

**2024年12月改訂（第2版）

*2020年6月改訂

貯 法：室温保存

有効期間：4年

劇薬、処方箋医薬品^注抗悪性腫瘍剤/チロシンキナーゼインヒビター
ボスチニブ水和物錠ボシュリフ[®]錠100mg
Bosulif[®] tablets

日本標準商品分類番号

874291

承認番号	22600AMX01314
販売開始	2014年12月

注) 注意-医師等の処方箋により使用すること

1. 警告

本剤は、緊急時に十分対応できる医療施設において、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についてのみ投与すること。また、本剤による治療開始に先立ち、患者又はその家族に有効性及び危険性を十分に説明し、同意を得てから投与を開始すること。

2. 禁忌（次の患者には投与しないこと）

- 2.1 本剤の成分に対し過敏症の既往歴のある患者
- 2.2 妊婦又は妊娠している可能性のある女性 [9.5参照]

3. 組成・性状

3.1 組成

販売名	ボシュリフ錠100mg
有効成分	1錠中 ボスチニブ水和物103.40mg（ボスチニブとして100mg）
添加剤	結晶セルロース、クロスカルメロースナトリウム、ポリオキシエチレン（160）ポリオキシプロピレン（30）グリコール [®] 、ポビドン、ステアリン酸マグネシウム、ポリビニルアルコール（部分けん化物）、酸化チタン、マクロゴール4000、タルク、黄色三酸化鉄

注) 抗酸化剤としてジブチルヒドロキシルエンを含有

3.2 製剤の性状

販売名	外形 (mm)			識別コード	色調等
	上面	下面	側面		
ボシュリフ錠100mg				100 Pfizer	黄色のフィルムコーティング錠
	長径 約10.6mm	短径 約5.5mm	厚さ 約3.1mm		

*4. 効能又は効果

慢性骨髄性白血病

5. 効能又は効果に関連する注意

- 5.1 染色体検査又は遺伝子検査により慢性骨髄性白血病と診断された患者に使用すること。
- *5.2 「17. 臨床成績」の項の内容を熟知し、本剤の有効性及び安全性を十分に理解した上で、適応患者の選択を行うこと。

*6. 用法及び用量

通常、成人にはボスチニブとして1日1回500mgを食後経口投与する。ただし、初発の慢性期の慢性骨髄性白血病の場合には、1回投与量は400mgとする。なお、患者の状態により適宜増減するが、1日1回600mgまで増量できる。

7. 用法及び用量に関連する注意

- *7.1 本剤の用法及び用量は、「17. 臨床成績」の項の内容を熟知した上で、患者の状態や前治療歴に応じて選択すること。
- 7.2 他の抗悪性腫瘍剤との併用について、有効性及び安全性は確立していない。
- *7.3 重篤な（グレード^注3以上）副作用がなく、十分な血液学的効果、細胞遺伝学的効果又は分子遺伝学的効果がみられない場合は、100mgずつ1日1回600mgまで本剤を増量することができる。
- *7.4 本剤投与により副作用が発現した場合には、以下の基準を参考に、本剤を休薬、減量又は中止すること。

血液系の副作用に対する本剤の減量・休薬・中止基準

副作用	処置
好中球数が1,000/mm ³ 未満又は血小板数が50,000/mm ³ 未満	好中球数が1,000/mm ³ 以上及び血小板数が50,000/mm ³ 以上に回復するまで休薬する。休薬後2週間以内に回復した場合は、回復後は休薬前と同一投与量で投与を再開する。2週間以降に回復した場合は、1回量を100mg減量した上で再開する。これらの血球減少症が再発した場合、回復後1回量を100mg減量した上で再開する。

非血液系の副作用に対する本剤の減量・休薬・中止基準

副作用	処置
肝トランスアミナーゼが施設正常値上限5倍超	施設正常値上限の2.5倍以下に回復するまで休薬する。回復後は1日1回400mgで投与を再開する。休薬後4週間以内に回復しない場合は投与を中止する。
肝トランスアミナーゼが施設正常値上限3倍以上、ビリルビン値が施設正常値上限2倍超及びALPが施設正常値上限2倍未満	投与を中止する。
グレード ^注 3又は4の下痢	グレード ^注 1以下に回復するまで休薬する。回復後は、1日1回400mgで投与を再開する。
上記以外の非血液系中等度又は重度の副作用	回復するまで休薬する。回復後は、1回量を100mg減量した上で投与を再開する。必要に応じて開始用量へ増量する。

