

スチバーガ[®]錠

投与基準ポケットガイド

抗悪性腫瘍剤 / キナーゼ阻害剤

スチバーガ[®]錠 40mg

Stivarga[®] tablets 40 mg

レゴラフェニブ錠

薬価基準収載

劇薬、処方箋医薬品[※]

注)注意—医師等の処方箋により使用すること

1. 警告

- 1.1 本剤は、緊急時に十分対応できる医療施設において、がん化学療法に十分な知識・経験を持つ医師のもとで、本剤の投与が適切と判断される症例についてのみ投与すること。また、治療開始に先立ち、患者又はその家族に本剤の有効性及び危険性を十分説明し、同意を得てから投与すること。
- 1.2 重篤な肝機能障害があらわれることがあり、劇症肝炎、肝不全により死亡に至る例も報告されているので、本剤投与開始前及び投与中は定期的に肝機能検査を行い、患者の状態を十分に観察すること。[7.3、8.2、11.1.3参照]

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]

「警告・禁忌を含む注意事項等情報」等は、最新の電子添文をご参照ください。

記載されている薬剤の使用にあたっては、各製品の電子添文をご参照ください。

Index

適正使用のお願い	2
はじめに	2
患者選択における注意点	3
推奨される適正使用患者	4
各副作用への対処法	11
肝機能障害の対処法	11
手足症候群の対処法	17
高血圧の対処法	24
下痢の対処法	28
その他の副作用への対処法	30
検査スケジュール	31
Q&A	35
DI	43

はじめに

スチバーガ®錠は「**治癒切除不能な進行・再発の結腸・直腸癌**」,
「**がん化学療法後に増悪した消化管間質腫瘍**」及び「**がん化学療法後に増悪した切除不能な肝細胞癌**」を効能又は効果として承認されました。

適正な患者選択と副作用管理をお願いします。

■ 効能又は効果に関連する注意 ■

効能共通

臨床試験の対象となった患者の前治療歴等について、電子添文(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理解した上で、適応患者の選択を行うこと。

1. 治癒切除不能な進行・再発の結腸・直腸癌

(1) 本剤の一次治療及び二次治療^{注1}における有効性及び安全性は確立していない。

(2) 本剤の術後補助化学療法における有効性及び安全性は確立していない。

2. がん化学療法後に増悪した消化管間質腫瘍

(1) イマチニブ及びスニチニブによる治療後の患者を対象とすること^{注2}。
(2) 本剤の手術の補助化学療法としての有効性及び安全性は確立していない。

3. がん化学療法後に増悪した切除不能な肝細胞癌^{注3}

(1) 局所療法(経皮的エタノール注入療法、ラジオ波焼灼療法、マイクロ波凝固療法、肝動脈塞栓療法/肝動脈化学塞栓療法、放射線療法等)の適応となる肝細胞癌患者に対する本剤の有効性及び安全性は確立していない。

(2) 本剤の一次治療における有効性及び安全性は確立していない。

注1 切除不能な大腸癌に対する国際共同第Ⅲ相臨床試験(試験14387, CORRECT)は、フッ化ピリミジン系抗悪性腫瘍剤、オキサリプラチン、イリノテカン及びベシズマブ、ならびに腫瘍組織におけるKRAS遺伝子が野生型の患者の場合はセツキシマブ又はパニツムマブを含む治療後に病勢進行した、もしくはこれらの治療法が適応とならない遠隔転移を有する結腸・直腸癌の患者において、単剤投与にて実施しています。

注2 消化管間質腫瘍に対する国際共同第Ⅲ相臨床試験(試験14874, GRID)は、イマチニブ及びスニチニブによる治療にて病勢進行が認められた切除不能又は遠隔転移を有する消化管間質腫瘍患者において、単剤投与にて実施しています。

注3 切除不能な肝細胞癌に対する国際共同第Ⅲ相臨床試験(試験15982, RESORCE)は、ソラフェニブによる前治療に抵抗性を示し、かつ忍容性があつた肝細胞癌患者で、Child-Pugh分類A,局所治療の適応とならない患者を対象に、単剤投与で実施しています。

患者選択における注意点

対象	投与の可否
スチバーガの成分に対し過敏症の既往歴のある患者	スチバーガの成分に対し過敏症の既往歴のある患者には、投与しないこと。 重篤なアレルギー反応を惹起するおそれがあります。
重度の肝機能障害のある患者	推奨できません。 重度の肝機能障害のある患者における使用経験がありません。
高血圧症の患者	慎重に投与してください。 高血圧が悪化するおそれがあります。
脳転移のある患者	慎重に投与してください。 脳出血があらわれるおそれがあります。
血栓塞栓症又はその既往歴のある患者	慎重に投与してください。 心筋虚血,心筋梗塞等があらわれるおそれがあります。
高齢者	慎重に投与してください。 一般に高齢者で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してください。
妊婦又は妊娠している可能性のある患者	妊婦又は妊娠している可能性のある患者には、投与しないこと。 動物試験において、着床後胚死亡及び胎児奇形の増加が報告されています。
妊娠可能な患者	適切な避妊を行うよう指導してください。 動物試験において、着床後胚死亡及び胎児奇形の増加が報告されています。
授乳中の女性	授乳しないことが望ましい。 動物試験において乳汁移行性が報告されています。
小児など	低出生体重児,新生児,乳児,幼児又は小児に対する安全性は確立されていません。 小児などへの使用経験がなく、動物試験において成長段階の骨及び歯への影響が報告されています。

推奨される適正使用患者（結腸・直腸癌 及び消化管間質腫瘍）

確認項目	適合	不適合		解説*
		慎重投与	投与回避	
診断名	<input type="checkbox"/> 治癒切除不能な進行・再発の結腸・直腸癌 <input type="checkbox"/> がん化学療法後に増悪した消化管間質腫瘍	-	<input type="checkbox"/> 治癒切除不能な進行・再発の結腸・直腸癌及びがん化学療法後に増悪した消化管間質腫瘍以外	治癒切除不能な進行（がん化学療法後に他の治療法をご検討） ・再発の結腸・直腸癌及びがん化学療法後に増悪した消化管間質腫瘍以外の疾患増悪した切除不能な細胞癌を除く）について、有効性・安全性が確立していません。
スチバーガの成分に対する過敏症の既往歴【禁忌】	<input type="checkbox"/> なし	-	<input type="checkbox"/> あり	重篤なアレルギー反応を惹起する可能性があると考えられるため、スチバーガの投与は行わないでください。
妊娠又はその可能性【禁忌】/授乳中	<input type="checkbox"/> なし	-	<input type="checkbox"/> あり	一ガの安全性を検討した臨床試験は行われていません。動物試験において、着床後胚増加が報告されています。妊婦又は妊娠している可能性のある女性に対してスチバーガの投与は行わないでください。動物試験において乳汁移行性が報告されていますので、授乳中の乳をしないことが望ましいです。
今回実施する治療レジメン	<input type="checkbox"/> 単剤	-	<input type="checkbox"/> 併用	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ません。
重度の肝機能障害	<input type="checkbox"/> なし	<input type="checkbox"/> あり 2.5×ULN<AST又はALT ≤5.0×ULN (目安：100 IU/L 以上)	<input type="checkbox"/> あり AST又はALT>5.0×ULN (目安：200 IU/L 以上) ビリルビン>2.0×ULN (目安：2.0mg/dL 以上)	国際共同第Ⅲ相臨床症例も報告されています。肝機能が患者では、肝機能が試験*において、肝機能障害・黄疸が報告されており、肝不全により死亡に至った患者は、重度の肝機能障害の患者は、臨床試験で除外されています。肝機能障害のある悪化するおそれがありますので、投与の適否を慎重に検討及び判断してください。
高血圧症	<input type="checkbox"/> なし	<input type="checkbox"/> あり コントロールされている	<input type="checkbox"/> あり コントロール不良	国際共同第Ⅲ相臨床症例も報告されています。また、高血圧クレーゼや、性後白質脳症が併発した症例も認められています。高血圧を有する患者では、スチバーガ投与により高血圧が悪化するおそれがあります。降圧剤等により適切に血圧をコントロールした上でスチバーガの投与を開始してください。また、スチバーガ投与中は、定期的に血圧を測定し、患者の状態を特に注意深く観察するなど慎重な対応を行ってください。
脳転移	<input type="checkbox"/> なし	<input type="checkbox"/> あり	-	国際共同第Ⅲ相臨床症例も報告されています。脳転移病巣は適否を慎重に検討し出血の危険性に十分試験*において、スチバーガ投与により出血のリスクが高まること示唆されています。正常組織よりも出血しやすい傾向がありますので、脳転移のある患者では、投与の及び判断してください。また、このような患者にスチバーガを投与する場合には、脳配慮してください。
血栓塞栓症又はその既往歴	<input type="checkbox"/> なし	<input type="checkbox"/> あり	-	国際共同第Ⅲ相臨床症例では、悪化・再発の患者は、悪化・再発に慎重に検討及び判断に注意深く観察する試験*において、血栓塞栓症等が報告されています。血栓塞栓症又はその既往歴のある患者では、スチバーガ投与前に患者の病歴を確認し、投与の適否をしてください。また、このような患者にスチバーガを投与する場合には、患者の状態を特に慎重な対応を行ってください。
手術（28日以内に施行された、開腹・開胸・腹腔鏡手術等の侵襲の大きな手術）	<input type="checkbox"/> なし	-	<input type="checkbox"/> あり	スチバーガは血管新生物を有する薬剤であることから、スチバーガの投与により創傷治癒をおく手術後には術部の離開を引き起こす可能性があります。手術時はスチバーガの投与を中断してください。また、手術後の投与再開については、術創の治癒状況及び患者の状態を十分観察してください。スチバーガの投与開始前28日以内に大きな手術を行った患者は除外されています。本剤の影響を検討した成績はありません。スチバーガの投与開始前28日以内に大きな手術を行った患者に対しては、スチバーガによる治療を延期するか、他の治療法をご検討ください。
ECOG PS	<input type="checkbox"/> 0,1	-	<input type="checkbox"/> 2,3又は4	国際共同第Ⅲ相臨床試験において、PSが0又は1以外の患者に対する使用経験はありません。PSが2以上の患者に対し、試験*において、PSが0又は1に回復するまでスチバーガによる治療を延期するか、他の治療法をご検討ください。

