日本標準商品分類番号:874291

医薬品リスク管理計画対象製品

総合製品情報概要

2024年1月作成



前立腺癌治療剤

ニュベクオ®錠300mg

NUBEQA® tablets 300mg ダロルタミド錠

薬価基準収載

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)

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



INDEX

開発の経緯	1
#士 / ##	0
特徴 ————————————————————————————————————	2
製品情報(ドラッグインフォメーション)	3
禁忌	3
組成·性状 ······	
効能又は効果・効能又は効果に関連する注意	
用法及び用量・用法及び用量に関連する注意	
重要な基本的注意	4
特定の背景を有する患者に関する注意	5
相互作用	
副作用	5
適用上の注意	6
その他の注意	6
臨床成績	7
国際共同第Ⅲ相試験: ARAMIS ····································	······ 7
国際共同第Ⅲ相試験 (ARAMIS) における全副作用	17
国際共同第Ⅲ相試験: ARASENS ···································	21
国際共同第Ⅲ相試験 (ARASENS) における全副作用	33
薬物動態	39
血中濃度	39
吸収	46
分布	46
代謝	47
排泄	48

薬効薬理	49
作用機序	49
非臨床試験	50
安全性薬理試験及び毒性試験	53
安全性薬理試験	53
毒性試験 ·····	54
有効成分に関する理化学的知見	56
製剤学的事項	56
取扱い上の注意	56
包装	57
関連情報	57
主要文献	58
製造販売業者の氏名又は名称及び住所	59

開発の経緯

ニュベクオ®錠300mg (一般名 ダロルタミド: 以下、ニュベクオ) は、Orion Corporation Orion Pharma社 (以下、Orion社) で開発された非ステロイド性抗アンドロゲン剤です。ニュベクオは、極性基を有するピラゾール環等を有し、従来の抗アンドロゲン剤とは異なる特徴的な化学構造を持つ薬剤です。

ニュベクオは、in vitro試験において、アンドロゲン受容体 (AR) へのアンドロゲンの結合を競合的 に阻害し、ARの核内移行と転写活性を抑制しました。続く動物試験では、ヒト前立腺癌細胞株を移植した去勢抵抗性マウスモデルにおいて、腫瘍増殖抑制作用を示しました。

ニュベクオの臨床開発は、2011年にOrion社により開始され、2014年からはBayer社との共同開発となりました。転移性去勢抵抗性前立腺癌 (mCRPC) 患者を対象とした海外第 I/II 相試験では、 $100\sim900$ mg 1 日 2 回投与の用法・用量において、用量制限毒性は認められませんでした。さらに、同試験の第 II 相パートでは、100mg、200mg、700mgの用量において、1 日 2 回投与での有効性及び安全性が評価されました。その後のmCRPC患者を対象とした海外第 I 相試験では、600mg 1 日 2 回投与の有効性と安全性が検討され、600mg 2 号時の 2 PSA 奏効割合が 2 700 mg 2 号 時と同程度であったことから、以後の試験での用法・用量を2 600 mg 2 1日 2 回投与に設定しました。

2014年からは、化学療法歴のない前立腺特異抗原 (PSA) 倍加時間が10ヵ月以下の非転移性去勢抵抗性前立腺癌 (nmCRPC) 患者を対象に、アンドロゲン遮断療法 (ADT) 併用下でニュベクオ群とプラセボ群を比較することを目的とした国際共同第Ⅲ相試験 [試験17712 (ARAMIS試験)] が開始されました。本邦では、2015年に日本人のmCRPC患者を対象とした第 I 相試験が実施され、日本人患者におけるニュベクオの忍容性、薬物動態が検討されました。本試験結果より、当時実施中のARAMIS試験への参加が妥当と判断され、95例の日本人患者がARAMIS試験に参加しました。ARAMIS試験の成績に基づき、各国で承認申請が行われ、優先審査品目に指定された米国では、2019年7月に早期の承認を取得しました。本邦では、2019年3月に承認申請を行い、2020年1月に「遠隔転移を有しない去勢抵抗性前立腺癌」を適応として製造販売承認を取得しました。

2016年からは、ADT開始後12週間以内の転移性去勢感受性前立腺癌 (mCSPC) 患者を対象に、ADT及びドセタキセル (1回75mg/m²を3週間間隔で6サイクル) 併用下でニュベクオ群とプラセボ群を比較することを目的とした国際共同第Ⅲ相試験 [試験17777 (ARASENS試験)] が開始されました。本邦からは、148例の日本人患者がARASENS試験に参加しました。ARASENS試験の成績に基づき、本邦では、2022年3月に製造販売承認事項一部変更承認申請を行い、2023年2月に「遠隔転移を有する前立腺癌」に対する効能又は効果が追加されました。

4. 効能又は効果

- ○遠隔転移を有しない去勢抵抗性前立腺癌
- ○遠隔転移を有する前立腺癌

6. 用法及び用量

- <遠隔転移を有しない去勢抵抗性前立腺癌>
- 6.1 通常、成人にはダロルタミドとして1回600mgを1日2回、食後に経口投与する。なお、患者の状態により適宜減量する。
- <遠隔転移を有する前立腺癌>
- 6.2 ドセタキセルとの併用において、通常、成人にはダロルタミドとして1回600mgを1日2回、食後に経口投与する。なお、患者の状態により適宜減量する。

ニュベクオは、従来とは異なる特徴的な構造*を有する非ステロイド性抗アンドロゲン剤です(p56参照)。

*: 極性基を有するピラゾール環など

- 2 ニュベクオは、アンドロゲン受容体(AR)のリガンド結合部位へのアンドロゲンの結合を競合的に阻害し(in vitro)、去勢抵抗性前立腺癌マウスモデルにおいて、腫瘍増殖抑制効果を示しました(マウス)(p50、52参照)。
- 3 マウスでの薬物動態試験において、マウスにダロルタミド 25、50、100mg/kgを 1日2回7日間反復経口投与したとき、ダロルタミドの脳 AUC_{0-tlast} は、血漿の1.9~ 3.9%でした (p46参照)。
- 4 化学療法歴のない前立腺特異抗原 (PSA) 倍加時間が10ヵ月以下の非転移性去勢抵抗性前立腺癌患者1,509例を対象とした国際共同第Ⅲ相試験 (ARAMIS試験)において、主要評価項目である無転移生存期間について、プラセボ群 (プラセボ+ADT) に対するニュベクオ群 (ニュベクオ+ADT) の優越性が検証されました (ハザード比 0.413 [95%CI: 0.341~0.500]、p < 0.000001、検証的解析結果)*1 (p9参照)。
 - * 1:ハザード比及び95%CIは層別Cox比例ハザードモデル、p値は層別log-rank test[有意水準:両側0.05、 層別化因子: PSADT (≦6ヵ月 vs >6ヵ月)、ベースライン時の骨修飾薬投与(あり vs なし)] により 算出した。
- 5 ADT開始後12週間以内の転移性去勢感受性前立腺癌患者1,305例を対象とした国際共同第Ⅲ相試験(ARASENS試験)において、主要評価項目である全生存期間について、プラセボ群(プラセボ+ADT+ドセタキセル)に対するニュベクオ群(ニュベクオ+ADT+ドセタキセル)の優越性が検証されました(ハザード比0.675[95%CI:0.568~0.801]、p<0.0001、検証的解析結果)*2(p23参照)。
 - * 2:ハザード比及び95%CIは層別Cox比例ハザードモデル、p値は層別log-rank test [有意水準: 片側 0.025、層別化因子:病変の進展度 (M1a vs M1b vs M1c)、ALP (ULN 以上 vs ULN 未満)] により 算出した。

詳細については、電子添文(副作用及び臨床成績の安全性の結果)をご参照ください。

製品情報(ドラッグインフォメーション)

2024年1月改訂(第6版)

禁忌

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

組成·性状

3. 組成・性状

3.1 組成

有効成分	1錠中ダロルタミド 300mg含有
添加剤	乳糖水和物、無水リン酸水素カルシウム、クロスカルメロースナトリウム、ポビドン、 ステアリン酸マグネシウム、ヒプロメロース、マクロゴール 4000、酸化チタン

3.2 製剤の性状

剤形	フィルムコーティング錠	色調	白色
外形	300	BAYER	
長径	16mm	短径	8mm
厚さ	5mm	質量	618.0mg
識別コード	300 BAYER		

効能又は効果

4. 効能又は効果

- ○遠隔転移を有しない去勢抵抗性前立腺癌
- ○遠隔転移を有する前立腺癌

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

「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。特に遠隔転移を有する前立腺癌患者への投与に際しては、臨床試験に組み入れられた患者の外科的又は内科的去勢術に係る治療歴等について確認すること。[17.1.1、17.1.2参照]

主要文献

用法及び用量

6. 用法及び用量

<遠隔転移を有しない去勢抵抗性前立腺癌>

6.1 通常、成人にはダロルタミドとして1回600mgを1日2回、食後に経口投与する。なお、患者の 状態により適宜減量する。

<遠隔転移を有する前立腺癌>

6.2 ドセタキセルとの併用において、通常、成人にはダロルタミドとして1回600mgを1日2回、食 後に経口投与する。なお、患者の状態により適宜減量する。

用法及び用量に関連する注意

7. 用法及び用量に関連する注意

- 7.1 外科的又は内科的去勢術と併用しない場合の有効性及び安全性は確立していない。
- 7.2 グレード3以上又は忍容できない副作用があらわれた場合は、回復するまで休薬するとともに、 回復後は1回300mg 1日2回に減量した用量での再開を考慮すること。ただし、患者の状態に より、通常用量に増量することができる。

重要な基本的注意

8. 重要な基本的注意

- 8.1 本剤は内分泌療法剤であり、がんに対する薬物療法について十分な知識・経験を持つ医師のもとで、本剤による治療が適切と判断される患者についてのみ使用すること。
- 8.2 不整脈等の心臓障害があらわれることがあるので、本剤投与開始前及び本剤投与中は適宜心機能検査(心電図等)を行うなど、患者の状態を十分に確認すること。[11.1.1参照]
- 8.3 本剤との関連性は明らかではないが、間質性肺疾患が報告されているので、本剤の投与にあたっては、初期症状(息切れ、呼吸困難、咳嗽、発熱等)の確認及び胸部X線検査の実施等、患者の状態を十分に観察すること。また、間質性肺疾患の初期症状が発現した場合には、速やかに医療機関を受診するよう患者に説明すること。

特定の背景を有する患者に関する注意

9. 特定の背景を有する患者に関する注意

9.3 肝機能障害患者

9.3.1 重度 (Child-Pugh 分類 C) の肝機能障害患者

本剤は主に肝臓で代謝されて排泄されるため、重度の肝機能障害は本剤の血漿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を対象とした臨床試験は実施していない。[16.6.2参照]

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。

相互作用

10. 相互作用

本剤は、主にCYP3A4によって代謝される。また、本剤は乳癌耐性タンパク (BCRP)、有機アニオン輸送ポリペプチド (OATP) 1B1及びOATP1B3の阻害作用を示す。[16.4参照]

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
強いCYP3A誘導薬 リファンピシン、カルバマゼピン、 フェノバルビタール等 [16.7.1参照]	本剤の有効性が減弱するおそれがあるので、CYP3A誘導作用のない薬剤又は中程度以下のCYP3A誘導薬への代替を考慮すること。	これらの薬剤がCYP3Aを誘導することにより、本剤の血漿中濃度が低下する可能性がある。
BCRP、OATP1B1 及びOATP1B3の基質となる薬剤ロスバスタチン、フルバスタチン、アトルバスタチン等[16.7.2参照]	これらの薬剤の副作用が増強されるおそれがあるので、患者の状態を慎重に観察し、副作用の発現に十分注意すること。	本剤がBCRP、OATP1B1及びOATP1B3を阻害することにより、これらの薬剤の血漿中濃度が増加する可能性がある。

16.7 薬物相互作用

1671リファンピシン

健康成人 15 例に、リファンピシン (強い CYP3A 誘導薬) 600mg を空腹時に反復経口投与した後、本剤 600mg を食後に単回経口投与で併用したとき、ダロルタミドの AUC72h 及び C_{max} は、それぞれ 72 及び 52% 減少した (外国人データ)。 [10.2 参照]

16.7.2 ロスバスタチン

健康成人 29 例に、本剤 600mg を食後に 1日 2回反復経口投与した後、ロスバスタチン (BCRP、OATP1B1 及びOATP1B3 の基質) 5mg を食後に単回経口投与で併用したとき、ロスバスタチンの AUC $_{24h}$ 及び $_{Cmax}$ は、いずれも 5 倍に増加した (外国人データ)。 [10.2 参照]

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。

11.1 重大な副作用

11.1.1 心臓障害(1.1%)

不整脈等の心臓障害があらわれることがある。[8.2参照]

11.2 その他の副作用

	5%以上	2~5%未満	2%未満
血液およびリンパ系障害		貧血	好中球減少
代謝および栄養障害		食欲減退	
神経系障害			頭痛、浮動性めまい、味覚障害
血管障害	ほてり	高血圧	
胃腸障害		下痢、悪心	便秘
肝胆道系障害		AST增加、ALT增加	ビリルビン増加
皮膚および皮下組織障害		発疹	
筋骨格系および結合組織障害			関節痛、筋肉痛、筋力低下、四肢痛
生殖系および乳房障害			女性化乳房
一般・全身障害および投与部位の状態	疲労		無力症、浮腫
その他			体重増加

AST: アスパラギン酸アミノトランスフェラーゼ ALT: アラニンアミノトランスフェラーゼ

適用上の注意

14. 適用上の注意

14.1 薬剤交付時の注意

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。

その他の注意

15. その他の注意

15.2 非臨床試験に基づく情報

反復投与毒性試験 (ラット及びイヌ) において、AUC比較で臨床曝露量に相当する用量から雄性生殖器の変化 (前立腺及び精巣上体の萎縮等) が認められている。

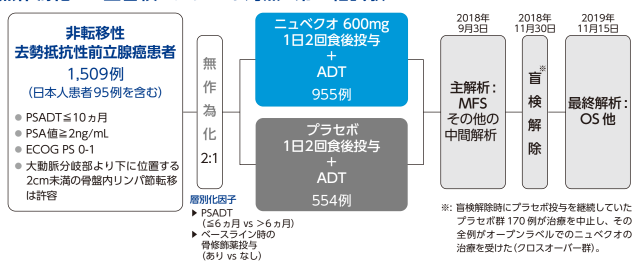
臨床成績

/ARAMIS試験(nmCRPC)

国際共同第Ⅲ相試験: ARAMIS (海外データ、日本人データを含む) ^{1~5)}

試験デザイン

無作為化・二重盲検・プラセボ対照・第Ⅱ相試験



目的	ハイリスクの非転移性去勢抵抗性前立腺癌患者を対象として、無転移生存期間 (MFS) についてニュベクオのプラセボ に対する優越性を検討する。
対象	化学療法歴のないPSA 倍加時間 (PSADT) が 10ヵ月以下の非転移性* ¹ 去勢抵抗性前立腺癌患者
投与方法	ニュベクオ群又はプラセボ群に 2:1 の割合で無作為化し、アンドロゲン遮断療法 (ADT) 継続下で盲検にて投与した。 ●ニュベクオ群:ニュベクオ 600mg を 1日 2 回食後に経口投与 + ADT ●プラセボ群 :プラセボを 1日 2 回食後に経口投与 + ADT 遠隔転移が確認されるまで、又は忍容できない有害事象が認められるまで投与を継続した。
評価項目	[主要評価項目] 無転移生存期間 (MFS) *2 (検証的な解析項目)
解析計画	 ●MFSの解析は約385件のイベントが観察された時点で実施し、正式な中間解析は計画していなかった。 ●主要評価項目・副次評価項目の群間比較は、層別化因子を用いた層別log-rank test (有意水準:両側0.05)により解析した。また、Kaplan-Meier法を用いて中央値 (95%CIを含む)を推定し、ハザード比 (95%CIを含む)を層別Cox比例ハザードモデルにより算出した。 ●MFSとOSについては、患者背景別のサブグループ解析を行うことが事前規定されていた。 ●副次評価項目は、MFS解析時に中間解析を行い、それ以降に最終解析を行うことが事前に規定された。中間解析の実施に伴う第一種の過誤確率の制御には、rho-family spending function (rho=10)を用いた。有意水準は試験全体(中間解析及び最終解析)で両側0.05と設定し、最終解析は両側0.0498と設定した。最終解析は、約240件の死亡が観察された時点で実施することが事前に計画されていた。 ●副次評価項目は、逐次的ゲートキーピング法を用いて解析した(順序:OS→疼痛増悪までの期間→化学療法の初回開始までの期間→SSE発現までの期間)。 ●試験薬投与開始から試験薬投与終了後30日までに発現した有害事象を試験薬投与下で発現した有害事象(TEAE)とした。

- *1: 試験薬投与開始前42日以内に撮像した画像(骨シンチグラフィー、CT/MRI)で検知可能な転移が存在する患者、又は転移の既往のある患者は除外さ れた(ただし、大動脈分岐部下の短径2cm未満の骨盤内リンパ節転移は許容)。
- *2: 無作為化時点から、転移が確認された日又は死亡日(死因は問わず)のいずれか早い時点までの期間と定義した。

MFS: Metastasis-Free Survival PSADT: PSA Doubling Time SSE: Symptomatic Skeletal Event

2) バイエル薬品社内資料 「試験 17712: 有効性評価項目」 承認時評価資料

¹⁾ バイエル薬品社内資料 [非転移性去勢抵抗性前立腺癌患者を対象とした国際共同第Ⅲ相臨床試験 (試験 17712)] 承認時評価資料

²⁾ バイエル楽品社内資料 [試験17712: 有効性評価項目] 承認時評価資料
3) バイエル楽品社内資料 [非転移性去勢抵抗性前立腺癌患者を対象とした国際共同第Ⅲ相臨床試験(試験17712)(最終解析)] 承認時評価資料
4) Fizazi K, et al.: N Engl J Med., 380; 1235-1246(2019) 本研究はバイエル、共同開発したOrion Corporation Orion Pharma(Orion社)の資金により実施された。著者には、バイエル、Orion社から講演料・コンサルタント料等を受領した者、およびバイエルの社員2名、Orion社の社員2名が含まれる。
5) Fizazi K, et al.: N Engl J Med., 383; 1040-1049(2020) 本研究はバイエル、共同開発したOrion Corporation Orion Pharma(Orion社)の資金により実施された。著者には、バイエル、大同開発したOrionとOrporation Orion Pharma(Orion社)の資金により実施された。著者には、バイエル、大同開発したOrionとOrporation Orionを開発したのでは、1200年により実施された。著者には、バイエル、大同開発したのでは、1200年によります。 1200年によります。 1200年により

Orion社から講演料・コンサルタント料等を受領した者、およびバイエルの社員3名、Orion社の社員2名が含まれる。

患者背景

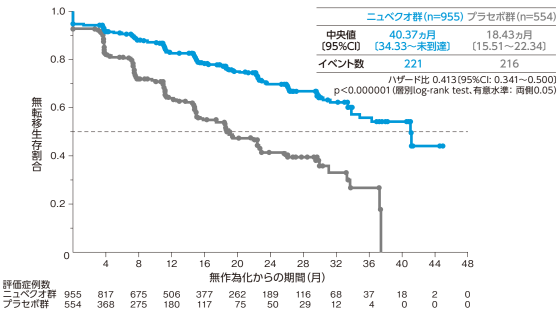
解析対象となった1,509例の患者背景は、以下のとおりです。 なお、アジア太平洋地域の186例のうち、日本人は95例でした。

		ニュベクオ群 (n = 955)	プラセボ群 (n = 554)		
年齢 中央値 [範囲]		74歳 [48~95]	74歳[50~92]		
地域	北米	108 (11%)	76 (14%)		
	アジア太平洋	119 (12%)	67 (12%)		
	その他*1	728 (76%)	411 (74%)		
初回診断からの期間 中央値 [筆	初回診断からの期間 中央値 [範囲]		84.2ヵ月 [0.5~344.7]		
診断時のGleasonスコア	<7	217 (22.7%)	142 (25.6%)		
	≧7	711 (74.5%)	395 (71.3%)		
	不明	27 (2.8%)	17 (3.1%)		
診断時の原発巣の進行度	T1*	132 (13.8%)	67 (12.1%)		
(T分類)	T2*	294 (30.8%)	195 (35.2%)		
	T3*	415 (43.5%)	216 (39.0%)		
	T4	42 (4.4%)	26 (4.7%)		
	TX	46 (4.8%)	35 (6.3%)		
	不明	26 (2.7%)	15 (2.7%)		
ベースライン時の	あり	100 (10.5%)	66 (11.9%)		
リンパ節転移	なし	855 (89.5%)	488 (88.1%)		
ベースライン時のPSA値 中央	値 [範囲]	9.0ng/mL [0.3~858.3]	9.7ng/mL [1.5~885.2]		
ベースライン時のPSADT	中央値 [範囲]	4.4ヵ月 [0.7~11.0]	4.7ヵ月 [0.7~13.2]		
	≦6ヵ月	667 (70%)	371 (67%)		
	>6ヵ月	288 (30%)	183 (33%)		
血清テストステロン値 中央値	[範囲] * ²	0.6nmol/L [0.2~25.9]	0.6nmol/L [0.2~7.3]		
ECOG PS	0	650 (68%)	391 (71%)		
	1	305 (32%)	163 (29%)		
ベースライン時の	あり	31 (3%)	32 (6%)		
骨修飾薬投与 	なし	924 (97%)	522 (94%)		
ホルモン療法の前治療数*3	1レジメン	177 (19%)	103 (19%)		
	≧2レジメン	727 (76%)	420 (76%)		
	該当なし*4	51 (5%)	31 (6%)		

