

ベルケイド[®]適正使用ガイド



抗悪性腫瘍剤（プロテアソーム阻害剤） 薬価基準収載

ベルケイド[®] 注射用 3mg

VELCADE[®] Injection

一般名：ボルテゾミブ

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



ヤンセンファーマ株式会社

janssen
PHARMACEUTICAL COMPANIES
OF Johnson & Johnson

作成年月：2016年12月
版番号：第8版

<監修委員 委員長(敬称略)>

国立研究開発法人 国立がん研究センター 名誉総長

堀田 知光

<監修委員 委員一覧(五十音順・敬称略)>

名古屋市立大学大学院 医学研究科 血液・腫瘍内科学分野 教授

飯田 真介

地方独立行政法人 神戸市民病院機構 神戸市立医療センター中央市民病院
血液内科 部長

石川 隆之

東京医科大学病院 血液内科学分野 主任教授

大屋敷 一馬

学校法人慶應義塾 慶應義塾大学病院 医学部 内科学教室 血液内科 教授

岡本 真一郎

公立学校共済組合 東海中央病院 血液内科部長・治験管理センター長

小椋 美知則

徳島県立中央病院 血液内科 部長

尾崎 修治

独立行政法人 国立病院機構 東名古屋病院 血液・腫瘍内科

清水 一之

日本赤十字社医療センター 骨髄腫・アミロイドーシスセンター センター長

鈴木 憲史

国立研究開発法人 国立がん研究センター中央病院 血液腫瘍科 科長

飛内 賢正

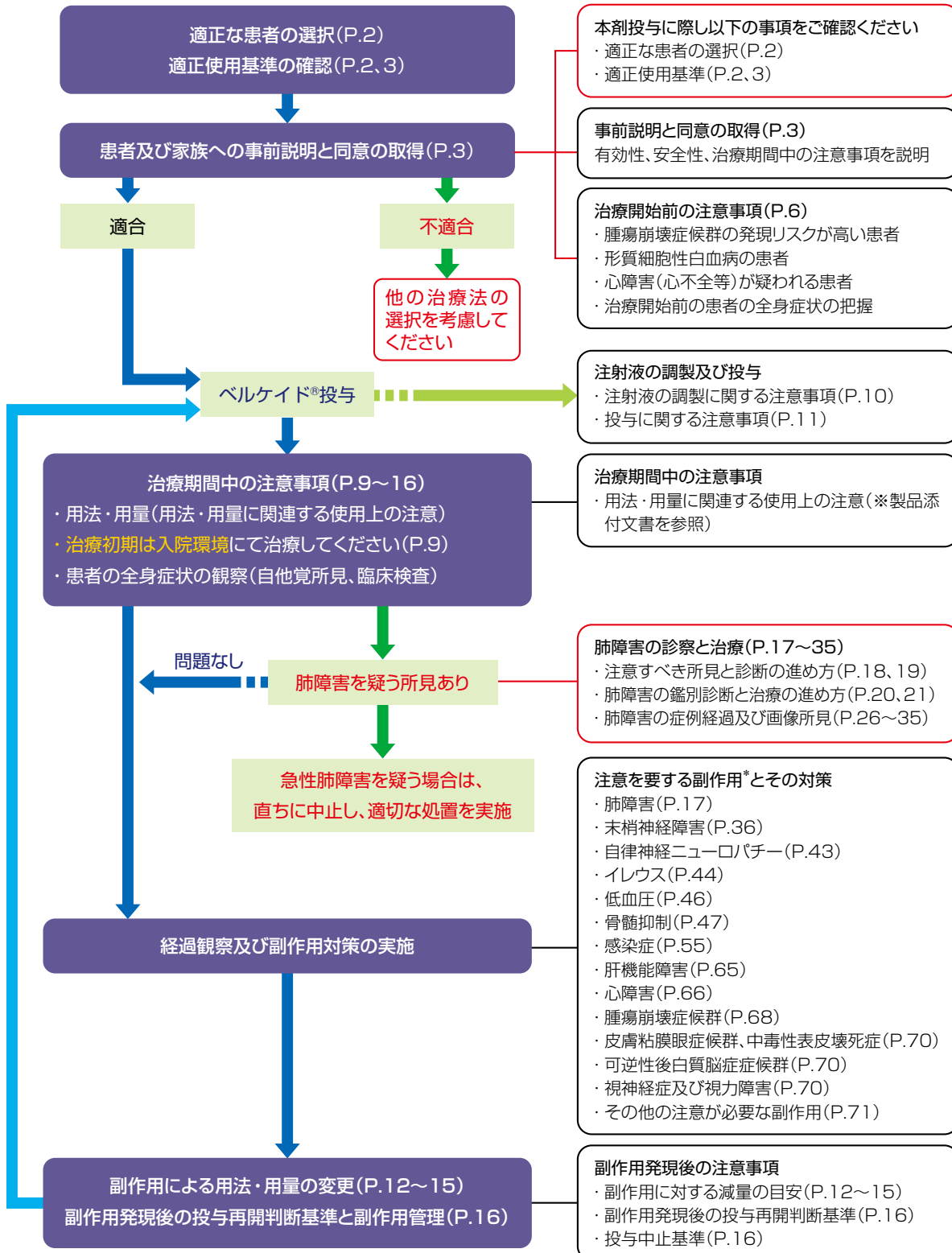
公益財団法人 がん研究会有明病院 血液腫瘍科 部長

畠 清彦

ベルケイド®注射用3mgに関する注意事項

ベルケイド®注射用3mg(以下、本剤)適正使用及び患者さんの安全確保の観点から対象患者の選択、適正使用基準及び治療期間中の注意事項を設定しました(P.1:Decision tree)。

本剤の投与に際しては、治療上の必要性を十分に検討の上、本剤の投与の可否を判断してください。



* 開発段階で得られた情報及び市販後の情報から、医薬品リスク管理計画書の重要な特定されたリスク及び重要な潜在的リスクを選び、「注意を要する副作用とその対策」に発現状況、予防・観察、処置などを記載しました。
具体的には、臨床試験において発現率が高く重要と考えられる副作用及び本剤の薬理作用、治療環境から発現が予想される副作用で、定期的な観察や適切な対処が必要な副作用を選択しています。

CONTENTS

1. 適正使用に関する注意事項のまとめ	2
1) 適正な患者の選択	2
① 投与対象患者の確認(必須)	2
② 適正使用基準の確認(参考)	2
2) 事前説明と同意の取得	3
3) 治療開始前の検査について	3
4) 治療期間中の注意事項	3
5) 他の抗悪性腫瘍剤との併用について	3
6) 注射液の調製及び投与について	3
2. 投与に際して	4
1) 効能・効果	4
2) 用法・用量	4
3) 治療スケジュールと投与に関する注意事項	6
治療開始前 治療開始前の注意事項	6
治療中 治療期間中の注意事項	9
投与時 注射液の調製及び投与	10
治療中 副作用による用法・用量の変更 投与期間中の副作用管理	12 16
3. 注意を要する副作用とその対策	17
安全対策	
・肺障害	17
・末梢神経障害	36
・自律神経ニューロパチー	43
・イレウス	44
・低血圧	46
・骨髄抑制	47
・感染症	55
・肝機能障害	65
・心障害	66
・腫瘍崩壊症候群	68
・皮膚粘膜眼症候群、中毒性表皮壊死症	70
・可逆性後白質脳症症候群	70
・視神経症及び視力障害	70
・その他の注意が必要な副作用	71
4. 国内及び海外の臨床試験に関する情報	79
別添	83

1. 適正使用に関する注意事項のまとめ

本剤の使用に際しては、最新の添付文書及び適正使用ガイドを熟読し、十分な注意を払ってください。

1) 適正な患者の選択

① 投与対象患者の確認(必須)

本剤の使用を考慮する患者については、同意説明を実施する前に、投与対象患者の確認を実施してください。

投与対象患者の確認事項(必須項目：以下の2項目を満たす症例に使用してください)

- 胸部画像検査(胸部X線検査、胸部CT検査)にて間質性の病変を有さない患者
- 重篤な合併症(活動性の感染症、肺機能障害、心機能障害など)又はその疑いがない患者*

*心機能障害に関しては、胸部X線による心胸郭比(CTR)の測定、胸部CT、心電図及び心エコーを実施してください。
また、心不全等の異常所見が認められた場合は、BNP等を実施し、投与の可否を慎重に検討してください。

② 適正使用基準の確認(参考)

投与対象患者の確認事項に合致した患者については、本剤の投与開始前に自他覚症状の観察及び臨床検査を実施し、**適正使用基準(下表)**を満たしていることを必ず確認してください。適正使用基準に満たない患者については、患者への有益性が危険性を上回ると判断した場合以外には投与しないでください。なお、**投与開始時までに患者の全身状態が急激に悪化した場合は、投与中止を考慮してください。**

表1 多発性骨髓腫における適正使用基準(国内臨床試験(JPN-101、JPN-102試験)の基準を参考に設定)

検査項目		基 準
全身状態スコア	ECOG Performance Status	0~2(Karnofsky PSの場合は≥60) 3(骨折又は骨痛による場合)(Karnofsky PSの場合は30~40)
骨髄機能	好中球数	≥ 1,000/ μ L
	血小板数	≥ 75,000/ μ L
	ヘモグロビン量	≥ 8.0g/dL
肝機能	AST、ALT	施設の正常値上限の2.5倍以内
	総ビリルビン	施設の正常値上限の1.5倍以内
心機能	心電図、心エコー	正常(治療を要する異常所見なし)
肺機能	胸部X線、胸部CT(必要に応じて高分解能CT)*	正常(間質性肺炎等を疑う異常所見及び異常値なし)
	SpO ₂	
	KL-6、SP-D、SP-A(胸部X線、胸部CT、SpO ₂ に異常が認められた場合)	
	動脈血ガス分析(必要に応じて)	
末梢性ニューロパシー 神経障害性疼痛	NCI-CTCAE v4.0	Grade 2 以下「機能障害はあるも、日常生活に支障がない程度の症状」

*CT検査を実施する際は、造影剤を使用せずに、必ず単純CTで実施すること(造影剤により、腎機能障害を悪化させる可能性がある)。

表2 マントル細胞リンパ腫における(VcR-CAP療法)適正使用基準(国際共同臨床試験(LYM3002試験)の基準を参考に設定)

検査項目		基 準
全身状態スコア	ECOG Performance Status	0~2
骨髄機能	好中球数	≥1,500/ μ L
	血小板数	≥100,000/ μ L(マントル細胞リンパ腫に伴う二次的な血小板減少症の場合は ≥75,000/ μ L)
肝機能	AST、ALT	施設の正常値上限の3倍以内
	総ビリルビン	施設の正常値上限の1.5倍以内
腎機能	クレアチニクリアランス	≥20mL/分
末梢性ニューロパシー 神経障害性疼痛	NCI-CTCAE v3.0	Grade 1以下「深部腱反射消失又は知覚異常(疼きを含む)があるが機能障害 はない程度の症状」

2)事前説明と同意の取得

本剤を投与する患者さんやご家族の方に対しては、投与前に必ず治療法や本剤の有効性・安全性について十分に説明し、同意を得てから投与を開始してください。

3)治療開始前の検査について

B型肝炎ウイルスキャリアの患者又はHBs抗原陰性でHBc抗体陽性ないしHBs抗体陽性の患者において、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、本剤投与前の検査に従って適切な処置を行ってください。

4)治療期間中の注意事項

- 治療初期は入院環境で医師の管理下にて適切な処置を行ってください。
- 投与開始中に臨床症状(自覚症状・他覚症状)の観察及び各種臨床検査を実施して患者の全身状態を把握してください。
- 患者に異常が認められた場合は、投与の延期又は中止、減量もしくは他の治療薬の投与などを考慮した適切な処置を行ってください。
- サイクル間の休薬期間中も可能な限り1回以上の臨床検査ならびに診察を行ってください。

5)他の抗悪性腫瘍剤との併用について

本剤と他の抗悪性腫瘍剤の併用について臨床試験成績から推奨される併用レジメンは、多発性骨髄腫患者ではメルファラン、プレドニゾロンとの併用療法(VMP療法)、及びマントル細胞リンパ腫患者ではリツキシマブ、シクロホスファミド、ドキソルビシン、プレドニゾロンとの併用療法(VcR-CAP療法)です。多発性骨髄腫患者ではVMP療法、マントル細胞リンパ腫患者ではVcR-CAP療法以外の抗悪性腫瘍剤との併用下での安全性は確立しておりません。

VMP療法、VcR-CAP療法については、以下のページの情報も参照してください。

- ・VMP療法、VcR-CAP療法の投与方法⇒P.4、5
 - ・VMP療法、VcR-CAP療法における用量調節及び再投与について⇒P.12~16
- 他の抗悪性腫瘍剤と併用する場合は、併用薬剤の添付文書を熟読してください。

6)注射液の調製及び投与について

投与経路により注射液の調製法及び最終濃度が以下のとおり異なります。

*皮下投与

1バイアルを日局生理食塩液1.2mLで溶解(ボルテゾミブ最終濃度:2.5mg/mL)してご使用ください。

*静脈内投与

1バイアルを日局生理食塩液3.0mLで溶解(ボルテゾミブ最終濃度:1.0mg/mL)してご使用ください。

2. 投与に際して

1) 効能・効果

□は添付文書からの抜粋

効能・効果

多発性骨髓腫

マントル細胞リンパ腫

《効能・効果に関する使用上の注意》

「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。

2) 用法・用量

□は添付文書からの抜粋

用法・用量

1. 未治療の多発性骨髓腫

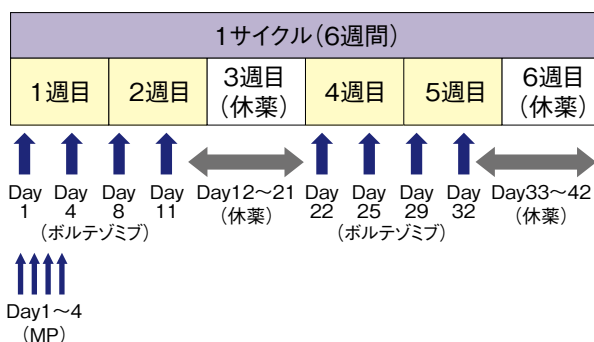
他の抗悪性腫瘍剤との併用*において、通常、成人に1日1回、ボルテゾミブとして $1.3\text{mg}/\text{m}^2$ （体表面積）を1、4、8、11、22、25、29、32日目に静脈内投与又は皮下投与し、10日間休薬（33～42日目）する。この6週間を1サイクルとし、4サイクルまで投与を繰り返す。5サイクル以降は、1日1回、1、8、22、29日目に静脈内投与又は皮下投与し、13日間休薬（30～42日目）する。この6週間を1サイクルとし、9サイクルまで投与を繰り返す。本剤は最低72時間空けて投与すること。

<* メルファラン及びプレドニゾロンとの併用>

1～4サイクルの投与方法

- メルファラン（M）及びプレドニゾロン（P）との併用（MP）において、通常、成人に1日1回、ボルテゾミブとして $1.3\text{mg}/\text{m}^2$ （体表面積）を5週間（1、4、8、11、22、25、29、32日目）投与した後、10日間休薬（33～42日目）する。
- 6週間を1サイクルとし、4サイクルまで投与を繰り返す（1～4サイクル）。

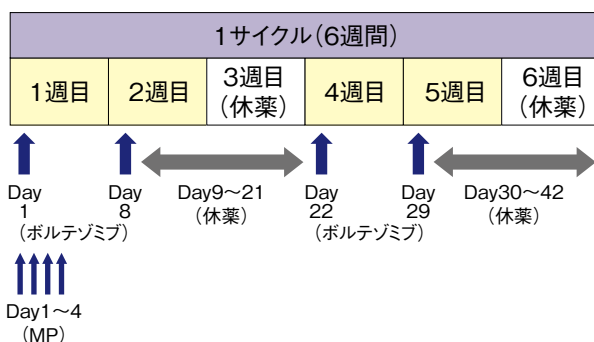
1～4サイクル



5サイクル以降の投与方法

- 5サイクル以降は、1日1回、5週間（1、8、22、29日目）投与した後、13日間休薬（30～42日目）する、6週間サイクル投与を繰り返す。

5～9サイクル



は添付文書からの抜粋

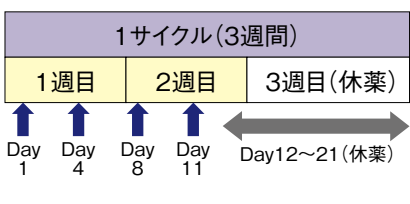
2. 再発又は難治性の多発性骨髓腫

通常、成人に1日1回、ボルテゾミブとして $1.3\text{mg}/\text{m}^2$ (体表面積)を週2回、2週間(1、4、8、11日目)静脈内投与又は皮下投与した後、10日間休薬(12~21日目)する。この3週間を1サイクルとし、投与を繰り返す。本剤は最低72時間空けて投与すること。

8サイクルを超えて継続投与する場合には上記の用法・用量で投与を継続するか、又は維持療法として週1回、4週間(1、8、15、22日目)静脈内投与又は皮下投与した後、13日間休薬(23~35日目)する。この5週間を1サイクルとし、投与を繰り返す。

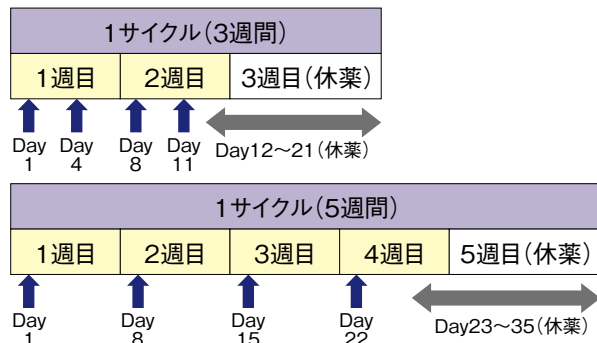
1~8サイクルの投与方法

- 通常、成人に1日1回、ボルテゾミブとして $1.3\text{mg}/\text{m}^2$ (体表面積)を週2回、2週間(1、4、8、11日目)投与した後、10日間休薬(12~21日目)。
- 3週間を1サイクルとし、投与を繰り返す(1~8サイクル)。



9サイクル以降の投与方法

- 8サイクルを超えて継続投与する場合には3週間サイクル投与を継続するか、又は維持療法として週1回、4週間(1、8、15、22日目)投与した後、13日間休薬(23~35日目)する、5週間サイクル投与を繰り返す。



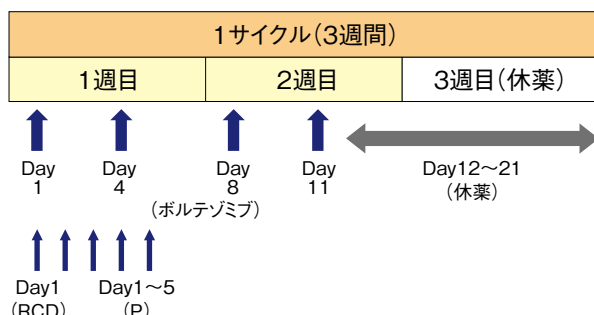
3. マントル細胞リンパ腫

他の抗悪性腫瘍剤との併用*において、通常、成人に1日1回、ボルテゾミブとして $1.3\text{mg}/\text{m}^2$ (体表面積)を1、4、8、11日目に静脈内投与した後、10日間休薬(12~21日目)する。この3週間を1サイクルとし、6サイクルまで(6サイクル目に初めて奏効が認められた場合は8サイクルまで)投与を繰り返す。本剤は最低72時間空けて投与すること。なお、静脈内投与が困難な場合には、皮下投与することもできる。

<*リツキシマブ、シクロホスファミド、ドキソルビシン及びプレドニゾロンとの併用>

1~6サイクルの投与方法

- リツキシマブ(R)、シクロホスファミド(C)、ドキソルビシン(D)及びプレドニゾロン(P)との併用(RCDP)において、通常、成人に1日1回、ボルテゾミブとして $1.3\text{mg}/\text{m}^2$ (体表面積)を1、4、8、11日目に投与した後、10日間休薬(12~21日目)。
- 3週間を1サイクルとし、6サイクルまで投与を繰り返す(1~6サイクル)。
- 6サイクル目に初めて奏効が認められた場合は8サイクルまで投与を繰り返す。



3) 治療スケジュールと投与に関する注意事項

□は添付文書からの抜粋

治療開始前 治療開始前の注意事項

対象患者の選択に関する注意事項

【警 告】

1. 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症例のみに行うこと。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。

【禁忌(次の患者には投与しないこと)】

ボルテゾミブ、マンニトール又はホウ素に対して過敏症の既往歴のある患者

【慎重投与】

次の患者には慎重に投与してください。

- 1)間質性肺炎、肺線維症等の肺障害の既往歴のある患者
- 2)肝障害のある患者
- 3)高齢者

【妊娠、産婦、授乳婦等への投与】

妊娠又は妊娠している可能性のある婦人には、原則として投与しないでください。妊娠中の患者に本剤が投与された場合、もしくは患者が投与中に妊娠した場合は、胎児に悪影響を及ぼすおそれがあることを患者に説明してください。授乳中の婦人には投与しないことが望ましいと考えられますが、やむを得ず投与する場合は授乳を中止するよう患者に指示してください。妊娠可能年齢にある婦人においては避妊するよう指導してください。

【急性肺障害及び間質性肺炎に関する注意事項(P.17~35を参照)】

- (1)再発又は難治性の多発性骨髄腫患者を対象とした国内第Ⅰ/Ⅱ相臨床試験(JPN-101試験)で間質性肺炎を発現し死亡した患者において、投与前に軽度の両側びまん性の間質性陰影が認められていたことから、投与前に陰影がある患者への投与開始に際しては、放射線科医師もしくは呼吸器科医師によるコンサルテーションを踏まえた上で患者への有益性と危険性を勘案し、本剤使用の可否を検討してください。
- (2)2009年4月25日までに再発又は難治性の多発性骨髄腫患者を対象とした製造販売後調査(特定使用成績調査)及び自発的に主治医より報告された本剤が関連したと考えられる肺障害・間質性肺炎及び肺関連事象83例84件の発現時期を集計しました。初回投与から発現日までの期間は、1~14日 37例(44.59%)で最も多く、71.1%の症例が投与開始後42日以内に発現していました。本剤投与と関連性が否定できない重篤な肺障害の発現は、投与初期(サイクル1~2)に認められていることから、**治療初期は入院環境で医師の管理下にて適切な処置を行ってください。**

選択基準と適正使用基準

1. 選択基準の確認(必須)

本剤の使用を考慮する患者については、同意説明を実施する前に、**選択基準**を満たしていることを確認してください。

選択基準(必須項目：以下の2項目を満たす症例に使用してください)

1. 胸部画像検査(胸部X線検査、胸部CT検査)にて間質性の病変を有さない患者
2. 重篤な合併症(活動性の感染症、肺機能障害、心機能障害など)又はその疑いがない患者*

* 心機能障害に関しては、胸部X線による心胸郭比(CTR)の測定、胸部CT、心電図及び心エコーを実施してください。
また、心不全等の異常所見が認められた場合は、BNP等を実施し、投与の可否を慎重に検討してください。

*コンサルテーションの実施について

選択基準の確認について、コンサルテーションを希望される場合は、ヤンセンファーマ株式会社が契約している第三者医学専門家への依頼が可能です。

(依頼方法)

- ・医薬情報担当者にご連絡ください。
- ・確認したい点、症例情報、画像(X線、CT)、その他検査結果をご提示ください。

2. 適正使用基準の確認(参考)

選択基準に合致した患者については、本剤の投与開始前に自他覚症状の観察及び臨床検査を実施し、**適正使用基準(下表)**を満たしていることを必ず確認してください。適正使用基準に満たない患者については、患者への有益性が危険性を上回ると判断した場合以外には投与しないでください。なお、**投与開始時までに患者の全身状態が急激に悪化した場合は、投与中止を考慮してください。**

表3 多発性骨髓腫における適正使用基準(国内臨床試験の基準を参考に設定)

検査項目		基 準
全身状態スコア	ECOG Performance Status	0~2(Karnofsky PSの場合は≥60) 3(骨折又は骨痛による場合)(Karnofsky PSの場合は30~40)
骨髄機能	好中球数	≥ 1,000/ μ L
	血小板数	≥ 75,000/ μ L
	ヘモグロビン量	≥ 8.0g/dL
肝機能	AST、ALT	施設の正常値上限の2.5倍以内
	総ビリルビン	施設の正常値上限の1.5倍以内
心機能	心電図、心エコー	正常(治療を要する異常所見なし)
肺機能	胸部X線、胸部CT(又は高分解能CT)*	正常(間質性肺炎等を疑う異常所見及び異常なし)
	SpO ₂	
	KL-6、SP-D、SP-A	
	動脈血ガス分析(必要に応じて)	
末梢神経障害 神経因性疼痛	NCI-CTCAE v4.0	Grade 2 以下「機能障害はあるも、日常生活に支障がない程度の症状」

*CT検査を実施する際は、造影剤を使用せずに、必ず単純CTで実施すること(造影剤により、腎機能障害を悪化させる可能性がある)。

表4 マントル細胞リンパ腫における適正使用基準(国際共同臨床試験の基準を参考に設定)

検査項目		基 準
全身状態スコア	ECOG Performance Status	0~2
骨髄機能	好中球数	≥1,500/ μ L
	血小板数	≥100,000/ μ L(マントル細胞リンパ腫に伴う二次的な血小板減少症の場合は ≥75,000/ μ L)
肝機能	AST、ALT	施設の正常値上限の3倍以内
	総ビリルビン	施設の正常値上限の1.5倍以内
腎機能	クレアチニクリアランス	≥20mL/分
末梢性ニューロパシー 神経障害性疼痛	NCI-CTCAE v3.0	Grade 1以下「深部腱反射消失又は知覚異常(疼きを含む)があるが機能障害はない程度の症状」

その他の注意事項

■ 腫瘍崩壊症候群(TLS)

本剤によるTLSが国内外で報告されています。TLSが懸念される患者(P.68 TLSのリスクが高い患者を参照)に対しては、適切な予防措置(治療開始後のモニタリング、補液、ラスピリカーゼ投与、フェブキソスタット投与、アロプリノール投与、利尿等)を行ってください(P.68 予防・観察を参照)。

■ 形質細胞性白血病*

国内外の臨床試験では、形質細胞性白血病患者を除外対象としています。形質細胞性白血病は多発性骨髄腫の類縁疾患であり、TLSの発現リスクが高いことから本剤の投与を避けてください。

*末梢血に20%以上の形質細胞が認められ、かつその絶対値が $2 \times 10^9/L$ を超える患者

■ 心障害(心不全等)

多発性骨髄腫の国内臨床試験では、New York Heart Association(表5)による心機能分類でClass III又はIVの心疾患有する患者及び心アミロイドーシスが疑われる患者(検査所見：左室駆出能分画が55%未満)を、マントル細胞リンパ腫の国際共同臨床試験では、心機能分類でClass III又はIV、又は左室駆出率が50%未満の心不全患者を除外対象としました。特に心不全は、肺うつ血による呼吸器症状、胸水、腹水、心嚢液貯留等が認められるため、胸部画像診断だけでなく心電図及び心エコーを実施し心機能障害の有無を検討してください。心不全等が疑われた場合は、内分泌学的検査(BNP、ANP)等の追加検査を実施し、投与の可否を慎重に検討してください。

表5 NYHA(New York Heart Association)による心機能分類

Class I	心臓病を有するが、自覚的運動能力に制限がないもの
Class II	心臓病のために、多少の自覚的運動能力の制限があり、通常の運動によって、疲労・呼吸困難・動悸・狭心痛等の症状を呈するもの
Class III	心臓病のため、著しい運動能力の制限があり、通常以下の軽い運動で症状が発現するもの
Class IV	心臓病のため、安静時でも症状があり、最も軽い運動によつても、症状の増悪がみられるもの

■ 大量化療法・造血幹細胞移植のある多発性骨髄腫患者及びマントル細胞リンパ腫患者

有効性及び安全性は確立しておりません。また、本剤が幹細胞の機能に及ぼす影響は明確ではありません。

■ 未治療の多発性骨髄腫患者及びマントル細胞リンパ腫患者

未治療の多発性骨髄腫及び未治療のマントル細胞リンパ腫に対する本剤単剤のデータはないため、本剤単独投与での有効性、安全性は確立しておりません。

患者の全身症状の把握

- 投与開始前に臨床症状（自覚症状・他覚症状）の観察及び各種臨床検査を実施して患者の全身状態を把握してください。
- 特に注意が必要な副作用の1つである末梢神経障害を早期発見し適切に対処するためには、投与前の神経症状の把握、前治療歴に関する情報などを確認しておくことが重要です。

注意すべき症状の確認

- 感覚障害（しびれ、疼痛、錯覚、感覚鈍麻など）
- 四肢の運動障害（筋の脱力、筋力低下、筋萎縮など）
- 自律神経に関連した症状（立ちくらみ、排尿障害など）

治療中 治療期間中の注意事項

治療期間中の注意事項

- 治療初期は入院環境で医師の管理下にて適切な処置を行ってください。
- 投与期間中に臨床症状（自覚症状・他覚症状）の観察及び各種臨床検査を実施して患者の全身状態を把握してください。
- 患者に異常が認められた場合は、投与の延期又は中止、減量もしくは他の治療薬の投与などを考慮した適切な処置を行ってください。
- サイクル間の休薬期間中も可能な限り1回以上の臨床検査ならびに診察を行ってください。

投与時 注射液の調製及び投与

注射液の調製に関する注意事項

【組成・性状】

本剤は、1バイアル中にボルテゾミブを3mg含有する凍結乾燥注射剤です。添加物としてD-マンニトール30mgを含有しています。

成分・含量	保存条件	色・性状	調製液のpH
1バイアル中ボルテゾミブ 3mg含有	遮光 室温(1~30°C)	白色～微黄白色の塊又は粉末	4.0～7.0

【注射液の調製】

投与開始前に患者の身長及び体重より計算される体表面積に基づき、投与量を計算してください。

【調製法】

投与経路により注射液の調製法及び最終濃度が以下のとおり異なります。溶解には10～120秒程度を要します。

*皮下投与

1バイアルを日局生理食塩液**1.2mL**で溶解(ボルテゾミブ最終濃度：2.5mg/mL)してご使用ください。

*静脈内投与

1バイアルを日局生理食塩液**3.0mL**で溶解(ボルテゾミブ最終濃度：1.0mg/mL)してご使用ください。

【投与液量】

皮下投与と静脈内投与では投与液量が異なりますので、投与の際は十分注意してください。

表6 ボルテゾミブの投与量と投与経路別の投与液量

ボルテゾミブ投与量 (mg)	投与液量(mL)	
	皮下投与	静脈内投与
0.70	0.28	0.70
0.80	0.32	0.80
0.90	0.36	0.90
1.00	0.40	1.00
1.10	0.44	1.10
1.20	0.48	1.20
1.30	0.52	1.30
1.40	0.56	1.40
1.50	0.60	1.50
1.60	0.64	1.60

ボルテゾミブ投与量 (mg)	投与液量(mL)	
	皮下投与	静脈内投与
1.70	0.68	1.70
1.80	0.72	1.80
1.90	0.76	1.90
2.00	0.80	2.00
2.10	0.84	2.10
2.20	0.88	2.20
2.30	0.92	2.30
2.40	0.96	2.40
2.50	1.00	2.50
2.60	1.04	2.60

【調製上の注意】

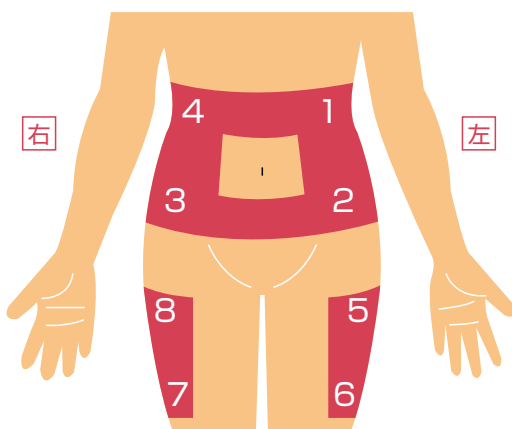
- 1)本剤は細胞傷害性の抗悪性腫瘍剤であるため、調製時は手袋を使用するなど慎重に取扱ってください。本剤が皮膚又は粘膜に接触した場合、接触部位を直ちに石鹼及び水に加えて希釈した過酸化水素を用いて入念に洗浄してください。
- 2)本剤の調製には日局生理食塩液(0.9%)以外は使用しないでください。
- 3)本剤は用時調製して使用し、調製後は8時間以内に投与してください。
- 4)本剤は遮光保存ですが、調製後(8時間まで)の溶液は遮光の必要はありません。
- 5)本剤のバイアルは1回使い切りです。バイアル中の未使用残液は適切に廃棄してください。
- 6)患者1人あたりの1回投与に対して1バイアルを使用してください。バイアル中の残液は再使用しないでください。

投与に関する注意事項

【投与方法】

*皮下投与

- ・投与部位について、左右の大腿部、腹部に交互に投与するなど、前回と同じ位置への投与を避けてください。
- ・内筒を少し引き血液の逆流がないこと、神経損傷に注意し刺入してください。
- ・マントル細胞リンパ腫に対しては、皮下投与の臨床成績は得られていません(P.4~5 用法・用量、添付文書の用法・用量に関連する使用上の注意を参照)。



同じ部位に繰り返し針を刺すと、

■皮下脂肪組織の萎縮や皮膚の硬結をきたして薬液の吸収が悪くなり、十分な薬効を得られなくなります¹⁾。

■皮膚の炎症等の起こる可能性が高くなります。

図1 投与部位と投与順番例

*静脈内投与

- ・延長チューブを使用した際は、投与ライン中に本剤の溶液が残留しないよう、引き続き日局生理食塩液でフラッシングします。
- ・他の薬剤・添加物との混入を避けるため、ベルケイド[®]投与のためのルートを留置して実施してください。

【投与上の注意】

- 1) 静脈内又は皮下にのみ投与してください。
- 2) 投与後は、急性毒性症状(起立性低血圧、過敏症、心電図異常など)があらわれないかどうか経過観察を行ってください。
- 3) 治療期間中に体重が8%以上増減した場合は、体表面積を確認し、投与量を再計算してください。

【血管外漏出】

本剤は炎症性抗がん剤(irritant drug)に分類されており、血管外に漏出すると潰瘍形成までに至らないものの局所で炎症を起こす可能性があるため、本剤を投与する際は十分に注意してください。

1)田邊幸子：Nurs Today, 21: 24, 2006

治療中 副作用による用法・用量の変更

副作用(末梢性ニューロパチー又は神経障害性疼痛以外)

多発性骨髓腫:

Grade 3以上の非血液毒性(末梢性ニューロパチー・神経障害性疼痛を除く)又はGrade 4の血液毒性に該当する副作用が発現した場合は、回復するまで休薬してください。投与を再開する場合には、本剤の投与による有益性と危険性を慎重に検討した上で、表7を目安として減量等を考慮してください。副作用が回復しない場合又は最低投与量($0.7\text{mg}/\text{m}^2$)でも再発する場合は、本剤の投与中止を考慮してください。

表7 Grade 3/4*の副作用(末梢性ニューロパチー又は神経障害性疼痛を除く)に対する減量の目安

副作用発現時の投与量	減量の目安
$1.3\text{mg}/\text{m}^2$	$1.0\text{mg}/\text{m}^2$
$1.0\text{mg}/\text{m}^2$	$0.7\text{mg}/\text{m}^2$
$0.7\text{mg}/\text{m}^2$	投与中止

* NCI-CTCAE v4.0

メルファラン及びプレドニゾロンとの併用療法における用量調節及び再投与(未治療の多発性骨髓腫):

2サイクル以降の次サイクルを開始する前に以下を確認してください。

- 血小板数が $70,000/\mu\text{L}$ 以上及び好中球数が $1,000/\mu\text{L}$ 以上であること
- 非血液毒性がGrade 1又は投与前値に回復していること

表8 メルファラン及びプレドニゾロンとの併用療法における用法・用量変更の目安(海外添付文書)

毒性	用法・用量変更の目安
各サイクルにおける血液毒性 ・持続するGrade 4の好中球減少症又は出血を伴う血小板減少症が前サイクルで認められた場合 ・本剤開始日(Day 1)以外の本剤投与日に血小板数が $30,000/\mu\text{L}$ 以下又は好中球数が $750/\mu\text{L}$ 以下の場合 ・本剤の投与を延期した場合(週2回投与時に3回以上の見送り又は週1回投与時に2回以上の見送り)	次サイクルにおいて、メルファラン*の25%減量を考慮 本剤の投与を延期する 本剤の投与量を1段階減量 ($1.3\text{mg}/\text{m}^2 \rightarrow 1.0\text{mg}/\text{m}^2$ 、 $1.0\text{mg}/\text{m}^2 \rightarrow 0.7\text{mg}/\text{m}^2$)
Grade 3以上の非血液毒性が認められた場合	毒性症状がGrade 1又は投与前に回復するまで本剤の投与を見送る。その後、本剤の投与量を1段階減量($1.3\text{mg}/\text{m}^2 \rightarrow 1.0\text{mg}/\text{m}^2$ 、 $1.0\text{mg}/\text{m}^2 \rightarrow 0.7\text{mg}/\text{m}^2$)し再開する。

本剤に起因する末梢性ニューロパチー又は神経障害性疼痛が認められた場合、P.15「表12 末梢性ニューロパチー又は神経障害性疼痛に対する用法・用量変更の目安」を参照してください。

* メルファランの開始用量: $9\text{mg}/\text{m}^2$

マントル細胞リンパ腫(VcR-CAP療法、LYM3002試験の基準)：

未治療のマントル細胞リンパ腫を対象とした国際共同臨床試験(LYM3002試験)のVcR-CAP群における、本剤及び併用薬剤(リツキシマブ、シクロホスファミド、ドキソルビシン、プレドニゾロン)の用量調節基準を以下に示します。VcR-CAP療法において2サイクル以降の次サイクルを開始する前に以下を確認してください。

- 血小板数が $100,000/\mu\text{L}$ 以上、好中球数が $1,500/\mu\text{L}$ 以上及びヘモグロビン値が 8g/dL 以上であること。
- 非血液毒性がGrade 1又は投与前値に回復していること。

【血液毒性が発現した場合の用量調節】

・ボルテゾミブ(LYM3002試験のボルテゾミブの基準)

本剤に関連があると考えられる血液毒性を発現した患者では表9を目安にして、用法・用量を変更してください。

表9 血液毒性が発現した場合の本剤の用法・用量変更の目安

副作用	用法・用量変更の目安
下記のいずれかが発生した場合 ・発熱を伴う好中球減少症(Grade 3以上) ・7日間を超えて持続する好中球減少症(Grade 4) ・血小板数 $10,000/\mu\text{L}$ 未満	・好中球数 $750/\mu\text{L}$ 以上、血小板数 $25,000/\mu\text{L}$ 以上に回復するまで最長2週間休薬 ・休薬後副作用が上記の基準まで回復しない場合：投与中止 回復した場合：投与量を1段階減量して投与 ($1.3\text{mg}/\text{m}^2 \rightarrow 1.0\text{mg}/\text{m}^2$ 、 $1.0\text{mg}/\text{m}^2 \rightarrow 0.7\text{mg}/\text{m}^2$)
投与開始日以外の投与日に下記のいずれかが発生した場合 ・血小板数 $25,000/\mu\text{L}$ 未満 ・好中球数 $750/\mu\text{L}$ 未満	・投与を最長2日間延期可 ・2日間を超える延期を要する場合はその投与をスキップし、当該サイクル内でスキップした分の投与は行わない

・シクロホスファミド、ドキソルビシン(LYM3002試験のシクロホスファミド、ドキソルビシンの基準)

シクロホスファミド又はドキソルビシンに関連があると考えられる血液毒性を発現した患者では表10を目安にして、各サイクルの1日目に投与量を調節してください。シクロホスファミドは、好中球数 $\geq 1,500/\mu\text{L}$ 、血小板数 $\geq 100,000/\mu\text{L}$ の場合にのみ開始してください。

表10 血液毒性が発現した場合のシクロホスファミド及びドキソルビシンの用量調節

ANC(μL)及び好中球減少症	血小板数(μL)	投与量
ANC $\geq 1,500/\mu\text{L}$	$>100,000/\mu\text{L}$	規定量の100%を投与
ANC $>500/\mu\text{L}$ and 発熱性好中球減少症なし	$>50,000/\mu\text{L}$	ANCが $1,500/\mu\text{L}$ 、血小板数が $100,000/\mu\text{L}$ に回復したのち、規定量の100%を投与
ANC $<500/\mu\text{L}$ and/or 発熱性好中球減少症 (ANC $<500/\mu\text{L} + 38.5^\circ\text{C}$ 以上の発熱)	N/A	以降のすべてのサイクルでG-CSFの投与を開始
ANC $<500/\mu\text{L}$ and/or 発熱性好中球減少症 (G-CSFの投与にも関わらず、ANC $<500/\mu\text{L} + 38.5^\circ\text{C}$ 以上の発熱)	$<50,000/\mu\text{L}$	以降のサイクルで用量を25%減量
ANC $<500/\mu\text{L}$ の再発 and/or 発熱性好中球減少症の再発(G-CSFの投与にも関わらず、ANC $<500/\mu\text{L} + 38.5^\circ\text{C}$ 以上の発熱)	$<50,000/\mu\text{L}$ の再発	以降のサイクルで用量をさらに25%減量
ANC $<500/\mu\text{L}$ の3度目の再発 and/or 発熱性好中球減少症の3度目の再発(G-CSFの投与並びに2回の減量にも関わらず、ANC $<500/\mu\text{L} + 38.5^\circ\text{C}$ 以上の発熱)	$<50,000/\mu\text{L}$ の3度目の再発	投与中止

ANC = 好中球数、G-CSF = 顆粒球コロニー刺激因子、N/A = 該当せず

注：マントル細胞リンパ腫の骨髄浸潤に起因する血小板減少症がみられる患者では、血小板数が低値を示しても減量する必要はない。

【肝機能に関連した用量調節】

・リツキシマブ(LYM3002試験のリツキシマブの基準)

B型肝炎のキャリア^{注)}で肝障害が悪化した患者では、リツキシマブの投与を中止し、適切な治療を開始してください。

注：無症候性キャリアの定義：HBe抗原陽性かつHBV DNA増殖が活発であるが、ALT値は正常で肝炎の活動性がほとんどない状態が続く症例
非活動性キャリアの定義：1年以上の観察期間のうち3回以上の血液検査において、HBe抗原陰性、ALT値30U/L以下、HBV DNA 4 log copies/ml未満、の3条件すべてを満たす症例
日本肝臓学会『B型肝炎治療ガイドライン(第2版)』より

・ドキソルビシン(LYM3002試験のドキソルビシンの基準)

肝機能障害を有する場合は、表11の用量調節に従ってドキソルビシンを減量してください。

表11 肝機能障害を有する場合の用量調節

血清ビリルビン値	推奨用量
1.2～3.0mg/dL(20.5～51.0μmol/L)	通常の用量の50%
>3.0mg/dL(>51.0μmol/L)	通常の用量の25%
>5.0mg/dL(>85.5μmol/L)	投与中止

【infusion reactionに関連した用量調節】

・リツキシマブ(LYM3002試験のリツキシマブの基準)

重度のinfusion reaction を発現した患者では、リツキシマブの注入を中止し、医学的な必要性に応じて支持療法(例：静脈内輸液、昇圧薬、酸素、気管支拡張薬、ジフェンヒドラミン、アセトアミノフェン)を実施してください。症状が完全に回復した時点で半分の速度(例：100mg/時から50mg/時)に落として注入を再開することができます。

【他の用量調節】

・ボルテゾミブ(LYM3002試験のボルテゾミブの基準)

Grade 3以上の非血液毒性が発現した場合はGrade 2以下に回復するまで休薬し、回復した際は投与量を1段階減量して投与してください。(1.3mg/m²→1.0mg/m²、1.0mg/m²→0.7mg/m²)

注：神経障害性疼痛又は末梢性ニューロパシーが発現した場合には、P.15「表12 末梢性ニューロパシー又は神経障害性疼痛に対する用法・用量変更の目安」を参照してください。

・ドキソルビシン(LYM3002試験のドキソルビシンの基準)

ドキソルビシンの総投与量は450～550mg/m²に抑えることが推奨されています。

・プレドニゾロン(LYM3002試験のプレドニゾロンの基準)

プレドニゾロンに関連する有害事象を発現した場合は用量を調節する必要がありますが、80mg/日を下回らないようにしてください。

末梢性ニューロパシー又は神経障害性疼痛

多発性骨髄腫、マントル細胞リンパ腫：

本剤に起因すると考えられる末梢性ニューロパシー又は神経障害性疼痛が発現した場合は、表12に示す用法・用量変更の目安に従って減量、休薬又は中止してください。

表12 末梢性ニューロパシー又は神経障害性疼痛に対する用法・用量変更の目安

NCI-CTCAE Grade*(症状)	用法・用量変更の目安
疼痛又は機能消失を伴わないGrade 1 (症状がない; 深部腱反射の低下または知覚異常)	なし
疼痛を伴うGrade 1又はGrade 2 (中等度の症状がある; 身の回り以外の日常生活動作**の制限)	1.3mg/m ² の場合1.0mg/m ² へ減量又は1.0mg/m ² の場合0.7mg/m ² へ減量
疼痛を伴うGrade 2又はGrade 3 (高度の症状がある; 身の回りの日常生活動作***の制限)	回復するまで休薬。症状が回復した場合は、0.7mg/m ² に減量した上で週1回投与に変更
Grade 4 (生命を脅かす; 緊急処置を要する)	投与中止

* NCI-CTCAE v4.0

** 身の回り以外の日常生活動作：食事の準備、日用品や衣服の買い物、電話の使用、金銭の管理などをさす。

*** 身の回りの日常生活動作：入浴、着衣・脱衣、食事の摂取、トイレの使用、薬の内服が可能で、寝たきりではない状態をさす。生命維持に（自立した生活を行う上で必要な最低限の身の回りの動作を自ら行うことができる状態をいう。

【参考：国際骨髄腫ワーキンググループ(IMWG)が提案する用法・用量変更のガイドライン】

国際骨髄腫ワーキンググループ(IMWG)から、本剤により発現した末梢性ニューロパシーに対する新たな用量調節のガイドラインが以下のとおり提案されています。¹⁾

表13 IMWGが提案する用法・用量変更のガイドライン²⁾

重症度(症状)	ボルテゾミブの用法・用量調節
Grade 1(知覚異常、筋力低下、無反射の1つ以上を認める) で疼痛または身体機能障害を伴わない	・ボルテゾミブの用量を1レベル減量(1.3mg/m ² →1.0mg/m ² →0.7mg/m ²)または、週2回投与を行っている場合は、同用量で週1回投与に変更。 ・末梢神経障害の既往がある症例では、1.3mg/m ² の週1回投与で開始することを検討。
Grade 1で疼痛を伴う または、 Grade 2で疼痛を伴わないが、日常生活動作に支障がある	・ボルテゾミブの週2回投与を行っている場合は、用量を1レベル減量、または、同用量で週1回投与に変更。 ・ボルテゾミブの週1回投与を行っている場合は、用量を1レベル減量、または、一時的な中止を検討。Grade 1に回復し、リスク・ベネフィット比の点から望ましい場合は、用量レベルを下げ週1回投与で再開。
Grade 2で疼痛を伴う Grade 3で自身の介護及び日常生活動作に支障がある または、 Grade 4で動けない	投与中止

1)Richardson PG, et al. : Leukemia 26 : 595, 2012

2)多発性骨髄腫の診療指針 第3版 日本骨髄腫学会[編] 文光堂 2012年10月1日発行p113より改変

治療中 投与期間中の副作用管理

副作用発現後の投与再開判断基準

副作用発現後の投与再開時は、1サイクル目の投与開始前と同様に必ず臨床症状の観察及び臨床検査を実施してください。投与開始については、副作用の程度や表14、15の投与再開判断基準(参考)を考慮のうえ判断してください。副作用が軽快又は回復しない場合や投与再開判断基準を満たさない場合は、必要に応じて休薬期間(通常は10日間)を適宜延長してください。

表14 多発性骨髄腫：投与再開判断基準(参考)*

検査項目	判断基準
全身状態スコア	ECOG Performance Status 0～2(Karnofsky PSの場合は≥60) ECOG Performance Status 3(骨折又は骨痛による場合)(Karnofsky PSの場合は30～40)
臨床検査	好中球数≥1,000/ μ L、血小板数≥50,000/ μ L、ヘモグロビン量≥8.0g/dL
肺機能検査(必要に応じて)	胸部CT、動脈血酸素飽和度:正常(間質性肺炎等を疑う異常所見なし)

* 国内臨床試験(JPN-101、JPN-102試験)では、休薬期間の延長を最長3週間まで許容した。また、休薬期間を3週間延長しても副作用の回復が認められない場合(非血液毒性でGrade 2以下、血液毒性でGrade 3以下に回復しない場合)は、次サイクルへ移行せず投与中止とした。

表15 マントル細胞リンパ腫：投与再開判断基準(参考:LYM3002試験の基準)*

検査項目	判断基準
NCI -CTCAE v3.0(非血液毒性)	Grade 2以下
臨床検査(血液毒性)	好中球数≥750/ μ L、血小板数≥25,000/ μ L

* 国際共同臨床試験(LYM3002試験)では、休薬期間を最長2週間とした。また、休薬しても副作用の回復が認められない場合、投与中止とした。

投与のスキップ、投与休止、休薬期間延長による副作用管理

末梢神経障害、胃腸障害、骨髄抑制など、用量依存的に増悪する副作用の管理は、**投与のスキップ、投与休止及び休薬期間の延長**が有効です。また、重篤な副作用の発現を未然に防止するために、全身状態や前サイクルの副作用発現傾向を勘案して、投与のスキップ、投与休止及び休薬期間の延長を検討してください。

投与中止基準

本剤による治療中に以下の項目に該当した場合は、速やかに本剤の投与中止(治療中止)を考慮してください。

1. 投与のスキップ、休薬及び投与量の減量を要しても、副作用が管理できない場合
2. 重篤な有害事象(副作用)により治療継続が困難な場合
3. 急性肺障害・間質性肺炎の所見(P.18、19を参照)が認められ、治療の継続が困難と判断された場合
4. 原疾患の明らかな増悪(PD)が確認された場合

3. 注意を要する副作用とその対策

安全対策 肺障害(急性肺障害・間質性肺炎)

肺障害(急性肺障害・間質性肺炎)の発現状況

再発又は難治性多発性骨髄腫を対象とした国内第Ⅰ／Ⅱ相臨床試験(JPN-101試験)、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を対象とした国内第Ⅰ／Ⅱ相臨床試験(JPN-102試験)、製造販売後調査(特定使用成績調査)、造血幹細胞移植の適応とならない未治療のマントル細胞リンパ腫を対象とした国際共同第Ⅲ相臨床試験(LYM3002試験)において報告された肺障害(急性肺障害・間質性肺炎含む)の発現状況を表16に示します。

表16 肺障害(急性肺障害・間質性肺炎含む)の副作用発現状況

	JPN-101試験 (34例)		JPN-102試験 (99例)		特定使用成績調査(MM) (1010例)		LYM3002試験 VcR-CAP群 (240例)	
	Grade 3以上	全Grade	Grade 3以上	全Grade	重篤な副作用	全体	Grade 3以上	全Grade
毛細血管漏出症候群	0	0	0	0	0	1 (0.1)	0	0
急性呼吸窮迫症候群	0	0	0	0	0	0	1 (0.4)	1 (0.4)
急性呼吸不全	0	0	0	0	0	1 (0.1)	0	0
喘息	0	0	0	0	2 (0.2)	7 (0.7)	0	0
無気肺	0	1 (2.9)	0	0	0	2 (0.2)	0	0
咳嗽	0	3 (8.8)	0	6 (6.1)	0	12 (1.2)	2 (0.8)	9 (3.8)
呼吸困難	0	2 (5.9)	0	5 (5.1)	0	5 (0.5)	0	5 (2.1)
労作性呼吸困難	0	0	0	0	0	3 (0.3)	0	2 (0.8)
低酸素症	0	0	5 (5.1)	7 (7.1)	0	5 (0.5)	0	0
間質性肺疾患***	1 (2.9)	1 (2.9)	0	7 (7.1)	18 (1.8)	28 (2.8)	0	0
肺障害***	0	0	0	0	2 (0.2)	6 (0.6)	0	0
非心原性肺水腫***	0	0	0	0	1 (0.1)	2 (0.2)	0	0
誤嚥性肺炎	0	0	0	2 (2.0)	2 (0.2)	5 (0.5)	0	0
肺臓炎***	0	0	0	0	0	0	0	1 (0.4)
湿性咳嗽	0	0	0	1 (1.0)	0	0	0	2 (0.8)
肺胞出血***	0	0	0	0	1 (0.1)	1 (0.1)	0	0
肺うっ血	0	0	0	0	1 (0.1)	2 (0.2)	0	0
肺塞栓症	0	0	0	0	0	0	1 (0.4)	1 (0.4)
肺出血***	0	0	0	0	0	1 (0.1)	0	0
肺梗塞	0	0	0	0	1 (0.1)	1 (0.1)	0	0
肺水腫	0	0	0	0	0	1 (0.1)	0	1 (0.4)
ラ音	0	0	0	0	0	1 (0.1)	0	0
呼吸不全	0	0	0	0	1 (0.1)	1 (0.1)	0	0
喘鳴	0	0	0	0	0	1 (0.1)	0	0
酸素飽和度低下	0	0	0	1 (1.0)	0	4 (0.4)	0	0

MedDRA ver16.0

■ ベルケイド®関連肺障害**

**P.24 表17 ベルケイド®関連肺障害の画像所見の分類定義参照

*** 「急性びまん性浸潤性肺疾患」に分類される事象

注意すべき所見と診断の進め方について

本剤と因果関係が否定できない重篤な肺障害(急性肺障害・間質性肺炎)の早期発見のため、臨床診断フローチャートを次頁に示します。本剤による治療期間中は、このフローチャートを参考に症状観察、投与の可否検討及び検査の追加を行ってください。

