

1又は2レジメンの化学療法治療歴を有する、進行/転移性(ⅢB期/Ⅳ期)又は術後再発の非小細胞肺癌患者を対象にゲフィチニブとドセタキセルの生存期間を比較する多施設共同非盲検無作為化並行群間比較第Ⅲ相市販後臨床試験(V-15-32)追加解析  
及び  
**INTEREST試験**

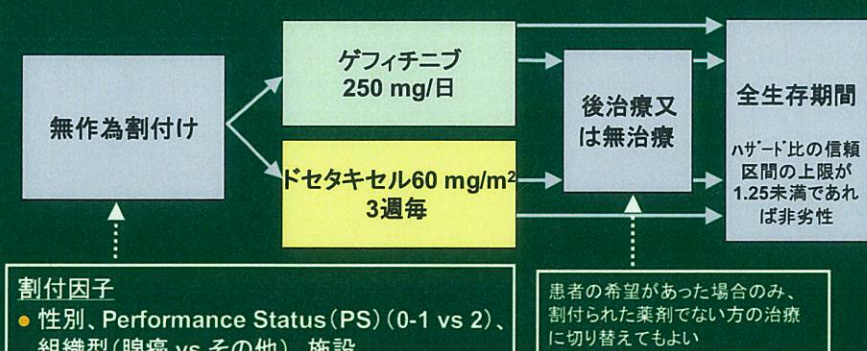
## 結果概要

アストラゼネカ株式会社

平成20年8月1日

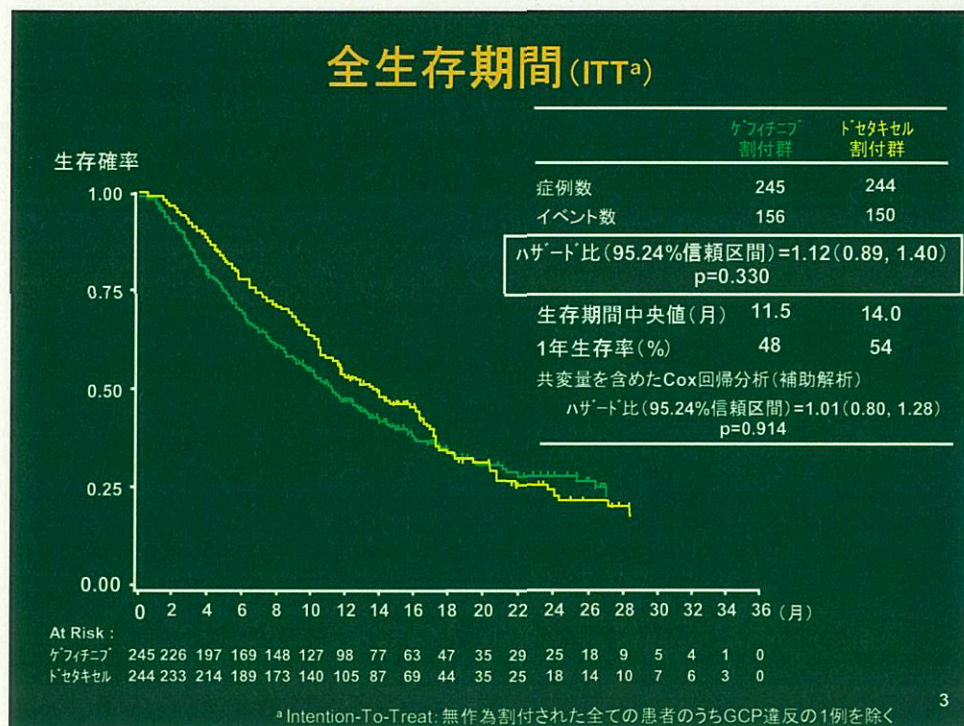
平成20年度第2回薬事・食品衛生審議会  
医薬品等安全対策部会安全対策調査会

## V-15-32 試験デザイン



### 主な選択基準

- 進行/転移性(ⅢB期/Ⅳ期)又は術後再発の非小細胞肺癌患者
- 1又は2レジメンの化学療法治療歴(少なくとも1レジメンは白金製剤を含む)
- 年齢20歳以上
- 全身状態: PS 0~2



## 安全対策調査会(平成19年2月1日開催) における検討結果に基づく指示

- 「第Ⅲ相試験について、患者背景、後治療の影響、未整理のデータ等について更に詳細な解析を行い、その結果を報告すること。」
- 本日の説明内容
  - 国内第Ⅲ相試験(V-15-32)追加解析
    - ◆ 患者背景
    - ◆ 後治療
    - ◆ EGFR関連バイオマーカー
  - INTEREST試験(ゲ'フィチニブとドセタキセルの比較試験)
  - 現在実施中のIPASS試験について

## 追加解析

- 追加解析は、探索的、事後的、および data driven的なものである
- そのことを理解した上で結果を解釈する必要がある

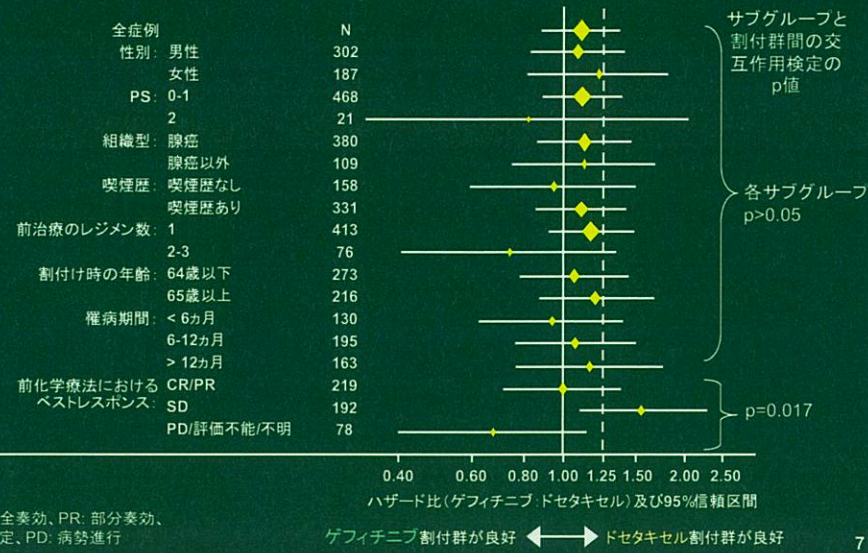
5

## 患者背景

各サブグループにおける  
治療群間の比較

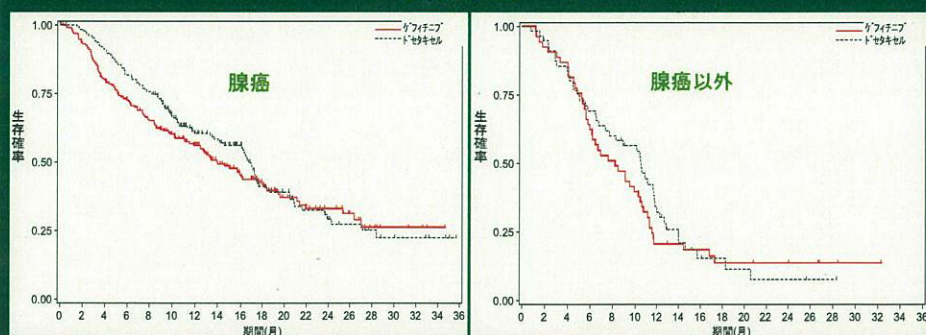
解析計画書で事前に計画された解析

## 全生存期間:各サブグループにおける 治療群間の比較 (ITT: ゲフィチニブ群245例、ドセタキセル群244例)



7

## 両治療群とともに全生存期間が延長する サブグループ



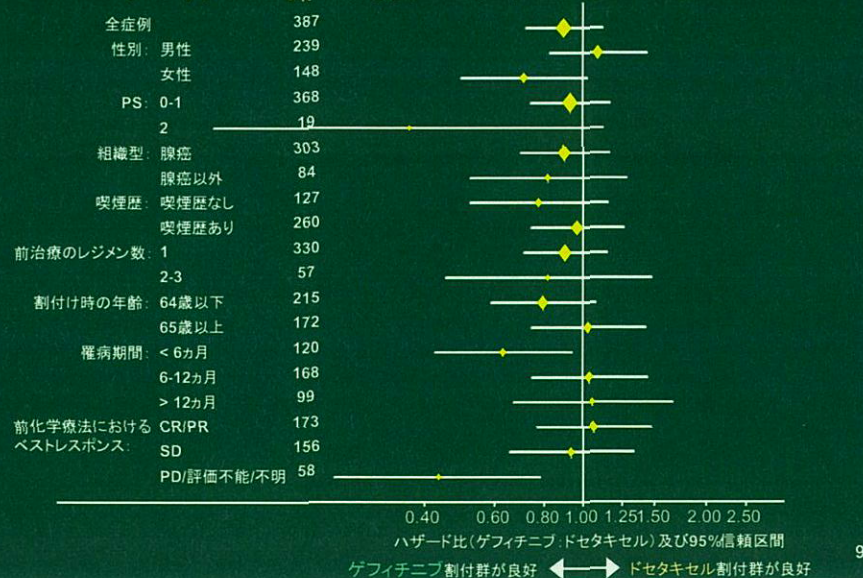
サブグループと割付治療群間の交互作用検定  
p=0.725

	ゲフィチニブ	ドセタキセル
症例数	192	188
イベント数	111	105
ハザード比 (95%信頼区間)= 1.14 (0.87, 1.49) p=0.329		
中央値 (月)	14.0	16.7

