

スーテント[®]カプセル 12.5mg

SUTENT[®] Capsule

スニチニブリンゴ酸塩カプセル

貯法：室温保存
使用期限：最終年月を外箱等に記載

注）注意－医師等の処方せんにより使用すること

承認番号	22000AMX01605
薬価収載	2008年6月
販売開始	2008年6月
※ 効能追加	2012年8月
国際誕生	2006年1月

【警告】

1. 本剤の投与にあたっては、緊急時に十分対応できる医療施設において、がん化学療法に十分な知識・経験を持つ医師のもとで、本療法が適切と判断される症例についてのみ実施すること。また、治療開始に先立ち、患者又はその家族に有効性及び危険性を十分説明し、同意を得てから投与すること。
2. 心不全等の重篤な心障害があらわれ、死亡に至った例も報告されているので、必ず本剤投与開始前には、患者の心機能を確認すること。また、本剤投与中は適宜心機能検査（心エコー等）を行い患者の状態（左室駆出率の変動を含む）を十分に観察すること。〔用法・用量に関連する使用上の注意〕、「慎重投与」、「重要な基本的注意」及び「重大な副作用」の項参照
3. 可逆性後白質脳症候群（RPLS）があらわれることがある。RPLSが疑われた場合は、本剤の投与を中止し、適切な処置を行うこと。〔重大な副作用〕の項参照

【禁忌（次の患者には投与しないこと）】

1. 本剤の成分に対し過敏症の既往歴のある患者
2. 妊婦又は妊娠している可能性のある女性〔妊婦、産婦、授乳婦等への投与〕の項参照

【原則禁忌（次の患者には投与しないことを原則とするが、特に必要とする場合には慎重に投与すること）】

QT間隔延長又はその既往歴のある患者〔QT間隔延長が悪化もしくは再発するおそれがある。〕（「重大な副作用」の項参照）

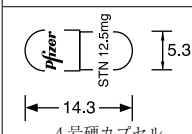
【組成・性状】

1. 組成

1カプセル中：

販売名	スーテントカプセル 12.5 mg
成分	スニチニブリンゴ酸塩 16.7 mg（スニチニブとして12.5 mg）
添加物	D-マンニトール、クロスカルメロースナトリウム、ポビドン、ステアリン酸マグネシウム （カプセル本体）ラウリル硫酸ナトリウム、三二酸化鉄、酸化チタン

2. 性状

外形（mm）	識別コード	色調等
	Pfizer STN 12.5 mg	キャップ：濃赤褐色 ボディ：濃赤褐色

【効能・効果】

イマチニブ抵抗性の消化管間質腫瘍
根治切除不能又は転移性の腎細胞癌
※ 膵神経内分泌腫瘍

【効能・効果に関連する使用上の注意】

- ※ イマチニブ抵抗性の消化管間質腫瘍、根治切除不能又は転移性の腎細胞癌
 1. 本剤の術前及び術後補助化学療法としての有効性及び安全性は確立していない。
 2. イマチニブに忍容性のない消化管間質腫瘍患者に本剤を使用する際には慎重に経過観察を行い、副作用発現に注意すること。〔慎重投与〕の項参照
- ※ 膵神経内分泌腫瘍
臨床試験に組み入れられた患者の病理組織型等について、「臨床成績」の項の内容を熟知し、本剤の有効性及び安全性を十分に理解した上で、適応患者の選択を行うこと。

【用法・用量】

- ※ イマチニブ抵抗性の消化管間質腫瘍、根治切除不能又は転移性の腎細胞癌
通常、成人にはスニチニブとして1日1回50 mgを4週間連日経口投与し、その後2週間休薬する。これを1コースとして投与を繰り返す。なお、患者の状態により適宜減量する。
- ※ 膵神経内分泌腫瘍
通常、成人にはスニチニブとして1日1回37.5 mgを経口投与する。なお、患者の状態により、適宜増減するが、1日1回50 mgまで増量できる。

【用法・用量に関連する使用上の注意】

1. サイトカイン製剤を含む他の抗悪性腫瘍剤との併用について、有効性及び安全性は確立していない。
2. 本剤はCYP3A4によって代謝されるため、併用するCYP3A4阻害剤あるいは誘導剤については可能な限り他の類薬に変更する、又は当該薬剤を休薬する等を考慮し、CYP3A4に影響を及ぼす薬剤との併用は可能な限り避けること。〔相互作用〕及び「薬物動態」の項参照
3. CYP3A4阻害剤との併用において、本剤の血漿中濃度が上昇することが報告されている。やむを得ずCYP3A4阻害剤を併用する場合には、本剤の減量を考慮するとともに、患者の状態を慎重に観察し、副作用発現に十分注意すること。〔相互作用〕及び「薬物動態」の項参照
4. CYP3A4誘導剤との併用において、本剤の血漿中濃度が低下することが報告されているため、本剤の有効性が減弱する可能性があることを考慮すること。〔相互作用〕及び「薬物動態」の項参照
5. 副作用により、本剤を休薬、減量、中止する場合には、以下の基準を考慮すること。減量して投与を継続する場合には、副作用の症状、重症度等に応じて、12.5 mg（1減量レベル）ずつ減量すること。なお、「重要な基本的注意」及び「重大な副作用」の項も参照すること。

本剤の副作用が発現した場合の休薬減量基準

副作用	グレード2	グレード3	グレード4
血液系	同一投与量を継続	副作用がグレード2以下又はベースラインに回復するまで休薬する。回復後は休薬前と同一投与量で投与を再開できる。	副作用がグレード2以下又はベースラインに回復するまで休薬する。回復後は休薬前の投与量を1レベル下げて投与を再開する。
非血液系 (心臓系を除く)	同一投与量を継続	副作用がグレード1以下又はベースラインに回復するまで休薬する。回復後は主治医の判断により休薬前と同一投与量又は投与量を1レベル下げて投与を再開する。	副作用がグレード1以下又はベースラインに回復するまで休薬する。回復後は休薬前の投与量を1レベル下げて投与を再開する。もしくは主治医の判断で投与を中止する。
心臓系 ・左室駆出率低下 ・心室性不整脈	副作用がグレード1以下に回復するまで休薬する。回復後は休薬前の投与量を1レベル下げて投与を再開する。	副作用がグレード1以下又はベースラインに回復するまで休薬する。回復後は休薬前の投与量を1レベル下げて投与を再開する。	投与を中止する。

