

2012年10月30日

ARQ 197に関する非小細胞肺癌患者を対象とした エルロチニブとの併用第Ⅲ相臨床試験の中止について

協和発酵キリン株式会社(本社:東京都千代田区、代表取締役社長:花井 陳雄、以下「協和発酵キリン」)は、ARQ 197^{※1}(一般名:tivantinib)に関する進行又は転移性の非小細胞肺癌患者^{※2}を対象とし、エルロチニブ^{※3}を併用したアジア(日本、韓国および台湾)での第Ⅲ相国際共同治験(ATTENTION 試験^{※4})の中止を決定しましたのでお知らせします。

ATTENTION 試験は、ARQ 197 とエルロチニブ併用群と、プラセボとエルロチニブ併用群を比較する無作為化二重盲検比較試験です。本試験において副作用として発症した間質性肺疾患^{※5}(Interstitial lung disease)の頻度を踏まえて、2012年8月に安全性評価委員会^{※6}(Safety Review Committee)が開催され、その勧告により、患者の登録を中断していました。その後、追加調査を基に、再度安全性評価委員会が開催され、その勧告を受けて、本試験を中止することを決定しました。

協和発酵キリンは、2007年4月27日に米国 ArQule(アーキュール)社^{※7}との間で、ARQ 197の日本ならびにアジアの一部(中国、韓国および台湾)での独占的開発・販売権を取得するライセンス契約を締結しております。

※1. ARQ 197(Tivantinib)

ARQ 197は、ArQule社によって創製されたc-Met(受容体チロシンキナーゼ)を選択的に阻害する経口投与の低分子化合物です。c-Metは肝細胞増殖因子受容体で、広範な固形癌で高発現、活性化しており、その発現は腫瘍の浸潤や転移に関与し、腫瘍の悪性と相関していると報告されています。

※2. 非小細胞肺癌

肺癌は小細胞肺癌と非小細胞肺癌の2種類に大きく分類することができます。非小細胞肺癌は、さらに扁平上皮癌、腺癌、大細胞癌等に分類されますが、ATTENTION 試験では扁平上皮癌を除いた非小細胞肺癌を対象として臨床試験をおこなっています。

※3. エルロチニブ

エルロチニブは、上皮成長因子受容体のチロシンキナーゼを選択的に阻害する経口投与の分子標的薬です。非小細胞肺癌を対象とした適応を取得しており、商品名はタルセバ[®]です。

※4. ATTENTION 試験

ATTENTION 試験は Asian Trial of Tivantinib plus Erlotinib vs. Erlotinib for NSCLC without EGFR Mutation の略です。詳細は以下を参照下さい。

http://www.kyowa-kirin.co.jp/news/2011/20110809_01.html

※5. 間質性肺疾患

間質性肺疾患とは、びまん性肺疾患に属し、病理組織学的には肺泡間質(肺胞壁)あるいは細気管支周囲間質に病変の主座がある疾患群です。炎症を起こし、コラーゲン等が増加して壁が厚くなる病気です。間質性肺炎になると、呼吸困難、発熱、乾性咳嗽等の症状が現れます。進行すると肺は線維化して、さらに硬く小さくなり、広範囲でこの線維化が起こると、呼吸不全となり、死に至ることがあります。

※6. 安全性評価委員会 (Safety Review Committee)

安全性評価委員会とは、安全性データを評価するために設置された委員会です。本委員会は、治験依頼者と独立して、安全性の評価を行い、治験依頼者への助言を行います。

※7. ArQule(アーキュール)社

設立は 1993 年。1996 年に NASDAQ に上場した次世代の低分子抗悪性腫瘍剤の研究開発に特化した米国の医薬開発会社です。本社は Woburn, MA(米国 マサチューセッツ州 ウォーバン市)、CEO は Paolo Pucci 氏です。URL: <http://www.arqule.com/>

本件に関するお問い合わせ先
協和発酵キリン コーポレートコミュニケーション部
03-3282-1903