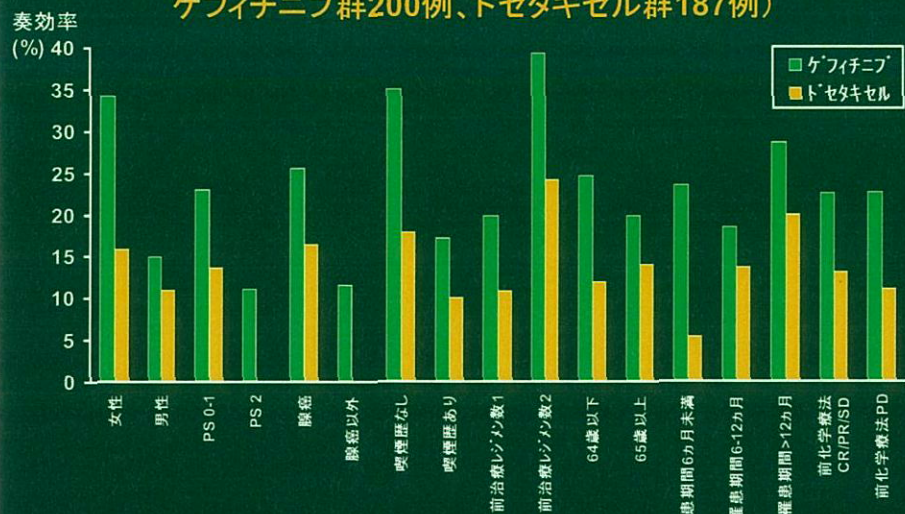
	ゲフィチニブ	ドセタキセル
症例数	53	56
イベント数	45	45
ハザード比 (95%信頼区間)= 1.14 (0.75, 1.73) p=0.528		
中央値 (月)	8.2	10.5

8

## 無増悪生存期間: 各サブグループにおける治療群間の比較 (抗腫瘍効果評価対象症例: ゲフィチニブ群200例、ドセタキセル群187例)



## 奏効率: 各サブグループにおける治療群間の比較 (抗腫瘍効果評価対象症例: ゲフィチニブ群200例、ドセタキセル群187例)



## まとめ：各サブグループにおける治療群間の比較

- 主要評価項目である全生存期間について、各サブグループにおいて治療群間を比較した場合、ドセタキセルと比較してゲフィチニブの効果がより高いサブグループは明らかにならなかった。
  - イレッサ割付群で生存期間が長かったサブグループでは、ドセタキセル割付群でも生存期間が長かった
- なお、副次的評価項目も含めてではあるが、いくつかのサブグループでは、ドセタキセルと比較してゲフィチニブが有効である傾向が示唆された。
  - 全生存期間： 前治療のレジメン数が2～3、  
前化学療法におけるペストレスポンスがPD
  - 無増悪生存期間： 女性、PS 2、罹病期間が6カ月未満、  
前化学療法におけるペストレスポンスがPD
  - 奏効率： PS 2、罹病期間が6カ月未満 等
- しかし、今回の結果から、これらのサブグループに関して最終的に結論付けることはできなかった。

11

## 後治療の影響

割付け治療の中止後に行われる  
抗がん剤治療

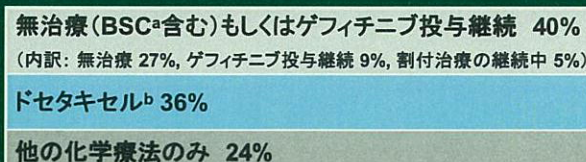
## 後治療の要約

### 後治療の内訳 ドセタキセル割付群ではゲフィチニブによる後治療の割合が高い

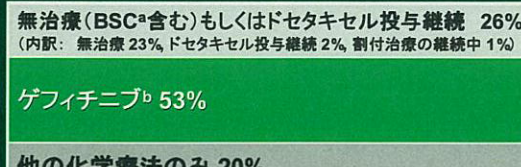
割付治療

ゲフィチニブ

後治療

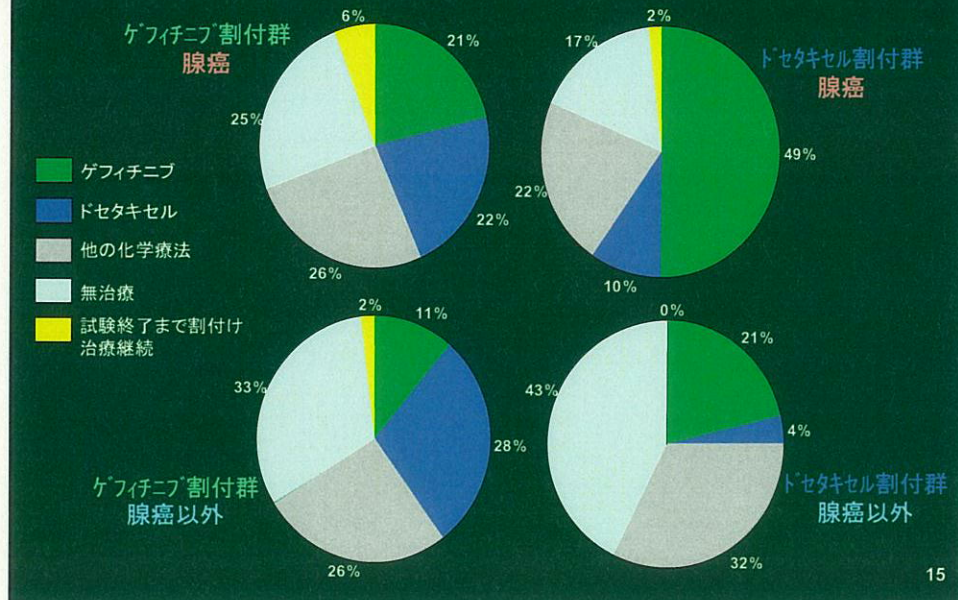


ドセタキセル



<sup>a</sup> BSC: Best Supportive Care. <sup>b</sup>他の化学療法も行われた患者を含む

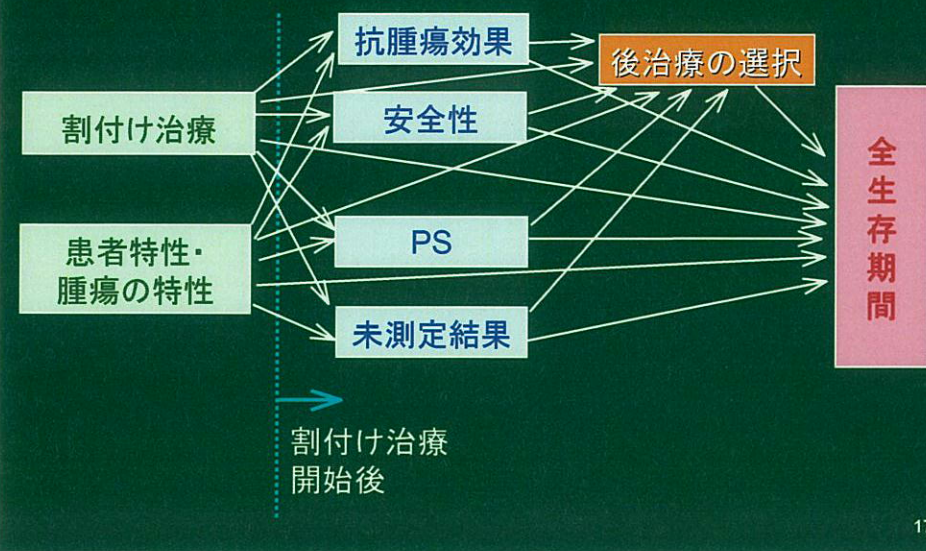
### 患者背景の違いによる後治療の種類の違い(組織型)



### 後治療の選択

- 無作為化されておらず、アンバランス
- 下記のものに依存する:
  - 割付け治療開始前に測定される変数
    - ◆ 割付け治療
    - ◆ 患者特性、腫瘍の特性
  - 割付け治療開始後に測定され、割付け治療の影響を受ける変数
    - ◆ 抗腫瘍効果
    - ◆ 安全性
    - ◆ PS
    - ◆ 他の未収集の結果

## 後治療の選択は割付け治療の結果の影響を受ける



17

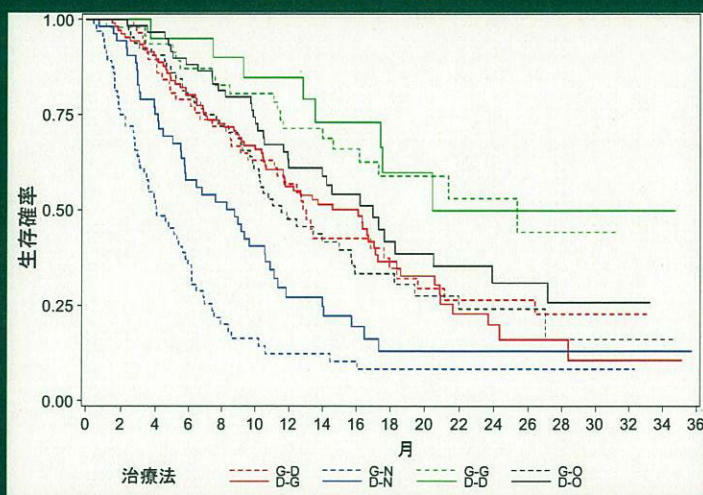
無作為化からの全生存期間についての  
割付治療および最初の後治療に関する  
記述統計

