

(別添様式)

未承認薬・適応外薬の要望

1. 要望内容に関連する事項

要望者 (該当するものにチェックする。)	<input type="checkbox"/> 学会 (学会名 ; _____)	
	<input checked="" type="checkbox"/> 患者団体 (患者団体名 ; 褐色細胞腫を考える会 _____)	
	<input type="checkbox"/> 個人 (氏名 ; _____)	
優先順位	1 位 (全 6 要望中)	
要望する医薬品	成分名 (一般名)	3-ヨードベンジルグアニジン (¹³¹ I) (3-ヨードベンジルグアニジン (¹³¹ I))
	販売名	フェオ MIBG-I131 注射液
	会社名	富士フイルム RI ファーマ株式会社 ^①
	国内関連学会	社団法人 日本内分泌学会 (選定理由) 日本内分泌学会は、褐色細胞腫と傍神経節腫の産生するカテコールアミンによる生体反応に関する国内最大の学術団体であり、平成 19 年には同学会の臨床重要課題「悪性褐色細胞腫の実態調査と診療指針の作成」を定め、米国 NIH の PRESSOR (Pheochromocytoma and Raraganglioma Research Support Organization) とも交流があるため。
	未承認薬・適応外薬の分類 (該当するものにチェックする。)	<input type="checkbox"/> 未承認薬 <input checked="" type="checkbox"/> 適応外薬
要望内容	効能・効果 (要望する効能・効果について記載する。)	褐色細胞腫
	用法・用量 (要望する用法・用量について記載する。)	3.7 から 11.2GBq の範囲で 45 分から 4 時間かけて静脈投与する。
	備考 (該当する場合はチェックする。)	<input type="checkbox"/> 小児に関する要望 (特記事項等)

<p>「医療上の必要性に係る基準」への該当性 (該当するものにチェックし、該当すると考えた根拠について記載する。)</p>	<p>1. 適応疾病の重篤性</p> <p><input checked="" type="checkbox"/> ア 生命に重大な影響がある疾患 (致死的な疾患)</p> <p><input type="checkbox"/> イ 病気の進行が不可逆的で、日常生活に著しい影響を及ぼす疾患</p> <p><input type="checkbox"/> ウ その他日常生活に著しい影響を及ぼす疾患</p> <p>(上記の基準に該当すると考えた根拠)</p> <p>褐色細胞腫は、その90%が良性で、腫瘍を外科的に摘出することで治癒可能であるが、10%は悪性であり、治療法が確立されておらず数年から数十年の経過で緩徐に増悪し死に至る疾患である。平成22年度の「医療上の必要性の高い未承認薬・適応外薬検討会議」は、悪性の褐色細胞腫を考慮し、適応疾患の重篤性は、「ア 生命に重大な影響がある疾患 (致死的な疾患)」に該当すると判断している。</p> <p>2. 医療上の有用性</p> <p><input checked="" type="checkbox"/> ア 既存の療法が国内にない</p> <p><input type="checkbox"/> イ 欧米の臨床試験において有効性・安全性等が既存の療法と比べて明らかに優れている</p> <p><input type="checkbox"/> ウ 欧米において標準的療法に位置づけられており、国内外の医療環境の違い等を踏まえても国内における有用性が期待できると考</p> <p>(上記の基準に該当すると考えた根拠)</p> <p>褐色細胞腫は、10%が悪性であり、外科的に摘除不可能と診断された場合、適切な化学療法等も存在しない。平成22年度の「医療上の必要性の高い未承認薬・適応外薬検討会議」は、悪性の褐色細胞腫を考慮し、適応疾患の重篤性は、「ア 既存の療法が国内にない」に該当すると判断している。</p>																
<p>備考</p>	<p><要望した関連する薬剤の優先順位について></p> <p>(1) 今回要望した6つの悪性褐色細胞腫 (傍神経節腫を含む) 治療薬について</p> <p>欧米等において、悪性褐色細胞腫 (傍神経節腫を含む) 治療薬として承認され、多くの患者が使用しているものの、本邦で承認されていない治療薬が、現時点において1種類存在する。また、海外で質の高いエビデンスが得られつつあり、多くの患者で使用されているものの、本邦で承認されていない治療薬が、現時点において5種類存在している (下表参照)</p> <p>今回要望した6つの悪性褐色細胞腫 (傍神経節腫を含む) 治療薬の概略</p> <table border="1"> <thead> <tr> <th>販売名</th> <th>一般名</th> <th>製造販売会社</th> <th>規格</th> <th>用量</th> <th>投与経</th> <th>投与頻度</th> <th>適応病型</th> </tr> </thead> <tbody> <tr> <td></td> <td></td> <td></td> <td></td> <td></td> <td></td> <td></td> <td></td> </tr> </tbody> </table>	販売名	一般名	製造販売会社	規格	用量	投与経	投与頻度	適応病型								
販売名	一般名	製造販売会社	規格	用量	投与経	投与頻度	適応病型										

