

表4 副作用対策の現況

副作用対策	有効回答	対策あり
	(%)	(%)
皮膚科併診	89	24
ステロイド外用	89	38
皮膚軟化剤外用	91	69
降圧剤増量	90	21
整腸剤	90	19
止痢薬	89	16
制吐剤	89	5

表5 適正使用ガイドラインにて推奨されている検査

検査の種類・項目	注意する副作用など	対象	頻度・期間												
			投与前	1W	2W	3W	4W	6W	8W	10W	12W	16W	20W	…	終了後
肝機能	肝機能障害	全患者	○	○	○	○	○	○	○	○	○	○	○	○	○
腎機能	腎機能上昇、腎炎	全患者	○		○		○		○		○	○	○	○	○
血球算定	好中球低下、血小板低下など	全患者	○		○		○		○		○	○	○	○	○
血清リン酸値	低リン酸血症	全患者	○		○		○		○		○	○	○	○	○
血圧測定	高血圧、高血圧性クリーゼ、可逆性白質脳症	全患者	来院時(家庭で簡易測定器による測定、最低週1回(できれば毎日))												
腹部画像検査	消化管穿孔、腎炎	腹痛を訴えた患者	適宜												
凝固パラメーター	出血	ビタミンK拮抗薬併用患者	適宜												
甲状腺機能検査 (甲状腺ホルモン、甲状腺刺激ホルモンなど)	甲状腺機能低下症	甲状腺機能低下症を疑わせる具体的な症状の認められた患者	適宜												
胸部画像検査(胸部X線、胸部CT、KL-6)	間質性肺炎	間質性肺炎の疑われる症状が認められた患者	適宜												

表6 ソラフェニブ療法 治療効果

	班研究 (n=250)	SHARP試験 ¹⁾ (n=299)	Asia-Pacific試験 ²⁾ (n=150)	Sorafenib phase II ⁵⁾ (n=137)
全生存期間(ヶ月)				
中央値	11.0	10.7	6.5	9.2
1年生存率(%)	45	44	—	59
6カ月生存率(%)	65	—	53	—
無増悪生存期間(月)				
中央値	2.1	5.5	3.5	4.2/5.5
抗腫瘍効果(%)				
完全奏功	0	0	0	0
部分奏功	4	2	5	2
安定	45	71	46	34
腫瘍制御率	49	43	53	—