## 記述統計の手法

- 割付治療 (G又はD)、最初の後治療 (G, D, O, N) の組み合せにより定義される8つのサブグループについて、無作為化からの全生存期間のKaplan-Meierプロットを作成
  - 割付治療→最初の後治療:  
G→D, D→G,  
G→N, D→N,  
G→G, D→D,  
G→O, D→O
  - 割付治療を継続中の患者のデータは解析から除く
- 最初の後治療はランダム化されたものではなく、割付治療の終了後に医師又は患者によって選択されたものである。
- サブグループは割付治療の開始後に得られたデータに基づいて定義されたもの
  - 測定および未観測の患者特性がサブグループ間で異なると考えられる
  - そのため、生存期間の差は治療法によるものかもしれないし、患者特性によるものかもしれない。

19

## 割付治療および最初の後治療別 全生存期間

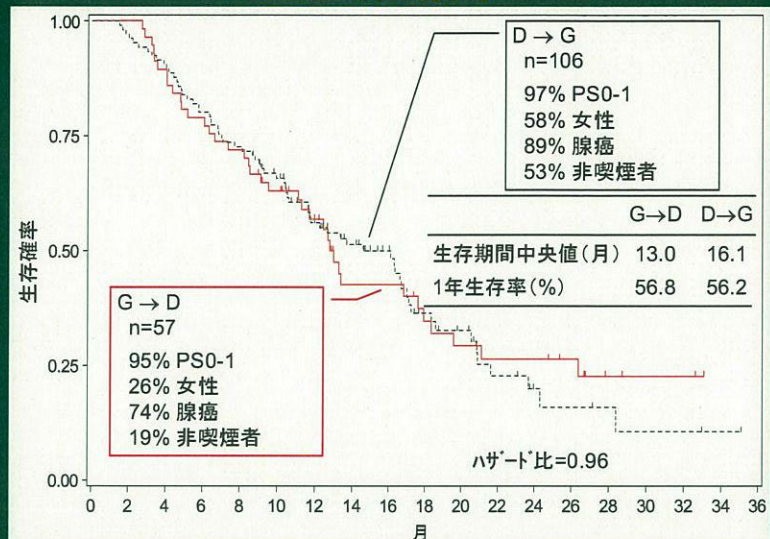


※ 解釈する際には割付け後のデータに基づくサブグループ解析である点を考慮すること

※ 割付治療を継続中の症例は除いた(G群 12例、D群 3例)

20

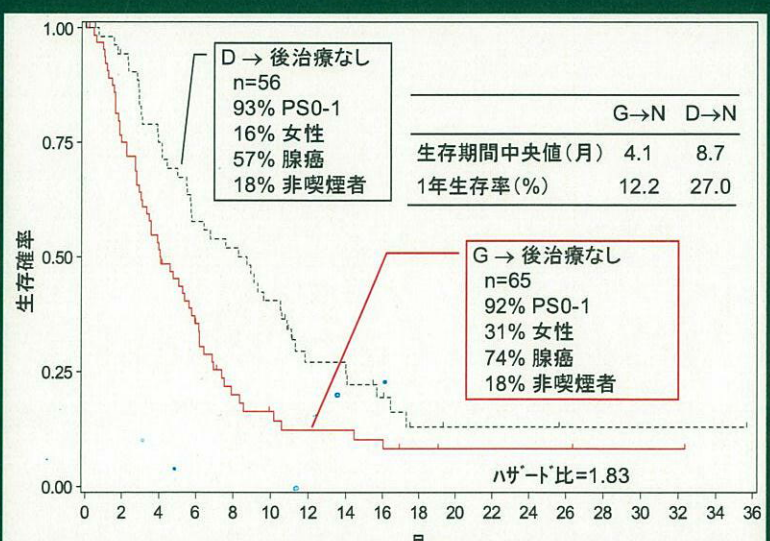
## 治療法のクロスオーバーがあった患者の全生存期間



※ 解釈する際には割付け後のデータに基づくサブグループ解析である点を考慮すること

21

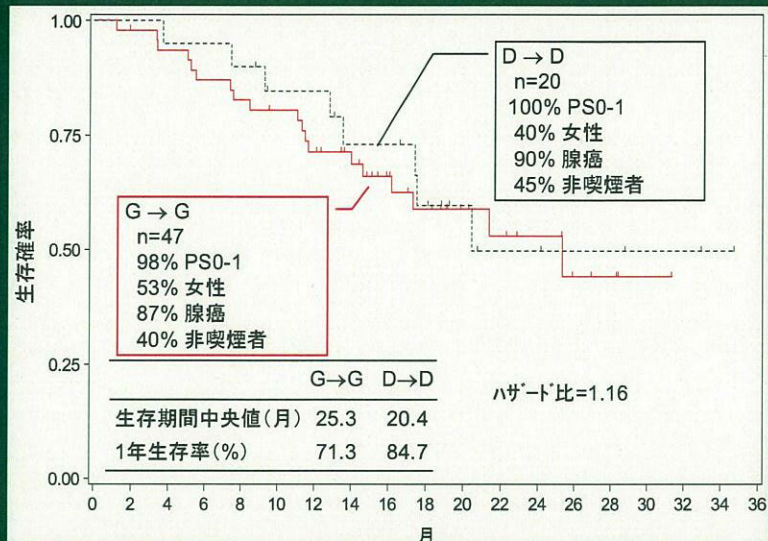
## 後治療なしの患者の全生存期間



※ 解釈する際には割付け後のデータに基づくサブグループ解析である点を考慮すること

22

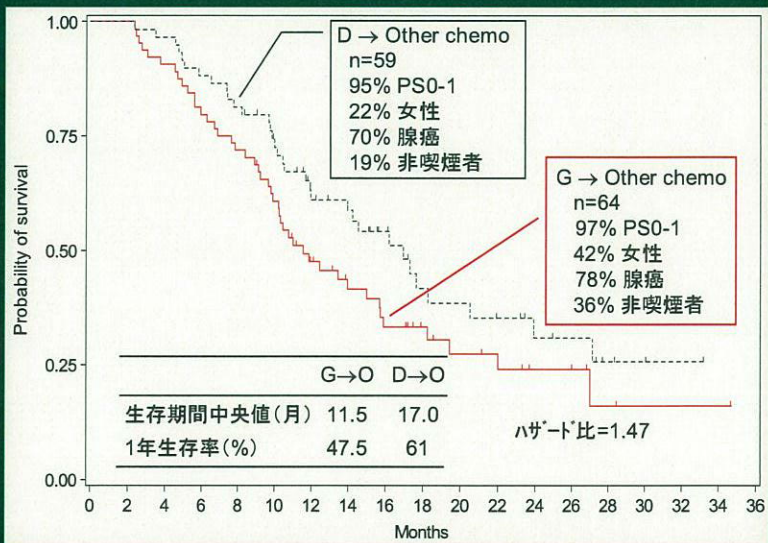
## 割付治療を継続した患者の全生存期間



※ 解釈する際には割付け後のデータに基づくサブグループ解析である点を考慮すること

23

## 他の化学療法を用いた患者の全生存期間



※ 解釈する際には割付け後のデータに基づくサブグループ解析である点を考慮すること

24

## 要約 割付治療および後治療別の全生存期間

- サブグループ間の背景因子は大きく異なっていた。
- 「クロスオーバー」のあるサブグループの生存期間は割付治療群間で類似していた。
- 全サブグループの中で、後治療なしのサブグループが、特にゲフィチニブ割付群において、生存期間が最も短かった
  - しかし、この解析は割付治療中止後、即同一治療を受けた患者を除外している
- 後治療として割付治療を継続した患者での生存期間は長かった。
- サブグループはランダム化されていないため、解釈は非常に困難
  - 各サブグループごとに予後は異なると考えられる
  - 生存期間の差が、治療法によるものか、患者特性によるものか、あるいは他の未測定の要因によるものかを識別することは不可能

25

## 後治療: 全生存期間に与える影響を評価する試み

## 全生存期間に対する後治療の影響を評価するための探索的解析

- 後治療の選択は割付治療の影響を直接・間接的に受けたものであるため、それを適切に調整できる方法を用いる必要がある
- Yamaguchi and Ohashi (2004)は後治療の影響を調整するために structural nested failure time (SNFT) modelを用いることを提案した

27

## SNFT model

- 幾つかの仮定が必要で、なおかつ、その仮定の妥当性の検証は困難
  - 例) Model structure, no unmeasured confounders
- 全種類の後治療を同時にモデル化する際に技術的な限界があった
  - 一度にたった1つの後治療の効果しかモデルに含めることができない
  - 最初の後治療しかモデルに含めることができず、また、その効果が死亡まで存続すると仮定する
  - 反対の治療法へクロス・オーバーした症例数が2群間でバランスしていたとした場合や、全ての後治療(ゲフィチニブ、ドセタキセル、その他)が2群間でバランスしていたとした場合の結果について評価できない
- 結果
  - 両群において最初の後治療がゲフィチニブでなかった(すなわち、ドセタキセル、他の化学療法、あるいは後治療なし)というように調整したモデル解析
    - ◆ この調整を行うと、ゲフィチニブ群の生存期間はドセタキセル群よりも短い傾向が見られた
  - 両群において最初の後治療がドセタキセルでなかった(すなわち、ゲフィチニブ、他の化学療法、あるいは後治療なし)というように調整したモデル解析
    - ◆ この調整を行うと、ゲフィチニブ群の生存期間はドセタキセル群よりも短い傾向が見られた