注) グレードはNCI-CTCAE ver4.0による。

8. 重要な基本的注意

- 8.1 肝機能障害があらわれることがあるので、投与開始後、最初の2ヵ月間は2週間毎、3ヵ月目は1回、また、患者の状態に応じて肝機能検査を行い、患者の状態を十分に観察すること。[11.1.1参照]
- 8.2 骨髄抑制があらわれることがあるので、本剤投与開始前及び本剤投与中は定期的に（投与開始後最初の1ヵ月間は1週間毎、その後は1ヵ月毎）、また、患者の状態に応じて血液検査（血球数算定等）を行い、患者の状態を十分に観察すること。[11.1.3参照]
- 8.3 体液貯留があらわれることがあるので、本剤投与中は体重を定期的に測定する等、患者の状態を十分に観察すること。[11.1.4参照]
- 8.4 経時的に腎機能が低下することがあるので、本剤投与開始前及び本剤投与中は腎機能検査を行うなど患者の状態を十分に観察すること。[11.1.11参照]
- 8.5 心障害があらわれることがあるので、心電図検査や心機能検査を行う等、観察を十分に行うこと。[11.1.6参照]
- 8.6 感染症、出血があらわれることがあるので、定期的に血液検査を実施する等、観察を十分に行うこと。[11.1.7、11.1.8参照]
- 8.7 Bcr-Ablチロシンキナーゼ阻害剤の投与によりB型肝炎ウイルスの再活性化があらわれることがあるので、本剤投与に先立って肝炎ウイルス感染の有無を確認し、本剤投与前に適切な処置を行うこと。[9.1.4参照]
- 8.8 腫瘍崩壊症候群があらわれることがあるので、血清中電解質濃度及び腎機能検査を行う等、観察を十分に行うこと。[11.1.13参照]
- 8.9 浮動性めまい、疲労、視力障害等があらわれることがあるので、このような場合には自動車の運転等危険を伴う機械の操作に従事させないように注意させること。
9. 特定の背景を有する患者に関する注意
 - 9.1 合併症・既往歴等のある患者
 - 9.1.1 心疾患又はその既往歴のある患者
心疾患が悪化することがある。
 - 9.1.2 QT間隔延長のおそれ又はその既往歴のある患者
QT間隔延長が起こるおそれがある。

9.1.3 他のチロシンキナーゼ阻害剤に不耐容の慢性骨髄性白血病患者
前治療薬の副作用の内容を確認してから投与すること。本剤を投与
する際には、慎重に経過観察を行い、副作用発現に注意すること。
前治療薬の投与中止の原因となった副作用と同様の副作用が起こ
るおそれがある。

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

本剤の投与開始後は継続して肝機能検査や肝炎ウイルスマーカーの
モニタリングを行うなど、B型肝炎ウイルスの再活性化の徴候や症状
の発現に注意すること。Bcr-Ablチロシンキナーゼ阻害剤の投与によ
りB型肝炎ウイルスの再活性化があらわれることがある。[8.7参照]

9.2 腎機能障害患者

9.2.1 中等度又は重度の腎機能障害のある患者

減量を考慮するとともに、患者の状態をより慎重に観察し、有害事
象の発現に十分注意すること。本剤の血中濃度が上昇することがあ
る。[16.6.1参照]

9.3 肝機能障害患者

減量を考慮するとともに、患者の状態をより慎重に観察し、有害事
象の発現に十分注意すること。本剤の血中濃度が上昇することがあ
る。[16.6.2参照]

9.4 生殖能を有する者

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

9.5 妊婦

妊婦又は妊娠している可能性のある女性には投与しないこと。動物
試験 (ラット、ウサギ) において臨床曝露量と同等以下の曝露量で
生存胎児数の減少、催奇形性等が認められた。[2.2、9.4参照]

*9.6 授乳婦

授乳しないことが望ましい。動物実験 (ラット) において、ポスチ
ニブ又はその代謝物が乳汁中に移行することが報告されている。ま
た、動物実験 (ラット) において、臨床曝露量の2.5倍以上の曝露量
で出生児への影響 (授乳早期での全出生児死亡、出産から生後4日ま
での生存率低下、出生児の体重及び体重増加量の減少、離乳直後の
出生児死亡等) が認められた。

9.7 小児等

小児等を対象とした臨床試験は実施していない。

9.8 高齢者

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

10. 相互作用

本剤は主にCYP3A4で代謝される。[16.4参照]

10.2 併用注意 (併用に注意すること)