* n=151: 病状進行が確認されず死亡した症例は除外

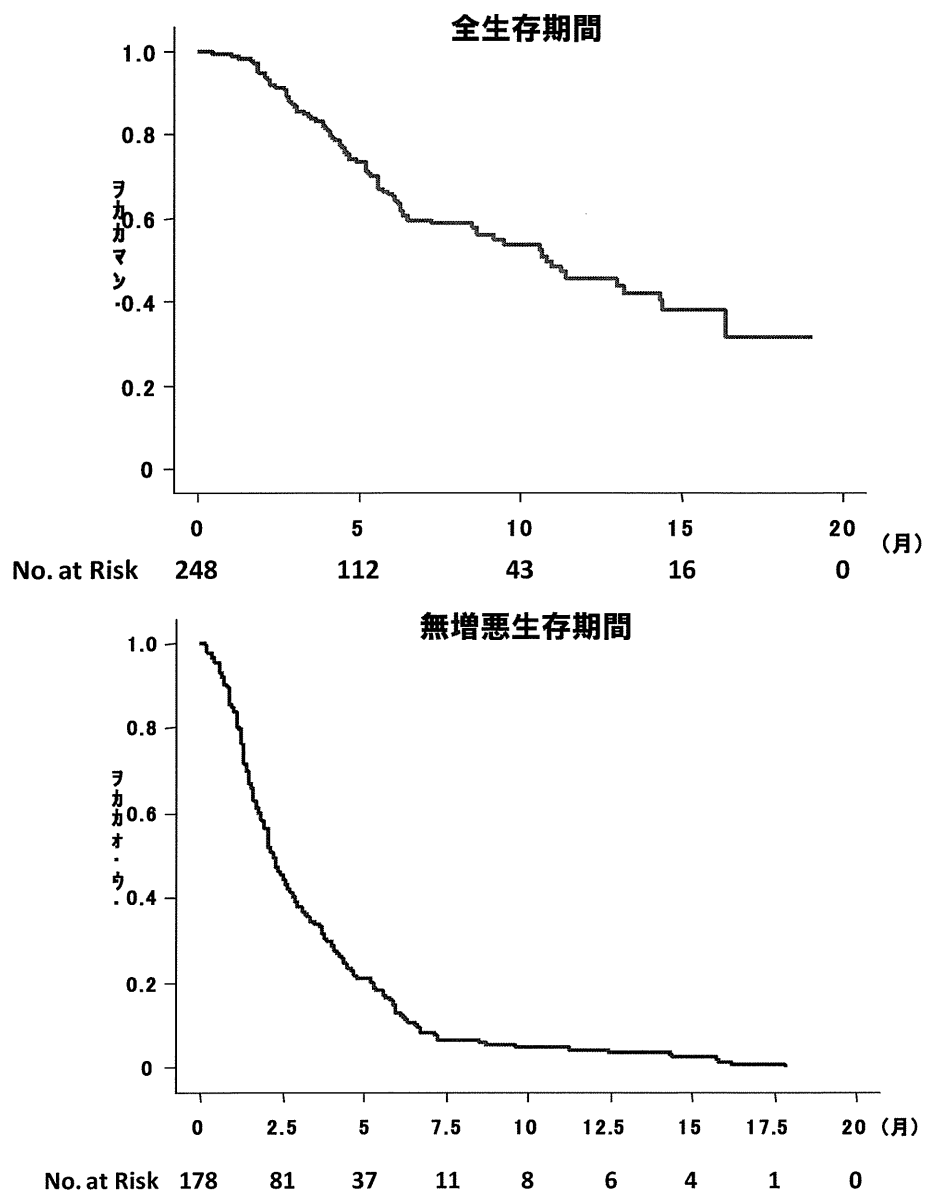
§ n=193: 効果判定未施行の症例は除外

表7 腫瘍制御に関する因子解析

	n	腫瘍制御率 (%)	p値*
年齢			
65歳以上	137	49	0.75
65歳未満	56	46	
性別			
男性	147	50	0.72
女性	43	47	
ECOG-PS			
0	163	50	0.24
1-3	29	38	
Child-Pugh score			
5	65	48	0.82
6	70	44	
7	23	48	
8以上	10	60	
Child-Pugh分類			
A	135	46	0.52
B-C	33	56	
前治療			
あり	173	48	0.87
なし	18	50	
HBs抗原			
陽性	36	50	0.91
陰性	149	49	
HCV抗体			
陽性	112	50	0.66
陰性	77	47	
肝内病変			
あり	174	47	0.26
なし	18	61	
肝内結節数			
5個以上	95	40	0.058
5個未満	83	54	
高度脈管浸潤			
あり	36	50	0.68
なし	141	46	
肝外病変			
あり	105	47	0.64
なし	88	50	
最大腫瘍径			
30mm以上	108	47	0.79
30mm未満	67	49	
Stage (肝癌取り扱い規約)			
I - II	15	53	0.41
III	53	57	
IV A	31	39	
IV B	84	46	
開始量			
通常量	153	48	0.91
減量	39	49	
治療前AFP値			
10以上	151	43	0.021
10未満	25	68	
治療前PIVKA II 値			
40以上	132	42	0.051
40未満	40	60	

* Fisher直接法

図1 ソラフェニブ治療効果



参考文献

- 1 Llovet JM, Ricci S, Mazzaferro V, et al. Sorafenib in advanced hepatocellular carcinoma. *N Engl J Med* 2008; 359: 378-390.
- 2 Cheng AL, Kang YK, Chen Z, et al. Efficacy and safety of sorafenib in patients in the Asia-Pacific region with advanced hepatocellular carcinoma: a phase III randomized, double-blind, placebo-controlled trial. *Lancet Oncol* 2009; 10: 25-34.
- 3 工藤正俊. 3 TACE 不応例に対する治療指針. 肝癌診療マニュアル第2版(日本肝臓学会編), 医学書院, 東京, 2010, pp118-121.
- 4 ネクサバール 副作用検討報告 一肝障害・間質性肺疾患-, バイエル薬品, 2010年5月
- 5 Abou-Alfa GK, Schwartz L, Ricci s, et al. Phaes II study of sorafenib in patients with advanced hepatocellular carcinoma. *J Clin Oncol* 2006; 24: 4293-4300.
- 6 Furuse J, Ishii H, Nakachi K, et al. Phase I study of sorafenib in Japanese patients with hepatocellular carcinoma. *Cancer Sci* 2008; 99: 159-165
- 7 Lencioni R, Marrero J, Venook A, et al. Design and rationale for the non-interventional Global Investigation of Therapeutic DEcisions in Hepatocellular Carcinoma and Of its Treatment with Sorafenib (GIDEON) study. *Int J Clin Pract* 2010; 64: 1034-1041.
- 8 Marrero J et al. Sorafenib treatment and safety profile in Child-Pugh B patients characterized in first interim results of Global Investigation of therapeutic DEcisions in hepatocellular carcinoma and Of its treatment with sorafeNib (GIDEON) study. #1721, 61st Annual meeting of the American Association for the Study of Liver Diseases, 2010.
- 9 Okita K, et al. Phase III study of sorafenib in patients in Japan and South Korea with advanced hepatocellular carcinoma treated after transarterial chemoembolization. #LBA128. 2010 Gastrointestinal Cancers Symposium, 2010.
- 10 Printz C. Clinical trials of note. Sorafenib as adjuvant treatment in the prevention of disease recurrence in patients with hepatocellular carcinoma (HCC) (STORM). *Cancer* 2009; 115: 4646.
- 11 Zhao JD, Liu J, Ren ZG, et al. Maintenance of sorafenib following combined therapy of three-dimensional conformal radiation therapy/intensity-modulated radiation therapy and transcatheter arterial chemoembolization in patients with locally advanced hepatocellular carcinoma: a phase I/II study. *Radiat Oncol* 2010; 5: 12.
- 12 Hsieh CH, Jeng KS, Lin CC, et al. Combination of sorafenib and intensity modulated radiotherapy for unresectable hepatocellular carcinoma. *Clin Drug investing*. 2010; 17: 603-612.
- 13 Abou-Alfa GK, Johnson P, Knox JJ, et al. Doxorubicin plus sorafenib vs doxorubicin alone in patients with advanced hepatocellular carcinoma: a randomized trial. *JAMA* 2010; 304: 2154-2160.
- 14 Hsu CH, Shen YC, Lin ZZ, et al. Phase II study of combining sorafenib with metronomic tegafur/uracil for advanced hepatocellular carcinoma. *J Hepatol* 2010; 53: 126-131.
- 15 Prete SD, Montella L, Caraglia M, et al. Sorafenib plus octreotide is an effective and safe treatment in advanced hepatocellular carcinoma: multicenter phase II So.LAR. study.

