

抗造血管悪性腫瘍剤
レナリドミド水和物カプセル**レブラミド[®] カプセル 2.5mg****レブラミド[®] カプセル 5mg****Revlimid[®] Capsules**毒薬
処方箋医薬品^(注)

(注) 注意－医師等の処方箋により使用すること

	レブラミドカプセル2.5mg	レブラミドカプセル5mg
承認番号	22700AMX01030000	22200AMX00381000
販売開始	2015年12月	2010年7月

1.警告

- 1.1 本剤はサリドマイド誘導体である。本剤はヒトにおいて催形性を有する可能性があるため、妊娠又は妊娠している可能性のある女性には決して投与しないこと。^[2.1、9.5 参照]
- 1.2 本剤の胎児への曝露を避けるため、本剤の使用については、適正管理手順（以下、「本手順」）が定められているので、関係企業、医師、薬剤師等の医療関係者、患者やその家族等の全ての関係者が本手順を遵守すること¹⁾。^[2.2、9.5 参照]
- 1.3 妊娠する可能性のある女性に投与する場合は、投与開始前に妊娠検査を行い、陰性であることを確認した上で投与を開始すること。また、投与開始予定4週間前から投与終了4週間後まで、性交渉を行う場合はパートナーと共に極めて有効な避妊法の実施を徹底（男性は必ずコンドームを着用）させ、避妊を遵守していることを十分に確認するとともに定期的に妊娠検査を行うこと。なお、本剤の投与期間中に妊娠が疑われる場合には、直ちに本剤の投与を中止し、医師等に連絡するよう患者を指導すること。^[9.4.1、9.5 参照]
- 1.4 本剤は精液中へ移行することから、投与終了4週間後まで、性交渉を行う場合は極めて有効な避妊法の実施を徹底（男性は必ずコンドームを着用）させ、避妊を遵守していることを十分に確認すること。また、この期間中は妊娠との性交渉は行われないこと。^[9.4.2、16.3 参照]
- 1.5 本剤の投与は、緊急時に十分対応できる医療施設において、造血器悪性腫瘍の治療に対して十分な知識・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患者のみに行うこと。また、治療開始に先立ち、患者又はその家族等に有効性及び危険性（胎児への曝露の危険性を含む）を十分に説明し、文書で同意を得てから投与を開始すること。
- 1.6 深部静脈血栓症及び肺塞栓症の発現が報告されているので、観察を十分に行なながら慎重に投与すること。異常が認められた場合には直ちに投与を中止し、適切な処置を行うこと。^[9.1.1、11.1.1 参照]

2.禁忌（次の患者には投与しないこと）

- 2.1 妊婦又は妊娠している可能性のある女性 [1.1、9.5 参照]
- 2.2 適正管理手順を遵守できない患者 [1.2、9.5 参照]
- 2.3 本剤の成分に対し過敏症の既往歴のある患者

3.組成・性状**3.1 組成**

販売名	レブラミドカプセル2.5mg	レブラミドカプセル5mg
有効成分 (1カプセル中)	レナリドミド2.5mg (レナリドミド水和物として2.587mg)	レナリドミド5mg (レナリドミド水和物として5.174mg)
添加剤	カプセル内容物	無水乳糖、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
	カプセル本体	ゼラチン、酸化チタン、青色2号、黄色三二酸化鉄

3.2 製剤の性状

販売名	レブラミドカプセル2.5mg	レブラミドカプセル5mg
色	ボディ：白色～灰黄白色 (不透明) キャップ：青緑色（不透明）	白色～灰黄白色（不透明）
剤形	硬カプセル剤	硬カプセル剤
外形		
大きさ	長径	14.3mm
	短径	5.32mm
	カプセル号数	4
		2

***4. 効能又は効果**

- 多発性骨髓腫
- 5番染色体長腕部欠失を伴う骨髄異形成症候群
- 再発又は難治性の成人T細胞白血病リンパ腫
- 再発又は難治性の滤胞性リンパ腫及び辺縁帯リンパ腫

5. 効能又は効果に関する注意

〈多発性骨髓腫及び5番染色体長腕部欠失を伴う骨髄異形成症候群〉

5.1 「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。

〈5番染色体長腕部欠失を伴う骨髄異形成症候群〉

5.2 国際予後判定システム(International prognostic scoring system : IPSS)によるリスク分類の中間-2リスク及び高リスクに対する有効性及び安全性は確立していない。

〈再発又は難治性の成人T細胞白血病リンパ腫〉

5.3 臨床試験に組み入れられた患者の病型及び予後不良因子の有無等について、「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。

*6. 用法及び用量

〈多発性骨髄腫〉

デキサメタゾンとの併用において、通常、成人にはレナリドミドとして1日1回25mgを21日間連日経口投与した後、7日間休薬する。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。

〈5番染色体長腕部欠失を伴う骨髄異形成症候群〉

通常、成人にはレナリドミドとして1日1回10mgを21日間連日経口投与した後、7日間休薬する。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。

〈再発又は難治性の成人T細胞白血病リンパ腫〉

通常、成人にはレナリドミドとして1日1回25mgを連日経口投与する。なお、患者の状態により適宜減量する。

〈再発又は難治性の滤胞性リンパ腫及び辺縁帯リンパ腫〉

リツキシマブ（遺伝子組換え）との併用において、通常、成人にはレナリドミドとして1日1回20mgを21日間連日経口投与した後、7日間休薬する。これを1サイクルとして最大12サイクルまで投与を繰り返す。なお、患者の状態により適宜減量する。

7. 用法及び用量に関する注意

〈効能共通〉

7.1 腎機能障害患者では、本剤の血中濃度が上昇することが報告されているため、投与量及び投与間隔の調節を考慮するとともに、患者の状態をより慎重に観察し、有害事象の発現に十分注意すること。[9.2、16.6.1 参照]

7.2 高脂肪食摂取後の投与によってAUC及びC_{max}の低下が認められることから、本剤は高脂肪食摂取前後を避けて投与することが望ましい。[16.2.1 参照]

7.3 血小板減少又は好中球減少を除くGrade 3又は4の副作用（GradeはCTCAEに基づく）が発現した場合には、本剤の休薬か中止を考慮すること。投与の再開は、患者の状態に応じて判断すること。

〈多発性骨髄腫〉

7.4 本剤を含むがん化学療法は、「17. 臨床成績」の項の内容、特に、用法・用量を十分に理解した上で行うこと。

7.5 本剤単独投与での有効性及び安全性は確立していない。

7.6 血小板減少又は好中球減少が発現した場合には、下表を参照し本剤の休薬等を考慮すること。[8.2、9.1.2、11.1.3 参照]

未治療の多発性骨髄腫での

血小板減少／好中球減少発現時の休薬等の目安

	血小板数／好中球数	治療中の処置及び再開時の減量の目安
血小板減少	25,000/ μ L未満に減少	本剤を休薬する。 その後50,000/ μ L以上に回復した場合には、本剤を休薬前の投与量から5mg減量して再開。 なお、休薬前の投与量が5mgの1日1回投与の場合は、本剤2.5mgを1日1回投与で再開。
好中球減少	500/ μ L未満に減少又は発熱性好中球減少症(1,000/ μ L未満に減少及び体温38.5°C以上の場合)	本剤を休薬する。 その後1,000/ μ L以上に回復した場合には、本剤を休薬前の投与量から5mg減量して再開。 なお、休薬前の投与量が5mgの1日1回投与の場合は、本剤2.5mgを1日1回投与で再開。

本剤を減量した後、医師により骨髄機能が回復したと判断される場合には用量を5mgずつ增量（2.5mg投与の場合は5mgへ增量）することができる。ただし、開始用量を超えないこと。

