

**バイエル薬品の遺伝子組換え第VIII因子製剤 インヒビターの調査結果報告  
(2006年7月作成)**

### 1. バイエル薬品の遺伝子組換え第VIII因子製剤

バイエル薬品の遺伝子組換え第VIII因子製剤であるコーディネイトFS（商品名）は、従来のコーディネイトで安定剤として精製工程及び最終製品に添加していたヒト血清アルブミンに代えて、最終製品にショ糖を添加した製剤であり、2002年7月から販売を開始して、現在に至っている（表1）。

なお、コーディネイトは現在販売していない。

表1 バイエル薬品の遺伝子組み換え第VIII因子製剤

製品名	販売開始時期	備 考
コーディネイト	500IU : 1993年9月 1000IU : 1993年11月 250IU : 1994年6月	・ 弊社、最初の遺伝子組換え第VIII因子製剤 ・ 現在、コーディネイトは販売していない。
コーディネイトFS	1000IU : 2002年7月 500IU : 2002年9月 250IU : 2002年11月	・ 従来のコーディネイトに使用されていた安定剤のヒト血清アルブミンに代えて、ショ糖を添加。 ・ その後、凍結乾燥条件の変更、最終バルクのポリソルベート80（界面活性剤）添加、精製カラム用モノクローナル抗体の非ヒト・動物原料への変更などを施したもの

### 2. コーディネイトFSにおけるインヒビター調査結果

#### 2.1. これまでに実施した国内外におけるインヒビター調査結果の概要

これまでに実施した国内外におけるインヒビター調査結果を表2に示す。なお、国内外の臨床試験におけるインヒビター検査は、所定の集中検査施設で実施された。

表2 コーディネイトFS / インヒビター調査結果一覧表

調査の種類	対象	調査実施期間	評価例数 【重症】*	インヒビター発現例数 【重症】*	検査最高値(BU)			インヒビター検査
					低力価		高力価	
					0.6～≤1.0BU	1.0＜～＜5BU	5BU≤	
国内	臨床試験 <sup>1)</sup>	PTPs	1997～1998	20 【15】	0	0	0	定期的に実施
	市販後の使用成績調査	PTPs PUPs	2003～2005	631 【426】	7 (1.1) 【7(1.6)】	1 (0.2) 【1】	4 (0.6) 【4】	2 (0.3) 【2】
国外	臨床試験 <sup>2)</sup>	PTPs	1996～1998	71 【71】	0	0	0	定期的に実施
	臨床試験 <sup>3)***</sup>	PUPs MTPs	1997～2001	60 【60】	9 (15.0) 【9(15.0)】	0	3 (5.0) 【3】	6 (10.0) 【6】
	市販後の調査 <sup>4)</sup>	PTPs PUPs	2002～2005	202 【202】	2 (1.0) 【2(1.0)】	0	1 (0.5) 【1】	1 (0.5) 【1】

PTPs: 過去に治療歴のある患者

( )内はパーセント BU: ベセスダ単位

PUPs: 過去に治療歴のない患者

MTPs: Minimally treated Patients (4実投与日数以下の患者として定義した)

\* : 重症血友病A: 国内調査ではFVIIIC<1%, 国外調査では FVIIIC<2%

\*\* : 国外 PUPs 臨床試験ではナイマー・ヘン変法ベセスダ測定法 (pHによる誤差を除くために緩衝液を加えたもの) でインヒビターを測定

## 2.2. インヒビターの発現が報告された調査・試験について

### 2.2.1. 国内市販後の使用成績調査（PTP 及び PUP を含む）（データ最終確認中）

- 評価症例 631 例のうち、インヒビター発現例 7 例（1.1%）は、いずれも PTP で、このうち、2 例（0.3%）は高力価例（5 BU 以上）であった。PUP（17 例）ではインヒビターの発現は認められなかった。
- インヒビター発現例 7 例のうち、2 例は再発例（観察開始直前ではインヒビター陰性）で、実投与日数が 150 日以上の症例であった。4 例（実投与日数 150 日未満）は新規にインヒビターが発現した症例であり、残りの 1 例（実投与日数 150 日未満）については新規発現例か再発例かを現在調査中である。

### 2.2.2. 国外臨床試験/治療歴のない患者（PUP）及び 4 実投与日以下の患者（MTP）

- 本試験の評価例 60 例中、9 例（15.0%）にインヒビターが認められ、このうち、高力価例（5 BU 以上）は 6 例（10.0%）で、残り 3 例は低力価例（5.0%）であった（表 3）。
- 低力価例 3 例のうち、2 例（症例 11 及び 291）のインヒビターは一過性で、もう 1 例（症例 122）は免疫寛容療法が奏功した。