薬剤名等	臨床症状・措置方法	機序・危険因子
CYP3A阻害剤 アゾール系抗真菌剤 (イトラ コナゾール、ケトコナゾール、 フルコナゾール、ボリコナゾ ール等) マクロライド系抗生物質 (ク ラリスロマイシン、エリスロ マイシン等) HIVプロテアーゼ阻害剤 (リト ナビル等) カルシウム拮抗薬 (ジルチア ゼム塩酸塩、ベラパミル塩酸 塩等) 抗がん剤 (イマチニブメシル 酸塩等) アプレピタント、トフィソバ ム、シプロフロキサシン等 グレープフルーツ含有食品 [16.7.1、16.7.2参照]	本剤の血中濃度が上昇し、副作 用の発現頻度及び重症度が増 加するおそれがあるため、 CYP3A阻害作用のない又は弱い 薬剤への代替を考慮すること。 やむを得ず併用する際には本 剤の減量を考慮するとともに、 患者の状態を慎重に観察し、副 作用発現に十分注意すること。	これらの薬剤等が CYP3Aの代謝活性を阻 害するため、本剤の血 中濃度が上昇する可 能性がある。
CYP3A誘導剤 フェニトイン、カルバマゼピ ン、リファンピシン、リファブ チン、フェノバルビタール、ボ センタン、エファビレンツ、モ ダフィニル、エトラピリン等 セイヨウトドリソウ含有食品 [16.7.3参照]	本剤の血中濃度が低下し、本剤 の有効性が減弱するおそれが あるため、CYP3A誘導作用のな い又は弱い薬剤への代替を考 慮すること。	これらの薬剤等が CYP3Aの代謝活性を誘 導するため、本剤の血 中濃度が低下する可 能性がある。

薬剤名等	臨床症状・措置方法	機序・危険因子
胃内pHに影響を及ぼす薬剤 プロトンポンプ阻害剤 (ラン ソプラゾール等) [16.7.4参照]	本剤の血中濃度が低下し、本剤 の有効性が減弱するおそれ があるので、プロトンポンプ阻 害剤との併用は可能な限り避け ること。	これらの薬剤等が胃内 pHをあげるため、本剤 の吸収が低下し、血中 濃度が低下する可能性 がある。

11. 副作用

次の副作用があらわれることがあるので、観察を十分に行い、異常
が認められた場合には投与を中止するなど適切な処置を行うこと。

11.1 重大な副作用

*11.1.1 肝炎 (0.5%)、肝機能障害 (32.2%)

肝炎、AST、ALT、 γ -GTP、ビリルビン等の上昇を伴う肝機能障害等
があらわれることがある。[8.1参照]

*11.1.2 重度の下痢 (8.4%^注)

*11.1.3 骨髄抑制 (43.2%)

血小板減少 (33.9%)、貧血 (17.1%)、白血球減少 (8.8%)、好中球減
少 (15.2%)、顆粒球減少 (0.2%) 等があらわれることがある。[8.2
参照]

*11.1.4 体液貯留 (5.0%)

心嚢液貯留 (1.6%)、胸水 (4.1%)、肺水腫 (0.1%)、末梢性浮腫 (頻
度不明) 等があらわれることがある。急激な体重の増加、呼吸困難
等の異常が認められた場合には投与を中止し、利尿剤を投与する等、
適切な処置を行うこと。[8.3参照]

11.1.5 ショック、アナフィラキシー (頻度不明)

アナフィラキシーを含む過敏症があらわれることがある。

**11.1.6 心障害 (2.3%)

QT間隔延長 (0.5%)、心房細動 (0.3%)、不整脈 (0.1%)、心不全 (0.3%)、
狭心症 (0.3%)、心筋梗塞 (0.1%) 等があらわれることがある。[8.5
参照]

*11.1.7 感染症 (9.7%)

鼻咽頭炎 (2.1%)、胃腸炎 (1.4%)、肺炎 (1.0%)、尿路感染 (0.5%)、
敗血症 (0.2%) 等の感染症があらわれることがある。[8.6参照]

*11.1.8 出血 (2.7%)

脳出血 (頻度不明)、胃腸出血 (0.1%)、腔出血 (頻度不明)、眼出血
(0.1%)、口腔内出血 (0.5%) 等があらわれることがある。[8.6参照]

*11.1.9 膝炎 (0.4%)

*11.1.10 間質性肺疾患 (0.1%)

*11.1.11 腎不全 (0.3%)

[8.4参照]

*11.1.12 肺高血圧症 (0.2%)

異常が認められた場合には投与を中止するとともに、他の病因 (胸
水、肺水腫等) との鑑別診断を実施した上で、適切な処置を行うこ
と。

*11.1.13 腫瘍崩壊症候群 (0.3%)