28

## まとめ：後治療

- 後治療が全生存期間に影響を与えた可能性が考えられる。
- 後治療が全生存期間に与える影響の大きさを正確に評価することは非常に困難である。
  - 後治療の選択は無作為割付けされておらず、不均衡がある。
  - 割付け治療の効果と後治療の選択は交絡していることから、割付け治療の効果と後治療の効果とを分離することはできない。
  - 理論上、後治療が全生存期間に影響を及ぼすと考えられる。しかしながら、本試験はこのような仮説を検証できるようにデザインされていない。
  - 探索的にSNFTモデルを用いた解析を試みた結果、主要な解析結果の解釈に影響を与えるような新たな知見は得られなかった。SNFTモデルは多くの仮定を必要とする解析法であり、本試験のデータへの応用上の問題がある。
- 副次的評価項目である無増悪生存期間や奏効率は後治療にほとんど影響されていないと考えられ、ドセタキセルと同等もしくはゲフィチニブにおいて良好であった。

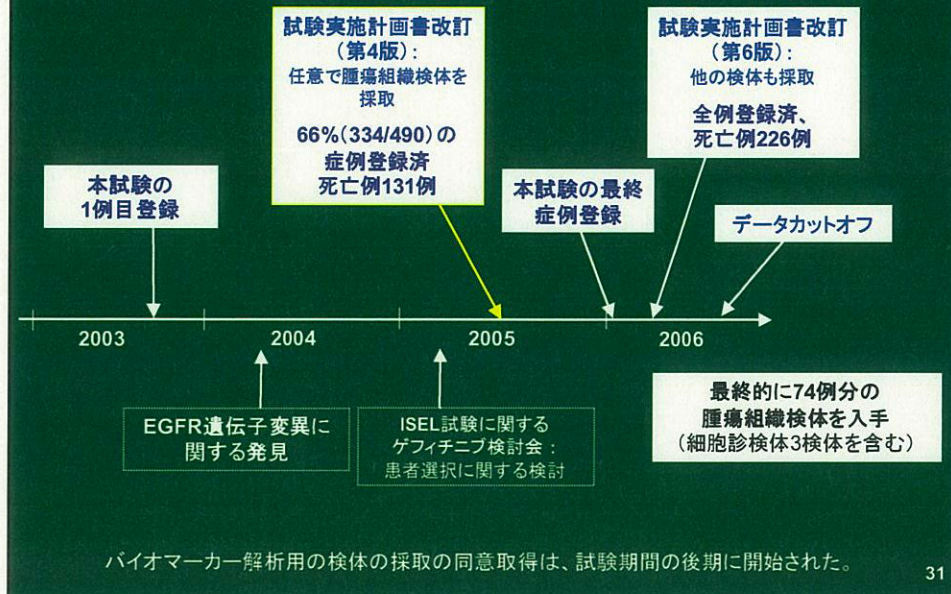
29

## EGFR<sup>a</sup> 関連バイオマーカーに関する サブグループ解析

### EGFR遺伝子変異

<sup>a</sup> EGFR: Epidermal Growth Factor Receptor(上皮増殖因子受容体)

## 本試験の実施とEGFR遺伝子変異検討に関する経緯



31

## 検体を提供した患者及び全体での患者背景

N (%)	EGFR遺伝子変異評価可能例 (N=57)	全体 (N=489)
女性	29 (51%)	187 (38%)
喫煙歴なし	27 (47%)	158 (32%)
腺癌	46 (81%)	380 (78%)
PS 0	27 (47%)	178 (36%)
罹病期間 >12ヶ月	31 (54%)	163 (33%)
前化学療法におけるベストレスポンスCR/PR	26 (46%)	219 (45%)
全生存期間 ハザード比及び95%信頼区間	1.24 (0.45-3.42)	1.12 (0.89-1.40)
無増悪生存期間 ハザード比及び95%信頼区間	0.87 (0.42-1.80)	0.90 (0.72-1.12)
奏効率 ゲフィチニブ割付群	30.0% (6/20)	22.5% (45/200)
奏効率 ドセタキセル割付群	25.0% (5/20)	12.8% (24/187)

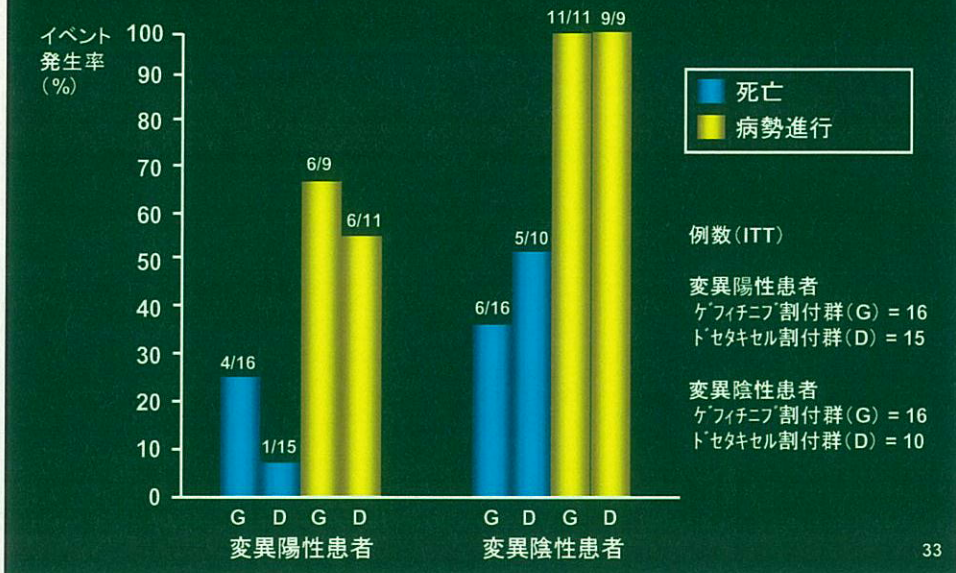
試験全体の患者のうち11.7%からEGFR遺伝子変異の評価が可能な検体が得られた

なお、全検体中の遺伝子変異陽性の割合は54.4% (31/57) であった  
(遺伝子配列測定により遺伝子変異を測定)

評価可能な検体が得られた患者群は本試験の患者全体を代表していなかった

32

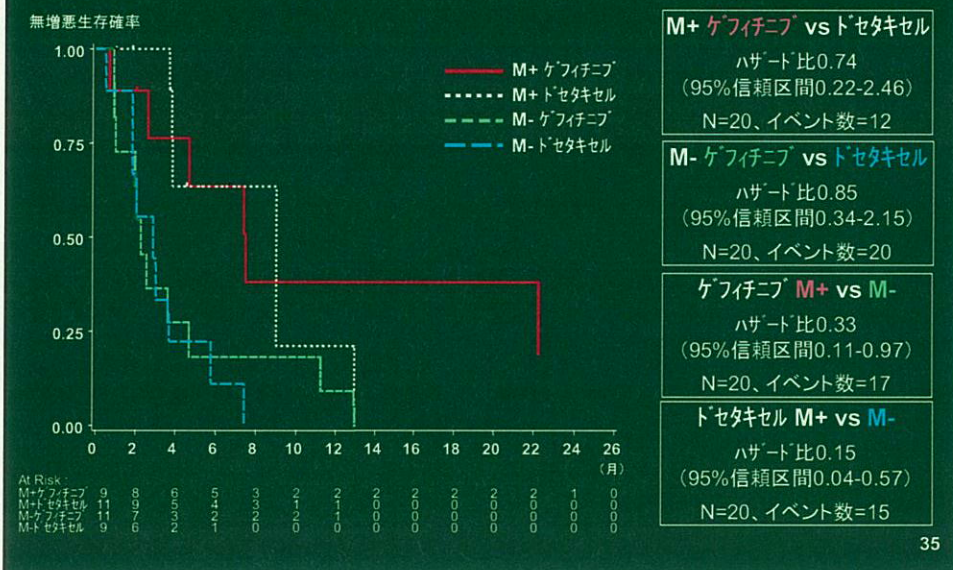
## EGFR遺伝子変異陽性患者及び陰性患者におけるイベント発生率



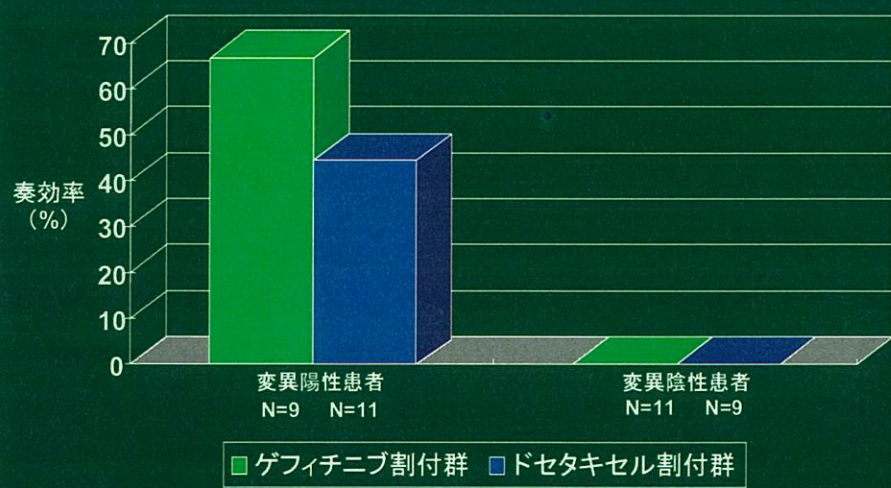
## EGFR遺伝子変異に関する解析の問題点

- 死亡例が非常に少ないので、全生存期間に関して意味のある評価をすることは困難である。
  - EGFR遺伝子変異陽性患者(M+)で5例、陰性患者(M-)で11例
- 無増悪生存期間及び奏効率に関しては、例数が少ないので、結果の解釈には注意が必要である。