【本剤による治療中の急性肺障害・間質性肺炎に関する注意事項】

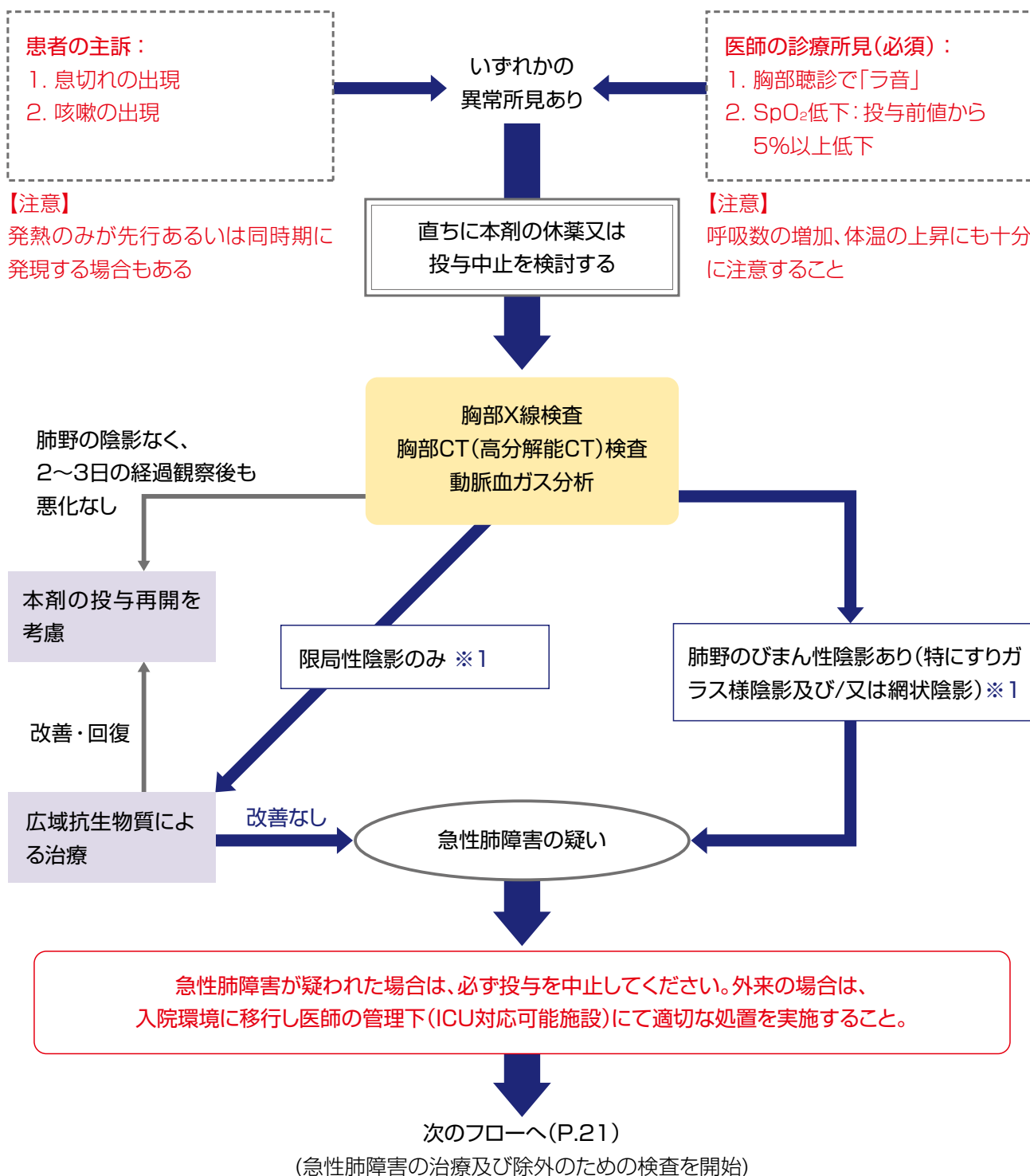
- 患者の主訴として息切れの出現(呼吸困難を含む)や咳嗽の出現に十分注意してください。また、発熱のみが先行あるいは同時期に認められる場合があります。
- 医師の診療所見としては、注意深い聴診(ラ音)及び経皮的酸素飽和度(SpO₂)の測定が重要です。また、呼吸数増加や体温上昇にも注意が必要です。必要に応じて動脈血ガス分析(動脈血酸素分圧)を実施してください。
- 呼吸器系の異常所見が認められた場合は、直ちに本剤の休薬又は投与中止を検討し、可及的速やかに胸部X線検査、胸部CT(又は高分解能CT)検査及び動脈血ガス分析を実施し急性肺障害・間質性肺炎の有無を鑑別してください。
- 胸部X線検査及び胸部CT検査を実施する際には、患者の吸気不足に注意してください。また同じ機械(同条件)で撮影することを推奨します。
- 胸部X線検査及び胸部CT(又は高分解能CT)検査にて肺野のびまん性陰影(特にすりガラス様陰影及び/又は網状陰影)が認められた場合(次頁※1参照)は、急性肺障害・間質性肺炎を疑ってください。
- 呼吸器症状等の自覚症状に最も早く気づくのは患者本人です。患者にはあらかじめ肺障害の自覚症状についてその意味を説明し、もしそれらの症状が認められた場合は、直ちに担当医師(医療機関)を受診するよう指導してください。
- 医療機関は、呼吸器症状等の自覚症状を訴えた患者が常時受診可能な体制を整備してください。

【本剤の休薬又は投与中止の判断基準】

肺障害を疑う患者の主訴や診療所見が認められた場合は、直ちに休薬又は中止を検討し、必ず同日に胸部X線検査、胸部CT(又は高分解能CT)検査及び動脈血ガス分析を実施してください。これらの検査結果より急性肺障害・間質性肺炎が疑われた場合は、必ず本剤を中止してください。その後は入院環境での管理(ICU対応可能)と適切な処置の実施をしてください。なお、本剤による急性肺障害・間質性肺炎の鑑別には投与前の情報が重要なので、投与前にもこれらの検査を実施することを推奨します。

なお、投与中止の判断については、P.16の投与中止基準もご参照ください。

注意すべき所見と診断の進め方について(フローチャート)



※1 : 本剤投与開始前に陰影がある場合、及び肺障害診断時には、放射線科医師
もしくは呼吸器科医師によるコンサルテーションを踏まえた評価・診断を行う。

肺障害の鑑別診断と治療の進め方について

【急性肺障害が疑われた場合の対応】

急性肺障害・間質性肺炎が疑われた場合は、必ず本剤の投与を中止してください。その後は、入院管理(ICU対応可能施設)にて**以下3項目の対応を可能な限り同時に実施してください。**なお、急性肺障害・間質性肺炎が疑われた時点では、肺障害の原因としてすべての可能性を考慮した治療を開始してください(ステロイド療法だけでなく、感染症や心機能障害の可能性も考慮した治療を実施すること)。

- 1)本剤の投与を必ず中止
- 2)ステロイド療法(パルス療法を含む)、広域抗生物質、ST合剤、抗真菌剤による治療
- 3)鑑別診断のための検査を実施

【急性肺障害・間質性肺炎の鑑別診断】

急性肺障害・間質性肺炎については、正確な鑑別診断と適確な治療が必要です。急性肺障害・間質性肺炎が疑われる場合は、必ず以下の検査を可及的速やかに実施してください。

- 胸部画像検査(特に高分解能CTによる詳細な画像解析が有効)
- 血液学的検査(血球計数など)
- 感染・炎症マーカー(β -Dグルカン、CRPなど)
- 感染症検査(喀痰・血液・尿培養、感染症遺伝子検査、尿中レジオネラ抗原等の抗原検査)
- 間質性肺炎マーカー(KL-6、SP-A、SP-D)
- 心機能検査(心電図、心エコー、ANP、BNP)

また、可能であれば気管支肺胞洗浄(BAL)や経気管支肺生検(TBLB)も実施してください。BALはCT像では鑑別が困難なニューモシスチス肺炎やウイルス性肺炎との鑑別に役立ちます。また、病理組織所見を確認するために、TBLBを実施する場合があります。

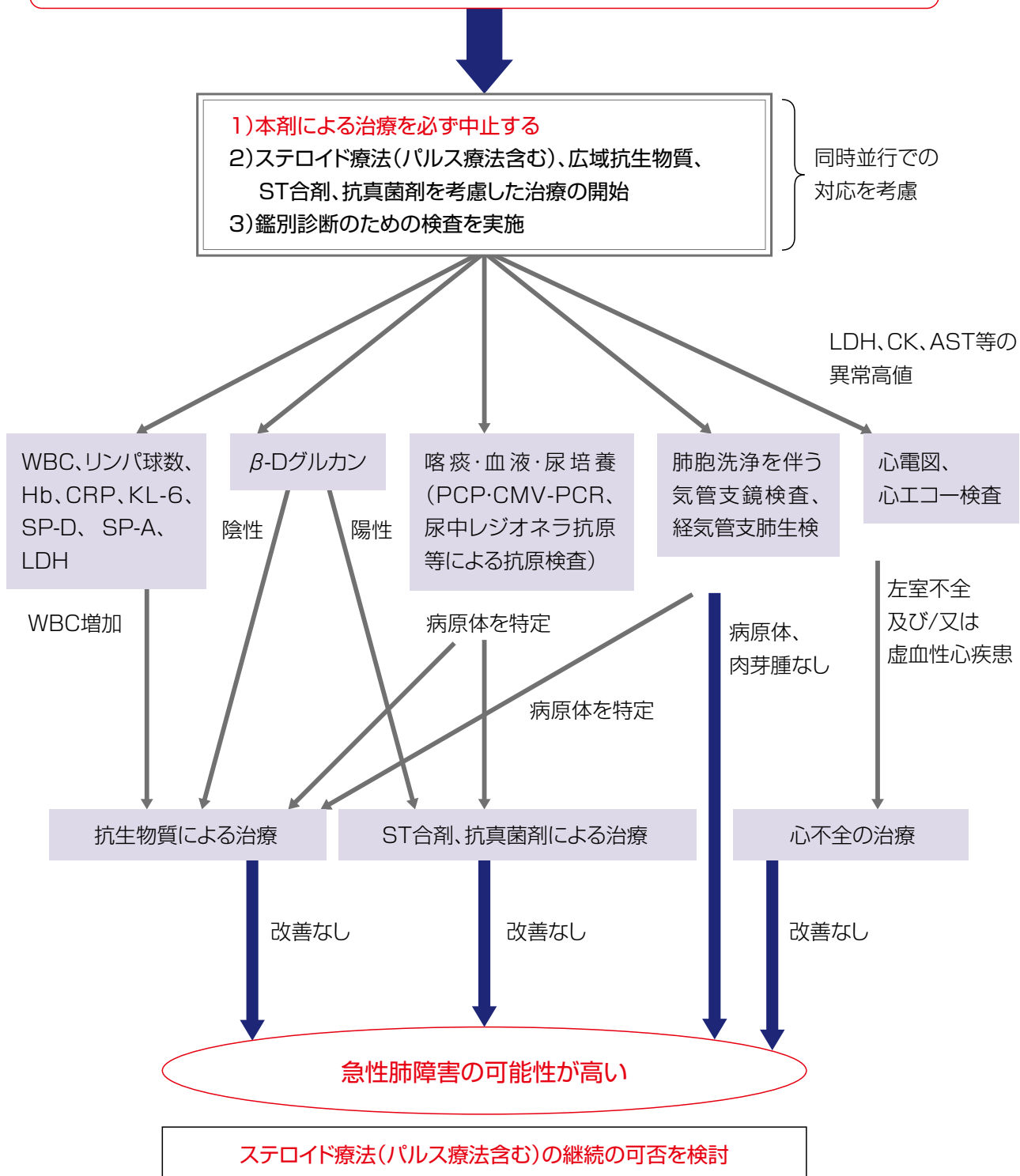
【急性肺障害・間質性肺炎に対する処置】

本剤による急性肺障害・間質性肺炎に対する治療法は、同様の副作用が問題となっている他剤の場合の処置と同様、ステロイド剤の投与であり、一般的な間質性肺炎の治療法となります。

呼吸器症状の著明な悪化、かつステロイド剤の投与が禁忌でない状態の場合、**ステロイド剤のパルス療法**を考慮してください。なお、ステロイド剤の継続投与で効果がみられた症例では、その漸減は慎重に行ってください。免疫抑制剤もステロイド剤無効例に使用されることがありますが、効果は明確ではありません。現時点では、本剤による急性肺障害・間質性肺炎に対して確実に奏効する特有の治療法及び治療指針は確立されていないため、治療期間中は呼吸器症状の発現等に十分注意して、早期発見及び早期診断・治療を行うことが重要となります。

肺障害の鑑別診断と治療の進め方について(フローチャート)

急性肺障害が疑われた場合は、必ず投与を中止してください。外来の場合は、入院環境に移行し医師の管理下(ICU対応可能施設)にて適切な処置を実施すること。



急性肺障害・間質性肺炎に関して注意すべき所見及び対処(P.18~21を参照)

急性肺障害・間質性肺炎の早期発見には患者の自覚症状が重要な情報となります。息切れ、咳、発熱、感冒様症状があらわれた場合には、速やかに担当の医師へ相談するよう患者指導を徹底してください。本剤投与中に呼吸器症状等が認められた場合には、直ちに本剤投与を中止し、可及的速やかに胸部単純X線撮影、胸部CT(又は高分解能CT)検査、動脈血ガス分析等を実施してください。

症例No.5(P.34)のように画像所見のみで臨床症状が認められない症例もありますので、本剤による治療中は次サイクルの治療開始前など定期的に胸部単純X線撮影、胸部CT(又は高分解能CT)検査等を実施し、異常の有無を確認してください。

重篤な肺障害が疑われた場合には、患者の状態を確認し、検査結果と臨床症状等について放射線科医師もしくは呼吸器科医師と相談の上、総合的に判断し、適切な処置を行ってください。

添付文書：肺障害関連部分の抜粋

【警 告】

1. 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症例のみに行うこと。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. 国内における本剤の使用経験が限られていることから、治療初期は入院環境で医師の管理下にて適切な処置を行うこと。
3. 国内の臨床試験において、本剤との因果関係の否定できない肺障害(間質性肺炎)による死亡例が認められている。海外ではまれであるが、国内では本剤との因果関係の否定できない肺障害(間質性肺炎、肺水腫、急性呼吸窮迫症候群、胸水等)がより高頻度に発生する可能性があるため(「慎重投与」、「重要な基本的注意」、「重大な副作用」の項参照)、特に以下の事項に十分注意すること。
 - 1)本剤による治療を開始するにあたり、胸部X線検査、胸部CT検査等を実施し、異常の有無を確認した上で、治療開始の可否を慎重に判断すること。
 - 2)本剤による治療中及び治療後、特に治療開始後早期は、息切れ、呼吸困難、咳、発熱等の自覚症状や、胸部聴診所見、呼吸数等での異常の有無を慎重に観察すること。必要に応じて動脈血酸素飽和度や胸部CT検査等を適切に実施し、経過を観察すること。本剤による肺障害が疑われた場合には、投与中止も含め適切な処置を行うこと。[「重要な基本的注意」、「臨床成績」の項参照]
4. 本剤の使用にあたっては、添付文書等を熟読すること。

慎重投与(次の患者には慎重に投与すること)

1)間質性肺炎、肺線維症等の肺障害の既往歴のある患者 [投与前に間質性陰影を認めた患者で致死的な急性肺障害の経過をたどる例が報告されている(「警告」、「重要な基本的注意」及び「重大な副作用」の項参照)]。ただし、肺障害の危険因子は現時点では明確でないため、肺障害の既往歴のない患者においても、慎重な経過観察を行う必要がある。

重要な基本的注意

1)肺障害

- (1)国内の臨床試験及び市販後の報告において、本剤との因果関係の否定できない肺障害(間質性肺炎)による死亡例が認められており、海外と比較して肺障害の発生頻度が高い可能性がある。なお、肺障害の対処方法及び可能性のあるリスク因子について臨床試験では確認されていない。
- (2)急性骨髓性白血病に対し、本剤、ダウノルビシン塩酸塩及び高用量シタラビンの24時間持続点滴(2000mg/m²/日)を併用した海外の臨床試験において、本剤との因果関係を否定できない急性呼吸窮迫症候群による死亡が報告されている。

重大な副作用^{注)}

- (1)肺障害：間質性肺炎(3.1%)、胸水(1.9%)、急性肺水腫(0.4%)、急性呼吸窮迫症候群(頻度不明)があらわれることがあるので、息切れ、呼吸困難、胸水、咳、及び発熱等の自覚症状や、胸部聴診所見、呼吸数等での異常の有無を慎重に観察すること。また、必要に応じて動脈血酸素飽和度や胸部CT等の検査を適切に実施し、慎重に経過を観察すること。肺障害と診断された場合には、適切な処置を行うこと。

^{注)} 頻度は多発性骨髄腫を対象とした静脈内投与における国内臨床試験、特定使用成績調査及びマントル細胞リンパ腫を対象とした国際共同試験(日本人症例のみ)の集計結果による。ただし、市販後の国内自発報告あるいは海外で報告された副作用については頻度不明とした。

【解説：肺障害に関連する副作用】

*添付文書の重大な副作用に記載している肺障害の発現率は以下の情報を集計し、算出しております。

副作用名	多発性骨髄腫患者を対象とした 国内臨床試験		特定使用成績調査 (MM)	マントル細胞リンパ腫患者を 対象とした国際共同試験	合計
	JPN-101試験 (34例)	JPN-102試験 (99例)			
間質性肺疾患	1(2.9)	7(7.1)	28(2.8)	0	36(3.1)
胸水	4(11.8)	5(5.1)	13(1.3)	0	22(1.9)
急性肺水腫	0	0	5(0.5)	0	5(0.4)
急性呼吸窮迫症候群	0	0	0	0	0

MedDRA ver16.0

急性肺障害・間質性肺炎の評価・検討¹⁾(参考)

【専門医による第三者評価委員会による検討結果】

本剤が原因と考えられる肺障害症例を検討するため、呼吸器専門医、画像診断専門医、循環器専門医、病理診断専門医及び血液腫瘍専門医より構成された第三者評価委員会が設置されております。2006年12月1日から2009年4月25日までに本剤が使用された多発性骨髄腫患者3,556例における、本剤が関連したと考えられる薬剤性の肺障害・間質性肺炎及び肺関連事象(以下、ベルケイド®関連肺障害)の発現状況を以下に示します。

3,556例のうち、83例の報告(1例は同一症例で肺障害と低酸素血症の報告)があり、肺障害14例、間質性肺炎55例、肺関連事象15例(低酸素血症6例、酸素飽和度低下5例、非心原性肺水腫2例、肺膿炎1例、毛細血管漏出症候群1例)でした。これらのうち、製造販売後調査(特定使用成績調査)823例では31例の報告があり、発生頻度は3.8%でした。

主治医報告がベルケイド®関連肺障害であった症例のうち、第三者評価委員会でも肺障害と判定されたのは65.3%であり、否定された症例の判定のほとんどが感染症もしくは心不全でした。一方、主治医報告はベルケイド®関連肺障害でなかったにもかかわらず第三者評価委員会で肺障害と判定された症例が4例あり、非心原性肺水腫及び低酸素血症でした。これは、ベルケイド®関連肺障害が他の薬剤性肺障害に類を見ないような血管透過性亢進を呈する症例があり、心不全との鑑別が必要なことや、低酸素血症など明らかな画像上の陰影を伴わない症例があり鑑別診断に注意を要するためと考えられます。

第三者評価委員会の判定を基にベルケイド®関連肺障害を画像評価の面から以下のように分類しました。

表17 ベルケイド®関連肺障害の画像所見の分類定義

肺障害事象	画像パターン	定義
間質性肺炎	DAD型	斑状又はびまん性の浸潤影、すりガラス陰影で、牽引性気管支拡張等の構造改変を伴うもの。
	HP(HR)型	淡い均等なすりガラス陰影で、肺野の縮みや牽引性気管支拡張を欠くもの。
	その他	DAD型、HP(HR)型のいずれにも合致しないもの。
血管透過性亢進	肺水腫(非心原性)	心不全が否定的で、肺実質型の肺水腫と考えられるもの。
	毛細血管漏出症候群様	心不全が否定的で、広義間質の肥厚あるいは気管支壁の肥厚や気道内腔の狭小化を認めるもの。胸水、心嚢水を伴うことが多い。
低酸素血症		著しい酸素飽和度低下を認めるが、肺野に異常所見が乏しいもの。画像上、吸気不十分を示唆するものが多い。

DAD:diffuse alveolar damage(びまん性肺胞傷害)

HP:hypersensitivity pneumonitis(過敏性肺炎)

HR:hypersensitivity reaction(過敏性反応)

表18 ベルケイド®関連肺障害の症例一覧

症例No.	報告事象名	症例の詳細	第三者評価委員会の判定	掲載頁
1	間質性肺炎	再発又は難治性多発性骨髄腫を対象とした国内臨床試験で認められた症例	びまん性肺胞損傷(DAD)型肺障害	P.26~27
2	急性呼吸不全	再発又は難治性の多発性骨髄腫に対する個人輸入製剤の使用で認められた症例	Capillary leak syndrome型	P.28~29
3	SpO ₂ 低下、低酸素血症	製造販売後に認められた再発又は難治性の多発性骨髄腫の症例	低酸素血症	P.30~31
4	間質性肺炎	製造販売後に認められた再発又は難治性の多発性骨髄腫の症例	過敏性肺炎型	P.32~33
5	低酸素血症	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を対象とした国内臨床試験にて認められた症例	過敏性肺炎型	P.34~35

1)向井陽美：臨床血液, 52 : 1859, 2011

【学会による調査報告】

日本血液学会及び日本臨床血液学会(2005年当時)は、多発性骨髄腫患者に対する本剤投与時の肺障害の発現状況についてアンケート調査を実施し、個人輸入製剤使用例での情報をまとめています(調査報告の詳細は、日本血液学会ホームページを参照 URL : <http://www.jshem.or.jp/info/info.html#products>)。

【個人輸入製剤に関する症例報告】

個人輸入製剤の使用例で認められた急性肺障害・間質性肺炎が7例報告¹⁾されています。

7例中P.28、29症例No.2を含む4例は別途症例の詳細が報告²⁾されています。

【特定使用成績調査における発現状況報告】

ベリケイド[®]発売時から全例調査として実施していた、再発又は難治性の多発性骨髄腫を対象とした特定使用成績調査1010例における肺障害の発現状況が報告³⁾されています。

【医薬品医療機器総合機構による公開情報】

本剤投与後の急性肺障害・間質性肺炎の発現状況を含め、本剤の安全性及び有効性に関する情報をまとめた審査報告書が、医薬品医療機器総合機構のホームページに公開されています(医薬品医療機器情報提供ホームページを参照 URL:<http://www.info.pmda.go.jp/>)。

1)後藤明彦：血液・腫瘍科, 55 : 312, 2007

2)Miyakoshi S, et al. : Blood 107 : 3492, 2006

3)Yoshizawa K, et al.: Cancer Sci 105 ; 195, 2014

急性肺障害・間質性肺炎の症例経過及び画像所見

国内での急性肺障害・間質性肺炎発現例は、それぞれ以下のような臨床経過をたどっています。(C:サイクル、D:日)

症例No.1(報告事象名:間質性肺炎)

【再発又は難治性多発性骨髄腫を対象とした国内臨床試験で認められた症例】

【年齢・性別】60歳代・女性 【身長】150.5cm 【体重】54.8kg 【喫煙歴】なし

【既往歴】手根管症候群 【合併症】疼痛(下肢)、頭痛、皮膚そう痒症、貧血、低Na血症、低Alb血症、疲労、恶心、めまい、咳嗽

【投与前】肺底部背側にわずかな間質影あり 【ベルケイド®投与レベル】1.3mg/m²

【発現までの期間】投与開始30日目(ベルケイド®2サイクル3回投与)

【臨床症状】発熱、咳嗽、低酸素血症

[検査]

検査	単位	投与前	発現時
体重	kg	54.8	
体温	°C		
SpO ₂	%		98.7
PaO ₂	mmHg	87.9	127.5
Hb	g/dL	7.8	7.1
WBC	/ μL	6090	4410(発現後D2)
Neu	%	47.0	93.0(発現後D2)
Lym	%	39.5	6.5(発現後D2)
Plt	X10 ⁴ / μL	17.6	4.8
TP	g/dL	13.7	9.6

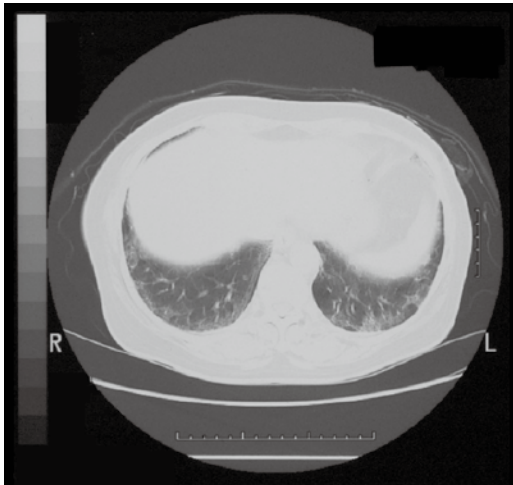
検査	単位	投与前	発現時
ALB	g/dL	2.8	2.5
LDH	IU/L	188	519
BUN	mg/dL	17	18
Cr	mg/dL	0.97	1.03
CRP	mg/dL	0.2	8.3
IgG	mg/dL	9778	6431(発現後D2)
IgA	mg/dL	15	7(発現後D2)
IgM	mg/dL	26	31(発現後D2)
KL-6	IU/mL		1510

[症例経過]

投与開始前	胸部X線:異常なし。CTレポートでは肺野に異常なし(後日、間質性肺炎発症後の検討では、肺底部背側にわずかな間質影を認めた)。発熱、咳嗽なし。
C1D1～C1D21	サイクル1は、発熱以外問題なく経過。
C2D4	外来にて本剤6回目投与。食欲低下あるも咳嗽なし。
C2D8	C2D4からC2D6まで38°Cの発熱あり、咳嗽あり、喀痰なし。受診時には、胸部X線正常、呼吸音正常のため、予定通り7回目の投与実施、帰宅。
C2D10(発現日)	重度の低酸素血症を発現し、緊急入院。両側の急性肺炎と診断。抗生素、ST合剤、ステロイドパルス療法実施。O ₂ : 7L投与。
発現後D1	気管支肺胞洗浄液により各種検査を施行したが、明らかな感染症は同定されなかった。血液検査でもβ-Dグルカン、サイトメガロウイルス(CMV)抗原血症、influenzaは陰性。尿中レジオネラも陰性。
発現後D2～D4	胸部X線さらに増悪、人工呼吸管理。
発現後D7	2回目のパルス療法施行。 その後、改善、増悪を繰り返し、気胸、肺炎、敗血症、腎障害を併発し、発現後D86に死亡。病理剖検の結果、びまん性肺胞損傷(Diffuse Alveolar Damage:DAD)とそれに続く器質化肺炎の所見を確認。

※国内臨床試験では、除外基準に「肺臓炎(間質性肺炎)、肺線維症を有する患者及び症状の有無に関わらず胸部CT(高分解能CT)にて両側性に間質の異常陰影を認める患者」を追加する等、計画書の改訂を行い、以後の致死的な間質性肺炎の発症はありませんでした。

<投与開始前>



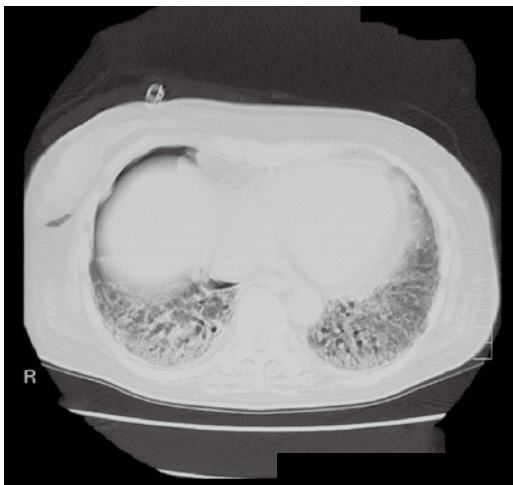
両側の肺底部背側にわずかな間質影を認める。

<発症後Day 1>



両側に区域性的すりガラス陰影を認める。
一部air bronchogramあり。

<発症後Day 11>



肺野全体はすりガラス陰影が主体であるが、
両下肺野はtraction bronchiectasisを認める。
Volume lossの傾向も認める。

【第三者評価委員会】びまん性肺胞損傷(DAD)型肺障害

- ◆本剤投与前の画像をみると、両側肺底部に軽度の線維化を認める。
- ◆発現後D 11以降の画像では、両肺に胸水とすりガラス陰影とコンソリデーションが広範囲に確認できる。
- ◆病理所見上はDADである。Temporal heterogeneityが認められる。

症例No.2(報告事象名:急性呼吸不全)

【再発又は難治性の多発性骨髓腫に対する個人輸入製剤の使用で認められた症例】

【年齢・性別】50歳代・女性 【身長】148cm 【体重】59.8kg 【喫煙歴】不明

【既往歴】肺梗塞(ベルケイド[®]投与6年前) 【合併症】なし

【投与前】胸部X線・胸部CT: 異常所見なし(X線) 【ベルケイド[®]投与レベル】1.14mg/m²

【発現までの期間】投与開始11日目(ベルケイド[®]1サイクル4回目投与同日発現)

【臨床症状】呼吸困難、発熱

[検査]

検査	単位	投与前	発現日
体重	kg	59.8	
体温	°C		38.5
SaO ₂	%		93-94
RBC	X10 ⁶ / μL	3.25	3.12
Hb	g/dL	11.0	10.3
Plt	X10 ³ / μL	178	122
WBC	X10 ³ / μL	2.3	3.3
Lym	%	47	

検査	単位	投与前	発現日
TP	g/dL	7.2	8.1
ALB	g/dL	3.0	3.1
BUN	mg/dL	13	14
Cr	mg/dL	0.6	0.7
LDH	IU/L	204	563(発現後D3)
CK	IU/L	36	28
CRP	mg/dL	0.5/+-	7.0(発現後D3)
Glu	mg/dL		105

[症例経過]

C1D10	CRPが投与開始前0.8だったものが2.3まで上昇。
C1D11(発現日)	本剤1サイクル4回目を投与。 SaO ₂ 93-94%に低下。胸部CTにて両側胸水、全肺にびまん性のすりガラス様の濃度上昇を認める。また、肺内の血管影の拡大と中枢部から末梢にかけての気管支壁の肥厚を認める。呼吸困難、発熱を認める。酸素10-12Lの投与。メチルプレドニゾロン500mgにて治療開始。
発現後D2	ステロイドバルス療法開始(メチルプレドニゾロン1g×3日、500mg×3日) 尿中レジオネラ:陰性、尿中肺炎球菌:陰性、真菌:陰性 ニューモシスチス:陰性 CRP 7.0、LDH 568 に上昇。
発現後D6	心エコー:異常所見なし
発現後D7	胸部CTより回復傾向を認める。
発現後D20	胸部CTより回復。

<投与開始前>



異常を認めない。

<発現時>



心拡大、右胸水、両側肺門から広がる浸潤影が見られる。

<投与開始前①>



異常を認めない。

<発現時①>



右上葉に多発性小葉中心性結節影及び右胸水を認める。気管支血管束の太まりと考えられる。

<投与開始前②>



異常を認めない。

<発現時②>



右下葉底幹レベルのスライス。右中下葉に分布する肺血管影の著明な太まりを認める。胸水・葉間胸水を認める。

【第三者評価委員会】Capillary leak syndrome型

- ◆発現日の画像からは、気道壁が肥厚し、気道内腔の狭窄が認められ、胸水を伴う。
- ◆薬剤性肺障害ではみたことがないパターンである。
- ◆速やかなステロイドパルス療法が奏効したと考えられる。

症例No.3(報告事象名:SpO₂低下、低酸素血症)

【製造販売後に認められた再発又は難治性の多発性骨髄腫の症例】

【年齢・性別】50歳代・男性 【身長】163cm 【体重】58.5kg 【喫煙歴】30年

【既往歴】気管支炎 【合併症】末梢性ニューロパチー、感覚鈍麻、高血圧

【投与前】胸部X線・胸部CT: 異常所見なし、心電図または心エコー: 異常所見なし

【ベルケイド®投与レベル】1.3mg/m²

【発現までの期間】投与開始5日目(ベルケイド®1サイクル2回投与)

【臨床症状】発熱、咳嗽、呼吸苦

【検査】

検査	単位	投与前	発現日
体重	kg	58.50	57.65(発現後D4)
体温	°C	36.8	39.5
血圧	mmHg	144／68	130／70(発現後D4)
SpO ₂	%	99	89～94
Hb	g/dL	7.5	8.3
WBC	/ μL	4700	4000(発現後D3)
Neu	%		51(発現後D3)
Lym	%		30(発現後D3)
Plt	X10 ⁴ / μL	14.5	8.6
KL-6	IU/mL	290	249
SP-A	ng/mL	47.1	59.4
SP-D	ng/mL	36.7	28.3

検査	単位	投与前	発現日
TP	g/dL	12.0	11.3
ALB	g/dL	3.5	2.8
LDH	IU/L	223	557
BUN	mg/dL	12.7	31.1
Cr	mg/dL	0.93	0.89
CRP	mg/dL	<0.05	0.40
u-Glu			+ -
u-Pro			1 +
IgG	mg/dL	7729	605(発現後D10)
IgA	mg/dL	5	5(発現後D10)
IgM	mg/dL	24	27(発現後D10)

【症例経過】

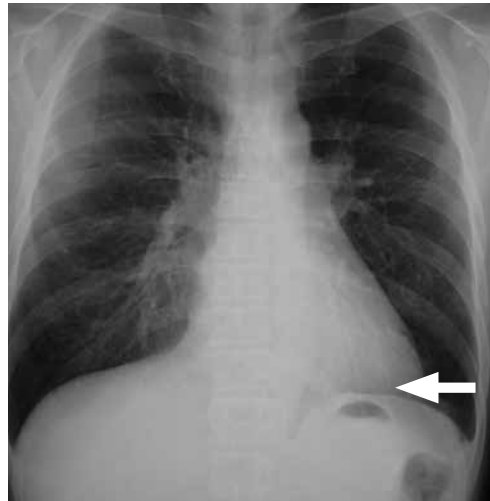
C1D4	発熱、呼吸困難あり。咳嗽の増悪、SpO ₂ 89～94%のため、酸素吸入開始。 酸素3LでSpO ₂ 94～95%に改善。
C1D5(発現日)	胸部CTにて両側に胸水を少量認め(後日吸気不足による無気肺と判明)、本剤による急性肺障害を考え、メチルプレドニゾロン500mg/dayの点滴開始。併せて抗菌薬の投与も開始。
発現後D2	メチルプレドニゾロン開始後、速やかに呼吸状態が改善。
発現後D3	メチルプレドニゾロン、抗菌薬は3日で終了し、内服のステロイドに切替後、漸減中止とした。
発現後D7	低酸素血症、急性肺障害、臨床症状(咳嗽、発熱)回復。

<投与開始前>



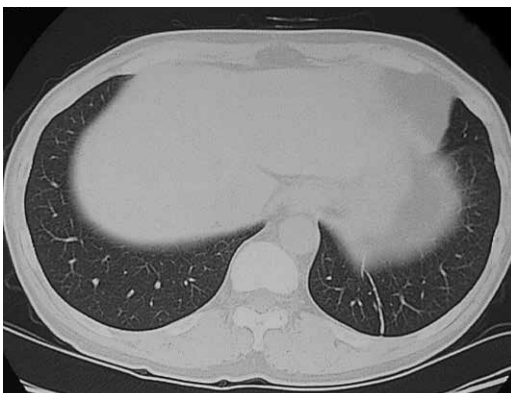
異常を認めない。

<発現時>



左下葉に小さな板状無気肺が見られる。

<投与開始前>



左下葉に板状無気肺が見られる。

<発現時>



左下葉だけでなく舌区や右の下葉に無気肺が認められるようになった。肺野にはそれ以外の異常所見は見られず少量の両側胸水を認める。

【第三者評価委員会】低酸素血症

- ◆投与前に左下葉に索状陰影を認める。
- ◆両側胸水を認めるが、気道の変化はなく、画像上の変化に乏しい。
- ◆肺塞栓の可能性も疑われるが証拠はない(LDH高値)。
- ◆低酸素血症が発現した理由は不明である。
- ◆良好な回復を見せた。

症例No.4(報告事象名:間質性肺炎)

【製造販売後に認められた再発又は難治性の多発性骨髄腫の症例】

[年齢・性別] 60歳代・女性 [身長] 154cm [体重] 68kg [喫煙歴] なし

[既往歴] なし [合併症] 高脂血症、腎機能障害

[投与前] 胸部X線・胸部CT: 異常所見なし、心電図または心エコー: 異常所見なし

[ベルケイド®投与レベル] 1.3mg/m²

[発現までの期間] 投与開始48日目(ベルケイド®1サイクル、2サイクル8回投与)

[臨床症状] 咳嗽、喀痰

[検査]

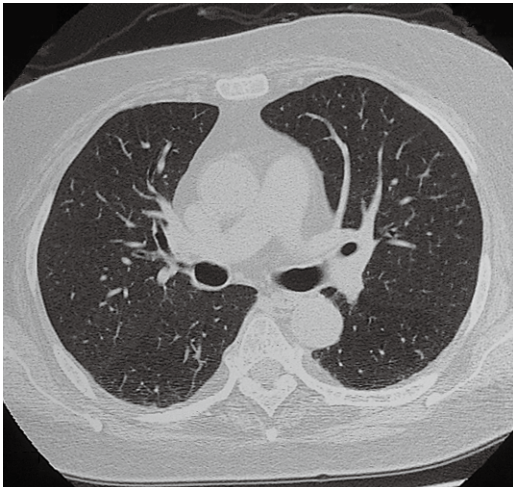
検査	単位	投与前	発現日
体重	kg	68	65.5
体温	°C	36.6	37.1
血圧	mmHg	132/80	114/70
SpO ₂	%	99	95
Hb	g/dL	9.5	9.5
WBC	/ μL	2800	4200
Neu	%	49	70
Lym	%	38	14
Plt	X10 ⁴ / μL	8.4	17.8

検査	単位	投与前	発現日
TP	g/dL	5.8	6.7
ALB	g/dL	3.6	
LDH	IU/L	185	199
BUN	mg/dL	14.1	11.7
Cr	mg/dL	0.97	0.75
CRP	mg/dL	0.53	2.58
u-Glu		—	
u-Pro		+—	
u-Pro	g/dL		0.014
KL-6	IU/mL	486	697(発現後D7)
SP-A	ng/mL	49.1	81.8(発現後D7)
SP-D	ng/mL	18.4	66.6(発現後D7)

[症例経過]

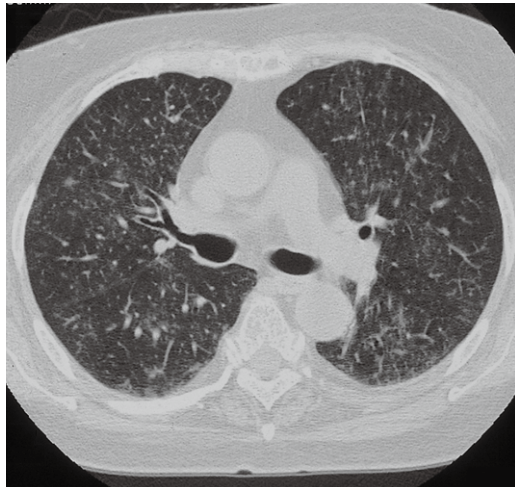
C1D31	咳嗽発現、鎮咳薬投与。
C1D48(発現日)	胸部CTで淡い線状影、斑状影がみられ細気管支の辺縁がぼやけた像もみられる。 肺門、縦隔LN腫大なし。胸水なし。診断: 急性間質性肺炎
発現後D2	咳嗽は改善傾向。
発現後D7	発熱が続くため、抗菌剤投与。
発現後D8	BNP: 19.1pg/mL(正常範囲: 18.4pg/mL以下)、CMVアンチゲネミア: 陰性、尿中レジオネラ: 陰性。
発現後D9	胸部CT実施。発現時にくらべ不变-やや増悪。感染症は否定的であり、本剤による肺障害と考え、ステロイドパルス療法開始。(メチルプレドニゾロン 1g/日×3日間)
発現後D11	β-Dグルカン<5.0pg/mL
発現後D23	胸部CTを実施し、肺病変は改善傾向。

<投与開始前>



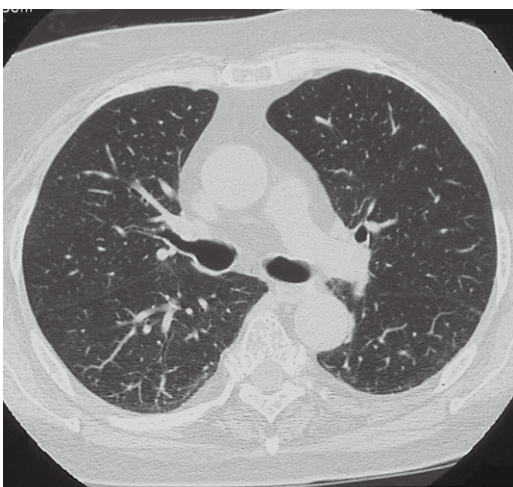
異常を認めない。

<発現時>



両側肺野にびまん性に無秩序に分布する粒状影を認める。粒状影は概ね均一な大きさであるが、粒状影と重なって不均一なすりガラス陰影を認める。

<回復時>



発症時に見られた陰影の完全な消失を認める。

【第三者評価委員会】過敏性肺炎型

- ◆投与前から右横隔膜の位置が高い。それ以外に肺野に特に異常なし。
- ◆発症時にすりガラス陰影及び粒状陰影が見られる。
- ◆葉間胸膜にランダムに淡いすりガラス陰影・粒状陰影、胸水はなし。
- ◆画像上、CMV感染やミノサイクリン、パクリタキセル、イマチニブ、TS-1で報告された過敏性肺臓炎型を疑わせる。

症例No.5(報告事象名:低酸素血症)

【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を対象とした国内臨床試験にて認められた症例】

【年齢・性別】70歳代・男性 【身長】155.0cm 【体重】51.4kg 【喫煙歴】あり(継続中)

【既往歴】H. ピロリ感染

【合併症】頭痛、不眠、倦怠感、高血圧、労作性呼吸困難(Grade 1)、しびれ感

【投与前】胸部X線・胸部CT: 異常所見なし

【ベルケイド®投与レベル】1.3mg/m²(メルファラン9.0mg/m²、プレドニゾロン60mg/m²併用)

【発現までの期間】投与開始26日目(ベルケイド®1サイクル6回投与)

【臨床症状】なし

[検査]

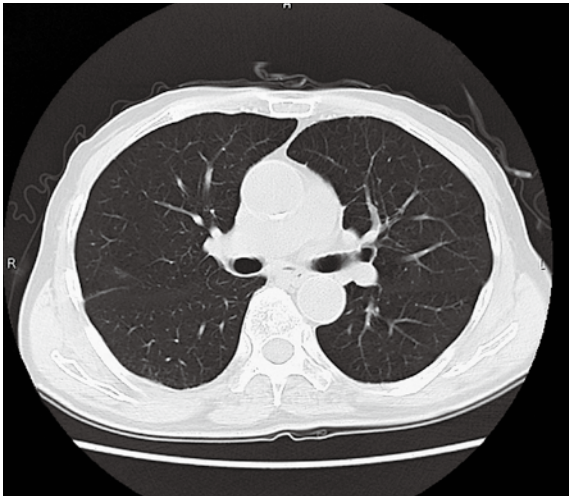
検査	単位	投与前	発現時
体温	°C		38.6
SpO ₂	%	97	93
Hb	g/dL	11.6	9.0
WBC	/ μL	6200	4000
Neu	%	63.5	95.0
Lym	%	30.3	3.0
Plt	X10 ⁴ / μL	25.6	19.7

検査	単位	投与前	発現時
ALB	g/dL	4.2	3.7
LDH	IU/L	135	126
BUN	mg/dL	23	19
Cr	mg/dL	0.86	0.94
CRP	mg/dL	0.1	1.4
KL-6	IU/mL	229	345

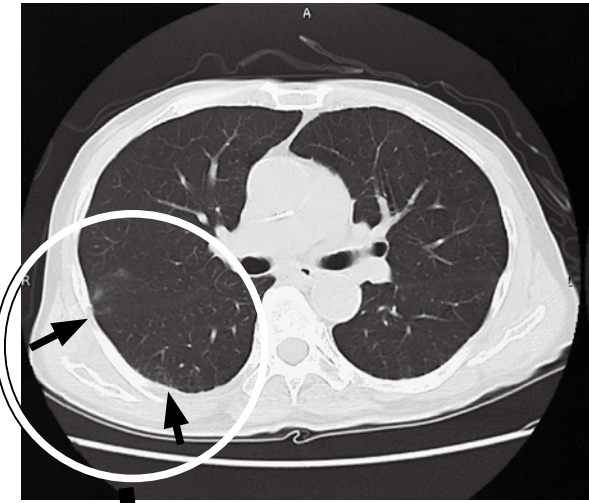
[症例経過]

C1D1	本剤投与開始。SpO ₂ :98%。
C1D3	SpO ₂ :94%、咳なし、呼吸音正常、発熱なし。
C1D23	発熱38.0°C、同日回復、アセトアミノフェン投与。CRP:1.1。
C1D25	本剤投与。
発現後(発現日) C1D26	低酸素血症(Grade 1)発現。SpO ₂ :93%、PaO ₂ :57mmHg。対処治療なし。 胸部X線/胸部CT正常。発熱38.6°C。
発現後D1 C1D27	低酸素血症回復。SpO ₂ :97%、CRP:1.4。
発現後D31 C2D1	サイクル2開始。以後、サイクル7(最終サイクル)まで低酸素血症は発現せず。

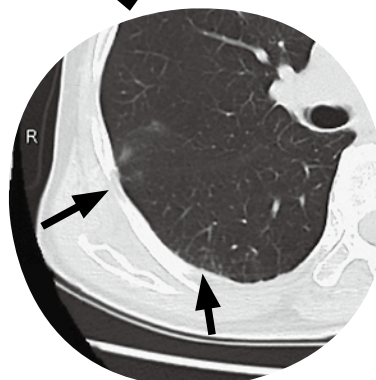
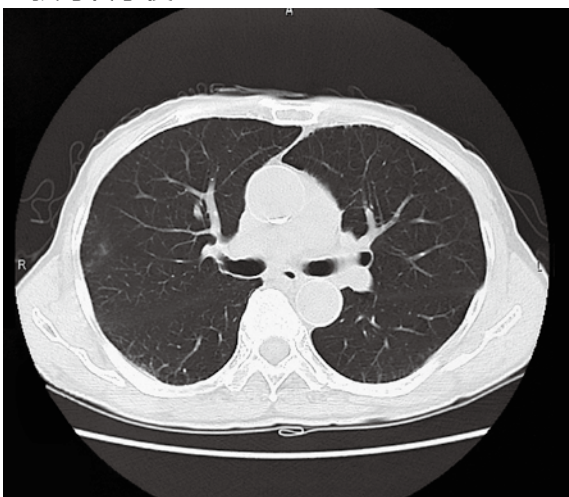
<投与開始前>



<発現時>



<投与終了後>



*国内第Ⅰ／Ⅱ相臨床試験(JPN-102試験)では臨床症状がなく、次サイクル開始前(42日目)のCT所見にて本症例のような異常所見が発見された症例がありました。

【第三者評価委員会】過敏性肺炎型

- ◆症状発現時には所見なく、症状改善後、両肺底部に淡いすりガラス様陰影を認める。
- ◆薬剤性間質性肺炎の所見として矛盾しない。
- ◆感染は否定的。
- ◆画像上は、HP(過敏性肺炎、Hypersensitivity pneumonitis)パターン。

安全対策 末梢神経障害(末梢性感覚ニューロパシー・末梢性運動ニューロパシー)

本剤による末梢神経障害(末梢性ニューロパシー、感覚減退、錯感覚など)は、感覚性神経障害及び神経障害性疼痛が主体ですが、感覚障害と運動障害が混在するニューロパシーの発現例も報告されています。用量依存性、累積投与量依存性の傾向を示します。大部分は可逆的で、用量調節により回復が期待できますが、重症化すると不可逆的な症状を呈する場合もあるため、早期発見が重要となります。本剤投与前の症状の有無、本剤投与後に新たに認められた症状、本剤投与後に悪化した症状など十分に観察してください。

【多発性骨髄腫患者に対するベルケイド[®]治療患者の末梢神経障害に関するアンケート調査*】

本剤による末梢神経障害(しひれ)の患者の実態を把握するため、多発性骨髄腫患者に対して全国規模のアンケートが実施されました。

アンケート結果より、「患者が感じる初期症状」「神経障害を表現した言葉」を以下の図2、3に示します。

患者またはそのご家族が末梢神経障害に対する知識を深めることは、症状の早期発見につながるため、本剤投与前に説明を行うことは非常に重要です。また、末梢神経障害(しひれ)の症状ならびに初期症状を具体的に言語化して提供し、医療従事者と患者の末梢神経障害コミュニケーションツールとして活用することで、医療従事者側も早期対応が可能となり、しひれのコントロール及び悪化予防が期待できます。

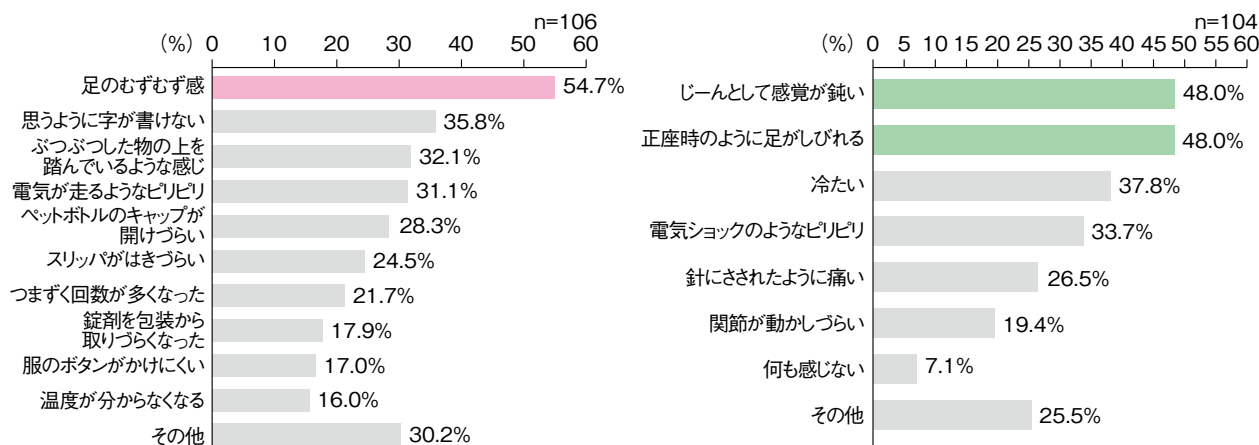


図2 最初に感じた神経障害の症状*

*図2、図3: 日本骨髄腫研究会誌 Vol1, No.1, March 2011, 45-62 富山県立中央病院 吉田喬先生、吉田弘子先生(看護師)ご提供

図3 患者が感じている神経障害を表現した言葉*

*アンケート概要

国内14施設でベルケイド[®]治療を受けた130名を対象に、2010年5月から8月にかけて行われた。アンケート用紙(調査表)は担当医が説明を加えながら患者へ直接手渡し、しひれに関する質問12項目に本人の回答を得た。

回答者: 性別は男性61名(47%)、女性69名(53%)であり、年代は40歳代: 5%、50歳代: 13%、60歳代: 50%、70歳代: 28%、80歳代: 3%であった。ベルケイド[®]治療の場所は、入院21%に比して外来が79%と多く、外来化学療法の21.1%は初回から既に外来実施となっていた。

日本骨髄腫研究会誌 Vol.1, No.1, March 2011

**末梢神経障害のマネジメントは投与前のアセスメントと投与後のモニタリングを定期的に持続して行うこと
が重要です。**また、末梢神経障害のチームマネジメントが重要視され、末梢神経障害をコントロールしながら本剤による治療を実施する取り組みが行われています。

<投与前のアセスメント>

未治療の多発性骨髄腫患者の19%に中等度の末梢神経障害があるとの報告¹⁾があります。末梢神経障害を早期発見し、適切に対処するためには、投与前の神経症状の把握、前治療歴に関する情報などを確認しておく必要があります。

(確認事項^{2), 3)})

- 前治療歴(ビンカアルカロイド系抗悪性腫瘍剤、サリドマイド)
- 現病歴(末梢神経障害、糖尿病)
- 多発性骨髄腫の状態(髓外腫瘍、アミロイドーシス、骨病変)

<投与後のモニタリング>

投与後は末梢神経障害の疑いのある自覚症状を定期的にモニタリングし、早期発見につとめる必要があります。既に発現している末梢神経障害の悪化についても十分に観察を行ってください。

神経学的モニタリング実施と非実施を比較した結果、末梢神経障害の発現率は、モニタリング群29%(7/24例)、非モニタリング群56%(19/34例)(p=0.044)で、多変量解析において非モニタリング群は末梢神経障害のリスクに関連するという報告(ハザード比 [HR] : 4.94、95%信頼区間 [95%CI] : 1.31-18.68、p=0.019)があります³⁾。

(注意すべき症状の確認)

- 感覚障害(しひれ、疼痛、錯覚、感覚鈍麻など)
- 四肢の運動障害(筋の脱力、筋力低下、筋萎縮など)
- 自律神経障害に関連した症状(立ちくらみ、排尿障害)

参考：神経症状のアセスメントにFACT/GOG Ntxを用いている報告⁴⁾があります。

FACT/GOG Ntx

Functional Assessment of Cancer Therapy scale/Gynecologic Oncology Group-Ntx v4.0
(FACT/GOG Ntx)は、治療特異的尺度でがん治療における神経症状に関するアセスメントツールとして開発され日本語化されています。

1)Delforge M, et al. : Lancet Oncol 11 : 1086, 2010

2)Badros A, et al. : Cancer 110 : 1042, 2007

3)Velasco R, et al. : J Peripher Nerv Syst 15 : 17, 2010

4)岡村孝 : Expert Nurse 24 : 122, 2008

【末梢性運動/感覚性ニューロパシーの発現状況】

多発性骨髄腫を対象とした国内第Ⅰ/Ⅱ相臨床試験、海外臨床試験及びマントル細胞リンパ腫患者を対象とした国際共同第Ⅲ相臨床試験における末梢性運動/感覚性ニューロパシー(感覚減退を含む)の発現頻度を以下に示します。

表19 多発性骨髄腫：末梢神経障害(末梢性運動/感覚性ニューロパシー及び感覚減退を含む)の有害事象発現状況

<静脈内投与で実施した臨床試験>

■国内第Ⅰ/Ⅱ相臨床試験及び海外第Ⅲ相臨床試験

	JPN-102試験(87例)		MMY3002試験(340例)		JPN-101試験(34例)		039試験(331例)	
	症例数	発現率(%)	症例数	発現率(%)	症例数	発現率(%)	症例数	発現率(%)
全体	59	68	159	47	16	47	120	36
関連あり	59	68	155	46	16	47	115	35
Grade 3以上	9	10	45	13	1	3	26	8
重篤	1	1	4	1	0	0	4	1
投与中止	15	17	41	12	0	0	27	8

<静脈内投与又は皮下投与で実施した臨床試験>

■海外第Ⅲ相臨床試験

	MMY3021試験			
	IV群(74例)		SC群(147例)	
	症例数	発現率(%)	症例数	発現率(%)
全体	39	53	56	38
関連あり	37	50	55	37
Grade 3以上	12	16	9	6
重篤	2	3	4	3
投与中止	10	14	9	6

IV群：静脈内投与群、SC群：皮下投与群

表20 マントル細胞リンパ腫：末梢神経障害の有害事象発現状況

<静脈内投与で実施した臨床試験>

■国際共同第Ⅲ相臨床試験

VcR-CAP群(240例)				
全体	関連あり	Grade 3以上	重篤	投与中止
73 (30.4)	71 (29.6)	18 (7.5)	2 (0.8)	4 (1.7)

【参考：静脈内投与又は皮下投与で実施した臨床試験(MMY3021試験)¹⁾における末梢神経障害の有害事象発現状況】

再発又は難治性の多発性骨髄腫患者を対象とし、静脈内投与(IV)と皮下投与(SC)における有効性と安全性を比較した海外第Ⅲ相臨床試験において、IV群とSC群の間に有効性の差は認められませんでしたが、末梢神経障害の発現率についてはIV群においてSC群と比較し有意に高率であったという報告がなされています。

	IV群(74例)		SC群(147例)		p値*
	症例数	発現率(%)	症例数	発現率(%)	
全体	39	53	56	38	0.044
Grade 2以上	30	41	35	24	0.012
Grade 3以上	12	16	9	6	0.026

*p値は両側Fisher's exact testによる

1)Moreau P,et al.: Lancet Oncol 12:431,2011

【末梢神経障害の発現までの期間】

多発性骨髄腫を対象とした海外第Ⅲ相臨床試験及びマントル細胞リンパ腫を対象とした国際共同第Ⅲ相臨床試験における末梢神経障害の発現までの期間を以下に示します。

表21 末梢神経障害の有害事象発現までの期間

	MMY3002試験 Vc-MP群 (340例)	LYM3002試験 VcR-CAP群 (240例)
発現例数	159(46.8)	73(30.4)
末梢神経障害の発現までの期間(日)		
平均値	82.8	84.9
標準偏差	59.11	48.33
中央値	69.0	83.0
最小値	1.0	8.0
最大値	329.0	256.0