異常が認められた場合には投与を中止し、適切な処置 (生理食塩液、
高尿酸血症治療剤の投与、透析等) を行うとともに、症状が回復す
るまで患者の状態を十分に観察すること。[8.8参照]

*11.1.14 中毒性表皮壊死融解症 (Toxic Epidermal Necrolysis : TEN) (頻度不明)、皮膚粘膜眼症候群 (Stevens-Johnson症候群) (頻度不 明)、多形紅斑 (0.4%)

注) グレード3以上の副作用

*11.2 その他の副作用

	5%以上	1~5%未満	1%未満
* 皮膚	発疹 (25.5%)、そう痒症 (7.0%)	丘疹、皮膚乾燥、ざ 瘡、紅斑、脱毛症、 蕁麻疹、皮膚病変	湿疹、光線過敏性反応、 皮膚色素過剰、脂漏性皮 膚炎、皮膚炎、皮膚剥脱、 薬疹、剥脱性発疹、皮 膚欠乏性湿疹、皮膚色素減 少、色素沈着障害、白斑、 過角化、手足症候群、全 身紅斑、爪破損
* 精神神経系	頭痛 (8.7%)	浮動性めまい、味覚 異常、不眠症	錯感覚、傾眠、嗜眠、記 憶障害、末梢性ニューロ パチー、不安、末梢性感 覚ニューロパチー、可逆 性後白質脳症候群、肋 間神経痛
循環器		浮腫、高血圧	末梢冷感

	5%以上	1~5%未満	1%未満
感染症		呼吸器感染、毛包炎	気管支炎、感染、帯状疱疹、膀胱炎、百日咳、癩風
* 感覚器		眼部腫脹	眼乾燥、回転性めまい、結膜炎、結膜充血、メニエール病、視神経乳頭浮腫、耳鳴、難聴、網膜色素沈着
呼吸器		呼吸困難、咳嗽	口腔咽頭痛、発声障害、呼吸不全、鼻閉、鼻漏
心血管系			心膜炎、心拡大、心室性期外収縮、僧帽弁閉鎖不全症
血液		リンパ球減少	好酸球増加症、フィブリノゲン増加、発熱性好中球減少症、プロトロンビン時間延長、白血球増加、INR減少、INR増加、プロトロンビン時間短縮
* 消化器	下痢 (77.1%)、悪心 (37.3%)、嘔吐 (28.0%)、腹痛 (22.8%)	便秘、消化不良、腹部膨満、腹部不快感、鼓腸、胃炎、口内炎	消化器痛、食道炎、口内乾燥、肛門周囲痛、歯痛、歯肉炎、口唇炎、歯周炎、裂肛、口腔内白斑症、消化管びらん、舌炎、便潜血
* 代謝	食欲減退 (9.6%)	低リン酸血症、カリウム減少、カルシウム減少	脱水、アルブミン減少、高カリウム血症、ナトリウム減少、マグネシウム減少、ナトリウム増加、高血糖、高脂血症、カルシウム増加、クロール減少、総蛋白減少、アルブミン増加、コリンエステラーゼ減少、抗利尿ホルモン不適合分泌
膵臓	リパーゼ増加 (8.5%)	アミラーゼ増加	アミラーゼ減少
腎臓		クレアチニン増加、尿酸増加	腎機能障害、BUN増加、尿中蛋白陽性、尿中糖陽性、尿比重異常
* 筋骨格系		関節痛、筋肉痛、クレアチンホスホキナーゼ増加、四肢痛、骨痛、筋痙攣、背部痛、筋骨格痛	筋力低下、クレアチンホスホキナーゼ減少、骨壊死、変形性関節症
* その他	疲労 (13.4%)、発熱 (6.2%)、無力症 (5.3%)	体重減少、胸痛、疼痛、インフルエンザ、悪寒、LDH増加、挫傷、顔面浮腫	血尿、薬物過敏症、粘膜の炎症、感覚消失、体重増加、多汗症、鼻出血、結膜出血、寝汗、咯血、関節リウマチ、胸膜炎、耳新生物、皮下出血、膀胱癌

14. 適用上の注意

14.1 薬剤交付時の注意

PTP包装の薬剤はPTPシートから取り出して服用するよう指導すること。PTPシートの誤飲により、硬い鋭角部が食道粘膜へ刺入し、更には穿孔をおこして縦隔洞炎等の重篤な合併症を併発することがある。