参考 推奨される臨床検査値の基準

臨床検査項目(単位)	適正
好中球数(/mm ³)	<input type="checkbox"/> ≥1,500
ヘモグロビン(g/dL)	<input type="checkbox"/> ≥9
血小板数(/mm ³)	<input type="checkbox"/> ≥100,000
AST(IU/L)	<input type="checkbox"/> <100
ALT(IU/L)	<input type="checkbox"/> <100
総ビリルビン(mg/dL)	<input type="checkbox"/> <2.0

スチバーガ錠の適正使用患者基準(適正使用アドバイザリー・ボードのステートメント)より抜粋

*詳しくは 「スチバーガ適正使用ガイド(国際共同第Ⅲ相臨床試験の患者登録基準(抜粋))」及び「製品電子添文(禁忌・重要な基本的注意・特定の背景を有する患者に関する注意)」をご参照ください。

*試験14387、CORRECT及び試験14874、GRID 注)ULN:(施設)基準値上限添文(禁忌・重要な基本的注意・特定の背景を有する患者に関する注意)」をご参照ください。

推奨される適正使用患者（肝細胞癌）

確認項目	適正	推奨できない	解説※	
診断名	<input type="checkbox"/> がん化学療法後に増悪した切除不能な肝細胞癌	<input type="checkbox"/> 左記以外	本剤の適応は「治療切除不能な進行・再「がん化学療法後に増悪した切除不能な肝発の結腸・直腸癌」, 「がん化学療法後に増悪した消化管間質腫瘍」及び細胞癌」です。国内ではその他の悪性腫瘍への使用は認められておりません。	
本剤の成分に対する過敏症の既往歴【禁忌】	<input type="checkbox"/> なし	<input type="checkbox"/> あり	本剤の成分に対し過敏症の既往歴のある患者には投与しないでください【禁忌】。	
妊娠又はその可能性【禁忌】/授乳中	<input type="checkbox"/> なし	<input type="checkbox"/> あり	妊娠又は妊娠している可能性のある女性への移行が報告されていますので、授乳中には投与しないでください【禁忌】。動物実験において催奇形性及び乳汁中の女性においては、授乳をしないことが望ましいです。	
今回予定の治療レジメン	<input type="checkbox"/> 単剤	<input type="checkbox"/> 他の抗悪性腫瘍剤との併用	本剤と他の抗悪性腫瘍剤との併用、及び肝細胞癌における本剤の一次治療について、有効性及び安全性は確立していません。	
中等度以上の肝機能障害	<input type="checkbox"/> なし	<input type="checkbox"/> あり	重度の肝機能障害の患者は、臨床試験で（試験15982、RESORCE）においては除外されています。切除不能な肝細胞癌に対する国際共同第Ⅲ相臨床試験Child-Pugh分類Aの患者が選択基準となっていました。	
コントロール不良の高血圧	<input type="checkbox"/> なし	<input type="checkbox"/> あり	高血圧を有する患者では、スチバーガ投与際共同第Ⅲ相臨床試験（試験15982、RESORCE）においては、コントロール不良の高血圧症は除外基準になっていました。	
脳転移	<input type="checkbox"/> なし	<input type="checkbox"/> あり	脳転移のある患者は、脳出血があらわれるおそれがあります。	
血栓塞栓症又はその既往歴	<input type="checkbox"/> なし	<input type="checkbox"/> あり	血栓塞栓症又はその既往歴のある患者は、心筋虚血、心筋梗塞等があらわれるおそれがあります。	
手術（28日以内に施行された、侵襲の大きな手術又は重大な外傷）	<input type="checkbox"/> なし	<input type="checkbox"/> あり	創傷治癒を遅らせる可能性があるため、投与再開は、患者の状態に応じて判断して15982、RESORCE）においては、28日以内に施行された侵襲の大きな手術又は重大な外傷は除外基準になっていました。	
ソラフェニブに対する忍容性	<input type="checkbox"/> あり	<input type="checkbox"/> なし	ソラフェニブに対する忍容性のない患者第Ⅲ相臨床試験（試験15982、RESORCE）の最小用量として1日400mg以上（1日副作用により投与中止に至った患者は）には、本剤の投与は推奨されません。切除不能な肝細胞癌に対する国際共同における「ソラフェニブに対する忍容性の定義」では、治療中止前28日間1回投与が20日間以上投与された患者を忍容性ありとし、ソラフェニブの除外されていました。	
ECOG PS	<input type="checkbox"/> 0, 1	<input type="checkbox"/> 2, 3, 4		
臨床検査項目	好中球数 (/mm ³)	<input type="checkbox"/> ≥1,500	<input type="checkbox"/> <1,500	本剤を投与するには主要臓器機能が十分リスク評価を十分行った上で本剤投与のから投与を行ってください。
	ヘモグロビン (g/dL)	<input type="checkbox"/> >8.5	<input type="checkbox"/> ≤8.5	
	血小板数 (/mm ³)	<input type="checkbox"/> ≥60,000	<input type="checkbox"/> <60,000	
	AST (U/L)	<input type="checkbox"/> 施設基準値上限の5倍以下	<input type="checkbox"/> 施設基準値上限の5倍超	
	ALT (U/L)	<input type="checkbox"/> 施設基準値上限の5倍以下	<input type="checkbox"/> 施設基準値上限の5倍超	
	総ビリルビン (mg/dL)	<input type="checkbox"/> ≤2.0	<input type="checkbox"/> >2.0	

スチバーガ錠の適正使用に関するステートメントより改変
 ※詳しくは製品電子添文「禁忌・重要な基本的注意・特定の背景を有する患者に関する注意」をご参照ください。

肝機能障害の対処法

スチバーガ投与によりAST (GOT)、ALT (GPT)の著しい上昇を伴う肝機能障害、黄疸があらわれ、劇症肝炎(頻度不明)、肝不全(0.3%)により死亡に至る例が報告されています。

スチバーガ投与中は観察を十分に行い、異常が認められた場合には減量、休薬又は投与を中止し、適切な処置を行ってください。スチバーガの投与開始前及び投与中は**定期的に肝機能検査**を行ってください。より安全に使用するために、AST及びALT値が基準値上限の3倍未満であっても、前値から臨床的に意義のある上昇が認められた場合^{*1}は、より頻回に検査を行うなど、慎重に観察を行ってください。休薬期間^{*2}にもかかわらず、前値から臨床的に意義のある上昇が認められた場合^{*1}には、休薬期間を延長、又は、より頻回に検査を行うなど、慎重に観察を行ってください。

※1 例えば、前回の検査値の2倍以上に上昇した場合等。

※2 スチバーガの3週間連日経口投与後の1週間及び他の有害事象等による休薬期間を示します。

【国際共同第Ⅲ相臨床試験*におけるAST、ALT及びビリルビンの検査頻度】

投与期間の最初の2サイクル：週1回^{*}

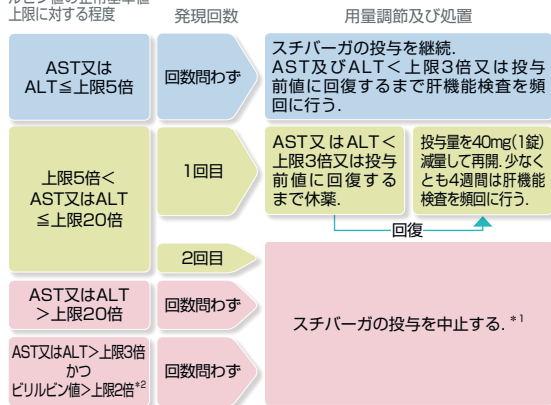
サイクル3以降投与開始6ヵ月まで：2週間に1回

* 試験14387、CORRECT、試験14874、GRID及び試験15982、RESORCE

※試験14387、CORRECT及び試験14874、GRIDの治療開始時は、2週間に1回の頻度でしたが、死亡例の集積により週1回に変更されました。

●肝機能検査値異常に関する用量調節基準

AST又はALT及びビリルビン値の正常基準値上限に対する程度



*1：肝機能検査値が正常範囲又は投与前値に回復するまで、肝機能検査を頻回に行う。

*2：スチバーガはUGT1A1によるグルクロン酸抱合を阻害するため、ジルベール症候群の患者においては間接型ビリルビンが上昇する可能性がある。そのため、ジルベール症候群の患者においてAST又はALTが上昇した場合、本欄のビリルビン値の基準によらず、上欄で規定するAST又はALTの基準に従う。

●肝機能障害のグレード(CTCAE Ver.4.0) [抜粋]

	グレード1	グレード2	グレード3	グレード4	グレード5
肝不全	—	—	羽ばたき振戦；軽度の脳症；身の回りの日常生活動作の制限	中等度から高度の脳症；昏睡；生命を脅かす	死亡
肝胆道系障害, その他	症状がない, 又は軽度の症状がある；臨床所見又は診断所見のみ；治療を要さない	中等症；最小限／局所的／非侵襲的治療を要する；年齢相応の身の回り以外の日常生活動作の制限	重症又は医学的に重大であるが, ただちに生命を脅かすものではない；入院又は入院期間の延長を要する；活動不能／動作不能；身の回りの日常生活動作の制限	生命を脅かす；緊急処置を要する	死亡
アスパラギン酸アミノトランスフェラーゼ増加	> ULN - 3.0 × ULN	> 3.0 - 5.0 × ULN	> 5.0 - 20.0 × ULN	> 20.0 × ULN	—
アラニンアミノトランスフェラーゼ増加	> ULN - 3.0 × ULN	> 3.0 - 5.0 × ULN	> 5.0 - 20.0 × ULN	> 20.0 × ULN	—
血中ビリルビン増加	> ULN - 1.5 × ULN	> 1.5 - 3.0 × ULN	> 3.0 - 10.0 × ULN	> 10.0 × ULN	—

