

抗悪性腫瘍剤



毒薬
 処方箋医薬品：注意－医師等の処方箋
 により使用すること

テモダール®カプセル 20mg
テモダール®カプセル 100mg

	カプセル20mg	カプセル100mg
承認番号	21800AMX10612000	21800AMX10613000
薬価収載	2006年9月	2006年9月
販売開始	2006年9月	2006年9月
国際誕生	1999年1月	
※再審査結果	2018年3月	
※※効能追加	2019年2月	

貯法：室温保存
 使用期間：3年
 使用期限：外箱に表示

TEMODAL® Capsules 20mg, 100mg
 テモゾロミドカプセル



【警告】

- 本剤による治療は、緊急時に十分対応できる医療施設において、がん化学療法に十分な知識・経験を持つ医師のもとで、本療法が適切と判断される症例についてのみ実施すること。また、治療開始に先立ち、患者又はその家族に有効性及び危険性を十分説明し、同意を得てから投与すること。
- 本剤と放射線照射を併用する場合に、重篤な副作用や放射線照射による合併症が発現する可能性があるため、放射線照射とがん化学療法の併用治療に十分な知識・経験を持つ医師のもとで実施すること。
- 本剤の投与後にニューモシスチス肺炎が発生することがあるため、適切な措置の実施を考慮すること（「重要な基本的注意」、「重大な副作用」及び【臨床成績】の項参照）。

【禁忌（次の患者には投与しないこと）】

- 本剤又はダカルバジンに対し過敏症の既往歴のある患者
- 妊婦又は妊娠している可能性のある婦人（「妊婦、産婦、授乳婦等への投与」の項参照）

【組成・性状】

1. 組成

販売名	テモダール® カプセル 20mg	テモダール® カプセル 100mg
有効成分	テモゾロミド	
1カプセル中の含有量	20mg	100mg
添加物	無水乳糖、軽質無水ケイ酸、デンプングリコール酸ナトリウム、酒石酸、ステアリン酸を含有する。	

2. 性状

販売名	テモダール® カプセル 20mg	テモダール® カプセル 100mg
剤形	硬カプセル剤	
色	キャップ	白色不透明
	ボディ	白色不透明
	印字	茶色 青色
外形		
号数	2号	1号
識別コード		

【効能・効果】

悪性神経腫腫

※※再発又は難治性のユーイング肉腫

【用法・用量】

- ※※1. 初発の悪性神経腫腫の場合：放射線照射との併用にて、通常、成人ではテモゾロミドとして1回75mg/m²（体表面積）を1日1回連日42日間、経口投与し、4週間休薬する。その後、本剤単独にて、テモゾロミドとして1回150mg/m²を1日1回連日5日間、経口投与し、23日間休薬する。この28日を1クールとし、次クールでは1回200mg/m²に増量することができる。
- ※※2. 再発の悪性神経腫腫の場合：通常、成人ではテモゾロミドとして1回150mg/m²（体表面積）を1日1回連日5日間、経口投与し、23日間休薬する。この28日を1クールとし、次クールで1回200mg/m²に増量することができる。
- ※※3. 再発又は難治性のユーイング肉腫の場合：イリノテカンとの併用において、通常、テモゾロミドとして1回100mg/m²を1日1回連日5日間、経口投与し、16日間以上休薬する。これを1クールとし、投与を反復する。なお、患者の状態により適宜減量する。

<用法・用量に関連する使用上の注意>

1. 一般的注意

- (1) 本剤は空腹時に投与することが望ましい（【薬物動態】「血中濃度」食事の影響の項参照）。
- ※※(2) 悪性神経腫腫において、本剤と他の抗悪性腫瘍剤との併用療法に関して、有効性及び安全性は確立していない。

※※2. 初発の悪性神経腫腫の場合

放射線照射との併用時

- (1) 本剤の投与開始にあたっては次の条件をすべて満たすこと。
 - 好中球数が1,500/mm³以上
 - 血小板数が100,000/mm³以上
- (2) 少なくとも週1回の頻度で血液検査を実施し、本剤継続の可否を判断すること。以下の副作用発現時は投与量の増減を行わず、下記の基準に基づき休薬又は中止すること。

項目	継続基準	休薬基準	中止基準
好中球数	1,500/mm ³ 以上	500/mm ³ 以上、1,500/mm ³ 未満	500/mm ³ 未満
血小板数	100,000/mm ³ 以上	10,000/mm ³ 以上、100,000/mm ³ 未満	10,000/mm ³ 未満
非血液学的な副作用 ^{注1)} (NCI-CTC Grade)	Grade 1 以下	中等度の副作用 (Grade 2)	重度又は生命を脅かす副作用 (Grade 3 又は 4)

注1) 脱毛、悪心、嘔吐は含まない。

- (3) 放射線照射の中断により放射線治療期間が延長した場合、(2)の継続基準の条件を満たしたときに限り、42日間連日経口投与を最長49日まで延長することができる。

放射線照射後の単剤投与時

- (1) 本剤の投与開始にあたっては次の条件をすべて満たすこと。
 - 好中球数が1,500/mm³以上
 - 血小板数が100,000/mm³以上
- (2) 第1クルールの期間中、次の条件をすべて満たした場合に限り、第2クールで投与量を200mg/m²/日に増量すること。なお、第2クール開始時に増量できなかった場合、それ以後のクールでは増量しないこと。
 - 好中球数の最低値が1,500/mm³以上

