

核准日期: 2007年01月15日

修改日期: 2008年03月26日

2008年04月17日

2009年01月09日

2009年09月21日

2010年04月01日

2012年07月03日

2012年08月02日

2012年10月23日

2012年11月29日

2014年05月23日

2015年02月09日

2015年03月03日

2016年06月07日

2016年07月05日

2017年08月02日

2017年10月19日

2018年03月06日

2018年08月21日

2018年09月18日

2018年12月06日

2019年07月18日

2020年08月10日

2021年10月13日

2022年05年06日

2022年07月05日

2024年11月28日

2024年12月12日

注射用硼替佐米说明书

请仔细阅读说明书并在医师或药师指导下使用。

【药品名称】

通用名称: 注射用硼替佐米

商品名称: 万珂[®]

英文名称: Bortezomib for Injection

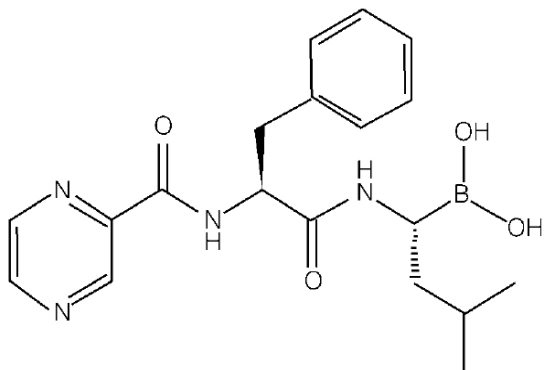
汉语拼音: Zhushayong Pengtizuomi

【成份】

活性成份：硼替佐米

化学名称：[(1R)-3-甲基-1-[(2S)-1-氧-3-苯基-2-[(吡嗪羧基)氨基]丙基]氨基]丁基]硼酸

化学结构式：



分子式：C₁₉H₂₅BN₄O₄

分子量：384.24

辅料：甘露醇、氮气

【性状】

本品为白色或类白色块状物或粉末。

【适应症】

多发性骨髓瘤

本品可联合美法仑和泼尼松(MP 方案)用于既往未经治疗的且不适合大剂量化疗和骨髓移植的多发性骨髓瘤患者的治疗；或单药用于至少接受过一种或一种以上治疗后复发的多发性骨髓瘤患者的治疗。

套细胞淋巴瘤

本品可联合利妥昔单抗、环磷酰胺、多柔比星和泼尼松，用于既往未经治疗的并且不适合接受造血干细胞移植的套细胞淋巴瘤成人患者；或用于复发或难治性套细胞淋巴瘤患者的治疗，患者在使用本品前至少接受过一种治疗。

【规格】

3.5mg

【用法用量】

本品可采用下列给药方法：

- 3-5 秒静脉推注(浓度 1 mg/mL)，或者
- 皮下(浓度 2.5 mg/mL)

由于每种给药途径的重溶浓度不同，因此计算给药体积时须仔细。

鞘内注射会导致死亡。

未经治疗的多发性骨髓瘤患者

本品在联合口服美法仑和口服泼尼松进行治疗时，每个疗程 6 周(如表 1 所示)，共 9 个疗程。在第 1~4 疗程内，每周给予本品 2 次(第 1、4、8、11、22、25、29 和 32 天)。在第 5~9 疗程内，每周给予本品 1 次(第 1、8、22 和 29 天)。两次给药至少间隔 72 小时。

表1：未经治疗的多发性骨髓瘤患者的给药方案

每周给予本品2次 (第1~4个疗程)													
周	1				2		3	4		5		6	
本品 (1.3mg/m ²)	第 1 天	--	--	第 4 天	第 8 天	第 11 天	休息期	第 22 天	第 25 天	第 29 天	第 32 天	休息期	
美法仑 (9mg/m ²)	第 1 天	第 2 天	第 3 天	第 4 天	--	--	休息期	--	--	--	--	休息期	
每周给予本品一次 (第5~9个疗程)													
周	1				2		3	4		5		6	
本品 (1.3mg/m ²)	第 1 天	--	--	--	第8天		休息期	第22天		第29天		休息期	
美法仑 (9mg/m ²)	第 1 天	第 2 天	第 3 天	第 4 天	--	--	休息期	--	--	--	--	休息期	