【末梢神経障害の発現状況】

多発性骨髄腫を対象とした国内第Ⅰ/Ⅱ相臨床試験、製造販売後調査(特定使用成績調査)及びマントル細胞リンパ腫を対象とした国際共同第Ⅲ相臨床試験における末梢神経障害の発現頻度を以下に示します。

表22 末梢神経障害の事象別副作用発現状況

	JPN-101試験 (34例)		JPN-102試験 (99例)		特定使用成績調査(MM) (1010例)		LYM3002試験 VcR-CAP群 (240例)	
	Grade 3以上	全Grade	Grade 3以上	全Grade	重篤な副作用	全体	Grade 3以上	全Grade
灼熱感	0	1 (2.9)	0	1 (1.0)	0	4 (0.4)	0	0
異常感覚	0	0	0	0	0	0	0	1 (0.4)
感覺鈍麻	1 (2.9)	11 (32.4)	0	0	10 (1.0)	198 (19.6)	3 (1.3)	14 (5.8)
神経痛	0	4 (11.8)	0	0	2 (0.2)	13 (1.3)	9 (3.8)	25 (10.4)
末梢性ニューロパチー	0	0	7 (7.1)	51 (51.5)	22 (2.2)	166 (16.4)	4 (1.7)	18 (7.5)
錯覚	0	1 (2.9)	0	2 (2.0)	0	3 (0.3)	2 (0.8)	13 (5.4)
末梢性感覺ニューロパチー	0	7 (20.6)	3 (3.0)	15 (15.2)	0	9 (0.9)	11 (4.6)	52 (21.7)
多発ニューロパチー	0	0	0	0	1 (0.1)	4 (0.4)	0	0
感覺障害	0	0	0	0	2 (0.2)	2 (0.2)	0	0
末梢性感覺運動ニューロパチー	0	0	0	0	0	0	2 (0.8)	3 (1.3)
末梢神経麻痺	0	0	0	0	0	0	0	1 (0.4)
自律神経ニューロパチー	0	0	0	0	0	0	2 (0.8)	3 (1.3)
筋萎縮	0	0	0	1 (1.0)	0	0	0	0
筋力低下	0	3 (8.8)	0	0	5 (0.5)	7 (0.7)	0	0
歩行障害	0	0	0	1 (1.0)	0	2 (0.2)	0	0
対麻痺	0	0	0	0	1 (0.1)	2 (0.2)	0	0
末梢性運動ニューロパチー	0	4 (11.8)	1 (1.0)	8 (8.1)	0	1 (0.1)	1 (0.4)	5 (2.1)
第7脳神経麻痺	0	0	0	0	0	1 (0.1)	0	0

MedDRA ver16.0

<再発又は難治性の多発性骨髄腫患者を対象とした累積投与量別発現状況>

海外第Ⅲ相臨床試験(O39試験)¹⁾における末梢神経障害の発現状況を以下に示します。

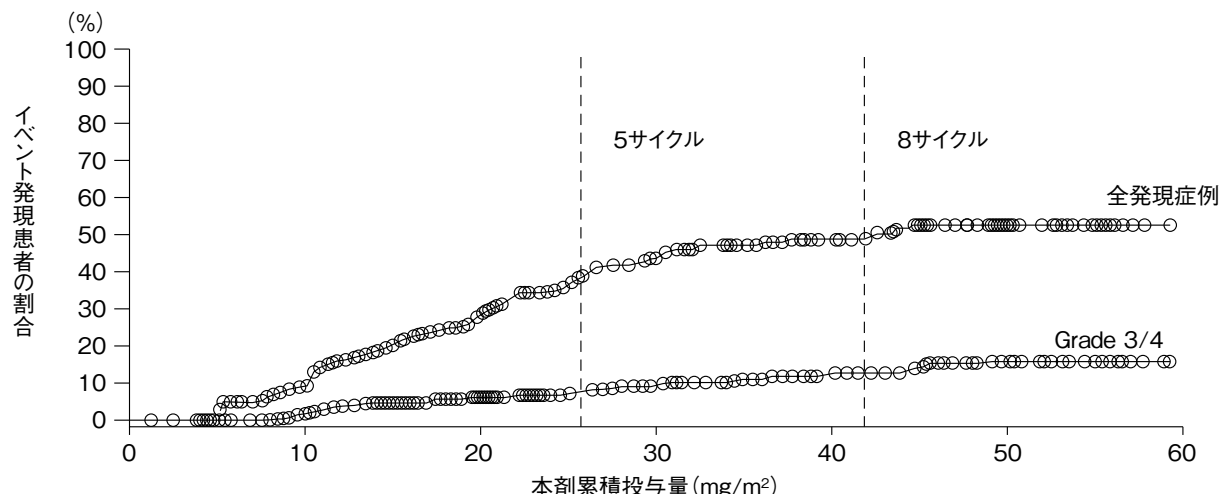


図4 海外第Ⅲ相臨床試験(O39試験)における末梢神経障害の発現状況

再発又は難治性の多発性骨髄腫患者を対象とした海外第Ⅲ相臨床試験(O39試験)における末梢神経障害の推定発現率は5サイクル目(1サイクル3週)まで本剤の累積投与量の増加とともに上昇し、本剤の累積投与量約26mg/m²でプラトーに達し、5サイクル終了時までに発現することが多い傾向が見られました。Grade 3/4の末梢神経障害の発現率は、投与サイクルの増加に関係なくほぼ一定でした。

Grade 2以上の末梢神経障害は64%で110日(中央値、4~627日)で消失又は改善が認められました¹⁾。

<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累積投与量別発現状況>

海外第Ⅲ相臨床試験(MMY3002試験)²⁾ VMP群の末梢神経障害初回発現時までの本剤累積投与量を以下に示します。

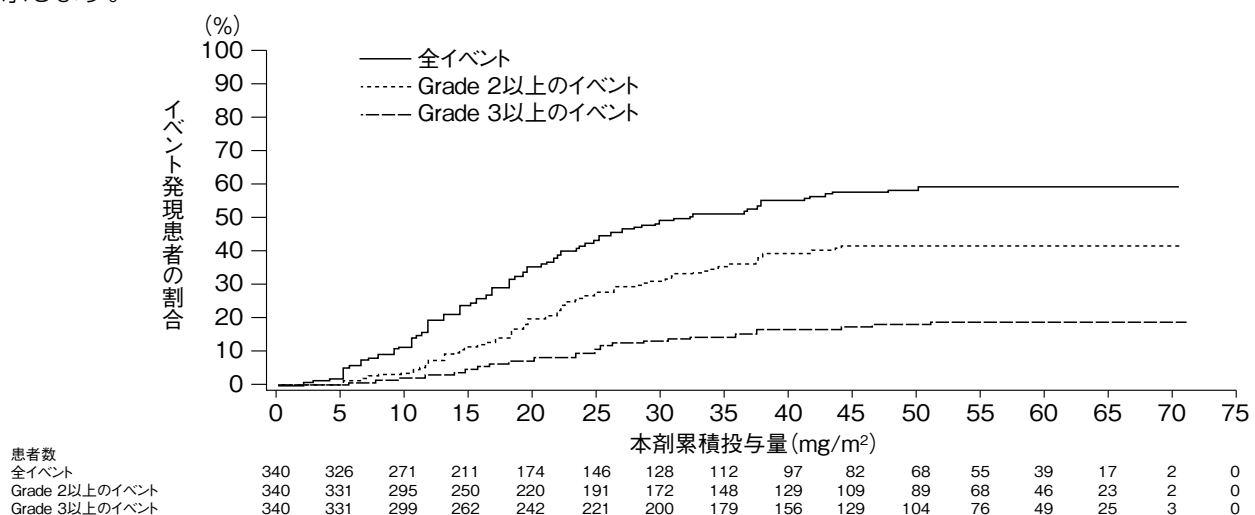


図5 海外第Ⅲ相臨床試験(MMY3002試験)における末梢神経障害の発現状況

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海外第Ⅲ相臨床試験(MMY3002試験)における末梢神経障害の発現は累積投与量の増加とともに上昇し、本剤の累積投与量約45mg/m²でプラトーに達し、4サイクル(1サイクル6週)終了時までに発現することが多い傾向が見られました。

VMP群で認められた末梢神経障害の79%は1.9ヶ月(中央値)でNCI-CTCAEが1グレード以上改善し、60%は5.7ヶ月(中央値)で完全消失しました²⁾。

＜造血幹細胞移植の適応とならない未治療のマントル細胞リンパ腫を対象とした累積投与量別発現状況＞

国際共同第Ⅲ相臨床試験（LYM3002試験）³⁾ VcR-CAP群の末梢神経障害初回発現時までの本剤累積投与量を以下に示します。

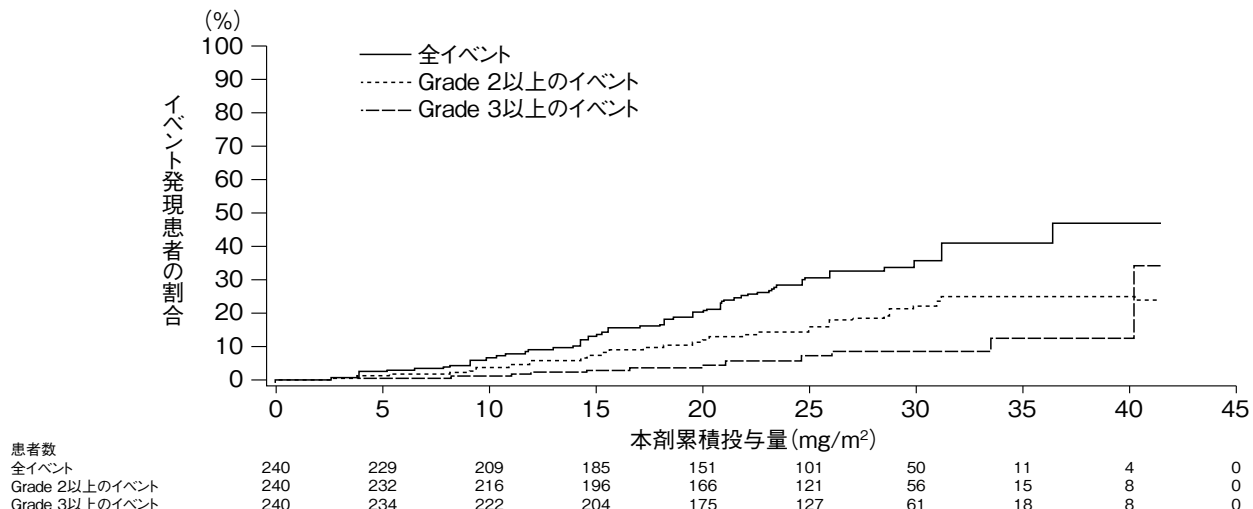


図6 国際共同第Ⅲ相臨床試験（LYM3002試験）における末梢神経障害の発現状況

造血幹細胞移植の適応とならない未治療のマントル細胞リンパ腫を対象とした国際共同第Ⅲ相臨床試験（LYM3002試験）における末梢神経障害の発現は本剤の累積投与量の増加とともに上昇する傾向が見られました。

VcR-CAP群で認められた末梢性ニューロパチーNECの90%は46日（中央値、28～62日）で消失又は改善が認められました³⁾。

【処置】

末梢神経障害の対処法として最も有効な手段はP.15に記載の用法・用量変更の目安に基づく減量、休薬及び中止を適切に行うことです。本剤による末梢神経障害は、3週間を1サイクルとした投与方法で5サイクルまで用量依存的に発現又は重症化の割合が上昇し、不可逆な症状を呈する場合もあるので、早期発見が非常に重要です。

VMP療法やVcR-CAP療法において末梢神経障害が発現した場合も、本剤単独療法時と同様にP.15に記載の用法・用量変更の目安を参考に対処してください。

対症療法は、2010年の米国血液学会（The American Society of Hematology）のeducational book⁴⁾にて、表23のとおり推奨されております。

1)Richardson PG, et al. : Br J Haematol 144 : 895, 2009

2)Dimopoulos MA, et al. : Eur J Haematol 86 : 23, 2011

3)ボリテゾミブの国際共同第Ⅲ相臨床試験（社内資料：承認時評価資料）

4)Sonneveld P, et al. : Hematology Am Soc Hematol Educ Program 2010 : 423, 2010

表23 末梢神経障害及び神経因性疼痛の対症療法¹⁾

薬剤名	用法・用量	薬剤名	用法・用量
カルシウムチャネル α 2-δリガンド ・プレガバリン ・ガバベンチン*	75mg-300mg bid 300mg-1200mg tid	オピオイド ・トラマドール* ・モルヒネSR*、オキシコドンSR* ・メサドン*	50mg 1日2回-100mg 1日qid 注意深い用量調節、用量の上限なし 疼痛スペシャリストによる投与のみ
抗うつ薬 ・アミトリプチリン ・ノルトリプチリン* ・デュロキセチン*	10mg-100mg qd 10mg-100mg qd 30mg-60mg bid	その他 ・カルバマゼピン* ・ケタミン*	100mg-600mg 1日bid 疼痛スペシャリストによる投与のみ

末梢神経障害の対症療法として上記薬剤を投与する場合には、それぞれの添付文書の「慎重投与」、「相互作用」など、投与前に注意すべき事項を確認してください。

*末梢神経障害に対する効能・効果及び用法・用量は未承認。

海外臨床試験²⁾では、末梢神経障害及び神経因性疼痛に対して**表24**の処置を規定し、管理可能であったと報告されています。

表24 末梢神経障害及び神経因性疼痛の対症療法

STEP 1	ビタミンB群*及び／又はサプリメント(アセチルL-カルニチン、アルファリポ酸)等を毎日服用。
STEP 2	ガバベンチン*100mg×3回/日を追加し、忍容であれば最高1,200mg/日まで增量。
STEP 3	ノルトリプチリン*25mgを毎日就寝前に追加し、2週後に50mgに增量、その後は100mgまで1ヵ月ごとに25mgずつ增量。デュロキセチン*20～60mg/日を追加。

*末梢神経障害に対する効能・効果及び用法・用量は未承認。

ボルテゾミブの各副作用と看護の留意点がまとめられている総説文献^{3), 4)}では、ボルテゾミブの末梢性ニューロパシーは主に感覚性であり、以前から神経障害の症状を呈する患者では投与中に悪化する可能性があるとされています。

表25 治療の事例

可能な介入例
・ガバベンチン*(100mgを1日3回で投与を開始し、1回600mgを1日3回まで漸増し、医師の承認により1日最高2,700mgまで投与可能)
・アミトリプチリン(就寝時に25～50mg)
・セルトラリン*(就寝時に50～100mg)

*末梢神経障害に対する効能・効果及び用法・用量は未承認。

■ その他の注意点

- 感覚障害と運動障害が混在するニューロパシーが海外第Ⅲ相臨床試験(O39試験)の本剤群において1% (3/331例) 報告されています。
- 末梢性ニューロパシーに加えて、起立性低血圧やイレウスを伴う重度の便秘等、一部の有害事象に自律神経ニューロパシーが関与している可能性がありますが、十分な情報は得られていません。
- 海外の用量調節に関するIMWGのガイドラインはP.15を参照してください。

1)Sonneveld P, et al. : Hematology Am Soc Hematol Educ Program 2010 : 423, 2010(一部改変)

2)Richardson PG, et al. : J Clin Oncol 27 : 3518, 2009(online only Appendix一部改変)

3)Colson K, et al. : Cancer Nurs 31 : 239, 2008(一部改変)

4)Colson K, et al. : Clin J Oncol Nurs 8 : 473, 2004(一部改変)

安全対策　自律神経ニューロパシー

末梢性ニューロパシーに加えて、起立性低血圧やイレウスを伴う重度の便秘など、一部の有害事象に自律神経ニューロパシーが関与している可能性がありますが、十分な情報が得られておりません。

【症状】

表26 臨床症状(重篤副作用疾患別対応マニュアル　末梢神経障害　平成21年5月厚生労働省)

		臨床症状
自律神経障害	感覚障害や運動障害ほど目立たないが、排尿障害、発汗障害、起立性低血圧などがみられることがある。	

- ・投与期間中はいずれの時期でも発現する可能性があります。

【発現状況】

多発性骨髄腫を対象とした国内第Ⅰ／Ⅱ相臨床試験、製造販売後調査(特定使用成績調査)及びマントル細胞リンパ腫を対象とした国際共同第Ⅲ相臨床試験における自律神経ニューロパシーの発現頻度を以下に示します。

表27 自律神経ニューロパシーの事象別副作用発現状況

	JPN-101試験 (34例)		JPN-102試験 (99例)		特定使用成績調査(MM) (1010例)		LYM3002試験 VcR-CAP群 (240例)	
	Grade 3以上	全Grade	Grade 3以上	全Grade	重篤な副作用	全体	Grade 3以上	全Grade
自律神経失調	0	0	0	0	0	0	1 (0.4)	1 (0.4)
浮動性めまい	0	3 (8.8)	0	16 (16.2)	0	15 (1.5)	1 (0.4)	9 (3.8)
体位性めまい	0	2 (5.9)	0	2 (2.0)	0	1 (0.1)	0	0
失神	0	0	0	0	1 (0.1)	3 (0.3)	1 (0.4)	3 (1.3)
自律神経ニューロパシー	0	0	0	0	0	0	2 (0.8)	3 (1.3)
眼乾燥	0	1 (2.9)	0	2 (2.0)	0	0	0	0
回転性めまい	0	0	0	2 (2.0)	0	1 (0.1)	0	2 (0.8)
心房頻脈	0	0	0	0	0	1 (0.1)	0	0
徐脈	0	0	0	1 (1.0)	0	1 (0.1)	0	0
洞性徐脈	0	0	0	1 (1.0)	0	0	0	0
頻脈	0	0	0	3 (3.0)	1 (0.1)	1 (0.1)	0	0
起立性低血圧	0	1 (2.9)	0	4 (4.0)	8 (0.8)	23 (2.3)	3 (1.3)	3 (1.3)
腹部膨満	0	0	1 (1.0)	10 (10.1)	1 (0.1)	23 (2.3)	0	8 (3.3)
口内乾燥	0	0	0	2 (2.0)	0	1 (0.1)	0	1 (0.4)
便失禁	0	0	0	0	0	1 (0.1)	0	0
イレウス	0	0	2 (2.0)	2 (2.0)	4 (0.4)	10 (1.0)	0	0
麻痺性イレウス	0	0	1 (1.0)	2 (2.0)	6 (0.6)	11 (1.1)	0	0
消化管運動低下	0	0	0	0	0	1 (0.1)	0	0
多汗症	0	1 (2.9)	0	1 (1.0)	0	0	0	1 (0.4)
排尿異常	0	0	0	0	0	1 (0.1)	0	0
神經因性膀胱	0	0	0	1 (1.0)	3 (0.3)	5 (0.5)	0	0
尿失禁	0	0	0	1 (1.0)	0	1 (0.1)	0	0
尿閉	0	0	0	0	1 (0.1)	7 (0.7)	0	0
低体温	0	0	0	1 (1.0)	0	1 (0.1)	0	0

MedDRA ver16.0

【処置】

- ・脱水については補水と電解質の摂取により処置してください(臨床症状に応じて継続的な水分補給を勧めてください)。

安全対策 イレウス

【発現状況】

多発性骨髓腫を対象とした国内第Ⅰ／Ⅱ相臨床試験、製造販売後調査（特定使用成績調査）及びマントル細胞リンパ腫を対象とした国際共同第Ⅲ相臨床試験におけるイレウスの発現頻度を以下に示します。

表28 イレウスの副作用発現状況

	JPN-101試験 (34例)		JPN-102試験 (99例)		特定使用成績調査 (MM) (1010例)		LYM3002試験 VcR-CAP群 (240例)	
	Grade 3以上	全Grade	Grade 3以上	全Grade	重篤な副作用	全体	Grade 3以上	全Grade
イレウス	0	0	2(2.0)	2(2.0)	4(0.4)	10(1.0)	0	0
麻痺性イレウス	0	0	1(1.0)	2(2.0)	6(0.6)	11(1.1)	0	0
腸閉塞	0	0	0	0	0	5(0.5)	0	0
亜イレウス	0	0	1(1.0)	2(2.0)	1(0.1)	3(0.3)	0	0

MedDRA ver16.0

【処置】

- ・ 麻痺性イレウスが疑われる場合には、腹部X線検査、腹部超音波検査、腹部CT検査を適宜実施してください。

【製造販売後に麻痺性イレウスが認められた再発又は難治性の多発性骨髓腫の症例】

[年齢・性別] 50歳代・女性 [身長] 161cm [体重] 55kg [既往歴] なし

[合併症] 深部静脈血栓症、肺梗塞、髄膜炎

【投与前】

VAD療法 2004年 8月3日～2005年11月 7日

MP療法 2004年12月1日～2005年 9月18日

VEP療法 2005年 1月7日～2006年 3月31日

MCNU+MP 2005年 2月4日～2005年 2月13日

VAD療法 2006年 2月2日～2007年 2月 7日

放射線療法(右腸骨、45Gy)2006年11月22日～2006年12月13日

【ベルケイド®投与レベル、発現までの期間】

ベルケイド®投与[C1D1:2007年3月27日]

1.0mg/m² 1サイクル D1、D4、D8、D11

1.3mg/m² 2サイクル D1、D4、D8、D11

1.0mg/m² 3サイクル D1、D5、D8、D11 4サイクル D1、D8、D15

0.7mg/m² 5サイクル D1、D8、D15、D22

1.0mg/m² 6サイクル D1、D4、D8、D11 7サイクル D1、D8、D12

8サイクル D1、D4、D8、D11 9サイクル D1、D8、D11

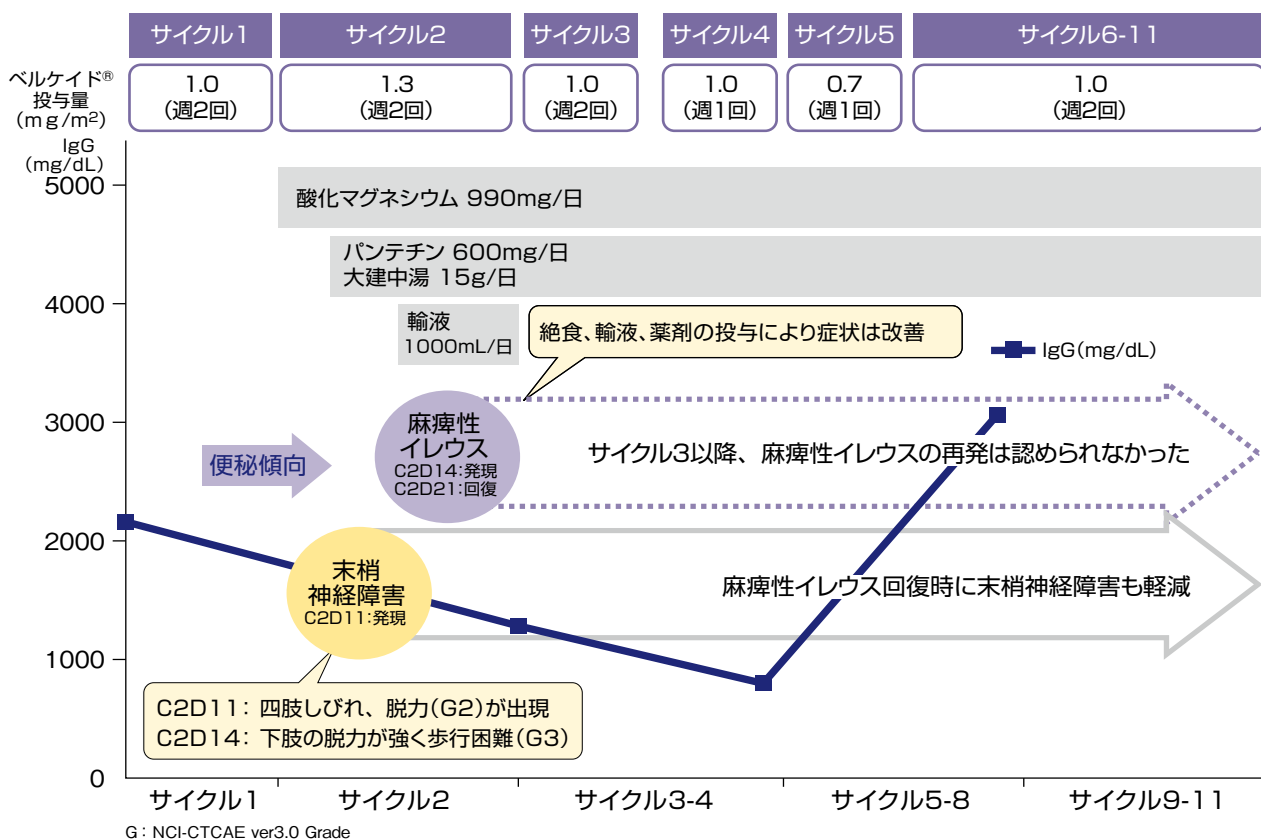
10サイクル D1、D4、D8、D11 11サイクル D1、D4

発現日：投与開始35日目

[臨床経過] (C: サイクル D: 日 Day: 本剤投与開始からの累積日数 G: NCI-CTCAE ver3.0 Grade)

C1D21(Day21)	便秘傾向が出現。
C2D1(Day22)	1サイクル目は血小板減少のため1.0mg/m ² で開始し、2サイクル目は血小板減少の回復により1.3mg/m ² に増量し投与開始。
C2D3(Day24)	酸化マグネシウムを投与開始。
C2D11(Day32)	四肢しびれ、脱力(G2)が出現。
C2D14(Day35)	下肢の脱力が強く歩行困難(G3)となり、外泊より帰院。Day21頃より認められていた便秘傾向が増強し、腹部膨隆をきたした。腹部X線上、腸管ガスの増加が認められたことから、麻痺性イレウスと診断された。
C2D15	C2D15腹部X線 
C2D22	C2D22腹部X線 
C2D16(Day37)	歩行可能となった。
C2D21(Day42)	絶食及びパンテチン、輸液、大建中湯等の投与により、症状が改善した。四肢のしびれ、脱力も軽減した。
C3D1(Day50)	3サイクル目を1.0mg/m ² に減量し、投与開始。
C4D1(Day78)	左上下肢の疼痛を伴うしびれ(G2)のため、4サイクル目を1.0mg/m ² 週1回に変更し投与開始。
C4D18(Day95)	末梢神経障害(指先のチリチリ感、足がジンジンし、踵が痛い)の悪化(G3)のため、4サイクル4回目の投与をスキップした。
C4D23(Day100)	4サイクル終了時の抗腫瘍効果判定がPRのため、しばらく休薬した。 3サイクル以降、麻痺性イレウスの再発は認められなかった。

[症例の概要]



安全対策 低血圧

【発現状況】

多発性骨髄腫を対象とした国内第Ⅰ／Ⅱ相臨床試験、製造販売後調査（特定使用成績調査）及びマントル細胞リンパ腫を対象とした国際共同第Ⅲ相臨床試験における低血圧の発現頻度を以下に示します。

表29 低血圧の副作用発現状況

	JPN-101試験 (34例)		JPN-102試験 (99例)		特定使用成績調査 (MM) (1010例)		LYM3002試験 VcR-CAP群 (240例)	
	Grade 3以上	全Grade	Grade 3以上	全Grade	重篤な副作用	全体	Grade 3以上	全Grade
低血圧	0	0	0	13(13.1)	1(0.1)	29(2.9)	1(0.4)	5(2.1)
起立性低血圧	0	1(2.9)	0	4(4.0)	8(0.8)	23(2.3)	3(1.3)	3(1.3)
血圧低下	0	0	0	0	0	1(0.1)	0	0

MedDRA ver16.0

【処置】

- 低血圧に対して、降圧薬を投与されている場合には降圧薬の用量調整、水分補給、合成鉱質コルチコイド剤の投与などの処置を行ってください。
- 失神の既往や症状を有する患者、低血圧を伴うことが知られている薬剤の投与を受けている患者、脱水症状のある患者に本剤を投与する場合は、注意してください。

【その他の注意点】

- 起立性低血圧があらわれることがあるため、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に従事しないように注意するよう患者に指導してください。

安全対策 骨髄抑制

本剤投与後の骨髄抑制を血小板減少、白血球(好中球)減少、貧血に分類し以下に示します。なお、特定使用成績調査にて汎血球減少症が0.6% (6/1010例)、特定使用成績調査及びLYM3002試験にて骨髄機能不全が、それぞれ0.5% (5/1010例)、0.4% (1/240例) 報告されています。

血小板減少

【発現状況】

多発性骨髄腫を対象とした国内第Ⅰ/Ⅱ相臨床試験、製造販売後調査(特定使用成績調査)及びマントル細胞リンパ腫を対象とした国際共同第Ⅲ相臨床試験における血小板減少の発現頻度を以下に示します。

表30 血小板減少の副作用発現状況

	JPN-101試験 (34例)		JPN-102試験 (99例)		特定使用成績調査(MM) (1010例)		LYM3002試験 VcR-CAP群 (240例)	
	Grade 3以上	全Grade	Grade 3以上	全Grade	重篤な副作用	全体	Grade 3以上	全Grade
血小板減少症	6 (17.6)	13 (38.2)	53 (53.5)	98 (99.0)	3 (0.3)	58 (5.7)	124 (51.7)	163 (67.9)
血小板数減少	5 (14.7)	16 (47.1)	0	0	47 (4.7)	631 (62.5)	0	0

MedDRA ver16.0

【症状】

本剤との関連性を否定できないと判断された血小板数減少発現例について、各検査値の最低値及び最低値までの日数は次表のとおりです。いずれも最低値までの日数の中央値は1サイクルの投与期間を超えており、国内第Ⅰ/Ⅱ相臨床試験(JPN-102試験)の方が最低値までの日数が長い傾向がありました。本剤投与期間中は頻回に血液検査を実施し、患者の状態を十分に観察してください。

表31 骨髄抑制発現例での最低値及び最低値までの日数(国内第Ⅰ/Ⅱ相臨床試験(JPN-101試験)、34例)

項目	発現例数	ベースライン値		最低値		最低値までの日数(日)*	
		平均値 (SD)	中央値 (最小値、最大値)	平均値 (SD)	中央値 (最小値、最大値)	平均値 (SD)	中央値 (最小値、最大値)
血小板数 ($\times 10^4/\mu\text{L}$)	28	18.3 (5.83)	16.9 (11.2, 38.1)	6.1 (3.33)	5.4 (1.1, 12.5)	44.7 (25.7)	36.5 (13, 155)

*最低値までの日数は全投与期間を通して算出。

表32 骨髄抑制発現例での最低値及び最低値までの日数(国内第Ⅰ/Ⅱ相臨床試験(JPN-102試験)、87例)

項目	発現例数	ベースライン値		最低値		最低値までの日数(日)*	
		平均値 (SD)	中央値 (最小値、最大値)	平均値 (SD)	中央値 (最小値、最大値)	平均値 (SD)	中央値 (最小値、最大値)
血小板数 ($\times 10^4/\mu\text{L}$)	86	19.1 (6.599)	18.3 (8.4, 48.8)	4.6 (2.650)	4.5 (0.6, 13.3)	71.9 (90.63)	32.0 (6, 398)

*最低値までの日数は全投与期間を通して算出。

表33 製造販売後調査(特定使用成績調査)における2サイクルまでの最低値及び最低値までの日数(525例)

項目	サイクル	症例数 (例)	当該サイクル 投与前値 中央値(範囲)	当該サイクル 最低値 中央値(範囲)	最低値までの 期間(日) 中央値(範囲)	回復例数 (%)	最低値からの 回復期間(日) 中央値(範囲)
血小板数 ($\times 10^4/\mu\text{L}$)	1サイクル	496	13.40 (0.1-271.0)	5.80 (0.1-217.0)	11 (1-130)	273 (55.04)	11 (2-51)
	2サイクル	384	13.10 (0.3-232.0)	5.95 (0.4-162.0)	11 (2-98)	181 (47.14)	11 (2-67)

有害事象の発現の有無にかかわらず、投与前値(ベースライン)より低下した症例を集計。

回復：投与前値又は施設基準値まで回復した症例を回復症例としている。

2008年特定使用成績調査中間集計(2008年4月25日時点)

【処置】

- ・血球数のモニタリングを実施してください。
- ・血小板数が25,000/ μL 未満の場合は医師の判断により血小板の輸血を行ってください。
- ・マントル細胞リンパ腫を対象とした国際共同第Ⅲ相臨床試験において、血小板輸血を受けた患者の割合はVcR-CAP群で240例中54例(22.5%)であり、R-CHOP群で242例中7例(2.9%)でした。

【参考：血小板減少症のVcR-CAP群とR-CHOP群における有害事象発現状況の比較】

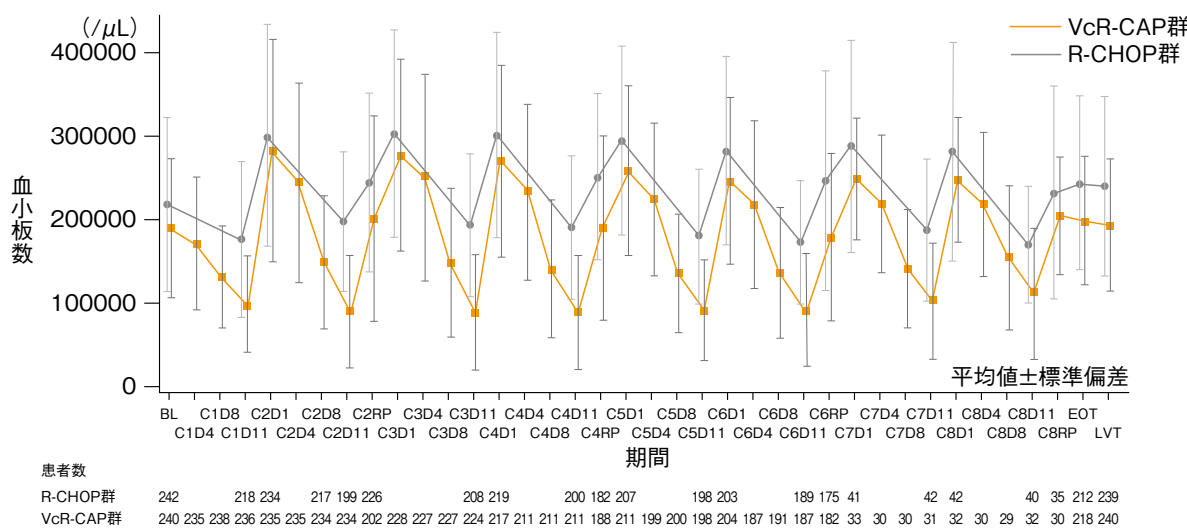
国際共同第Ⅲ相臨床試験(LYM3002試験)におけるVcR-CAP群とR-CHOP群それぞれにおける血小板減少症の有害事象発現状況について以下に示します。

表34 血小板減少症(出血を伴う血小板減少症を含む)の有害事象発現状況

	VcR-CAP群 (240例)	R-CHOP群 (242例)
発現例数	173(72.1)	47(19.4)
下限基準値以下のすべての血小板数の減少(Lab data)		
発現例数	232(96.7)	160(66.1)
NCI CTCAE Grade 発現例数		
Grade 1	34(14.2)	104(43.0)
Grade 2	40(16.7)	31(12.8)
Grade 3 以上	158(65.8)	25(10.3)
Grade4以上の血小板減少症を伴う出血関連事象		
発現例数	4(1.7)	1(0.4)
NCI CTCAE Grade 発現例数		
Grade 1	2(0.8)	0
Grade 2	0	0
Grade 3 以上	2(0.8)	1(0.4)

<造血幹細胞移植の適応とならない未治療のマントル細胞リンパ腫を対象とした血小板数の経時的变化>

国際共同第Ⅲ相臨床試験(LYM3002試験)における血小板数の経時的変化を以下に示します。



BL=ベースライン、C=サイクル、D=日、RP=休薬、EOT=治療中止日、LVT=最終来院

図7 国際共同第Ⅲ相臨床試験(LYM3002試験)における血小板数の経時的变化

【マントル細胞リンパ腫治療における血小板減少症の症例経過(未治療マントル細胞リンパ腫患者を対象とした臨床試験の日本人コホート症例)】

症例(報告事象名: 血小板数減少)

[年齢・性別] 73歳・男性 [身長] 174.5cm [体重] 61.8kg [既往歴] 陳旧性心筋梗塞、脂質異常症

[合併症]なし [投与前] 臨床病期: IV、PS: 0

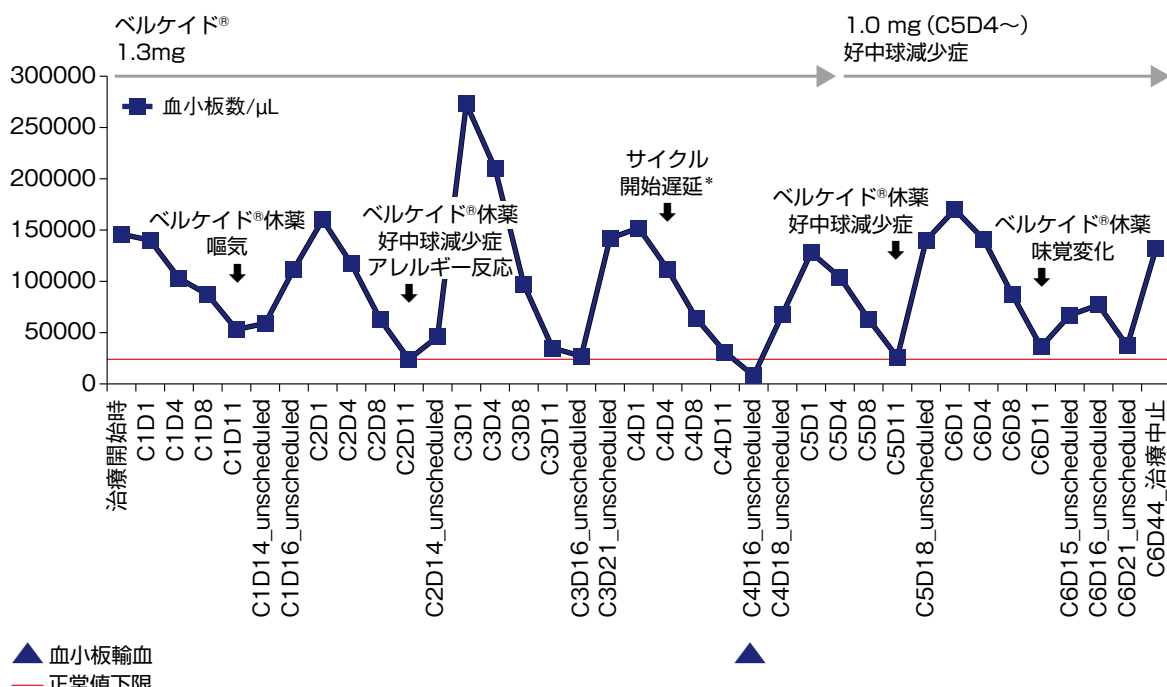
[発現までの期間] 投与開始11日目(ベルケイド[®]初回サイクル)

[治療成績及び臨床経過]

奏効度	CR
奏効までの期間	36日
治療サイクル	6サイクル
奏効期間	544*日
PFS	579*日
OS	1081*日
次のリンパ腫治療までの期間	764*日

*観察打ち切り

[症例の概要] (C: サイクル D: 日)



▲ 血小板輸血

— 正常値下限

*サイクル開始日が祝日のため遅延（安全性による理由ではない）

白血球(好中球)減少

【発現状況】

多発性骨髄腫を対象とした国内第Ⅰ／Ⅱ相臨床試験、製造販売後調査（特定使用成績調査）及びマントル細胞リンパ腫を対象とした国際共同第Ⅲ相臨床試験における白血球(好中球)減少の発現頻度を以下に示します。

表35 白血球(好中球)減少の副作用発現状況

	JPN-101試験 (34例)		JPN-102試験 (99例)		特定使用成績調査(MM) (1010例)		LYM3002試験 VcR-CAP群 (240例)	
	Grade 3以上	全Grade	Grade 3以上	全Grade	重篤な副作用	全体	Grade 3以上	全Grade
	0	0	3 (3.0)	11 (11.1)	0	0	0	1 (0.4)
無顆粒球症	0	0	0	0	0	1 (0.1)	0	0
発熱性好中球減少症	2 (5.9)	2 (5.9)	1 (1.0)	1 (1.0)	0	14 (1.4)	31 (12.9)	36 (15.0)
顆粒球減少症	0	0	0	0	1 (0.1)	2 (0.2)	0	0
白血球減少症	4 (11.8)	14 (41.2)	72 (72.7)	97 (98.0)	2 (0.2)	21 (2.1)	90 (37.5)	100 (41.7)
リンパ球減少症	8 (23.5)	12 (35.3)	93 (93.9)	98 (99.0)	0	4 (0.4)	44 (18.3)	48 (20.0)
好中球減少症	9 (26.5)	15 (44.1)	77 (77.8)	96 (97.0)	0	18 (1.8)	180 (75.0)	190 (79.2)
リンパ球数減少	11 (32.4)	22 (64.7)	0	0	1 (0.1)	99 (9.8)	0	0
単球数減少	0	0	0	0	0	2 (0.2)	0	0
好中球数減少	13 (38.2)	18 (52.9)	0	0	7 (0.7)	157 (15.5)	0	0
好塩基球百分率減少	0	0	0	0	0	1 (0.1)	0	0
好酸球百分率減少	0	0	0	0	0	2 (0.2)	0	0

MedDRA ver16.0

【症状】

本剤との関連性を否定できないと判断された白血球(好中球)減少発現例について、各検査値の最低値及び最低値までの日数は下表のとおりです。いずれも最低値までの日数の中央値は1サイクルの投与期間を超えており、国内第Ⅰ／Ⅱ相臨床試験(JPN-102試験)の方が最低値までの日数が長い傾向がありました。本剤投与期間中は頻回に血液検査を実施し、患者の状態を十分に観察してください。

表36 骨髄抑制発現例での最低値及び最低値までの日数(国内第Ⅰ／Ⅱ相臨床試験(JPN-101試験)、34例)

項目	発現例数	ベースライン値		最低値		最低値までの日数(日)*	
		平均値 (SD)	中央値 (最小値、最大値)	平均値 (SD)	中央値 (最小値、最大値)	平均値 (SD)	中央値 (最小値、最大値)
白血球数 (/ μ L)	31	3985.8 (1339.4)	3500 (2300, 7300)	2235.2 (764.2)	2100 (1000, 4100)	31.4 (25)	29 (3, 99)
好中球数 (/ μ L)	31	2239.7 (881.9)	2006 (1118, 4088)	904.8 (447.3)	864 (378, 1886)	36.3 (32.4)	29 (4, 123)

*最低値までの日数は全投与期間を通して算出。

表37 骨髄抑制発現例での最低値及び最低値までの日数(国内第Ⅰ／Ⅱ相臨床試験(JPN-102試験)、87例)

項目	発現例数	ベースライン値		最低値		最低値までの日数(日)*	
		平均値 (SD)	中央値 (最小値、最大値)	平均値 (SD)	中央値 (最小値、最大値)	平均値 (SD)	中央値 (最小値、最大値)
白血球数 (/ μ L)	85	4988 (2317.6)	4500 (1800, 17700)	1576 (602.2)	1500 (500, 3100)	58.0 (79.45)	27.0 (6, 408)
好中球数 (/ μ L)	84	2777 (1640.2)	2405 (1000, 13980)	728 (378.4)	664 (140, 1920)	71.0 (79.84)	29.0 (6, 379)

*最低値までの日数は全投与期間を通して算出。

表38 製造販売後調査(特定使用成績調査)における2サイクルまでの最低値及び最低値までの日数(525例)

項目	サイクル	症例数 (例)	当該サイクル 投与前値 中央値(範囲)	当該サイクル 最低値 中央値(範囲)	最低値までの 期間(日) 中央値(範囲)	回復例数 (%)	最低値からの 回復期間(日) 中央値(範囲)
好中球数 (/ μ L)	1サイクル	464	1965 (65.0-17575.0)	1304 (38.1-12400.0)	10 (1-146)	311 (67.03)	5 (2-57)
	2サイクル	364	1875 (62.9-17918.0)	1537 (53.0-12485.3)	10 (2-99)	190 (52.20)	5 (2-53)
リンパ球数 (/ μ L)	1サイクル	474	913 (73.0-10735.2)	504 (9.0-5120.0)	11 (1-101)	309 (65.19)	6 (2-105)
	2サイクル	370	811 (18.0-9072.0)	496 (2.7-2175.8)	11 (2-63)	181 (48.92)	6 (2-53)

有害事象の発現の有無にかかわらず、投与前値(ベースライン)より低下した症例を集計。

回復：投与前値又は施設基準値まで回復した症例を回復症例としている。

2008年特定使用成績調査中間集計(2008年4月25日時点)

【処置】

- ・ 血球数のモニタリングを実施してください。
- ・ 好中球数が500/ μ L未満に達した場合や発熱性好中球減少症が発現した場合は、顆粒球コロニーフォーミング因子製剤(G-CSF)の投与を考慮してください。
- ・ マントル細胞リンパ腫を対象とした国際共同第Ⅲ相臨床試験においてG-CSF製剤は、好中球減少症、発熱性好中球減少症の予防もしくは治療に使用することが可能であり、G-CSF製剤の投与を受けた患者の割合は29.6%(71/240例)で、予防投与は8.8%(21/240例)でした。

【参考：好中球減少症のVcR-CAP群とR-CHOP群における有害事象発現状況の比較】

国際共同第Ⅲ相臨床試験(LYM3002試験)におけるVcR-CAP群とR-CHOP群それぞれにおける好中球減少症の有害事象発現状況について以下に示します。

表39 好中球減少症(感染を伴う好中球減少症を含む)の有害事象発現状況

	VcR-CAP群 (240例)	R-CHOP群 (242例)
発現例数	220(91.7)	196(81.0)
下限基準値以下のすべての好中球数の減少(Lab data)		
発現例数	235(97.9)	226(93.4)
NCI CTCAE Grade 発現例数		
Grade 1	8(3.3)	7(2.9)
Grade 2	15(6.3)	21(8.7)
Grade 3 以上	212(88.3)	198(81.8)
Grade3またはGrade4の好中球減少症を伴う感染関連事象		
発現例数	98(40.8)	70(28.9)
NCI CTCAE Grade 発現例数		
Grade 1	21(8.8)	17(7.0)
Grade 2	44(18.3)	32(13.2)
Grade 3 以上	33(13.8)	21(8.7)

＜造血幹細胞移植の適応とならない未治療のマントル細胞リンパ腫を対象とした白血球(好中球)数の経時的変化＞

国際共同第Ⅲ相臨床試験(LYM3002試験)における白血球(好中球)数の経時的变化を以下に示します。

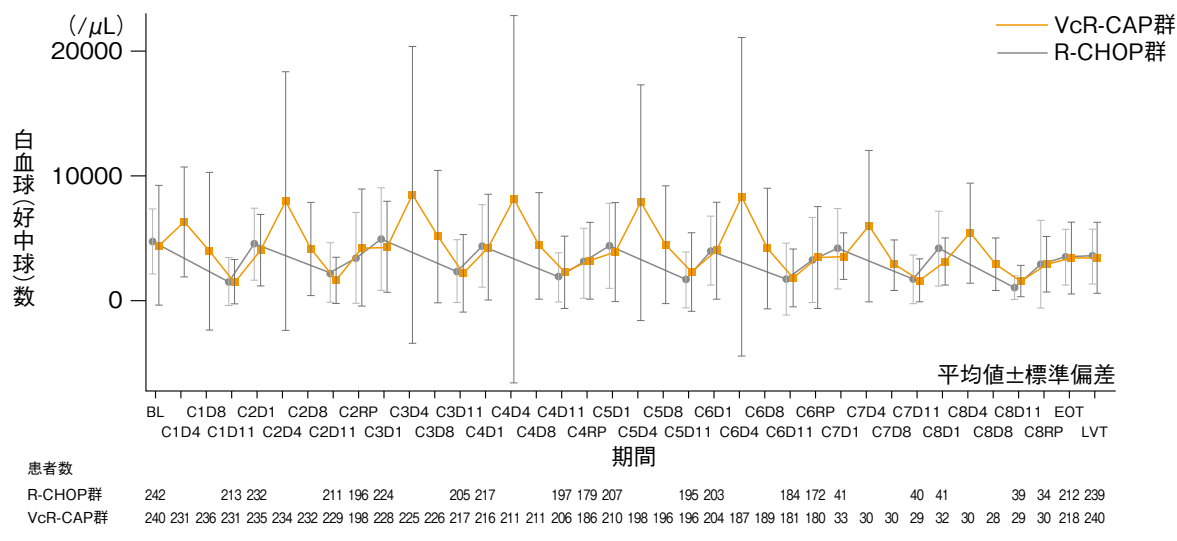


図8 国際共同第Ⅲ相臨床試験(LYM3002試験)における白血球(好中球)数の経時的变化

【マントル細胞リンパ腫治療における好中球減少症の症例経過（承認時臨床試験時の日本人コホート症例）】

症例(報告事象名：好中球数減少)

[年齢・性別] 70歳・女性 [身長] 148cm [体重] 40.9kg [既往歴] なし [合併症] なし

[投与前] 臨床病期 : IV、PS: 1

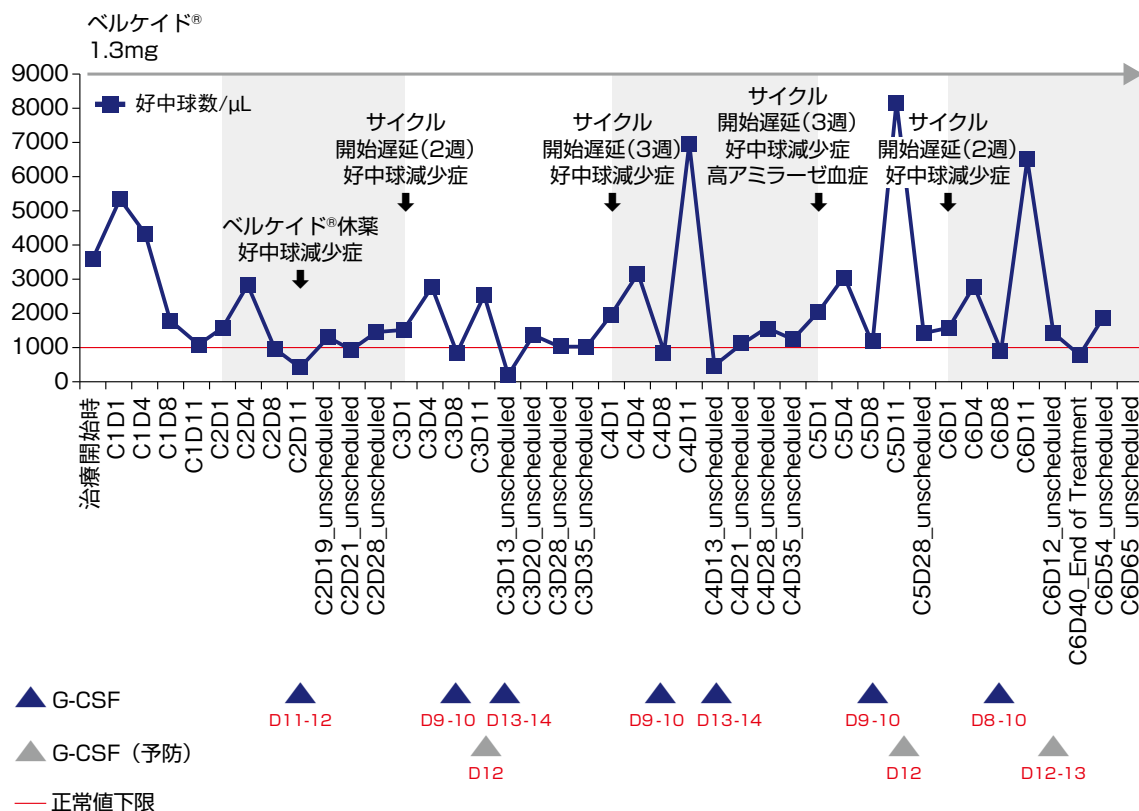
[発現までの期間] 投与開始32日目(ベルケイド®2サイクル11日目)

[治療成績及び臨床経過]

奏効度	CR
奏効までの期間	42日
治療サイクル数	6サイクル
奏効期間	659*日
PFS	932*日
OS	1081*日
次のリンパ腫治療までの期間	1081*日

*観察打ち切り

【症例の概要】 (C: サイクル D: 日)



貧血

【発現状況】

多発性骨髄腫を対象とした国内第Ⅰ／Ⅱ相臨床試験、製造販売後調査（特定使用成績調査）及びマントル細胞リンパ腫を対象とした国際共同第Ⅲ相臨床試験における貧血の発現頻度を以下に示します。

表40 貧血の副作用発現状況

	JPN-101試験 (34例)		JPN-102試験 (99例)		特定使用成績調査(MM) (1010例)		LYM3002試験 VcR-CAP群 (240例)	
	Grade 3以上	全Grade	Grade 3以上	全Grade	重篤な副作用	全体	Grade 3以上	全Grade
	11(32.4)	25(73.5)	35(35.4)	63(63.6)	11(1.1)	157(15.5)	23(9.6)	86(35.8)
貧血	11(32.4)		35(35.4)		11(1.1)		23(9.6)	
ヘモグロビン減少	0		0		2(0.2)		0	
赤血球数減少	0		0		0		0	

MedDRA ver16.0

【症状】

本剤との関連性を否定できないと判断された貧血発現例について、各検査値の最低値及び最低値までの日数は下表のとおりです。いずれも最低値までの日数の中央値は1サイクルの投与期間を超えており、国内第Ⅰ／Ⅱ相臨床試験（JPN-102試験）の方が最低値までの日数が長い傾向がありました。本剤投与期間中は頻回に血液検査を実施し、患者の状態を十分に観察してください。

表41 骨髄抑制発現例での最低値及び最低値までの日数(国内第Ⅰ／Ⅱ相臨床試験(JPN-101試験)、34例)

項目	発現例数	ベースライン値		最低値		最低値までの日数(日)*	
		平均値 (SD)	中央値 (最小値、最大値)	平均値 (SD)	中央値 (最小値、最大値)	平均値 (SD)	中央値 (最小値、最大値)
ヘモグロビン (g/dL)	25	10.7 (1.76)	10.1 (8.1, 14.8)	8.7 (1.69)	9.1 (6.2, 13)	44.8 (36)	32 (2, 158)

*最低値までの日数は全投与期間を通して算出。

表42 骨髄抑制発現例での最低値及び最低値までの日数(国内第Ⅰ／Ⅱ相臨床試験(JPN-102試験)、87例)

項目	発現例数	ベースライン値		最低値		最低値までの日数(日)*	
		平均値 (SD)	中央値 (最小値、最大値)	平均値 (SD)	中央値 (最小値、最大値)	平均値 (SD)	中央値 (最小値、最大値)
ヘモグロビン (g/dL)	58	10.1 (1.549)	10.3 (8.0, 14.6)	8.2 (1.122)	7.9 (6.5, 11.1)	63.8 (89.20)	24.0(2, 412)

*最低値までの日数は全投与期間を通して算出。

表43 製造販売後調査(特定使用成績調査)における2サイクルまでの最低値及び最低値までの日数(525例)

項目	サイクル	症例数 (例)	当該サイクル 投与前値 中央値(範囲)	当該サイクル 最低値 中央値(範囲)	最低値までの 期間(日) 中央値(範囲)	回復例数 (%)	最低値からの 回復期間(日) 中央値(範囲)
ヘモグロビン (g/dL)	1サイクル	485	8.80 (4.4-16.1)	8.15 (4.1-15.2)	8 (1-78)	327 (67.42)	5 (2-112)
	2サイクル	378	9.10 (5.7-20.1)	8.80 (5.2-14.6)	8 (2-74)	206 (54.50)	5 (2-68)

有害事象の発現の有無にかかわらず、投与前値(ベースライン)より低下した症例を集計。

回復：投与前値又は施設基準値まで回復した症例を回復症例としている。

2008年特定使用成績調査中間集計(2008年4月25日時点)