注)ULN: (施設)基準値上限

参考 DDW-J 2004 薬物性肝障害ワークショップのスコアリング

	肝細胞障害型	胆汁うっ滞又は混合型	スコア			
1. 発症までの期間 ¹⁾	初回投与	再投与	初回投与	再投与		
a 投与中の発症の場合 投与開始からの日数	5~90日	1~15日	5~90日	1~90日	+2	
	<5日, >90日	>15日	<5日, >90日	>90日	+1	
b 投与中止後の発症の場合 投与中止後の日数	15日以内	15日以内	30日以内	30日以内	+1	
	>15日	>15日	>30日	>30日	0	
2. 経過	ALTのピーク値と正常上限との差		ALPのピーク値と正常上限との差			
投与中止後の データ	8日以内に50% 以上の減少		(該当なし)		+3	
	30日以内に50% 以上の減少		180日以内に50% 以上の減少		+2	
	(該当なし)		180日以内に50% 未満の減少		+1	
	不明又は30日以内に 50%未満の減少		不変, 上昇, 不明		0	
	30日後も50%未満の 減少か再上昇		(該当なし)		-2	
投与続行及び不明					0	
3. 危険因子	肝細胞障害型		胆汁うっ滞又は混合型			
	飲酒あり		飲酒又は妊娠あり		+1	
	飲酒なし		飲酒, 妊娠なし		0	
4. 薬物以外の原因 の有無 ²⁾	カテゴリー1, 2がすべて除外				+2	
	カテゴリー1で6項目すべて除外				+1	
	カテゴリー1で4つから5つが除外				0	
	カテゴリー1の除外が3つ以下				-2	
	薬物以外の原因が濃厚				-3	
5. 過去の肝障害の 報告	過去の報告あり, もしくは添付文書に記載あり				+1	
	なし				0	
6. 好酸球増多 (6%以上)	あり				+1	
	なし				0	
	陽性				+2	
7. DLST	擬陽性				+1	
	陰性及び未施行				0	
8. 偶然的再投与が行 われた時の反応	肝細胞障害型		胆汁うっ滞又は混合型			
	単独再投与		ALT倍増		ALP(T, Bil)倍増	+3
	初回肝障害時の併 用薬と共に再投与		ALT倍増		ALP(T, Bil)倍増	+1
	初回肝障害時と 同じ条件で再投与		ALT増加するも正常域		ALP(T, Bil)増加するも 正常域	-2
	偶然的再投与なし, 又は判断不能					
総スコア						

- 1) 薬物投与前に発症した場合は「関係なし」、発症までの経過が不明の場合は「記載不十分」と判断して、スコアリングの対象としない。投与中の発症か、投与中止後の発症かにより、a又はどちらかのスコアを使用する。
- 2) カテゴリー1: HAV, HBV, HCV, 胆道疾患(US), アルコール, ショック肝, カテゴリー2: CMV, EBV, ウイルスはIgM HA抗体, HBs抗体, HCV抗体, IgM CMV抗体, IgM EB VCA抗体で判断する。

判定基準

総スコア 2点以下: 可能性が低い / 3, 4点: 可能性あり / 5点以上: 可能性が高い

参考 薬物性肝障害診断基準の使用マニュアル

- 肝障害をみた場合は薬物性肝障害の可能性を念頭に置き、民間薬や健康食品を含めたあらゆる薬物服用歴を問診すべきである。
- この診断基準は、あくまで肝臓専門医以外の利用を目的としたもので、個々の症例での判断には、肝臓専門医の判断が優先する。
- この基準で扱う薬物性肝障害は肝細胞障害型、胆汁うっ滞型もしくは混合型の肝障害であり、ALTが正常上限の2倍、もしくはALPが正常上限を超える症例と定義する。ALT及びALP値から次のタイプ分類を行い、これに基づきスコアリングする。
肝細胞障害型 ALT > 2N + ALP ≤ N 又は ALT比/ALP比 ≥ 5
胆汁うっ滞型 ALT ≤ N + ALP > 2N 又は ALT比/ALP比 ≤ 2
混合型 ALT > 2N + ALP > N かつ 2 < ALT比/ALP比 < 5
N: 正常上限, ALT比=ALT値/N, ALP比=ALP値/N
- 重症例では早急に専門医に相談すること(スコアが低くなる場合がある)。
- 自己免疫性肝炎との鑑別が困難な場合(抗核抗体陽性の場合など)は、肝生検所見や副腎皮質ステロイド薬への反応性から肝臓専門医が鑑別すべきである。
- 併用薬がある場合は、その中で最も疑わしい薬を選んでスコアリングを行う。薬物性肝障害の診断を行った後、併用薬の中でどれか疑わしいかは、1 発症までの期間, 2 経過, 5 過去の肝障害の報告, 7 DLSTの項目から推定する。
- 項目4: 薬物以外の原因の有無で、経過からウイルス肝炎が疑わしい場合は、鑑別診断のためにはIgM HBC抗体, HCV-RNA定性の測定が必須である。
- DLSTが偽陽性になる薬物がある(肝臓専門医の判断)。DLSTは別記の施行要領に基づいて行うことが望ましい。アレルギー症状として、皮疹の存在も参考となる。
- 項目8: 偶然的再投与が行われた時の反応は、あくまで偶然、再投与された場合にスコアを加えるためのものであり、診断目的に行ってはならない。倫理的観点から原則、禁忌である。なお、代謝性の特異体質による薬物性肝障害では、再投与によりすぐに肝障害が起こらないことがあり、このような薬物ではスコアを減点しないように考慮する。
- 急性期(発症より7日目まで)における診断では、薬物中止後の経過が不明のため、2の経過を除いたスコアリングを行い、1点以下を可能性が少ない、2点以上を可能性ありと判断する。その後のデータ集積により、通常のスコアリングを行う。

手足症候群の対処法

スチバーガの発現頻度の高い副作用の1つとして手足症候群があります。発現・重症化を避けるためには投与前より適切な予防的措置を講じるとともに、重症度に応じた対処を考慮ください。

手足症候群の予防的措置には、物理的刺激的除去、角質処理、保湿等が含まれます。予防的措置については、治療開始前に患者への説明と指導を行ってください。

手足症候群が発現した場合には、用量調節基準を参考に、重症度に応じて对症療法、減量、休薬又は投与の中止を考慮ください。
CTCAEグレード2であっても、疼痛を伴う場合は休薬を考慮ください。

必要に応じて皮膚科へ紹介し、皮膚科医の指示を仰いでください。

●手足症候群の予防及び治療のポイント

- ①**保湿**：普段から保湿剤を用いて皮膚を保護し、乾燥や角化・角質肥厚を防ぐ
- ②**刺激除去**：普段から手足への過剰な刺激を避ける
- ③**角質処理**：必要に応じ厚くなった角質を取り除く

以上の3点は、手足症候群の予防だけでなく、治療における重要なポイントです。

特に①と②は、患者自身による積極的な取り組みが求められ、このことは手足症候群の早期発現にも役立つと考えられます。

●患者への指導(予防及び治療)

物理的刺激的を避ける	やわらかく厚めで少し余裕のある靴下を履く 足にあった柔らかい靴を履く 圧のかかりにくい靴の中敷(ジェルや低反発のもの)を使用する 長時間の立ち仕事や歩行、ジョギングを避け、細目に休む 家庭で使う用具(包丁、スクリュードライバー、ガーデニング用具など)を使う時握りしめる時間を短くするか、圧をかけなくてよいもの(ピーラーなど)を使用する 炊事、水仕事の際にはゴム手袋等を用いて、洗剤類にじかに触れないようにする
熱刺激を避ける	熱い風呂やシャワーを控え、手や足を湯に長時間さらさないようにする
皮膚の保護	保湿剤を塗布する(外用法の指導を含む)
2次感染予防	清潔を心がける

厚生労働省(2010年作成、2019年改定) 重篤副作用疾患別対応マニュアル 手足症候群
(https://www.mhlw.go.jp/topics/2006/11/dl/tp1122-1q01_r01.pdf)

【スチバーガによる皮膚毒性の変化】

●第一段階

限局性の紅斑から始まることが多い。
日常生活には支障をきたさない。



●第二段階

皮膚が角化し、亀裂を伴うこともある。疼痛を引き起こすことにより、日常生活に支障を及ぼすようになる。



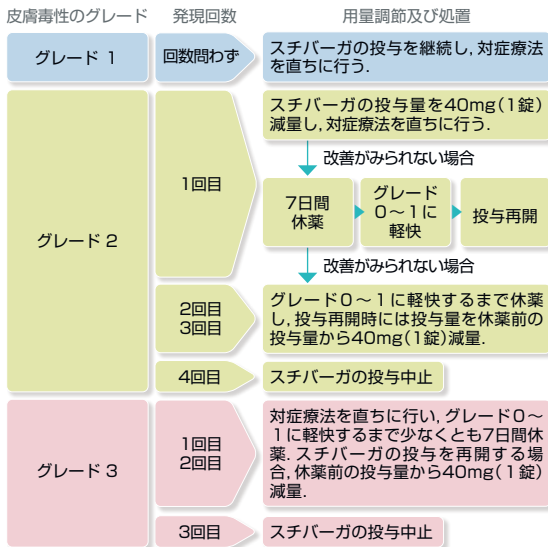
●第三段階

角化が高度になり、また水疱や膿疱が形成されることもある。まれに潰瘍化し激しい疼痛や重度の不快感を伴い、仕事や日常生活が不可能になる。



大腸癌症例
写真提供:国立がん研究センター東病院

●手足症候群に関する用量調節基準



グレードはCTCAEに準じる。

●手掌・足底発赤知覚不全症候群のグレード(CTCAE Ver.4.0) [抜粋]

グレード1	疼痛を伴わないわずかな皮膚の変化又は皮膚炎(例:紅斑、浮腫、角質増殖症)
グレード2	疼痛を伴う皮膚の変化(例:角層剥離、水泡、出血、浮腫、角質増殖症);身の回り以外の日常生活動作の制限
グレード3	疼痛を伴う高度の皮膚の変化(例:角層剥離、水泡、出血、浮腫、角質増殖症);身の回りの日常生活動作の制限

グレード4以上は定義されていません。

注)「手足症候群」はCTCAE Ver.4.0では「手掌・足底発赤知覚不全症候群」となります。

参考 国際共同第Ⅲ相臨床試験*における手足症候群の予防及び処置

●角質肥厚へ対応

スチバーガ投与開始前	●手足の状態を確認 ●必要に応じてマニキュア/ペディキュアの使用を推奨 ●皮膚硬結部分又はかさつく部分の除去に軽石の使用を推奨
スチバーガ投与中	●局所的な圧迫を避ける ●皮膚を摘み、圧迫、摩擦がするような衣類の着用を避ける