- 2) 血小板数の最低値が100,000/mm³以上
- 3) 脱毛、悪心、嘔吐を除く非血液学的な副作用の程度がGrade 2 (中等度) 以下
- (3) 各クールの期間中、血液検査を適切な時期に実施し、好中球数及び血小板数の最低値に基づいて次クールでの用量調整の必要性について判断すること。なお、好中球数及び血小板数が最低値に達するのは本剤投与後22日以降と比較的遅いことが知られている。また、各クールの開始にあたっては、適切な時期に血液検査を実施し、好中球数が1,500/mm³以上、血小板数が100,000/mm³以上になるまで投与を開始しないこと。
- (4) 各クール開始にあたっては、直前のクールにおいて次の場合には本剤を50mg/m²減量とすること。
 - 1) 好中球数の最低値が1,000/mm³未満
 - 2) 血小板数の最低値が50,000/mm³未満
 - 3) 脱毛、悪心、嘔吐を除くGrade 3 の非血液学的な副作用が出現した場合
- (5) 次の場合は本剤の投与を中止すること。
 - 1) 脱毛、悪心、嘔吐を除く Grade 4 の非血液学的な副作用が出現した場合
 - 2) 100mg/m²/日未満に減量が必要となった場合
 - 3) 脱毛、悪心、嘔吐を除く、減量後に直前のクールと同じGrade 3 の非血液学的な副作用が再度出現した場合

※※ 3. 再発の悪性神経膠腫の場合

- (1) 本剤の投与開始にあたっては次の条件をすべて満たすこと。
 - 1) 好中球数が1,500/mm³以上
 - 2) 血小板数が100,000/mm³以上
- (2) 第1クール以後、次の条件をすべて満たした場合に限り、次クールの投与量を200mg/m²/日に増量することができる。
 - 1) 好中球数の最低値が1,500/mm³以上
 - 2) 血小板数の最低値が100,000/mm³以上
- (3) 各クールの期間中、血液検査を適切な時期に実施し、好中球数及び血小板数の最低値に基づいて次クールでの用量調整の必要性について判断すること。なお、好中球数及び血小板数が最低値に達するのは本剤投与後22日以降と比較的遅いことが知られている。また、各クールの開始にあたっては、適切な時期に血液検査を実施し、好中球数が1,500/mm³以上、血小板数が100,000/mm³以上になるまで投与を開始しないこと。
- (4) 各クール開始にあたっては、直前のクールにおいて次の場合には本剤を50mg/m²減量とすること。
 - 1) 好中球数の最低値が1,000/mm³未満
 - 2) 血小板数の最低値が50,000/mm³未満
 - 3) 脱毛、悪心、嘔吐を除くGrade 3 の非血液学的な副作用が出現した場合
- (5) 100mg/m²/日未満に減量が必要となった場合は本剤の投与を中止すること。

【使用上の注意】

1. 慎重投与（次の患者には慎重に投与すること）

- (1) 骨髄機能抑制のある患者〔骨髄機能抑制が増強するおそれがある。〕
- (2) 重度の肝機能障害又は重度の腎機能障害のある患者〔副作用が強くあらわれるおそれがある。〕（【薬物動態】「血中濃度」肝機能障害患者、腎機能障害患者の項参照）
- (3) 感染症を合併している患者〔骨髄機能抑制により、感染症が悪化するおそれがある。〕
- (4) 肝炎ウイルスの感染又は既往を有する患者〔再活性化するおそれがある。〕（「重要な基本的注意」の項参照）
- (5) 小児（「重要な基本的注意」、「小児等への投与」の項参照）
- (6) 水痘患者〔致命的な全身障害があらわれるおそれがある。〕
- (7) 高齢者（「高齢者への投与」の項参照）

2. 重要な基本的注意

- (1) 本剤の投与にあたっては、骨髄機能抑制等の重篤な副作用が起こることがあるので、頻回に臨床検査（血液検査、肝機能・腎機能検査等）を行うなど、患者の状態を十分に観察すること。異常が認められた場合には、適切な処置を行うこと。

- (2) 感染症・出血傾向の発現又は増悪に十分に注意すること。
- (3) 本剤による治療後に、骨髄異形成症候群（MDS）や骨髄性白血病を含む二次性悪性腫瘍が報告されている。
- (4) 小児及び生殖可能な年齢の患者に投与する必要がある場合には、性腺に対する影響を考慮すること。
- (5) 本剤の投与では放射線照射との併用期間中は、リンパ球数にかかわらず、ニューモシスチス肺炎に十分注意し、あらかじめ適切な措置を講ずること。また、リンパ球減少が認められた場合には、リンパ球数が回復（Grade 1以下）するまでニューモシスチス肺炎に対する措置を継続すること（【臨床成績】「放射線との併用療法での成績（海外臨床試験）」の項参照）。
- (6) B型肝炎ウイルスキャリアの患者又はHBs抗原陰性の患者において、本剤の投与によりB型肝炎ウイルスの再活性化による肝炎があらわれることがあるので、本剤投与に先立って肝炎ウイルス感染の有無を確認し、本剤投与前に適切な処置を行うこと。本剤の投与開始後は継続して肝機能検査や肝炎ウイルスマーカーのモニタリングを行うなど、B型肝炎ウイルスの再活性化の兆候や症状の発現に注意すること。
- (7) 本剤の投与では、悪心、嘔吐、食欲不振等の消化器症状が高頻度に認められるため、患者の状態を十分に観察し、適切な処置を行うこと（【臨床成績】「単独経口投与での成績（国内臨床試験）」、「放射線との併用療法での成績（海外臨床試験）」の項参照）。

