

*2022年3月改訂（第2版）
2021年6月作成（第1版）

貯 法：25℃以下で保存、凍結を避ける
有効期間：製造日時から72時間

日本標準商品分類番号
874291

承認番号 30300AMX00289000
販売開始 2021年9月

放射性医薬品／ペプチド受容体放射性核種療法剤
ルテチウムオキシドトレオチド (^{177}Lu)

劇薬、処方箋医薬品^{注)}

ルタテラ® 静注

LUTATHERA® Injection

注) 注意－医師等の処方箋により使用すること

1. 警告

本剤は、緊急時に十分対応できる医療施設において、がん化学療法及び放射線治療に十分な知識・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有効性及び危険性を十分に説明し、同意を得てから投与を開始すること。

2. 禁忌（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、15.1参照]

3. 組成・性状

3.1 組成

販売名	ルタテラ静注	
	1バイアル中	25mL
有効成分	ルテチウムオキシドトレオチド (^{177}Lu)（検定日時）	7.4GBq
添加剤	ゲンチジン酸	16mg
	アスコルビン酸（EP）	70mg
	ジエチレントリアミン五酢酸	1.3mg
	酢酸	12mg
	酢酸ナトリウム	17mg
	水酸化ナトリウム	16mg
	生理食塩液（FFTC）	19mL

3.2 製剤の性状

販売名	ルタテラ静注
外観	無色～淡黄色澄明の液
pH	4.5～6.0
浸透圧比	約1（生理食塩液に対する比）

4. 効能又は効果

ソマトスタチン受容体陽性の神経内分泌腫瘍

5. 効能又は効果に関連する注意

臨床試験に組み入れられた患者の原発部位、ソマトスタチン受容体陽性の判定方法、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に理解した上で、適応患者の選択を行うこと。特に、消化管以外を原発とする神経内分泌腫瘍患者への投与については、本剤以外の治療の実施についても慎重に検討すること。[17.1.1、17.1.2参照]

6. 用法及び用量

通常、成人にはルテチウムオキシドトレオチド (^{177}Lu) として1回7.4GBqを30分かけて8週間間隔で最大4回まで点滴静注する。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 本剤投与による腎被曝の低減のため、1000mL中にアミノ酸としてL-リシン塩酸塩及びL-アルギニン塩酸塩をそれぞれ25gのみを含有する輸液製剤を本剤投与30分前から投与すること。
- 7.2 副作用が発現した場合には、以下の基準を考慮して、本剤を休薬、減量又は中止すること。[8.1、8.2、11.1.1、11.1.2参照]
- 副作用発現時の休薬・減量・投与中止の目安

副作用	程度 ^{注)}	処置
血小板数減少	Grade2以上の場合	・3.7GBqに減量する。 ・減量後に再発が認められない場合、7.4GBqに再増量することができる。 ・前回投与から16週以内に回復しない場合又は減量後に再発した場合、投与中止する。
腎機能障害	・クレアチニンクリアランス（Ccr）が40mL/min未満の場合 ・Ccrがベースラインから40%以上低下し、かつ血清クレアチニン値がベースラインから40%以上上昇した場合	
上記以外の副作用	Grade3以上の場合	

注) GradeはNCI-CTCAE ver.4.0に準じる。

8. 重要な基本的注意

- 8.1 骨髄抑制があらわれることがあるので、本剤投与中は定期的に血液検査を行い、患者の状態を十分に観察すること。[7.2、11.1.1参照]
- 8.2 腎機能障害があらわれることがあるので、本剤投与中は定期的に腎機能検査を行い、患者の状態を十分に観察すること。[7.2、11.1.2参照]
- 8.3 骨髄異形成症候群、急性骨髄性白血病があらわれることがあるので、本剤投与中及び投与後は定期的に血液検査を行い、患者の状態を十分に観察すること。[11.1.3参照]