ただし、以下の副作用が発現した場合は、同一用量での投与の継続が可能である。
イマチニブ抵抗性の消化管間質腫瘍、根治切除不能又は転移性の腎細胞癌：
・グレード3～4の血清リパーゼ増加又はアミラーゼ増加で、臨床的又は画像診断上確認された膵炎の徴候がない場合。ただし、臨床症状、臨床検査又は画像上のモニタリングを、回復するまで頻度を上げて行う。
・臨床症状を伴わないグレード4の高尿酸血症及びグレード3の低リン血症
・グレード3のリンパ球減少

※ 膵神経内分沁腫瘍：
・臨床症状を伴わないグレード4の高尿酸血症及びグレード3の低リン血症
・対処療法によりコントロール可能なグレード3又は4の悪心、嘔吐又は下痢
・グレード3又は4のリンパ球減少

- ※ 6. 膵神経内分沁腫瘍については、本剤を一定期間投与しても、重篤な有害事象がなく、十分な効果が見られない場合は、用法・用量に従って本剤を増量することができる。

【使用上の注意】

1. 慎重投与（次の患者には慎重に投与すること）

- (1) イマチニブに忍容性のない消化管間質腫瘍患者 [本剤に対する忍容性がないおそれがある。]
- (2) 骨髄抑制のある患者 [骨髄抑制が増悪するおそれがある。]
- (3) 高血圧の患者 [高血圧が悪化するおそれがある。]
- (4) 心疾患又はその既往歴のある患者 [心疾患が悪化もしくは再発するおそれがある。]（「重要な基本的注意」の項参照）
- (5) 脳血管障害又はその既往歴のある患者 [脳血管障害が悪化もしくは再発するおそれがある。]
- (6) 肺塞栓症又はその既往歴のある患者 [肺塞栓症が悪化もしくは再発するおそれがある。]
- (7) 脳転移を有する患者 [脳出血又はてんかん様発作があらわれるおそれがある。]（「重要な基本的注意」及び「重大な副作用」の項参照）
- (8) 甲状腺機能障害のある患者 [症状が悪化するおそれがある。]
- (9) 重度の肝障害（Child-Pugh分類C）のある患者 [使用経験がない。]（「薬物動態」の項参照）

2. 重要な基本的注意

- (1) 骨髄抑制等の重篤な副作用が起こることがあるので、各投与コース開始前を含め定期的に血液検査（血球数算定、白血球分画等）を行うなど、患者の状態を十分に観察し、異常が認められた場合には、減量、休薬又は投与を中止する等、適切な処置を行うこと。〔「重大な副作用」の項参照〕
- (2) 高血圧があらわれることがあるので、投与期間中は定期的に血圧を測定し、必要に応じて適切な処置を行うこと。管理できない重症の高血圧が認められた場合は、休薬すること。〔「重大な副作用」の項参照〕
- (3) 腫瘍壊性・縮小に伴う出血があらわれることがあるので、十分に観察を行い、定期的検査において血液検査（ヘモグロビン）等を実施すること。また、本剤を肺に腫瘍のある患者に投与すると、生命を脅かす重症の咯血又は肺出血が起こるおそれがあるので、観察を十分に行うこと。異常が認められた場合、必要

に応じて投与を中止し、適切な処置を行うこと。〔「重大な副作用」の項参照〕

- (4) 脳転移を有する患者で脳出血があらわれることがあるので、脳転移を疑う症状がなく、本剤の投与が開始された患者においても、患者を慎重に観察し、神経学的異常が疑われた場合には脳転移及び脳出血の可能性を考慮して、本剤の投与中止を含めて適切な措置を行うこと。
- (5) 抗不整脈薬を服用している患者、不整脈につながる心疾患、徐脈もしくは電解質異常の既往のある患者に本剤を投与する場合には、Torsade de pointesを含む心室性不整脈が起こる可能性があるため、患者の状態を十分に観察し、異常が認められた場合には、必要に応じて減量、休薬又は投与を中止し、適切な処置を行うこと。〔「重大な副作用」の項及び「薬物動態」の項参照〕
- (6) 心不全、左室駆出率低下があらわれることがあるので、以下の点に注意すること。
 - 1) 本剤の投与開始前に心疾患のリスクについて、左室駆出率の測定等により確認すること。心疾患のリスクのある患者に本剤を投与する場合には、うっ血性心不全の徴候及び症状について綿密な観察を行うこと。
 - 2) 左室駆出率の低下が認められた症例の多くは、第2コースまでに発現が認められていることから、投与初期から経胸壁心エコー図検査等の心機能検査を適宜行うこと。
 - 3) 心不全の症状が認められる場合は、投与を中止すること。また、左室駆出率が50%未満でかつベースラインから20%を超えて低下している患者では、休薬又は減量すること。〔「重大な副作用」の項参照〕
- (7) 血清アミラーゼや血清リパーゼの上昇があらわれることがあるため、本剤投与中は定期的に膵酵素を含む検査を行うこと。腹痛等の膵炎を示唆する臨床症状や膵酵素上昇が持続する場合には画像診断等を行い、本剤の投与中止を含めて適切な措置を行うこと。〔「重大な副作用」の項参照〕
- (8) 甲状腺機能障害（低下症又は亢進症）があらわれることがあるので、本剤の投与開始前に甲状腺機能の検査を行い、甲状腺機能障害を有する患者には投与開始前に適切な処置を行うこと。また、本剤投与中に甲状腺機能障害を示唆する症状が認められた場合は、甲状腺機能の検査を行うこと。なお、まれに甲状腺機能亢進に引き続き、甲状腺機能低下を認める症例が報告されているので、十分な観察を行い、適切な処置を行うこと。〔「重大な副作用」の項参照〕
- (9) AST（GOT）、ALT（GPT）の上昇を伴う肝機能障害、黄疸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。〔「重大な副作用」の項参照〕
- (10) 毛髪又は皮膚の色素脱失又は変色があらわれることがあるので、本剤を投与する場合にはその内容を適切に患者に説明すること。また、皮膚の乾燥、肥厚又はひび割れ、手掌及び足底の水疱又は発疹などがあらわれることがあるので、十分に観察を行い異常が認められた場合には適切な処置を行うこと。必要に応じて患者に皮膚科受診等を指導すること。
- (11) 創傷治癒を遅らせる可能性があるため、手術時は投与を中断することが望ましい。手術後の投与再開は患者の状態に応じて判断すること。
- (12) めまい、傾眠、意識消失等があらわれることがあるので、高所作業、自動車の運転等危険を伴う機械を操作する際には注意させること。

3. 相互作用

本剤は主にCYP3A4で代謝されるので、本酵素の活性に影響を及ぼす薬剤と併用する場合には、注意して投与すること。CYP3A4活性を阻害する薬剤との併用により、本剤の代謝が阻害され本剤の血中濃度が上昇する可能性がある。またCYP酵素を誘導する薬剤との併用により、本剤の代謝が促進され血中濃度が低下する可能性がある。〔「用法・用量」、「用法・用量に関連する使用上の注意」及び「薬物動態」の項参照〕