- ※※ (8) 再発又は難治性のユーイング肉腫に本剤を使用する際には、関連文献（「医療上の必要性の高い未承認薬・適応外薬検討会議 公知申請への該当性に係る報告書」¹⁾等）を熟読すること。

3. 副作用

※ 臨床試験

国内の承認時までの臨床試験38例（単剤投与）において、副作用は37例（97%）に認められた。主な副作用は、リンパ球減少16例（42%）、好中球減少16例（42%）、便秘16例（42%）、白血球減少13例（34%）、悪心12例（32%）、血小板減少10例（26%）、ALT(GPT)上昇10例（26%）であった。

海外の臨床試験400例（単剤投与）において認められた主な副作用は、悪心158例（40%）、嘔吐136例（34%）、疲労89例（22%）であった。

海外の臨床試験で放射線照射との併用時288例において認められた主な有害事象^{注2)}（本剤との因果関係に関わりなく発現した事象）は、脱毛199例（69%）、疲労156例（54%）、悪心105例（36%）、嘔吐57例（20%）であった。また、併用後の単剤投与時224例において認められた有害事象は、疲労137例（61%）、脱毛124例（55%）、悪心110例（49%）、嘔吐66例（29%）、食欲不振61例（27%）、頭痛51例（23%）、便秘49例（22%）であった。（承認時）

注2) 本試験で副作用は集計されていない。

※ 製造販売後調査

本剤及び点滴静注用製剤における特定使用成績調査において、副作用が報告されたのは安全性評価対象症例1,980例中1,396例（71%）であり、主な副作用はリンパ球数減少544例（27%）、白血球数減少417例（21%）、血小板数減少349例（18%）、肝機能異常206例（10%）、好中球数減少205例（10%）であった。（再審査終了時）

(1) 重大な副作用

- 1) 骨髄機能抑制（頻度不明^{注3)}）：汎血球減少、好中球減少、血小板減少、貧血、リンパ球減少、白血球減少等があらわれることがあるので、頻回に検査を行うなど観察を十分にを行い、異常が認められた場合には適切な処置を行うこと。

- ※2) ニューモシスチス肺炎、感染症（10%未満）：ニューモシスチス肺炎、サイトメガロウイルス感染症等の日和見感染や敗血症等、重篤な感染症があらわれることがある。また、B型肝炎ウイルスの再活性化による劇症肝炎又は肝炎があらわれることがある。観察を十分にを行い、異常が認められた場合には適切な処置を行うこと。特に長期間の使用はステロイド剤との併用の有無にかかわらず感染症の発現リスクを高めることがあるので十分注意すること。なお、敗血症の合併症として、播種性血管内凝固症候群（DIC）、急性腎障害、呼吸不全等が報告されている。

- 3) 間質性肺炎 (頻度不明) : 間質性肺炎があらわれることがあるので、発熱、咳嗽、呼吸困難等の臨床症状を十分に観察し、異常が認められた場合には速やかに胸部X線検査等を実施し、本剤の投与を中止するとともにニューモシス肺炎との鑑別診断 (β-Dグルカンの測定等) を考慮に入れ適切な処置を行うこと。
- 4) 脳出血 (10%未満) : 本剤の投与により血小板減少を認めた症例で脳出血があらわれたとの報告があるので、観察を十分に行い、異常が認められた場合には適切な処置を行うこと。
- 5) アナフィラキシー (頻度不明^{注4)}) : アナフィラキシーがあらわれることがあるので、観察を十分に行い、異常が認められた場合には投与を中止し適切な処置を行うこと。
- 6) 肝機能障害、黄疸 (頻度不明) : AST (GOT)、ALT (GPT)、Al-P、γ-GTPの著しい上昇等を伴う肝機能障害、黄疸があらわれることがあり、肝不全に至った症例も報告されているので、観察を十分に行い、異常が認められた場合には投与を中止し、適切な処置を行うこと。
- 7) 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) (頻度不明) : 中毒性表皮壊死融解症、皮膚粘膜眼症候群があらわれることがあるので、観察を十分に行い、異常が認められた場合には投与を中止し、適切な処置を行うこと。

