日本標準商品分類番号 874291

**貯** 法:2~8℃で保存 **有効期間**:36箇月

# 抗悪性腫瘍酵素製剤 注射用クリサンタスパーゼ製剤

# アーウィナーゼ 筋注用10000

**ERWINASE** for intramuscular injection 10000

劇薬

処方箋医薬品注)

注)注意-医師等の処方箋により使用すること

承認番号	22800AMX00719000	
販売開始	2023年 6 月	

# 1. 警告

本剤は、緊急時に十分対応できる医療施設において、造血器悪性腫瘍の治療に対して十分な知識・経験を持つ医師のもとで、本剤の投与が適切と判断される症例についてのみ投与すること。また、本剤による治療開始に先立ち、患者又はその家族に有効性及び危険性を十分に説明し、同意を得てから投与を開始すること。

# 2. 禁忌(次の患者には投与しないこと)

- 2.1 本剤の成分に対し重篤な過敏症の既往歴のある患者
- 2.2 L-アスパラギナーゼ製剤による重篤な膵炎の既往歴の ある患者[重篤な膵炎が起こるおそれがある。]
- 2.3 妊婦又は妊娠している可能性のある女性[9.5 参照]

## 3. 組成・性状

## 3.1 組成

販売名	アーウィナーゼ筋注用10000		
有効成分	1バイアル中		
1179379273	クリサンタスパーゼ	10,000U含有	
	1バイアル中		
	塩化ナトリウム	0.58mg	
添加剤	ブドウ糖水和物	5.0mg	
	氷酢酸	適量	
	水酸化ナトリウム	適量	

(1U:37℃でL-アスパラギンを分解し1分間に1 $\mu$  molのアンモニアを生成させる量)

# 3.2 製剤の性状

販売名	アーウィナーゼ筋注用10000
剤形	凍結乾燥注射剤
性状	白色の塊又は粉末
pH注1)	6.4~7.0
浸透圧比注2)	1.2(生理食塩液に対する比)

注1)本剤を日局生理食塩液2mLにて調製したとき。

注2)本剤を日局生理食塩液1mLにて調製したとき。

## 4. 効能・効果

急性白血病(慢性白血病の急性転化例を含む)、悪性リンパ腫 ただし、L-アスパラギナーゼ製剤に過敏症を示した場合に限る。

## 6. 用法・用量

他の抗悪性腫瘍剤との併用において、通常、1日1回体表面積 1m<sup>2</sup>あたり25,000Uを週3回、筋肉内投与する。

# 8. 重要な基本的注意

- 8.1 過敏症があらわれることがあるので、本剤の投与は、緊急時に十分な対応のできる準備を行った上で開始すること。また、本剤投与中は、患者の状態を十分に観察すること。[11.1.1 参照]
- **8.2** 膵炎があらわれることがあるので、本剤投与中は定期的に膵 酵素を含む検査を行い、患者の状態を十分に観察すること。 [9.1.1、11.1.2 参照]
- 8.3 凝固異常があらわれることがあるので、本剤投与中は定期的 にフィブリノゲン、プロトロンビン時間、AT-Ⅲ、APTTを含 む検査を行い、患者の状態を十分に観察すること。[9.1.2、 11.13 参昭]
- 8.4 高血糖があらわれることがあるので、本剤投与中は定期的に 血糖値の測定を行い、患者の状態を十分に観察すること。 [9.1.3、11.1.6 参照]

- 8.5 骨髄抑制があらわれることがあるので、本剤投与中は定期的 に血液検査を行い、患者の状態を十分に観察すること。[9.1.4、 11.1.4 参照]
- 8.6 肝不全、肝機能障害があらわれることがあるので、本剤投与中は定期的に肝機能検査を行い、患者の状態を十分に観察すること。[9.3、11.1.5 参照]

## 9. 特定の背景を有する患者に関する注意

- 9.1 合併症・既往歴等のある患者
- 9.1.1 膵炎又はその既往歴のある患者

膵炎が悪化又は再発するおそれがある。[8.2、11.1.2 参照]

9.1.2 凝固異常又はその既往歴のある患者 凝固異常が悪化又は再発するおそれがある。[8.3、11.1.3 参 照]

## 9.1.3 糖尿病の患者

糖尿病が悪化するおそれがある。[8.4、11.1.6 参照]