9. 特定の背景を有する患者に関する注意

9.2 腎機能障害患者

本剤は主に腎臓から排泄される。腎機能障害患者を対象とした臨床試験は実施していない。[16.5参照]

9.4 生殖能を有する者

- 9.4.1 生殖可能な年齢の患者に投与する必要がある場合には、放射線に起因する生殖細胞への影響等があらわれる可能性があることを考慮すること。[15.1参照]
- 9.4.2 妊娠可能な女性及びパートナーが妊娠する可能性のある男性には、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。[15.1参照]

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。放射線による胎児の発育や遺伝子への影響が懸念される。[2.2、15.1参照]

9.6 授乳婦

投与中又は投与終了後一定期間は、授乳を避けさせること。
[15.1参照]

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。

10. 相互作用

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
ソマトスタチンアナログ製剤 オクトレオチド酢酸塩、ランレオチド酢酸塩等 [17.1.1、17.1.2参照]	本剤の有効性が減弱するおそれがあるので、併用する場合は、臨床試験におけるこれらの薬剤の休薬期間について、「17.臨床成績」の項の内容を熟知した上で、投与すること。	これらの薬剤がソマトスタチン受容体で競合することにより、本剤の腫瘍への集積が低下する可能性がある。

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 骨髄抑制

リンパ球減少（28.3%）、血小板減少（22.8%）、貧血（11.8%）等があらわれることがある。[7.2、8.1参照]

11.1.2 腎機能障害

急性腎不全（4.7%）、血中クレアチニン増加（3.1%）等があらわれることがある。[7.2、8.2参照]

11.1.3 骨髄異形成症候群（1.6%）、急性骨髄性白血病（頻度不明） [8.3参照]

11.2 その他の副作用

	5%以上	5%未満	頻度不明
過敏症	－	過敏症、蕁麻疹、紅斑、発疹	－
循環器	－	心房細動、動悸、心電図QT延長、低血圧、失神、潮紅、血管拡張、ほてり、高血圧、高血圧クリーゼ	－
腎臓	－	血中尿素増加、血尿、頻尿、蛋白尿、尿失禁、白血球尿	－
肝臓	－	肝性脳症、ALP増加、ALT増加、AST増加、血中ビリルビン増加、 γ -GTP増加、トランスアミナーゼ上昇	－
代謝・内分泌	食欲減退	糖尿病、甲状腺機能低下症、グリコヘモグロビン増加、高血糖、低血糖、アシドーシス、低マグネシウム血症、低リン酸血症、脱水、高ナトリウム血症、低ナトリウム血症、血中カリウム減少	ホルモン分泌異常

	5%以上	5%未満	頻度不明
消化器	悪心（60.6%）、嘔吐（42.5%）、下痢、腹部膨満、腹痛	胃炎、便秘、腸閉塞、腹部不快感、消化不良、おくび、鼓腸、消化器痛、軟便、口内炎、腹水、腓酵素減少	－
精神・神経系	頭痛、浮動性めまい、味覚障害	嗅覚錯誤、蟻走感、嗜眠、錯感覚、失神、不安、幻覚、睡眠障害	－
呼吸器	－	胸水、咳嗽、呼吸困難、喀痰増加、口腔咽頭痛	－
筋骨格系	－	骨痛、関節痛、筋痙縮、筋肉痛、背部痛、側腹部痛、筋骨格痛、頸部痛、四肢痛、筋骨格系胸痛	－
投与部位	注射部位反応（過敏反応、硬結、腫瘍、疼痛、腫脹）	注入部位血管外漏出	－
その他	脱毛症、疲労	回転性めまい、眼の障害、眼脂、結膜出血、結膜炎、気道感染、発熱、無力症、胸部不快感、胸痛、悪寒、インフルエンザ様疾患、倦怠感、末梢性浮腫、口渇、体重減少、皮膚乾燥	－