- *1:主に欧州諸国が含まれる(欧州諸国以外の国の患者は15%)。
- *2:スクリーニング時又はDay1に測定したテストステロン値を使用。すべての患者でテストステロン1.7nmol/L未満で選択基準を満たした。
- * 3:使用頻度が高いホルモン療法 (全患者の 10%以上が使用) は、リュープロレリン (52%)、ゴセレリン (32%)、triptorelin (29%・国内未承認)、ビカルタミド (66%)、フルタミド (13%)、cyproterone (11%・国内未承認) であった。
- *4:両側精巣摘除術を受けた患者が含まれる。
- ※:T1、T2、T3の内訳は下記の通りであった。
- [ニュベクオ群のT1] T1:19例 (2.0%)、T1a:5例 (0.5%)、T1b:9例 (0.9%)、T1c:99例 (10.4%)
- [プラセボ群のT1] T1:13例 (2.3%)、T1a:0例、T1b:1例 (0.2%)、T1c:53例 (9.6%)
- [ニュベクオ群のT2] T2:110例 (11.5%)、T2a:32例 (3.4%)、T2b:55例 (5.8%)、T2c:97例 (10.2%)
- [プラセボ群のT2] T2:58例 (10.5%)、T2a:27例 (4.9%)、T2b:38例 (6.9%)、T2c:72例 (13.0%)
- [ニュベクオ群のT3] T3:172例 (18.0%)、T3a:113例 (11.8%)、T3b:130例 (13.6%)
- [プラセボ群のT3] T3:87例 (15.7%)、T3a:49例 (8.8%)、T3b:80例 (14.4%)

無転移生存期間 (MFS) * 【主要評価項目: 主解析時、検証的解析結果】

ニュベクオ群のプラセボ群に対するハザード比は 0.413 [95%CI: $0.341 \sim 0.500$]、p < 0.000001 であり、MFS について、優越性が検証されました。MFS の中央値は、ニュベクオ群で 40.37ヵ月、プラセボ群で 18.43ヵ月でした。



層別化因子: PSADT (≦6ヵ月 vs >6ヵ月)、ベースライン時の骨修飾薬投与(あり vs なし)

MFS:無作為割付け時点から、転移が確認された日又はあらゆる原因による死亡のいずれか早い方が認められるまでの期間と定義した。転移確認前で、腫瘍評価が2回以上連続で行われなかった後の死亡は打ち切りとした。

*: 中央判定による画像再評価においてベースライン時の遠隔転移が判明した89例 (ニュベクオ群50例、プラセボ群39例) については、無作為割付け時点でのイベントとした。 追跡期間中央値: 17.9ヵ月 (主解析時のデータカットオフ: 2018年9月3日)

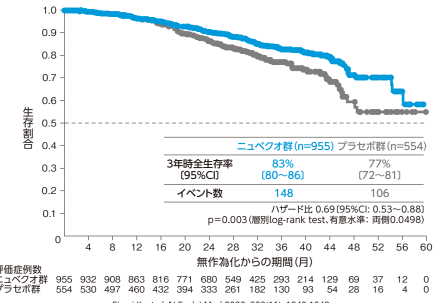
MFSのサブグループ解析【主解析時】

ベースライン時のPSA 倍加時間 (PSADT)、PSA 値、Gleason スコアを含む、事前に規定された全てのサブグループにおいて、点推定値が1を下回りました。

サブ:	グループ	症例数	MFS /\f	ザード比*(9	5%CI)	*: =:	ュベクオ群	vs プラセ	ボ群
ベースライン時の PSADT	>6 カ月 ≦6 カ月	469 1,040	⊢						0.376 (0.258~0.547) 0.413 (0.330~0.516)
ベースライン時の 骨修飾薬投与	あり なし	64 1,445	⊢						0.220 (0.084~0.573) 0.433 (0.356~0.526)
ベースライン時の PSA値 ng/mL	>20 >10~20 ≦10	379 337 793	→■ →						0.392(0.285~0.538) 0.482(0.322~0.722) 0.392(0.290~0.528)
ベースライン時の PSA値	≦中央値 >中央値	755 754	⊢						0.380 (0.279~0.517) 0.438 (0.344~0.558)
診断時 Gleason スコア	≧7 <7	1,106 359	⊢≣ →						0.402(0.322~0.502) 0.423(0.284~0.630)
年 齢	<65歳 65~74歳 75~84歳 ≧85歳	197 589 593 130	-						0.591 (0.368~0.948) 0.349 (0.257~0.473) 0.432 (0.313~0.595) 0.509 (0.271~0.958)
地 域	その他の地域 北米 アジア太平洋	1,139 184 186	H						0.471 (0.380~0.584) 0.185 (0.098~0.351) 0.350 (0.187~0.654)
ベースライン時の 所属リンパ節転移	あり なし	149 810	-						0.276 (0.148~0.514) 0.463 (0.353~0.608)
ECOG PS	1 0	468 1,041	⊢						0.502 (0.364~0.692) 0.376 (0.296~0.476)
人種	白人 その他 アジア系 ヒスパニック・ラテン系	1,194 15 193 47	-					1	0.432(0.351~0.533) 0.484(0.077~3.047) 0.324(0.177~0.593) 0.865(0.288~2.600)
ホルモン療法の 前治療数	≧2レジメン 1レジメン	1,147 280	H						0.423(0.339~0.527) 0.334(0.215~0.516)
全 集 団		1,509	\Diamond						0.417(0.345~0.504)
		0.0	0.500	1.000 1	1.500	2.000	2.500	3.000	3.500
			ニュベクオが有用	1				プラセボか	有用

全生存期間 (OS) 【副次評価項目: 最終解析時】

最終解析において、プラセボ群に対するニュベクオ群のハザード比は 0.69 [95%CI: $0.53 \sim 0.88$]、p = 0.003 であり、ニュベクオ群で有意な OS の延長が認められました。 OS の中央値は両群ともに未到達で、3年時点での全生存率はニュベクオ群 83%、プラセボ群 77% でした。



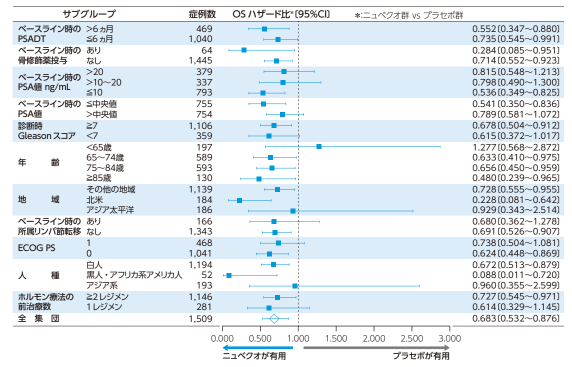
Fizazi K, et al. N Engl J Med 2020; 383(11): 1040-1049 Copyright ©2020 Massachusetts Medical Society. All rights reserved. Translated with permission.

層別化因子: PSADT (≦6ヵ月 vs >6ヵ月)、ベースライン時の骨修飾薬投与(あり vs なし) OS: 無作為割付け日からあらゆる原因による死亡までの期間と定義した。

追跡期間中央値: 29.0 ヵ月(最終解析時のデータカットオフ: 2019年11月15日)

OSのサブグループ解析【最終解析時】

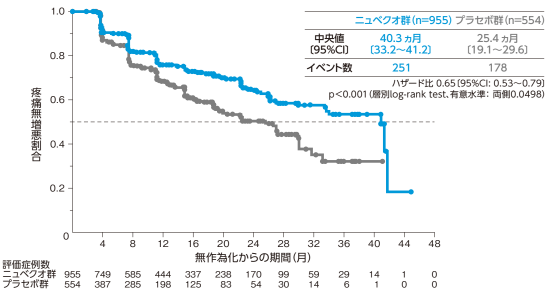
事前に規定されたサブグループ解析の結果は、次のとおりでした。



Fizazi K, et al. N Engl J Med 2020; 383(11): 1040-1049 Copyright ©2020 Massachusetts Medical Society. All rights reserved. Translated with permission.

疼痛増悪までの期間【副次評価項目: 最終解析時*】

- ニュベクオ群のプラセボ群に対するハザード比は0.65 [95%CI: 0.53~0.79]、p<0.001であり、
- ニュベクオ群で疼痛増悪までの期間の有意な延長が認められました。疼痛増悪までの期間の中央値は、
- ニュベクオ群で40.3ヵ月、プラセボ群で25.4ヵ月でした。



層別化因子:PSADT (≦6ヵ月 vs >6ヵ月)、ベースライン時の骨修飾薬投与(あり vs なし)

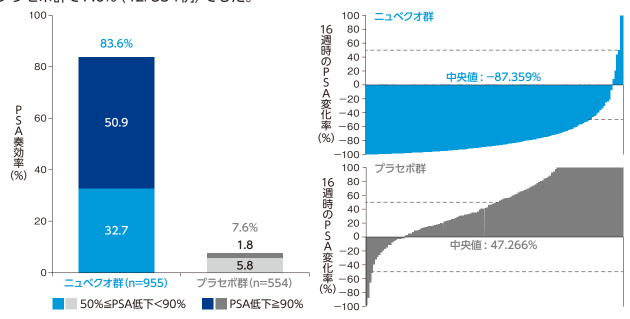
疼痛増悪までの期間:無作為割付け日から疼痛増悪までの期間と定義した。疼痛増悪とは、BPI-SFの質問3におけるベースライン(第1日のスコア)からベースライン後のスコア(過去24時間の最悪の痛みの7日間の平均値)の2点以上の増加、又は疼痛に対する短時間作用型又は長時間作用型のオピオイドの投与開始のいずれか早い方と定義した。他の非オピオイド鎮痛薬の使用開始又は変更は、疼痛増悪の評価には使用しない。

*: 主解析時 (データカットオフ: 2018年9月3日) のデータを使用して解析した。

追跡期間中央値: 29.0 ヵ月 (最終解析時のデータカットオフ: 2019年11月15日)

PSA 奏効率*【その他の評価項目: 主解析時】

16週時のPSA変化率の中央値は、ニュベクオ群で-87.359%、プラセボ群で47.266%でした。 試験全体のPSA奏効率 (ベースラインから50%以上低下) は、ニュベクオ群で83.6% (798/955例)、 プラセボ群で7.6% (42/554例) でした。

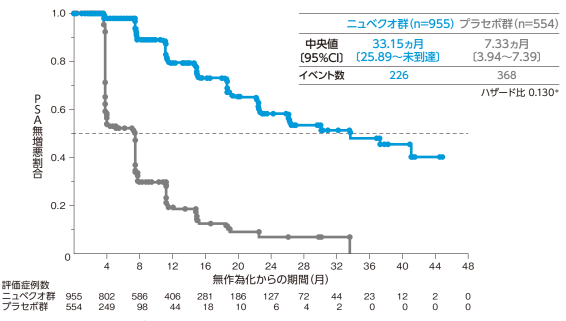


PSA奏効: ベースラインから50%以上のPSA値の低下と定義した。

^{*:} ニュベクオ群の95例、プラセボ群の43例で、PSA変化率が測定不能であった。16週より前に試験薬が中止された患者については、16週時前のPSA値にて評価した。16週時のPSA変化率におけるPSA上昇例の測定値は、上限を100%として図示した。

PSA 増悪までの期間【その他の評価項目: 主解析時】

PSA 増悪までの期間の中央値は、ニュベクオ群で33.15ヵ月、プラセボ群で7.33ヵ月でした (ハザード比 0.130*)。



PSA 増悪までの期間:無作為割付けから、PSA 増悪が最初に認められるまでの期間と定義した。PSA 増悪とは、PCWG2 基準に従い、ベースライン時又はベースライン後の最低値から変化率で25%以上、かつ実測値で2ng/mL以上の上昇を認めた場合と定義した。これを、3週間以上が経過してから連続して測定する2回目の測定値により確認する。なお、16週時以前に認められる PSA の上昇は、PSA 増悪とはみなさない。

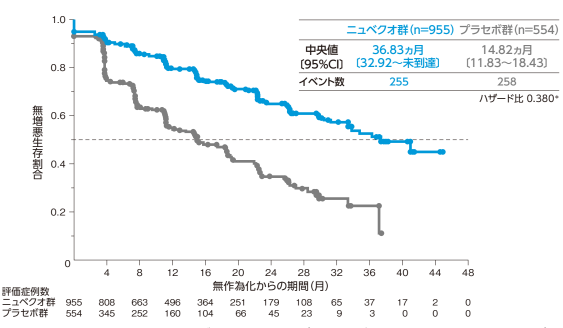
PCWG 2: Prostate Cancer Clinical Trials Working Group 2

*:その他の評価項目の検定結果は参考値であるため、ハザード比のみを記載した。

追跡期間中央値: 17.9ヵ月(主解析時のデータカットオフ: 2018年9月3日)

無増悪生存期間 (PFS) 【その他の評価項目: 主解析時】

PFSの中央値は、ニュベクオ群で36.83ヵ月、プラセボ群で14.82ヵ月でした(ハザード比0.380*)。



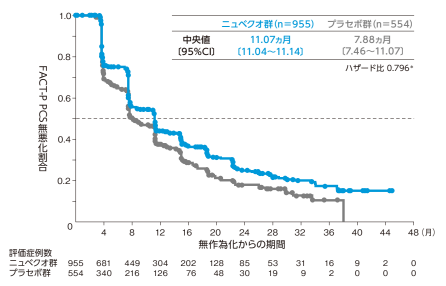
PFS:無作為割付け日から盲検下の中央判定による画像診断に基づく病勢進行(骨盤リンパ節の増大及び大動脈分岐の上方又は下方の新規のリンパ節転移を含む)が認められた日、又はあらゆる原因による死亡のいずれか早い方までの期間と定義した。

^{*:} その他の評価項目の検定結果は参考値であるため、ハザード比のみを記載した。

【参考情報:健康関連QOLアウトカム】

FACT-P PCS悪化までの期間【その他の評価項目:主解析時】

FACT-P PCS悪化までの期間の中央値は、ニュベクオ群で11.07ヵ月、プラセボ群で7.88ヵ月でした (ハザード比 0.796*)。



FACT-P PCS悪化までの期間:ベースラインと比較してPCSスコアが3ポイント以上低下した場合、前立腺癌関連QOL悪化が生じたものと定義した。 FACT-P PCS は、前立腺癌に特異的な下位尺度である「腸症状2項目」「前立腺癌関連症状8項目」「尿症状2項目」から成るQOL質問票であり、患者自身が5段階で評価する。スコアの範囲は $0\sim48$ であり、スコアが高いほど、前立腺癌関連QOLが良好であることを示す。

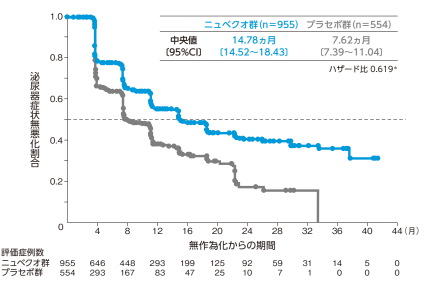
FACT-P PCS: Functional Assessment of Cancer Therapy-Prostate Prostate Cancer Subscale

*: その他の評価項目の検定結果は参考値であるため、ハザード比のみを記載した。

追跡期間中央値: 17.9ヵ月(主解析時のデータカットオフ: 2018年9月3日)

EORTC-QLQ-PR25 泌尿器症状悪化までの期間【その他の評価項目: 主解析時】

泌尿器症状悪化までの期間の中央値は、ニュベクオ群で14.78ヵ月、プラセボ群で7.62ヵ月でした (ハザード比 0.619*)。



泌尿器症状悪化までの期間:ベースラインからEORTC-QLQ-PR25 泌尿器症状スコアが8ポイント以上上昇した場合、泌尿器症状の悪化が生じたものと定義した。EORTC-QLQ-PR25は、前立腺癌に特異的な下位尺度である「尿症状8項目」「失禁補助具の使用1項目」「腸症状4項目」「ホルモン療法関連症状6項目」「性的活動2項目」「性的機能4項目」から成るQOL質問票であり、患者自身が4段階で評価する。スコアの範囲は0~100であり、スコアが高いほど、症状のレベルが高いことを示す。

EORTC-QLQ-PR25: European Organization for Research and Treatment of Cancer-Quality of Life Questionnaire-Prostate 25

*: その他の評価項目の検定結果は参考値であるため、ハザード比のみを記載した。

主要文献

/ARAMIS試験(nmCRPC)

副次評価項目とその他の評価項目【最終解析時】

ニュベクオ群、プラセボ群における、副次評価項目とその他の評価項目の最終解析時の結果は、次のとおりでした。

			ニュベクオ群 (n = 955)		(n = 554)	ハザード比) p値*¹	
		3年時成績	イベント数	3年時成績	イベント数	<u> </u>	Pile '	
	OS	83% (80~86)	148	77% (72~81)	106	0.69 (0.53~0.88)	0.003	
副次	疼痛増悪までの期間*4 副次		251	32% (22~43) 178		0.65 (0.53~0.79)	< 0.001	
評価項目*2	化学療法の初回開始 までの期間	83% (80~86)	127	75% (69~80)	98	0.58 (0.44~0.76)	< 0.001	
	SSE 発現までの期間 (5		29	92% (89~96)	28	0.48 (0.29~0.82)	0.005	
その他の	前立腺癌関連の侵襲的 治療開始までの期間	94%	45	87%	53	0.42	_	
評価項目*2,3	抗腫瘍薬による後治療 開始までの期間	88%	85	70%	105	0.36	_	

():95%CI

- *1: 層別log-rank test (副次評価項目の有意水準: 両側0.0498) *2: 最終解析時 (データカットオフ: 2019年11月15日)
- *3: その他の評価項目の検定結果は参考値であるため、ハザード比のみを記載した。
- *4: 最終解析時に、主解析時のデータ (データカットオフ: 2018年9月3日) を用いて実施した。

層別化因子: PSADT (≦6ヵ月 vs >6ヵ月)、ベースライン時の骨修飾薬投与(あり vs なし)

化学療法の初回開始までの期間: 前立腺癌に対する細胞傷害性薬剤による化学療法の初回開始までの期間と定義した。

SSE 発現までの期間:無作為割付け日からSSE の初回発現までの期間。SSE は、骨関連症状の緩和のための外部照射の使用、新規の症候性病的骨折の発現、 脊髄圧迫の出現、又は腫瘍関連の整形外科的処置のいずれか早く認められたものと定義した。SSE が発現しなかった被験者は、最終来院日又は SSE 評価日で 打ち切りとした。

前立腺癌関連の侵襲的治療開始までの期間:無作為割付け日から前立腺癌関連の初回侵襲的治療の実施日までの期間と定義した。前立腺癌関連の侵襲的治療とは、前立腺癌の進行に起因する症状、徴候又は所見の緩和のため必要となった処置(例:膀胱のカテーテル挿入、水腎症の経皮的ドレナージ、前立腺の緩和的な電気切除など)と定義した。

抗腫瘍薬による後治療開始までの期間:無作為割付け日から最初の抗腫瘍薬の開始までの期間と定義した。

追跡期間中央値: 29.0ヵ月(最終解析時のデータカットオフ: 2019年11月15日)

副作用

[ニュベクオ/プラセボとの因果関係が否定できない事象、主解析時(データカットオフ:2018年9月3日)]

- ●ニュベクオ群の安全性解析対象954例中258例(27.0%)、プラセボ群の安全性解析対象554例中110例(19.9%)に副作用が認められました。このうち、グレード3以上の副作用は、ニュベクオ群28例(2.9%)、プラセボ群16例(2.9%)でした。
- ●ニュベクオ群における主な副作用 (2%以上) は、疲労68例 (7.1%)、ほてり36例 (3.8%)、悪心24例 (2.5%) でした。

主な副作用(いずれかの投与群で発現率が1%以上のもの)

MadDDA Var 21 0	ニュベクオ	群 (n = 954)	プラセボ群 (n = 554)			
MedDRA Ver.21.0	全グレード	グレード3以上	全グレード	グレード3以上		
疲労	68 (7.1%)	2 (0.2%) 24 (4.3%)		1 (0.2%)		
ほてり	36 (3.8%)	0	15 (2.7%)	0		
悪心	24 (2.5%)	0	17 (3.1%)	0		
下痢	15 (1.6%)	15 (1.6%) 0		0		
女性化乳房	15 (1.6%)	0	3 (0.5%)	0		
食欲減退	14 (1.5%)	0	6 (1.1%)	0		
頭痛	13 (1.4%)	0	4 (0.7%)	1 (0.2%)		
浮動性めまい	11 (1.2%)	1 (0.1%)	4 (0.7%)	0		
高血圧	11 (1.2%)	4 (0.4%)	4 (0.7%)	3 (0.5%)		
便秘	10 (1.0%)	0	5 (0.9%)	0		
アスパラギン酸 アミノトランスフェラーゼ増加	10 (1.0%)	3 (0.3%)	0	0		
無力症	9 (0.9%)	0	7 (1.3%)	1 (0.2%)		
関節痛	5 (0.5%)	1 (0.1%)	6 (1.1%)	0		

