

日本標準商品分類番号:873399

医薬品インタビューフォーム

日本病院薬剤師会の IF 記載要領 2018 (2019 年更新版) に準拠して作成

トロンボポエチン受容体作動薬

アバトロンボパグマレイン酸塩錠

ドプテレット。錠20mg

Doptelet. tablets

剤 形	フィルムコーティング錠
製 剤 の 規 制 区 分	処方箋医薬品 ^{注)} 注)注意-医師等の処方箋により使用すること
規格・含量	1 錠中アバトロンボパグマレイン酸塩 23.6mg (アバトロンボパグとして 20mg)
一 般 名	和名:アバトロンボパグマレイン酸塩(JAN) 洋名:Avatrombopag Maleate(JAN)
製 造 販 売 承 認 年 月 日 薬価基準収載・販売開始年月日	製造販売承認年月日: 2023 年 3 月 27 日 薬価基準収載年月日: 2023 年 5 月 24 日 販売開始年月日: 2023 年 6 月 1 日
製造販売(輸入)· 提携・販売会社名	製造販売元:Swedish Orphan Biovitrum Japan 株式会社 発売元:旭化成ファーマ株式会社
医薬情報担当者の連絡先	
問い合わせ窓口	旭化成ファーマ株式会社 くすり相談窓口 TEL: 0120-114-936 FAX: 03-6699-3697 受付時間: 9:00~17:45 (土日祝、休業日を除く) 医療関係者向けホームページ https://www.asahikasei-pharma.co.jp

本 IF は 2025 年 8 月改訂の電子化された添付文書の記載に基づき改訂した。 最新の情報は、独立行政法人 医薬品医療機器総合機構の医薬品情報検索ページで確認してください。 右の GS1 バーコードより「添文ナビ」アプリからもアクセスいただけます。

(01)14987153095011

医薬品インタビューフォーム利用の手引きの概要

一日本病院薬剤師会一

(2020年4月改訂)

1. 医薬品インタビューフォーム作成の経緯

医療用医薬品の基本的な要約情報として、医療用医薬品添付文書(以下、添付文書)がある。医療現場で医師・薬剤師等の医療従事者が日常業務に必要な医薬品の適正使用情報を活用する際には、添付文書に記載された情報を裏付ける更に詳細な情報が必要な場合があり、製薬企業の医薬情報担当者(以下、MR)等への情報の追加請求や質疑により情報を補完してきている。この際に必要な情報を網羅的に入手するための項目リストとして医薬品インタビューフォーム(以下、IFと略す)が誕生した。

1988 年に日本病院薬剤師会(以下、日病薬)学術第2小委員会がIFの位置付け、IF記載様式、IF記載要領を策定し、その後1998年に日病薬学術第3小委員会が、2008年、2013年に日病薬医薬情報委員会がIF記載要領の改訂を行ってきた。

IF記載要領 2008 以降、IFはPDF等の電子的データとして提供することが原則となった。これにより、添付文書の主要な改訂があった場合に改訂の根拠データを追加したIFが速やかに提供されることとなった。最新版のIFは、医薬品医療機器総合機構(以下、PMDA)の医療用医薬品情報検索のページ(http://www.pmda.go.jp/PmdaSearch/iyakuSearch/)にて公開されている。日病薬では、2009 年より新医薬品のIFの情報を検討する組織として「インタビューフォーム検討会」を設置し、個々のIFが添付文書を補完する適正使用情報として適切か審査・検討している。

2019 年の添付文書記載要領の変更に合わせ、IF記載要領 2018 が公表され、今般「医療用医薬品の販売情報提供活動に関するガイドライン」に関連する情報整備のため、その更新版を策定した。

2. IFとは

IFは「添付文書等の情報を補完し、医師・薬剤師等の医療従事者にとって日常業務に必要な、医薬品の品質管理のための情報、処方設計のための情報、調剤のための情報、医薬品の適正使用のための情報、薬学的な患者ケアのための情報等が集約された総合的な個別の医薬品解説書として、日病薬が記載要領を策定し、薬剤師等のために当該医薬品の製造販売又は販売に携わる企業に作成及び提供を依頼している学術資料」と位置付けられる。

IFに記載する項目配列は日病薬が策定したIF記載要領に準拠し、一部の例外を除き承認の範囲内の情報が記載される。ただし、製薬企業の機密等に関わるもの及び利用者自らが評価・判断・提供すべき事項等はIFの記載事項とはならない。言い換えると、製薬企業から提供されたIFは、利用者自らが評価・判断・臨床適用するとともに、必要な補完をするものという認識を持つことを前提としている。

IFの提供は電子データを基本とし、製薬企業での製本は必須ではない。

3. IFの利用にあたって

電子媒体のIFは、PMDAの医療用医薬品情報検索のページに掲載場所が設定されている。

製薬企業は「医薬品インタビューフォーム作成の手引き」に従ってIFを作成・提供するが、IFの原 点を踏まえ、医療現場に不足している情報やIF作成時に記載し難い情報等については製薬企業のMR 等へのインタビューにより利用者自らが内容を充実させ、IFの利用性を高める必要がある。また、随時 改訂される使用上の注意等に関する事項に関しては、IFが改訂されるまでの間は、製薬企業が提供する 改訂内容を明らかにした文書等、あるいは各種の医薬品情報提供サービス等により薬剤師等自らが整備 するとともに、IFの使用にあたっては、最新の添付文書をPMDAの医薬品医療機器情報検索のページ で確認する必要がある。

なお、適正使用や安全性の確保の点から記載されている「V.5. 臨床成績」や「XII. 参考資料」、「XIII. 備考」に関する項目等は承認を受けていない情報が含まれることがあり、その取り扱いには十分留意すべきである。

4. 利用に際しての留意点

IFを日常業務において欠かすことができない医薬品情報源として活用していただきたい。IFは日病薬の要請を受けて、当該医薬品の製造販売又は販売に携わる企業が作成・提供する、医薬品適正使用のための学術資料であるとの位置づけだが、記載・表現には薬機法の広告規則や医療用医薬品の販売情報提供活動に関するガイドライン、製薬協コード・オブ・プラクティス等の制約を一定程度受けざるを得ない。販売情報提供活動ガイドラインでは、未承認薬や承認外の用法等に関する情報提供について、製薬企業が医療従事者からの求めに応じて行うことは差し支えないとされており、MR等へのインタビューや自らの文献調査などにより、利用者自らがIFの内容を充実させるべきものであることを認識しておかなければならない。製薬企業から得られる情報の科学的根拠を確認し、その客観性を見抜き、医療現場における適正使用を確保することは薬剤師の本務であり、IFを活用して日常業務を更に価値あるものにしていただきたい。

目 次

		8.		56
T押	要に関する項目・・・・・・・・ 1	9.	透析等による除去率・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・	56
	安にあずるため	10.	特定の背景を有する患者・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・	56
1.	開発の経緯・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・	11.	その他・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・	57
2.	製品の治療子的特性・・・・・・・・・・・・・・・2 製品の製剤学的特性・・・・・・・・・・3			
3.	製品の製剤子的特性・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・	vm 幸	全性(使用上の注意等)に関する項目・・・・・	
4.	適正使用に関して周知9 へき特性・・・・・・・・・・ 4 承認条件及び流通・使用上の制限事項・・・・・・・ 4		至1年(東州工の江思寺)に関する項目 警告内容とその理由・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・	
5.	承認宗什及び流通*19円上の制成事項・・・・・・・・・・・4 RMPの概要・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・4	1.	禁忌内容とその理由・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・	50
6.	RWP の概要・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・4	2.		
		3.	効能又は効果に関連する注意とその理由・・・・・・・	
Ⅱ.名	称に関する項目・・・・・・・・・・・5	4.	用法及び用量に関連する注意とその理由・・・・・・・	56
1.	販売名 · · · · · · · · 5	5.	重要な基本的注意とその理由・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・	58
2.	一般名 · · · · · · · 5	6.	特定の背景を有する患者に関する注意・・・・・・・・・	
3.	構造式又は示性式・・・・・・・・・・・・・・・・5	7.	相互作用・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・	
4.	分子式及び分子量・・・・・・・・・・・・・5	8.	副作用····································	
5.	化学名(命名法)又は本質・・・・・・・・・・5	9.	臨床検査結果に及ぼす影響・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・	
6.	慣用名、別名、略号、記号番号・・・・・・・・・・・6		過量投与・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・	
		11.	適用上の注意・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・	62
而右	効成分に関する項目・・・・・・・・ 7	12.	その他の注意・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・	62
ш. _. н.	が現れて、 物理化学的性質・・・・・・・・・・・・・・・・・ 7			
1. 2.	有効成分の各種条件下における安定性・・・・・・7	区.非	臨床試験に関する項目・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・	. 66
3.	有効成分の希望来にいるのである文とは アイカル 有効成分の確認試験法、定量法・・・・・・・・・・ 7	1.	薬理試験· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·	66
٥.	「日か」以内の利用の自身が大人、足里人	2.	毒性試験	67
4u	÷u			
IV.製	剤に関する項目・・・・・・・・8	y 答	理的事項に関する項目・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・	71
1.	剤形 · · · · · · 8	1 1		. , , 71
2.	製剤の組成・・・・・・8	2.	有効期間・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・	
3.	添付溶解液の組成及び容量・・・・・・8	2. 3.	包装状態での貯法・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・	
4.	力価 · · · · · · 8	3. 4.	取扱い上の注意・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・	
5.	混入する可能性のある夾雑物・・・・・・・・8		患者向け資材・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・	71
6.	製剤の各種条件下における安定性9	5.	思名问[7 頁例····································	
7.	調製法及び溶解後の安定性・・・・・・・・・・9	6.	国際誕生年月日・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・	
8.	他剤との配合変化(物理化学的変化)・・・・・・・9	7.		
9.	溶出性9	δ.	製造販売承認年月日及び承認番号、薬価基準収載年	
10.	容器·包装······9	•	販売開始年月日・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・	
11.	 別途提供される資材類 · · · · · · · · · · · · · · · 9	9.	効能又は効果追加、用法及び用量変更追加等の年月	
12.	その他 · · · · · · 9	40	びその内容・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・	
			再審査結果、再評価結果公表年月日及びその内容・	_
ひ治	療に関する項目・・・・・・・・・・・10		再審查期間	
	効能又は効果・・・・・・・10 10 10 10 10 10 10	12.	投薬期間制限に関する情報・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・	/2
1. 2.	効能又は効果に関連する注意・・・・・・・・・・・10		各種コード・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・	
	用法及び用量・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・10	14.	保険給付上の注意・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・	/2
	 用法及び用量に関連する注意			
4. 5.	円法及び円重に	文K	献	. 73
ΰ.	临床 /戏稿·	1.	引用文献	73
		2.	その他の参考文献・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・	74
VI.薬	効薬理に関する項目・・・・・・・・・・46			
1.		УП ≴	考資料 · · · · · · · · · · · · · · · · · · ·	75
2.	薬理作用· · · · · · · 46			
		1.	王な外国での発売状況・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・ 海外における臨床支援情報・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・	
Ⅷ薬	物動態に関する項目・・・・・・・・・ 51	2.	#7N〜のり の脳杯又抜情報 · · · · · · · · · · · · · · · · · · ·	/
1.	血中濃度の推移・・・・・・・51	_		
2.	薬物速度論的パラメータ・・・・・・ 53	XII.備	洘 ······	
	母集団(ポピュレーション)解析・・・・・・・・・・・54	1.		
4.	吸収(外国人データ) ²⁶⁾ ······54		情報·····	
	分布 · · · · · · · 54	2.	その他の関連資料・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・	83
o.	カ和・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・ 54			

7. 排泄(外国人データ)²⁶⁾・・・・・・・・・・・・・56

略語表

略語・略号	略していない表現(英語)	略していない表現(日本語)
1G	1st generation	第1世代
2G	2nd generation	第2世代
ALAG	lag time in absorption	吸収のラグタイム
AUC	area under the plasma concentration-time curve	血漿中濃度-時間曲線下面積
AUC _{0-inf}	area under the plasma concentration-time curve	0 時間から無限大時間までの血漿中濃度-時間曲線下
	from time zero extrapolated to infinity	面積
AUC _{0-t}	area under the plasma concentration-time curve	0 時間から最終濃度定量可能時間までの血漿中濃度-
	from time zero to time of the last measurable	時間曲線下面積
	concentration	
BCLC	Barcelona Clinic Liver Cancer	_
BUN	blood urea nitrogen	血中尿素窒素
CCDS	company core data sheet	企業中核データシート
CI	confidence interval	信頼区間
C _{max}	maximum plasma concentration	最高血漿中濃度
c-Mpl	MPL, thrombopoietin receptor	トロンボポエチン受容体
CLD	chronic liver disease	慢性肝疾患
CL/F	apparent total clearance	見かけのクリアランス
CLcr	creatinine clearance	クレアチニンクリアランス
СМН	Cochran-Mantel-Haenszel	_
CT	computerized tomography	コンピュータ断層撮影
D1	duration of zero-order absorption	0 次吸収時間
dV/dt max	maximum upstroke velocity	最大立ち上がり速度
EC ₅₀	50% effective concentration	50%有効濃度
ECL	enterochromaffin-like	消化管クロム親和性細胞様
F1	factor for bioavailability	相対的バイオアベイラビリティ
FAS	full analysis set	すべてのランダム割り付けされた被験者集団、最大の
		解析対象集団
GP	glycoprotein	糖蛋白質
HEK	human embryonic kidney	ヒト胎児腎臓
hERG	human ether-à-go-go related gene	ヒト急速活性型遅延整流カリウムチャネル遺伝子
IIV	inter-individual variability	個体間変動
INR	international normalized ratio	国際標準化比
ITP	immune thrombocytopenia	免疫性血小板減少症
	(idiopathic thrombocytopenic purpura)	(特発性血小板減少性紫斑病)
IWG	International Working Group	_
Ka	absorption rate constant	1 次の吸収速度定数
LSC	liquid scintillation counter	液体シンチレーションカウンター
LOCF	last observation carried forward	
MELD	Model for End-Stage Liver Disease	_
MRI	magnetic resonance imaging	磁気共鳴画像法
MTD	maximum tolerated dose	最大耐量
P-gp	P-glycoprotein	P-糖蛋白質
rhTPO	recombinant human thrombopoietin	組換え型ヒトトロンボポエチン
rm IL-3	recombinant murine interleukin-3	組換え型マウスインターロイキン-3
t _{1/2}	terminal elimination half-life	終末相消失半減期

略語・略号	略していない表現(英語)	略していない表現 (日本語)
TACE	trans arterial chemoembolisation	化学塞栓療法
TDI	time-dependent inhibition	時間依存的阻害
TIPS	transjugular intrahepatic portosystemic shunt	経頚静脈的肝内門脈大循環短絡術
T _{max}	time to maximum plasma concentration	最高血漿中濃度到達時間
TPO	thrombopoietin	トロンボポエチン
V/F	apparent volume of distribution	見かけの分布容積
WHO	World Health Organization	世界保健機関

I. 概要に関する項目

1. 開発の経緯

アバトロンボパグ(製品名:ドプテレット、一般名:アバトロンボパグマレイン酸塩)は、経口投与可能な低分子のトロンボポエチン(TPO)受容体作動薬であり、造血前駆細胞から巨核球への増殖及び分化を促進し、血小板数を増加させる。アバトロンボパグは、TPOと競合することなくTPO 受容体に結合し、血小板産生を促進する。

<待機的な観血的手技を予定している慢性肝疾患患者における血小板減少症の改善>

血小板減少症は慢性肝疾患の患者に多くみられる合併症であり、発現機序には門脈圧上昇に伴う脾腫(血小板貯留)、肝機能低下に伴う TPO 産生低下(血小板産生の低下)、肝炎ウイルスによる骨髄抑制など複数の要因が関与しており ¹⁾、肝疾患の進行に伴って悪化する。血小板産生の主要な生理的調節因子である TPO は肝臓で産生されるため、慢性肝疾患の肝障害が進行すると、TPO 産生量が減少して血小板産生の減少、そして血小板減少症に至る。通常、慢性肝疾患患者では診断及び治療のため年に 1~3 回の侵襲的処置を必要とし、このような処置は出血リスクを伴うことから、慢性肝疾患患者を管理する上で血小板減少症は重大な課題となっている。

慢性肝疾患に伴う血小板減少症の標準治療は血小板輸血であり、出血リスクを予防的に低減するために診断的又は治療的処置の直前に行うことが多いとされている。待機的な観血的手技に対する予防的な血小板輸血の選択は、血小板数や臨床ガイドライン、さらに実施する処置の出血リスクに基づいて医師が臨床的に判断する。このような患者では、血小板減少症に対して有効な治療が行われなければ、待機的な観血的手技に伴って重大で止血困難な出血が起き、入院期間の延長や合併症の発症に至る可能性がある。また、慢性肝疾患患者では、凝固障害や食道・胃静脈瘤を合併する場合があり、これに伴う自然出血のリスクも考慮すべき重要なポイントである。血小板減少症に伴う出血に対する緊急対応としての治療法に血小板輸血がある。血小板輸血には、繰り返し施術した場合に血小板輸血不応状態に至ることがあり、施術時の入院期間の延長、出血リスクの増加、生存率の低下及び医療コストの増加を伴うことがある。

TPO 受容体作動薬は血小板減少症に対して血小板輸血に代わる治療の選択肢である。厚生労働省が発行した「血液製剤の使用指針」の血小板濃厚液の適正使用では、待機的手術患者の使用について「TPO 受容体作動薬の適応がある症例では、血小板輸血の代替療法としての使用を考慮する」²⁾ と記載されている。また「肝硬変診療ガイドライン 2020」の Q&A では「待機的な観血的手技を予定している肝硬変患者における血小板減少症に対して TPO 受容体作動薬の投薬を推奨する」と記載され、推奨レベルは強(合意率 100%)、エビデンスレベルは B とされている 3)。

日本人を含む国際共同第3相試験(311試験: ADAPT-2試験)及び海外第3相試験(310試験: ADAPT-1試験)において、待機的な観血的手技を予定する血小板減少症を伴う成人慢性肝疾患患者に対するアバトロンボパグの有効性及び安全性が確認されたことから、2023年3月に「待機的な観血的手技を予定している慢性肝疾患患者における血小板減少症の改善」を効能又は効果として製造販売承認を取得した。

<持続性及び慢性免疫性血小板減少症>

免疫性血小板減少症(ITP)は血小板減少症の原因の1つであり、これまで特発性血小板減少性紫斑病とも呼ばれていた疾患である。免疫系が誤って患者自身の血小板に対する抗体を産生し、抗体が結合することで血小板が標的となり、脾臓で血小板が破壊及び除去される。その結果、血小板減少症が生じ、皮下出血及び出血を引き起こす。中でも慢性 ITP は、治療による完治が難しく、再発を伴うことが多い疾患である。血小板数が 100,000/μL 未満の血小板単独の減少が、ITP の診断の基準となっている 4)。この疾患は、抗血小板自己抗体による末梢血血小板破壊の亢進及び抗体媒介性の巨核球破壊によると思われる血小板産生の低下を特徴とする 5)。慢性 ITP の臨床的な治療目標は、血小板数を正常化させることではなく、血小板数を増加させ、患者が出血リスクを管理しながら比較的普通の生活を送れるようにすることである。

この度、国内第3相試験(307試験: AVA-ITP-307試験)において、日本人成人慢性 ITP 患者に対するアバトロン

ボパグの有効性及び安全性が検討された。本試験の成績に基づいて承認事項一部変更承認申請を行い、2025 年 8 月に「持続性及び慢性免疫性血小板減少症」を効能又は効果として製造販売承認を取得した。

2. 製品の治療学的特性

- 1) アバトロンボパグは、経口投与可能な低分子の TPO 受容体作動薬であり、造血前駆細胞から巨核球の増殖及び分化を促進し、血小板数を増加させる。アバトロンボパグは、TPO と競合することなく TPO 受容体に結合し、血小板産生を促進する。(「VI. 2. (1) 作用部位・作用機序」の項参照)
- 2) <待機的な観血的手技を予定している慢性肝疾患患者における血小板減少症の改善>
 - ①国際共同第3相試験(311試験: ADAPT-2 試験)及び海外第3相試験(310試験: ADAPT-1 試験)では、 待機的な観血的手技を予定する血小板減少症を伴う成人の慢性肝疾患患者[18歳以上、ベースラインの平均血小板数が50,000/μL未満、スクリーニング時の Model for End-Stage Liver Disease (MELD)スコアが24以下]に対して、アバトロンボパグは「ランダム割り付けから待機的な観血的手技の7日後までの血小板輸血及び止血処置を回避した被験者の割合」におけるプラセボに対する優越性が検証された(主要評価項目)。(「V.5.(4)1)有効性検証試験」の項参照)
 - ・ベースラインの血小板数が低いコホート (40.000/uL 未満)

【国際共同第3相試験(311試験)】

プラセボ群 34.9%(15/43 例)、アバトロンボパグ 60mg 群 68.6%(48/70 例)、群間差は 33.7%(95%CI: 15.8, 51.6)(p=0.0006^{*})

【海外第3相試験(310試験)】

プラセボ群 22.9%(11/48 例)、アバトロンボパグ 60mg 群 65.6%(59/90 例)、群間差は 42.6%(95%CI:27.2, 58.1)(p<0.0001 **)

・ベースラインの血小板数が高いコホート (40,000/µL 以上 50,000/µL 未満)

【国際共同第3相試験(311試験)】

プラセボ群 33.3% (11/33 例)、アバトロンボパグ 40mg 群 87.9% (51/58 例)、群間差は 54.6% (95%CI: 36.5, 72.7) (p<0.0001**)

【海外第3相試験(310試験)】

プラセボ群 38.2%(13/34 例)、アバトロンボパグ 40mg 群 88.1%(52/59 例)、群間差は 49.9%(95%CI:31.6, 68.2)(p < 0.0001**)

待機的な観血的手技の出血リスクを調整した一般化 Cochran-Mantel-Haenszel (CMH) 検定

※:有意水準 α=0.05

- ②副次評価項目である「待機的な観血的手技日に血小板数が目標とした 50,000/µL 以上に達した被験者の割合」において、各コホートの両群間に有意差が認められた。(「V.5.(4)1)有効性検証試験」の項参照)
 - ・ベースラインの血小板数が低いコホート(40,000/μL未満)

【国際共同第3相試験(311試験)】

プラセボ群 7.0%(3/43 例)、アバトロンボパグ 60mg 群 67.1%(47/70 例)、群間差は 60.2%(95%CI:46.8, 73.5)(p<0.0001[※])

【海外第3相試験(310試験)】

プラセボ群 4.2%(2/48 例)、アバトロンボパグ 60mg 群 68.9%(62/90 例)、群間差は 64.7%(95%CI:53.6, 75.8) (p < 0.0001**)

・ベースラインの血小板数が高いコホート (40,000/µL 以上 50,000/µL 未満)

【国際共同第3相試験(311試験)】

プラセボ群 39.4%(13/33 例)、アバトロンボパグ 40mg 群 93.1%(54/58 例)、群間差は 53.7%(95%CI: 35.8, 71.6)(p<0.0001**)

【海外第3相試験(310試験)】

プラセボ群 20.6%(7/34 例)、アバトロンボパグ 40mg 群 88.1%(52/59 例)、群間差は 67.5%(95%CI:51.6, 83.4) (p < 0.0001**)

待機的な観血的手技の出血リスクを調整した一般化 CMH 検定

※:有意水準α=0.05

③副次評価項目である「ベースラインから待機的な観血的手技日までの血小板数の変化量」において、各コホ

- ートの両群間に有意差が認められた。(「V.5.(4)1)有効性検証試験」の項参照)
 - ・ベースラインの血小板数が低いコホート(40,000/µL未満)

【国際共同第3相試験(311試験)】

プラセボ群 3,000/ μ L 、アバトロンボパグ 60mg 群 31,300/ μ L、群間差は 25,400/ μ L (95%CI: 19,500, 32,000) (p<0.0001 *)

【海外第3相試験(310試験)】

プラセボ群 $800/\mu$ L、アバトロンボパグ 60mg 群 $32,000/\mu$ L、群間差は $27,500/\mu$ L(95%CI:22,500,32,500)(p<0.0001[※])

・ベースラインの血小板数が高いコホート (40,000/µL 以上 50,000/µL 未満)

【国際共同第3相試験(311試験)】

プラセボ群 5,900/ μ L、アバトロンボパグ 40mg 群 44,900/ μ L、群間差は 36,300/ μ L(95%CI:25,500, 45,500) (p<0.0001 *)

【海外第3相試験(310試験)】

プラセボ群 1,000/ μ L 、アバトロンボパグ 40mg 群 37,100/ μ L、群間差は 33,000/ μ L (95%CI : 25,500, 41,500) (p<0.0001 *)

Wilcoxon の順位和検定

※:有意水準 α=0.05

3) <持続性及び慢性免疫性血小板減少症>

国内第 3 相試験(307 試験)において、過去の ITP 治療が効果不十分であった成人の慢性 ITP 患者に対して、「26 週間の投与期間中、救援療法を実施せずに、血小板数が 50,000/μL 以上となった累積週数」の平均値は 13.47 週であった。95%CI の下限値は、事前に規定した有効性閾値以上であり、アバトロンボパグの有効性の主要評価項目を達成した。重要な副次評価項目である「Day 8 の血小板数が 50,000/μL 以上であった被験者の割合」は 63.2%であった。(「V.5. (4) 1) 有効性検証試験」の項参照)

4) <待機的な観血的手技を予定している慢性肝疾患患者における血小板減少症の改善>

用法は、1日1回、5日間食後の経口投与である。(「V.3. 用法及び用量」の項参照)

<持続性及び慢性免疫性血小板減少症>

初回投与量 20mg を 1 日 1 回、食後に経口投与する。投与開始後、血小板数、症状に応じて用法・用量を適宜調節する。また、最高投与量は 40mg を 1 日 1 回とする。(「V. 3. 用法及び用量」の項参照)

5) <待機的な観血的手技を予定している慢性肝疾患患者における血小板減少症の改善>

国際共同第 3 相試験(311 試験)において、ベースラインの血小板数が低いコホート(40,000/ μ L 未満)における副作用はプラセボ群 20.9%(9/43 例)、アバトロンボパグ 60mg 群 8.6%(6/70 例)、ベースラインの血小板数が高いコホート(40,000/ μ L 以上 50,000/ μ L 未満)における副作用はプラセボ群 6.1%(2/33 例)、アバトロンボパグ 40mg 群 7.0%(4/57 例) に認められた。海外第 3 相試験(310 試験)において、ベースラインの血小板数が低いコホート(40,000/ μ L 未満)における副作用はプラセボ群 14.6%(7/48 例)、アバトロンボパグ 60mg 群 13.5%(12/89 例)、ベースラインの血小板数が高いコホート(40,000/ μ L 以上 50,000/ μ L 未満)における副作用はプラセボ群 6.3%(2/32 例)、アバトロンボパグ 40mg 群 6.9%(4/58 例) に認められた。

(「V.5.(4) 1) 有効性検証試験」の項参照)

<持続性及び慢性免疫性血小板減少症>

国内第3相試験(307試験)のコア期において、副作用は15.8%(3/19例)に認められた。(「V. 5. (4) 1) 有 **効性検証試験**」の項参照)

<効能共通>

重大な副作用として、血栓症、血栓塞栓症[門脈血栓症(0.3%)、脳卒中(0.3%)、その他の動脈又は静脈血栓症(頻度不明)]、骨髄線維症(頻度不明)、出血(0.3%)があらわれることがある。(「**W**.8.(1) **重大な副作用と初期症状**」の項参照)

3. 製品の製剤学的特性

該当しない

4. 適正使用に関して周知すべき特性

適正使用に関する資材、 最適使用推進ガイドライン等	有無	タイトル・参照先
RMP(「I.6. RMPの概要」の項参照)	有	(「I. 6. RMP の概要」の項参照)
追加のリスク最小化活動として作成されている資材	有	医療従事者向け資材:「適正使用ガイド」 (「XⅢ. 備考」の項参照)(待機的な観血的手 技を予定している慢性肝疾患患者における血 小板減少症の改善)
最適使用推進ガイドライン	無	
保険適用上の留意事項通知	有	(「X. 14. 保険給付上の注意」の項参照)

5. 承認条件及び流通・使用上の制限事項

(1) 承認条件

医薬品リスク管理計画を策定の上、適切に実施すること。

(2) 流通・使用上の制限事項

該当しない

6. RMP の概要

安全性検討事項				
【重要な特定されたリスク】	【重要な潜在的リスク】	【重要な不足情報】		
血栓症/血栓塞栓症	重度の肝機能障害(Child-Pugh分類 C)	再投与時の安全性(待機的な観血的		
骨髓線維症	患者における安全性(待機的な観血的	手技を予定している慢性肝疾患患		
出血	手技を予定している慢性肝疾患患者	者における血小板減少症の改善)		
	における血小板減少症の改善)			
	血液悪性腫瘍の進行			
有効性に関する検討事項				
なし				

→上記に基づく安全性監視のための活動

↑ 工能に至って女主任血化ッパーのッパロ第
医薬品安全性監視計画の概要
通常の医薬品安全性監視活動
追加の医薬品安全性監視活動
市販直後調査(持続性及び慢性免疫性血小板減少
症)
製造販売後データベース調査(待機的な観血的手技
を予定している慢性肝疾患患者における血小板減
少症の改善)
有効性に関する調査・試験の計画の概要
なし

↓上記に基づくリスク最小化のための活動

リスク最小化計画の概要 通常のリスク最小化活動 追加のリスク最小化活動 市販直後調査による情報提供(持続性及び慢性免疫

中販直後調査による情報提供(持続性及び慢性免疫性血小板減少症)

医療従事者向け資材(適正使用ガイド)の作成、配布 (待機的な観血的手技を予定している慢性肝疾患患 者における血小板減少症の改善)

最新の情報は、独立行政法人 医薬品医療機器総合機構の医薬品情報検索ページで確認してください。

Ⅱ. 名称に関する項目

1. 販売名

- (1) 和名ドプテレット錠 20mg
- (2) 洋名 Doptelet tablets
- (3) 名称の由来 該当資料なし

2. 一般名

- (1) 和名(命名法)アバトロンボパグマレイン酸塩(JAN)
- (2) 洋名(命名法) Avatrombopag Maleate(JAN)
- (3) ステム -trombopag

3. 構造式又は示性式

$$\begin{array}{c|c}
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\$$

4. 分子式及び分子量

分子式: C29H34Cl2N6O3S2•C4H4O4

分子量:765.73

5. 化学名(命名法)又は本質

化学名:1-(3-Chloro-5-{[4-(4-chlorothiophen-2-yl)-5-(4-cyclohexylpiperazin-1-yl)-1,3-thiazol-2-yl] carbamoyl} pyridin-2-yl)piperidine-4-carboxylic acid monomaleate

6. 慣用名、別名、略号、記号番号

E5501、AKR-501、YM477、YM-301477

Ⅲ. 有効成分に関する項目

1. 物理化学的性質

(1) 外観・性状

白色の粉末

(2) 溶解性

1、3-ジメチル-2-イミダブリジノン、ジメチルスルホキシド、N-メチルピロリドンに溶けやすく、メタノール、エタノール(99.5)に溶けにくく、水、アセトニトリル、アセトン、酢酸エチル、ヘキサン、tert-ブチルメチルエーテルにほとんど溶けない。

(3) 吸湿性

吸湿性なし

(4) 融点 (分解点)、沸点、凝固点

融点:218°C (マレイン酸の離脱)

(5) 酸塩基解離定数

pKa=2.8、3.6 及び8.4

(6) 分配係数

分配係数 (logD): >4.0 (pH3~9、1-オクタノール/水)

(7) その他の主な示性値

該当なし

2. 有効成分の各種条件下における安定性

試験名	温度	湿度	保存形態	保存期間	結果
長期保存試験	25°C	60%RH	低密度ポリエチレン袋+	24 ヵ月	規格内
加速試験	40°C	75%RH	アルミニウム袋(気密)	6ヵ月	規格内