併用注意（併用に注意すること）

薬剤名等	臨床症状・措置方法	機序・危険因子
CYP3A4阻害剤 アゾール系抗真菌剤 （イトラコナゾール等） マクロライド系抗生物質 （クラリスロマイシン等） HIVプロテアーゼ阻害剤 （リトナビル等） グレープフルーツジュース	本剤の血中濃度が上昇する可能性があるので、本剤の用量を減量するとともに、患者の状態を慎重に観察し、副作用発現に十分注意すること。	これらの薬剤等がCYP3A4の代謝活性を阻害するため、本剤の血漿中濃度が上昇する可能性がある。
CYP3A4誘導剤 デキサメタゾン フェニトイン カルバマゼピン リファンピシリン フェノバルビタール等 セイヨウオトギリソウ（St. John's Wort、セント・ジョーンズ・ワート）含有食品	本剤の血中濃度が低下する可能性があり、本剤の有効性が減弱する可能性があることを考慮すること。	これらの薬剤等がCYP3A4の代謝活性を誘導するため、本剤の血漿中濃度が低下する可能性がある。
QT間隔延長を起こすことが知られている薬剤 イミプラミン ピモジド 等	QT間隔延長、心室性不整脈（Torsade de pointesを含む）等の重篤な副作用を起こすおそれがある。	本剤及びこれらの薬剤はいずれもQT間隔を延長させるおそれがあるため、併用により作用が増強するおそれがある。
抗不整脈薬 キニジン フロカイナム ジソピラミド ソタロール 等	QT間隔延長、心室性不整脈（Torsade de pointesを含む）等の重篤な副作用を起こすおそれがある。	本剤及びこれらの薬剤はいずれもQT間隔を延長させるおそれがあるため、併用により作用が増強するおそれがある。

※4. 副作用

国内臨床試験において、本剤を投与された93例全例において副作用（臨床検査値異常を含む）が認められた。主な副作用は、血小板減少77例（82.8%）、好中球減少74例（79.6%）、白血球減少73例（78.5%）、皮膚変色68例（73.1%）、手足症候群64例（68.8%）、食欲不振62例（66.7%）、疲労59例（63.4%）、下痢59例（63.4%）、貧血55例（59.1%）、高血圧55例（59.1%）、肝機能異常〔AST（GOT）増加、ALT（GPT）増加、γ-GTP増加〕55例（59.1%）等であった。（承認時までの調査の集計）

(1) 重大な副作用

※1) 骨髄抑制

汎血球減少（0.2%^{※11}）、血小板減少（82.8%）、白血球減少（78.5%）、好中球減少（79.6%）、貧血（59.1%）があらわれることがあるので、定期的に血液検査を実施するなど観察を十分に行い、異常が認められた場合には減量、休薬又は投与を中止し、適切な処置を行うこと。

※2) 感染症

好中球減少の有無にかかわらず肺炎、敗血症、壊死性筋膜炎等の重篤な感染症（頻度不明^{※22}）があらわれることがあり、死亡例も報告されている。観察を十分に行い、異常が認められた場合には、投与を中止し、適切な処置を行うこと。

※3) 高血圧（59.1%）

高血圧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減量又は休薬し、適切な処置を行うこと。

※4) 出血

鼻出血（23.7%）、皮下出血（16.1%）、口腔内出血（6.5%）、性器出血（2.2%）、咯血（3.2%）、結膜出血（1.1%）、腫瘍出血（1.1%）、消化管出血（7.5%）、脳出血（0.3%^{※11}）があらわれることがあるので、定期的に血液検査を実施するなど観察を十分に行い、異常が認められた場合には減量、休薬又は投与を中止し、適切な処置を行うこと。

5) 消化管穿孔

腫瘍の急激な壊死・縮小をきたし、消化管穿孔（0.2%^{※11}）又は消化管瘻（頻度不明^{※22}）があらわれることがある。また、消化管穿孔については、腫瘍の急激な壊死・縮小を伴わず発現した例も報告されている。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し、適切な処置を行うこと。

※6) QT間隔延長（6.5%）、心室性不整脈（Torsade de pointesを含む）（0.3%^{※11}）

QT間隔延長、心室性不整脈（Torsade de pointesを含む）があらわれることがあるので、異常が認められた場合には、必要に応じて減量、休薬又は投与を中止し、適切な処置を行うこと。

※7) 心不全（3.2%）、左室駆出率低下（9.7%）

心不全、左室駆出率低下があらわれることがあるので、適宜心機能検査を行うなど観察を十分に行い、異常が認められた場合には、減量、休薬又は投与を中止し、適切な処置を行うこと。

※8) 肺塞栓症（1.2%^{※11}）、深部静脈血栓症（1.0%^{※11}）

肺塞栓症、深部静脈血栓症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減量、休薬又は投与を中止し、適切な処置を行うこと。

9) 血栓性微小血管症（頻度不明^{※22}）

血栓性微小血管症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、減量、休薬又は投与を中止し、適切な処置を行うこと。

※10) 一過性脳虚血発作（0.6%^{※11}）、脳梗塞（0.2%^{※11}）

一過性脳虚血発作、脳梗塞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減量、休薬又は投与を中止し、適切な処置を行うこと。

11) 播種性血管内凝固症候群（DIC）（頻度不明^{※22}）

播種性血管内凝固症候群（DIC）があらわれることがあるので、観察を十分に行い、血小板数、血清FDP値、血漿フィブリノゲン濃度等の血液検査に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。

※12) てんかん様発作（1.1%）、可逆性後白質脳症候群（0.2%^{※11}）

てんかん様発作、可逆性後白質脳症候群（RPLS）があらわれることがあるので、てんかん様発作及びRPLSに一致する徴候や症状〔高血圧（伴わない例もある）、頭痛、覚醒低下、精神機能変化、及び皮質盲を含めた視力消失など〕が認められた場合は、本剤の投与を中止し、高血圧管理を含め、適切な処置を行うこと。

※13) 急性膵炎（0.9%^{※11}）

急性膵炎があらわれることがあるので、定期的に膵酵素を含む検査を行うなど観察を十分に行い、膵炎を示唆する症状があらわれた場合には、投与を中止し、適切な処置を行うこと。

※14) 甲状腺機能障害

甲状腺機能低下症（33.3%）、甲状腺機能亢進症（1.1%）があらわれることがあるので、本剤の投与開始前及び投与中に甲状腺機能の検査を行うなど十分な観察を行い、適切な処置を行うこと。