本品与美法仑、泼尼松联合治疗的剂量调整

本品与美法仑、泼尼松联合治疗的任一疗程开始之前，患者应符合以下条件：

- 血小板计数应 $\geq 70 \times 10^9/L$ ，ANC 应 $\geq 1.0 \times 10^9/L$
- 非血液学毒性应降至 1 级或基线水平

表 2：本品与美法仑、泼尼松联合治疗的剂量调整

毒性	剂量调整或延迟给药
疗程内的血液学毒性： <ul style="list-style-type: none"> 如果在前一个疗程内观察到持续的4级中性粒细胞减少症或血小板减少症，或血小板减少症伴出血 如果给予本品当日(除第1天外)的血小板计数$\leq 30 \times 10^9/L$或ANC$\leq 0.75 \times 10^9/L$ 如果在一个疗程内数次停用了本品(每周2次给药治疗期间停药≥ 3次，或者每周1次给药治疗期间停药≥ 2次) 	<p>考虑在后一个疗程减少美法仑剂量的25%。</p> <p>应停用本品。</p> <p>应在后一疗程降低一个剂量水平(从$1.3 \text{mg}/\text{m}^2$降至$1 \text{mg}/\text{m}^2$，或者从$1 \text{mg}/\text{m}^2$降至$0.7 \text{mg}/\text{m}^2$)。</p>
3级及以上的非血液学毒性	<p>停用本品直至毒性症状减轻至1级或基线水平。</p> <p>然后，以降低一个剂量水平(从$1.3 \text{mg}/\text{m}^2$降至$1 \text{mg}/\text{m}^2$，或从$1 \text{mg}/\text{m}^2$降至$0.7 \text{mg}/\text{m}^2$)重新开始本品治疗。对于与本品相关的神经性疼痛和/或周围神经病变，可根据表3所示暂停或调整本品的剂量。</p>

美法仑和泼尼松的有关信息请参见其说明书。

复发的多发性骨髓瘤患者和复发的套细胞淋巴瘤患者

单药

治疗推荐剂量

本品的推荐剂量为单次注射 $1.3 \text{mg}/\text{m}^2$ ，每周注射 2 次，连续注射 2 周(即在第 1、4、8 和 11 天注射)后停药 10 天(即从第 12 至第 21 天)。

3 周为 1 个疗程，两次给药至少间隔 72 小时。

对于超过 8 个疗程的延续性治疗，可按标准方案给药。对于复发的多发性骨髓瘤患者，也可以按每周 1 次给药、连续给药 4 周的维持方案(第 1、8、15 和 22 天)，随后是 13 天的休息期(第 23 至 35 天)。

剂量调整以及重新开始治疗

当发生任何 3 级非血液学毒性或任何 4 级血液学毒性(不包括下面讨论的神经病变)时, 应暂停本品治疗。一旦毒性症状得到缓解, 可以重新开始本品的治疗, 剂量减少 25%(例如: $1.3\text{mg}/\text{m}^2$ 降低到 $1.0\text{mg}/\text{m}^2$; $1.0\text{mg}/\text{m}^2$ 降低到 $0.7\text{mg}/\text{m}^2$)。

神经性疼痛和/或周围感觉神经病

如果患者发生与本品治疗有关的神经性疼痛或外周感觉神经病, 建议按下表推荐的调整剂量进行治疗, 主治医生应根据患者实际病情选择合适的剂量调整方案。有因严重自主神经病变导致中断或停止治疗的报告。如果患者本身患有严重的神经病变, 只有权衡利弊后方可使用本品。