再発又は難治性の多発性骨髄腫での 血小板減少／好中球減少発現時の休薬等の目安

	血小板数／好中球数	治療中の処置及び再開時の減量の目安
血小板減少	30,000/ μ L未満に減少	本剤を休薬する。 その後30,000/ μ L以上に回復した場合には、本剤15mgを1日1回投与で再開。
	休薬2回目以降、再度30,000/ μ L未満に減少	本剤を休薬する。 その後30,000/ μ L以上に回復した場合には、本剤を前回投与量から5mg減量して1日1回で再開。
好中球減少	1,000/ μ L未満に減少	本剤を休薬する。 その後1,000/ μ L以上に回復（ただし、副作用は好中球減少のみ）した場合には、本剤25mgを1日1回投与で再開。 その後1,000/ μ L以上に回復（ただし、好中球減少以外の副作用を認める）した場合には、本剤15mgを1日1回投与で再開。
	休薬2回目以降、再度1,000/ μ L未満に減少	本剤を休薬する。 その後1,000/ μ L以上に回復した場合には、本剤を前回投与量から5mg減量して1日1回で再開。

〈5番染色体長腕部欠失を伴う骨髄異形成症候群〉

7.7 血小板減少又は好中球減少が発現した場合には、下表を参照し本剤の休薬等を考慮すること。[8.2、9.1.2、11.1.3 参照]

血小板減少／好中球減少発現時の休薬等の目安

	血小板数／好中球数	治療中の処置及び再開時の減量の目安
血小板減少	25,000/ μ L未満に減少	本剤を休薬する。 次のいずれかの場合には、本剤を休薬前の用量から1用量レベル ^{注)} 下げた用量で再開。 ・測定値が50,000/ μ L以上に回復した場合。 ・7日以上の間隔をあけて測定値が2回以上25,000/ μ Lから50,000/ μ Lであった場合。
好中球減少	500/ μ L未満に減少	本剤を休薬する。 測定値が500/ μ L以上に回復した場合には、本剤を休薬前の用量から1用量レベル ^{注)} 下げた用量で再開。

注) 再開時の用量レベル

用量レベル	本剤の用法・用量
開始用量	1日1回10mgを21日間連日経口投与した後、7日間休薬する。これを1サイクルとして投与を繰り返す。
用量レベル1	1日1回5mgを連日経口投与する。
用量レベル2	2日に1回5mgを経口投与する。
用量レベル3	1週間に2回5mgを経口投与する。

〈再発又は難治性の成人T細胞白血病リンパ腫〉

7.8 本剤と他の抗悪性腫瘍剤との併用における有効性及び安全性は確立していない。

7.9 血小板減少又は好中球減少が発現した場合には、下表を参照し本剤の休薬等を考慮すること。[8.2、9.1.2、11.1.3 参照]

血小板減少／好中球減少発現時の休薬等の目安

	血小板数／好中球数	治療中の処置及び再開時の減量の目安
血小板減少	25,000/ μ L未満に減少	本剤を休薬する。 測定値が50,000/ μ L以上又は本剤投与前の測定値のいずれかまで回復した場合には、本剤を次の用量で再開。 ・10,000/ μ L未満に減少又は血小板輸血を必要とする出血を伴う血小板減少の場合には、休薬前の用量から1用量レベル ^{注)} 下げた用量。 ・上記以外の場合には、休薬前の用量と同量。

	血小板数／好中球数	治療中の処置及び再開時の減量の目安
好中球減少	500/ μ L未満に減少	<p>本剤を休薬する。 測定値が1,000/μL以上又は本剤投与前の測定値のいずれかまで回復した場合には、本剤を次の用量で再開。</p> <ul style="list-style-type: none"> ・発熱性好中球減少症 [好中球数500/μL未満かつ体温38.5℃以上の発熱（適切な抗生素による治療にもかかわらず、5日以上持続）] の場合には、本剤を休薬前の用量から1用量レベル^{注)}下げた用量。 ・上記以外の場合には、休薬前の用量と同量。

注) 再開時の用量レベル

用量レベル	本剤の用法・用量
開始用量	1日1回25mgを連日経口投与する。
用量レベル1	1日1回20mgを連日経口投与する。
用量レベル2	1日1回15mgを連日経口投与する。
用量レベル3	1日1回10mgを連日経口投与する。

〈再発又は難治性の滤胞性リンパ腫及び辺縁帯リンパ腫〉

*7.10 リツキシマブ（遺伝子組換え）の投与に際しては、「17. 臨床成績」の項の内容、特に用法・用量を十分に理解した上で投与すること。

*7.11 血小板減少又は好中球減少が発現した場合には、下表を参照し本剤の休薬等を考慮すること。[8.2、9.1.2、11.1.3 参照]

血小板減少／好中球減少発現時の休薬等の目安

	血小板数／好中球数	治療中の処置及び再開時の減量の目安
血小板減少	50,000/ μ L未満に減少	<p>本剤を休薬する。 その後50,000/μL以上に回復した場合には、本剤15mgを1日1回投与で再開。</p>
	休薬2回目以降、再度50,000/ μ L未満に減少	<p>本剤を休薬する。 その後50,000/μL以上に回復した場合には、本剤を前回投与量から5mg減量して1日1回で再開。</p>
好中球減少	1,000/ μ L未満が7日以上持続又は発熱性好中球減少症(1,000/ μ L未満に減少及び体温38.5℃以上の場合)又は500/ μ L未満に減少	<p>本剤を休薬する。 その後1,000/μL以上に回復した場合には、本剤15mgを1日1回投与で再開。</p>
	休薬2回目以降、再度以下の事象が発現 1,000/ μ L未満が7日以上持続又は発熱性好中球減少症(1,000/ μ L未満に減少及び体温38.5℃以上の場合)又は500/ μ L未満に減少	<p>本剤を休薬する。 その後1,000/μL以上に回復した場合には、本剤を前回投与量から5mg減量して1日1回で再開。</p>

8. 重要な基本的注意

8.1 本剤投与開始から投与中止4週間後までは、献血、精子・精液の提供をさせないこと。[16.3 参照]

8.2 本剤の投与により重篤な好中球減少症及び血小板減少症等の骨髄抑制が発現することがあるため、定期的に血液

学的検査を行うこと。また、本剤の投与にあたっては、G-CSF製剤の適切な使用も考慮すること。[7.6、7.7、7.9、7.11、9.1.2、11.1.3 参照]

8.3 本剤の投与によりB型肝炎ウイルスの再活性化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。[9.1.5、11.1.4 参照]

8.4 海外臨床試験において、疲労、めまい、傾眠、霧視、錯乱が報告されているので、本剤投与中の患者には自動車の運転等危険を伴う機械の操作を避けるよう注意すること。

8.5 腫瘍崩壊症候群があらわれることがあるので、腫瘍量の多い患者では、血清中電解質濃度測定及び腎機能検査を行ななど、患者の状態を十分に観察すること。[11.1.8 参照]

8.6 甲状腺機能低下症があらわれることがあるので、定期的に検査を行うなど、観察を十分に行なうこと。[11.1.12 参照]

8.7 重篤な腎障害があらわれがあるので、定期的に検査を行うなど、観察を十分に行なうこと。[11.1.17 参照]

*8.8 本剤の投与により、疼痛、発熱、皮疹等を伴うリンパ節の腫大等を特徴とする腫瘍フレアがあらわれることがあるので、患者の状態を十分に観察すること。

9. 特定の背景を有する患者に関する注意

9.1 合併症・既往歴のある患者

9.1.1 深部静脈血栓症のリスクを有する患者

深部静脈血栓症が発現、増悪することがある。[1.6、11.1.1 参照]

