウ含有食品を摂取しないこと。
グレープフルーツジュース	本剤の血中濃度が上昇するおそれがある。併用する場合には、本剤服用時は飲食を避けること。	グレープフルーツジュースが腸管の代謝酵素を競合するところに本剤の代謝が増加するおそれがある。併用する場合には、本剤服用時は飲食を避けること。
シクロスボリン	本剤のハイオアベイラー(ビリティ)が有意に増加したなどの報告がある。併用する場合には、本剤を服用することとともに、患者の状態を慎重に觀察し、副作用発現に十分注意すること。	代謝酵素(CYP3A4等)の競合により、本剤投与時はセイヨウオタリソウ含有食品を摂取しないこと。

### 4. 副作用

転移性腫瘍患者を対象とした第Ⅲ相国際共同臨床試験において、本剤投与274例中、副作用は244例(89.1%)にみられた。主な副作用は、口腔内炎(口腔内潰瘍等を含む)116例(42.3%)、発疹77例(28.1%)、貧血69例(25.2%)、疲労63例(23.0%)、無力症61例(22.3%)、下痢53例(21.2%)、食欲不振51例(18.6%)、悪心50例(18.2%)、高コレステロール血症49例(17.3%)、粘膜炎47例(17.2%)、嘔吐41例(15.0%)、高トリグリセリド血症40例(14.6%)、咳嗽37例(13.5%)、感染症36例(13.1%)、末梢性浮腫36例(13.1%)、皮膚乾燥33例(12.0%)、鼻出血33例(12.0%)、そう痒症32例(11.7%)、呼吸困難28例(10.2%)等であった。

進行性胃腫(国内未承認)患者を対象とした第Ⅰ相国内臨床試験において、本剤投与53例中、副作用は52例(98.1%)にみられた。主な副作用は、口腔内炎38例(71.7%)、食欲不振25例(47.2%)、発疹23例(43.4%)、倦怠22例(41.5%)、悪心13例(24.5%)、そらう等症10例(18.9%)、味覚異常9例(17.0%)、血小板減少症8例(15.1%)、下痢8例(15.1%)、肺膿瘍3例(15.1%)、発熱6例(11.3%)等であった。

「重大な副作用」及び「その他の副作用」については、転移性腫瘍患者を対象とした第Ⅲ相国際共同臨床試験の集計に基づき記載した。

(1) 重大な副作用

- 1)間質性肺疾患 (11.7%)：間質性肺疾患（肺膜炎、間質性肺炎、肺浸潤、胸膜炎、胸腺炎、肺出血、肺漏出、肺瘍等を含む）があらわれることがあり、未回復のまま死に至った例が報告されている。投与開始後は観察を十分に行い、異常が認められた場合には、症状に応じて休業又は減量など適切な処置を行うこと。（【警告】／用法及び用量に記述する使用上の注意）、「1. 慎重投与」、「2. 重要な基本的注意」の項参照）

2)感染症 (13.1%)：細菌、真菌、ウイルスあるいは原虫による重複感染症（肺炎、アスペルギルス症、カンジダ症、敗血症等）や日和見感染が発現又は悪化することがあり、死亡に至った症例が報告されている。また、B型肝炎ウイルスの再活性化により、肝不全に至り、死亡した症例が報告されている。これらの感染症の診断がされた場合、直ちに本剤を休業又は中止し、適切な処置を行うこと。但し、本剤を休業又は中止し、適切な処置を行った場合、直ちに本剤と同一成分の薬剤が報告された場合、直ちに本剤の投与を中止し、適切な抗真菌剤を投与すること。（【警告】、「2. 重要な基本的注意」の項参照）

3)高血糖 (7.7%)、糖尿病の発症又は増悪 (1.5%)：高血糖の発現、糖尿病の発症又は増悪があるもので、定期的に空腹時血糖値の測定を行うなど観察を十分に行い、異常が認められた場合には休業又は減量など適切な処置を行うこと。（【2. 重要な基本的注意】の項参照）