- Cancer Chemother Pharmacol 2010; 66: 837-844.
- 16 ネクサバール特定使用成績調査 中間報告書（切除不能な肝細胞癌），バイエル薬品，2010年9月
 - 17 ネクサバール適正使用ガイド 第2版，バイエル薬品，2010年5月。
 - 18 Bhojani N, Jeldres C, Patard JJ, et al. Toxicities associated with the administration of sorafenib, sunitinib, and temsirolimus and their management in patients with metastatic renal cell carcinoma. Eur Urol 2008; 53: 917-930.
 - 19 Lencioni R, Llovet JM. Modified RECIST (mRECIST) assessment for hepatocellular carcinoma. Smin Liver Dis 2010; 30: 52-60.
 - 20 Kudo M, Kubo S, Takayasu K, et al. Response evaluation criteria in cancer of the liver (RECICL) proposed by the Liver Cancer Study Group of Japan (2009 revised version). Hepatol Res 2010; 40: 686-692.
 - 21 Spira D, Fenchel M, Horger M, et al. Comparison of different tumor response criteria in patients with hepatocellular carcinoma after systemic therapy with the multikinase inhibitor sorafenib. Acad Radiol 2011; 18: 89-96.
 - 22 Horger M, Lauer UM, Bitzer M, et al. Early MRI response monitoring of patients with advanced hepatocellular carcinoma under treatment with the multikinase inhibitor sorafenib. BMC Cancer 2009; 9: 208.
 - 23 Murata K, Suzuki H, Sakamoto A, et al. Hypoxia-induced des-gamma-carboxy prothrombin production in hepatocellular carcinoma. Int J Oncol 2010; 36: 161-170.
 - 24 上嶋一臣, 工藤正俊. PIVKA-II は sorafenib の治療効果予測因子になりえる. 肝臓 2010 ; 51 : 681-683.
 - 25 Llovet JM, Pena3 C, Shan3 M, et al. Biomarkers predicting outcome of patients with hepatocellulcar carcinoma: results from the randomized phase III SHARP trial. #149, 59th Annual meeting of the American Association for the Study of Liver Disease, 2008.
 - 26 Zhang Z, Zhou X, Shen H, et al. Phosphorylated ERK is a potential predictor of sensitivity to sorafenib when treating hepatocellular carcinoma: evidence from an in vitro study. BMC Med 2009; 7: 41.
 - 27 Shao Y, Lin Z, Hsu C, et al. Early alpha-fetoprotein response predicts treatment efficacy of antiangiogenic systemic therapy in patients with advanced hepatocellular carcinoma. Cancer 2010; 116: 4590-4596.

第2章 ミリプラチン

適応

CQ1

ミリプラチンは、腎障害患者にも使用できる白金製剤か？

Recommendation

- 血管造影施行可能な程度の腎障害（血清クレアチニン値 2.0 mg/dl 未満）であれば、慎重な投与により、術後の血清クレアチニン値の上昇をきたさず治療が可能である。

Scientific statement

ミリプラチンはリピオドール[®]とともに腫瘍局所に滞留し白金成分を徐放するため、シスプラチニンの血中濃度の上昇が緩やかであり、腎機能に与える悪影響は少ないとされている。

ミリプラチンとジノスタチン・スチマラマー（スマンクス[®]）と比較した無作為割付第II相試験では、治療前の血清クレアチニン値が施設基準内の症例を対象に行われ、ミリプラチン治療群において治療後の血清クレアチニン値が 1.5mg/dl を超える腎機能低下を認めたのは 2.4% に過ぎなかった（表 1）¹。