※15) 肝不全、肝機能障害、黄疸

肝不全（0.3%^{※11}）、AST（GOT）、ALT（GPT）、γ-GTP上昇を伴う肝機能障害（59.1%）、血中ビリルビンの増加（28.0%）、黄疸（1.2%^{※11}）があらわれることがあるので、定期的に肝機能検査を行うなど観察を十分に行い、異常が認められた場合には本剤を減量、休薬、又は投与を中止するなど、適切な処置を行うこと。

※16) 間質性肺炎（2.2%）

間質性肺炎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、投与を中止し、適切な処置を行うこと。

※17) 急性腎不全（1.1%）

急性腎不全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、投与を中止し、適切な処置を行うこと。

※18) ネフローゼ症候群（3.2%）

ネフローゼ症候群があらわれることがあるので、本剤投与開始前に尿検査を行うことが望ましい。本剤投与中も、尿蛋白等の観察を十分に行い、ネフローゼ症候群が認められた場合には、投与を中止し、適切な処置を行うこと。

※19) 横紋筋融解症 (頻度不明^{注2)})、ミオパシー (0.1%^{注1)})

横紋筋融解症、ミオパシーがあらわれることがあるので、観察を十分に行い、筋肉痛、脱力感、CK (CPK) 上昇、血中及び尿中ミオグロビン上昇等が認められた場合には、投与を中止し、適切な処置を行うこと。また、横紋筋融解症による急性腎不全の発症に注意すること。

※20) 副腎機能不全 (0.3%^{注1)})

副腎機能不全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、投与を中止し、適切な処置を行うこと。

※21) 腫瘍崩壊症候群 (0.2%^{注1)})

腫瘍崩壊症候群があらわれることがあるので、血清中電解質濃度及び腎機能検査を行うなど、患者の状態を十分に観察すること。異常が認められた場合には投与を中止し、適切な処置 (生理食塩液、高尿酸血症治療剤等の投与、透析等) を行うとともに、症状が回復するまで患者の状態を十分に観察すること。

※※22) 皮膚粘膜眼症候群 (Stevens-Johnson症候群) (頻度不明^{注2)})、多形紅斑 (頻度不明^{注2)})

皮膚粘膜眼症候群、多形紅斑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し、適切な処置を行うこと。

注1: 外国臨床試験における副作用発現頻度

注2: 自発報告のため頻度不明

※(2)その他の副作用

次のような副作用が認められた場合には、必要に応じ、減量、投与中止等の適切な処置を行うこと。

	20%以上	2%以上~20%未満	2%未満	頻度不明 ^{注1)}
感染症	上気道炎 (24.7%)	ウイルス感染、麦粒腫、真菌感染、耳部感染、爪囲炎、肺炎、尿路感染、毛包炎	気管支炎、蜂巣炎、菌癰、感染性腸炎	口腔感染
血液	リンパ球数減少 (57.0%)	好酸球数増加	血中エリスロポエチン増加、単球数減少	
内分泌		TSH増加、甲状腺炎	TSH減少、遊離T3減少、エストラジオール増加	
代謝	食欲不振 (66.7%)、リパーゼ増加 (52.7%)、低アルブミン血症 (43.0%)、高アマラーゼ血症 (38.7%)、低リン酸血症 (23.7%)、低蛋白血症 (21.5%)	低カルシウム血症、脱水、高尿酸血症、高血糖、高カリウム血症、低ナトリウム血症、低血糖症、高カルシウム血症、低クロール血症、高ナトリウム血症	アルコールシス、テタニー、血中トリグリセリド増加、高リン酸血症、低マグネシウム血症、糖尿病悪化、血中アマラーゼ減少、高コレステロール血症、高脂血症、グリコヘモグロビン増加	
精神系		不眠症	抑うつ気分	不安
神経系	味覚異常 (49.5%)、頭痛 (28.0%)	めまい、味覚消失、しびれ感、意識消失、振戦	ニューロパシー、回転性めまい、平衡障害、記憶障害、認知障害、傾眠、思考力低下	錯感覚、知覚過敏、嗜眠
眼		結膜炎、眼脂、流涙増加、霧視	黄斑浮腫、眼乾燥、眼瞼炎、光視症、視覚障害、深径覚の変化、白内障、涙腺刺激症状、眼の異物感、睫毛変色	眼球浮腫
耳		耳鳴	耳介腫脹	
心血管系		動悸、心嚢液貯留、心房細動、上室性不整脈	徐脈、心筋症、頸脈、ほてり、心筋梗塞	
呼吸器		発声障害、鼻炎、咳嗽、胸水、呼吸困難、鼻乾燥、しゃっくり	一酸化炭素拡散能減少、湿性咳嗽、低酸素症、努力呼吸量減少、肺水腫、鼻痛、鼻浮腫	

	20%以上	2%以上~20%未満	2%未満	頻度不明 ^{注1)}
※消化器	下痢 (63.4%)、口内炎 (52.7%)、悪心 (47.3%)、歯肉炎 (28.0%)、嘔吐 (25.8%)、口唇炎 (22.6%)、腹痛 (21.5%)	消化不良、肛門直腸障害 [肛門炎、肛門潰瘍等]、便秘、腹部不快感、痔核、舌炎、腹部膨満、菌周炎、腹水、口のしびれ感、嚥下障害、胃炎、口唇乾燥、胃腸炎、逆流性食道炎	口内乾燥、おくび、口腔内浮腫、歯肉萎縮、痔瘻、変色便、胃酸過多、胃腸障害、歯痛、菌周炎、唾液分泌低下	鼓腸、消化管潰瘍、食道炎
肝臓		脂肪肝		
皮膚	皮膚変色 (73.1%)、手足症候群 (68.8%)、発疹 (46.2%)、顔面浮腫 (35.5%)	脱毛症、そう痒症、紅斑、皮膚乾燥、皮膚炎、紫斑、皮膚剥脱、爪の異常、湿疹、毛髪色素脱失、毛髪変色、ざ瘡、爪変色、尋麻疹、皮膚びらん	過角化、硬結、水疱、多汗症、皮膚障害、皮膚色素脱失、皮膚疼痛、皮下結節、被角血管腫、爪甲脱落症	皮膚病変、壞疽性膿皮症
筋骨格系		筋骨格痛、筋痛、関節痛、筋痙攣、筋硬直、筋力低下、骨痛	関節炎、関節腫脹、鼠径部痛、筋緊張	
腎臓	血中クレアチニン増加 (38.7%)、蛋白尿 (20.4%)	BUN増加、血尿、着色尿、排尿困難、腎機能障害	血中クレアチニン減少、水腎症、膿尿、頻尿、血中クレアチニン増加	
生殖器		性器潰瘍、不規則月経	月経過多、月経遅延	
その他	疲労 (63.4%)、LDH増加 (44.1%)、浮腫 (44.1%)、発熱 (35.5%)、ALP増加 (23.7%)、倦怠感 (23.7%)	体重増加、CRP増加、体重減少、粘膜炎、悪寒、胸痛、CK (CPK) 増加、口渴、熱感	創傷治癒遅延、粘膜乾燥、無力症、疼痛、PO ₂ 低下、血中二酸化炭素増加、血胸、創合併症、血管拡張、胸部不快感、握力低下、異常感	過敏症