3. 有効成分の確認試験法、定量法

確認試験法:赤外吸収スペクトル、粉末 X 線回折測定法

定量法:液体クロマトグラフィー

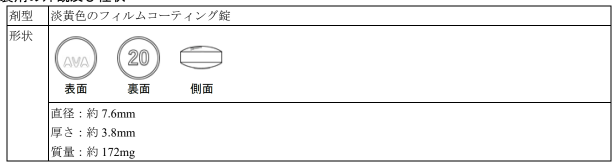
Ⅳ. 製剤に関する項目

1. 剤形

(1) 剤形の区別

フィルムコーティング錠

(2) 製剤の外観及び性状



(3) 識別コード

AVA20

(4) 製剤の物性

該当資料なし

(5) その他

該当しない

2. 製剤の組成

(1) 有効成分 (活性成分) の含量及び添加剤

有効成分	1 錠中アバトロンボパグマレイン酸塩 23.6mg(アバトロンボパグとして 20mg)を含有
江山山	乳糖水和物、軽質無水ケイ酸、クロスポビドン、ステアリン酸マグネシウム、結晶セルロース、ポ
添加剤	リビニルアルコール(部分けん化物)、タルク、マクロゴール 4000、酸化チタン、黄色三二酸化鉄

(2) 電解質等の濃度

該当しない

(3) 熱量

該当しない

3. 添付溶解液の組成及び容量

該当しない

4. 力価

該当しない

5. 混入する可能性のある夾雑物

製剤の潜在的な分解物

6. 製剤の各種条件下における安定性

	試験	温度	湿度	保存形態	保存期間	結果
-	長期保存試験	25°C	60%RH	アルミニウムフィルム/アルミニウム箔	60 ヵ月	規格内
7	加速試験	40°C	75%RH	ブリスター包装	6ヵ月	規格内

7. 調製法及び溶解後の安定性

該当しない

8. 他剤との配合変化(物理化学的変化)

該当資料なし

9. 溶出性

45 分間の Q 値は 80% (パドル法)

10. 容器•包装

(1) 注意が必要な容器・包装、外観が特殊な容器・包装に関する情報 該当しない

(2) 包装

10 錠 [10 錠 (ブリスターシート) ×1] /箱 15 錠 [15 錠 (ブリスターシート) ×1] /箱 30 錠 [15 錠 (ブリスターシート) ×2] /箱

(3) 予備容量

該当しない

(4) 容器の材質

ブリスターシート:アルミニウム箔

11. 別途提供される資材類

該当資料なし

12. その他

該当資料なし

V. 治療に関する項目

1. 効能又は効果

- 4. 効能又は効果
 - ○待機的な観血的手技を予定している慢性肝疾患患者における血小板減少症の改善
 - ○持続性及び慢性免疫性血小板減少症

2. 効能又は効果に関連する注意

5. 効能又は効果に関連する注意

<待機的な観血的手技を予定している慢性肝疾患患者における血小板減少症の改善>

- 5.1 血小板数などの臨床検査値や臨床症状、観血的手技の種類から、出血のリスクが高いと考えられる場合に使用すること。
- 5.2 開腹、開胸、開心、開頭又は臓器切除を伴う観血的手技の場合は、本剤の投与を避けること。有効性及び安全性は確立していない。

<持続性及び慢性免疫性血小板減少症>

- 5.3 免疫性血小板減少症の発症又は診断後6カ月以上経過した患者に投与すること。
- 5.4 他の治療にて十分な効果が得られない場合、又は忍容性に問題があると考えられる場合に使用すること。
- 5.5 血小板数、臨床症状からみて出血リスクが高いと考えられる場合に使用すること。
- 5.6 免疫性血小板減少症の発症又は診断から6~12カ月の患者における有効性及び安全性は確立していない。

(解説)

<待機的な観血的手技を予定している慢性肝疾患患者における血小板減少症の改善>

日本人を含む国際共同第3相試験 (311試験: ADAPT-2 試験)及び海外第3相試験 (310試験: ADAPT-1 試験)では、待機的な観血的手技を予定する血小板減少症を伴う成人慢性肝疾患患者に対してアバトロンボパグの有効性及び安全性が検討された。これらの臨床試験ではランダム化前期間において、血小板数が2回測定(2回の測定がいずれも60,000/μL以下、2回の測定の平均値50,000/μL未満)され、ベースラインの血小板数が低いコホート(40,000/μL未満)又はベースラインの血小板数が高いコホート(40,000/μL以上50,000/μL未満)の患者にアバトロンボパグ又はプラセボが投与された。しかし、血液製剤の使用指針2)では血小板数の減少のみに基づいて血小板輸血を決定すべきではないとされている。したがって、血小板数などの臨床検査値や臨床症状から出血のリスクが高いと考えられる場合に使用することとした。

〈参考〉厚生労働省医薬・生活衛生局:血液製剤の使用指針(平成31年3月)2)

IV 血小板濃厚液の適正使用

3. 使用指針

血小板輸血の適応は、血小板数、出血症状の程度および合併症の有無により決定することを基本とする。特に、血小板数の減少は重要ではあるが、それのみから安易に一律に決定すべきではない。出血ないし出血傾向がみられる場合は、必要に応じて凝固・線溶系の検査などを行い、血小板数の減少または機能異常によるものではない場合(特に血管損傷)には、血小板輸血の適応とはならない。なお、本指針に示された血小板数の設定はあくまでも目安であって、全ての症例に合致するものではないことに留意すべきである。

血小板輸血を行う場合には、事前に血小板数を測定する。血小板輸血の適応を決定するに当たって、血小板数と出血症状の大略の関係を理解しておく必要がある。

一般に、血小板数が $5 \, T/\mu L$ 以上では、血小板減少による重篤な出血を認めることはなく、したがって血小板輸血が必要となることはない。

血小板数が $2\sim5$ 万/ μ L では、時に出血傾向を認めることがあり、止血困難な場合には血小板輸血が必要となる。 血小板数が $1\sim2$ 万/ μ L では、時に重篤な出血をみることがあり、血小板輸血が必要となる場合がある。 血小板数 が 1 万/ μ L 未満ではしばしば重篤な出血をみることがあるため、血小板輸血を必要とする。

しかし、慢性に経過している血小板減少症(再生不良性貧血、骨髄異形成症候群など)で、他に出血傾向を来す合併症がなく、血小板数が安定している場合には、血小板数が 5 千~1 万/µL であっても、血小板輸血なしで重篤な

出血を来すことはまれなことから、血小板輸血は極力避ける。

<持続性及び慢性免疫性血小板減少症>

- 5.3 本剤の臨床的位置付けを考慮し設定した。
- 5.4 本剤の臨床的位置付け及び国内第3相臨床試験の対象患者を踏まえて設定した。
- 5.5 血小板数、臨床症状などを考慮の上、出血リスクの高い患者に対して投与されるべき薬剤であることから設定 した。
- 5.6 臨床試験では、免疫性血小板減少症の診断から 12 カ月以上の患者を対象としていたことから設定した。

3. 用法及び用量

(1) 用法及び用量の解説

6. 用法及び用量

<待機的な観血的手技を予定している慢性肝疾患患者における血小板減少症の改善>

通常、成人には、アバトロンボパグとして以下の用量を1日1回、5日間食後に経口投与する。

投与開始前の血小板数が 40,000/µL 以上 50,000/µL 未満: 40mg

投与開始前の血小板数が 40,000/µL 未満:60mg

<持続性及び慢性免疫性血小板減少症>

通常、成人には、アバトロンボパグとして初回投与量 20mg を 1 日 1 回、食後に経口投与する。投与開始後、血小板数、症状に応じて用法・用量を適宜調節する。また、最高投与量は 40mg を 1 日 1 回とする。

(2) 用法及び用量の設定経緯・根拠

<待機的な観血的手技を予定している慢性肝疾患患者における血小板減少症の改善>

<基本的な薬物動態と作用発現までの時間>

アバトロンボパグの薬物動態学的挙動は日本人と日本人以外で同様であった。アバトロンボパグは、市販予定製剤である第2世代(2G)製剤を用いて検討した最高用量の80mgまで、線形の薬物動態を示した。2G製剤を経口投与したときの血漿中濃度推移は、投与後すぐに(0.5~0.75時間)検出可能な値となり、投与後6~8時間でピークに達した。アバトロンボパグの半減期は、用量及び時間に関係なく平均約19時間であり、1日1回投与に適していた。母集団薬物動態解析で推定した分布容積は大きく、細胞内に分布すると考えられる。アバトロンボパグは主に糞中に排泄され、投与量の約88%を占めた。

第1 相試験では投与開始後 3~5 日以内に血小板数の増加がみられた。薬力学的作用は、10mg の低用量アバトロンボパグを経口懸濁液として健康被験者に単回投与した場合でも明らかであった。

待機的な外科処置又は診断的処置を予定する血小板減少症を伴う慢性肝疾患患者を対象とした 202 試験では、最長7日間のアバトロンボパグ1日1回経口投与の有効性、安全性及び母集団薬物動態が評価された。本試験では血小板数は予測どおりに増加し、ベースラインからの平均変化量は初回投与後 Day 10~14 に最大となり、平均血小板数は Day 25~30 にベースライン値に戻った。血小板減少症を伴う日本人慢性肝疾患患者を対象とした 204 試験では、アバトロンボパグ1日1回5日間経口投与の有効性、安全性及び薬物動態が評価された。本試験でも同様に、血小板数の増加は予測どおりで、ベースラインからの平均変化量はアバトロンボパグの各用量群で初回投与後Day 10(+3)に最大となり、平均血小板数は Day 35(+7)までにベースライン値に戻った。

待機的な観血的処置を予定する血小板減少症を伴う成人肝疾患患者を対象とした国際共同第3相試験(311試験)及び海外第3相試験(310試験)では、アバトロンボパグ1日1回経口投与の有効性及び安全性が評価された。第3相試験の試験ごとのデータ及び併合データでも、同様の血小板数の増加パターンが認められた。2つのアバトロンボパグ群(40mg及び60mg)のいずれでも、平均血小板数は1日1回投与の5日目の5~8日後に当たるDay10~13に最高となり、Day35(+3)にほぼベースライン値に戻った。

<食事の影響>

日本人及び白人の健康被験者を対象にした 018 試験ではアバトロンボパグ単回投与の薬物動態及び薬力学的作用を評価し、食事の影響を最終的に評価した。高脂肪食又は低脂肪食の摂取後にアバトロンボパグを投与したとき、アバトロンボパグの吸収速度や吸収量に影響はなかったが、食事の種類にかかわらず、食後投与は空腹時投与と比較してアバトロンボパグの薬物動態パラメータの個体間及び個体内変動を最大 50%低下させた。したがって、ア

バトロンボパグは食後投与が推奨される。

<第3相試験で評価する用量の選択>

第 3 相試験の用量を選択するための母集団薬物動態及び薬物動態/薬力学解析は、202 試験のデータを用いて実施した。第 2 相試験では、5 日間投与レジメンで毎日同じ用量で投与した場合と Day 1 にローディングドーズを行った場合を同程度の総投与量で比較して、ローディングドーズを行っても血小板数への効果に対して利点がないことが示されたことから、第 3 相試験ではローディングドーズを行わないこととした。血小板数に対するシミュレーション結果から、ベースラインの血小板数が低い(40,000/ μ L 未満)被験者と高い(40,000/ μ L 以上 50,000/ μ L 未満)被験者に対して異なる用量を用いると、各コホートで同程度のレスポンダーが得られる利点が示された。ベースラインの血小板数が異なる 2 つのコホート、すなわち 60mg を 5 日間投与するコホートと 40mg を 5 日間投与するコホートで、それぞれ 89%及び 91%の被験者が Day 12 に目標の血小板数 50,000/ μ L 以上を達成すると推定された。

<用量反応に関する情報>

第3相試験において、ベースラインの血小板数が低いコホートのアバトロンボパグ 60mg 群、高いコホートの 40mg 群のいずれでも、平均血小板数は投与 4 日目 (Day 4) に増加し始め、Day 10~13 (待機的な観血的手技日) に 50,000/µL を超える最高値となった。第3相試験の併合データでも同様に、2 つのアバトロンボパグ群 (40mg 及び 60mg) のいずれでも、平均血小板数は1日1回5日間投与の5~8日後に当たるDay 10~13に最高となり、その 後減少して、Day 35(+3)にほぼベースライン値に戻った。血小板数をベースラインの 50,000/µL 未満から予測可 能で一時的な増加をさせ、待機的な観血的手技日までに目標値(50,000/µL以上)に達するようにするためには、 薬物動態/薬力学モデルから 5 日間投与が適切と考えられた。また、待機的な観血的手技日に目標の血小板数に達 する患者を最大にするとともに、血栓・塞栓イベントのリスクが高まる 200,000/μL 以上 ⁶ となる患者を最小限に 抑えるために、ベースラインの血小板数によって異なる用量とすること [血小板数が低い患者 (40,000/µL 未満) には 60mg、血小板数が高い患者 (40,000/μL 以上 50,000/μL 未満) には 40mg] が適切と考えられた。202 試験で得 られた知見に基づき、日本人患者を対象とした 204 試験でアバトロンボパグ 20mg、40mg 及び 60mg を 1 日 1 回 5 日間投与したときの血小板数に対する効果を検討した。待機的な観血的手技日の血小板数が 50,000/μL 以上に達し、 かつベースラインからの変化量が 20,000/μL 以上となった被験者の割合(主要評価項目)は、プラセボ群 9.1%に比 べて 40mg 群 63.6%及び 60mg 群 40.0%で有意に高かった (p<0.025、Shirley-Williams 検定)。また、待機的な観血 的手技日の血小板数のベースラインからの平均変化量は、プラセボ群で 3,320/μL、20mg 群で 12,710/μL、40mg 群 で 38,140/µL、60mg 群で 27,050/µL であり、上述の被験者の割合と同様に、40mg 群及び 60mg 群でプラセボ群より 有意に大きかった (それぞれ p=0.001、Wilcoxon の順位和検定)。これらの結果に基づき、アバトロンボパグ 40mg 及び 60mg の 1 日 1 回投与は血小板減少症を伴う慢性肝疾患患者に対する有効な治療法となることが示唆された。 日本人を含む国際共同第3相試験(311試験)において、ランダム割り付けから待機的な観血的手技の7日後まで の血小板輸血及び止血処置を回避した被験者の割合(主要評価項目)は、ベースラインの血小板数が低いコホート 及び高いコホートのいずれでも、アバトロンボパグ群(40mg 又は 60mg)のほうがプラセボ群より有意に高かった [血小板数が高いコホート: 40mg 群 87.9%、プラセボ群 33.3% (p<0.0001、待機的な観血的手技の出血リスクを 調整した一般化 CMH 検定)、血小板数が低いコホート: 60mg 群 68.6%、プラセボ群 34.9% (p=0.0006、待機的な 観血的手技の出血リスクを調整した一般化 CMH 検定)]。待機的な観血的手技日に血小板数が目標の 50,000/µL 以 上となった被験者の割合も、2 つのコホートのいずれでもアバトロンボパグ群 (40mg 又は 60mg) のほうがプラセ ボ群より有意に高かった [血小板数が高いコホート: 40mg 群 93.1%、プラセボ群 39.4% (p<0.0001、待機的な観 血的手技の出血リスクを調整した一般化 CMH 検定)、血小板数が低いコホート: 60mg 群 67.1%、プラセボ群 7.0% (p<0.0001、待機的な観血的手技の出血リスクを調整した一般化 CMH 検定)]。さらに、待機的な観血的手技日の 血小板数のベースラインからの変化量は、2 つのコホートのいずれでもアバトロンボパグ群 (40mg 又は 60mg) の ほうがプラセボ群より有意に大きかった [血小板数が高いコホート: 40mg 群 44,900/μL、プラセボ群 5,900/μL (p <0.0001、Wilcoxon の順位和検定)、血小板数が低いコホート: 60mg 群 31,300/μL、プラセボ群 3,000/μL (p<0.0001、 Wilcoxon の順位和検定)]。

<日本人部分集団>

アバトロンボパグの薬物動態が日本人と日本人以外で同様であることから、国際共同試験に基づいて本剤の用法・用量を設定することは妥当であると考えられた。311 試験の日本人部分集団において、ランダム割り付けから待機的な観血的手技の7日後までの血小板輸血及び止血処置を回避した被験者の割合(主要評価項目)は、ベースライ

ンの血小板数が低いコホート及び高いコホートのいずれでも、アバトロンボパグ群(40mg 又は 60mg)のほうがプラセボ群より有意に高かった [血小板数が高いコホート: 40mg 群 100%、プラセボ群 28.6% (p=0.0020、待機的な観血的手技の出血リスクを調整した一般化 CMH 検定)、血小板数が低いコホート: 60mg 群 71.4%、プラセボ群 10.0% (p=0.0022、待機的な観血的手技の出血リスクを調整した一般化 CMH 検定)]。 待機的な観血的手技日に血小板数が目標の 50,000/ μ L 以上となった被験者の割合も、2 つのコホートのいずれでもアバトロンボパグ群(40mg 又は 60mg)のほうがプラセボ群より有意に高かった [血小板数が高いコホート: 40mg 群 100%、プラセボ群 42.9% (p=0.0134、待機的な観血的手技の出血リスクを調整した一般化 CMH 検定)、血小板数が低いコホート: 60mg 群 71.4%、プラセボ群 0% (p=0.0002、待機的な観血的手技の出血リスクを調整した一般化 CMH 検定)]。 さらに、待機的な観血的手技日の血小板数のベースラインからの変化量は、2 つのコホートのいずれでもアバトロンボパグ群(40mg 又は 60mg)のほうがプラセボ群より有意に大きかった [血小板数が高いコホート: 40mg 群 39,500/ μ L、プラセボ群 -1,300/ μ L (p=0.0005、Wilcoxon の順位和検定)、血小板数が低いコホート: 60mg 群 31,300/ μ L、プラセボ群 100/ μ L (p=0.0003、Wilcoxon の順位和検定)]。以上の結果は全体集団の結果と一貫しており、日本人患者でも、アバトロンボパグ 40mg 及び 60mg の 1 日 1 回投与は慢性肝疾患患者の血小板減少症に対する有効な治療法となり得ることが示された。

<持続性及び慢性免疫性血小板減少症>

慢性 ITP 患者の治療目標は、血小板数を増加及び維持し、患者が出血リスクを管理しながら比較的普通の活動的な生活を送れるようにすることである。疾患の重症度の変動や血小板数の経時的変動が予想されるため、個々の患者の血小板数に基づく用量調節が推奨される。治療経過でのこれらの用量調節(増量及び減量)は、血小板数を目標範囲(50,000~200,000/μL)に維持するために必要である。この推奨事項は、慢性 ITP 患者を対象として日本で実施された申請用法・用量と同じ用量調節を適用した国内第3相試験(307試験)及び海外第3相試験(302試験及び305試験)で得られたデータ、並びにアバトロンボパグの第1相、第2相及び第3相試験で得られたデータを統合した母集団薬物動態及び薬物動態/薬力学モデリングによって裏付けられている。慢性 ITP 患者において推奨されるアバトロンボパグの開始用量は、薬の相互作用がない場合、食後に1日1回 20mg である。

血小板数を目標範囲に維持するため、患者の血小板数に基づくその後の用量調節 (用量又は投与頻度) が推奨される。慢性 ITP 患者におけるアバトロンボパグの用量調節レベルについては「用法及び用量に関連する注意」に設定した。これらの推奨用量を用いて薬物動態/薬力学シミュレーションを行うと、アバトロンボパグ群の 86%が血小板数の目標範囲である 50,000~200,000/μL に収まると予測される。

国内第 3 相試験(307 試験)において、過去の治療にて十分な効果が得られない日本人慢性 ITP 患者を対象に、多施設共同・非盲検試験を実施した。海外の承認用法・用量を適用し、開始用量として本剤 20mg を 1 日 1 回食後に投与し、2 週間ごとに血小板数に応じて用量調節を行った。2 つの用量レベル [20mg (20 mg1 錠) 又は 40mg (20 mg2 錠)]と複数の投与頻度(1 日 1 回、週 3 回、週 2 回及び週 1 回)を組み合わせることで、アバトロンボパグの週あたりの用量を 20~280mg の範囲内に効果的に収めることができ、コア期の 26 週間にわたり、血小板数を概ね50,000/μL 以上 200,000/μL 未満の目標範囲に維持することが可能となり、本剤の有効性、安全性が確認された。以上より、海外で使用されている用法・用量と同様に「通常、成人には、アバトロンボパグとして初回投与量 20 mg を 1 日 1 回、食後に経口投与する。投与開始後、血小板数、症状に応じて用法・用量を適宜調節する。また、最高投与量は 40 mg を 1 日 1 回とする。」とした。

4. 用法及び用量に関連する注意

7. 用法及び用量に関連する注意

<待機的な観血的手技を予定している慢性肝疾患患者における血小板減少症の改善>

- 7.1 本剤の投与は観血的手技の施行予定日の10~13日前を目安に開始すること。
- 7.2 本剤を再投与した場合の有効性及び安全性は検討されていない。特に、血小板数が 50,000/µL 未満に低下していない患者では他の治療法を選択すること。

<持続性及び慢性免疫性血小板減少症>

- 7.3 本剤は治療上必要最小限の用法・用量で使用すること。
- 7.4 本剤の用法・用量は下表を参照の上、血小板数に応じて2週間ごとに、血小板数が安定する(少なくとも4週間にわたり用量調節せずに血小板数が $50,000/\mu$ L以上)まで調節すること。なお、少なくとも2週間は同一用法・用量を維持すること。

ただし、血小板数が 50,000/µL 未満又は 400,000/µL 超の場合、1 週間に1回、用量調節を行ってもよい。

用法・用量	レベル
40mg を 1 日 1 回投与	6
40mg を週 3 回及び 20mg を各週の残り 4 日に投与	5
20mg を 1 日 1 回投与	4
	3
20mg を週 2 回投与又は 40mg を週 1 回投与	2
20mg を週 1 回投与	1

^{*1}日1回より低い頻度で本剤を投与する場合は、連日投与を避け、週ごとに一貫した方法で服薬すること。

血小板数	調節方法
50,000/μL 未満	用量レベルを1段階上げる。 ただし、最高投与量として1日1回40mg を4週間投与しても、 臨床上重大な出血リスクを回避できるレベルに血小板数が増加し なかった場合は、本剤の投与を中止するなど、適切な処置を行う こと。
50,000/μL 以上 200,000/μL 未満	現状の用量レベルを維持する。 ただし、出血のリスクを低下できる治療上必要最小限の用法・用量となるよう、適宜減量も考慮すること。
200,000/μL 以上 400,000/μL 以下	用量レベルを 1 段階下げる。
400,000/μL 超	本剤を休薬し、血小板数を週2回測定する。休薬後、血小板数が150,000/μL 未満まで減少した場合は、休薬前からの用量レベルを1段階下げて投与を再開する。 ただし、最低投与量として週1回20mgを2週間投与しても血小板数が400,000/μL超の場合は、本剤の投与を中止すること。

- 7.5 本剤投与中は、血小板数が安定するまで(少なくとも 4 週間にわたり用量調節せずに血小板数が 50,000/μL 以上)、血小板数を毎週測定すること。血小板数が安定した場合でも 4 週に 1 回を目安に血 小板数を測定すること。
- 7.6 強い又は中程度の CYP2C9 及び CYP3A4 を同時に阻害する薬剤とともに服用すると本剤の血中濃度が 上昇するため、初回投与量を週3回20mgとすること。また、本剤投与中に強い又は中程度の CYP2C9 及び CYP3A4 を同時に阻害する薬剤の服用を開始した場合には、血小板数が安定するまで(少なくと も4週間にわたり用量調節せずに血小板数が50,000/µL以上)、血小板数を毎週測定すること。[10.2、 16.7.2 参照]
- 7.7 強い又は中程度の CYP2C9 及び CYP3A4 を同時に誘導する薬剤とともに服用すると本剤の血中濃度が 低下するため、初回投与量を1日1回 40mg とすること。[10.2、16.7.2 参照]

(解説)

- 7.1 臨床試験結果から設定した。
- 7.2 本剤を再投与した場合の有効性及び安全性は検討されていないことから設定した。
- 7.3 類薬を参考に安全性の観点から設定した。
- 7.4 慢性 ITP 患者の血小板数を目標範囲に維持する目的で、アバトロンボパグの固定用量及び用量調節について 検証した。慢性 ITP 患者を対象とした海外第3 相試験 (302 試験及び305 試験) は、血小板数を目標範囲に 維持する目的で、含量の異なる錠剤を用いてアバトロンボパグの1日用量の調節 (5~40mg/日) を行った。

しかし、市販後に利用可能な投与方法では、アバトロンボパグの錠剤含量は 1 種類(20mg)のみとなるため、患者の血小板数に基づいて 20mg(1 錠)又は 40 mg(2 錠)の投与頻度を変化させることによって曝露量及び薬力学的効果を同程度にする、代替としての間欠的投与調節アルゴリズムを裏付ける薬物動態/薬力学シミュレーションが実施され、アバトロンボパグ群の 86%が血小板数の目標範囲である $50,000\sim200,000$ / μ Lに収まると予測された。この 20 mg 製剤のみを用いた用量調節は、アバトロンボパグにおける慢性 ITP の適応が承認された国々で認められている。また、日本で実施された 307 試験でも適用され、この用量調節により血小板数が目標範囲を維持した。

- 7.5 本剤は、血小板数を目安に用量を調節することから、血小板数の測定頻度の目安について提示した。
- 7.6 強い又は中程度の CYP2C9 及び CYP3A4 を同時に阻害する薬剤 (フルコナゾール等) との併用により、本剤の血漿中濃度が上昇し、副作用が増強する可能性があることから、用量調節が必要となるため、Company Core Data Sheet (CCDS) に基づき設定した。なお、慢性 ITP 患者の成績を用いた母集団薬物動態/薬力学シミュレーションにより、目標血小板数 (50,000/μL 以上 200,000/μL 未満) を達成した慢性 ITP 患者の割合を推定したところ、フルコナゾールを併用せずに本剤 20mg を 1 日 1 回投与したときと、フルコナゾールを併用して本剤 20mg を週 3 回投与したときで同程度であった。

また、本剤投与中に強い又は中程度の CYP2C9 及び CYP3A4 を同時に阻害する薬剤の服用を開始した場合に ついて、安全性の観点から血小板数の測定頻度の目安について提示した。

7.7 強い又は中程度の CYP2C9 及び CYP3A4 を同時に誘導する薬剤 (リファンピシン等) との併用により、本剤の血漿中濃度が低下し、本剤の有効性が減弱する可能性があることから、用量調節が必要となるため、 CCDS に基づき設定した。なお、慢性 ITP 患者の成績を用いた母集団薬物動態/薬力学シミュレーションにより、目標血小板数 (50,000/μL 以上 200,000/μL 未満) を達成した慢性 ITP 患者の割合を推定したところ、 リファンピシンを併用せずに本剤 20mg を 1 日 1 回投与したときと、リファンピシンを併用して本剤 40mg を 1 日 1 回投与したときで同程度であった。

5. 臨床成績

(1) 臨床データパッケージ

<評価資料>

<待機的な観血的手技を予定している慢性肝疾患患者における血小板減少症の改善>

Phase	24時の福度	日本人/	対象	試験の	かかまタコン**	アバトロンボパグ
試験 ID	試験の標題	外国人	刈家	目的	被験者数	ノハトロンホハク
	日本人及び白人の健康	日本人	健康被験者	薬物動態/	48 例	アバトロンボパグ 2G 製剤(ドプテレット)
	被験者を対象としたア	及び		薬力学	(日本人、	20mg(1×20mg 錠)、40mg(2×20mg 錠)、
第1相	バトロンボパグ単回投	外国人		安全性	外国人、	60mg(3×20mg 錠)、単回投与
	与の薬物動態及び薬力				各 24 例)	
	学的作用を評価するラ					
	ンダム化、非盲検、5					
	投与期試験					
	待機的な外科処置又は	外国人	血小板減少	有効性	130 例	アバトロンボパグ第 1 世代(1G)/2G 製剤
	診断的処置を予定する		症を伴う慢	安全性		コホート A(1G): 100mg を投与後 20mg、
	血小板減少症を伴う慢		性肝疾患	薬物動態/		40mg、80mg を1日1回6日間投与、又は
	性肝疾患患者を対象と			薬力学		プラセボを1日1回7日間投与
	して最長7日間のアバ					コホートB(2G): 80mg を投与後 10mg を
第2相	トロンボパグ1日1回					1日1回6日間投与、又は20mgを1日1回
202 試験	経口投与の有効性、安					3 日間投与後プラセボを1日1回3日間投与
	全性及び母集団薬物動					又はプラセボを1日1回7日間投与
	態を評価する多施設共					
	同、ランダム化、二重					
	盲検、プラセボ対照、					
	並行群間比較試験					
第2相	血小板減少症を伴う日	日本人	血小板減少	有効性	39 例	アバトロンボパグ 2G 製剤

204 試験	本人慢性肝疾患患者を		症を伴う慢	安全性		ベースラインの血小板数が低いコホート:
	対象としたアバトロン		性肝疾患	薬物動態/		20mg、40mg、60mg、プラセボ、1 日 1 回
	ボパグ1日1回5日間			薬力学		5 日間投与
	経口投与の有効性、安					ベースラインの血小板数が高いコホート:
	全性及び薬物動態を評					20mg、40mg、プラセボ、1 日 1 回 5 日間
	価する多施設共同、ラ					投与
	ンダム化、二重盲検、					
	プラセボ対照、並行群					
	間比較試験					
	待機的な観血的手技を	外国人	血小板減少	有効性	231 例	アバトロンボパグ 2G 製剤
	予定する血小板減少症		症を伴う慢	安全性		ベースラインの血小板数が低いコホート:
	を伴う成人慢性肝疾患		性肝疾患	薬物動態/		60mg (3×20mg 錠)、プラセボ、1 日 1 回
第3相	患者を対象としたアバ			薬力学		5 日間投与
310 試験:	トロンボパグ1日1回					ベースラインの血小板数が高いコホート:
ADAPT-1	5 日間経口投与の有効					40mg (2×20mg 錠)、プラセボ、1 日 1 回
武験	性及び安全性を評価す					5 日間投与
D-Villy	る国際共同、ランダム					
	化、二重盲検、プラセ					
	ボ対照、並行群間比較					
	試験					
	待機的な観血的手技を	日本人	血小板減少	有効性	204 例	アバトロンボパグ 2G 製剤
	予定する血小板減少症	及び	症を伴う慢	安全性	(日本人	ベースラインの血小板数が低いコホート:
	を伴う成人慢性肝疾患	外国人	性肝疾患	薬物動態	50 例)	60mg (3×20mg 錠)、プラセボ、1 日 1 回
第 3 相	患者を対象としたアバ			/薬力学		5 日間投与
311 試験:	トロンボパグ1日1回					ベースラインの血小板数が高いコホート:
ADAPT-2	5 日間経口投与の有効					40mg (2×20mg 錠)、プラセボ、1 日 1 回
試験	性及び安全性を評価す					5 日間投与
	る国際共同、ランダム					
	化、二重盲検、プラセ					
	ボ対照、並行群間比較					
	試験					肝疾患患者になける血小垢減小症の改善に対

注)本剤の承認された用法及び用量は、待機的な観血的手技を予定している慢性肝疾患患者における血小板減少症の改善に対しては 40 又は 60mg の 1 日 1 回 5 日間投与である。

<持続性及び慢性免疫性血小板減少症>

Phase 試験 ID	試験の標題	日本人/ 外国人	対象	試験の 目的	被験者数	アバトロンボパグ
第 3 相 307 試験: AVA-ITP- 307 試験	慢性 ITP を有する日本 人成人患者を対象とし て、血小板減少症の治 療におけるアバトロン ボパグの有効性及び安 全性を評価する非盲検 試験	日本人		有効性 安全性	19 例	アバトロンボパグ 2G 製剤 開始用量としてアバトロンボパグ 20 mg を 1 日 1 回経口投与し、その後は各被験者の血 小板反応に応じて用量及び投与頻度を調節 (最小用量 20 mg 週 1 回、最大用量 40 mg1 日 1 回)可能
第 3 相 302 試験: E5501- G000- 302 試験*	慢性 ITP を有する外国 人成人患者を対象とし て、血小板減少症の治療 におけるアバトロンボ パグ経口投与の有効性 及び安全性を評価する、			有効性 安全性		アバトロンボパグ 2G 製剤 開始用量としてアバトロンボパグ 20mg 又は プラセボを 1 日 1 回経口投与し、その後は 各被験者の血小板反応に応じて用量を漸減 (最小用量 5mg) 又は漸増(最大用量 40mg) 可能