●保湿クリームなどの使用

尿素を含まないクリームを多めに使用する(以下事例)*

- Cetaphil
- Aveeno
- Udderly Smooth
- Gold Bond
- Norwegian Formula
- Eucerin

角質溶解薬(クリーム):患部(過角化した部分)のみに控えめに使用する

- 尿素を含む皮膚軟化剤
- 6%サリチル酸を含む製剤

α-ヒドロキシ酸(AHA)配合クリーム

- 約5~8%製剤で、穏やかな化学的皮膚剥脱を行う
- 毎日2回多めに塗布する

疼痛対応のため、2%リドカインなどの鎮痛薬を検討する
グレード2又は3の手足症候群の患者に対し、0.05%クロバテゾールなどの局所副腎皮質ステロイドを塗布することを考慮する
全身的なステロイド投与は避ける

●クッション

疼痛部位を保護する

- 保湿クリーム塗布部分を覆うために靴下・手袋を使用する
- 適切なパッドが施された靴を履く
- 靴に中敷きとなるクッションやシリコン、ゲルなどを入れる
- 硫酸マグネシウム(エプソム塩)を溶かしたための湯に足を浸す

*試験14387, CORRECT, 試験14874, GRID及び試験15982, RESORCE

※海外における市販薬です。保湿剤として、サンホワイト®P-1(白色ワセリン)、ニュートロジーナ®ハンドクリームは国内においてドラッグストア等で購入可能です。

参考 キナーゼ阻害薬とフッ化ピリミジン系薬剤との皮膚症状の違い

キナーゼ阻害薬による手足症候群は、広く知られているフッ化ピリミジン系薬剤による手足症候群とは皮膚症状が異なりますので、ご注意ください。

	キナーゼ阻害薬 (スチバー方錠、 ネクサバル錠等)	フッ化ピリミジン系薬剤 (カペシタビン等)
早期 症状	物理的刺激のかかる部位など圧力のかかる部位に限局性に紅斑、水泡が生じることが多い。	早期にしびれ、感覚異常が認められ、この時期には視診では手足の皮膚に視覚的な変化を伴わない可能性がある。 最初にみられる皮膚の変化は、比較的びまん性の発赤、紅斑であり、進行に従い皮膚表面に光沢が生じ、指紋が消失する傾向がみられると疼痛を生じることが多い。
所見	限局性のことが多く、発赤、過角化、知覚の異常、疼痛に始まり、水泡の形成へと進展する。	初めはびまん性の紅斑、腫脹が出現する。進行すると角化し、色素沈着も伴う。

厚生労働省(2010年作成、2019年改定)
重篤副作用疾患別対応マニュアル 手足症候群
(https://www.mhlw.go.jp/topics/2006/11/dl/t1122-1q01_r01.pdf)

参考 手足症候群の予防法(類薬ネクサバル錠での例)

●手足症候群に対する予防法

内容	ポイント
角質 処理	1) ネクサバル投与前に角質肥厚の有無を確認し、個々の症状に応じた角質処理の方法(P23参照)を選択する。 2) 物理的処理(角質肥厚が重度の場合は、ネクサバル投与開始前に行う。
刺激 除去	1) 足の保護 ・ 足に合った履きやすい靴、柔らかい中敷きで除圧する。 ・ 足に合わない小さい靴、革靴、ハイヒール等は避ける。 ・ 健康サンダルは不可。 ・ 木綿の厚めの靴下を着用する。 ・ 屋内ではスリッパを使用する。 ・ 長時間の歩行や立ち仕事、ジョギング等は控える。 2) 手の保護 ・ 木綿の手袋を着用する。 ・ 圧のかかる手作業は控える。 ・ 長時間の筆記、雑巾絞り、固い蓋の開け閉め、包丁仕事、土仕事など。 ・ 水仕事をできるだけ避ける。 ・ 水仕事を行う際には、保湿剤を塗布後、木綿の手袋の上にゴム手袋をして行う。 ・ 重い荷物をもつことは控える。 3) その他の注意 ・ 熱いお風呂には入らない(40℃までを目安とする)。 ・ 長時間の入浴は避ける(入浴時間を10分程度にする)。
保湿	1) 保湿剤の塗布により角質化を防止する。 2) 推奨される保湿剤：各種W/O型乳剤、油脂性基剤、ニュートロジーナ [®] など。 W/O型乳剤* (保湿効果の持続時間、基剤の低刺激性の点でO/W型**より予防に有用と考えられる) ・ 尿素含有製剤(例：バスタロン [®] ソフト軟膏 10%、20%) ・ ヘリウム類似物質含有製剤(例：ヒルドイド [®] ソフト軟膏0.3%) 油脂性基剤 ・ ジメチルインプロピルアズレン(例：アズノール [®] 軟膏0.033%) ・ 白色ワセリン(例：プロベト [®] 、サンホワイト [®] P-1) 市販のスキンケア用品 ・ グリセリン含有製品(例：ニュートロジーナ [®] ハンドクリーム) *W/O型：water in oil/油中水型 **O/W型：oil in water/水中油型
	3) 手洗い・入浴後は保湿剤を塗布する。 4) 就寝時は保湿剤を塗布後、保湿効果持続を考慮し木綿の手袋靴下を着用する。

山崎直也ほか 皮膚病診療 32(8)、836-840(2010)

参考 手足症候群の重症度別処置の方法 (類薬ネクスパール錠での例)

●肥厚の程度に応じた角質処理方法

投与前の角質肥厚のレベル	方法		ネクスパール錠投与との併用の可否
状態			
軽度	視覚的に明らかではないが、角質の変化が触知される(ざらざらする、少し硬く触れる)。	保存的観察。処理を行うと過度に薄くなり、適度な防御機能まで損なう可能性があるため、処理は行わないことが望ましい。	-
中等度	視覚的に黄白色調を呈した角質肥厚を確認できる。	化学的処理。20%尿素配合外用薬、10%サリチル酸含有外用薬によるケア。	化学的処理はネクスパール錠投与との併用可*
重度	黄白色調を呈し、隆起を認める。角栓(芯)を伴うことがある。胼胝腫(たこ)、鶏眼(うおのめ)などが生じ、圧痛を有する。	物理的処理=皮膚科に相談。専門家による鶏眼・胼胝処理(保険適応)。必要以上に角質を除去できないように注意を払う。	物理的刺激が加わるため、ネクスパール錠投与とは併用せず、投与開始前に行うことが望ましい。*

※中等度の角質肥厚に対して行う化学的処理は、ネクスパール錠の服用前、服用中ともに実施が可能であるが、重度の角質肥厚に対して物理的処理を行う場合は、処理の際に加わる物理的刺激が手足症候群を発症・悪化させるのを避けるために、ネクスパール錠による治療を開始する前に済ませておくことが望ましい。

山崎直也ほか 皮膚病診療 32(8)、836-840(2010)

高血圧の対処法

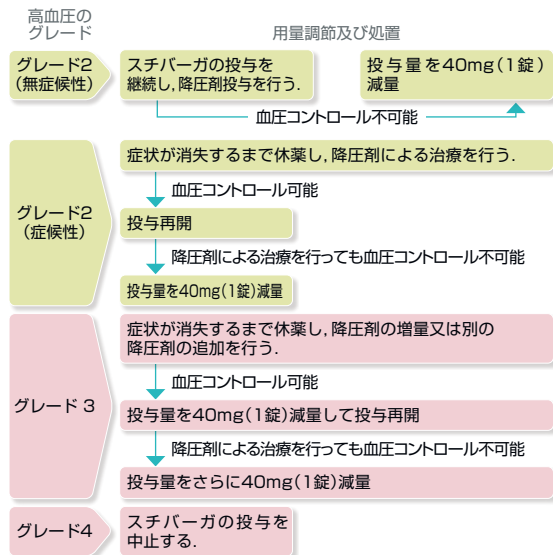
スチバーガの発現頻度の高い副作用の1つとして高血圧があります。また、高血圧クリーゼ、可逆性後白質脳症が発現することがあります。高血圧の患者は慎重投与の対象となっています。スチバーガ投与開始前及び投与中は定期的に血圧測定を行ってください。

【国際共同第Ⅲ相臨床試験*における血圧測定の種類】

投与期間の最初の6週：週1回

*試験14387、CORRECT、試験14874、GRID及び試験15982、RESORCE

●高血圧に関する用量調節基準



グレードはCTCAEに準じる。

●高血圧のグレード(CTCAE Ver.4.0) [抜粋]

グレード1	前高血圧状態(収縮期血圧120-139mmHg又は拡張期血圧80-89mmHg)
グレード2	ステージ1の高血圧(収縮期血圧140-159mmHg又は拡張期血圧90-99mmHg);内科的治療を要する;再発性又は持続性(≥24時間);症状を伴う>20mmHg(拡張期血圧)の上昇又は以前正常であった場合は>140/90mmHgへの上昇;単剤の薬物治療を要する
グレード3	ステージ2の高血圧(収縮期血圧≥160mmHg又は拡張期血圧≥100mmHg);内科的治療を要する;2種類以上の薬物治療又は以前よりも強い治療を要する
グレード4	生命を脅かす(例:悪性高血圧、一過性又は恒久的な神経障害、高血圧クレーゼ);緊急処置を要する
グレード5	死亡

注)小児に関する記載は省略

参考 高血圧緊急症

- 加速型一悪性高血圧(網膜出血や乳頭浮腫を伴う高血圧)
- 高血圧性脳症
- 急性の臓器障害を伴う重症高血圧
 - 脳出血 ●くも膜下出血 ●アテローム血栓性脳梗塞
 - 頭部外傷 ●急性大動脈解離 ●急性心不全
 - 急性心筋梗塞および急性冠症候群
 - 急性または急速進行性の腎不全(腎移植後を含む)
- 脳梗塞血栓溶解療法後の重症高血圧*
- カテコールアミンの過剰
 - 褐色細胞腫クリーゼ
 - モノアミン酸化酵素阻害薬と食品・薬物との相互作用
 - 交感神経作動薬の使用 ●降圧薬中断による反跳性高血圧
 - 脊髄損傷後の自動性反射亢進
- 収縮期血圧≥160mmHgかつ/または拡張期血圧≥110mmHgを複数回認める妊婦
- 子癇
- 手術に関連したもの
 - 緊急手術が必要な患者の重症高血圧* ●術後の高血圧
 - 血管縫合部からの出血
- 冠動脈バイパス術後
- 重症火傷
- 重症鼻出血