## 9.1.4 骨髄抑制のある患者

骨髄抑制が増強されるおそれがある。[8.5、11.1.4 参照]

# 9.1.5 感染症を合併している患者

感染症が悪化するおそれがある。[11.1.7 参照]

## 9.3 肝機能障害患者

肝機能障害が悪化するおそれがある。[8.6、11.1.5 参照]

# 9.4 生殖能を有する者

妊娠可能な女性に対して、本剤投与中及び投与終了後一定期間 は適切な避妊を行うよう指導すること。[9.5 参照]

## 9.5 妊婦

妊婦又は妊娠している可能性のある女性には投与しないこと。動物実験(ウサギ)で、胚・胎仔死亡及び催奇形性が報告されている。[2.3、9.4 参照]

## 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。本剤のヒト乳汁への移行は不明である。

## 9.7 小児等

低出生体重児、新生児又は乳児を対象とした臨床試験は実施していない。

## 9.8 高齢者

患者の状態を十分に観察しながら慎重に投与すること。高齢者 では生理機能が低下していることが多い。

# 11. 副作用

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

# 11.1 重大な副作用

# 11.1.1 過敏症(頻度不明)

アナフィラキシー (頻度不明) 等の過敏症があらわれることがある。[8.1~ 参照]

## 11.1.2 膵炎(頻度不明)

重篤な膵炎があらわれた患者には、本剤を再投与しないこと。 [8.2、9.1.1 参照]

## 11.1.3 凝固異常(95.8%)

血栓症(頻度不明)、肺塞栓症(頻度不明)、頭蓋内出血(頻度不明)、血中フィブリノゲン減少(83.3%)、AT-II減少(54.2%)、APTT延長(20.8%)、低フィブリノゲン血症(12.5%)、血中フィブリノゲン増加(8.3%)等の凝固異常があらわれることがある。[8.3, 9.1.2参照]

#### 11.1.4 骨髄抑制(58.3%)

好中球数減少(37.5%)、血小板数減少(29.2%)、発熱性好中球減少症(12.5%)等の骨髄抑制があらわれることがある。[8.5、9.1.4 参照]

## 11.1.5 肝機能障害(66.7%)

ALT上昇(62.5%)、AST上昇(58.3%)、血中ビリルビン増加(33.3%)等を伴う肝機能障害があらわれることがある。[8.6、9.3 参照]

# **11.1.6 高血糖**(頻度不明)[8.4、9.1.3 参照]

#### 11.1.7 感染症(8.3%)

肺炎(頻度不明)、敗血症(頻度不明)、菌血症(4.2%)、気管支炎(4.2%)、咽頭炎(4.2%)等の感染症があらわれることがある。 [9.1.5 参照]

## 11.1.8 脳症(頻度不明)

白質脳症(頻度不明)等の脳症があらわれることがある。

# 11.2 その他の副作用

	10%以上	10%未満	頻度不明
北きかかかり			<b>頻及作</b> 物
精神神経系	頭痛	末梢性ニューロパチー	
रेक्ट राम्म प्राप			100 100 AC AC
循環器		高血圧	頻脈、低血圧、
			潮紅
消化器	嘔吐	下痢、悪心、腹	腹水
		痛、便秘	
呼吸器		鼻出血、上気道	呼吸困難、咳嗽、
		の炎症	喘鳴
皮膚		脱毛症、瘙痒症、	蕁麻疹、発疹、
		皮膚硬結	顔面腫脹
代謝異常	高アンモニア血症	高コレステロー	
		ル血症、高トリ	
		グリセリド血症、	
		高尿酸血症、低	
		アルブミン血症、	
		食欲減退	
筋・骨格系		背部痛、四肢痛	
臨床検査	アンモニア増加、血中ア	血中ブドウ糖増	リパーゼ増加
	ルブミン減少、血中トリ	加、血中コレス	
	グリセリド増加、CRP増	テロール増加、	
	加、アミラーゼ増加、総	血中カルシウム	
	蛋白減少、血中ブドウ糖	減少、血中ALP	
	減少、血中LDH增加、	増加	
	血中尿素増加		
その他	発熱	疼痛、耳鳴、注	疲労、胸痛、易
			刺激性、脱水、
		怠感	急性腎障害
	-	1.55	