表 3 コージネイト FS /国外臨床試験（PUP）/インヒビター発現例一覧表

症例番号	タイプ	試験開始前 FVIII 値*	年齢	インヒビター値 (BU)	
				最高値	最終測定値
5067003	PUP	< 1%	0.82 カ月	249	25
5479003	PUP	< 1%	4.2 カ月	312	75
5579001	MTP	< 1%	5.5 カ月	154	60
5582002	PUP	< 1%	1.6 カ月	110	110
5583001	MTP	< 1%	19.2 カ月	23	19
11	MTP	< 1%	18.7 カ月	1.9	<0.6
71	PUP	< 1%	19.1 カ月	13	3.9
122	PUP	< 1%	13.1 カ月	4.0	<0.6
291	MTP	< 1%	11.9 カ月	1.3	<0.6

\* : 正常値に対するパーセント 0.6 BU 以上をインヒビターと見なした。

### 2.2.3. 国外市販後の調査（PTP 及び PUP を含む）（中間集計）

- 評価例 202 例中に 2 例（1.0%）にインヒビターが認められた。これら 2 例は過去の治療日数 20 日未満の患者であった。
- インヒビター発現例 2 例のうち、1 例（0.5%）は高力価例（20 BU）で、もう 1 例は低力価例（2.2 BU）であった。

## 2.3. 国内市販後のインヒビター発現例（自発報告例も含む）

コージネイト FS は国内で 2002 年に発売して以来、延べ約 5,200 名（注）の患者に使用されており、2006 年 6 月末時点でインヒビターは自発報告も含めて 16 名の患者に報告されている。

注) 推定投与患者数の算出方法；国内の第 VIII 因子製剤の全使用量（年間）÷血友病 A 患者数＝平均使用量

コージネイト又はコージネイト FS の全出荷数量÷平均使用量＝推定患者数（延べ人数）

### 3. 遺伝子組換え第VIII因子製剤のインヒビター発生に関するバイエル薬品の考え方

弊社では、先頃、使用成績調査において631例のデータ収集を完了しており、その結果を医療関係者及び患者の皆様に対して情報提供する予定です。

血漿由来第VIII因子製剤と遺伝子組換え第VIII因子製剤のプロスペクティブの比較試験については、薬剤割付を無作為化するため、被験者が薬剤を選べないことから試験参加の同意取得が難しく、実際上困難であると予想されます。

一方、弊社では日常診療において確認されたインヒビター発現の報告を受けた場合には、そのすべての報告に対して担当医師に詳細調査への協力を求め、安全性情報を積極的に収集するよう努めております。このような安全性情報を集積することで、インヒビター発生要因の解明に寄与したいと考えております。

<引用文献リスト>

- 1) Safety and efficacy a new recombinant FVIII formulated with sucrose (rFVIII-FS) in patients with haemophilia A: a long-term, multicentre clinical study in Japan. A. Yoshioka et al: Haemophilia, VOL:7 No:3, 242—249, 2001.
- 2) Sucrose Formulated Recombinant Human Antihemophilic Factor VIII Is Safe and Efficacious for Treatment of Hemophilia A in Home Therapy. T. C. Abshire et al: Thromb Haemost, VOL:83, 811–816, 2000.
- 3) Full-length sucrose-formulated recombinant factor VIII for treatment of previously untreated or minimally treated young children with severe haemophilia A. Wolfhart Kreuz et al: Thromb Haemost, VOL:93, 457–467, 2005.
- 4) Post-Marketing Surveillance Study of Kogenate® Bayer (Kogenate® FS) in 202 Patients with Severe Hemophilia A. Roberto Musso et al: Presentation at Hemophilia 2006 World Congress Vancouver, Canada, May 21–25, 2006.

**コーチネイトにおけるインヒビター調査結果  
(コーチネイトは現在販売していない)**

**1. 過去に実施した国内外におけるインヒビター調査結果の概要**

過去に実施した国内外におけるインヒビター調査結果を表1に示す。なお、いずれの試験・調査においてもインヒビター検査は各施設で実施された。

**表1 コーチネイト / インヒビター調査結果一覧表**

調査の種類	対象	調査実施期間	評価例数 【重症】*	インヒビター発現例数 【重症】*	検査最高値(BU)			インヒビター検査 定期的実施
					低力価		高力価	
					0.5～≤1.0BU	1.0＜～＜5BU	5BU≤	
国内	臨床試験 <sup>1)</sup>	PTPs	1988～1991	19 【15】	0	0	0	定期的に実施
	市販後特別調査	PUPs <sup>2)</sup>	1993～1999	43 【31】	15 (34.9) 【13 (41.9)】	5 (11.6) 【3】	4 (9.3) 【4】	6 (14.0) 【6】
					9 (20.9)			
	市販後使用成績調査	PTPs PUPs	1998～1999	115 【77】	8 (7.0) 【5(6.5)】	4 (3.5) 【2】	3 (2.6) 【3】	1 (0.9)
国外	臨床試験 <sup>4)</sup>	PTPs	1988～1990	578 【285】	6 (1.0)** 【5(1.8)】	0	1 (0.2)	4 (0.7) 【4】
	臨床試験 <sup>5)</sup>	PUPs	1989～1992	86 【-】	2 (2.3) 【2】	0	0	2 (2.3) 【2】
				81 【49】	16 (19.8) 【14(28.6)】	0	4 (4.9) 【3】	12 (14.8) 【11】