今回行った「肝がんの新規治療法に関する研究」班調査において、ミリプラチン投与前の血清クレアチニン値は中央値 0.8mg/dl (0.4-10.5) であり、血清クレアチニン値が 1.0mg/dl を超える症例が 17.7% 含まれていた。治療後の血清クレアチニン値の中央値は 0.8mg/dl (0.1-12.6) と、治療前とかわらず、94.7% は 0.5mg/dl 以下の上昇にとどまっていた（表 4）。治療後の血清クレアチニン値が 3mg/dl を超えるグレード 3 以上の腎機能低下を認めたのは 1.8% に過ぎなかった。

治療前の血清クレアチニン値が 2.0mg/dl 未満の症例を対象に解析すると、治療後の血清クレアチニン値の上昇が 0.5mg/dl を超えた症例は 2.5% と少なく、血清クレアチニン値が 3mg/dl を超えるグレード 3 以上の腎機能低下をきたしたのは 0.6% に過ぎなかった（表 4）。

血清クレアチニン値が 2.0mg/dl 前後の症例において、ミリプラチン投与前後の腎機能の経時的推移を観察した結果でも重篤な腎機能の低下は認められなかった。

以上より、血管造影が一般的に可能な血清クレアチニン値が 2.0mg/dl 未満の症例では、腎機能低下をきたさずにミリプラチンの投与が可能と考えられた。

但し、ミリプラチンを用いた肝動脈化学療法(TAI) / 肝動脈化学塞栓療法 (TACE) では、ヨード造影剤や、治療後の発熱に対する消炎鎮痛剤など、腎機能低下をまねく薬剤を同時に使用しており、これらの薬剤による腎障害低下にも十分に留意し、必要に応じ尿量測定や補液などの対応を行う必要がある。

CQ2

ミリプラチンは、Child-Pugh 分類 B の肝障害症例にも安全に使用できるか？

Recommendation

- 重篤な合併症を伴わずに治療可能である。
- 抗腫瘍効果も Child Pugh 分類 A と明らかな差を認めなかった。

Scientific statement

今回行った「肝がんの新規治療法に関する研究」班調査では、Child-Pugh 分類 A が 281 例、B が 144 例含まれていた。Child-Pugh 分類 B 症例において、グレード 3 以上の重篤な副作用は発熱と食欲不振がそれぞれ 0.7% みられたのみであり、グレード 3 以上の腹水貯留や肝不全をきたした症例はなかった（表 5）。また、Child –Pugh 分類 B 17 症例を検討した報告では、治療前後の ICG₁₅ 分値に有意差を認めず、重篤な副作用、追加治療および入院期間の延長を要する腹水増加、肝不全を認めなかった²。

「肝がんの新規治療法に関する研究」班調査は後ろ向き研究であり、Child-Pugh 分類 A と B の背景が異なるため単純な比較はできないが、Child-Pugh 分類 A 症例と比較して、B 症例では発熱の頻度とグレード 3 以上の血小板減少の頻度が高かったが、その他の副作用に有意差は認められなかった（表 5, 6）。

また肝癌治療直接効果判定基準を用いた抗腫瘍効果判定において、Child-Pugh 分類 A 症例と B 症例の治療効果に有意差は認められず（表 7），Child –Pugh 分類 B 症例を対象とした報告でも、腫瘍制御が得られた TE3+TE4 は 50.0% に達した²。

CQ3

ミリプラチニンは、シスプラチニン抵抗性肝細胞癌に効果的か？

Recommendation

- 現在のところ、シスプラチニン耐性肝細胞癌に対する臨床的有用性は不明である。

Scientific statement

ミリプラチニンは第3世代のプラチナ製剤に分類され、基礎的な検討では、シスプラチニン耐性株に対して交差耐性を示さず、活性を保つ可能性が期待されている³。

シスプラチニンを用いたリピオドール併用肝動脈化学療法(Lip-TAI)にて不応となった肝細胞癌に対して、ミリプラチニンを用いた Lip-TAI の国内第I相試験では 18.2%に奏功が得られたとの報告がある⁴。ただし少數例での検討であり、その有用性は定まっているとはいえない、今後の検討が待たれる。

またシスプラチニンを用いた肝動注化学療法の無効例に対するミリプラチニンの有効性を示したデータは現時点ではない。

投与法

CQ4

ミリプラチンに塞栓物質を併用した際の効果や副作用は？

Recommendation

- 塞栓物質による抗腫瘍効果の改善が期待されるが、エビデンスは十分ではない。
- 副作用は、ファルモルビシンを用いた従来の肝動脈化学塞栓療法(TACE)と明らかな差を認めない可能性がある。