表 3: 当发生与本品治疗有关的神经性疼痛或者外周感觉或运动神经元病时推荐的剂量调整

周围神经病变症状和体征的严重程度*	用法用量调整
1 级(无症状; 感觉异常或者深肌腱反射丧失), 不伴有疼痛或者功能丧失	不改变
1 级伴有疼痛或者 2 级(中度症状; 工具性日常活动(ADL)受限**)	剂量降至 $1.0\text{mg}/\text{m}^2$ 或将本品的治疗方案改为 $1.3\text{mg}/\text{m}^2$ 每周 1 次
2 级伴有疼痛或者 3 级(重度症状; 自理性日常活动(ADL)受限 ***)	暂停本品的治疗, 直至毒性症状缓解后恢复本品的治疗, 剂量降至 $0.7\text{mg}/\text{m}^2$, 每周注射 1 次。
4 级(导致危及生命; 出现需紧急干预的指征)	停止本品的治疗。

* 根据 NCI 常见毒性标准 CTCAE v 4.0 分级;
** 工具性 ADL: 系指做饭、购买杂物或衣物、打电话、理财等;
*** 自理性 ADL: 系指洗澡、穿衣和脱衣、自己吃饭、如厕、服药且无需卧床。

未经治疗的套细胞淋巴瘤患者

本品与利妥昔单抗、环磷酰胺、多柔比星和泼尼松联合用药的推荐剂量

本品剂量参见单药治疗部分。需治疗 6 个疗程, 对于在第 6 个疗程首次记录缓解的患者, 推荐再接受 2 个疗程的治疗。

3 周为 1 个疗程, 在每个疗程的第 1 天静脉输注以下药物: 利妥昔单抗 $375\text{ mg}/\text{m}^2$ 、环磷酰胺 $750\text{ mg}/\text{m}^2$ 、多柔比星 $50\text{ mg}/\text{m}^2$ 。在每个疗程的第 1、2、3、4 和 5 天口服泼尼松 $100\text{ mg}/\text{m}^2$ 。

未经治疗的套细胞淋巴瘤患者在治疗期间的剂量调整

每个疗程的第 1 天之前(第一疗程除外):

- 血小板计数应 $\geq 100 \times 10^9 / L$ 且中性粒细胞绝对计数(ANC)应 $\geq 1.5 \times 10^9 / L$
- 血红蛋白应 $\geq 8 g / dL (\geq 4.96 \text{ mmol} / L)$
- 非血液学毒性应已恢复到 1 级或基线水平

如果发生任何 3 级非血液学毒性或 3 级血液学毒性(不包括神经病变), 必须暂停本品治疗。

表 4: 未经治疗的套细胞淋巴瘤患者在治疗期间的剂量调整

毒性	剂量调整或延迟给药
血液学毒性	<p>应暂停本品治疗, 最多停药 2 周, 直至患者的 ANC $\geq 0.75 \times 10^9 / L$ 且血小板计数 $\geq 25 \times 10^9 / L$。</p> <ul style="list-style-type: none">• 如果暂停本品治疗后毒性未消退至上述水平, 应停用本品。• 如果毒性消退, 即患者的 ANC $\geq 0.75 \times 10^9 / L$ 且血小板计数 $\geq 25 \times 10^9 / L$, 本品的剂量应降低一个剂量水平(从 1.3 mg/m^2 降至 1 mg/m^2, 或者从 1 mg/m^2 降至 0.7 mg/m^2) <p>应暂停本品治疗。</p>
≥ 3 级非血液学毒性	<p>应暂停本品治疗, 直至毒性症状消退至 2 级或更低水平。然后可降低一个剂量水平重新开始本品治疗(从 1.3 mg/m^2 降低至 1 mg/m^2 或从 1 mg/m^2 降低至 0.7 mg/m^2)。</p> <p>如果发生与本品相关的神经性疼痛和/或周围神经病变, 应根据表 3 所述暂停和/或调整本品给药。</p>

利妥昔单抗、环磷酰胺、多柔比星或泼尼松的有关信息请参见其说明书。

肝功能损伤

轻度肝功能损伤患者不需要调整起始剂量并应按推荐剂量治疗。中重度肝功能损伤患者使用本品的起始剂量应降为 0.7 mg/m^2 , 根据患者第一个周期的耐受性, 随后的治疗剂量增加至 1.0 mg/m^2 或进一步降至 0.5 mg/m^2 。

