

2018年8月8日

各位

**アレイ バイオフーマ社、BRAfV<sup>600E</sup> 遺伝子変異陽性の転移性大腸がんを対象とした  
BRAfTOVI<sup>TM</sup>、MEKTOVI<sup>®</sup>および Cetuximab の併用療法に関して、  
FDA よりブレイクスルーセラピー（画期的治療薬）の指定を受ける**

本資料は、アレイ バイオフーマ社が 2018 年 8 月 7 日に発表した英語版プレスリリースを和文抄訳として提供するものです。和文抄訳の内容につきましては、英語原文が優先されます。英語原文のプレスリリースは、<http://www.arraybiopharma.com/> をご参照ください。

**プレスリリース本文、第一段落からの抜粋**

（コロラド州ボルダー、2018年8月7日）—Array BioPharma Inc. (NASDAQ : ARRY、以下、Array 社) は、本日、1~2 回の前治療に効果がなく、FDA が承認した検査法により検出された BRAfV<sup>600E</sup> 遺伝子変異陽性の転移性大腸がん (mCRC) 患者の治療薬として、エンコラフェニブ (BRAfTOVI<sup>TM</sup>)、ビニメチニブ (MEKTOVI<sup>®</sup>) および cetuximab の併用療法に関して、米国 FDA よりブレイクスルーセラピーの指定を受けたことを発表しました。BRAfV<sup>600E</sup> 遺伝子変異陽性の mCRC 患者は、遺伝子変異のない mCRC 患者と比較して、死亡リスクが 2 倍以上高く、現在、特にこの大きなアンメットニーズが残された患者に承認された治療法はありません。

**小野薬品工業とアレイ バイオフーマ (Array) 社の提携について**

2017 年 5 月に小野薬品工業は、Array 社と BRAf 阻害剤のエンコラフェニブ および MEK 阻害剤のビニメチニブに関するライセンス契約を締結し、当社が日本および韓国で両剤を開発および商業化する権利を Array 社から取得しました。

2018 年 4 月に、当社は「BRAf 遺伝子変異を有する根治切除不能な悪性黒色腫」に対する効能・効果に係る両剤の国内製造販売承認申請を行いました。現在、両剤の併用療法による BRAf 遺伝子変異陽性の悪性黒色腫を対象とした臨床試験 (COLUMBUS 試験) および BRAf 遺伝子変異陽性の大腸がんを対象とした臨床試験 (BEACON CRC 試験) の 2 つのグローバル第 III 相臨床試験が実施されています。

以上

< 本件に関する問い合わせ >  
小野薬品工業株式会社 広報部  
TEL : 06-6263-5670  
FAX : 06-6263-2950



この資料は、米国アレイ バイオファーマ社が 2018 年 8 月 7 日(米国現地時間)に発表しましたプレスリリースの和文抄訳であり、内容につきましては英語原文が優先されます。

**アレイ バイオファーマ社、BRA<sup>V600E</sup> 遺伝子変異陽性の転移性大腸がんを対象とした BRAFTOVI<sup>TM</sup>、MEKTOVI<sup>®</sup>および Cetuximab の併用療法に関して、FDA よりブレイクスルーセラピー（画期的治療薬）の指定を受ける**

- － 指定は第Ⅲ相試験である BEACON CRC 試験の安全性導入期（Safety Lead-In）に基づいています。

（コロラド州ボルダー、2018 年 8 月 7 日）－Array BioPharma Inc. (NASDAQ : ARRAY、以下、Array 社) は、本日、1～2 回の前治療に効果がなく、FDA が承認した検査法により検出された BRA<sup>V600E</sup> 遺伝子変異陽性の転移性大腸がん（mCRC）患者の治療薬として、エンコラフェニブ（BRAFTOVI<sup>TM</sup>）、ビニメチニブ（MEKTOVI<sup>®</sup>）および cetuximab の併用療法に関して、米国 FDA よりブレイクスルーセラピーの指定を受けたことを発表しました。BRA<sup>V600E</sup> 遺伝子変異陽性の mCRC 患者は、遺伝子変異のない mCRC 患者と比較して、死亡リスクが 2 倍以上高く、現在、この大きなアンメットニーズが残された患者に対する承認された治療法はありません [1-6]。

ブレイクスルーセラピーの指定は、既存の治療法と比較して、1 つ以上の臨床的に重要な評価項目において、当該治療薬の顕著な改善を示す予備的臨床エビデンスが示唆される重篤な状態を治療することを意図した薬剤の開発および審査を迅速化するように設計された FDA のプロセスです。

Chief Medical Officer である Victor Sandor (M.D.) は次のように述べています。「我々は、FDA が BRA<sup>V600E</sup> 遺伝子変異陽性の mCRC 患者さんにとって、この併用療法の可能性を認識いただいたことをうれしく思います。BRA<sup>V600E</sup> 遺伝子変異陽性の mCRC に特定した治療に承認されたレジメンがないため、今回の指定は、重大なニーズがあるこれらの患者さんに重要な治療選択肢をお届けする我々の努力を促進し、FDA と密接に協働する機会を提供しています。」