14. 適用上の注意

14.1 薬剤投与時の注意

以下の方法等により投与すること。

バイアルの内容液を生理食塩液により投与ラインへ押し出し、希釈しながら投与する。本剤3.7GBqを投与する場合には、バイアル内容液を抜き取り、液量を12.5mLに事前に調整する。

15. その他の注意

15.1 臨床使用に基づく情報

放射線曝露により、二次発癌や遺伝子異常のリスクが増加する可能性がある。[2.2、9.4.1、9.4.2、9.5、9.6参照]

16. 薬物動態

16.1 血中濃度

16.1.1 単回投与

ソマトスタチン受容体陽性の切除不能又は遠隔転移を有する日本人の消化管、膵又は肺神経内分泌腫瘍患者（6例）に本剤7.4GBqを単回投与したときの血液中放射能濃度推移及び放射能の薬物動態パラメータは以下のとおりであった。

図1 本剤7.4GBqを単回投与した際の血液中放射能濃度の推移（n=6）

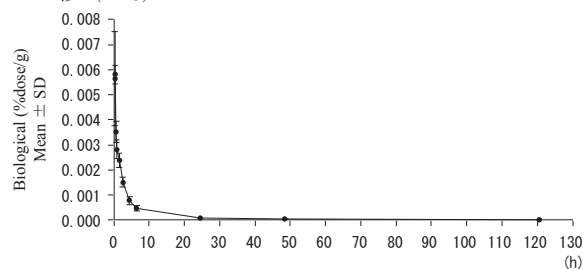


表1 本剤7.4GBqを単回投与した際の薬物動態パラメータ

C _{max} (%dose/g)		T _{max} (h)	AUC _{last} (%dose・h/g)
0.00639±0.00107		0.34±0.09	0.0191±0.0029
t _{1/2α} (h)	t _{1/2β} (h)	CL (kg/h)	V _z (kg)
2.40±0.309	58.4±4.55	4.88±0.738	410±68.6

平均値±標準偏差

16.3 分布

16.3.1 吸収線量

ソマトスタチン受容体陽性の切除不能又は遠隔転移を有する日本人の消化管、膵又は肺神経内分泌腫瘍患者（6例）に本剤7.4GBqを単回投与したときの各組織における吸収線量は以下のとおりであった。

臓器	吸収線量 (Gy/7.4GBq)	臓器	吸収線量 (Gy/7.4GBq)
脳	0.14	下部大腸壁	0.16
甲状腺	0.14	副腎	0.18
胸腺	0.15	腎臓	4.20
肺	0.15	膀胱壁	3.42
乳房	0.14	睪丸	0.15
心臓壁	0.16	卵巣	0.16
肝臓	1.83	子宮	0.17
胆嚢壁	0.19	皮膚	0.14
膵臓	0.18	筋肉	0.15
脾臓	4.13	赤色骨髄	0.18
胃壁	0.16	骨形成原細胞	0.49
小腸	0.16	全身	0.23
上部大腸壁	0.16		
実効線量 (Sv/7.4GBq)		0.49	

16.3.2 血漿タンパク結合

非放射性ルテチウムオキシドトレオチドのヒト血漿タンパク非結合率は56.9～72.3%であった（*in vitro*）。

16.5 排泄

ソマトスタチン受容体陽性の切除不能又は遠隔転移を有する日本人の消化管、膵又は肺神経内分泌腫瘍患者（6例）に本剤7.4GBqを単回投与したとき、投与48時間後までに投与した放射能の73.8%が尿中に排泄された。[9.2参照]

17. 臨床成績

17.1 有効性及び安全性に関する試験

17.1.1 国内第Ⅰ/Ⅱ相臨床試験（P-1515-12）

ソマトスタチン受容体陽性^{注1)}の切除不能又は遠隔転移を有する消化管、膵又は肺神経内分泌腫瘍患者^{注2)}を対象に、リシン/アルギニン含有輸液^{注3)}併用下で本剤（7.4GBqを8週間間隔で最大4回まで点滴静脈内投与）の有効性及び安全性を検討することを目的とした非盲検非対照国内第Ⅰ/Ⅱ相試験を実施した^{注4)、5)}。