9.1.2 骨髄抑制のある患者

重篤な好中球減少症及び血小板減少症が発現することがある。[7.6、7.7、7.9、7.11、8.2、11.1.3 参照]

9.1.3 臨器移植歴（造血幹細胞移植歴を含む）のある患者

移植臓器に対する拒絶反応又は移植片対宿主病が発現するおそれがある。

9.1.4 サリドマイドによる重篤な過敏症の既往歴のある患者

9.1.5 B型肝炎ウイルスキャリアの患者又は既往感染者(HBs抗原陰性、かつHBc抗体又はHBs抗体陽性)

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徵候や症状の発現に注意すること。本剤の投与によりB型肝炎ウイルスの再活性化があらわれることがある。[8.3、11.1.4 参照]

9.2 腎機能障害患者

投与量及び投与間隔の調節を考慮するとともに、患者の状態をより慎重に観察し、有害事象の発現に十分注意すること。副作用が強くあらわれるおそれがある。また、腎機能障害が悪化することがある。[7.1、16.6.1 参照]

9.4 生殖能を有する者

9.4.1 妊娠する可能性のある女性には、本剤投与開始4週間前及び本剤投与開始3日前から投与開始直前までに妊娠検査を実施し、妊娠していないことを確認後に投与を開始すること。また、本剤の治療中は4週間を超えない間隔で、本剤の投与終了の際は本剤投与終了時及び本剤投与終了4週間後に妊娠検査を実施すること。投与開始予定4週間前から投与終了4週間後まで、性交渉を行う場合はパートナーと共に極めて有効な避妊法の実施を徹底（男性は必ずコンドームを着用）させ、避妊を遵守していることを十分に確認すること。なお、本剤の投与期間中に妊娠が疑われる場合には、直ちに本剤の投与を中止し、医師等に連絡するよう患者を指導すること。[1.3、9.5 参照]

9.4.2 男性には、投与終了4週間後まで、性交渉を行う場合は極めて有効な避妊法の実施を徹底(男性は必ずコンドームを着用)させ、避妊を遵守していることを十分に確認すること。また、この期間中は妊婦との性交渉は行わないこと。**[1.4、16.3 参照]**

9.5 妊婦

妊娠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。カニクイザルでの生殖発生毒性試験では、妊娠中にレナリドミドを投与された母動物の胎児に奇形が認められた。レナリドミドはヒトで奇形性を有する可能性がある。**[1.1-1.3、2.1、2.2、9.4.1、11.1.18 参照]**

9.6 授乳婦

授乳中の女性には投与しないことが望ましいが、やむを得ず投与する場合には授乳を中止させること。

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。

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。

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
* ジギタリス製剤 (ジゴキシン等) [16.7.1 参照]	ジゴキシンの血漿中濃度が増加するとの報告があるので、併用する場合には注意すること。	機序不明

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 深部静脈血栓症 (6.2%)、肺塞栓症 (3.0%)
[1.6、9.1.1 参照]

* 11.1.2 脳梗塞、一過性脳虚血発作 (1.5%)

11.1.3 骨髄抑制

汎血球減少症 (1.1%)、好中球減少症 (40.1%)、血小板減少症 (19.2%)、貧血 (20.4%)、発熱性好中球減少症 (2.2%) 等の骨髄抑制があらわれることがある。なお、血小板減少が生じた結果、消化管出血等の出血に至った症例も報告されている。**[7.6、7.7、7.9、7.11、8.2、9.1.2 参照]**

11.1.4 感染症 (22.0%)

肺炎、敗血症等の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があらわれることがある。**[8.3、9.1.5 参照]**

11.1.5 進行性多巣性白質脳症 (PML) (頻度不明)

本剤投与中及び投与終了後は患者の状態を十分に観察し、意識障害、認知障害、麻痺症状（片麻痺、四肢麻痺）、言語障害等の症状があらわれた場合は、MRIによる画像診断及び脳脊髄液検査を行うとともに、投与を中止し、適切な処置を行うこと。

11.1.6 皮膚粘膜眼症候群 (Stevens-Johnson症候群)、中毒性表皮壊死症 (Toxic Epidermal Necrolysis : TEN) (0.1%)

11.1.7 過敏症

アナフィラキシー（頻度不明）、血管浮腫（頻度不明）、発疹 (14.0%)、尋麻疹 (0.6%) 等の過敏症があらわれることがある。

11.1.8 腫瘍崩壊症候群 (0.2%)

異常が認められた場合には直ちに投与を中止し、適切な処置を行い、症状が回復するまで患者の状態を十分に観察すること。**[8.5 参照]**

11.1.9 間質性肺疾患 (0.3%)

* 11.1.10 心筋梗塞、心不全、不整脈

心筋梗塞 (0.4%)、心不全 (1.1%)、心房細動等の不整脈 (3.1%) が報告されている。

* 11.1.11 末梢神経障害

錯覚 (7.5%)、末梢性ニューロパチー (5.5%)、感覚鈍麻 (3.3%)、筋力低下 (2.2%) 等の末梢神経障害が報告されている。

* 11.1.12 甲状腺機能低下症 (0.9%)

[8.6 参照]

11.1.13 消化管穿孔 (0.1%)

* 11.1.14 起立性低血圧 (0.4%)

11.1.15 痙攣 (頻度不明)

* 11.1.16 肝機能障害、黄疸 (3.9%)

AST、ALT、γ-GTP上昇を伴う肝機能障害、黄疸があらわれることがある。

* 11.1.17 重篤な腎障害 (2.2%)

腎不全等の重篤な腎障害があらわれることがある。**[8.7 参照]**

11.1.18 催奇形性 (頻度不明)

妊娠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。**[9.5 参照]**

11.2 その他の副作用

	5%以上	1～5%未満	1%未満
* 胃腸	便秘 (21.2%)、下痢、恶心	嘔吐、口内乾燥、腹痛、消化不良、口内炎、上腹部痛	腹部不快感、胃腸炎、腸炎
心臓			動悸
血管		低血圧	高血圧、潮紅
呼吸器		呼吸困難、咳嗽	鼻出血、しゃっくり、口腔咽頭痛、上気道の炎症、嗄声
筋骨格	筋痙攣	四肢痛、関節痛、筋肉痛、背部痛	筋骨格痛、骨痛、ミオパチー、筋骨格硬直、頸部痛
内分泌			甲状腺機能亢進症、クッシング症候群
代謝	食欲不振	低カリウム血症、低カルシウム血症、高血糖、低リン酸血症	脱水、低ナトリウム血症、低アルブミン血症、痛風、低蛋白血症、高カリウム血症、高クロール血症、低尿酸血症
血液			好酸球增加症、白血球数増加、好塩基球増加、播種性血管内凝固
* 精神・神経系	味覚異常	浮動性めまい、振戦、不眠症、頭痛、傾眠、錯乱状態	うつ病、易刺激性、不安、気分動搖、譫妄
* 皮膚	そう痒症	皮膚乾燥、紅斑、多汗、脱毛症	湿疹
眼		霧視、白内障	
* その他	疲労 (21.1%)、腫瘍フレア (10.9%) ^{注)} 、無力症、末梢性浮腫	発熱、体重減少、浮腫、倦怠感	悪寒、CRP増加、ALP増加、挫傷、LDH増加、胸痛、体重増加、転倒、フィブリンDダイマー増加、アミラーゼ増加

注) 再発又は再燃の成人T細胞白血病リンパ腫患者を対象とした国内第II相試験並びに再発又は難治性の滤胞性リンパ腫及び辺縁帯リンパ腫患者を対象とした国際共同第III相試験結果に基づく発現頻度