2018 年 6 月に第 20 回 世界消化器癌学会（ESMO-GI）で発表されたように、進行中の無作為化第Ⅲ相 BEACON CRC 試験の Safety lead-in の結果で、解析時点において、全生存期間（OS）のデータは 12.6 カ月時点で十分に揃っており、OS の中央値（mOS）は未達であることが示されました。

- ・ このコホートの 1 年生存率は、62%でした。
- ・ トリプレット療法を受けた患者での無増悪生存期間の中央値（mPFS）は、8 カ月（95%信頼区間：5.6 - 9.3）で、1 回の前治療を受けた患者と 2 回の前治療を受けた患者では同等のものでした。
- ・ 確定奏効率は 48%であり、1 回のみ前治療を受けた患者 17 例では、奏効率（ORR）は 62%でした。
- ・ トリプレット療法では予期せぬ毒性が認められず、全般に忍容性は良好でした。患者の 10% 以上で最も一般的に認められたグレード 3～4 の有害事象は、疲労（13%）、貧血（10%）、血中クレアチンキナーゼ増加（10%）およびアスパラギン酸アミノトランスフェラーゼ（AST）増加（10%）でした。

BRAF<sup>V600E</sup> 遺伝子変異陽性の mCRC 患者を対象にした BRAFTOVI、MEKTOVI および cetuximab のトリプレット療法は治験中であり、FDA に承認されていません。

### 大腸がんについて

大腸がん (CRC) は、世界で男性で 3 番目、女性では 2 番目に多いタイプのがんであり、2012 年には約 140 万人が新たに診断されています。2012 年には、世界で約 694,000 人が CRC で亡くなっています [7]。米国だけで、2018 年に推定 140,250 人が結腸または直腸がんと診断され、約 50,000 人が亡くなると推定されています [8]。米国では、BRAF 遺伝子変異陽性は、CRC 患者の 10~15% で発生すると推定されており、これらの患者の予後は不良です [5, 6, 9, 10]。BRAF<sup>V600E</sup> 遺伝子変異陽性の CRC 患者の死亡リスクは、BRAF 野生型の患者の 2 倍以上です [11]。BEACON CRC 試験の対照群と同様に、irinotecan と cetuximab を含む複数のレジメンで、1 回もしくは 2 回の前治療後に病勢進行した BRAF<sup>V600E</sup> 遺伝子変異陽性の mCRC 患者における臨床活性のベンチマークが確立されており、ORR で 4 - 8%、mPFS で 1.8 - 2.5 カ月および mOS で 4 - 6 カ月です [1 - 6, 12]。

### BEACON CRC 試験について

BEACON CRC 試験は、1 レジメンもしくは 2 レジメンの治療後に病勢進行した BRAF<sup>V600E</sup> 遺伝子変異陽性の mCRC 患者を対象に、BRAFTOVI、MEKTOVI および cetuximab の有効性及び安全性を評価するグローバル無作為化非盲検試験です。BEACON CRC 試験は、BRAF<sup>V600E</sup> 遺伝子変異陽性の mCRC を対象とした BRAF 阻害剤と MEK 阻害剤併用の標的治療を評価するようデザインされた最初で唯一の第Ⅲ相臨床試験です。患者 30 例が Safety lead-in 評価に組み入れられ、トリプレット療法 (BRAFTOVI 300 mg、1 日 1 回、MEKTOVI 45 mg、1 日 2 回、および cetuximab、ラベルに基づき) を受けました。患者 30 例中 29 例が BRAF<sup>V600E</sup> 遺伝子変異陽性でした。1 例だけに DNA ミスマッチ修復機構欠損による MSI-H が検出されました。以前にも発表されていますように、トリプレット療法で良好な忍容性が認められ、本試験の無作為化を開始することができました。

BEACON CRC 試験の無作為化された部分は、cetuximab および irinotecan による療法と比較して、MEKTOVI の有無と cetuximab の併用における BRAFTOVI の有効性を評価するようデザインされています。約 615 例の患者が、トリプレット療法、ダブルット療法 (BRAFTOVI および cetuximab) または対照療法 (irinotecan による療法および cetuximab) を受けるよう 1 : 1 : 1 に無作為に割り付けられます。本試験の主要評価項目は、対照療法と比較したトリプレット療法の全生存期間です。副次評価項目は、対照療法と比較したダブルット療法の有効性、ダブルット療法と比較したトリプレット療法の有効性です。他の副次評価項目には、PFS、ORR、奏効期間、安全性および忍容性が含まれます。健康関連の生活の質データも評価されます。この試験は、北米、南米、欧州、アジア太平洋地域の 200 以上の治験施設で実施されます。患者登録は 2018 年に完了する予定です。