	非盲検継続期を設定した第3相・多施設共同・ランダム化・二重盲検・プラセボ対照・並行群間 比較試験				
第2相 003試験: 501-CL-003 試験*	慢性 ITP を有する外国 人成人患者にアバトロ ンボパグを投与したと きの有効性、薬物動態/ 薬力学、安全性及び忍 容性を評価するランダ ム化・二重盲検・プラ セボ対照・用量設定・ 並行群間比較試験	外国人	有効性 薬物動態 /薬力学 安全性	64 例	アバトロンボパグ 1G 製剤 アバトロンボパグ(2.5、5、10 又は 20mg) 又はプラセボを 1 日 1 回経口投与

※:参考資料

注)本剤の承認された用法及び用量は、持続性及び慢性免疫性血小板減少症に対しては初回投与量として 20mg の 1 日 1 回投与、最高投与量は 40mg の 1 日 1 回である。

(2) 臨床薬理試験

1) 単回投与試験

「Ⅷ.1.(2) 臨床試験で確認された血中濃度」の項参照

2) 薬力学的試験

「V.5.(4)1)有効性検証試験」の項参照

(3) 用量反応探索試験

<待機的な観血的手技を予定している慢性肝疾患患者における血小板減少症の改善>

・国内第2相試験(204試験)⁷⁾

	次 (20年 p-への次)
	血小板減少症を伴う日本人の慢性肝疾患患者を対象として、待機的な観血的手技日 [Day 10 (+3)]
目的	の血小板数が 50,000/μL 以上で、かつベースラインから 20,000/μL 以上増加した被験者の割合を評
	価することにより、アバトロンボパグの血小板数に対する効果を検討する。
試験	 多施設共同、ランダム化、二重盲検、プラセボ対照、並行群間比較試験
デザイン	多地族共同、アンプロに、一里自候、アプロの対点、並自体的地域を続
対象	血小板減少症を伴う日本人の慢性肝疾患患者 39 例
	・20 歳以上
	・ベースラインの平均血小板数が 50,000/µL 未満
主な	・MELD スコアが 24 以下
選択基準	・ベラパミル以外の P-糖蛋白質 (P-gp) 阻害剤を服用している場合は、スクリーニング検査前7日
	間の用量に変更がない
	など
	・動脈又は静脈の血栓症(部分閉塞又は完全閉塞を含む)の病歴を有する
	・スクリーニング時に門脈本幹、門脈枝、一部の脾臓腸間膜系に血栓症(部分閉塞又は完全閉
	塞)の現病を有するエビデンスが認められている[超音波断層検査で確認する。超音波断層検
主な	査では十分な観察ができない場合には、コンピュータ断層撮影(CT)スキャン又は磁気共鳴画
上な 除外基準	像法(MRI)検査を実施する]
休外基毕	・スクリーニング時の門脈血流速度が 10cm/s 未満
	・治療困難な肝性脳症
	・Barcelona Clinic Liver Cancer(BCLC)病期分類 C 又は D の(全身化学療法が必要な)肝細胞癌
	など
試験方法	ランダム化前期間に、スクリーニングのため血小板数を 2 回測定した。スクリーニング時及びベ

ースラインの平均血小板数に応じて、「ベースラインの血小板数が低いコホート (40,000/ μ L 未満)」又は「ベースラインの血小板数が高いコホート (40,000/ μ L 以上 50,000/ μ L 未満)」のいずれかに被験者を分けた。ベースラインの血小板数が低いコホート (40,000/ μ L 未満) ではプラセボ又はアバトロンボパグ 20mg、40mg、60mg を投与する群に 1:1:1:3 の比で、ベースラインの血小板数が高いコホート (40,000/ μ L 以上 50,000/ μ L 未満) ではプラセボ又はアバトロンボパグ 20mg、40mgを投与する群に 2:1:2 の比でランダム割り付けした (指定された症例登録センターによる中央ランダム割り付け)。

ランダム化期間は治験薬投与期とフォローアップ期を含み、Day1から1日1回5日間治験薬を食後に経口投与した。治験薬の最終投与の30日後まで、臨床観察及び評価を実施した。

予定された待機的な観血的手技及びその他の治療は、Day 10 (+3) の有効性評価で血小板数が 200,000/μL 以下のとき、治験担当医師の判断で実施することとした。

<有効性評価項目>

[主要評価項目]

評価項目

・待機的な観血的手技日 [Day 10 (+3)] の血小板数が 50,000/µL 以上で、かつベースラインから 20,000/µL 以上増加した被験者の割合 (レスポンダー割合)

<安全性評価項目>

• 有害事象

など

<有効性評価項目>

[主要評価項目]

1) レスポンダー割合は、プラセボ群 9.1% (1/11 例)、アバトロンボパグ 20mg 群 28.6% (2/7 例)、40mg 群 63.6% (7/11 例)、60mg 群 40.0% (4/10 例) であった。プラセボ群と比較した群間差は、アバトロンボパグ 40mg 群及び 60mg 群で有意であったが (それぞれ p=0.004*、p=0.024*、Shirley-Williams 検定)、アバトロンボパグ 20mg 群では有意差は認められなかった(p=0.146*、Shirley-Williams 検定)。

※:有意水準片側 α=0.025

<安全性評価項目>

安全性解析対象集団

		-9=1-1	アバトロンボパグ			
		プラセボ (n=11)	20mg (n=7)	40mg (n=11)	60mg (n=10)	
√+ ⊞	副作用	0 (0)	2 (28.6)	2 (18.2)	0 (0)	
結果	眼障害	0 (0)	1 (14.3)	0 (0)	0 (0)	
	結膜出血	0 (0)	1 (14.3)	0 (0)	0 (0)	
	胃腸障害	0 (0)	1 (14.3)	1 (9.1)	0 (0)	
	便秘	0 (0)	0 (0)	1 (9.1)	0 (0)	
	下痢	0 (0)	1 (14.3)	0 (0)	0 (0)	
	一般・全身障害および投与部位の状態	0 (0)	0 (0)	1 (9.1)	0 (0)	
	口渴	0 (0)	0 (0)	1 (9.1)	0 (0)	
	臨床検査	0 (0)	1 (14.3)	0 (0)	0 (0)	
	白血球数減少	0 (0)	1 (14.3)	0 (0)	0 (0)	
	皮膚および皮下組織障害	0 (0)	0 (0)	1 (9.1)	0 (0)	
	皮脂欠乏性湿疹	0 (0)	0 (0)	1 (9.1)	0 (0)	
	酒さ	0 (0)	0 (0)	1 (9.1)	0 (0)	

例数(%)、MedDRA ver. 17.1

本試験において、重篤な副作用、投与中止に至った副作用、死亡は認められなかった。

注)本剤の承認された用法及び用量は、待機的な観血的手技を予定している慢性肝疾患患者における血小板減少症の改善に対しては 40 又は 60mg の 1 日 1 回 5 日間投与、持続性及び慢性免疫性血小板減少症に対しては初回投与量として 20mg の 1 日 1 回投与、最高投与量は 40mg の 1 日 1 回である。

<持続性及び慢性免疫性血小板減少症>

・海外第2相試験(003試験:501-CL-003試験)8)

		(n=5)	(n=15)	(n=15)	(n=14)	(n=15)		
		プラセボ	2.5mg	5mg	10mg	20mg		
		<u> </u>		アバトロ	安全性ンボパグ	上解析対象集団		
	<安全性評価項目>					LAMBELLA CO		
結果	n = 0.0036, p=0.0007, Fisher 0	の正確確率権	食定)。					
	びアバトロンボパグ 2.5mg 群に比				_			
	Day 28 のレスポンダーの割合は、プラセボ群 0%、アバトロンボパグ 2.5mg 群 13.3%、5mg 群 53.3%、10mg 群 50.0%、20mg 群 80.0%であり、アバトロンボパグ 20mg 群ではプラセボ群およ							
	1) レスポンダー割合							
	〔主要評価項目〕							
	<有効性評価項目>							
	など							
	・有害事象							
	<安全性評価項目>							
	の割合を合計して算出)							
評価項目	ステロイド薬使用被験者のうち Day	y 28 (/) 血小木	奴奴か Day 1	から 20000/:	mm,以上增加	川した被験者		
	50000/mm³以上に達した被験者の割	-						
	・レスポンダー割合(Day 1 の血小板				-			
	〔主要評価項目〕							
	<有効性評価項目>							
で吸火力は	mg 錠) 又はマッチング・プラセボを	1日1回28	日間、毎朝	ほぼ同じ時刻	刻に経口投与	した。		
試験方法	空腹時(食事/軽食の1時間以上前又							
	・血小板機能に影響する他の薬剤の使	5月						
除外基準	ロテイン抗体陽性の病歴							
主な	・ループスアンチコアグラント陽性君	 もしくは抗力	ルジオリピ	ン抗体症候郡	岸、又は抗β	2グリコプ		
	師が判断							
	・妊娠中若しくは授乳中の者、又は重	大な内科的)疾患(精神	疾患を含む)	を有すると	治験担当医		
	ゼ (ALT) が ULN のそれぞれ 3 倍			•	. , .	ŕ		
	ビン、アスパラギン酸アミノトラン							
選択基準	・適切な腎機能[クレアチニンが基準					能「総ビリカ		
主な	ング来院 A 前 2 週間以内の使用が					(// / / -		
	ロイド薬使用被験者では血小板数が			-				
	・18 成以上 ・スクリーニング来院 A の時点とスタ	カリー・ン	が水腔 D (D	ov. 1) Ø 49	時間以内の明	キ占で フニ		
対象	外国人成人慢性 ITP 患者 64 例 ・18 歳以上							
デザイン	ランダム化、二重盲検、プラセボ対照	A. 用量設定	Y、並行群間	比較試験				
試験	を評価する。							

副作用	1 (20.0)	6 (40.0)	11 (73.3)	8 (57.1)	10 (66.7)
血液およびリンパ系障害	0 (0)	0 (0)	0 (0)	1 (7.1)	0 (0)
白血球増加症	0 (0)	0 (0)	0 (0)	1 (7.1)	0 (0)
心臓障害	0 (0)	0 (0)	0 (0)	1 (7.1)	0 (0)
心筋梗塞	0 (0)	0 (0)	0 (0)	1 (7.1)	0 (0)
耳および迷路障害	1 (20.0)	0 (0)	0 (0)	0 (0)	1 (6.7)
聴覚過敏	0 (0)	0 (0)	0 (0)	0 (0)	1 (6.7)
	1 (20.0)	0 (0)	0 (0)	0 (0)	0 (0)
耳介腫脹					- (-/
眼障害	0 (0)	0 (0)	1 (6.7)	1 (7.1)	1 (6.7)
眼の異常感	0 (0)	0 (0)	1 (6.7)	0 (0)	0 (0)
流涙増加	0 (0)	0 (0)	1 (6.7)	0 (0)	0 (0)
差明 (2011年) 115月日 (27)	0 (0)	0 (0)	0 (0)	0 (0)	1 (6.7)
網膜動脈閉塞	0 (0)	0 (0)	0 (0)	1 (7.1)	0 (0)
胃腸障害	0 (0)	3 (20.0)	2 (13.3)	3 (21.4)	3 (20.0)
下痢	0 (0)	1 (6.7)	1 (6.7)	0 (0)	2 (13.3)
悪心	0 (0)	0 (0)	0 (0)	2 (14.3)	1 (6.7)
嘔吐	0 (0)	1 (6.7)	0 (0)	1 (7.1)	1 (6.7)
消化不良	0 (0)	1 (6.7)	0 (0)	1 (7.1)	0 (0)
上腹部痛	0 (0)	0 (0)	0 (0)	0 (0)	1 (6.7)
鼓腸	0 (0)	1 (6.7)	0 (0)	0 (0)	0 (0)
舌障害	0 (0)	0 (0)	1 (6.7)	0 (0)	0 (0)
全身障害および投与局所様態	1 (20.0)	1 (6.7)	4 (26.7)	2 (14.3)	3 (20.0)
疲労	1 (20.0)	1 (6.7)	4 (26.7)	2 (14.3)	1 (6.7)
無力症	0 (0)	1 (6.7)	0 (0)	0 (0)	0 (0)
空腹	0 (0)	0 (0)	0 (0)	0 (0)	1 (6.7)
疼痛	0 (0)	0 (0)	0 (0)	0 (0)	1 (6.7)
感染症および寄生虫症	0 (0)	1 (6.7)	0 (0)	1 (7.1)	0 (0)
せつ	0 (0)	0 (0)	0 (0)	1 (7.1)	0 (0)
上気道感染	0 (0)	1 (6.7)	0 (0)	0 (0)	0 (0)
臨床検査	0 (0)	0 (0)	2 (13.3)	0 (0)	4 (26.7)
血小板数増加	0 (0)	0 (0)	0 (0)	0 (0)	4 (26.7)
アラニン・アミノトランスフェラーゼ増	0 (0)	0 (0)	1 (6.7)	0 (0)	0 (0)
加					
アスパラギン酸アミノトランスフェラ	0 (0)	0 (0)	1 (6.7)	0 (0)	0 (0)
ーゼ増加					
ヘモグロビン減少	0 (0)	0 (0)	1 (6.7)	0 (0)	0 (0)
代謝および栄養障害	0 (0)	0 (0)	1 (6.7)	1 (7.1)	0 (0)
脱水	0 (0)	0 (0)	0 (0)	1 (7.1)	0 (0)
高トリグリセリド血症	0 (0)	0 (0)	1 (6.7)	0 (0)	0 (0)
筋骨格系および結合組織障害	0 (0)	0 (0)	3 (20.0)	1 (7.1)	1 (6.7)
四肢痛	0 (0)	0 (0)	2 (13.3)	0 (0)	0 (0)
背部痛	0 (0)	0 (0)	0 (0)	1 (7.1)	0 (0)
筋痙縮	0 (0)	0 (0)	0 (0)	0 (0)	1 (6.7)
筋骨格系胸痛	0 (0)	0 (0)	1 (6.7)	0 (0)	0 (0)
筋痛	0 (0)	0 (0)	1 (6.7)	0 (0)	0 (0)

神経系障害	1 (20.0)	2 (13.3)	3 (20.0)	3 (21.4)	5 (33.3)
頭痛	1 (20.0)	2 (13.3)	3 (20.0)	1 (7.1)	4 (26.7)
片頭痛	0 (0)	0 (0)	0 (0)	0 (0)	2 (13.3)
傾眠	0 (0)	0 (0)	0 (0)	1 (7.1)	1 (6.7)
浮動性めまい	0 (0)	0 (0)	0 (0)	1 (7.1)	0 (0)
一過性脳虚血発作	0 (0)	0 (0)	0 (0)	1 (7.1)	0 (0)
精神障害	0 (0)	0 (0)	0 (0)	1 (7.1)	0 (0)
不眠症	0 (0)	0 (0)	0 (0)	1 (7.1)	0 (0)
呼吸器、胸郭および縦隔障害	0 (0)	2 (13.3)	2 (13.3)	1 (7.1)	0 (0)
鼻出血	0 (0)	1 (6.7)	2 (13.3)	1 (7.1)	0 (0)
喀血	0 (0)	1 (6.7)	0 (0)	0 (0)	0 (0)
皮膚および皮下組織障害	0 (0)	0 (0)	1 (6.7)	1 (7.1)	3 (20.0)
ざ瘡	0 (0)	0 (0)	0 (0)	1 (7.1)	0 (0)
点状出血	0 (0)	0 (0)	0 (0)	0 (0)	1 (6.7)
色素沈着障害	0 (0)	0 (0)	0 (0)	1 (7.1)	0 (0)
そう痒症	0 (0)	0 (0)	0 (0)	0 (0)	1 (6.7)
発疹	0 (0)	0 (0)	1 (6.7)	0 (0)	0 (0)
皮膚出血	0 (0)	0 (0)	0 (0)	0 (0)	1 (6.7)
皮膚刺激	0 (0)	0 (0)	0 (0)	0 (0)	1 (6.7)
血管障害	0 (0)	0 (0)	0 (0)	1 (7.1)	1 (6.7)
高血圧	0 (0)	0 (0)	0 (0)	1 (7.1)	0 (0)
血管収縮	0 (0)	0 (0)	0 (0)	0 (0)	1 (6.7)
	•		•	•	

例数(%)、MedDRA ver. 10.1

重篤な副作用は、アバトロンボパグ 10mg 群で 1 例(心筋梗塞、網膜動脈閉塞、一過性脳虚血発作)に認められた。

投与中止に至った副作用は、アバトロンボパグ 5 mg 群で 1 例(筋骨格系胸痛)、10 mg 群で 2 例(心筋梗塞、一過性脳虚血発作各 1 例)、20 mg 群で 2 例(血小板数増加 2 例)に認められた。本試験において、死亡は認められなかった。

(4) 検証的試験

1) 有効性検証試験

<待機的な観血的手技を予定している慢性肝疾患患者における血小板減少症の改善>

・国際共同第3相試験(311 試験: ADAPT-2 試験)⁹⁾

	血小板減少症を伴う慢性肝疾患患者での、ランダム割り付けから待機的な観血的手技の 7 日後ま
目的	での血小板輸血及び止血処置の回避率について、アバトロンボパグ(血小板数 40,000/µL 未満の被
Бнл	験者には 60mg、40,000/μL 以上 50,000/μL 未満の被験者には 40mg)のプラセボに対する優越性を
	検証する。
試験	 国際共同、多施設共同、ランダム化、二重盲検、プラセボ対照、並行群間比較試験
デザイン	国际共同、多地政共同、アンケムに、二重目快、アクモが対点、並行杆间比較的級
対象	待機的な観血的手技を予定する血小板減少症を伴う成人の慢性肝疾患患者 204 例(日本人 50 例を
刈水	含む)
	・18 歳以上
主な	・慢性肝疾患
選択基準	・ベースラインの平均血小板数が 50,000/µL 未満
	・本試験で許容される待機的な観血的手技を予定しており、ベースラインから臨床的に意義のあ

る血小板数の増加がない場合に、待機的な観血的手技の出血リスクに対処するため、治験担当 医師により血小板輸血が必要と判断されている ・スクリーニング時の MELD スコアが 24 以下 ・ベラパミル以外の P-gp 阻害剤を服用している場合は、スクリーニング検査前7日間の用量に変 更がない など ・動脈又は静脈の血栓症(部分閉塞又は完全閉塞を含む)の既往を有する ・スクリーニング時に門脈本幹、門脈枝、一部の脾臓腸間膜系に血栓症(部分閉塞又は完全閉塞) の現病を有するエビデンスが認められている ・スクリーニング時の門脈血流速度が 10cm/s 未満 ・ 治療困難な肝性脳症 主な ・BCLC 病期分類 C 又は D の肝細胞癌 除外基準 ・スクリーニング検査前7日以内に血小板輸血又は血小板を含有する血液製剤の輸血を受けてい る (ただし、濃厚赤血球輸血を受けた患者は除外しなくてよい) ・スクリーニング検査前7日以内に、ヘパリン、ワルファリン、非ステロイド性抗炎症薬、アスピ リン、ベラパミル、又はチクロピジン、もしくは GPIIb/IIIa 拮抗薬(例: tirofiban) などの抗血小 板剤を使用 など ランダム化前期間には、被験者の血小板数が 2 回測定(2 回の測定がいずれも 60,000/uL 以下、2 回の測定の平均値が 50,000/uL 未満) され、ベースラインの平均血小板数に基づいて「ベースライ ンの血小板数が低いコホート(40,000/μL未満)」又は「ベースラインの血小板数が高いコホート (40,000/μL 以上 50,000/μL 未満)」のいずれかに分けられた。各コホート内で被験者をさらに待機 的な観血的手技の出血リスク(低、中、高)*及び肝細胞癌の状態(あり、なし)により層別し、 プラセボ群又はアバトロンボパグ群にランダムに1:2で割り付けた。 ランダム化期間には、プラセボ又はアバトロンボパグが1日1回、5日間食後経口投与された。べ ースラインの血小板数が低いコホート (40,000/μL 未満) の被験者にはアバトロンボパグ 60mg、ベ ースラインの血小板数が高いコホート(40,000/μL 以上 50,000/μL 未満)の被験者にはアバトロン ボパグ 40mg が投与され、治験薬の最終投与の 5~8 日後に予定された待機的な観血的手技を実施 した。 フォローアップ期間には、治験薬の最終投与の30日後まで被験者の追跡調査を行った。 血小板数は Day 4、Day 10~13 (待機的な観血的手技日)、待機的な観血的手技の 7 日後及び Day 試験方法 35 に測定した。 ※: 許容された待機的な観血的手技とその出血リスク 出血リスク 処置 腹水穿刺、胸腔穿刺、上部消化管内視鏡検査(生検ありの場合も含む)、上部消 低リスク 化管内視鏡下静脈瘤結紮術・硬化療法(生検ありの場合を含む)、大腸内視鏡検 (検出しやすく止血が容易) 査 (大腸ポリペクトミー、生検ありの場合を含む) 肝生検、気管支鏡(生検ありの場合も含む)、肝細胞癌に対するエタノール注入 中リスク 療法・化学塞栓療法(TACE) 胆管系処置、歯科処置、経頚静脈的肝内門脈大循環短絡術(TIPS)、腹腔鏡下処 高リスク 置、腎瘻カテーテル留置、肝細胞癌に対するラジオ波焼灼術、腎生検、血管カテ (検出し難く止血が困難) ーテル手技 (肺高血圧患者への右心カテーテル検査を含む) <有効性評価項目> [主要評価項目] ・ランダム割り付けから待機的な観血的手技の 7 日後までの血小板輸血及び止血処置を回避した 評価項目 被験者の割合 (レスポンダー割合) [副次評価項目] ・待機的な観血的手技日に血小板数が目標とした 50,000/µL 以上に達した被験者の割合 (レスポン

ダー割合)

- ・ベースラインから待機的な観血的手技日までの血小板数の変化量 〔探索的評価項目〕
- ・各来院時での血小板数など

<安全性評価項目>

有害事象など

<有効性評価項目>

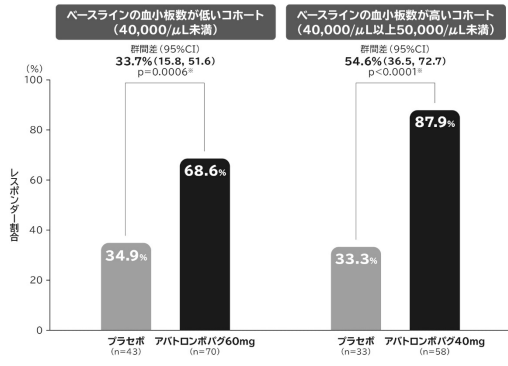
[主要評価項目]

1) ランダム割り付けから待機的な観血的手技の7日後までの血小板輸血及び止血処置を回避した被験者の割合(レスポンダー割合)

ベースラインの血小板数が低いコホート (40,000/ μ L 未満) におけるレスポンダー割合は、プラセボ群 34.9%、アバトロンボパグ 60mg 群 68.6%、群間差は 33.7% (95%CI: 15.8,51.6) であり、アバトロンボパグ 60mg 群ではプラセボ群に比べてレスポンダー割合が有意に高いことが示された。

また、ベースラインの血小板数が高いコホート ($40,000/\mu$ L 以上 $50,000/\mu$ L 未満) におけるレスポンダー割合は、プラセボ群 33.3%、アバトロンボパグ 40mg 群 87.9%、群間差は 54.6% (95%CI: 36.5,72.7) であり、アバトロンボパグ 40mg 群でもプラセボ群に比べてレスポンダー割合が有意に高いことが示された。

以上の結果から、レスポンダー割合におけるアバトロンボパグのプラセボに対する優越性が検 証された。



解析対象集団:FAS 待機的な観血的手技の出血リスクを調整した一般化CMH検定※:有意水準 α =0.05

[副次評価項目]

1) 待機的な観血的手技日に血小板数が目標とした 50,000/µL 以上に達した被験者の割合 (レスポンダー割合)

ベースラインの血小板数が低いコホート (40,000/μL 未満) におけるレスポンダー割合は、プラ

結果

セボ群 7.0%、アバトロンボパグ 60mg 群 67.1%、群間差は 60.2%(95%CI: 46.8, 73.5)であり、アバトロンボパグ 60mg 群ではプラセボ群に比べてレスポンダー割合が有意に高いことが示された(p<0.0001*、待機的な観血的手技の出血リスクを調整した一般化 CMH 検定)。

また、ベースラインの血小板数が高いコホート ($40,000/\mu$ L以上 $50,000/\mu$ L未満) におけるレスポンダー割合は、プラセボ群 39.4%、アバトロンボパグ 40mg 群 93.1%、群間差は 53.7% (95%CI: 35.8,71.6) であり、アバトロンボパグ 40mg 群でもプラセボ群に比べてレスポンダー割合が有意に高いことが示された(p<0.0001^{*}、待機的な観血的手技の出血リスクを調整した一般化CMH 検定)。

※:有意水準 α=0.05

2) ベースラインから待機的な観血的手技日までの血小板数の変化量

ベースラインの血小板数が低いコホート (40,000/ μ L 未満) におけるベースラインから待機的な 観血的手技日までの血小板数の変化量は、プラセボ群 3,000/ μ L、アバトロンボパグ 60mg 群 31,300/ μ L、群間差は 25,400/ μ L (95%CI: 19,500,32,000) であり、アバトロンボパグ 60mg 群で はプラセボ群に比べて血小板数の変化量が有意に大きいことが示された (p<0.0001 * 、Wilcoxon の順位和検定)。

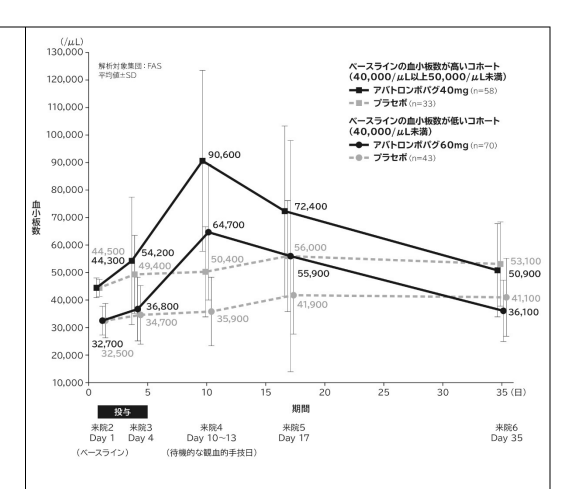
また、ベースラインの血小板数が高いコホート $(40,000/\mu\text{L}$ 以上 $50,000/\mu\text{L}$ 未満)におけるベースラインから待機的な観血的手技日までの血小板数の変化量は、プラセボ群 $5,900/\mu\text{L}$ 、アバトロンボパグ 40mg 群 $44,900/\mu\text{L}$ 、群間差は $36,300/\mu\text{L}$ (95%CI:25,500,45,500) であり、アバトロンボパグ 40mg 群でもプラセボ群に比べて血小板数の変化量が有意に大きいことが示された (p<0.0001*、Wilcoxon の順位和検定)。

※:有意水準 α=0.05

〔探索的評価項目〕

1) 各来院時での血小板数

ベースラインの血小板数が低いコホート ($40,000/\mu$ L 未満) 及びベースラインの血小板数が高いコホート ($40,000/\mu$ L 以上 $50,000/\mu$ L 未満) における各来院時での血小板数の推移は以下のとおりであった。



<安全性評価項目>

安全性解析対象集団

	ベースライ	ンの血小板数が	ベースラインの血小板数が		
	低い	コホート	高い	コホート	
	(40,000)/μL 未満)	(40,000/µL 以_	Ŀ 50,000/μL 未満)	
	プラセボ (n=43)	アバトロンボパグ 60mg (n=70)	プラセボ (n=33)	アバトロンボパグ 40mg (n=57)	
副作用	9 (20.9)	6 (8.6)	2 (6.1)	4 (7.0)	
耳および迷路障害	0 (0)	0 (0)	0 (0)	1 (1.8)	
回転性めまい	0 (0)	0 (0)	0 (0)	1 (1.8)	
眼障害	0 (0)	2 (2.9)	0 (0)	1 (1.8)	
結膜出血	0 (0)	1 (1.4)	0 (0)	0 (0)	
眼部腫脹	0 (0)	1 (1.4)	0 (0)	0 (0)	
眼部不快感	0 (0)	1 (1.4)	0 (0)	0 (0)	
視力障害	0 (0)	0 (0)	0 (0)	1 (1.8)	
胃腸障害	4 (9.3)	3 (4.3)	2 (6.1)	1 (1.8)	
腹痛	1 (2.3)	0 (0)	0 (0)	0 (0)	
上腹部痛	1 (2.3)	0 (0)	1 (3.0)	0 (0)	
便秘	0 (0)	0 (0)	1 (3.0)	0 (0)	
下痢	1 (2.3)	0 (0)	0 (0)	1 (1.8)	
悪心	1 (2.3)	2 (2.9)	0 (0)	1 (1.8)	
口内炎	0 (0)	1 (1.4)	0 (0)	0 (0)	
一般・全身障害および投与部位の	2 (4.7)	2 (2.9)	0 (0)	2 (3.5)	

状態				
無力症	1 (2.3)	0 (0)	0 (0)	0 (0)
疲労	1 (2.3)	0 (0)	0 (0)	2 (3.5)
疼痛	0 (0)	1 (1.4)	0 (0)	0 (0)
発熱	0 (0)	1 (1.4)	0 (0)	0 (0)
肝胆道系障害	0 (0)	0 (0)	0 (0)	1 (1.8)
門脈血栓症	0 (0)	0 (0)	0 (0)	1 (1.8)
代謝および栄養障害	1 (2.3)	0 (0)	0 (0)	0 (0)
食欲減退	1 (2.3)	0 (0)	0 (0)	0 (0)
筋骨格系および結合組織障害	0 (0)	1 (1.4)	0 (0)	0 (0)
筋骨格痛	0 (0)	1 (1.4)	0 (0)	0 (0)
神経系障害	4 (9.3)	2 (2.9)	1 (3.0)	0 (0)
浮動性めまい	1 (2.3)	1 (1.4)	1 (3.0)	0 (0)
頭痛	3 (7.0)	2 (2.9)	1 (3.0)	0 (0)
呼吸器、胸郭および縦隔障害	1 (2.3)	0 (0)	0 (0)	1 (1.8)
発声障害	0 (0)	0 (0)	0 (0)	1 (1.8)
口腔咽頭痛	1 (2.3)	0 (0)	0 (0)	0 (0)

例数(%)、MedDRA ver. 19.1

死亡は、ベースラインの血小板数が高いコホート (40,000/ μ L 以上 $50,000/\mu$ L 未満) におけるプラセボ群で 1 例 (急性心筋梗塞・多臓器機能不全症候群) に認められたが、治験薬と関連なしと判断された。本試験において、重篤な副作用、投与中止に至った副作用は認められなかった。

・海外第 3 相試験(310 試験:ADAPT-1 試験)(海外データ)¹⁰⁾

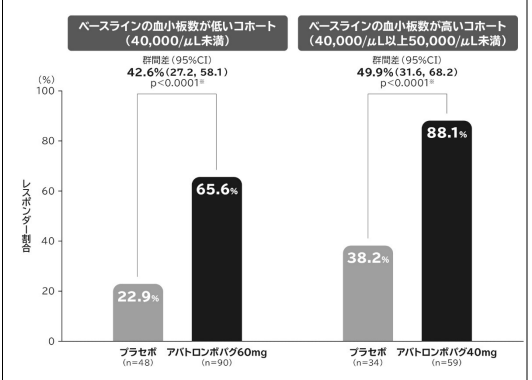
目的	血小板減少症を伴う慢性肝疾患患者での、ランダム割り付けから待機的な観血的手技の 7 日後ま					
	での血小板輸血及び止血処置の回避率について、アバトロンボパグ(血小板数 40,000/μL 未満の被					
	験者には 60mg、40,000/µL 以上 50,000/µL 未満の被験者には 40mg)のプラセボに対する優越性を					
	検証する。					
試験	国際共同、多施設共同、ランダム化、二重盲検、プラセボ対照、並行群間比較試験					
デザイン	国际共同、多胞放共同、ブングム化、二里目標、ブブビル対照、並行群間比較試験					
対象	待機的な観血的手技を予定する血小板減少症を伴う成人の慢性肝疾患患者 231 例					
	・18 歳以上					
	・慢性肝疾患					
	・ベースラインの平均血小板数が 50,000/μL 未満					
	・本試験で許容される待機的な観血的手技を予定しており、ベースラインから臨床的に意義のあ					
主な	る血小板数の増加がない場合に、待機的な観血的手技の出血リスクに対処するため、治験担当					
選択基準	医師により血小板輸血が必要と判断されている					
	・スクリーニング時の MELD スコアが 24 以下					
	・ベラパミル以外の P-gp 阻害剤を服用している場合は、スクリーニング検査前7日間の用量に変					
	更がない					
	など					
主な除外基準	・動脈又は静脈の血栓症(部分閉塞又は完全閉塞を含む)の既往を有する					
	・スクリーニング時に門脈本幹、門脈枝、一部の脾臓腸間膜系に血栓症(部分閉塞又は完全閉塞)					
	の現病を有するエビデンスが認められている					
	・スクリーニング時の門脈血流速度が 10cm/s 未満					
	・ 治療困難な肝性脳症					
	・BCLC 病期分類 C 又は D の肝細胞癌					
	・スクリーニング検査前7日以内に血小板輸血又は血小板を含有する血液製剤の輸血を受けてい					