注3) 海外の臨床試験では、Grade 3又は4の臨床検査値異常として好中球減少、血小板減少、リンパ球減少、白血球減少が10%以上認められている。

注4) 海外での頻度 : 0.01%未満

(2) その他の副作用

次のような副作用が認められた場合には、必要に応じ適切な処置を行うこと。

【国内で認められた副作用】

	10%以上	10%未満	頻度不明 ^{注5)}
全身症状	倦怠感		発熱、悪寒
精神神経系	頭痛	めまい、意識障害、感情不安定、焦燥、傾眠	
血液	貧血(ヘモグロビン減少、ヘマトクリット減少、赤血球減少)、白血球減少、リンパ球減少、好中球減少、血小板減少	単球減少、白血球増多、好中球増多、好酸球増多、好塩基球増多、単球増多	
肝臓	AST(GOT)上昇、ALT(GPT)上昇、Al-P上昇	γ-GTP上昇、LDH上昇、ビリルビン上昇	
腎臓		BUN上昇、クレアチニン上昇、尿潜血、蛋白尿、尿検査異常	
循環器		胸部不快感、動悸、心嚢液貯留	
消化器	悪心、嘔吐、食欲不振、便秘、下痢	腹痛、胃不快感、口内・口唇炎、胃腸炎、歯肉炎	消化不良
皮膚		点状出血、帯状疱疹、白癬、そう痒、蜂巣炎、発疹	脱毛、多形紅斑
神経・筋		しびれ、痙攣、振戦、片麻痺	無力症
呼吸器		上気道炎、胸水、しゃっくり	
眼		霧視、眼瞼炎	
その他	疲労	浮腫、熱感、CRP上昇、血糖値上昇、ヘモグロビンA _{1c} 上昇、血清総蛋白減少、アルブミン減少、血中ナトリウム減少、水頭症	味覚異常、体重減少、疼痛、尿崩症

注5) 海外のみで認められている副作用で企業中核データシートに記載のあるものについては頻度不明とした。

【海外臨床試験で認められた副作用 (単剤投与) (400例)】

	10%以上	10%未満 ^{注6)}
全身症状		発熱、倦怠感
精神神経系	頭痛	不眠、めまい、錯乱、健忘、失神、傾眠、うつ病
血液		血小板減少、白血球減少、好中球減少、貧血
腎臓		頻尿
消化器	悪心、嘔吐、便秘	食欲不振、口内炎、下痢、消化不良、腹痛
皮膚		脱毛、発疹、紅斑、そう痒、点状出血、紫斑、帯状疱疹
神経・筋		痙攣、協調運動失調、感覚異常、麻痺、片麻痺、無力症
呼吸器		呼吸困難、気管支炎、肺炎、鼻出血
その他	疲労	浮腫、味覚異常、感染症、疼痛、体重減少、カンジダ症

注6) 4例 (1%) 以上の発現が認められた副作用

【放射線照射併用時の海外臨床試験 (初発腫瘍) で認められた有害事象^{注7)} (288例)】

	10%以上	10%未満 ^{注8)}
全身症状		発熱、悪寒
精神神経系	頭痛	不眠、めまい、失語症、意識障害、情緒不安定、傾眠、激越、錯乱、不安、無感情、行動障害、うつ病、幻覚、認知障害、会話障害、集中力障害、錐体外路障害、記憶障害
血液		貧血、発熱性好中球減少症、好中球減少、白血球減少、リンパ球減少、血小板減少、出血
肝臓		AST(GOT)上昇、ALT(GPT)上昇、γ-GTP上昇、Al-P上昇
腎臓		尿失禁、頻尿
循環器		高血圧、動悸、潮紅
消化器	悪心、嘔吐、便秘、食欲不振	腹痛、下痢、消化不良、嚥下障害、口内炎、舌変色、口渇
皮膚	脱毛、発疹	皮膚炎、皮膚乾燥、紅斑、光線過敏症、色素沈着、そう痒、皮膚障害
神経・筋		無力症、協調運動失調、痙攣、てんかん、歩行異常、片麻痺、感覚異常、神経疾患、ニューロパシー、振戦、知覚過敏、筋脱力、脱力、筋骨格痛、筋肉痛、関節痛、背部痛、ミオパシー
呼吸器		咳嗽、呼吸困難、鼻閉、肺炎、上気道感染
眼		眼痛、視覚異常、霧視、視力低下、視野欠損
その他	疲労	状態悪化、疼痛、浮腫、血糖値上昇、低カリウム血症、体重減少、体重増加、カンジダ症、単純疱疹、感染症、中耳炎、アレルギー反応、クッシング様症状、耳痛、聴覚障害、耳鳴、放射線損傷、嗅覚異常、味覚異常、静脈血栓症

注7) 本剤との因果関係に関わりなく発現した事象

注8) 2例 (1%) 以上の発現が認められた有害事象

【併用後の単剤投与時のみに認められ、他の単剤投与では認められなかった有害事象^{注9)}】

発熱性好中球減少症、不安、情緒不安定、失語症、集中力障害、記憶障害、幻覚、神経疾患、ニューロパシー、知覚過敏、歩行異常、会話障害、クッシング様症状、体重増加、複視、視野欠損、眼痛、眼球乾燥、視力低下、難聴、耳痛、副鼻腔炎、聴覚障害、耳鳴、静脈血栓症、肺塞栓症、出血傾向、咳嗽、上気道感染、単純疱疹、インフルエンザ様症状、嚥下障害、口渇、腹部膨満、便失禁、胃腸障害、痔核、皮膚乾燥、色素沈着、多汗、背部痛、ミオパシー、関節痛、筋骨格痛、筋肉痛、筋脱力、尿失禁、排尿異常、月経異常、月経過多、乳房痛、膣出血、陰炎、アレルギー反応、放射線損傷、状態悪化、歯の障害