表 5: 肝功能损伤患者的推荐起始剂量调整表

	胆红素水平	SGOT (AST) 水平	起始剂量调整(单次 $1.3\text{mg}/\text{m}^2$, 每周 2 次)
轻度	$\leq 1.0 \times \text{ULN}$	$> \text{ULN}$	不变
	$> 1.0 \times \sim 1.5 \times \text{ULN}$	任何值	不变
中度	$> 1.5 \times \sim 3 \times \text{ULN}$	任何值	第一个治疗周期的剂量降至 $0.7\text{mg}/\text{m}^2$ 。根据患者的耐受性, 随后的治疗剂量增加至 $1.0\text{mg}/\text{m}^2$ 或进一步降至 $0.5\text{mg}/\text{m}^2$ 。
重度	$> 3 \times \text{ULN}$	任何值	

缩写: SGOT = 血清谷草转氨酶

AST = 天冬氨酸氨基转移酶

ULN = 正常值的上限

肾功能损伤

本品的药代动力学不受患者肾功能损伤程度的影响, 故肾功能损伤的患者无需调整本品的剂量。由于透析会降低本品的浓度, 故应该在透析结束后再给予本品。

给药方法

本品采取静脉或皮下给药。静脉给药时, 本品应通过外周或中心静脉内导管进行 3-5 秒静脉推注, 之后使用 0.9% 氯化钠注射液进行冲洗。皮下给药时, 应将重溶溶液注射到大腿(右侧或左侧)或腹部(右侧或左侧)。多次皮下注射时应轮换使用不同注射部位。

如果皮下注射本品之后发生局部注射部位反应的话, 可采用较低浓度(用 1 mg/mL 替代 2.5 mg/mL)的本品溶液进行皮下给药, 或者转为静脉注射。

【不良反应】

临床试验

复发或难治性多发性骨髓瘤患者静脉注射给药的临床试验不良反应总结

在三项临床研究中评价了硼替佐米在推荐剂量 $1.3\text{mg}/\text{m}^2$ 下的疗效和安全性, 包括一项随机的地塞米松对照 III 期试验(M34101-039), 治疗 669 例经 1~3 线治疗后复发或难治性多发性骨髓瘤患者; 一项单臂、开放性、多中心的 II 期试验, 治疗 202 例至少曾接受过 2 种治疗且近期发现疾病进展的患者(M34100-025); 一项评价硼替佐米剂量-效应的 II 期临床试验, 对复发性多发性骨髓瘤患者使用硼替佐米 $1.0\text{mg}/\text{m}^2$ 或 $1.3\text{mg}/\text{m}^2$ 治疗(M34100-024), 这些患者曾在一线治疗过程中或过后发生疾病进展或复发。

表 6: 在治疗复发或难治性多发性骨髓瘤的 II 期和 III 期临床试验中硼替佐米的不良反应

MedDRA 系统器官分类 首选术语	试验编号	
	M34100-039 (N=331)	M34100-024/025 (N=228 ^a)
血液和淋巴系统疾病		
血小板减少症	115 (35%)	97 (43%)
贫血	87 (26%)	74 (32%)
中性粒细胞减少症	62 (19%)	55 (24%)
白细胞减少症	24 (7%)	15 (7%)
淋巴细胞减少症	15 (5%)	11 (5%)
全血细胞减少症	2 (<1%)	6 (3%)
发热性中性粒细胞减少症	1 (<1%)	1 (<1%)
心脏器官疾病		
心律失常	4 (1%)	2 (<1%)
心动过速	9 (3%)	17 (7%)
房颤	6 (2%)	2 (<1%)
心悸	5 (2%)	4 (2%)
心力衰竭急性发生或恶化, 包含充血性心力衰竭	7 (2%)	8 (4%)
肺水肿	6 (2%)	3 (1%)
心源性休克 ^b	1 (<1%)	-
新出现的左心室射血分数下降	1 (<1%)	-
心房扑动	1 (<1%)	-
心动过缓	3 (<1%)	1 (<1%)
耳及迷路类疾病		
听觉受损	1 (<1%)	1 (<1%)
眼器官疾病		
视力模糊	9 (3%)	25 (11%)
结膜感染和刺激感	14 (4%)	7 (3%)
胃肠系统疾病		
便秘	140 (42%)	97 (43%)
腹泻	190 (57%)	116 (51%)
恶心	190 (57%)	145 (64%)
呕吐	117 (35%)	82 (36%)
胃肠道和腹部疼痛, 口咽疼痛除外	80 (24%)	48 (21%)
消化不良	32 (10%)	30 (13%)
咽喉疼痛	25 (8%)	19 (8%)
胃食管反流	10 (3%)	1 (<1%)
嗳气	2 (<1%)	4 (2%)