る(ただし、濃厚赤血球輸血を受けた患者は除外しなくてよい) ・スクリーニング検査前7日以内に、ヘパリン、ワルファリン、非ステロイド性抗炎症薬、アスピ リン、ベラパミル、又はチクロピジン、もしくは GPIIb/IIIa 拮抗薬(例: tirofiban) などの抗血小 板剤を使用 など ランダム化前期間には、被験者の血小板数が 2 回測定(2 回の測定がいずれも 60,000/μL 以下、2 回の測定の平均値が 50,000/µL 未満) され、ベースラインの平均血小板数に基づいて「ベースライ ンの血小板数が低いコホート(40,000/μL 未満)」又は「ベースラインの血小板数が高いコホート (40,000/µL 以上 50,000/µL 未満)」のいずれかに分けられた。各コホート内で被験者をさらに待機 的な観血的手技の出血リスク(低、中、高)*及び肝細胞癌の状態(あり、なし)により層別し、 プラセボ群又はアバトロンボパグ群にランダムに 1:2 で割り付けた。 ランダム化期間には、プラセボ又はアバトロンボパグが1日1回、5日間食後経口投与された。べ ースラインの血小板数が低いコホート (40,000/μL 未満) の被験者にはアバトロンボパグ 60mg、ベ ースラインの血小板数が高いコホート(40,000/μL 以上 50,000/μL 未満)の被験者にはアバトロン ボパグ 40mg が投与され、治験薬の最終投与の 5~8 日後に予定された待機的な観血的手技を実施 した。 フォローアップ期間には、治験薬の最終投与の30日後まで被験者の追跡調査を行った。 血小板数は Day 4、Day 10~13(待機的な観血的手技日)、待機的な観血的手技の 7 日後及び Day 試験方法 35 に測定した。 ※:許容された待機的な観血的手技とその出血リスク 出血リスク 腹水穿刺、胸腔穿刺、上部消化管内視鏡検査(生検ありの場合も含む)、上部消 低リスク 化管内視鏡下静脈瘤結紮術・硬化療法 (生検ありの場合を含む)、大腸内視鏡検 (検出しやすく止血が容易) 査 (大腸ポリペクトミー、生検ありの場合を含む) 肝生検、気管支鏡(生検ありの場合も含む)、肝細胞癌に対するエタノール注入 中リスク 療法・化学塞栓療法(TACE) 胆管系処置、歯科処置、経頚静脈的肝内門脈大循環短絡術(TIPS)、腹腔鏡下処 高リスク 置、腎瘻カテーテル留置、肝細胞癌に対するラジオ波焼灼術、腎生検、血管カテ (検出し難く止血が困難) ーテル手技(肺高血圧患者への右心カテーテル検査を含む) <有効性評価項目> [主要評価項目] ・ランダム割り付けから待機的な観血的手技の 7 日後までの血小板輸血及び止血処置を回避した 被験者の割合(レスポンダー割合) [副次評価項目] ・待機的な観血的手技日に血小板数が目標とした 50,000/µL 以上に達した被験者の割合 (レスポン 評価項目 ・ベースラインから待機的な観血的手技日までの血小板数の変化量 〔探索的評価項目〕 各来院時での血小板数 など <安全性評価項目> 有害事象 など <有効性評価項目> 「主要評価項目) 結果 1) ランダム割り付けから待機的な観血的手技の7日後までの血小板輸血及び止血処置を回避し た被験者の割合 (レスポンダー割合) ベースラインの血小板数が低いコホート (40,000/µL 未満) におけるレスポンダー割合は、プラ

セボ群 22.9%、アバトロンボパグ 60mg 群 65.6%、群間差は 42.6% (95%CI: 27.2,58.1) であり、アバトロンボパグ 60mg 群ではプラセボ群に比べてレスポンダー割合が有意に高いことが示された。

また、ベースラインの血小板数が高いコホート ($40,000/\mu$ L以上 $50,000/\mu$ L未満) におけるレスポンダー割合は、プラセボ群 38.2%、アバトロンボパグ 40mg 群 88.1%、群間差は 49.9% (95%CI: 31.6,68.2) であり、アバトロンボパグ 40mg 群でもプラセボ群に比べてレスポンダー割合が有意に高いことが示された。

以上の結果から、レスポンダー割合におけるアバトロンボパグのプラセボに対する優越性が検 証された。



解析対象集団: FAS 待機的な観血的手技の出血リスクを調整した一般化CMH検定※: 有意水準α=0.05

[副次評価項目]

1) 待機的な観血的手技日に血小板数が目標とした 50,000/µL 以上に達した被験者の割合 (レスポンダー割合)

ベースラインの血小板数が低いコホート (40,000/ μ L 未満) におけるレスポンダー割合は、プラセボ群 4.2%、アバトロンボパグ 60mg 群 68.9%、群間差は 64.7% (95%CI: 53.6,75.8) であり、アバトロンボパグ 60mg 群ではプラセボ群に比べてレスポンダー割合が有意に高いことが示された(p<0.0001*、待機的な観血的手技の出血リスクを調整した一般化 CMH 検定)。

また、ベースラインの血小板数が高いコホート ($40,000/\mu$ L 以上 $50,000/\mu$ L 未満) におけるレスポンダー割合は、プラセボ群 20.6%、アバトロンボパグ 40mg 群 88.1%、群間差は 67.5% (95%CI: 51.6,83.4) であり、アバトロンボパグ 40mg 群でもプラセボ群に比べてレスポンダー割合が有意に高いことが示された(p<0.0001^{*}、待機的な観血的手技の出血リスクを調整した一般化 CMH 検定)。

※:有意水準 α=0.05

2) ベースラインから待機的な観血的手技日までの血小板数の変化量 ベースラインの血小板数が低いコホート (40,000/µL 未満) におけるベースラインから待機的な 観血的手技日までの血小板数の変化量は、プラセボ群 800/µL 、アバトロンボパグ 60mg 群 32,000/µL、群間差は 27,500/µL (95%CI: 22,500,32,500) であり、アバトロンボパグ 60mg 群で はプラセボ群に比べて血小板数の変化量が有意に大きいことが示された(p < 0.0001*、Wilcoxonの順位和検定)。

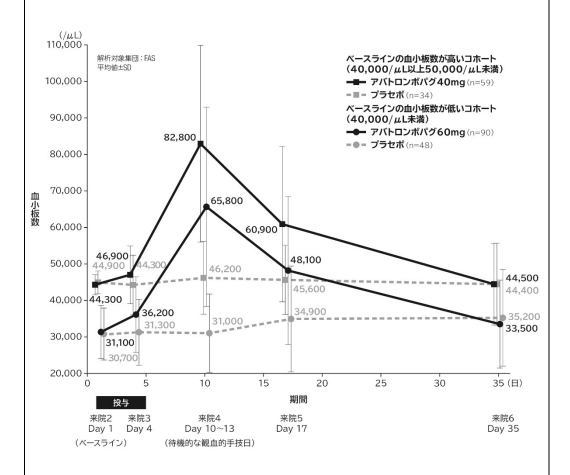
また、ベースラインの血小板数が高いコホート (40,000/ μ L 以上 50,000/ μ L 未満) におけるベースラインから待機的な観血的手技日までの血小板数の変化量は、プラセボ群 1,000/ μ L、アバトロンボパグ 40mg 群 37,100/ μ L、群間差は 33,000/ μ L (95%CI: 25,500,41,500) であり、アバトロンボパグ 40mg 群でもプラセボ群に比べて血小板数の変化量が有意に大きいことが示された (μ <0.0001*、Wilcoxon の順位和検定)。

※:有意水準 α=0.05

〔探索的評価項目〕

1) 各来院時での血小板数

ベースラインの血小板数が低いコホート ($40,000/\mu$ L 未満) 及びベースラインの血小板数が高いコホート ($40,000/\mu$ L 以上 $50,000/\mu$ L 未満) における各来院時での血小板数の推移は以下のとおりであった。



<安全性評価項目>

安全性解析対象集団

	ベースラインの血小板数が 低いコホート (40,000/μL 未満)		ベースラインの血小板数が 高いコホート (40,000/µL 以上 50,000/µL 未満)	
	プラセボ (n=48)	アバトロンボパグ 60mg (n=89)	プラセボ (n=32)	アバトロンボパグ 40mg (n=58)
副作用	7 (14.6)	12 (13.5)	2 (6.3)	4 (6.9)
血液およびリンパ系障害	0 (0)	1 (1.1)	0 (0)	0 (0)
貧血	0 (0)	1 (1.1)	0 (0)	0 (0)

		L		1
眼障害	0 (0)	1 (1.1)	0 (0)	0 (0)
視力低下	0 (0)	1 (1.1)	0 (0)	0 (0)
胃腸障害	2 (4.2)	5 (5.6)	2 (6.3)	2 (3.4)
腹痛	1 (2.1)	0 (0)	1 (3.1)	0 (0)
上腹部痛	0 (0)	1 (1.1)	0 (0)	0 (0)
下痢	1 (2.1)	1 (1.1)	1 (3.1)	0 (0)
口内乾燥	0 (0)	1 (1.1)	0 (0)	0 (0)
鼓腸	0 (0)	0 (0)	0 (0)	1 (1.7)
悪心	1 (2.1)	1 (1.1)	1 (3.1)	1 (1.7)
直腸出血	0 (0)	1 (1.1)	0 (0)	0 (0)
嘔吐	0 (0)	1 (1.1)	0 (0)	0 (0)
一般・全身障害および投与部位の 状態	2 (4.2)	3 (3.4)	2 (6.3)	1 (1.7)
疲労	0 (0)	2 (2.2)	1 (3.1)	0 (0)
熱感	1 (2.1)	0 (0)	0 (0)	0 (0)
倦怠感	0 (0)	1 (1.1)	0 (0)	0 (0)
発熱	0 (0)	0 (0)	1 (3.1)	1 (1.7)
口渇	1 (2.1)	0 (0)	0 (0)	0 (0)
感染症および寄生虫症	1 (2.1)	0 (0)	0 (0)	0 (0)
蜂巣炎	1 (2.1)	0 (0)	0 (0)	0 (0)
臨床検査	1 (2.1)	0 (0)	0 (0)	0 (0)
血小板数減少	1 (2.1)	0 (0)	0 (0)	0 (0)
代謝および栄養障害	1 (2.1)	0 (0)	0 (0)	1 (1.7)
食欲減退	1 (2.1)	0 (0)	0 (0)	1 (1.7)
筋骨格系および結合組織障害	0 (0)	3 (3.4)	0 (0)	1 (1.7)
背部痛	0 (0)	1 (1.1)	0 (0)	0 (0)
骨痛	0 (0)	2 (2.2)	0 (0)	0 (0)
筋痙縮	0 (0)	0 (0)	0 (0)	1 (1.7)
筋肉痛	0 (0)	1 (1.1)	0 (0)	0 (0)
神経系障害	3 (6.3)	2 (2.2)	1 (3.1)	2 (3.4)
浮動性めまい	0 (0)	1 (1.1)	0 (0)	1 (1.7)
頭痛	2 (4.2)	1 (1.1)	1 (3.1)	2 (3.4)
嗜眠	1 (2.1)	0 (0)	0 (0)	0 (0)
精神障害	0 (0)	1 (1.1)	0 (0)	0 (0)
妄想	0 (0)	1 (1.1)	0 (0)	0 (0)
皮膚および皮下組織障害	0 (0)	1 (1.1)	0 (0)	0 (0)
紅斑	0 (0)	1 (1.1)	0 (0)	0 (0)
血管障害	0 (0)	1 (1.1)	0 (0)	0 (0)
ほてり	0 (0)	1 (1.1)	0 (0)	0 (0)

例数(%)、MedDRA ver. 19.1

重篤な副作用は、ベースラインの血小板数が低いコホート(40,000/μL 未満)におけるプラセボ群で1例(血小板数減少)、アバトロンボパグ 60mg 群で1例(貧血・筋肉痛)、ベースラインの血小板数が高いコホート(40,000/μL 以上 50,000/μL 未満)におけるプラセボ群で1例(下痢・発熱)に認められた。投与中止に至った副作用は、ベースラインの血小板数が低いコホート(40,000/μL

未満)におけるアバトロンボパグ 60mg 群で1例(貧血・筋肉痛)に認められた。死亡は、ベースラインの血小板数が高いコホート(40,000/μL以上50,000/μL未満)におけるアバトロンボパグ 40mg 群で2例(多臓器機能不全症候群、肝性昏睡各1例)に認められたが、いずれも治験薬と関連なしと判断された。

<持続性及び慢性免疫性血小板減少症>

・国内第3相試験(307試験: AVA-ITP-307試験)^{11,12)}

· 国内 第 3 作品	、
	26 週間の投与期間中、救援療法を実施せずに、血小板数が 50,000/µL 以上となった累積週数に基
目的	づき、日本人成人慢性 ITP 患者におけるアバトロンボパグの有効性を評価する。主要評価期(コ
	ア期)とともに、アバトロンボパグの長期投与の安全性及び忍容性を評価する(継続期)。
	/ 別)ととのに、 / ハードロンスル・ノ の及列及子の女主は及び心存はを計画する(極利別)。
試験	多施設共同、非盲検、非対照試験
デザイン	
対象	過去の ITP 治療が効果不十分であり、2 回測定した血小板数の平均値が 30,000/µL 未満であった日
7.5.25	本人成人慢性 ITP 患者 19 例
	(コア期)
	・18 歳以上
	・慢性 ITP (12 カ月以上持続) と確定診断され、過去の ITP 治療の効果が不十分と治験責任医師
	により判断された
主な	・2 回測定した血小板数の平均値が 30,000/µL 未満であった (いずれの測定値も 35,000/µL を超え
選択基準	ない。2回の測定は、48時間以上及び2週間以内の間隔で実施)
	(継続期)
	・治験責任医師の判断により、コア期の参加中に重大な安全性又は忍容性の懸念が認められなか
	った
	(コア期)
	・既知の二次性 ITP [Helicobacter pylori 菌感染による ITP、ヒト免疫不全ウイルス(HIV)若し
	くは C 型肝炎ウイルス(HCV)感染、又は全身性エリテマトーデスなど]
	・既知の遺伝性血小板減少症(MYH-9 異常症など)又は遺伝性血栓性障害(第 V 因子ライデ
	ン、アンチトロンビンIII欠乏症など)
	・骨髄異形成症候群の既往を有する
	・動脈又は静脈の血栓症の既往を有する
	・重大な心血管系疾患[ニューヨーク心臓協会分類 Grade III/IVのうっ血性心不全、血栓・塞栓イ
	ベントのリスク上昇が確認されている不整脈(心房細動など)、狭心症、冠動脈ステント留置
	術、血管形成術及び冠動脈バイパス術など]の既往を有する
	・肝硬変、門脈圧亢進症又は慢性活動性肝炎の既往を有する
主な	・悪性疾患を併発している、又はITP治療以外の理由で細胞障害性化学療法を受けている
-	
除外基準	・Day 1 (ベースライン) 前1週間以内に免疫グロブリン (免疫グロブリン大量静注療法及び抗
	Dヒト免疫グロブリン製剤)を使用又は副腎皮質ステロイド薬救援療法を実施した
	・Day 1 (ベースライン) 前 12 週間以内に脾臓摘出術を実施又はリツキシマブを使用した
	・Day 1 (ベースライン) 前 1 週間以内にロミプロスチム又はエルトロンボパグを使用した
	・Day 1 (ベースライン) 前 4 週間以内に長期の副腎皮質ステロイド薬投与を実施又はアザチオ
	プリンを使用した(ただし、少なくとも4週間用量が一定であれば参加可能とした)
	・Day 1 (ベースライン) 前 4 週間以内にミコフェノール酸モフェチル、シクロスポリン A 又は
	ダナゾールを使用した(ただし、少なくとも 12 週間用量が一定であれば参加可能とした)
	(継続期)
	・治験担当医師により、継続期への参加が適切でないと判断された
	・治験担当医師により、治験実施計画書の要件を遵守することができない、又はその意思がない
	とみなされた
	本試験は、組み入れ前期、コア期及び継続期の3期で構成された。
試験方法	【コア期】

すべての被験者で、アバトロンボパグの食後経口投与を 20mg1 日 1 回から開始した。投与開始後、血小板数、症状に応じた用法・用量の調節レベル及び調節方法に従って、アバトロンボパグの用法・用量を調節しながら 26 週間投与した。用法・用量の最大レベルを 40mg1 日 1 回、最小レベルを 20mg 週 1 回とした。併用する ITP 治療薬の減量期間 (第 6 週から 12 週間) では、併用する ITP 治療薬の減量を可能とした。

【継続期】

コア期を完了した被験者 15 例で、継続期移行の適格基準をすべて満たし、かつ移行希望の被験者は継続期に移行し、アバトロンボパグの投与を継続することができることとした。継続期に移行しない被験者は、用量漸減期間及び追跡調査期間を必要とした。

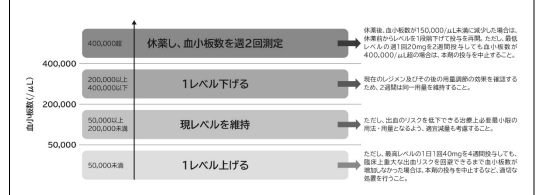
継続期では、安全性及び有効性のデータを月 1 回収集することとした。継続期に用法・用量調節が必要な被験者、併用する ITP 治療薬を減量する被験者又は救援療法を実施する被験者は、週 1 回 3 週間連続して来院することとした。

■用法・用量レベル

用法・用量	レベル
	, ,
40mg を 1 日 1 回投与	6
40mg を週 3 回+20mg を残りの週 4 回投与	5
20mg を1日1回投与(投与開始時)	4
20mg を週 3 回投与	3
20mg を週 2 回投与 又は 40mg を週 1 回投与	2
20mg を週 1 回投与	1

*1日1回より低い頻度で本剤を投与する場合は、連日投与を避け、週ごとに一貫した方法で服薬すること。

■用法・用量レベルの調節方法



<有効性評価項目>

(コア期)

[主要評価項目]

・血小板反応の累積週数 (26 週間の投与期間中、救援療法を実施せずに、血小板数が 50,000/µL 以上となった累積週数)

評価項目

〔重要な副次評価項目〕

・Day 8 の血小板反応率 (救援療法を実施せずに、Day 8 の血小板数が 50,000/μL 以上であった被験者の割合)

〔その他の評価項目〕

- ・持続血小板反応率 [26 週間の投与期間中、救援療法を実施せずに、最後の 8 週間のうち 6 週間以上 (75%以上) で血小板数が 50,000/μL 以上となった被験者の割合]
- ・血小板数の中央値の推移

- ・世界保健機関 (WHO) 出血スコアに基づく、出血、挫傷及び点状出血を含む ITP 関連の出血症 状の発現割合及び重症度 (各被験者で報告された 26 週間の投与期間中の最悪スコア)
- ・各被験者の連続した血小板反応の最長持続期間(26週間の投与期間中、救援療法を実施せずに、 血小板数50,000/μL以上を連続して達成した週数)
- ・26 週間の投与期間中に救援療法を実施した被験者の割合
- ・ベースライン以降に併用する ITP 治療薬を減量/使用中止した被験者の割合
- ・International Working Group (IWG) の定義による奏効 (血小板数が 30,000/μL 以上かつベースラインから 2 倍以上増加し、出血が認められないこと) 及び完全奏効 (血小板数が 100,000/μL 以上であり、出血が認められないこと) を達成した被験者の割合など

(継続期)

- ・特定の時点での全被験者の血小板数の中央値
- ・救援療法を必要とした被験者の割合
- ・出血の発現割合及び重症度(WHO 出血スコアに準拠) など

<救援療法について>

- ■救援療法は血小板数の増加が緊急に必要な場合に考慮された(例:血小板数が10,000/μL未満などのような生命を脅かす血小板減少症、大出血、出血の可能性を示唆する臨床症状又は徴候)
- ■救援療法は以下のように定義された。なお、TPO 受容体作動薬は救援療法として使用不可とした。
 - ・ ITP 治療薬又は血小板減少症の治療薬の追加 (例:副腎皮質ステロイド薬、免疫グロブリンの静注療法、抗 D 免疫グロブリン療法、ミコフェノール酸モフェチル、アザチオプリン、ダナゾール、シクロスポリン A、血小板輸血)
 - ・ ベースラインで併用している ITP 治療薬の増量
 - 注) 救援療法の使用後は、すべての測定で血小板数の反応なしとみなした。

<安全性評価項目>

• 有害事象

など

<有効性評価項目>

(コア期)

〔主要評価項目〕

1) 血小板反応の累積週数

血小板反応の累積週数 (26 週間の投与期間中、救援療法を実施せずに、血小板数が 50,000/μL 以上となった累積週数) の平均値は 13.47 週 (95%CI: 9.13,17.80) であった。95%CI の下限値 9.13 週は、事前に規定した本試験の有効性閾値 8.02 週以上であり、アバトロンボパグの有効性の主要評価項目を達成した。

結果

	アバトロンボパグ (n=19)
26 週間の投与期間中、救援療法を実施せずに、血小板数が 50,000/μL 以上。	となった累積週数(週)
平均値	13.47
SD	9.002
95%CI	9.13, 17.80
中央値	16.57
最小值,最大值	0.0, 25.1

解析対象集団:FAS

[重要な副次評価項目]

1) Day 8 の血小板反応率

Day 8 の血小板反応率(救援療法を実施せずに、Day 8 の血小板数が $50,000/\mu$ L 以上であった被験者の割合)は 63.2% (95%CI: 38.4,83.7)(12/19 例)であった。

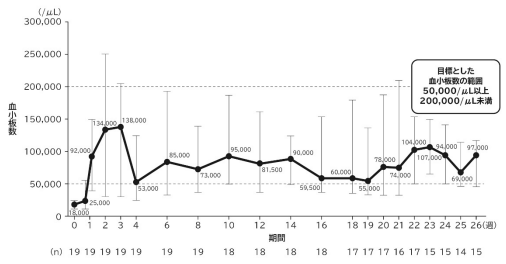
[その他の評価項目]

1) 持続血小板反応率

持続血小板反応率 [26 週間の投与期間中、救援療法を実施せずに、最後の 8 週間のうち 6 週間以上 (75%以上) で血小板数が $50,000/\mu$ L 以上となった被験者の割合] は 42.1% (95%CI: 20.3, 66.5) (8/19 例) であった。

2) 血小板数の中央値の推移

26 週間の投与期間における血小板数の中央値の推移は以下のとおりであった。



解析対象集団:FAS 中央値(四分位範囲)

図中に記載された数値は測定時点の解析対象例数であり、投与期間中に試験を中止した患者は、中止した 時点以降の血小板数の評価から除外された。

- 3) WHO 出血スコアに基づく、出血、挫傷及び点状出血を含む ITP 関連の出血症状の発現割合及 び重症度(各被験者で報告された 26 週間の投与期間中の最悪スコア) WHO 出血スコアに基づく、出血、挫傷及び点状出血を含む ITP 関連の出血症状の発現割合は、 Grade 0 が 21.1%、Grade 1 が 73.7%、Grade 2 が 5.3%、Grade 3 及び Grade 4 が 0%であった。
- 4) 各被験者の連続した血小板反応の最長持続期間 各被験者の連続した血小板反応の最長持続期間(26 週間の投与期間中、救援療法を実施せず に、血小板数 50,000/μL 以上を連続して達成した週数)の平均値は 7.63 週であった。
- 5) 26 週間の投与期間中に救援療法を実施した被験者の割合 26 週間の投与期間中に救援療法を1回以上実施した被験者は5例 [26.3% (95%CI:9.1,51.2)、 うち、副腎皮質ステロイド薬増量3例、副腎皮質ステロイド薬使用2例、血小板輸血1例(重 複あり)] であった。
- 6) ベースライン以降に併用する ITP 治療薬を減量/使用中止した被験者の割合 ベースライン時に併用する ITP 治療薬を使用していた 9 例 [副腎皮質ステロイド薬 8 例 (2 例

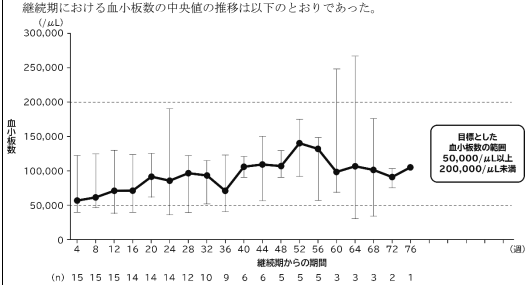
は止血薬重複)、シクロスポリン A1 例]のうち、ベースライン以降に併用する ITP 治療薬を減量 *1 した被験者は 5 例 [副腎皮質ステロイド薬 4 例(2 例は止血薬重複)、シクロスポリン A1 例)、使用中止 *2 した被験者は 1 例「副腎皮質ステロイド薬 1 例(止血薬重複)〕であった。

- ※1:ベースライン時に ITP 治療薬を併用していた被験者で、26 週間の投与期間中に同一の治療薬のベースライン以降すべての1日当たりの総使用量がベースライン時以上に増えることなく減量した、又はベースライン以降に ITP 治療薬を使用しなかった被験者
- ※2:ベースライン時に ITP 治療薬を併用していた被験者で、26 週間の投与期間の最終投与前にすべての ITP 治療薬の使用を中止した被験者
- 7) IWG の定義による奏効及び完全奏効を達成した被験者の割合

IWG の定義による奏効(血小板数が 30,000/ μ L 以上かつベースラインから 2 倍以上増加し、出血が認められないこと)を達成した被験者の割合は、3 週で 68.4%となり、その後も 26 週まで 44.4~70.6%の間で推移する結果であった。完全奏効(血小板数が 100,000/ μ L 以上であり、出血が認められないこと)を達成した被験者の割合は、2 週及び 3 週で 52.6%となり、その後も 26 週まで 17.6~47.1%の間で推移する結果であった。

(継続期)

1)特定の時点での全被験者の血小板数の中央値



解析対象集団: FAS 中央値(四分位範囲)

- 2) 救援療法を必要とした被験者の割合 継続期の投与期間中に救援療法を1回以上実施した被験者は6例(40.0%)であった。
- 出血の発現割合及び重症度(WHO 出血スコアに準拠)
 WHO 出血スコアに基づく、出血、挫傷及び点状出血を含む ITP 関連の出血症状の発現割合は、Grade 0 が 26.7%、Grade 1 が 60.0%、Grade 2 が 13.3%、Grade 3 及び Grade 4 が 0%であった。

<安全性評価項目>

(コア期)

安全性解析対象集団

	アバトロンボパグ
	(n=19)
副作用	3 (15.8)
血液およびリンパ系障害	1 (5.3)
白血球増加症	1 (5.3)

心臟障害	1 (5.3)
動悸	1 (5.3)
臨床検査	1 (5.3)
血圧上昇	1 (5.3)
神経系障害	1 (5.3)
頭痛	1 (5.3)
皮膚および皮下組織障害	1 (5.3)
蕁麻疹	1 (5.3)

例数(%)、MedDRA ver. 26.1

本試験のコア期において、重篤な副作用、投与中止に至った副作用、死亡は認められなかった。

(コア期+継続期)

安全性解析対象集団

	アバトロンボパグ
	(n=19)
副作用	4 (21.1)
血液およびリンパ系障害	1 (5.3)
白血球増加症	1 (5.3)
心臓障害	1 (5.3)
動悸	1 (5.3)
臨床検査	1 (5.3)
血圧上昇	1 (5.3)
筋骨格系および結合組織障害	1 (5.3)
軟部組織壊死	1 (5.3)
神経系障害	2 (10.5)
脳卒中	1 (5.3)
頭痛	1 (5.3)
皮膚および皮下組織障害	1 (5.3)
蕁麻疹	1 (5.3)

例数(%)、MedDRA ver. 27.0

コア期及び継続期を通じたアバトロンボパグの曝露期間の平均値(標準偏差)は 61.93 週 (29.826 週)であった。

本試験のコア期及び継続期において、重篤な副作用、投与中止に至った副作用、死亡は認められなかった。

・海外第 3 相試験(302 試験: E5501-G000-302 試験)^{13,14)}

目的	1 種類以上の前治療を受けた成人 ITP 患者において、血小板反応の累積週数を指標として、アバトロンボパグのプラセボに対する優越性を評価する。主要評価期(コア期)とともに、アバトロンボ
	パグの長期投与の安全性及び忍容性を評価する(継続期)。
試験 デザイン	国際共同、多施設共同、ランダム化、二重盲検、プラセボ対照、並行群間比較試験
対象	1 種類以上の前治療を受け、2 回測定した血小板数の平均値が 30,000/μL 未満であった外国人成人 慢性 ITP 患者 49 例
主な選択基準	(コア期) ・18歳以上 ・米国血液学会/英国血液学基準協会のガイドラインに従って慢性 ITP (12カ月以上持続) と診断

され、2回測定した血小板数の平均値が30,000/μL未満、かつ各測定値が35,000/μLを超えない。また、末梢血塗抹検査でITPの診断を支持する結果が得られ、血小板減少症の他の病因(偽性血小板減少症及び骨髄線維症など)のエビデンスがみられないこと。身体検査でITP以外に血小板減少症を生じる可能性のある他の疾患が示唆されていないこと。

- ・1 種類以上の ITP の前治療(副腎皮質ステロイド薬、免疫グロブリン、アザチオプリン、ダナ ゾール、シクロホスファミド及びリツキシマブを含むが、これらに限定されない)を受けた
- ・ITP の前治療に当初は反応を示した(血小板数 50,000/µL 超)又は 3 年以内に骨髄検査で ITP に一致する結果が得られたことから、骨髄異形成症候群又は血小板減少症の他の原因が除外された
- ・プロトロンビン時間/国際標準比 (INR) 及び活性化部分トロンボプラスチン時間が基準値範囲 の 80~120%で、凝固能亢進状態の既往がない
- ・全血球数 (血小板数を除く) が基準値の範囲内、かつ白血球分画が何らかの重大な血液学的疾患を示していない。ただし以下を除く。
 - 1) 患者のヘモグロビン値が 10g/dL (100g/L) から基準値下限 (LLN) の間である場合、貧血が ITP (過剰な血液喪失) に起因することが明らかであれば組み入れに適格とした。
 - 2) 好中球絶対数が 1,500/µL 以上
 - 3) 白血球数又は好中球絶対数の増加(副腎皮質ステロイド薬投与のためなど)は、治験依頼者と協議の上で許容可能とした。

(継続期)

- ・コア期の26週間の治験薬投与を完了した
- ・治療効果不十分のためコア期で早期に投与を中止した
- ・安全性又は忍容性に関する重大な懸念がないと治験担当医師が判断した

(コア期)

- ・二次性 ITP(Helicobacter pylori 菌感染による ITP、HIV 若しくは HCV 感染、又は全身性エリテマトーデスなど)
- ・安全性又は試験結果の解釈に影響を及ぼす可能性がある重大な病態にある(急性肝炎、活動性 慢性肝炎、リンパ増殖性疾患、骨髄増殖性疾患、白血病など)
- ・骨髄異形成症候群の既往を有する
- ・胃萎縮の既往を有する
- ・悪性貧血の既往を有する、又はビタミン B_{12} 欠乏症(LLN 未満と定義)を有し、病因として悪性貧血が否定できない
- ・動脈又は静脈の血栓症(脳卒中、一過性脳虚血発作、心筋梗塞、深部静脈血栓症、又は肺塞栓症)の既往を有し、次の素因を3つ以上有する[エストロゲン含有ホルモン補充療法・避妊療法、喫煙、糖尿病、高コレステロール血症、高血圧治療薬、がん、先天性血栓性疾患(第V因子ライデン変異、アンチトロンビンIII欠乏症など)、又は動脈又は静脈の血栓症の家族歴]