注9) 2例 (1%) 以上の発現が認められた有害事象

4. 高齢者への投与

海外の臨床試験において、高齢者（70歳超）では、70歳以下の患者と比較すると、好中球減少及び血小板減少の発現が増加することが認められているので慎重に投与すること²⁾。

5. 妊婦、産婦、授乳婦等への投与

- (1) 妊婦又は妊娠している可能性のある婦人には投与しないこと。妊娠する可能性のある婦人に投与する場合には、妊娠を避けるよう指導すること。[ラット、ウサギにおいて、胚・胎児死亡及び奇形（50mg/m²/日）が報告されている。]
- (2) 授乳中の婦人には授乳を避けさせること。[安全性は確立していない。]

※※ 6. 小児等への投与

- (1) 悪性神経腫瘍について、低出生体重児、新生児、乳児、幼児又は小児における有効性及び安全性は確立していない。[国内における使用経験が少ない。]（【薬物動態】「血中濃度」小児における薬物動態の項参照）
- (2) 再発又は難治性のユーイング肉腫について、低出生体重児、新生児、乳児又は2歳未満の幼児における安全性は確立していない。[使用経験がない。]

7. 過量投与

徴候、症状：海外において、過量投与（10,000mg、5日間の同一クールでの総投与量）により汎血球減少、発熱、多臓器不全を引き起こし死亡したとの報告がある。また、長期投与（連続5日間以上、最長で連続64日間）により骨髄機能抑制、感染等を引き起こし死亡したとの報告がある。

処置：過量投与が起こった場合は、血液検査を行うとともに、必要に応じて対症療法を行うこと。

8. 適用上の注意

- (1) **薬剤交付時：**体表面積より1日用量を算出しカプセル数が少なくなるように種類を組み合わせること。
- (2) **服用時：**カプセルは開けず、また、かみ砕かず十分量の水と共に服用させること。カプセルの内容物に曝露した場合、曝露部分は速やかに洗浄すること。

9. その他の注意

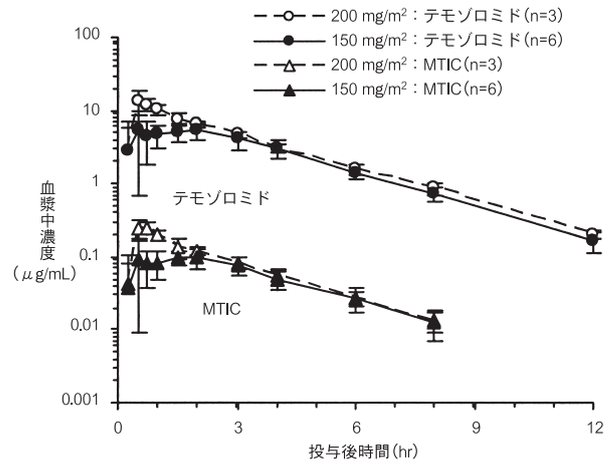
- (1) 再生不良性貧血につながる汎血球減少症の延長が認められたとの報告がある³⁾。
- (2) 動物実験（ラット、経口投与）で、乳腺及び皮膚等に腫瘍が発生したとの報告がある⁴⁾。
- (3) 動物実験（ラット及びイヌ、経口投与）で、精巣毒性を認めたとの報告がある^{4, 5)}。

【薬物動態】

1. 血中濃度

(1) 単回及び反復投与^{6~8)}

悪性神経腫瘍の再発患者（6名）に本剤の150又は200mg/m²を空腹時に1日1回5日間反復経口投与したときの投与1日目の血漿中未変化体及び代謝物MTIC（5-[(1Z)-3-Methyltriaza-1-en-1-yl]-1H-imidazole-4-carboxamide）濃度推移、並びに1日目及び5日目の薬物動態パラメータを以下の図表に示した。血漿中未変化体濃度は投与後約1時間にt_{max}を示した後一相性に減衰し、t_{1/2λz}は約2時間であった。血漿中MTIC濃度は未変化体濃度と平行して推移し、t_{max}及びt_{1/2λz}は未変化体とほぼ同じであり、AUCは未変化体の約2%であった。また、未変化体及びMTICともに反復投与による蓄積性は認められなかった。



悪性神経腫瘍の再発患者における単回投与時の血漿中濃度推移

悪性神経腫瘍の再発患者における薬物動態パラメータ

分析対象	投与量 (mg/m ²)	投与 (日)	t _{max} (hr)	C _{max} (μg/mL)	t _{1/2λz} (hr)	AUC ₀₋₁ (μg·hr/mL)	R*
テモゾロミド	150 (6名)	1	1.42 (52)	7.87 (38)	2.14 (25)	25.7 (15)	—
		5	0.96 (53)	8.38 (36)	2.29 (35)	25.2 (10)	0.986 (8)
	200 (3名)	1	0.58 (25)	15.3 (5)	2.03 (4)	35.1 (6)	—
		5	0.92 (57)	14.0 (30)	2.02 (5)	36.0 (4)	1.03 (3)
MTIC	150 (6名)	1	1.42 (52)	0.145 (38)	1.98 (24)	0.426 (15)	—
		5	1.08 (43)	0.154 (28)	1.83 (12)	0.425 (12)	1.00 (16)
	200 (3名)	1	0.75 (33)	0.272 (15)	1.93 (6)	0.594 (7)	—
		5	0.92 (57)	0.284 (33)	1.87 (3)	0.636 (7)	1.07 (1)