14. 適用上の注意

14.1 薬剤調剤時の注意

脱カプセルをしないこと。

14.2 薬剤交付時の注意

14.2.1 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、更には穿孔を起こして縫隔洞炎等の重篤な合併症を併発することがある。

14.2.2 カプセルを噛み碎いたり、開けたりせずに服用するよう指導すること。

15. その他の注意

*15.1 臨床使用に基づく情報

未治療の多発性骨髄腫患者を対象とした3つの海外臨床試験において、本剤投与群で対照群と比較して悪性腫瘍の発現割合が高く、本剤投与群で、急性骨髓性白血病、骨髄異形成症候群、B細胞性悪性腫瘍及び固形癌等の悪性腫瘍が発現した²⁾。

また、再発又は難治性の多発性骨髄腫患者を対象とした2つの海外臨床試験において、本剤投与群で対照群と比較して悪性腫瘍の発現割合が高く、本剤投与群で、基底細胞癌、有棘細胞癌及び固形癌等の悪性腫瘍が発現した²⁾。

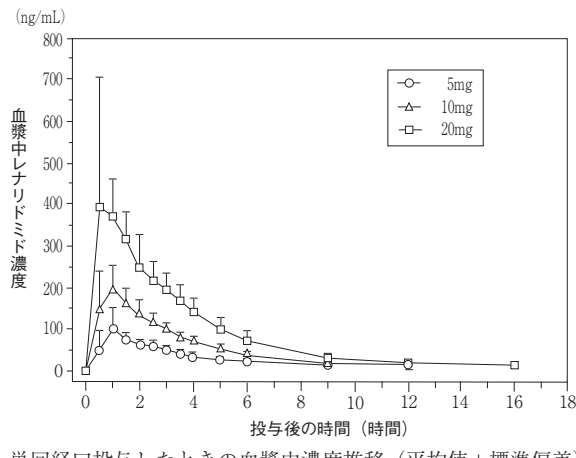
未治療の慢性リンパ性白血病（承認外効能・効果）患者を対象とした海外臨床試験において、本剤投与群で対照（クロラムブシル（国内未承認））群と比較して死亡リスクが92%増加したことが報告されている。また、本剤投与群で対照群と比較して、心房細動、心筋梗塞、心不全等の重篤な循環器系の副作用の発現割合が高かったことが報告されている³⁾。

16. 薬物動態

16.1 血中濃度

16.1.1 単回投与

健康成人に本剤3用量（5mg^{注)}、10mg、20mg^{注)}）を単回経口投与したときの本剤の血漿中濃度推移と薬物動態パラメータは以下のとおりであり、本剤の血漿中濃度は投与約0.5～1時間後に最高値に達し、t_{1/2}は約2～3時間であった^{4)、5)}。



単回経口投与したときの血漿中濃度推移（平均値±標準偏差）

薬物動態パラメータ

用量	5mg ^{注)} (7例)	10mg (7例)	20mg ^{注)} (7例)
C _{max} (ng/mL)	113±35	227±46	521±195
AUC _∞ (ng·h/mL)	345±59	727±115	1462±174
t _{max} (h)	1.0 (0.50, 2.5)	1.0 (0.50, 1.0)	0.50 (0.50, 1.5)
t _{1/2} (h)	2.28±0.48	2.36±0.41	2.24±0.42

平均値±標準偏差

平均値は算術平均値

t_{max}は中央値（最小、最大）

16.1.2 反復投与

〈多発性骨髄腫〉

再発又は難治性の多発性骨髄腫患者に本剤10mg^{注)}及び25mgを単回経口投与及び反復経口投与したときの本剤の薬物動態パラメータは以下のとおりであり、本剤の血漿中濃度は投与約0.5～1時間後に最高値に達し、t_{1/2}は約2～3時間であった。また、反復投与による蓄積性は認められなかった^{4)、6)}。

薬物動態パラメータ

用量	10mg ^{注)} (3例)		25mg (6例)	
	単回投与	反復投与	単回投与	反復投与
C _{max} (ng/mL)	330±116	316±69	642±163	721±109
AUC _r (ng·h/mL)	1063±300	1050±300	2835±1059	2892±952
t _{max} (h)	0.93 (0.50, 1.0)	0.5 (0.45, 1.0)	1.0 (0.43, 2.0)	0.97 (0.45, 1.5)
t _{1/2} (h)	2.57±0.65	2.45±0.42	3.20±0.83	3.26±1.02

平均値±標準偏差

平均値は算術平均値

t_{max}は中央値（最小、最大）

〈5番染色体長腕部q31q33欠失を伴う骨髄異形成症候群〉

5番染色体長腕部q31q33欠失を有し低リスク又は中間-1リスクの骨髄異形成症候群による貧血症状を伴う骨髄異形成症候群患者に本剤10mgを単回経口投与及び反復経口投与したときの本剤の薬物動態パラメータは以下のとおりであり、本剤の血漿中濃度は投与約2.5時間及び2.9時間後にそれぞれ最高値に達し、t_{1/2}はそれぞれ3.3時間及び3.7時間であった。また、反復投与による蓄積性は認められなかった⁴⁾。

薬物動態パラメータ

投与方法	単回投与 (6例)		反復投与 (5例)	
	単回投与	反復投与	単回投与	反復投与
C _{max} (ng/mL)	145±56.0		155±46.6	
AUC _r (ng·h/mL)	925±344 ^a		936±355	
t _{max} (h)	2.52 (1.00, 5.95)		2.93 (1.00, 4.00)	
t _{1/2} (h)	3.33±0.81 ^a		3.70±1.20	

平均値±標準偏差

平均値は算術平均値

t_{max}は中央値（最小、最大）

a : 5例

〈再発又は難治性の成人T細胞白血病リンパ腫〉

再発又は再燃の成人T細胞白血病リンパ腫患者に本剤25mgを単回経口投与及び反復経口投与したときの本剤の薬物動態パラメータは以下のとおりであり、本剤の血漿中濃度は投与約1時間後に最高値に達し、t_{1/2}は約3.5時間であった。また、反復投与による蓄積性は認められなかった^{4)、7)}。

薬物動態パラメータ

投与方法	単回投与 (6例)		反復投与 (5例)	
	単回投与	反復投与	単回投与	反復投与
C _{max} (ng/mL)	503±80.8		498±91.3	
AUC _r (ng·h/mL)	2755±1078		2868±1033	
t _{max} (h)	1.06 (0.92, 2.00)		1.03 (1.00, 2.17)	
t _{1/2} (h)	3.51±1.04		3.71±0.95	

平均値±標準偏差

平均値は算術平均値

t_{max}は中央値（最小、最大）

16.2 吸収

16.2.1 食事の影響

健康成人（17例）に本剤25mgを高脂肪・高カロリー食の食後に経口投与したときのAUC、C_{max}は空腹時に経口投与したときと比べてそれぞれ約20%、約50%低下し、t_{max}は約1.6時間延長した^{8)、9)}（外国人データ）。[7.2 参照]

16.3 分布

レナリドミドの平均血漿蛋白結合率は約30%であった（外国人データ）。また、健康成人（24例）に本剤25mgを反復経口投与したとき、精液中にレナリドミドは、最終投与から24時間後に検出されたが、最終投与から72時間後には精液中にレナリドミドは検出されなかった^{10)、11)}（外国人データ）。[1.4、8.1、9.4.2 参照]

16.4 代謝

In vitro試験ではレナリドミドはヒト肝ミクロソーム及び肝細胞のいずれでも酸化や抱合等の代謝は受けなかった¹²⁾（外国人データ）。

16.5 排泄

レナリドミドの代謝は未変化体での排泄がほとんどである。健康成人に [¹⁴C] レナリドミドを単回経口投与したとき、投与量の約82%の放射能が未変化体として尿中に排泄された¹²⁾（外国人データ）。