						路		
	フェオ MIBG-I131 注射液	3-ヨードベン ジルグ アニジン (131I) 注射液	富士フイルムRIファーマ株式会社	溶液、 バイアル	1回 3.7~ 11.2GBq	静 脈 内 投 与	1回 /数 ヶ月	褐色 細胞 腫、 甲状 腺髓 様 癌、 神経 芽腫
	注射用エン ドキサン 500mg	シクロホ スファミ ド	シオノ ギ製薬	凍結 乾燥、 バイアル	1日1回 750mg/m ²	静 脈 内 投 与	3週 間休 薬	悪性 褐色 細胞 腫、 悪性 傍神 経節 腫
	オンコビン 注射用 1mg	硫酸 ビンク リスチ ン	日本化 薬株式 会社	凍結 乾燥、 バイアル	1日1回 1.4mg/m ²	静 脈 内 投 与	3週 間休 薬	悪性 褐色 細胞 腫、 悪性 傍神 経節 腫
	ダカルバジ ン注射用 100	ダカ ルバ ジン	協和発 酵キリ ン株式 会社	凍結 乾燥、 バイアル	1日1回 600mg/m ² 2日間連続	静 脈 投 与	3週 間休 薬	悪性 褐色 細胞 腫、 悪性 傍神 経節 腫
	スーテント	スニ チニ ブリ ンゴ 酸	ファイ ザー株 式会社	カプ セル	1日1回 50mg	経 口 投 与	4週 間連 続投 与、 2週	悪性 褐色 細胞 腫、 悪性

						間休薬	傍神経節腫
デムサー (DEMSER)	α-メ チル パラ タイ ロシ ン	Aton Pharma, LLC	カプ セル	1日 2000mgを 上限	経 口 投 与	1日 4回	悪性 褐色 細胞 腫、 悪性 傍神 経節 腫

今回要望した6つの悪性褐色細胞腫（傍神経節腫を含む）治療薬の
欧米等でのガイドライン上の位置づけ

	一般名	適応病型	
		悪性褐色細 胞腫	良性褐色細 胞腫
本邦で既承認	レギチーン注射液 10mg		
今回要望した医薬品 （上から優先順位が高い順に記載）	3-ヨードベンジルグアニジン(131I)注射液 （本邦では別効能で承認されている）		
	シクロホスファミド （本邦では別効能で承認されている）		
	硫酸ビンクリスチン （本邦では別効能で承認されている）		
	ダカルバジン （本邦では別効能で承認されている）		
	スニチニブリンゴ酸 （本邦では別効能で承認されている）		
	α-メチルパラタイロシン （本邦で未承認）		

◎：第一選択薬、 ○：第二選択薬

本邦で必用とされる臨床試験については、無いが、本邦における承認時及び承認後の課題として、薬剤使用ガイドライン作成、市販後データの分析、医師教育、患者教育と適切なインフォームドコンセント取得の徹底などが必要と考える。

(2) 今回要望した6つの悪性褐色細胞腫（傍神経節腫を含む）治療薬の優先順位について

優先順位1位： 要望医薬品 3-ヨードベンジルグアニジン(131I)注射液

● (本要望書記載の要望医薬品)

要望医薬品 3-ヨードベンジルグアニジン(131I)注射液は、欧米等のガイドライン (EANM procedure guidelines for

131I-meta-iodobenzylguanidine(131I-mIBG) therapy (2008年)^②)において、選択薬として位置づけられている。主成分による有効性は、確認されており、製法を意図する商品の臨床試験が米国でも開始されている。悪性褐色細胞腫の新たな選択肢として、本邦でも選択可能となることが望まれる。

以上の理由から、今回要望した6つの悪性褐色細胞腫治療薬の中で、要望医薬品 3-ヨードベンジルグアニジン(131I)注射液を優先順位1位とした。

● 優先順位2位： 要望医薬品 シクロホスファミド (本要望書に記載されていない他の関連する要望医薬品)

要望医薬品シクロホスファミドは、欧米等の教科書において、要望医薬品硫酸ビンクリスチンおよび要望医薬品ダカルバジンと併用する CVD 治療として、悪性褐色細胞腫（傍神経節腫を含む）治療の第一選択薬として位置づけられている。それにも拘らず、欧米等でも当該疾患治療の承認を得ていない。1989年に報告されてから、当該疾患に有効な化学療法がないこと、有効性を示す症例が30%程度であるが安全性が高いことから、広く使用されてきた。選択肢として国内での利用が可能となることが望まれる。