* : AUC_{0-24hr}に基づく累積係数 平均値 (%CV)

進行性癌患者（26名、外国人）に100、150、200、250、500、750又は1000mg/m²を単回経口投与したとき、血漿中未変化体濃度のC_{max}及びAUCは用量に比例して上昇し、体内動態の線形性が認められた。

(2) 絶対バイオアベイラビリティ⁹⁾

進行性癌患者（5名、外国人）に本剤の200mg/m²を単回経口投与したとき、静脈内投与時とのAUC比較から算出した絶対バイオアベイラビリティはほぼ100%であった。

(3) 食事の影響⁷⁾

進行性癌患者（12名、外国人）に本剤の200mg/m²を2×2クロスオーバー法により食後（高脂肪食）又は空腹時に単回経口投与したとき、食後投与においてt_{max}が約1時間（1.07時間から2.25時間に）遅延し、C_{max}及びAUCはそれぞれ約32%及び9%低下した。

(4) 肝機能障害患者¹⁰⁾

軽度及び中等度（Child-Pugh分類A及びB）の肝機能障害患者（肝細胞癌患者13名、外国人）に本剤の150mg/m²を単回経口投与したとき、血漿中未変化体及びMTIC濃度は肝機能正常患者と差を認めなかった。なお、重度の肝機能障害患者での薬物動態については十分な検討が実施されていない。

(5) 腎機能障害患者¹¹⁾

各種進行性癌患者（外国人）を対象とした第I相及び第II相試験で得られた総計445名の血漿中未変化体濃度データを用いた母集団薬物動態解析の結果、テモゾロミドのクリアランスとクレアチニンクリアランスの間には関連性が認められなかった。なお、重度の腎機能障害患者並びに血液透析が必要な患者における薬物動態の検討は実施されていない。

(6) 小児における薬物動態^{7, 12)}

小児の進行性癌患者（年齢：3～17歳、19名、外国人）に本剤の100、120、160、200又は240mg/m²を空腹時に1日1回5日間反復経口投与したとき、投与5日目の血漿中未変化体濃度のt_{max}は1.3～1.9時間、t_{1/2λz}は1.4～1.8時間であり、C_{max}及びAUCはいずれも投与量に比例して上昇した。200 mg/m²投与群のAUCについて同用量投与時の成人と比較すると、小児で成人の約1.4倍高値を示した。

(7) クリアランスに及ぼす生体側の影響因子¹³⁾

各種進行性癌患者（外国人）を対象とした第I相及び第II相試験で得られた総計359名の血漿中未変化体濃度データを用いた母集団薬物動態解析の結果、テモゾロミドのクリアランスは、体のサイズ（体表面積、体重）及び性別（女性は男性より5%程度クリアランスが低下した）による影響を受けるが、年齢（19～78歳）、喫煙、総蛋白、アルブミン、総ビリルビン、Al-P、AST(GOT)、ALT(GPT)及びクレアチニンクリアランスによる影響を受けなかった。

2. 分布

(1) 血漿蛋白結合¹⁴⁾

ヒトに¹⁴C-テモゾロミドの200mgを単回経口投与したとき、放射能の血漿蛋白結合率（*in vivo*）は12%～16%であった。

(2) 脳脊髄液中への移行^{15, 16)}

神経膠腫患者（外国人）に本剤の75mg/m²を放射線治療との併用により1日1回42～49日間反復経口投与したとき（23名）及び200mg/m²を1日1回5日間反復経口投与したとき（32名）、脳脊髄液中への未変化体の移行が認められ、脳脊髄液/血漿のAUC比はそれぞれ20.6%及び20.3%であった。また、脳転移を有する悪性黒色腫患者（1名、外国人）に本剤の150mg/m²を1日1回5日間反復経口投与したとき、脳脊髄液中未変化体濃度は血漿中濃度とほぼ平行して推移し、脳脊髄液/血漿のAUC比は約30%であった。

3. 代謝^{14, 17)}

テモゾロミドの主要な生体内変換は、テトラジン環の4位のカルボニル基におけるpH依存的な加水分解と脱炭酸によるMTICへの変換と、続いて起こるAIC(5-Amino-1*H*-imidazole-4-carboxamide)への分解であり、このMTICからAICへの分解過程でDNAのアルキル化分子であるメチルジアゾニウムイオンが産生される。これら一連の反応は薬物代謝酵素に依存しない化学反応である。

4. 排泄

進行性癌患者（6名、外国人）に¹⁴C-テモゾロミドの200mgを単回経口投与したとき、投与後7日間で尿及び糞中にそれぞれ投与した放射能の約37%及び約0.8%が回収された。

5. 薬物相互作用

(1) 胃内pHの影響¹⁸⁾

進行性癌患者（12名、外国人）に本剤の150mg/m²を1日1回5日間反復経口投与し、併用薬としてラニチジンの150mgを1日2回経口投与したとき、本薬の体内動態にはラニチジン併用と非併用で変化がなく、本剤の吸収及び薬物動態に対する胃内pH上昇とラニチジンによる影響はほとんどないことが示唆された。