注: 自発報告又は外国で認められている副作用のため頻度不明

5. 高齢者への投与

一般に高齢者では、生理機能が低下していることが多いので、注意して投与すること。

6. 妊婦、産婦、授乳婦等への投与^{1,2)}

(1) 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。また妊娠可能な女性に対しては、適切な避妊を行うよう指導すること。[妊婦における使用経験はない。動物実験 (ラット及びウサギ) で、胚・胎児死亡及び奇形の発生が報告されている。]

(2) 授乳中の婦人には本剤投与中は授乳を避けさせること。[授乳婦における使用経験はない。動物実験 (ラット) において、スニチニブ又はその代謝物が乳汁中へ移行することが報告されている。]

7. 小児等への投与

低出生体重児、新生児、乳児、幼児又は小児に対する安全性は確立していない (使用経験が少ない)。

8. 過量投与

過量投与に対する特異的な解毒剤はない。必要に応じて、嘔吐又は胃洗浄によって、未吸収の薬剤を除去すること。

9. 適用上の注意

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

10. その他の注意³⁻⁵⁾

(1) 本剤投与後に顎骨壊死が発現したとの報告があり、多くはビスホスホネート系薬剤を投与中あるいは投与経験がある患者であった。また、本剤を含む血管新生阻害薬とビスホスホネート系薬剤を併用時に顎骨壊死の発現が増加する可能性が報告されている。

(2) 成長板が閉鎖していないサルを用いた反復投与毒性試験において、骨端軟骨の異形成が認められた。本所見の頻度及び程度は用量依存的であった。

- (3)ラット及びサルを用いた反復投与毒性試験において、副腎皮質のうっ血・出血(サル)及び壊死(ラット)が認められた。
- (4)反復投与毒性試験(ラット及びサル)において雌雄の生殖器官への影響が認められた。
- ※(5)6ヵ月がん原性試験(ヘミ接合体rasH2トランスジェニックマウス)において、胃粘膜上皮細胞の過形成(25 mg/kg/day以上投与群)、胃・十二指腸の癌(50 mg/kg/day投与群)が認められた。また、脾臓及び子宮の血管肉腫の発生頻度の増加が認められた(雌25 mg/kg/day以上投与群)。2年間がん原性試験(SD系ラット)において、副腎髄質の褐色細胞腫及び過形成の発生頻度の増加が認められた(雄3 mg/kg/day投与群、1年間以上投与後)。また、十二指腸のプルネル腺癌(雌1 mg/kg/day以上投与群と雄3 mg/kg/day投与群)及び腺胃の粘液細胞の過形成(雄3 mg/kg/day投与群)が認められた。

【薬物動態】

1. 血中濃度

(1)単回投与⁶⁾

健康成人男性12例に本剤50 mgを単回経口投与した時、スニチニブは緩徐に吸収され、最高血漿中濃度(C_{max})到達時間(t_{max})は7.5時間(中央値)であった。スニチニブ及び活性代謝物(N-脱エチル体)のC_{max}(平均値)はそれぞれ33.4 ng/mL及び7.32 ng/mLであり、血漿中濃度-時間曲線下面積(AUC₀₋₂₄)はそれぞれ1396 ng・h/mL及び692 ng・h/mLであった。また、スニチニブ及びN-脱エチル体の消失半減期(平均値)はそれぞれ49.5時間及び75.3時間であった。

※(2)反復投与

消化管間質腫瘍⁷⁾

消化管間質腫瘍患者9例に本剤25 mg又は50 mgを1日1回反復経口投与したとき、投与1日目及び28日目におけるスニチニブ及びN-脱エチル体のC_{max}及びAUC₀₋₂₄のいずれも用量にほぼ比例して増加した。スニチニブ及びN-脱エチル体の血漿中濃度はそれぞれ投与7~14日目及び14~21日目までに定常状態に達し、28日目におけるAUC₀₋₂₄はそれぞれ初回投与の約4倍及び11倍であった。

表1. 日本人消化管間質腫瘍患者9例に反復投与したときの薬物動態パラメータ(平均値±標準偏差)

投与日	投与量(mg)	スニチニブ			N-脱エチル体		
		C _{max} (ng/mL)	AUC ₀₋₂₄ (ng・h/mL)	t _{max} ^(注) (h)	C _{max} (ng/mL)	AUC ₀₋₂₄ (ng・h/mL)	t _{max} ^(注) (h)
1日目	25(3例)	12.1±4.9	199±89	6(4,8)	1.96±1.27	30.9±20.6	6(4,8)
	50(6例)	22.8±6.4	374±69	7(6,24)	4.13±0.93	70.0±14.4	9(6,24)
28日目	25(3例)	39.5±25.0	858±600	10(6,10)	15.2±10.2	324±223	4(2,8)
	50(6例)	69.3±18.9	1406±364	6(1,24)	38.8±16.0	772±358	2.5(0,4,8)

注: 中央値(範囲)

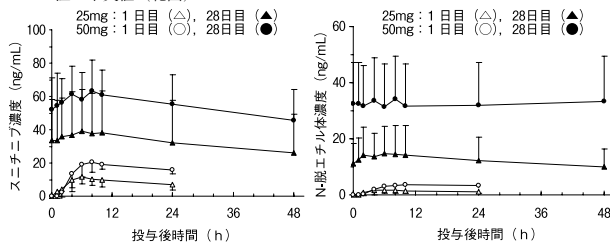


図1. 日本人消化管間質腫瘍患者に本剤25 mg(3例)及び50 mg(6例)を反復投与したときの1日目及び28日目におけるスニチニブ及びN-脱エチル体の血漿中濃度推移(平均値±標準偏差)

膵神経内分泌腫瘍⁸⁾

膵神経内分泌腫瘍患者に本剤37.5 mgを1日1回反復経口投与したとき、投与13~16日目におけるスニチニブ及びN-脱エチル体の血漿中トラフ濃度(10例、平均値±標準偏差)はそれぞれ53.9±17.6 ng/mL及び23.7±7.0 ng/mLであった。