*16. 薬物動態

16.1 血中濃度

16.1.1 単回及び反復投与

日本人慢性期慢性骨髄性白血病患者17例に本剤400mg、500mg、又は600mgを食後単回及び反復経口投与したとき^{注)}、本剤は緩やかに吸収され T_{max} 4時間で C_{max} に達した。 C_{max} 及び AUC_{0-24} は500mgまでは概ね用量増加に伴い増加した。定常状態 (15日目)における累積係数 (R) は1.7~2.5であった^{1,2)}。

単回及び反復投与後のPKパラメータ

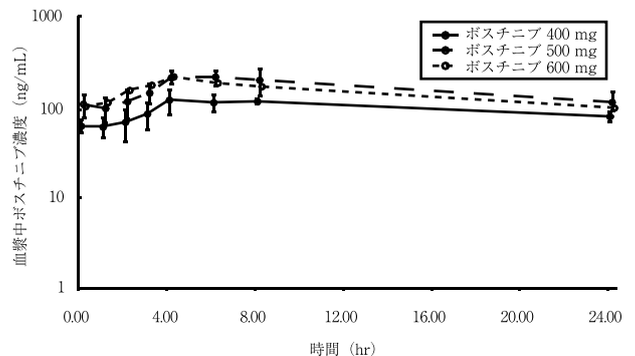
投与量 (mg)	投与日	N	$C_{max}^{a)}$ (ng/mL)	$T_{max}^{b)}$ (h)	$AUC_{0-24}^{c)}$ (ng・h/mL)	R ^{c)}
400	1日目	7	131 (23)	4.0	1503 (21)	
	15日目	5	129 (19)	4.0	2235 (10)	1.7
500	1日目	7	128 (18)	4.0	1617 (16)	
	15日目	4	226 (22)	4.0	3690 (26)	2.2
600	1日目	3	155 (29)	4.0	1692 (33)	
	15日目	2	214 (NC)	4.0	3371 (NC)	2.5

NC=Not calculated.

a) 算術平均値 (変動係数%)

b) 中央値

c) AUCから算出した累積係数



日本人慢性期慢性骨髄性白血病患者に本剤を1日1回400mgから600mgで投与したとき^{注)}の投与後15日目における血漿中濃度推移 (算術平均値±標準偏差)

16.2 吸収

16.2.1 絶対的バイオアベイラビリティ

本剤の絶対的バイオアベイラビリティは34%であった³⁾ (外国人データ)。

16.2.2 食事の影響

健康成人24例に本剤400mgをクロスオーバー法により、空腹時又は食後単回経口投与した^{注)}。食後の C_{max} 及び AUC は空腹時に比較してそれぞれ、1.5倍及び1.4倍であった⁴⁾ (外国人データ)。

16.3 分布

日本人慢性期慢性骨髄性白血病患者7例に本剤500mgを食後単回経口投与したときの見かけの分布容積は平均約4570Lであった²⁾。本剤のヒト血漿中タンパク結合率は*in vitro*で94%、及び健康成人の*ex vivo*で96%であり、濃度に依存しなかった⁵⁾。

16.4 代謝

*In vitro*及び*in vivo*試験より、本剤は主に肝で代謝を受ける。本剤400mg又は500mgを単回又は反復投与後^{注)}のヒト血漿中の主要代謝物は酸化的脱クロル体 (M2) 及びN-脱メチル体 (M5) であり、N-オキサイド体 (M6) はわずかであった。M5の血漿中曝露量は本剤の25%でM2は19%であった。これらの3つの代謝物の活性は本剤の5%以下であった。糞中には主にM5及び未変化体が存在した。ヒト肝ミクロソームによる*in vitro*試験より、本剤の代謝に関与する主な薬物代謝酵素はCYP3A4であった^{6,7)} (外国人データ)。[10. 参照]

16.5 排泄

健康成人男性6例に¹⁴Cで標識した本剤を単回経口投与したとき、投与後9日までに、投与放射能の94.6%が回収され、投与放射能の91.3%が糞中に、3.29%が尿中に排泄された。健康成人に本剤を単回経口投与したとき、尿中に排泄された未変化体は投与量の約1%であった⁸⁾ (外国人データ)。

16.6 特定の背景を有する患者

16.6.1 腎機能障害患者

腎機能障害（軽度：クレアチニンクリアランス (CrCL) 51~80mL/min以下、中等度：CrCL 30~50mL/min以下、重度：CrCL 30mL/min未満）を有する被験者26例及び健康被験者8例に本剤200mgを食後単回経口投与した^{注)}。中等度及び重度の腎機能障害を有する被験者のAUCはそれぞれ、健康被験者に比較し35%及び60%上昇した。軽度の腎機能障害を有する被験者のAUCは変化しなかった。また、腎機能障害を有する被験者の $t_{1/2}$ は健康被験者と類似していた⁹⁾（外国人データ）。[9.2.1参照]