4)リンパ球減少 (6.6%)、血小板減少 (6.2%)、ヘモグロビン減少 (1.1%)、好中球減少 (1.1%)、リンパ球減少、血小板減少、ヘモグロビン減少があらわれることがあるので定期的に血液検査（血球数算定等）を実施するなど観察を十分に行い、異常が認められた場合には休業又は減量など適切な処置を行うこと。

5)口内炎 (42.3%)：口内炎、口腔粘膜炎及び口腔内感染等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休業又は減量など適切な処置を行うこと。

6)アナフィラキシー様症状 (頻度不明)：アナフィラキシー様症状（呼吸困難、顔面紅潮、胸痛、血管浮腫等）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し、適切な処置を行うこと。

7)悪性腫瘍（二次癌腫）(頻度不明)：悪性リンパ腫、リンパ増殖性疾患、悪性腫瘍（特に皮膚）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し、適切な処置を行うこと。

8)進行性多覚性白質脳症 (PML)<sup>(a)</sup> (頻度不明)：進行性多覚性白質脳症 (PML) があらわれることがあるので、本剤の治療期間中及び治療終了後は、患者の状態を十分に観察し、意識障害、認知障害、麻痺症状（片麻痺、四肢麻痺）、言語障害等の症状があらわれた場合は、MRIによる画像診断及び脳脊髄液検査を行うとともに、投与を中止し、適切な処置を行うこと。

9)BKウイルス腎症<sup>(a)</sup> (頻度不明)：BKウイルス腎症があらわれることがあるので、このようなく場合には減量又は投与を中止し、適切な処置を行うこと。

10)血栓性微小血管障害<sup>(a)</sup> (頻度不明)：溶血性尿毒症症候群 (HUS)：血小板減少、溶血性貧血、腎不全を主徴とする）、血栓性血小板減少性紫斑病 (TTP) 横症状（血小板減少、微小血管性溶血性貧血、腎機能障害、精神症状を主徴とする）等の血栓性微小血管障害があらわれることがあるので、このような場合には減量又は投与を中止し、適切な処置を行うこと。

11)肺胞蛋白症<sup>(a)</sup> (頻度不明)：肺胞蛋白症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。

12)心臓液貯留<sup>(a)</sup> (頻度不明)：心蓋液貯留があらわれることがあるので、使用に際しては心電図、心エコー、超音波検査を行うなど、患者の状態を十分に観察し、異常が認められた場合には投与を中止するなど適切な処置を行うこと。

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。

注2)転移性肺細胞癌患者を対象とした臨床試験以外からの報告。

注3)転移性肺細胞癌患者を対象とした臨床試験以外からの報告。

注4)本剤と同一成分の薬剤（サーティカン錠）を認められる副作用であるが、本剤を投与する場合にも同様の副作用が発現するおそれがある。

(2) その他の副作用

	5 %以上	1 %～5 %未満	1 %未満
血清及び リソーム 酵素	リンパ球減少症	—	—
代謝及び 栄養障害	食欲不振、高コレステロール血症、高ト リグリセリド血症	低インスリン血症、 脱水	—
精神障害	—	不眠症	—
性器障害	味覚異常、頭痛	—	味覺消失
眼瞼・耳 障害	—	眼瞼浮腫	—
心臓障害	—	—	うつ血性心不全
血管障害	眩暈、鼻出血、呼吸 困難	—	高血压
呼吸器障 害	—	—	—
胃腸障害	下痢、恶心、嘔吐、 嘔下管	腹痛、消化不良、 嘔下管	—
肝胆道系 障害	—	AST (GOT) 上 昇、ALT (GPT) 上昇	—
皮膚障害	発疹、皮膚乾燥、そ う痒症	手足発癢、紅 斑	—
腎及び 尿路障害	血中クリアチニン増 加	腎機能障	—
全身障害	疲労、無力感、粘膜 の炎症、末梢性浮腫、 発熱	筋肉抽搐不 良	—
臨床検査 値	体重減少	—	—
その他	—	—	出血(網膜出血、 出鼻、出血等) <sup>(a)</sup>