## 12. 臨床検査結果に及ぼす影響

血清チロキシン結合グロブリン(TBG)濃度を著しく低下させ、 甲状腺機能検査の結果に影響することがある。

# 14. 適用上の注意

## 14.1 薬剤調製時の注意

14.1.1 バイアルあたり日局生理食塩液1~2mLに溶解すること。

14.1.2 日局生理食塩液1~2mLをバイアルの内壁に沿ってゆっくり添加し、内容物を溶解すること。粉末に直接勢いよくかけないこと。バイアルを振ったり、逆さにしないこと。バイアルを立てた状態のまま軽く混合するか、又は揺り動かして内容物を溶解すること。過剰に又は激しく振り混ぜることで気泡が発生しないようにすること。

14.1.3 調製後に不溶物が溶解液中にないか目視で確認すること。 不溶物が認められた場合は使用しないこと。

14.1.4 溶解後15分以上経過してから投与せざるを得ない場合、 投与までの間、溶液を無菌操作で無菌ポリプロピレン製シリン ジにとっておき、溶解後4時間以内に使用すること。溶解後4時 間以内に使用しない場合は溶液を廃棄すること。

14.1.5 他の薬剤と混合しないこと。

14.1.6 原則として溶解後15分以内に投与すること。

## 14.2 薬剤投与時の注意

過去に抗生物質等の筋肉内注射により、筋拘縮症が発現したと の事例が報告されているので、筋肉内投与にあたっては、組 織・神経などへの影響を避けるため、下記の点に注意すること。

- ・同一部位への反復注射は行わないこと。特に低出生体重児、 新生児、乳児、幼児、小児には注意すること。
- ・神経走行部位を避けること。
- ・注射針を刺入したとき、激痛を訴えたり血液の逆流をみたり した場合には、直ちに針を抜き、部位を変えて注射すること。

・本剤の投与液量及び患者の状態を考慮した上で、必要に応じて複数箇所へ分割投与すること。

# 15. その他の注意

## 15.1 臨床使用に基づく情報

海外の臨床試験において、本剤に対する抗体の産生が報告されている<sup>1)</sup>。

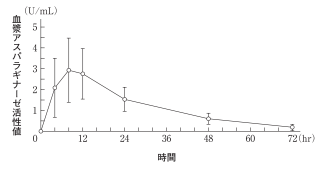
## 16. 薬物動態

#### 16.1 血中濃度

#### 16.1.1 反復投与

急性リンパ性白血病又はリンパ芽球性リンパ腫患者23例に、他の抗悪性腫瘍剤との併用<sup>注)</sup>で本剤1回25,000U/m²を週3回、2週間(Day2、5、7、9、11及び13の計6回)筋肉内投与したとき、初回投与時の血漿アスパラギナーゼ活性値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<sup>2)</sup>。

注) プレドニゾロン $40 \text{mg/m}^2$ /日を $\text{Day1} \sim 15$ に1日3回経口投与、ビンクリスチン硫酸塩1回 $1.5 \text{mg/m}^2$ をDay1、8及び15に静脈内投与、並びにピラルビシン塩酸塩1回 $20 \text{mg/m}^2$ をDay1及び8に静脈内投与することとされた。



血漿アスパラギナーゼ活性値(U/mL)の推移(Mean ± S.D.)

初回投与時の薬物動態パラメータ

	Cmax	tmax*	AUCinf	t1/2	CL/F	Vss/F
n	(U/mL)	(hr)	$(U \cdot hr/mL)$	(hr)	(mL/hr/m <sup>2</sup> )	(mL/m <sup>2</sup> )
23	3.10	8.00	91.8	16.9	329	8,935
23	±1.47	(3.90, 23.6)	±33.8	±7.47	± 176	±5,294

(Mean ± S.D.) \*:中央値(範囲)

また、1、3及び5回目投与48時間後、並びに1及び6回目投与72時間後の血漿アスパラギナーゼ活性値(Mean  $\pm$  S.D.)は、それぞれ $0.60\pm0.26$ 、 $0.53\pm0.28$ 及び $0.46\pm0.23$ 、並びに $0.19\pm0.14$ 及び $0.16\pm0.08$ U/mLであり、6回目投与までの間に、本薬の蓄積は認められなかった $^2$ )。

## 17. 臨床成績

# 17.1 有効性及び安全性に関する試験

国内第 I / Ⅱ 相試験(OP-01-001試験)