グレードはNCI-CTCAE Ver 4.03に準じる。

【試験薬投与期間中央値】

ニュベクオ群: 14.8ヵ月、プラセボ群: 11.0ヵ月

●重篤な副作用は、ニュベクオ群で10例 (1.0%)、プラセボ群で6例 (1.1%) に報告されました。 [ニュベクオ群における重篤例: 尿閉、肺塞栓症、完全房室ブロック、伝導障害、小腸穿孔、肝機能異常、 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、虚血性脳 卒中、深部静脈血栓症、末梢性虚血 各1例 (重複あり)]

[プラセボ群における重篤例: 心筋梗塞、胃炎、高血糖、頭蓋内出血、一過性脳虚血発作、尿閉、肺塞栓症 各1例(重複あり)]

●ニュベクオ又はプラセボの投与中止に至った副作用は、ニュベクオ群で15例(1.6%)、プラセボ群で13例(2.3%)に報告されました。

[ニュベクオ群における投与中止例: 血中クレアチニン増加 2例、貧血、腹部不快感、下痢、悪心、小腸穿孔、歩行障害、アスパラギン酸アミノトランスフェラーゼ増加、好中球数減少、トランスアミナーゼ上昇、浮動性めまい、蕁麻疹、深部静脈血栓症、低血圧、末梢性虚血 各1例 (重複あり)]

[プラセボ群における投与中止例:心筋梗塞、腹部膨満、上腹部痛、胃炎、悪心、疲労、頭蓋内出血、頭痛、 一過性脳虚血発作、肺塞栓症、そう痒症、高血圧、血管炎 各1例]

●死亡に至った副作用は、ニュベクオ群で1例(小腸穿孔)、プラセボ群で2例(心筋梗塞、頭蓋内出血 各 1例)に報告されました。

国際共同第Ⅲ相試験 (ARAMIS) における全副作用

[ニュベクオとの因果関係が否定できない事象、主解析時 (データカットオフ: 2018年9月3日)]

ARAMIS試験において、ニュベクオ群 954 例中 258 例 (27.0%) に副作用が確認されました。このうち、 グレード 3 以上の副作用は 28 例 (2.9%) に認められました。

また、ニュベクオ群に含まれた日本人患者62例中14例(22.6%)で副作用が認められ、グレード3以上の副作用は3例(4.8%)で確認されました。

		ニュベクオ群									
MedDRA Ver.21.0		全患者 (n = 954)					日本人患者 (n = 62)				
器官別大分類/基本語	全グレード n (%)	グレード3 n (%)	グレード4 n (%)	グレード5 n (%)	全グレード n (%)	グレード3 n (%)	グレード4 n (%)	グレード5 n (%)			
全副作用	258 (27.0%)	24 (2.5%)	3 (0.3%)	1 (0.1%)	14(22.6%)	2 (3.2%)	1 (1.6%)	0			
血液およびリンパ系障害	17 (1.8%)	3 (0.3%)	0	0	3 (4.8%)	1 (1.6%)	0	0			
貧血	9 (0.9%)	1 (0.1%)	0	0	2 (3.2%)	0	0	0			
白血球減少症	2 (0.2%)	0	0	0	0	0	0	0			
リンパ球減少症	2 (0.2%)	0	0	0	0	0	0	0			
好中球減少症	6 (0.6%)	2 (0.2%)	0	0	1 (1.6%)	1 (1.6%)	0	0			
心臓障害	10 (1.0%)	2 (0.2%)	0	0	0	0	0	0			
不整脈	3 (0.3%)	0	0	0	0	0	0	0			
上室性不整脈	1 (0.1%)	0	0	0	0	0	0	0			
完全房室ブロック	1 (0.1%)	1 (0.1%)	0	0	0	0	0	0			
徐脈	2 (0.2%)	0	0	0	0	0	0	0			
伝導障害	1 (0.1%)	1 (0.1%)	0	0	0	0	0	0			
動悸	1 (0.1%)	0	0	0	0	0	0	0			
上室性期外収縮	1 (0.1%)	0	0	0	0	0	0	0			
耳および迷路障害	1 (0.1%)	0	0	0	0	0	0	0			
耳鳴	1 (0.1%)	0	0	0	0	0	0	0			
眼障害	1 (0.1%)	0	0	0	0	0	0	0			
眼瞼炎	1 (0.1%)	0	0	0	0	0	0	0			
胃腸障害	61 (6.4%)	0	0	1 (0.1%)	5 (8.1%)	0	0	0			
腹部不快感	1 (0.1%)	0	0	0	1 (1.6%)	0	0	0			
腹部膨満	4 (0.4%)	0	0	0	0	0	0	0			
腹痛	4 (0.4%)	0	0	0	0	0	0	0			
上腹部痛	3 (0.3%)	0	0	0	0	0	0	0			
肛門出血	1 (0.1%)	0	0	0	0	0	0	0			
便秘	10 (1.0%)	0	0	0	1 (1.6%)	0	0	0			
下痢	15 (1.6%)	0	0	0	2 (3.2%)	0	0	0			
□内乾燥	9 (0.9%)	0	0	0	0	0	0	0			
十二指腸潰瘍	1 (0.1%)	0	0	0	0	0	0	0			
消化不良	3 (0.3%)	0	0	0	0	0	0	0			
鼓腸	1 (0.1%)	0	0	0	0	0	0	0			
排便回数増加	1 (0.1%)	0	0	0	0	0	0	0			
びらん性胃炎	1 (0.1%)	0	0	0	0	0	0	0			
胃腸粘膜充血	1 (0.1%)	0	0	0	0	0	0	0			
胃食道逆流性疾患	1 (0.1%)	0	0	0	0	0	0	0			
悪心	24 (2.5%)	0	0	0	3 (4.8%)	0	0	0			
ひだ舌	1 (0.1%)	0	0	0	0	0	0	0			
直腸出血	1 (0.1%)	0	0	0	0	0	0	0			
小腸穿孔	1 (0.1%)	0	0	1 (0.1%)	0	0	0	0			
嘔吐	3 (0.3%)	0	0	0	0	0	0	0			
一般・全身障害および投与部位の状態	86 (9.0%)	2 (0.2%)	0	0	5 (8.1%)	0	0	0			
無力症	9 (0.9%)	0	0	0	0	0	0	0			
胸痛	1 (0.1%)	0	0	0	0	0	0	0			

MadDDA Var 31 0	ニュベクオ群								
MedDRA Ver.21.0		全患者 (r	n = 954)		日本人患者 (n = 62)				
器官別大分類/基本語	全グレード n (%)	グレード3 n (%)	グレード4 n (%)	グレード5 n (%)	全グレード n (%)	グレード3 n (%)	グレード4 n (%)	グレード5 n (%)	
悪寒	2 (0.2%)	0	0	0	0	0	0	0	
不快感	1 (0.1%)	0	0	0	0	0	0	0	
顔面浮腫	1 (0.1%)	0	0	0	1 (1.6%)	0	0	0	
疲労	68 (7.1%)	2 (0.2%)	0	0	2 (3.2%)	0	0	0	
步行障害	2 (0.2%)	0	0	0	0	0	0	0	
倦怠感	1 (0.1%)	0	0	0	1 (1.6%)	0	0	0	
末梢性浮腫	5 (0.5%)	0	0	0	1 (1.6%)	0	0	0	
末梢腫脹	1 (0.1%)	0	0	0	0	0	0	0	
発熱	1 (0.1%)	0	0	0	1 (1.6%)	0	0	0	
□渇	1 (0.1%)	0	0	0	0	0	0	0	
肝胆道系障害	6 (0.6%)	0	1 (0.1%)	0	2 (3.2%)	0	1 (1.6%)	0	
肝機能異常	2 (0.2%)	0	1 (0.1%)	0	2 (3.2%)	0	1 (1.6%)	0	
高ビリルビン血症 	4 (0.4%)	0	0	0	0	0	0	0	
感染症および寄生虫症	2 (0.2%)	0	0	0	0	0	0	0	
□腔カンジダ症	1 (0.1%)	0	0	0	0	0	0	0	
膿疱性皮疹	1 (0.1%)	0	0	0	0	0	0	0	
傷害、中毒および処置合併症	3 (0.3%)	0	0	0	0	0	0	0	
<u>挫傷</u> 	1 (0.1%)	0	0	0	0	0	0	0	
放射線性膀胱炎	1 (0.1%)	0	0	0	0	0	0	0	
脊椎圧迫骨折 	1 (0.1%)	0 (2.50)	0	0	0 (2.200)	0	0	0	
臨床検査	32 (3.4%)	6 (0.6%)	0	0	2 (3.2%)	1 (1.6%)	0	0	
アラニンアミノトランスフェラーゼ増加	4 (0.4%)	2 (0.2%)	0	0	0 (4.500)	0	0	0	
アスパラギン酸アミノトランスフェラーゼ増加		3 (0.3%)	0	0	1 (1.6%)	0	0	0	
血中アルカリホスファターゼ増加	1 (0.1%)	0	0	0	0	0	0	0	
血中ビリルビン増加 — 血中クレアチニン増加	6 (0.6%) 7 (0.7%)	0	0	0	0	0	0	0	
血中プレゲケーン増加	2 (0.2%)	0	0	0	0	0	0	0	
血中尿素增加	2 (0.2%)	0	0	0	0	0	0	0	
心電図QT延長	1 (0.1%)	0	0	0	0	0	0	0	
γ-グルタミルトランスフェラーゼ増加	1 (0.1%)	1 (0.1%)	0	0	0	0	0	0	
へモグロビン減少	1 (0.1%)	0	0	0	0	0	0	0	
国際標準比増加	1 (0.1%)	0	0	0	0	0	0	0	
リンパ球数減少	4 (0.4%)	0	0	0	0	0	0	0	
好中球数減少	4 (0.4%)	3 (0.3%)	0	0	1 (1.6%)	1 (1.6%)	0	0	
血小板数減少	2 (0.2%)	0	0	0	1 (1.6%)	0	0	0	
総蛋白減少	1 (0.1%)	0	0	0	0	0	0	0	
トランスアミナーゼ上昇	1 (0.1%)	0	0	0	0	0	0	0	
体重減少	5 (0.5%)	0	0	0	1 (1.6%)	0	0	0	
体重増加	1 (0.1%)	0	0	0	0	0	0	0	
白血球数減少	3 (0.3%)	0	0	0	1 (1.6%)	0	0	0	
代謝および栄養障害	22 (2.3%)	3 (0.3%)	0	0	5 (8.1%)	0	0	0	
食欲減退	14 (1.5%)	0	0	0	3 (4.8%)	0	0	0	
脱水	1 (0.1%)	0	0	0	1 (1.6%)	0	0	0	
脂質異常症	1 (0.1%)	0	0	0	1 (1.6%)	0	0	0	
痛風	1 (0.1%)	0	0	0	0	0	0	0	
高血糖	1 (0.1%)	0	0	0	0	0	0	0	
高カリウム血症	4 (0.4%)	0	0	0	1 (1.6%)	0	0	0	
高尿酸血症	1 (0.1%)	0	0	0	1 (1.6%)	0	0	0	
低カリウム血症	1 (0.1%)	1 (0.1%)	0	0	0	0	0	0	
低ナトリウム血症	2 (0.2%)	2 (0.2%)	0	0	0	0	0	0	
筋骨格系および結合組織障害	27 (2.8%)	3 (0.3%)	0	0	1 (1.6%)	0	0	0	
関節痛	5 (0.5%)	1 (0.1%)	0	0	1 (1.6%)	0	0	0	
背部痛	7 (0.7%)	1 (0.1%)	0	0	0	0	0	0	

MedDRA Ver.21.0				ニュベクオ群				
WICGDIVI VCI.Z I.U		全患者 (n = 954)				日本人患者	≝ (n = 62)	
器官別大分類/基本語	全グレード n (%)	グレード3 n (%)	グレード4 n (%)	グレード5 n (%)	全グレード n (%)	グレード3 n (%)	グレード4 n (%)	グレード! n (%)
筋痙縮	4 (0.4%)	0	0	0	0	0	0	0
筋力低下	4 (0.4%)	0	0	0	0	0	0	0
筋骨格痛	2 (0.2%)	1 (0.1%)	0	0	0	0	0	0
筋肉痛	6 (0.6%)	1 (0.1%)	0	0	0	0	0	0
変形性関節症	1 (0.1%)	0	0	0	0	0	0	0
骨粗鬆症	1 (0.1%)	0	0	0	0	0	0	0
四肢痛	5 (0.5%)	0	0	0	0	0	0	0
神経系障害	31 (3.2%)	1 (0.1%)	1 (0.1%)	0	0	0	0	0
平衡障害	1 (0.1%)	0	0	0	0	0	0	0
認知障害	1 (0.1%)	0	0	0	0	0	0	0
浮動性めまい	11 (1.2%)	1 (0.1%)	0	0	0	0	0	0
味覚異常	1 (0.1%)	0	0	0	0	0	0	0
頭痛	13 (1.4%)	0	0	0	0	0	0	0
	1 (0.1%)	0	0	0	0	0	0	0
嗅覚減退	1 (0.1%)	0	0	0	0	0	0	0
	1 (0.1%)	0	1 (0.1%)	0	0	0	0	0
	1 (0.1%)	0	0	0	0	0	0	0
	1 (0.1%)	0	0	0	0	0	0	0
	, , ,	-	0	0	0	0	0	0
傾眠	4 (0.4%)	0	_	_	-			-
振戦	1 (0.1%)	0	0	0	0	0	0	0
精神障害	5 (0.5%)	0	0	0	0	0	0	0
不眠症	2 (0.2%)	0	0	0	0	0	0	0
易刺激性	2 (0.2%)	0	0	0	0	0	0	0
悪夢	1 (0.1%)	0	0	0	0	0	0	0
腎および尿路障害	11 (1.2%)	1 (0.1%)	0	0	1 (1.6%)	0	0	0
膀胱壁肥厚	1 (0.1%)	0	0	0	0	0	0	0
糖尿	1 (0.1%)	0	0	0	0	0	0	0
血尿	1 (0.1%)	0	0	0	0	0	0	0
夜間頻尿	1 (0.1%)	0	0	0	0	0	0	0
頻尿	3 (0.3%)	0	0	0	0	0	0	0
多尿	1 (0.1%)	0	0	0	0	0	0	0
腎不全	1 (0.1%)	0	0	0	0	0	0	0
腎機能障害	1 (0.1%)	0	0	0	1 (1.6%)	0	0	0
尿閉	1 (0.1%)	1 (0.1%)	0	0	0	0	0	0
生殖系および乳房障害	16 (1.7%)	0	0	0	0	0	0	0
良性前立腺肥大症	1 (0.1%)	0	0	0	0	0	0	0
乳房硬結	1 (0.1%)	0	0	0	0	0	0	0
女性化乳房	15 (1.6%)	0	0	0	0	0	0	0
乳頭痛	1 (0.1%)	0	0	0	0	0	0	0
呼吸器、胸郭および縦隔障害	10 (1.0%)	0	1 (0.1%)	0	0	0	0	0
慢性閉塞性肺疾患	1 (0.1%)	0	0	0	0	0	0	0
咳嗽	1 (0.1%)	0	0	0	0	0	0	0
呼吸困難	4 (0.4%)	0	0	0	0	0	0	0
労作性呼吸困難	2 (0.2%)	0	0	0	0	0	0	0
鼻閉	1 (0.1%)	0	0	0	0	0	0	0
肺塞栓症	2 (0.2%)	0	1 (0.1%)	0	0	0	0	0
	34 (3.6%)	1 (0.1%)	0	0	2 (3.2%)	0	0	0
脱毛症	1 (0.1%)	0	0	0	0	0	0	0
- 脱七症 アレルギー性皮膚炎	1 (0.1%)	0	0	0	0	0	0	0
			_			-		-
皮膚乾燥	3 (0.3%)	0	0	0	0	0	0	0
湿疹 - 作数化温体	2 (0.2%)	0	0	0	0	0	0	0
貨幣状湿疹 多汗症	1 (0.1%)	0	0	0	0	0	0	0

包装

/ARAMIS試験(nmCRPC)

MedDRA Ver.21.0	ニュベクオ群									
MedDRA Ver.21.0	全患者 (n = 954)				日本人患者 (n = 62)					
器官別大分類/基本語	全グレード n (%)	グレード3 n (%)	グレード4 n (%)	グレード5 n (%)	全グレード n (%)	グレード3 n (%)	グレード4 n (%)	グレード5 n (%)		
	1 (0.1%)	0	0	0	0	0	0	0		
寝汗	1 (0.1%)	0	0	0	0	0	0	0		
そう痒症	7 (0.7%)	0	0	0	0	0	0	0		
アレルギー性そう痒症	2 (0.2%)	0	0	0	0	0	0	0		
発疹	5 (0.5%)	0	0	0	2 (3.2%)	0	0	0		
斑状皮疹	1 (0.1%)	0	0	0	0	0	0	0		
斑状丘疹状皮疹	1 (0.1%)	0	0	0	0	0	0	0		
蕁麻疹	4 (0.4%)	1 (0.1%)	0	0	0	0	0	0		
血管障害	59 (6.2%)	5 (0.5%)	0	0	2 (3.2%)	0	0	0		
深部静脈血栓症	2 (0.2%)	0	0	0	1 (1.6%)	0	0	0		
潮紅	3 (0.3%)	0	0	0	0	0	0	0		
ほてり	36 (3.8%)	0	0	0	0	0	0	0		
高血圧	11 (1.2%)	4 (0.4%)	0	0	0	0	0	0		
低血圧	3 (0.3%)	0	0	0	0	0	0	0		
起立性低血圧	1 (0.1%)	0	0	0	0	0	0	0		
末梢動脈閉塞性疾患	1 (0.1%)	0	0	0	1 (1.6%)	0	0	0		
末梢動脈血栓症	1 (0.1%)	0	0	0	0	0	0	0		
末梢性虚血	1 (0.1%)	1 (0.1%)	0	0	0	0	0	0		

グレードはNCI-CTCAE Ver 4.03に準じる。

【全患者の試験薬投与期間中央値】

ニュベクオ群: 14.8ヵ月、プラセボ群: 11.0ヵ月

【日本人患者の試験薬投与期間中央値】

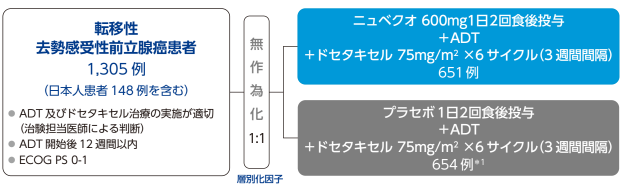
ニュベクオ群: 14.8ヵ月、プラセボ群: 10.9ヵ月

/ARASENS試験(mCSPC)

国際共同第Ⅲ相試験: ARASENS (海外データ、日本人データを含む) 6~9)

試験デザイン

無作為化・二重盲検・プラセボ対照・第Ⅲ相試験



- ▶ 病変の進展度(M1a vs M1b vs M1c)
- ▶ ALP(ULN 以上 vs ULN 未満)

目的	標準的アンドロゲン遮断療法 (ADT) とドセタキセルの併用にニュベクオ又はプラセボを上乗せした際のニュベクオの全生存期間 (OS) の優越性を検討する。
対象	ADT開始後12週間以内の転移性* ² 去勢感受性前立腺癌患者
投与方法	ニュベクオ群又はプラセボ群に1:1の割合で無作為化し、ADTとドセタキセル(6サイクル)併用下で盲検にて投与した。 ●ニュベクオ群:ニュベクオ600mgを1日2回食後に経口投与 + ADT*3+ドセタキセル75mg/m²を3週間間隔で6サイクル静脈内投与*4 ●プラセボ群:プラセボを1日2回食後に経口投与 + ADT*3+ドセタキセル75mg/m²を3週間間隔で6サイクル静脈内投与*4 症候性の疾患進行、抗腫瘍薬の変更、忍容できない毒性、被験者の同意撤回、治験担当医師から指名を受けた者の判断による試験の中止、死亡又は不遵守のいずれかの時点に該当するまで投与を継続した。
評価項目	[主要評価項目] 全生存期間 (OS) (検証的な解析項目)
解析計画	●OSの解析は約509件のイベントが観察された時点で実施し、患者背景別のサブグループ解析を行うことが事前規定されていた。 ●主要評価項目・副次評価項目の群間比較は、層別化因子を用いた層別log-rank test (有意水準:片側0.025)により解析した。また、Kaplan-Meier法を用いて中央値 (95%CIを含む)を推定し、ハザード比 (95%CIを含む)を層別Cox比例ハザードモデルにより算出した。 ●副次評価項目は、逐次的ゲートキーピング法を用いて解析した (順序: CRPCとなるまでの期間→疼痛増悪までの期間→SSE-FS→SSEの初回発現までの期間→後治療開始までの期間→疾患の身体症状の悪化までの期間→7日間以上連続するオピオイド使用の開始までの期間)。 ●全ての安全性の評価項目は記述的に要約した。