【処置】

- ・ 血球数のモニタリングを実施してください。
- ・ マントル細胞リンパ腫を対象とした国際共同第Ⅲ相臨床試験において、赤血球輸血を受けた患者の割合はVcR-CAP群で240例中52例(21.7%)であり、R-CHOP群で242例中42例(17.4%)でした。

安全対策 感染症

帯状疱疹

【発現状況】

多発性骨髄腫を対象とした国内第Ⅰ/Ⅱ相臨床試験、製造販売後調査(特定使用成績調査)及びマントル細胞リンパ腫を対象とした国際共同第Ⅲ相臨床試験における帯状疱疹の発現頻度を以下に示します。

表44 帯状疱疹の副作用発現状況

	JPN-101試験 (34例)		JPN-102試験 (99例)		特定使用成績調査(MM) (1010例)		LYM3002試験 VcR-CAP群 (240例)	
	Grade 3以上	全Grade	Grade 3以上	全Grade	重篤な副作用	全体	Grade 3以上	全Grade
帯状疱疹	0	1 (2.9)	1 (1.0)	6 (6.1)	16 (1.6)	126 (12.5)	5 (2.1)	9 (3.8)
播種性帯状疱疹	0	0	1 (1.0)	1 (1.0)	0	3 (0.3)	0	0

MedDRA ver16.0

【処置】

- NCCNガイドライン(多発性骨髄腫¹⁾、がん関連の感染症の予防と治療²⁾)では、ボルテゾミブによる治療は帯状疱疹の発現リスクHighに分類されており、アシクロビル、バラシクロビル、ファムシクロビルの予防投与*を考慮することが推奨されています。なお、抗ウイルス薬の用法・用量の記載はありません。
- アシクロビル(内服薬)については、平成23年9月28日保医発0928第1号「医薬品の適応外使用に係る保険診療上の取り扱いに関する通知」に『「ボルテゾミブ使用時の管理」に対して処方した場合、当該事例を審査上認める』とされていることよりベルケイド治療中の帯状疱疹予防目的のアシクロビルも保険審査上認めるされています。

*帯状疱疹に対するバラシクロビル、ファムシクロビルの予防投与は国内で承認された効能・効果ではありません。

【参考：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海外第Ⅲ相臨床試験(MMY3002試験)】

海外第Ⅲ相臨床試験(MMY3002試験)では、抗ウイルス薬による予防投与を推奨していました。

これに従いVMP群の340例中90例(26.5%)に抗ウイルス薬が予防投与されました。予防投与を受けた90例のうち3例(3.3%)に帯状疱疹が認められましたが、予防投与をしなかったVMP群では250例中43例(17.2%)に帯状疱疹が認められました。これらのことからVMP群では抗ウイルス薬の予防投与により、帯状疱疹の発現頻度が低下したと考えられます。

以下に海外第Ⅲ相臨床試験(MMY3002試験)、国内第Ⅰ/Ⅱ相臨床試験(JPN-102試験)及び製造販売後調査(特定使用成績調査)における抗ウイルス薬投与有無別の帯状疱疹の発現状況と検定結果を示します。各試験、調査において抗ウイルス薬の投与量、投与期間は同一ではないため、一概に比較はできません。

表45 抗ウイルス薬投与有無別の帯状疱疹*の発現率

試験/調査名	抗ウイルス薬 予防投与有無	症例数	帯状疱疹		検定結果
			発現例数	発現率(%)	
MMY3002試験(VMP群) ^a (340例)	なし	250	43	17.2	Fisher p=0.0018
	あり	90	3	3.3	
JPN-102試験(第Ⅱ相部分) ^b (87例)	なし	28	2	7.1	Fisher p=1.0000
	あり	59	5	8.5	
特定使用成績調査 ^c (525例)	なし	501	48	9.6	Fisher p=0.7513
	あり	24	1	4.2	

*MMY3002試験(MedDRA ver10.0)及びJPN-102試験(MedDRA ver13.0)では、基本語(PT)が帯状疱疹、播種性帯状疱疹、神経合併症を伴う帯状疱疹感染、多神経分節性帯状疱疹、耳帶状疱疹、眼帯状疱疹、帯状疱疹虹彩脈絡膜炎[MMY3002試験のみ、ver13.0では眼帯状疱疹の下層語(LLT)]と定義した。

特定使用成績調査では、基本語(PT)が帯状疱疹と定義した。

a:2007年6月15日 Clinical cut-off時点、b:2011年2月4日 Data cut-off時点、c:2008年特定使用成績調査中間集計(2008年4月25日時点)

帯状疱疹に対する抗ウイルス薬の予防投与の用法・用量は確立していませんが、以下に報告された事例^{3), 4)}を示します。

表46 抗ウイルス薬の予防投与状況

	薬剤名	投与量・投与期間	帯状疱疹発現状況
Aoki et al. ³⁾	アシクロビル	・200mg/日、1日1回連日経口投与をボルテゾミブ治療期間中投与(19例) ・アシクロビル投与なし群(14例)	予防なし群(43%、6/14例)と比較し、200mg/日予防投与群(0%、0/19例)は帯状疱疹発現率を有意に低下させた($p=0.003$) [*] 。
Kim et al. ⁴⁾	アシクロビル	・400mg/日をボルテゾミブ治療終了まで(36例) ・400mg/日をボルテゾミブ4サイクル終了まで(25例) ・200mg/日(19例)	帯状疱疹は200mg/日群で5例発現し、400mg/日群の2例よりも有意に高かった($p=0.007$) [*] 。400mg/日群のうち、ボルテゾミブ治療終了まで予防投与された36例は帯状疱疹の発現が認められなかった。

* Fisher直接確率法

【参考：マントル細胞リンパ腫患者を対象とした国際共同第Ⅲ相臨床試験(LYM3002試験)】

国際共同第Ⅲ相臨床試験(LYM3002試験)では、抗ウイルス薬による予防投与を推奨していました。これに従いVcR-CAP群の240例中137例(57.1%)に抗ウイルス薬が予防投与されました。予防投与を受けた137例のうち5例(3.6%)に帯状疱疹が認められましたが、予防投与をしなかった群では103例中11例(10.7%)に帯状疱疹が認められました。これらのことからVcR-CAP群では抗ウイルス薬の予防投与により、帯状疱疹の発現頻度が低下したと考えられます。

以下に国際共同第Ⅲ相臨床試験(LYM3002試験)における抗ウイルス薬投与有無別の帯状疱疹の発現状況を示します。

表47 マントル細胞リンパ腫：抗ウイルス薬投与有無別の帯状疱疹の有害事象発現状況

	LYM3002試験(VcR-CAP群)		
	合計	抗ウイルス薬投与	
		なし	あり
合計	240	103	137
帯状疱疹なし	224(93.3%)	92(89.3%)	132(96.4%)
帯状疱疹あり	16(6.7%)	11(10.7%)	5(3.6%)

1)NCCN Clinical Practice Guidelines in Oncology Multiple Myeloma V1, 2013

2)NCCN Prevention and Treatment of Cancer-Related Infection V1, 2012

3)Aoki T, et al. : Jpn J Clin Oncol 41 : 876, 2011

4)Kim SJ, et al. : Jpn J Clin Oncol 41 : 353, 2011

B型肝炎ウイルス(HBV)再活性化

【発現状況】

多発性骨髄腫を対象とした国内第Ⅰ/Ⅱ相臨床試験において報告はありませんでした。マントル細胞リンパ腫を対象とした国際共同第Ⅲ相臨床試験における発現頻度を以下に示します。

表48 B型肝炎の副作用発現状況

	JPN-101試験 (34例)		JPN-102試験 (99例)		特定使用成績調査(MM) (1010例)		LYM3002試験 VcR-CAP群 (240例)	
	Grade 3以上	全Grade	Grade 3以上	全Grade	重篤な副作用	全体	Grade 3以上	全Grade
B型肝炎	0	0	0	0	0	0	1 (0.4)	2 (0.8)

MedDRA ver16.0

表49 HBVの再活性化が認められた患者一覧 (LYM3002試験)

治療群	年齢	性別	B型肝炎の既往歴	スクリーニング		抗HBV薬予防投与	Grade	発現時期(日)	サイクル数	本薬との因果関係	転帰
				HBs抗原	HBc抗体						
VcR-CAP群	69	男	B型肝炎	陰性	陽性	なし	1	42	2	あり	未回復
VcR-CAP群	44	男	B型肝炎	不明	不明	あり	5	293	治療終了後	あり	死亡
R-CHOP群	75	男	記載なし	陰性	陽性	なし	3	85	5	なし	未回復
R-CHOP群	70	男	B型肝炎キャリア	不明	不明	なし	1	45	2	なし	回復
							2	50	2	なし	回復
							5	72	2	なし	死亡
R-CHOP群	58	男	B型肝炎	陽性	不明	あり	5	210	治療終了後	なし	死亡

多発性骨髄腫を対象とした製造販売後調査(特定使用成績調査)にB型肝炎4例、B型肝炎ウイルス検査陽性1例、B型肝DNA測定値陽性1例が報告されました(2012年8月時点)。

表50 多発性骨髄腫:B型肝炎(B型肝炎ウイルス再活性化を含む)の副作用発現状況

	発現例数
B型肝炎	4
B型肝炎ウイルス検査陽性	1
B型肝炎DNA測定値陽性	1

6例のうち、投与前のHBV感染状態が確認できていない1例を除いた5例^{1), 2), 3)}について、本剤治療開始前はHBs抗原陰性でしたが、HBs抗体またはHBc抗体の陽性が確認されていました。

B型肝炎ウイルス(HBV)の再活性化と感染(欧洲添付文書)
リツキシマブとVELCADEを併用する場合、HBV感染のリスクのある患者に対して治療の開始前には常にHBVスクリーニングを行うこと。B型肝炎の保有者ならびにB型肝炎の既往のある患者は、VELCADEとリツキシマブの併用療法の間及びその後、進行中のHBV感染の臨床的及び検査上の徵候を密接に観察すること。抗ウイルス予防を考慮すること。詳細はリツキシマブのSummary of Product Characteristicsを参考にすること。

【参考：国際共同第Ⅲ相臨床試験(LYM3002試験)におけるHBV再活性化の管理方法】

マントル細胞リンパ腫を対象とした国際共同第Ⅲ相臨床試験 (LYM3002試験) では、下記の方法にてHBV再活性化の管理を行っていました。

- ・必須のスクリーニング検査としてHBs抗原及びHBc抗体検査を実施すること。
- ・リスクが高い活動性B型肝炎の患者は除外とし、B型肝炎のキャリアについては注意深くモニタリングするよう推奨した上で、組み入れ可とすること。
- ・B型肝炎キャリア患者については、リツキシマブ治療後の数ヵ月間、臨床症状及びHBウイルスの活性を慎重にモニターすること。状態が悪化した患者では、リツキシマブの投与を中止し、適切な治療を開始する。活動性B型肝炎を有する患者にリツキシマブを投与しないこと。
- ・HBs抗原陽性の患者に対しては、化学療法終了後にラミブジン100mg/日(又は他の核酸類似体)を予防的に8週間経口投与することを推奨。

<LYM3002試験における抗HBV薬の予防投与状況>

LYM3002試験において、HBs抗原陽性患者であるVcR-CAP群4例、R-CHOP群2例に対する抗HBV薬の予防投与は、VcR-CAP群1例、R-CHOP群2例に行われ、そのうちR-CHOP群50.0%(1/2例)にHBVの再活性化が認められました。一方、予防投与を受けなかったVcR-CAP群3例では、いずれもHBVの再活性化は認められませんでした。また、HBs抗原陰性で、HBc抗体陽性かつHBs抗原陰性の患者であるVcR-CAP群16例、R-CHOP群18例に対する抗HBV薬の予防投与は、VcR-CAP群4例、R-CHOP群7例に行われ、いずれもHBVの再活性化は認められませんでした。一方、予防投与を受けなかった患者ではVcR-CAP群8.3%(1/12例)、R-CHOP群9.1%(1/11例)にHBVの再活性化が認められました。

【臨床経過】

がん化学療法・免疫抑制療法後のHBV再活性化の臨床経過の特徴として以下の3点があげられています⁴⁾。

- ・多くはがん化学療法・免疫抑制療法が終了したのちに肝炎が発症する。ただし、ウイルス量が多いHBs抗原陽性例においては、がん化学療法開始早期に肝炎が発症する場合がある。
- ・肝炎の発症に先行して、血中にHBV-DNAの増加が認められる。
- ・HBs抗原陽性例に加えて、HBs抗原陰性例の一部 (HBc抗体陽性 and/or HBs抗体陽性)においてもB型肝炎再活性化が起こりうる。

【発現時期】

多発性骨髄腫：

製造販売後に報告され、本剤投与開始から発現までの日数が確認できた5例の発現時期は、最短9日から最長11ヵ月(治療終了後4ヵ月で肝炎発症)でした。

本剤投与9日目にHBs抗原陽性化が確認された症例は、本剤治療開始時及び治療開始直前の検査結果がなく、本剤治療開始約2ヵ月前に実施した自家末梢血幹細胞移植後にB型肝炎の再活性化が認められていた可能性も考えられる症例でした。

マントル細胞リンパ腫：

マントル細胞リンパ腫を対象とした国際共同第Ⅲ相臨床試験(LYM3002試験)において認められた2例の発現時期はそれぞれ試験開始から42日目、293日目(治療終了後97日)でした。

試験開始から293日目で発現した1例は40日目と83日目にGrade 1の肝機能異常が認められていた症例で、302日目(治療終了後106日)にB型肝炎により死亡しました。

【リスク因子】

HBV再活性化のリスクは、がん化学療法・免疫抑制療法に伴う宿主の免疫状態と、治療前のHBV感染状態によって異なります⁴⁾。

<免疫抑制に関連する因子>

- ・ステロイド併用化学療法
- ・造血幹細胞移植(同種>自家)
- ・臓器移植及び悪性リンパ腫

製造販売後に報告された多発性骨髄腫患者6例中5例はデキサメタゾンを併用していました。6例中3例は造血幹細胞移植を実施した症例でした。

<HBV感染状況>

- ・治療前のHBV関連マーカー(HBs抗原、HBe抗原、HBc抗体、HBs抗体)の有無
一般にHBs抗原陽性症例はウイルス量が多く、ハイリスク群と言われています。また、HBs抗原陰性例の一部(HBc抗体陽性 and/or HBs抗体陽性)もハイリスク群と言われています。
- ・HBV-DNA量

【予防・観察・処置】

日本肝臓学会による「B型肝炎治療ガイドライン(第2版)」に従い、本剤投与前及び投与後の定期的検査と処置を実施してください。(詳細はP.63参照)

- ・HBs抗原陽性例に対する化学療法時には抗ウイルス薬の予防投与を行うことが原則です。
＊抗ウイルス薬の予防投与期間についてエビデンスはなく、確立していません。
- ・HBs抗原陰性例については、初回化学療法の段階からHBc抗体、HBs抗体は必ずチェックしてください。
- ・HBs抗原陰性ハイリスク群(HBc抗体陽性 and/or HBs抗体陽性)に対しては、HBV-DNAモニタリング(月1回、化学療法中及び化学療法終了後少なくとも1年間)を行い、HBV-DNA陽性化時点で抗ウイルス薬の投与を開始してください。

製造販売後に報告された多発性骨髄腫患者6例の発現後の治療は、未治療1例、エンテカビル4例、エンテカビルとグリチルリチン・リチン・システイン配合剤注射液1例でした。

1)和泉透：臨床血液 50 : 1261, 2009

2)具嶋里香：第96回日本消化器病学会九州支部例会/第90回日本消化器内視鏡学会九州支部例会プログラム・抄録集 p.141, 2010

3)Tanaka H, et al. : J Clin Exp Hematop 52 : 67, 2012

4)Kusumoto S, et al. : Int J Hematol 90 : 13, 2009

症例(報告事象名: 帯状疱疹、HBV再活性化)

【製造販売後に認められた再発又は難治性の多発性骨髄腫の症例】

[年齢・性別] 60歳代・男性 [身長] 164cm [体重] 53kg

[既往歴] B型肝炎 [合併症] なし

[投与前] 胸部X線・胸部CT: 異常所見なし、心電図または心エコー: 異常所見なし

[ベルケイド[®]投与レベル] 1.3mg/m²

[発現までの期間] 投与開始24日目

ベルケイド[®]投与

1サイクル D1、D4、D8、D11

2サイクル D1、D4、D8、D11

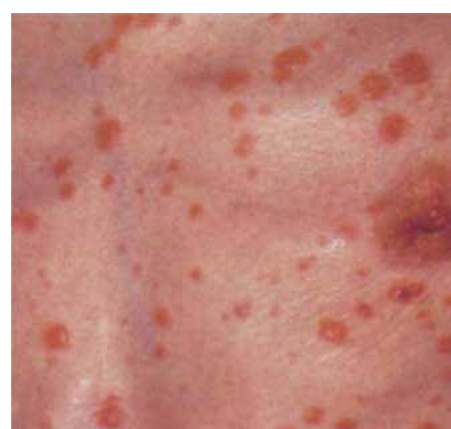
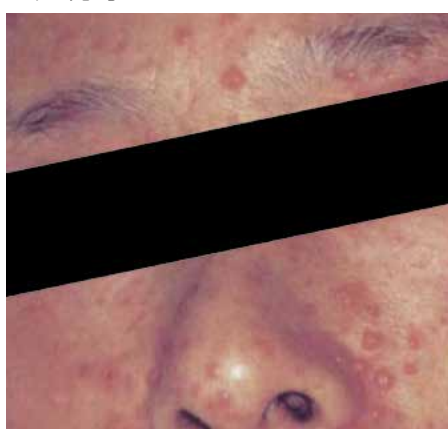
3サイクル D1

[臨床症状] 帯状疱疹

[症例経過] (C: サイクル D: 日)

本剤投与開始の1年5ヶ月前	自家移植
本剤投与開始の5ヶ月前	HBc抗体(+), HBs抗原(-)
C2D1	右胸部違和感出現。
C2D2	帯状疱疹と診断し、アシクロビル投与開始。
C2D4	サイクル2の2回目投与。2回目の投与日と翌日のデキサメタゾンを中止。
C2D8	サイクル2の3回目投与。投与当日と翌日のデキサメタゾンを再開。
C2D10	HBs抗原が陽性化したため、エンテカビルを開始。
C2D13	顔面にも発疹が出現し、汎発性疱疹と診断し、以後の本剤による治療を中断した。
C2D26	HBV定量(TMA法)4.2LGE/mL
C3D1	本剤投与再開。
C3D8	HBV定量(TMA法)感度以下。
C3D15	帯状疱疹、HBV再活性化の悪化は認められなかったが、本剤の効果が認められないため(FLC・λ、β ₂ -ミクログロブリンの増加)中止。
C3D21	HBV定量(定量的PCR法)感度以下。
C3D174	帯状疱疹改善。

<発現時:C2D13>



【概要】

	投与前	1サイクル					発現日 C2D2 9/29	事象発現後					
		C1D1	C1D4	C1D8	C1D11	C2D1		C2D5	C2D9	C2D13	C2D28	C3D1	C3D15
		9/4	9/6	9/9	9/13	9/16		10/2	10/6	10/10	10/25	11/2	11/16
有害事象							帯状疱疹		10/7 HBV 再活性化				
ペルケイド [®] 投与量 (mg/m ²)		1.3	1.3	1.3	1.3	1.3		10/1 1.3	10/5 1.3	10/8 1.3		1.3	
ステロイド 剤投与		[多発性骨髄腫] デキサメタゾン40mg/日 9/6～7、9/9～10、9/13～14、9/16～17、9/28～29、10/5～6、 10/8～9 デキサメタゾン20mg/日 11/2											
抗生剤	[予防] フルコナゾール100mg/日 本剤投与前～継続中 スルファメトキサゾール・トリメトプリム1錠/日 本剤投与前～継続中												
その他 併用薬剤							[帯状疱疹] アシクロビル(点滴静注)250mg/日 9/29～10/25(腎不全のため減量) アシクロビル(経口)1000mg/日 10/26～4/23						
										[HBV再活性化] エンテカビル0.5mg/日 10/7～継続中			
臨床症状						右胸部 違和感				皮疹が 顔面にも 発現			
ヘモグロビン(g/dL)	8.3					8.7		8.0	7.2	6.8	7.6		
白血球(/μL)	7300					9600		9400	5900	5600	5400		
好中球(/μL)	4015					5856		7050	4543	4032	3834		
リンパ球(/μL)	2628					3264		1786	885	896	1188		
血小板(×10 ⁴ /μL)	14.7					16.8		10.9	3.7	1.9	9.0		
総蛋白(g/dL)	6.4					7.0		5.9	5.3	5.3	5.3		
アルブミン(g/dL)	3.0					3.8		3.3	3.1	3.2	3.3		
BUN(mg/dL)	24					27		27	18	15	10		
クレアチニン(mg/dL)	2.7					2.9		2.5	2.3	2.2	2.3		
IgG定量(mg/dL)	1929						1123			936			
IgA定量(mg/dL)	99.9						23.8			15.8			
IgM定量(mg/dL)	37.3						70.1			43.6			
β ₂ -ミクログロブリン(mg/dL)	18.6				9/18 6.4	9/25 14.9		10.6		9.3	10/29 12.6	11/9 17.3	24.9
FLC・λ(mg/L)	958.00				9/18 130.00	9/25 350.00		249.00		128.00	10/29 828.00	11/9 1930.00	4040.00
尿蛋白(定性)	(+1)					(-)		(-)	(-)	(-)	11/9 (+1)	(+1)	
HBV	投与開始の 5ヵ月前 HBs抗原 (-)								HBs抗原 10/7(+)	10/23 TMA法 4.2LGE/ mL		11/9 TMA法 感度以下 11/22 PCR法 感度以下	

[まとめ]

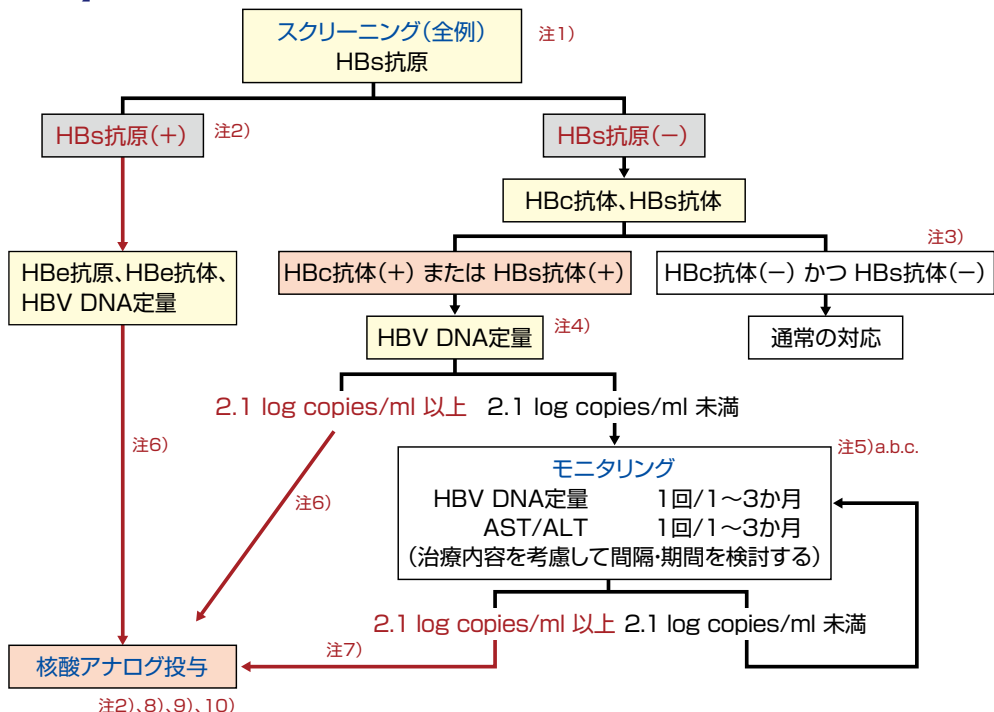
本症例は治療抵抗性の骨髄腫に対してペルケイド[®]+デキサメタゾンをベースとした治療を行った症例である。抗真菌薬とST合剤の予防投与は行われていたがアシクロビルの予防投与は行われておらず、さらに帯状疱疹発症後も本剤投与を継続したため、アシクロビルの投与にもかかわらず、汎発性疱疹に至った症例である。本剤の中止及びアシクロビルの投与継続で帯状疱疹は改善した。

本剤投与後、HBV再活性化もきたしたため、エンテカビルを投与したところ、肝機能はほぼ正常範囲で肝炎のflareをきたすことなくHBV-DNAは感度以下となった。

解説：本剤にて治療を行う症例には、水痘・帯状疱疹ウイルス(VZV)をはじめ、CMV、HBVなどさまざまなウイルスの再活性化をきたす可能性があり、これらのウイルスのモニタリングも同時に必要です。
肝炎ウイルスキャリアの患者においては、「免疫抑制・化学療法により発症するB型肝炎対策ガイドライン¹⁾(以下ガイドライン)」に従い、本剤投与前及び投与後の定期的検査を実施し、必要に応じて治療を行うことを推奨します。ガイドラインについては、P.63を参照してください。B型肝炎(B型肝炎ウイルス再活性化を含む)はP.57を参照してください。

1)一般社団法人日本肝臓学会 肝炎診療ガイドライン作成委員会 編 B型肝炎治療ガイドライン(第2版)
http://www.jsh.or.jp/medical/guidelines/jsh_guidelines/hepatitis_b

【参考:『B型肝炎治療ガイドライン(第2版)』における免疫抑制・化学療法により発症するB型肝炎対策ガイドライン】



(補足)

血液悪性疾患に対する強力な化学療法中あるいは終了後に、HBs抗原陽性あるいはHBs抗原陰性例の一部にHBV再活性化によりB型肝炎が発症し、その中には劇症化する症例があり、注意が必要である。また、血液悪性疾患または固体癌に対する通常の化学療法及びリウマチ性疾患・膠原病などの自己免疫疾患に対する免疫抑制療法においてもHBV再活性化のリスクを考慮して対応する必要がある。通常の化学療法及び免疫抑制療法においては、HBV再活性化、肝炎の発症、劇症化の頻度は明らかでなく、ガイドラインに関するエビデンスは十分ではない。また、核酸アナログ投与による劇症化予防効果を完全に保証するものではない。

注1) 免疫抑制・化学療法前に、HBVキャリア及び既往感染者をスクリーニングする。まずHBs抗原を測定して、HBVキャリアかどうか確認する。HBs抗原陰性の場合には、HBC抗体及びHBs抗体を測定して、既往感染者かどうか確認する。HBs抗原・HBC抗体及びHBs抗体の測定は、高感度の測定法を用いて検査することが望ましい。また、HBs抗体単独陽性(HBs抗原陰性かつHBC抗体陰性)例においても、HBV再活性化は報告されており、ワクチン接種歴が明らかである場合を除き、ガイドラインに従った対応が望ましい。

注2) HBs抗原陽性例は肝臓専門医にコンサルトすること、全ての症例で核酸アナログ投与にあたっては肝臓専門医にコンサルトするのが望ましい。

注3) 初回化学療法開始時にHBC抗体、HBs抗体未測定の再治療例及び既に免疫抑制療法が開始されている例では、抗体価が低下している場合があり、HBV DNA定量検査などによる精査が望ましい。

注4) 既往感染者の場合は、リアルタイムPCR法によりHBV DNAをスクリーニングする。

注5) a. リツキシマブ・ステロイド、フルダラビンを用いる化学療法及び造血幹細胞移植例は、既往感染者からのHBV再活性化の高リスクであり、注意が必要である。治療中及び治療終了後少なくとも12か月の間、HBV DNAを月1回モニタリングする。造血幹細胞移植例は、移植後長期間のモニタリングが必要である。

b. 通常の化学療法及び免疫作用を有する分子標的薬を併用する場合においても頻度は少ないながら、HBV再活性化のリスクがある。HBV DNA量のモニタリングは1~3か月ごとを目安とし、治療内容を考慮して間隔及び期間を検討する。血液悪性疾患においては慎重な対応が望ましい。

c. 副腎皮質ステロイド、免疫抑制薬、免疫抑制作用あるいは免疫修飾作用を有する分子標的の治療薬による免疫抑制療法においても、HBV再活性化のリスクがある。免疫抑制療法では、治療開始後及び治療内容の変更後少なくとも6か月間は、月1回のHBV DNA量のモニタリングが望ましい。6か月後以降は、治療内容を考慮して間隔及び期間を検討する。

注6) 免疫抑制・化学療法を開始する前、できるだけ早期に投与を開始するのが望ましい。ただし、ウイルス量が多いHBs抗原陽性例においては、核酸アナログ予防投与中であっても劇症肝炎による死亡例が報告されており、免疫抑制・化学療法を開始する前にウイルス量を低下させておくことが望ましい。

注7) 免疫抑制・化学療法中あるいは治療終了後に、HBV-DNAが2.1 log copies/ml以上になった時点で直ちに投与を開始する。免疫抑制・化学療法中の場合、免疫抑制薬や免疫抑制作用のある抗腫瘍薬は直ちに投与を中止せず、対応を肝臓専門医と相談するのが望ましい。

注8) 核酸アナログはエンテカビリルの使用を推奨する。

注9) 下記の条件を満たす場合には核酸アナログ投与の終了を検討してよい。

スクリーニング時にHBs抗原陽性例ではB型慢性肝炎における核酸アナログ投与終了基準を満たす場合。

スクリーニング時にHBC抗体陽性またはHBs抗体陽性例では、

(1)免疫抑制・化学療法終了後、少なくとも12か月間は投与を継続すること。

(2)この継続期間中にALT(GPT)が正常化していること。(但しHBV以外にALT異常の原因がある場合は除く)

(3)この継続期間中にHBV DNAが持続陰性化していること。

注10)核酸アナログ投与終了後少なくとも12か月間は、HBV DNAモニタリングを含めて厳重に経過観察する。経過観察方法は各核酸アナログの使用上の注意に基づく。経過観察中にHBV DNAが2.1 log copies/ml以上になった時点で直ちに投与を再開する。

(2014年6月)

進行性多巣性白質脳症

【発現状況】

海外及び国内の臨床試験では認められておりませんが、海外製造販売後で複数例の報告があり、死亡に至った症例も報告されています。国内の製造販売後では、進行性多巣性白質脳症2例が報告されています。

【処置】

本剤の治療期間中及び治療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、適切な処置を行ってください。

参考情報：進行性多巣性白質脳症診療ガイドライン 2013 [厚生労働科学研究費補助金 難治性疾患等克服研究事業（難治性疾患克服研究事業）
プリオン病及び遅発性ウイルス感染症に関する調査研究班]

結核

【発現状況】

海外及び国内の臨床試験では認められておりませんが、海外製造販売後で複数例の報告があり、国内の製造販売後では、結核1例、肺結核1例の計2例が報告されています。

【処置】

- ・本剤投与前に結核に関する問診及び胸部レントゲン検査に加え、インターフェロン- γ 遊離試験又はツベルクリン反応検査を行い、適宜胸部CT検査等を行うことにより、結核感染の有無を確認してください。
- ・投与中は観察を十分に行い、症状があらわれた場合には直ちに投与を中止し、適切な処置を行ってください。

参考情報：結核症の基礎知識（改訂第4版）[日本結核病学会教育委員会（結核 第89巻、第4号、2014年4月）]

安全対策 肝機能障害

【発現状況】

多発性骨髄腫を対象とした国内第Ⅰ／Ⅱ相臨床試験、製造販売後調査(特定使用成績調査)及びマントル細胞リンパ腫を対象とした国際共同第Ⅲ相臨床試験における肝機能障害の発現頻度を以下に示します。

表51 肝機能障害の副作用発現状況

	JPN-101試験 (34例)		JPN-102試験 (99例)		特定使用成績調査(MM) (1010例)		LYM3002試験 VcR-CAP群 (240例)	
	Grade 3以上	全Grade	Grade 3以上	全Grade	重篤な副作用	全体	Grade 3以上	全Grade
B型肝炎	0	0	0	0	0	0	1 (0.4)	2 (0.8)
肝不全	0	0	0	0	0	0	1 (0.4)	1 (0.4)
肝機能異常	0	1 (2.9)	5 (5.1)	46 (46.5)	2 (0.2)	47 (4.7)	2 (0.8)	8 (3.3)
肝炎	0	0	0	0	1 (0.1)	1 (0.1)	0	0
アラニンアミトランスフェラーゼ増加	0	9 (26.5)	0	28 (28.3)	0	90 (8.9)	0	0
アスパラギン酸アミトランスフェラーゼ増加	2 (5.9)	15 (44.1)	1 (1.0)	24 (24.2)	0	80 (7.9)	0	0
血中ビリルビン増加	0	1 (2.9)	0	3 (3.0)	0	11 (1.1)	0	0
γ-グルタミルトランスフェラーゼ増加	0	1 (2.9)	1 (1.0)	2 (2.0)	0	6 (0.6)	0	0
トランスアミナーゼ上昇	0	0	0	0	0	1 (0.1)	0	0
血中アルカリホスファターゼ増加	0	10 (29.4)	3 (3.0)	41 (41.4)	0	88 (8.7)	0	0
肝酵素上昇	0	0	0	0	0	2 (0.2)	0	0

MedDRA ver16.0

【処置】

本剤の治療期間中は定期的に肝機能検査を行い、異常が認められた場合には減量、休薬又は投与中止の判断など適切な処置を行ってください。(詳細はP.12～14参照)

安全対策 心障害

【発現状況】

多発性骨髄腫を対象とした国内第Ⅰ/Ⅱ相臨床試験、製造販売後調査(特定使用成績調査)及びマントル細胞リンパ腫を対象とした国際共同第Ⅲ相臨床試験における心障害の発現頻度を以下に示します。

表52 心不全関連の副作用発現状況

	JPN-101試験 (34例)		JPN-102試験 (99例)		特定使用成績調査(MM) (1010例)		LYM3002試験 VcR-CAP群 (240例)	
	Grade 3以上	全Grade	Grade 3以上	全Grade	重篤な副作用	全体	Grade 3以上	全Grade
	0	0	0	2 (2.0)	7 (0.7)	12 (1.2)	2 (0.8)	2 (0.8)
心不全	0	0	0	0	2 (0.2)	3 (0.3)	0	0
急性心不全	0	0	0	1 (1.0)	1 (0.1)	6 (0.6)	0	0
うっ血性心不全	0	0	0	2 (2.0)	0	2 (0.2)	0	0
心嚢液貯留	0	2 (5.9)	0	0	1 (0.1)	1 (0.1)	0	0
右室不全	0	0	0	1 (1.0)	0	0	2 (0.8)	2 (0.8)
左室機能不全	0	0	0	0	0	0	0	0
肺水腫	0	0	0	0	0	1 (0.1)	0	1 (0.4)

MedDRA ver16.0

表53 心室調律異常の副作用発現状況

	JPN-101試験 (34例)		JPN-102試験 (99例)		特定使用成績調査(MM) (1010例)		LYM3002試験 VcR-CAP群 (240例)	
	Grade 3以上	全Grade	Grade 3以上	全Grade	重篤な副作用	全体	Grade 3以上	全Grade
	0	0	0	0	1 (0.1)	1 (0.1)	0	0
トルサードドボアント	0	1 (2.9)	0	2 (2.0)	0	3 (0.3)	0	2 (0.8)
心室性期外収縮	0	0	0	0	1 (0.1)	1 (0.1)	0	0
心室性頻脈	0	1 (2.9)	1 (1.0)	3 (3.0)	1 (0.1)	1 (0.1)	0	0
心電図QT延長	0	1 (2.9)	1 (1.0)	3 (3.0)	1 (0.1)	1 (0.1)	0	0

MedDRA ver16.0

【症状】

■心肺停止、心停止、うっ血性心不全、心原性ショックがあらわれることがあり、投与前の左室駆出率に異常のない患者においても左室駆出率低下が報告されています。

製造販売後の副作用報告において心停止、心不全、心原性ショックなどによる死亡例も報告されています。

【発現時期】

多発性骨髓腫：

国内第Ⅰ/Ⅱ相臨床試験(JPN-102試験)で発現した心不全関連疾患*5例については、最短6～最長54日で発現が認められました。製造販売後調査(特定使用成績調査)にて発現した症例の多くは、1～2サイクル目で発現していますが、2サイクル目以降に発現した症例も認められています。

* MedDRA(ICH国際用語集)の高位語(HLT)の心不全NEC(NEC : Not Elsewhere Classified)の有害事象のほか、基本語(PT)の左室機能不全、心室機能不全、及び拡張機能障害

【処置】

■患者の状態を観察し、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ってください。

【その他の注意】

- 心不全は、肺うっ血による呼吸器症状、胸水、腹水、心嚢水貯留等が認められるため、胸部画像診断だけではなく、心電図及び心エコーを実施し心機能障害の有無を検討してください。
- 心不全等が疑われた場合は、内分泌学的検査(BNP、ANP)等の追加検査を実施してください。
- 造血幹細胞移植の適応とならない未治療のマントル細胞リンパ腫患者を対象とした国際共同第Ⅲ相臨床試験(LYM3002試験)において用いられたVcR-CAP療法にはボルテゾミブの併用薬として、ドキソルビシンが含まれています。VcR-CAP療法として投与する際はドキソルビシンが有する心毒性に注意し、投与開始前、及び開始後は頻回に心機能検査(心電図、心エコー、放射性核種スキャン、心内膜心筋生検等)を行うなど患者の状態を十分に観察し、異常が認められた場合には投与を中止してください。

安全対策 腫瘍崩壊症候群(Tumor lysis syndrome)

腫瘍崩壊症候群(以下、TLS)は、悪性腫瘍に対する化学療法により、急速な腫瘍の崩壊がおこり、大量の核酸等が血中に放出されることから、高リン酸血症、高カリウム血症、低カルシウム血症、高尿酸血症を呈し、致命的な電解質異常及び尿酸やリン酸カルシウムの析出による重篤な腎不全が生じる病態をいいます。

【発現状況】

多発性骨髄腫を対象とした国内第Ⅰ／Ⅱ相臨床試験、製造販売後調査(特定使用成績調査)及びマントル細胞リンパ腫を対象とした国際共同第Ⅲ相臨床試験におけるTLSの発現頻度を以下に示します。

表54 腫瘍崩壊症候群の副作用発現状況

	JPN-101試験 (34例)		JPN-102試験 (99例)		特定使用成績調査(MM) (1010例)		LYM3002試験 VcR-CAP群 (240例)	
	Grade 3以上	全Grade	Grade 3以上	全Grade	重篤な副作用	全体	Grade 3以上	全Grade
腫瘍崩壊症候群	0	0	2 (2.0)	2 (2.0)	12 (1.2)	59 (5.8)	0	1 (0.4)

MedDRA ver16.0

【発現時期】

多発性骨髄腫：

国内第Ⅰ／Ⅱ相臨床試験(JPN-102試験)の2例はサイクル1に発現しました。製造販売後調査(特定使用成績調査)にて報告された症例の多くは本剤投与開始後1サイクル目に発現していますが、2サイクル目以降に発現した症例も認められています。

【TLSのリスクが高い患者】

多発性骨髄腫 ^{1), 2)}	マントル細胞リンパ腫 ³⁾
■ 治療前の腫瘍量が多い患者。 ■ 末梢血液中の腫瘍細胞数が多い患者。 ■ 脱水、腎機能障害を合併している患者。	■ LDH値が基準値上限より高い患者。 ■ bulky病変(腫瘍径>10cm)がある患者。

【予防・観察】

TLSのリスクが高い患者は、適切な予防措置(補液、ラスブリカーゼ投与、フェブキソスタット投与、アロプリノール投与、利尿等)と注意深いモニタリングを行ってください。

■ 予防措置

・ラスブリカーゼの予防投与^{3), 4)}

ラスブリカーゼは尿酸酸化酵素であり、尿酸を酸化しアラントインにする。主として腫瘍崩壊症候群予防のために使用する。化学療法開始前4～24時間に初回投与を静注で行い、1日1回5～7日投与する。

・アロプリノールの予防投与(保険適用外)^{3), 4)}

アロプリノールはキサンチンオキシダーゼ阻害作用により尿酸の生成を抑制する。急激な細胞崩壊により生じる高尿酸血症を予防するために、化学療法開始前24～48時間に投与を開始する。アロプリノール投与に伴うキサンチン腎症の予防のために水分負荷は必須である。

・フェブキソスタットの予防投与^{3), 4)}

フェブキソスタットは非プリン型のキサンチンオキシダーゼ阻害薬であり、1日1回投与による尿酸低下作用が確認されている。軽度～中等度の腎機能障害患者にも用量調節が不要であることが報告されている。

■ モニタリング³⁾

治療開始後、最終の化学療法薬投与24時間後まで頻回(4～6時間ごと)に尿酸、リン酸、カリウム、クレアチニン、カルシウム、LDH、水分量、心電図などについて注意深くモニタリングしてください。

【処置】

■補液³⁾

大量補液は、腎血流量と糸球体濾過量を増大させることで、アシドーシスと乏尿を改善させ、尿酸やリンの尿中への排泄を促します。補液剤として生理食塩水又は0.45%食塩水などカリウム及びリン酸を含まない製剤を行い、2500～3000mL/m²/日の大量補液を行うことが推奨されています。

■ラスブリカーゼ³⁾

ラスブリカーゼ0.1～0.2mg/kgを1日1回投与し、臨床的に必要であれば最大7日間まで繰り返し投与してください。G6PD欠損患者に対してラスブリカーゼの使用は禁忌ですので、その際の代替薬としては、アロプリノール又はフェブキソスタットを考慮してください。

1)Terpos E, et al. : J Cancer Res Clin Oncol 130 : 623, 2004

2)Jaskiewicz AD, et al. : Pharmacotherapy 25 : 1820, 2005

3)腫瘍崩壊症候群(TLS)診療ガイドライン 日本臨床腫瘍学会編 金原出版株式会社 2013年8月30日発行

4)重篤副作用疾患別対応マニュアル 肿瘍崩壊症候群 平成23年3月 厚生労働省

安全対策 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)

【発現状況】

海外及び国内の臨床試験では認められておりませんが、海外製造販売後で複数例の報告があり、死亡に至った症例も報告されています。国内製造販売後では、Stevens-Johnson症候群が5例報告されています。

【処置】

異常が認められた場合には投与を中止し、適切な処置を行ってください。

参考情報：重篤副作用疾患別対応マニュアル スティーブンス・ジョンソン症候群(皮膚粘膜眼症候群) 平成18年11月厚生労働省

安全対策 可逆性後白質脳症症候群

【発現状況】

海外及び国内の臨床試験では認められておりませんが、海外製造販売後で複数例の報告があり、死亡に至った症例も報告されています。国内製造販売後では、可逆性後白質脳症症候群5例、白質脳症2例の計7例が報告されています。

【処置】

痙攣、血圧上昇、頭痛、意識障害、錯乱、視覚障害等が認められる等、可逆性後白質脳症症候群が疑われた場合は、本剤の投与を中止し、適切な処置を行ってください。

参考情報：重篤副作用疾患別対応マニュアル 白質脳症 平成18年11月厚生労働省

安全対策 視神経症及び視力障害

【発現状況】

マントル細胞リンパ腫患者に対する臨床試験では認められておりませんが、多発性骨髄腫患者に対する臨床試験では、0.1%(3/4096例)報告されています。海外製造販売後で複数例の報告があり、失明に至った症例も報告されています。国内の製造販売後での報告は、片側失明1例で転帰は軽快でした。

【処置】

異常が認められた場合は、速やかに専門医へ相談するよう指導してください。

安全対策 その他の注意が必要な副作用

皮下投与時の注射部位反応

【発現状況】

多発性骨髄腫を対象とした海外第Ⅲ相臨床試験(MMY3021試験)では、局所注射部位反応を確認するための質問票を用意し、発現状況を確認しています。何らかの処置(軟膏やクリームの塗布)やボルテゾミブの減量／休薬／中止が必要になった症例を有害事象として取り扱っています。有害事象として報告された局所注射部位反応は9例11件でした。それぞれの発現頻度を表55に示します。

表55 多発性骨髄腫：有害事象として報告された皮下投与による局所注射部位反応

何らかの処置(軟膏やクリームの塗布)やボルテゾミブの減量／休薬／中止が必要になった局所注射部位反応	皮下投与群(147例) 例数(%)
局所注射部位反応が1件以上報告された症例	9(6)
硬結	1(1)
そう痒症	3(2)
発赤	6(4)
腫脹	1(1)

質問票で報告された局所注射部位反応の症状を表56に示します。58%で皮下投与による局所注射部位反応が認められました。重症度は軽度56例(38%)、中等度27例(18%)で、高度は2例(1%)のみに認められました(そう痒症、発赤各1件)。

表56 多発性骨髄腫：皮下投与による局所注射部位反応の症状別副作用発現状況

ボルテゾミブの皮下投与後に認められた局所注射部位反応	皮下投与群(147例) 例数(%)
局所注射部位反応が1件以上報告された症例	85(58)
硬結	32(22)
そう痒症	29(20)
発赤	84(57)
腫脹	31(21)
圧痛	31(21)

【症状】

- 発赤が最も多く報告されています。皮下投与時に認められた局所注射部位反応の写真所見をP.72、73に示します。
- 投与中はいずれの期間でも発現する可能性があり、皮下投与を1回以上受けた多発性骨髄腫患者147例中85例(58%)で局所注射部位反応が1件以上認められました。そのうち、147例中79例(54%)はサイクル1時点での既に局所注射部位反応が認められており、回復までの時間(中央値)は6日間(範囲：1～73日)でした。
- 発赤の発現率はサイクル内で日数が経過するごとに低減する傾向が認められています。

【処置】

多発性骨髄腫を対象とした海外第Ⅲ相臨床試験(MMY3021試験)において、有害事象として報告された症例は主にコルチコステロイド(外用クリーム)及び抗ヒスタミン薬(経口剤)で治療されていました。本剤の用量調節を要したのは2例でした(投与中止1例、休薬1例)。

【皮下投与時の局所注射部位反応発現症例】

多発性骨髓腫を対象とした海外第Ⅲ相臨床試験(MMY3021試験)で主に認められている症状は発赤で、重症度は低く、すべての症例で可逆性でした。国内で本剤を皮下投与された局所注射部位反応発現症例において、静脈炎を併発している症例(症例No.3参照)が報告されています。海外で痛みや発熱を伴い、重症化した症例が報告されました¹⁾。

重症化を防ぐために、注意深い観察を行うことが必要です。症状の状況に応じて適宜処置を行ってください。

症例No.1

[年齢・性別] 60歳代・女性 [初発／再発] 再発

[ベルケイド[®]投与レベル] 1.3mg/m²(2.5mg/mL) [薬剤性の皮膚炎の既往歴] 無

[発現の反復性] 有 [他の症状] 無 [局所注射部位反応への対処] 自然治癒

<腹部(皮下投与1回目)>



皮下投与翌日



皮下投与7日後

症例No.2

[年齢・性別] 60歳代・男性 [初発／再発] 初発

[ベルケイド[®]投与レベル] 1.3mg/m²(1mL投与) [薬剤性の皮膚炎の既往歴] 無

[発現の反復性] 有 [他の症状] 無 [局所注射部位反応への対処] 自然治癒



(皮下投与4回目)

(皮下投与3回目)

1)Obeid KM, et al. : Clin Lymphoma Myeloma Leuk 12 : 284, 2012

症例No.3¹⁾

【年齢・性別】 60歳代・女性 【初発／再発】 再発

【ベルケイド®投与レベル】 1.3mg/m²(2.5mg/mL) 【薬剤性の皮膚炎の既往歴】 無

【発現の反復性】 有 【他の症状】 そう痒あり、硬結・疼痛なし、静脈炎

【局所注射部位反応への対処】 ヒドロコルチゾン クリームを塗布

<左大腿部(皮下投与4回目)>



1)Kamimura T, et al. : Int J Hematol 96: 525, 2012

その他の皮膚障害

【発現状況】

多発性骨髄腫を対象とした国内第Ⅰ/Ⅱ相臨床試験、海外臨床試験、製造販売後調査（特定使用成績調査）及びマントル細胞リンパ腫を対象とした国際共同第Ⅲ相臨床試験におけるその他の皮膚障害の発現頻度を以下に示します。

表57 その他の皮膚障害の発現状況

	JPN-101試験 (34例)		JPN-102試験 (99例)		特定使用成績調査 (MM) (1010例)		LYM3002 VcR-CAP試験 (240例)	
	Grade 3以上	全Grade	Grade 3以上	全Grade	重篤な副作用	全体	Grade 3以上	全Grade
紅斑	0	2(5.9)	0	7(7.1)	0	16(1.6)	0	0
発疹	0	10(29.4)	4(4.0)	59(59.6)	1(0.1)	91(9.0)	0	5(2.1)
紅斑性皮疹	0	0	0	0	1(0.1)	9(0.9)	0	0
丘疹性皮疹	0	4(11.8)	0	0	0	8(0.8)	0	1(0.4)
蕁麻疹	0	3(8.8)	0	2(2.0)	0	6(0.6)	0	0

MedDRA ver16.0

【症状】

■皮膚障害は高頻度に発現していますが、その大半はGrade 1からGrade 2でした。症状は紫斑性又は毛包炎様の発疹であり、痒みや熱感等はありません。また、皮膚生検によると毛細血管周囲にリンパ球を主体とする炎症細胞浸潤が認められています（骨髄腫細胞の浸潤は報告されていません）。国内臨床試験で報告された皮膚障害の写真所見を以下に示します。

【処置】

■ステロイド剤又はステロイド外用剤の適宜投与により症状は改善しますが、本剤の投与により再発する可能性があります。表57のとおり、一般的症状に加え、隆起性で痒みや痛みを伴わない発疹、紫斑が報告されています。症状と経過を以下に示します。

再発又は難治性の多発性骨髓腫に対する国内治験症例：61歳、男性、IgG- κ 型、投与量1.3mg/m²、最良効果CR^{F+}(免疫固定法陽性)



サイクル2/Day6より隆起性で痒みや痛みを伴わない「発疹(紅色丘疹)」が発現。各サイクル休薬中に回復(色素沈着が残存する場合あり)するも、次サイクル投与開始後に再度発現した。「発疹(紅色丘疹)」の重症度は最悪値でGrade 2。併用薬として酪酸プロピオン酸ベタメタゾンを適宜使用し効果を認めた。

再発又は難治性の多発性骨髓腫に対する国内治験症例：年齢72歳、男性、IgA- κ 型、投与量1.3mg/m²、最良効果PR



サイクル1/Day11より隆起性で毛包炎様の痒みや痛みを伴わない「発疹」、「紫斑」が発現。各サイクル休薬中に消退傾向を認めるも、次サイクル投与開始後に悪化を認めた。「発疹」及び「紫斑」の重症度は最悪値でGrade 2。併用薬としてプロピオン酸クロベタゾールを適宜使用し効果を認めた。左写真の胸部処置は、当該病変の皮膚生検によるもの。

【参考：皮下投与時の多発性骨髄腫を対象とした使用成績調査】

国内の多発性骨髄腫患者における本剤の皮下投与時の使用実態下での安全性の把握を目的として、124例を対象に行われた本剤の使用成績調査の結果を以下に示します。

<注射部位反応の発現状況>

安全性解析対象症例124例のうち、注射部位反応の副作用は51例62件認められ、副作用発現頻度は41.1%(51/124例)でした。

副作用の種類別では、「注射部位紅斑」37.9%(47/124例)、「注射部位硬結」4.0%(5/124例)、「注射部位そう痒感」3.2%(4/124例)、「注射部位熱感」及び「注射部位腫脹」各1.6%(2/124例)、「注射部位疼痛」及び「注射部位発疹」各0.8%(1/124例)が認められました。重篤な注射部位反応の副作用は認められませんでした。

注射部位反応の副作用発現頻度一覧を以下に示します。

表58 注射部位反応一覧

安全性解析対象症例数	124
副作用発現症例数	51(41.1)
副作用発現件数	62件
注射部位反応	例数(%)
注射部位紅斑	47(37.9)
注射部位硬結	5(4.0)
注射部位そう痒感	4(3.2)
注射部位熱感	2(1.6)
注射部位腫脹	2(1.6)
注射部位疼痛	1(0.8)
注射部位発疹	1(0.8)

注射部位反応を発現した51例中転帰が軽快・回復であった49例において、注射部位反応発現日から転帰判定日までの最短日数は1日、最長日数は123日でした。また、注射部位反応を発現した51例中、処置薬を使用した症例は8例でした。

<本剤投与から初発の注射部位反応発現までの日数>

本剤投与から初発の注射部位反応の発現までの日数は、「1日≤～<4日」41例50件と、多くの症例で本剤初回投与から比較的短期のうちに発現していました。本剤投与から初発の注射部位反応発現までの日数を図9に示します。転帰は不明の2例2件を除き、回復及び軽快であり、注射部位反応により本剤の休薬、減量、中止の投与変更を必要とした症例はありませんでした。

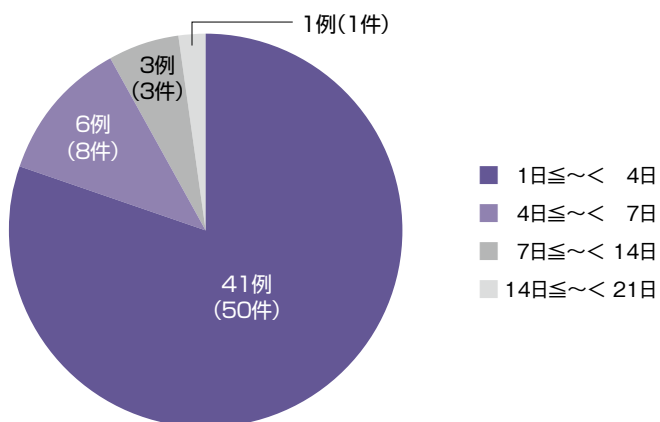


図9 注射部位反応発現までの日数別例数分布

<本剤投与回数毎の注射部位反応発現状況>

注射部位反応は本剤の投与毎に繰り返し発現することが想定されたため、注射部位反応が発現した51例中、本剤投与毎の注射部位反応発現有無の情報を入手できた45例について、投与回数毎の注射部位反応発現件数を確認しました。

本剤の投与回数別の注射部位反応全体としての発現頻度は、本剤初回投与が86.7%(39/45例)と最も高く、次いで2回目投与が51.1%(23/45例)、3回目以降は30~40%台を推移していました。注射部位反応の種類別には、注射部位疼痛が初回から4回目まで各1件の発現がみられた以外、どの注射部位反応も初回の発現件数が最も多い傾向がみられました。本剤投与回数別の注射部位反応の副作用発現頻度を下表に示します。

表59 本剤投与回数別の注射部位反応の副作用発現状況

項目(投与回数)	1回	2回	3回	4回	5回	6回	7回	8回
対象症例数*	45	45	44	44	35	26	19	18
注射部位反応発現症例数(%)	39 (86.7)	23 (51.1)	17 (38.6)	19 (43.2)	16 (45.7)	9 (34.6)	7 (36.8)	6 (33.3)
注射部位反応発現件数	50	25	19	21	17	9	8	7
注射部位反応の種類と件数	注射部位紅斑	36	23	17	19	15	9	7
	注射部位硬結	5	0	0	0	0	0	0
	注射部位そう痒感	3	1	1	1	2	0	0
	注射部位熱感	2	0	0	0	0	0	0
	注射部位腫脹	2	0	0	0	0	1	1
	注射部位疼痛	1	1	1	1	0	0	0
	注射部位発疹	1	0	0	0	0	0	0

*本剤投与毎の注射部位反応発現有無の情報を入手できた45例

<本剤投与回数毎の注射部位反応発現状況(発現パターン別患者割合)>

前述の45例において、注射部位反応の発現が同一症例の中でどのような発現パターンを示すのかについて検討しました。図10に示すように、本剤の初回投与後に注射部位反応が発現した症例が86.7%（39/45例）を占め、うち、投与終了または中止までの全投与回で発現した症例が35.6%（16/45例）、初回投与後に発現した後2回目以降発現しなかった症例が42.2%（19/45例）でした。注射部位反応は初回投与後に発現する傾向が示唆されました。