以上の理由から、今回要望した6つの悪性褐色細胞腫治療薬の中で、要望医薬品シクロホスファミドを優先順位2位とした。

● 優先順位3位： 要望医薬品 硫酸ビンクリスチン (本要望書に記載されていない他の関連する要望医薬品)

要望医薬品硫酸ビンクリスチンは、欧米等の教科書において、要望医薬品シクロホスファミドおよび要望医薬品ダカルバジンと併用する CVD 治療として、悪性褐色細胞腫（傍神経節腫を含む）

治療の第一選択薬として位置づけられている。それにも拘らず、欧米等でも当該疾患治療の承認を得ていない。1989年に報告されてから、当該疾患に有効な化学療法がないこと、有効性を示す症例が30%ていどであるが安全性が高いことから、広く使用されてきた。選択肢として国内での利用が可能となることが望まれる。

以上の理由から、今回要望した6つの悪性褐色細胞腫治療薬の中で、要望医薬品硫酸ビンクリスチンを優先順位3位とした。

- 優先順位4位： 要望医薬品 ダカルバジン（本要望書に記載されていない他の関連する要望医薬品）

要望医薬品ダカルバジンは、欧米等の教科書において、要望医薬品硫酸ビンクリスチンおよび要望医薬品シクロホスファミドと併用するCVD治療として、悪性褐色細胞腫（傍神経節腫を含む）治療の第一選択薬として位置づけられている。それにも拘らず、欧米等でも当該疾患治療の承認を得ていない。1989年に報告されてから、当該疾患に有効な化学療法がないこと、有効性を示す症例が30%ていどであるが安全性が高いことから、広く使用されてきた。選択肢として国内での利用が可能となることが望まれる。

以上の理由から、今回要望した6つの悪性褐色細胞腫治療薬の中で、要望医薬品ダカルバジンを優先順位4位とした。

- 優先順位5位： 要望医薬品 スニチニブリンゴ酸（本要望書に記載されていない他の関連する要望医薬品）

要望医薬品スニチニブリンゴ酸は、カプセル剤の4週間連続経口投与であり、要望医薬品3-ヨードベンジルグアニジン(131I)注射液や要望医薬品シクロホスファミド、要望医薬品硫酸ビンクリスチン、要望医薬品ダカルバジン治療のように入院を必要としない。欧米等で臨床試験が開始され、有効性が証明されつつある。さらに、要望医薬品スニチニブリンゴ酸は、作用機序が異なることから、悪性褐色細胞腫の新たな選択肢として、本邦でも選択可能となることが望まれる。

以上の理由から、今回要望した6つの悪性褐色細胞腫治療薬の中で、要望医薬品スニチニブリンゴ酸を優先順位5位とした。

- 優先順位6位： 要望医薬品 α -パラメチルタイロシン（本要望書に記載されていない他の関連する要望医薬品）

要望医薬品 α -メチルパラタイロシンは、他の要望医薬品と異なり、腫瘍のカテコールアミン合成を阻害し、症状を緩和する。欧米等で当該疾患に日常的に使用されていることから、本邦で

	<p>も使用可能となることが望まれる。</p> <p>以上の理由から、今回要望した6つの悪性褐色細胞腫治療薬の中で、要望医薬品α-メチルパラチロシンを優先順位6位とした。</p>
--	---

2. 要望内容に係る欧米での承認等の状況

<p>欧米等6か国での承認状況 (該当国にチェックし、該当国の承認内容を記載する。)</p>	<input type="checkbox"/> 米国 <input checked="" type="checkbox"/> 英国 <input checked="" type="checkbox"/> 独国 <input checked="" type="checkbox"/> 仏国 <input type="checkbox"/> 加国 <input type="checkbox"/> 豪州		
	[欧米等6か国での承認内容]		
		欧米各国での承認内容 (要望内容に関連する箇所に下線)	
	米国	販売名 (企業名)	
		効能・効果	
		用法・用量	
		備考	
	英国	販売名 (企業名)	¹³¹ I-MIBG (Amersham Health) ③
		効能・効果	神経内分泌腫瘍 (褐色細胞腫・パラガングリオーマ・甲状腺髄様癌・カルチノイド・神経芽腫) の放射線内照射治療
		用法・用量	<u>3.7 から 11.2GBq の範囲で 45 分から 4 時間かけて静脈投与する。</u>
		備考	COVIDIEN 社および Bristol-Myers Squibb Pharmaceuticals Medical Imaging 社も販売実績あり
	独国	販売名 (企業名)	DRN5395 (COVIDIEN) ④
		効能・効果	神経内分泌腫瘍 (褐色細胞腫・パラガングリオーマ・甲状腺髄様癌・カルチノイド・神経芽腫) の放射線内照射治療
		用法・用量	<u>3.7 から 11.2GBq の範囲で 45 分から 4 時間かけて静脈投与する。</u>
		備考	
仏国	販売名 (企業名)	MIBG-131-T (CIS bio International Member of IBA group) ⑤	
	効能・効果	神経内分泌腫瘍 (褐色細胞腫・パラガングリオーマ・甲状腺髄様癌・カルチノイド・神経芽腫) の放射線内照射治療	
	用法・用量	<u>3.7 から 11.2GBq の範囲で 45 分から 4 時間かけて静脈投与する。</u>	