- * 1: プラセボ群に無作為割付けされた654例のうち3例は、投与を受けなかった。
- * 2: 骨シンチグラフィー陽性、若しくは、軟部組織転移又は内臓転移については腹部/骨盤/胸部造影CT又はMRI検査により放射線学的に転移が確定された患者を適格とした。所属リンパ節以外のリンパ節転移 (M1a)、及び/又は骨転移 (M1b)、及び/又は骨転移の有無を問わず他の部位に遠隔転移 (M1c)を認める患者のみを適格とした [所属リンパ節転移のみ (N1、大動脈分岐部の下部) の患者は除外]。
- *3: 第一世代抗アンドロゲン剤の併用/非併用を問わずADT (LHRHアゴニスト/アンタゴニスト又は精巣摘除術) を無作為割付け前12週間以内に開始していること。LHRHアゴニスト投与患者では、第一世代抗アンドロゲン剤を無作為割付け前4週間以上併用することが推奨された。ただし、第一世代抗アンドロゲン剤は無作為割付け時には中止していること。
- * 4: ドセタキセルは試験薬投与開始後 6週間以内に開始し、治験担当医師の判断でprednisone (国内未承認) /プレドニゾロンと併用投与可とした。 SSE-FS: Symptomatic Skeletal Event-Free Survival ULN: Upper Limit of Normal
- 6) バイエル薬品社内資料 [転移性去勢感受性前立腺癌患者を対象とした国際共同第Ⅲ相臨床試験(試験 17777)] 承認時評価資料 スプ・パイエル薬品社 (大きな) [計算 17777] (大きな) (大きな)
- 7) バイエル薬品社内資料 [試験 17777: 有効性評価項目] 承認時評価資料 8) バイエル薬品社内資料 [試験 17777: 安全性評価項目] 承認時評価資料
- 9) Smith MR, et al.: N Engl J Med., 386; 1132-1142 (2022) 本研究はバイエル、共同開発したOrion Corporation Orion Pharma (Orion社) の資金により実施された。著者には、バイエル、Orion社から請演料・コンサルタント料等を受領した者、およびバイエルの社員3名、Orion社の社員1名が含まれる。

ARASENS試験(mCSPC)

患者背景

解析対象となった1,305例の患者背景は、以下のとおりです。 なお、アジア人の475例のうち、日本人は148例でした。

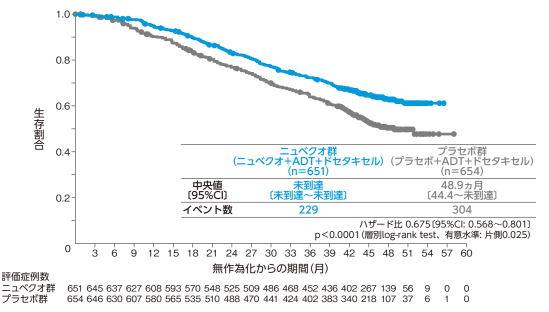
		ニュベクオ群 (ニュベクオ+ADT+ドセタキセル) (n = 651)	プラセボ群 (プラセボ+ADT+ドセタキセル) (n = 654)	
年齢 中央値 [範囲]		67.0歳 [41~89]	67.0歳 [42~86]	
年齢群	<65歳	243 (37.3%)	234 (35.8%)	
	65~74歳	303 (46.5%)	306 (46.8%)	
	75~84歳	102 (15.7%)	110 (16.8%)	
	≧ 85歳	3 (0.5%)	4 (0.6%)	
地域	北米	125 (19.2%)	119 (18.2%)	
	アジア・太平洋	229 (35.2%)	244 (37.3%)	
	その他	297 (45.6%)	291 (44.5%)	
人種	白人	345 (53.0%)	333 (50.9%)	
	黒人/アフリカ系アメリカ人	26 (4.0%)	28 (4.3%)	
	アジア人	230 (35.3%)	245 (37.5%)	
	その他/報告なし	50 (7.7%)	48 (7.3%)	
ECOG PS	0	466 (71.6%)	462 (70.6%)	
	1	185 (28.4%)	190 (29.1%)	
	不明	0	2 (0.3%)	
初回診断時の	<8	122 (18.7%)	118 (18.0%)	
Gleasonスコア	≧ 8	505 (77.6%)	516 (78.9%)	
	不明	24 (3.7%)	20 (3.1%)	
初回診断時の転移	あり	558 (85.7%)	566 (86.5%)	
	なし	86 (13.2%)	82 (12.5%)	
	不明	7 (1.1%)	6 (0.9%)	
ベースライン時の	M1a (非所属リンパ節転移のみ)	23 (3.5%)	16 (2.4%)	
病変の進展度	M1b (骨転移±リンパ節転移)	517 (79.4%)	520 (79.5%)	
	M1c (内臓転移±リンパ節転移又は骨転移)	111 (17.1%)	118 (18.0%)	
ベースライン時のP	- SA値 中央値 [範囲]	30.30ng/mL [0.0~9219.0]	24.20ng/mL[0.0~11947.0]	
ベースライン時の A	LP値*1 中央値 [範囲]	148.5U/L [40~4885] *2	140.0U/L [36~7680] *3	
ベースライン時の	<uln< th=""><th>290 (44.5%)</th><th>291 (44.5%)</th></uln<>	290 (44.5%)	291 (44.5%)	
ALP値	≧ULN	361 (55.5%)	363 (55.5%)	

*1: IFCC法で測定した。 *2: n = 652 *3: n = 650

ARASENS試験(mCSPC)

全生存期間(OS)【主要評価項目、検証的解析結果】

ニュベクオ群のプラセボ群に対するハザード比は $0.675[95\%CI: 0.568\sim0.801]$ 、p<0.0001であり、OSについて、優越性が検証されました。OSの中央値は、ニュベクオ群で未到達、プラセボ群で48.9ヵ月でした。48ヵ月時点での生存率は、ニュベクオ群で62.7%、プラセボ群で50.4%でした。



層別化因子: 病変の進展度 (M1a vs M1b vs M1c)、ALP (ULN 以上 vs ULN 未満)

OS:無作為割付け日からあらゆる原因による死亡までの期間と定義した。死亡が確認されていない被験者のOS は、生存が確認された最後の日又はデータベースのカットオフ日のいずれか早い方で打ち切った。

追跡期間中央値: ニュベクオ群 43.7ヵ月、プラセボ群 42.4ヵ月 (データカットオフ: 2021年 10月 25日)

OSのサブグループ解析

事前に規定された全てのサブグループにおいて、点推定値が1を下回りました。

+	サブグルー		ニュベクオ群 ベント数/症例数	プラセボ群 イベント数/症例数	ニュベクオ群 OS 中央値(月)	プラセボ群 OS 中央値(月)		OS ハザード比(95%CI)
全 化	体		229/651	304/654	NE	48.9	♦	0.689(0.580~0.818)
ベースライ 病変の進		M1a M1b M1c	5/23 171/517 53/111	5/16 237/520 62/118	NE NE 49.0	NE NE 42.0		0.651(0.188~2.249) 0.668(0.548~0.813) 0.792(0.549~1.143)
ベースライ ALP 値	イン時の	<uln ≧ULN</uln 	62/290 167/361	93/291 211/363	NE NE	NE 38.1	H = H H = H	0.636(0.461~0.877) 0.692(0.564~0.847)
年 i	齢	65 歳未満 65 ~ 74 歳 75 ~ 84 歳 85 歳以上	80/243 107/303 40/102 2/3	117/234 124/306 60/110 3/4	NE NE NE 33.7	43.9 NE 43.3 27.8	+ = + + = + + = -	0.592(0.446~0.787) 0.821(0.634~1.064) 0.606(0.406~0.904)
人	種	白人 アジア人 黒人・アフリカ系 その他/不明	131/345 74/230 8/26 16/50	173/333 93/245 16/28 22/48	NE NE NE NE	43.3 NE 38.7 45.7	### H	0.633(0.504~0.794) 0.838(0.617~1.137) 0.460(0.196~1.077) 0.579(0.303~1.107)
地	域	北アメリカ アジア その他の地域	42/125 74/229 113/297	56/119 92/244 156/291	NE NE NE	43.9 NE 43.2		0.611(0.409~0.913) 0.849(0.625~1.153) 0.612(0.480~0.780)
ベースライ PSA 値	イン時の	<中央値 ≧中央値	110/315 119/336	142/337 162/316	NE NE	NE 44.3	+ = + = +	0.765(0.596~0.981) 0.618(0.488~0.783)
ECOG PS	S	0	150/466 79/185	188/462 115/190	NE NE	NE 35.8	⊢≡ ⊢≡ +	0.753(0.608~0.934) 0.575(0.432~0.766)
Gleason	スコア	<8 ≧8	33/122 187/505	44/118 248/516	NE NE	NE 46.0	- ■ + ■ +	0.653(0.416~1.025) 0.708(0.586~0.856)
初回診断 転移の有額		あり なし	206/558 22/86	271/566 30/82	NE NE	46.7 NE	H E H	0.707(0.590~0.848) 0.605(0.348~1.052)

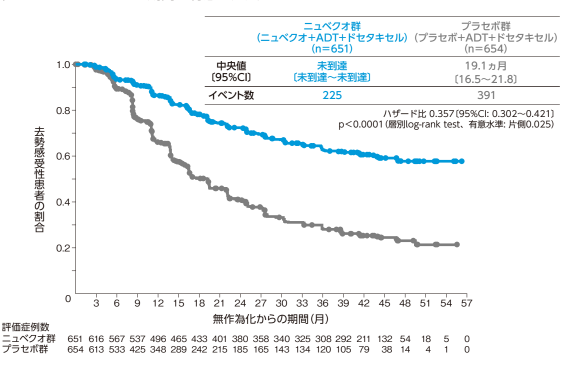
ニュベクオ+ADT+ドセタキセルが有用 プラセボ+ADT+ドセタキセルが有用

主要文献

/ARASENS試験(mCSPC)

CRPCとなるまでの期間【副次評価項目】

CRPCとなるまでの期間の中央値は、ニュベクオ群で未到達、プラセボ群で19.1ヵ月でした。ニュベクオ群のプラセボ群に対するハザード比は0.357 [95%CI: $0.302 \sim 0.421$]、p < 0.0001 であり、ニュベクオ群でCRPCとなるまでの期間の有意な延長が認められました。



層別化因子: 病変の進展度 (M1a vs M1b vs M1c)、ALP (ULN 以上 vs ULN 未満)

CRPCとなるまでの期間:無作為割付け日からのPSA無増悪期間 (血清中テストステロンが去勢レベルの 0.50ng/mL 未満の状態でのPSA 増悪が最初に認められるまでの期間)、又は軟部組織/内臓の病変に基づく無増悪期間、又は骨病変に基づく無増悪期間のうち、いずれか短い方の期間と定義した。

- ・PSA 増悪とは、PCWG3基準に従い、ベースライン時又はベースライン後の最低値から変化率で25%以上、かつ実測値で2ng/mL以上の上昇を認めた場合と定義した。
- ・軟部組織/内臓の病変に基づく無増悪期間は、治験担当医師が行う胸部、腹部及び骨盤のCT/MRI検査に基づき、PCWG3基準に従い、RECIST ver1.1 に準じて判定した。
- ・骨病変に基づく無増悪期間は、治験担当医師が行う99mTcメチレンジホスホン酸を用いた全身骨シンチグラフィーに基づき、PCWG3基準に従い判定した。

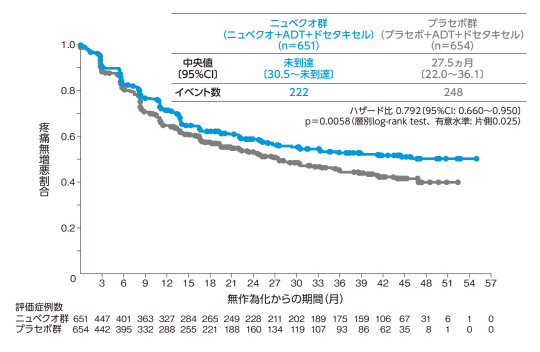
PCWG 3: Prostate Cancer Clinical Trials Working Group 3

追跡期間中央値: ニュベクオ群43.7ヵ月、プラセボ群42.4ヵ月 (データカットオフ: 2021年10月25日)

ARASENS試験(mCSPC)

疼痛増悪までの期間【副次評価項目】

疼痛増悪までの期間の中央値は、ニュベクオ群で未到達、プラセボ群で $27.5 \, n$ 月でした。ニュベクオ群 のプラセボ群に対するハザード比は 0.792 [95%CI: $0.660 \sim 0.950$]、p = 0.0058 であり、ニュベクオ群で疼痛増悪までの期間の有意な延長が認められました。



層別化因子: 病変の進展度 (M1a vs M1b vs M1c)、ALP (ULN 以上 vs ULN 未満)

疼痛増悪までの期間:無作為割付けから、被験者が疼痛増悪を最初に経験した日までの期間と定義した。疼痛は、BPI-SFの項目の3(過去24時間で最悪の疼痛)におけるWPSスコア($0\sim10$)により評価した。解析時点で疼痛増悪を経験していなかった被験者については、その被験者に進行がないことが確認された最終日で打ち切りとした。治験下での評価又はベースラインの評価が行われていない被験者は、割付け日に打ち切りとした。

- ・無症候性の被験者 (ベースライン時の WPS スコアが 0) の疼痛増悪は、4週間以上あけた2回の連続する評価で、2点以上の WPS スコアの増加、又は疼痛に対するオピオイド使用の開始と定義した。
- ・症候性の被験者 (ベースライン時のWPSスコアが0以外)の疼痛増悪は、4週間以上あけた2回の連続する評価で、2点以上のWPSスコアの増加かつWPSスコアが4点以上になること、又は疼痛に対するオピオイドの使用開始と定義した。

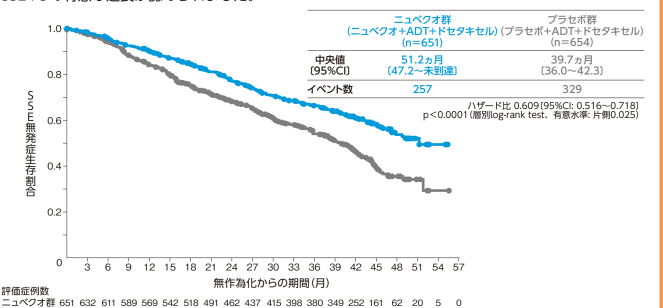
BPI-SF: Brief Pain Inventory-Short Form WPS: Worst pain subscale

追跡期間中央値: ニュベクオ群 43.7ヵ月、プラセボ群 42.4ヵ月 (データカットオフ: 2021年10月 25日)

/ARASENS試験(mCSPC)

症候性骨関連事象無発症生存期間 (SSE-FS) 【副次評価項目】

SSE-FSの中央値は、ニュベクオ群で51.2ヵ月、プラセボ群で39.7ヵ月でした。ニュベクオ群のプラ セボ群に対するハザード比は0.609 [95%Cl: 0.516~0.718]、p<0.0001であり、ニュベクオ群で SSE-FSの有意な延長が認められました。



層別化因子: 病変の進展度 (M1a vs M1b vs M1c)、ALP (ULN 以上 vs ULN 未満)

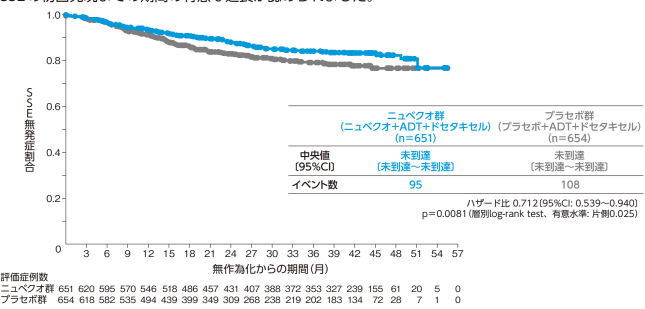
654 632 603 560 529 494 451 412 375 345 305 281 251 223 159 79

SSE-FS:無作為割付けから、SSE 初回発現又は死亡(原因を問わない)のいずれか早い方までの期間と定義した。SSE は、骨症状緩和のための外部照射の使用、 新規の症候性病的骨折の発現、脊髄圧迫の出現、腫瘍関連の整形外科的処置のいずれか早く認められたものと定義した。

追跡期間中央値: ニュベクオ群 43.7 ヵ月、プラセボ群 42.4 ヵ月 (データカットオフ: 2021年 10月 25日)

症候性骨関連事象 (SSE) の初回発現までの期間 【副次評価項目】

SSEの初回発現までの期間の中央値は、いずれの投与群においても未到達でした。ニュベクオ群のプラ セボ群に対するハザード比は0.712 [95%Cl: 0.539~0.940]、p = 0.0081 であり、ニュベクオ群で SSEの初回発現までの期間の有意な延長が認められました。

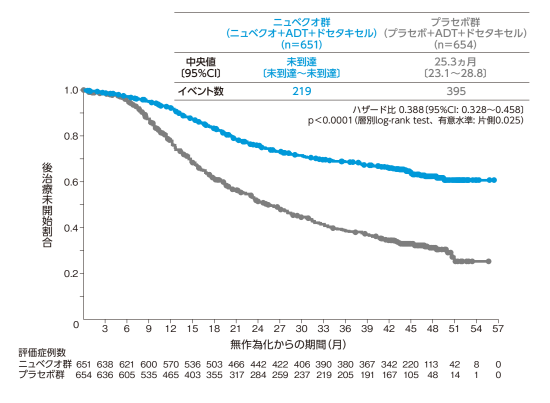


層別化因子: 病変の進展度 (M1a vs M1b vs M1c)、ALP (ULN 以上 vs ULN 未満) SSEの初回発現までの期間:無作為割付けから SSEの初回発現までの期間と定義した。SSEは、骨症状緩和のための外部照射の使用、新規の症候性病的骨折 の発現、脊髄圧迫の出現、腫瘍関連の整形外科的処置のいずれか早く認められたものと定義した。

ARASENS試験(mCSPC)

後治療開始までの期間【副次評価項目】

後治療開始までの期間の中央値は、ニュベクオ群で未到達、プラセボ群で25.3ヵ月でした。ニュベクオ群のプラセボ群に対するハザード比は0.388 [95%CI: $0.328 \sim 0.458$]、p < 0.0001であり、ニュベクオ群で後治療開始までの期間の有意な延長が認められました。



層別化因子: 病変の進展度 (M1a vs M1b vs M1c)、ALP (ULN 以上 vs ULN 未満) 後治療開始までの期間: 無作為割付けから、前立腺癌に対する後治療の開始までの期間と定義した。

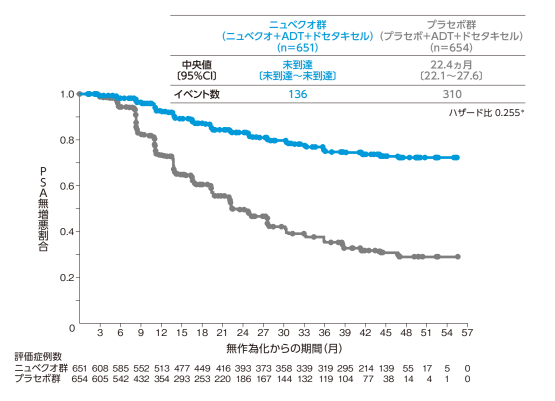
追跡期間中央値:ニュベクオ群43.7ヵ月、プラセボ群42.4ヵ月 (データカットオフ:2021年10月25日)

主要文献

/ARASENS試験(mCSPC)

PSA増悪までの期間【その他の評価項目】

PSA 増悪までの期間の中央値は、ニュベクオ群で未到達、プラセボ群で 22.4 ヵ月であり、ハザード比は 0.255*でした。



層別化因子: 病変の進展度 (M1a vs M1b vs M1c)、ALP (ULN 以上 vs ULN 未満)

PSA 増悪までの期間:無作為割付け日から、血清中テストステロンが去勢レベルの0.50ng/mL未満の状態で、PSA 増悪が最初に認められるまでの期間と定義した。PSA 増悪とは、PCWG3 基準に従い、ベースライン時又はベースライン後の最低値から変化率で25%以上、かつ実測値で2ng/mL以上の上昇を認めた場合と定義した。これを、3 週間以上が経過してから連続して測定する2回目の測定値により確認した。なお、最初の評価日は無作為化から少なくとも12 週間後とした。

*: その他の評価項目の検定結果は参考値であるため、ハザード比のみを記載した。

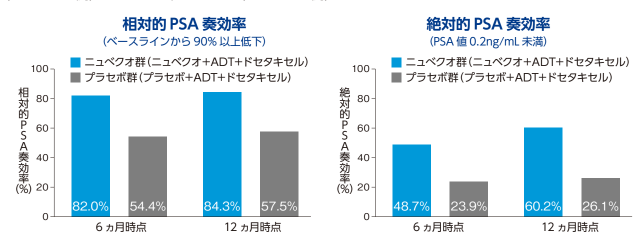
追跡期間中央値: ニュベクオ群 43.7 ヵ月、プラセボ群 42.4 ヵ月 (データカットオフ: 2021年 10月 25日)

/ARASENS試験(mCSPC)