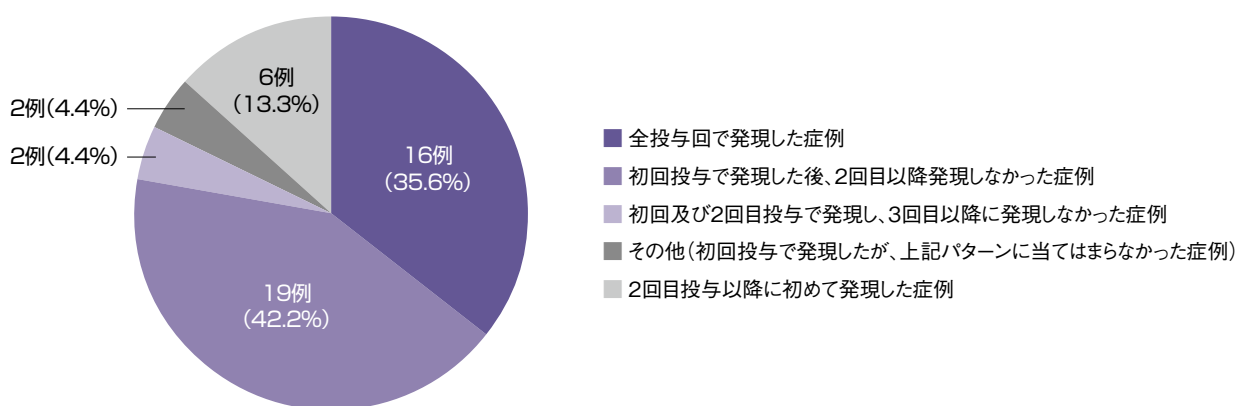


図10 発現パターン別患者割合

発熱(薬剤熱:Drug induced fever)

【発現状況】

多発性骨髄腫を対象とした国内第Ⅰ/Ⅱ相臨床試験、製造販売後調査(特定使用成績調査)及びマントル細胞リンパ腫を対象とした国際共同第Ⅲ相臨床試験における発熱の発現頻度を以下に示します。

表60 発熱の発現状況

	JPN-101試験 (34例)		JPN-102試験 (99例)		特定使用成績調査 (MM) (1010例)		LYM3002 VcR-CAP試験 (240例)	
	Grade 3以上	全Grade	Grade 3以上	全Grade	重篤な副作用	全体	Grade 3以上	全Grade
	0	1(2.9)	0	0	0	1(0.1)	0	0
腫瘍熱	0	1(2.9)	0	0	0	1(0.1)	0	0
発熱性好中球減少症	2(5.9)	2(5.9)	1(1.0)	1(1.0)	0	14(1.4)	31(12.9)	36(15.0)
高熱	0	0	0	0	0	0	0	0
発熱	0	18(52.9)	0	34(34.3)	6(0.6)	287(28.4)	7(2.9)	32(13.3)

MedDRA ver16.0

【発現時期】

発現症例の多くは、本剤投与当日から翌日に発現し、サイクル中の投与毎に発現と消失を繰り返します。

<発熱の発現時期>

多発性骨髄腫:

製造販売後調査(特定使用成績調査)(2008年4月25日時点)において、投与初期(2サイクルまで)に29.5%(155/525例)の症例で発熱が認められます。原因としては、薬剤熱、感染、急性肺障害などが考えられますが、発熱の原因については特定できておりません。発熱が認められた症例の49.0%(76/155例)は投与後7日間以内に発現しています。

表61 多発性骨髄腫:発現時期別発熱発現数

	投与後 7日間	投与後 8-14日間	投与後 15-21日間	投与後 22-28日間	投与後 29日間以上
発熱発現数(例)	76	25	21	10	23

2008年特定使用成績調査中間集計(2008年4月25日時点)

【症状】

■個人差はありますが、感冒様症状を伴わない一過性で38℃前後の発熱が認められます。

【処置】

■軽度の場合は、無処置または解熱剤により解熱が可能です。

■多発性骨髄腫を対象とした国内第Ⅰ/Ⅱ相臨床試験(JPN-102試験)においては、アセトアミノフェン、プレドニゾロン10mgで治療されていました。

【その他の注意】

■持続的な高体温や感冒様症状(特に呼吸器症状)を伴う発熱については、感染症及び重篤な肺障害(急性肺障害・間質性肺炎)による症状の可能性があるため、十分に注意してください。また、外来で投与する際は患者に対して十分に説明するとともに、これらの症状が発現した場合には直ちに医師の診察を受けるよう指導してください。

■非ステロイド性消炎鎮痛薬を多用すると腎障害を発現するおそれがあるので、注意してください。

4. 国内及び海外の臨床試験に関する情報

VMP群の投与開始早期の死亡割合について

多発性骨髄腫を対象とした海外第Ⅲ相臨床試験(MMY3002試験)の生存期間のKaplan-Meier曲線において、ランダム化された日から150日目頃まで、VMP群の方が死亡した患者の割合が若干高い傾向が認められました。

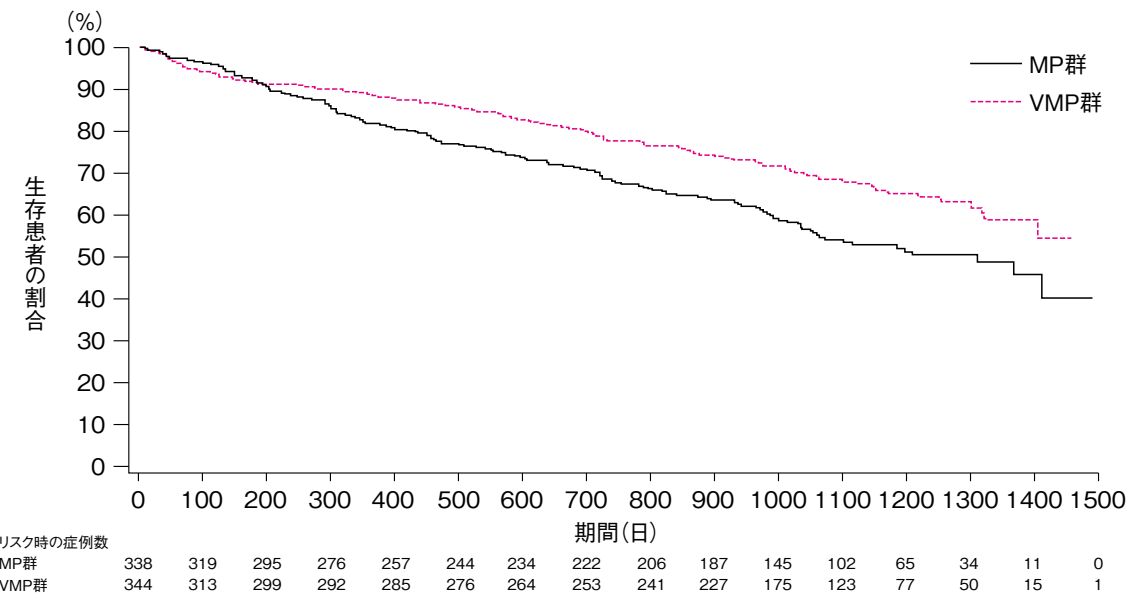


図11 海外第Ⅲ相臨床試験(MMY3002試験)の生存期間のKaplan-Meier曲線[ITT解析対象集団](2009年4月14日データベース固定時点)

ランダム化された日から150日目までに死亡した患者の割合は、VMP群7.6%(26/344例)、MP群6.2%(21/338例)でした。また、当該期間に死亡した患者の死因が有害事象による患者の割合は、VMP群6.1%(21/344例)、MP群3.8%(13/338例)でした。

表62 ランダム化された日から150日目までにおける死亡

	投与群	
	VMP群(344例)	MP群(338例)
打切り例数(%)	14 (4.1)	9 (2.7)
死亡例数(%)	26 (7.6)	21 (6.2)
死因		
有害事象	21 (6.1)	13 (3.8)
進行(PD)	3 (0.9)	4 (1.2)
その他	2 (0.6)	4 (1.2)

いずれの群においても、最も多い死因はSOC*「感染症及び寄生虫症」(VMP群8例、MP群8例)であり、主な死因は、VMP群では肺炎(4例、1.2%)及び敗血症ショック(2例、0.6%)、MP群では敗血症(4例、1.2%)、肺炎及び敗血症ショック(各2例、0.6%)でした。次に多い死因はSOC「心臓障害」(VMP群7例、MP群4例)であり、主な死因は、VMP群ではうっ血性心不全及び不整脈(各2例、0.6%)、MP群では心肺停止(2例、0.6%)でした。

MP群に比べVMP群で多い死因は、SOC「呼吸器、胸郭及び縦隔障害」(VMP群5例、MP群3例)及びSOC「心臓障害」でした。

*ICH国際医薬用語集(MedDRA)の器官別大分類(SOC:System Organ Class)

MPレジメン併用時及び非併用時の本剤のPK

未治療の多発性骨髓腫患者を対象とした国内第Ⅰ／Ⅱ相臨床試験(JPN-102試験)及び海外第Ⅲ相臨床試験(MMY3002試験)において、MP非併用時(B:サイクル1/Day25)及びMP併用時(VMP:サイクル2/Day4)に本剤1.3mg/m²投与時の血漿中ボルテゾミブの薬物動態パラメータの比較を行いました。その結果、血漿中の本剤の薬物動態は、MP併用時及び非併用時で大きく異なりませんでした。

表63 MPレジメン併用時及び非併用時の本剤のPK

	試験名	投与量	サイクル	Day		C ₀ (ng/mL)	C _{max} (ng/mL)	t _{max} (h)	AUC ₂₄ (ng·h/mL)
MP 非併用	JPN-102試験	1.3mg/m ²	1	25	例数	4	4	4	4
					平均値	0.6943	120.3	0.078	74.08
					SD	1.0453	24.527	0.0050	5.595
					中央値	0.2835	111.5	0.080	76.26
					最小値-最大値	BQL - 2.21	102 - 156	0.07 - 0.08	65.8 - 78.0
					CV(%)	150.6	20.4	6.5	7.6
MP 併用	MMY3002試験	1.3mg/m ²	1	25	例数	19	20	20	20
					平均値	0.975	207	0.10	88.4
					SD	0.517	505	0.09	62.7
					中央値	0.834	95.8	0.08	73.4
					最小値-最大値	0.500 - 2.78	18.7 - 2340	0.08 - 0.50	43.7 - 344
					CV(%)	53.0	244.1	91.1	70.9
MP 併用	JPN-102試験	1.3mg/m ²	2	4	例数	3	3	3	3
					平均値	BQL	88.87	0.083	58.77
					SD	NC	19.568	0.0153	3.477
					中央値	BQL	94.50	0.080	60.15
					最小値-最大値	BQL	67.1 - 105	0.07 - 0.10	54.8 - 61.3
					CV(%)	NC	22.0	18.3	5.9
MP 併用	MMY3002試験	1.3mg/m ²	2	4	例数	19	20	20	20
					平均値	1.08	165	0.14	108
					SD	0.454	300	0.21	76.2
					中央値	1.05	67.5	0.08	84.4
					最小値-最大値	0.518 - 1.94	19.9 - 1370	0.08 - 1.00	43.4 - 373
					CV(%)	42.1	181.8	151.0	70.5

NC : not calculated

BQL : below quantification limit(<0.500ng/mL)

静脈内投与時及び皮下投与時の本剤のPK

前治療を有する多発性骨髓腫患者を対象とした海外第Ⅰ相臨床試験(CAN-1004試験)及び海外第Ⅲ相臨床試験(MMY3021試験)において、本剤1.3mg/m²を静脈内投与及び皮下投与した時のボルテゾミブの薬物動態パラメータの比較を行いました。その結果、皮下投与時のC_{max}は静脈内投与時のC_{max}の1/8～1/10でした。皮下投与時のt_{max}(中央値)は静脈内投与時と比較し約0.5時間遅延していました。一方、AUC_{last}は皮下投与時と静脈内投与時で同程度でした。

表64 静脈内投与時及び皮下投与時の本剤のPK

■海外第Ⅰ相臨床試験(CAN-1004試験)

試験日	投与経路(例数)		C _{max} (ng/mL)	t _{max} ^a (h)	AUC _{last} (ng·h/mL)
1日目	SC(10例)	平均値 SD	16.5 8.35	0.53 (0.30-1.02)	92.1 17.8
	IV(10例)	平均値 SD	286 466	0.03 (0.03-0.05)	104 99.0
11日目	SC(10例)	平均値 SD	22.5 5.36	0.50 (0.25-1.00)	195 51.2
	IV(10例)	平均値 SD	162 79.9	0.03 (0.03-0.50)	241 82.0

a 中央値(最小値-最大値)

■海外第Ⅲ相臨床試験(MMY3021試験)

試験日	投与経路(例数)		C _{max} (ng/mL)	t _{max} ^a (h)	AUC _{last} (ng·h/mL)
11日目	SC(17例)	平均値 SD	20.4 8.87	0.50 (0.08-1.00)	155 56.8
	IV(14例)	平均値 SD	223 101	0.03 (0.03-0.08)	151 42.9

a 中央値(最小値-最大値)

MEMO

別 添

1. 国内及び海外の主な臨床試験一覧	84
2. 国内臨床試験の主な有害事象及び重篤な 有害事象一覧	86
3. 海外第Ⅲ相臨床試験(MMY3002試験)における 10%以上の有害事象	88
4. 國際共同第Ⅲ相臨床試験(LYM3002試験)における 10%以上の有害事象	89
5. 海外臨床試験の主な有害事象及び 重篤な有害事象一覧	90
6. 皮下投与と静脈内投与における有害事象発現状況	92
7. 外国人患者と比較した日本人患者における本剤の安全性	94
8. 副作用Grade別発現頻度一覧(多発性骨髓腫)	96
9. 副作用Grade別発現頻度一覧(マントル細胞リンパ腫)	110
10. 副作用発現頻度一覧	116
11. 國際共同第Ⅲ相臨床試験成績(LYM3002試験)に関する Q&A	128

別添1. 国内及び海外の主な臨床試験一覧

多発性骨髄腫患者を対象とした国内及び海外の臨床試験の概要

	国内第I/II相臨床試験 (JPN-102試験)	国内第I/II相臨床試験 (JPN-101試験)	海外第III相臨床試験 (MMY3002試験)	海外第III相臨床試験 (039試験)			
対象	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	病勢の進行が確認された初回治療に無効又は寛解導入後に再発した多発性骨髄腫患者	造血幹細胞移植の適応とならない65歳以上の未治療多発性骨髄腫患者	病勢の進行のため2~4回目の治療をする再発又は難治性の多発性骨髄腫患者			
用量	海外推奨用量の1.3mg/m ² を上限として0.7、1.0、1.3mg/m ² の3段階で漸増	海外推奨用量の1.3mg/m ² を上限として0.7、1.0、1.3mg/m ² の3段階で漸増	VMP群: ボルテゾミブ:1.3mg/m ² メルファラン:9mg/m ² プレドニゾロン:60mg/m ²	MP群: メルファラン:9mg/m ² プレドニゾロン:60mg/m ²	ボルテゾミブ群:1.3mg/m ² デキサメタゾン群:40mg/day		
投与スケジュール	【ボルテゾミブ】 1日1回、週2回(1、4、8、11、22、25、29及び32日目)静脈内投与後10日間休薬を1サイクルとし、最大6サイクル※ 【MP(メルファラン+プレドニゾロン)】 1日1回、1週間(1、2、3、4日目)経口投与した後、38日間(5~42日目)休薬を1サイクルとし、最長9サイクル投与	1日1回、週2回(1、4、8及び11日目)静脈内投与後10日間休薬を1サイクルとし、最大6サイクル※	【ボルテゾミブ】 1日1回、週2回(1、4、8、11、22、25、29及び32日目)静脈内投与後10日間休薬を1サイクルとし、4サイクル投与。その後1日1回、週1回(1、8、22、29日目)静脈内投与後13日間(30~42日目)休薬を1サイクルとし、5サイクル投与 【MP(メルファラン+プレドニゾロン)】 1日1回、1週間(1、2、3、4日目)経口投与した後、38日間(5~42日目)休薬を1サイクルとし、9サイクル投与	【MP(メルファラン+プレドニゾロン)】 1日1回、1週間(1、2、3、4日目)経口投与した後、38日間(5~42日目)休薬を1サイクルとし、9サイクル投与	1日1回、週2回(1、4、8及び11日目)静脈内投与後10日間休薬を1サイクルとし8サイクル投与。その後1日1回、週1回(1、8、15及び22日目)静脈内投与後13日間休薬を1サイクルとし3サイクル投与 1日1回(1~4日目、9~12日目、17~20日目)経口投与後15日間休薬を1サイクルとし4サイクル投与。その後、1日1回(1~4日目)経口投与後24日間休薬を1サイクルとし5サイクル投与		
登録例数	99例	34例	344例	338例	333例	336例	
有効性	CR+PR:70%	CR+PR:30%	71% (CR30%、PR40%) 最良奏効率 DR:20.3ヵ月 (CR+PRの中央値 か確認)	35% (CR4%、PR31%) DR:13.1ヵ月	CR+PR:38% CR+nCR:13% DR:8.0ヵ月 TTP:6.2ヵ月 1-yearOS:80%	CR+PR:18% CR+nCR:2% DR:5.6ヵ月 TTP:3.5ヵ月 1-yearOS:66%	中間解析によるTTPの結果に基づき、デキサメタゾン群は中止され、原疾患の状態に関係なく、全例がボルテゾミブに切り替えられた。この時点で試験は早期終了となったため、生存患者(534例)の最終追跡時点でのMSは8.3ヵ月であった。
主な有害事象	貧血、好中球減少症、リンパ球減少症、白血球減少症、血小板減少症、白血球増加症、食欲減退、低ナトリウム血症、高血糖、低カリウム血症、低リン酸血症、末梢性ニューロパチー、下痢、恶心、便秘、嘔吐、肝機能異常、発疹、倦怠感、CRP増加、LDH増加、AST増加	貧血、好中球減少症、リンパ球減少症、白血球減少症、血小板減少症、食欲不振、感覺鈍麻、下痢、恶心、便秘、嘔吐、発疹、発熱、LDH増加、AST増加	貧血、白血球減少症、好中球減少症、血小板減少症、便秘、下痢、恶心、嘔吐、神經痛、末梢性ニューロパチー	貧血、白血球減少症、好中球減少症、血小板減少症	血小板減少症、末梢神經障害、胃腸障害、疲労、発熱、貧血、頭痛、食欲不振、発疹、咳嗽、呼吸困難	疲労、胃腸障害、貧血、不眠症	

CR: 完全奏効、PR: 部分奏効、DR: CR+PR例の奏効持続期間(中央値)、TTP: 腫瘍増殖抑制期間(中央値)、MS: 生存期間(中央値)、1-yearOS: 1年生存率

* JPN-101試験に登録された患者は引き続き「継続又は再投与試験(JPN-201試験)」への参加を可能とした。JPN-201試験では、JPN-101試験から7サイクル以降投与を継続する継続投与群及び国内推奨用量(1.3mg/m²)から投与を開始する再投与群のいずれかに登録された。

	海外第Ⅰ相臨床試験(CAN-1004試験)	海外第Ⅲ相臨床試験(MMY3021試験)
対象	前治療を1回以上施行された症候性多発性骨髓腫患者	1~3回の前治療歴を有し、直近の治療後に進行が確認された本剤未治療の多発性骨髓腫患者
用量	ボルテゾミブ1.3mg/m ² (濃度:1mg/mL)	ボルテゾミブ:1.3mg/m ² (濃度:IV 1.0mg/mL, SC 2.5mg/mL)、デキサメタゾン:20mg
投与スケジュール	各サイクルの1、4、8、11日目に投与し、8サイクルまで投与。SDの被験者には治験担当医師の判断でサイクル3以降、デキサメタゾンの追加投与を可能とした。	3週間を1サイクルとしてサイクル8までの各サイクルの1、4、8、11日目にボルテゾミブを投与した。サイクル5以降、治験担当医師により最良効果が不变(NC)又はPRで進行なしと評価された場合、デキサメタゾンの追加投与を可能とした。デキサメタゾンを追加する場合、投与量は20mgとし、本剤の投与日及び翌日に経口投与した(各サイクルの1、2、4、5、8、9、11、12日目)。
登録例数	SC群:12例、IV群:12例	SC群:148例、IV群:74例
有効性	全奏効率(CR+VGPR+PR) SC群:58%(7/12例)、IV群:42%(5/12例)	(2010年8月31日データカットオフ時点):サイクル4までのORRは、両群で42%(SC群61/145例、IV群31/73例)、サイクル4までの抗腫瘍効果(最良効果)は、SC群:CR9例(6%)、PR52例(36%)、IV群:CR6例(8%)、PR25例(34%)。
主な有害事象	SC群:貧血、白血球減少症、好中球減少症、血小板減少症、下痢、悪心、嘔吐、無力症、ニューロパチー IV群:貧血、白血球減少症、好中球減少症、下痢、悪心、無力症、ニューロパチー	SC群:貧血、白血球減少症、好中球減少症、血小板減少症、下痢、神経痛、末梢性感覺ニューロパチー IV群:貧血、白血球減少症、好中球減少症、血小板減少症、下痢、疲労、神経痛、末梢性感覺ニューロパチー

IV: 静脈内投与、SC: 皮下投与、SD: 安定、CR: 完全奏効、VGPR: very good PR、PR: 部分奏効

マントル細胞リンパ腫患者を対象とした海外(日本を含む)の臨床試験の概要

	国際共同第Ⅲ相臨床試験成績(LYM3002試験)	
対象	造血幹細胞移植の適応とならない未治療のマントル細胞リンパ腫患者	
用量	VcR-CAP群: リツキシマブ:375 mg/m ² シクロホスファミド:750 mg/m ² ドキソルビシン:50 mg/m ² ボルテゾミブ:1.3 mg/m ² プレドニゾロン:100 mg/m ²	R-CHOP群: リツキシマブ375 mg/m ² シクロホスファミド:750 mg/m ² ドキソルビシン:50 mg/m ² ビンクリスチン:1.4 mg/m ² (最大2mg) プレドニゾロン:100 mg/m ²
投与スケジュール	【ボルテゾミブ】 1日1回、週2回(1、4、8及び11日目)静脈内投与後10日間(12~21日目)休薬 【リツキシマブ、シクロホスファミド、ドキソルビシン】 1日目に静脈内投与 【プレドニゾン*】 1~5日目に経口投与 1サイクル21日とし、6サイクル投与(サイクル6で初めて奏効を認めた場合は8サイクルまで)	【リツキシマブ、シクロホスファミド、ドキソルビシン、ビンクリスチン】 1日目に静脈内投与 【プレドニゾン*】 1~5日目に経口投与 1サイクル21日とし、6サイクル投与(サイクル6で初めて奏効を認めた場合は8サイクルまで)
登録例数	243例	244例
有効性	PFS:24.7ヶ月 CR+CRu:53%	PFS:14.4ヶ月 CR+CRu:42%
主な有害事象	好中球減少症、血小板減少症、貧血、白血球減少症、末梢性ニューロパチー	好中球減少症、血小板減少症、貧血、白血球減少症、末梢性ニューロパチー

* プレドニゾンは本邦未発売

PFS: 無増悪生存期間(中央値)、CR: 完全奏効、CRu: 不確定完全奏効率

別添2. 国内臨床試験の主な有害事象及び重篤な有害事象一覧

多発性骨髓腫を対象とした国内第Ⅰ/Ⅱ相臨床試験において15%以上で発現した主な有害事象

事象名	JPN-101試験 1.3mg/m ² 投与群 例(%) (25例)	JPN-102試験 第Ⅱ相部分 例(%) (87例)
感染症及び寄生虫症		
鼻咽頭炎	3 (12.0)	15 (17.2)
感染	4 (16.0)	8 (9.2)
血液及びリンパ系障害		
白血球減少症	11 (44.0)	86 (98.9)
リンパ球減少症	10 (40.0)	86 (98.9)
血小板減少症	11 (44.0)	86 (98.9)
好中球減少症	11 (44.0)	84 (96.6)
貧血	18 (72.0)	61 (70.1)
白血球増加症	0 (0)	44 (50.6)
血小板増加症	0 (0)	14 (16.1)
代謝及び栄養障害		
食欲減退	14 (56.0)	50 (57.5)
低ナトリウム血症	5 (20.0)	45 (51.7)
高血糖	5 (20.0)	43 (49.4)
低カリウム血症	3 (12.0)	42 (48.3)
低リン酸血症	0 (0)	40 (46.0)
高カリウム血症	3 (12.0)	34 (39.1)
低カルシウム血症	0 (0)	34 (39.1)
低アルブミン血症	2 (8.0)	31 (35.6)
高クロール血症	0 (0)	21 (24.1)
低クロール血症	0 (0)	15 (17.2)
高クレアチニン血症	0 (0)	15 (17.2)
精神障害		
不眠症	3 (12.0)	23 (26.4)
神経系障害		
末梢性ニューロパシー	0 (0)	46 (52.9)
味覚異常	3 (12.0)	16 (18.4)
浮動性めまい	2 (8.0)	15 (17.2)
末梢性感覚ニューロパシー	6 (24.0)	14 (16.1)
感覚鈍麻	10 (40.0)	0 (0)
頭痛	8 (32.0)	8 (9.2)
神経痛	4 (16.0)	0 (0)
胃腸障害		
下痢	16 (64.0)	58 (66.7)
恶心	14 (56.0)	49 (56.3)
便秘	14 (56.0)	46 (52.9)
嘔吐	10 (40.0)	36 (41.4)
口内炎	4 (16.0)	18 (20.7)
上腹部痛	4 (16.0)	6 (6.9)
肝胆道系障害		
肝機能異常	3 (12.0)	44 (50.6)
皮膚及び皮下組織障害		
発疹	10 (40.0)	58 (66.7)
腎及び尿路障害		
腎機能障害	5 (20.0)	13 (14.9)
全身障害及び投与局所様態		
倦怠感	8 (32.0)	37 (42.5)
発熱	14 (56.0)	30 (34.5)
疲労	7 (28.0)	23 (26.4)
浮腫	2 (8.0)	19 (21.8)
臨床検査		
C-反応性蛋白增加	6 (24.0)	57 (65.5)
血中乳酸脱水素酵素增加	13 (52.0)	50 (57.5)
体重減少	7 (28.0)	49 (56.3)
血中アルカリホスファターゼ増加	8 (32.0)	40 (46.0)
アラニン・アミノトランスフェラーゼ増加	7 (28.0)	27 (31.0)
アスペラギン酸アミノトランスフェラーゼ増加	13 (52.0)	22 (25.3)
体重増加	0 (0)	20 (23.0)
リンパ球数減少	15 (60.0)	0 (0)
好中球数減少	13 (52.0)	0 (0)
血小板数減少	13 (52.0)	0 (0)
白血球数減少	12 (48.0)	0 (0)
血中アミラーゼ増加	4 (16.0)	0 (0)

多発性骨髓腫を対象とした国内第Ⅰ／Ⅱ相臨床試験で認められた重篤な有害事象

事象名	JPN-101試験 1.3mg/m ² 例(%) (25例)	JPN-102試験 1.3mg/m ² 例(%) (87例)	事象名	JPN-101試験 1.3mg/m ² 例(%) (25例)	JPN-102試験 1.3mg/m ² 例(%) (87例)
血液及びリンパ系障害					
貧血	0 (0)	1 (1.1)	間質性肺疾患	2 (8.0)	0 (0)
発熱性好中球減少症	1 (4.0)	0 (0)	気胸	1 (4.0)	0 (0)
血小板減少症	1 (4.0)	0 (0)	低酸素症	0 (0)	2 (2.3)
心臓障害					
プリンツメタル狭心症	0 (0)	1 (1.1)	皮膚及び皮下組織障害		
眼障害					
白内障	0 (0)	1 (1.1)	発疹	0 (0)	2 (2.3)
胃腸障害					
腸炎	1 (4.0)	2 (2.3)	多形紅斑	0 (0)	1 (1.1)
下痢	0 (0)	2 (2.3)			
便秘	0 (0)	1 (1.1)			
イレウス	0 (0)	1 (1.1)			
恶心	0 (0)	1 (1.1)			
全身障害及び投与局所様態					
無力症	0 (0)	1 (1.1)			
感染症及び寄生虫症					
肺炎	1 (4.0)	1 (1.1)			
気管支肺炎	1 (4.0)	0 (0)			
敗血症	1 (4.0)	0 (0)			
腸球菌性敗血症	1 (4.0)	0 (0)			
気管支肺アスペルギルス症	0 (0)	1 (1.1)			
帶状疱疹	0 (0)	1 (1.1)			
鼻咽頭炎	0 (0)	1 (1.1)			
肺炎球菌性肺炎	0 (0)	1 (1.1)			
敗血症性ショック	0 (0)	1 (1.1)			
上気道感染	0 (0)	1 (1.1)			
播種性帶状疱疹	0 (0)	1 (1.1)			
細菌性腸炎	0 (0)	1 (1.1)			
傷害、中毒及び処置合併症					
脛骨骨折	0 (0)	1 (1.1)			
代謝及び栄養障害					
腫瘍崩壊症候群	0 (0)	2 (2.3)			
過小食	0 (0)	1 (1.1)			
良性、悪性及び詳細不明の新生物(囊胞及びポリープを含む)					
胃癌	0 (0)	1 (1.1)			
甲状腺癌	0 (0)	1 (1.1)			
神経系障害					
末梢性ニューロパシー	0 (0)	1 (1.1)			
精神障害					
うつ病	0 (0)	1 (1.1)			
腎及び尿路障害					
血尿	1 (4.0)	0 (0)			
急性腎不全	0 (0)	1 (1.1)			
腎機能障害	0 (0)	1 (1.1)			

MedDRA/J ver13.0

別添3. 海外第Ⅲ相臨床試験(MMY3002試験)に おける10%以上の有害事象*

事象名	MP群 例(%) (337例)		VMP群 例(%) (340例)	
	Grade 3以上	全 Grade	Grade 3以上	全 Grade
有害事象発現例	267 (79)	326 (97)	304 (89)	338 (99)
血液及びリンパ系障害				
貧血	92 (27)	187 (55)	62 (18)	147 (43)
白血球減少症	68 (20)	100 (30)	77 (23)	113 (33)
リンパ球減少症	37 (11)	58 (17)	67 (20)	83 (24)
好中球減少症	128 (38)	155 (46)	137 (40)	165 (49)
血小板減少症	102 (30)	159 (47)	127 (37)	178 (52)
胃腸障害				
腹痛	1 (<1)	22 (7)	7 (2)	49 (14)
上腹部痛	0 (0)	29 (9)	1 (<1)	40 (12)
便秘	0 (0)	54 (16)	2 (1)	125 (37)
下痢	2 (1)	58 (17)	25 (7)	157 (46)
消化不良	0 (0)	23 (7)	0 (0)	39 (11)
悪心	1 (<1)	94 (28)	14 (4)	164 (48)
嘔吐	2 (1)	55 (16)	14 (4)	112 (33)
全身障害及び投与局所様態				
無力症	9 (3)	60 (18)	21 (6)	73 (21)
疲労	7 (2)	86 (26)	25 (7)	98 (29)
末梢性浮腫	0 (0)	34 (10)	2 (1)	68 (20)
発熱	8 (2)	64 (19)	10 (3)	99 (29)
感染症及び寄生虫症				
気管支炎	4 (1)	27 (8)	4 (1)	44 (13)
帯状疱疹	6 (2)	14 (4)	11 (3)	45 (13)
鼻咽頭炎	0 (0)	27 (8)	1 (<1)	39 (11)
肺炎	22 (7)	36 (11)	29 (9)	56 (16)
代謝及び栄養障害				
食欲不振	4 (1)	34 (10)	10 (3)	77 (23)
低カリウム血症	10 (3)	25 (7)	22 (6)	44 (13)
筋骨格系及び結合組織障害				
関節痛	3 (1)	50 (15)	4 (1)	36 (11)
背部痛	12 (4)	62 (18)	10 (3)	58 (17)
骨痛	7 (2)	35 (10)	8 (2)	37 (11)
四肢痛	4 (1)	32 (9)	8 (2)	47 (14)
神経系障害				
浮動性めまい	1 (<1)	37 (11)	7 (2)	56 (16)
頭痛	4 (1)	35 (10)	2 (1)	49 (14)
神経痛	1 (<1)	5 (1)	30 (9)	121 (36)
錯覚	0 (0)	15 (4)	6 (2)	45 (13)
末梢性感覺ニューロパシー	0 (0)	16 (5)	44 (13)	151 (44)
精神障害				
不眠症	0 (0)	43 (13)	1 (<1)	69 (20)
腎及び尿路障害				
腎機能障害	9 (3)	45 (13)	4 (1)	33 (10)
呼吸器、胸郭及び縦隔障害				
咳嗽	2 (1)	45 (13)	0 (0)	71 (21)
呼吸困難	9 (3)	44 (13)	13 (4)	50 (15)
皮膚及び皮下組織障害				
そう痒症	0 (0)	18 (5)	3 (1)	35 (10)
発疹	1 (<1)	24 (7)	2 (1)	66 (19)
血管障害				
高血圧	2 (1)	25 (7)	9 (3)	45 (13)
低血圧	4 (1)	10 (3)	7 (2)	41 (12)

MedDRA/J ver10.0

2008年4月25日データベース固定時点

*いずれかの投与群で10%以上の有害事象を示す

別添4. 国際共同第Ⅲ相臨床試験(LYM3002試験)における10%以上の有害事象*

事象名	VcR-CAP群 例(%) (240例)		R-CHOP群 例(%) (242例)	
	Grade 3以上	全 Grade	Grade 3以上	全 Grade
有害事象発現例	223 (92.9%)	238 (99.2%)	206 (85.1%)	238 (98.3%)
血液及びリンパ系障害	218 (90.8%)	225 (93.8%)	185 (76.4%)	207 (85.5%)
好中球減少症	203 (84.6%)	211 (87.9%)	162 (66.9%)	178 (73.6%)
血小板減少症	136 (56.7%)	173 (72.1%)	14 (5.8%)	46 (19.0%)
貧血	37 (15.4%)	122 (50.8%)	33 (13.6%)	90 (37.2%)
白血球減少症	105 (43.8%)	120 (50.0%)	71 (29.3%)	93 (38.4%)
リンパ球減少症	67 (27.9%)	74 (30.8%)	21 (8.7%)	32 (13.2%)
発熱性好中球減少症	36 (15.0%)	41 (17.1%)	33 (13.6%)	34 (14.0%)
感染症及び寄生虫	51 (21.3%)	143 (59.6%)	33 (13.6%)	112 (46.3%)
肺炎	17 (7.1%)	28 (11.7%)	11 (4.5%)	15 (6.2%)
全身障害及び投与局所様態	33 (13.8%)	141 (58.8%)	20 (8.3%)	113 (46.7%)
発熱	8 (3.3%)	70 (29.2%)	5 (2.1%)	37 (15.3%)
疲労	15 (6.3%)	56 (23.3%)	6 (2.5%)	47 (19.4%)
無力症	7 (2.9%)	38 (15.8%)	2 (0.8%)	26 (10.7%)
末梢性浮腫	1 (0.4%)	37 (15.4%)	1 (0.4%)	25 (10.3%)
胃腸障害	26 (10.8%)	138 (57.5%)	13 (5.4%)	114 (47.1%)
下痢	12 (5.0%)	73 (30.4%)	5 (2.1%)	22 (9.1%)
便秘	1 (0.4%)	60 (25.0%)	2 (0.8%)	38 (15.7%)
恶心	1 (0.4%)	59 (24.6%)	0	33 (13.6%)
嘔吐	1 (0.4%)	30 (12.5%)	0	13 (5.4%)
口内炎	3 (1.3%)	26 (10.8%)	1 (0.4%)	21 (8.7%)
神経系障害	34 (14.2%)	119 (49.6%)	13 (5.4%)	111 (45.9%)
末梢性感覺ニューロパシー	12 (5.0%)	54 (22.5%)	6 (2.5%)	48 (19.8%)
神経痛	9 (3.8%)	25 (10.4%)	0	2 (0.8%)
呼吸器、胸郭及び縦隔障害	24 (10.0%)	92 (38.3%)	11 (4.5%)	60 (24.8%)
咳嗽	3 (1.3%)	49 (20.4%)	0	20 (8.3%)
代謝及び栄養障害	24 (10.0%)	89 (37.1%)	24 (9.9%)	74 (30.6%)
食欲減退	2 (0.8%)	46 (19.2%)	2 (0.8%)	23 (9.5%)
皮膚及び皮下組織障害	3 (1.3%)	69 (28.8%)	5 (2.1%)	57 (23.6%)
脱毛症	2 (0.8%)	33 (13.8%)	4 (1.7%)	33 (13.6%)
精神障害	2 (0.8%)	35 (14.6%)	1 (0.4%)	29 (12.0%)
不眠症	1 (0.4%)	27 (11.3%)	0	18 (7.4%)

MedDRA ver16.0

*いずれかの投与群で10%以上の有害事象を示す

別添5. 海外臨床試験の主な有害事象及び重篤な有害事象一覧

多発性骨髄腫を対象とした海外第Ⅲ相臨床試験において15%以上で発現した主な有害事象

事象名	039試験 ボルテゾミブ群 例(%) (331例)	MMY3002試験 MPB群 例(%) (340例)	MMY3021試験 IV群 例(%) (74例)	MMY3021試験 SC群 例(%) (147例)
感染症及び寄生虫症				
肺炎	21 (6)	56 (16)	7 (9)	12 (8)
血液及びリンパ系障害				
血小板減少症	115 (35)	178 (52)	27 (36)	52 (35)
貧血	87 (26)	147 (43)	26 (35)	53 (36)
好中球減少症	62 (19)	165 (49)	20 (27)	42 (29)
白血球減少症	24 (7)	113 (33)	16 (22)	29 (20)
リンパ球減少症	15 (5)	83 (24)	0 (0)	2 (1)
呼吸器、胸郭及び縦隔障害				
咳嗽	70 (21)	71 (21)	6 (8)	12 (8)
呼吸困難	65 (20)	50 (15)	9 (12)	11 (7)
胃腸障害				
腹痛	53 (16)	49 (14)	8 (11)	5 (3)
便秘	140 (42)	125 (37)	11 (15)	21 (14)
下痢	190 (57)	157 (46)	27 (36)	35 (24)
悪心	190 (57)	164 (48)	14 (19)	27 (18)
嘔吐	117 (35)	112 (33)	12 (16)	17 (12)
代謝及び栄養障害				
食欲不振	75 (23)	77 (23)	0 (0)	0 (0)
食欲減退	42 (13)	10 (3)	7 (9)	14 (10)
神経系障害				
浮動性めまい	45 (14)	56 (16)	2 (3)	10 (7)
頭痛	85 (26)	49 (14)	8 (11)	5 (3)
神経痛	0 (0)	121 (36)	17 (23)	35 (24)
末梢性ニューロパシー	86 (26)	11 (3)	2 (3)	2 (1)
錯覚	68 (21)	45 (13)	6 (8)	9 (6)
末梢性感覚ニューロパシー	40 (12)	151 (44)	36 (49)	51 (35)
筋骨格系及び結合組織障害				
背部痛	46 (14)	58 (17)	8 (11)	21 (14)
骨痛	52 (16)	37 (11)	2 (3)	12 (8)
四肢痛	50 (15)	47 (14)	8 (11)	8 (5)
皮膚及び皮下組織障害				
発疹	61 (18)	66 (19)	5 (7)	10 (7)
全身障害及び投与局所様態				
無力症	34 (10)	73 (21)	14 (19)	23 (16)
疲労	140 (42)	98 (29)	15 (20)	17 (12)
末梢性浮腫	9 (3)	68 (20)	6 (8)	9 (6)
発熱	116 (35)	99 (29)	12 (16)	28 (19)
精神障害				
不眠症	60 (18)	69 (20)	8 (11)	18 (12)
臨床検査				
体重減少	28 (8)	24 (7)	2 (3)	22 (15)

039試験 : MedDRA ver10.0

MMY3002試験 : MedDRA ver10.0

MMY3021試験 : MedDRA ver13.0

MedDRAのversionにより日本語の事象名が異なる場合については、MedDRA/J ver10.0で示した。

多発性骨髄腫を対象とした海外第Ⅲ相臨床試験で認められた重篤な有害事象(2%以上)

事象名	039試験 ボルテゾミブ群 例(%) (331例)	MMY3002試験 MPB群 例(%) (340例)	MMY3021試験 IV群 例(%) (74例)	MMY3021試験 SC群 例(%) (147例)
感染症及び寄生虫症				
帯状疱疹	6 (2)	6 (2)	0 (0)	2 (1)
肺炎	12 (4)	37 (11)	5 (7)	9 (6)
敗血症	5 (2)	2 (1)	1 (1)	0 (0)
尿路感染	3 (1)	6 (2)	0 (0)	1 (1)
血液及びリンパ系障害				
貧血	1 (<1)	7 (2)	1 (1)	0 (0)
血小板減少症	5 (2)	13 (4)	1 (1)	1 (1)
代謝及び栄養障害				
脱水	6 (2)	13 (4)	0 (0)	2 (1)
高カルシウム血症	8 (2)	1 (<1)	1 (1)	1 (1)
低ナトリウム血症	1 (<1)	6 (2)	0 (0)	0 (0)
神経系障害				
末梢性感觉ニューロパチー	4 (1)	3 (1)	2 (3)	2 (1)
心臓障害				
心房細動	3 (1)	6 (2)	0 (0)	2 (1)
血管障害				
低血圧	3 (1)	6 (2)	1 (1)	0 (0)
呼吸器、胸郭及び縦隔障害				
呼吸困難	12 (4)	7 (2)	1 (1)	2 (1)
胃腸障害				
腹痛	1 (<1)	6 (2)	1 (1)	1 (1)
下痢	15 (5)	18 (5)	3 (4)	3 (2)
恶心	6 (2)	9 (3)	0 (0)	1 (1)
嘔吐	9 (3)	12 (4)	1 (1)	1 (1)
肝胆道系障害				
肝機能異常	0 (0)	6 (2)	1 (1)	0 (0)
筋骨格系及び結合組織障害				
骨痛	5 (2)	4 (1)	0 (0)	0 (0)
腎及び尿路障害				
腎不全	4 (1)	2 (1)	2 (3)	3 (2)
全身障害及び投与局所様態				
胸痛	5 (2)	1 (<1)	0 (0)	1 (1)
疲労	2 (1)	3 (1)	0 (0)	0 (0)
発熱	19 (6)	12 (4)	0 (0)	4 (3)
疾患進行	7 (2)	0 (0)	0 (0)	0 (0)

039試験：MedDRA ver10.0

MMY3002試験：MedDRA ver10.0

MMY3021試験：MedDRA ver13.0

MedDRAのversionにより日本語の事象名が異なる場合については、MedDRA/J ver10.0で示した。

別添6. 皮下投与と静脈内投与における有害事象発現状況

海外第Ⅲ相臨床試験(MMY3021試験)及び海外第Ⅰ相臨床試験(CAN-1004試験)における10%以上の有害事象*

事象名	MMY3021試験+CAN-1004試験	
	IV群 例(%) (86例)	SC群 例(%) (159例)
有害事象発現例	85 (99)	151 (95)
血液及びリンパ系障害	49 (57)	95 (60)
貧血	32 (37)	59 (37)
白血球減少症	20 (23)	35 (22)
好中球減少症	28 (33)	46 (29)
血小板減少症	30 (35)	56 (35)
胃腸障害	52 (60)	63 (40)
上腹部痛	9 (10)	3 (2)
便秘	12 (14)	24 (15)
下痢	34 (40)	39 (25)
恶心	19 (22)	31 (19)
嘔吐	15 (17)	21 (13)
全身障害及び投与局所様態	53 (62)	86 (54)
無力症	22 (26)	30 (19)
疲労	16 (19)	17 (11)
発熱	14 (16)	29 (18)
感染症及び寄生虫症	47 (55)	78 (49)
帯状疱疹	8 (9)	17 (11)
臨床検査	4 (5)	26 (16)
体重減少	2 (2)	22 (14)
筋骨格系及び結合組織障害	37 (43)	51 (32)
背部痛	10 (12)	22 (14)
四肢痛	10 (12)	8 (5)
神経系障害	60 (70)	92 (58)
頭痛	9 (10)	6 (4)
神経痛	17 (20)	35 (22)
末梢性ニューロパシー	9 (10)	9 (6)
末梢性感覚ニューロパシー	38 (44)	52 (33)
精神障害	12 (14)	23 (14)
不眠症	8 (9)	19 (12)
呼吸器、胸郭及び縦隔障害	29 (34)	37 (23)
呼吸困難	10 (12)	13 (8)

MedDRA ver13.0

注：割合は、各群の被験者数を分母として算出。

IV群：静脈内投与群、SC群：皮下投与群

*いずれかの投与群で10%以上の有害事象を示す

MEMO

多発性骨髓腫

マントル細胞リンパ腫

共通

別添7. 外国人患者と比較した日本人患者における本剤の安全性

国内第Ⅰ/Ⅱ相臨床試験(JPN-102試験)の第Ⅱ相部分で10%以上発現し、海外第Ⅲ相臨床試験(MMY3002試験)のVMP群よりも発現頻度が10%以上高い有害事象

事象名	JPN-102試験 第Ⅱ相部分* 例(%) (87例)	MMY3002試験 VMP群** 例(%) (340例)
1件以上発現例	87 (100.0)	338 (>99)
感染症及び寄生虫症	61 (70.1)	234 (69)
好中球減少性感染	10 (11.5)	0 (0)
血液及びリンパ系障害	87 (100.0)	279 (82)
血小板減少症	86 (98.9)	178 (52)
貧血	61 (70.1)	147 (43)
好中球減少症	84 (96.6)	165 (49)
白血球減少症	86 (98.9)	113 (33)
リンパ球減少症	86 (98.9)	83 (24)
白血球増加症	44 (50.6)	1 (<1)
血小板増加症	14 (16.1)	1 (<1)
代謝及び栄養障害	82 (94.3)	159 (47)
低カリウム血症	42 (48.3)	44 (13)
高血糖	43 (49.4)	26 (8)
低カルシウム血症	34 (39.1)	32 (9)
低ナトリウム血症	45 (51.7)	14 (4)
低リン酸血症	40 (46.0)	12 (4)
食欲減退	50 (57.5)	10 (3)
低アルブミン血症	31 (35.6)	12 (4)
高カリウム血症	34 (39.1)	10 (3)
高クロール血症	21 (24.1)	0 (0)
低クロール血症	15 (17.2)	0 (0)
高クレアチニン血症	15 (17.2)	0 (0)
神経系障害	67 (77.0)	253 (74)
末梢性ニューロパシー	46 (52.9)	11 (3)
味覚異常	16 (18.4)	17 (5)
呼吸器、胸郭及び縦隔障害	39 (44.8)	133 (39)
低酸素症	10 (11.5)	4 (1)
胃腸障害	82 (94.3)	262 (77)
下痢	58 (66.7)	157 (46)
便秘	46 (52.9)	125 (37)
口内炎	18 (20.7)	16 (5)
肝胆道系障害	47 (54.0)	31 (9)
肝機能異常	44 (50.6)	23 (7)
皮膚及び皮下組織障害	72 (82.8)	140 (41)
発疹	58 (66.7)	66 (19)
腎及び尿路障害	30 (34.5)	54 (16)
高窒素血症	12 (13.8)	7 (2)

事象名	JPN-102試験 第Ⅱ相部分* 例(%) (87例)	MMY3002試験 VMP群** 例(%) (340例)
全身障害及び投与局所様態	71 (81.6)	239 (70)
倦怠感	37 (42.5)	7 (2)
浮腫	19 (21.8)	10 (3)
臨床検査	85 (97.7)	32 (9)
体重減少	49 (56.3)	24 (7)
C-反応性蛋白增加	57 (65.5)	0 (0)
血中乳酸脱水素酵素增加	50 (57.5)	0 (0)
血中アルカリホスファターゼ増加	40 (46.0)	0 (0)
体重増加	20 (23.0)	3 (1)
アラニン・アミトランスフェラーゼ増加	27 (31.0)	0 (0)
アスパラギン酸アミトランスフェラーゼ増加	22 (25.3)	0 (0)
血中尿素增加	11 (12.6)	0 (0)

*第Ⅰ相部分に登録された被験者を含む、2011年2月4日clinical cut offデータ

**2007年6月15日clinical cut offデータ

JPN-102試験:MedDRA/J ver13.0

MMY3002試験:MedDRA/J ver10.0

MedDRAのversionにより日本語の事象名が異なる場合については、MedDRA/J ver10.0で示した。

日本人での発現率が外国人と比べて高いことが懸念される有害事象のうち、臨床検査値に基づく非血液毒性については試験間の収集方法の違い[国内第Ⅰ/Ⅱ相臨床試験(JPN-102試験):Grade変化のほとんどを有害事象と扱う、海外第Ⅲ相臨床試験(MMY3002試験):処置(治験薬の減量・休薬、次サイクル延期、対処治療の開始)を要する異常変動を有害事象と扱う]及び検査項目の違い[CRPは国内第Ⅰ/Ⅱ相臨床試験(JPN-102試験)でのみ測定]による影響を、また臨床検査値に基づく血液毒性については国内第Ⅰ/Ⅱ相臨床試験(JPN-102試験)のベースラインにおけるヘモグロビン、白血球数、好中球数及び血小板数の低値の影響を、それぞれ考慮する必要があります。

別添8. 副作用Grade別発現頻度一覧(多発性骨髓腫)

副作用名	副作用等の種類別発現症例(%)					
	多発性骨髓腫の国内臨床試験の併合 (133例)					
	合計	Grade 1	Grade 2	Grade 3	Grade 4	Grade 5
全体	133 (100.0)	0	6 (4.5)	56 (42.1)	70 (52.6)	1 (0.8)
感染症及び寄生虫症	80 (60.2)	16 (12.0)	35 (26.3)	28 (21.1)	1 (0.8)	0
鼻咽頭炎	17 (12.8)	10 (7.5)	7 (5.3)	0	0	0
感染	12 (9.0)	0	8 (6.0)	4 (3.0)	0	0
肺炎	11 (8.3)	1 (0.8)	2 (1.5)	8 (6.0)	0	0
好中球減少性感染	11 (8.3)	0	8 (6.0)	3 (2.3)	0	0
帯状疱疹	7 (5.3)	1 (0.8)	5 (3.8)	1 (0.8)	0	0
咽頭炎	6 (4.5)	4 (3.0)	2 (1.5)	0	0	0
毛包炎	5 (3.8)	5 (3.8)	0	0	0	0
麦粒腫	5 (3.8)	3 (2.3)	2 (1.5)	0	0	0
上気道感染	5 (3.8)	1 (0.8)	3 (2.3)	1 (0.8)	0	0
気管支肺炎	4 (3.0)	1 (0.8)	1 (0.8)	2 (1.5)	0	0
口腔カンジダ症	4 (3.0)	3 (2.3)	1 (0.8)	0	0	0
尿路感染	4 (3.0)	3 (2.3)	0	1 (0.8)	0	0
口腔ヘルペス	4 (3.0)	1 (0.8)	3 (2.3)	0	0	0
膀胱炎	3 (2.3)	1 (0.8)	2 (1.5)	0	0	0
アスペルギルス症	2 (1.5)	0	2 (1.5)	0	0	0
体部白癬	2 (1.5)	1 (0.8)	1 (0.8)	0	0	0
足部白癬	2 (1.5)	0	2 (1.5)	0	0	0
細菌性下痢	1 (0.8)	1 (0.8)	0	0	0	0
気管支肺アスペルギルス症	1 (0.8)	0	0	1 (0.8)	0	0
蜂巣炎	1 (0.8)	0	1 (0.8)	0	0	0
サイトメガロウイルス感染	1 (0.8)	0	1 (0.8)	0	0	0
感染性下痢	1 (0.8)	1 (0.8)	0	0	0	0
胃腸炎	1 (0.8)	0	1 (0.8)	0	0	0
単純ヘルペス	1 (0.8)	0	1 (0.8)	0	0	0
ウイルス性喉頭炎	1 (0.8)	1 (0.8)	0	0	0	0
爪真菌症	1 (0.8)	0	1 (0.8)	0	0	0
日和見感染	1 (0.8)	0	1 (0.8)	0	0	0
外耳炎	1 (0.8)	1 (0.8)	0	0	0	0
中耳炎	1 (0.8)	0	1 (0.8)	0	0	0
肺炎球菌性肺炎	1 (0.8)	0	0	1 (0.8)	0	0
敗血症	1 (0.8)	0	0	1 (0.8)	0	0
敗血症性ショック	1 (0.8)	0	0	0	1 (0.8)	0
皮下組織膿瘍	1 (0.8)	0	1 (0.8)	0	0	0
腸球菌性敗血症	1 (0.8)	0	0	1 (0.8)	0	0
ブドウ球菌感染	1 (0.8)	0	0	1 (0.8)	0	0
感染性小腸結腸炎	1 (0.8)	0	0	1 (0.8)	0	0
感染性腸炎	1 (0.8)	0	0	1 (0.8)	0	0
細菌性肺炎	1 (0.8)	0	0	1 (0.8)	0	0
播種性帯状疱疹	1 (0.8)	0	0	1 (0.8)	0	0
細菌性腸炎	1 (0.8)	0	0	1 (0.8)	0	0
良性、悪性及び詳細不明の新生物(囊胞及びポリープを含む)	2 (1.5)	0	1 (0.8)	1 (0.8)	0	0
胃癌	1 (0.8)	0	0	1 (0.8)	0	0
腫瘍熱	1 (0.8)	0	1 (0.8)	0	0	0
血液及びリンパ系障害	127 (95.5)	2 (1.5)	9 (6.8)	50 (37.6)	66 (49.6)	0
白血球減少症	111 (83.5)	5 (3.8)	30 (22.6)	62 (46.6)	14 (10.5)	0
好中球減少症	111 (83.5)	7 (5.3)	18 (13.5)	53 (39.8)	33 (24.8)	0
血小板減少症	111 (83.5)	17 (12.8)	35 (26.3)	37 (27.8)	22 (16.5)	0
リンパ球減少症	110 (82.7)	1 (0.8)	8 (6.0)	60 (45.1)	41 (30.8)	0
貧血	88 (66.2)	7 (5.3)	35 (26.3)	46 (34.6)	0	0
白血球増加症	19 (14.3)	19 (14.3)	0	0	0	0
血小板増加症	9 (6.8)	8 (6.0)	1 (0.8)	0	0	0
発熱性好中球減少症	3 (2.3)	0	0	3 (2.3)	0	0
好中球増加症	1 (0.8)	1 (0.8)	0	0	0	0
免疫系障害	10 (7.5)	2 (1.5)	6 (4.5)	2 (1.5)	0	0
過敏症	9 (6.8)	1 (0.8)	6 (4.5)	2 (1.5)	0	0
食物アレルギー	1 (0.8)	1 (0.8)	0	0	0	0
代謝及び栄養障害	123 (92.5)	43 (32.3)	41 (30.8)	36 (27.1)	3 (2.3)	0