(2) クリアランスに及ぼす併用薬の影響¹³⁾

各種進行性癌患者（外国人）を対象とした第I相及び第II相試験で得られた総計359名の血漿中未変化体濃度データを用いた母集団薬物動態解析の結果、バルプロ酸との併用ではクリアランスが約4.7%低下したが、デキサメタゾン、フェニトイン、フェノバルビタール、カルバマゼピン、H₂受容体拮抗薬、オンダンセトロン又はプロクロロールパジンとの併用により影響を受けなかった。

【臨床成績】

1. 単独経口投与での成績（国内臨床試験）¹⁹⁾

初回再発の退形成性星細胞腫患者を対象として、本剤単剤投与によるオープン試験を実施した。すべての患者は前治療に化学療法を受けていた。用いた用法・用量は28日を1クールとし、初回投与量として本剤1回150mg/m²を1日1回5日間

経口投与し、23日間休薬とした。第2クール以降は用量調整基準に従い、本剤1回150又は200mg/m²を1日1回5日間経口投与し、6クール施行後に有効性を評価した。なお、治験薬投与前の予防的な制吐剤の使用は必須としたが、制吐剤の種類は限定しなかった。ただし、制吐目的のステロイド使用は不可とした。その結果、退形成性星細胞腫患者を対象とした海外臨床試験成績のうち、化学療法既治療群と比較した場合、国内臨床試験の奏効率（著効+有効）は34%（9%+25%）であり、海外試験成績の30%（6%+24%）とほぼ同等であった。（【臨床成績】「単独経口投与での成績（海外臨床試験）」の項参照）

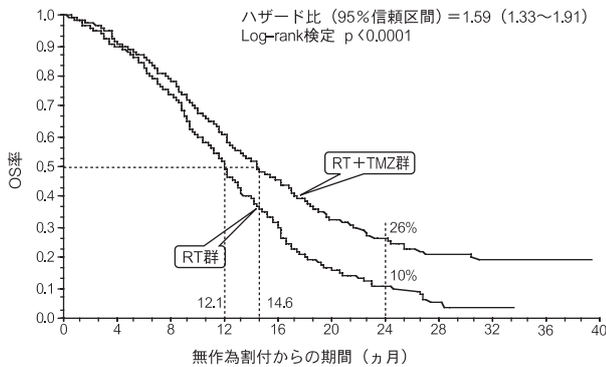
2. 単独経口投与での成績（海外臨床試験）²⁰⁾

初回再発の退形成性星細胞腫患者を対象として、本剤単剤投与によるオープン試験を実施した。用いた用法・用量は28日を1クールとし、初回投与量として、化学療法既治療群では本剤1回150mg/m²を、化学療法未治療群では1回200mg/m²を1日1回5日間経口投与し、23日間休薬とした。第2クール以降は用量調整基準に従い、本剤1回100、150又は200mg/m²を1日1回5日間経口投与し、6クール施行後に有効性を評価した。投与は最長2年間にわたって実施された。その結果、奏効率（著効+有効）は、化学療法既治療群では30%（6%+24%）、化学療法未治療群で43%（11%+32%）であった。

臨床試験	患者	n	奏効率 (著効+有効) 95%信頼区間	無増悪生存 (PFS)	
				中央値 (月)	6ヵ月生存率 95%信頼区間
国内第II相臨床試験	全登録患者 (FAS)	32	34% 18.6%～53.2%	4.1	40.6% 23.6%～57.6%
	退形成性星細胞腫患者	22	27% 10.7%～50.2%	3.9	31.8% 12.4%～51.3%
海外第II相臨床試験	全登録患者 (ITT)	162	35% 28%～43%	5.4	46% 38%～54%
	化学療法既治療群	97	30% 21%～40%	4.8	44% 34%～54%
	化学療法未治療群	65	43% 31%～56%	6.2	50% 38%～63%
	退形成性星細胞腫患者	111	35% 26%～45%	5.5	48% 39%～58%
	化学療法既治療群	69	26% 16%～38%	4.8	45% 33%～57%
	化学療法未治療群	42	50% 34%～66%	6.3	54% 39%～69%

3. 放射線との併用療法での成績（海外臨床試験）²¹⁾

初発の膠芽腫と診断された患者573名を対象に、放射線単独療法を対照群（n=286、RT群）とし、本剤と局所放射線併用療法（n=287、RT+TMZ群）による初発時の膠芽腫患者を対象とした第III相臨床試験を実施した。局所放射線療法は1日1回2Gy週5日間の6週間照射とした。放射線照射時は本剤1日1回75mg/m²を6週間連日経口投与し（最長49日）、放射線療法終了後4週間の休薬期間を設けた。その後、第1クールでは本剤1回150mg/m²、第2クール以降は、100、150又は200mg/m²/日を1日1回5日間経口投与後、23日間休薬の計28日を1クールとし、6クール施行した。局所放射線療法との併用期間中はニューモシスチス肺炎に対する予防処置（ペンタミジンの吸入又はトリメトプリム・スルファメトキサゾール製剤の投与）を全例で実施し、リンパ球減少が認められた患者には、これが回復する（CTC Grade 1以下）まで予防処置を継続することとした。なお、局所放射線との併用前には、5-HT₃受容体拮抗薬又はメトクロプラミドによる制吐予防療法が推奨された。また、本剤単独の投与中にも5-HT₃受容体拮抗薬による制吐予防療法が必要とされた。その結果、本剤との併用群は放射線単独群に比べ、全生存期間（Overall Survival：OS）を有意に延長させた。中央値は本剤との併用群で14.6ヵ月、放射線単独群で12.1ヵ月であった（p<0.0001）。ハザード比は、放射線単独群に対して1.59（95%信頼区間=1.33～1.91）であり、2年生存率は本剤との併用群で26%、放射線単独群で10%であった。また、無増悪生存（PFS）期間の中央値は本剤との併用群で6.9ヵ月、放射線単独群で5.0ヵ月であった（p<0.0001）。