主な 除外基準

- ・重大な心血管系疾患 [ニューヨーク心臓協会分類 Grade III/IVのうっ血性心不全、血栓・塞栓イベントのリスク上昇が確認されている不整脈(心房細動など)、心拍数を補正した QT 間隔が 450msec 超、狭心症、冠動脈ステント留置術、血管形成術及び冠動脈バイパス術など]の既往を有する
- ・肝硬変、門脈圧亢進症又は慢性活動性肝炎の既往を有する
- ・悪性腫瘍の現病がある
- ・ランダム化前 1 週間以内に免疫グロブリン製剤(ガンマグロブリン及び抗 D 免疫グロブリン静脈内投与)を使用した
- ・ランダム化前 12 週間以内に脾臓摘出又はリツキシマブを使用した
- ・ランダム化前4週間以内にロミプロスチム又はエルトロンボパグを使用した
- ・副腎皮質ステロイド薬又はアザチオプリンによる治療を現在受けていて、ランダム化前4週間 以上用量が安定していない、又はランダム化前4週間超の時点でこれらによる治療が完了して いない
- ・ミコフェノール酸モフェチル、シクロスポリンA又はダナゾールによる治療を現在受けていて、ランダム化前12週間以上用量が安定していない、又はランダム化前4週間超の時点でこ

れらによる治療が完了していない

(継続期)

- ・継続期への参加が安全でないと治験担当医師が判断した
- ・治験実施計画書の要件への遵守又は同意書の提出の能力又は意思がないと治験担当医師が判断した
- ・継続期への移行時点で以下の薬剤又は治療を要していた
 - 1) リツキシマブ
 - 2) 脾臟摘出術
 - 3) 他の TPO 受容体作動薬

本試験は、ランダム化前期、ランダム化期(コア期)及び継続期の3期で構成された。

【コア期】

層別因子によって層別化し、被験者を二重盲検下でプラセボ群とアバトロンボパグ群に 1:2 の比でランダム化した。アバトロンボパグは、20mg1 日 1 回から食後経口投与を開始した。投与開始後、アバトロンボパグの用量調節方法に従って、1 日 1 回最小用量 5mg から最大用量 40mg の範囲(5mg、10mg、20mg、30mg、40mg)で用量を調節しながら 26 週間投与した。併用する ITP 治療薬の減量期間(第 6 週から 12 週間)では、併用する ITP 治療薬の減量を可能とした。

【継続期】

すべての適格基準を満たし、試験を継続する意思がありかつ可能な被験者は、継続期に移行した。 治療効果不十分のためコア期で早期に投与を中止した被験者についても、継続期への移行を可と した。継続期の開始から 6 週間は、継続期へ移行した全被験者にアバトロンボパグを 20mg1 日 1 回投与した。続く 90 週間は、アバトロンボパグを用量を調節しながら投与し、併用する ITP 治療 薬の減量を可能としてアバトロンボパグの長期投与の安全性及び忍容性を評価した。

試験方法

■アバトロンボパグの用量調節方法

血小板数	用量調節又は処置
50,000/μL 未満	用量レベル*を1段階上げる。
50,000/µL 以上 150,000/µL 以 下	現在の用量レベル*を維持する。
150,000/µL超250,000/µL以下	用量レベル*を1段階下げる。
250,000/μL 超	休薬する。 血小板数の測定頻度を週2回に増やす。 血小板数が150,000/μL以下の場合は、用量レベル*を1段階下げて投与を再開する。

- ※:使用可能な用量レベルは 5mg、10mg、20mg (開始時)、30mg、40mg であった。
- 注) 本試験では投与群のみを盲検化し、用量レベルは盲検化しなかった。

<有効性評価項目>

(コア期)

[主要評価項目]

・血小板反応の累積週数(26週間の投与期間中、救援療法を実施せずに、血小板数が50,000/µL以上となった累積週数)

評価項目

[重要な副次評価項目]

- ・Day 8 の血小板反応率 (救援療法を実施せずに、Day 8 の血小板数が 50,000/μL 以上であった被験者の割合)
- ・ベースライン以降に併用する ITP 治療薬を減量した被験者の割合

〔探索的評価項目〕

・持続血小板反応率 [26 週間の投与期間中の最後の 8 週間、救援療法を実施せずに、週 1 回測定した血小板数のうち 8 回中 6 回以上 (75%以上) が 50,000/μL 以上となった被験者の割合]

- ・WHO 出血スコアに基づく、出血、挫傷及び点状出血を含む ITP 関連の出血症状の発現割合及び 重症度
- ・各被験者の連続した血小板反応の最長持続期間(26週間の投与期間中、救援療法を実施せずに、 血小板数50,000/µL以上を連続して達成した週数)
- ・26 週間の投与期間中に救援療法を実施した被験者の割合
- ・ベースライン以降に併用する ITP 治療薬の使用を中止した被験者の割合
- ・Day 8 までに IWG の定義による奏効 (血小板数が 30,000/μL 以上かつベースラインから 2 倍以上増加し、出血が認められないこと)及び完全奏効 (血小板数が 100,000/μL 以上であり、出血が認められないこと)を達成した被験者の割合

(継続期)

- ・血小板数の測定、特に規定した評価時点(月1回)でのすべての被験者の血小板数の中央値 <救援療法について>
 - ■救援療法は血小板数の増加が緊急に必要な場合に考慮された(例:血小板数が10,000/µL未満などのような生命を脅かす血小板減少症、大出血、出血の可能性を示唆する臨床症状又は徴候)
 - ■救援療法は以下のように定義された。なお、TPO 受容体作動薬は救援療法として使用不可とした。
 - ・ ITP 治療薬又は血小板減少症の治療薬の追加 (例:副腎皮質ステロイド薬、免疫グロブリンの静注療法、抗 D 免疫グロブリン療法、ミコフェノール酸モフェチル、アザチオプリン、ダナゾール、シクロスポリン A、血小板輸血)
 - ・ ベースラインで併用している ITP 治療薬の増量
 - 注)救援療法の使用後は、すべての測定で血小板数の反応なしとみなした。

<安全性評価項目>

• 有害事象

など

<有効性評価項目>

(コア期)

[主要評価項目]

1) 血小板反応の累積週数

血小板反応の累積週数 (26 週間の投与期間中、救援療法を実施せずに、血小板数が 50,000/µL 以上となった累積週数)の中央値は、プラセボ群 0 週、アバトロンボパグ群 12.4 週、群間差は 12.4 週であり、アバトロンボパグ群ではプラセボ群に比べて血小板反応の累積週数が有意に長かったため、アバトロンボパグ群のプラセボ群に対する優越性が検証された。

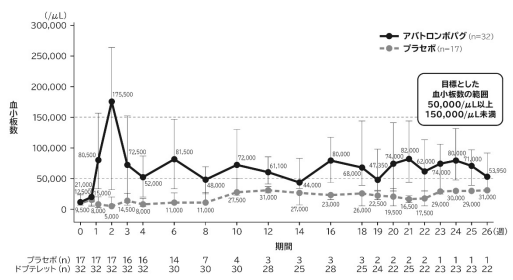
■血小板反応の累積週数

結果

	プラセボ (n=17)	アバトロンボパグ (n=32)
26 週間の投与期間中、救援療法を実施せずに、血小板数	が 50,000/μL 以上となっ	た累積週数(週)
平均値	0.1	12.0
SD	0.49	8.75
中央値	0	12.4
最小値,最大値	0, 2	0, 25
p値	< 0.0	0001**

解析対象集団:FAS Wilcoxon Rank Sum 検定 ※:有意水準 α =0.05 26 週間の投与期間における血小板数の中央値の推移は以下のとおりであった。

■血小板数の中央値の推移

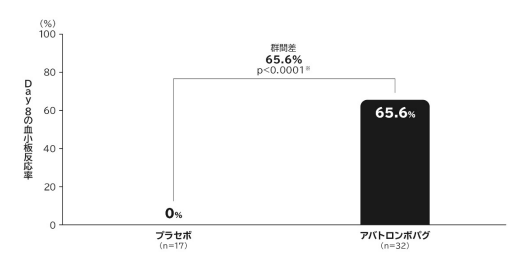


解析対象集団: FAS 中央値(四分位範囲)

[重要な副次評価項目]

1) Day 8 の血小板反応率

Day 8 の血小板反応率(救援療法を実施せずに、Day 8 の血小板数が 50,000/ μ L 以上であった被験者の割合)は、プラセボ群 0%(0/17 例)、アバトロンボパグ群 65.6%(21/32 例)、群間差は 65.6%であり、アバトロンボパグ群ではプラセボ群に比べて血小板反応率が有意に高かったため、アバトロンボパグ群のプラセボ群に対する優越性が検証された。



解析対象集団: FAS Fisherの正確確率検定 %: 有意水準 α =0.05

2) ベースライン以降に併用する ITP 治療薬を減量した被験者の割合

ベースライン時に併用する ITP 治療薬を使用していたプラセボ群の 7 例 [副腎皮質ステロイド薬 7 例、止血剤 3 例、タンパク同化ステロイド薬 1 例、免疫抑制剤(シクロスポリン A) 1 例、免疫抑制剤(その他) 1 例、重複あり]のうち、ベースライン以降に併用する ITP 治療薬を減量**した被験者は 0 例であったのに対して、アバトロンボパグ群では 15 例(副腎皮質ステロイド薬 14 例、止血剤 3 例、重複あり)のうち 5 例 [33.3%(副腎皮質ステロイド薬 5 例)]であ

- り、統計学的な有意差は認められなかった。
- ※: ベースライン時に ITP 治療薬を併用していた被験者で、26 週間の投与期間中、救援療法を実施せずに、 維持期間全体を通して1種類以上の ITP 治療薬の用量がベースラインから減量した被験者

〔探索的評価項目〕

1) 持続血小板反応率

持続血小板反応率 [26 週間の投与期間中の最後の 8 週間、救援療法を実施せずに、週 1 回測定した血小板数のうち 8 回中 6 回以上(75%以上)が 50,000/ μ L 以上となった被験者の割合]は、プラセボ群 0%(0/17 例)、アバトロンボパグ群 34.4%(11/32 例)、群間差は 34.4%であり、アバトロンボパグ群ではプラセボ群に比べて持続血小板反応率が有意に高かったことが示された(p=0.009、Fisher の正確確率検定、名目上の p 値、有意水準 $\alpha=0.05$)。

2) WHO 出血スコアに基づく、出血、挫傷及び点状出血を含む ITP 関連の出血症状の発現割合及 び重症度

WHO 出血スコアに基づく、出血、挫傷及び点状出血を含む ITP 関連の出血症状の発現割合は、Grade 0 がプラセボ群 47.1%、アバトロンボパグ群 56.3%、Grade 1 がそれぞれ 52.9%、34.4%、Grade 2 がそれぞれ 0%、6.3%、Grade 3 がそれぞれ 0%、3.1%、Grade 4 がそれぞれ 0%であった。

- 3) 26 週間の投与期間中に救援療法を実施した被験者の割合26 週間の投与期間中に救援療法を実施した被験者の割合は、プラセボ群 11.8% (2/17 例)、アバトロンボパグ群 21.9% (7/32 例)、群間差は 10.1%であった。
- 4) ベースライン以降に併用する ITP 治療薬の使用を中止した被験者の割合 ベースライン時に併用する ITP 治療薬を使用していたプラセボ群の 7 例 [副腎皮質ステロイド薬 7 例、止血剤 3 例、タンパク同化ステロイド薬 1 例、免疫抑制剤(シクロスポリン A)1 例、免疫抑制剤(その他)1 例、重複あり〕のうち、ベースライン以降に併用する ITP 治療薬の使用を中止**した被験者は 0 例であったのに対して、アバトロンボパグ群では 15 例(副腎皮質ステロイド薬 14 例、止血剤 3 例、重複あり)のうち 3 例 [20%(副腎皮質ステロイド薬 3 例)] であった。

※: ベースライン時に ITP 治療薬を併用していた被験者で、26 週間の投与期間中、救援療法を実施せずに、 ベースラインで併用していた ITP 治療薬のうち 1 種類以上を維持期間中に使用しなかった被験者

5) 各被験者の連続した血小板反応の最長持続期間

各被験者の連続した血小板反応の最長持続期間(26 週間の投与期間中、救援療法を実施せずに、血小板数 $50,000/\mu$ L 以上を連続して達成した週数)の平均値は、プラセボ群 0.1 週、アバトロンボパグ群 6.5 週であり、アバトロンボパグ群ではプラセボ群に比べて各被験者の連続した血小板反応の最長持続期間が有意に長いことが示された(p<0.0001、Wilcoxon Rank Sum 検定、名目上のp 値、有意水準 $\alpha=0.05$)。

6) Day 8 までに IWG の定義による奏効及び完全奏効を達成した被験者の割合 IWG の定義による奏効 (血小板数が 30,000/μL 以上かつベースラインから 2 倍以上増加し、出血が認められないこと)を Day 8 までに達成した被験者の割合は、プラセボ群 0% (0/17 例)、アバトロンボパグ群 56.3% (18/32 例)であった。 IWG の定義による完全奏効 (血小板数が 100,000/μL 以上であり、出血が認められないこと)を Day 8 までに達成した被験者の割合は、プラセボ群 0% (0/17 例)、アバトロンボパグ群 28.1% (9/32 例)であった。

<安全性評価項目>

(コア期)

安全性解析対象集団

	プラセボ	アバトロンボパグ
	(n=17)	(n=32)
副作用	3 (17.6)	20 (62.5)
血液およびリンパ系障害	0 (0)	1 (3.1)
貧血	0 (0)	1 (3.1)
胃腸障害	1 (5.9)	7 (21.9)
腹部膨満	0 (0)	1 (3.1)
下腹部痛	0 (0)	1 (3.1)
肛門直腸静脈瘤	0 (0)	1 (3.1)
便秘	0 (0)	1 (3.1)
消化不良	1 (5.9)	1 (3.1)
おくび	0 (0)	1 (3.1)
鼓腸	0 (0)	1 (3.1)
悪心	0 (0)	3 (9.4)
口の錯覚感	0 (0)	1 (3.1)
嘔吐	0 (0)	1 (3.1)
一般・全身障害および投与部位の状態	1 (5.9)	2 (6.3)
胸部不快感	0 (0)	1 (3.1)
疲労	1 (5.9)	1 (3.1)
臨床検査	0 (0)	4 (12.5)
血中ガストリン増加	0 (0)	2 (6.3)
心拍数不整	0 (0)	1 (3.1)
血小板数減少	0 (0)	1 (3.1)
代謝および栄養障害	0 (0)	2 (6.3)
食欲亢進	0 (0)	1 (3.1)
鉄欠乏	0 (0)	1 (3.1)
筋骨格系および結合組織障害	0 (0)	3 (9.4)
関節痛	0 (0)	1 (3.1)
背部痛	0 (0)	2 (6.3)
良性、悪性および詳細不明の新生物 (嚢胞およびポリー プを含む)	0 (0)	1 (3.1)
骨髓線維症	0 (0)	1 (3.1)
神経系障害	1 (5.9)	11 (34.4)
脳血管発作*	0 (0)	1 (3.1)
認知障害	0 (0)	1 (3.1)
浮動性めまい	1 (5.9)	0 (0)
頭痛	1 (5.9)	8 (25.0)
錯覚感	0 (0)	1 (3.1)
感覚障害	0 (0)	1 (3.1)
傾眠	1 (5.9)	0 (0)
精神障害	1 (5.9)	0 (0)
不眠症	1 (5.9)	0 (0)
呼吸器、胸郭および縦隔障害	0 (0)	2 (6.3)
鼻出血	0 (0)	1 (3.1)
肺塞栓症	0 (0)	1 (3.1)

皮膚および皮下組織障害	0 (0)	3 (9.4)
皮膚乾燥	0 (0)	1 (3.1)
多汗症	0 (0)	1 (3.1)
点状出血	0 (0)	1 (3.1)
発疹	0 (0)	1 (3.1)
血管障害	0 (0)	2 (6.3)
深部静脈血栓症	0 (0)	1 (3.1)
高血圧	0 (0)	1 (3.1)

例数(%)、MedDRA ver. 16.1

※: MedDRA ver. 26.1 では脳卒中

コア期における重篤な副作用はプラセボ群 0%(0/17 例)、アバトロンボパグ群 15.6%(5/32 例)に認められ、その内訳は頭痛 2 例、悪心、嘔吐、血小板数減少、脳血管発作*、鼻出血、点状出血、深部静脈血栓症各 1 例であった。

コア期における投与中止に至った副作用は、アバトロンボパグ群で2例(脳血管発作*1例、頭痛1例)に認められた。

本試験のコア期において、死亡は認められなかった。

※: MedDRA ver. 26.1 では脳卒中

(コア期+継続期)

安全性解析対象集団

	アバトロンボパグ
	(n=47)
副作用	31 (66.0)
血液およびリンパ系障害	4 (8.5)
貧血	1 (2.1)
血小板減少症	3 (6.4)
胃腸障害	8 (17.0)
腹部膨満	1 (2.1)
下腹部痛	1 (2.1)
肛門直腸静脈瘤	1 (2.1)
便秘	1 (2.1)
下痢	1 (2.1)
消化不良	1 (2.1)
おくび	1 (2.1)
鼓腸	2 (4.3)
悪心	3 (6.4)
口の錯覚感	1 (2.1)
嘔吐	1 (2.1)
一般・全身障害および投与部位の状態	4 (8.5)
無力症	1 (2.1)
胸部不快感	1 (2.1)
疲労	2 (4.3)
臨床検査	7 (14.9)
血中ガストリン増加	2 (4.3)
血中乳酸脱水素酵素増加	1 (2.1)

血圧上昇	1 (2.1)
心拍数不整	1 (2.1)
肝酵素上昇	1 (2.1)
血小板数減少	1 (2.1)
代謝および栄養障害	2 (4.3)
食欲亢進	1 (2.1)
鉄欠乏	1 (2.1)
筋骨格系および結合組織障害	5 (10.6)
関節痛	2 (4.3)
背部痛	2 (4.3)
筋骨格痛	1 (2.1)
良性、悪性および詳細不明の新生物(嚢胞およびポリープを含む)	1 (2.1)
骨髓線維症	1 (2.1)
神経系障害	12 (25.5)
脳血管発作※	1 (2.1)
認知障害	1 (2.1)
浮動性めまい	1 (2.1)
頭痛	9 (19.1)
錯覚感	1 (2.1)
感覚障害	1 (2.1)
呼吸器、胸郭および縦隔障害	2 (4.3)
鼻出血	1 (2.1)
肺塞栓症	1 (2.1)
皮膚および皮下組織障害	4 (8.5)
ざ瘡	1 (2.1)
皮膚乾燥	1 (2.1)
斑状出血	1 (2.1)
多汗症	1 (2.1)
点状出血	1 (2.1)
発疹	1 (2.1)
血管障害	3 (6.4)
深部静脈血栓症	1 (2.1)
高血圧	1 (2.1)
頚静脈血栓症	1 (2.1)

例数(%)、MedDRA ver. 16.1

※: MedDRA ver. 26.1 では脳卒中

コア期と継続期の併合期間でのアバトロンボパグの平均曝露期間は43.9 週間で、最長期間は75.7 週間であった。

コア期及び継続期のアバトロンボパグ群における重篤な副作用は 14.9% (7/47 例) に認められ、その内訳は頭痛 2 例、悪心、嘔吐、血小板数減少、脳血管発作*、浮動性めまい、鼻出血、点状出血、深部静脈血栓症、頚静脈血栓症各 1 例であった。

コア期及び継続期のアバトロンボパグ群における投与中止に至った副作用は、コア期の 2 例に加えて、継続期に 1 例(浮動性めまい 1 例)認められた。

本試験のコア期及び継続期において、死亡は認められなかった。

※: MedDRA ver. 26.1 では脳卒中

2) 安全性試験

「V.5.(4) 1) 有効性検証試験」の項参照

(5) 患者・病態別試験

該当なし

- (6) 治療的使用
- 1) 使用成績調査 (一般使用成績調査、特定使用成績調査、使用成績比較調査)、製造販売後データベース調査、製造販売後臨床試験の内容

<待機的な観血的手技を予定している慢性肝疾患患者における血小板減少症の改善> 製造販売後データベース調査(実施予定)

待機的な観血的手技の前に、本剤が投与された慢性肝疾患患者において、既存治療である血小板輸血された患者を対照群とし、薬剤投与終了後から1ヵ月以内の「血栓/血栓塞栓症」イベントの発現頻度の比較を行う。また、副次的解析として潜在的リスクである「重度の肝機能障害(Child-Pugh分類 C)患者」の死亡イベントの発現頻度を比較検討する。

<持続性及び慢性免疫性血小板減少症> 該当なし

2) 承認条件として実施予定の内容又は実施した調査・試験の概要 該当なし

(7) その他

該当資料なし

VI. 薬効薬理に関する項目

1. 薬理学的に関連ある化合物又は化合物群

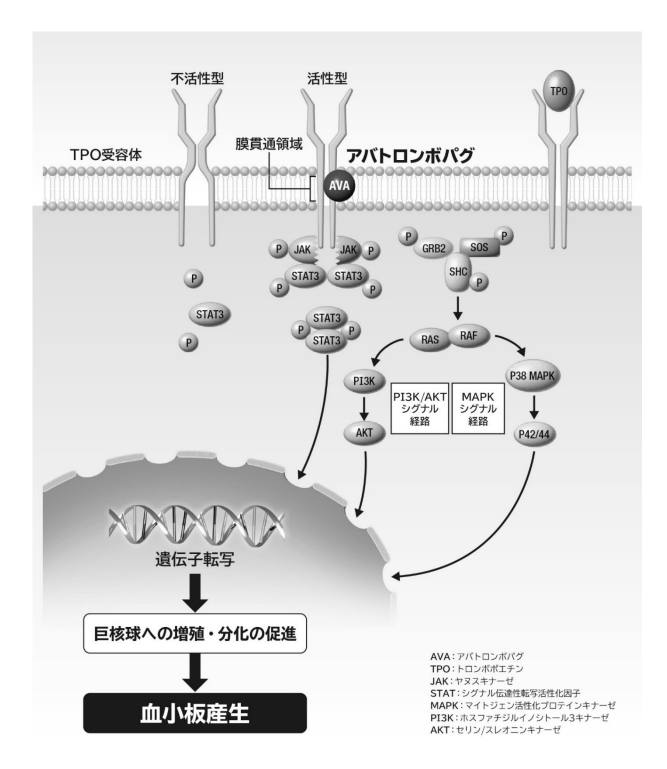
トロンボポエチン受容体作動薬 (ルストロンボパグ)

注意:関連のある化合物の効能又は効果等は、最新の電子添文を参照すること。

2. 薬理作用

(1) 作用部位・作用機序

アバトロンボパグは、経口投与可能な低分子の TPO 受容体作動薬であり、造血前駆細胞から巨核球の増殖及び分化を促進し、血小板数を増加させる。アバトロンボパグは、TPO と競合することなく TPO 受容体に結合し、血小板産生を促進する。



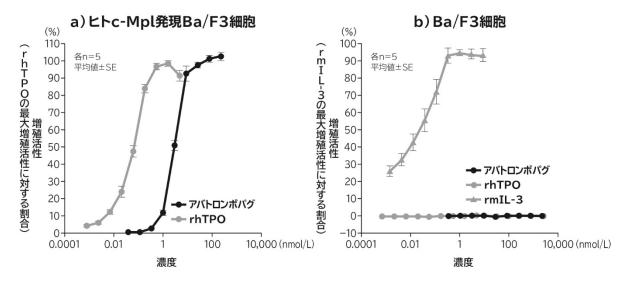
Markham A: Drugs 81:1905, 2021 より改変

(2) 薬効を裏付ける試験成績

1) ヒト c-Mpl 発現 Ba/F3 細胞の増殖促進作用 (in vitro) 15)

ヒト c-Mpl 発現 Ba/F3 細胞に対するアバトロンボパグ及び組換え型ヒトトロンボポエチン(rhTPO)の増殖促進作用を検討したところ、50%有効濃度(EC_{50})(平均値 $\pm SE$)はアバトロンボパグ群で 3.3 ± 0.2 nmol/L、rhTPO 群で 0.065 ± 0.005 nmol/L であった。アバトロンボパグ及びrhTPO は c-Mpl 欠損親株 Ba/F3 細胞の増殖を促進せず、一方、組換え型マウスインターロイキン-3(rm IL-3)は c-Mpl 欠損親株 Ba/F3 細胞の増殖を促進した。これらの結果から、アバトロンボパグはヒト c-Mpl に作用し、細胞増殖を促進することが示された。

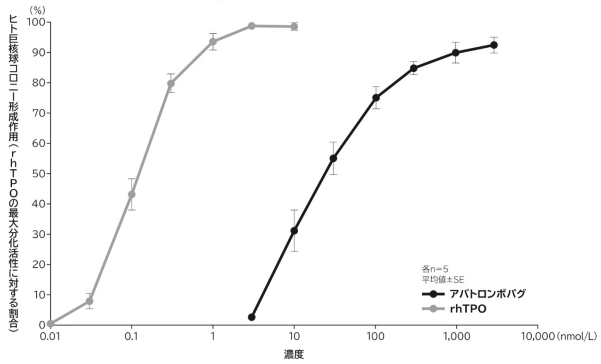
ヒト c-Mpl 発現 Ba/F3 細胞及び Ba/F3 細胞に対するアバトロンボパグの細胞増殖作用



2) ヒト臍帯血 CD34 陽性細胞から巨核球への分化 (in vitro) 15)

ヒト臍帯血 CD34 陽性細胞から巨核球への分化に対するアバトロンボパグ及び rhTPO の作用を検討したところ、 EC_{50} (平均値 \pm SE) はアバトロンボパグ群で 25.0 \pm 7.8nmol/L、rhTPO 群で 0.122 \pm 0.014nmol/L であった。アバトロンボパグ及び rhTPO の存在下で形成されたヒト巨核球コロニーの形態学的特性は同様であった。これらの結果から、アバトロンボパグはヒト臍帯血 CD34 陽性細胞から巨核球への分化を促進することが示された。

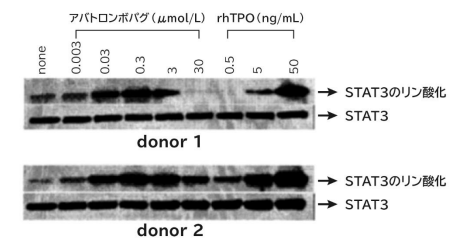
アバトロンボパグ及び rhTPO のヒト臍帯血 CD34 陽性細胞からの巨核球コロニー形成作用



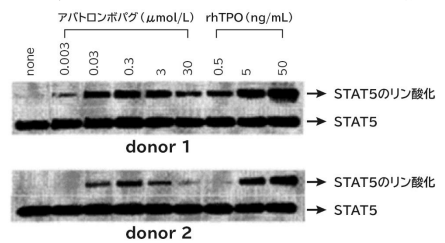
3) c-Mpl の活性化を介したシグナル伝達 (in vitro) 15)

アバトロンボパグのヒト c-Mpl を介したシグナル伝達刺激作用を検討したところ、アバトロンボパグは rhTPO と同様に、ヒト血小板及びヒト c-Mpl 発現 Ba/F3 細胞で STAT3、STAT5 又は ERK タンパクのリン酸化を誘導した。このことから、アバトロンボパグがヒト c-Mpl を介した JAK-STAT 及び SHC-Ras-Raf-ERK のシグナル伝達経路の両方を活性化することが示された。

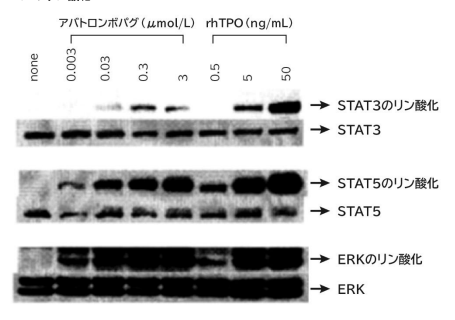
ヒト血小板でのアバトロンボパグ又は rhTPO による STAT3 のチロシンリン酸化



ヒト血小板でのアバトロンボパグ又は rhTPO による STAT5 のチロシンリン酸化



ヒト c-Mpl 発現 Ba/F3 細胞でのアバトロンボパグ又は rhTPO による STAT3、STAT5 及び ERK のチロシン又はスレオニンのリン酸化

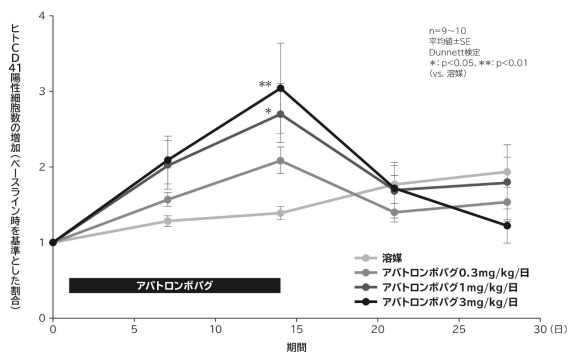


4) ヒト血小板産生 (マウス) 16)

ヒトの造血幹細胞(胎児肝臓由来 CD34 陽性細胞)を移植した NOD/SCID マウスを用いて、ヒト血小板産生に対

するアバトロンボパグの薬理作用を検討したところ、アバトロンボパグはヒト血小板数を用量依存的に増加させ、 Day 14 の 1mg/kg/日で約 2.7 倍、3mg/kg/日で約 3.0 倍に増加させた。また、アバトロンボパグの投与を中止すると、 ヒト血小板数はほぼ投与前のレベルに戻り、一方でアバトロンボパグはいずれの用量でもマウス血小板数を変化 させなかった。

ヒトの造血幹細胞 (胎児肝臓由来 CD34 陽性細胞) を移植した NOD/SCID マウスでのアバトロンボパグのヒト血小板産生作用



(3) 作用発現時間・持続時間

「Ⅷ.1.(2) 臨床試験で確認された血中濃度」の項参照

Ⅷ. 薬物動態に関する項目

1. 血中濃度の推移

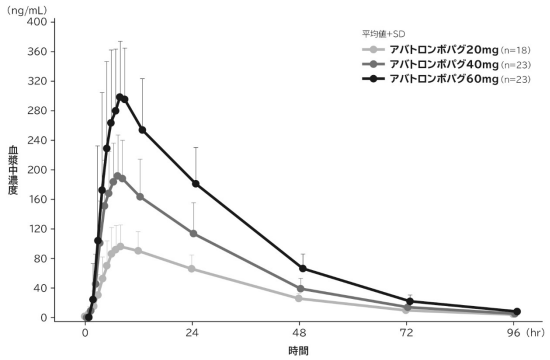
(1) 治療上有効な血中濃度 該当資料なし

(2) 臨床試験で確認された血中濃度

1) 単回投与 17)

日本人健康成人 23 例にアバトロンボパグ 20 $^{(\pm)}$ 、40 及び 60mg を食後単回経口投与したときの血漿中濃度の推移及び薬物動態パラメータは以下のとおりであった。

日本人健康成人にアバトロンボパグを食後単回経口投与したときの血漿中濃度の推移



日本人健康成人にアバトロンボパグを食後単回経口投与したときの薬物動態パラメータ

アバトロンボパグ	C_{max}	T_{max}	AUC _{0-inf}	t _{1/2}
投与量	(ng/mL)	(hr)	(ng • hr/mL)	(hr)
20mg (n=18)	109±26.9	7.00 (3.12, 12.0)	3220±831	16.4±2.09
40mg (n=23)	208±54.1	6.02 (3.00, 12.0)	5870±1790	16.1±1.96
60mg (n=23)	332±93.3	7.00 (3.00, 24.0)	9400±2240	16.0±1.54

算術平均値±SD 又は中央値(最小値,最大値)

 C_{max} : 最高血漿中濃度 T_{max} : 最高血漿中濃度到達時間 AUC_{0-inf} : 0 時間から無限大時間までの血漿中濃度一時間曲線下面 積 $t_{1/2}$: 終末相消失半減期

注)本剤の承認された用法及び用量は、待機的な観血的手技を予定している慢性肝疾患患者における血小板減少症の改善に対しては 40 又は 60mg の 1 日 1 回 5 日間投与、持続性及び慢性免疫性血小板減少症に対しては初回投与量として 20mg の 1 日 1 回投与、最高投与量は 40mg の 1 日 1 回である。

2) 反復投与 18,19)

日本人健康成人 9 例にアバトロンボパグ $10mg^{\pm}$ を空腹時に 1 日 1 回 7 日間反復経口投与したときのアバトロンボパグの薬物動態パラメータは以下のとおりであった $^{18)}$ 。

空腹時反復経口投与時の薬物動態パラメータ(健康成人)