注5)出血の各事象の発現頻度は1%未満であった。

5. 高齢者への投与

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

6. 妊婦、産婦、授乳婦等への投与

(1)妊娠又は妊娠している可能性のある婦人には投与しないこと。  
妊娠可能な婦人には、本剤投与期間中及び治療終了から最低8週間は適切な避妊法を用いるよう指導すること。【動物実験】胎仔・胎児毒性を含む生殖発生毒性が認められたとの報告がある。】

(2)本剤投与中は授乳を避けさせること。【動物実験（ラット）において乳汁中に移行することが報告されている。】

7. 小児等への投与

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

8. 過量投与

進行性間葉形癌患者に最大70mgが單回投与されているが、過量によるところと考えられる症狀は特に認められなかった。

過量投与が発生した場合は、一般的な処置と対症療法を行う。

9. 適用上の注意

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

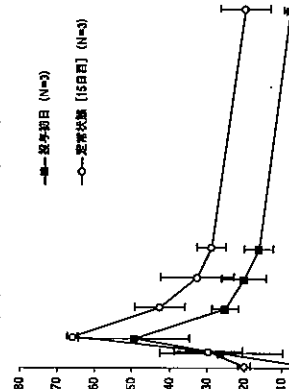
10. その他の注意

ラットを用いた雄性姦娠能試験では、0.5mg/kg以上の用量で精巢の形態に影響が認められたほか、5mg/kg用量（治癒量の範囲内）で精子運動能、精子数及び血漿中テストステロン濃度が減少し、これに伴つて雄の受胎能が低下した。これらの所見は休薬による回復傾向がみられた。

## 【薬物動態】

### 1. 血中濃度

進行性脂肪肝患者に本剤2.5、5又は10mgを1日1回反復経口投与したとき、血中濃度は投与後約1～2時間で最高濃度に達した。初回投与及び定常状態（投与開始15日目）におけるCmax及びAUC<sub>0-∞</sub>は用量に比例して増加した。初回投与及び定常状態のAUC<sub>0-∞</sub>から計算した累積率は1.6～2.6であった。<sup>6)</sup>



進行性脂肪肝患者に本剤10mgを1日1回反復経口投与したときの血中濃度曲線  
進行性脂肪肝患者に本剤2.5、5、10mgを1日1回反復経口投与したときの  
薬物動態パラメータ

投与日	T <sub>max</sub> (h)	C <sub>max</sub> (ng/ml)	AUC <sub>0-∞</sub> (ug·h/ml)
初回	1.98 (0.98~2.00)	1.00 (1.00~1.95)	2.00 (1.92~2.00)
Day 15	15.1±2.48	31.5±3.40	49.4±14.8
	35.2±18.7	211±50.0	401±51.6

T<sub>max</sub>は中央値(最小値～最大値)、他のは平均值±標準偏差

### 2. 食事の影響

健常受験者に本剤を高脂肪食攝取後に投与したときのT<sub>max</sub>は、空腹時に比べて1.75時間延長した。これに伴い、C<sub>max</sub>は54%低下し、AUC<sub>0-∞</sub>は22%低下した。低脂肪食摂取後に投与したときにも同様の結果が得られ、T<sub>max</sub>は空腹時に比べて1時間延長し、C<sub>max</sub>は42%低下、AUC<sub>0-∞</sub>は32%低下した。T<sub>max</sub>は空腹時、高脂肪食摂取後及び低脂肪食摂取後でそれぞれ35.6、40.5及び39.6時間であり、食事による差はみられないかった。<sup>7)</sup>

### 3. 分布

本剤の血球移行率は濃度に依存し、血中濃度が5ng/mlから5,000ng/mlに増加したとき、血球移行率は83%から27%に低下した。(in vitroのデータ)。<sup>8)</sup> 本剤10mg/日を投与したときの血中濃度では、血球移行率は約80%であった。健常成人及び中等度の肝機能障害を有する受験者における血清蛋白結合率は約74%であった。<sup>9)</sup>