PTPs: 過去に治療歴のある患者

( )内はパーセント BU: ベセスダ単位

PUPs: 過去に治療歴のない患者

\* : 重症血友病 A : 国内調査では FVIIIC <1%, 国外調査では FVIIIC <2%

\*\* : 1例測定値不明 (重症症例)

## 2. インヒビターの発現が報告された調査・試験について

### 2.1. 国内市販後の特別調査/過去に治療歴のない患者 (PUP)

- 本調査（1993年から1999年に実施）において評価対象とした過去に治療歴のない患者43症例中、インヒビター発現例は15例であり、このうち、高力価例（5 BU以上）は6例、残り9例は低力価であった（表2）。
- 低力価のうち5例におけるインヒビター値はいずれも1BU以下であった。
- インヒビター発現例15例のうち、8例のインヒビターは、観察期間中に消失することはなかったが、残りの7例のインヒビターは一過性であった。
- 1例（症例2）を除いて本剤治療による止血効果が得られ、治療が継続された。

表2 コージネイト /国内特別調査 (PUP) /インヒビター発現例一覧表

インヒビタ ー反応	症例 番号	年齢	血友病A 重症度	インヒビタ ー最高値 (BU)	一過性 か否か	観察 期間 (月)	コージ ネイト 治療
高力価 (5 BU 以上)	1	6 カ月	重症	975	—	54	継続
	2	9 カ月	重症	102	—	55	中止
	3	5 カ月	重症	53	—	43	継続
	4	13 カ月	重症	50	—	23	継続
	5	9 カ月	重症	13.1	—	33	継続
	10	19 カ月	重症	7.2	一過性	42	継続
低力価 (5 BU 未満)	6	13 カ月	重症	3.3	—	47	継続
	7	15 カ月	重症	2	—	59	継続
	8	23 カ月	重症	1	一過性	38	継続
	9	6 カ月	重症	2.3	—	23	継続
	11	21 カ月	重症	4.6	一過性	80	継続
	12	23 カ月	中等症	0.7	一過性	80	継続
	13	3 カ月	中等症	0.5	一過性	56	継続
	14	83 カ月	重症	0.5	一過性	38	継続
	15	26 カ月	重症	0.5	一過性	35	継続

重症: FVIII:C< 1%, 中等症 : FVIII:C 1~5%, 0.5 BU 以上をインヒビターと見なした。

### 2.2. 国内市販後の特別調査/過去に治療歴のある患者 (PTP)

- 本調査（1993年から1999年に実施）で評価対象とした過去に治療歴のある患者115例のうち、12例は調査開始前から既にインヒビターを発現しており、103例はインヒビターの発現は見られなかった（インヒビター値不明1例を含む）。
- 調査開始前にインヒビターを発現していなかった103例のうち、7例で本剤による治療後に新規インヒビターの発現が報告された。いずれも低力価例で、臨床的に意味があるとされた1 BU以上の症例は3例（1.2, 1.8 及び2.1 BU）で、その他4例では1 BU未満（0.5, 0.7, 0.8及び0.9 BU）であった（0.9BUの症例は調査前のインヒビター値不明例）（表3）。
- 調査開始前からインヒビターを発現していた12例の患者のうち、1症例（累積投与日数が100日未満）においてインヒビター値が10BUへ上昇した。残りの11例（いずれも低力価、最高値1.8 BU）のうち、5例では観察期間中にインヒビター値が減少、残り6例ではインヒビター値が安定して推移していることから、これら11症例は、表1および表3には含めなかった。

表3 コージネイト /国内特別調査 (PTP) /インヒビター例一覧表

	症例番号	年齢(歳)	血友病A 重症度	インヒビター最高値 (BU)		一過性か 否か
				治療前	治療後	
新規発現例 (7例)	2	30	重症	陰性	2.1	一過性
	17	56	重症	陰性	1.8	—
	16	35	重症	陰性	1.2	—
	18	55	中等症	不明	0.9	一過性
	14	37	重症	陰性	0.8	—
	3	32	重症	陰性	0.7	—
	6	31	中等症	陰性	0.5	一過性
	本剤治療後増悪例*	5	軽症	0.8	10	一過性