アバトロンボパグ	投与日	C_{max}	T_{max}	AUC _{0- τ}	t _{1/2}
投与量	女子口	(ng/mL)	(hr)	(ng • hr/mL)	(hr)
10 (0)	1	75.2 ± 43.9	6.00 (4.00, 8.00)	1000 ± 623	_
10mg (n=9)	7	112.8 ± 57.0	5.00 (3.00, 8.00)	1584±825	15.3 ± 2.86

算術平均値±SD 又は中央値(最小値,最大値)

 C_{max} : 最高血漿中濃度 T_{max} : 最高血漿中濃度到達時間 $AUC_{0-\tau}$: 0 時間から最終濃度定量可能時間までの血漿中濃度-時間曲線下面積 $t_{1/2}$: 終末相消失半減期

注)本剤の承認された用法及び用量は、待機的な観血的手技を予定している慢性肝疾患患者における血小板減少症の改善に対しては 40 又は 60mg の 1 日 1 回 5 日間投与、持続性及び慢性免疫性血小板減少症に対しては初回投与量として 20mg の 1 日 1 回投与、最高投与量は 40mg の 1 日 1 回である。

<待機的な観血的手技を予定している慢性肝疾患患者における血小板減少症の改善>

血小板減少症を伴う慢性肝疾患患者の成績を用いた母集団薬物動態解析により推定した、本剤 40 又は 60 mg を食後に1日1回5日間反復経口投与したときの薬物動態パラメータは以下のとおりであった(外国人データを含む)¹⁹。

母集団薬物動態解析により推定した血小板減少症を伴う慢性肝疾患患者の薬物動態パラメータ(外国人データを含む)

アバトロンボパグ	C _{max} *1	AUC*1, 2	CL/F ^{*1}
投与量	(ng/mL)	(ng · hr/mL)	(L/hr)
40mg (n=115)	214.3 (42.66)	3717 (62.44)	7.24 (15.66)
60mg (n=160)	352.2 (47.33)	4820 (85.11)	7.46 (19.66)

※1:幾何平均値(幾何変動係数%)

※2: 定常状態での1日あたりのAUC

AUC:血漿中濃度-時間曲線下面積 CL/F:見かけのクリアランス

<持続性及び慢性免疫性血小板減少症>

慢性 ITP 患者の成績を用いた母集団薬物動態解析により推定した、本剤 20mg を食後に 1 日 1 回反復経口投与したときの薬物動態パラメータは以下のとおりであった 200。

母集団薬物動態解析により推定した慢性 ITP 患者の薬物動態パラメータ

アバトロンボパグ	C_{max}^{*}	AUC ₀₋₂₄ **	CL/F**
投与量	(ng/mL)	(ng · hr/mL)	(L/hr)
20mg (n=12)	263 (37.2)	4991 (35)	5.22 (14.6)

※:幾何平均值(幾何変動係数%)

(3) 中毒域

該当資料なし

(4) 食事・併用薬の影響

1) 食事の影響(外国人データを含む) 17)

健康成人にアバトロンボパグ 40 又は 60mg を単回経口投与したとき、空腹時投与に対する食後投与の C_{max} 及び AUC_{0-inf} の幾何平均値の比は、40mg でそれぞれ 0.841 及び 0.922、60mg でそれぞれ 0.958 及び 1.09 であった。

空腹時又は食後単回経口投与時の薬物動態パラメータ(健康成人)

アバトロンボパグ	空腹時/	C _{max} *1	T _{max} ^{*2}	AUC _{0-inf} ^{**1}
投与量	食後	(ng/mL)	(hr)	(ng • hr/mL)

40mg	空腹時 (n=18)	239 (46.1)	5.00 (3.00, 12.0)	6130 (47.9)
	食後(n=23)	201 (26.0)	6.02 (3.00, 12.0)	5650 (30.5)
60mg	空腹時 (n=18)	334 (53.0)	5.00 (4.00, 7.00)	8420 (51.7)
	食後(n=23)	320 (28.1)	7.00 (3.00, 24.0)	9160 (23.8)

※1:幾何平均值(幾何変動係数%) ※2:中央値(最小値,最大値)

2) 併用薬の影響

①ベラパミル(外国人データ)²¹⁾

アバトロンボパグ 20mg $^{(\pm)}$ 単回投与と P-gp 及び中等度の CYP3A4 阻害薬であるベラパミルを併用投与したとき、アバトロンボパグの薬物動態パラメータの比(併用投与/単独投与)は $AUC_{0-inf}1.61$ 、 $C_{max}1.26$ であった。

②シクロスポリン(外国人データ) 21)

アバトロンボパグ $20 \text{mg}^{\text{注}}$ 単回投与と P-gp 阻害薬であるシクロスポリンを併用投与したとき、アバトロンボパグの薬物動態パラメータの比(併用投与/単独投与)は $AUC_{0-\text{inf}}0.83$ 、 $C_{\text{max}}0.66$ であった。

③フルコナゾール

<健康成人> (外国人データ) 22)

アバトロンボパグ 20 mg $^{(\pm)}$ 単回投与と中等度の CYP2C9 及び CYP3A4 阻害薬であるフルコナゾールを併用投与したとき、アバトロンボパグの薬物動態パラメータの比(併用投与/単独投与)は AUC $_0$ -inf $_2$.16、 $_0$ -inf $_3$.117 であった。

<慢性 ITP 患者> (外国人データを含む) ²³⁾

慢性 ITP 患者の成績を用いた母集団薬物動態/薬力学シミュレーションにより、目標血小板数($50,000 \sim 200,000/\mu L$) を達成した慢性 ITP 患者の割合を推定したところ、フルコナゾールを併用せずに本剤 20mg を 1 日 1 回投与したときと、フルコナゾールを併用して本剤 20mg を週 3 回投与したときで同程度であった。

④イトラコナゾール (外国人データ)²²⁾

アバトロンボパグ 20mg ^{注)} 単回投与と強い CYP3A4 阻害薬であるイトラコナゾールを併用投与したとき、アバトロンボパグの薬物動態パラメータの比(併用投与/単独投与) は AUC_{0-inf} 1.37、C_{max} 1.07 であった。

⑤リファンピシン

<健康成人>(外国人データ) 22)

アバトロンボパグ 20mg $^{(\pm)}$ 単回投与と中等度の CYP2C9 及び強い CYP3A4 誘導薬であるリファンピシンを併用 投与したとき、アバトロンボパグの薬物動態パラメータの比(併用投与/単独投与)は AUC0-inf 0.57、 C_{max} 1.04 であった。

<慢性 ITP 患者> (外国人データを含む) 23)

慢性 ITP 患者の成績を用いた母集団薬物動態/薬力学シミュレーションにより、目標血小板数 $(50,000 \sim 200,000/\mu L)$ を達成した慢性 ITP 患者の割合を推定したところ、リファンピシンを併用せずに本剤 20mg を 1 日 1 回投与したときと、リファンピシンを併用して本剤 40mg を 1 日 1 回投与したときで同程度であった。

注)本剤の承認された用法及び用量は、待機的な観血的手技を予定している慢性肝疾患患者における血小板減少症の改善に対しては 40 又は 60mg の 1 日 1 回 5 日間投与、持続性及び慢性免疫性血小板減少症に対しては初回投与量として 20mg の 1 日 1 回投与、最高投与量は 40mg の 1 日 1 回である。

2. 薬物速度論的パラメータ

(1) 解析方法

ノンコンパートメント解析及び母集団薬物動態解析

(2) 吸収速度定数

該当資料なし

(3) 消失速度定数

該当資料なし

(4) クリアランス ¹⁹⁾

母集団薬物動態解析で推定したアバトロンボパグの CL/F は 6.89L/h であった。

(5) 分布容積 19)

母集団薬物動態解析で推定したアバトロンボパグの見かけの分布容積(V/F)は180Lであった。

(6) その他

該当資料なし

3. 母集団 (ポピュレーション) 解析

(1) 解析方法

<待機的な観血的手技を予定している慢性肝疾患患者における血小板減少症の改善> $^{19)}$ 1次及び 0 次の吸収を有する $^{1-1}$ 1・ンパートメントモデル

<持続性及び慢性免疫性血小板減少症>24)

吸収部位コンパートメント(腸管)への0次流入に続く、中心コンパートメント(血漿及び血漿と迅速平衡状態にある組織)での1次吸収及び排泄を伴う1コンパートメントモデル

(2) パラメータ変動要因

<待機的な観血的手技を予定している慢性肝疾患患者における血小板減少症の改善>19

健康被験者を対象とする第 1 相の 10 試験の 391 例、並びに血小板減少症を伴う慢性肝疾患患者を対象とする第 2 相の 2 試験及び第 3 相の 2 試験(202 試験、204 試験、310 試験、及び 311 試験)の 196 例から合計 15,515 の濃度 -時間記録より、1 次及び 0 次の吸収を有する 1-コンパートメントモデルにより、CL/F、V/F、1 次の吸収速度定数 (Ka)、0 次吸収時間 (D1)、吸収のラグタイム (ALAG) 並びに懸濁液と比較した 1G 製剤及び 2G 製剤の相対的 バイオアベイラビリティ (F1) を推定パラメータとした。CL/F、V/F、Ka、D1 及び F1 (1G 製剤及び 2G 製剤別々に)について個体間変動 (IIV) を設定した。また、1G 製剤及び 2G 製剤の F1 には時期間変動を設定した。アバトロンボパグ濃度に対する比例残差変動は、投与から 4 時間より後では小さく (16.9%)、投与から 4 時間以前については大きかった (56.3%)。1G 製剤及び 2G 製剤の F1 は懸濁液の 74.5%、1G 製剤の Lot No. 56789-101 の F1 は懸濁液の 21.3%であった。1G 製剤及び 2G 製剤の Ka は懸濁液の 25.8%であった。

体重及び慢性肝疾患 (CLD) (CLD 患者であるか否か) はアバトロンボパグの V/F に対して有意な共変量であった。 年齢(連続的又はカテゴリー別)、人種、性別、腎機能(連続的又はカテゴリー別)、肝機能、プロトロンビン国際標準化比 (INR) 又は制酸剤、プロトンポンプ阻害薬もしくは H_2 遮断薬の併用投与は有意な共変量ではなかった。

<持続性及び慢性免疫性血小板減少症>24,25)

製剤は Ka 及びバイオアベイラビリティに対する有意な共変量であった。体重は CL/F1 及び V/F1 に対する有意な共変量であった。強い又は中程度の CYP2C9 及び CYP3A4 の誘導薬、並びに強い又は中程度の CYP2C9 及び CYP3A4 の阻害薬の併用投与は、CL/F1 に対する有意な共変量であった。また、被験者(健康被験者対慢性 ITP 患者)は CL/F1 に対する有意な共変量であった。

ベースラインの血小板数(hockey-stick)は SLOPE に対する有意な共変量であった。

4. 吸収(外国人データ) 26)

ヒトマスバランス試験では、投与した[¹⁴C] アバトロンボパグの約 44%がヒドロキシ体として糞中に回収された ため、投与したアバトロンボパグの少なくとも 44%が吸収されることが示唆された。

5. 分布

(1) 血液一脳関門通過性

該当資料なし

<参考:ラット>²⁷⁾

Fischer (アルビノ) ラットに [14C] アバトロンボパグを 1mg/kg の用量で単回経口投与し、投与後 24 時間まで検

体を採取し、液体シンチレーションカウンター(LSC)を用いて放射能濃度を測定した。その結果、アルビノラットの眼球、脳及び中枢神経系からは放射能はほとんど検出されなかった。

(2) 血液一胎盤関門通過性

該当資料なし

<参考:ラット>28)

妊娠 Sprague Dawley ラットに [14 C] アバトロンボパグを 3 mg/kg の用量で単回経口投与したときの胎盤移行性を評価した。投与後 24 時間までのラット胎児中放射能濃度と母動物血漿中放射能濃度の比は、妊娠 13 日では $^{0.04}$ $^{0.42}$ 、妊娠 18 日では $^{0.02}$ $^{-0.22}$ であった。妊娠 13 日及び妊娠 18 日の投与後 24 時間までに胎児に移行した放射能の割合 (%) は、投与放射能の $^{0.01}$ %以下であった。これらの結果から、ラットに [14 C] アバトロンボパグを単回経口投与したとき、胎盤に移行する放射能は少ないことが示唆された。胎児中、胎児血漿中(妊娠 18 日のみ)及び母動物血漿中から主に未変化体が検出されたことから、アバトロンボパグは胎児に移行することが示唆された。

(3) 乳汁への移行性

該当資料なし

<参考:ラット>29)

授乳中の Sprague Dawley ラットに [14 C] アバトロンボパグを単回経口投与し、放射能の乳汁中排泄を評価した。 授乳中の Sprague Dawley ラットに [14 C] アバトロンボパグを 3 mg/kg の用量で単回経口投与したとき、乳汁中の 放射能濃度推移及び薬物動態パラメータは、血漿中と類似しており、血漿中放射能に対する乳汁中放射能の 4 AUColinf 比は $^{0.94}$ であった。乳汁中及び血漿中の放射能は主として未変化体に由来しており、アバトロンボパグの乳汁移行が示唆された。乳汁中と血漿中の放射能濃度は同様の濃度推移で減少したことから、乳汁中に放射能の蓄積は ないことが示唆された。

(4) 髄液への移行性

該当資料なし

(5) その他の組織への移行性

該当資料なし

<参考:ラット>27)

Fischer(アルビノ)ラットに [¹⁴C] アバトロンボパグを 1mg/kg の用量で単回経口投与し、投与後 24 時間まで検体を採取し、LSC を用いて放射能濃度を測定した。[¹⁴C] アバトロンボパグ由来の放射能は組織に広く分布し、精巣以外のすべての組織で投与後 1~4 時間で最高濃度に達した。投与後 1 時間の組織中(消化管を除く)放射能は肝臓で最も高く(血漿中濃度の約 11 倍)、次いで副腎、腎臓、心臓、顎下腺、肺、脾臓、膵臓、骨髄の順であった。投与後 0.5、1、4 及び 24 時間での骨髄組織/血漿比はそれぞれ 1.56、1.80、2.24 及び 4.30 で、標的組織である骨髄内にアバトロンボパグが保持されることが示唆された。

(6) 血漿蛋白結合率 30)

アバトロンボパグの *in vitro* でのヒト血漿蛋白結合率は $0.05\sim50$ μg/mL の範囲で濃度に依存せず $96.3\sim96.6$ %であった。

6. 代謝

(1) 代謝部位及び代謝経路(外国人データ) 26)

健康成人 6 例に [14 C] -アバトロンボパグ 20 mg $^{(\pm)}$ を単回経口投与したとき、血漿中に代謝物は検出されなかった。 約 88 %が糞中に排泄され、そのうち $^{33.5}$ %が未変化体、 $^{43.8}$ %が $^{4-}$ ヒドロキシ体であった。

注)本剤の承認された用法及び用量は、待機的な観血的手技を予定している慢性肝疾患患者における血小板減少症の改善に対しては 40 又は 60mg の 1 日 1 回 5 日間投与、持続性及び慢性免疫性血小板減少症に対しては初回投与量として 20mg の 1 日 1 回投与、最高投与量は 40mg の 1 日 1 回である。

(2) 代謝に関与する酵素 (CYP等) の分子種、寄与率 31)

主要な CYP 分子種 (CYP3A4、CYP2D6、CYP2C9、CYP2C19、CYP1A2、CYP2B6 及び CYP2C8) のうち、CYP3A4 及び CYP2C9 がアバトロンボパグの肝臓での酸化的代謝を担う主要分子種であった。 評価した 2 つの CYP 分子種

のうち、CYP2C9 (相対的寄与率 76.2%) がアバトロンボパグのシス-4-ヒドロキシ体の生成に関与する主要な CYP 分子種、CYP3A4 (相対的寄与率 82.9%) はトランス-4-ヒドロキシ体の生成に関与する主要な CYP 分子種であった。

1) CYP 誘導 (in vitro) 32)

アバトロンボパグによるヒト CYP1A2、CYP2B6、CYP2C8、CYP2C9、CYP2C19 及び CYP3A4 の *in vitro* 誘導能について評価した結果、CYP1A2、CYP2C8、CYP2C9 及び CYP2C19 を誘導せず、CYP2B6 及び CYP3A4 に対して弱い誘導作用を示した。

2) CYP 阻害 (in vitro) 33)

アバトロンボパグは、ヒト肝ミクロソーム中の CYP1A、CYP2B6、CYP2C8、CYP2C9、CYP2C19、CYP2D6 及び CYP3A 活性に対して 50μmol/L まで顕著な競合阻害作用を示さず、CYP2E1 活性に対して 10μmol/L まで顕著な競合阻害作用を示さなかった。また、50μmol/L まで、CYP2C9、CYP2D6 及び CYP3A 活性に対して時間依存的阻害 (TDI) 作用を示さなかった。

(3) 初回通過効果の有無及びその割合

該当資料なし

(4) 代謝物の活性の有無及び活性比、存在比率

該当資料なし

7. 排泄(外国人データ) 26)

健康成人 6 例に [14 C] -アバトロンボパグ 20 mg $^{(\pm)}$ を単回経口投与したとき、投与された総放射能の約 88 %が糞中に、約 6 %が尿中に排泄された。

注)本剤の承認された用法及び用量は、待機的な観血的手技を予定している慢性肝疾患患者における血小板減少症の改善に対しては 40 又は 60mg の 1 日 1 回 5 日間投与、持続性及び慢性免疫性血小板減少症に対しては初回投与量として 20mg の 1 日 1 回投与、最高投与量は 40mg の 1 日 1 回である。

8. トランスポーターに関する情報

In vitro 試験の結果、アバトロンボパグは P-gp の基質であることが示唆された。アバトロンボパグは CYP2B6 及び CYP3A4 を弱く誘導しUGT1A1 及び UGT2B7 を弱く阻害した。アバトロンボパグは BCRP、BSEP、MRP2、OATP1B3、OAT1、OAT3 及び OCT1 を阻害し、P-gp、OATP1B1、OCT2、MATE1 及び MATE2-K を弱く阻害した ³⁴⁻³⁶⁾。

9. 透析等による除去率

該当資料なし

10. 特定の背景を有する患者

(1) 腎機能障害患者

<待機的な観血的手技を予定している慢性肝疾患患者における血小板減少症の改善>(外国人データを含む)¹⁹⁾ 血小板減少症を伴う慢性肝疾患患者の成績を用いた母集団薬物動態解析により推定した、腎機能正常患者(CLcr 90mL/min 以上)、軽度の腎機能障害患者(CLcr 60mL/min 以上 90mL/min 未満)及び中等度の腎機能障害患者(CLcr 30mL/min 以上 60mL/min 未満)に本剤 40 又は 60mg を食後に1日1回5日間反復経口投与したときの薬物動態パラメータは以下のとおりであった。

母集団薬物動態解析により推定した血小板減少症を伴う慢性肝疾患患者の腎機能障害の程度別の薬物動態パラメ ータ

アバトロンボパグ 投与量 CLcr (mL/min)	C _{max} ^{∗1} (ng/mL)	AUC ^{*1, 2} (ng • hr/mL)
-------------------------------	--	-----------------------------------

40mg	90 以上(n=71)	172 (56.8)	3670 (55.4)
	60 以上 90 未満(n=26)	156 (69.6)	3260 (76.2)
	30 以上 60 未満(n=14)	199 (64.3)	4290 (62.3)
60mg	90 以上 (n=104)	219 (63.8)	4670 (64.8)
	60 以上 90 未満(n=37)	289 (77.6)	6060 (83.3)
	30 以上 60 未満(n=15)	186 (112)	3750 (122)

※1:幾何平均値(幾何変動係数%)※2:定常状態での1日あたりのAUC

<持続性及び慢性免疫性血小板減少症>(外国人データを含む) 37,38)

慢性 ITP の効能又は効果を支持するための母集団薬物動態解析の一環として、日本人及び外国人の健康被験者、並びに外国人慢性 ITP 患者を対象に腎機能の影響を評価した。本解析結果より、アバトロンボパグの薬物動態は腎機能 [CLcr 及び推定糸球体濾過速度 (eGFR)] の有意な影響を受けないことが示された。したがって、腎機能障害を有する被験者に対するアバトロンボパグの用量調節は不要と考えられた。

(2) 肝機能障害患者(外国人データを含む) 19)

血小板減少症を伴う慢性肝疾患患者の成績を用いた母集団薬物動態解析により推定した、軽度の肝機能障害患者 (Child-Pugh 分類 A)、中等度の肝機能障害患者 (Child-Pugh 分類 B) 及び重度の肝機能障害患者 (Child-Pugh 分類 C) に本剤 40 又は 60mg を食後に 1 日 1 回 5 日間反復経口投与したときの薬物動態パラメータは以下のとおりであった。

母集団薬物動態解析により推定した血小板減少症を伴う慢性肝疾患患者の肝機能障害の程度別の薬物動態パラメ ータ

アバトロンボパグ 投与量	Child-Pugh 分類	C _{max} ^{*1} (ng/mL)	AUC ^{*1, 2} (ng·hr/mL)	
	A (n=63)	182 (61.7)	3870 (59.1)	
40mg	B (n=45)	155 (61.0)	3290 (66.5)	
	C (n=7)	223 (30.1)	5070 (29.2)	
	A (n=92)	243 (79.4)	5070 (81.2)	
60mg	B (n=58)	216 (63.2)	4620 (68.2)	
	C (n=7)	211 (49.7)	4640 (60.3)	

※1:幾何平均値(幾何変動係数%) ※2:定常状態での1日あたりのAUC

11. その他

該当資料なし

Ⅲ. 安全性(使用上の注意等)に関する項目

1. 警告内容とその理由

設定されていない

2. 禁忌内容とその理由

2. 禁忌(次の患者には投与しないこと)

本剤の成分に対し過敏症の既往歴のある患者

(解説)

本剤の成分に対し過敏症の既往歴のある患者での重篤な過敏症のリスクを考慮して設定した。

3. 効能又は効果に関連する注意とその理由

「V.2. 効能又は効果に関連する注意」の項参照

4. 用法及び用量に関連する注意とその理由

「V.4. 用法及び用量に関連する注意」の項参照

5. 重要な基本的注意とその理由

8. 重要な基本的注意

<効能共通>

8.1 血小板数が正常範囲以下であっても血栓症が報告されているため、観察を十分に行い、血小板数にかかわらず血栓症の発現に注意すること。[11.1.1、15.1 参照]

<待機的な観血的手技を予定している慢性肝疾患患者における血小板減少症の改善>

- 8.2 観血的手技の施行前には血小板数が十分に増加していることを確認すること。本剤を投与しても、観血的 手技の実施に際し十分な血小板数の増加が得られない場合があるため、必要に応じて血小板輸血の準備を するなど、適切な措置を講じること。
- 8.3 観血的手技後に血栓症を発現した症例が報告されているため、本剤投与開始後は観察を十分に行うこと。 「11.1.1 参照]
- 8.4 本剤の投与終了又は中止後に血小板数が本剤投与開始前の値に復帰するため、易出血性となる可能性を考慮して観察を十分に行い、必要に応じて適切な処置を行うこと。[17.1.1、17.1.2 参照]

<持続性及び慢性免疫性血小板減少症>

- 8.5 本剤は、血液疾患の治療に十分な経験を持つ医師のもとで使用すること。
- 8.6 本剤投与後は、定期的に血小板数を測定し、血小板数が治療の目標とするレベルを超えた場合には、本剤の減量又は休薬を考慮するなど注意すること。「9.1.1、11.1.1、15.1 参照]
- 8.7 本剤の投与中止により血小板減少を認めることがあるため、本剤の中止後4週間程度は血小板数を頻回に 測定すること。[11.1.3 参照]
- 8.8 本剤を含むトロンボポエチン受容体作動薬には、骨髄のレチクリン線維の形成及び線維化を進行させる可能性があるので、本剤の投与開始前には、末梢血液像(末梢血塗抹標本)、全血算(赤血球、白血球及び血小板)及び網状赤血球数の検査を行い、全ての血球系の形態異常の有無を十分観察すること。また、本剤投与中は、末梢血液像(末梢血塗抹標本)、全血算(赤血球、白血球及び血小板)及び網状赤血球数の検査を4週に1回を目安に実施し、全ての血球系の形態異常及び血球減少の存否を観察すること。[11.1.2 参照]
- 8.9 トロンボポエチン受容体作動薬には、既存の骨髄異形成症候群等の血液悪性腫瘍を進行させる可能性がある。

(解説)

<効能共通>

8.1 臨床試験で認められた事例から設定した。

<待機的な観血的手技を予定している慢性肝疾患患者における血小板減少症の改善>

- 8.2 処置の前に、本剤投与によって血小板数が十分に増加していることを確認する手順として設定した。また、 本剤を投与しても十分な血小板数の増加が得られない場合があるため設定した。
- 8.3 臨床試験で認められた事例から設定した。
- 8.4 血小板数は一定期間後に投与前の値に戻り、易出血性の状態も元に戻るため設定した。

<持続性及び慢性免疫性血小板減少症>

- 8.5 持続性及び慢性 ITP は、血液領域の希少疾病であることから、治療にあたっては血液疾患の治療に十分な経験を持つ医師のもとで使用することが望ましいことから設定した。
- 8.6 本剤は、血小板数を目安に用量を調節する必要があるため設定した。特に、血小板数が治療の目標レベルを 超えた場合には血栓症の発現リスクが高まることから、減量、休薬の検討について注意喚起する目的で設定 した。
- 8.7 本剤の投与中止による血小板減少症の増悪のリスクを考慮し設定した。また、増悪の有無の確認のため、中止後4週間程度は頻回に血小板数の測定を実施することが必要と考え、設定した。
- 8.8 本剤は、TPO 受容体作動薬であり、骨髄のレチクリン線維の形成及び線維化の進行のリスク及び、検査について、類薬を参考に設定した。
- 8.9 TPO 受容体作動薬はその作用機序から持続性及び慢性 ITP 患者において既存の血液悪性腫瘍を進行させる可能性があることから類薬を参考に設定した。

6. 特定の背景を有する患者に関する注意

(1) 合併症・既往歴等のある患者

- 9.1 合併症・既往歴等のある患者
- 9.1.1 血栓症、血栓塞栓症を有する患者又はそれらの既往歴を有する患者

血栓症又は血栓塞栓症の発現リスクが高くなるおそれがある。臨床試験では除外されている。[8.6 参照]

9.1.2 血栓症の発現因子を有する患者

先天性血栓症の発現因子(凝固第 V 因子ライデン変異・プロトロンビン G20210A 変異、抗トロンビン欠損症、プロテイン C 又は S 欠損症など)又は後天性血栓症の発現因子(抗リン脂質抗体症候群など)を有する患者は、血栓症又は血栓塞栓症の発現リスクが高くなるおそれがある。

9.1.3 門脈血流速度が低下している患者

血栓症又は血栓塞栓症の発現リスクが高くなるおそれがある。待機的な観血的手技を予定する血小板減少症を伴う慢性肝疾患患者を対象とした臨床試験では門脈血流速度が10cm/秒未満の患者が除外され、慢性免疫性血小板減少症患者を対象とした臨床試験では門脈圧亢進症患者が除外されている。

(解説)

血栓症や血栓塞栓症、先天性及び後天性血栓症など血栓塞栓症の危険因子を有する患者、門脈血流速度が低下している患者は、血栓症又は血栓塞栓症の発現リスクが高くなるおそれがある。また、本剤投与により、血小板数が正常範囲以下であっても血栓症が報告されている(「WII-5. 重要な基本的注意とその理由」の項参照)。以上のことから設定した。

(2) 腎機能障害患者

設定されていない

(3) 肝機能障害患者

- 9.3 肝機能障害患者
- 9.3.1 重度の肝機能障害 (Child-Pugh 分類 C) のある患者

投与可否を慎重に判断し、投与する場合は観察を十分に行うこと。

(解説)

重度の肝機能障害患者での使用経験は限られていることから設定した。 Child-Pugh 分類別にみたレスポンダー割合は以下のとおりであった。

日本人を含む国際共同第 3 相試験(311 試験:ADAPT-2 試験)及び海外第 3 相試験(310 試験:ADAPT-1 試験)における Child-Pugh 分類別にみたレスポンダー割合 ^{9,10)}

		ベースラインの血小	板数が低いコホート	ベースラインの血小板数が高いコホート		
		(40,000/	(40,000/μL 未満)		50,000/μL 未満)	
		プラセボ	アバトロンボパグ	プラセボ	アバトロンボパグ	
		(n=91) 60mg (n=160)		(n=67)	40mg (n=117)	
	A	29.4%(15/51 例)	73.1%(68/93 例)	38.9%(14/36 例)	85.7%(54/63 例)	
Child-Pugh 分類	В	23.7%(9/38 例)	62.1%(36/58 例)	29.2%(7/24 例)	90.9%(40/44 例)	
	С	2/2 例 3/7 例		2/6 例	9/9 例	

ベースラインの血小板数が低いコホート($40,000/\mu$ L未満)の Child-Pugh 分類 C 被験者の血小板数の推移、血小板輸血の有無、待機的な観血的手技の可否、Day 1 から待機的な観血的手技までの日数及び待機的な観血的手技の種類の一覧を以下に示す。

311 試験及び 310 試験におけるベースラインの血小板数が低いコホート (40,000/ μ L 未満) の Child-Pugh 分類 C 被験者の一覧 $^{9,10)}$

又称 ロックラ	5							
年齢、		血力	卜板数(/μ		血小板	待機的な	-	待機的な
人種、 性別	治験薬	投与前	Day 4	待機的な 観血的 手技日	輸血の 有無	観血的 手技の 可否	待機的な 観血的手技 までの日数	観血的手技の 種類
20 歳代、 白人、 女性	アバトロンボパグ 60mg	26,000	32,000	32,000	無	可	10 日	大腸内視鏡検査 (大腸ポリペクトミー、 生検あり)
30 歳代、 白人、 女性	アバトロンボパグ 60mg	28,500	31,000	63,000	無	可	10 日	歯科処置
40 歳代、 白人、 男性	アバトロンボパグ 60mg	34,500	31,000	59,000	有	可	12 日	上部消化管内視鏡検査 (生検なし)
50 歳代、 アジア人、 男性*	アバトロンボパグ 60mg	22,000			無			-
50 歳代、 白人、 男性	アバトロンボパグ 60mg	35,500	42,000	42,000	無	可	15 日	大腸内視鏡検査 (大腸ポリペクトミー、 生検なし)
50 歳代、 その他、 男性	アバトロンボパグ 60mg	27,000	24,000	36,000	有	可	10 日	歯科処置
60 歳代、 アジア、 女性	アバトロンボパグ 60mg	27,000	25,000	46,000	有	可	12 日	歯科処置
50 歳代、 白人、 男性	プラセボ	38,500	60,000	64,000	無	可	10 日	上部消化管内視鏡下 静脈瘤結紮術
60 歳代、 その他、	プラセボ	31,000	34,000	36,000	無	可	10 日	上部消化管内視鏡下 静脈瘤結紮術

-					
	DEL DAT				
	里/性				
	77 I T.				
- 1					

※: Day 2 に発熱が発現し (アバトロンボパグとの因果関係は否定)、同意撤回のため中止

Child-Pugh 分類別にみた有害事象の発現状況は以下のとおりであった。

311 試験及び 310 試験における Child-Pugh 分類別にみた有害事象の発現状況 9,10)

安全性解析対象集団

	Child-Pugh 分類 A		Child-I	Pugh 分類 B	Child-Pugh 分類 C	
	プラセボ	アバトロンボパグ	プラセボ	アバトロンボパグ	プラセボ	アバトロンボパグ
	(n=86)	(n=155)	(n=62)	(n=102)	(n=7)	(n=16)
すべての有害事象	49 (57.0)	76 (49.0)	34 (54.8)	62 (60.8)	3 (42.9)	10 (62.5)
治験薬との因果関係						
が否定できない有害	10 (11.6)	15 (9.7)	10 (16.1)	11 (10.8)	0 (0)	0 (0)
事象						
死亡に至った	1 (1.2)	0 (0)	0 (0)	0 (0)	0 (0)	2 (12.5)
有害事象	1 (1.2)	0 (0)	0 (0)	0 (0)	0 (0)	2 (12.3)
重篤な有害事象	5 (5.8)	7 (4.5)	9 (14.5)	10 (9.8)	0 (0)	3 (18.8)
CTCAE Grade 3 以上	6 (7.0)	12 (7.7)	9 (14.5)	13 (12.7)	1 (14.3)	5 (31.3)
の有害事象	0 (7.0)	12 (7.7)	9 (14.3)	13 (12.7)	1 (14.3)	3 (31.3)
投与中止に至った	0 (0)	0 (0)	0 (0)	1 (1.0)	0 (0)	1 (6.3)
有害事象	0 (0)	0 (0)	0 (0)	1 (1.0)	0 (0)	1 (0.3)
血栓塞栓症	2 (2.2)	1 (0.6)	0 (0)	0 (0)	0 (0)	0 (0)
関連事象*	2 (2.3)	1 (0.6)	0 (0)	0 (0)	0 (0)	0 (0)