PSA奏効率【その他の評価項目】

6ヵ月時点の相対的PSA奏効率 (ベースラインから90%以上低下) は、ニュベクオ群で82.0% (534/651例)、プラセボ群で54.4% (356/654例) であり、12ヵ月時点の相対的PSA奏効率は、ニュベクオ群で84.3% (549/651例)、プラセボ群で57.5% (376/654例) でした。

6ヵ月時点の絶対的PSA奏効率 (PSA値0.2ng/mL未満) は、ニュベクオ群で48.7% (317/651例)、プラセボ群で23.9% (156/654例) であり、12ヵ月時点の絶対的PSA奏効率は、ニュベクオ群で60.2% (392/651例)、プラセボ群で26.1% (171/654例) でした。



相対的PSA奏効率:相対的PSA奏効(ベースラインから30%以上、50%以上及び90%以上の血中PSAの低下)は、初回から3週後以降に行う2回目のPSA 測定で確認した。相対的PSA奏効率を、無作為割付け後3、6及び12ヵ月後までの被験者データに基づき評価した。 絶対的PSA奏効率:絶対的PSA奏効(血中PSA濃度が0.2ng/mL未満)は、初回から3週後以降に行う2回目のPSA測定で確認した。絶対的PSA奏効率を、無作為割付け後6及び12ヵ月後までの被験者データに基づき評価した。

試験薬投与期間中のベースラインからの最大のPSA低下の中央値(範囲)は、ニュベクオ群で-99.69% (-100.0%~+198.6%)、プラセボ群で-96.34% (-100.0%~+2,053.2%)でした。 ニュベクオ群の88.6% (577/651例)、プラセボ群の68.7% (449/654例)は、ベースラインからの最大PSA低下が90%以上でした。

試験薬投与期間中の最大のPSA低下

	ニュベクオ群 (ニュベクオ+ ADT + ドセタキセル) (n = 651)	プラセボ群 (プラセボ+ ADT + ドセタキセル) (n = 654)
PSA低下なし	8 (1.2%)	22 (3.4%)
<30%	1 (0.2%)	11 (1.7%)
≥30%~<50%	5 (0.8%)	19 (2.9%)
≥50%~<90%	44 (6.8%)	135 (20.6%)
≥ 90%	577 (88.6%)	449 (68.7%)
データなし	16 (2.5%)	17 (2.6%)

包装

/ARASENS試験(mCSPC)

副次評価項目とその他の評価項目

ニュベクオ群、プラセボ群における、副次評価項目とその他の評価項目の結果は、次のとおりでした。

		ニュベクオ群 (ニュベクオ + ADT + ドセタキセル) (n = 651)		プラセボ群 (フ + ADT + ドセダ (n = 654	アキセル)	ハザード比 (95%CI)	p値* ¹
		中央値 〔95%Cl〕	イベント数	中央値 〔95%CI〕	イベント数		
	CRPC となるまでの 期間	未到達 〔未到達~未到達〕	225	19.1ヵ月 〔16.5~21.8〕	391	0.357 (0.302~0.421)	< 0.0001
	疼痛増悪までの期間	未到達 〔30.5~未到達〕	222	27.5ヵ月 〔22.0~36.1〕	248	0.792 (0.660~0.950)	0.0058
	SSE-FS	51.2ヵ月 〔47.2~未到達〕	257	39.7ヵ月 〔36.0~42.3〕	329	0.609 (0.516~0.718)	< 0.0001
副次評価項目	SSEの初回発現まで の期間	未到達 〔未到達~未到達〕	95	未到達 〔未到達~未到達〕	108	0.712 (0.539~0.940)	0.0081
	後治療開始までの 期間	未到達 〔未到達~未到達〕	219	25.3ヵ月 〔23.1~28.8〕	395	0.388 (0.328~0.458)	< 0.0001
	疾患の身体症状の 悪化までの期間	19.3ヵ月 〔13.8~24.8〕	351	19.4ヵ月 〔15.4~27.6〕	308	1.043 (0.894~1.217)	0.7073
	7日間以上連続する オピオイド使用の開 始までの期間*2	未到達	92	未到達	117	0.688	_
その他の 評価項目*3	PSA増悪までの期間	未到達 〔未到達~未到達〕	136	22.4ヵ月 (22.1~27.6)	310	0.255	_

- * 1: 層別 log-rank test (副次評価項目の有意水準: 片側 0.025)
- * 2: 副次評価項目の解析には、逐次的ゲートキーピング法が用いられた。今回の解析では、疾患の身体症状の悪化までの期間が事前に規定した有意水準 (片側0.025) を満たさなかったため、7日間以上連続するオピオイド使用の開始までの期間の検定は行わず、ハザード比のみを記載した。
- *3: その他の評価項目の検定結果は参考値であるため、ハザード比のみを記載した。

層別化因子: 病変の進展度 (M1a vs M1b vs M1c)、ALP (ULN 以上 vs ULN 未満)

疾患の身体症状の悪化までの期間:無作為割付けから、NCCN-FACT FPSI-17質問票に基づく身体的症状の悪化を最初に経験するまでの期間と定義した。疾患の身体症状の悪化は、4週間以上あけた2回の連続する評価で、疾患の身体症状サブスケール (FPSI-DRS-Pサブスケール) がベースラインから3ポイント低下すること (スコアが低いほど症状負荷が高いことを示す) と定義した。

7日間以上連続するオピオイド使用の開始までの期間:無作為割付けから、7日以上連続するオピオイド使用の開始までの期間と定義した。

NCCN-FACT FPSI-17 :Functional assessment of cancer therapy / National Comprehensive Cancer Network prostate cancer symptom index 17 item questionnaire

追跡期間中央値: ニュベクオ群 43.7ヵ月、プラセボ群 42.4ヵ月 (データカットオフ: 2021年 10月 25日)

/ARASENS試験(mCSPC)

副作用

[ニュベクオ/プラセボとの因果関係が否定できない事象 (データカットオフ: 2021年10月25日)]

- ●ニュベクオ群の安全性解析対象例652例中341例(52.3%)、プラセボ群650例中309例(47.5%)に副作用が認められました。このうち、グレード3以上の副作用は、ニュベクオ群62例(9.5%)、プラセボ群41例(6.3%)でした。
- ●ニュベクオ群における主な副作用 (5%以上) は、疲労81例 (12.4%)、ほてり52例 (8.0%)、アラニンアミノトランスフェラーゼ増加48例 (7.4%)、アスパラギン酸アミノトランスフェラーゼ増加46例 (7.1%)、貧血33例 (5.1%) でした。

主な副作用(いずれかの投与群で発現率が5%以上のもの)

MedDRA Ver.25.0	(ニュベクオ+AD	クオ群 T + ドセタキセル) 52* ¹)	プラセボ群 (プラセボ+ ADT + ドセタキセル) (n = 650 * ²)			
	全グレード	グレード3以上	全グレード	グレード3以上		
疲労	81 (12.4%)	2 (0.3%)	82 (12.6%)	4 (0.6%)		
ほてり	52 (8.0%)	0	52 (8.0%)	1 (0.2%)		
アラニン アミノトランスフェラーゼ増加	48 (7.4%)	12 (1.8%)	31 (4.8%)	3 (0.5%)		
アスパラギン酸 アミノトランスフェラーゼ増加	46 (7.1%)	11 (1.7%)	25 (3.8%)	2 (0.3%)		
貧血	33 (5.1%)	4 (0.6%)	7 (1.1%)	1 (0.2%)		

グレードはNCI-CTCAE Ver 4.03 に準じる。

- *1:プラセボ群に無作為化されたがニュベクオを投与された1例はニュベクオ群の安全性解析対象集団とされた。
- *2:プラセボ群に無作為化されたが治療を受けなかった3例は、安全性解析対象集団から除外された。

【試験薬投与期間中央値】

- ニュベクオ群:41.0ヵ月、プラセボ群:16.7ヵ月
- ●重篤な副作用は、ニュベクオ群で29例(4.4%)、プラセボ群で23例(3.5%)に報告されました。
 [ニュベクオ群における重篤例: 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 各4例、薬物性肝障害 3例、好中球数減少 2例、発熱性好中球減少症、汎血球減少症、急性心筋梗塞、便秘、上部消化管出血、疲労、発熱、肝機能異常、憩室炎、帯状疱疹、骨髄炎、化膿性筋炎、血中ビリルビン増加、高フェリチン血症、低ナトリウム血症、筋力低下、骨髄線維症、失神、膀胱結石、間質性肺疾患、肺塞栓症、肺臓炎、薬疹、皮膚潰瘍、末梢動脈閉塞性疾患 各1例(重複あり)]
 [プラセボ群における重篤例: 発熱性好中球減少症 5例、肺炎、アラニンアミノトランスフェラーゼ増加、間質性肺疾患 各2例、心房細動、心停止、胸痛、全身健康状態悪化、薬物性肝障害、肝機能異常、高ビリルビン血症、丹毒、アスパラギン酸アミノトランスフェラーゼ増加、食欲減退、高血糖、失神、肺塞栓症、急性呼吸窮迫症候群、高血圧クリーゼ 各1例(重複あり)]
- ●ニュベクオ又はプラセボの投与中止に至った副作用は、ニュベクオ群で25例(3.8%)、プラセボ群で13例(2.0%)に報告されました。

[ニュベクオ群における投与中止例: アスパラギン酸アミノトランスフェラーゼ増加 6例、アラニンアミノトランスフェラーゼ増加 5例、斑状丘疹状皮疹 3例、肝機能異常 2例、好中球減少症、汎血球減少症、急性心筋梗塞、網膜症、消化不良、胃食道逆流性疾患、発熱、薬物性肝障害、憩室炎、骨髄炎、血中アルカリホスファターゼ増加、ケーグルタミルトランスフェラーゼ増加、好中球数減少、高フェリチン血症、低ナトリウム血症、筋力低下、骨髄線維症、間質性肺疾患、肺臓炎、肺塞栓症、薬疹、発疹、皮膚潰瘍 各1例 (重複あり)]

関連情報

[プラセボ群における投与中止例: 間質性肺疾患 3例、アスパラギン酸アミノトランスフェラーゼ増加 2例、心停止、全身健康状態悪化、アラニンアミノトランスフェラーゼ増加、血中アルカリホスファターゼ増加、体重増加、高血糖、骨痛、四肢痛、脳虚血、認知障害、女性化乳房、急性呼吸窮迫症候群、ほてり 各1例 (重複あり)]

●死亡に至った副作用は、ニュベクオ群で0例、プラセボ群で3例(心停止、全身健康状態悪化、間質性肺疾患 各1例)に報告されました。

ARASENS試験(mCSPC)

国際共同第Ⅲ相試験 (ARASENS) における全副作用

[ニュベクオとの因果関係が否定できない事象 (データカットオフ: 2021年10月25日)]

ARASENS試験において、ニュベクオ群652例中341例(52.3%)に副作用が確認されました。このうち、グレード3以上の副作用は62例(9.5%)に認められました。

また、ニュベクオ群に含まれた日本人患者63例中28例(44.4%)で副作用が認められ、グレード3以上の副作用は9例(14.3%)で確認されました。

AAA JDDA Mar 25 O		ニュベクオ群 (ニュベクオ + ADT + ドセタキセル)								
MedDRA Ver.25.0		全患者 (r	n = 652)			日本人患者	f (n = 63)			
器官別大分類/基本語	全グレード n (%)	グレード3 n (%)	グレード4 n (%)	グレード5 n (%)	全グレード n (%)	グレード3 n (%)	グレード 4 n (%)	グレード5 n (%)		
全副作用	341 (52.3%)	53 (8.1%)	9 (1.4%)	0	28 (44.4%)	7(11.1%)	2 (3.2%)	0		
血液およびリンパ系障害	39 (6.0%)	7 (1.1%)	0	0	6 (9.5%)	0	0	0		
貧血	33 (5.1%)	4 (0.6%)	0	0	5 (7.9%)	0	0	0		
好中球減少症	4 (0.6%)	1 (0.2%)	0	0	0	0	0	0		
発熱性好中球減少症	2 (0.3%)	2 (0.3%)	0	0	0	0	0	0		
白血球減少症	1 (0.2%)	0	0	0	0	0	0	0		
内出血発生の増加傾向	1 (0.2%)	0	0	0	0	0	0	0		
汎血球減少症	1 (0.2%)	0	0	0	1 (1.6%)	0	0	0		
心臓障害	7 (1.1%)	1 (0.2%)	0	0	1 (1.6%)	0	0	0		
洞性徐脈	2 (0.3%)	0	0	0	0	0	0	0		
上室性期外収縮	1 (0.2%)	0	0	0	1 (1.6%)	0	0	0		
心室性期外収縮	1 (0.2%)	0	0	0	0	0	0	0		
急性心筋梗塞	1 (0.2%)	1 (0.2%)	0	0	0	0	0	0		
第一度房室ブロック	1 (0.2%)	0	0	0	0	0	0	0		
動悸	1 (0.2%)	0	0	0	0	0	0	0		
洞性頻脈	1 (0.2%)	0	0	0	0	0	0	0		
頻脈	1 (0.2%)	0	0	0	0	0	0	0		
先天性、家族性および遺伝性障害	1 (0.2%)	0	0	0	0	0	0	0		
包皮小帯	1 (0.2%)	0	0	0	0	0	0	0		
耳および迷路障害	2 (0.3%)	0	0	0	0	0	0	0		
耳鳴	1 (0.2%)	0	0	0	0	0	0	0		
耳の障害	1 (0.2%)	0	0	0	0	0	0	0		
眼障害	6 (0.9%)	1 (0.2%)	0	0	0	0	0	0		
流涙増加	2 (0.3%)	0	0	0	0	0	0	0		
霧視	2 (0.3%)	0	0	0	0	0	0	0		
眼瞼湿疹	1 (0.2%)	0	0	0	0	0	0	0		
網膜症	1 (0.2%)	1 (0.2%)	0	0	0	0	0	0		
胃腸障害	83 (12.7%)	4 (0.6%)	0	0	5 (7.9%)	1 (1.6%)	0	0		
下痢	27 (4.1%)	0	0	0	0	0	0	0		
悪心	18 (2.8%)	1 (0.2%)	0	0	0	0	0	0		
便秘	18 (2.8%)	1 (0.2%)	0	0	0	0	0	0		
口内炎	8 (1.2%)	1 (0.2%)	0	0	0	0	0	0		
消化不良	6 (0.9%)	0	0	0	0	0	0	0		
嘔吐	5 (0.8%)	0	0	0	1 (1.6%)	0	0	0		
胃食道逆流性疾患	5 (0.8%)	0	0	0	0	0	0	0		
□内乾燥	4 (0.6%)	0	0	0	0	0	0	0		
腹痛	3 (0.5%)	0	0	0	0	0	0	0		
腹部不快感	3 (0.5%)	0	0	0	0	0	0	0		
腹部膨満	2 (0.3%)	0	0	0	0	0	0	0		
鼓腸	2 (0.3%)	0	0	0	0	0	0	0		
上腹部痛	2 (0.3%)	0	0	0	0	0	0	0		
□腔内痛	1 (0.2%)	0	0	0	0	0	0	0		

薬物動態

ARASENS試験(mCSPC)

AAA JDDA Var 25 C			ニュベクオ	群 (ニュベクオ	+ ADT + ドセ	タキセル)		
MedDRA Ver.25.0		全患者 (r	n = 652)			日本人患者	音 (n = 63)	
器官別大分類/基本語	全グレード n (%)	グレード3 n (%)	グレード4 n (%)	グレード5 n (%)	全グレード n (%)	グレード3 n (%)	グレード4 n (%)	グレード5 n (%)
腹部圧痛	1 (0.2%)	0	0	0	0	0	0	0
肉芽腫性口唇炎	1 (0.2%)	0	0	0	0	0	0	0
慢性胃炎	1 (0.2%)	0	0	0	1 (1.6%)	0	0	0
大腸炎	1 (0.2%)	0	0	0	0	0	0	0
便意切迫	1 (0.2%)	0	0	0	0	0	0	0
心窩部不快感	1 (0.2%)	0	0	0	0	0	0	0
おくび	1 (0.2%)	0	0	0	0	0	0	0
胃炎	1 (0.2%)	0	0	0	1 (1.6%)	0	0	0
消化管運動障害	1 (0.2%)	0	0	0	0	0	0	0
痔出血	1 (0.2%)	0	0	0	0	0	0	0
□唇腫脹	1 (0.2%)	0	0	0	0	0	0	0
下部消化管出血	1 (0.2%)	0	0	0	1 (1.6%)	0	0	0
食道炎	1 (0.2%)	0	0	0	0	0	0	0
上部消化管出血	1 (0.2%)	1 (0.2%)	0	0	1 (1.6%)	1 (1.6%)	0	0
一般・全身障害および投与部位の状態	127 (19.5%)	2 (0.3%)	0	0	8 (12.7%)	0	0	0
疲労	81 (12.4%)	2 (0.3%)	0	0	0	0	0	0
無力症	21 (3.2%)	0	0	0	0	0	0	0
末梢性浮腫	19 (2.9%)	0	0	0	2 (3.2%)	0	0	0
倦怠感	11 (1.7%)	0	0	0	3 (4.8%)	0	0	0
発熱	3 (0.5%)	0	0	0	2 (3.2%)	0	0	0
疼痛	2 (0.3%)	0	0	0	0	0	0	0
粘膜の炎症	2 (0.3%)	0	0	0	0	0	0	0
浮腫	2 (0.3%)	0	0	0	0	0	0	0
顔面浮腫	2 (0.3%)	0	0	0	0	0	0	0
インフルエンザ様疾患	2 (0.3%)	0	0	0	0	0	0	0
末梢腫脹	1 (0.2%)	0	0	0	0	0	0	0
胸痛	1 (0.2%)	0	0	0	0	0	0	0
歩行障害	1 (0.2%)	0	0	0	0	0	0	0
異常感	1 (0.2%)	0	0	0	1 (1.6%)	0	0	0
注射部位疼痛	1 (0.2%)	0	0	0	0	0	0	0
乾燥症	1 (0.2%)	0	0	0	0	0	0	0
肝胆道系障害	10 (1.5%)	1 (0.2%)	1 (0.2%)	0	3 (4.8%)	1 (1.6%)	0	0
肝機能異常	5 (0.8%)	1 (0.2%)	0	0	3 (4.8%)	1 (1.6%)	0	0
薬物性肝障害	3 (0.5%)	0	1 (0.2%)	0	0	0	0	0
脂肪肝	1 (0.2%)	0	0	0	0	0	0	0
肝毒性	1 (0.2%)	0	0	0	0	0	0	0
感染症および寄生虫症	11 (1.7%)	5 (0.8%)	0	0	0	0	0	0
結膜炎	2 (0.3%)	0	0	0	0	0	0	0
帯状疱疹	1 (0.2%)	1 (0.2%)	0	0	0	0	0	0
カンジダ感染	1 (0.2%)	0	0	0	0	0	0	0
憩室炎	1 (0.2%)	1 (0.2%)	0	0	0	0	0	0
精巣上体炎	1 (0.2%)	0	0	0	0	0	0	0
真菌性亀頭炎	1 (0.2%)	0	0	0	0	0	0	0
粘膜感染	1 (0.2%)	0	0	0	0	0	0	0
上咽頭炎	1 (0.2%)	0	0	0	0	0	0	0
骨髄炎	1 (0.2%)	1 (0.2%)	0	0	0	0	0	0
化膿性筋炎	1 (0.2%)	1 (0.2%)	0	0	0	0	0	0
皮膚感染	1 (0.2%)	0	0	0	0	0	0	0
尿路感染	1 (0.2%)	1 (0.2%)	0	0	0	0	0	0
傷害、中毒および処置合併症	7 (1.1%)	0	0	0	1 (1.6%)	0	0	0
転倒	5 (0.8%)	0	0	0	1 (1.6%)	0	0	0
眼外傷	1 (0.2%)	0	0	0	0	0	0	0
脊椎骨折	1 (0.2%)	0	0	0	0	0	0	0

ARASENS試験(mCSPC)