## 治療群及びEGFR遺伝子変異の有無別での無増悪生存期間（抗腫瘍効果評価対象症例）



## 治療群及びEGFR遺伝子変異の有無別での奏効率（抗腫瘍効果評価対象症例）



## まとめ： EGFR遺伝子変異に関する解析

- 本試験において、EGFR遺伝子変異の有無に関して可能な限り多くの情報を収集するために様々な取り組みを行った。
- 解析結果の解釈には注意が必要である。
  - データが非常に少ないため最終的な結論は得られない。
  - バイオマーカーの評価が可能な検体が得られた患者は、本試験の患者全体を代表する患者層ではなかった。
- 評価可能な検体が得られた患者では、ゲフィチニブ割付群、ドセタキセル割付群のいずれにおいても、EGFR遺伝子変異陽性の患者では陰性の患者に比べて効果が高いことが示唆された。
  - ゲフィチニブに関しては、これまでに報告されたゲフィチニブの臨床試験結果や日本肺癌学会のガイドラインの記載内容と一貫したものであった。
  - 本試験ではドセタキセルに関して新たなデータが得られた。しかし、これらの知見を支持する過去の文献報告等が非常に少ないので、本試験結果をもって結論付けることは困難である。

37

## V-15-32試験 まとめ(1)

- 本試験では、全生存期間におけるゲフィチニブ割付群のドセタキセル割付群に対する非劣性を示すという主要目的は達成されなかった。(ハサード比(95.24%信頼区間)=1.12 (0.89, 1.40) p=0.330)
- 本試験でのゲフィチニブに関する結果は、これまでに日本やアジアにおいて報告されたゲフィチニブに関する様々な知見と一貫したものであると考えられる。
  - ゲフィチニブの生存期間中央値は11.5ヵ月 (IDEAL 1試験では13.8ヵ月 [Nishiwaki et al 2004], ISEL試験のアジア人サブグループでは9.5ヵ月 [Chang et al 2006])
  - ゲフィチニブ割付群内においては、女性、非喫煙者、腺癌のサブグループでは、各々、男性、喫煙者、腺癌以外の組織型のサブグループよりも効果が高いことが示唆された。

38

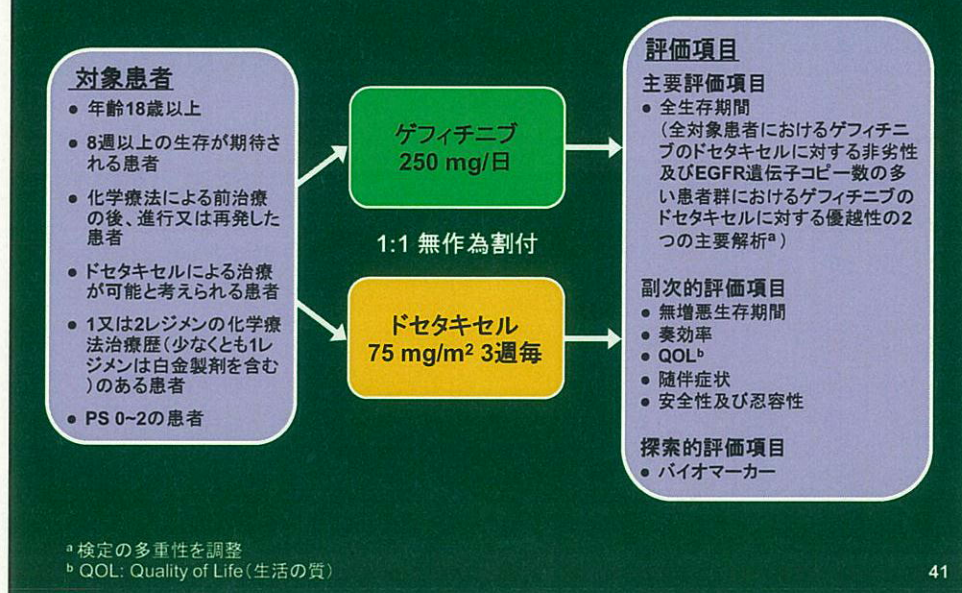
## V-15-32試験まとめ(2)

- 全生存期間の結果を解釈するために様々な解析を行った。
- しかしながら、当初予測した以上に多くの後治療が行われたことから、全生存期間の結果の解釈が複雑になっている。したがって、主要評価項目である全生存期間について確固たる結論を導くことは困難である。
- サブグループ解析(患者背景及びバイオマーカー)の結果、ドセタキセルに比べてゲフィチニブの効果が明らかに高いことが予測されるサブグループは特定されなかった。
  - しかしながら、患者数が少ないサブグループもあり、また、試験全体として主要目的を達していないことから、最終的に結論付けることはできない。

39

プラチナ製剤を含むレジメンによる治療歴を有する  
局所進行又は転移性非小細胞肺癌患者(NSCLC)  
におけるゲフィチニブとドセタキセルの多施設共同  
非盲検無作為化並行群間比較第Ⅲ相試験  
(INTEREST試験)

## INTEREST 試験デザイン



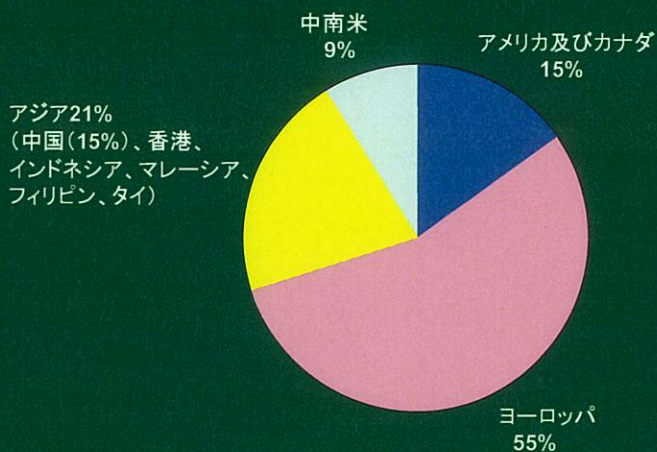
41

## 試験の実施状況

- 24カ国149施設が参加
- 無作為割付症例数: 1466例
- 登録期間: 2004年3月～2006年2月
- Per-Protocol(PP)解析対象集団の1433例のうち、死亡例は1169例(81.6%)
- 平均投与期間
  - ゲフィチニブ割付群 4.4ヶ月
  - ドセタキセル割付群 3.0ヶ月
- ドセタキセルの投与サイクル数の中央値(範囲): 4(1~24)
  - 82.2%は減量なしで投与されていた

42

## 地域別の登録症例の割合(N=1466)



但し、本資料中で「アジア人」という場合は、登録された地域にかかわらず、人種が東洋人である患者を指す

43

## 患者背景(ITT)

	ゲフィチニブ割付群、%(N=733)	ドセタキセル割付群、%(N=733)
年齢64歳以下	61	67
女性	36	33
PS 0, 1, 2 <sup>a</sup>	30, 58, 12	25, 63, 12
喫煙歴なし <sup>a</sup>	20	20
前治療のレジメン数 <sup>a</sup>	84	83
アジア人	21	23
腺癌 <sup>a</sup>	54	55
罹病期間: <6ヶ月, 6-12ヶ月, >12ヶ月	26, 38, 35	27, 37, 35
前化学療法: 白金製剤に抵抗性 <sup>b</sup> , 白金製剤による治療歴あり <sup>a</sup>	54, 45	56, 42
前化学療法: ハクリタキセルに抵抗性 <sup>b</sup> , ハクリタキセルによる治療歴あり, ハクリタキセルによる治療歴なし <sup>a</sup>	9, 9, 81	8, 9, 82
前化学療法におけるベストレスポンス: CR/PR, SD, PD	27, 41, 26	31, 38, 25
局所進行非小細胞肺癌	14	13

<sup>a</sup>割付因子、<sup>b</sup>治療中又は治療中止後3ヶ月以内に病勢進行がみられたもの

44

## 後治療の内訳(ITT)

割付け治療



EGFRチロシンキナーゼ阻害剤以外の後治療なし 54%  
(無治療49%, ケフィチニブ4%, エルロチニブ1%)

ドセタキセル<sup>a</sup> 31%

ドセタキセル以外の化学療法 15%



ドセタキセル以外の後治療なし 53%  
(無治療52%, ドセタキセル1%)

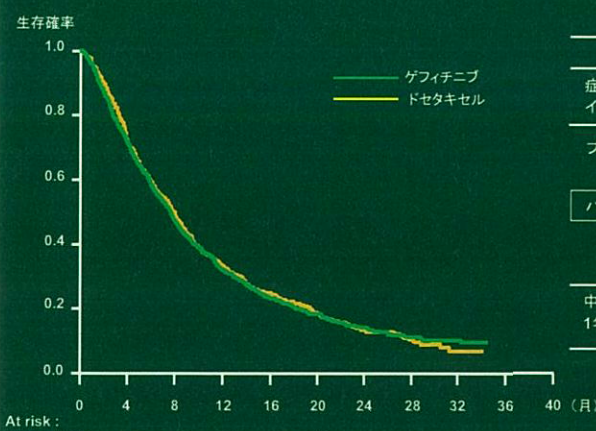
EGFRチロシンキナーゼ阻害剤<sup>a</sup> 37%  
(ケフィチニブ15%, エルロチニブ22%)