\* : 本剤治療開始前からインヒビターを有していた患者

0.5 BU 以上をインヒビターと見なした。

### 2.3. 国内市販後の使用成績調査 (PTP 及び PUP を含む)

- 本調査（1998年から1999年に実施）の評価症例578例のうち、6例（1.0%）にインヒビターが認められ、このうち、5例はPTP、1例はPUPであった。
- これら6例のうち、4例（0.7%）は高力価例（それぞれ、20, 36, 67, 180 BU）で、1例（0.2%）が低力価例（2 BU）であり、残り1例の力価は不明であった。

### 2.4. 国外臨床試験/過去に治療歴のある患者 (PTP)

- 本試験（1988年から1990年に実施）で評価対象とした過去に治療歴のある患者86例のうち、2例（2.3%）にインヒビターが発現した。
- インヒビター発現例の1例は本剤治療開始後に新規に発現した症例（最高値13.5 BU）で、もう1例は本剤治療前から存在したインヒビターが治療後に更に上昇した症例（最高値28 BU）であった。

### 2.5. 国外臨床試験/過去に治療歴のない患者 (PUP)

- 本試験（1989から1992に実施）で評価対象とした過去に治療歴のない患者81例のうち、16例（19.8%）でインヒビターの発現が認められ、このうち、高力価例（5 BU以上）は12例（14.8%）で、残り4例（4.9%）は低力価例であった（表4）。
- 4例（症例2, 3, 7及び8）のインヒビターは観察期間中に消失した。
- また、別の4例（症例5, 9, 11及び12）では本剤高用量による免疫寛容療法が実施され、このうち、3例（症例5, 9及び11）はインヒビターが消失した。
- 1例（症例4）を除いて本剤による治療が継続された。

表4 コージネイト /国外臨床試験 (PUP) /インヒビター発現例一覧表

インヒビタ ー反応	症例 番号	年齢	試験開始前 FVIII値*	インヒビター値 (BU)		コージネ イト治療
				最高値	最終測定値	
高力価 (5 BU 以上)	1	5 カ月	< 1%	15	1.2	継続
	3	13.5 カ月	< 1%	9.8	0	継続
	4	25 カ月	0%	419	132	中止
	5	8 カ月	2%	19	0	継続
	6	8 カ月	0%	5.8	1.5	継続
	9	11 カ月	< 1%	19.5	0	継続
	10	14 カ月	< 1%	6.8	1.6	NA
	11	5.4 カ月	< 1%	34	0	継続
	12	13 カ月	< 1%	487	717	継続
	13	8.4 月	< 1%	8.2	4.8	継続
	15	13 カ月	< 1%	5**	5**	継続
	16	10 カ月	< 1%	131	131	NA
低力価 (5 BU 以下)	2	4 カ月	< 1%	3.6	0	継続
	7	6 カ月	< 2%	3.4	0	継続
	8	13 カ月	< 1%	1.3	0.3	継続
	14	13 カ月	4.6%	2.8	0.8	継続

\* : 正常値に対するパーセント (<2%:重症, 2-5%:中等症),

\*\* : Malmsø unit: 1 Malmsø unit は 3 BU に相当

NA : 試験終了時までは、更なる止血治療は必要なかった。

0.6 BU 以上をインヒビターと見なした。

<コーディネイト 引用文献リスト>

- 1) 遺伝子組換えヒト第VIII因子製剤 BAY w 6240 の多施設共同による臨床的検討（長期投与試験）, 福井弘 他: 日本輸血学会雑誌, VOL:37 No:5, 593-604, 1991.
- 2) Clinical Evaluation of a Recombinant Factor VIII Preparation (Kogenate) in Previously Untreated Patients with Hemophilia A. A. Yoshioka et al: International Journal of Hematology, VOL:78 No:5, 467-474, 2003.
- 3) Clinical Evaluation of Recombinant Factor VIII Preparation (Kogenate<sup>®</sup>) in Previously Treated Patients with Hemophilia A. A. Yoshioka et al: International Journal of Hematology (in press).
- 4) HUMAN RECOMBINANT DNA-DERIVED ANTIHEMOPHILIC FACTOR (FACTOR VIII) IN THE TREATMENT OF HEMOPHILIA A. RICHARD S. SCHWARTZ et al: New England Journal of Medicine, VOL:323 No:26, 1800-1805, 1990.
- 5) RECOMBINANT FACTOR VIII FOR THE TREATMENT OF PREVIOUSLY UNTREATED PATIENTS WITH HEMOPHILIA A. JEANNE M. LUSHER et al: New England Journal of Medicine, VOL:328 No:7, 453-459, 1993.