16.6 特定の背景を有する患者

*16.6.1 腎機能障害患者

腎機能障害患者に本剤25mgを単回経口投与したときの薬物動態パラメータは以下のとおりであり、AUCは増加した（中等症～重症（透析必要）腎障害で約3～5倍）。また、腎機能の低下に伴いレナリドミドの経口クリアランス(CL/F)、腎クリアランス(CL_R)は減少した^{13), 14)}（外国人データ）。[7.1, 9.2 参照]

腎機能障害患者に本剤25mgを単回経口投与したときの薬物動態パラメータ

腎機能	正常 (7例)	軽症 (5例)	中等症 (6例)	重症 (透析不要) (6例)	重症 (透析必要) (6例)
C _{max} (ng/mL)	605±246	691±110	592±177	765±81.3	552±140
AUC _∞ (ng·h/mL)	2181±703	2767±1094	6021±847	8191±1317	11121±2133
t _{max} (h)	1.0 (0.50, 2.0)	1.0 (1.0, 1.0)	1.0 (0.50, 1.5)	1.5 (0.50, 2.0)	1.3 (1.0, 2.0)
t _{1/2} (h)	3.34±0.88	3.67±0.70	10.6±3.33	9.22±2.44	15.6±1.14

平均値±標準偏差

平均値は算術平均値

t_{max}は中央値（最小、最大）

腎機能別クリアランス(CL_{cr})実測値

正常：83～145mL/min、軽症：57～74mL/min、中等症：33～46mL/min、重症：17～29mL/min

腎機能に障害のある患者に本剤を投与する場合は、下表に示すCL_{cr}値を参考値として本剤投与量及び投与間隔の調節を考慮すること。

腎機能障害患者に投与する際の開始用量の目安

用法・用量	腎機能 (CL _{cr})		
	中等症 30<CL _{cr} <60mL/min	重症 (透析不要) CL _{cr} <30mL/min	重症 (透析必要) CL _{cr} <30mL/min
多発性骨髄腫	本剤10mgを1日1回投与で開始し、2サイクル終了後忍容可能な場合は15mgに増量できる。	本剤15mgを2日に1回投与	本剤5mgを1日1回投与(透析日は透析後に投与)
5番染色体長腕部欠失を伴う骨髄異形成症候群	本剤5mgを1日1回投与	本剤2.5mgを1日1回投与 ^a	本剤2.5mgを1日1回投与 ^b (透析日は透析後に投与)
再発又は難治性の成人T細胞白血病リンパ腫	本剤10mgを1日1回投与で開始し、投与開始56日経過後忍容可能な場合は15mgに増量できる。	本剤15mgを2日に1回投与	本剤5mgを1日1回投与(透析日は透析後に投与)
再発又は難治性の漿細胞リンパ腫及び辺縁帯リンパ腫	本剤10mgを1日1回投与で開始し、2サイクル終了後忍容可能な場合は15mgに増量できる。	本剤5mgを1日1回投与	本剤5mgを1日1回投与(透析日は透析後に投与)

用法・用量はシミュレーションに基づき算出

a：本剤5mgを2日に1回投与とすることもできる。

b：本剤5mgを週3回投与とすることもできる。

16.7 薬物相互作用

*16.7.1 ジゴキシン

健康成人（19例）に本剤（10mg^{注1)}1日1回）を反復経口投与後にジゴキシン0.5mgを単回経口投与したとき、本剤投与下でのジゴキシンのC_{max}及びAUC_∞は本剤非投与下と比較して約14.0%増加した¹⁵⁾（外国人データ）。[10.2 参照]

16.7.2 その他の薬剤

再発又は難治性の多発性骨髄腫患者（6例）に本剤25mgをデキサメタゾン40mgと反復併用投与したとき、本剤の薬物動態への影響は認められなかった^{6), 16)}。

健康成人（14例）にP-糖蛋白阻害剤であるキニジン硫酸塩水和物（600mg 1日2回）を反復経口投与後に本剤25mgを単回経口投与したとき、本剤の薬物動態への影響は認められなかった¹⁷⁾（外国人データ）。

健康成人（11例）にP-糖蛋白阻害剤／基質であるテムシロリムス25mgと本剤25mgを単回併用投与したとき、本剤及びテムシロリムスの薬物動態への影響は認められなかった¹⁷⁾（外国人データ）。

注) 本剤の承認用法・用量（1日量）は1日1回25mg（多発性骨髄腫）、1日1回10mg（5番染色体長腕部欠失を伴う骨髄異形成症候群）、1日1回25mg（再発又は難治性の成人T細胞白血病リンパ腫）、1日1回20mg（再発又は難治性の漿細胞リンパ腫及び辺縁帯リンパ腫）である。

17. 臨床成績

17.1 有効性及び安全性に関する試験

〈多発性骨髄腫〉

17.1.1 国内第Ⅱ相試験

65歳以上又は造血幹細胞移植の適応とならない未治療の多発性骨髄腫患者を対象とした第Ⅱ相試験（MM-025試験）を実施し、本剤25mg^{注1)}+デキサメタゾン40mg^{注2)}併用療法（Ld療法）の有効性を検討した。その結果、奏効率は83.3% [95%信頼区間：68.4, 98.2]（最良部分寛解3/24例、部分寛解17/24例）であった¹⁸⁾。

安全性評価症例26例中25例（96.2%）に副作用（臨床検査値異常を含む）が認められた。主な副作用は、発疹12例（46.2%）、好中球減少症7例（26.9%）、便秘6例（23.1%）、血小板減少症6例（23.1%）、貧血5例（19.2%）、白血球減少症5例（19.2%）、皮膚乾燥3例（11.5%）、そう痒症3例（11.5%）、斑状丘疹状皮疹3例（11.5%）、口内炎3例（11.5%）、味覚異常3例（11.5%）、倦怠感3例（11.5%）であった¹⁸⁾。

注1) 本剤の用法・用量は28日を1サイクルとし、1日1回25mgを21日間経口投与する。なお、症状に応じ適宜減量する。国内臨床試験では、本剤を投与される全ての患者に対して、本剤の投与開始時から抗血栓薬又は抗凝固薬を投与する規定であった。

注2) デキサメタゾンの用法・用量は28日を1サイクルとし、1日1回40mg（75歳を超える患者には20mg）を1、8、15、22日目に経口投与する。

17.1.2 海外第Ⅲ相試験

65歳以上又は造血幹細胞移植の適応とならない未治療の多発性骨髄腫患者を対象とした第Ⅲ相試験（MM-020試験）を実施し、本剤25mg^{注1)}+デキサメタゾン40mg^{注2)}併用療法（Ld療法）を病勢進行まで投与したLd群、Ld療法を18サイクル（72週、1サイクル：28日）投与したLd18群及びメルファラン0.25mg/kg、プレドニゾン2mg/kg、サリドマイド200mgの併用療法を12サイクル（72週、1サイクル：42日）投与したMPT群の3群による有効性を検討した。その結果、Ld群ではMPT群に比べて主要評価項目である無増悪生存期間（PFS）の有意な延長が認められた。なお、副次評価項目である全生存期間（OS）の中間解析結果では、有意な延長は認められていない¹⁹⁾。