OSの生存曲線（海外第Ⅲ相比較試験）

【薬効薬理】

テモゾロミドは一価アルキル化薬であり、生理的pH条件下で非酵素的にMTICに分解され、メチルジアゾニウムイオンとなり、DNAをメチル化することにより抗腫瘍作用を示す。

1. 抗腫瘍作用^{22~24)}

テモゾロミドは*in vitro*においてヒト悪性神経膠腫由来細胞に対して細胞増殖抑制作用を示した。また、テモゾロミドはヒト悪性神経膠腫由来細胞頭蓋内移植マウスにおいて生存日数を延長させた (*in vivo*)。

2. 作用機序^{25, 26)}

テモゾロミドはDNAのグアニンの6位の酸素原子をメチル化することによりDNA損傷を引き起こし、細胞周期の停止及びアポトーシスを誘導することにより細胞増殖抑制作用を示す (*in vitro*)。

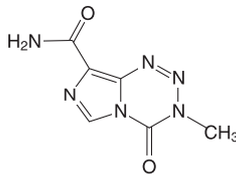
【有効成分に関する理化学的知見】

一般名：テモゾロミド (JAN)

Temozolomide (JAN)

化学名：3-Methyl-4-oxo-3,4-dihydroimidazo[5,1-d][1,2,3,5]tetrazine-8-carboxamide

構造式：



分子式：C₆H₆N₆O₂

分子量：194.15

性状：白色～微紅色又は淡黄褐色の粉末で、ジメチルスルホキシドにやや溶けにくく、水、メタノール、アセトン、又はアセトニトリルに溶けにくく、エタノール (95) に極めて溶けにくい。

融点：約206°C (分解)

分配係数 (1-オクタノール / 水系) : 20.8 ~ 22.4

0.1mol/Lリン酸塩緩衝液 (pH 7.0) : 22.0

0.1mol/L塩酸試液 : 20.8

水 : 22.4

【包装】

テモダール®カプセル20mg : 5カプセル(1カプセル×5包)

テモダール®カプセル100mg : 5カプセル(1カプセル×5包)

【主要文献】

- ※※1) 医療上の必要性の高い未承認薬・適応外薬検討会議 公知申請への該当性に係る報告書 (テモゾロミド：再発・難治性ユースティング肉腫)
- 2) 好中球減少・血小板減少の年齢別頻度 (海外試験) (社内資料)
- 3) Doyle TJ, et al. : J Clin Oncol 2005, 23, 125s
- 4) ラット反復投与毒性試験 (社内資料)
- 5) イヌ反復投与毒性試験 (社内資料)
- 6) Aoki T, et al. : Int J Clin Oncol 2007, 12, 341

- 7) Brada M, et al. : Br J Cancer 1999, 81, 1022
- 8) Rudek MA, et al. : Pharmacotherapy 2004, 24, 16
- 9) Newlands ES, et al. : Br J Cancer 1992, 65, 287
- 10) 肝細胞癌患者における血中動態 (海外試験) (社内資料)
- 11) Jen JF, et al. : Pharm Res 2000, 17, 1284
- 12) Estlin EJ, et al. : Br J Cancer 1998, 78, 652
- 13) 母集団薬物動態試験 (海外試験) (社内資料)
- 14) Baker SD, et al. : Clin Cancer Res 1999, 5, 309
- 15) Ostermann S, et al. : Clin Cancer Res 2004, 10, 3728
- 16) 脳脊髄液中への移行 (海外試験) (社内資料)
- 17) Denny BJ, et al. : Biochemistry 1994, 33, 9045
- 18) Beale P, et al. : Cancer Chemother Pharmacol 1999, 44, 389
- 19) 西川 亮 ほか：癌と化学療法 2006, 33, 1279
- 20) Yung WK, et al. : J Clin Oncol 1999, 17, 2762
- 21) Stupp R, et al. : N Engl J Med 2005, 352, 987
- 22) *In vitro* 細胞増殖抑制作用/*in vivo* 抗腫瘍作用 (社内資料)
- 23) Wedge SR, et al. : Br J Cancer 1996, 73, 482
- 24) Plowman J, et al. : Cancer Res 1994, 54, 3793
- 25) *In vitro* におけるヒト腫瘍由来細胞株の増殖に対する作用 (社内資料)
- 26) D'Atri S, et al. : Mol Pharmacol 1998, 54, 334

【文献請求先・製品情報お問い合わせ先】

主要文献に記載の社内資料につきましても下記にご請求下さい。
MSD株式会社 MSDカスタマーサポートセンター
東京都千代田区九段北 1-13-12
医療関係者の方：フリーダイヤル 0120-024-961

製造販売元

MSD株式会社
東京都千代田区九段北1-13-12