例数(%) MedDRA ver. 19.1

※:MedDRA SMQ「塞栓および血栓イベント」に該当する事象

アバトロンボパグ群における重篤な有害事象(CTCAE Grade 3 以上)を発現した Child-Pugh 分類 C 被験者の一覧を以下に示す。

311 試験及び 310 試験において重篤な有害事象 (CTCAE Grade 3以上) を発現した Child-Pugh 分類 C 被験者の一覧 (アバトロンボパグ投与群) ^{9,10)}

年齢、人種、		有害事象名	有害事象	CTCAE Grade/	転帰
性別	治験薬	(MedDRA 基本語)	発現時期*	因果関係	(転帰日*)
50 歳代、その他、 男性	アバトロンボパグ 60mg、5 日間	肝性脳症	12 日目	Grade3/関連なし	回復(40 日目)
50 歳代、白人、 女性	アバトロンボパグ 40mg、5 日間	肝性昏睡	34 日目	Grade5/関連なし	死亡 (34 日目)
50 歳代、白人、 男性	アバトロンボパグ 40mg、5 日間	 食道静脈瘤出血 多臟器機能不全症候群 		1. Grade3/関連なし 2. Grade5/関連なし	 後遺症はあるが 回復(32日目) 死亡(40日目)
50 歳代、アジア人、 女性	アバトロンボパグ 40mg、5 日間	1. 胃腸出血 2. 敗血症			1. 回復(55 日目) 2. 回復(55 日目)
70 歳代、アジア人 (日本人)、女性	アバトロンボパグ 40mg、5 日間	うつ病	1 日目	Grade3/関連なし	回復(36 日目)

※:治験薬の初回投与日からの日数

MedDRA ver. 19.1

(4) 生殖能を有する者

設定されていない

(5) 妊婦

9.5 妊婦

治療上の有益性が危険性を上回ると判断される場合にのみ投与すること。妊娠ラットで胎盤移行性が確認されている。また、器官形成期のウサギ及びラットを用いた生殖発生毒性試験において、臨床曝露量を超える曝露で胎児毒性が認められた(無毒性量でのウサギ及びラットの AUC に基づく曝露量は、ヒトの曝露量の35~53 倍)。器官形成期及び授乳期のラットを用いた生殖発生毒性試験において、臨床曝露量を超える曝露で出生児の生存率低下及び発育遅延が認められた(出生児における無毒性量での母動物及び出生児の AUC に基づく曝露量は、ヒトの曝露量のそれぞれ14 及び1倍)。

(解説)

生殖発生毒性試験では、催奇形性は認められなかったものの高用量で妊娠期間の延長及び分娩異常、胎児の子宮内 発育抑制、出生後の生存率及び次世代の発育抑制が認められた。また、本剤はラットで胎盤を通過し、胎児に移行 することが確認された。以上の理由から、本注意事項を設定した。

(6) 授乳婦

9.6 授乳婦

治療上の有益性及び母乳栄養の有益性を考慮し、授乳の継続又は中止を検討すること。ラットで乳汁移行性が認められている。

(解説)

本剤はラットで乳汁移行性が認められており、ヒトでもその可能性が考えられることから設定した。

(7) 小児等

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。

(解說)

小児での使用経験がないことから設定した。

(8) 高齢者

設定されていない

7. 相互作用

(1) 併用禁忌とその理由

設定されていない

(2) 併用注意とその理由

10.2 併用注意 (併用に注意すること)

本剤は主に CYP2C9 及び CYP3A4 により代謝される。

1/1/16 ± (= 01120 / (0 011011 (= 00) (0 011011 (= 00)				
薬剤名等	臨床症状・措置方法	機序・危険因子		
強い又は中程度の CYP2C9 及び CYP3A4	本剤の血中濃度が上昇し、副作用が増強	これらの薬剤等が CYP2C9 及び CYP3A4		
の阻害剤(フルコナゾール等)	する可能性がある。	の代謝活性を阻害するため、本剤の血漿		
[7.6、16.7.2 参照]		中濃度が上昇する可能性がある。		
強い又は中程度の CYP2C9 及び CYP3A4	本剤の血中濃度が低下し、本剤の有効性	これらの薬剤等が CYP2C9 及び CYP3A4		
の誘導剤(リファンピシン等)	が減弱する可能性がある。	の代謝活性を誘導するため、本剤の血漿		
[7.7、16.7.2 参照]		中濃度が低下する可能性がある。		

(解説)

強い又は中程度の CYP2C9 及び CYP3A4 の阻害剤(フルコナゾール等)が CYP2C9 及び CYP3A4 の代謝活性を阻害するため、本剤の血漿中濃度が上昇し、副作用が増強する可能性があることから設定した。

強い又は中程度の CYP2C9 及び CYP3A4 の誘導剤(リファンピシン等)が CYP2C9 及び CYP3A4 の代謝活性を誘導するため、本剤の血漿中濃度が低下し、本剤の有効性が減弱する可能性があることから設定した。

8. 副作用

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。

(解説)

本剤の臨床試験で発現した副作用に基づいて設定した。

(1) 重大な副作用と初期症状

11.1 重大な副作用

11.1.1 血栓症、血栓塞栓症

門脈血栓症 (0.3%)、脳卒中 (0.3%)、その他の動脈又は静脈血栓症(頻度不明)があらわれることがある。[8.1、8.3、8.6、15.1 参照]

11.1.2 骨髓線維症 (頻度不明)

骨髄線維症があらわれることがある。血球系の形態異常又は血球減少を認めた場合は、本剤の投与を中止すること。また、線維化状態の確認のため骨髄生検・特殊染色等の実施を考慮すること。[8.8 参照]

11.1.3 出血 (0.3%)

本剤の投与中止後に出血を生じることがある。[8.7 参照]

(解説)

- 11.1.1 血小板減少症を伴う慢性肝疾患患者を対象とした臨床試験(310 試験、311 試験)、慢性 ITP 患者を対象とした臨床試験(307 試験)で発現した副作用及び CCDS に基づいて設定した。
- 11.1.2 本剤は、TPO 受容体作動薬であり、骨髄のレチクリン線維の形成及び線維化の進行のリスク及び、検査について、類薬を参考に設定した。
- 11.1.3 慢性 ITP 患者において、本剤の投与中止後に出血を生じることがあるため設定した。

(2) その他の副作用

11.2 その他の副作用

器官別大分類	1-5%	1%未満	頻度不明
血液およびリンパ系		貧血	
障害			
胃腸障害	悪心	腹痛	歯肉出血
一般・全身障害および	疲労	発熱	末梢性浮腫
投与部位の状態			
免疫系障害		過敏症(そう痒、発疹、息	
		詰まり、紅斑、咽頭浮腫、	
		全身性そう痒症、斑状皮	
		疹、顔面腫脹、舌腫脹、蕁	
		麻疹など)	
感染症および寄生虫			上咽頭炎、上気道感染
症			
傷害、中毒および処置			挫傷
合併症			
代謝および栄養障害			低ナトリウム血症
筋骨格系および結合		筋肉痛	関節痛
組織障害			
神経系障害	頭痛		
呼吸器、胸郭および縦			鼻出血
隔障害			

皮膚および皮下組織	点状出血
障害	

(解説)

血小板減少症を伴う慢性肝疾患患者を対象とした臨床試験(310試験、311試験)、慢性免疫性血小板減少症患者を対象とした臨床試験(307試験)で発現した副作用及びCCDSに基づいて設定した。

9. 臨床検査結果に及ぼす影響

設定されていない

10. 過量投与

13. 過量投与

13.1 症状

血小板数が過剰に増加し、血栓性又は血栓塞栓性の合併症を起こすおそれがある。

13.2 処置

過量投与が発生した場合、または疑われる場合は、本剤の投与を中止し、患者の状態及び血小板数を十分にモニターすること。血小板数の低下が確認された場合は、「7. 用法及び用量に関連する注意」に従い、本剤の治療を再開すること。アバトロンボパグの尿中排泄率は約6%であり、血漿蛋白結合率が高く、透析による除去は期待できない。

(解説)

過量投与時には、血小板数が過剰に増加し、血栓性又は血栓塞栓性の合併症を起こすおそれがあることから設定した。また、過量投与に際しての本剤の中止・再開に係る対応を明確にした。

11. 適用上の注意

14. 適用上の注意

14.1 薬剤交付時の注意

- **14.1.1** ブリスターシートから取り出して服用するよう指導すること。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。
- 14.1.2 服用直前にブリスターシートから取り出すよう指導すること。

(解説

- **14.1.1** ブリスターシート包装の薬剤での一般的な注意事項であり、ブリスターシートの誤飲予防策として設定した。
- 14.1.2 湿気の影響を受けることが示されているため設定した。

12. その他の注意

(1) 臨床使用に基づく情報

設定されていない

(2) 非臨床試験に基づく情報

15.1 臨床使用に基づく情報

慢性免疫性血小板減少症患者を対象に実施された海外臨床試験(E5501-G000-302 試験、E5501-G000-305 試験、501-CL-003 試験、501-CL-004 試験)の統合解析における血栓症・血栓塞栓症の発現割合は 4.7%(128 例中 6 例)であり、その内容は、脳卒中、深部静脈血栓症、頚静脈血栓症、門脈血栓症、肺塞栓症、心筋梗塞、網膜動脈閉塞、一過性脳虚血発作であった。[8.1、8.6、11.1.1 参照]

15.2 非臨床試験に基づく情報

本剤はヒト及びチンパンジー以外のトロンボポエチン受容体に対し親和性を持たず、ヒト及びチンパンジ

一以外の動物に対して薬理活性を示さない。このため毒性試験において、薬理活性に起因する影響は評価 されていない。

(解説)

- 15.1 慢性免疫性血小板減少症患者を対象に実施された海外臨床試験(E5501-G000-302 試験、E5501-G000-305 試験、501-CL-003 試験、501-CL-004 試験)で発現した血栓症・血栓塞栓症に関する副作用に基づいて設定した。
- 15.2 毒性試験で薬理活性に起因する影響は評価されていないことを情報提供するため設定した。

X. 非臨床試験に関する項目

1. 薬理試験

(1) 薬効薬理試験

「VI. 薬効薬理に関する項目」の項参照

(2) 安全性薬理試験

1) In vitro安全性薬理試験

①hERG カリウム電流に対する作用(ホールセルパッチクランプ法)(In vitro) 39)

ヒト急速活性型遅延整流カリウムチャネル遺伝子 (hERG) 遺伝子導入ヒト胎児腎臓 (HEK293) 細胞を用いて、アバトロンボパグの hERG 電流に対する作用をホールセルパッチクランプ法で検討した。hERG 遺伝子導入 HEK293 細胞 (1 群当たり 5cells) に対してアバトロンボパグを 0.1、1 及び 3μ mol/L で灌流処置し、15 分間曝露した。15 分間処置後の名目上の濃度である 1 及び 3μ mol/L の実際の濃度はそれぞれ 0.65 及び 2.54μ mol/L であり、これは被験物質の装置への吸着によるものであった。アバトロンボパグは、hERG 電流を抑制し、IC50 は 1.4μ mol/L であることが示された。

②単離モルモット乳頭筋を用いた活動電位に対する作用(In vitro) 39)

単離モルモット乳頭筋を用いて、アバトロンボパグの活動電位に対する作用をガラス微小電極法で検討した。単離モルモット乳頭筋(1 群当たり 6 個)に対してアバトロンボパグを 0.1、1 及び 3μ mol/L で灌流処置し、45 分間曝露した。灌流後の 1 及び 3μ mol/L 群の実際の濃度はそれぞれ 0.51 及び 1.37μ mol/L であり、これは、被験物質の装置への吸着によるものであった。静止膜電位、活動電位振幅、最大立ち上がり速度(dV/dt_{max})及び活動電位持続時間 [30%、60%及び 90%再分極での活動電位持続時間(それぞれ APD_{30} 、 APD_{60} 及び APD_{90})]に対する作用の有無について検討した。アバトロンボパグは最高濃度(1.37μ mol/L)までいずれのパラメータにも影響を与えなかった。

2) In vivo安全性薬理試験

①心血管系及び呼吸機能に対する作用(イヌ)40

テレメトリーシステムを装着した覚醒ビーグル大 (雄 4 匹) に対して、アバトロンボパグ (0.3.30 及び 300mg/kg) を単回強制経口投与し、心血管系及び呼吸機能に対する影響の有無について評価した。対照群に対しては同容量の溶媒 (0.5%メチルセルロース水溶液)を投与した。心血管系パラメータ (血圧、心拍数及び心電図)及び呼吸系パラメータ (呼吸数及び血液ガス)に対する影響の有無、一般状態、体重、摂餌量、体温及びトキシコキネティクスを評価した。イヌに対して 300mg/kg までの用量で投与した結果、アバトロンボパグは心血管系機能及び呼吸機能に対して影響を示さなかった。 30mg/kg 以上の用量では T_{max} 付近の時点に嘔吐が認められた。 投与後 48 時間までのトキシコキネティクス評価では、 T_{max} は $1\sim4$ 時間であった。 曝露量は 3 及び 30mg/kg の間では用量依存的に増加したが、 30 及び 300mg/kg の間では用量比を下回って増加した。

②中枢神経系機能に対する作用 (ラット) 40)

雄の F344 ラット (1 群当たり 6 匹) に対して、アバトロンボパグ (0、1、10 及び 100mg/kg) を単回強制経口投与し、中枢神経系機能に対する影響の有無について Irwin 法で評価した。対照群に対しては同容量の溶媒 (0.5%メチルセルロース水溶液) を投与した。投与後 48 時間まで動物を観察した。アバトロンボパグは 100mg/kg までの用量でいずれの中枢神経系パラメータにも影響を与えなかった。

③腎機能に対する作用(イヌ)40)

雄のビーグル犬 (1 群当たり 4 匹) に対して、アバトロンボパグ (0、3、30 及び 300mg/kg) を単回強制経口投与し、7 日後に剖検した。対照群に対しては同容量の対照物質/溶媒 (0.5%メチルセルロース水溶液) を投与した。一般状態、体重、摂餌量及び腎機能(糸球体濾過量、有効腎血漿流量及び CLcr)の評価、血液生化学的検査、トキシコキネティクス解析、尿検査及び腎臓の病理組織学的検査を行った。いずれの投与群にもアバトロンボパグ投与に関連すると考えられる死亡例は認められなかった。アバトロンボパグ投与による影響は、最高用量群 (300mg/kg)

にのみ認められ、糞便の色調又は量の変化、血中尿素窒素(BUN)、クレアチニンの上昇、血清中無機リン酸の低下、尿中タンパク、尿糖、尿中ケトン体及び尿潜血、尿量の増加、尿浸透圧の低下、糸球体濾過量の減少並びに有効腎血漿流量の減少が認められた。アバトロンボパグの投与の7日後までに、これらのパラメータは投与前値に回復した。また、病理組織学的変化として尿細管に可逆的な尿円柱及び皮質の単核細胞浸潤を伴う再生及び拡張が認められた。30mg/kgまでの用量ではアバトロンボパグ投与に関連すると考えられる変化は認められなかった。アバトロンボパグの濃度が検出限界以下となる投与72時間後までの全身曝露量を求めた。T_{max}は2~3時間であり、曝露量は30mg/kgと300mg/kgで同程度であった。要約すると、イヌではアバトロンボパグは300mg/kgで腎機能に可逆的な影響が認められ、血清中のBUN、クレアチニンの上昇、尿の変化、糸球体濾過量及び有効腎血漿流量の減少がみられ、さらに、近位尿細管に可逆的な病理組織学的変化を伴っていた。30mg/kg までの用量ではアバトロンボパグによる変化は認められなかった。したがって、無毒性量(NOAEL)は30mg/kgであった。

(3) その他の薬理試験

該当資料なし

2. 毒性試験

(1) 単回投与毒性試験 (ラット、サル) 41)

試験項目	動物	投与 経路	投与 期間	投与量 (mg/kg)	性別、 n/群	最大 非致死量 (mg/kg)	所見
単回投与毒性試験	ラット/ F344	経口	単回	0、30(雄)、100、 300、1000、2000	雄·雌、 各 5 匹/群	雄:300 雌:2000	1000mg/kg 以上において、雄では1例を除きすべて投与翌日に死亡し、よろめき歩行、自発運動の減少、軟便、緩徐呼吸が認められた。雌では2000mg/kgでも死亡は認められなかった。300mg/kg以上の雌雄生存例にも同様の症状がみられたが、その程度は死亡例よりも概して軽く、2000mg/kgでみられた一部の症状は投与後3日間にわたり持続した。
	サル/ カニクイ ザル	経口	単回	0、100、300、1000、 2000(用量漸増)	雄・雌、 各2匹/群	2000	2000mg/kg までにおいて、死亡は認められなかった。2000mg/kg 群では嘔吐、軟便、BUN 及びクレアチニンの軽微な増加が認められた。

(2) 反復投与毒性試験 (マウス、ラット、サル) 42)

							1
試験項目	動物	投与	投与	投与量	性別、	無毒性量	所見
武鞅与日	到770	経路	期間	(mg/kg)	n/群	(mg/kg)	DI 52
	マウス/ CD-1	経口	13 週	0、80、160、320	雄・雌、 各 12 匹/群	80	160mg/kg 以上において、胃粘膜に影響が認められた。320mg/kg までにおいて、良好な忍容性を示したことから、本試験における最大耐量(MTD)は320mg/kg を超えると推定された。
反復投与 毒性試験	ラット/ F344	経口	4週	0、3(雄)、10、 30、100、300(雌)	雄・雌、 各 12 匹/群	10	30mg/kg 以上において、骨格筋に可逆的な変化、100mg/kg 以上において、胃粘膜に血漿ガストリン濃度の上昇を伴う可逆的な変化が認められた。
	ラット/ Sprague Dawley	経口	13 週	0、5、20、80	雄・雌、 各 15 匹/群	20	80mg/kg において、胃粘膜の可逆的な変化とそれに伴う血清ガストリン濃度の上昇(雌)が認められた。

ラット Spragu Dawle	ie 経口	13 週	0、80、160、320	雄・雌、 各 10 匹/群	*	320mg/kg 群において、雄1例が死亡 し、アバトロンボパグとの関連性を完全 に否定することはできなかった。 80mg/kg 以上において、胃粘膜の変化と それに伴う血清ガストリン濃度の上昇が 認められた。本試験における MTD は 160mg/kg と判断された。
ラット Spragu Dawle	ie 経口	26 週	0、20、80、160	雄・雌、 各 10 匹/群	20	80mg/kg 以上において、胃粘膜の変化と それに伴う血清ガストリン濃度の上昇 (雌) が認められた。
サル/ カニク ザル	イ経口	4 週	0、3、10、100、 1000	雄·雌、 各 3~5 匹/ 群	<3	100mg/kg 以上において、血漿ガストリン濃度の上昇(雄)を伴う胃粘膜の変化が認められた。これらの変化は概ね可逆的であり、4週間の回復期間終了時には一部の病理組織学的変化を除いて消失した。さらに、100mg/kg 以上において、大腿四頭筋及び他の後肢骨格筋に限局して骨格筋の壊死/変性が、3mg/kg 以上において、筋線維の変性性変化が認められたが、これらの変化も概ね可逆的であった。
サル/ カニク ザル	イ 経口	13 週	0、1、5、15	雄・雌、 各5匹/群	15	15mg/kg までにおいて、投与に関連する と考えられる特記すべき所見は認められ なかった。
サル/ カニク ザル	イ 経口	52 週	0、5、15、45	雄・雌、 各6匹/群	5	45mg/kg までにおいて、良好な忍容性を示した。15mg/kg 以上では胃底腺領域に変性及び再生性上皮細胞過形成、45mg/kg では粘膜萎縮と血清ガストリン濃度の上昇が認められたが、胃に認められた変化は4週間の回復期間終了時には概ね回復した。

※:無毒性量の判定を行わなかった。

(3) 遺伝毒性試験 (*in vitro*、ラット) ^{43,44)}

試験	試験	投与	投与	濃度又は投与量	試験					
項目	武顺	経路	期間	仮及又は仅子里	結果					
	細菌を用いた復帰突然変異試験(Ames 試験)	in vitro	_	1.5~5000μg/plate	陰性					
遺伝	In vitro 染色体異常試験	in vitro	_	6.25~200μg/mL	陰性					
試験	ラットを用いた骨髄小核試験	経口	2 日	0、25(雄)、50(雄)、70(雌)、100(雄)、 200(雌)、600mg/kg(雌)	陰性					

(4) がん原性試験 (マウス、ラット) ⁴⁵⁾

,,,	, 0 1/3		` ' '		<i>,</i> , ,		
	試験	動物	投与	投与	投与量	性別、	所見
	項目	到秒	経路	期間	(mg/kg)	n/群	171 Jr.L.
							60mg/kg 群の雌 1 例及び 160mg/kg 群の雄 1 例の 2 例の胃に
	がん						悪性消化管クロム親和性細胞様(ECL)細胞腫瘍が認められ
	原性	マウス/	経口	2年	0 20 60 160	雄・雌、	た。ECL 細胞腫瘍はアバトロンボパグによる腺胃粘膜への
	試験	CD-1	雅口	経口 2 年	0, 20, 60, 160	各 62~64 匹/群	影響により生じた高ガストリン血症に続く二次的影響と考
	武顺						えられた。他の臓器や組織に投与関連の腫瘍性病変の発現
							頻度増加は認められなかった。20mg/kg では投与に関連する

					と考えられる腫瘍増加は認められなかった。
ラット/ Sprague Dawley	経口	2年	0、20、50、160	雄・雌、 各 60 匹/群	160mg/kg 群の雄1例、雌3例に良性のECL、雌雄各1例に悪性のECLが認められた。また、これに関連して50及び160mg/kg 群では用量依存的かつ局所的なECL細胞の過形成が認められた。ECL細胞腫瘍はアバトロンボパグによる腺胃粘膜への影響により生じた高ガストリン血症に続く二次的影響と考えられた。他の臓器や組織に投与関連の腫瘍性病変の発現頻度増加は認められなかった。50mg/kg では投与に関連すると考えられる腫瘍増加は認められなかった。

(5) 生殖発生毒性試験 (ラット、ウサギ) 46-48)

主 旭光生母 性 試験項目	動物	投与	投与期間		投与量		性別、	無毒性量	所見
1八次 5 口	到170	経路	汉子朔间		(mg/kg))	n/群	(mg/kg)	刀元
受胎能及び 着床までの	ラット/ Sprague Dawley	経口	交配期間の4週間 前、無処置雌との 交配期間中、Day 58までの期間	0、1	10、30、	100	雄、 20 匹/群	一般毒性:100 生殖能及び初期 胚発生:100	100mg/kg までにおいて、雄 ラットの受胎能や初期胚発 生への影響は認められなか った。
初期胚発生に関する試験	ラット/ Sprague Dawley	prague A	一般毒性:100 生殖能及び初期 胚発生:1000	100mg/kg までにおいて、雌 ラットの受胎能や初期胚発 生への影響は認められなか った。					
胚・胎児発生に	ラット/ Sprague Dawley	経口	妊娠 7~17 日まで の期間	0、1	00、300、	1000	雌、 22~24 匹 /群	一般毒性:100 生殖能及び胚・ 胎児発生:100	100mg/kg までにおいて、 胚・胎児発生への影響は認 められなかった。
関する試験	ウサギ/ ニュージ ーランド 白色種	経口 妊娠 6~18 日まで 0、100、300、600 19~20 匹 生殖能及び服の期間	一般毒性:100 生殖能及び胚・ 胎児発生:600	600mg/kg までにおいて、 胚・胎児発生への影響は認 められなかった。					
	ラット/ Sprague Dawley	経口	妊娠6日〜授乳 20 日までの期間	0、1	.00、300	、600	雌、 25 匹/群	_	すべての用量で妊娠21日〜 授乳2日間の母動物の死亡 と授乳期間中のF1出生児の 顕著な死亡をもたらした。
出生前及び出生後の発生並びに母体の機能に関する試験	ラット/ Sprague Dawley	経口	妊娠 6 日〜授乳 20 日までの期間		5、15、5 ァレイン で)		雌、 25 匹/群	成長・発達:15 親世代 (F0) の 母体毒性、F1 出生児 (雌雄)	50mg/kg までにおいて、F0 母動物に投与に関連した影響は認められなかった。 50mg/kg では、出生後 4~25 日の出生児生存率の低下、 出生後 7~63 日の雄出生児 及び出生後 7~56 日の雌出 生児の低体重が認められ、 さらに、それに伴う性成熟 の遅延が認められた。F1 出 生児の神経行動学的評価項 目や生殖能及び子宮内胚生 存状態には投与に関連した 影響は認められなかった。

(6) 局所刺激性試験 (ウサギ) 49)

試験	Fed. Helen	投与	投与	投与量	性別、	
項目	動物	経路	期間	投 子 重	n/群	所見

皮膚刺激性 試験	ウサギ/ 日本白色種	皮膚	単回	0.5g (マレイン酸塩として)	雄、3 匹/群	皮膚刺激性は認められなかった。
眼刺激性	ウサギ/	眼	単回	0.013g	雄、	眼刺激性は認められなかった。
試験	日本白色種	収	뿌삡	(マレイン酸塩として)	3 匹/群	取物(放性に応じの) りょいまかった。

(7) その他の特殊毒性(モルモット、ラット)50)

試験項目	動物	投与 経路	投与 期間	投与量	性別、 n/群	所見
皮膚感作試験	モルモット/ Hartlev	皮内、 局所塗布、 皮膚塗布	_	皮内:1% w/v 局所塗布:25% w/w 皮膚塗布:25% w/w 及び 5% w/w	雄、 5~20 匹/群	皮膚感作性は認められなかった。
光毒性試験	ラット/ Long-Evans	経口	単回	0、3、30、300mg/kg	雄、 5 匹/群	光毒性は認められなかった。

X. 管理的事項に関する項目

1. 規制区分

製 剤:処方箋医薬品注)

注) 注意-医師等の処方箋により使用すること

有効成分:アバトロンボパグマレイン酸塩:該当なし

2. 有効期間

有効期間:5年

3. 包装状態での貯法

室温保存

4. 取扱い上の注意

設定されていない

5. 患者向け資材

患者向医薬品ガイド:無 くすりのしおり:有

その他の患者向け資材:無

6. 同一成分・同効薬

同一成分薬:なし

同 効 薬: <待機的な観血的手技を予定している慢性肝疾患患者における血小板減少症の改善>

ルストロンボパグ

<持続性及び慢性免疫性血小板減少症>

エルトロンボパグ オラミン、ロミプロスチム(遺伝子組換え)、ホスタマチニブナトリウム水和物、

リツキシマブ (遺伝子組換え)、エフガルチギモド アルファ (遺伝子組換え)

7. 国際誕生年月日

2018年5月21日(米国)

8. 製造販売承認年月日及び承認番号、薬価基準収載年月日、販売開始年月日

販	売名	製造販売承認年月日	承認番号	薬価基準収載年月日	販売開始年月日
	レット錠)mg	2023年3月27日	30500AMX00110000	2023年5月24日	2023年6月1日

9. 効能又は効果追加、用法及び用量変更追加等の年月日及びその内容

2025年8月25日(効能又は効果追加:持続性及び慢性免疫性血小板減少症)

10. 再審査結果、再評価結果公表年月日及びその内容

該当しない

11. 再審査期間

<待機的な観血的手技を予定している慢性肝疾患患者における血小板減少症の改善>

再審査期間8年:2023年3月27日~2031年3月26日

<持続性及び慢性免疫性血小板減少症>

再審査期間 (残余期間): 2025年8月25日~2031年3月26日

12. 投薬期間制限に関する情報

該当しない

13. 各種コード

販売名	厚生労働省薬価基準 収載医薬品コード	個別医薬品コード (YJ コード)	HOT(9 桁)番号	レセプト電算処理 システム用コード
ドプテレット錠 20mg	3399012F1021	3399012F1021	129408801	622940801

14. 保険給付上の注意

<待機的な観血的手技を予定している慢性肝疾患患者における血小板減少症の改善>

本製剤の効能又は効果に関連する注意において、「開腹、開胸、開心、開頭又は臓器切除を伴う観血的手技の場合は、本剤の投与を避けること。」とされていることから、このような症例には使用しないこと。また、観血的手技の名称及び実施予定年月日を診療報酬明細書の摘要欄に記入すること。

XI. 文献

1. 引用文献

- 1) Afdhal N, et al. Thrombocytopenia associated with chronic liver disease. J Hepatol. 2008 Jun;48(6):1000-7. (PMID: 18433919)
- 2) 厚生労働省医薬・生活衛生局:血液製剤の使用指針(平成31年3月) https://www.mhlw.go.jp/content/11127000/000493546.pdf(閲覧:2025年8月)
- 3) Yoshiji H, et al. Evidence-based clinical practice guidelines for liver cirrhosis 2020. J Gastroenterol. 2021 Jul;56(7):593-619. (PMID: 34231046)
- 4) Cines DB, et al. Immune thrombocytopenic purpura. N Engl J Med. 2002 Mar 28;346(13):995-1008. (PMID: 11919310)
- 5) Stasi R. Pathophysiology and therapeutic options in primary immune thrombocytopenia. Blood Transfus. 2011 Jul;9(3):262-73. (PMID: 21251458)
- 6) Afdhal N, et al. Eltrombopag before procedures in patients with cirrhosis and thrombocytopenia. N Engl J Med. 2012 Aug 23;367(8):716-24. (PMID: 22913681)
- 7) 社内資料: 国内第2相試験(E5501-J081-204試験)(2023年3月27日承認、申請資料概要2.7.6.17)
- 8) 社内資料:海外第2相試験(501-CL-003試験)(2025年8月25日承認、申請資料概要2.7.6.2)
- 9) 社内資料: 国際共同第3相試験(E5501-G000-311試験)(2023年3月27日承認、申請資料概要2.7.6.19)
- 10) 社內資料:海外第3相試験(E5501-G000-310試験)(2023年3月27日承認、申請資料概要2.7.6.18)
- 11) 社内資料: 国内第3相試験(AVA-ITP-307試験)(2025年8月25日承認、申請資料概要2.7.6.1)
- 12) Yamaguchi H, et al. Int J Hematol. 2025 May 20. doi: 10.1007/s12185-025-04001-4. Online ahead of print. (PMID: 40392465)
- 13) 社內資料:海外第3相試験(E5501-G000-302試験)(2025年8月25日承認、申請資料概要2.7.6.4)
- 14) Jurczak W, et al. Br J Haematol. 2018 Nov;183(3):479-490. (PMID: 30191972)
- 15) 社内資料: In vitro 薬理試験(2023年3月27日承認、申請資料概要2.6.2.2.1)
- 16) 社内資料: In vivo 薬理試験 (2023年3月27日承認、申請資料概要2.6.2.2.2)
- 17) 社內資料: 国際共同第1相試験 (E5501-A001-018 試験) (2023年3月27日承認、申請資料概要2.7.2.2.2.2)
- 18) 社内資料:日本人、中国人及び白人での薬物動態及び薬力学試験(E5501-A001-006 試験)(2023 年 3 月 27 日 承認、申請資料概要 2.7.2.2.2.2)
- 19) 社内資料:母集団薬物動態/薬力学解析報告書(CPMS-E5501-005R-v1.0)(2023年3月27日承認、申請資料概要2.7.2.2.6.2)
- 20) 社內資料: 人種 (2025年8月25日承認、申請資料概要2.7.2.3.1.2)
- 21) 社内資料:薬物相互作用試験 (ベラパミル及びシクロスポリン) (E5501-G000-008 試験) (2023 年 3 月 27 日 承認、申請資料概要 2.7.2.2.4.1)
- 22) 社内資料: 薬物相互作用試験 (フルコナゾール、イトラコナゾール及びリファンピシン) (E5501-G000-019 試験) (2023 年 3 月 27 日承認、申請資料概要 2.7.2.2.4.2)
- 23) 社内資料: 薬物相互作用 (2025年8月25日承認、申請資料概要2.7.2.3.2.1)
- 24) 社內資料:母集団薬物動態/薬力学解析報告書(AVA-PKPD-ITP-001)(2025 年 8 月 25 日承認、申請資料概要 2.7.2.2.6.1)
- 25) 社内資料: 母集団薬物動態及び曝露量-反応関係 (2025年8月25日承認、申請資料概要2.7.2.5.1)
- 26) 社内資料:ヒトマスバランス試験(501-PK-901 試験)(2023 年 3 月 27 日承認、申請資料概要 2.7.2.2.1.3)
- 27) 社内資料: ラットに単回投与したときの放射能組織内分布(2023年3月27日承認、申請資料概要2.6.4.4.1)
- 28) 社內資料:胎盤移行(2023年3月27日承認、申請資料概要2.6.4.4.3)
- 29) 社内資料: 乳汁中排泄 (2023年3月27日承認、申請資料概要2.6.4.6.3)
- 30) 社内資料: In vitro 血漿蛋白結合(2023年3月27日承認、申請資料概要2.6.4.4.2)
- 31) 社内資料: In vitro 薬物代謝 (2023 年 3 月 27 日承認、申請資料概要 2.6.4.5.1)
- 32) 社內資料: CYP 誘導(2023年3月27日承認、申請資料概要2.6.4.5.4)
- 33) 社內資料: CYP 阻害(2023年3月27日承認、申請資料概要2.6.4.5.4)