### 4. 代謝

本剤は主としてCYP3A4によって代謝される。(in vitroのデータ)。<sup>10)</sup> 脾移植(国内未承認)患者にICU療養した本剤を単回経口投与したとき、本剤は主に未変化体として血液中に存在し、他の主な代謝物として3種の水酸化体及び環状ラクトンの加水分解による2種の開環体及び fosfostiglicolin結合体が検出された。(外因人のデータ)<sup>11)</sup>

### 5. 排泄

腎移植(国内未承認)患者にICU療養した本剤を単回経口投与したとき、投与した放射能の約80%は糞中に排泄され、尿中には殆どが排泄された。なお、尿及び

## 6. 肝機能障害

中等度の肝機能障害(Ciuff-Pugh分類クラスB)を有する被験者に本剤2mgを単回経口投与したときのAUC<sub>0-∞</sub>は、健常被験者よりも2倍高値であった。なお、重篤の肝機能障害(Ciuff-Pugh分類クラスC)の影響は評価していない。<sup>10)</sup>

## 7. 腎機能障害

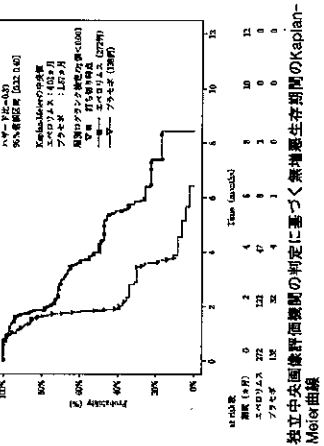
腎機能障害のデータを用いて母集団薬物動態解析を実施した結果、クレアチニクリアランス(CL/F) (25~178ml/min)は本剤の尿かけの全身クリアランス(CL/F)に対する有意味な影響を及ぼさないことが示唆された。<sup>11)</sup>

## 【臨床成績】

日本を含めた世界10ヵ国で実施された二重盲検比較試験<sup>12)</sup>

スニチニアブ又はソラフエニニアによる前治療で進行した難治性の腎細胞癌患者を対象に投与下でプラセボを盲検群として本剤10mgの連続経口投与を行った。

合計410例(組別分類は透明細胞癌が95.9%)がエベロリムス群(272例)又はプラセボ群(138例)に無作為割付けされた。主要評価項目である無増悪生存期間(PFS:中央値)は、エベロリムス群4.0ヵ月、プラセボ群1.87ヵ月であり、プラセボ群と比較してエベロリムス群有意差PFS=0.40:MSKCCリスク分類を層とした層別グラフ検定 p<0.001)。



## 【薬効・薬理】

### 1. 抗腫瘍作用

In vitro試験において、本剤はヒト及びげつ世類由来腫瘍細胞株の増殖を抑制した。<sup>13)</sup> また、in vivo試験において、本剤はヒト腫瘍細胞株を異種移植したマウスにおいて、本剤はヒト腫瘍細胞株及び同系腫瘍移植ラントマにおいて、腫瘍増殖を抑制した。<sup>14)</sup>

### 2. 血管新生阻害作用

In vitro試験において、本剤は血管内皮増殖因子(VEGF)及び活性化型血管内皮増殖因子によるヒト臍帯静脈内皮細胞の増殖を抑制した。<sup>15)</sup> また、本剤は胚基細胞からVEGF産生を阻害した。<sup>16)</sup> In vivo試験において、本剤はマウスに皮下移植したVGEF含有チャレンバー内の血管新生したマウスに於いて、本剤は移植部位及び近位部位の腫瘍血管密度を減少させた。<sup>17)</sup>

### 3. 作用機序

本剤は、細胞内イムノフィリンであるFKBP(FK506 binding protein) I2に結合した。<sup>18)</sup> 本剤とFKBP12の複合体がセリコン・スレオニンキナーゼであるmTORを選



業中に未変化体は検出されなかつた。<sup>9)</sup>

(外因人のデータ)