Scientific statement

肝動脈カテーテル療法を行う上で、一般的に塞栓物質を併用すると、その血流遮断効果から併用しない場合に比べ抗腫瘍効果が高まるとされ⁵、多くの場合で塞栓物質を併用する方法が選択されている。しかしミリプラチンを用いた第Ⅰ相試験、第Ⅱ相試験ではミリプラチンと塞栓物質との併用は行われていない^{1,4,6}。

少数例での検討報告では、塞栓物質の併用にてTE3+TE4が60.0-77.7%と、高い奏功率が得られるとの報告がある^{2,7}。

今回行った「肝がんの新規治療法に関する研究」班調査では、473例(88.4%)に塞栓物質が併用されていた。後ろ向き研究であり、塞栓物質併用例と未併用例の症例背景が異なるため単純な比較はできないが、抗腫瘍効果は塞栓物質をもちいた症例が高かった(図1)(塞栓物質あり 49% vs 塞栓物質なし 31%)。またミリプラチンを用いた肝動脈カテーテル療法のTE3/4達成に寄与する独立因子を解析した検討では、塞栓物質の使用がリスク比 3.66($p<0.001$)と高かった(表8)。

現在、ミリプラチンを用いたTACEの第Ⅲ相試験が進行中であり、その結果が塞栓物質併用の有効性を検討するうえで参考になると思われる。

「肝がんの新規治療法に関する研究」班調査では、塞栓物質併用例では、塞栓後症候群と推測される発熱の頻度が高く、また血液学的副作用では好中球減少とAST上昇の頻度が高いものの、多くの副作用出現頻度に有意差は認めず、また肝不全や腹水などの重篤な合併症の発生は認めなかった(表9,10)。

塞栓物質を併用した少数例のパイロット試験(臨床第Ⅱ相試験)でも軽微な合併症は認めるものの、重篤な合併症は認めず⁷、その他の少数例での検討でも重篤な合併症は認めなかつたと報告されている²。

CQ5

アイエーコールで標準の「投与前 hydration(事前輸液)」は必要か？

Recommendation

- 腎不全でなければ必要ない

Scientific statement

肝動注化学療法にて用いられるシスプラチン（アイエーコール®）では、腎毒性を軽減するため投与前後に十分な輸液が必要とされている。

ミリプラチニンはリピオドール®との懸濁性に優れ、リピオドール®とともに腫瘍局所に滞留して白金成分を持続的に放出するという特性を持つ⁸ことから、全身循環への移行が微量であり、腎機能を含めた全身性の副作用の軽減が期待される。

CQ1で記述したようにミリプラチニンが腎機能に与える影響は軽微であると考えられる。第II相試験では腎障害予防目的の事前輸液は施行していない^{1,2}。また「肝がんの新規治療法に関する研究」班調査でも、高度腎機能低下例を除き、事前輸液を施行することなくミリプラチニン投与を行い、重篤な腎障害をきたさずに治療が可能であった。

副作用

CQ6

ミリプラチンの副作用にはどのようなものがあるか？

Recommendation

- 発熱を主とする「塞栓後症候群」が一般的に見られるが、二峰性発熱は比較的少ない。
- 他の白金製剤に比べて嘔気・嘔吐の頻度は低い。
- 腹水出現、肝臓膿瘍、胆汁性囊胞（Biloma）、呼吸困難などの合併症が1%前後にみられている。

Scientific statement

今回行った「肝がんの新規治療法に関する研究」班調査では、ミリプラチンの副作用として発熱を主とする「塞栓後症候群」が90%以上の症例にみられたが、以前からミリプラチンに特徴的といわれていた二峰性発熱は2.8%と比較的少なかった（表2）。

嘔気・嘔吐の頻度はそれぞれ18.8%，13.5%と、他の白金製剤に比べて頻度は低かった。

血液学的副作用は、白血球減少38.2%，血小板減少32.1%，好中球減少20.1%であった。本剤に特徴的といわれている好酸球増加も14.6%と比較的少なかった（表1）^{1,6,7} ENREF 6.

肝機能異常は高頻度であり、AST上昇は49.9%，ALT上昇は78.4%の症例にみられ、治療開始後200IU/L超を示すグレード3以上の頻度は、それぞれ12.4%，26.6%であった。T-bil.上昇も31.6%にみられ、正常値上限の3倍を超すグレード3以上の上昇も3.2%にみられた。

CQ7

ミリプラチニ動注(+ 塞栓)で、肝機能はどの程度悪化するか？

Recommendation

- 術後の ICG₁₅ 分値の悪化はみられない。
- プロトロンビン時間 (PT%) は一過性にやや低下する。

Scientific statement

ミリプラチニ療法後の肝障害のピークは 2 週間以内 46%, 3~5 週 23%, 9~11 週 31% と報告されている⁶.

今回行った「肝がんの新規治療法に関する研究」班調査でも評価可能症例では術後 1~2 週間後の ICG₁₅ 分値の悪化はみられず、プロトロンビン時間 (PT%) は一過性にやや低下するが、経過で回復する症例多かった。

Child-Pugh 分類 B 症例に対するミリプラチニ投与でも、治療前後の ICG₁₅ 分値に有意差を認めず、重篤な副作用、追加治療および入院期間の延長を要する腹水増加、肝不全を認めなかつたと報告されている⁴.