16.6.2 肝機能障害患者

肝機能障害（軽度：Child-Pugh分類A、中等度：Child-Pugh分類B、重度：Child-Pugh分類C）を有する被験者18例及び健康被験者9例に本剤200mgを食後単回経口投与した^{注)}。本剤の C_{max} はChild-Pugh分類A、B、及びCの被験者でそれぞれ、142%、99%、及び52%上昇し、AUCは125%、100%及び91%上昇した。また、肝機能障害を有する被験者では $t_{1/2}$ が健康被験者よりも延長した¹⁰⁾（外国人データ）。[9.3参照]

16.7 薬物相互作用

16.7.1 ケトコナゾール

健康成人24例に本剤100mgをクロスオーバー法により、単独又はケトコナゾール400mg 5日間反復投与との併用で単回空腹時投与した^{注)}。本剤とケトコナゾールを併用投与したとき、単独投与時と比べ、本剤の C_{max} 及びAUCがそれぞれ5.2倍及び8.6倍増加した¹¹⁾（外国人データ）。[10.2参照]

16.7.2 アプレピタント

健康成人20例に本剤500mgをクロスオーバー法により、単独又はアプレピタント125mgとの併用で単回食後投与した。本剤とアプレピタントを併用投与したとき、単独投与時と比べ、本剤の C_{max} 及びAUCがそれぞれ1.5倍及び2倍増加した¹²⁾（外国人データ）。[10.2参照]

16.7.3 リファンピシン

健康成人24例に本剤500mgをクロスオーバー法により、単独又はリファンピシン600mg 6日間反復投与との併用で単回食後投与した。本剤とリファンピシンを併用投与したとき、単独投与時と比べ、本剤の C_{max} 及びAUCがそれぞれ86%及び94%減少した¹³⁾（外国人データ）。[10.2参照]

16.7.4 ランソプラゾール

健康成人24例に本剤400mgをクロスオーバー法により、単独又はランソプラゾール60mg 2日間反復投与との併用で単回空腹時投与した^{注)}。本剤とランソプラゾールを併用投与したとき、単独投与時と比べ、本剤の C_{max} 及びAUCがそれぞれ46%及び26%減少した¹⁴⁾（外国人データ）。[10.2参照]

16.7.5 その他

本剤はP-糖タンパク (P-gp)、乳癌耐性タンパク (BCRP) の基質であり、P-gp、有機カチオントランスポーター (OCT) 1及び消化管のBCRPを阻害した (*in vitro*試験)¹⁵⁾。

注) 本剤の承認された用法及び用量は1日1回500mg又は1日1回400mg（初発の慢性期慢性骨髄性白血病の場合）の食後経口投与である。

17. 臨床成績

17.1 有効性及び安全性に関する試験

*17.1.1 海外第Ⅲ相試験

初発の慢性期の慢性骨髄性白血病患者^{注)}（536例）に、本剤400mg又はイマチニブ400mgを1日1回経口投与した。主要評価項目である12カ月時点の分子遺伝学的大寛解 (MMR) 率は以下のとおりであり、イマチニブ群に対する本剤群の優越性が検証された(2016年8月11日データカットオフ)。

	本剤群	イマチニブ群
例数 ^{a)}	246	241
MMR ^{b)} 達成例	116	89
MMR ^{b)} 率 [95%信頼区間] (%)	47.2 [40.9, 53.4]	36.9 [30.8, 43.0]
オッズ比 [95%信頼区間] ^{c)}	1.547 [1.072, 2.233]	
p値 (片側) ^{c), d)}	0.010	

a) 評価対象：b2a2又はb3a2の転写産物を有するPh+慢性骨髄性白血病患者（487例）
 b) MMR：ABLのコピー数が3000以上検出され、かつ末梢血中のBCR-ABL転写量が標準化されたベースライン値の0.1%以下に低下

c) 無作為割り付け時のSokalスコア及び地域で層別化したCochran-Mantel-Haenszel検定より算出
 d) 有意水準p値0.025

また、本剤群の安全性評価対象例268例中、250例（93.3%）に副作用（臨床検査値異常を含む）が認められた。その主な副作用は下痢176例（65.7%）、悪心82例（30.6%）、ALT上昇76例（28.4%）等であった¹⁶⁾。

*17.1.2 国内第Ⅱ相試験

初発の慢性期の慢性骨髄性白血病患者^{注)}（60例）に、本剤400mgを1日1回経口投与した。主要評価項目^{a)}である12カ月時点のMMR^{b)}率[90%信頼区間]は55.0% [44.4, 65.6]であった。