MedDRA 系统器官分类 首选术语	试验编号	
	M34100-039 (N=331)	M34100-024/025 (N=228 ^a)
腹胀	14 (4%)	13 (6%)
口腔粘膜炎和口腔溃疡	24 (7%)	10 (4%)
吞咽困难	4 (1%)	5 (2%)
胃肠道出血(上下消化道) ^b	7 (2%)	3 (1%)
直肠出血(包括出血性腹泻)	7 (2%)	3 (1%)
舌溃疡	2 (<1%)	1 (<1%)
干呕	3 (<1%)	2 (<1%)
上消化道出血	1 (<1%)	-
呕血	1 (<1%)	-
口腔粘膜瘀血	3 (<1%)	-
麻痹性肠梗阻	1 (<1%)	2 (<1%)
全身性疾病和给药部位各种反应		
虚弱状态	201 (61%)	149 (65%)
-无力	40 (12%)	44 (19%)
-疲乏	140 (42%)	118 (52%)
-困倦	12 (4%)	9 (4%)
-不适	13 (4%)	22 (10%)
发热	116 (35%)	82 (36%)
寒战	37 (11%)	27 (12%)
下肢浮肿	35 (11%)	27 (12%)
神经性疼痛	21 (6%)	5 (2%)
胸痛	26 (8%)	16 (7%)
注射部位疼痛和刺激	1 (<1%)	1 (<1%)
注射部位静脉炎	1 (<1%)	1 (<1%)
肝胆系统疾病		
高胆红素血症	1 (<1%)	-
肝功能检验异常	3 (<1%)	2 (<1%)
肝炎	2 (<1%) 在 M34101-040 试 验中 ^c	-
免疫系统疾病		
药物性超敏反应	1 (<1%)	1 (<1%)
感染和侵染		
上呼吸道感染	26 (8%)	41 (18%)

MedDRA 系统器官分类 首选术语	试验编号	
	M34100-039 (N=331)	M34100-024/025 (N=228 ^a)
鼻咽炎	45 (14%)	17 (7%)
下呼吸道和肺部感染	48 (15%)	29 (13%)
感染性肺炎 ^b	21 (6%)	23 (10%)
带状疱疹(包括多皮区的或弥散性的)	42 (13%)	26 (11%)
单纯疱疹	25 (8%)	13 (6%)
支气管炎	26 (8%)	6 (3%)
带状疱疹后神经性疼痛	4 (1%)	1 (<1%)
鼻窦炎	14 (4%)	15 (7%)
咽炎	6 (2%)	2 (<1%)
口腔念珠菌病	6 (2%)	3 (1%)
尿道感染	13 (4%)	14 (6%)
导管相关感染	10 (3%)	6 (3%)
败血症和菌血症 ^b	9 (3%)	9 (4%)
胃肠炎	7 (2%)	-
各类损伤、中毒及手术并发症		
导管相关并发症	7 (2%)	8 (4%)
各类检查		
ALT 升高	3 (<1%)	10 (4%)
AST 升高	5 (2%)	12 (5%)
碱性磷酸酶升高	6 (2%)	8 (4%)
GGT 升高	1 (<1%)	4 (2%)
代谢及营养类疾病		
食欲减退和厌食	112 (34%)	99 (43%)
脱水	24 (7%)	42 (18%)
高血糖症	5 (2%)	16 (7%)
低血糖症	7 (2%)	4 (2%)
低钠血症	8 (2%)	18 (8%)
肌肉骨骼和结缔组织疾病		
肢体痛	50 (15%)	59 (26%)
肌痛	39 (12%)	32 (14%)
关节痛	45 (14%)	60 (26%)
良性、恶性和未明确的肿瘤(包括囊肿和息肉)		