### 8. 健常者での薬物動態

腎機能障害のデータを用いて母集団薬物動態解析を実施した結果、年齢(27~85歳)、性別(CL/F)に対しても有意な影響を及ぼさないことが示唆された。<sup>11)</sup>

### 9. 【臨床成績】

日本を含めた世界10ヵ国で実施された二重盲検比較試験<sup>12)</sup>

スニチニアブ又はソラフエニニアによる前治療で進行した難治性の腎細胞癌患者を対象に投与下でプラセボを盲検群として本剤10mgの連続経口投与を行った。

合計410例(組別分類は透明細胞癌が95.9%)がエベロリムス群(272例)又はプラセボ群(138例)に無作為割付けされた。主要評価項目である無増悪生存期間(PFS:中央値)は、エベロリムス群4.0ヵ月、プラセボ群1.87ヵ月であり、エベロリムス群と比較してエベロリムス群有意差PFS=0.40:MSKCCリスク分類を層とした層別グラフ検定 p<0.001)。



### 【薬効・薬理】

### 1. 抗腫瘍作用

In vitro試験において、本剤はヒト及びげつ世類由来腫瘍細胞株の増殖を抑制した。<sup>13)</sup> また、in vivo試験において、本剤はヒト腫瘍細胞株を異種移植したマウスにおいて、本剤はヒト腫瘍細胞株及び同系腫瘍移植ラントマにおいて、腫瘍増殖を抑制した。<sup>14)</sup>

### 2. 血管新生阻害作用

In vitro試験において、本剤は血管内皮増殖因子(VEGF)及び活性化型血管内皮増殖因子によるヒト臍帯静脈内皮細胞の増殖を抑制した。<sup>15)</sup> また、本剤は胚基細胞からVEGF産生を阻害した。<sup>16)</sup> In vivo試験において、本剤はマウスに皮下移植したVGEF含有チャレンバー内の血管新生したマウスに於いて、本剤は移植部位及び近位部位の腫瘍血管密度を減少させた。<sup>17)</sup>

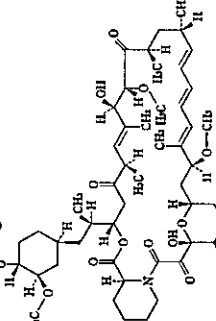
### 3. 作用機序

本剤は、細胞内イムノフィリンであるFKBP(FK506 binding protein) I2に結合した。<sup>18)</sup> 本剤とFKBP12の複合体がセリコン・スレオニンキナーゼであるmTORを選

折的に阻害すると考えられている。mTORは、d70S6キナーゼ及び4E-BP1をリン酸化することによって蛋白質合成を調節し、細胞の成長、増殖及び生存に関与する。本剤を投与された患者マウス及び細胞培養試験においてp70S6キナーゼが阻害され、本剤を投与された患者ラットの腫瘍において4E-BP1のリン酸化が阻害された。<sup>20)</sup>

### 【有効成分に関する理化学的知見】

構造式：



一般名：(1R,9S,12S,15R,18R,19R,21R,23S,24E,28E,30S,32S,35R)-1,18-Dihydroxy-12-[(1S,3R,4R)-4-(2-hydroxyethoxy)-3-methoxycyclohexyl]-1-methylethyl]-19,30-dimethoxy-15,17(21,23,29,35-hexamethyl-11,36-dioxa-4-azatricyclo[30.3.1.0<sup>2,8</sup>]hexadeca-16,24,26,28-tetraene-2,3,10,14,20-pentaone  
分子式：CaH<sub>38</sub>NO<sub>4</sub>  
分子量：988.22  
性状：白色～淡黄色の粉末で、エタノール (99.5) に溶けやすく、水にほとんど溶けない。<sup>20)</sup>