(3)食事の影響(外国人データ)⁹⁾

健康成人16例に空腹時あるいは食後に本剤50 mgを単回経口投与したとき、スニチニブの薬物動態に対する食事の影響はみられなかった。

2. 蛋白結合率

*In vitro*におけるスニチニブ及びN-脱エチル体(100 ng/mL~4000 ng/mL)のヒト血漿蛋白結合率はそれぞれ約95%及び90%であった。

3. 代謝・排泄^{7,10,11)}

- (1)*In vitro*の試験において、本剤は主にCYP3A4によってN-脱エチル体に代謝され、N-脱エチル体も主にCYP3A4により代謝されることが示唆されている。日本人消化管間質腫瘍患者に本剤25 mg及び50 mgを反復投与したとき、N-脱エチル体のAUC₀₋₂₄値はスニチニブの48.5%であった。
- (2)外国人健康成人男性6例に¹⁴C-標識スニチニブ50 mgを単回経口投与したとき、投与後21日目までに投与放射能の61%が糞中、16%が尿中に排泄された。また、血漿、尿及び糞中にスニチニブ及びN-脱エチル体が主な成分として検出された。

4. 薬物相互作用

(1)ケトコナゾール(外国人データ)¹²⁾

健康成人男性26例に、本剤10 mgをケトコナゾール(錠剤及び注射剤は国内未承認)(400 mg、1日1回7日間投与)と併用投与したとき、単独投与時と比べ、スニチニブのC_{max}及びAUC_{0-∞}がそれぞれ59%及び74%増加したが、N-脱エチル体はそれぞれ29%及び12%減少した。スニチニブとN-脱エチル体の両者を合わせたC_{max}及びAUC_{0-∞}はそれぞれ49%及び51%増加した。

(2)リファンピシン⁶⁾

日本人及び外国人健康成人男性25例に本剤50 mgをリファンピシン(600 mg、1日1回17日間投与)と併用投与したとき、単独投与時と比べ、スニチニブのC_{max}及びAUC_{0-∞}がそれぞれ56%及び78%低下したが、N-脱エチル体はそれぞれ137%及び27%上昇した。スニチニブとN-脱エチル体の両者を合わせたC_{max}及びAUC_{0-∞}はそれぞれ23%及び46%低下した。

5. 特殊集団における薬物動態

(1)肝機能障害を有する被験者における薬物動態(外国人データ)¹³⁾

本剤50 mgを軽度及び中等度(Child-Pugh分類A及びB)の肝機能障害を有する被験者(各8例)に単回投与したとき、スニチニブ及びN-脱エチル体のC_{max}及びAUC_{0-∞}は、健康被験者(7例)とほぼ同様であった。重度(Child-Pugh分類C)の肝機能障害を有する被験者を対象とした臨床試験は実施していない。

(2)腎機能障害を有する被験者における薬物動態¹⁴⁾

本剤50 mgを重度腎機能障害(クレアチニンクリアランス<30 mL/min)あるいは血液透析を要する末期腎不全被験者(外国人各8例)に単回投与したとき、重度腎機能障害被験者では、スニチニブ及びN-脱エチル体のC_{max}及びAUC_{0-∞}は、健康被験者(8例、クレアチニンクリアランス>80 mL/min)とほぼ同様であった。末期腎不全被験者では、血液透析によりスニチニブ及びN-脱エチル体が除去されることはほとんどなかったが、健康被験者と比べ、スニチニブのC_{max}及びAUC_{0-∞}はそれぞれ38%及び47%低下、N-脱エチル体はそれぞれ30%及び31%低下した。

表2. 健康被験者及び腎機能障害を有する被験者に本剤50 mgを単回投与したときの薬物動態パラメータ(平均値±標準偏差)

投与群	スニチニブ			N-脱エチル体		
	C _{max} (ng/mL)	AUC _{0-∞} (ng・h/mL)	t _{max} ^(注) (h)	C _{max} (ng/mL)	AUC _{0-∞} (ng・h/mL)	t _{max} ^(注) (h)
健康被験者(8例)	26.1±6.5	1917±535	7(6,12)	5.7±1.3	770±106	6(6,12)
重度腎機能障害(8例)	24.6±9.7	1815±1093	8(6,12)	4.7±1.7	629±262	6(4,12)
末期腎不全(8例)	16.1±3.1	1012±288	7(6,12)	4.1±1.2	535±117	6(4,36)

注: 中央値(範囲)

6. QT間隔に対する影響(外国人データ)¹⁵⁾

進行固形癌患者24例の評価可能例を対象にQT間隔延長の検討を行った。薬物血漿中濃度が治療域の場合、QTcF平均値のベースラインからの最大変化は、9.6 msec(90%信頼区間の上限15.1 msec)であった。薬物血漿中濃度が治療域の約2倍の場合、QTcF平均値のベースラインからの最大変化は、15.4 msec(90%信頼区間の上限22.4 msec)であった。陽性対照として使用したモキシフロキサシン(400 mg)のQTcF平均値のベースラインからの最大変化は5.6 msecであった。グレード2(CTCAE version 3.0)を超えるQTc間隔の延長は認められず、不整脈が認められた患者はなかった。

臨床成績

1. 国内臨床試験

消化管間質腫瘍⁷⁾

承認申請時までの国内第Ⅰ/Ⅱ相試験において、メシル酸イマチニブの治療歴を有する消化管間質腫瘍患者（30例）を対象として、本剤50 mg/日を4週間連日投与と2週間休薬スケジュール（4/2スケジュール）で投与した結果、4例（13.3%）が部分奏効、8例（26.7%）が4コース（22週）以上持続する病状安定化であり、これを合わせたクリニカルベネフィット率は40.0%であった。

投与量	50 mg (30例)
奏効率 ^{注1)} (95%信頼区間)	13.3% (4例) (3.8-30.7)
クリニカルベネフィット率 ^{注2)} (95%信頼区間)	40.0% (12例) (22.7-59.4)
完全奏効 (CR)	0%
部分奏効 (PR)	13.3% (4例)
病状安定化 (SD) ≥ 4コース (22週)	26.7% (8例)

注1: RECISTによるCR+PRの症例の占める割合

注2: RECISTによるCR+PR+4コース（22週）以上持続するSDの症例の占める割合

腎細胞癌¹⁶⁾

第Ⅱ相試験において、腎細胞癌患者（未治療患者群25例、既治療患者群26例）を対象として、本剤50 mg/日を4/2スケジュールで投与した結果、未治療患者群の奏効率は12例（48.0%）、既治療患者群の奏効率は12例（46.2%）であった。組織分類では淡明細胞癌が96.1%（49/51）であった。

	未治療患者群 (25例)	既治療患者群 (26例)
奏効率 ^{注)} (95%信頼区間)	48.0% (12例) (27.8-68.7)	46.2% (12例) (26.6-66.6)
完全奏効 (CR)	4.0% (1例)	0%
部分奏効 (PR)	44.0% (11例)	46.2% (12例)