しかし、塞栓物質を併用したミリプラチニの安全性は現時点では確立しておらず、現在、塞栓物質を併用した第 III 相試験が進行中である⁷.

CQ8

ミリプラチニン動脈投与後の血管損傷は起こるか？

Recommendation

- 肝動脈閉塞、動脈狭窄、動脈門脈シャントおよび血管損傷に起因すると考えられる肝葉萎縮などの血管損傷はまれである。

Scientific statement

これまでのミリプラチニン投与を行った国内第Ⅰ相試験および国内第Ⅱ相試験では、非血液学的毒性で血管損傷の報告はない^{4,6}。また今回の「肝がんの新規治療法に関する研究」班調査でも血管損傷の報告はなかった（表2）。塞栓物質を用いない肝動脈化学療法(TAI)にて、ミリプラチニンとジノスタチン・スチマラマー（スマンクス®）と比較した無作為化比較第Ⅱ相試験では、血管障害はジノスタチン・スチマラマー群31例中48.4%にみられたが、ミリプラチニン群では、73例中0%であった¹。ミリプラチニン治療後2–6ヶ月後に再度血管造影を行った9例を検討した報告では、動脈狭窄、動脈閉塞、動脈門脈シャントはみられなかった²。

効果判定

CQ9

ミリプラチンの治療効果判定は何週後に行うのが適切か？

Recommendation

- ミリプラチン投与 1 週間後の dynamic CT での判定では非特異的リピオドールの集積があるため、治療効果判定は投与後 4～8 週間後に行うことが望ましい。

Scientific statement

ミリプラチン投与後、翌日や 1 週間後の効果判定では、投与したリピオドールの非特異的な沈着がみられ、過大評価されることがある。この非特異的沈着がなくなった 4～8 週後に dynamic CT にて治療効果判定を行うことが望ましい。臨床第 I 相試験では、治療効果判定は 1 週間後、5 週後、3 ヶ月後に dynamic CT を行い評価していた⁴。臨床第 II 相試験では、3 ヶ月毎に dynamic CT にて抗腫瘍効果を判定していた⁶。

表 1 ミリプラチン 臨床検査値異常

	研究班 (n=535)		第Ⅱ相試験 ⁵⁾ (n=16)		無作為割付第Ⅱ相試験 ¹⁾ (n=83)	
	全(%)	G3/4(%)	全(%)	G3/4(%)	全(%)	G3/4(%)
白血球減少	38.2	5.1	51	0	41.0	1.2
好中球減少	20.1	5.1	63	19	53.0	8.4
好酸球増加	14.6	—	100	0	84.3	0
単球増加	—	—	—	—	57.8	0
リンパ球減少	—	—	51	0	79.5	0
血小板減少	32.1	9.3	44	0	50.6	1.2
AST 増加	49.9	12.4	56	44	62.7	26.5
ALT 増加	78.4	26.6	44	19	59	24.1
ビリルビン増加	31.6	3.2	31	19	57.8	12.0
γGTP 増加	16.1	2.0	—	—	49.4	0
ALP 增加	12.3	0.2	44	0	30.1	1.2
クレアチニン上昇	11.5	1.8	25	0	—	2.4*

CTC-AE v3.0

日本癌治療学会薬物有害反応判定基準

* クレアチニン上昇は G2 の症例を含む

表 2 ミリプラチン 副作用 1

	研究班 (n=535)		第Ⅱ相試験 ⁶⁾ (n=16)		無作為割付第Ⅱ相試験 ¹⁾ (n=83)	
	全(%)	G3/4(%)	全(%)	G3/4(%)	全(%)	G3/4(%)
発熱	81.3	0.2	94	0	96.4	3.6
二峰性発熱	2.8	—	—	—	—	—
食欲不振	29.7	—	—	—	—	—
腹痛	21.2	0	50	0	—	—
嘔気	18.8	0	25	0	—	—
嘔吐	13.5	0	—	—	55.4	1.2
疲労	9.3	0	—	—	39.8	0
悪寒	—	—	—	—	39.8	0
投与部位疼痛	21.2	0	50	0	43.4	0
下痢	2.0	0	31	0	—	—
腹水	1.2	0	—	—	—	—
肝不全	0.3	0.3	—	—	0	0
血管障害	—	—	—	—	—	—

CTC-AE v3.0

日本癌治療学会薬物有害反応判定基準

表 3 ミリプラチン 副作用2

頻度(%)	
腹水	1.2
肝膿瘍	0.6
Biloma	0.3
呼吸困難	0.3

表 4 ミリプラチン 副作用(腎障害)