加速型一悪性高血圧、周術期高血圧、反跳性高血圧、火傷、鼻出血などは重症でなければ切迫症の範疇に入りうる。

*ここでの「重症高血圧」は、各病態に応じて緊急降圧が必要な血圧レベルが考慮される。

日本高血圧学会高血圧管理・治療ガイドライン作成委員会編：「高血圧管理・治療ガイドライン2025」ライフサイエンス出版、p-221、表16-1より転載

参考 高血圧緊急症に用いられる注射薬(降圧薬)

薬剤	用法・用量	効果発現までの時間	作用持続時間	副作用、注意点	主な適応
血管拡張薬					
ニカルジピン	持続静注 0.5~ 6μg/kg/分	5~ 10分	60分	頻脈、頭痛、顔面紅潮、局所の静脈炎など	ほとんどの緊急症。頭蓋内圧亢進や急性冠症候群では要注意
シルチアゼム	持続静注 5~ 15μg/kg/分	5分 以内	30分	徐脈、房室ブロック、洞停止など	左室駆出率の低下した心不全(HFrEF)を除くほとんどの緊急症
ニトログリセリン	持続静注 5~ 100μg/分	2~ 5分	5~ 10分	頭痛、嘔吐、頻脈、メトヘモグロビン血症、耐性が生じやすいなど。遮光が必要	急性冠症候群
ニトログリセリンナトリウム	持続静注 0.25~ 2μg/kg/分	瞬時	1~ 2分	悪心、嘔吐、頻脈、高濃度・長時間でシアン中毒など。遮光が必要	ほとんどの緊急症。頭蓋内圧亢進や腎障害例では要注意
ヒドラルジン	静注 10~ 20mg	10~ 20分	3~6 時間	頻脈、顔面紅潮、頭痛、狭心症の増悪、持続性の低血圧など	子癇(第一選択薬ではない)
交感神経抑制薬					
フェントラミン	静注 1~10mg 初回静注後 0.5~ 2mg/分で 持続投与 してもよい	1~ 2分	3~ 10分	頻脈、頭痛など	褐色細胞腫、カテコールアミン過剰
プロプラノロール	静注 2~10mg (1mg/分) ↓ 2~4mg/ 4~6時間ごと			徐脈、房室ブロック、心不全など	他剤による頻脈抑制

肺水腫、心不全や体液の貯留がある場合にはフロセミドやカルペリチドを併用する
添付文書上は、ニカルジピンとシルチアゼムが「高血圧性緊急症」を適応疾患として有している

日本高血圧学会高血圧管理・治療ガイドライン作成委員会編：「高血圧管理・治療ガイドライン2025」ライフサイエンス出版、p-223、表16-3より転載

参考 可逆性後白質脳症の病態

■可逆性後白質脳症は、頭痛、痙攣、視覚異常、意識障害ならびにしばしば血圧の急速な上昇を臨床的に主症状とし、画像上、脳浮腫と思われる病変が主に後部大脳白質を中心に認められ、しかも臨床的・画像的異常が原因となっている状態の是正により可逆的に消失するという病態に対して、1996年 Hincheyらによって提唱された疾患概念である。

■神経放射線学的特徴として、病変部位はMRI T2強調画像 FLAIR (fluid-attenuated inversion recovery) 画像で高信号域としてとらえられ、DWI (拡散強調画像: diffusion weighted image) では低～等信号、ADC (拡散係数: apparent diffusion coefficient) の上昇がみられることが多く、これらの所見は血管原性浮腫を反映するとされている。病変は原則的には後頭、頭頂葉領域の皮質下白質、両側性で比較的対称性であるが、皮質病変を伴っていたり、視床、前頭葉、脳幹、小脳に病変がみられることもある。この異常所見の多くは消退するが、一部では脳出血や脳梗塞あるいは、くも膜下出血を呈し、不可逆的な病変を形成し、神経学的後遺症を残すことがある。また可逆的な脳血管攣縮を認める場合もある。

岸田修二 癌と化学療法 35(10), 1659-1664(2008)
厚生労働省(2006) 重篤副作用疾患別対応マニュアル 白質脳症
(<http://www.info.pmda.go.jp/juutoku/file/jfm0611007.pdf>)
Hinchey J et al. N Engl J Med 334(8), 494-500(1996)

下痢の対処法

スチバーガの発現頻度の高い副作用の1つとして下痢があります。投与中は観察を十分に行い、下痢や脱水の徴候があらわれた場合には、症状、重症度等に応じてスチバーガを減量、休業又は中止することを考慮ください。また、必要に応じて止瀉薬(ロペラミド等)の投与や補液等の適切な処置を行ってください。

●肝機能検査値異常, 手足症候群, 高血圧以外の用量調節基準

グレード3以上の副作用発現時は、グレード2以下に軽快するまで休業し、投与量を40mg(1錠)減量し再開する。又は投与の中止を考慮すること。

グレードはCTCAEに準じる。

●下痢のグレード(CTCAE Ver.4.0) [抜粋]

グレード1	ベースラインと比べて<4回/日の排便回数増加; ベースラインと比べて人工肛門からの排泄量が軽度増加
グレード2	ベースラインと比べて4-6回/日の排便回数増加; ベースラインと比べて人工肛門からの排泄量が中等度増加
グレード3	ベースラインと比べて≥7回/日の排便回数増加;便失禁; 入院を要する;ベースラインと比べて人工肛門からの排泄量が高度増加;身の回りの日常生活動作の制限
グレード4	生命を脅かす;緊急処置を要する
グレード5	死亡

●下痢のアセスメント

- 下痢の出現時期, 期間
- 下痢の回数, 性状(水様, 血便など)
- PS低下, 悪心・嘔吐, 発熱, めまい, 激しい腹痛, 脱水の程度などの自覚症状
- 薬剤投与歴
- 食事内容の確認

参考 下痢の重症度別対処法(類薬ネクサバル錠での例)

●グレード1・2の場合の対処法

①以下の飲食を中止する。

- ラクトース(乳糖)を多く含む食品：牛乳、ヨーグルト、チーズなど
- アルコール
- 高浸透圧食：あんこ、ケーキ、チョコレート、ピザなど

②大量の飲水(1日コップ8~10杯分のスポーツドリンクなど)を促す。

③ネクサバルの減量、休薬を考慮。

- ④ロベミン[®](ロベラミド)開始量4mg、その後4時間ごとに2mg追加。
 - 下痢が12時間以上止まるまで継続(放射線による下痢と考えられる場合は継続)。
 - 下痢が24時間以上持続する場合、2時間ごとに2mg追加。経口抗菌薬(ニューキノロン系など)開始(放射線による下痢と考えられる場合は、抗菌薬の投与は一般に推奨されない)。
 - 下痢が48時間以上持続する場合、ロベミン[®](ロベラミド)を中止、サンドスタチン[®](オクトレオチド)を開始[開始量100~150 μ g皮下注1日3回又は静注(25~50 μ g/時)。下痢が止まらなければ500 μ gまで増量]。

●グレード3・4の場合の対処法^{*}

下痢が止まっても24時間は治療を継続する。

- ①十分な補液(電解質補正を含め)。
- ②ロベミン[®](ロベラミド)開始量4mg、その後4時間ごとに2mg追加。もしくは、リン酸コデインなどのオピオイド系止瀉薬による治療。
- ③サンドスタチン[®](オクトレオチド)：高度の脱水症例に対し使用する。開始量100~150 μ g皮下注1日3回又は静注(25~50 μ g/時)。下痢が止まらなければ500 μ gまで増量。
- ④経口抗菌薬(ニューキノロン系など)。

* グレード1・2の下痢で合併症(筋痙攣、グレード2以上の嘔吐、PS低下、敗血症、好中球減少、脱水など)がある場合も含む。

●その他の薬物療法

- ①乳酸菌製剤(ビオフェルミン[®]、ラックビー[®])
1回1.0g 1日3回
- ②タンニン酸製剤(タンナルビン)
1回1.0g 1日3回

監修：地方独立行政法人 神奈川県立病院機構 神奈川県立がんセンター 総長 古瀬 純司 先生

その他の副作用への対処法

副作用があらわれた場合は、下記の用量調節基準を考慮して、本剤を減量、休薬又は中止してください。減量して投与を継続する場合には、40mg(1錠)ずつ減量してください(1日1回80mgを下限とすること)。

