

貯法：  
室温保存  
使用期限：  
包装に表示の使用期限内に  
使用すること

抗悪性腫瘍剤/チロシンキナーゼ阻害剤  
劇薬、処方箋医薬品  
(注意-医師等の処方箋により使用すること)

ジカディア<sup>®</sup>錠150mg  
ZYKADIA<sup>®</sup> tablets 150mg  
セリチニブ錠

承認番号	30100AMX00219000
薬価収載	2019年11月
販売開始	2019年11月
国際誕生	2014年4月



【警告】

1. 本剤は、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投与すること。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. 本剤の投与により間質性肺疾患があらわれることがあるので、初期症状（息切れ、呼吸困難、咳嗽、発熱等）の確認及び胸部CT検査等の実施など、観察を十分に行うこと。異常が認められた場合には本剤の投与を中止するなど適切な処置を行うこと。また、治療初期は入院又はそれに準ずる管理の下で、間質性肺疾患等の重篤な副作用発現に関する観察を十分に行うこと。（〈用法及び用量に関する使用上の注意〉、「1. 慎重投与」、「2. 重要な基本的注意」、「4. 副作用(1)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）】

本剤の成分に対し過敏症の既往歴のある患者

【組成・性状】

品名	ジカディア錠150mg		
成分・含量	1錠中セリチニブ150mg		
添加物	セルロース、ヒドロキシプロピルセルロース、ステアリン酸マグネシウム、無水ケイ酸、ポビドン、クロスカルメロースナトリウム、ヒプロメロース、酸化チタン、マクロゴール、タルク、青色二号アルミニウムレーキ		
性状	薄い青色のフィルムコーティング錠		
外形			
識別コード	NVR ZY1		
大きさ(約)	直径：9.1mm 厚さ：3.9mm 質量：0.2588g		

【効能又は効果】

ALK融合遺伝子陽性の切除不能な進行・再発の非小細胞肺癌

〈効能又は効果に関する使用上の注意〉

- (1) 十分な経験を有する病理医又は検査施設における検査により、ALK融合遺伝子陽性が確認された患者に投与すること。検査にあたっては、承認された体外診断薬を用いること。
- (2) 本剤の術後補助化学療法における有効性及び安全性は確立していない。

【用法及び用量】

通常、成人にはセリチニブとして450mgを1日1回、食後に経口投与する。なお、患者の状態により適宜減量する。

〈用法及び用量に関する使用上の注意〉

- (1) 本剤の血中濃度が上昇するとの報告があるため、重度の肝機能障害患者では、減量を考慮するとともに、患者の状態

をより慎重に観察し、有害事象の発現に十分注意すること。（「1. 慎重投与」、「薬物動態」の項参照）

- (2) 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。また、1日150mgで投与継続が困難な場合は、本剤を中止すること。（「2. 重要な基本的注意」、「4. 副作用」の項参照）

副作用に対する休薬、減量及び中止基準

間質性肺疾患	基準 <sup>(注1)</sup>	本剤の投与量調節
肝機能障害	Gradeを問わない	投与中止。
	・ Grade 1以下のAST増加又はALT増加、かつGrade 2の血中ビリルビン増加	AST増加、ALT増加及び血中ビリルビン増加がGrade 1以下に回復するまで休薬する。投与再開時には、7日間以内に軽快した場合は休薬前と同じ投与量、7日間を超えて軽快した場合は投与量を150mg減量する。
	・ Grade 2又は3のAST増加又はALT増加、かつGrade 1以下の血中ビリルビン増加	AST増加、ALT増加及び血中ビリルビン増加がGrade 1以下に回復するまで休薬する。7日間以内に軽快した場合は、投与量を150mg減量して投与再開する。7日間以内に軽快しない場合は、投与中止する。
	・ Grade 4のAST増加又はALT増加、かつGrade 1以下の血中ビリルビン増加	AST増加及びALT増加がGrade 1以下に回復するまで休薬する。投与再開時には、投与量を150mg減量する。
	・ Grade 4の血中ビリルビン増加	投与中止。
QT間隔延長	QTc 500msec超が2回以上認められた場合	ベースライン又は481msec未満に回復するまで休薬する。投与再開時には、投与量を150mg減量する。
	QTc 500msec超、又はベースラインからのQTc延長が60msec超、かつTorsade de pointes、多形性心室性頻脈又は重症不整脈の徵候・症状が認められた場合	投与中止。
徐脈	症候性で治療を要する重篤な場合	無症候性又は心拍数が60 bpm以上に回復するまで休薬する。投与再開時には、投与量を150mg減量する。
	生命の危険があり緊急治療を要する場合	投与中止。
悪心・嘔吐・下痢	・ Grade 3以上 ・ 適切な制吐剤又は止瀉剤の使用にもかかわらずコントロールできなない場合	Grade 1以下に回復するまで休薬する。投与再開時には、投与量を150mg減量する。
高血糖	適切な治療を行っても250mg/dLを超える高血糖が持続する場合	血糖がコントロールできるまで休薬する。投与再開時には、投与量を150mg減量して再開する。