有効性成績の要約（2013年5月24日データカットオフ）

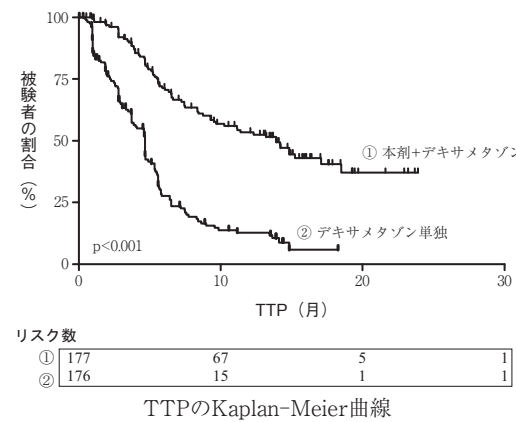
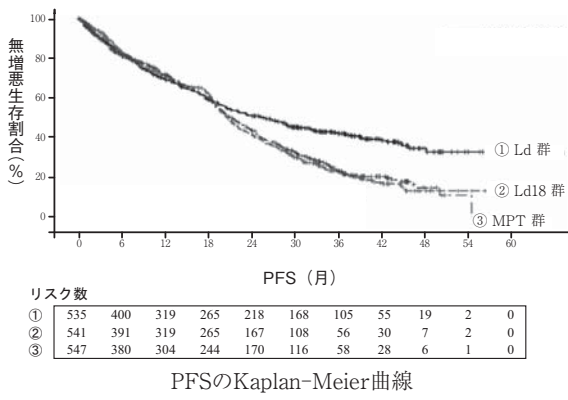
	Ld群 (535例)	Ld18群 (541例)	MPT群 (547例)
PFS			
イベント発生者数(%)	278 (52.0)	348 (64.3)	334 (61.1)
中央値 ^a （ヶ月）	25.5	20.7	21.2
[95%信頼区間] ^b	[20.7, 29.4]	[19.4, 22.0]	[19.3, 23.2]
ハザード比 ^c	0.72	[0.61, 0.85]	
p値(Log-rank検定)	0.00006		
OS			
死亡患者数 (%)	173 (32.3)	192 (35.5)	209 (38.2)
中央値 ^a （ヶ月）	55.1	53.6	48.2
[95%信頼区間] ^b	[55.1, NE]	[47.0, NE]	[44.3, NE]
ハザード比 ^c	0.78	[0.64, 0.96]	
p値 (Log-rank検定)	0.01685		

a：中央値はKaplan-Meier法による推定値

b：中央値の95%信頼区間

c：MPT群のハザードに対するLd群のハザードの比

NE：Not Estimable（推定不可）



Ld群の安全性評価症例において、532例中482例（90.6%）に副作用（臨床検査値異常を含む）が認められた。主な副作用は、好中球減少症169例（31.8%）、貧血125例（23.5%）、便秘119例（22.4%）、下痢112例（21.1%）、疲労107例（20.1%）、血小板減少症86例（16.2%）、末梢性感覺ニューロパシー85例（16.0%）、発疹73例（13.7%）、無力症60例（11.3%）、筋痙攣57例（10.7%）、白血球減少症56例（10.5%）、錯覚56例（10.5%）であった。

Ld18群の安全性評価症例において、540例中481例（89.1%）に副作用（臨床検査値異常を含む）が認められた。主な副作用は、好中球減少症165例（30.6%）、便秘127例（23.5%）、疲労126例（23.3%）、貧血118例（21.9%）、下痢84例（15.6%）、発疹81例（15.0%）、末梢性感覺ニューロパシー76例（14.1%）、血小板減少症75例（13.9%）であった¹⁹⁾。

注1) 本剤の用法・用量は28日を1サイクルとし、1日1回25mgを21日間経口投与する。なお、症状に応じ適宜減量する。海外臨床試験では、本剤を投与される全ての患者に対して、本剤の投与開始時から抗血栓薬又は抗凝固薬を投与する規定であった。

注2) デキサメタゾンの用法・用量は28日を1サイクルとし、1日1回40mg（75歳を超える患者には20mg）を1、8、15、22日目に経口投与する。

17.1.3 海外第Ⅲ相試験

再発又は難治性の多発性骨髄腫患者を対象とした第Ⅲ相二重盲検比較試験（MM-009試験）を実施し、本剤25mg^{注1)}+デキサメタゾン40mg^{注2)}併用療法の有効性をデキサメタゾン40mg^{注2)}単独療法と比較した。その結果、本剤+デキサメタゾン群では、無増悪期間（TPP）、OSのいずれの評価に対しても、デキサメタゾン単独群と比べて有意に延長効果が認められた^{20)、21)}。

有効性成績の要約

（二重盲検期間：2005年6月7日データカットオフ）

	本剤+デキサメタゾン群 (177例)	デキサメタゾン単独群 (176例)
TPP		
イベント発生者数(%)	73 (41.2)	120 (68.2)
中央値 ^a （週） [95%信頼区間] ^b	60.1 [41.1, 80.0]	20.1 [16.1, 21.1]
ハザード比 ^c [95%信頼区間]	0.285 [0.210, 0.386]	
p値(Log-rank検定)	< 0.001	
OS		
死亡患者数(%)	37 (20.9)	60 (34.1)
中央値 ^a （週） [95%信頼区間] ^b	NE [NE]	103.7 [82.6, NE]
ハザード比 ^c [95%信頼区間]	0.499 [0.330, 0.752]	
p値(Log-rank検定)	< 0.001	

a : 中央値はKaplan-Meier法による推定値

b : 中央値の95%信頼区間

c : デキサメタゾン単独群のハザードに対する本剤+デキサメタゾン群のハザードの比

NE : Not Estimable (推定不可)

本剤+デキサメタゾン群の安全性評価症例において、177例中164例（92.7%）に副作用（臨床検査値異常を含む）が認められた。主な副作用は、好中球減少症72例（40.7%）、疲労57例（32.2%）、便秘38例（21.5%）、筋痙攣34例（19.2%）、不眠症34例（19.2%）、血小板減少症33例（18.6%）、貧血32例（18.1%）、下痢28例（15.8%）、恶心23例（13.0%）、発疹23例（13.0%）、浮動性めまい22例（12.4%）、味覚異常22例（12.4%）、末梢性浮腫22例（12.4%）、霧視22例（12.4%）、頭痛20例（11.3%）、深部静脈血栓症19例（10.7%）、振戦18例（10.2%）であった^{20)、21)}。

注1) 本剤の用法・用量は28日を1サイクルとし、1日1回25mgを21日間経口投与する。なお、症状に応じ適宜減量する。

注2) デキサメタゾンの用法・用量は28日を1サイクルとし、1日1回40mgを1～4日、9～12日、17～20日目に経口投与する。これを4サイクル繰り返す。5サイクル目以降は、1日1回40mgを各サイクルの1～4日目に経口投与する。なお、症状に応じ適宜減量する。

〈5番染色体長腕部欠失を伴う骨髄異形成症候群〉

17.1.4 海外第Ⅲ相試験

5番染色体長腕部欠失を伴う骨髄異形成症候群患者を対象^{注1)}とした第Ⅲ相試験（MDS-004試験）を実施し、赤血球輸血依存からの離脱^{注2)}を評価した。その結果、プラセボ群の51例中3例（5.9%）、5mg^{注3)}群の46例中19例（41.3%）、10mg群の41例中23例（56.1%）が赤血球輸血依存からの離脱に成功した。5mg^{注3)}群、10mg群で赤血球輸血依存から離脱した患者の割合はプラセボ群での割合と比べて有意に高かった²²⁾。

赤血球輸血依存から連続182日以上離脱した患者の割合

割付け群 (有効性評価症例)	プラセボ群 (51例)	5mg ^{注3)} 群 (46例)	10mg群 (41例)
赤血球輸血依存から連続182日以上離脱した患者数(%)	3例 (5.9%)	19例 (41.3%)	23例 (56.1%)