EGFRチロシンキナーゼ阻害剤以外の化学療法 10%

<sup>a</sup>さらに他の化学療法やエルロチニブによる後治療も受けている患者を含む。  
ただし、放射線療法、手術、医療処置、その他の治療は除く。

45

## 全体における全生存期間(PP)



ハザード比(96%信頼区間)=1.020 (0.905, 1.150)

中央値(月)	7.6	8.0
1年生存率	32%	34%

プロトコールで規定された主解析:  
共変量なしのCox回帰分析

全体のPP解析対象集団において、  
非劣性が証明された

At risk:  
ケフィチニブ 723 518 336 225 131 83 50 31 14 0 0  
ドセタキセル 710 503 339 228 139 89 46 24 7 0 0

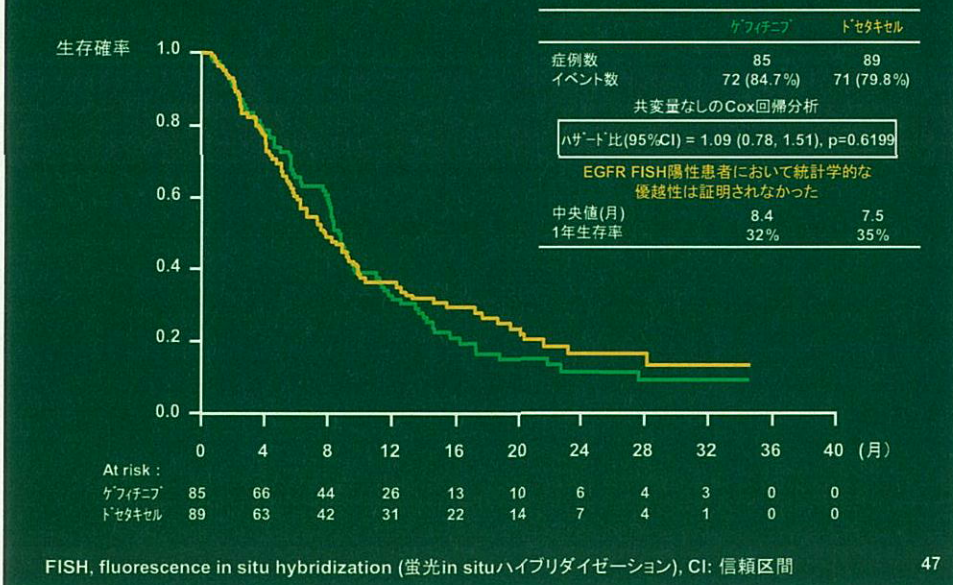
• プロトコールで規定された非劣性を示すためのハザード比の上限(ドセタキセルの効果の50%以上をケフィチニブが有することに相当する[Rothmann,2003]) = 1.154

• この結果は、過去のTAX317試験で得られたBSCに対するドセタキセルの優越性の96%をケフィチニブが有することに相当する(96%信頼区間 52%-129%)。

ケフィチニブとBSCの間接的な比較: ハザード比(96%信頼区間)=0.63 (0.42, 0.92), p=0.0137

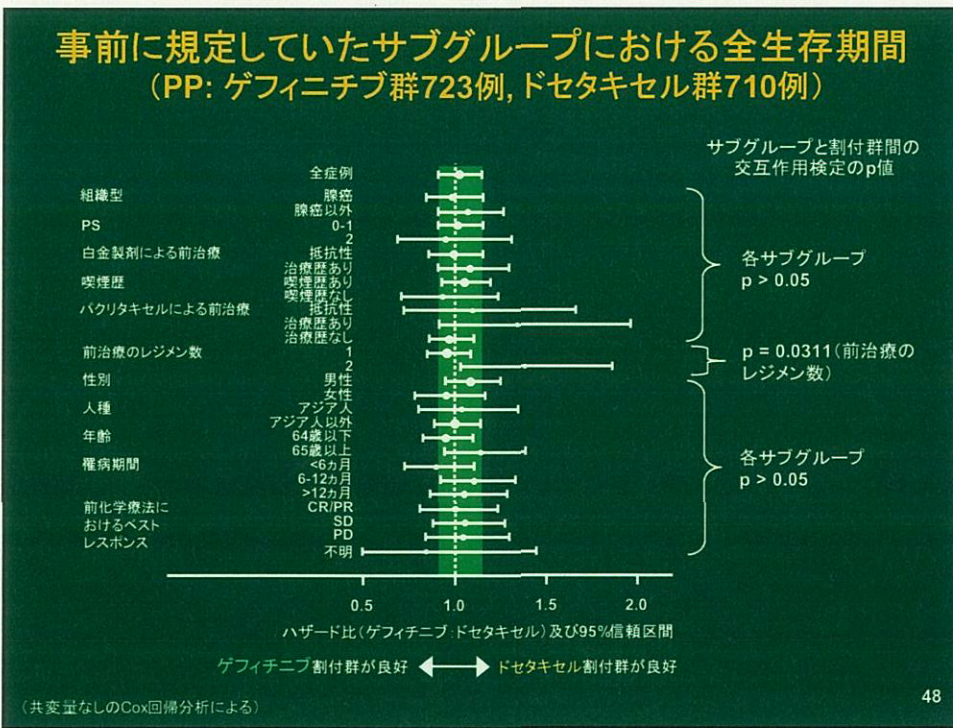
46

## EGFR遺伝子コピー数が多い患者における全生存期間(ITT)

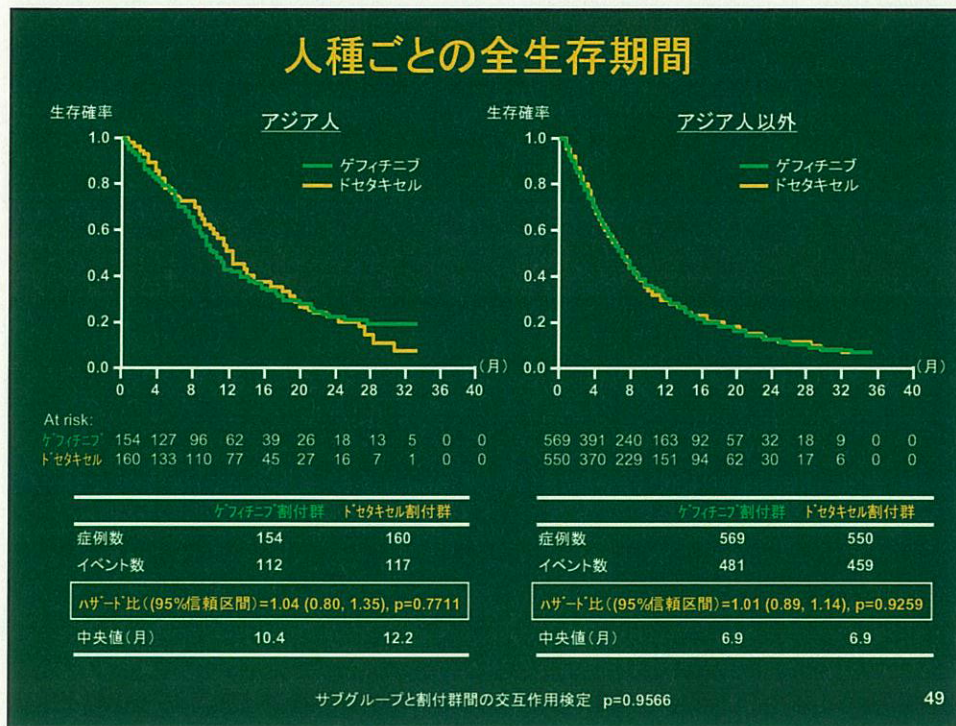


47

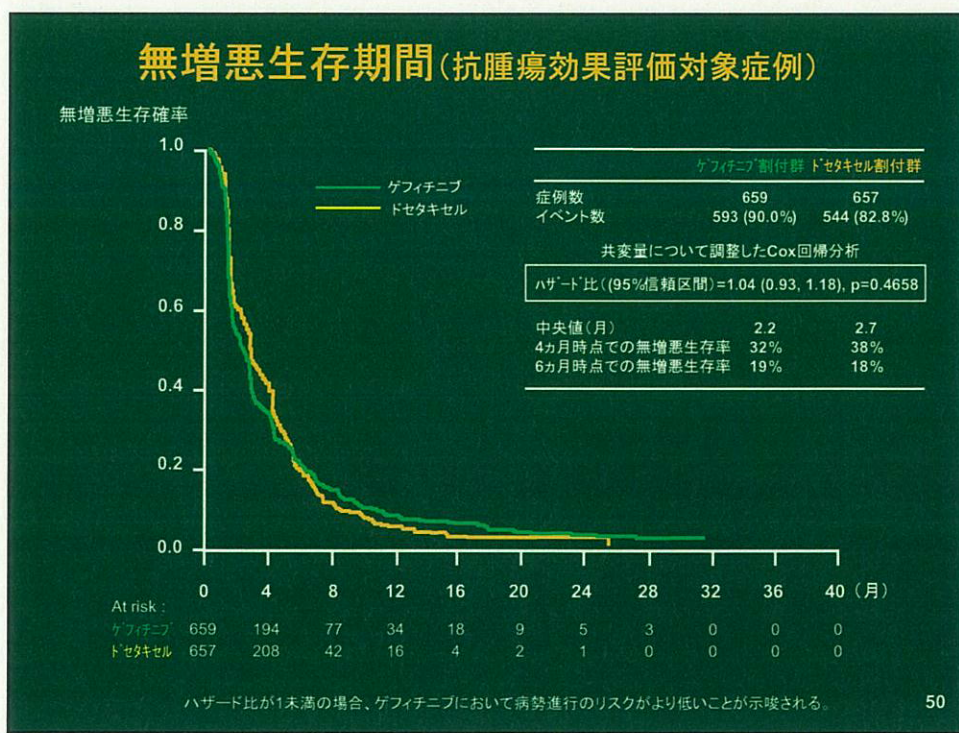
## 事前に規定していたサブグループにおける全生存期間 (PP: ゲフィニチブ群723例, ドセタキセル群710例)