### BRAFTOVI および MEKTOVI について

BRAFTOVI (エンコラフェニブ) は経口低分子 BRAF キナーゼ阻害剤であり、MEKTOVI (ビニメチニブ) は経口低分子 MEK 阻害剤です。両剤とも MAPK シグナル伝達経路 (RAS-RAF-MEK-ERK) における重要な酵素を標的としています。この経路におけるタンパク質の不適切な活性化は、悪性黒色腫、大腸がん、非小細胞肺癌、甲状腺がんなどの多くのがんにおいて生じることが示されています。米国において、BRAFTOVI と MEKTOVI の併用療法は、FDA が承認した検査法により検出された BRAF<sup>V600E</sup> もしくは BRAF<sup>V600K</sup> 遺伝子変異陽性の切除不能または転移性の悪性黒色腫患者の治療薬として承認されました。BRAFTOVI は、BRAF 野生型の悪性黒色腫の患者の治療薬としては適応とはされていません。

Array社は、米国およびカナダにおける BRAFTOVI と MEKTOVI の独占的権利を保有しています。Array社は、日本および韓国で両製剤を商業化する独占的権利を小野薬品に、イスラエルで両製剤を商業化する独占的権利を Medison 社に、欧州、アジア（日韓を除く）および中南米を含む他のすべての国において両製剤を商業化する独占的権利を Pierre Fabre 社に供与しています。

BRAFTOVI と MEKTOVI は、米国以外の国では承認されていません。欧州医薬品庁（EMA）、スイス医薬品庁（Swissmedic）およびオーストラリア保健省薬品・医薬品行政局（TGA）は、現在、BRAFTOVI と MEKTOVI の販売承認申請を審査しており、日本の医薬品医療機器総合機構（PMDA）は、両剤の製造販売承認申請を審査中です。

### **BRAFTOVI および MEKTOVI の適応症および重要な安全性情報**

BRAFTOVI および MEKTOVI の適応症および重要な安全性情報については、英語原文のリリースをご参照ください。

### **Array BioPharma について**

Array社は、がんおよび他の重篤な疾患の患者さんを治療するための安全で有効な標的分子薬の創製、開発および商業化に焦点を当てたバイオ製薬会社です。Array社は、米国において BRAF<sup>V600E</sup> もしくは BRAF<sup>V600K</sup> 遺伝子変異陽性の切除不能または転移性の悪性黒色腫患者の治療薬として、BRAFTOVI<sup>TM</sup> カプセルを MEKTOVI<sup>®</sup>錠との併用療法で両剤を販売しています。Array社の主な臨床プログラムであるエンコラフェニブとビニメチニブは、BRAF 遺伝子変異陽性の大腸がんを対象とした第Ⅲ相臨床試験を含む、多数の固形がんを対象とした 30 以上の臨床試験で評価されています。Array社のパイプラインには、selumetinib（AstraZeneca社と提携）、larotrectinib（Loxo Oncology社と提携）、ipatasertib（Genentech社と提携）、tucatinib（Seattle Genetics社と提携）および ARRY-797（Array社の完全子会社である Yarra Therapeutics が開発中）を含め、さらにいくつかの他のプログラムが含まれています。これらの全ての試験は、現在申請に向けて実施されています。Ganovo<sup>®</sup>（danoprevir、Roche社と提携）は、最近、C型ウイルス肝炎の治療薬として中国で承認されました。Array社に関する詳細は、[www.arraybiopharma.com](http://www.arraybiopharma.com) をご覧くださいか、Twitter と LinkedIn の @arraybiopharma をご覧ください。

### **参考文献**

- [1] Kopetz et al., ASCO 2017
- [2] De Roock et al., *Lancet Oncol*, 2010
- [3] Ulivi et al., *J Transl Med*. 2012
- [4] Peeters et al., ASCO 2014
- [5] Saridaki et al., *PLoS One*. 2013
- [6] Loupakis et al., *Br J Cancer*. 2009
- [7] Global Cancer Facts & Figures 3rd Edition. American Cancer Society. Available at: <https://www.cancer.org/content/dam/cancer-org/research/cancer-facts-and-statistics/global-cancer-facts-and-figures/global-cancer-facts-and-figures-3rd-edition.pdf>. Accessed January 2018.
- [8] Cancer Facts & Figures 2018. American Cancer Society. Available at: <https://www.cancer.org/content/dam/cancer-org/research/cancer-facts-and-statistics/annual-cancer-facts-and-figures/2018/cancer-facts-and-figures-2018.pdf>. Accessed January 2018.
- [9] Sorbye H, et al. *PLoS One*. 2015
- [10] Vecchione, et al. *Cell*. 2016
- [11] Safaee Ardekani G, Jafarnejad SM, Tan L, et al. The prognostic value of BRAF mutation in colorectal cancer and melanoma: a systematic review and meta-analysis. *PLoS One*. 2012;7(10): e47054.
- [12] Seymour et al., *Lancet Oncol*, 2013 (supplementary appendix)