		備考		
	加国	販売名（企業名）		
		効能・効果		
		用法・用量		
		備考		
	豪国	販売名（企業名）		
		効能・効果		
		用法・用量		
		備考		
	<p>欧米等6か国での標準的使用状況 （欧米等6か国で要望内容に関する承認がない適応外薬についてのみ、該当国にチェックし、該当国の標準的使用内容を記載する。）</p>	<input type="checkbox"/> 米国 <input checked="" type="checkbox"/> 英国 <input checked="" type="checkbox"/> 独国 <input checked="" type="checkbox"/> 仏国 <input type="checkbox"/> 加国 <input type="checkbox"/> 豪州		
		〔欧米等6か国での標準的使用内容〕		
			欧米各国での標準的使用内容（要望内容に関連する箇所を下線）	
米国		ガイドライ ン名		
		効能・効果 （または効 能・効果に関 連のある記載 箇所）		
		用法・用量 （または用 法・用量に関 連のある記載 箇所）		
		ガイドライ ンの根拠論文		
		備考		
英国		ガイドライ ン名	EANM procedure guidelines for 131I-meta-iodobenzylguanidine(131I-mIBG) therapy (2008) ^②	
		効能・効果 （または効 能・効果に関 連のある記載 箇所）	褐色細胞腫、パラガングリオーマ、神経芽腫、カルチノイド、甲状腺髄様癌	
		用法・用量 （または用 法・用量に関 連のある記載 箇所）	通常、3.7から11.2GBqの範囲で45分から4時間かけて静脈投与される	
		ガイドライ ンの根拠論文	>Weilnd DM, Wu J, Brown LE, Manger TJ, Swanson DP, Beierwalts WH. Radiolabeled adrenergic neuron-blocking agents: adrenomedullary imaging with 131I-meta-iodobenzylguanidine. J Nucl Med	

		<p>1980; 21: 349-53</p> <p>>Matthay KK, Panina C, Huberty J, Price D, Glidden DV, Tang HR, et al. Correlation of tumour and whole-body dosimetry with tumour response and toxicity in refractory neuroblastoma treated with (131I)-MIBG. J Nucl Med 2001; 42(11): 1713-21. Nov.</p> <p>>Gaze MN, Chang YC, Flux GD, Marirs RJ, Saran FH, Meller ST. Feasibility of dosimetry-based high-dose I-131-meta-iodobenzylguanidine with topotecan as a radiosensitizer in children with metastatic neuroblastoma. Cancer Biother Radiopharm 2005; 20 (2):195-9</p>
	備考	
独国	ガイドライン名	EANM procedure guidelines for 131I-meta-iodobenzylguanidine(131I-mIBG) therapy (2008) ②
	効能・効果 (または効能・効果に関連のある記載箇所)	褐色細胞腫、パラガングリオーマ、神経芽腫、カルチノイド、甲状腺髄様癌
	用法・用量 (または用法・用量に関連のある記載箇所)	通常、3.7から11.2GBqの範囲で45分から4時間かけて静脈投与される
	ガイドラインの根拠論文	<p>>Weilnd DM, Wu J, Brown LE, Manger TJ, Swanson DP, Beierwalts WH. Radiolabeled adrenergic neuron-blocking agents: adrenomedullary imaging with 131I-meta-iodobenzylguanidine. J Nucl Med 1980; 21: 349-53</p> <p>>Matthay KK, Panina C, Huberty J, Price D, Glidden DV, Tang HR, et al. Correlation of tumour and whole-body dosimetry with tumour response and toxicity in refractory neuroblastoma treated with (131I)-MIBG. J Nucl Med 2001; 42(11): 1713-21. Nov.</p> <p>>Gaze MN, Chang YC, Flux GD, Marirs RJ, Saran FH, Meller ST. Feasibility of dosimetry-based high-dose I-131-meta-iodobenzylguanidine with topotecan as a radiosensitizer in children with metastatic neuroblastoma. Cancer Biother</p>