48

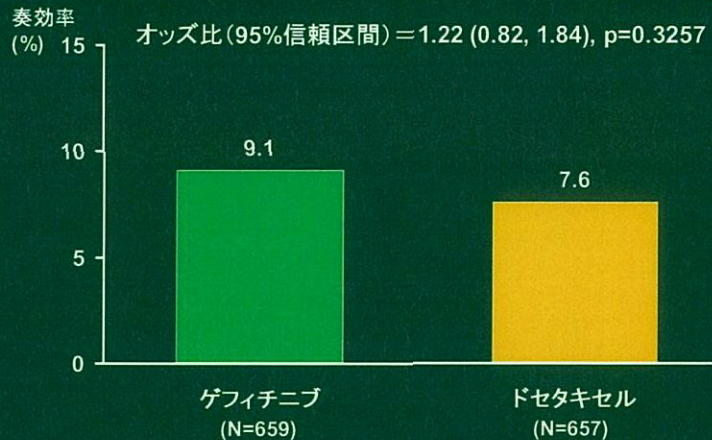


49



50

## 抗腫瘍効果 (RECIST<sup>a</sup>規準による) (抗腫瘍効果評価対象症例)

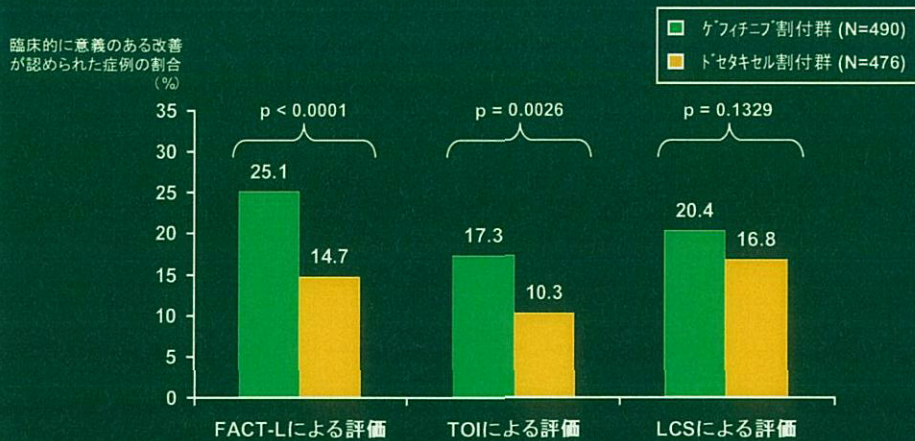


- ・抗腫瘍効果は、主治医による腫瘍病変の測定結果から自動的に算出。
- ・オッズ比が1を超えており、ゲフィチニブにおいて奏効する確率がより高いことが示唆される。
- ・オッズ比及びp値は、共変量について調整したロジスティック回帰分析による。

<sup>a</sup> RECIST: Response Evaluation Criteria in Solid Tumors(固形がんの効果判定規準)

51

## QOL及び随伴症状改善率 (QOL評価対象症例)



- ・P値は共変量について調整したロジスティック回帰分析による。
- ・「臨床的に意義のある改善」とは、FACT-L及びTOIによる評価では6ポイントの改善、LCSIによる評価では2ポイントの改善が、21日以上継続していた場合と定義されている。
- ・FACT-L: Functional Assessment of Cancer Therapy-Lung, TOI: Trial Outcome Index, LCS: 肺癌サブスケール

52

## 有害事象のまとめ

例数(%)	有害事象		治療関連有害事象(副作用) <sup>a</sup>	
	ケ'フィチニブ 割付群 (N=729)	ドセタキセル 割付群 (N=715)	ケ'フィチニブ 割付群 (N=729)	ドセタキセル 割付群 (N=715)
有害事象	687 (94.2)	668 (93.4)	527 (72.3)	588 (82.2)
重篤な有害事象	161 (22.1)	210 (29.4)	28 (3.8)	130 (18.2)
有害事象による死亡	31 (4.3)	28 (3.9)	6 (0.8)	15 (2.1)
有害事象による中止	59 (8.1)	102 (14.3)	30 (4.1)	78 (10.9)
CTC <sup>b</sup> グレード3又は4の 有害事象	272 (37.3)	400 (55.9)	62 (8.5)	291 (40.7)

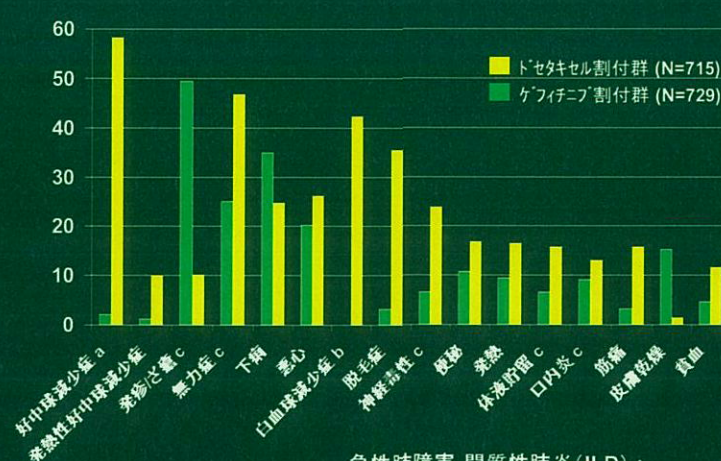
<sup>a</sup> 非盲検試験であることから解釈には注意を要する。

<sup>b</sup> CTC: Common Toxicity Criteria(共通毒性基準)

53

## 主な有害事象

治療群間の発現頻度の差が3%を超える事象



急性肺障害・間質性肺炎(ILD)：  
ケ'フィチニブ割付群 1.4%、ドセタキセル割付群 1.1%

<sup>a</sup> 好中球数が投与前値からCTCグレード3又は4まで悪化したもの。ケ'フィチニブ群 n=697、ドセタキセル群 n=697

<sup>b</sup> 白血球数が投与前値からCTCグレード3又は4まで悪化したもの。ケ'フィチニブ群 n=704、ドセタキセル群 n=700

<sup>c</sup> いくつかの類似の事象を合算したもの

54

## INTEREST試験の結論

- 全生存期間におけるゲフィチニブのドセタキセルに対する非劣性を示すという主要目的が達成された。
  - ハザード比はアジア人(1.04)とアジア人以外(1.01)で類似していた。
- 無増悪生存期間、奏効率、随伴症状改善率については、ゲフィチニブとドセタキセルとの間に差は認められなかつた。
- ゲフィチニブの忍容性プロファイルはドセタキセルに比べて良好であった。
- ゲフィチニブの治療を受けた患者では、ドセタキセルに比べて臨床的に意義のあるQOLの改善がみられた患者の割合が高かった。

55

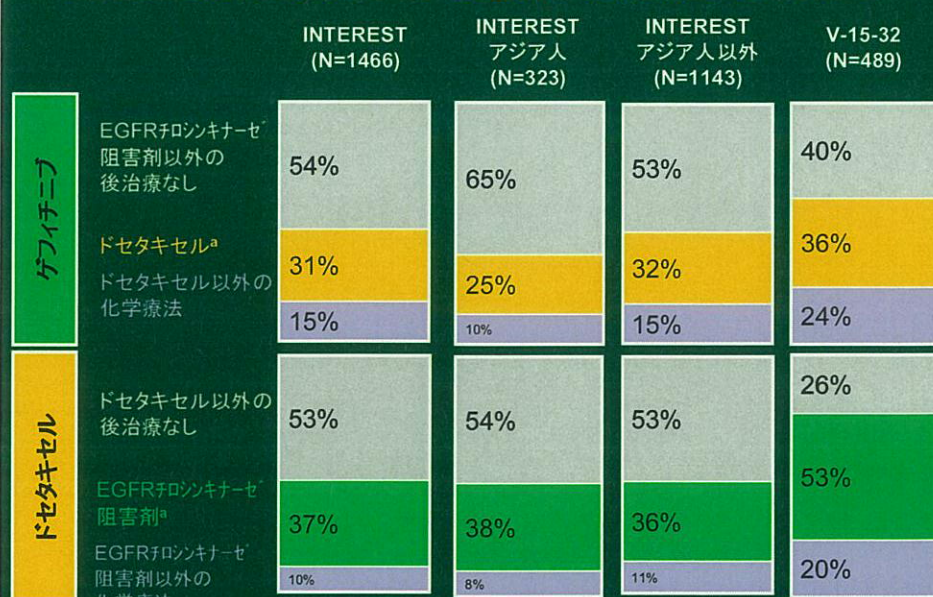
## 国内第Ⅲ相試験(V-15-32)及び INTEREST試験の比較

## INTEREST試験とV-15-32試験：患者背景の比較(ITT)

	INTEREST 全体 (n=1466)	INTEREST アジア人 (n=323)	INTEREST アジア人以外 (n=1143)	V-15-32 (n=489)
腺癌	57%	71%	52%	78%
PS 0, 1	88%	87%	89%	96%
喫煙歴なし	20%	51%	12%	32%
前治療のレジメン数 1	84%	73%	87%	84%
女性	35%	44%	32%	38%
64歳以下	64%	76%	61%	56%
前化学療法におけるベストレスポンスCR/PR	29%	19%	32%	45%
前化学療法におけるベストレスポンスPD/評価不能/不明	31%	29%	28%	18%
臨床病期 IV期	53%	52%	53%	63%