注: RECISTによるCR+PRの症例の占める割合

※脳神経内分泌腫瘍⁹⁾

承認申請時までの国内第Ⅱ相試験において、根治切除不能な進行再発・転移高分化型脳神経内分泌腫瘍（12例）を対象として、本剤37.5 mg/日を連日投与した結果、5例（41.7%）が部分奏効、4例（33.3%）が24週以上持続する病状安定化であり、これを合わせたクリニカルベネフィット率は75.0%であった。

投与量	37.5 mg (12例)
奏効率 ^{注1)} (95%信頼区間)	41.7% (5例) (15.2-72.3)
クリニカルベネフィット率 ^{注2)} (95%信頼区間)	75.0% (9例) (42.8-94.5)
完全奏効 (CR)	0%
部分奏効 (PR)	41.7% (5例)
病状安定化 (SD) ≥ 24週	33.3% (4例)

注1: RECISTによるCR+PRの症例の占める割合

注2: RECISTによるCR+PR+24週以上持続するSDの症例の占める割合

2. 外国臨床試験

消化管間質腫瘍^{17,18)}

(1)メシル酸イマチニブの治療に抵抗性又は不寛容の消化管間質腫瘍患者における第Ⅰ/Ⅱ相試験

本剤50 mg/日を4/2スケジュールで投与された55例中5例（9.1%）が部分奏効、28例（50.9%）が22週以上持続する病状安定化であり、クリニカルベネフィット率は60.0%であった。

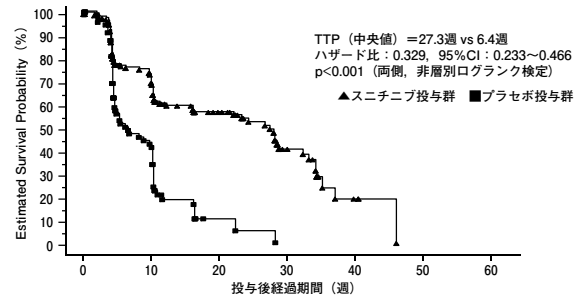
無増悪期間中央値は34週（95%信頼区間：22.0-46.0）であった。

(2)メシル酸イマチニブの治療に抵抗性又は不寛容の消化管間質腫瘍患者における第Ⅲ相無作為化二重盲検プラセボ比較試験

本剤50 mg/日を4/2スケジュールで投与した結果、第Ⅲ相試験（スニチニブ群207例、プラセボ群105例）における無増悪期間中央値はスニチニブ群で27.3週、プラセボ群で6.4週であった。奏効率は、それぞれ6.8%（14/207）（95%信頼区間：3.7-11.1）、0%（0/105）であった。（2005年1月時点の中間解析結果）

	スニチニブ群 (207例)	プラセボ群 (105例)	p-値 ^{注)}	ハザード比
無増悪期間中央値 (週) (95%信頼区間)	27.3 (16.0-32.1)	6.4 (4.4-10.0)	<0.001	0.329 (0.233-0.466)

注: ログランク検定



リスク集合 (at risk数)

	0	10	20	30	40	50	60
スニチニブ投与	178	95	50	18	3	0	0
プラセボ投与	93	28	2	0	0	0	0

図1 独立効果判定機関の評価に基づく無増悪期間 (TTP) のKaplan-Meier曲線

腎細胞癌¹⁹⁻²¹⁾

(1)腎細胞癌患者（既治療患者群）における第Ⅱ相試験（2試験）

第Ⅱ相試験において、腎細胞癌患者（106例^{注)}、63例）を対象として、本剤50 mg/日を4/2スケジュールで投与した結果、奏効率はそれぞれ、25.5%（27/106）、36.5%（23/63）であり、無増悪期間中央値はそれぞれ、34.0週（95%信頼区間：24.1-36.0）、37.7週（95%信頼区間：24.0-46.4）であった。組織分類では淡明細胞癌がそれぞれ91.5%（97/106）、87.3%（55/63）であった。

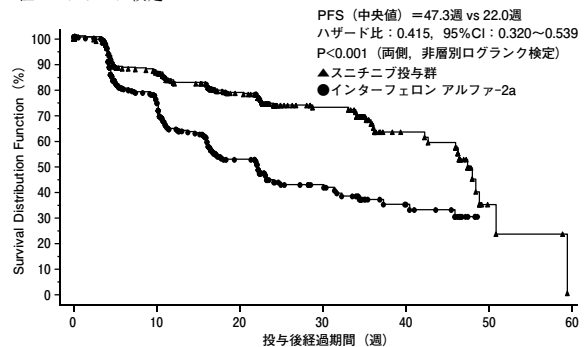
注: 2005年1月時点の中間解析結果

(2)腎細胞癌患者（未治療患者群）を対象にインターフェロン アルファ-2aを対照薬とした第Ⅲ相無作為化比較試験

第Ⅲ相試験において、本剤（50 mg/日、4/2スケジュール）又はインターフェロン アルファ-2a（6週間を1サイクルとして週3回間歇皮下投与、1週目3 MU、2週目6 MU、3週目以降9 MU）を投与した結果、腎細胞癌患者における無増悪生存期間中央値はスニチニブ群で47.3週（95%信頼区間：42.6-50.7）、インターフェロン アルファ-2a群で22.0週（95%信頼区間：16.4-24.0）であった。奏効率はそれぞれ27.5%（103/375）及び5.3%（20/375）であった。組織分類では淡明細胞癌がそれぞれ89.1%（334/375）及び90.4%（339/375）であった。（2005年11月時点の中間解析結果）

	スニチニブ群 (375例)	インターフェロン アルファ-2a群 (375例)	p-値 ^{注)}	ハザード比
無増悪生存期間中央値 (週) (95%信頼区間)	47.3 (42.6-50.7)	22.0 (16.4-24.0)	<0.001	0.415 (0.320-0.539)

注: ログランク検定



リスク集合 (at risk数)

	0	10	20	30	40	50	60
スニチニブ投与	375	274	173	84	31	3	0
IFN-α投与	375	207	84	38	16	0	0

図2 独立効果判定機関の評価に基づく無増悪生存期間 (PFS) のKaplan-Meier曲線

※脳神経内分泌腫瘍²²⁾

(1)根治切除不能な進行再発・転移高分化型脳神経内分泌腫瘍患者における第Ⅲ相無作為化二重盲検プラセボ比較試験において、本剤37.5 mg/日を連日投与した。本試験（スニチニブ群86例、プラセボ群85例）は、事前に計画された中間解析に必要なイベント数に到達する前に早期中止され、試験中止時における無増悪生存期間中央値はスニチニブ群で11.4ヵ月（95%信頼区間：7.4-19.8）、プラセボ群で5.5ヵ月（95%信頼区間：3.6-7.4）、ハザード比は0.418（95%信頼区間：0.263-0.662）であった。