ModDBA Vor 35 0			ニュベクオ	群(ニュベクオ	+ ADT + ドセ	タキセル)		
MedDRA Ver.25.0		全患者 (r	n = 652)			日本人患者	f (n = 63)	
器官別大分類/基本語	全グレード n (%)	グレード3 n (%)	グレード4 n (%)	グレード5 n (%)	全グレード n (%)	グレード3 n (%)	グレード4 n (%)	グレード 5 n (%)
臨床検査	113 (17.3%)	19 (2.9%)	6 (0.9%)	0	15 (23.8%)	3 (4.8%)	1 (1.6%)	0
アラニンアミノトランスフェラーゼ増加	48 (7.4%)	11 (1.7%)	1 (0.2%)	0	7(11.1%)	3 (4.8%)	0	0
アスパラギン酸アミノトランスフェラーゼ増加	46 (7.1%)	10 (1.5%)	1 (0.2%)	0	8 (12.7%)	3 (4.8%)	0	0
体重増加	30 (4.6%)	3 (0.5%)	0	0	1 (1.6%)	0	0	0
血中ビリルビン増加	14 (2.1%)	0	0	0	1 (1.6%)	0	0	0
好中球数減少	9 (1.4%)	1 (0.2%)	4 (0.6%)	0	2 (3.2%)	0	1 (1.6%)	0
血小板数減少	8 (1.2%)	2 (0.3%)	0	0	2 (3.2%)	0	0	0
γ – グルタミルトランスフェラーゼ増加	7 (1.1%)	0	0	0	1 (1.6%)	0	0	0
白血球数減少	6 (0.9%)	2 (0.3%)	1 (0.2%)	0	2 (3.2%)	0	1 (1.6%)	0
血中アルカリホスファターゼ増加	5 (0.8%)	0	0	0	1 (1.6%)	0	0	0
リンパ球数減少	4 (0.6%)	1 (0.2%)	0	0	0	0	0	0
血中クレアチニン増加	3 (0.5%)	0	0	0	1 (1.6%)	0	0	0
血中乳酸脱水素酵素増加	2 (0.3%)	0	0	0	0	0	0	0
体重減少	2 (0.3%)	0	0	0	1 (1.6%)	0	0	0
総胆汁酸増加	2 (0.3%)	0	0	0	0	0	0	0
心電図QT延長	1 (0.2%)	0	0	0	1 (1.6%)	0	0	0
抱合ビリルビン増加	1 (0.2%)	0	0	0	0	0	0	0
好中球数増加	1 (0.2%)	0	0	0	0	0	0	0
白血球数増加	1 (0.2%)	0	0	0	0	0	0	0
抗甲状腺抗体陽性	1 (0.2%)	0	0	0	0	0	0	0
血中マグネシウム減少	1 (0.2%)	0	0	0	0	0	0	0
			_	_	_			
血中カリウム減少	1 (0.2%)	0	0	0	0	0	0	0
血中甲状腺刺激ホルモン増加	1 (0.2%)	0	0	0	0	0	0	0
血中トリグリセリド増加	1 (0.2%)	0	0	0	0 (1.500)	0	0	0
C - 反応性蛋白増加	1 (0.2%)	0	0 (2.22()	0	1 (1.6%)	0	0	0
リパーゼ増加	1 (0.2%)	0	1 (0.2%)	0	0	0	0	0
肝機能検査値上昇	1 (0.2%)	0	0	0	0	0	0	0
尿中蛋白陽性	1 (0.2%)	0	0	0	0	0	0	0
トランスアミナーゼ上昇	1 (0.2%)	0	0	0	0	0	0	0
弋謝および栄養障害	48 (7.4%)	3 (0.5%)	1 (0.2%)	0	4 (6.3%)	1 (1.6%)	0	0
食欲減退	21 (3.2%)	0	0	0	3 (4.8%)	0	0	0
高血糖	13 (2.0%)	1 (0.2%)	0	0	0	0	0	0
低カリウム血症	6 (0.9%)	0	0	0	0	0	0	0
低ナトリウム血症	3 (0.5%)	1 (0.2%)	1 (0.2%)	0	0	0	0	0
糖尿病	3 (0.5%)	0	0	0	0	0	0	0
高トリグリセリド血症	2 (0.3%)	0	0	0	0	0	0	0
高脂血症	2 (0.3%)	0	0	0	0	0	0	0
高フェリチン血症	1 (0.2%)	1 (0.2%)	0	0	1 (1.6%)	1 (1.6%)	0	0
低カルシウム血症	1 (0.2%)	0	0	0	0	0	0	0
低リン血症	1 (0.2%)	0	0	0	0	0	0	0
筋骨格系および結合組織障害	81 (12.4%)	2 (0.3%)	0	0	3 (4.8%)	0	0	0
関節痛	26 (4.0%)	1 (0.2%)	0	0	2 (3.2%)	0	0	0
筋力低下	14 (2.1%)	1 (0.2%)	0	0	0	0	0	0
筋肉痛	13 (2.0%)	0	0	0	1 (1.6%)	0	0	0
骨粗鬆症	10 (1.5%)	0	0	0	1 (1.6%)	0	0	0
四肢痛	8 (1.2%)	0	0	0	0	0	0	0
背部痛	8 (1.2%)	0	0	0	0	0	0	0
筋痙縮	6 (0.9%)	0	0	0	0	0	0	0
関節炎	2 (0.3%)	0	0	0	0	0	0	0
筋骨格痛	2 (0.3%)	0	0	0	0	0	0	0
骨減少症	2 (0.3%)	0	0	0	0	0	0	0
骨痛	1 (0.2%)	0	0	0	0	0	0	0

ARASENS試験(mCSPC)

AAA JIDDA Wax OF O			ニュベクオ	*群(ニュベクオ	+ ADT+ドセ	タキセル)		
MedDRA Ver.25.0		全患者 (r	n = 652)			日本人患者	≝ (n = 63)	
器官別大分類/基本語	全グレード n (%)	グレード3 n (%)	グレード4 n (%)	グレード5 n (%)	全グレード n (%)	グレード3 n (%)	グレード4 n (%)	グレード5 n (%)
関節可動域低下	1 (0.2%)	0	0	0	0	0	0	0
筋肉疲労	1 (0.2%)	0	0	0	0	0	0	0
	1 (0.2%)	0	0	0	0	0	0	0
側腹部痛	1 (0.2%)	0	0	0	0	0	0	0
関節硬直	1 (0.2%)	0	0	0	0	0	0	0
関節腫脹	1 (0.2%)	0	0	0	0	0	0	0
四肢不快感	1 (0.2%)	0	0	0	0	0	0	0
運動性低下	1 (0.2%)	0	0	0	0	0	0	0
筋萎縮	1 (0.2%)	0	0	0	0	0	0	0
	1 (0.2%)	0	0	0	0	0	0	0
	1 (0.2%)	0	0	0	0	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%)	0	0	0	0	0	0
骨髓線維症	1 (0.2%)	1 (0.2%)	0	0	0	0	0	0
神経系障害	53 (8.1%)	5 (0.8%)	0	0	2 (3.2%)	0	0	0
味覚不全	13 (2.0%)	0	0	0	1 (1.6%)	0	0	0
頭痛	10 (1.5%)	1 (0.2%)	0	0	1 (1.6%)	0	0	0
	8 (1.2%)	0	0	0	0	0	0	0
末梢性ニューロパチー	6 (0.9%)	1 (0.2%)	0	0	0	0	0	0
末梢性感覚ニューロパチー	5 (0.8%)	0	0	0	0	0	0	0
味覚障害	4 (0.6%)	0	0	0	0	0	0	0
錯感覚	3 (0.5%)	1 (0.2%)	0	0	0	0	0	0
感覚鈍麻	2 (0.3%)	0	0	0	0	0	0	0
末梢性運動ニューロパチー	2 (0.3%)	0	0	0	0	0	0	0
失神寸前の状態	2 (0.3%)	0	0	0	0	0	0	0
記憶障害	1 (0.2%)	0	0	0	0	0	0	0
味覚消失	1 (0.2%)	0	0	0	0	0	0	0
認知障害	1 (0.2%)	0	0	0	0	0	0	0
平衡障害	1 (0.2%)	0	0	0	0	0	0	0
	1 (0.2%)	0	0	0	0	0	0	0
	1 (0.2%)	1 (0.2%)	0	0	0	0	0	0
慢性炎症性脱髄性多発根ニューロパチー	1 (0.2%)	0	0	0	0	0	0	0
	1 (0.2%)	1 (0.2%)	0	0	0	0	0	0
下肢静止不能症候群	1 (0.2%)	0	0	0	0	0	0	0
精神障害	17 (2.6%)	0	0	0	0	0	0	0
不眠症	8 (1.2%)	0	0	0	0	0	0	0
不安	3 (0.5%)	0	0	0	0	0	0	0
気分動揺	2 (0.3%)	0	0	0	0	0	0	0
	1 (0.2%)	0	0	0	0	0	0	0
リビドー減退	1 (0.2%)	0	0	0	0	0	0	0
解離	1 (0.2%)	0	0	0	0	0	0	0
落ち着きのなさ	1 (0.2%)	0	0	0	0	0	0	0
腎および尿路障害	9 (1.4%)	1 (0.2%)	0	0	0	0	0	0
蛋白尿	5 (0.8%)	0	0	0	0	0	0	0
血尿	1 (0.2%)	0	0	0	0	0	0	0
膀胱結石	1 (0.2%)	1 (0.2%)	0	0	0	0	0	0
慢性腎臓病	1 (0.2%)	0	0	0	0	0	0	0
ヘモグロビン尿	1 (0.2%)	0	0	0	0	0	0	0
生殖系および乳房障害	15 (2.3%)	0	0	0	1 (1.6%)	0	0	0
女性化乳房	9 (1.4%)	0	0	0	1 (1.6%)	0	0	0
勃起不全	6 (0.9%)	0	0	0	0	0	0	0
骨盤痛	1 (0.2%)	0	0	0	0	0	0	0

/ARASENS試験(mCSPC)

MedDRA Ver.25.0	ニュベクオ群 (ニュベクオ + ADT + ドセタキセル)								
IVIEGIDIO VEI.23.0		全患者 (r	n = 652)			日本人患者	í (n = 63)		
器官別大分類/基本語	全グレード n (%)	グレード3 n (%)	グレード4 n (%)	グレード5 n (%)	全グレード n (%)	グレード3 n (%)	グレード4 n (%)	グレード5 n (%)	
呼吸器、胸郭および縦隔障害	22 (3.4%)	3 (0.5%)	1 (0.2%)	0	2 (3.2%)	0	1 (1.6%)	0	
咳嗽	5 (0.8%)	0	0	0	1 (1.6%)	0	0	0	
呼吸困難	3 (0.5%)	0	0	0	0	0	0	0	
肺塞栓症	2 (0.3%)	2 (0.3%)	0	0	0	0	0	0	
労作性呼吸困難	2 (0.3%)	0	0	0	0	0	0	0	
発声障害	2 (0.3%)	0	0	0	0	0	0	0	
□腔咽頭痛	2 (0.3%)	0	0	0	0	0	0	0	
鼻出血	1 (0.2%)	0	0	0	0	0	0	0	
間質性肺疾患	1 (0.2%)	0	1 (0.2%)	0	1 (1.6%)	0	1 (1.6%)	0	
鼻乾燥	1 (0.2%)	0	0	0	0	0	0	0	
肺臓炎	1 (0.2%)	1 (0.2%)	0	0	0	0	0	0	
鼻漏	1 (0.2%)	0	0	0	0	0	0	0	
しゃっくり	1 (0.2%)	0	0	0	0	0	0	0	
	1 (0.2%)	0	0	0	0	0	0	0	
鼻閉	1 (0.2%)	0	0	0	0	0	0	0	
皮膚および皮下組織障害	72 (11.0%)	8 (1.2%)	1 (0.2%)	0	10 (15.9%)	3 (4.8%)	0	0	
発疹	15 (2.3%)	1 (0.2%)	0	0	0	0	0	0	
	12 (1.8%)	3 (0.5%)	0	0	4 (6.3%)	1 (1.6%)	0	0	
	9 (1.4%)	0	0	0	2 (3.2%)	0	0	0	
皮膚乾燥	9 (1.4%)	0	0	0	1 (1.6%)	0	0	0	
そう痒症	8 (1.2%)	0	0	0	3 (4.8%)	0	0	0	
多汗症	6 (0.9%)	0	0	0	0	0	0	0	
紅斑	4 (0.6%)	0	0	0	0	0	0	0	
手掌·足底発赤知覚不全症候群	3 (0.5%)	0	0	0	0	0	0	0	
ざ症様皮膚炎	2 (0.3%)	0	0	0	0	0	0	0	
薬疹	2 (0.3%)	1 (0.2%)	1 (0.2%)	0	1 (1.6%)	1 (1.6%)	0	0	
	2 (0.3%)	0	0	0	0	0	0	0	
そう痒性皮疹	2 (0.3%)	0	0	0	0	0	0	0	
爪毒性	2 (0.3%)	0	0	0	0	0	0	0	
爪破損	2 (0.3%)	0	0	0	0	0	0	0	
「「中剥離症	2 (0.3%)	0	0	0	0	0	0	0	
爪変色	1 (0.2%)	0	0	0	0	0	0	0	
寝汗	1 (0.2%)	0	0	0	0	0	0	0	
爪線状隆起	1 (0.2%)	0	0	0	0	0	0	0	
斑状皮疹	1 (0.2%)	0	0	0	0	0	0	0	
皮膚剥脱	1 (0.2%)	0	0	0	0	0	0	0	
多形紅斑	1 (0.2%)	0	0	0	1 (1.6%)	0	0	0	
多毛症	1 (0.2%)	0	0	0	0	0	0	0	
点状出血	1 (0.2%)	0	0	0	0	0	0	0	
乾癬	1 (0.2%)	0	0	0	0	0	0	0	
皮膚脆弱性	1 (0.2%)	0	0	0	0	0	0	0	
皮膚毒性	1 (0.2%)	0	0	0	0	0	0	0	
皮膚潰瘍	1 (0.2%)	1 (0.2%)	0	0	0	0	0	0	
中毒性皮疹	1 (0.2%)	1 (0.2%)	0	0	1 (1.6%)	1 (1.6%)	0	0	
蕁麻疹	1 (0.2%)	1 (0.2%)	0	0	0	0	0	0	
血管障害	78 (12.0%)	7 (1.1%)	0	0	5 (7.9%)	0	0	0	
ほてり	52 (8.0%)	0	0	0	3 (4.8%)	0	0	0	
高血圧	22 (3.4%)	6 (0.9%)	0	0	1 (1.6%)	0	0	0	
	3 (0.5%)	0 (0.9%)	0	0	0	0	0	0	
—————————————————————————————————————	2 (0.3%)	1 (0.2%)	0	0	0	0	0	0	
	2 (0.3%)	0	0	0	0	0	0	0	

臨床成績

ARASENS試験(mCSPC)

MedDRA Ver.25.0	ニュベクオ群 (ニュベクオ + ADT + ドセタキセル)								
WedDRA Ver.25.0	全患者 (n = 652)				日本人患者 (n = 63)				
器官別大分類/基本語	全グレード n (%)	グレード3 n (%)	グレード4 n (%)	グレード5 n (%)	全グレード n (%)	グレード3 n (%)	グレード4 n (%)	グレード5 n (%)	
末梢動脈閉塞性疾患	1 (0.2%)	0	0	0	0	0	0	0	
静脈炎	1 (0.2%)	0	0	0	0	0	0	0	
表在性静脈血栓症	1 (0.2%)	0	0	0	0	0	0	0	

グレードはNCI-CTCAE Ver 4.03に準じる。

【全患者の試験薬投与期間中央値】

ニュベクオ群:41.0ヵ月、プラセボ群:16.7ヵ月

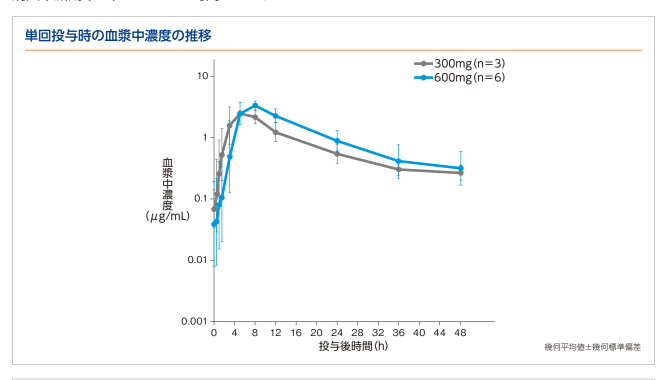
【日本人患者の試験薬投与期間中央値】

ニュベクオ群: 43.3ヵ月、プラセボ群: 15.4ヵ月

血中濃度

1. 単回投与 10)

日本人の転移性去勢抵抗性前立腺癌 (mCRPC) 患者に、本剤 300mg 又は 600mg を食後に単回経口投与した際、ダロルタミドの血漿中濃度は投与後約5~6時間 (中央値) で最高血漿中濃度 (C_{max}) に達し、消失半減期 ($t_{1/2}$) は 14~15 時間でした。



ダロルタミド及び活性代謝物 (ケト-ダロルタミド) の薬物動態パラメータ (単回投与時)

	用量 (mg)	n	C _{max} (µg/mL)	t _{max} (h)	AUC (μg·h/mL)	AUC _{0-tlast} (μg•h/mL)	AUC _{0-12h} (μg•h/mL)	t _{1/2} (h)
STOLL AS IN	300	3	2.59 [7.57]	4.92 (2.98~8.00)	45.5 *1 [23.7]	39.0 [20.1]	20.4 [15.3]	14.8* ¹ [16.4]
ダロルタミド 600	600	6	3.50 [12.1]	6.29 〈4.93~7.90〉	63.5 *² [28.9]	55.6 [24.0]	25.1 [15.3]	14.1 * ² [36.7]
	300	3	3.58 [79.7]	4.92 〈2.98~5.00〉	79.4 [63.0]	51.6 [85.8]	27.4 [87.6]	13.0 [12.6]
ケト-ダロルタミド	600	6	5.84 [31.8]	6.29 〈4.93~7.90〉	96.5 * ³ [54.7]	89.2 [50.0]	41.8 [38.9]	12.4* ³ [24.7]

幾何平均値 [幾何 CV%] t_{max} : 中央値 〈範囲〉 *1: n=2 *2: n=4 *3: n=5

4. 効能又は効果

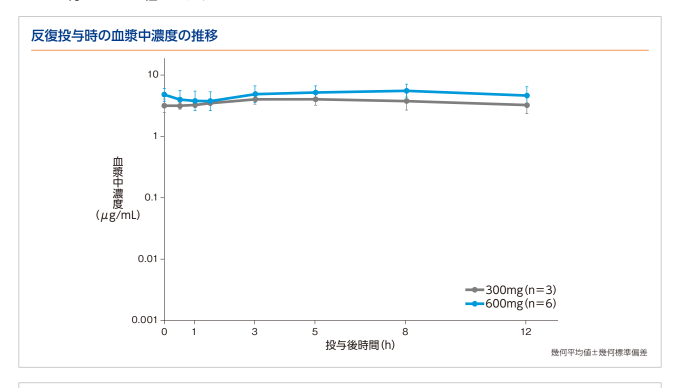
- ○遠隔転移を有しない去勢抵抗性前立腺癌
- ○遠隔転移を有する前立腺癌

6. 用法及び用量

- <遠隔転移を有しない去勢抵抗性前立腺癌>
- 6.1 通常、成人にはダロルタミドとして1回600mgを1日2回、食後に経口投与する。なお、患者の状態により適宜減量する。
- <遠隔転移を有する前立腺癌>
- 6.2 ドセタキセルとの併用において、通常、成人にはダロルタミドとして1回600mgを1日2回、食後に経口投与する。なお、患者の状態により適宜減量する。

2. 反復投与10)

日本人のmCRPC患者に、本剤300mg又は600mgを1日2回食後に反復経口投与しました。定常状態(投与開始7日目)における単回投与時に対するダロルタミドの蓄積比 (R_A) は、 C_{max} で約1.7~1.8倍、AUCで約2.2~2.3倍でした。



ダロルタミド及び活性代謝物 (ケト-ダロルタミド) の薬物動態パラメータ (反復投与時)

	用量 (mg)	n	C _{max} (µg/mL)	t _{max} (h)	AUC _{0-12h} (μg • h/mL)	R _A AUC	RACmax
ダロルタミド	300	3	4.60 [10.3]	4.98 〈3.00~8.10〉	44.4 [18.2]	2.18 [26.0]	1.78 [17.8]
	600	6	5.80 [22.0]	5.48 〈2.87~10.9〉	58.7 [26.9]	2.34 [27.8]	1.66 [24.6]
ケト-ダロルタミド	300	3	6.72 [54.6]	4.98 〈3.00~8.10〉	62.0 [62.2]	2.26 [28.9]	1.88 [19.6]
	600	6	11.05 [47.2]	4.89 〈2.87~7.93〉	104.0 [48.8]	2.48 [27.5]	1.89 [24.8]

幾何平均值 [幾何 CV%] tmax: 中央値〈範囲〉 RA: 蓄積比

4. 効能又は効果

- ○遠隔転移を有しない去勢抵抗性前立腺癌
- ○遠隔転移を有する前立腺癌

6. 用法及び用量

- <遠隔転移を有しない去勢抵抗性前立腺癌>
- 6.1 通常、成人にはダロルタミドとして1回600mgを1日2回、食後に経口投与する。なお、患者の状態により適宜減量する。
- <遠隔転移を有する前立腺癌>
- 6.2 ドセタキセルとの併用において、通常、成人にはダロルタミドとして1回600mgを1日2回、食後に経口投与する。なお、患者の状態により適宜減量する。

3. 食事の影響 10)

本剤は、食後投与により高い曝露量が得られます。

日本人のmCRPC患者に、本剤300mg又は600mgを食後(標準的な日本食)に単回経口投与した際、空腹時投与と比較してtmaxの遅延が認められました。

食後投与時のCmax は空腹時投与と比べて約2.5~2.8倍、AUC_{0-tlast} は約2.5倍でした。

空腹時投与と食後投与における薬物動態パラメータ

パラメータ	用量 (mg)	n	空腹時投与	食後投与
C _{max}	300	3	1.05 [92.9]	2.59 [7.57]
(μg/mL)	600	6	1.26 [41.3]	3.50 [12.1]
t _{max}	300	3	3.05 (2.95~4.97)	4.92 (2.98~8.00)
(h)	600	6	4.85 (3.05~4.92)	6.29 (4.93~7.90)
AUC	300	2	24.2 [36.7]	45.5 [23.7]
(µg∙h/mL)	600	4	19.0 [34.8]	63.5 [28.9]
AUC _{0-tlast}	300	3	15.7 [69.6]	39.0 [20.1]
(µg∙h/mL)	600	6	22.0 [41.4]	55.6 [24.0]
AUC _{0-12h}	300	3	8.1 [84.8]	20.4 [15.3]
(µg∙h/mL)	600	6	10.8 [38.9]	25.1 [15.3]
t _{1/2}	300	2	15.2 [2.84]	14.8 [16.4]
(h)	600	4	10.1 [21.2]	14.1 [36.7]