MedDRA 系统器官分类 首选术语	试验编号	
	M34100-039 (N=331)	M34100-024/025 (N=228 ^a)
肿瘤溶解综合征	2 (<1%) 在 M34101-040 试 验中 ^c	-
神经系统疾病		
周围神经病变 ^d	120 (36%)	84 (37%)
感觉异常和感觉迟钝	91 (27%)	53 (23%)
头晕, 不包括眩晕	45 (14%)	48 (21%)
头痛	85 (26%)	63 (28%)
味觉障碍	17 (5%)	29 (13%)
多发神经病	9 (3%)	1 (<1%)
晕厥	8 (2%)	17 (7%)
惊厥	4 (1%)	-
意识丧失	2 (<1%)	-
味觉丧失	2 (<1%)	-
精神疾病障碍		
焦虑	31 (9%)	32 (14%)
肾脏和泌尿系统疾病		
肾损伤和衰竭	21 (6%)	21 (9%)
排尿困难	2 (1%)	3 (1%)
血尿	5 (2%)	4 (2%)
呼吸系统、胸及纵膈疾病		
鼻衄	21 (6%)	23 (10%)
咳嗽	70 (21%)	39 (17%)
呼吸困难	65 (20%)	50 (22%)
活动时呼吸困难	21 (6%)	18 (8%)
胸腔积液	4 (1%)	9 (4%)
鼻漏	4 (1%)	14 (6%)
咯血	3 (<1%)	2 (<1%)
皮肤及皮下组织疾病		
皮疹, 可能是瘙痒性, 红斑性, 也可能有白细胞破裂性 血管炎表现	61 (18%)	47 (21%)
荨麻疹	7 (2%)	5 (2%)
血管与淋巴管类疾病		
低血压	20 (6%)	27 (12%)

MedDRA 系统器官分类 首选术语	试验编号	
	M34100-039 (N=331)	M34100-024/025 (N=228 ^a)
体位性/直立性低血压	14 (4%)	8 (4%)
瘀点	6 (2%)	7 (3%)
脑出血 ^b	1 (<1%)	-

^a 所有 228 名患者接受硼替佐米的剂量为 1.3mg/m²

^b 包括致死性结果

^c 一项硼替佐米以 1.3mg/m² 推荐剂量治疗多发性骨髓瘤的研究，患者曾接受过至少 4 种疗法或在方案 M34101-039 中接受高剂量地塞米松后病情恶化

^d 包括在 MedDRA HLT “周围神经病变 (不另分类)” 下面的所有首选术语

复发的多发性骨髓瘤患者静脉注射给药对比皮下给药的临床试验不良反应总结

在一项 III 期临床试验中评价硼替佐米皮下给药在推荐剂量 1.3mg/m² 下的安全性和有效性。这是一项在 222 名复发的多发性骨髓瘤患者中进行的皮下给药对比静脉注射给药的随机、对照试验。

**表 7: 在静脉注射给药对比皮下注射给药治疗复发的多发性骨髓瘤的 III 期临床试验中，
≥ 10% 患者报告的硼替佐米药物不良反应**

MedDRA 系统器官分类	静脉注射给药 (N=74)			皮下注射给药 (N=147)		
	总计	毒性分级, n (%)		总计	毒性分级, n (%)	
首选术语	n (%)	3	≥ 4	n (%)	3	≥ 4
血液和淋巴系统疾病						
贫血	26(35)	6(8)	0	53(36)	14(10)	4(3)
白细胞减少症	16(22)	4(5)	1 (1)	29(20)	9 (6)	0
中性粒细胞减少症	20(27)	10(14)	3 (4)	42(29)	22(15)	4(3)
血小板减少症	27(36)	8(11)	6 (8)	52(35)	12(8)	7(5)
胃肠系统疾病						
腹痛	8 (11)	0	0	5 (3)	1 (1)	0
上腹痛	8 (11)	0	0	3 (2)	0	0
便秘	11 (15)	1 (1)	0	21 (14)	1 (1)	0