Cre 上昇	all (n=513)	治療前 Cre	治療前 Cre
		<2.0mg/dl	≥2.0mg/dl
≤0.5 mg/dl	94.7%	97.5%	13.3%
0.6–1.0 mg/dl	2.4%	1.7%	20.0%
1.1–2.0 mg/dl	1.2%	0.2%	33.3%
2.1–3.0 mg/dl	0.6%	0.0%	20.0%
>3.0 mg/dl	1.0%	0.6%	13.3%

表 5 Child-Pugh 分類別 副作用

	all (n=535)		Child-Pugh 分類 A (n=281)		Child-Pugh 分類 B (n=144)	
	全(%)	G3/4(%)	全(%)	G3/4(%)	全(%)	G3/4(%)
発熱	81.3	0.2	75.5	0	86.1	0.7
二峰性発熱	2.8		2.5	—	5.1	—
食欲不振	29.7	0.2	31.7	0	34.0	0.7
投与部位疼痛	21.2	0	25.6	0	15.3	0
嘔気	18.8	0	21.4	0	12.5	0
嘔吐	13.5	0	11.6	0	6.1	0
疲労	9.3	0	12.2	0	10.3	0
下痢	2.0	0	1.8	0	1.0	0
腹水	1.2	0	0	0	3.0	0
肝不全	0.3	0.3	0.3	0.3	0	0

CTC-AE v3.0

*p<0.05 (A vs B)

表 6 Child-Pugh 分類別 臨床検査値異常

	all (n=535)		Child-Pugh 分類 A (n=281)		Child-Pugh 分類 B (n=144)	
	全(%)	G3/4(%)	全(%)	G3/4(%)	全(%)	G3/4(%)
白血球減少	38.2	5.1	18.2	3.3	25.2	5.8
好中球減少	20.1	5.1	17.3	3.6	23.4	5.8
好酸球增加	14.6	—	17.9		11.5	
血小板減少	32.1	9.3	30.9	5.8	30.2	13.7
AST 増加	49.9	12.4	45.2	13.5	50.7	19.4
ALT 增加	78.4	26.6	81.0	28.8	70.3	28.3
ビリルビン増加	31.6	3.2	26.1	0	46.0	5.8
γ GTP 増加	16.1	2.0	15.8	2.6	14.5	0
ALP 增加	12.3	0.2	12.7	0	10.1	0.7
クレアチニン上昇	11.5	1.8	11.6	2.2	10.8	1.4

CTC-AE v3.0

*p<0.05 (A vs B)

表 7 有効性比較

研究班	all (n=535)	Child-Pugh 分類		第Ⅱ相試験 ⁵⁾ (n=16)	無作為割付 第Ⅱ相試験 ¹⁾ (n=83)
		A	B		
		Child-Pugh 分類 (n=281)	Child-Pugh 分類 (n=144)		
抗腫瘍効果(%)					
TE4	22.8	25.3	23.6	56	26.5
TE3	24.3	26.7	20.8	6	25.3
TE2	26.0	26.0	29.9	19	22.9
TE1	16.6	12.5	17.4	19	20.5
評価なし	10.3	9.6	8.3	0	4.8
TE3+TE4	47.1	52.0	44.4	61	51.8

肝癌治療直接効果判定基準

図 1 塞栓物質別治療効果

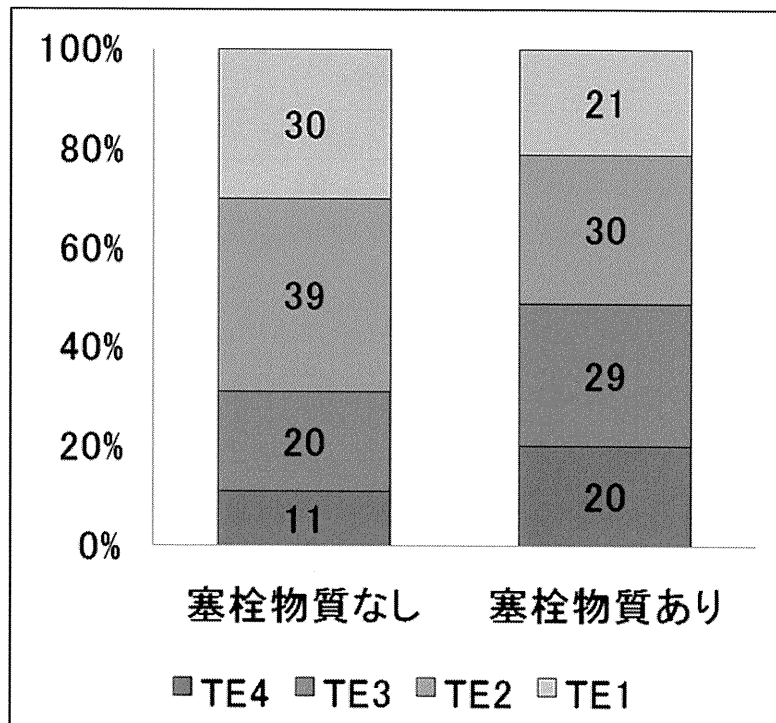


表 8 ミリプラチニ有効(TE3/4)達成に寄与する独立因子

要因	カテゴリー	リスク比	95%信頼限界	P
塞栓物質	なし	1		<0.001
	あり	3.66	2.13–6.29	
腫瘍個数	単発	1		0.017
	2~3 個	1.01		
	4~9 個	0.66		
	10 個以上	0.3	0.13–0.67	
過去の TAE 歴	なし	1		0.018
	あり	0.48	0.26–0.88	