各副作用の発現状況等については「スチバーガ適正使用ガイド」を参照ください。

●肝機能検査値異常、手足症候群、高血圧以外の用量調節基準

グレード3以上の副作用発現時は、グレード2以下に軽快するまで休薬し、投与量を40mg(1錠)減量し再開する、又は投与の中止を考慮すること。

グレードはCTCAEに準じる。

参考 国際共同第Ⅲ相臨床試験^{*}における
用量調節基準

(手足症候群、高血圧及び肝機能検査値異常を除く)^{*}

グレード (CTCAE)	投与継続の 可否	用量調節	サイクルにおける投与
グレード 0~2	投与継続	変更なし	変更なし
グレード3	グレード2以下 に回復するま で休薬 ^b	40mg(1錠)減量	毒性がグレード2以下で 症状が安定している場合は、 治験担当医師の判断により増量してもよい。 増量によりグレード3以上 の毒性が再び発現した場合、 以後、減量での投与を 継続する。
グレード4	グレード2以下 に回復するま で休薬 ^b	40mg(1錠)減量 治験担当医師の判断により、 スチバーガ投与を中止する ことを検討してもよい。	—

a 脱毛、治療反応性の悪化、嘔吐、治療反応性の過敏症、無症候性の検査値異常を除く。

b スチバーガを4週間休薬しても回復がみられない場合、スチバーガの投与を中止とする。

*試験14387、CORRECT、試験14874、GRID及び試験15982、RESORCE

結腸・直腸癌及び消化管間質腫瘍に対する国際共同第Ⅲ相臨床試験(試験
 査がなされていたので、投与前及び投与中は以下も参考として、患者の観察

14387,CORRECT及び試験14874,GRID)では以下のスケジュールで検
 を十分に行ってください。

検査項目	スクリーニング	サイクル1(4週間)				サイクル2(4週間)				サイクル3以降	終了時
		1週	2週	3週	4週	5週	6週	7週	8週		
AST,ALT,T-Bil	7日以内	○ ^a	○ ^a	○ ^a	○ ^a	○ ^a	○ ^a	○ ^a	○ ^a	2週間に1回実施 ^a (投与開始6ヵ月まで)	○
血圧測定	14日以内 ^c	○ ^b	○ ^b	○ ^b	○ ^b	○ ^b	○ ^b	-	-	-	-
分画を含む血液学的検査 ^d	7日以内	○	-	○	-	○	-	○	-	サイクル1に同じ	14日以内
血液生化学検査及び電解質検査 ^d	7日以内	○	-	○	-	○	-	○	-	サイクル1に同じ	14日以内
尿検査 ^d	7日以内	○	-	○	-	○	-	○	-	サイクル1に同じ	14日以内
甲状腺機能検査 (TSH,T3,T4) ^d	7日以内	○	-	-	-	○	-	-	-	サイクル1に同じ	-
血液凝固検査 (PT/PT-INR,PTT) ^{d,e}	7日以内	○	-	-	-	○	-	-	-	サイクル1に同じ	14日以内

a 投与期間の最初の2サイクルにおいては、週1回、サイクル3以降
 投与開始6ヵ月までは2週間に1回実施する。両治験とも開始時は、
 2週間に1回の頻度だったが、肝不全による死亡例の集積により週
 1回に変更された。

b 最初の6週間は週1回の割合で血圧を測定する*。

*消化管間質腫瘍に対する国際共同第Ⅲ相臨床試験(試験14874,GRID)では、「投与
 期間の最初の6週間は少なくとも週1回、又はそれ以上の頻度で行う。」とされた。

c 消化管間質腫瘍に対する国際共同第Ⅲ相臨床試験(試験
 14874,GRID)にて設定された。

d 治験薬投与開始前7日以内に臨床検査が実施されている場合
 は、サイクル1の1日目の検査は不要である。

e ベースラインのPT/INRが安定しているワルファリン投与患者に
 ついては、サイクル1の5日目(±3日)にPT/INRを測定すること。
 いずれかの値が治療域を上回っている場合は、投与量を調節し値
 が安定するまで週1回の程度で測定を行う。

切除不能な肝細胞癌に対する国際共同第Ⅲ相臨床試験(試験15982, RESORCE)では以下のスケジュールで検査がなされていたので、投与前及び投与中は以下も参考として、患者の観察を十分に行ってください。

検査項目	スクリーニング	サイクル1(4週間)		サイクル2以降(4週間)		終了時 14日以内
		第1日 ±3日	第15日 ±3日	第1日 ±3日	第15日 ±3日	
AST,ALT,T-Bil	7日以内	○ ^a	○	○	○ ^f	○
血圧測定	14日以内	○ ^b				○
分画を含む血液学的検査	7日以内	○ ^c	○	○	○ ^f	○
血液生化学検査及び電解質検査	7日以内	○ ^c	○	○	○ ^f	○
尿検査	7日以内	○ ^c	○	○	○ ^f	○
甲状腺機能検査(TSH,T3,T4)	7日以内	○ ^c		○		○
血液凝固検査(PT-INR,PTT)	7日以内	○ ^{c,d,e}		○		○

- a 最初の2サイクルにおいては,ALT,AST及びビリルビンの検査を週1回実施した。
- b 最初の6週間は週1回の割合で血圧を測定した。血圧は、決められた来院時に試験実施医療機関の適切なスタッフ(例:治験責任(分担)医師,看護師)が測定してeCRFに記入した。
- c 治験薬投与開始前7日以内に臨床検査が実施されている場合は,サイクル1の第1日の検査は不要とした。
- d ベースラインのPT-INRが安定しているワルファリン投与被験者については,サイクル1の第5日(±3日)にPT-INRを測定することとした。いずれかの値が治療域を上回っている場合は,投与量を調節し値が安定するまで週1回の程度で測定を行った。この情報はeCRFに記録した。
- e サイクル1の第15日及びサイクル2の第1日と第15日に被験者全員から治験薬投与前に採血を行った。少なくとも80例の被験者から,サイクル1の第15日,サイクル2の第1日,サイクル2の第15日に治験薬投与後2~4時間後に追加の採血を実施した。
- f サイクル6終了後以降は,治験責任(分担)医師の判断に基づき第15日の評価を行うことができることとした。

効果について

Q.1 どのような効果が期待されますか？

- A.1** スチパーガは、血管新生に関わるキナーゼ(VEGFR1, VEGFR2, VEGFR3, TIE2)、腫瘍微小環境に関わるキナーゼ(PDGFR β , FGFR)、腫瘍形成に関わるキナーゼ(KIT, RET, RAF-1, BRAF)など、複数のプロテインキナーゼを阻害します。切除不能な大腸癌に対する国際共同第Ⅲ相臨床試験(CORRECT試験)において、主要評価項目である全生存期間(OS)においてプラセボ群に対するスチパーガ群の優越性が検証されました。消化管間質腫瘍に対する国際共同第Ⅲ相臨床試験(GRID試験)において、主要評価項目である無増悪生存期間(PFS)においてプラセボ群に対するスチパーガ群の優越性が検証されました。切除不能な肝細胞癌に対する国際共同第Ⅲ相臨床試験(RESORCE試験)において、主要評価項目であるOSにおいてプラセボ群に対するスチパーガ群の優越性が検証されました。

副作用について

Q.2 間質性肺疾患の副作用はありますか？

- A.2** 国際共同第Ⅲ相臨床試験(CORRECT試験)における間質性肺疾患の副作用として肺浸潤(グレード3)が1例(GRID試験及びRESORCE試験では報告なし)、市販後の使用成績調査では本剤投与開始後6ヵ月間での間質性肺疾患は7例で、死亡に至った例も報告されていますので、十分な注意が必要です。早期発見、早期診断、早期治療のために、呼吸困難、発熱、咳嗽等の臨床症状の十分な観察を行い、これらの症状が出たら、できるだけ早く担当医に連絡するよう患者や家族に伝えてください。また、症状が認められた場合は速やかに本剤の投与を中止し、SpO₂の測定(必要に応じ動脈血ガス分析)や胸部X線、胸部CT(HRCT)(吸気時)などの画像検査を行ってください。間質性肺疾患が疑われた場合は、ステロイドパルス療法等の適切な処置を行ってください。診断及び処置については、早めに呼吸器専門医にご相談ください。

Q.3 出血の副作用はありますか？

- A.3** 消化管出血、咯血、肺出血、腹腔内出血、腔出血、脳出血、鼻出血、血尿等が報告されています。重篤な出血においては、死亡に至る例が報告されているので、スチパーガ投与中は観察を十分に行い、重篤な出血があらわれた場合には投与を中止し、適切な処置を行ってください。

投与について

Q.4 食事によって薬剤の吸収に影響はありますか？

- A.4** 海外で健康成人を対象としてスチパーガの薬物動態に及ぼす食事の影響を検討した結果、空腹時にスチパーガを投与した場合、食後投与と比較して未変化体のC_{max}及びAUCの低下が認められたことから、空腹時投与を避けてください。また、高脂肪食摂取後にスチパーガを投与した場合、低脂肪食摂取後の投与と比較して活性代謝物のC_{max}及びAUCの低下が認められたことから、スチパーガは高脂肪食後の投与を避けることが望ましいとされています。国際共同第Ⅲ相臨床試験では、スチパーガは、低脂肪(脂肪30%未満)の朝食を摂った後、約240mLの水とともに、朝に服用しています。

【低脂肪朝食の例】

- ごはん150g、味噌汁(みそ/淡色辛みそ12g、カットわかめ0.3g、絹ごし豆腐30g、煮干しだし120g、根深ねぎ5g)、鰯開き(あじ/まあじ/開き干し40g)、おひたし(ほうれんそう75g、かつお/かつお節1g、こいくちしょうゆ3g、大根40g)、梅干し5g(約441kcal及び脂肪7.7g)
- 低脂肪マーガリン大さじ1杯付き白パン(トースト2切れ)、ゼリー大さじ1杯、スキムミルク約240mL(約319kcal及び脂肪8.2g)
- シリアル1カップ、スキムミルク約240mL、ジャム付きトースト1切れ(バター又はマーマレードは不可)、リンゴジュース、コーヒー又は紅茶1杯(約520kcal及び脂肪2.0g)

【その他】

- CYP3A4誘導作用を有するため、併用時にスチパーガの血中濃度が低下する可能性がある飲食物
セイヨウオトギリソウ(セント・ジョーンズ・ワート)含有食品(サプリメント等)
- CYP3A4阻害作用を有するため、併用時にスチパーガの血中濃度が上昇する可能性がある飲食物
グレープフルーツ又はグレープフルーツジュース

Q.5 高齢者では用量調節の必要はありますか？

- A.5 スチバーガの臨床試験成績において、高齢者に対する用量調節の必要性を示唆する所見は認められていません。ただし、一般に高齢者で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してください。

Q.6 腎機能障害のある患者では用量調節の必要はありますか？

- A.6 これまでに実施した臨床試験において、軽度及び重度の腎機能障害のある患者の未変化体、M-2及びM-5のAUC及びCmaxは、腎機能が正常な被験者と類似していました。また、スチバーガの安全性プロファイルに、腎機能が影響を及ぼすような徴候は認められなかったことから、腎機能障害のある患者における用量調節の必要はないと考えられます。但し、末期腎疾患の患者における薬物動態は検討されていません。

Q.7 透析患者に投与できますか？

- A.7 透析患者に対する有効性、安全性は確立していないため、推奨できません。

Q.8 手術前後に休薬する必要はありますか？

- A.8 スチバーガは血管新生抑制作用を有することから、創傷治癒を遅らせる可能性があります。スチバーガ投与中に手術が必要な場合は手術実施前、少なくとも2週間の休薬期間を設けることを推奨します。手術後は、手術部位の創傷の状態及び治癒を確認してから投与を再開してください。なお、臨床試験では、スチバーガ投与開始前28日以内に大きな手術を行った患者は除外しています。