また、安全性評価対象例60例中、59例（98.3%）に副作用（臨床検査値異常を含む）が認められた。その主な副作用は下痢52例（86.7%）、ALT上昇33例（55.0%）、AST上昇28例（46.7%）等であった¹⁷⁾。

a) 評価対象は、b2a2又はb3a2の転写産物を有するPh+慢性骨髄性白血病患者
 b) ABLのコピー数が3000以上検出され、かつ末梢血中のBCR-ABL転写量が標準化されたベースライン値の0.1%以下に低下

17.1.3 国内第Ⅰ/Ⅱ相試験

他のチロシンキナーゼ阻害薬に抵抗性又は不耐容の慢性期/移行期/急性転化期慢性骨髄性白血病患者^{注)}に、本剤500mgを1日1回経口投与した。主要評価項目であるイマチニブ抵抗性又は不耐容の慢性期慢性骨髄性白血病患者を対象とした本剤の投与開始から24週までの累積細胞遺伝学的大寛解 (MCyR) 及び各副次評価項目の成績は以下のとおりであった。

病期	対象		評価項目	寛解例数/評価例数
	前治療	前治療の反応性		
慢性期	IM	抵抗性又は不耐容	24週までの累積MCyR	35.7% (10/28)
移行期又は急性転化期	IM	抵抗性又は不耐容	24週までの累積MCyR	42.9% (3/7)
慢性期、移行期又は急性転化期	IM及びNI又はDA	抵抗性又は不耐容	24週までの累積MCyR	18.2% (2/11)

IM=イマチニブ、DA=ダサチニブ、NI=ニロチニブ
 MCyR（細胞遺伝学的大寛解）：CCyR（細胞遺伝学的完全寛解）とPCyR（細胞遺伝学的部分寛解）両方を含む。
 CCyR：Ph+分裂中期細胞<1%
 PCyR：Ph+分裂中期細胞1%~35%

また、安全性評価対象例63例中、63例（100%）に副作用（臨床検査値異常を含む）が認められた。その主な副作用は下痢59例（93.7%）、発疹30例（47.6%）、ALT上昇24例（38.1%）等であった²⁾。

17.1.4 海外第Ⅰ/Ⅱ相試験

他のチロシンキナーゼ阻害薬に抵抗性又は不耐容の慢性期/移行期/急性転化期慢性骨髄性白血病患者^{注)}に、本剤500mgを1日1回経口投与した。主要評価項目であるイマチニブ抵抗性の慢性期慢性骨髄性白血病患者を対象とした本剤の投与開始24週時点の細胞遺伝学的大寛解 (MCyR) 及び各副次評価項目の成績は以下のとおりであった。

病期	対象		評価項目	寛解例数/評価例数
	前治療	前治療の反応性		
慢性期	IM	抵抗性	24週時点のMCyR	35.5% (66/186)
		不耐容	24週時点のMCyR	30.0% (24/80)
	IM及びDA	抵抗性	24週までの累積MCyR	25.7% (9/35)
		不耐容	24週までの累積MCyR	25.6% (11/43)
	IM及びNI	抵抗性	24週までの累積MCyR	26.9% (7/26)
	IM及びNI	不耐容	24週までの累積MCyR	50.0% (2/4)
移行期	IM	抵抗性又は不耐容	48週までの累積OHR	64.1% (25/39)
	IM及びNI又はDA	抵抗性又は不耐容	48週までの累積OHR	43.3% (13/30)
急性転化期	IM	抵抗性又は不耐容	48週までの累積OHR	36.4% (12/33)
	IM及びNI又はDA	抵抗性又は不耐容	48週までの累積OHR	18.5% (5/27)

IM=イマチニブ、DA=ダサチニブ、NI=ニロチニブ
 MCyR（細胞遺伝学的大寛解）：CCyR（細胞遺伝学的完全寛解）とPCyR（細胞遺伝学的部分寛解）両方を含む。
 CCyR：Ph+分裂中期細胞<1%
 PCyR：Ph+分裂中期細胞1%~35%

OHR (全般的血液学的寛解) : CHR (血液学的完全寛解)、NEL (白血病の証拠なし)、慢性期への回帰及び血液学的軽度寛解を含む。

また、安全性評価対象例570例中、560例 (98.2%) に副作用 (臨床検査値異常を含む) が認められた。その主な副作用は下痢453例 (79.5%)、悪心237例 (41.6%)、嘔吐196例 (34.4%) 等であった¹⁸⁾。