Cox 比例ハザードモデル

表 9 塞栓物質別 副作用

	all (n=535)		TACE 例 (n=425)		TAI 例 (n=54)		* p<0.05 (TACE vs TAI)
	全(%)	G3/4(%)	全(%)	G3/4(%)	全(%)	G3/4(%)	
発熱	81.3	0.2	84.4	0.2	56.1	0	*
二峰性発熱	2.8		3.0	—	0	—	
食欲不振	29.7	0.2	30.4	0.2	22.4	0	
投与部位疼痛	21.2	0	22.2	0	13.8	0	
嘔気	18.8	0	20.1	0	4.0	0	
嘔吐	13.5	0	14.2	0	0	0	
疲労	9.3	0	9.2	0	—	—	
下痢	2.0	0	2.1	0	0	0	
腹水	1.2	0	0.9	0	5.6	0	
肝不全	0.3	0.3	0.3	0.3	0	0	

CTC-AE ver 3.0

*p<0.05 (TACE vs TAI)

表 10 塞栓物質別 臨床検査値異常

	all (n=535)		TACE 例 (n=425)		TAI 例 (n=54)		* p<0.05 (TACE vs TAI)
	全(%)	G3/4(%)	全(%)	G3/4(%)	全(%)	G3/4(%)	
白血球減少	38.2	5.1	22.8	5.5	20.4	1.9	
好中球減少	20.1	5.1	21.4	5.5	3.7	0	*
好酸球増加	14.6	—	14.8		11.8		
血小板減少	32.1	9.3	33.2	10.4	24.1	0	
AST 増加	49.9	12.4	52.8	19.3	25.9	8.6	*
ALT 増加	78.4	26.6	78	24.5	81.5	44.4	*
ビリルビン増加	31.6	3.2	32.1	3.3	27.8	0	
γ GTP 増加	16.1	2.0	16.1	1.8	14.8	3.7	
ALP 増加	12.3	0.2	12.6	0.2	9.3	0	
クレアチニン上昇	11.5	1.8	10.7	1.8	18.5	1.9	

CTC-AE ver 3.0

*p<0.05 (TACE vs TAI)

参考文献

- 1 Okusaka, T., Kasugai, H., Ishii, H. & Group, S.-J. S. A randomized phase II trial of intra-arterial chemotherapy using a novel lipophilic platinum derivative (SM-11355) in comparison with Zinostatin sitmalamer in patients with hepatocellular carcinoma. *ASCO annual meeting 2009*, 4583 (2009).
- 2 Imai, N. *et al.* Transcatheter arterial chemotherapy with miriplatin for patients with hepatocellular carcinoma and Child-Pugh B liver cirrhosis. *Kanzo* 51, 758-760 (2010).
- 3 Hanada, M., Takasu, H. & Kitaura, M. Acquired resistance to miriplatin in rat hepatoma AH109A/MP10 is associated with increased Bcl-2 expression, leading to defects in inducing apoptosis. *Oncology reports* 24, 1011-1018 (2010).
- 4 Fujiyama, S. *et al.* Phase I clinical study of a novel lipophilic platinum complex (SM-11355) in patients with hepatocellular carcinoma refractory to cisplatin/lipiodol. *Br J Cancer* 89, 1614-1619 (2003).
- 5 Yamashita, Y., Takahashi, M., Fujimura, N. & Kan, M. Clinical evaluation of hepatic artery embolization: comparison between Gelfoam and Lipiodol with anticancer agent. *Radiat Med* 5, 61-67 (1987).
- 6 Okusaka, T., Okada, S., Nakanishi, T., Fujiyama, S. & Kubo, Y. Phase II trial of intra-arterial chemotherapy using a novel lipophilic platinum derivative (SM-11355) in patients with hepatocellular carcinoma. *Invest New Drugs* 22, 169-176 (2004).
- 7 池田健次, 奥坂拓志, 池田公史 & 森本学. 脂溶性白金錯体 SM-11355(ミリプラチン水和物)による肝動脈化学塞栓療法 塞栓材併用時の安全性と有効性について. *癌と化学療法* 37, 271-275 (2010).
- 8 Maeda, M., Uchida, N. A. & Sasaki, T. Liposoluble platinum(II) complexes with antitumor activity. *Japanese journal of cancer research : Gann* 77, 523-525 (1986).