大腸菌由来のL-アスパラギナーゼ製剤に対して過敏症の既往歴がある急性リンパ性白血病又はリンパ芽球性リンパ腫患者(1歳以上25歳以下)24例(第 I 相パート:6例、第 II 相パート:18例)を対象に、他の抗悪性腫瘍剤との併用<sup>注)</sup>により本剤1回25,000U/m²を週3回、2週間(Day2、5、7、9、11及び13)筋肉内投与した。

第 $\Pi$ 相パートにおいて17例が有効性の解析対象とされ、主要評価項目である1回目投与48時間後の血漿アスパラギナーゼ活性値が0.1U/mL以上であった患者の割合[90%信頼区間]は、100%[83.8%、<math>100%](17/17例)であった。なお、事前に設定された閾値は65%であった。

また、1回目投与72時間後の血漿アスパラギナーゼ活性値が0.1 U/mL以上であった患者の割合 [95%信頼区間] は、76.5% [50.1%、93.2%] (13/17例)であった $^{2}$ )。

注) プレドニゾロン $40 \text{mg/m}^2$ /日を $\text{Day1}\sim15$ に1日3回経口投与、ビンクリスチン硫酸塩1回 $1.5 \text{mg/m}^2$ をDay1、8及び15に静脈内投与、並びにピラルビシン塩酸塩1回 $20 \text{mg/m}^2$ をDay1及び8に静脈内投与することとされた。

副作用は、24例中24例(100%)に認められた。主な副作用は、血中フィブリノゲン減少20例(83.3%)、アンモニア増加16例(66.7%)、ALT上昇15例(62.5%)、AST上昇14例(58.3%)、AT-Ⅲ減少13例(54.2%)、血中アルブミン減少11例(45.8%)、血中トリグリセリド増加10例(41.7%)、白血球数減少10例(41.7%)、好中球数減少9例(37.5%)、血中ビリルビン増加8例(33.3%)、血小板数減少7例(29.2%)、高アンモニア血症7例

(29.2%)、CRP増加6例(25.0%)、リンパ球数減少6例(25.0%)であった $^2$ )。

# 18. 薬効薬理

#### 18.1 作用機序

クリサンタスパーゼは、L-アスパラギンをアスパラギン酸とアンモニアに分解し、L-アスパラギンを枯渇させることにより、腫瘍細胞におけるタンパク合成を阻害し、腫瘍増殖抑制作用を示すと考えられている。なお、モルモットを用いた試験において、クリサンタスパーゼと大腸菌由来のL-アスパラギナーゼとの間で交差反応性は認められなかったことが報告されている3。

## 19. 有効成分に関する理化学的知見

般的名称:クリサンタスパーゼ(Crisantaspase)

分子式・分子量:C<sub>6184</sub>H<sub>10040</sub>N<sub>1728</sub>O<sub>1904</sub>S<sub>36</sub>:140214.66(四量体)

単量体 C<sub>1546</sub>H<sub>2510</sub>N<sub>432</sub>O<sub>476</sub>S<sub>9</sub>: 35053.67

本

質: クリサンタスパーゼは、Erwinia chrysanthemiから産生されるL-アスパラギン アミド加水分解酵素である。クリサンタス パーゼは、327個のアミノ酸残基からなるサブ ユニット4分子から構成されるタンパク質である。

# 21. 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。

# 22. 包装

1バイアル

## 23. 主要文献

- 1) 社内資料: 米国PK/PD試験(多施設非盲檢臨床薬理試験) (2016年12月19日承認、CTD2.7.4.2.3)
- 2) 社内資料: 急性リンパ性白血病及びリンパ芽球性リンパ腫に対するOP-01(クリサンタスパーゼ)の臨床第 I/Ⅱ 相試験成績(国内治験)(2016年12月19日承認、CTD2.7.2.2.2、2.7.3.2.2)
- 3) MacLennan AP, et al.: Colloques Internat 197: 409-424.1971

# 24. 文献請求先及び問い合わせ先

大原薬品工業株式会社 お客様相談室

〒104-6591 東京都中央区明石町8-1聖路加タワー36階

0120-419-363 FAX 03-6740-7703

URL https://www.ohara-ch.co.jp

# 26. 製造販売業者等

26.1 製造販売元



大原薬品工業株式会社 滋賀県甲賀市甲賀町鳥居野 121-15