10mg群の安全性評価症例69例中66例（95.7%）に副作用（臨床検査値異常を含む）が認められた。10mg群での主な副作用は、好中球減少症52例（75.4%）、血小板減少症33例（47.8%）、そう痒症18例（26.1%）、下痢13例（18.8%）、便秘9例（13.0%）、疲労7例（10.1%）であった²²⁾。

注1) MDS-004試験対象患者の詳細

- ・ 5番染色体長腕部q31欠失の細胞遺伝学的異常を有する（他の付加的細胞遺伝学的異常の有無は問わない）
- ・ IPSS分類で低リスク又は中間-1リスク
- ・ 赤血球輸血依存性貧血を伴う（過去112日間（16週間）で、赤血球輸血していない最長期間が56日未満）
- ・ 骨髄異形成症候群の診断はFAB分類で実施
- ・ 白血球数12,000/ μ L以上の慢性骨髄単球性白血病患者は対象外

注2) 連続182日（26週）以上赤血球輸血を必要とせず、最大ヘモグロビン濃度がベースライン値に比べて1g/dL以上増加

注3) 本剤の承認用法・用量は「1日1回10mgを21日間経口投与した後、7日間休薬する。これを1サイクルとして投与を繰り返す。」である。

〈再発又は難治性の成人T細胞白血病リンパ腫〉

17.1.5 国内第Ⅱ相試験

化学療法歴を有する再発又は再燃の成人T細胞白血病リンパ腫患者を対象^{注1)}とした第Ⅱ相試験（ATLL-002試験）を実施し、本剤25mgを連日経口投与したときの有効性を検討した。その結果、奏効率は42.3% [95%信頼区間：23.4%, 63.1%]（完全奏効4/26例、不確定完全奏効1/26例、部分奏効6/26例）であった。また、組み入れられた患者の病型の内訳は、急性型15例、リンパ腫型7例、予後不良因子を有する慢性型4例であり、病型別での奏効率は、急性型33.3% (5/15例)、リンパ腫型57.1% (4/7例)、予後不良因子を有する慢性型50.0% (2/4例) であった^{23), 24)}。

有効性成績の要約（2014年11月20日データカットオフ）

有効性解析対象症例		26例
患者数 (%)	完全奏効	4例 (15.4%)
	不確定完全奏効	1例 (3.8%)
	部分奏効	6例 (23.1%)
	病勢安定	8例 (30.8%)
	病勢進行	7例 (26.9%)
部分奏効以上の効果を示した患者数（奏効率）		11例 (42.3%)
〔奏効率の95%信頼区間〕		[23.4%, 63.1%]

安全性評価症例26例中26例（100%）に副作用（臨床検査値異常を含む）が認められた。主な副作用は、血小板減少症20例（76.9%）、好中球減少症19例（73.1%）、リンパ球減少症18例（69.2%）、貧血14例（53.8%）、白血球減少症13例（50.0%）、C-反応性蛋白增加10例（38.5%）、低アルブミン血症9例（34.6%）であった^{23), 24)}。

注) ATLL-002試験対象患者の詳細

- ・急性型、リンパ腫型又は予後不良因子（血中尿素窒素高値、乳酸脱水素酵素高値又は血清アルブミン低値のいずれか）を有する慢性型
- ・1種類以上の化学療法歴を有し、かつ直近の治療で病勢安定以上の効果を示した患者

〈再発又は難治性の濾胞性リンパ腫及び辺縁帯リンパ腫〉

*17.1.6 国際共同第Ⅲ相試験

全身化学療法、免疫療法又は化学免疫療法による治療歴を有する再発又は難治性の濾胞性リンパ腫 [Grade 1, 2, 3a] 及び辺縁帯リンパ腫患者358例（日本人36例を含む）を対象とした第Ⅲ相試験（NHL-007試験）を実施し、本剤20mg^{注2)}+リツキシマブ^{注2)}併用療法の有効性をリツキシマブ単独療法と比較した。その結果、本剤+リツキシマブ群は、リツキシマブ単独群に比べて主要評価項目であるPFS^{注3)}の有意な延長が認められた。また、組み入れられた患者の病型の内訳は、濾胞性リンパ腫295例、辺縁帯リンパ腫63例であり、濾胞性リンパ腫におけるPFSの中央値は、本剤+リツキシマブ群で39.4ヵ月、リツキシマブ単独群で13.9ヵ月（ハザード比 [95%信頼区間]：0.40 [0.29, 0.56]）、辺縁帯リンパ腫におけるPFSの中央値は、本剤+リツキシマブ群で20.2ヵ月、リツキシマブ単独群で25.2ヵ月であった（ハザード比 [95%信頼区間]：1.00 [0.47, 2.13]）²⁵⁾。

有効性成績の要約（2018年6月22日データカットオフ）

	本剤+リツキシマブ群 (178例)	リツキシマブ単独群 (180例)
PFS ^{注3)}		
イベント発生者数 (%)	68 (38.2)	115 (63.9)
中央値 ^a （ヵ月）	39.4	14.1
[95%信頼区間] ^b	[22.9, NE]	[11.4, 16.7]
ハザード比 ^c [95%信頼区間]	0.46 [0.34, 0.62]	
p値 (層別Log-rank検定) ^d	<0.0001	

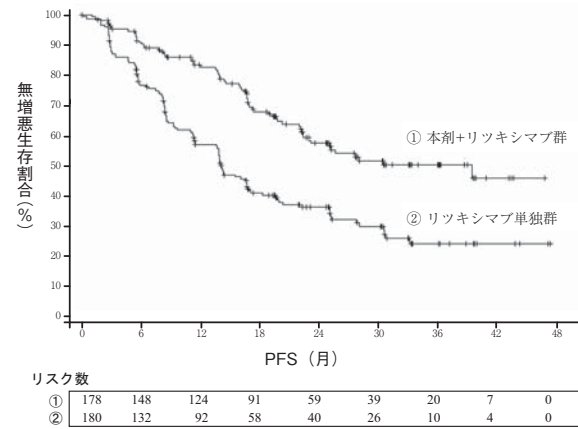
a : 中央値はKaplan-Meier法による推定値

b : 中央値の95%信頼区間

c : 層別因子（リツキシマブ治療歴の有無、直近のリンパ腫治療からの期間 [≤ 2 年、 > 2 年]、原疾患〔濾胞性リンパ腫、辺縁帯リンパ腫〕）で調整したCox比例ハザードモデルに基づくリツキシマブ単独群のハザードに対する本剤+リツキシマブ群のハザードの比

d : 上記の3つの層別因子で調整したCox比例ハザードモデルに基づくp値
有意水準片側2.5%

NE : Not Estimable (推定不可)



PFSのKaplan-Meier曲線

本剤+リツキシマブ群の安全性評価症例において、176例中159例（90.3%）に副作用（臨床検査値異常を含む）が認められた。主な副作用は、好中球減少症98例（55.7%）、白血球減少症34例（19.3%）、下痢34例（19.3%）、便秘28例（15.9%）、疲労26例（14.8%）、血小板減少症24例（13.6%）、貧血22例（12.5%）、腫瘍フレア19例（10.8%）であった²⁵⁾。

注1) 本剤の用法・用量は28日を1サイクルとし、1日1回20mgを21日間経口投与する。これを最大12サイクル繰り返す。

注2) リツキシマブの用法・用量は28日を1サイクルとし、375mg/m²をサイクル1では1, 8, 15, 22日目に、サイクル2～5では各サイクルの1日目に静脈内投与する。