副作用等の種類別発現症例(%)						副作用等の種類別発現症例(%)					
国内第I/II相臨床試験(JPN-101試験) (34例)						国内第I/II相臨床試験(JPN-102試験) (99例)					
合計	Grade 1	Grade 2	Grade 3	Grade 4	Grade 5	合計	Grade 1	Grade 2	Grade 3	Grade 4	Grade 5
34 (100.0)	0	5 (14.7)	21 (61.8)	7 (20.6)	1 (2.9)	99 (100.0)	0	1 (1.0)	35 (35.4)	63 (63.6)	0
19 (55.9)	3 (8.8)	10 (29.4)	6 (17.6)	0	0	61 (61.6)	13 (13.1)	25 (25.3)	22 (22.2)	1 (1.0)	0
5 (14.7)	2 (5.9)	3 (8.8)	0	0	0	12 (12.1)	8 (8.1)	4 (4.0)	0	0	0
4 (11.8)	0	4 (11.8)	0	0	0	8 (8.1)	0	4 (4.0)	4 (4.0)	0	0
3 (8.8)	0	0	3 (8.8)	0	0	8 (8.1)	1 (1.0)	2 (2.0)	5 (5.1)	0	0
0	0	0	0	0	0	11 (11.1)	0	8 (8.1)	3 (3.0)	0	0
1 (2.9)	1 (2.9)	0	0	0	0	6 (6.1)	0	5 (5.1)	1 (1.0)	0	0
0	0	0	0	0	0	6 (6.1)	4 (4.0)	2 (2.0)	0	0	0
1 (2.9)	1 (2.9)	0	0	0	0	4 (4.0)	4 (4.0)	0	0	0	0
4 (11.8)	2 (5.9)	2 (5.9)	0	0	0	1 (1.0)	1 (1.0)	0	0	0	0
0	0	0	0	0	0	5 (5.1)	1 (1.0)	3 (3.0)	1 (1.0)	0	0
2 (5.9)	0	1 (2.9)	1 (2.9)	0	0	2 (2.0)	1 (1.0)	0	1 (1.0)	0	0
2 (5.9)	1 (2.9)	1 (2.9)	0	0	0	2 (2.0)	2 (2.0)	0	0	0	0
0	0	0	0	0	0	4 (4.0)	3 (3.0)	0	1 (1.0)	0	0
0	0	0	0	0	0	4 (4.0)	1 (1.0)	3 (3.0)	0	0	0
1 (2.9)	1 (2.9)	0	0	0	0	2 (2.0)	0	2 (2.0)	0	0	0
0	0	0	0	0	0	2 (2.0)	0	2 (2.0)	0	0	0
1 (2.9)	1 (2.9)	0	0	0	0	1 (1.0)	0	1 (1.0)	0	0	0
0	0	0	0	0	0	1 (1.0)	0	0	0	0	0
0	0	0	0	0	0	1 (1.0)	0	0	0	0	0
1 (2.9)	0	1 (2.9)	0	0	0	0	0	0	0	0	0
0	0	0	0	0	0	1 (1.0)	0	0	0	0	0
0	0	0	0	0	0	1 (1.0)	1 (1.0)	0	0	0	0
0	0	0	0	0	0	1 (1.0)	0	0	0	0	0
1 (2.9)	0	1 (2.9)	0	0	0	1 (1.0)	0	1 (1.0)	0	0	0
0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0
0	0	0	0	0	0	1 (1.0)	0	1 (1.0)	0	0	0
0	0	0	0	0	0	1 (1.0)	0	0	0	0	0
1 (2.9)	0	1 (2.9)	0	0	0	0	0	0	0	0	0
0	0	0	0	0	0	1 (1.0)	0	1 (1.0)	0	0	0
0	0	0	0	0	0	1 (1.0)	0	0	0	0	0
1 (2.9)	0	1 (2.9)	0	0	0	0	0	0	0	0	0
0	0	0	0	0	0	1 (1.0)	0	0	0	0	0
0	0	0	0	0	0	1 (1.0)	0	0	0	0	0
1 (2.9)	0	1 (2.9)	0	0	0	0	0	0	0	0	0
0	0	0	0	0	0	1 (1.0)	0	0	0	0	0
0	0	0	0	0	0	1 (1.0)	0	0	0	0	0
1 (2.9)	0	1 (2.9)	0	0	0	0	0	0	0	0	0
0	0	0	0	0	0	1 (1.0)	0	0	0	0	0
0	0	0	0	0	0	1 (1.0)	0	0	0	0	0
1 (2.9)	0	1 (2.9)	0	0	0	0	0	0	0	0	0
0	0	0	0	0	0	1 (1.0)	0	0	0	0	0
0	0	0	0	0	0	1 (1.0)	0	0	0	0	0
1 (2.9)	0	1 (2.9)	0	0	0	0	0	0	0	0	0
0	0	0	0	0	0	1 (1.0)	0	0	0	0	0
0	0	0	0	0	0	1 (1.0)	0	0	0	0	0
1 (2.9)	0	1 (2.9)	0	0	0	0	0	0	0	0	0
0	0	0	0	0	0	1 (1.0)	0	0	0	0	0
0	0	0	0	0	0	1 (1.0)	0	0	0	0	0
1 (2.9)	0	1 (2.9)	0	0	0	0	0	0	0	0	0
0	0	0	0	0	0	1 (1.0)	0	0	0	0	0
0	0	0	0	0	0	1 (1.0)	0	0	0	0	0
1 (2.9)	0	1 (2.9)	0	0	0	0	0	0	0	0	0
0	0	0	0	0	0	1 (1.0)	0	0	0	0	0
0	0	0	0	0	0	1 (1.0)	0	0	0	0	0
1 (2.9)	0	1 (2.9)	0	0	0	0	0	0	0	0	0
0	0	0	0	0	0	1 (1.0)	0	0	0	0	0
0	0	0	0	0	0	1 (1.0)	0	0	0	0	0
1 (2.9)	0	1 (2.9)	0	0	0	0	0	0	0	0	0
0	0	0	0	0	0	1 (1.0)	0	0	0	0	0
0	0	0	0	0	0	1 (1.0)	0	0	0	0	0
1 (2.9)	0	1 (2.9)	0	0	0	0	0	0	0	0	0
0	0	0	0	0	0	1 (1.0)	0	0	0	0	0
0	0	0	0	0	0	1 (1.0)	0	0	0	0	0
1 (2.9)	0	1 (2.9)	0	0	0	0	0	0	0	0	0
0	0	0	0	0	0	1 (1.0)	0	0	0	0	0
0	0	0	0	0	0	1 (1.0)	0	0	0	0	0
1 (2.9)	0	1 (2.9)	0	0	0	0	0	0	0	0	0
0	0	0	0	0	0	1 (1.0)	0	0	0	0	0
0	0	0	0	0	0	1 (1.0)	0	0	0	0	0
1 (2.9)	0	1 (2.9)	0	0	0	0	0	0	0	0	0
0	0	0	0	0	0	1 (1.0)	0	0	0	0	0
0	0	0	0	0	0	1 (1.0)	0	0	0	0	0
1 (2.9)	0	1 (2.9)	0	0	0	0	0	0	0	0	0
0	0	0	0	0	0	1 (1.0)	0	0	0	0	0
0	0	0	0	0	0	1 (1.0)	0	0	0	0	0
1 (2.9)	0	1 (2.9)	0	0	0	0	0	0	0	0	0
0	0	0	0	0	0	1 (1.0)	0	0	0	0	0
0	0	0	0	0	0	1 (1.0)	0	0	0	0	0
1 (2.9)	0	1 (2.9)	0	0	0	0	0	0	0	0	0
0	0	0	0	0	0	1 (1.0)	0	0	0	0	0
0	0	0	0	0	0	1 (1.0)	0	0	0	0	0
1 (2.9)	0	1 (2.9)	0	0	0	0	0	0	0	0	0
0	0	0	0	0	0	1 (1.0)	0	0	0	0	0
0	0	0	0	0	0	1 (1.0)	0	0	0	0	0
1 (2.9)	0	1 (2.9)	0	0	0	0	0	0	0	0	0
0	0	0	0	0	0	1 (1.0)	0	0	0	0	0
0	0	0	0	0	0	1 (1.0)	0	0	0	0	0
1 (2.9)	0	1 (2.9)	0	0	0	0	0	0	0	0	0
0	0	0	0	0	0	1 (1.0)	0	0	0	0	0
0	0	0	0	0	0	1 (1.0)	0	0	0	0	0
1 (2.9)	0	1 (2.9)	0	0	0	0	0	0	0	0	0
0	0	0	0	0	0	1 (1.0)	0	0	0	0	0
0	0	0	0	0	0	1 (1.0)	0	0	0	0	0
1 (2.9)	0	1 (2.9)	0	0	0	0	0	0	0	0	0
0	0	0	0	0	0	1 (1.0)	0	0	0	0	0
0	0	0	0	0	0	1 (1.0)	0	0	0	0	0
1 (2.9)	0	1 (2.9)	0	0	0	0	0	0	0	0	0
0	0	0	0	0	0	1 (1.0)	0	0	0	0	0
0	0	0	0	0	0	1 (1.0)	0	0	0	0	0
1 (2.9)	0	1 (2.9)	0	0	0	0	0	0	0	0	0
0	0	0	0	0	0	1 (1.0)	0	0	0	0	0
0	0	0	0	0	0	1 (1.0)	0	0	0	0	0
1 (2.9)	0	1 (2.9)	0	0	0	0	0	0	0	0	0
0	0	0	0	0	0	1 (1.0)	0	0	0	0	0
0	0	0	0	0	0	1 (1.0)	0	0	0	0	0
1 (2.9)	0	1 (2.9)	0	0	0	0	0	0	0	0	0
0	0	0	0	0	0	1 (1.0)	0	0	0	0	0
0	0	0	0	0	0	1 (1.0)	0	0	0	0	0
1 (2.9)	0	1 (2.9)	0	0	0	0	0	0	0	0	0
0	0	0	0	0	0	1 (1.0)	0	0	0	0	0
0	0	0	0	0	0	1 (1.0)	0	0	0	0	0
1 (2.9)	0	1 (2.9)	0	0	0	0	0	0	0	0	0
0	0	0	0	0	0	1 (1.0)	0	0	0	0	0
0	0	0	0	0	0	1 (1.0)	0	0	0	0	0
1 (2.9)	0	1 (2.9)	0	0	0	0	0	0	0	0	0
0	0	0	0	0	0	1 (1.0)	0	0	0	0	0
0	0	0	0	0	0	1 (1.0)	0	0	0	0	0
1 (2.9)	0	1 (2.9)	0	0	0	0	0	0	0	0	0
0	0	0	0	0	0	1 (1					

副作用名	副作用等の種類別発現症例(%)					
	多発性骨髄腫の国内臨床試験の併合 (133例)					
	合計	Grade 1	Grade 2	Grade 3	Grade 4	Grade 5
食欲減退	75 (56.4)	41 (30.8)	27 (20.3)	7 (5.3)	0	0
低ナトリウム血症	51 (38.3)	36 (27.1)	0	14 (10.5)	1 (0.8)	0
高血糖	42 (31.6)	21 (15.8)	18 (13.5)	3 (2.3)	0	0
低リン酸血症	40 (30.1)	1 (0.8)	22 (16.5)	17 (12.8)	0	0
高カリウム血症	39 (29.3)	24 (18.0)	10 (7.5)	5 (3.8)	0	0
低カリウム血症	39 (29.3)	33 (24.8)	0	4 (3.0)	2 (1.5)	0
低アルブミン血症	34 (25.6)	15 (11.3)	19 (14.3)	0	0	0
低カルシウム血症	33 (24.8)	26 (19.5)	6 (4.5)	1 (0.8)	0	0
高クロール血症	17 (12.8)	17 (12.8)	0	0	0	0
高クレアチニン血症	17 (12.8)	15 (11.3)	2 (1.5)	0	0	0
低クロール血症	15 (11.3)	15 (11.3)	0	0	0	0
脱水	9 (6.8)	2 (1.5)	5 (3.8)	2 (1.5)	0	0
高カルシウム血症	9 (6.8)	8 (6.0)	1 (0.8)	0	0	0
高尿酸血症	7 (5.3)	7 (5.3)	0	0	0	0
高ナトリウム血症	6 (4.5)	6 (4.5)	0	0	0	0
低血糖症	5 (3.8)	5 (3.8)	0	0	0	0
高コレステロール血症	4 (3.0)	4 (3.0)	0	0	0	0
高リン酸塩血症	4 (3.0)	4 (3.0)	0	0	0	0
高アミラーゼ血症	3 (2.3)	1 (0.8)	1 (0.8)	1 (0.8)	0	0
腫瘍崩壊症候群	2 (1.5)	0	0	2 (1.5)	0	0
高トリグリセリド血症	1 (0.8)	1 (0.8)	0	0	0	0
低尿酸血症	1 (0.8)	1 (0.8)	0	0	0	0
高アルカリホスファターゼ血症	1 (0.8)	1 (0.8)	0	0	0	0
精神障害	31 (23.3)	24 (18.0)	6 (4.5)	0	1 (0.8)	0
不眠症	24 (18.0)	22 (16.5)	2 (1.5)	0	0	0
うつ病	3 (2.3)	2 (1.5)	0	0	1 (0.8)	0
気分動搖	2 (1.5)	0	2 (1.5)	0	0	0
不安	1 (0.8)	1 (0.8)	0	0	0	0
譫妄	1 (0.8)	0	1 (0.8)	0	0	0
幻視	1 (0.8)	0	1 (0.8)	0	0	0
神経系障害	98 (73.7)	46 (34.6)	41 (30.8)	11 (8.3)	0	0
末梢性ニューロパシー	51 (38.3)	28 (21.1)	16 (12.0)	7 (5.3)	0	0
味覚異常	25 (18.8)	16 (12.0)	9 (6.8)	0	0	0
末梢性感覚ニューロパシー	22 (16.5)	8 (6.0)	11 (8.3)	3 (2.3)	0	0
浮動性めまい	19 (14.3)	16 (12.0)	3 (2.3)	0	0	0
頭痛	16 (12.0)	14 (10.5)	2 (1.5)	0	0	0
末梢性運動ニューロパシー	12 (9.0)	7 (5.3)	4 (3.0)	1 (0.8)	0	0
感覚鈍麻	11 (8.3)	5 (3.8)	5 (3.8)	1 (0.8)	0	0
体位性めまい	4 (3.0)	4 (3.0)	0	0	0	0
神経痛	4 (3.0)	1 (0.8)	3 (2.3)	0	0	0
傾眠	4 (3.0)	3 (2.3)	1 (0.8)	0	0	0
錯覚	3 (2.3)	2 (1.5)	1 (0.8)	0	0	0
灼熱感	2 (1.5)	2 (1.5)	0	0	0	0
嗅覚錯誤	2 (1.5)	2 (1.5)	0	0	0	0
ヘルペス後神経痛	2 (1.5)	1 (0.8)	1 (0.8)	0	0	0
坐骨神経痛	2 (1.5)	0	2 (1.5)	0	0	0
味覚減退	1 (0.8)	1 (0.8)	0	0	0	0
嗜眠	1 (0.8)	1 (0.8)	0	0	0	0
意識消失	1 (0.8)	1 (0.8)	0	0	0	0
頸動脈硬化症	1 (0.8)	1 (0.8)	0	0	0	0
眼障害	29 (21.8)	20 (15.0)	7 (5.3)	2 (1.5)	0	0
結膜炎	5 (3.8)	4 (3.0)	1 (0.8)	0	0	0
結膜出血	4 (3.0)	4 (3.0)	0	0	0	0
白内障	3 (2.3)	1 (0.8)	1 (0.8)	1 (0.8)	0	0
眼乾燥	3 (2.3)	2 (1.5)	1 (0.8)	0	0	0
眼瞼浮腫	3 (2.3)	2 (1.5)	1 (0.8)	0	0	0
霧視	3 (2.3)	3 (2.3)	0	0	0	0
眼瞼紅斑	2 (1.5)	2 (1.5)	0	0	0	0
アレルギー性結膜炎	1 (0.8)	0	1 (0.8)	0	0	0
角膜びらん	1 (0.8)	0	1 (0.8)	0	0	0

副作用等の種類別発現症例(%)						副作用等の種類別発現症例(%)					
国内第I/II相臨床試験(JPN-101試験) (34例)						国内第I/II相臨床試験(JPN-102試験) (99例)					
合計	Grade 1	Grade 2	Grade 3	Grade 4	Grade 5	合計	Grade 1	Grade 2	Grade 3	Grade 4	Grade 5
18 (52.9)	14 (41.2)	4 (11.8)	0	0	0	57 (57.6)	27 (27.3)	23 (23.2)	7 (7.1)	0	0
7 (20.6)	6 (17.6)	0	1 (2.9)	0	0	44 (44.4)	30 (30.3)	0	13 (13.1)	1 (1.0)	0
7 (20.6)	6 (17.6)	1 (2.9)	0	0	0	35 (35.4)	15 (15.2)	17 (17.2)	3 (3.0)	0	0
0	0	0	0	0	0	40 (40.4)	1 (1.0)	22 (22.2)	17 (17.2)	0	0
3 (8.8)	3 (8.8)	0	0	0	0	36 (36.4)	21 (21.2)	10 (10.1)	5 (5.1)	0	0
3 (8.8)	3 (8.8)	0	0	0	0	36 (36.4)	30 (30.3)	0	4 (4.0)	2 (2.0)	0
5 (14.7)	4 (11.8)	1 (2.9)	0	0	0	29 (29.3)	11 (11.1)	18 (18.2)	0	0	0
0	0	0	0	0	0	33 (33.3)	26 (26.3)	6 (6.1)	1 (1.0)	0	0
0	0	0	0	0	0	17 (17.2)	17 (17.2)	0	0	0	0
0	0	0	0	0	0	17 (17.2)	15 (15.2)	2 (2.0)	0	0	0
0	0	0	0	0	0	15 (15.2)	15 (15.2)	0	0	0	0
2 (5.9)	0	1 (2.9)	1 (2.9)	0	0	7 (7.1)	2 (2.0)	4 (4.0)	1 (1.0)	0	0
5 (14.7)	5 (14.7)	0	0	0	0	4 (4.0)	3 (3.0)	1 (1.0)	0	0	0
3 (8.8)	3 (8.8)	0	0	0	0	4 (4.0)	4 (4.0)	0	0	0	0
2 (5.9)	2 (5.9)	0	0	0	0	4 (4.0)	4 (4.0)	0	0	0	0
0	0	0	0	0	0	5 (5.1)	5 (5.1)	0	0	0	0
1 (2.9)	1 (2.9)	0	0	0	0	3 (3.0)	3 (3.0)	0	0	0	0
0	0	0	0	0	0	4 (4.0)	4 (4.0)	0	0	0	0
1 (2.9)	0	0	1 (2.9)	0	0	2 (2.0)	1 (1.0)	1 (1.0)	0	0	0
0	0	0	0	0	0	2 (2.0)	0	0	2 (2.0)	0	0
0	0	0	0	0	0	1 (1.0)	1 (1.0)	0	0	0	0
0	0	0	0	0	0	1 (1.0)	1 (1.0)	0	0	0	0
4 (11.8)	4 (11.8)	0	0	0	0	27 (27.3)	20 (20.2)	6 (6.1)	0	1 (1.0)	0
3 (8.8)	3 (8.8)	0	0	0	0	21 (21.2)	19 (19.2)	2 (2.0)	0	0	0
1 (2.9)	1 (2.9)	0	0	0	0	2 (2.0)	1 (1.0)	0	0	1 (1.0)	0
0	0	0	0	0	0	2 (2.0)	0	2 (2.0)	0	0	0
0	0	0	0	0	0	1 (1.0)	1 (1.0)	0	0	0	0
0	0	0	0	0	0	1 (1.0)	0	1 (1.0)	0	0	0
0	0	0	0	0	0	1 (1.0)	0	1 (1.0)	0	0	0
24 (70.6)	15 (44.1)	8 (23.5)	1 (2.9)	0	0	74 (74.7)	31 (31.3)	33 (33.3)	10 (10.1)	0	0
0	0	0	0	0	0	51 (51.5)	28 (28.3)	16 (16.2)	7 (7.1)	0	0
6 (17.6)	6 (17.6)	0	0	0	0	19 (19.2)	10 (10.1)	9 (9.1)	0	0	0
7 (20.6)	2 (5.9)	5 (14.7)	0	0	0	15 (15.2)	6 (6.1)	6 (6.1)	3 (3.0)	0	0
3 (8.8)	3 (8.8)	0	0	0	0	16 (16.2)	13 (13.1)	3 (3.0)	0	0	0
9 (26.5)	7 (20.6)	2 (5.9)	0	0	0	7 (7.1)	7 (7.1)	0	0	0	0
4 (11.8)	1 (2.9)	3 (8.8)	0	0	0	8 (8.1)	6 (6.1)	1 (1.0)	1 (1.0)	0	0
11 (32.4)	5 (14.7)	5 (14.7)	1 (2.9)	0	0	0	0	0	0	0	0
2 (5.9)	2 (5.9)	0	0	0	0	2 (2.0)	2 (2.0)	0	0	0	0
4 (11.8)	1 (2.9)	3 (8.8)	0	0	0	0	0	0	0	0	0
2 (5.9)	2 (5.9)	0	0	0	0	2 (2.0)	1 (1.0)	1 (1.0)	0	0	0
1 (2.9)	0	1 (2.9)	0	0	0	2 (2.0)	2 (2.0)	0	0	0	0
1 (2.9)	1 (2.9)	0	0	0	0	1 (1.0)	1 (1.0)	0	0	0	0
1 (2.9)	1 (2.9)	0	0	0	0	1 (1.0)	1 (1.0)	0	0	0	0
0	0	0	0	0	0	2 (2.0)	1 (1.0)	1 (1.0)	0	0	0
2 (5.9)	0	2 (5.9)	0	0	0	0	0	0	0	0	0
0	0	0	0	0	0	1 (1.0)	1 (1.0)	0	0	0	0
1 (2.9)	1 (2.9)	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0
0	0	0	0	0	0	1 (1.0)	1 (1.0)	0	0	0	0
0	0	0	0	0	0	1 (1.0)	1 (1.0)	0	0	0	0
5 (14.7)	3 (8.8)	2 (5.9)	0	0	0	24 (24.2)	17 (17.2)	5 (5.1)	2 (2.0)	0	0
2 (5.9)	2 (5.9)	0	0	0	0	3 (3.0)	2 (2.0)	1 (1.0)	0	0	0
0	0	0	0	0	0	4 (4.0)	4 (4.0)	0	0	0	0
0	0	0	0	0	0	3 (3.0)	1 (1.0)	1 (1.0)	1 (1.0)	0	0
1 (2.9)	0	1 (2.9)	0	0	0	2 (2.0)	2 (2.0)	0	0	0	0
0	0	0	0	0	0	3 (3.0)	2 (2.0)	1 (1.0)	0	0	0
0	0	0	0	0	0	3 (3.0)	3 (3.0)	0	0	0	0
0	0	0	0	0	0	2 (2.0)	2 (2.0)	0	0	0	0
0	0	0	0	0	0	1 (1.0)	0	1 (1.0)	0	0	0
1 (2.9)	0	1 (2.9)	0	0	0	0	0	0	0	0	0

副作用名	副作用等の種類別発現症例(%)					
	多発性骨髄腫の国内臨床試験の併合 (133例)					
	合計	Grade 1	Grade 2	Grade 3	Grade 4	Grade 5
後天性涙腺炎	1 (0.8)	1 (0.8)	0	0	0	0
眼脂	1 (0.8)	1 (0.8)	0	0	0	0
眼部腫脹	1 (0.8)	1 (0.8)	0	0	0	0
緑内障	1 (0.8)	0	0	1 (0.8)	0	0
高眼圧症	1 (0.8)	1 (0.8)	0	0	0	0
羞明	1 (0.8)	1 (0.8)	0	0	0	0
結膜充血	1 (0.8)	0	1 (0.8)	0	0	0
眼瞼出血	1 (0.8)	1 (0.8)	0	0	0	0
マイボーム腺機能不全	1 (0.8)	0	1 (0.8)	0	0	0
耳及び迷路障害	4 (3.0)	2 (1.5)	2 (1.5)	0	0	0
回転性めまい	2 (1.5)	2 (1.5)	0	0	0	0
耳鳴	1 (0.8)	0	1 (0.8)	0	0	0
耳不快感	1 (0.8)	0	1 (0.8)	0	0	0
心臓障害	21 (15.8)	14 (10.5)	6 (4.5)	1 (0.8)	0	0
心嚢液貯留	4 (3.0)	4 (3.0)	0	0	0	0
動悸	3 (2.3)	2 (1.5)	1 (0.8)	0	0	0
頻脈	3 (2.3)	3 (2.3)	0	0	0	0
心室性期外収縮	3 (2.3)	2 (1.5)	1 (0.8)	0	0	0
不整脈	2 (1.5)	1 (0.8)	1 (0.8)	0	0	0
心房細動	2 (1.5)	1 (0.8)	1 (0.8)	0	0	0
心不全	2 (1.5)	1 (0.8)	1 (0.8)	0	0	0
上室性頻脈	2 (1.5)	1 (0.8)	1 (0.8)	0	0	0
徐脈	1 (0.8)	1 (0.8)	0	0	0	0
うっ血性心不全	1 (0.8)	1 (0.8)	0	0	0	0
心拡大	1 (0.8)	1 (0.8)	0	0	0	0
プリンツメタル狭心症	1 (0.8)	0	0	1 (0.8)	0	0
洞性徐脈	1 (0.8)	1 (0.8)	0	0	0	0
上室性期外収縮	1 (0.8)	1 (0.8)	0	0	0	0
左室機能不全	1 (0.8)	0	1 (0.8)	0	0	0
血管障害	34 (25.6)	25 (18.8)	8 (6.0)	1 (0.8)	0	0
低血圧	13 (9.8)	11 (8.3)	2 (1.5)	0	0	0
ほてり	7 (5.3)	7 (5.3)	0	0	0	0
高血圧	6 (4.5)	1 (0.8)	4 (3.0)	1 (0.8)	0	0
潮紅	5 (3.8)	5 (3.8)	0	0	0	0
起立性低血圧	5 (3.8)	4 (3.0)	1 (0.8)	0	0	0
末梢冷感	4 (3.0)	3 (2.3)	1 (0.8)	0	0	0
充血	1 (0.8)	1 (0.8)	0	0	0	0
静脈炎	1 (0.8)	0	1 (0.8)	0	0	0
血管炎	1 (0.8)	1 (0.8)	0	0	0	0
出血	1 (0.8)	1 (0.8)	0	0	0	0
呼吸器、胸郭及び縦隔障害	51 (38.3)	34 (25.6)	10 (7.5)	6 (4.5)	0	1 (0.8)
咳嗽	9 (6.8)	8 (6.0)	1 (0.8)	0	0	0
胸水	9 (6.8)	6 (4.5)	2 (1.5)	1 (0.8)	0	0
上気道の炎症	9 (6.8)	4 (3.0)	5 (3.8)	0	0	0
間質性肺疾患	8 (6.0)	6 (4.5)	1 (0.8)	0	0	1 (0.8)
呼吸困難	7 (5.3)	6 (4.5)	1 (0.8)	0	0	0
低酸素症	7 (5.3)	0	2 (1.5)	5 (3.8)	0	0
口腔咽頭痛	7 (5.3)	7 (5.3)	0	0	0	0
発声障害	4 (3.0)	4 (3.0)	0	0	0	0
鼻出血	4 (3.0)	4 (3.0)	0	0	0	0
口腔咽頭不快感	4 (3.0)	4 (3.0)	0	0	0	0
鼻漏	3 (2.3)	3 (2.3)	0	0	0	0
嚥下性肺炎	2 (1.5)	1 (0.8)	1 (0.8)	0	0	0
無気肺	1 (0.8)	1 (0.8)	0	0	0	0

副作用等の種類別発現症例(%)						副作用等の種類別発現症例(%)					
国内第I/II相臨床試験(JPN-101試験) (34例)						国内第I/II相臨床試験(JPN-102試験) (99例)					
合計	Grade 1	Grade 2	Grade 3	Grade 4	Grade 5	合計	Grade 1	Grade 2	Grade 3	Grade 4	Grade 5
1 (2.9)	1 (2.9)	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0
0	0	0	0	0	0	1 (1.0)	1 (1.0)	0	0	0	0
1 (2.9)	1 (2.9)	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0
0	0	0	0	0	0	1 (1.0)	0	0	1 (1.0)	0	0
0	0	0	0	0	0	1 (1.0)	1 (1.0)	0	0	0	0
0	0	0	0	0	0	1 (1.0)	1 (1.0)	0	0	0	0
0	0	0	0	0	0	1 (1.0)	0	1 (1.0)	0	0	0
1 (2.9)	1 (2.9)	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0
0	0	0	0	0	0	1 (1.0)	0	1 (1.0)	0	0	0
0	0	0	0	0	0	4 (4.0)	2 (2.0)	2 (2.0)	0	0	0
0	0	0	0	0	0	2 (2.0)	2 (2.0)	0	0	0	0
0	0	0	0	0	0	1 (1.0)	0	1 (1.0)	0	0	0
0	0	0	0	0	0	1 (1.0)	0	1 (1.0)	0	0	0
6 (17.6)	3 (8.8)	3 (8.8)	0	0	0	15 (15.2)	11 (11.1)	3 (3.0)	1 (1.0)	0	0
2 (5.9)	2 (5.9)	0	0	0	0	2 (2.0)	2 (2.0)	0	0	0	0
2 (5.9)	1 (2.9)	1 (2.9)	0	0	0	1 (1.0)	1 (1.0)	0	0	0	0
0	0	0	0	0	0	3 (3.0)	3 (3.0)	0	0	0	0
1 (2.9)	0	1 (2.9)	0	0	0	2 (2.0)	2 (2.0)	0	0	0	0
1 (2.9)	0	1 (2.9)	0	0	0	1 (1.0)	1 (1.0)	0	0	0	0
0	0	0	0	0	0	2 (2.0)	1 (1.0)	1 (1.0)	0	0	0
0	0	0	0	0	0	1 (1.0)	1 (1.0)	0	0	0	0
1 (2.9)	0	1 (2.9)	0	0	0	1 (1.0)	1 (1.0)	0	0	0	0
0	0	0	0	0	0	1 (1.0)	1 (1.0)	0	0	0	0
0	0	0	0	0	0	1 (1.0)	1 (1.0)	0	0	0	0
0	0	0	0	0	0	1 (1.0)	0	0	1 (1.0)	0	0
0	0	0	0	0	0	1 (1.0)	1 (1.0)	0	0	0	0
0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0
1 (2.9)	1 (2.9)	0	0	0	0	1 (1.0)	0	0	0	0	0
0	0	0	0	0	0	27 (27.3)	20 (20.2)	7 (7.1)	0	0	0
7 (20.6)	5 (14.7)	1 (2.9)	1 (2.9)	0	0	13 (13.1)	11 (11.1)	2 (2.0)	0	0	0
0	0	0	0	0	0	6 (6.1)	6 (6.1)	0	0	0	0
1 (2.9)	1 (2.9)	0	0	0	0	5 (5.1)	1 (1.0)	4 (4.0)	0	0	0
1 (2.9)	0	0	1 (2.9)	0	0	4 (4.0)	4 (4.0)	0	0	0	0
1 (2.9)	1 (2.9)	0	0	0	0	4 (4.0)	3 (3.0)	1 (1.0)	0	0	0
1 (2.9)	1 (2.9)	0	0	0	0	2 (2.0)	2 (2.0)	0	0	0	0
2 (5.9)	1 (2.9)	1 (2.9)	0	0	0	1 (1.0)	1 (1.0)	0	0	0	0
0	0	0	0	0	0	1 (1.0)	0	1 (1.0)	0	0	0
0	0	0	0	0	0	1 (1.0)	1 (1.0)	0	0	0	0
0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0
1 (2.9)	1 (2.9)	0	0	0	0	40 (40.4)	25 (25.3)	10 (10.1)	5 (5.1)	0	0
11 (32.4)	9 (26.5)	0	1 (2.9)	0	1 (2.9)	6 (6.1)	6 (6.1)	0	0	0	0
3 (8.8)	2 (5.9)	1 (2.9)	0	0	0	5 (5.1)	3 (3.0)	2 (2.0)	0	0	0
4 (11.8)	3 (8.8)	0	1 (2.9)	0	0	7 (7.1)	2 (2.0)	5 (5.1)	0	0	0
2 (5.9)	2 (5.9)	0	0	0	7 (7.1)	6 (6.1)	1 (1.0)	0	0	0	0
1 (2.9)	0	0	0	0	7 (7.1)	4 (4.0)	1 (1.0)	0	0	0	0
2 (5.9)	2 (5.9)	0	0	0	5 (5.1)	4 (4.0)	2 (2.0)	5 (5.1)	0	0	0
0	0	0	0	0	7 (7.1)	6 (6.1)	0	2 (2.0)	0	0	0
0	0	0	0	0	7 (7.1)	6 (6.1)	0	0	0	0	0
0	0	0	0	0	5 (5.1)	4 (4.0)	1 (1.0)	0	0	0	0
1 (2.9)	1 (2.9)	0	0	0	7 (7.1)	0	2 (2.0)	5 (5.1)	0	0	0
0	0	0	0	0	6 (6.1)	6 (6.1)	0	0	0	0	0
1 (2.9)	1 (2.9)	0	0	0	4 (4.0)	4 (4.0)	0	0	0	0	0
0	0	0	0	0	4 (4.0)	4 (4.0)	0	0	0	0	0
0	0	0	0	0	1 (1.0)	1 (1.0)	0	0	0	0	0
3 (8.8)	3 (8.8)	0	0	0	3 (3.0)	3 (3.0)	0	0	0	0	0
0	0	0	0	0	2 (2.0)	1 (1.0)	1 (1.0)	0	0	0	0
0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0
1 (2.9)	1 (2.9)	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0

副作用名	副作用等の種類別発現症例(%)					
	多発性骨髄腫の国内臨床試験の併合 (133例)					
	合計	Grade 1	Grade 2	Grade 3	Grade 4	Grade 5
胸膜炎	1 (0.8)	1 (0.8)	0	0	0	0
気胸	1 (0.8)	0	0	1 (0.8)	0	0
湿性咳嗽	1 (0.8)	1 (0.8)	0	0	0	0
咽頭の炎症	1 (0.8)	1 (0.8)	0	0	0	0
胃腸障害	123 (92.5)	23 (17.3)	78 (58.6)	22 (16.5)	0	0
下痢	75 (56.4)	39 (29.3)	25 (18.8)	11 (8.3)	0	0
便秘	69 (51.9)	23 (17.3)	45 (33.8)	1 (0.8)	0	0
悪心	67 (50.4)	44 (33.1)	20 (15.0)	3 (2.3)	0	0
嘔吐	47 (35.3)	33 (24.8)	11 (8.3)	3 (2.3)	0	0
口内炎	26 (19.5)	18 (13.5)	8 (6.0)	0	0	0
腹部膨満	10 (7.5)	5 (3.8)	4 (3.0)	1 (0.8)	0	0
腹部不快感	9 (6.8)	8 (6.0)	1 (0.8)	0	0	0
上腹部痛	9 (6.8)	7 (5.3)	2 (1.5)	0	0	0
腹痛	7 (5.3)	5 (3.8)	2 (1.5)	0	0	0
消化不良	7 (5.3)	7 (5.3)	0	0	0	0
胃炎	5 (3.8)	0	5 (3.8)	0	0	0
腸炎	4 (3.0)	0	2 (1.5)	2 (1.5)	0	0
腹水	3 (2.3)	3 (2.3)	0	0	0	0
口唇炎	3 (2.3)	2 (1.5)	1 (0.8)	0	0	0
齶歯	3 (2.3)	3 (2.3)	0	0	0	0
歯肉痛	3 (2.3)	3 (2.3)	0	0	0	0
口唇乾燥	3 (2.3)	0	3 (2.3)	0	0	0
舌苔	3 (2.3)	3 (2.3)	0	0	0	0
下腹部痛	2 (1.5)	1 (0.8)	1 (0.8)	0	0	0
口内乾燥	2 (1.5)	2 (1.5)	0	0	0	0
胃食道逆流性疾患	2 (1.5)	2 (1.5)	0	0	0	0
胃腸出血	2 (1.5)	2 (1.5)	0	0	0	0
イレウス	2 (1.5)	0	0	2 (1.5)	0	0
麻痺性イレウス	2 (1.5)	0	1 (0.8)	1 (0.8)	0	0
逆流性食道炎	2 (1.5)	0	2 (1.5)	0	0	0
亜イレウス	2 (1.5)	0	1 (0.8)	1 (0.8)	0	0
小腸炎	1 (0.8)	0	0	1 (0.8)	0	0
おくび	1 (0.8)	1 (0.8)	0	0	0	0
鼓腸	1 (0.8)	1 (0.8)	0	0	0	0
歯肉炎	1 (0.8)	1 (0.8)	0	0	0	0
舌痛	1 (0.8)	1 (0.8)	0	0	0	0
過敏性腸症候群	1 (0.8)	1 (0.8)	0	0	0	0
耳下腺腫大	1 (0.8)	0	1 (0.8)	0	0	0
歯冠周囲炎	1 (0.8)	1 (0.8)	0	0	0	0
歯周炎	1 (0.8)	0	1 (0.8)	0	0	0
肛門周囲痛	1 (0.8)	1 (0.8)	0	0	0	0
舌障害	1 (0.8)	1 (0.8)	0	0	0	0
肛門出血	1 (0.8)	1 (0.8)	0	0	0	0
心窩部不快感	1 (0.8)	1 (0.8)	0	0	0	0
口の感覺鈍麻	1 (0.8)	1 (0.8)	0	0	0	0
口腔粘膜びらん	1 (0.8)	0	1 (0.8)	0	0	0
口腔障害	1 (0.8)	0	1 (0.8)	0	0	0
肝胆道系障害	51 (38.3)	31 (23.3)	15 (11.3)	5 (3.8)	0	0
肝機能異常	47 (35.3)	27 (20.3)	15 (11.3)	5 (3.8)	0	0
高ビリルビン血症	6 (4.5)	5 (3.8)	1 (0.8)	0	0	0
肝障害	1 (0.8)	1 (0.8)	0	0	0	0
皮膚及び皮下組織障害	96 (72.2)	49 (36.8)	38 (28.6)	9 (6.8)	0	0
発疹	69 (51.9)	33 (24.8)	32 (24.1)	4 (3.0)	0	0
そう痒症	13 (9.8)	12 (9.0)	1 (0.8)	0	0	0

副作用等の種類別発現症例(%)						副作用等の種類別発現症例(%)					
国内第I/II相臨床試験(JPN-101試験) (34例)						国内第I/II相臨床試験(JPN-102試験) (99例)					
合計	Grade 1	Grade 2	Grade 3	Grade 4	Grade 5	合計	Grade 1	Grade 2	Grade 3	Grade 4	Grade 5
1 (2.9)	1 (2.9)	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0
1 (2.9)	0	0	1 (2.9)	0	0	0	0	0	0	0	0
0	0	0	0	0	0	1 (1.0)	1 (1.0)	0	0	0	0
0	0	0	0	0	0	1 (1.0)	1 (1.0)	0	0	0	0
31 (91.2)	5 (14.7)	24 (70.6)	2 (5.9)	0	0	92 (92.9)	18 (18.2)	54 (54.5)	20 (20.2)	0	0
17 (50.0)	11 (32.4)	6 (17.6)	0	0	0	58 (58.6)	28 (28.3)	19 (19.2)	11 (11.1)	0	0
18 (52.9)	2 (5.9)	16 (47.1)	0	0	0	51 (51.5)	21 (21.2)	29 (29.3)	1 (1.0)	0	0
16 (47.1)	12 (35.3)	4 (11.8)	0	0	0	51 (51.5)	32 (32.3)	16 (16.2)	3 (3.0)	0	0
10 (29.4)	8 (23.5)	1 (2.9)	1 (2.9)	0	0	37 (37.4)	25 (25.3)	10 (10.1)	2 (2.0)	0	0
6 (17.6)	4 (11.8)	2 (5.9)	0	0	0	20 (20.2)	14 (14.1)	6 (6.1)	0	0	0
0	0	0	0	0	0	10 (10.1)	5 (5.1)	4 (4.0)	1 (1.0)	0	0
0	0	0	0	0	0	9 (9.1)	8 (8.1)	1 (1.0)	0	0	0
4 (11.8)	3 (8.8)	1 (2.9)	0	0	0	5 (5.1)	4 (4.0)	1 (1.0)	0	0	0
2 (5.9)	1 (2.9)	1 (2.9)	0	0	0	5 (5.1)	4 (4.0)	1 (1.0)	0	0	0
2 (5.9)	2 (5.9)	0	0	0	0	5 (5.1)	5 (5.1)	0	0	0	0
2 (5.9)	0	2 (5.9)	0	0	0	3 (3.0)	0	3 (3.0)	0	0	0
1 (2.9)	0	0	1 (2.9)	0	0	3 (3.0)	0	2 (2.0)	1 (1.0)	0	0
0	0	0	0	0	0	3 (3.0)	3 (3.0)	0	0	0	0
1 (2.9)	0	1 (2.9)	0	0	0	2 (2.0)	2 (2.0)	0	0	0	0
1 (2.9)	1 (2.9)	0	0	0	0	2 (2.0)	2 (2.0)	0	0	0	0
2 (5.9)	2 (5.9)	0	0	0	0	1 (1.0)	1 (1.0)	0	0	0	0
0	0	0	0	0	0	3 (3.0)	0	3 (3.0)	0	0	0
0	0	0	0	0	0	3 (3.0)	3 (3.0)	0	0	0	0
0	0	0	0	0	0	2 (2.0)	1 (1.0)	1 (1.0)	0	0	0
0	0	0	0	0	0	2 (2.0)	2 (2.0)	0	0	0	0
0	0	0	0	0	0	2 (2.0)	2 (2.0)	0	0	0	0
1 (2.9)	1 (2.9)	0	0	0	0	1 (1.0)	1 (1.0)	0	0	0	0
0	0	0	0	0	0	2 (2.0)	0	0	2 (2.0)	0	0
0	0	0	0	0	0	2 (2.0)	0	1 (1.0)	1 (1.0)	0	0
0	0	0	0	0	0	2 (2.0)	0	2 (2.0)	0	0	0
0	0	0	0	0	0	1 (1.0)	1 (1.0)	0	0	0	0
0	0	0	0	0	0	2 (2.0)	0	1 (1.0)	1 (1.0)	0	0
0	0	0	0	0	0	1 (1.0)	0	0	1 (1.0)	0	0
0	0	0	0	0	0	1 (1.0)	1 (1.0)	0	0	0	0
0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0
1 (2.9)	1 (2.9)	0	0	0	0	1 (1.0)	1 (1.0)	0	0	0	0
0	0	0	0	0	0	1 (1.0)	0	1 (1.0)	0	0	0
0	0	0	0	0	0	1 (1.0)	1 (1.0)	0	0	0	0
1 (2.9)	1 (2.9)	0	0	0	0	1 (1.0)	1 (1.0)	0	0	0	0
1 (2.9)	0	1 (2.9)	0	0	0	0	0	0	0	0	0
0	0	0	0	0	0	1 (1.0)	1 (1.0)	0	0	0	0
1 (2.9)	0	1 (2.9)	0	0	0	0	0	0	0	0	0
0	0	0	0	0	0	1 (1.0)	1 (1.0)	0	0	0	0
0	0	0	0	0	0	1 (1.0)	1 (1.0)	0	0	0	0
0	0	0	0	0	0	1 (1.0)	1 (1.0)	0	0	0	0
1 (2.9)	1 (2.9)	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0
0	0	0	0	0	0	1 (1.0)	0	1 (1.0)	0	0	0
0	0	0	0	0	0	1 (1.0)	0	1 (1.0)	0	0	0
2 (5.9)	2 (5.9)	0	0	0	0	49 (49.5)	29 (29.3)	15 (15.2)	5 (5.1)	0	0
1 (2.9)	1 (2.9)	0	0	0	0	46 (46.5)	26 (26.3)	15 (15.2)	5 (5.1)	0	0
0	0	0	0	0	0	6 (6.1)	5 (5.1)	1 (1.0)	0	0	0
1 (2.9)	1 (2.9)	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0
19 (55.9)	14 (41.2)	5 (14.7)	0	0	0	77 (77.8)	35 (35.4)	33 (33.3)	9 (9.1)	0	0
10 (29.4)	7 (20.6)	3 (8.8)	0	0	0	59 (59.6)	26 (26.3)	29 (29.3)	4 (4.0)	0	0
0	0	0	0	0	0	13 (13.1)	12 (12.1)	1 (1.0)	0	0	0

副作用名	副作用等の種類別発現症例(%)					
	多発性骨髄腫の国内臨床試験の併合 (133例)					
	合計	Grade 1	Grade 2	Grade 3	Grade 4	Grade 5
紅斑	9 (6.8)	8 (6.0)	1 (0.8)	0	0	0
多形紅斑	6 (4.5)	0	2 (1.5)	4 (3.0)	0	0
脱毛症	5 (3.8)	5 (3.8)	0	0	0	0
丘疹	5 (3.8)	4 (3.0)	1 (0.8)	0	0	0
蕁麻疹	5 (3.8)	4 (3.0)	1 (0.8)	0	0	0
皮膚乾燥	4 (3.0)	1 (0.8)	3 (2.3)	0	0	0
薬疹	3 (2.3)	2 (1.5)	1 (0.8)	0	0	0
アレルギー性皮膚炎	2 (1.5)	1 (0.8)	1 (0.8)	0	0	0
皮脂欠乏性湿疹	2 (1.5)	2 (1.5)	0	0	0	0
紅色汗疹	2 (1.5)	1 (0.8)	1 (0.8)	0	0	0
多汗症	2 (1.5)	2 (1.5)	0	0	0	0
点状出血	2 (1.5)	2 (1.5)	0	0	0	0
紫斑	2 (1.5)	1 (0.8)	1 (0.8)	0	0	0
皮膚剥脱	2 (1.5)	1 (0.8)	1 (0.8)	0	0	0
中毒性皮疹	2 (1.5)	0	1 (0.8)	1 (0.8)	0	0
顔面感覺鈍麻	2 (1.5)	2 (1.5)	0	0	0	0
ざ瘡	1 (0.8)	0	1 (0.8)	0	0	0
皮膚囊腫	1 (0.8)	1 (0.8)	0	0	0	0
水疱性皮膚炎	1 (0.8)	1 (0.8)	0	0	0	0
結節性紅斑	1 (0.8)	1 (0.8)	0	0	0	0
皮下出血	1 (0.8)	1 (0.8)	0	0	0	0
爪の障害	1 (0.8)	1 (0.8)	0	0	0	0
顔面腫脹	1 (0.8)	1 (0.8)	0	0	0	0
色素沈着障害	1 (0.8)	1 (0.8)	0	0	0	0
皮膚出血	1 (0.8)	1 (0.8)	0	0	0	0
筋骨格系及び結合組織障害	47 (35.3)	35 (26.3)	11 (8.3)	1 (0.8)	0	0
背部痛	12 (9.0)	7 (5.3)	5 (3.8)	0	0	0
関節痛	11 (8.3)	7 (5.3)	4 (3.0)	0	0	0
四肢痛	11 (8.3)	9 (6.8)	2 (1.5)	0	0	0
筋骨格痛	7 (5.3)	6 (4.5)	1 (0.8)	0	0	0
骨痛	5 (3.8)	3 (2.3)	1 (0.8)	1 (0.8)	0	0
筋肉痛	5 (3.8)	5 (3.8)	0	0	0	0
筋骨格系胸痛	4 (3.0)	3 (2.3)	1 (0.8)	0	0	0
筋力低下	3 (2.3)	3 (2.3)	0	0	0	0
筋骨格硬直	3 (2.3)	3 (2.3)	0	0	0	0
関節炎	2 (1.5)	1 (0.8)	1 (0.8)	0	0	0
筋痙攣	2 (1.5)	2 (1.5)	0	0	0	0
ピロリン酸カルシウム結晶性軟骨石灰化症	1 (0.8)	0	1 (0.8)	0	0	0
関節腫脹	1 (0.8)	1 (0.8)	0	0	0	0
筋萎縮	1 (0.8)	0	1 (0.8)	0	0	0
頸部痛	1 (0.8)	1 (0.8)	0	0	0	0
骨粗鬆症	1 (0.8)	0	1 (0.8)	0	0	0
顎痛	1 (0.8)	1 (0.8)	0	0	0	0
関節周囲炎	1 (0.8)	0	1 (0.8)	0	0	0
腎及び尿路障害	35 (26.3)	17 (12.8)	10 (7.5)	8 (6.0)	0	0
腎機能障害	19 (14.3)	7 (5.3)	8 (6.0)	4 (3.0)	0	0
高窒素血症	12 (9.0)	12 (9.0)	0	0	0	0
排尿困難	2 (1.5)	2 (1.5)	0	0	0	0
蛋白尿	2 (1.5)	2 (1.5)	0	0	0	0
神経因性膀胱	1 (0.8)	0	1 (0.8)	0	0	0
夜間頻尿	1 (0.8)	1 (0.8)	0	0	0	0
頻尿	1 (0.8)	0	0	1 (0.8)	0	0
腎障害	1 (0.8)	0	0	1 (0.8)	0	0
腎不全	1 (0.8)	0	0	1 (0.8)	0	0

副作用等の種類別発現症例(%)						副作用等の種類別発現症例(%)					
国内第I/II相臨床試験(JPN-101試験) (34例)						国内第I/II相臨床試験(JPN-102試験) (99例)					
合計	Grade 1	Grade 2	Grade 3	Grade 4	Grade 5	合計	Grade 1	Grade 2	Grade 3	Grade 4	Grade 5
2 (5.9)	2 (5.9)	0	0	0	0	7 (7.1)	6 (6.1)	1 (1.0)	0	0	0
0	0	0	0	0	0	6 (6.1)	0	2 (2.0)	4 (4.0)	0	0
1 (2.9)	1 (2.9)	0	0	0	0	4 (4.0)	4 (4.0)	0	0	0	0
4 (11.8)	3 (8.8)	1 (2.9)	0	0	0	1 (1.0)	1 (1.0)	0	0	0	0
3 (8.8)	3 (8.8)	0	0	0	0	2 (2.0)	1 (1.0)	1 (1.0)	0	0	0
0	0	0	0	0	0	4 (4.0)	1 (1.0)	3 (3.0)	0	0	0
1 (2.9)	0	1 (2.9)	0	0	0	2 (2.0)	2 (2.0)	0	0	0	0
0	0	0	0	0	0	2 (2.0)	1 (1.0)	1 (1.0)	0	0	0
0	0	0	0	0	0	2 (2.0)	2 (2.0)	0	0	0	0
1 (2.9)	0	1 (2.9)	0	0	0	1 (1.0)	1 (1.0)	0	0	0	0
1 (2.9)	1 (2.9)	0	0	0	0	1 (1.0)	1 (1.0)	0	0	0	0
1 (2.9)	1 (2.9)	0	0	0	0	1 (1.0)	1 (1.0)	0	0	0	0
2 (5.9)	1 (2.9)	1 (2.9)	0	0	0	0	0	0	0	0	0
0	0	0	0	0	0	2 (2.0)	1 (1.0)	1 (1.0)	0	0	0
0	0	0	0	0	0	2 (2.0)	0	1 (1.0)	1 (1.0)	0	0
2 (5.9)	2 (5.9)	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0
0	0	0	0	0	0	1 (1.0)	0	1 (1.0)	0	0	0
0	0	0	0	0	0	1 (1.0)	1 (1.0)	0	0	0	0
1 (2.9)	1 (2.9)	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0
0	0	0	0	0	0	1 (1.0)	1 (1.0)	0	0	0	0
0	0	0	0	0	0	1 (1.0)	1 (1.0)	0	0	0	0
0	0	0	0	0	0	1 (1.0)	1 (1.0)	0	0	0	0
1 (2.9)	1 (2.9)	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0
0	0	0	0	0	0	1 (1.0)	1 (1.0)	0	0	0	0
1 (2.9)	1 (2.9)	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0
16 (47.1)	14 (41.2)	1 (2.9)	1 (2.9)	0	0	31 (31.3)	21 (21.2)	10 (10.1)	0	0	0
2 (5.9)	2 (5.9)	0	0	0	0	10 (10.1)	5 (5.1)	5 (5.1)	0	0	0
4 (11.8)	3 (8.8)	1 (2.9)	0	0	0	7 (7.1)	4 (4.0)	3 (3.0)	0	0	0
3 (8.8)	3 (8.8)	0	0	0	0	8 (8.1)	6 (6.1)	2 (2.0)	0	0	0
2 (5.9)	2 (5.9)	0	0	0	0	5 (5.1)	4 (4.0)	1 (1.0)	0	0	0
3 (8.8)	2 (5.9)	0	1 (2.9)	0	0	2 (2.0)	1 (1.0)	1 (1.0)	0	0	0
2 (5.9)	2 (5.9)	0	0	0	0	3 (3.0)	3 (3.0)	0	0	0	0
1 (2.9)	1 (2.9)	0	0	0	0	3 (3.0)	2 (2.0)	1 (1.0)	0	0	0
3 (8.8)	3 (8.8)	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0
1 (2.9)	1 (2.9)	0	0	0	0	2 (2.0)	2 (2.0)	0	0	0	0
1 (2.9)	1 (2.9)	0	0	0	0	1 (1.0)	0	1 (1.0)	0	0	0
1 (2.9)	1 (2.9)	0	0	0	0	1 (1.0)	1 (1.0)	0	0	0	0
0	0	0	0	0	0	1 (1.0)	0	1 (1.0)	0	0	0
0	0	0	0	0	0	1 (1.0)	1 (1.0)	0	0	0	0
0	0	0	0	0	0	1 (1.0)	0	1 (1.0)	0	0	0
0	0	0	0	0	0	1 (1.0)	1 (1.0)	0	0	0	0
0	0	0	0	0	0	1 (1.0)	0	1 (1.0)	0	0	0
6 (17.6)	2 (5.9)	4 (11.8)	0	0	0	1 (1.0)	0	1 (1.0)	0	0	0
5 (14.7)	1 (2.9)	4 (11.8)	0	0	0	29 (29.3)	15 (15.2)	6 (6.1)	8 (8.1)	0	0
0	0	0	0	0	0	14 (14.1)	6 (6.1)	4 (4.0)	4 (4.0)	0	0
0	0	0	0	0	0	12 (12.1)	12 (12.1)	0	0	0	0
2 (5.9)	2 (5.9)	0	0	0	0	2 (2.0)	2 (2.0)	0	0	0	0
0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0
0	0	0	0	0	0	1 (1.0)	0	1 (1.0)	0	0	0
0	0	0	0	0	0	1 (1.0)	1 (1.0)	0	0	0	0
0	0	0	0	0	0	1 (1.0)	0	1 (1.0)	0	0	0
0	0	0	0	0	0	1 (1.0)	0	1 (1.0)	0	0	0
0	0	0	0	0	0	1 (1.0)	0	1 (1.0)	0	0	0
0	0	0	0	0	0	1 (1.0)	0	1 (1.0)	0	0	0
0	0	0	0	0	0	1 (1.0)	0	1 (1.0)	0	0	0
0	0	0	0	0	0	1 (1.0)	0	1 (1.0)	0	0	0