			Radiopharm 2005; 20 (2):195-9
		備考	
仏国	ガイドライ ン名	EANM procedure guidelines for 131I-meta-iodobenzylguanidine(131I-mIBG) therapy (2008) ②	
	効能・効果 (または効 能・効果に関 連のある記載 箇所)	褐色細胞腫、パラガングリオーマ、神経芽腫、カルチノイド、甲状腺髄様癌	
	用法・用量 (または用 法・用量に関 連のある記載 箇所)	通常、3.7 から 11.2GBq の範囲で 45 分から 4 時間かけて静脈投与される	
	ガイドライン の根拠論文	<p>>Weilnd DM, Wu J, Brown LE, Manger TJ, Swanson DP, Beierwalts WH. Radiolabeled adrenergic neuron-blocking agents: adrenomedullary imaging with 131I-meta-iodobenzylguanidine. J Nucl Med 1980; 21: 349-53</p> <p>>Matthay KK, Panina C, Huberty J, Price D, Glidden DV, Tang HR, et al. Correlation of tumour and whole-body dosimetry with tumour response and toxicity in refractory neuroblastoma treated with (131)I-MIBG. J Nucl Med 2001; 42(11): 1713-21. Nov.</p> <p>>Gaze MN, Chang YC, Flux GD, Marirs RJ, Saran FH, Meller ST. Feasibility of dosimetry-based high-dose I-131-meta-iodobenzylguanidine with topotecan as a radiosensitizer in children with metastatic neuroblastoma. Cancer Biother Radiopharm 2005; 20 (2):195-9</p>	
		備考	
加国	ガイドライ ン名		
	効能・効果 (または効 能・効果に関 連のある記載 箇所)		
	用法・用量 (または用 法・用量に関		

		連のある記載 箇所)	
		ガイドライ ンの根拠論 文	
		備考	
	豪州	ガイドライ ン名	
		効能・効果 (または効 能・効果に関 連のある記載 箇所)	
		用法・用量 (または用 法・用量に関 連のある記載 箇所)	
		ガイドライ ンの根拠論 文	
		備考	

3. 要望内容に係る国内外の公表文献・成書等について

(1) 無作為化比較試験、薬物動態試験等に係る公表文献としての報告状況

<文献の検索方法（検索式や検索時期等）、検索結果、文献・成書等の選定理由の概略等>

<海外における臨床試験等>

1) PubMed で、MIBG、pheochromocytoma、131 及び therapy をキーワードとして検索され、総説を除く英語論文(134 報が該当、検査日：2011 年 5 月 17 日)から、以下の基準を満たす論文が選定された。

- ・ 2001 年以降掲載
- ・ 患者数が 10 名以上
- ・ 患者単位又は病巣単位の有効性を求めることが可能
- ・ 131I-MIBG の用量が明らか

その結果、採用された海外論文計 9 報あった。

(1)Sudbrock F, Schmidt M, Simon T, Eschner W, Berthold F, Schicha H. Dosimetry for 131I-MIBG therapies in metastatic neuroblastoma, phaeochromocytoma and