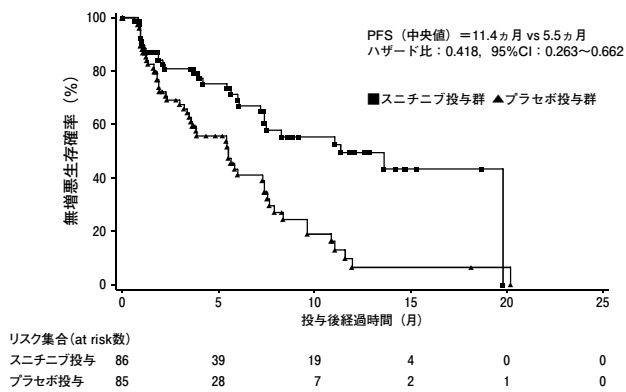


図3 治験責任(分担)医師の評価に基づく無増悪生存期間(PFS)のKaplan-Meier曲線

【薬効薬理】²³⁾

1. 抗腫瘍効果

ヒト腫瘍異種移植、マウス同系白血病、トランスジェニックマウス、及び化学発癌の各げっ歯類腫瘍モデルにおいて腫瘍増殖阻害、腫瘍の退縮の効果を示した。

2. 血管新生阻害効果

*In vitro*において、VEGFによる血管内皮細胞の増殖及び内皮細胞による血管発芽を阻害した。また、ヒト腫瘍異種移植ヌードマウス及びヒト新生児包皮を移植したSCIDマウスにおいて、移植部位における血管新生を阻害した。

3. 作用機序

*In vitro*の試験において、血小板由来増殖因子受容体 (PDGFR- α 及びPDGFR- β)、血管内皮増殖因子受容体 (VEGFR-1、VEGFR-2及びVEGFR-3)、幹細胞因子受容体 (KIT)、fms様チロシンキナーゼ3 (FLT3)、コロニー刺激因子-1受容体 (CSF-1R) 及びグリア細胞由来神経栄養因子受容体 (RET) の受容体チロシンキナーゼ活性を阻害した。また、*in vivo*の腫瘍においてもPDGFR- β 、VEGFR-2、KIT及びFLT3のリン酸化を阻害した。

4. 代謝物の薬理作用

*In vitro*の試験において、無細胞系又は細胞系におけるVEGFR-2、PDGFR- β 及びKITのリン酸化に対する本剤及び主要代謝物 (N-脱エチル体) のKi値又はIC₅₀値はそれぞれ3~13 nmol/L及び2~20 nmol/L、VEGFR-2、PDGFR- α 又はPDGFR- β を発現した細胞の増殖に対するIC₅₀値はそれぞれ4~69 nmol/L及び20~100 nmol/Lであった。

【有効成分に関する理化学的知見】

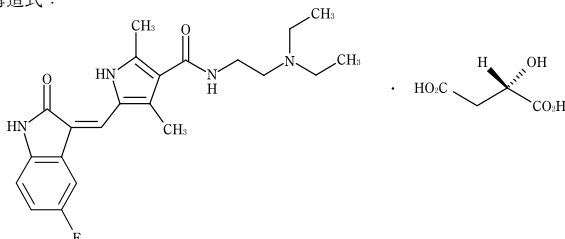
一般名：スニチニブリンゴ酸塩 (Sunitinib Malate)

化学名：N-[2-(Diethylamino)ethyl]-5-[(Z)-(5-fluoro-2-oxo-1,2-dihydro-3H-indol-3-ylidene)methyl]-2,4-dimethyl-1H-pyrrole-3-carboxamide mono[(2S)-2-hydroxysuccinate]

分子式：C₂₂H₂₇FN₄O₂ · C₄H₆O₅

分子量：532.56

構造式：



性状：スニチニブリンゴ酸塩は黄色～だいたい色の粉末である。ジメチルスルホキシドにやや溶けやすく、N,N-ジメチルホルムアミドにやや溶けにくく、水又はメタノールに溶けにくく、エタノール(99.5)に極めて溶けにくい。

0.1mol/L塩酸試液に溶ける。

分配係数(log D)：2.7(pH7.4、1-オクタノール/水)

【包装】

スーテントカプセル12.5 mg：14カプセル×4シート (PTP)

【主要文献】

- 社内資料：胚・胎児発生に関する試験 [L20080218001]
- 社内資料：排泄の検討(ラット) [L20080218002]
- 社内資料：反復投与毒性試験 [L20080218003]
- 社内資料：6ヵ月がん原性試験(マウス) [L20100521002]
- 社内資料：2年間がん原性試験(ラット) [L20110614040]
- 社内資料：健康成人における薬物動態(単回投与) [L20080218004]
- 社内資料：国内第I/II相試験(消化管間質腫瘍) [L20080218005]
- 社内資料：国内第II相試験(隣神経内分泌腫瘍) [L20120217025]
- 社内資料：健康成人における薬物動態(食事の影響) [L20080218006]
- 社内資料：代謝物の検討 [L20080218007]
- 社内資料：健康成人における薬物動態 [L20080218009]
- 社内資料：ケトコナゾールとの薬物相互作用 [L20080218010]
- 社内資料：肝機能障害者における薬物動態 [L20080218011]
- Khosravan, R. et al. : J Clin Pharmacol 50(4) : 472, 2010 [L20090930096]
- 社内資料：固形がん患者におけるQT間隔に対する影響 [L20080218013]
- 社内資料：国内第II相試験(腎細胞癌) [L20080218014]
- 社内資料：外国第I/II相試験(消化管間質腫瘍) [L20080218015]
- 社内資料：外国第III相試験(消化管間質腫瘍) [L20080218016]
- 社内資料：外国第II相試験(腎細胞癌) [L20080218017]
- 社内資料：外国第II相試験(腎細胞癌) [L20080218018]
- 社内資料：外国第III相試験(腎細胞癌) [L20080218019]
- ※2) Raymond, E. et al. : New Engl J Med 364(6) : 501, 2011 [L20110221093]
- 社内資料：薬効薬理試験 [L20080218020]

【文献請求先】

「主要文献」に記載の社内資料につきましても下記にご請求ください。

ファイザー株式会社 製品情報センター
〒151-8589 東京都渋谷区代々木3-22-7
学術情報ダイヤル 0120-664-467
FAX 03-3379-3053



【製造販売】
ファイザー株式会社
東京都渋谷区代々木3-22-7