副作用名	副作用等の種類別発現症例(%)					
	多発性骨髄腫の国内臨床試験の併合 (133例)					
	合計	Grade 1	Grade 2	Grade 3	Grade 4	Grade 5
急性腎不全	1 (0.8)	0	0	1 (0.8)	0	0
尿失禁	1 (0.8)	1 (0.8)	0	0	0	0
膀胱炎様症状	1 (0.8)	0	1 (0.8)	0	0	0
生殖系及び乳房障害	2 (1.5)	1 (0.8)	1 (0.8)	0	0	0
良性前立腺肥大症	2 (1.5)	1 (0.8)	1 (0.8)	0	0	0
全身障害及び投与局所様態	103 (77.4)	63 (47.4)	38 (28.6)	2 (1.5)	0	0
発熱	52 (39.1)	35 (26.3)	17 (12.8)	0	0	0
倦怠感	50 (37.6)	39 (29.3)	11 (8.3)	0	0	0
疲労	34 (25.6)	24 (18.0)	8 (6.0)	2 (1.5)	0	0
浮腫	19 (14.3)	16 (12.0)	3 (2.3)	0	0	0
末梢性浮腫	11 (8.3)	10 (7.5)	1 (0.8)	0	0	0
胸痛	8 (6.0)	6 (4.5)	2 (1.5)	0	0	0
疼痛	7 (5.3)	5 (3.8)	2 (1.5)	0	0	0
悪寒	6 (4.5)	6 (4.5)	0	0	0	0
注射部位反応	6 (4.5)	4 (3.0)	2 (1.5)	0	0	0
顔面浮腫	4 (3.0)	4 (3.0)	0	0	0	0
無力症	3 (2.3)	2 (1.5)	0	1 (0.8)	0	0
胸部不快感	3 (2.3)	3 (2.3)	0	0	0	0
異常感	2 (1.5)	2 (1.5)	0	0	0	0
腫脹	2 (1.5)	2 (1.5)	0	0	0	0
口渴	2 (1.5)	2 (1.5)	0	0	0	0
歩行障害	1 (0.8)	1 (0.8)	0	0	0	0
低体温	1 (0.8)	0	1 (0.8)	0	0	0
インフルエンザ様疾患	1 (0.8)	0	1 (0.8)	0	0	0
注射部位紅斑	1 (0.8)	1 (0.8)	0	0	0	0
注射部位血管外漏出	1 (0.8)	0	1 (0.8)	0	0	0
注射部位出血	1 (0.8)	1 (0.8)	0	0	0	0
注射部位疼痛	1 (0.8)	1 (0.8)	0	0	0	0
注射部位静脈炎	1 (0.8)	0	1 (0.8)	0	0	0
注射部位そく痒感	1 (0.8)	1 (0.8)	0	0	0	0
腋窩痛	1 (0.8)	1 (0.8)	0	0	0	0
穿刺部位出血	1 (0.8)	1 (0.8)	0	0	0	0
カテーテル留置部位そく痒感	1 (0.8)	1 (0.8)	0	0	0	0
カテーテル留置部位発疹	1 (0.8)	1 (0.8)	0	0	0	0
注射部位腫脹	1 (0.8)	1 (0.8)	0	0	0	0
注入部位血管外漏出	1 (0.8)	0	1 (0.8)	0	0	0
臨床検査	125 (94.0)	53 (39.8)	43 (32.3)	25 (18.8)	4 (3.0)	0
血中乳酸脱水素酵素增加	67 (50.4)	57 (42.9)	8 (6.0)	2 (1.5)	0	0
C-反応性蛋白增加	66 (49.6)	58 (43.6)	7 (5.3)	1 (0.8)	0	0
体重減少	52 (39.1)	23 (17.3)	26 (19.5)	3 (2.3)	0	0
血中アルカリホスファターゼ増加	51 (38.3)	41 (30.8)	7 (5.3)	3 (2.3)	0	0
アスパラギン酸アミトランスフェラーゼ増加	39 (29.3)	31 (23.3)	5 (3.8)	3 (2.3)	0	0
アラニン・アミトランスフェラーゼ増加	37 (27.8)	33 (24.8)	4 (3.0)	0	0	0
リンパ球数減少	22 (16.5)	1 (0.8)	10 (7.5)	11 (8.3)	0	0
好中球数減少	18 (13.5)	3 (2.3)	2 (1.5)	10 (7.5)	3 (2.3)	0
白血球数減少	18 (13.5)	2 (1.5)	8 (6.0)	8 (6.0)	0	0
体重増加	17 (12.8)	10 (7.5)	7 (5.3)	0	0	0
血小板数減少	16 (12.0)	9 (6.8)	2 (1.5)	5 (3.8)	0	0
血中尿素增加	12 (9.0)	12 (9.0)	0	0	0	0
血中クレアチニン增加	7 (5.3)	6 (4.5)	1 (0.8)	0	0	0
血中尿酸減少	7 (5.3)	7 (5.3)	0	0	0	0
血中アルブミン減少	5 (3.8)	1 (0.8)	4 (3.0)	0	0	0
血中アミラーゼ増加	5 (3.8)	4 (3.0)	0	0	1 (0.8)	0

副作用等の種類別発現症例(%)						副作用等の種類別発現症例(%)					
国内第I/II相臨床試験(JPN-101試験) (34例)						国内第I/II相臨床試験(JPN-102試験) (99例)					
合計	Grade 1	Grade 2	Grade 3	Grade 4	Grade 5	合計	Grade 1	Grade 2	Grade 3	Grade 4	Grade 5
0	0	0	0	0	0	1 (1.0)	0	0	1 (1.0)	0	0
0	0	0	0	0	0	1 (1.0)	1 (1.0)	0	0	0	0
0	0	0	0	0	0	1 (1.0)	0	1 (1.0)	0	0	0
0	0	0	0	0	0	2 (2.0)	1 (1.0)	1 (1.0)	0	0	0
0	0	0	0	0	0	2 (2.0)	1 (1.0)	1 (1.0)	0	0	0
27 (79.4)	14 (41.2)	13 (38.2)	0	0	0	76 (76.8)	49 (49.5)	25 (25.3)	2 (2.0)	0	0
18 (52.9)	9 (26.5)	9 (26.5)	0	0	0	34 (34.3)	26 (26.3)	8 (8.1)	0	0	0
9 (26.5)	8 (23.5)	1 (2.9)	0	0	0	41 (41.4)	31 (31.3)	10 (10.1)	0	0	0
11 (32.4)	10 (29.4)	1 (2.9)	0	0	0	23 (23.2)	14 (14.1)	7 (7.1)	2 (2.0)	0	0
2 (5.9)	1 (2.9)	1 (2.9)	0	0	0	17 (17.2)	15 (15.2)	2 (2.0)	0	0	0
2 (5.9)	2 (5.9)	0	0	0	0	9 (9.1)	8 (8.1)	1 (1.0)	0	0	0
1 (2.9)	1 (2.9)	0	0	0	0	7 (7.1)	5 (5.1)	2 (2.0)	0	0	0
1 (2.9)	0	1 (2.9)	0	0	0	6 (6.1)	5 (5.1)	1 (1.0)	0	0	0
2 (5.9)	2 (5.9)	0	0	0	0	4 (4.0)	4 (4.0)	0	0	0	0
2 (5.9)	1 (2.9)	1 (2.9)	0	0	0	4 (4.0)	3 (3.0)	1 (1.0)	0	0	0
1 (2.9)	1 (2.9)	0	0	0	0	3 (3.0)	3 (3.0)	0	0	0	0
2 (5.9)	2 (5.9)	0	0	0	0	1 (1.0)	0	0	1 (1.0)	0	0
0	0	0	0	0	0	3 (3.0)	3 (3.0)	0	0	0	0
0	0	0	0	0	0	2 (2.0)	2 (2.0)	0	0	0	0
0	0	0	0	0	0	2 (2.0)	2 (2.0)	0	0	0	0
1 (2.9)	1 (2.9)	0	0	0	0	1 (1.0)	1 (1.0)	0	0	0	0
0	0	0	0	0	0	1 (1.0)	1 (1.0)	0	0	0	0
0	0	0	0	0	0	1 (1.0)	0	1 (1.0)	0	0	0
0	0	0	0	0	0	1 (1.0)	0	1 (1.0)	0	0	0
1 (2.9)	1 (2.9)	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0
0	0	0	0	0	0	1 (1.0)	0	1 (1.0)	0	0	0
0	0	0	0	0	0	1 (1.0)	1 (1.0)	0	0	0	0
0	0	0	0	0	0	1 (1.0)	0	0	0	0	0
0	0	0	0	0	0	1 (1.0)	1 (1.0)	0	0	0	0
0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0
0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0
0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0
33 (97.1)	6 (17.6)	9 (26.5)	14 (41.2)	4 (11.8)	0	92 (92.9)	47 (47.5)	34 (34.3)	11 (11.1)	0	0
15 (44.1)	10 (29.4)	4 (11.8)	1 (2.9)	0	0	52 (52.5)	47 (47.5)	4 (4.0)	1 (1.0)	0	0
6 (17.6)	5 (14.7)	1 (2.9)	0	0	0	60 (60.6)	53 (53.5)	6 (6.1)	1 (1.0)	0	0
7 (20.6)	5 (14.7)	2 (5.9)	0	0	0	45 (45.5)	18 (18.2)	24 (24.2)	3 (3.0)	0	0
10 (29.4)	7 (20.6)	3 (8.8)	0	0	0	41 (41.4)	34 (34.3)	4 (4.0)	3 (3.0)	0	0
15 (44.1)	10 (29.4)	3 (8.8)	2 (5.9)	0	0	24 (24.2)	21 (21.2)	2 (2.0)	1 (1.0)	0	0
0	0	0	0	0	0	28 (28.3)	25 (25.3)	3 (3.0)	0	0	0
0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0
9 (26.5)	8 (23.5)	1 (2.9)	0	0	0	0	0	0	0	0	0
22 (64.7)	1 (2.9)	10 (29.4)	11 (32.4)	0	0	0	0	0	0	0	0
18 (52.9)	3 (8.8)	2 (5.9)	10 (29.4)	3 (8.8)	0	0	0	0	0	0	0
18 (52.9)	2 (5.9)	8 (23.5)	8 (23.5)	0	0	0	0	0	0	0	0
0	0	0	0	0	0	17 (17.2)	10 (10.1)	7 (7.1)	0	0	0
16 (47.1)	9 (26.5)	2 (5.9)	5 (14.7)	0	0	0	0	0	0	0	0
0	0	0	0	0	0	12 (12.1)	12 (12.1)	0	0	0	0
2 (5.9)	2 (5.9)	0	0	0	0	5 (5.1)	4 (4.0)	1 (1.0)	0	0	0
1 (2.9)	1 (2.9)	0	0	0	0	6 (6.1)	6 (6.1)	0	0	0	0
0	0	0	0	0	0	5 (5.1)	1 (1.0)	4 (4.0)	0	0	0
5 (14.7)	4 (11.8)	0	0	1 (2.9)	0	0	0	0	0	0	0

副作用名	副作用等の種類別発現症例(%)					
	多発性骨髄腫の国内臨床試験の併合 (133例)					
	合計	Grade 1	Grade 2	Grade 3	Grade 4	Grade 5
PO ₂ 低下	5 (3.8)	4 (3.0)	1 (0.8)	0	0	0
血中ビリルビン増加	4 (3.0)	4 (3.0)	0	0	0	0
血中ブドウ糖増加	4 (3.0)	3 (2.3)	1 (0.8)	0	0	0
心電図QT延長	4 (3.0)	2 (1.5)	1 (0.8)	1 (0.8)	0	0
アスパラギン酸アミトランスクフェラーゼ減少	3 (2.3)	3 (2.3)	0	0	0	0
血中尿素減少	3 (2.3)	3 (2.3)	0	0	0	0
血中尿酸増加	3 (2.3)	2 (1.5)	0	0	1 (0.8)	0
γ-グルタミルトランスクフェラーゼ増加	3 (2.3)	1 (0.8)	1 (0.8)	1 (0.8)	0	0
血中クロール減少	2 (1.5)	2 (1.5)	0	0	0	0
血中クロール増加	2 (1.5)	2 (1.5)	0	0	0	0
血中クレアチニン減少	2 (1.5)	2 (1.5)	0	0	0	0
血中乳酸脱水素酵素減少	2 (1.5)	2 (1.5)	0	0	0	0
血中カリウム増加	2 (1.5)	2 (1.5)	0	0	0	0
血中アルカリホスファターゼ減少	2 (1.5)	2 (1.5)	0	0	0	0
β ₂ ミクログロブリン増加	1 (0.8)	1 (0.8)	0	0	0	0
血中重炭酸塩減少	1 (0.8)	1 (0.8)	0	0	0	0
血中重炭酸塩増加	1 (0.8)	1 (0.8)	0	0	0	0
血中ナトリウム増加	1 (0.8)	1 (0.8)	0	0	0	0
胸部X線異常	1 (0.8)	1 (0.8)	0	0	0	0
尿中血陽性	1 (0.8)	1 (0.8)	0	0	0	0
単球数増加	1 (0.8)	0	1 (0.8)	0	0	0
好中球数増加	1 (0.8)	0	1 (0.8)	0	0	0
酸素飽和度低下	1 (0.8)	1 (0.8)	0	0	0	0
PO ₂ 上昇	1 (0.8)	1 (0.8)	0	0	0	0
総蛋白減少	1 (0.8)	1 (0.8)	0	0	0	0
総蛋白増加	1 (0.8)	1 (0.8)	0	0	0	0
白血球数増加	1 (0.8)	0	1 (0.8)	0	0	0
血中リン減少	1 (0.8)	0	1 (0.8)	0	0	0
尿中蛋白陽性	1 (0.8)	0	1 (0.8)	0	0	0
脳性ナトリウム利尿ペプチド増加	1 (0.8)	0	1 (0.8)	0	0	0
尿沈渣異常	1 (0.8)	1 (0.8)	0	0	0	0
傷害、中毒及び処置合併症	7 (5.3)	4 (3.0)	2 (1.5)	1 (0.8)	0	0
転倒	4 (3.0)	3 (2.3)	0	1 (0.8)	0	0
凍瘡	1 (0.8)	0	1 (0.8)	0	0	0
脊椎圧迫骨折	1 (0.8)	0	1 (0.8)	0	0	0
皮下血腫	1 (0.8)	1 (0.8)	0	0	0	0
上肢骨折	1 (0.8)	0	0	1 (0.8)	0	0
耳擦過傷	1 (0.8)	0	1 (0.8)	0	0	0
処置による疼痛	1 (0.8)	0	1 (0.8)	0	0	0

MedDRA ver16.0

副作用等の種類別発現症例(%)						副作用等の種類別発現症例(%)					
国内第I/II相臨床試験(JPN-101試験) (34例)						国内第I/II相臨床試験(JPN-102試験) (99例)					
合計	Grade 1	Grade 2	Grade 3	Grade 4	Grade 5	合計	Grade 1	Grade 2	Grade 3	Grade 4	Grade 5
4 (11.8)	3 (8.8)	1 (2.9)	0	0	0	1 (1.0)	1 (1.0)	0	0	0	0
1 (2.9)	1 (2.9)	0	0	0	0	3 (3.0)	3 (3.0)	0	0	0	0
1 (2.9)	1 (2.9)	0	0	0	0	3 (3.0)	2 (2.0)	1 (1.0)	0	0	0
1 (2.9)	1 (2.9)	0	0	0	0	3 (3.0)	1 (1.0)	1 (1.0)	1 (1.0)	0	0
0	0	0	0	0	0	3 (3.0)	3 (3.0)	0	0	0	0
0	0	0	0	0	0	3 (3.0)	3 (3.0)	0	0	0	0
2 (5.9)	1 (2.9)	0	0	1 (2.9)	0	1 (1.0)	1 (1.0)	0	0	0	0
1 (2.9)	1 (2.9)	0	0	0	0	2 (2.0)	0	1 (1.0)	1 (1.0)	0	0
0	0	0	0	0	0	2 (2.0)	2 (2.0)	0	0	0	0
0	0	0	0	0	0	2 (2.0)	2 (2.0)	0	0	0	0
1 (2.9)	1 (2.9)	0	0	0	0	1 (1.0)	1 (1.0)	0	0	0	0
0	0	0	0	0	0	2 (2.0)	2 (2.0)	0	0	0	0
0	0	0	0	0	0	2 (2.0)	2 (2.0)	0	0	0	0
1 (2.9)	1 (2.9)	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0
1 (2.9)	1 (2.9)	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0
1 (2.9)	1 (2.9)	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0
0	0	0	0	0	0	1 (1.0)	1 (1.0)	0	0	0	0
0	0	0	0	0	0	1 (1.0)	1 (1.0)	0	0	0	0
1 (2.9)	1 (2.9)	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0
1 (2.9)	0	1 (2.9)	0	0	0	1 (1.0)	1 (1.0)	0	0	0	0
1 (2.9)	0	1 (2.9)	0	0	0	0	0	0	0	0	0
0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0
1 (2.9)	1 (2.9)	0	0	0	0	1 (1.0)	1 (1.0)	0	0	0	0
1 (2.9)	0	1 (2.9)	0	0	0	0	0	0	0	0	0
0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0
1 (2.9)	0	1 (2.9)	0	0	0	1 (1.0)	0	1 (1.0)	0	0	0
0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0
1 (2.9)	0	1 (2.9)	0	0	0	1 (1.0)	0	1 (1.0)	0	0	0
0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0
1 (2.9)	0	1 (2.9)	0	0	0	1 (1.0)	0	1 (1.0)	0	0	0
0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0
1 (2.9)	1 (2.9)	0	0	0	0	7 (7.1)	4 (4.0)	2 (2.0)	1 (1.0)	0	0
0	0	0	0	0	0	4 (4.0)	3 (3.0)	0	1 (1.0)	0	0
0	0	0	0	0	0	1 (1.0)	0	1 (1.0)	0	0	0
0	0	0	0	0	0	1 (1.0)	0	1 (1.0)	0	0	0
0	0	0	0	0	0	1 (1.0)	1 (1.0)	0	0	0	0
0	0	0	0	0	0	1 (1.0)	0	0	1 (1.0)	0	0
0	0	0	0	0	0	1 (1.0)	0	1 (1.0)	0	0	0
0	0	0	0	0	0	1 (1.0)	0	1 (1.0)	0	0	0
0	0	0	0	0	0	1 (1.0)	0	1 (1.0)	0	0	0

別添9. 副作用Grade別発現頻度一覧(マントル細胞リンパ腫)

マントル細胞リンパ腫を対象とした国際共同試験

副作用名	副作用等の種類別発現症例(%)					
	マントル細胞リンパ腫を対象とした国際共同試験 (240例)					
	合計	Grade 1	Grade 2	Grade 3	Grade 4	Grade 5
全体	227 (94.6)	5 (2.1)	13 (5.4)	40 (16.7)	161 (67.1)	8 (3.3)
血液及びリンパ系障害	210 (87.5)	1 (0.4)	10 (4.2)	35 (14.6)	163 (67.9)	1 (0.4)
好中球減少症	190 (79.2)	1 (0.4)	9 (3.8)	36 (15.0)	144 (60.0)	0
血小板減少症	163 (67.9)	11 (4.6)	28 (11.7)	56 (23.3)	68 (28.3)	0
白血球減少症	100 (41.7)	3 (1.3)	7 (2.9)	30 (12.5)	60 (25.0)	0
貧血	86 (35.8)	17 (7.1)	46 (19.2)	20 (8.3)	3 (1.3)	0
リンパ球減少症	48 (20.0)	0	4 (1.7)	20 (8.3)	24 (10.0)	0
発熱性好中球減少症	36 (15.0)	1 (0.4)	4 (1.7)	21 (8.8)	9 (3.8)	1 (0.4)
骨髄機能不全	1 (0.4)	0	0	0	1 (0.4)	0
好酸球増加症	1 (0.4)	1 (0.4)	0	0	0	0
白血球増加症	1 (0.4)	0	0	1 (0.4)	0	0
リンパ節症	1 (0.4)	0	1 (0.4)	0	0	0
単球増加症	1 (0.4)	1 (0.4)	0	0	0	0
胃腸障害	106 (44.2)	34 (14.2)	53 (22.1)	18 (7.5)	1 (0.4)	0
下痢	57 (23.8)	21 (8.8)	25 (10.4)	11 (4.6)	0	0
悪心	44 (18.3)	28 (11.7)	15 (6.3)	1 (0.4)	0	0
便秘	41 (17.1)	24 (10.0)	16 (6.7)	1 (0.4)	0	0
嘔吐	21 (8.8)	11 (4.6)	9 (3.8)	1 (0.4)	0	0
口内炎	11 (4.6)	3 (1.3)	7 (2.9)	1 (0.4)	0	0
腹部膨満	8 (3.3)	4 (1.7)	4 (1.7)	0	0	0
消化不良	5 (2.1)	3 (1.3)	2 (0.8)	0	0	0
腹痛	4 (1.7)	2 (0.8)	2 (0.8)	0	0	0
上腹部痛	4 (1.7)	4 (1.7)	0	0	0	0
腹部不快感	3 (1.3)	2 (0.8)	1 (0.4)	0	0	0
口腔内潰瘍形成	3 (1.3)	0	3 (1.3)	0	0	0
大腸炎	2 (0.8)	0	1 (0.4)	1 (0.4)	0	0
嚥下障害	2 (0.8)	1 (0.4)	1 (0.4)	0	0	0
胃炎	2 (0.8)	0	1 (0.4)	1 (0.4)	0	0
口の感覺鈍麻	2 (0.8)	0	1 (0.4)	1 (0.4)	0	0
下腹部痛	1 (0.4)	1 (0.4)	0	0	0	0
異常便	1 (0.4)	1 (0.4)	0	0	0	0
口内乾燥	1 (0.4)	1 (0.4)	0	0	0	0
鼓腸	1 (0.4)	0	1 (0.4)	0	0	0
胃腸出血	1 (0.4)	0	0	0	1 (0.4)	0
歯肉腫脹	1 (0.4)	1 (0.4)	0	0	0	0
舌痛	1 (0.4)	1 (0.4)	0	0	0	0
下部消化管出血	1 (0.4)	1 (0.4)	0	0	0	0
嚥下痛	1 (0.4)	1 (0.4)	0	0	0	0
食道炎	1 (0.4)	0	0	1 (0.4)	0	0
急性肺炎	1 (0.4)	1 (0.4)	0	0	0	0
吐き戻し	1 (0.4)	1 (0.4)	0	0	0	0
唾液腺痛	1 (0.4)	1 (0.4)	0	0	0	0
歯痛	1 (0.4)	0	1 (0.4)	0	0	0
神経系障害	103 (42.9)	35 (14.6)	37 (15.4)	30 (12.5)	1 (0.4)	0
末梢性感覺ニューロパシー	52 (21.7)	22 (9.2)	19 (7.9)	10 (4.2)	1 (0.4)	0
神経痛	25 (10.4)	7 (2.9)	9 (3.8)	9 (3.8)	0	0
末梢性ニューロパシー	18 (7.5)	9 (3.8)	5 (2.1)	4 (1.7)	0	0
感覚鈍麻	14 (5.8)	7 (2.9)	4 (1.7)	3 (1.3)	0	0
錯覚	13 (5.4)	5 (2.1)	6 (2.5)	2 (0.8)	0	0
浮動性めまい	9 (3.8)	5 (2.1)	3 (1.3)	1 (0.4)	0	0
味覚異常	5 (2.1)	5 (2.1)	0	0	0	0
末梢性運動ニューロパシー	5 (2.1)	0	4 (1.7)	1 (0.4)	0	0
自律神経ニューロパシー	3 (1.3)	0	1 (0.4)	2 (0.8)	0	0
末梢性感覺運動ニューロパシー	3 (1.3)	1 (0.4)	0	2 (0.8)	0	0
失神	3 (1.3)	1 (0.4)	1 (0.4)	1 (0.4)	0	0
中毒性脳症	3 (1.3)	1 (0.4)	1 (0.4)	1 (0.4)	0	0
頭痛	2 (0.8)	0	2 (0.8)	0	0	0

副作用名	副作用等の種類別発現症例(%)					
	マントル細胞リンパ腫を対象とした国際共同試験 (240例)					
	合計	Grade 1	Grade 2	Grade 3	Grade 4	Grade 5
意識消失	2 (0.8)	1 (0.4)	0	1 (0.4)	0	0
味覚消失	1 (0.4)	1 (0.4)	0	0	0	0
無感覚	1 (0.4)	0	1 (0.4)	0	0	0
自律神経失調	1 (0.4)	0	0	1 (0.4)	0	0
局在性痙攣	1 (0.4)	1 (0.4)	0	0	0	0
異常感覚	1 (0.4)	0	1 (0.4)	0	0	0
脳炎	1 (0.4)	0	0	1 (0.4)	0	0
記憶障害	1 (0.4)	1 (0.4)	0	0	0	0
末梢神経麻痺	1 (0.4)	0	1 (0.4)	0	0	0
ヘルペス後神経痛	1 (0.4)	0	1 (0.4)	0	0	0
下肢静止不能症候群	1 (0.4)	0	1 (0.4)	0	0	0
一般・全身障害及び投与部位の状態	93 (38.8)	35 (14.6)	36 (15.0)	20 (8.3)	2 (0.8)	0
疲労	42 (17.5)	16 (6.7)	14 (5.8)	11 (4.6)	1 (0.4)	0
発熱	32 (13.3)	15 (6.3)	10 (4.2)	7 (2.9)	0	0
無力症	29 (12.1)	11 (4.6)	13 (5.4)	4 (1.7)	1 (0.4)	0
末梢性浮腫	11 (4.6)	7 (2.9)	4 (1.7)	0	0	0
悪寒	3 (1.3)	3 (1.3)	0	0	0	0
全身健康状態低下	2 (0.8)	0	1 (0.4)	1 (0.4)	0	0
インフルエンザ様疾患	2 (0.8)	1 (0.4)	1 (0.4)	0	0	0
倦怠感	2 (0.8)	2 (0.8)	0	0	0	0
浮腫	2 (0.8)	0	2 (0.8)	0	0	0
急性期反応	1 (0.4)	0	1 (0.4)	0	0	0
胸痛	1 (0.4)	1 (0.4)	0	0	0	0
渗出液	1 (0.4)	1 (0.4)	0	0	0	0
顔面浮腫	1 (0.4)	1 (0.4)	0	0	0	0
高熱	1 (0.4)	1 (0.4)	0	0	0	0
注射部位反応	1 (0.4)	0	1 (0.4)	0	0	0
粘膜の炎症	1 (0.4)	0	1 (0.4)	0	0	0
小結節	1 (0.4)	1 (0.4)	0	0	0	0
疼痛	1 (0.4)	1 (0.4)	0	0	0	0
感染症及び寄生虫症	55 (22.9)	4 (1.7)	21 (8.8)	22 (9.2)	3 (1.3)	5 (2.1)
肺炎	16 (6.7)	1 (0.4)	4 (1.7)	7 (2.9)	1 (0.4)	3 (1.3)
帯状疱疹	9 (3.8)	0	4 (1.7)	5 (2.1)	0	0
気管支炎	5 (2.1)	1 (0.4)	3 (1.3)	1 (0.4)	0	0
上気道感染	5 (2.1)	1 (0.4)	3 (1.3)	1 (0.4)	0	0
ヘルペスウイルス感染	4 (1.7)	0	4 (1.7)	0	0	0
肺感染	4 (1.7)	0	1 (0.4)	2 (0.8)	0	1 (0.4)
B型肝炎	2 (0.8)	1 (0.4)	0	0	0	1 (0.4)
大葉性肺炎	2 (0.8)	1 (0.4)	0	1 (0.4)	0	0
細菌性肺炎	2 (0.8)	0	0	2 (0.8)	0	0
敗血症	2 (0.8)	0	0	1 (0.4)	0	1 (0.4)
頸部膿瘍	1 (0.4)	0	1 (0.4)	0	0	0
急性扁桃炎	1 (0.4)	0	1 (0.4)	0	0	0
細菌感染	1 (0.4)	0	0	1 (0.4)	0	0
カジダ症	1 (0.4)	1 (0.4)	0	0	0	0
膀胱炎	1 (0.4)	0	0	1 (0.4)	0	0
真菌感染	1 (0.4)	0	1 (0.4)	0	0	0
消化器カジダ症	1 (0.4)	0	1 (0.4)	0	0	0
消化管感染	1 (0.4)	0	0	1 (0.4)	0	0
歯肉炎	1 (0.4)	1 (0.4)	0	0	0	0
単純ヘルペス	1 (0.4)	0	1 (0.4)	0	0	0
クレブシエラ性敗血症	1 (0.4)	0	1 (0.4)	0	0	0
下気道感染	1 (0.4)	0	1 (0.4)	0	0	0
好中球減少性感染	1 (0.4)	0	1 (0.4)	0	0	0
口腔感染	1 (0.4)	0	1 (0.4)	0	0	0
爪困炎	1 (0.4)	1 (0.4)	0	0	0	0
サイトメガロウイルス肺炎	1 (0.4)	0	0	1 (0.4)	0	0
マイコプラズマ性肺炎	1 (0.4)	1 (0.4)	0	0	0	0
レンサ球菌性肺炎	1 (0.4)	0	0	1 (0.4)	0	0

副作用名	副作用等の種類別発現症例(%)					
	マントル細胞リンパ腫を対象とした国際共同試験 (240例)					
	合計	Grade 1	Grade 2	Grade 3	Grade 4	Grade 5
術後創感染	1 (0.4)	1 (0.4)	0	0	0	0
肺真菌症	1 (0.4)	0	0	1 (0.4)	0	0
気道感染	1 (0.4)	0	0	0	1 (0.4)	0
サルモネラ症	1 (0.4)	0	0	1 (0.4)	0	0
敗血症性ショック	1 (0.4)	0	0	0	1 (0.4)	0
膿性痰	1 (0.4)	1 (0.4)	0	0	0	0
尿路感染	1 (0.4)	0	0	1 (0.4)	0	0
代謝及び栄養障害	43 (17.9)	24 (10.0)	11 (4.6)	7 (2.9)	1 (0.4)	0
食欲減退	31 (12.9)	19 (7.9)	11 (4.6)	1 (0.4)	0	0
低カリウム血症	9 (3.8)	6 (2.5)	0	2 (0.8)	1 (0.4)	0
高血糖	3 (1.3)	2 (0.8)	1 (0.4)	0	0	0
低アルブミン血症	3 (1.3)	1 (0.4)	1 (0.4)	1 (0.4)	0	0
低ナトリウム血症	3 (1.3)	2 (0.8)	0	1 (0.4)	0	0
酵素異常	2 (0.8)	2 (0.8)	0	0	0	0
アシドーシス	1 (0.4)	1 (0.4)	0	0	0	0
食欲障害	1 (0.4)	1 (0.4)	0	0	0	0
脱水	1 (0.4)	1 (0.4)	0	0	0	0
体液貯留	1 (0.4)	1 (0.4)	0	0	0	0
痛風	1 (0.4)	0	0	1 (0.4)	0	0
高カリウム血症	1 (0.4)	0	0	1 (0.4)	0	0
高トリグリセリド血症	1 (0.4)	0	1 (0.4)	0	0	0
高尿酸血症	1 (0.4)	1 (0.4)	0	0	0	0
低カルシウム血症	1 (0.4)	0	1 (0.4)	0	0	0
低クロール血症	1 (0.4)	1 (0.4)	0	0	0	0
低蛋白血症	1 (0.4)	1 (0.4)	0	0	0	0
腫瘍崩壊症候群	1 (0.4)	1 (0.4)	0	0	0	0
呼吸器、胸郭及び縦隔障害	27 (11.3)	11 (4.6)	9 (3.8)	4 (1.7)	1 (0.4)	2 (0.8)
咳嗽	9 (3.8)	2 (0.8)	5 (2.1)	2 (0.8)	0	0
口腔咽頭痛	6 (2.5)	4 (1.7)	0	2 (0.8)	0	0
呼吸困難	5 (2.1)	3 (1.3)	2 (0.8)	0	0	0
労作性呼吸困難	2 (0.8)	1 (0.4)	1 (0.4)	0	0	0
湿性咳嗽	2 (0.8)	0	2 (0.8)	0	0	0
急性呼吸窮迫症候群	1 (0.4)	0	0	1 (0.4)	0	0
誤嚥	1 (0.4)	0	0	0	0	1 (0.4)
鼻出血	1 (0.4)	0	0	0	1 (0.4)	0
しゃっくり	1 (0.4)	1 (0.4)	0	0	0	0
胸水症	1 (0.4)	0	1 (0.4)	0	0	0
高酸素症	1 (0.4)	1 (0.4)	0	0	0	0
咽頭の炎症	1 (0.4)	1 (0.4)	0	0	0	0
肺膿炎	1 (0.4)	0	1 (0.4)	0	0	0
肺塞栓症	1 (0.4)	0	0	0	0	1 (0.4)
肺高血圧症	1 (0.4)	0	1 (0.4)	0	0	0
肺水腫	1 (0.4)	0	1 (0.4)	0	0	0
皮膚及び皮下組織障害	26 (10.8)	11 (4.6)	13 (5.4)	1 (0.4)	1 (0.4)	0
脱毛症	10 (4.2)	7 (2.9)	2 (0.8)	0	1 (0.4)	0
そう痒症	5 (2.1)	3 (1.3)	2 (0.8)	0	0	0
発疹	5 (2.1)	2 (0.8)	3 (1.3)	0	0	0
アレルギー性皮膚炎	3 (1.3)	0	3 (1.3)	0	0	0
全頭脱毛症	1 (0.4)	0	1 (0.4)	0	0	0
多汗症	1 (0.4)	1 (0.4)	0	0	0	0
斑	1 (0.4)	1 (0.4)	0	0	0	0
爪変色	1 (0.4)	1 (0.4)	0	0	0	0
爪の障害	1 (0.4)	0	0	1 (0.4)	0	0
寝汗	1 (0.4)	1 (0.4)	0	0	0	0
全身性そう痒症	1 (0.4)	0	1 (0.4)	0	0	0
全身性皮疹	1 (0.4)	0	1 (0.4)	0	0	0
丘疹性皮疹	1 (0.4)	0	1 (0.4)	0	0	0
筋骨格系及び結合組織障害	24 (10.0)	10 (4.2)	10 (4.2)	4 (1.7)	0	0
四肢痛	10 (4.2)	3 (1.3)	5 (2.1)	2 (0.8)	0	0
筋肉痛	5 (2.1)	2 (0.8)	2 (0.8)	1 (0.4)	0	0

副作用名	副作用等の種類別発現症例(%)					
	マントル細胞リンパ腫を対象とした国際共同試験 (240例)					
	合計	Grade 1	Grade 2	Grade 3	Grade 4	Grade 5
筋痙攣	4 (1.7)	2 (0.8)	2 (0.8)	0	0	0
関節痛	3 (1.3)	2 (0.8)	1 (0.4)	0	0	0
骨痛	3 (1.3)	0	2 (0.8)	1 (0.4)	0	0
背部痛	2 (0.8)	2 (0.8)	0	0	0	0
側腹部痛	1 (0.4)	1 (0.4)	0	0	0	0
重感	1 (0.4)	0	1 (0.4)	0	0	0
心臓障害	13 (5.4)	2 (0.8)	5 (2.1)	4 (1.7)	0	2 (0.8)
心房細動	3 (1.3)	0	2 (0.8)	1 (0.4)	0	0
心不全	2 (0.8)	0	0	1 (0.4)	0	1 (0.4)
左室機能不全	2 (0.8)	0	0	1 (0.4)	0	1 (0.4)
心筋虚血	2 (0.8)	0	1 (0.4)	1 (0.4)	0	0
心室性期外収縮	2 (0.8)	2 (0.8)	0	0	0	0
不整脈	1 (0.4)	0	1 (0.4)	0	0	0
上室性不整脈	1 (0.4)	0	1 (0.4)	0	0	0
上室性期外収縮	1 (0.4)	0	1 (0.4)	0	0	0
臨床検査	12 (5.0)	4 (1.7)	7 (2.9)	1 (0.4)	0	0
体重減少	6 (2.5)	2 (0.8)	3 (1.3)	1 (0.4)	0	0
体重増加	2 (0.8)	1 (0.4)	1 (0.4)	0	0	0
血中尿酸減少	1 (0.4)	0	1 (0.4)	0	0	0
真菌検査陽性	1 (0.4)	0	1 (0.4)	0	0	0
糸球体濾過率減少	1 (0.4)	1 (0.4)	0	0	0	0
ヘマトクリット減少	1 (0.4)	0	1 (0.4)	0	0	0
血管障害	12 (5.0)	2 (0.8)	5 (2.1)	5 (2.1)	0	0
低血圧	5 (2.1)	0	4 (1.7)	1 (0.4)	0	0
高血圧	3 (1.3)	1 (0.4)	2 (0.8)	0	0	0
起立性低血圧	3 (1.3)	0	0	3 (1.3)	0	0
血腫	1 (0.4)	1 (0.4)	0	0	0	0
間欠性跛行	1 (0.4)	0	0	1 (0.4)	0	0
蒼白	1 (0.4)	1 (0.4)	0	0	0	0
血管炎	1 (0.4)	1 (0.4)	0	0	0	0
肝胆道系障害	9 (3.8)	3 (1.3)	4 (1.7)	1 (0.4)	0	1 (0.4)
肝機能異常	8 (3.3)	2 (0.8)	4 (1.7)	2 (0.8)	0	0
高ビリルビン血症	2 (0.8)	1 (0.4)	0	1 (0.4)	0	0
肝不全	1 (0.4)	0	0	0	0	1 (0.4)
耳及び迷路障害	7 (2.9)	3 (1.3)	1 (0.4)	3 (1.3)	0	0
聽力低下	2 (0.8)	1 (0.4)	0	1 (0.4)	0	0
耳鳴	2 (0.8)	0	0	2 (0.8)	0	0
回転性めまい	2 (0.8)	1 (0.4)	1 (0.4)	0	0	0
難聴	1 (0.4)	1 (0.4)	0	0	0	0
精神障害	5 (2.1)	3 (1.3)	0	2 (0.8)	0	0
不眠症	4 (1.7)	3 (1.3)	0	1 (0.4)	0	0
激越	1 (0.4)	0	0	1 (0.4)	0	0
眼障害	3 (1.3)	3 (1.3)	0	0	0	0
眼精疲労	1 (0.4)	1 (0.4)	0	0	0	0
眼そう痒症	1 (0.4)	1 (0.4)	0	0	0	0
流涙増加	1 (0.4)	1 (0.4)	0	0	0	0
霧視	1 (0.4)	1 (0.4)	0	0	0	0
腎及び尿路障害	3 (1.3)	2 (0.8)	1 (0.4)	0	0	0
腎機能障害	2 (0.8)	1 (0.4)	1 (0.4)	0	0	0
乏尿	1 (0.4)	1 (0.4)	0	0	0	0
免疫系障害	2 (0.8)	2 (0.8)	0	0	0	0
免疫応答低下	1 (0.4)	1 (0.4)	0	0	0	0
過敏症	1 (0.4)	1 (0.4)	0	0	0	0
傷害、中毒及び処置合併症	1 (0.4)	1 (0.4)	0	0	0	0
皮下血腫	1 (0.4)	1 (0.4)	0	0	0	0

マントル細胞リンパ腫を対象とした国際共同試験(日本人症例のみ)

副作用名	副作用等の種類別発現症例(%)					
	マントル細胞リンパ腫を対象とした国際共同試験(日本人症例のみ) (7例)					
	合計	Grade 1	Grade 2	Grade 3	Grade 4	Grade 5
全体	7 (100.0)	0	0	1 (14.3)	6 (85.7)	0
血液及びリンパ系障害	7 (100.0)	0	0	1 (14.3)	6 (85.7)	0
好中球減少症	7 (100.0)	0	0	1 (14.3)	6 (85.7)	0
血小板減少症	6 (85.7)	0	1 (14.3)	1 (14.3)	4 (57.1)	0
貧血	4 (57.1)	2 (28.6)	2 (28.6)	0	0	0
発熱性好中球減少症	3 (42.9)	0	0	3 (42.9)	0	0
リンパ球減少症	3 (42.9)	0	0	0	3 (42.9)	0
白血球減少症	2 (28.6)	0	0	0	2 (28.6)	0
胃腸障害	7 (100.0)	3 (42.9)	3 (42.9)	1 (14.3)	0	0
便秘	6 (85.7)	3 (42.9)	3 (42.9)	0	0	0
下痢	3 (42.9)	2 (28.6)	0	1 (14.3)	0	0
悪心	3 (42.9)	2 (28.6)	1 (14.3)	0	0	0
腹痛	1 (14.3)	0	1 (14.3)	0	0	0
上腹部痛	1 (14.3)	1 (14.3)	0	0	0	0
口内炎	1 (14.3)	1 (14.3)	0	0	0	0
嘔吐	1 (14.3)	0	1 (14.3)	0	0	0
神経系障害	7 (100.0)	4 (57.1)	2 (28.6)	1 (14.3)	0	0
末梢性感覚ニューロパシー	3 (42.9)	1 (14.3)	1 (14.3)	1 (14.3)	0	0
味覚異常	2 (28.6)	2 (28.6)	0	0	0	0
末梢性ニューロパシー	2 (28.6)	1 (14.3)	1 (14.3)	0	0	0
意識消失	1 (14.3)	1 (14.3)	0	0	0	0
神経痛	1 (14.3)	0	1 (14.3)	0	0	0
代謝及び栄養障害	6 (85.7)	6 (85.7)	0	0	0	0
食欲減退	4 (57.1)	4 (57.1)	0	0	0	0
脱水	1 (14.3)	1 (14.3)	0	0	0	0
酵素異常	1 (14.3)	1 (14.3)	0	0	0	0
低アルブミン血症	1 (14.3)	1 (14.3)	0	0	0	0
低カリウム血症	1 (14.3)	1 (14.3)	0	0	0	0
低蛋白血症	1 (14.3)	1 (14.3)	0	0	0	0
腫瘍崩壊症候群	1 (14.3)	1 (14.3)	0	0	0	0
一般・全身障害及び投与部位の状態	5 (71.4)	2 (28.6)	3 (42.9)	0	0	0
疲労	4 (57.1)	1 (14.3)	3 (42.9)	0	0	0
倦怠感	1 (14.3)	1 (14.3)	0	0	0	0
感染症及び寄生虫症	3 (42.9)	1 (14.3)	1 (14.3)	1 (14.3)	0	0
気管支炎	1 (14.3)	0	1 (14.3)	0	0	0
B型肝炎	1 (14.3)	1 (14.3)	0	0	0	0
帯状疱疹	1 (14.3)	0	0	1 (14.3)	0	0
術後創感染	1 (14.3)	1 (14.3)	0	0	0	0
臨床検査	3 (42.9)	1 (14.3)	2 (28.6)	0	0	0
体重増加	2 (28.6)	1 (14.3)	1 (14.3)	0	0	0
体重減少	1 (14.3)	0	1 (14.3)	0	0	0
皮膚及び皮下組織障害	3 (42.9)	2 (28.6)	1 (14.3)	0	0	0
発疹	2 (28.6)	1 (14.3)	1 (14.3)	0	0	0
脱毛症	1 (14.3)	1 (14.3)	0	0	0	0
血管障害	2 (28.6)	1 (14.3)	1 (14.3)	0	0	0
血腫	1 (14.3)	1 (14.3)	0	0	0	0
高血圧	1 (14.3)	0	1 (14.3)	0	0	0
血管炎	1 (14.3)	1 (14.3)	0	0	0	0
肝胆道系障害	1 (14.3)	0	0	1 (14.3)	0	0
肝機能異常	1 (14.3)	0	0	1 (14.3)	0	0
筋骨格系及び結合組織障害	1 (14.3)	1 (14.3)	0	0	0	0
背部痛	1 (14.3)	1 (14.3)	0	0	0	0
精神障害	1 (14.3)	1 (14.3)	0	0	0	0
不眠症	1 (14.3)	1 (14.3)	0	0	0	0

MEMO

別添10. 副作用発現頻度一覧

時期	多発性骨髄腫の 国内臨床試験	特定使用成績調査	マントル細胞リンパ腫を対象とした 国際共同試験(日本人症例のみ)	合計
調査症例数	133	1010	7	1150
副作用等の発現症例数	133	966	7	1106
副作用等の発現件数	2992	5605	81	8678
副作用等の発現症例率(%)	100.0	95.6	100.0	96.2

副作用等の種類	副作用等の種類別発現症例(%)			
	多発性骨髄腫の 国内臨床試験	特定使用成績調査	マントル細胞リンパ腫を 対象とした国際共同試験 (日本人症例のみ)	合計
感染症及び寄生虫症	81 (60.9)	338 (33.5)	3 (42.9)	422 (36.7)
急性扁桃炎	0	0	0	0
アスペルギルス症	2 (1.5)	0	0	2 (0.2)
菌血症	0	1 (0.1)	0	1 (0.1)
細菌性下痢	1 (0.8)	0	0	1 (0.1)
体部白斑	2 (1.5)	0	0	2 (0.2)
気管支炎	0	22 (2.2)	1 (14.3)	23 (2.0)
気管支肺炎	4 (3.0)	7 (0.7)	0	11 (1.0)
気管支肺アスペルギルス症	1 (0.8)	8 (0.8)	0	9 (0.8)
カンジダ症	0	0	0	0
蜂巣炎	1 (0.8)	2 (0.2)	0	3 (0.3)
クロストリジウム・ディフィシレ大腸炎	0	0	0	0
膀胱炎	3 (2.3)	2 (0.2)	0	5 (0.4)
サイトメガロウイルス感染	1 (0.8)	7 (0.7)	0	8 (0.7)
感染性下痢	1 (0.8)	0	0	1 (0.1)
憩室炎	0	1 (0.1)	0	1 (0.1)
ヘルペス性状湿疹	0	2 (0.2)	0	2 (0.2)
ヘルペス脳炎	0	1 (0.1)	0	1 (0.1)
毛包炎	5 (3.8)	4 (0.4)	0	9 (0.8)
真菌感染	0	3 (0.3)	0	3 (0.3)
胃腸炎	1 (0.8)	3 (0.3)	0	4 (0.3)
サルモネラ菌性胃腸炎	0	1 (0.1)	0	1 (0.1)
消化器カンジダ症	0	0	0	0
消化管感染	0	0	0	0
陰部ヘルペス	0	1 (0.1)	0	1 (0.1)
歯肉炎	1 (0.8)	0	0	1 (0.1)
B型肝炎	0	0	1 (14.3)	1 (0.1)
単純ヘルペス	1 (0.8)	12 (1.2)	0	13 (1.1)
ヘルペスウイルス感染	0	6 (0.6)	0	6 (0.5)
帯状疱疹	7 (5.3)	126 (12.5)	1 (14.3)	134 (11.7)
麦粒腫	5 (3.8)	1 (0.1)	0	6 (0.5)
感染	12 (9.0)	17 (1.7)	0	29 (2.5)
インフルエンザ	0	6 (0.6)	0	6 (0.5)
ウイルス性喉頭炎	1 (0.8)	0	0	1 (0.1)
大葉性肺炎	0	0	0	0
下気道感染	0	0	0	0
ムンプス	0	1 (0.1)	0	1 (0.1)
鼻咽頭炎	17 (12.8)	20 (2.0)	0	37 (3.2)
爪真菌症	1 (0.8)	0	0	1 (0.1)
日和見感染	1 (0.8)	0	0	1 (0.1)
口腔カンジダ症	4 (3.0)	4 (0.4)	0	8 (0.7)
外耳炎	1 (0.8)	0	0	1 (0.1)
中耳炎	1 (0.8)	1 (0.1)	0	2 (0.2)
爪園炎	0	2 (0.2)	0	2 (0.2)
耳下腺炎	0	3 (0.3)	0	3 (0.3)
歯冠周囲炎	1 (0.8)	0	0	1 (0.1)
歯周炎	1 (0.8)	1 (0.1)	0	2 (0.2)
扁桃周囲膿瘍	0	1 (0.1)	0	1 (0.1)
咽頭炎	6 (4.5)	7 (0.7)	0	13 (1.1)
肺炎	11 (8.3)	44 (4.4)	0	55 (4.8)
サイトメガロウイルス性肺炎	0	4 (0.4)	0	4 (0.3)
ヘルモフィルス性肺炎	0	1 (0.1)	0	1 (0.1)

副作用等の種類	副作用等の種類別発現症例(%)			
	多発性骨髄腫の 国内臨床試験	特定使用成績調査	マントル細胞リンパ腫を 対象とした国際共同試験 (日本人症例のみ)	合計
クレブシエラ菌性肺炎	0	1 (0.1)	0	1 (0.1)
マイコプラズマ性肺炎	0	1 (0.1)	0	1 (0.1)
肺炎球菌性肺炎	1 (0.8)	1 (0.1)	0	2 (0.2)
ブドウ球菌性肺炎	0	1 (0.1)	0	1 (0.1)
レンサ球菌性肺炎	0	0	0	0
術後創感染	0	0	1 (14.3)	1 (0.1)
偽膜性大腸炎	0	1 (0.1)	0	1 (0.1)
肺真菌症	0	1 (0.1)	0	1 (0.1)
サルモネラ症	0	0	0	0
敗血症	1 (0.8)	24 (2.4)	0	25 (2.2)
敗血症性ショック	1 (0.8)	4 (0.4)	0	5 (0.4)
副鼻腔炎	0	3 (0.3)	0	3 (0.3)
皮下組織膿瘍	1 (0.8)	1 (0.1)	0	2 (0.2)
全身性カンジダ	0	1 (0.1)	0	1 (0.1)
足部白癬	2 (1.5)	0	0	2 (0.2)
上気道感染	5 (3.8)	0	0	5 (0.4)
尿路感染	4 (3.0)	4 (0.4)	0	8 (0.7)
水痘	0	10 (1.0)	0	10 (0.9)
ウイルス感染	0	3 (0.3)	0	3 (0.3)
口腔感染	0	0	0	0
膿性痰	0	0	0	0
ブドウ球菌性菌血症	0	1 (0.1)	0	1 (0.1)
頸部膿瘍	0	0	0	0
クレブシエラ性敗血症	0	0	0	0
腸球菌性敗血症	1 (0.8)	1 (0.1)	0	2 (0.2)
ブドウ球菌性敗血症	0	0	0	0
アデノウイルス性出血性膀胱炎	0	1 (0.1)	0	1 (0.1)
細菌性上気道感染	0	1 (0.1)	0	1 (0.1)
ブドウ球菌感染	1 (0.8)	0	0	1 (0.1)
感染性小腸結腸炎	1 (0.8)	0	0	1 (0.1)
感染性腸炎	1 (0.8)	2 (0.2)	0	3 (0.3)
サイトメガロウイルス血症	0	2 (0.2)	0	2 (0.2)
好中球減少性感染	11 (8.3)	0	0	11 (1.0)
細菌感染	0	5 (0.5)	0	5 (0.4)
細菌性肺炎	1 (0.8)	18 (1.8)	0	19 (1.7)
肺感染	0	0	0	0
口腔真菌感染	0	0	0	0
レンサ球菌感染	0	1 (0.1)	0	1 (0.1)
接合真菌症	0	1 (0.1)	0	1 (0.1)
肛門感染	0	1 (0.1)	0	1 (0.1)
細菌性気管支炎	0	1 (0.1)	0	1 (0.1)
化膿	0	1 (0.1)	0	1 (0.1)
気道感染	0	0	0	0
ニューモシスティスジロヴェン肺炎	0	1 (0.1)	0	1 (0.1)
播種性帶状疱疹	1 (0.8)	3 (0.3)	0	4 (0.3)
細菌性腸炎	1 (0.8)	3 (0.3)	0	4 (0.3)
ヘルペス性咽頭炎	0	1 (0.1)	0	1 (0.1)
口腔ヘルペス	4 (3.0)	11 (1.1)	0	15 (1.3)
良性、悪性及び詳細不明の新生物 (囊胞及びポリープを含む)	2 (1.5)	1 (0.1)	0	3 (0.3)
胃癌	1 (0.8)	0	0	1 (0.1)
腫瘍熱	1 (0.8)	1 (0.1)	0	2 (0.2)
血液及びリンパ系障害	127 (95.5)	242 (24.0)	7 (100.0)	376 (32.7)
無顆粒球症	0	1 (0.1)	0	1 (0.1)
貧血	88 (66.2)	157 (15.5)	4 (57.1)	249 (21.7)
播種性血管内凝固	0	2 (0.2)	0	2 (0.2)
好酸球増加症	0	0	0	0
発熱性好中球減少症	3 (2.3)	14 (1.4)	3 (42.9)	20 (1.7)
顆粒球減少症	0	2 (0.2)	0	2 (0.2)
白血球増加症	19 (14.3)	0	0	19 (1.7)

副作用等の種類	副作用等の種類別発現症例(%)			
	多発性骨髄腫の 国内臨床試験	特定使用成績調査	マントル細胞リンパ腫を 対象とした国際共同試験 (日本人症例のみ)	合計
白血球減少症	111 (83.5)	21 (2.1)	2 (28.6)	134 (11.7)
リンパ節症	0	0	0	0
リンパ球減少症	110 (82.7)	4 (0.4)	3 (42.9)	117 (10.2)
単球増加症	0	0	0	0
好中球減少症	111 (83.5)	18 (1.8)	7 (100.0)	136 (11.8)
好中球增加症	1 (0.8)	0	0	1 (0.1)
汎血球減少症	0	6 (0.6)	0	6 (0.5)
血小板減少症	111 (83.5)	58 (5.7)	6 (85.7)	175 (15.2)
血小板增加症	9 (6.8)	0	0	9 (0.8)
血栓性微小血管症	0	1 (0.1)	0	1 (0.1)
出血性素因	0	1 (0.1)	0	1 (0.1)
骨髄機能不全	0	5 (0.5)	0	5 (0.4)
免疫系障害	10 (7.5)	2 (0.2)	0	12 (1.0)
免疫応答低下	0	0	0	0
食物アレギー	1 (0.8)	0	0	1 (0.1)
移植片対宿主病	0	1 (0.1)	0	1 (0.1)
過敏症	9 (6.8)	0	0	9 (0.8)
低γグロブリン血症	0	1 (0.1)	0	1 (0.1)
内分泌障害	0	3 (0.3)	0	3 (0.3)
抗利尿ホルモン不適合分泌	0	3 (0.3)	0	3 (0.3)
代謝及び栄養障害	123 (92.5)	242 (24.0)	6 (85.7)	371 (32.3)
アシドーシス	0	0	0	0
悪液質	0	0	0	0
脱水	9 (6.8)	6 (0.6)	1 (14.3)	16 (1.4)
電解質失調	0	5 (0.5)	0	5 (0.4)
酵素異常	0	0	1 (14.3)	1 (0.1)
体液貯留	0	4 (0.4)	0	4 (0.3)
耐糖能障害	0	1 (0.1)	0	1 (0.1)
痛風	0	1 (0.1)	0	1 (0.1)
高アンモニア血症	0	1 (0.1)	0	1 (0.1)
高カルシウム血症	9 (6.8)	7 (0.7)	0	16 (1.4)
高クロール血症	17 (12.8)	1 (0.1)	0	18 (1.6)
高コレステロール血症	4 (3.0)	1 (0.1)	0	5 (0.4)
高血糖	42 (31.6)	11 (1.1)	0	53 (4.6)
高カリウム血症	39 (29.3)	18 (1.8)	0	57 (5.0)
高ナトリウム血症	6 (4.5)	1 (0.1)	0	7 (0.6)
高リン酸塩血症	4 (3.0)	0	0	4 (0.3)
高トリグリセリド血症	1 (0.8)	0	0	1 (0.1)
高尿酸血症	7 (5.3)	10 (1.0)	0	17 (1.5)
低アルブミン血症	34 (25.6)	13 (1.3)	1 (14.3)	48 (4.2)
低カルシウム血症	33 (24.8)	17 (1.7)	0	50 (4.3)
低クロール血症	15 (11.3)	4 (0.4)	0	19 (1.7)
低血糖症	5 (3.8)	3 (0.3)	0	8 (0.7)
低カリウム血症	39 (29.3)	29 (2.9)	1 (14.3)	69 (6.0)
低マグネシウム血症	0	0	0	0
低ナトリウム血症	51 (38.3)	33 (3.3)	0	84 (7.3)
低リン酸血症	40 (30.1)	0	0	40 (3.5)
低蛋白血症	0	9 (0.9)	1 (14.3)	10 (0.9)
低尿酸血症	1 (0.8)	0	0	1 (0.1)
血液量減少症	0	0	0	0
代謝性アシドーシス	0	1 (0.1)	0	1 (0.1)
腫瘍崩壊症候群	2 (1.5)	59 (5.8)	1 (14.3)	62 (5.4)
高アルカリホスファターゼ血症	1 (0.8)	8 (0.8)	0	9 (0.8)
食欲障害	0	0	0	0
食欲減退	75 (56.4)	80 (7.9)	4 (57.1)	159 (13.8)
高脂血症	0	3 (0.3)	0	3 (0.3)
高クレアチニン血症	17 (12.8)	0	0	17 (1.5)
高アミラーゼ血症	3 (2.3)	7 (0.7)	0	10 (0.9)
精神障害	31 (23.3)	41 (4.1)	1 (14.3)	73 (6.3)
激越	0	0	0	0