- 34) 社内資料:排出トランスポーター (P-gp、BCRP、BSEP 及び MRP2) との相互作用 (2023 年 3 月 27 日承 認、申請資料概要 2.6.4.8)
- 35) 社内資料: 取込みトランスポーター (OATP1B1、OATP1B3、OCT2、OAT1 及び OAT3) との相互作用 (2023 年 3 月 27 日承認、申請資料概要 2.6.4.8)
- 36) 社内資料: OATP2B1 及び OATP1A2 の基質の可能性又は OCT1、MATE1 及び MATE2-K の阻害薬としての *in vitro* 評価 (2023 年 3 月 27 日承認、申請資料概要 2.6.4.8)
- 37) 社內資料:母集団薬物動態/薬力学解析報告書(AVA-PKPD-ITP-001)(2025年8月25日承認、申請資料概要2.7.2.3.1.3)
- 38) 社内資料:母集団薬物動態及び薬物動態/薬力学解析 (2025年8月25日承認、申請資料概要2.7.2.2.6)
- 39) 社內資料: In vitro 安全性薬理試験 (2023 年 3 月 27 日承認、申請資料概要 2.6.2.4)
- 40) 社内資料: In vivo 安全性薬理試験(2023年3月27日承認、申請資料概要2.6.2.4)
- 41) 社內資料: 単回投与毒性試験(2023年3月27日承認、申請資料概要2.6.6.2)
- 42) 社内資料: 反復投与毒性試験(2023年3月27日承認、申請資料概要2.6.6.3)
- 43) 社内資料: In vitro 遺伝毒性試験(2023年3月27日承認、申請資料概要2.6.6.4)
- 44) 社內資料: In vivo 遺伝毒性試験 (2023年3月27日承認、申請資料概要 2.6.6.4)
- 45) 社内資料: がん原性試験(2023年3月27日承認、申請資料概要2.6.6.5)
- 46) 社内資料:受胎能及び着床までの初期胚発生に関する試験(2023年3月27日承認、申請資料概要2.6.6.6)
- 47) 社内資料: 胚・胎児発生に関する試験(2023年3月27日承認、申請資料概要2.6.6.6)
- 48) 社内資料: 出生前及び出生後の発生並びに母体の機能に関する試験(2023年3月27日承認、申請資料概要2.6.6.6)
- 49) 社內資料:局所刺激性試験(2023年3月27日承認、申請資料概要2.6.6.7)
- 50) 社内資料: その他の毒性試験(2023年3月27日承認、申請資料概要2.6.6.8)

2. その他の参考文献

該当資料なし

XII. 参考資料

1. 主な外国での発売状況

本剤は、2018 年 5 月に米国において初めて承認された。2025 年 5 月時点、欧米を含む 15 の国又は地域で承認されている。

<u></u> 国名	米国 (2018年5月承認)		
会社名	Swedish Orphan Biovitrum AB	(nuhl)	
販売名	DOPTELET	(puoi)	
剤形・規格	Tablet: 20 mg		
効能又は効果	1 INDICATIONS AND USAG	F	
(抜粋)			Liver Disease (CLD)
(1)(1+)	1.1 Treatment of Thrombocytopenia in Patients with Chronic Liver Disease (CLD) DOPTELET is indicated for the treatment of thrombocytopenia in adult patients with chronic liver		
	disease who are scheduled to un		radan panents with emonie nve
		topenia in Patients with Chron	ic Immune Thrombocytonenia
	(ITP)	openia in rational with emon	ic immune imomocojvopemi
	· · ·	he treatment of thrombocytopenia	a in adult patients with chronic
		have had an insufficient response	-
用法及び用量	2 DOSAGE AND ADMINISTI	-	1
(抜粋)		Patients with Chronic Liver Disc	ease
	-	13 days prior to the scheduled pro	
	-	n the patient's platelet count prior	
	Table 1). Patients should undergo their procedure 5 to 8 days after the last dose of DOPTELET.		
	DOPTELET should be taken orally once daily for 5 consecutive days with food. In the case of a		
	missed dose, patients should take the next dose of DOPTELET as soon as they remember. Patients		
		te the next dose of DOPTELET as	soon as they remember. Patient
	missed dose, patients should tak should not take two doses at one at the usual time the next day; al	e time to make up for a missed do ill 5 days of dosing should be comp	se, and should take the next dose eleted.
	missed dose, patients should tak should not take two doses at one at the usual time the next day; al	e time to make up for a missed do	se, and should take the next dose eleted.
	missed dose, patients should take should not take two doses at one at the usual time the next day; all Table 1: Recommended Dose a	e time to make up for a missed do ill 5 days of dosing should be comp	se, and should take the next dose eleted.
	missed dose, patients should tak should not take two doses at one at the usual time the next day; at Table 1: Recommended Dose a Undergo a Procedure	e time to make up for a missed do Il 5 days of dosing should be comp and Duration in Patients with Chro	se, and should take the next dose eleted. onic Liver Disease Scheduled to
	missed dose, patients should tak should not take two doses at one at the usual time the next day; all Table 1: Recommended Dose a Undergo a Procedure Platelet Count (×10°/L) Less than 40	e time to make up for a missed door list of days of dosing should be compand Duration in Patients with Chromodor Daily Dose 60 mg (3 tablets)	se, and should take the next doleted. onic Liver Disease Scheduled Duration 5 days
	missed dose, patients should take should not take two doses at one at the usual time the next day; at the usual time the next day; at Table 1: Recommended Dose at Undergo a Procedure Platelet Count (×10°/L) Less than 40 40 to less than 50 DOPTELET has been investigate in patients with chronic liver of administered to patients with chronic liver of	e time to make up for a missed does all 5 days of dosing should be compand Duration in Patients with Chroman	Duration 5 days 5 days y dosing regimen in clinical trianonmalize platelet counts.
	missed dose, patients should take should not take two doses at one at the usual time the next day; at Table 1: Recommended Dose at Undergo a Procedure Platelet Count (×10°/L) Less than 40 40 to less than 50 DOPTELET has been investigated in patients with chronic liver of administered to patients with chronic liver of a procedure to ensure an adection of the should be a	Once Daily Dose 60 mg (3 tablets) 40 mg (2 tablets) disease [see Clinical Studies (14. ronic liver disease in an attempt to punt prior to administration of DO quate increase in platelet count. Patients with Chronic Immune To	Duration 5 days 5 days y dosing regimen in clinical trial 1)]. DOPTELET should not be normalize platelet counts. PTELET therapy and on the da
	missed dose, patients should tak should not take two doses at one at the usual time the next day; at Table 1: Recommended Dose a Undergo a Procedure Platelet Count (×10°/L) Less than 40 40 to less than 50 DOPTELET has been investigate in patients with chronic liver of administered to patients with chemolitaring: Obtain a platelet coof a procedure to ensure an adecentary of the lowest dose of DOPTEL.	Once Daily Dose 60 mg (3 tablets) 40 mg (2 tablets) disease [see Clinical Studies (14) ronic liver disease in an attempt to ount prior to administration of DO quate increase in platelet count. Patients with Chronic Immune Table 1 meded to achieve and mainta	Duration 5 days 5 days y dosing regimen in clinical trial 1)]. DOPTELET should not b normalize platelet counts. PTELET therapy and on the day Thrombocytopenia in a platelet count greater than of
	missed dose, patients should tak should not take two doses at one at the usual time the next day; at Table 1: Recommended Dose a Undergo a Procedure Platelet Count (×10°/L) Less than 40 40 to less than 50 DOPTELET has been investigat in patients with chronic liver of administered to patients with che Monitoring: Obtain a platelet co of a procedure to ensure an adec 2.2 Recommended Dosage for Use the lowest dose of DOPTEL equal to 50×10°/L as necessary to	e time to make up for a missed does all 5 days of dosing should be compared to a dosing the compa	Duration 5 days 5 days y dosing regimen in clinical trial 1)]. DOPTELET should not b normalize platelet counts. PTELET therapy and on the day Thrombocytopenia in a platelet count greater than of adjustments are based on platelet
	missed dose, patients should take should not take two doses at one at the usual time the next day; all Table 1: Recommended Dose as Undergo a Procedure Platelet Count (×10°/L) Less than 40 40 to less than 50 DOPTELET has been investigated in patients with chronic liver of administered to patients with chemolitoring: Obtain a platelet coof a procedure to ensure an adecessary to the lowest dose of DOPTEL equal to 50×10°/L as necessary to count response. Do not use DOF	Once Daily Dose Ong (3 tablets) disease [see Clinical Studies (14. ronic liver disease in an attempt to bount prior to administration of DO quate increase in platelet count. Patients with Chronic Immune To LET needed to achieve and mainta or reduce the risk for bleeding. Dose PTELET to normalize platelet count.	Duration 5 days 5 days 9 dosing regimen in clinical trial normalize platelet counts. PTELET therapy and on the day Thrombocytopenia in a platelet count greater than of adjustments are based on plateletets.
	missed dose, patients should tak should not take two doses at one at the usual time the next day; at Table 1: Recommended Dose a Undergo a Procedure Platelet Count (×10°/L) Less than 40 40 to less than 50 DOPTELET has been investigat in patients with chronic liver of administered to patients with che Monitoring: Obtain a platelet co of a procedure to ensure an adec 2.2 Recommended Dosage for Use the lowest dose of DOPTEI equal to 50×10°/L as necessary to count response. Do not use DOF Initial Dose Regimen: Begin DO	Once Daily Dose Ong (3 tablets) ded only as a single 5-day once daily disease [see Clinical Studies (14) aronic liver disease in an attempt to punt prior to administration of DO quate increase in platelet count. Patients with Chronic Immune The LET needed to achieve and maintage or reduce the risk for bleeding. Dose PTELET to normalize platelet count DPTELET at a starting dose of 20 m	Duration 5 days 5 days y dosing regimen in clinical trial 1)]. DOPTELET should not be normalize platelet counts. PTELET therapy and on the day Thrombocytopenia in a platelet count greater than one adjustments are based on plateletes. In (1 tablet) once daily with food
	missed dose, patients should tak should not take two doses at one at the usual time the next day; at Table 1: Recommended Dose a Undergo a Procedure Platelet Count (×10°/L) Less than 40 40 to less than 50 DOPTELET has been investigate in patients with chronic liver of administered to patients with che Monitoring: Obtain a platelet coof a procedure to ensure an adecessary to the lowest dose of DOPTEL equal to 50×10°/L as necessary to count response. Do not use DOF Initial Dose Regimen: Begin DOF Monitoring: After initiating them	Once Daily Dose Ong (3 tablets) disease [see Clinical Studies (14.) ronic liver disease in an attempt to bunt prior to administration of DO quate increase in platelet count. Patients with Chronic Immune The LET needed to achieve and maintate or reduce the risk for bleeding. Dose PTELET to normalize platelet count appropriately a starting dose of 20 m rapy with DOPTELET, assess platents.	Duration 5 days 5 days y dosing regimen in clinical trial 1)]. DOPTELET should not b normalize platelet counts. PTELET therapy and on the day Thrombocytopenia in a platelet count greater than of adjustments are based on platelet ats. In (1 tablet) once daily with food telet counts weekly until a stablet.
	missed dose, patients should take should not take two doses at one at the usual time the next day; all Table 1: Recommended Dose as Undergo a Procedure Platelet Count (×10°/L) Less than 40 40 to less than 50 DOPTELET has been investigate in patients with chronic liver of administered to patients with che Monitoring: Obtain a platelet coof a procedure to ensure an adect of a procedure to ensure an adect of a procedure to ensure an adect of the lowest dose of DOPTEI equal to 50×10°/L as necessary to count response. Do not use DOF Initial Dose Regimen: Begin DOM Monitoring: After initiating the platelet count greater than or equal to 50×10°/L as platelet count greater than or equal to	Once Daily Dose Ong (3 tablets) ded only as a single 5-day once daily disease [see Clinical Studies (14) aronic liver disease in an attempt to punt prior to administration of DO quate increase in platelet count. Patients with Chronic Immune The LET needed to achieve and maintage or reduce the risk for bleeding. Dose PTELET to normalize platelet count DPTELET at a starting dose of 20 m	Duration 5 days 5 days y dosing regimen in clinical trial (1)]. DOPTELET should not be normalize platelet counts. PTELET therapy and on the day adjustments are based on platelet its. In (1 tablet) once daily with food telet counts weekly until a stabled, and then obtain platelet counts.

Dose adjustments (see Table 2 and Table 3) are based on the platelet count response. Do not exceed a daily dose of 40 mg (2 tablets).

Table 2: DOPTELET Dose Adjustments for Patients with Chronic Immune Thrombocytopenia

Platelet Count (×10 ⁹ /L)	Dose Adjustment or Action
Less than 50 after at least 2	• Increase One Dose Level per Table 3.
weeks of DOPTELET	• Wait 2 weeks to assess the effects of this regimen and any
	subsequent dose adjustments.
Between 200 and 400	• Decrease One Dose Level per Table 3.
	• Wait 2 weeks to assess the effects of this regimen and any
	subsequent dose adjustments.
Greater than 400	Stop DOPTELET.
	Increase platelet monitoring to twice weekly.
	• When platelet count is less than 150×10 ⁹ /L, decrease One Dose
	Level per Table 3 and reinitiate therapy.
Less than 50 after 4 weeks of	Discontinue DOPTELET.
DOPTELET 40 mg once daily	
Greater than 400 after 2 weeks of	Discontinue DOPTELET.
DOPTELET 20 mg weekly	

Table 3: DOPTELET Dose Levels for Titration in Patients with Chronic Immune Thrombocytopenia

Dose	Dose Level
40 mg Once Daily	6
40 mg Three Times a Week AND 20 mg on the Four Remaining Days of Each Week	5
20 mg Once Daily*	4
20 mg Three Times a Week	3
20 mg Twice a Week OR 40 mg Once Weekly	2
20 mg Once Weekly	1

^{*}Initial dose regimen for all patients except those taking Moderate or Strong Dual Inducers or Moderate or Strong Dual Inhibitors of CYP2C9 and CYP3A4.

In the case of a missed dose, patients should take the missed dose of DOPTELET as soon as they remember. Patients should not take two doses at one time to make up for a missed dose, and should take the next dose per the current regimen.

<u>Discontinuation</u>: Discontinue DOPTELET if the platelet count does not increase to greater than or equal to 50×10^9 /L after 4 weeks of dosing at the maximum dose of 40 mg once daily. Discontinue DOPTELET if the platelet count is greater than 400×10^9 /L after 2 weeks of dosing at 20 mg once weekly.

2.3 Recommended Dosage with Concomitant Moderate or Strong Dual Inducers or Inhibitors of CYP2C9 and CYP3A4 in Patients with Chronic Immune Thrombocytopenia

The recommended starting doses of DOPTELET in patients with chronic immune thrombocytopenia receiving concomitant medications are summarized in Table 4.

Table 4: DOPTELET Recommended Starting Dose for Patients with Chronic Immune
Thrombocytopenia Based on Concomitant Medications

Concomitant Medications	Recommended Starting Dose
Moderate or strong dual inhibitors of CYP2C9 and CYP3A4	20 mg (1 tablet) three times a week

Moderate or strong dual inducers of CYP2C9 and CYP3A4 40 mg (2 tablets) once daily	r strong dual inducers of CYP2C9 and CYP3A4 40 mg (2 tablets) once daily
--	--

国名	欧州 (2019年6月承認)		
会社名	Swedish Orphan Biovitrum AB (publ)		
販売名	Doptelet		
剤形・規格	Each film-coated tablet contains avatrombopag maleate equivalent to 20 mg of avatrombopag.		
効能又は効果	4.1 Therapeutic indications		
(抜粋)	Doptelet is indicated for the treatment of severe thrombocytopenia in adult patients with chronic		
	liver disease who are scheduled to	o undergo an invasive procedure.	
	Doptelet is indicated for the treat	ment of primary chronic immune	thrombocytopenia (ITP) in adult
	patients who are refractory to other treatments (e.g., corticosteroids, immunoglobulins).		
用法及び用量	4.2 Posology and method of adr	ministration	
(抜粋)	Posology		
	Treatment should be initiated by a	and remain under the supervision	of a physician who is experienced
	in the treatment of haematologica	al diseases. Doptelet should be ta	ken at the same time of day (e.g.
	in the morning or evening) with for	ood, including when taking the do	se less frequently than once daily.
	Chronic Liver Disease		
	Obtain a platelet count prior to the	e administration of Doptelet thera	apy and on the day of a procedure
	to ensure an adequate increase in platelet count, and no unexpectedly high increase		dly high increase in platelet count
	in the patient populations specifie	ed in sections 4.4 and 4.5.	
	The recommended daily dose of a	avatrombopag is based on the pat	ient's platelet count (see Table 1).
	Dosing should begin 10 to 13 day	ys prior to the planned procedure.	The patient should undergo their
	procedure 5 to 8 days after the las	st dose of avatrombopag.	
	Table 1: Daily dose recommend	ation for avatrombopag	
	Platelet count (x 10 ⁹ /L)	Once-daily dose	Duration of dosing
	< 40	60 mg	5 days
	.,	(Three 20 mg tablets)	o unjo
	\geq 40 to < 50	40 mg	5 days
	_ 10 00 00	(Two 20 mg tablets)	o amjo
	Duration of treatment		
	Due to limited information, avatrombopag should not be taken for more than 5 days.		
	Missed doses		
	If a dose is missed, it should be taken as soon as it is remembered. Two doses should not be taken at		
	one time to make up for a missed dose. The next dose should be taken at the usual time the next day.		
	Chronic immune thrombocytopenia		
	Use the lowest dose of Doptelet needed to achieve and maintain a platelet count $\geq 50 \times 10^9/L$ as		
	necessary to reduce the risk for bleeding. Do not use avatrombopag to normalise platelet counts. In		
	clinical trials, platelet counts generally increased within 1 week after starting avatrombopag and		
	decreased within 1 to 2 weeks after discontinuation.		
	Initial dose regimen The recommended starting dose of Dontalet is 20 mg (1 tablet) once doily with food		
	The recommended starting dose of Doptelet is 20 mg (1 tablet) once daily with food.		
	Monitoring and dose adjustment		
	After initiating therapy, assess platelet counts at least once weekly until a stable platelet count ≥ 50		
	× 10 ⁹ /L and ≤ 150 × 10 ⁹ /L has been achieved. Twice weekly platelet count monitoring should be		
	conducted during the first weeks of therapy in patients receiving avatrombopag only once or twice		
	weekly. Twice weekly monitoring should also be conducted after dose adjustments during the		
	treatment.		

Due to the potential risk of platelet counts above 400×10^9 /L within the first weeks of treatment patients should be carefully monitored for any signs or symptoms of thrombocytosis. After a stable platelet count has been achieved, obtain platelet counts at least monthly. After discontinuation of avatrombopag, platelet counts should be obtained weekly for at least 4 weeks.

Dose adjustments (see Table 2 and Table 3) are based on the platelet count response. Do not exceed a daily dose of 40 mg (2 tablets).

Table 2: Avatrombopag dose adjustments for patients with primary chronic immune thrombocytopenia

Platelet count (×10 ⁹ /L)	Dose adjustment or action
< 50 after at least 2 weeks of	• Increase One Dose Level per Table 3.
avatrombopag treatment	Wait 2 weeks to assess the effects of this regimen and any
	subsequent dose adjustments.
$> 150 \text{ and} \le 250$	• Decrease One Dose Level per Table 3.
	Wait 2 weeks to assess the effects of this regimen and any
	subsequent dose adjustments.
> 250	Stop avatrombopag.
	Increase platelet monitoring to twice weekly.
	• When platelet count is less than 150×10 ⁹ /L, decrease One Dose
	Level per Table 3 and reinitiate therapy.
< 50 after 4 weeks of	Discontinue avatrombopag.
avatrombopag 40 mg once daily	
> 250 after 2 weeks of	Discontinue avatrombopag.
avatrombopag 20 mg weekly	

Table 3: Avatrombopag dose levels for titration in patients with primary chronic immune thrombocytopenia

Dose≠	Dose Level
40 mg once daily	6
40 mg three times a week AND 20 mg on the four remaining days of each week	5
20 mg once daily*	4
20 mg three times a week	3
20 mg twice a week OR 40 mg once weekly	2
20 mg once weekly	1

^{*}Initial dose regimen for all patients except those taking moderate or strong dual inducers or moderate or strong dual inhibitors of CYP2C9 and CYP3A4/5, or of CYP2C9 alone.

Dose Level 3: Three non-consecutive days a week, e.g. Monday, Wednesday and Friday

Dose Level 2: Two non-consecutive days a week, e.g. Monday and Friday

Dose Level 1: The same day each week, e.g. Monday

In the case of a missed dose, patients should take the missed dose of avatrombopag as soon as they remember. Patients should not take two doses at one time to make up for a missed dose, and should take the next dose per the current regimen.

Avatrombopag can be administered in addition to other ITP medicinal products. Platelet counts should be monitored when combining avatrombopag with other medicinal products for the treatment of primary ITP in order to avoid platelet counts outside of the recommended range, and to determine whether the dose of either medicinal product should be reduced.

[‡]Patients taking avatrombopag less frequently than once daily should take the medicinal product in a consistent manner from week to week.

Discontinuation

Discontinue avatrombopag if the platelet count does not increase to $\geq 50 \times 10^9/L$ after 4 weeks of dosing at the maximum dose of 40 mg once daily. Discontinue Doptelet if the platelet count is greater than $250 \times 10^9/L$ after 2 weeks of dosing at 20 mg once weekly.

Recommended dose with concomitant moderate or strong dual inducers or inhibitors of CYP2C9 and CYP3A4/5, or of CYP2C9 alone, in patients with chronic immune thrombocytopenia

The recommended starting doses of avatrombopag in patients with chronic immune thrombocytopenia receiving concomitant medicinal products are summarised in Table 4.

Table 4: Avatrombopag recommended starting dose for patients with primary chronic immune thrombocytopenia based on concomitant medications

Concomitant medicinal products	Recommended starting dose
Moderate or strong dual inhibitors of CYP2C9 and CYP3A4/5,	20 mg (1 tablet) three times a week
or of CYP2C9 alone (e.g., fluconazole)	
Moderate or strong dual inducers of CYP2C9 and CYP3A4/5, or	40 mg (2 tablets) once daily
of CYP2C9 alone (e.g., rifampicin, enzalutamide)	

Special populations

Elderly

No dose adjustment is required for patients aged 65 years and older (see section 5.2).

Renal impairment

Avatrombopag is not renally excreted, therefore no dose adjustment is required in patients with mild or moderate renal impairment. Avatrombopag has not been studied in patients with severe renal impairment (see section 5.2).

Hepatic impairment

No dosage adjustment is necessary for patients with mild (Child-Pugh class A) to moderate (Child-Pugh class B) hepatic impairment.

Due to limited information available, the safety and efficacy of avatrombopag in patients with severe hepatic impairment (Child-Pugh class C, MELD score > 24) have not been established (see section 4.4). No dosage adjustment is expected for these patients. Avatrombopag therapy should only be initiated in patients with severe hepatic impairment if the expected benefit outweighs the expected risks (see sections 4.4 and 5.2).

Coexisting medical conditions

Due to limited or no information available, the safety and efficacy of avatrombopag in adult patients with chronic ITP and human immunodeficiency virus [HIV], hepatitis C virus [HCV] or subjects with known systemic lupus erythematosus, acute hepatitis, active chronic hepatitis, cirrhosis, lymphoproliferative disease, myeloproliferative disorders, leukemia, myelodysplasia (MDS), concurrent malignant disease, and significant cardiovascular disease (e.g. Grade III/IV congestive heart failure, atrial fibrillation, status post coronary artery bypass or stent placement) have not been established.

Method of administration

Doptelet is for oral use, and the tablets should be taken with food (see section 5.2).

2. 海外における臨床支援情報

(1) 妊婦等に関する海外情報

米国の添付文書	8.1 Pregnancy
	Risk Summary

Based on findings from animal reproduction studies, DOPTELET may cause fetal harm when administered to a pregnant woman (*see Data*). The available data on DOPTELET in pregnant women are insufficient to inform a drug-associated risk of adverse developmental outcomes. In animal reproduction studies, oral administration of avatrombopag resulted in adverse developmental outcomes when administered during organogenesis in rabbits and during organogenesis and the lactation period in rats. However, these findings were observed at exposures based on an AUC substantially higher than the AUC observed in patients at the maximum recommended dose of 60 mg once daily. Advise pregnant women of the potential risk to a fetus.

The estimated background risk of major birth defects and miscarriage for the indicated population is unknown. All pregnancies have a background risk of birth defect, loss, or other adverse outcomes. In the U.S. general population, the estimated background risk of major birth defects and of miscarriage in clinically recognized pregnancies is 2-4% and 15-20%, respectively.

Data

Animal Data

In embryo-fetal development studies, avatrombopag was administered during organogenesis at doses of 100, 300, and 1000 mg/kg/day in rats and doses of 100, 300, and 600 mg/kg/day in rabbits. Minimal decreases in fetal weights were observed in rats at the maternally toxic dose of 1000 mg/kg/day with exposures 190 times the human exposure based on AUC. Spontaneous abortions were observed at all doses tested in rabbits and were associated with decreased body weights and food consumption at 300 and 600 mg/kg/day; exposures at the lowest dose of 100 mg/kg/day were 10 times the AUC in patients at the maximum recommended dose of 60 mg once daily. There were no embryo-fetal effects in rats administered avatrombopag at doses up to 100 mg/kg/day (53 times the human exposure based on AUC) or rabbits administered avatrombopag at doses up to 600 mg/kg (35 times the human exposure based on AUC).

In pre- and postnatal development studies in rats, avatrombopag was administered during both the organogenesis and lactation periods at doses ranging from 5 to 600 mg/kg/day. Doses of 100, 300, and 600 mg/kg/day caused maternal toxicity leading to total litter losses, decreased body weight in pups, and increased pup mortality, with the majority of the pup mortality occurring from postnatal days 14 to 21. At a dose of 50 mg/kg/day that did not produce clear maternal toxicity, avatrombopag caused increased pup mortality from postnatal days 4 to 21, and mortality continued through postnatal day 25. The 50 mg/kg/day dose also decreased body weight gain in the pups, resulting in a delay in sexual maturation. There were no effects on behavioral or reproductive functions in the offspring. The 50 mg/kg/day dose resulted in maternal exposures 43 times and pup exposures approximately 3 times the AUC observed in patients at the maximum recommended dose of 60 mg once daily.

8.2 Lactation

Risk Summary

There is no information regarding the presence of avatrombopag in human milk, the effects on the breastfed child, or the effects on milk production. Avatrombopag was present in the milk of lactating rats. When a drug is present in animal milk, it is likely the drug will be present in human milk. Due to the potential for serious adverse reactions in a breastfed child from DOPTELET, breastfeeding is not recommended during treatment with DOPTELET and for at least 2 weeks after the last dose (*see Clinical Considerations*).

Clinical Considerations

Minimizing Exposure

A lactating woman receiving DOPTELET for brief periods, such as prior to an invasive procedure, should interrupt breastfeeding and pump and discard breastmilk during treatment and for two weeks after the last dose of DOPTELET in order to minimize exposure to a breastfed child. Advise lactating women receiving chronic DOPTELET therapy not to breastfeed during treatment with DOPTELET

and for at least 2 weeks after the last dose. 欧州の添付文書 4.6 Fertility, pregnancy and lactation Pregnancy There are no or limited amount of data from the use of avatrombopag in pregnant women. Animal studies are insufficient with respect to reproductive toxicity (see section 5.3). Doptelet is not recommended during pregnancy and in women of childbearing potential not using contraception. Breast-feeding There are no data on the presence of avatrombopag in human milk, the effects on the breastfed child, or the effects on milk production. It is unknown whether avatrombopag or its metabolites are excreted in human milk. Avatrombopag was present in the milk of lactating rats, see section 5.3. A risk to the breast-feeding child cannot be excluded. A decision must be made whether to discontinue breast-feeding or to discontinue/abstain from Doptelet therapy taking into account the benefit of breast-feeding for the child and the benefit of therapy for the woman. **Fertility** The effect of avatrombopag on human fertility has not been established, and a risk cannot be ruled out. In animal studies, avatrombopag had no effect on male and female fertility or early

本邦における特定の背景を有する患者に関する注意「9.5 妊婦」、「9.6 授乳婦」の項における記載は以下のとおりであり、上記とは異なる。

embryogenesis in rats (see section 5.3).

9.5 妊婦

治療上の有益性が危険性を上回ると判断される場合にのみ投与すること。妊娠ラットで胎盤移行性が確認されている。また、器官形成期のウサギ及びラットを用いた生殖発生毒性試験において、臨床曝露量を超える曝露で胎児毒性が認められた(無毒性量でのウサギ及びラットの AUC に基づく曝露量は、ヒトの曝露量の35~53 倍)。

器官形成期及び授乳期のラットを用いた生殖発生毒性試験において、臨床曝露量を超える曝露で出生児の生存率低下及び発育遅延が認められた(出生児における無毒性量での母動物及び出生児の AUC に基づく曝露量は、ヒトの曝露量のそれぞれ 14 及び 1 倍)。

9.6 授乳婦

治療上の有益性及び母乳栄養の有益性を考慮し、授乳の継続又は中止を検討すること。ラットで乳汁移行性が認められている。

(2) 小児等に関する記載

米国の添付文書	8.4 Pediatric Use
	Safety and effectiveness in pediatric patients have not been established.
	In a 10-week juvenile toxicology study in rats, avatrombopag was administered at doses ranging
	from 20 to 300 mg/kg/day. There was no test article-related mortality and there were no clinical signs
	at doses up to 300 mg/kg/day. In the stomach, dose-dependent degeneration, regenerative
	hyperplasia, and atrophy of the glandular epithelium occurred at 100 and 300 mg/kg/day; exposures
	at 100 mg/kg/day in male rats were 14 times the AUC in patients at the highest recommended dose
	of 60 mg once daily. An increased incidence of background focal mineralization was also observed
	in the kidneys of females at 300 mg/kg/day (female rat exposure was 50 times the human exposure
	based on AUC at the 60 mg daily dose).
	4.2 Posology and method of administration
	Special populations
欧州の添付文書	Paediatric population
	The safety and efficacy of avatrombopag in children aged less than 18 years have not been
	established. No data are available.

本邦における特定の背景を有する患者に関する注意「9.7 小児等」の項における記載は以下のとおりであり、上記とは異なる。

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。

Ⅷ. 備考

- 1. 調剤・服薬支援に際して臨床判断を行うにあたっての参考情報
- (1) **粉砕** 該当資料なし
- (2) 崩壊・懸濁性及び経管投与チューブの通過性 該当資料なし

2. その他の関連資料

〈追加のリスク最小化活動として作成されている資材〉

- <待機的な観血的手技を予定している慢性肝疾患患者における血小板減少症の改善>
- ・医療関係者向け資材 (適正使用ガイド)
- <持続性及び慢性免疫性血小板減少症>
- 該当なし

Swedish Orphan Biovitrum Japan 株式会社ホームページ参照 https://www.sobi.com/japan/ja/Doptelet

旭化成ファーマ株式会社ホームページ参照 https://akp-pharma-digital.com/products/doptelet