主要評価項目とされた全体集団（15例）及び中腸神経内分泌腫瘍集団（5例）における奏効率〔90%信頼区間〕（%）はそれぞれ46.7〔24.4,70.0〕及び60.0〔18.9,92.4〕であった。なお、全体集団のうち膵神経内分泌腫瘍患者及び肺神経内分泌腫瘍患者における奏効率はそれぞれ37.5%（3/8例）及び50%（1/2例）であった。

副作用は15例に認められた。主な副作用は悪心11例（73.3%）、リンパ球減少11例（73.3%）であった。[5.、10.2参照]

注1) インジウムベンテトレオチド（¹¹¹In）を用いたシンチグラフィにおいて、CT又はMRIにより確認されたすべての標的病変に、正常肝実質以上の集積が認められることとされた。

注2) 標準的治療の施行後に増悪した又は標準的治療の適応がない、かつKi-67 index≤20%の患者が対象とされた。

注3) 注射用水1000mL中にL-リシン塩酸塩25g及びL-アルギニン塩酸塩25gのみを含有する輸液。

注4) オクトレオチド製剤又はランレオチド製剤を併用する場合は、以下の期間は避けることとされた。

- ・長時間作用型徐放性オクトレオチド製剤又はランレオチド製剤：本剤投与の6週間前から投与日まで。
- ・短時間作用型オクトレオチド製剤：本剤投与の24時間前から4時間後まで。

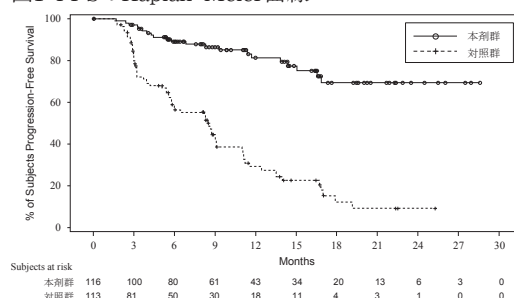
注5) 原発部位が中腸の神経内分泌腫瘍患者は徐放性オクトレオチド製剤30mgを本剤投与の翌日及び本剤投与終了後は4週間間隔で初回投与から最大60週間筋肉内投与することとされた。

17.1.2 海外第Ⅲ相臨床試験（NETTER-1）

オクトレオチド投与中に増悪した^{注6)}ソマトスタチン受容体陽性^{注1)}の切除不能又は遠隔転移を有する消化管神経内分泌腫瘍患者^{注7)}（229例）を対象に、本剤（7.4GBqを8週間間隔で最大4回まで点滴静脈内投与）とリシン/アルギニン含有輸液^{注8)}との併用投与^{注9)、10)}と高用量オクトレオチド（徐放性オクトレオチド60mgを4週間間隔で筋肉内投与）の有効性及び安全性を比較することを目的とした非盲検無作為化海外第Ⅲ相試験を実施した。

主要評価項目とされた無増悪生存期間（PFS）の中央値〔95%信頼区間〕（カ月）は、本剤群で未到達、対照群で8.5〔5.8,9.1〕であり、本剤群で対照群と比較して統計学的に有意な延長を示した（ハザード比〔95%信頼区間〕：0.177〔0.108,0.289〕p（両側）<0.0001、非層別log-rank検定、有意水準（両側）0.05）。

図1 PFSのKaplan-Meier曲線



本剤が投与された112例において、副作用は102例（91.1%）に認められた。主な副作用は悪心66例（58.9%）、嘔吐51例（45.6%）であった。[5.、10.2参照]

注6) 徐放性オクトレオチド製剤20又は30mgを3～4週間間隔で投与中に疾患進行が認められた患者が対象とされた。

注7) 原発部位が中腸かつKi-67 index≤20%の患者が対象とされた。

注8) 市販のアミノ酸輸液製剤（2000mL以下）のうち、L-リシン及びL-アルギニンの含有量の合計が36g以上、かつそれぞれの含有量が24gを上限として最も多いものを用いることとされた。