注) 臨床試験では、病勢進行中のB型及びC型肝炎の患者は除外された。

18. 薬効薬理

18.1 作用機序

ボスチニブは、Abl1及びSrcチロシンキナーゼ活性を阻害することにより、BCR-ABL融合遺伝子陽性の腫瘍の増殖を抑制すると考えられる。

18.2 抗腫瘍効果

ボスチニブは、*in vitro*において、BCR-ABL融合遺伝子陽性のヒト慢性骨髄性白血病由来細胞株 (KU812、K562、Meg-01、Lama 84及びKCL22) の増殖を阻害した。また、K562細胞株を皮下移植したヌードマウスにおいて、ボスチニブ投与により腫瘍増殖抑制作用及び生存期間の延長が認められた。

19. 有効成分に関する理化学的知見

一般的名称：ボスチニブ水和物 (Bosutinib Hydrate)

化学名：4-[(2,4-Dichloro-5-methoxyphenyl)amino]-6-methoxy-7-[3-(4-methylpiperazin-1-yl)propyloxy]quinoline-3-carbonitrile monohydrate

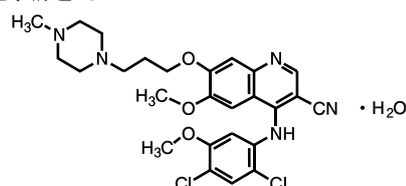
分子式：C₂₆H₂₉Cl₂N₅O₃ · H₂O

分子量：548.46

性状：本品は白色～黄褐色の粉末である。

本品はジメチルスルホキシドに溶けやすく、エタノール (99.5) にやや溶けにくく、アセトニトリル、メタノールに溶けにくく、水にほとんど溶けない。

化学構造式：



分配係数 (logD) : 3.1 (pH7.4、1-オクタノール/水)

22. 包装

50錠 [10錠 (PTP) ×5]

*23. 主要文献

- 1) Nakaseko C, et al. : Int J Hematol. 2015 ; 101 (2) : 154-164
- 2) 社内資料：国内第 I / II 相試験 (B1871007試験) (2014年9月26日承認、CTD2.7.6.17) [L20140908169]
- 3) 社内資料：パイオアペイラビリティ試験 (B1871044試験) [L20150903011]
- 4) 社内資料：最終製剤を用いた食事の影響試験 (2014年9月26日承認、CTD2.7.6.2.1) [L20140908174]
- 5) 社内資料：血漿タンパク結合試験 (2014年9月26日承認、CTD2.6.4.4.2) [L20140908179]
- 6) 社内資料：*in vitro*代謝試験 (2014年9月26日承認、CTD2.6.2.2.2、2.6.4.5.2、2.7.2.3.5.1) [L20140908183]
- 7) 社内資料：*in vivo*代謝試験 (2014年9月26日承認、CTD2.6.2.2.2、2.6.4.5.1、2.7.2.2.2.1) [L20140908184]
- 8) 社内資料：[¹⁴C] ボスチニブ単回投与試験 (2014年9月26日承認、CTD2.7.2.2.2.6、2.7.6.6) [L20140908185]
- 9) 社内資料：慢性腎機能障害患者における試験 (2014年9月26日承認、CTD2.7.6.10) [L20140908173]
- 10) 社内資料：慢性肝機能障害患者における試験 (2014年9月26日承認、CTD2.7.6.9) [L20140908172]
- 11) 社内資料：ケトコナゾールとの薬物相互作用試験 (2014年9月26日承認、CTD2.7.6.11) [L20140908175]
- 12) 社内資料：アプレピタントとの薬物相互作用試験 [L20150526227]

- 13) 社内資料：リファンピシンの薬物相互作用試験 (2014年9月26日承認、CTD2.7.6.12) [L20140908176]
- 14) 社内資料：ランソプラゾールとの薬物相互作用試験 (2014年9月26日承認、CTD2.7.6.13) [L20140908177]
- 15) 社内資料：*in vitro*膜透過試験 (2014年9月26日承認、CTD2.6.4.3.1) [L20140908178]
- 16) 社内資料：海外第III相試験 (B1871053/AV001試験)
- 17) 社内資料：国内第II相試験 (B1871048試験)
- 18) 社内資料：海外第I / II相試験 (B1871006試験) (2014年9月26日承認、CTD2.7.6.18)

24. 文献請求先及び問い合わせ先

ファイザー株式会社

Pfizer Connect/メディカル・インフォメーション

〒151-8589 東京都渋谷区代々木3-22-7

TEL 0120-664-467

26. 製造販売業者等

26.1 製造販売元

ファイザー株式会社

東京都渋谷区代々木3-22-7