Q.9 過量投与をした場合はどうすればよいですか？

- A.9 過量投与が疑われた場合はスチバーガの投与を中止し、症状に応じて適切な処置を行ってください。

Q.10 併用に注意する薬剤はありますか？

- A.10 スチバーガは主にCYP3A4*とUGT1A9**によって代謝されます。また、スチバーガの排泄に、BCRP***が関与することが示唆されています。したがって、これらの代謝酵素の活性に影響を及ぼす薬剤との併用には注意してください。（詳しくは、巻末のDI欄「相互作用」をご参照ください）

*CYP3A4 : チトクロームP450 3A4

**UGT1A9 : グルクロン酸転移酵素 1A9

***BCRP : 乳癌耐性タンパク

劇薬

抗悪性腫瘍剤/キナーゼ阻害剤

薬価基準収載

処方箋医薬品[※]

スチバーガ錠 40mg

Stivarga® tablets 40mg

レゴラフェニブ錠

注)注意-医師等の処方箋により使用すること

日本標準商品分類番号	874291	承認年月日	2013年3月25日
承認番号	22500AMX00886000		
薬価収載	2013年5月24日	再審査期間	8年 (満了年月2021年3月)
販売開始	2013年5月24日	国際誕生	2012年9月27日
効能追加	2013年8月20日、 2017年6月26日	製造販売元	バイエル薬品株式会社

1. 警告

1.1 本剤は、緊急時に十分対応できる医療施設において、がん化学療法に十分な知識・経験を持つ医師のもとで、本剤の投与が適切と判断される症例についてのみ投与すること。また、治療開始に先立ち、患者又はその家族に本剤の有効性及び危険性を十分説明し、同意を得てから投与すること。

1.2 重篤な肝機能障害があらわれることがあり、劇症肝炎、肝不全により死亡に至る例も報告されているので、本剤投与開始前及び投与中は定期的に肝機能検査を行い、患者の状態を十分に観察すること。[7.3、8.2、11.1.3参照]

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]

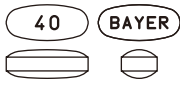
販売名	和名	スチバーガ®錠40mg
	洋名	Stivarga® tablets 40mg
一般名	和名	レゴラフェニブ水和物
	洋名	Regorafenib Hydrate
貯法	室温保存	
有効期間	30ヵ月	

3. 組成・性状

3.1 組成

販売名	スチバーガ錠40mg
有効成分	1錠中レゴラフェニブ40mg含有(レゴラフェニブ水和物として41.49mg)
添加剤	結晶セルロース、クロスカルメロースナトリウム、ステアリン酸マグネシウム、ポビドン、軽質無水ケイ酸、三酸化鉄、黄色三酸化鉄、大豆レシチン、マクロゴール 4000、ポリビニルアルコール(部分けん化物)、タルク、酸化チタン

3.2 製剤の性状

販売名	スチバーガ錠40mg	長径	16mm
剤形	楕円形のフィルムコーティング錠	短径	7mm
色調	淡赤色	厚さ	5.6mm
外形		質量	472.00mg
		識別コード	40 BAYER

4. 効能又は効果

- 治癒切除不能な進行・再発の結腸・直腸癌
- がん化学療法後に増悪した消化管間質腫瘍
- がん化学療法後に増悪した切除不能な肝細胞癌

○ 効能又は効果に関連する注意

〈効能共通〉

5.1 臨床試験の対象となった患者の前治療歴等について、「17.臨床成績」の項の内容を熟知し、本剤の有効性及び安全性を十分理解した上で、適応患者の選択を行うこと。

〈治癒切除不能な進行・再発の結腸・直腸癌〉

5.2 本剤の一次治療及び二次治療における有効性及び安全性は確立していない。

5.3 本剤の術後補助化学療法における有効性及び安全性は確立していない。

〈がん化学療法後に増悪した消化管間質腫瘍〉

5.4 イマチニブ及びスニチニブによる治療後の患者を対象とすること。

5.5 本剤の手術の補助化学療法としての有効性及び安全性は確立していない。

〈がん化学療法後に増悪した切除不能な肝細胞癌〉

5.6 局所療法(経皮的エタノール注入療法、ラジオ波焼灼療法、マイクロ波凝固療法、肝動脈塞栓療法/肝動脈化学塞栓療法、放射線療法等)の適応となる肝細胞癌患者に対する本剤の有効性及び安全性は確立していない。

5.7 本剤の一次治療における有効性及び安全性は確立していない。

6. 用法及び用量

通常、成人にはレゴラフェニブとして1日1回160mgを食後に3週間連日経口投与し、その後1週間休薬する。これを1サイクルとして投与を繰り返す。なお、患者の状態により適宜減量する。

7. 用法及び用量に関連する注意

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

7.2 空腹時に本剤を投与した場合、食後投与と比較して未変化体のCmax及びAUCの低下が認められることから、空腹時投与を避けること。また、高脂肪食摂取後に本剤を投与した場合、低脂肪食摂取後の投与と比較して活性代謝物のCmax及びAUCの低下が認められることから、本剤は高脂肪食後の投与を避けることが望ましい。[16.2.1参照]

7.3 副作用があらわれた場合は、症状、重症度等に応じて以下の基準を考慮して、本剤を減量、休薬又は中止すること。減量して投与を継続する場合には、40mg(1錠)ずつ減量すること(1日1回80mgを下限とすること)。

・手足症候群[8.1.11.1.1参照]

皮膚毒性のグレード	発現回数/用量調節及び処置
グレード1	本剤の投与を継続し、対症療法を直ちに行う。
グレード2	1回目: 本剤の投与量を40mg(1錠)減量し、対症療法を直ちに行う。改善がみられない場合は、7日間休薬する。休薬によりグレード0～1に軽快した場合、投与を再開する。7日以内に改善がみられない場合は下記参照。 7日以内に改善がみられない場合又は2回目若しくは3回目: グレード0～1に軽快するまで休薬する。本剤の投与を再開する場合、投与量を40mg(1錠)減量する。 4回目: 本剤の投与を中止する。
グレード3	1回目又は2回目: 対症療法を直ちに行い、グレード0～1に軽快するまで少なくとも7日間は休薬する。本剤の投与を再開する場合、投与量を40mg(1錠)減量する。 3回目: 本剤の投与を中止する。

・肝機能検査値異常[12.8.2、11.1.3参照]

肝機能検査値異常の程度	発現回数/用量調節及び処置
ALT又はASTが正常基準値上限の5倍以下	本剤の投与を継続し、検査値が正常基準値上限の3倍未満又は投与前値に回復するまで肝機能検査を頻回に行う。
ALT又はASTが正常基準値上限の5倍を超過、かつ20倍以下	1回目: 検査値が正常基準値上限の3倍未満又は投与前値に回復するまで休薬する。投与を再開する場合、投与量を40mg(1錠)減量し、少なくとも4週間は肝機能検査を頻回に行う。 2回目: 本剤の投与を中止する。 ^(注1)
ALT又はASTが正常基準値上限の20倍を超過	本剤の投与を中止する。 ^(注1)
ALT又はASTが正常基準値上限の3倍を超過、かつビリルビン値が正常基準値上限の2倍を超過	本剤の投与を中止する。 ^(注1) ジルベール症候群 ^(注2) の患者においてALT又はASTの上昇が発現した場合は、本欄のビリルビン値の基準によらず、上欄で規定するALT又はASTの基準に従う。

注1) 肝機能検査値が正常範囲又は投与前値に回復するまで、肝機能検査を頻回に行う。

注2) 本剤はUGT1A1によるグルクロン酸抱合を阻害するため、ジルベール症候群の患者においては間接型ビリルビンが上昇する可能性がある。

・高血圧[8.3.11.1.7参照]

高血圧のグレード	用量調節及び処置
グレード2 (無症候性)	本剤の投与を継続し、降圧剤投与を行う。降圧剤による治療を行ってもコントロールできない場合、本剤の投与量を40mg(1錠)減量する。
グレード2 (症候性)	症状が消失し、血圧がコントロールできるまで休薬し、降圧剤による治療を行う。 投与再開後、降圧剤による治療を行ってもコントロールできない場合、本剤の投与量を40mg(1錠)減量する。
グレード3	症状が消失し、血圧がコントロールできるまで休薬し、降圧剤による治療を行う。本剤の投与を再開する場合、投与量を40mg(1錠)減量する。 投与再開後、降圧剤による治療を行ってもコントロールできない場合、本剤の投与量をさらに40mg(1錠)減量する。
グレード4	本剤の投与を中止する。

・その他の副作用

グレード3以上の副作用発現時は、グレード2以下に軽快するまで休薬し、投与量を40mg(1錠)減量し再開する、又は投与の中止を考慮すること。

グレードはCommon Terminology Criteria for Adverse Events (CTCAE)に準じる。

8. 重要な基本的注意

- 手足症候群、中毒性表皮壊死融解症 (Toxic Epidermal Necrolysis: TEN)、皮膚粘膜眼症候群 (Stevens-Johnson症候群)、多形紅斑等の皮膚障害があらわれることがあるので、必要に応じて皮膚科を受診するよう、患者に指導すること。[7.3.11.1.1、11.1.2参照]
- 劇症肝炎、肝不全、肝機能障害、黄疸があらわれることがあるので、本剤投与開始前及び投与中は、定期的な肝機能検査を行うなど、患者の状態を十分に観察すること。[12.7.3、11.1.3参照]
- 血圧の上昇が認められることがあるので、本剤投与開始前及び投与中は定期的に血圧測定を行うこと。[7.3.9.1.1、11.1.7参照]
- 創傷治癒を遅らせる可能性があるため、手術が予定されている場合には、手術の前に本剤の投与を中断すること。手術後の投与再開は、患者の状態に応じて判断すること。
- タンパク尿があらわれることがあるので、本剤投与開始前及び投与中は定期的に尿タンパクを観察し、異常が認められた場合には適切な処置を行うこと。
- 甲状腺機能低下があらわれることがあるので、本剤投与中は定期的に甲状腺機能の検査を実施すること。甲状腺機能低下があらわれた場合には、適切な処置を行うこと。
- *8) 血小板減少、好中球減少、白血球減少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を実施するなど観察を十分に行うこと。[11.1.10参照]
- 間質性肺炎があらわれることがあるので、咳嗽、呼吸困難、発熱等の臨床症状を十分に観察すること。[11.1.5参照]