注9) オクトレオチド製剤の併用投与は、以下の期間は避けることとされた。

- ・長時間作用型徐放性オクトレオチド製剤：本剤投与の6週間前から投与日まで。
- ・短時間作用型オクトレオチド製剤：本剤投与の24時間前から4時間後まで。

注10) 徐放性オクトレオチド製剤30mgを本剤投与の翌日及び本剤投与終了後は4週間間隔で無作為化から最大72週間筋肉内投与することとされた。

18. 薬効薬理

18.1 作用機序

ルテチウムオキシドトレオチド (^{177}Lu) は、ソマトスタチン誘導体であるDOTA⁰-Tyr³-Octreotate と ^{177}Lu (ルテチウムの放射性同位体) の錯体である。ルテチウムオキシドトレオチド (^{177}Lu) はソマトスタチン受容体サブタイプ1～5 (SSTR1～5) のうち主にSSTR2との結合を介して腫瘍細胞に集積し、 ^{177}Lu から放出されるベータ線により、腫瘍増殖抑制作用を示すと考えられている。

18.2 抗腫瘍効果

ルテチウムオキシドトレオチド (^{177}Lu) は、SSTR2陽性のラット睪癌由来CA20948細胞株を皮下移植したラットにおいて腫瘍増殖抑制作用を示した。

19. 有効成分に関する理化学的知見

19.1 ルテチウムオキシドトレオチド (^{177}Lu)

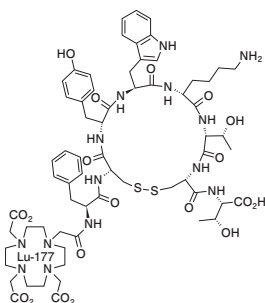
一般名：ルテチウムオキシドトレオチド (^{177}Lu)

Lutetium (^{177}Lu) oxodotreotide (INN)

分子式： $\text{C}_{65}\text{H}_{87}\text{N}_{14}\text{O}_{19}\text{S}_2^{177}\text{Lu}$

分子量：1609.6

化学構造式：



核物理学的特性 (^{177}Lu として)

- ・物理的半減期：6.647日
- ・崩壊形式： β^-
- ・主な β 線エネルギー：0.498MeV (78.6%)、0.385MeV (9.1%)、0.176MeV (12.2%)
- ・主な γ 線エネルギー：0.208MeV (11.0%)、0.113MeV (6.4%)
- ・減衰表：

経過時間 (時間)	残存放射能 (%)
0	100
8	96.6
16	93.3
24	90.1

20. 取扱い上の注意

本剤は、医療法その他の放射線防護に関する法令、関連する告示及び通知（患者退出等を含む）等を遵守し、適正に使用すること。

21. 承認条件

21.1 医薬品リスク管理計画を策定の上、適切に実施すること。

21.2 国内での治験症例が極めて限られていることから、製造販売後、一定数の症例に係るデータが集積されるまでの間は、全症例を対象に使用成績調査を実施することにより、本剤の使用患者の背景情報を把握するとともに、本剤の安全性及び有効性に関するデータを早期に収集し、本剤の適正使用に必要な措置を講じること。

22. 包装

25mL [1バイアル]

*24. 文献請求先及び問い合わせ先

PDRファーマ株式会社 製品情報センター

電話番号 0120-383-624

〒104-0031 東京都中央区京橋2-14-1 兼松ビルディング

26. 製造販売業者等

26.1 製造販売元

FUJIFILM

製造販売元

富士フイルム 富山化学株式会社

〒104-0031 東京都中央区京橋2-14-1 兼松ビル

*26.2 発売元



PDRファーマ株式会社

東京都中央区京橋2-14-1 兼松ビルディング

26.3 輸入先

Advanced Accelerator Applications社