- 12) 社内資料：*In vitro*腫瘍増殖抑制作用 (膀胱癌細胞株) [CERU00031]
- 13) 社内資料：*In vitro*腫瘍増殖抑制作用 (膀胱癌KB31細胞株) [CERU00032]
- 14) 社内資料：*In vitro*腫瘍増殖抑制作用 (大腸癌HCT116細胞株) [CERU00033]
- 15) 社内資料：*In vitro*腫瘍増殖抑制作用 (肺癌A498細胞株) [CERU00034]
- 16) 社内資料：*In vitro*腫瘍増殖抑制作用 (肺腺癌NCI-H596細胞株) [CERU00035]
- 17) 社内資料：*In vitro*腫瘍増殖抑制作用 (肺癌NCI-H520細胞株) [CERU00036]
- 18) 社内資料：*In vitro*腫瘍増殖抑制作用 (頸上皮癌KB-8511細胞株) [CERU00037]
- 19) 社内資料：*In vitro*腫瘍増殖抑制作用 (ヒト膚癌細胞) [CERU00038]
- 20) 社内資料：*In vitro*腫瘍増殖抑制作用 (ヒト腎細胞癌細胞) [CERU00039]
- 21) 社内資料：*In vitro*腫瘍増殖抑制作用 (腎癌CaRH-1細胞株) [CERU00040]
- 22) Lane, H. A. et al. : Clin.Cancer Res. 15(5), 1612, 2009 [CERU00098]
- 23) Boulay, A. et al. : Cancer Res. 64(1), 252, 2004 [CERU00235]
- 24) 社内資料：*In vitro*腫瘍増殖抑制作用 (下垂体癌GH3細胞株) [CERU00041]
- 25) 社内資料：内皮細胞及び線維芽細胞増殖抑制作用 [CERU00042]
- 26) 社内資料：*In vitro*血管新生促進作用 [CERU00043]
- 27) 社内資料：エベロリムスのFKBP12に対する結合能 [CERU00044]
- 28) 社内資料：腫瘍及び皮膚のmTOR標的分子へ影響 [CERU00045]

### 【文献請求先】

主要文献に記載の社内資料につきましても下記にご請求下さい。

1. 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には、金標準を対象に使用成績鑑査を実施することにより、本剤使用患者の背景情報を把握するとともに、本剤の安全性及び有効性に関するデータを早期に収集し、本剤の適正使用に必要な措置を講じること。
2. 脊髄瘤の診断、化学療法とともに、本剤のリスク等について十分に管理できる医師、医療機関・管理薬剤師のいる薬局のものとでのみ用いられるよう、製造販売にあたって必要な措置を講じること。

### 【承認条件】

#### 【主要文献】

- 1) Okamoto, I. et al. : Jpn.J.Clin.Oncol. 40(1), 17, 2010 [CERJ00122]
- 2) 社内資料：食事の影響 (2120試験) [CERU00025]
- 3) 社内資料：[H]-エベロリムスの血中分布に関する検討 [CERU00005]
- 4) Kovarik, J.M. et al. : Clin.Pharmacol.Ther. 70(5), 425, 2001 [CERU00127]
- 5) 社内資料：*In vitro*腫瘍増殖抑制作用 (CERMN00841)
- 6) 社内資料：維持期腎移植患者における[<sup>14</sup>C]-エベロリムス単回経口投与後の吸収、分布、動態及び体内変換についての検討 [CERU00006]
- 7) 社内資料：母集団薬物動態解析 [CERU00027]
- 8) 社内資料：国際共同臨床試験の結果 (2246試験) [CERU00028]
- 9) Motzer, R. J. et al. : Lancet 372(9637), 49, 2008 [CERU00029]
- 10) 社内資料：*In vitro*腫瘍増殖抑制作用 (腫瘍細胞株) [CERU00029]
- 11) 社内資料：*In vitro*腫瘍増殖抑制作用 (乳癌、非小細胞肺癌、腎癌細胞株) [CERU00030]

(01)  
本剤は新医薬品であるため、厚生労働省告示第97号(平成20年3月19日付)に基づき、薬価引戻後1年を経過する月の末日までは、授業期間は1回14日分を限度とされています。



製造販売  
ノバルティスファーマ株式会社  
東京都港区西麻布4-17-30

7414050-D00090