副作用等の種類	副作用等の種類別発現症例(%)			
	多発性骨髄腫の 国内臨床試験	特定使用成績調査	マントル細胞リンパ腫を 対象とした国際共同試験 (日本人症例のみ)	合計
不安	1 (0.8)	1 (0.1)	0	2 (0.2)
錯乱状態	0	1 (0.1)	0	1 (0.1)
譫妄	1 (0.8)	6 (0.6)	0	7 (0.6)
抑うつ気分	0	1 (0.1)	0	1 (0.1)
うつ病	3 (2.3)	4 (0.4)	0	7 (0.6)
失見当識	0	1 (0.1)	0	1 (0.1)
幻覚	0	1 (0.1)	0	1 (0.1)
幻視	1 (0.8)	0	0	1 (0.1)
初期不眠症	0	1 (0.1)	0	1 (0.1)
不眠症	24 (18.0)	21 (2.1)	1 (14.3)	46 (4.0)
気分動搖	2 (1.5)	0	0	2 (0.2)
落ち着きのなさ	0	2 (0.2)	0	2 (0.2)
睡眠障害	0	0	0	0
抑うつ症状	0	2 (0.2)	0	2 (0.2)
コミュニケーション障害	0	1 (0.1)	0	1 (0.1)
神経系障害	98 (73.7)	416 (41.2)	7 (100.0)	521 (45.3)
味覚消失	0	1 (0.1)	0	1 (0.1)
意識変容状態	0	3 (0.3)	0	3 (0.3)
無感覚	0	0	0	0
自律神経失調	0	0	0	0
灼熱感	2 (1.5)	4 (0.4)	0	6 (0.5)
手根管症候群	0	1 (0.1)	0	1 (0.1)
脳梗塞	0	1 (0.1)	0	1 (0.1)
局在性痙攣	0	0	0	0
意識レベルの低下	0	2 (0.2)	0	2 (0.2)
注意力障害	0	0	0	0
浮動性めまい	19 (14.3)	15 (1.5)	0	34 (3.0)
体位性めまい	4 (3.0)	1 (0.1)	0	5 (0.4)
異常感覚	0	0	0	0
味覚異常	25 (18.8)	18 (1.8)	2 (28.6)	45 (3.9)
脳炎	0	0	0	0
頭痛	16 (12.0)	21 (2.1)	0	37 (3.2)
感覺鈍麻	13 (9.8)	198 (19.6)	0	211 (18.3)
味覚減退	1 (0.8)	1 (0.1)	0	2 (0.2)
嗜眠	1 (0.8)	0	0	1 (0.1)
白質脳症	0	1 (0.1)	0	1 (0.1)
意識消失	1 (0.8)	3 (0.3)	1 (14.3)	5 (0.4)
記憶障害	0	0	0	0
神経痛	4 (3.0)	13 (1.3)	1 (14.3)	18 (1.6)
末梢性ニューロパシー	51 (38.3)	166 (16.4)	2 (28.6)	219 (19.0)
錯覚	3 (2.3)	3 (0.3)	0	6 (0.5)
対麻痺	0	2 (0.2)	0	2 (0.2)
嗅覚錯誤	2 (1.5)	0	0	2 (0.2)
末梢性運動ニューロパシー	12 (9.0)	1 (0.1)	0	13 (1.1)
末梢性感覺ニューロパシー	22 (16.5)	9 (0.9)	3 (42.9)	34 (3.0)
多発ニューロパシー	0	4 (0.4)	0	4 (0.3)
ヘルペス後神経痛	2 (1.5)	6 (0.6)	0	8 (0.7)
坐骨神経痛	2 (1.5)	2 (0.2)	0	4 (0.3)
感覺障害	0	2 (0.2)	0	2 (0.2)
傾眠	4 (3.0)	0	0	4 (0.3)
くも膜下出血	0	1 (0.1)	0	1 (0.1)
失神	0	3 (0.3)	0	3 (0.3)
中毒性脳症	0	0	0	0
振戦	0	3 (0.3)	0	3 (0.3)
第7脳神経麻痺	0	1 (0.1)	0	1 (0.1)
末梢性感覺運動ニューロパシー	0	0	0	0
末梢神経麻痺	0	0	0	0
下肢静止不能症候群	0	0	0	0
自律神経ニューロパシー	0	0	0	0
頸動脈硬化症	1 (0.8)	0	0	1 (0.1)

副作用等の種類	副作用等の種類別発現症例(%)			
	多発性骨髄腫の 国内臨床試験	特定使用成績調査	マントル細胞リンパ腫を 対象とした国際共同試験 (日本人症例のみ)	合計
眼障害	29 (21.8)	12 (1.2)	0	41 (3.6)
眼の異常感	0	2 (0.2)	0	2 (0.2)
眼精疲労	0	0	0	0
眼瞼炎	0	0	0	0
白内障	3 (2.3)	0	0	3 (0.3)
結膜出血	4 (3.0)	0	0	4 (0.3)
結膜炎	5 (3.8)	1 (0.1)	0	6 (0.5)
アレルギー性結膜炎	1 (0.8)	1 (0.1)	0	2 (0.2)
角膜びらん	1 (0.8)	0	0	1 (0.1)
後天性涙腺炎	1 (0.8)	0	0	1 (0.1)
眼乾燥	3 (2.3)	0	0	3 (0.3)
上強膜炎	0	1 (0.1)	0	1 (0.1)
眼瞼紅斑	2 (1.5)	0	0	2 (0.2)
眼脂	1 (0.8)	1 (0.1)	0	2 (0.2)
眼刺激	0	0	0	0
眼部腫脹	1 (0.8)	0	0	1 (0.1)
眼瞼浮腫	3 (2.3)	2 (0.2)	0	5 (0.4)
緑内障	1 (0.8)	0	0	1 (0.1)
流涙増加	0	0	0	0
高眼圧症	1 (0.8)	0	0	1 (0.1)
眼窩周囲浮腫	0	0	0	0
羞明	1 (0.8)	1 (0.1)	0	2 (0.2)
霧視	3 (2.3)	1 (0.1)	0	4 (0.3)
視力低下	0	1 (0.1)	0	1 (0.1)
視力障害	0	0	0	0
結膜充血	1 (0.8)	0	0	1 (0.1)
眼そう痒症	0	0	0	0
眼瞼出血	1 (0.8)	0	0	1 (0.1)
潰瘍性角膜炎	0	1 (0.1)	0	1 (0.1)
マイボーム腺機能不全	1 (0.8)	0	0	1 (0.1)
耳及び迷路障害	4 (3.0)	3 (0.3)	0	7 (0.6)
難聴	0	0	0	0
耳鳴	1 (0.8)	1 (0.1)	0	2 (0.2)
回転性めまい	2 (1.5)	1 (0.1)	0	3 (0.3)
聽力低下	0	0	0	0
耳不快感	1 (0.8)	1 (0.1)	0	2 (0.2)
内耳障害	0	1 (0.1)	0	1 (0.1)
心臓障害	21 (15.8)	41 (4.1)	0	62 (5.4)
狭心症	0	3 (0.3)	0	3 (0.3)
不整脈	2 (1.5)	2 (0.2)	0	4 (0.3)
上室性不整脈	0	0	0	0
心房細動	2 (1.5)	2 (0.2)	0	4 (0.3)
心房頻脈	0	1 (0.1)	0	1 (0.1)
徐脈	1 (0.8)	1 (0.1)	0	2 (0.2)
脚プロック	0	1 (0.1)	0	1 (0.1)
心不全	2 (1.5)	12 (1.2)	0	14 (1.2)
急性心不全	0	3 (0.3)	0	3 (0.3)
うっ血性心不全	1 (0.8)	6 (0.6)	0	7 (0.6)
心肺停止	0	0	0	0
心拡大	1 (0.8)	1 (0.1)	0	2 (0.2)
心筋梗塞	0	1 (0.1)	0	1 (0.1)
心筋虚血	0	0	0	0
動悸	3 (2.3)	1 (0.1)	0	4 (0.3)
心嚢液貯留	4 (3.0)	2 (0.2)	0	6 (0.5)
プリンツメタル狭心症	1 (0.8)	0	0	1 (0.1)
右室不全	0	1 (0.1)	0	1 (0.1)
洞性徐脈	1 (0.8)	0	0	1 (0.1)
洞性頻脈	0	0	0	0
上室性期外収縮	1 (0.8)	1 (0.1)	0	2 (0.2)
上室性頻脈	2 (1.5)	0	0	2 (0.2)

副作用等の種類	副作用等の種類別発現症例(%)			
	多発性骨髄腫の 国内臨床試験	特定使用成績調査	マントル細胞リンパ腫を 対象とした国際共同試験 (日本人症例のみ)	合計
頻脈	3 (2.3)	1 (0.1)	0	4 (0.3)
トルサード ド ポアント	0	1 (0.1)	0	1 (0.1)
心室性期外収縮	3 (2.3)	3 (0.3)	0	6 (0.5)
心室性頻脈	0	1 (0.1)	0	1 (0.1)
左室機能不全	1 (0.8)	0	0	1 (0.1)
左房拡張	0	1 (0.1)	0	1 (0.1)
血管障害	34 (25.6)	79 (7.8)	2 (28.6)	115 (10.0)
毛細血管漏出症候群	0	1 (0.1)	0	1 (0.1)
本態性高血圧症	0	1 (0.1)	0	1 (0.1)
潮紅	5 (3.8)	0	0	5 (0.4)
血腫	0	1 (0.1)	1 (14.3)	2 (0.2)
充血	1 (0.8)	0	0	1 (0.1)
高血圧	6 (4.5)	18 (1.8)	1 (14.3)	25 (2.2)
低血圧	13 (9.8)	29 (2.9)	0	42 (3.7)
間欠性跛行	0	0	0	0
起立性低血圧	5 (3.8)	23 (2.3)	0	28 (2.4)
蒼白	0	0	0	0
末梢冷感	4 (3.0)	1 (0.1)	0	5 (0.4)
静脈炎	1 (0.8)	0	0	1 (0.1)
ショック	0	1 (0.1)	0	1 (0.1)
血管炎	1 (0.8)	0	1 (14.3)	2 (0.2)
深部静脈血栓症	0	2 (0.2)	0	2 (0.2)
出血	1 (0.8)	0	0	1 (0.1)
ほてり	7 (5.3)	2 (0.2)	0	9 (0.8)
末梢動脈血栓症	0	1 (0.1)	0	1 (0.1)
呼吸器、胸郭及び縦隔障害	51 (38.3)	131 (13.0)	0	182 (15.8)
急性呼吸窮迫症候群	0	0	0	0
急性呼吸不全	0	1 (0.1)	0	1 (0.1)
誤嚥	0	0	0	0
喘息	0	7 (0.7)	0	7 (0.6)
無気肺	1 (0.8)	2 (0.2)	0	3 (0.3)
気管支痙攣	0	0	0	0
咳嗽	9 (6.8)	12 (1.2)	0	21 (1.8)
発声障害	4 (3.0)	5 (0.5)	0	9 (0.8)
呼吸困難	7 (5.3)	5 (0.5)	0	12 (1.0)
労作性呼吸困難	0	3 (0.3)	0	3 (0.3)
鼻出血	4 (3.0)	7 (0.7)	0	11 (1.0)
しゃっくり	0	8 (0.8)	0	8 (0.7)
低酸素症	7 (5.3)	5 (0.5)	0	12 (1.0)
間質性肺疾患	8 (6.0)	28 (2.8)	0	36 (3.1)
肺障害	0	6 (0.6)	0	6 (0.5)
非心原性肺水腫	0	2 (0.2)	0	2 (0.2)
胸水	9 (6.8)	13 (1.3)	0	22 (1.9)
胸膜線維症	0	1 (0.1)	0	1 (0.1)
胸膜炎	1 (0.8)	1 (0.1)	0	2 (0.2)
誤嚥性肺炎	2 (1.5)	5 (0.5)	0	7 (0.6)
肺臓炎	0	0	0	0
気胸	1 (0.8)	0	0	1 (0.1)
湿性咳嗽	1 (0.8)	0	0	1 (0.1)
肺胞出血	0	1 (0.1)	0	1 (0.1)
肺うっ血	0	2 (0.2)	0	2 (0.2)
肺塞栓症	0	0	0	0
肺出血	0	1 (0.1)	0	1 (0.1)
肺高血圧症	0	0	0	0
肺梗塞	0	1 (0.1)	0	1 (0.1)
肺水腫	0	1 (0.1)	0	1 (0.1)
う音	0	1 (0.1)	0	1 (0.1)
呼吸不全	0	1 (0.1)	0	1 (0.1)
鼻漏	3 (2.3)	1 (0.1)	0	4 (0.3)
副鼻腔うっ血	0	0	0	0

副作用等の種類	副作用等の種類別発現症例(%)			
	多発性骨髄腫の 国内臨床試験	特定使用成績調査	マントル細胞リンパ腫を 対象とした国際共同試験 (日本人症例のみ)	合計
喀痰増加	0	1 (0.1)	0	1 (0.1)
喘鳴	0	1 (0.1)	0	1 (0.1)
あくび	0	1 (0.1)	0	1 (0.1)
胸水症	0	0	0	0
上気道の炎症	9 (6.8)	20 (2.0)	0	29 (2.5)
アレルギー性咽頭炎	0	0	0	0
高酸素症	0	0	0	0
咽頭の炎症	1 (0.8)	0	0	1 (0.1)
口腔咽頭不快感	4 (3.0)	2 (0.2)	0	6 (0.5)
口腔咽頭痛	7 (5.3)	4 (0.4)	0	11 (1.0)
胃腸障害	122 (91.7)	425 (42.1)	7 (100.0)	554 (48.2)
腹部不快感	9 (6.8)	15 (1.5)	0	24 (2.1)
腹部膨満	10 (7.5)	23 (2.3)	0	33 (2.9)
腹痛	7 (5.3)	9 (0.9)	1 (14.3)	17 (1.5)
下腹部痛	2 (1.5)	2 (0.2)	0	4 (0.3)
上腹部痛	9 (6.8)	13 (1.3)	1 (14.3)	23 (2.0)
異常便	0	0	0	0
肛門直腸障害	0	1 (0.1)	0	1 (0.1)
腹水	3 (2.3)	2 (0.2)	0	5 (0.4)
口唇炎	3 (2.3)	0	0	3 (0.3)
大腸炎	0	0	0	0
虚血性大腸炎	0	1 (0.1)	0	1 (0.1)
便秘	69 (51.9)	179 (17.7)	6 (85.7)	254 (22.1)
齶歯	3 (2.3)	0	0	3 (0.3)
下痢	75 (56.4)	180 (17.8)	3 (42.9)	258 (22.4)
血性下痢	0	0	0	0
腸憩室	0	1 (0.1)	0	1 (0.1)
口内乾燥	2 (1.5)	1 (0.1)	0	3 (0.3)
十二指腸潰瘍	0	1 (0.1)	0	1 (0.1)
出血性十二指腸潰瘍	0	1 (0.1)	0	1 (0.1)
消化不良	7 (5.3)	5 (0.5)	0	12 (1.0)
嚥下障害	0	0	0	0
小腸炎	1 (0.8)	0	0	1 (0.1)
腸炎	4 (3.0)	2 (0.2)	0	6 (0.5)
おくび	1 (0.8)	0	0	1 (0.1)
便失禁	0	1 (0.1)	0	1 (0.1)
変色便	0	1 (0.1)	0	1 (0.1)
鼓腸	1 (0.8)	0	0	1 (0.1)
胃出血	0	1 (0.1)	0	1 (0.1)
胃潰瘍	0	1 (0.1)	0	1 (0.1)
胃炎	5 (3.8)	5 (0.5)	0	10 (0.9)
出血性胃炎	0	3 (0.3)	0	3 (0.3)
胃食道逆流性疾患	4 (3.0)	1 (0.1)	0	5 (0.4)
胃腸出血	2 (1.5)	7 (0.7)	0	9 (0.8)
歯肉出血	0	1 (0.1)	0	1 (0.1)
歯肉痛	3 (2.3)	0	0	3 (0.3)
歯肉腫脹	0	1 (0.1)	0	1 (0.1)
舌痛	1 (0.8)	0	0	1 (0.1)
痔核	0	1 (0.1)	0	1 (0.1)
イレウス	2 (1.5)	10 (1.0)	0	12 (1.0)
麻痺性イレウス	2 (1.5)	11 (1.1)	0	13 (1.1)
腸閉塞	0	5 (0.5)	0	5 (0.4)
過敏性腸症候群	1 (0.8)	0	0	1 (0.1)
大腸潰瘍	0	1 (0.1)	0	1 (0.1)
口唇乾燥	3 (2.3)	0	0	3 (0.3)
口唇腫脹	0	0	0	0
口唇潰瘍	0	0	0	0
メラナ	0	2 (0.2)	0	2 (0.2)
腸間膜静脈血栓症	0	0	0	0
口腔内出血	0	1 (0.1)	0	1 (0.1)

副作用等の種類	副作用等の種類別発現症例(%)			
	多発性骨髄腫の 国内臨床試験	特定使用成績調査	マントル細胞リンパ腫を 対象とした国際共同試験 (日本人症例のみ)	合計
口腔内潰瘍形成	0	0	0	0
悪心	67 (50.4)	113 (11.2)	3 (42.9)	183 (15.9)
嚥下痛	0	0	0	0
食道痛	0	0	0	0
食道炎	0	0	0	0
口腔内痛	0	0	0	0
脾炎	0	2 (0.2)	0	2 (0.2)
急性脾炎	0	1 (0.1)	0	1 (0.1)
耳下腺腫大	1 (0.8)	1 (0.1)	0	2 (0.2)
肛門周囲痛	1 (0.8)	0	0	1 (0.1)
唾液変性	0	0	0	0
唾液腺痛	0	0	0	0
口内炎	26 (19.5)	18 (1.8)	1 (14.3)	45 (3.9)
舌苔	3 (2.3)	0	0	3 (0.3)
舌障害	1 (0.8)	0	0	1 (0.1)
歯痛	0	0	0	0
腸の軸捻転	0	1 (0.1)	0	1 (0.1)
嘔吐	47 (35.3)	49 (4.9)	1 (14.3)	97 (8.4)
肛門出血	1 (0.8)	0	0	1 (0.1)
亜イレウス	2 (1.5)	3 (0.3)	0	5 (0.4)
下部消化管出血	0	0	0	0
消化管運動低下	0	1 (0.1)	0	1 (0.1)
心窩部不快感	1 (0.8)	2 (0.2)	0	3 (0.3)
痔出血	0	1 (0.1)	0	1 (0.1)
口の感覺鈍麻	1 (0.8)	3 (0.3)	0	4 (0.3)
胃粘膜病変	0	2 (0.2)	0	2 (0.2)
口腔粘膜びらん	1 (0.8)	0	0	1 (0.1)
吐き戻し	0	0	0	0
口腔障害	1 (0.8)	0	0	1 (0.1)
肝胆道系障害	51 (38.3)	71 (7.0)	1 (14.3)	123 (10.7)
慢性胆囊炎	0	1 (0.1)	0	1 (0.1)
肝不全	0	0	0	0
肝機能異常	47 (35.3)	47 (4.7)	1 (14.3)	95 (8.3)
肝炎	0	1 (0.1)	0	1 (0.1)
高ビリルビン血症	6 (4.5)	0	0	6 (0.5)
黄疸	0	1 (0.1)	0	1 (0.1)
肝障害	1 (0.8)	20 (2.0)	0	21 (1.8)
薬物性肝障害	0	1 (0.1)	0	1 (0.1)
皮膚及び皮下組織障害	95 (71.4)	152 (15.0)	3 (42.9)	250 (21.7)
ざ瘡	1 (0.8)	0	0	1 (0.1)
脱毛症	5 (3.8)	0	1 (14.3)	6 (0.5)
全頭脱毛症	0	0	0	0
血管浮腫	0	0	0	0
冷汗	0	0	0	0
皮膚囊腫	1 (0.8)	0	0	1 (0.1)
アレルギー性皮膚炎	2 (1.5)	0	0	2 (0.2)
水疱性皮膚炎	1 (0.8)	0	0	1 (0.1)
蕁疹	3 (2.3)	2 (0.2)	0	5 (0.4)
皮膚乾燥	4 (3.0)	2 (0.2)	0	6 (0.5)
斑状出血	0	0	0	0
湿疹	0	5 (0.5)	0	5 (0.4)
皮脂欠乏性湿疹	2 (1.5)	0	0	2 (0.2)
紅斑	9 (6.8)	16 (1.6)	0	25 (2.2)
多形紅斑	6 (4.5)	5 (0.5)	0	11 (1.0)
結節性紅斑	1 (0.8)	1 (0.1)	0	2 (0.2)
皮膚肉芽腫	0	1 (0.1)	0	1 (0.1)
皮下出血	1 (0.8)	2 (0.2)	0	3 (0.3)
紅色汗疹	2 (1.5)	0	0	2 (0.2)
多汗症	2 (1.5)	0	0	2 (0.2)
斑	0	0	0	0

副作用等の種類	副作用等の種類別発現症例(%)			
	多発性骨髄腫の 国内臨床試験	特定使用成績調査	マントル細胞リンパ腫を 対象とした国際共同試験 (日本人症例のみ)	合計
爪変色	0	0	0	0
爪の障害	1 (0.8)	0	0	1 (0.1)
寝汗	0	1 (0.1)	0	1 (0.1)
丘疹	1 (0.8)	0	0	1 (0.1)
点状出血	2 (1.5)	2 (0.2)	0	4 (0.3)
痒疹	0	1 (0.1)	0	1 (0.1)
そう痒症	13 (9.8)	4 (0.4)	0	17 (1.5)
紫斑	2 (1.5)	5 (0.5)	0	7 (0.6)
発疹	69 (51.9)	91 (9.0)	2 (28.6)	162 (14.1)
紅斑性皮疹	0	9 (0.9)	0	9 (0.8)
全身性皮疹	0	1 (0.1)	0	1 (0.1)
斑状皮疹	0	0	0	0
斑状丘疹状皮疹	0	0	0	0
丘疹性皮疹	4 (3.0)	8 (0.8)	0	12 (1.0)
そう痒性皮疹	0	0	0	0
皮膚剥脱	2 (1.5)	3 (0.3)	0	5 (0.4)
皮膚刺激	0	0	0	0
皮膚病変	0	0	0	0
うつ滯性皮膚炎	0	1 (0.1)	0	1 (0.1)
顔面腫脹	1 (0.8)	0	0	1 (0.1)
尋麻疹	5 (3.8)	6 (0.6)	0	11 (1.0)
全身紅斑	0	1 (0.1)	0	1 (0.1)
皮膚硬結	0	1 (0.1)	0	1 (0.1)
全身性そう痒症	0	0	0	0
中毒性皮疹	2 (1.5)	3 (0.3)	0	5 (0.4)
色素沈着障害	1 (0.8)	0	0	1 (0.1)
皮膚出血	1 (0.8)	0	0	1 (0.1)
筋骨格系及び結合組織障害	46 (34.6)	45 (4.5)	1 (14.3)	92 (8.0)
関節痛	11 (8.3)	2 (0.2)	0	13 (1.1)
関節炎	2 (1.5)	0	0	2 (0.2)
背部痛	12 (9.0)	12 (1.2)	1 (14.3)	25 (2.2)
骨痛	4 (3.0)	1 (0.1)	0	5 (0.4)
ピロリン酸カルシウム結晶性軟骨石灰化症	1 (0.8)	0	0	1 (0.1)
側腹部痛	0	0	0	0
関節腫脹	1 (0.8)	0	0	1 (0.1)
筋萎縮	1 (0.8)	0	0	1 (0.1)
筋肉内出血	0	1 (0.1)	0	1 (0.1)
筋痙攣	2 (1.5)	0	0	2 (0.2)
筋力低下	3 (2.3)	7 (0.7)	0	10 (0.9)
筋骨格痛	7 (5.3)	1 (0.1)	0	8 (0.7)
筋肉痛	5 (3.8)	3 (0.3)	0	8 (0.7)
頸部痛	1 (0.8)	0	0	1 (0.1)
骨粗鬆症	1 (0.8)	0	0	1 (0.1)
四肢痛	11 (8.3)	17 (1.7)	0	28 (2.4)
顎痛	1 (0.8)	0	0	1 (0.1)
関節周囲炎	1 (0.8)	0	0	1 (0.1)
重感	0	0	0	0
筋骨格系胸痛	4 (3.0)	1 (0.1)	0	5 (0.4)
筋骨格硬直	3 (2.3)	1 (0.1)	0	4 (0.3)
腎及び尿路障害	35 (26.3)	49 (4.9)	0	84 (7.3)
高窒素血症	12 (9.0)	0	0	12 (1.0)
着色尿	0	0	0	0
出血性膀胱炎	0	1 (0.1)	0	1 (0.1)
排尿困難	2 (1.5)	4 (0.4)	0	6 (0.5)
血尿	0	1 (0.1)	0	1 (0.1)
水腎症	0	1 (0.1)	0	1 (0.1)
排尿異常	0	1 (0.1)	0	1 (0.1)
神経因性膀胱	1 (0.8)	5 (0.5)	0	6 (0.5)
夜間頻尿	1 (0.8)	0	0	1 (0.1)
乏尿	0	0	0	0

副作用等の種類	副作用等の種類別発現症例(%)			
	多発性骨髄腫の 国内臨床試験	特定使用成績調査	マントル細胞リンパ腫を 対象とした国際共同試験 (日本人症例のみ)	合計
頻尿	1 (0.8)	0	0	1 (0.1)
蛋白尿	2 (1.5)	2 (0.2)	0	4 (0.3)
腎障害	1 (0.8)	8 (0.8)	0	9 (0.8)
腎不全	1 (0.8)	2 (0.2)	0	3 (0.3)
急性腎不全	1 (0.8)	2 (0.2)	0	3 (0.3)
尿失禁	1 (0.8)	1 (0.1)	0	2 (0.2)
尿閉	0	7 (0.7)	0	7 (0.6)
膀胱炎様症状	1 (0.8)	0	0	1 (0.1)
膀胱障害	0	1 (0.1)	0	1 (0.1)
腎機能障害	19 (14.3)	14 (1.4)	0	33 (2.9)
生殖系及び乳房障害	2 (1.5)	1 (0.1)	0	3 (0.3)
良性前立腺肥大症	2 (1.5)	0	0	2 (0.2)
前立腺炎	0	0	0	0
陰嚢潰瘍	0	1 (0.1)	0	1 (0.1)
勃起不全	0	0	0	0
一般・全身障害及び投与部位の状態	103 (77.4)	383 (37.9)	5 (71.4)	491 (42.7)
無力症	3 (2.3)	3 (0.3)	0	6 (0.5)
胸部不快感	3 (2.3)	3 (0.3)	0	6 (0.5)
胸痛	8 (6.0)	3 (0.3)	0	11 (1.0)
悪寒	6 (4.5)	0	0	6 (0.5)
捻髪音	0	1 (0.1)	0	1 (0.1)
死亡	0	2 (0.2)	0	2 (0.2)
顔面浮腫	4 (3.0)	4 (0.4)	0	8 (0.7)
疲労	34 (25.6)	12 (1.2)	4 (57.1)	50 (4.3)
異常感	2 (1.5)	0	0	2 (0.2)
冷感	0	0	0	0
熱感	0	0	0	0
歩行障害	1 (0.8)	2 (0.2)	0	3 (0.3)
全身性浮腫	0	1 (0.1)	0	1 (0.1)
高熱	0	0	0	0
低体温	1 (0.8)	1 (0.1)	0	2 (0.2)
インフルエンザ様疾患	1 (0.8)	0	0	1 (0.1)
注射部位皮膚炎	0	1 (0.1)	0	1 (0.1)
注射部位紅斑	1 (0.8)	1 (0.1)	0	2 (0.2)
注射部位血管外漏出	1 (0.8)	0	0	1 (0.1)
注射部位出血	1 (0.8)	0	0	1 (0.1)
注射部位疼痛	1 (0.8)	1 (0.1)	0	2 (0.2)
注射部位静脈炎	1 (0.8)	2 (0.2)	0	3 (0.3)
注射部位そう痒感	1 (0.8)	0	0	1 (0.1)
注射部位発疹	0	0	0	0
注射部位反応	6 (4.5)	0	0	6 (0.5)
易刺激性	0	1 (0.1)	0	1 (0.1)
倦怠感	50 (37.6)	70 (6.9)	1 (14.3)	121 (10.5)
粘膜乾燥	0	0	0	0
粘膜の炎症	0	0	0	0
多臓器不全	0	0	0	0
浮腫	19 (14.3)	29 (2.9)	0	48 (4.2)
末梢性浮腫	11 (8.3)	17 (1.7)	0	28 (2.4)
疼痛	7 (5.3)	5 (0.5)	0	12 (1.0)
発熱	52 (39.1)	287 (28.4)	0	339 (29.5)
突然死	0	1 (0.1)	0	1 (0.1)
腫脹	2 (1.5)	0	0	2 (0.2)
口渴	2 (1.5)	0	0	2 (0.2)
腋窩痛	1 (0.8)	0	0	1 (0.1)
急性期反応	0	0	0	0
全身健康状態低下	0	0	0	0
穿刺部位出血	1 (0.8)	0	0	1 (0.1)
カテーテル留置部位紅斑	0	0	0	0
カテーテル留置部位そう痒感	1 (0.8)	0	0	1 (0.1)
カテーテル留置部位発疹	1 (0.8)	0	0	1 (0.1)

副作用等の種類	副作用等の種類別発現症例(%)			
	多発性骨髄腫の 国内臨床試験	特定使用成績調査	マントル細胞リンパ腫を 対象とした国際共同試験 (日本人症例のみ)	合計
注射部位腫脹	1 (0.8)	0	0	1 (0.1)
小結節	0	0	0	0
疾患進行	0	4 (0.4)	0	4 (0.3)
滲出液	0	0	0	0
注入部位血管外漏出	1 (0.8)	0	0	1 (0.1)
注射部位血管炎	0	1 (0.1)	0	1 (0.1)
脊椎痛	1 (0.8)	0	0	1 (0.1)
臨床検査	125 (94.0)	780 (77.2)	3 (42.9)	908 (79.0)
アラニンアミノトランスフェラーゼ増加	37 (27.8)	90 (8.9)	0	127 (11.0)
アミラーゼ増加	5 (3.8)	39 (3.9)	0	44 (3.8)
アスパラギン酸アミノトランスフェラーゼ減少	3 (2.3)	0	0	3 (0.3)
アスパラギン酸アミノトランスフェラーゼ増加	39 (29.3)	80 (7.9)	0	119 (10.3)
β_2 ミクログロブリン増加	1 (0.8)	0	0	1 (0.1)
血中アルブミン減少	5 (3.8)	18 (1.8)	0	23 (2.0)
血中アルブミン増加	0	1 (0.1)	0	1 (0.1)
血中重炭酸塩減少	1 (0.8)	0	0	1 (0.1)
血中重炭酸塩増加	1 (0.8)	0	0	1 (0.1)
血中ビリルビン増加	4 (3.0)	11 (1.1)	0	15 (1.3)
血中カルシウム減少	0	6 (0.6)	0	6 (0.5)
血中カルシウム増加	0	4 (0.4)	0	4 (0.3)
血中クロール減少	2 (1.5)	4 (0.4)	0	6 (0.5)
血中クロール増加	2 (1.5)	3 (0.3)	0	5 (0.4)
血中コレステロール増加	0	4 (0.4)	0	4 (0.3)
血中クレアチニン増加	0	0	0	0
血中クレアチニン減少	2 (1.5)	1 (0.1)	0	3 (0.3)
血中クレアチニン増加	7 (5.3)	39 (3.9)	0	46 (4.0)
血中ブドウ糖減少	0	1 (0.1)	0	1 (0.1)
血中ブドウ糖増加	4 (3.0)	16 (1.6)	0	20 (1.7)
血中乳酸脱水素酵素減少	2 (1.5)	1 (0.1)	0	3 (0.3)
血中乳酸脱水素酵素増加	67 (50.4)	140 (13.9)	0	207 (18.0)
血中カリウム減少	0	5 (0.5)	0	5 (0.4)
血中カリウム増加	2 (1.5)	14 (1.4)	0	16 (1.4)
血圧低下	0	1 (0.1)	0	1 (0.1)
拡張期血圧上昇	0	1 (0.1)	0	1 (0.1)
血圧上昇	0	9 (0.9)	0	9 (0.8)
血中ナトリウム減少	0	16 (1.6)	0	16 (1.4)
血中ナトリウム増加	1 (0.8)	0	0	1 (0.1)
血中尿素減少	3 (2.3)	1 (0.1)	0	4 (0.3)
血中尿素増加	12 (9.0)	66 (6.5)	0	78 (6.8)
血中尿酸減少	7 (5.3)	2 (0.2)	0	9 (0.8)
血中尿酸増加	3 (2.3)	25 (2.5)	0	28 (2.4)
C-反応性蛋白増加	66 (49.6)	132 (13.1)	0	198 (17.2)
胸部X線異常	1 (0.8)	0	0	1 (0.1)
凝固時間延長	0	1 (0.1)	0	1 (0.1)
白血球百分率数異常	0	1 (0.1)	0	1 (0.1)
心電図QT延長	4 (3.0)	1 (0.1)	0	5 (0.4)
好酸球数増加	0	3 (0.3)	0	3 (0.3)
γ -グルタミルトランスフェラーゼ増加	3 (2.3)	6 (0.6)	0	9 (0.8)
糸球体濾過率減少	0	0	0	0
耐糖能低下	0	1 (0.1)	0	1 (0.1)
尿中ブドウ糖陽性	0	9 (0.9)	0	9 (0.8)
ヘマトクリット減少	0	0	0	0
尿中血陽性	1 (0.8)	0	0	1 (0.1)
ヘモグロビン減少	0	62 (6.1)	0	62 (5.4)
リンパ球数減少	22 (16.5)	99 (9.8)	0	121 (10.5)
単球数減少	0	2 (0.2)	0	2 (0.2)
単球数増加	1 (0.8)	3 (0.3)	0	4 (0.3)
好中球数減少	18 (13.5)	157 (15.5)	0	175 (15.2)
好中球数増加	1 (0.8)	4 (0.4)	0	5 (0.4)

副作用等の種類	副作用等の種類別発現症例(%)			
	多発性骨髄腫の 国内臨床試験	特定使用成績調査	マントル細胞リンパ腫を 対象とした国際共同試験 (日本人症例のみ)	合計
酸素飽和度低下	1 (0.8)	4 (0.4)	0	5 (0.4)
血小板数減少	16 (12.0)	631 (62.5)	0	647 (56.3)
PO ₂ 低下	5 (3.8)	0	0	5 (0.4)
PO ₂ 上昇	1 (0.8)	0	0	1 (0.1)
総蛋白減少	1 (0.8)	33 (3.3)	0	34 (3.0)
総蛋白増加	1 (0.8)	2 (0.2)	0	3 (0.3)
赤血球数減少	0	5 (0.5)	0	5 (0.4)
体重減少	52 (39.1)	0	1 (14.3)	53 (4.6)
体重増加	17 (12.8)	8 (0.8)	2 (28.6)	27 (2.3)
白血球数減少	18 (13.5)	306 (30.3)	0	324 (28.2)
白血球数増加	1 (0.8)	29 (2.9)	0	30 (2.6)
血中リン減少	1 (0.8)	4 (0.4)	0	5 (0.4)
血中ビリルビン減少	0	2 (0.2)	0	2 (0.2)
血中リン増加	0	1 (0.1)	0	1 (0.1)
後骨髄球数増加	0	1 (0.1)	0	1 (0.1)
骨髄球数増加	0	3 (0.3)	0	3 (0.3)
好塩基球百分率減少	0	1 (0.1)	0	1 (0.1)
好酸球百分率減少	0	2 (0.2)	0	2 (0.2)
好酸球百分率増加	0	4 (0.4)	0	4 (0.3)
好中球百分率減少	0	1 (0.1)	0	1 (0.1)
好中球百分率増加	0	2 (0.2)	0	2 (0.2)
単球百分率減少	0	1 (0.1)	0	1 (0.1)
単球百分率増加	0	5 (0.5)	0	5 (0.4)
リンパ球百分率減少	0	4 (0.4)	0	4 (0.3)
リンパ球百分率増加	0	1 (0.1)	0	1 (0.1)
尿中蛋白陽性	1 (0.8)	7 (0.7)	0	8 (0.7)
脳性ナトリウム利尿ペプチド増加	1 (0.8)	0	0	1 (0.1)
トランジアミナーゼ上昇	0	1 (0.1)	0	1 (0.1)
真菌検査陽性	0	0	0	0
血中アルカリホスファターゼ減少	2 (1.5)	0	0	2 (0.2)
血中アルカリホスファターゼ増加	51 (38.3)	88 (8.7)	0	139 (12.1)
尿量減少	0	2 (0.2)	0	2 (0.2)
肝酵素上昇	0	2 (0.2)	0	2 (0.2)
尿沈渣異常	1 (0.8)	0	0	1 (0.1)
細胞マーカー増加	0	4 (0.4)	0	4 (0.3)
サーファクタントプロテイン増加	0	8 (0.8)	0	8 (0.7)
アスペルギルス検査陽性	0	1 (0.1)	0	1 (0.1)
傷害、中毒及び処置合併症	7 (5.3)	6 (0.6)	0	13 (1.1)
節足動物刺傷	0	1 (0.1)	0	1 (0.1)
凍瘡	1 (0.8)	0	0	1 (0.1)
鎖骨骨折	0	1 (0.1)	0	1 (0.1)
圧迫骨折	0	1 (0.1)	0	1 (0.1)
転倒	4 (3.0)	0	0	4 (0.3)
脊椎圧迫骨折	1 (0.8)	2 (0.2)	0	3 (0.3)
皮下血腫	1 (0.8)	0	0	1 (0.1)
注入に伴う反応	0	0	0	0
口唇損傷	0	1 (0.1)	0	1 (0.1)
上肢骨折	1 (0.8)	0	0	1 (0.1)
耳擦過傷	1 (0.8)	0	0	1 (0.1)
処置による疼痛	1 (0.8)	0	0	1 (0.1)
外科及び内科処置	0	0	0	0
副鼻腔手術	0	0	0	0

MedDRA ver16.0

別添11. 国際共同第Ⅲ相臨床試験成績(LYM3002試験)に関するQ&A

Q1

治験薬の投与状況は？

A1

観察期間中央値40ヵ月の時点で、394例(81%) [VcR-CAP群195例(80%)、R-CHOP群199例(82%)] が計画した治験薬の投与を完了(6~8サイクル)し、88例(18%) [VcR-CAP群45例(19%)、R-CHOP群43例(18%)] が試験完了前に投与を中止しました¹⁾。また、次サイクル開始遅延、減量、休薬などの用量調節を実施した患者の割合は、R-CHOP群と比較してVcR-CAP群で高いことが示されました。

登録された487例中、各群の治験薬の投与が開始された482例(VcR-CAP群:240例、R-CHOP群:242例)の各薬剤の相対用量強度平均値に大きな差はありませんでした。

表 治験薬の投与状況

解析対象集団(487例)	VcR-CAP群(243例)	R-CHOP群(244例)
投与サイクル数 中央値[範囲]	6[1-8]	6[1-8]
6サイクル投与した患者、n(%)	170(71)	161(67)
6サイクル以上投与した患者、n(%)	203(84)	203(83)
8サイクル投与した患者、n(%)	32(13)	42(17)
投与を完了した患者数、n(%)	195(80)	199(82)
投与を中止した患者数、n(%)	45(19)	43(18)
平均の相対用量強度(RDI)、%		
リツキシマブ	100	100
シクロホスファミド	93	98
ドキソルビシン	97	99
プレドニゾン*	95	96
ビンクリスチン	---	80
ベルケイド®	82	---

【投与完了前に中止した患者の主な中止理由¹⁾】

- 疾患の進行: VcR-CAP群4例(2%)、R-CHOP群5例(2%)
- 有害事象[†]: VcR-CAP群21例(9%)、R-CHOP群17例(7%)
〔治験薬との因果関係が否定できない有害事象はVcR-CAP群、R-CHOP群8%及び6%〕
- 死亡:[VcR-CAP群7例(3%)、R-CHOP群12例(5%)]

* プレドニゾンは本邦未発売

† VcR-CAP群で投与中止に至った主な有害事象は、神経系障害(2.5%)、血液及びリンパ系障害、感染症及び寄生虫症(各2.1%)でした。このうち2例以上に認められたのは、末梢性感覺ニューロパシー(3例)、末梢性感覺運動ニューロパシー(2例)、好中球減少症、血小板減少症(各2例)、肺炎(3例)でした。

【用量調節状況について】

ベルケイド[®]の休薬の多くは6サイクル目で実施され、VcR-CAP群で6サイクル以上が投与された患者203例中94例(46%)でベルケイド[®]の休薬が行われました。また、各サイクル内のベルケイド[®]の休薬の時期は8及び11日が1及び4日に比べ多かったことが示されました。

ベルケイド[®]を週2回から1回に変更した患者は25例にみられました。

ベルケイド[®]の投与スケジュールの変更(週1回投与への変更)に至った有害事象の主なものは血液毒性(20例)で、特に好中球減少症(16例)、血小板減少症(8例)の発現が多くみられました。ニューロパチーによる投与スケジュールの変更は4例のみでした。

表 用量調節状況²⁾

	VcR-CAP群		R-CHOP群	
	全体(240例)	日本人(7例)	全体(242例)	日本人(11例)
用量調節を実施した患者 [†]	220 (91.7%)	7 (100.0%)	140 (57.9%)	11 (100.0%)
ベルケイド [®] を用量調節した患者	213 (88.8%)	7 (100.0%)	—	—
ビンクリスチンを用量調節した患者	—	—	113 (46.7%)	8 (72.7%)
次サイクル遅延した患者 [†]	138 (57.5%)	5 (71.4%)	97 (40.1%)	7 (63.6%)
減量した患者 [†]	147 (61.3%)	6 (85.7%)	65 (26.9%)	6 (54.5%)
ベルケイド [®] を減量した患者	100 (41.7%)	5 (71.4%)	—	—
ビンクリスチンを減量した患者	—	—	12 (5.0%)	0
リソキシマブを減量した患者	0	0	1 (0.4%)	0
シクロホスファミドを減量した患者	85 (35.4%)	5 (71.4%)	30 (12.4%)	1 (9.1%)
ドキソルビシンを減量した患者	47 (19.6%)	5 (71.4%)	20 (8.3%)	2 (18.2%)
プレドニゾン*/プレドニゾロンを減量した患者	39 (16.3%)	3 (42.9%)	31 (12.8%)	5 (45.5%)
休薬した患者 [†]	185 (77.1%)	7 (100.0%)	29 (12.0%)	2 (18.2%)
ベルケイド [®] を休薬した患者	180 (75.0%)	7 (100.0%)	—	—
ビンクリスチンを休薬した患者	—	—	20 (8.3%)	1 (9.1%)
リソキシマブを休薬した患者	0	0	1 (0.4%)	0
シクロホスファミドを休薬した患者	7 (2.9%)	0	1 (0.4%)	0
ドキソルビシンを休薬した患者	7 (2.9%)	0	2 (0.8%)	1 (9.1%)
プレドニゾン*/プレドニゾロンを休薬した患者	14 (5.8%)	0	7 (2.9%)	0
ベルケイド [®] を週1回への変更した患者	25 (10.4%)	2 (28.6%)	—	—

* プレドニゾンは本邦未発売

† いずれかの薬剤の用量調節をした患者

1) [J103046] Bortezomib-based therapy for newly diagnosed mantle-cell lymphoma Robak T(Department of Hematology):

The New England Journal of Medicine 372(10) Page:944-953+Supplementary Appendix (2015)

2) 申請資料概要

Q2

G-CSF製剤の使用状況は？

A2

G-CSF製剤の投与を受けた患者は、VcR-CAP群で77.5%(186/240例)、R-CHOP群で60.7%(147/242例)でした。予防目的で使用した患者の割合は、VcR-CAP群で41.7%(100/240例)、R-CHOP群で30.6%(74/242例)でした¹⁾。

日本人患者は、両群とも全例でG-CSF製剤を使用しました。日本人患者における予防目的での割合は、VcR-CAP群で42.9%(3/7例)、R-CHOP群で45.5%(5/11例)でした。

表 G-CSF製剤の使用状況

	VcR-CAP群				R-CHOP群			
	全体(240例)		日本人(7例)		全体(242例)		日本人(11例)	
	使用	予防投与	使用	予防投与	使用	予防投与	使用	予防投与
G-CSF製剤	186 (77.5%)	100 (41.7%)	7 (100.0%)	3 (42.9%)	147 (60.7%)	74 (30.6%)	11 (100.0%)	5 (45.5%)
フィルグラスマム	84 (35.0%)	50 (20.8%)	3 (42.9%)	1 (14.3%)	82 (33.9%)	41 (16.9%)	9 (81.8%)	5 (45.5%)
ベガフィルグラスマム	27 (11.3%)	23 (9.6%)	0	0	27 (11.2%)	23 (9.5%)	0	0
レノグラスマム	26 (10.8%)	15 (6.3%)	4 (57.1%)	2 (28.6%)	18 (7.4%)	5 (2.1%)	4 (36.4%)	1 (9.1%)

G-CSF製剤は、ベルケイド[®]使用時の必須の予防投与には規定されていませんが、好中球数が500/ μ L未満に達した場合や発熱性好中球減少症が発現した場合にG-CSF製剤の投与を推奨しています(P.51参照)。

LYM3002試験では、治験期間中に主治医の判断で治療もしくは予防として使用可能でした。Grade 4の好中球減少症又は発熱性好中球減少症を発現した患者に対しては、以降のサイクルでのG-CSF製剤の使用が推奨されていました¹⁾。

なお、LYM3002試験における各製剤の投与タイミングや経過などの詳細は不明です。

【G-CSF製剤投与のタイミング】

ベルケイド[®]とG-CSF製剤併用による影響を検討した報告はなく、ベルケイド[®]治療時の特別な投与方法はありません。他の抗癌剤と同様に、G-CSF製剤の添付文書の用法・用量に従ってください。

1) 社内資料

Q3**VcR-CAP療法の投与順は？****A3**

ベルケイド[®]の投与順序が薬物動態、有効性及び安全性に与える影響は検討されていません。LYM3002試験のプロトコールでは、「ベルケイド[®]を3～5秒で静脈内投与し、その後にリツキシマブを点滴静注する。その後、その他の併用薬を投与する。各薬剤の投与方法はそれぞれの添付文書に準じる。」となっていました(LYM3002試験プロトコール6. DOSAGE AND ADMINISTRATION)¹⁾。

【参考】

LYM3002試験では、infusion reactionを軽減するためにリツキシマブの注入前にアセトアミノフェン、ジフェンヒドラミン及びステロイドなどの投与を考慮することとなっていました。ベルケイド[®]投与前及び投与中に必ず実施しなければならないプレメディケーションはありません。ただし、副作用が出やすい場合や繰り返す場合には、それぞれの症状に対する予防投与、治療をご検討ください。

添付文書上規定はありませんが、NCCNガイドライン(2016.ver.3.0)²⁾では、「ベルケイド[®]の投与を受ける患者には、帯状疱疹の予防投与を考慮する」ことが推奨されています。なお、LYM3002試験では帯状疱疹の予防治療は必須と規定されました。

※アシクロビルの予防投与についての通知(保医発0928第1号)：2011年9月28日に厚労省より、医薬品の適応外使用に係る保険診療上の取り扱いに関する通知が発出され、ベルケイド[®]治療中の帯状疱疹予防目的のアシクロビルは保険審査上認めるとされました。

1) [J103663] LYM-3002試験プロトコール: Bortezomib-based therapy for newly diagnosed mantle-cell lymphoma
Robak T (Department of Hematology Medical University of Lodz Copernicus Memorial Hospital) : The New England Journal of Medicine 372(10) Page:Protocol (2015)

2) NCCN Clinical Practice Guidelines in Oncology Multiple Myeloma V3, 2016

Q4

骨髓抑制の発現状況は？

A4

血液毒性の発現状況を表Aに示します。

表A 血液毒性の発現状況 [有害事象：安全性解析対象集団]^{1,2)}

	VcR-CAP群(240例)				R-CHOP群(242例)			
	全Grade	≥Grade 3	重篤	投与中止	全Grade	≥Grade 3	重篤	投与中止
血液毒性	225 (94)	218 (91)	43 (18)	5 (2)	207 (86)	185 (76)	31 (13)	2 (<1)
血小板減少症	173 (72)	136 (57)	8 (3)	2 (<1)	46 (19)	14 (6)	1 (<1)	0
好中球減少症	211 (88)	203 (85)	12 (5)	2 (<1)	178 (74)	162 (67)	13 (5)	0
白血球減少症	120 (50)	105 (44)	6 (3)	0	93 (38)	71 (29)	3 (1)	0
リンパ球減少症	74 (31)	67 (28)	1 (<1)	0	32 (13)	21 (9)	0	0
発熱性好中球減少症	41 (17)	36 (15)	26 (11)	0	34 (14)	33 (14)	20 (8)	2 (<1)
貧血	122 (51)	37 (15)	4 (2)	1 (<1)	90 (37)	33 (14)	5 (2)	0

MedDRA ver16.0

血小板輸血を実施した患者の割合は、R-CHOP群(3%)と比べVcR-CAP群(23%)で高く、Grade 3以上の血小板減少症の発現割合がVcR-CAP群で高かったことと一致していましたが、出血事象の発現割合は、両群で同様でした(全グレード:R-CHOP群5%、VcR-CAP群6%)。

Grade 3以上の出血事象はVcR-CAP群の4例、R-CHOP群の3例に認められましたが、転帰不明のR-CHOP群の1例を除き、すべての被験者が後遺症なく回復しました¹⁾。

血小板数の最悪値が2.5万未満(Grade 4)の患者は、VcR-CAP群で83例(35%)、R-CHOP群で7例(3%)でした²⁾。そのうち、1万/μL未満の患者はVcR-CAP群で13例(5%)、5000/μL未満の患者は3例(1%)でした[R-CHOP群:1万/μL未満:1例(0.4%)、5000/μL未満:0例]¹⁾。

表B Grade 4の血球減少発現割合

	VcR-CAP群(240例)	R-CHOP群(242例)
好中球数	174 (73)	144 (60)
ヘモグロビン	7 (3)	8 (3)
白血球数	135 (56)	93 (38)
リンパ球数	105 (44)	45 (19)

MedDRA ver16.0

なお、Grade 5の血液毒性は、VcR-CAP群で1例(発熱性好中球減少症)にみられましたが、R-CHOP群では認められませんでした。

[参考：日本人患者における血液毒性]

日本人患者における血液毒性の発現状況を表Cに示します。

表C 日本人患者における血液毒性の発現状況[有害事象：安全性解析対象集団]¹⁾

	VcR-CAP群(7例)				R-CHOP群(11例)			
	全Grade	≥Grade 3	重篤	投与中止	全Grade	≥Grade 3	重篤	投与中止
血液毒性	7 (100)	7 (100)	0	0	11 (100)	11 (100)	0	0
好中球減少症	7 (100)	7 (100)	0	0	11 (100)	11 (100)	0	0
血小板減少症	6 (86)	5 (71)	0	0	3 (27)	0	0	0
貧血	4 (57)	0	0	0	4 (36)	3 (27)	0	0
白血球減少症	2 (29)	2 (29)	0	0	3 (27)	3 (27)	0	0
リンパ球減少症	3 (43)	3 (43)	0	0	3 (27)	3 (27)	0	0
発熱性好中球減少症	3 (43)	3 (43)	0	1* (14)	5 (45)	5 (45)	0	0

MedDRA ver16.0

*ベルケイド[®]のみ中止

発現割合30%を超える主な血液毒性は、好中球減少症、血小板減少症、貧血、発熱性好中球減少症、リンパ球減少症でした。発現割合25%を超えるGrade 3以上の血液毒性は、好中球減少症、血小板減少症、発熱性好中球減少症、リンパ球減少症、白血球減少症、貧血でした。Grade 3以上の出血事象は両群ともに観察されませんでした。

全患者が顆粒球コロニー刺激因子(G-CSF)製剤を併用しており、フィルグラスチム投与を受けた患者はVcR-CAP群3/7例、R-CHOP群9/11例、レノグラスチム投与を受けた患者はVcR-CAP群4/7例、R-CHOP群4/11例でした。ペグフィルグラスチムが投与された患者はいませんでした。血小板輸血が実施されたのは、VcR-CAP群3/7例、R-CHOP群0/11例でした。

[発現時期・経過]

血小板数(平均値)の減少の推移は、両群ともに、サイクル内及びベースラインから投与終了までの間でも周期的かつ可逆的でした(P.48 図7参照)。しかし、投与サイクルごとにみた血小板数(平均値)の最低値はR-CHOP群と比較してVcR-CAP群で低く、両群とも各サイクルの11日目に最低値を示しました。平均好中球数(P.52 図8参照)、平均ヘモグロビン値は両群ともに、各サイクルの1～11日目に減少し、次サイクルの1日目までに回復するという周期的な変動がみられ、最終来院時までにベースライン値近くまで回復しました。リンパ球数は、両群ともにサイクル1で徐々に低下し、試験期間中にほとんど回復はみられませんでした。

【対処】

副作用発現時の用量基準(P.13を参照)を参考に本剤の休薬、減量を検討してください。LYM3002試験時の休薬、減量等が実施された患者の状況は以下のとおりです^{1,2)}。

表D 休薬、減量等が実施された患者の状況

	VcR-CAP群(240例)	R-CHOP群(242例)
血小板減少症に対する処置		
ベルケイド [®] を休薬した患者、n(%)	67(28)	—
ベルケイド [®] を減量した患者、n(%)	12(5)	—
サイクル開始を遅延した患者、n(%)	11(5)	5(2)
血小板輸血を実施した患者、n(%)	54(23)	7(3)
輸血時の血小板数中央値[範囲]×10 ³ /µL	21[2-148]	34[5-305]
血小板数1万未満で輸血した患者、n(%)	10/13(77)	1/1(100)
血小板数1～2.5万で輸血した患者、n(%)	37/70(53)	3/6(50)
各サイクルの10-14日目に輸血した患者、n(%)	48/54(89)	6/7(86)
好中球減少症に対する処置		
ベルケイド [®] を休薬した患者、n(%)	143(60)	—
ベルケイド [®] を減量した患者、n(%)	33(14)	—
全身性抗菌薬が投与された患者、n(%)	194(81)	156(64)
G-CSF製剤が投与された患者、n(%)	186(78)	148(61)
貧血に対する処置		
赤血球輸血を実施した患者数、n(%)	52(22)	42(17)
エリスロポエチン製剤が投与された患者、n(%)	25(10)	22(9)

VcR-CAP群で血小板輸血が実施された70例中37例は血小板数1～2.5万で実施されていること、また54例中48例はDay 10-14に行われていることから、多くの主治医がベルケイド[®]の4投目をスキップせずに投与するため、予防的な輸血を行ったことが考えられます²⁾。

LYM3002試験でG-CSF製剤が投与された患者のうち、半数以上は予防投与として使用されていました[VcR-CAP群：100例(42%)、R-CHOP群：74例(31%)でした]¹⁾。

LYM3002試験において両群ともに約1割の患者にペグフィルグラスマチム^{*}が投与されていました。そのほとんどは予防投与でした¹⁾。LYM3002試験でのG-CSF製剤の投与タイミングなどの詳細は不明です。

VcR-CAP群で投与が中止されたのは血小板減少症、好中球減少症の各2例、および貧血の1例でした。R-CHOP群では発熱性好中球減少症の2例でした。

G-CSF製剤の使用状況については、Q2を参照してください。

*血小板輸血やG-CSF製剤の使用は主治医の判断で治験期間中いつでも使用可となっていました。特に、Grade 4の好中球減少症又は発熱性好中球減少症を発現した患者に対しては、以降のサイクルでのG-CSF製剤の使用が推奨されていました。

1) 社内資料

2) [J103046] Bortezomib-based therapy for newly diagnosed mantle-cell lymphoma

Robak T(Department of Hematology): The New England Journal of Medicine 372(10)Page:944-953+Supplementary Appendix (2015)

本ガイドの内容についてご不明な点等は、以下にお問い合わせください。

<文献請求先・製品のお問い合わせ先>

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ください。

ヤンセンファーマ株式会社 ヤンセンコールセンター

〒101-0065 東京都千代田区西神田3-5-2

フリーダイヤル 0120-183-275 FAX 0120-275-831

(受付時間9:00~17:40、土・日・祝日・会社休日を除く)

医薬品情報サイト <http://www.janssenpro.jp>