- paraganglioma. *Eur J Nucl Med Mol Imaging*. 2010 Jul;37(7):1279-90.
- (2) Castellani MR, Seghezzi S, Chiesa C, Aliberti GL, Maccauro M, Seregni E, Orunesu E, Luksch R, Bombardieri E. 131I-MIBG treatment of pheochromocytoma: low versus intermediate activity regimens of therapy. *Q J Nucl Med Mol Imaging*. 2010 Feb;54(1):100-13.
- (3) Navalkisoor S, Alhashimi DM, Quigley AM, Caplin ME, Buscombe JR. Efficacy of using a standard activity of (131)I-MIBG therapy in patients with disseminated neuroendocrine tumours. *Eur J Nucl Med Mol Imaging*. 2010 May;37(5):904-12.
- (4) Shilkrut M, Bar-Deroma R, Bar-Sela G, Berniger A, Kuten A. Low-dose iodine-131 metaiodobenzylguanidine therapy for patients with malignant pheochromocytoma and paraganglioma: single center experience. *Am J Clin Oncol*. 2010 Feb;33(1):79-82.
- (5) Coleman RE, Stubbs JB, Barrett JA, de la Guardia M, Lafrance N, Babich JW. Radiation dosimetry, pharmacokinetics, and safety of ultratrace Iobenguane I-131 in patients with malignant pheochromocytoma/paraganglioma or metastatic carcinoid. *Cancer Biother Radiopharm*. 2009 Aug;24(4):469-75.
- (6) Gonias S, Goldsby R, Matthay KK, Hawkins R, Price D, Huberty J, Damon L, Linker C, Sznawajs A, Shiboski S, Fitzgerald P. Phase II study of high-dose [131I]metaiodobenzylguanidine therapy for patients with metastatic pheochromocytoma and paraganglioma. *J Clin Oncol*. 2009 Sep 1;27(25):4162-8.
- (7) Gedik GK, Hoefnagel CA, Bais E, Olmos RA. 131I-MIBG therapy in metastatic pheochromocytoma and paraganglioma. *Eur J Nucl Med Mol Imaging*. 2008 Apr;35(4):725-33.
- (8) Modak S, Pandit-Taskar N, Kushner BH, Kramer K, Smith-Jones P, Larson S. Transient sialoadenitis: a complication of 131I-metaiodobenzylguanidine therapy. *Pediatr Blood Cancer*. 2008 Jun;50(6):1271-3.
- (9) Safford SD, Coleman RE, Gockerman JP, Moore J, Feldman JM, Leight GS Jr, Tyler DS, Olson JA Jr. Iodine -131 metaiodobenzylguanidine is an effective treatment for malignant pheochromocytoma and paraganglioma. *Surgery*. 2003 Dec;134(6):956-62.

Brian らは、High-Dose 131I-Metaiodobenzylguanidine Therapy for 12 patients with Malignant Pheochromocytoma. *Cancer* July 15, 2003/ 98/ 2. で 12 名の解析から、CR=3 名、PR=7 名と有効性を報告している[®]。

< 日本における臨床試験等 >

1) 日本語論文は医中誌、英語論文は PubMed を用いて検索され、以下の基準を満たす論文が選定された。

- 日本語論文：医中誌データベースで、「Iobenguane/TH or MIBG/AL」、「褐色細胞腫/TH or 褐色細胞腫/AL」及び「131I/AL」がキーワードとして検索された、会議録を除く論文（86 報が該当、検索日：2011 年 5 月 17 日）
- 英語論文：PubMed で、MIBG、Pheochromocytoma、therapy および 131 をキーワードとして検索された、総説を除く英語論文（134 報が該当、検索日：2011 年 5 月 17 日）のうち、日本人患者を対象とした論文
- 患者数が 5 人以上
- 患者単位の有効性を求めることが可能
- 131I-MIBG の用量が明らか

その結果、症例報告が 3 報で総説が 7 報あったが、上記条件を満たした論文は、無かった。

(2) Peer-reviewed journal の総説、メタ・アナリシス等の報告状況

1) Peer-review journal の総説、メタ・アナリシス (総説等ごと)

PubMed で、MIBG、pheochromocytoma、paraganglioma、neuroendocrine tumor、therapy、radiation 等がキーワードとして論文検索が行われ、2001 年 1 月から 2011 年 4 月の間に公開された英語論文の中から、褐色細胞腫における 131I-MIBG 治療の安全性と有効性が記載され、掲載された雑誌であり、PubMed で登録されている総説、及びメタ・アナリシス論文を採用した (検査日: 2011 年 5 月 17 日)。

- (1) Grunwald F, Ezziddin S. 131I-metaiodobenzylguanidine therapy of neuroblastoma and other neuroendocrine tumors. *Semin Nucl Med.* 2010 Mar;40(2):153-63.
- (2) Postema EJ, McEwan AJ. Radioiodinated metaiodobenzylguanidine treatment of neuroendocrine tumors in adults. *Cancer Biother Radiopharm.* 2009 Oct;24(5):519-25.
- (3) Iihara M. Therapeutic strategy for pheochromocytoma. *Gan To Kagaku Ryoho.* 2009 Oct;36(10):1623-6.
- (4) Adjalle R, Plouin PF, Pacak K, Lehnert H. Treatment of malignant pheochromocytoma. *Horm Metab Res.* 2009 Sep;41(9):687-96.
- (5) Chew SL. Recent developments in the therapy of pheochromocytoma. *Expert Opin Investig Drugs.* 2004 Dec;13(12):1579-83.
- (6) Sisson JC. Radiopharmaceutical treatment of pheochromocytomas. *Ann N Y Acad Sci.* 2002 Sep;970:54-60.