9. 特定の背景を有する患者に関する注意

9.1 合併症・既往歴等のある患者

9.1.1 高血圧症の患者

高血圧が悪化するおそれがある。[8.3, 11.1.7参照]

9.1.2 脳転移のある患者

脳出血があらわれるおそれがある。[11.1.4参照]

9.1.3 血栓塞栓症又はその既往歴のある患者

心筋虚血、心筋梗塞等があらわれるおそれがある。[11.1.6参照]

9.3 肝機能障害患者

9.3.1 重度の肝機能障害のある患者

重度の肝機能障害 (Child-Pugh 分類 C) のある患者は臨床試験で除外されている。[16.2参照]

9.4 生殖能を有する者

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

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。ウサギの胚・胎児毒性試験 (0.4mg/kg～1.6mg/kgを器官形成期に経口投与) において、着床後胚死亡及び胎児奇形 (内臓及び骨格奇形) の増加が報告されている。[2.2, 9.4参照]

9.6 授乳婦

授乳しないことが望ましい。動物実験 (ラット、経口投与) で乳汁中へ移行することが報告されている。

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。動物実験で成長段階の若齢ラットに骨及び歯への影響が報告されている。

9.8 高齢者

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

10. 相互作用

本剤は主にチクロームP450 (CYP) 3A4及びグルクロン酸転移酵素 (UGT) 1A9により代謝される。本剤の活性代謝物 (N-オキサイド体であるM-2及びN-オキサイジアミド体であるM-5) は、乳糖耐性タンパク (BCRP) 及びP-糖タンパク (P-gp) の基質であることが示されている。また、定常状態における未変化体、M-2及びM-5の血漿中濃度は、UGT1A1、UGT1A9、BCRP、CYP2C9、CYP2B6、CYP2D6及びCYP3A4を阻害する濃度に達する可能性がある。[16.3, 16.4, 16.7.1参照]

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
CYP3A4誘導薬 (リファンピシン等)	本剤単回投与とリファンピシンの併用により、未変化体のAUC及びCmaxはそれぞれ50%及び20%減少した。M-2のCmaxは1.6倍に増加し、M-5のAUC及びCmaxはそれぞれ3.6倍及び4.2倍に増加したが、M-2のAUCは変化しなかった。CYP3A4誘導作用のない又は弱い薬剤への代替を考慮すること。併用が避けられない場合には、患者の状態を慎重に観察すること。	<i>In vitro</i> 試験において、本剤はCYP3A4によって代謝され、また、M-2及びM-5の生成にCYP3A4が関与していることが示されている。

薬剤名等	臨床症状・措置方法	機序・危険因子
CYP3A4阻害薬 (ケトコナゾール等)	本剤単回投与とケトコナゾール (経口剤・国内未発売) との併用により、未変化体のAUC及びCmaxはそれぞれ33%及び40%増加した。M-2及びM-5のAUCはそれぞれ94%及び93%減少し、Cmaxはそれぞれ97%及び94%減少した。CYP3A4阻害作用のない又は弱い薬剤への代替を考慮すること。併用が避けられない場合には、患者の状態を慎重に観察すること。	<i>In vitro</i> 試験において、本剤はCYP3A4によって代謝され、また、M-2及びM-5の生成にCYP3A4が関与していることが示されている。
イリノテカン	イリノテカンとの併用により、イリノテカン及びその活性代謝物であるSN-38のAUCはそれぞれ28%及び44%増加し、Cmaxはそれぞれ22%増加及び9%減少した。	<i>In vitro</i> 試験において、本剤はUGT1A1によるグルクロン酸抱合を阻害することが示されている。
BCRPの基質となる薬剤 (ロスバスタチン等)	ロスバスタチンとの併用により、ロスバスタチンのAUC及びCmaxはそれぞれ3.8倍及び4.6倍に増加した。左記薬剤を併用する場合には、患者の状態を慎重に観察すること。	<i>In vitro</i> 試験において、本剤はBCRPを阻害することが示されている。

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 手足症候群 (50.3%)

皮膚症状があらわれた場合には対症療法、減量、休薬又は投与の中止を考慮すること。[7.3, 8.1参照]

11.1.2 中毒性表皮壊死融解症 (Toxic Epidermal Necrolysis : TEN)

(頻度不明)、**皮膚粘膜眼症候群 (Stevens-Johnson症候群)** (0.1%)、**多形紅斑** (0.7%) [8.1参照]

11.1.3 劇症肝炎 (頻度不明)、**肝不全** (0.3%)、**肝機能障害** (7.7%)、**黄疸** (0.9%)

AST、ALTの著しい上昇を伴う肝機能障害、黄疸があらわれ、劇症肝炎、肝不全により死亡に至る例が報告されている。[1.2, 7.3, 8.2参照]

11.1.4 出血 (8.8%)

消化管出血 (1.8%)、咯血 (0.2%)、肺出血 (0.2%)、腹腔内出血 (0.1%)、陰道出血 (0.1%)、脳出血 (頻度不明)、鼻出血 (4.8%)、血尿 (0.9%) 等の出血があらわれることがある。重篤な出血においては、死亡に至る例が報告されているので、本剤投与中は観察を十分に行い、重篤な出血があらわれた場合には投与を中止し、適切な処置を行うこと。[9.1.2参照]

11.1.5 間質性肺炎患 (頻度不明)

異常が認められた場合には、胸部X線、胸部CT等の検査を実施すること。間質性肺炎患が疑わ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。[8.8参照]

11.1.6 血栓塞栓症

心筋虚血 (0.2%)、心筋梗塞 (0.2%) 等の血栓塞栓症があらわれることがある。[9.1.3参照]

11.1.7 高血圧 (29.2%)、高血圧クリーゼ (0.2%)

血圧の上昇が認められることがあるので、必要に応じて降圧剤の投与を行うなど、適切な処置を行うこと。重症、持続性あるいは通常の降圧治療でコントロールできない高血圧があらわれた場合には減量、休薬又は投与を中止すること。[7.3, 8.3, 9.1.1 参照]

11.1.8 可逆性後白質脳症 (0.1%)

痙攣、頭痛、錯乱、視覚障害、皮質盲等が認められた場合には投与を中止し、血圧のコントロールを含め、適切な処置を行うこと。

11.1.9 消化管穿孔 (0.1%)、消化管瘻 (0.1%)

死亡に至る例が報告されている。

* 11.1.10 血小板減少 (9.0%)、好中球減少 (1.9%)、白血球減少 (1.7%)

[8.7 参照]

11.1.11 動脈解離 (頻度不明)

大動脈解離を含む動脈解離があらわれることがある。

** 11.1.12 高アンモニア血症 (頻度不明)

肝機能異常を伴わずに、高アンモニア血症があらわれることがある。意識障害が認められた場合には、アンモニア値の測定を考慮すること。

11.2 その他の副作用

	10%以上	1~10%未満	1%未満	頻度不明
精神神経系		頭痛、末梢性ニューロパチー、不眠、浮動性めまい、錯覚	回転性めまい、失声症、傾眠、知覚過敏、振戦	
感覚器		味覚異常、耳鳴	耳不快感	
消化器	下痢、食欲減退、口内炎、悪心	便秘、嘔吐、口内乾燥、リバーゼ上昇、アミラーゼ上昇、消化不良、口腔内潰瘍形成	腹水、鼓腸、腹部膨満、胃腸炎、嚥下障害、口唇炎、痔核、肛門の炎症、歯周病、肺炎、胃食道逆流	
循環器			頸脈、QT延長、動悸	
呼吸器	発声障害	呼吸困難、咳嗽	鼻漏、鼻炎	
* 血液		貧血	リンパ球減少、INR 上昇	
肝臓		高ビリルビン血症、AST 上昇、ALT 上昇、ALP 上昇、LDH 上昇	肝機能異常、 γ -GTP 上昇	
腎臓		タンパク尿、血中クレアチニン上昇	BUN 上昇、総タンパク減少、高尿酸血症	
筋・骨格系		筋痙縮、関節痛	筋力低下、筋骨格硬直	
皮膚	発疹	脱毛、皮膚乾燥、そう痒、紅斑、ざ瘡、皮膚はく脱、過角化	多汗症、じん麻疹、爪の障害、はく脱性発疹、皮膚亀裂、皮膚毒性、皮膚肥厚	

	10%以上	1~10%未満	1%未満	頻度不明
その他	疲労、疼痛、無力症、体重減少、粘膜炎	感染、発熱、低リン酸血症、甲状腺機能低下症、浮腫、低カリウム血症、低ナトリウム血症、低アルブミン血症、脱水、低カルシウム血症、倦怠感、低マグネシウム血症	甲状腺機能亢進症、ほてり、全身健康状態低下、悪寒、高トリグリセリド血症、尿潜血	CK 上昇

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。

15. その他の注意

15.1 臨床使用に基づく情報

本剤投与後にケラトアカウンマ、皮膚扁平上皮癌が発生したとの報告がある。

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)の病理組織学的検査において、精巣(精細管萎縮、成熟遅延、巨細胞)、卵巢(萎縮、のう胞状黄体)、子宮(萎縮)の形態学的変化が認められており、生殖機能及び受胎能に障害を及ぼす可能性が示唆されている。

22. 包装

28錠[4錠(PTP)×7]

詳細は最新の電子添文をご参照ください。

**2026年4月改訂(第5版)

電子添文の改訂にはご留意ください。

*2024年7月改訂(第4版)

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ご覧できます。

スチバーガ錠
電子添文



(01)14987341110205

「添文ナビ[®]」の使い方は下記URLをご参照ください。

https://www.gs1jp.org/standard/healthcare/tenbunnavi/pdf/tenbunnavi_HowToUse.pdf



Stivarga[®]
(regorafenib) tablets 40 mg

弊社製品情報サイト(<https://pharma-navi.bayer.jp/stivarga>)をご参照ください



Bayer

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)