## 【承認条件】

1. 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. 国内での治験症例が極めて限られていることから、製造販売後、一定数の症例に係るデータが集積されるまでの間は、全症例を対象に使用成績調査を実施することにより、本剤使用患者の背景情報を把握するとともに、本剤の安全性及び有効性に関するデータを早期に収集し、本剤の適正使用に必要な措置を講じること。
3. 本剤の投与が、肺癌の診断、化学療法に精通し、本剤のリスク等についても十分に管理できる医師・医療機関・管理薬剤師のいる薬局のもとでのみ行われるよう、製造販売にあたって必要な措置を講じること。

## 【包装】

ジカディア錠150mg 14錠 (PTP)

## 【主要文献】

- 1) 社内資料：外国健康被験者を対象とした生物学的同等性試験 (A2107試験) [20190052]
- 2) 社内資料：ALK融合遺伝子を有する固体癌患者を対象とした国内第I相臨床試験 (X1101試験) [20160236]
- 3) 社内資料：食事の影響 [20160237]
- 4) 社内資料：ALK融合遺伝子陽性の切除不能な進行・再発非小細胞肺癌患者を対象とした海外第I相臨床試験 (A2112試験) [20180397]
- 5) 社内資料：血漿蛋白結合率と血球移行性 [20160238]
- 6) 社内資料：代謝酵素 [20160239]
- 7) 社内資料：吸収、分布、代謝、排泄 [20160240]
- 8) 社内資料：肝機能障害の影響を検討した海外第I相臨床試験 (A2110試験) [20170523]
- 9) 社内資料：ケトコナゾールとの薬物相互作用 [20160241]
- 10) 社内資料：リファンピシンとの薬物相互作用 [20160242]
- 11) 社内資料：膜透過性と薬物トランスポーター [20160243]
- 12) Lau, YY. et al : Cancer Chemother. Pharmacol. 79(6), 1119, 2017 [20170524]
- 13) 社内資料：白金系抗悪性腫瘍剤及びクリゾチニブによる治療歴を有するALK融合遺伝子陽性の切除不能な進行・再発非小細胞肺癌患者を対象とした国際共同第II相臨床試験 (A2201試験) [20160244]
- 14) 社内資料：白金系抗悪性腫瘍剤及びクリゾチニブによる治療歴を有するALK融合遺伝子陽性の切除不能な進行・再発非小細胞肺癌患者を対象とした国際共同第III相臨床試験 (A2303試験) [20170522]
- 15) 社内資料：化学療法歴のないALK融合遺伝子陽性の切除不能な進行・再発の非扁平上皮非小細胞肺癌患者を対象とした国際共同第III相臨床試験 (A2301試験) [20170520]
- 16) 社内資料：ALK遺伝子異常を有するヒト癌細胞株に対するセリチニブの細胞増殖阻害作用 (*in vitro*) [20160245]
- 17) 社内資料：異種移植腫瘍モデルマウスにおけるセリチニブの抗腫瘍効果 [20160246]
- 18) 社内資料：異種移植腫瘍モデルラットにおけるセリチニブの抗腫瘍効果 [20160247]
- 19) 社内資料：ALK I1171T変異クリゾチニブ耐性腫瘍モデルに対するセリチニブの抗腫瘍効果 [20160253]
- 20) 社内資料：細胞に導入したALK融合キナーゼに対するセリチニブの活性 [20160260]

## 【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下さい。

ノバルティスファーマ株式会社 ノバルティスダイレクト  
〒105-6333 東京都港区虎ノ門1-23-1

NOVARTIS DIRECT  
**0120-003-293**  
受付時間：月～金 9:00～17:30  
(祝祭日及び当社休日を除く)  
[www.novartis.co.jp](http://www.novartis.co.jp)

(03)

製造販売  
**ノバルティス ファーマ株式会社**  
東京都港区虎ノ門1-23-1

7418010 Z99999