ドイツの Scholz らは、通常 3.7-7.4GBq が繰り返し投与され 116 名の臨床経験から CR=4%、PR=26%、Progression=13%と報告した^⑦。また、高用量 (29.6GBq) 単回投与で、12 人中、CR=3 名、PR=7 名とし、主な毒性は血小板減少と好中球減少と報告している^⑦。

米国の Eisenhofer らは、今後に残る治療法として紹介している^⑧。

また ILIAS らは、200-1400mCi 投与で 30%の objective response を報告している^⑨。

イギリスでは、I-131MIBG が褐色細胞腫の治療に有用であると報告している^⑩。

2) メタ・アナリシス

無し

(3) 教科書等への標準的治療としての記載状況

<海外における教科書等>

Linda D. Bosserman らは、米国における I-131MIBG 治療の医療費を報告している。同療法が当該患者に最も適しているが、I-131MIBG 初回治療の net cost をおよそ \$50,000 と報告している^⑩。

このような経済的な背景から「標準的な治療」となり難い状況にある。

- 1) Williams Textbook of Endocrinology.

Nuclear Medicine in Clinical Diagnosis and Treatment MIBG
Therapy Cornlius A 著 p 445-457

<日本における教科書等>

1) 褐色細胞腫診療マニュアル (第1版、2008年) p.80-86

絹谷清剛、中條政敬、織内 昇、吉永恵一郎、山口敏朗. I-131MIBG 内照射療法：褐色細胞腫診療マニュアル. 成瀬光栄、平田結喜緒 編. 第1版. 東京 診療と治療社；2008. p.80-86.

I-131MIBG は、ノルエピネフリンと類似の挙動を示し、悪性神経内分泌腫瘍に取り込まれ、腫瘍細胞内よりβ線を放出し治療効果を発揮する。

3.7 から 7.4GBq を投与し、15 から 30%の腫瘍縮小効果が期待されている。

2) 褐色細胞腫 診療指針 2010 (2010年)

平成 22 年度構成労働省科学研究費補助金難治性疾患克服研究事業「褐色細胞腫の診断及び治療法の推進に関する研究」班. ¹³¹I-MIBG 治療. 厚生労働省難治性疾患克服研究事業「褐色細胞腫の実態調査と診療指針の作成」研究班 編. P.41-46

I-131MIBG は、ノルエピネフリンと類似の挙動を示し、悪性神経内分泌腫瘍に取り込まれ、腫瘍細胞内よりβ線を放出し治療効果を発揮する。

3.7 から 7.4GBq を投与し、15 から 30%の腫瘍縮小効果が期待されている。

3) 核医学検査技術学. 第2版. 東京：南山堂；2008.

第6章核医学治療 6. 131I-MIBG. In:佐々木雅之、桑原康雄、編. 核医学検査技術学. 第2版. 東京：南山堂；2008

4) 核医学技術総論 (第1版、2008年)

第8部治療. In:福喜多博義、監. 核医学技術総論. 第1版. 京都：山城印刷；2008.

5) 最新臨床核医学 (第3版、1999年)

(4) 学会又は組織等の診療ガイドラインへの記載状況

<海外におけるガイドライン等>

1) Europe Association of Nuclear Medicine の治療ガイドライン

EANM procedure guidelines for ¹³¹I-meta-iodobenzylguanidine(¹³¹I-mIBG) therapy (2008年)

Francesco Giammarile, Arturo Chiti, Michael Lassmann, Boudewijn Brans, Glenn Flux. EANM procedure guidelines for ¹³¹I-meta-iodobenzylguanidine (¹³¹I-mIBG) therapy. Eur J Nucl Med Mol Imaging. 2008 Feb;15(35):1039-1047

¹³¹I-MIBG は、褐色細胞腫、神経芽腫及び神経節細胞腫の神経内分泌腫瘍の放射線内照射に利用されている。通常、3.7 から 11.2GBq の範囲で 45 分から 4 時間かけて静脈投与される^②。

<日本におけるガイドライン等>

1) 日本核医学会の治療ガイドライン (案)^②

日本核医学会分科会 腫瘍・免疫核医学研究会 ¹³¹I-MIBG 内照射療法ガイドライン作成委員会 中條政敬、吉永恵一郎、織内 昇、絹谷清剛. 神経内分泌腫瘍に対す

る 131I-MIBG 内照射療法の適正使用ガイドライン案 —2008年改訂—。
諸外国で薬事承認された医薬品を本邦で褐色細胞腫あるいはパラガングリオーマ、神
経芽腫、甲状腺髄様癌およびカルチノイドの治療に用いられている。通常、個人輸入
され、3.7 から 7.4GBq の範囲で静脈投与される。