注3) 國際ワーキンググループ効果判定規準（IWGRC）2007に基づく独立審査委員会判定

18. 薬効薬理

18.1 作用機序

レナリドミドは、サイトカイン産生調節作用、造血器腫瘍細胞に対する増殖抑制作用、血管新生阻害作用を有すると考えられる。しかし、詳細な作用機序は解明されていない^{26), 27)}。

18.2 In vitro試験

18.2.1 種々のヒト多発性骨髄腫由来細胞株に対して増殖抑制作用を示し、その作用はデキサメタゾンとの併用で増強した^{26), 27)}。

18.2.2 ヒト末梢血単核球におけるTNF- α 、IL-1 β 、IL-6及びIL-12等の炎症性サイトカイン産生を阻害し、抗炎症性サイトカインIL-10の産生を促進した。また、ヒトT細胞におけるIL-2産生及びIFN- γ 産生を促進した²⁶⁾。

18.2.3 血管内皮細胞の遊走や微小血管の形成を抑制することにより血管新生を阻害した²⁶⁾。

18.2.4 5番染色体長腕部を欠失している造血器腫瘍細胞の増殖を抑制した。また、CD34陽性造血幹細胞の分化誘導時に胎児ヘモグロビンの発現を促進した²⁶⁾。

18.2.5 ヒト成人T細胞白血病リンパ腫由来細胞株（HuT102）に対して増殖抑制作用を示した^{26), 28)}。

*18.2.6 ヒト濾胞性リンパ腫由来細胞株（DOHH-2及びRL）及びヒト脾辺縁帯リンパ腫由来細胞株（SLVL）に対して増殖抑制作用を示した。また、レナリドミドとリツキシマブとの併用により、レナリドミド単独と比較して、濾胞性リンパ腫（FL）患者由来FL細胞に対する増殖抑制作用が増強した²⁹⁾。

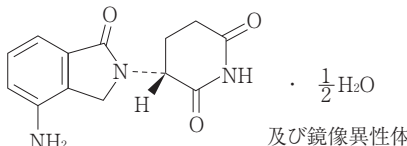
18.3 In vivo試験

18.3.1 ヒト多発性骨髄腫由来細胞株（NCI-H929）を移植した重症複合免疫不全マウスにおいて、用量依存的な腫瘍増殖抑制作用を示した²⁶⁾。

18.3.2 ヒト成人T細胞白血病リンパ腫由来細胞株（HuT102）を移植した重症複合免疫不全マウスにおいて、用量依存的な腫瘍増殖抑制作用を示した^{26), 28)}。

19. 有効成分に関する理化学的知見

一般的名称：レナリドミド水和物 Lenalidomide Hydrate (JAN)、
lenalidomide (INN)
化 学 名：(3RS)-3-(4-Amino-1-oxo-1,3-dihydro-2H-
isoindol-2-yl)piperidine-2,6-dione hemihydrate
分 子 式： $C_{13}H_{13}N_3O_3 \cdot \frac{1}{2}H_2O$
分 子 量：268.27
化学構造式：



及び鏡像異性体

性 状：黄白色～淡黄色の粉末である。水、エタノール（95）又は2-プロパノールに極めて溶けにくく、アセトニトリル又はメタノールに溶けにくい。

融 点：265～270°C

分配係数： $P=0.46$ (1-オクタノール/水)

20. 取扱い上の注意

20.1.1 薬剤管理は適正管理手順を厳守し、徹底すること¹⁾。

20.1.2 閉封後、直射日光及び高温・高湿を避けて保存すること。

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 本剤の製造販売・管理・使用等にあたっては、「レブラミド・ポマリスト適正管理手順」を適正に遵守すること。また、本手順の変更については、あらかじめ、厚生労働省の了解を受けなければならないこと。

21.3 本剤の投与が、緊急時に十分対応できる医療施設において、十分な知識・経験を有する医師のもとで、本剤の投与が適切と判断される症例のみを対象に、あらかじめ患者又はその家族に有効性及び危険性が文書をもって説明され、文書による同意を得てから初めて投与されるよう、厳格かつ適正な措置を講じること。

〈再発又は難治性の多発性骨髄腫、5番染色体長腕部欠失を伴う骨髄異形成症候群〉

21.4 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

〈レブラミドカプセル2.5mg〉

10カプセル [10カプセル (PTP) × 1]

〈レブラミドカプセル5mg〉

10カプセル [10カプセル (PTP) × 1]、

40カプセル [10カプセル (PTP) × 4]

*23. 主要文献

- 1) セルジーン株式会社：RevMate®（レブラミド・ポマリスト適正管理手順）
- 2) 社内資料：レナリドミドの外国臨床試験（悪性腫瘍の発現状況）
- 3) Chanan-Khan A, et al. : Leukemia. 2017; 31 : 1240-1243.
- 4) 社内資料：レナリドミドの薬物動態の検討（健康成人・患者）
- 5) CC-5013-PK-005試験（承認年月日：2010年6月25日、CTD2.7.6.6）
- 6) CC-5013-MM-017試験（承認年月日：2010年6月25日、CTD2.7.6.11）
- 7) CC-5013-ATLL-001試験（承認年月日：2017年3月2日、CTD2.7.6.1）
- 8) 社内資料：レナリドミドの薬物動態の検討（食事の影響）
- 9) CC-5013-PK-009試験（承認年月日：2010年6月25日、

CTD2.7.6.1）

- 10) Chen N, et al. : J Clin Pharmacol. 2010; 50 : 767-774.
- 11) CC-5013-PK-008試験（承認年月日：2010年6月25日、CTD2.7.6.8）
- 12) 社内資料：レナリドミドの薬物動態の検討（代謝、排泄）
- 13) 社内資料：レナリドミドの薬物動態の検討（腎機能別）
- 14) CC-5013-PK-001試験（承認年月日：2010年6月25日、CTD2.7.6.12）
- 15) CC-5013-PK-004試験（承認年月日：2010年6月25日、CTD2.7.6.14）
- 16) Iida S, et al. : Int J Hematol. 2010; 92 : 118-126.
- 17) 社内資料：レナリドミドとP糖タンパク阻害薬との相互作用の検討
- 18) 社内資料：レナリドミドの国内第Ⅱ相臨床試験（未治療の多発性骨髄腫）
- 19) 社内資料：レナリドミドの外国第Ⅲ相臨床試験（未治療の多発性骨髄腫）
- 20) 社内資料：レナリドミドの外国第Ⅲ相臨床試験（再発又は難治性の多発性骨髄腫）
- 21) CC-5013-MM-009試験（承認年月日：2010年6月25日、CTD2.7.6.15）
- 22) 社内資料：レナリドミドの外国第Ⅲ相臨床試験（骨髄異形成症候群）
- 23) 社内資料：レナリドミドの国内第Ⅱ相臨床試験（成人T細胞白血病リンパ腫）
- 24) CC-5013-ATLL-002試験（承認年月日：2017年3月2日、CTD2.7.6.3）
- 25) CC-5013-NHL-007試験（承認年月：2020年2月、CTD2.7.6.1）
- 26) 社内資料：レナリドミドの薬理作用の検討
- 27) Gandhi AK, et al. : Curr Cancer Drug Targets. 2010; 10 : 155-167.
- 28) 薬理試験の概要文（承認年月日：2017年3月2日、CTD2.6.2）
- 29) 薬理試験の概要文（承認年月：2020年2月、CTD2.6.2）

24. 文献請求先及び問い合わせ先

セルジーン株式会社 おくすり相談室

〒100-7010 東京都千代田区丸の内二丁目7番2号

TEL 0120-786702

FAX 0120-786703

受付時間 9:00～18:00（土・日・祝日・弊社休日を除く）

セルジーン株式会社ホームページ <https://www.celgene.co.jp>

26. 製造販売業者等

26.1 製造販売元