幾何平均值 [幾何CV%] t_{max}: 中央値〈範囲〉

4. 腎機能障害患者における薬物動態 (外国人データを含む) 11~13)

重度 (eGFR 15~29mL/min/1.73m²) の腎機能障害を有する被験者 (非癌患者、外国人) 10例に本剤 600mgを食後に単回経口投与したとき、ダロルタミドのAUC_{0-48h}及びC_{max}は、健康成人と比較して、それぞれ約2.5倍及び約1.6倍に増加しました。

重度腎機能障害被験者における薬物動態パラメータ (非癌患者、外国人データ)

	eGFR (mL/min/1.73m²)	n	C _{max} (µg/mL)	t _{max} (h)	AUC _{0-48h} (μg·h/mL)	t _{1/2} (h)
健康成人	eGFR > 90	10	1.56 [37.3]	4.00 (3.02~12.0)	21.3 [41.9]	13.6 [18.2]
重度腎機能障害被験者	15 ≦ eGFR ≦ 29	10	2.47 [30.7]	4.00 (3.00~12.0)	52.5 [38.9]	17.7* [16.1]

幾何平均值 [幾何 CV%] t_{max} : 中央値〈範囲〉 *: n=7

4. 効能又は効果

- ○遠隔転移を有しない去勢抵抗性前立腺癌
- ○遠隔転移を有する前立腺癌

6. 用法及び用量

- <遠隔転移を有しない去勢抵抗性前立腺癌>
- 6.1 通常、成人にはダロルタミドとして1回600mgを1日2回、食後に経口投与する。なお、患者の状態により適宜減量する。
- <遠隔転移を有する前立腺癌>
- 6.2 ドセタキセルとの併用において、通常、成人にはダロルタミドとして1回600mgを1日2回、食後に経口投与する。なお、患者の状態により適宜減量する。

関連情報

/ARAMIS試験(nmCRPC)

非転移性去勢抵抗性前立腺癌 (nmCRPC) 患者を対象とした国際共同第Ⅲ相試験 (ARAMIS試験) の腎機能別母集団薬物動態解析において、本剤600mgを1日2回反復投与した際、軽度腎機能障害患者の定常状態におけるAUC_{0-12h}は腎機能正常患者の約1.1倍、中等度腎機能障害患者では約1.3倍であり、ダロルタミドの曝露量に臨床的に意味のある影響はみられませんでした。

なお、本解析における重度腎機能障害患者は1例のみであり、AUC_{0-12h}は腎機能正常患者の約1.5倍でした。

ARAMIS試験における腎機能別に見た定常状態でのAUC0-12h(母集団薬物動態解析、外国人データを含む)

	eGFR (mL/min/1.73m²)	n	AUC _{0-12h} * (<i>µ</i> g·h/mL)	腎機能正常患者に対する比
腎機能正常患者	eGFR ≥ 90	122	47.1 [33.9]	_
軽度腎機能障害患者	60 ≤ eGFR < 90	209	53.9 [32.3]	1.1
中等度腎機能障害患者	30 ≤ eGFR < 60	56	63.2 [30.1]	1.3
重度腎機能障害患者	15 ≤ eGFR < 30	1	70.1 [NA]	1.5

^{*:} 幾何平均値 [幾何 CV%] NA: データなし

/ARASENS試験(mCSPC)

転移性去勢感受性前立腺癌 (mCSPC) 患者を対象とした国際共同第Ⅲ相試験 (ARASENS 試験) の腎機能別母集団薬物動態解析において、本剤600mgを1日2回反復投与した際、軽度腎機能障害患者の定常状態におけるAUC₀-12hは腎機能正常患者の1.11倍、中等度腎機能障害患者では1.27倍であり、ダロルタミドの曝露量に臨床的に意味のある影響はみられませんでした。

なお、本解析における重度腎機能障害患者は1例のみであり、AUC_{0-12h}は腎機能正常患者の約2.6倍でした。

ARASENS試験における腎機能別に見た定常状態でのAUC_{0-12h}(母集団薬物動態解析、外国人データを含む)

	eGFR (mL/min/1.73m²)	n	AUC _{0-12h} * ¹ (μg·h/mL)	腎機能正常患者に対する比
腎機能正常患者	eGFR ≥ 90	354	35.9 [36.6]	_
軽度腎機能障害患者	60 ≤ eGFR < 90	249	40.0 [39.5]	1.11
中等度腎機能障害患者	30 ≤ eGFR < 60	48	45.8 [43.2]	1.27
重度腎機能障害患者	15 ≤ eGFR < 30	1	93.1 [NA]	2.6 * 2

^{*1:} 幾何平均値 [幾何CV%] *2:引用13)の文中より記載した。 NA: データなし

5. 肝機能障害患者における薬物動態 (外国人データを含む) 11~13)

中等度 (Child-Pugh分類B) の肝機能障害を有する被験者 (非癌患者、外国人) 9例に本剤600mgを食後に単回経口投与したとき、ダロルタミドのAUC_{0-48h}及びC_{max}は、健康成人と比較して、それぞれ約1.9倍及び約1.5倍に増加しました。

なお、重度 (Child-Pugh分類C) の肝機能障害被験者における薬物動態は検討していません。

中等度肝機能障害被験者における薬物動態パラメータ (非癌患者、外国人データ)

	n	C _{max} (µg/mL)	t _{max} (h)	AUC _{0-48h} (µg·h/mL)	t _{1/2} (h)
健康成人	10	1.56 [37.3]	4.00 (3.02~12.0)	21.3 [41.9]	13.6 [18.2]
中等度肝機能障害被験者	9	2.27 [38.7]	4.00 (4.00~8.00)	39.4 [36.5]	13.7 [35.4] *

幾何平均值 [幾何 CV%] t_{max}: 中央値〈範囲〉 *: n = 7

/ARAMIS試験(nmCRPC)

nmCRPC患者を対象とした国際共同第Ⅲ相試験 (ARAMIS試験)のNCI-ODWG基準達を用いた肝機能別母集団薬物動態解析では、対象患者388例中356例が肝機能正常患者、32例が軽度肝機能障害患者に分類され、中等度以上の肝機能障害患者は含まれませんでした。

本剤600mgを1日2回反復投与した際、軽度肝機能障害患者の定常状態におけるAUC_{0-12h}は、肝機能 正常患者と同程度でした。

ARAMIS 試験における NCI-ODWG 基準に基づく 肝機能別に見た定常状態での AUC_{0-12h} (母集団薬物動態解析、外国人データを含む)

	n	AUC _{0-12h} * (μg·h/mL)
肝機能正常患者	356	52.8 [33.9]
軽度肝機能障害患者	32	53.5 [34.6]
中等度肝機能障害患者	0	NA

*: 幾何平均値 [幾何CV%] NA: データなし

注: NCI-ODWG (米I 基準	国国立がん研究所	์ Organ Dysfunction Working Group
	AST (GOT)	総ビリルビン
肝機能正常	≦ULN	≦ULN
軽度肝機能障害	>ULN	≤ULN
	規定なし	> 1.0 ~ 1.5 × ULN
中等度肝機能障害	規定なし	> 1.5 ~ 3.0 × ULN
重度肝機能障害	規定なし	> 3.0 × ULN
JLN: 基準値上限		

ARASENS試験(mCSPC)

mCSPC患者を対象とした国際共同第Ⅲ相試験 (ARASENS試験) のNCI-ODWG基準準を用いた肝機能 別母集団薬物動態解析では、対象患者652例中602例が肝機能正常患者、48例が軽度肝機能障害患者、 2例が中等度肝機能障害患者に分類されました。

本剤600mgを1日2回反復投与した際、軽度肝機能障害患者の定常状態におけるAUC0-12hは、肝機能 正常患者と同程度であり、中等度肝機能障害患者の定常状態における AUC0-12hは、肝機能正常患者より 低値でした。

ARASENS 試験における NCI-ODWG 基準に基づく肝機能別に見た定常状態での AUC0-12h (母集団薬物動態解析、外国人データを含む)

	n	AUC _{0-12h} * (μg·h/mL)
肝機能正常患者	602	38.2 [38.8]
軽度肝機能障害患者	48	37.4 [44.0]
中等度肝機能障害患者	2	34.4 [10.7]

*: 幾何平均值 [幾何 CV%]

注: NCI-ODWG (米国	国国立がん研究所	Organ Dysfunction	Working Group)
基準			
	()	W. W. L.	W-

	AST (GOT)	総ビリルビン
肝機能正常	≦ULN	≦ULN
軽度肝機能障害	>ULN	≦ULN
	規定なし	> 1.0 ~ 1.5 × ULN
中等度肝機能障害	規定なし	>1.5~3.0×ULN
重度肝機能障害	規定なし	> 3.0 × ULN

ULN: 基準値上限

6. 用法及び用量

<遠隔転移を有しない去勢抵抗性前立腺癌>

6.1 通常、成人にはダロルタミドとして1回600mgを1日2回、食後に経口投与する。なお、患者の状態により適宜減量する。

<遠隔転移を有する前立腺癌>

6.2 ドセタキセルとの併用において、通常、成人にはダロルタミドとして1回600mgを1日2回、食後に経口投与する。なお、患者の 状態により適宜減量する。

9. 特定の背景を有する患者に関する注意

9.3 肝機能障害患者

9.3.1 重度 (Child-Pugh分類C) の肝機能障害患者

本剤は主に肝臓で代謝されて排泄されるため、重度の肝機能障害は本剤の血漿中濃度を上昇させる可能性がある。なお、重度の 肝機能障害患者を対象とした臨床試験は実施していない。[16.6.2参照]

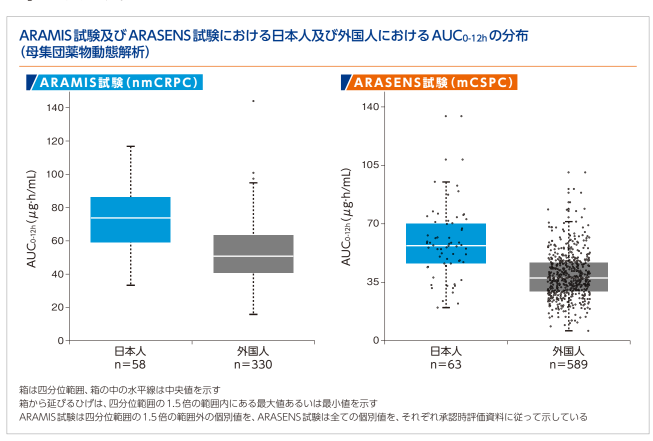
6. 薬物動態の民族間比較 (外国人データを含む) 14, 15)

nmCRPC患者を対象とした国際共同第Ⅲ相試験 (ARAMIS 試験) 及びmCSPC患者を対象とした国際共同第Ⅲ相試験 (ARASENS 試験) において、日本人患者と外国人患者の母集団薬物動態解析をそれぞれで行いました。

ARAMIS試験において本剤 600mg を 1日 2回反復投与した際、日本人患者の定常状態における AUC_{0-12h}の中央値は、外国人患者の約 1.4 倍でした。

ARASENS試験において本剤600mgを1日2回反復投与した際、日本人患者の定常状態におけるAUC0-12hの中央値は、外国人患者の1.48倍でした。

各解析における曝露量の個別値の分布は次のとおりであり、日本人と外国人間での投与量の調節は不要と考えられました。



吸収

バイオアベイラビリティ(外国人データ) 16)

健康成人男性6例に本剤300mgを空腹時に単回経口投与したとき、静脈内投与に対する絶対的バイオアベイラビリティは約30%でした。

食後投与時の本剤の曝露量は、空腹時の約2~2.5倍であることから、食後投与時の本剤のバイオアベイラビリティは、 $60\sim75\%$ と推測されました。

分布

1. 分布容積 (外国人データ) 17)

健康成人男性6例に [14 C] ダロルタミド $^{100}\mu g$ を静脈内投与したときの分布容積 (幾何平均値) は 119 Lでした。

2. 血漿タンパク結合率 (in vitro) 18)

ダロルタミドとその活性代謝物 (ケト-ダロルタミド) は、主に血清アルブミンに結合します。 *In vitro* 試験において、ダロルタミドのヒト血漿タンパク結合率は92%であり、ジアステレオマー間 (SS-ダロルタミドと SR-ダロルタミド) で差は認められませんでした。活性代謝物 (ケト-ダロルタミド) のヒト血漿タンパク結合率は99.8%でした。

3. 脳内移行性 (マウス・ラット) 19)

ラットに [14C] ダロルタミドを単回経口投与したとき、脳の放射能 AUC_{0-24h}は血漿の 4.5% でした。マウスにダロルタミド 25、50、100mg/kgを 1 日 2回 7日間反復経口投与したとき、ダロルタミドの脳 AUC_{0-tlast} は血漿の $1.9 \sim 3.9\%$ でした。

マウスにおけるダロルタミドの脳内移行性

グロルタミド投与量	血漿 AUC _{0-tiast} (µg·h/mL)	脳AUC _{0-tlast} (<i>µ</i> g-h/g)	脳/血漿比率
25mg/kg bid	108.6	2.026	1.9%
50mg/kg bid	174.8	6.819	3.9%
100mg/kg bid	224.9	6.197	2.8%

bid: 1日2回投与

6. 用法及び用量

<遠隔転移を有しない去勢抵抗性前立腺癌>

6.1 通常、成人にはダロルタミドとして1回600mgを1日2回、食後に経口投与する。なお、患者の状態により適宜減量する。

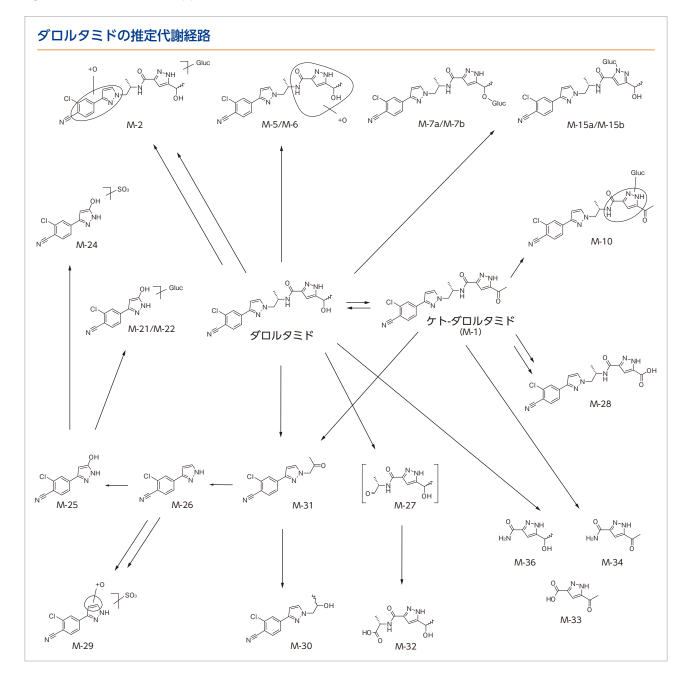
<遠隔転移を有する前立腺癌>

6.2 ドセタキセルとの併用において、通常、成人にはダロルタミドとして1回600mgを1日2回、食後に経口投与する。なお、患者の状態により適宜減量する。

代謝 (in vitro、外国人データ) ²⁰⁾

In vitro試験より、ダロルタミドは、酸化及びグルクロン酸抱合による代謝を受けることが示唆されました。 ダロルタミドは、主にCYP3A4により活性代謝物 (ケト-ダロルタミド: M-1) へ酸化される一方で、ケト-ダロルタミドはAKR1C3によりダロルタミドへ還元されます。 ダロルタミドのSR体とSS体は、ケト-ダロルタミドを介して相互変換しますが、ヒトにおいては、SS体への変換が優勢であると報告されています。 ダロルタミドのグルクロン酸抱合には、UGT1A9、UGT1A1、UGT1A3等が関与すると考えられています。

健康成人男性6例に [14C] ダロルタミド300mgを液剤として単回経口投与したとき、投与1~24時間後までの血漿中に主としてダロルタミド及びケト-ダロルタミドが検出され、血漿中総放射能に占める割合は、それぞれ28.6%及び58.8%でした。



排泄 (外国人データ) 17)

健康成人男性6例に [14C] ダロルタミド300mgを液剤として単回経口投与したとき、投与7日後までの尿中排泄率は投与量の63.4%、糞中排泄率は32.4%でした。

尿中には主に代謝物として排泄され、未変化体の排泄率は投与量の6.7%でした。糞中には主に未変化体として排泄されました(投与量の30.3%)。

投与後7日目までの投与量に対する排泄率

		投与量に対する排泄率
	ダロルタミド	6.7%
	M-7 (O-グルクロン酸抱合体)	25.5%
尿中	M-15 (N-グルクロン酸抱合体)	5.8%
	M-29 (ピラゾール硫酸抱合体)	6.2%
	累積排泄率	63.4%
	ダロルタミド	30.3%
*-	M-1 (ケト-ダロルタミド)	0.6%
糞中	M-28 (カルボン酸体)	1.0%
	累積排泄率	32.4%

6. 用法及び用量

<遠隔転移を有しない去勢抵抗性前立腺癌>

6.1 通常、成人にはダロルタミドとして1回600mgを1日2回、食後に経口投与する。なお、患者の状態により適宜減量する。

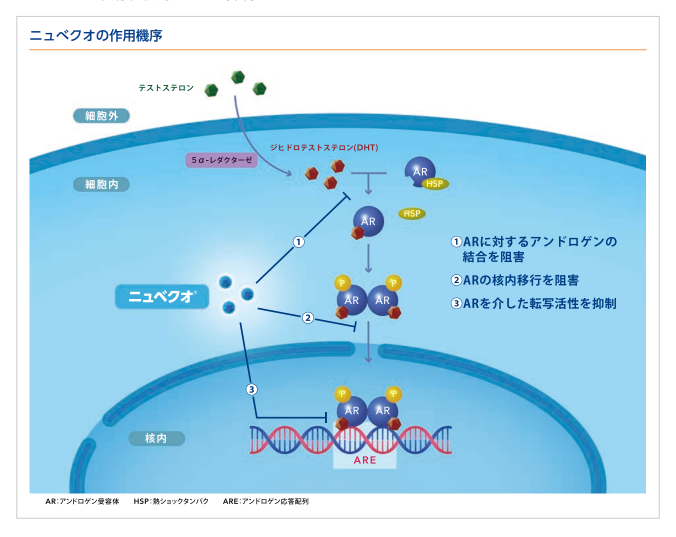
<遠隔転移を有する前立腺癌>

6.2 ドセタキセルとの併用において、通常、成人にはダロルタミドとして1回600mgを1日2回、食後に経口投与する。なお、患者の状態により適宜減量する。

薬効薬理

作用機序21,22)

ニュベクオは、アンドロゲン受容体 (AR) のリガンド結合部位へのアンドロゲンの結合を競合的に阻害するとともに、ARの核内移行と転写活性を抑制します。これにより、ARを介したシグナル伝達を阻害し、アンドロゲン依存性腫瘍の増殖を抑制します。



²¹⁾ Moilanen AM, et al.: Sci Rep., 5; 12007 (2015) 本研究は共同開発したOrion Corporation Orion Pharma (Orion社) の資金により実施された。著者には、共同開発したOrion社 の社員 9名が含まれる。

の社員 9名が含まれる。 22) バイエル薬品社内資料 [in vitroにおける特性] 承認時評価資料

主要文献

非臨床試験

1. AR に対する結合活性 (in vitro) ²²⁾

ラットのアンドロゲン受容体 (AR) に対するダロルタミドの結合活性を、[³H] ミボレロンを用いた競合的結合試験法により検討しました。

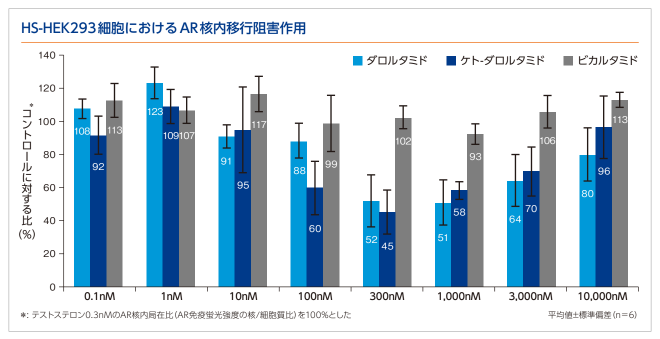
ダロルタミド、ダロルタミドのジアステレオマー (SR体及びSS体)、活性代謝物であるケト-ダロルタミド、類薬であるビカルタミドの結合活性は、以下のとおりでした。