(5) 要望内容に係る本邦での臨床試験成績及び臨床使用実態 (上記 (1) 以
外) について

1) 臨床試験

> A Study Evaluating Ultratrace Iobenguane I 131 (MIBG) in Patients With
Malignant Pheochromocytoma / Paraganglioma

Phase II study in US, NCT00874614

> Compassionate Use of 131I-MIBG for Patients With Malignant
Pheochromocytoma

In US, NCT01377532

> Iodine 131 Metaiodobenzylguanidine in Treating Patients With Recurrent,
Progressive, or Refractory neuroblastoma or Malignant Pheochromocytoma or
Paraganglioma

Phase II Study in US, NCT00107289

> A Phase II Study of 131I-Metaiodobenzylguanidine (MIBG) for Treatment of
Metastatic of Unresectable Pheochromocytoma and Related Tumors

Phase II study, in US, NCT01413503

> A Phase II Study of 131I-Metaiodobenzylguanidine (MIBG) in Patients With
Unresectable Malignant Pheochromocytoma and Related Tumors

Phase II study, in US, CHR#H7015-006457-17, CC#03991[®]

> 131-I-MIBG Therapy for Refractory Neuroblastoma and Metastatic
Pheochromocytoma (CHP-830)

Phase II study in US, NCT01163383

> 131MIBG to Treat Malignant Pheochromocytoma

Phase II in US, NCT00028106

> Phase 1-2 Study of Iobenguane (MIBG) I 131 in Patients With Malignant
Pheochromocytoma / Paraganglioma

Phase I&II study in US, NCT00458952

> ULTRATRACE Iobenguane I 131 in Patients With Malignant Pheochromocytoma,
Paraganglioma, or Metastatic Carcinoid

Phase I study in US, NCT00339131

(6) 上記の (1) から (5) を踏まえた要望の妥当性について

< 要望効能・効果について >

1)

<要望用法・用量について>

1)

<臨床的位置づけについて>

1)

4. 実施すべき試験の種類とその方法案

1)

5. 備考

<その他>

1)

6. 参考文献一覧

添付文書

①フェオ MIBG-I131 注射液 添付文書

② EANM procedure guidelines for ¹³¹I-meta-iodobenzylguanidine (¹³¹I-mIBG) therapy. Eur J Nucl Med Mol Imaging (2008) 35:1039-1047

③アマシャムヘルセウケア社 添付文書

④コビディエン社 添付文書

⑤CIS社 カタログ

⑥Brian Rose, Katherine K. Matthay, David Price, John Huberty, Jeffrey A. Norton, Paul A. Fitzgerald. High-Dose ¹³¹I-Metaiodobenzylguanidine Therapy for 12 patients with Malignant Pheochromocytoma. Cancer July 15, 2003/ 98/ 2.

⑦Tim Scholz, Graeme Eisenhofer, Karel Pacak, Henning Dralle, and Hendrik Lehnet. CLINICAL REVIEW: Current Treatment of Malignant Pheochromocytoma. J Clin Endocrinol Metab, April 2007, 92(4): 1217-1225

⑧Greame Eisenhofer, Stefan R Bornstein, Frederieke M Brouwers, Nai-Kong V Cheung, Patricia L Dahia, Ronald R de Krijger, Thomas J Giodano, Lloyd A Greene, David S Goldstein, Hendrik Lehnert, William M Manger, Jhon M Maris, Hartmut P H Neumann, Karel Pacak, Barry L Shulkin, David Smith, Arthus S Tischler and William F Young Jr. Malignant pheochromocytoma: current status and initiatives for future progress. Endocrine-Related Cancer (2004) 11 423-436

⑨Ioannis ILIAS and Karel PACAK. A clinical overview of pheochromocytomas / paragangliomas and carcinoid tumors. Nucl Med

Biol. 2008 August; 35 (Suppl I): S27-S34

- ⑩ Linda D. Bosserman, Paul Fitzgerald. Malignant paraganglioma. COMMUNITY ONCOLOGY Vol.1, Num.1, 47-52
- ⑪ Alexandra Chrisoulidou, Gregory Kaltsas, Ioannis Ilias and Ashley B Grossman. The diagnosis and management of malignant pheochromocytoma and paraganglioma. Endocrine-Related Cancer (2007) 14 569-585
- ⑫ 絹谷清剛、中條政敬、織内昇、吉永恵一郎. 神経内分泌腫瘍に対する ¹³¹I-MIBG 内照射療法の適正使用ガイドライン案—2008年改訂—.
- ⑬ A Phase II Study of ¹³¹I-Metaiodobenzylguanidine (MIBG) in Patients With Unresectable Malignant Pheochromocytoma and Related Tumors
Phase II study, in US, CHR#H7015-006457-17, CC#03991