57

## INTEREST試験とV-15-32試験：後治療の比較(ITT)



58

## INTEREST試験とV-15-32試験：有効性の比較

全生存期間

INTEREST イベント数: 1169

INTEREST アジア人

イベント数: 229

INTEREST アジア人以外

イベント数: 940

V-15-32 イベント数: 306

無増悪生存期間

INTEREST イベント数: 1136

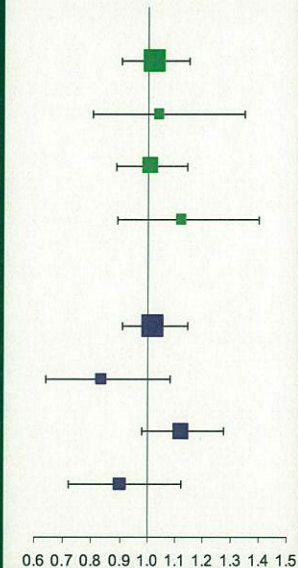
INTEREST アジア人

イベント数: 250

INTEREST アジア人以外

イベント数: 887

V-15-32 イベント数: 338



ケフィチニブ ドセタキセル ケフィチニブ ドセタキセル

生存期間の中央値 奏効率

7.6ヵ月 9.1% 7.6%

10.4ヵ月 19.7% 8.7%

6.9ヵ月 6.2% 7.3%

11.5ヵ月 22.5% 12.8%

無増悪生存期間の中央値

2.2ヵ月 2.7ヵ月

2.9ヵ月 2.8ヵ月

2.0ヵ月 2.7ヵ月

2.0ヵ月 2.0ヵ月

59

四角部分の大きさはイベント数に比例

## INTEREST試験とV-15-32試験： 主な有効性及び安全性の結果の比較

	INTEREST N=1466 ITT	INTEREST アジア人 N=323 ITT	INTEREST アジア人以外 N=1143 ITT	V-15-32 N=489 ITT
全生存期間 ハザード比(信頼区間)	1.02 (0.90-1.15) p=0.73	1.04 (0.80-1.35) p=0.77	1.01 (0.89-1.14) p=0.93	1.12 (0.89-1.40) p=0.33
無増悪生存期間 ハザード比(信頼区間)	1.04 (0.93-1.18) p=0.47	0.83 (0.64-1.08) p=0.17	1.12 (0.98-1.28) p=0.10	0.90 (0.72-1.12) p=0.34
奏効率	9.1% vs 7.6% p=0.33	19.7% vs 8.7% p=0.008	6.2% vs 7.3% p=0.49	22.5% vs 12.8% p=0.009
FACT-L 改善率	25% vs 15% p<0.0001	34% vs 17% p=0.0019	22% vs 14% p=0.0056	23% vs 14% p=0.023
TOI改善率	17% vs 10% p=0.0026	25% vs 12% p=0.0054	15% vs 10% p=0.08	21% vs 9% p=0.002
LCS改善率	20% vs 17% p=0.13	24% vs 18% p=0.25	19% vs 16% p=0.22	23% vs 20% p=0.56
CTCグレード3又は4の 有害事象発現頻度	37% vs 56%	25% vs 63%	41% vs 54%	41% vs 82%

緑字: ケフィチニブ割付群、黄字: ドセタキセル割付群

60

## まとめ：ゲフィチニブとドセタキセルの無作為化第Ⅲ相比較試験

- ゲフィチニブとドセタキセルとを比較する無作為化第Ⅲ相試験が2試験、合計約2000例を対象に実施され、一貫して以下のことが示された。
  - 全生存期間については、両群同じような傾向であった。国内臨床試験では、ゲフィチニブのドセタキセルに対する非劣性は証明されず、最も規模の大きな試験において、非劣性が証明された。
  - 無増悪生存期間について両群に差はみられなかった。
  - 奏効率については、両群で同様、もしくはゲフィチニブの方が高かった。
  - QOL改善を示した患者の割合はゲフィチニブの方が高かった。
  - 忍容性プロファイルはゲフィチニブにおいてより良好であった。

61

## 結論

- 国内第Ⅲ相試験(V-15-32)では、全生存期間におけるゲフィチニブのドセタキセルに対する非劣性は示されなかった。(ハザード比(95.24%信頼区間)=1.12 (0.89, 1.40), p=0.330)
- V-15-32試験結果をより詳細に解釈するために様々な試みを行ったが、確固たる結論は得られなかった。
- さらに大規模な試験(INTEREST試験)が、アジア人を含む患者を対象に実施された。INTEREST試験では、V-15-32試験よりも厳しい非劣性限界が設定されていたが、全生存期間におけるゲフィチニブのドセタキセルに対する非劣性が示された。(ハザード比(96%信頼区間)=1.020 (0.905, 1.150))
- V-15-32及びINTERESTの両試験において、無増悪生存期間や随伴症状改善率に差はみられないこと、奏効率は同様もしくはゲフィチニブの方が高いこと、QOL改善や忍容性プロファイルはゲフィチニブの方が優れていることが一貫して示唆された。

62

## アストラゼネカ社の見解

- V-15-32試験及びINTEREST試験の結果、さらにこれまでの多くの臨床経験から、ゲフィチニブは化学療法歴のある非小細胞肺癌の治療の有効な選択肢の1つであると考えられる。

ただし、治療を選択する場合には、個々の患者において期待される利益と副作用とを十分に考慮することが必要である。

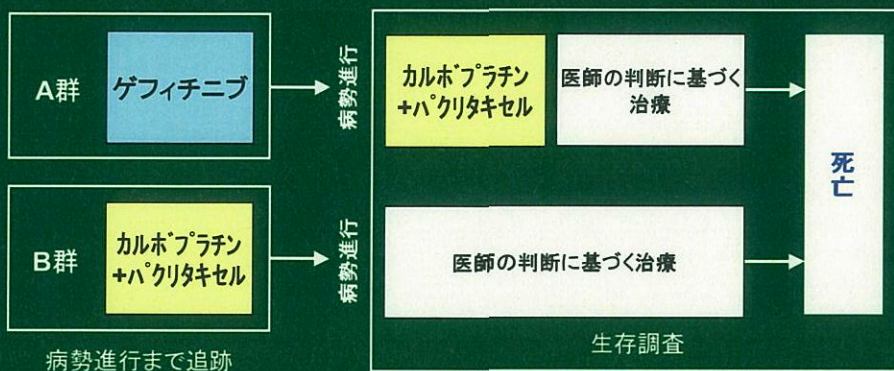
63

## 現在実施中の臨床試験：IPASS試験

## IPASS 試験デザイン(1)

アジア人進行性(IIIB期又はIV期)非小細胞肺癌患者を対象に一次療法としてのゲフィチニブ250mgとカルボプラチナ+パクリタキセル併用化学療法の有効性、安全性及び忍容性を比較する多施設共同非盲検無作為化並行群間第III相試験

A群又はB群に無作為割付け(1:1の割合、非盲検、並行群間比較)



65

## IPASS試験デザイン(2)

- 日本(232例)、中国、香港、インドネシア、マレーシア、フィリピン、シンガポール、台湾、タイから合計1217例のアジア人患者を組み入れ。
- 主要評価項目は無増悪生存期間（ハザード比の95%信頼区間の上限が1.20未満であれば非劣性）
  - 一次療法における臨床試験では多くの後治療の使用が予想されることから、主要評価項目を全生存期間としなかった。
- 副次的評価項目は全生存期間、奏効率、QOL、安全性（生存調査は、他の評価項目に関する主要な解析が終了した後も継続する。）
- 対象患者は臨床的な患者背景に基づいて選択（腺癌患者で、非喫煙者又は過去に軽度の喫煙歴のある患者(10 pack-year以下の喫煙があった患者で、本試験のDay1の15年以上前から現在まで継続して禁煙している)）
- EGFR遺伝子変異、EGFR FISH<sup>a</sup>、EGFR蛋白発現の解析用に任意で腫瘍組織検体を採取（55%程度の患者から検体が得られる予測。2008年2月29日現在、日本人患者において同意を取得し組織検体が採取できている患者の割合は58%（135/232））
- 後治療：ゲフィチニブ割付群の患者は病勢進行後、後治療としてカルボプラチナ+パクリタキセル併用化学療法を受ける。カルボプラチナ+パクリタキセル併用化学療法割付群の患者の大部分は、後治療としてEGFRチロシンキナーゼ阻害剤による治療を受けることが予想される。

<sup>a</sup> FISH: Fluorescent In Situ Hybridisation(蛍光in situハイブリダイゼーション)

66

## 試験の進捗と予定

時期	予定	備考
2007年 10月12日	症例登録完了	1217例登録
2008年 第三四半期	主要な解析結果	主要評価項目(無増悪生存期間; 944例の増悪例が認められた時点)、副次的評価項目(全生存期間*については予備データのみ)
2009年 第三四半期	追加解析結果	全生存期間*(944例の死亡例が認められた時点)

\* 全生存期間は後治療による影響を大きく受け、解釈が困難になる可能性があることから、無増悪生存期間が最も適切な主要評価項目である。