ラットARに対する結合活性

	ダロルタミド	SR-ダロルタミド	SS-ダロルタミド	ケト-ダロルタミド	ビカルタミド
Ki (nM)	9	9	19	8	12

2. ARの核内移行阻害作用 (in vitro) ²²⁾

ARを過剰発現させたヒト胎児由来腎臓細胞 (HS-HEK293 細胞) において、テストステロン 0.3nMで誘発される ARの核内移行に対し、ダロルタミド及び活性代謝物のケト-ダロルタミドは、300nMの濃度で、それぞれ 48%、55%の AR核内移行阻害作用を示しました。



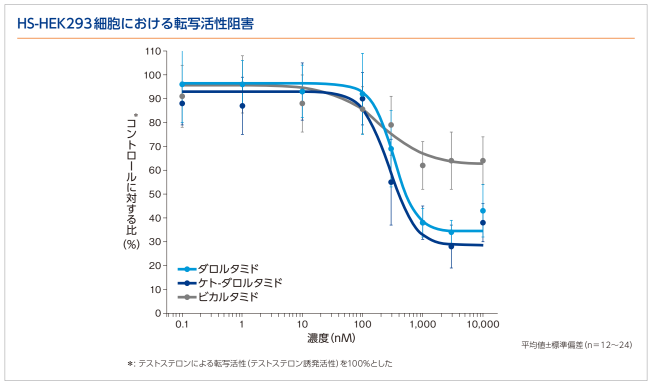
【試験方法】

ARを過剰発現しているHS-HEK293細胞*において、ARの免疫標識により、各薬剤のAR核内移行阻害作用を検討した。テストステロン0.3nMでAR核内移行を誘発し、ダロルタミド、ケト・ダロルタミド、ビカルタミドの種々の濃度におけるAR核内局在比(AR免疫蛍光強度の核/細胞質比)を検討した。

*: AR-HEK293細胞のクローンであり、AR発現レベルは約5倍である。

3. AR活性化に対する阻害作用 (in vitro) 22)

ARを過剰発現させたHS-HEK293細胞において、ダロルタミドは300nM以上の濃度で、テストステロンが誘発する転写活性を阻害しました。また、ダロルタミドの活性代謝物であるケト-ダロルタミドも、同様の阻害作用を示しました。



【試験方法】

ヒト AR 及びアンドロゲン応答性ルシフェラーゼを発現させた HS-HEK 293 細胞*を用い、最大効果を発揮する濃度未満 (0.45nM) のテストステロンの存在下で、ダロルタミド、ケト-ダロルタミド、ビカルタミドの AR 活性化に対する阻害作用を、ルシフェラーゼ活性を指標に検討した。

*: AR-HEK293細胞のクローンであり、AR発現レベルは約5倍である。

4. 変異型 AR に対する作用 (in vitro) ²²⁾

ダロルタミド及び活性代謝物であるケト-ダロルタミドは、変異型ARに対して阻害活性を示しました。

	A.D. (A.C.)	AD 50771	45.70704
	AR W742L	AR F877L	AR T878A
ロルタミド	1.5/1.1	0.07/0.085	1.8/2.6
ト-ダロルタミド	1.2/1.1	0.05/0.047	0.7/1.4
ンザルタミド	>10	アゴニスト作用	0.3
パルタミド	>10	アゴニスト作用	1.1
コルタミド	アゴニスト作用	n.d.	0.8

【試験方法】

変異型 ARである W742L、F877L、T878A*をコードする遺伝子及びアンドロゲン応答性ルシフェラーゼレポーター遺伝子を組込んだ発現ベクターを導入したヒト骨肉腫細胞株 U2-OS を用いて、各抗アンドロゲン剤の変異型 ARに対する阻害作用をトランスアクチベーションアッセイにより検討した。

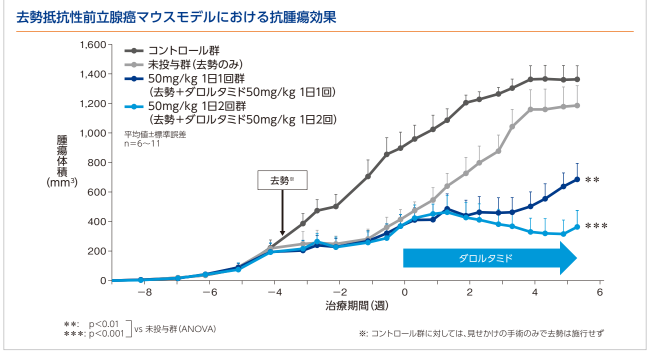
*: 新命名法に基づく。以前の変異型名では、それぞれ、W741L、F876L、T877Aに相当する。

主要文献

5. 前立腺癌移植モデルにおける抗腫瘍効果 (マウス) 23)

ダロルタミドは、ヒト前立腺癌由来 VCaP 細胞株を皮下移植し、その後去勢したヌードマウスにおいて、 腫瘍増殖抑制作用を示しました。

ダロルタミド50mg/kgの1日1回投与群は、未投与群 (去勢のみ) と比べ腫瘍増殖が有意に抑制されました。ダロルタミド50mg/kgの1日2回投与群では、未投与群と比べ抗腫瘍作用が認められました (p < 0.001、一元配置分散分析)。



【試験方法】

雄性ヌードマウスの皮下にヒト前立腺癌細胞株VCaP (2×10°) を移植し、8週間後、腫瘍体積が200mm³以上となった時点で外科的に去勢した。腫瘍が再 度増殖し始めた時点 (去勢4週後) からダロルタミド50mg/kgを1日1回又は1日2回 (7~8時間間隔) 経口投与を開始し、37日間投与した。媒体として、 マクロゴール+プロピレングリコール+5%グルコース (50:30:20, v/v/v) を用いた。

6. 主要代謝物の薬理作用

ダロルタミドの主要代謝物であるケト-ダロルタミドは、 $in\ vitro$ においてダロルタミドと同様の薬理活性を示しました (p50~51 参照)。

しかしながら、ケト-ダロルタミドのヒト血漿タンパク結合率 (in vitro) は99.8%で、非結合型分率は0.2%であり、ダロルタミドの非結合型分率8%と比べて低いことから、ケト-ダロルタミドが薬理作用において実質的に寄与する可能性は低いと考えられます (p46参照)。

安全性薬理試験及び毒性試験

安全性薬理試験24)

	試験項目	動物種/系統等	性別 (n/群)	投与量 [投与経路・方法]	結果
	hERGカリウム チャネル阻害作用	hERG発現ヒト 胎児由来腎臓 (HEK) 細胞	(2~6)	ダロルタミド、SR体、SS体、M-1: 1、3、10、30 μM [in vitro]	・hERG 電流を濃度依存的に阻害 ・ダロルタミド、SR体、SS 体、M-1のIC50 はそれぞれ87.9、11.5、30.2、8.0 μM
	L型カルシウム チャネル阻害作用	L型カルシウム チャネル発現 ヒト神経芽腫 (IMR-32) 細胞	_	ダロルタミド、SR体、SS体、M-1: 1、3、10、30、100 μM [in vitro]	 塩化カリウムにより誘導した細胞内カルシウム濃度の増加を濃度依存的に阻害 ・ダロルタミド、SR体、SS体、M-1のIC₅₀はそれぞれ37.4、42.5、46.6、22.5 µM
T)		麻酔下イヌ (ビーグル)	雄 (4)	ダロルタミド: 0、3、10、20mg/kg [30分間隔で順次静脈内投与]	10、20mg/kg: ・動脈血圧低下及び平均冠血流量の一過性の増加 20mg/kg: ・心拍出量の一過性の増加、心室再分極時間の短縮
心血管系	影響 	麻酔下イヌ (ビーグル)	雄 (4)	SS体: 0、1、3、10mg/kg [30分間隔で順次静脈内投与]	1mg/kg: ・動脈血圧、平均大腿血流量の一過性の低下 3、10mg/kg: ・動脈血圧の低下、心拍数で補正したQTc間隔の短縮 10mg/kg: ・平均冠血流量の一過性の顕著な増加、1例で可逆性の房室結節異常
	反復投与時の	イヌ (ビーグル)	雄 (4)	ダロルタミド: 0、50、200、800mg/kg/日 [4週間反復経口投与]	・影響なし
	動脈圧、心電図に 対する影響	イヌ (ビーグル)	雌雄 (8~12)	ダロルタミド: 0、25、75、200mg/kg×2回/日 [13週間あるいは39週間反復経 口投与]	・影響なし
呼吸器系	呼吸数、1回換気量、 分時換気量	ラット	雄 (5)	ダロルタミド: 0、100、300、1,000mg/kg [単回経口投与]	・影響なし
中枢神経系	一般状態、体温、 握力、痛覚認知、 着地開脚幅、自発 運動	ラット	雌雄 (20)	ダロルタミド: 0、100、300、1,000mg/kg/日 [4週間反復経口投与]	300、1,000mg/kg: ・自発運動の低下傾向
胃腸	腸管内輸送能、	ラット	雄 (7~8)	ダロルタミド (溶液): 0、30、100mg/kg [単回経口投与]	・用量依存的な腸管内輸送の低下と胃内 容排出の抑制
胃腸管系	胃内容排出能	ラット	雄 (8)	ダロルタミド (懸濁液): 0、30、100、300、1,000mg/kg [単回経口投与]	·影響なし*

M-1: ケト-ダロルタミド

*: 300、1,000mg/kgを投与したすべてのラットにおいて、腸管内に不溶性の試験薬を確認した。

毒性試験

1. 単回投与毒性試験25)

単回投与毒性試験は実施していません。

ラット・イヌにおける短期反復投与による用量設定試験では毒性所見は認められず、単回経口投与時の概略の致死量は以下のように考えられます。

<i></i>	投与 経路	投与量 (mg/kg)	主な所見	単回経口投与時の 概略の致死量 (mg/kg)
ラット (Wistar、雄) 3日間投与	経口	500、1,000、2,000 qd	2,000mg/kg: 一過性の体重増加量の減少	> 2,000
イヌ (ビーグル、雄) 3日間投与	経口	50、200、400、800、1,000 qd	毒性変化なし	> 1,000
イヌ (ビーグル、雌) 3日間投与	経口	200、400 bid 200、400、800、1,000 qd	毒性変化なし	>1,000

qd: 1日1回投与 bid: 1日2回投与

2. 反復投与毒性試験 (ラット・イヌ) 26)

動物種 (系統、性別、n/群)	投与期間	投与量 [投与方法]	主な所見			
ラット (Wistar、雌雄、20)	4週間	0、100、300、1,000mg/kg/日 [1日1回経口投与]	≥ 100mg/kg/日 (雄のみ): ・前立腺重量の減少 ・精巣上体重量の減少 ・前立腺及び精嚢における分泌減少 ・胸腺重量の増加			
ラット (Wistar、雌雄、20)	26週間	0、100、300、1,000mg/kg/日 [2回に分けて経口投与]	≥ 100mg/kg/日 (雄のみ): ・前立腺重量の減少 ・精巣重量の減少 ・前立腺及び精嚢の萎縮 ・精巣上体重量の減少 ・精巣上体管径の縮小 ・下垂体前葉における空胞形成の増加 (軽微) ・乳腺の萎縮 (軽微~軽度)			
イヌ (ビーグル、雄、4)	4週間	0、50、200、800mg/kg/日 [1日1回給餌後に経口投与]	≥ 50mg/kg/日: ・前立腺: 重量の減少、萎縮 ・精巣上体: 重量の減少、精子の減少、上皮の空胞化			
イヌ (ビーグル、雌雄、8)	13週間	0、50、150、400mg/kg/日 [2回に分けて経口投与]	≥ 50mg/kg/日 (雄のみ): ・前立腺: 重量の減少、萎縮 ・精巣上体: 重量の減少、管径の縮小、上皮の萎縮			
イヌ (ビーグル、雌雄、8)	39週間	0、50、150、400mg/kg/日 [2回に分けて経口投与]	≥50mg/kg/日(雄のみ): ・前立腺:重量の減少、萎縮 ・精巣上体:重量の減少、管径の縮小、上皮の萎縮、精子の減少 50mg/kg/日(雄のみ): ・精巣:重量の増加、軽微な精細管拡張 150mg/kg/日(雄のみ): ・精巣:重量の増加、精子貯留 400mg/kg/日(雄のみ): ・精巣:重量の増加、精子貯留 400mg/kg/日(雄のみ): ・精巣:重量の増加、精細管拡張、精細管の変性/萎縮、肉芽腫性炎症を伴う精細管内精子貯留			

安全性薬理試験及び毒性試験

3. 生殖発生毒性試験 27)

本剤の適応は男性患者に限られるため、胚・胎児発生毒性試験は実施していません。 雄性ラットを用いた受胎能試験は実施していませんが、ラット及びイヌの反復投与毒性試験において、 雄性生殖組織の萎縮性変化が認められ、本剤による受胎能の低下が予測されました。

4. その他の特殊毒性試験

1) 遺伝毒性試験 (in vitro、ラット) 28)

ネズミチフス菌を用いた復帰突然変異試験 (in vitro)では、突然変異誘発性は認められませんでした。 一方、培養ヒト末梢血リンパ球を用いた染色体異常試験 (in vitro)において、ダロルタミドは高濃度 (200 µg/mL以上)で染色体異常の発現頻度を上昇させました。

In vitro試験の結果を受け、ラットを用いた小核試験及びコメット試験を実施しました。

雄性ラットに対し、ダロルタミド100~1,000mg/kg/日を3日間経口投与し、骨髄の多染色赤血球における小核誘発性、肝臓及び十二指腸におけるDNA損傷誘発性を検討しましたが、小核誘発性・DNA損傷誘発性ともに認められませんでした。

2) がん原性試験 29)

本剤は進行癌の治療を目的とした薬剤であることから、がん原性試験は実施していません。 なお、ラット及びイヌの長期反復投与毒性試験では、オフターゲットの毒性や増殖性病変は認められま せんでした。

3)局所刺激性試験30)

局所刺激性を検討するための独立した試験は実施していません。

なお、ラット及びイヌの反復投与毒性試験において、胃腸管の組織学的検討を行いましたが、局所刺激性 の所見は認められませんでした。

4) 光毒性試験 (in vitro) 31)

ダロルタミド及びその代謝物ケト-ダロルタミドは、290~320nmの光を吸収することから、光毒性試験を実施しました。

培養マウス線維細胞を用いた*in vitro* 3T3ニュートラルレッド取り込み光毒性試験を300nm以上の波長の光で実施しましたが、光毒性を示す所見は認められませんでした。

有効成分に関する理化学的知見 / 製剤学的事項 / 取扱い上の注意

有効成分に関する理化学的知見

一般的名称: ダロルタミド (Darolutamide)

化 学 名: $N-\{(2S)-1-[3-(3-Chloro-4-cyanophenyl)-1H-pyrazol-1-yl]$ propan-2-yl $\}-5-[(1RS)-1-hydroxyethyl]-1H-pyrazole-3-carboxamide$

分 子 式: C₁₉H₁₉ClN₆O₂

分 子 量: 398.85

性 状: 本品は白色~帯灰白色又は帯黄白色の粉末である。

化学構造式:

製剤学的事項

ニュベクオ錠の各種条件下における安定性

試験	保存条件	保存形態	保存期間	結果
長期保存試験	25℃/60%RH	PTP包装 ^a	36ヵ月	規格内
加速試験	40℃/75%RH		6ヵ月	規格内
苛酷試験 (光)	白色蛍光灯ランプ 紫外照射ランプ	シャーレ (開放)	94~98□時間	規格内

測定項目(長期保存、加速):性状、類縁物質、溶出性、含量等

a: ポリ塩化ビニル及びアルミニウム箔からなる PTP シート b: 総照度 130 万 lx・hr、総近紫外放射エネルギー 204W・h/m² 照射

取扱い上の注意

規制区分

劇薬、処方箋医薬品* *: 注意一医師等の処方箋により使用すること

貯法

室温保存

有効期間

36ヵ月

包装/関連情報

包装

56錠 [8錠 (PTP) × 7]

関連情報

承 器 号:30200AMX00029000

承 認 年 月:2020年1月 国際 誕 生 年 月:2019年7月 薬 価 基 準 収 載 年 月:2020年4月 販 売 開 始 年 月:2020年5月 効能又は効果追加承認年月:2023年2月

承 器 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。

再審査期間満了年月:2028年1月(8年)

主要文献

主要文献

- 1) バイエル薬品社内資料 [非転移性去勢抵抗性前立腺癌患者を対象とした国際共同第Ⅲ相臨床試験 (試験 17712)] 承認時評価資料
- 2) バイエル薬品社内資料 [試験 17712: 有効性評価項目] 承認時評価資料
- 3) バイエル薬品社内資料 [非転移性去勢抵抗性前立腺癌患者を対象とした国際共同第Ⅲ相臨床試験 (試験17712)(最終解析)] 承認時評価資料
- 4) Fizazi K, et al.: N Engl J Med., 380; 1235-1246 (2019)
- 5) Fizazi K, et al.: N Engl J Med., 383; 1040-1049 (2020)
- 6) バイエル薬品社内資料 [転移性去勢感受性前立腺癌患者を対象とした国際共同第Ⅲ相臨床試験(試験 17777)] 承認時評価資料
- 7) バイエル薬品社内資料 [試験 17777: 有効性評価項目] 承認時評価資料
- 8) バイエル薬品社内資料 [試験 17777: 安全性評価項目] 承認時評価資料
- 9) Smith MR, et al.: N Engl J Med., 386; 1132-1142 (2022)
- 10) Matsubara N, et al.: Cancer Chemother Pharmacol., 80; 1063-1072 (2017) 本研究はバイエルの資金により実施された。著者には、バイエルから講演料・コンサルタント料等を受領した者、およびバイエルの社員5名が含まれる。
- 11) バイエル薬品社内資料 [肝機能障害又は腎機能障害を有する被験者を対象とした海外第 I 相臨床 試験 (試験 17721)] 承認時評価資料
- 12) バイエル薬品社内資料 「母集団薬物動態解析(試験17712)] 承認時評価資料
- 13) バイエル薬品社内資料 [母集団薬物動態解析(試験17777)] 承認時評価資料
- 14) バイエル薬品社内資料 [薬物動態に及ぼす内因性要因の影響(試験17712)] 承認時評価資料
- 15) バイエル薬品社内資料 [薬物動態に及ぼす内因性要因の影響(試験17777)] 承認時評価資料
- 16) バイエル薬品社内資料 [バイオアベイラビリティ及び吸収] 承認時評価資料
- 17) バイエル薬品社内資料 [健康被験者を対象としたマスバランス及び絶対的バイオアベイラビリティ試験(国外第 I 相試験 17831)] 承認時評価資料
- 18) バイエル薬品社内資料 [分布] 承認時評価資料
- 19) バイエル薬品社内資料 [臓器・組織分布] 承認時評価資料
- 20) バイエル薬品社内資料 [代謝] 承認時評価資料
- 21) Moilanen AM, et al.: Sci Rep., 5; 12007 (2015)
- 22) バイエル薬品社内資料 [in vitro における特性] 承認時評価資料
- 23) バイエル薬品社内資料 [去勢雄マウスのVCaP異種移植モデル] 承認時評価資料
- 24) バイエル薬品社内資料 [安全性薬理試験] 承認時評価資料
- 25) バイエル薬品社内資料 [単回投与毒性試験] 承認時評価資料
- 26) バイエル薬品社内資料 [反復投与毒性試験] 承認時評価資料
- 27) バイエル薬品社内資料 [生殖発生毒性] 承認時評価資料
- 28) バイエル薬品社内資料 [遺伝毒性試験] 承認時評価資料
- 29) バイエル薬品社内資料 [がん原性試験] 承認時評価資料
- 30) バイエル薬品社内資料 [局所刺激性試験] 承認時評価資料
- 31) バイエル薬品社内資料 [光毒性] 承認時評価資料

製造販売業者の氏名又は名称及び住所

製造販売業者の氏名又は名称及び住所

製 造 販 売 元: バイエル薬品株式会社 〒530-0001 大阪市北区梅田二丁目4番9号

文 献 請 求 先: バイエル薬品株式会社・メディカルインフォメーション 〒530-0001 大阪市北区梅田二丁目4番9号

お問い合わせ先: バイエル薬品株式会社 コンタクトセンター

00.0120-106-398

受付時間: 9:00-17:30 (土・日・祝日・弊社休業日を除く)

NUBEQA

開発の経緯

特 徴

製品情報

臨床成績

薬物動態

薬効薬理

及び毒性試験 理化学的知見 取扱い上の注意安全性薬理試験 有効成分に関する 製剤学的事項/

専用アプリ「添文ナビ®」で下記バーコードを読み取ると、最新の電子添文等を閲覧できます。

ニュベクオ錠 電子添文



「添文ナビ®」の使い方は下記URLをご参照ください。 https://www.gsljp.org/standard/healthcare/tenbunnavi/pdf/tenbunnavi_HowToUse.pdf

弊社製品情報サイト(https://www.nubeqa.jp/)をご参照ください



製造販売元[文献請求先及び問い合わせ先]

バイエル薬品株式会社

大阪市北区梅田2-4-9 〒530-0001 https://pharma.bayer.jp

[コンタクトセンター] 0120-106-398 <受付時間> 9:00~17:30(土日祝日・当社休日を除く)

> 2024年1月作成 ^{資材番号} NUB230401