腹泻	27(36)	3 (4)	1 (1)	35(24)	2 (1)	1(1)
恶心	14(19)	0	0	27(18)	0	0
呕吐	12(16)	0	1 (1)	17(12)	3 (2)	0
全身性疾病和给药部位各种反应						
乏力	14(19)	4 (5)	0	23(16)	3(2)	0
疲乏	15(20)	3 (4)	0	17(12)	3(2)	0
发热	12(16)	0	0	28(19)	0	0
感染和侵染						
带状疱疹	7(9)	1(1)	0	16(11)	2(1)	0
代谢及营养类疾病						
食欲下降	7(9)	0	0	14(10)	0	0
肌肉骨骼和结缔组织疾病						
肢体疼痛	8 (11)	2 (3)	0	8 (5)	1 (1)	0
神经系统疾病						
头痛	8(11)	0	0	5(3)	0	0
神经性疼痛	17(23)	7 (9)	0	35(24)	5(3)	0
外周感觉神经病	36(49)	10 (14)	1 (1)	51(35)	7(5)	0
精神疾病障碍						
失眠	8(11)	0	0	18(12)	0	0
呼吸系统、胸和纵膈疾病						
呼吸困难	9(12)	2 (3)	0	11(7)	2(1)	0
注：以每组受试者人数作为分母计算每组“总计”项下的百分率。						
以每组受试者人数作为分母计算毒性分级亚组项下的百分率。						

虽然静脉注射给药与皮下给药治疗组的总体安全性数据类似，下表重点列出了在两个治疗组中总发生率相差超过10%的药物不良反应。

表 8：在治疗复发的多发性骨髓瘤的 III 期试验中，静脉注射给药治疗组与皮下注射给药治疗组间总发生率相差>10% 的药物不良反应，按毒性分级和是否导致停药分类

	静脉注射给药 (N=74)	皮下注射给药 (N=147)
--	------------------	-------------------

MedDRA 系统器官分类	分类, n (%)			分类, n (%)		
MedDRA 高位术语	TEAE	G ≥ 3	Disc	TEAE	G ≥ 3	Disc
有TEAE的所有受试者	73(99)	52(70)	20(27)	140(95)	84(57)	33(22)
胃肠系统疾病						
腹泻 (感染性腹泻除外)	27(36)	4(5)	1(1)	35 (24)	3(2)	1(1)
胃肠和腹部疼痛 (口咽疼痛除外)	14(19)	0	0	9(6)	1(1)	0
全身性疾病和给药部位各种反应						
虚弱状态	29(39)	7 (9)	1 (1)	40 (27)	6 (4)	2 (1)
感染和侵染						
上呼吸道感染	19(26)	2(3)	0	20(14)	0	0
神经系统疾病						
周围神经病变 ^a	39(53)	12(16)	10(14)	56 (38)	9(6)	9(6)

^a 代表高位术语;

TEAE表示治疗中出现的不良事件;

G ≥ 3 表示毒性分级≥ 3;

Disc 表示停用任何研究药物。

接受皮下给药的患者发生 3 级或以上毒性的治疗中出现的药物不良反应的总发生率比静脉给药组低 13%(分别为 57% 对 70%)，导致停用硼替佐米的比例比静脉给药组低 5%(22% 对 27%)。有关腹泻(皮下组为 24% 对静注组为 36%)、胃肠和腹部疼痛(皮下组为 6% 对静注组为 19%)、虚弱状态(皮下组为 27% 对静注组为 39%)、上呼吸道感染(皮下组为 14% 对静注组为 26%)以及周围神经病变(不另分类)(皮下组为 38% 对静注组为 53%)的总体发生率，皮下组比静注组低 12%~15%。另外，3 级及以上毒性的周围神经病变的发生率皮下组比静注组低 10%(皮下组为 6% 对静注组为 16%)，而且因外周感觉神经病而停药的比例皮下组比静注组低 8%。

有 6% 的患者报告在皮下给药后出现了局部不良反应，多数为发红。只有 2 名(1%)受试者报告有重度反应。这些重度局部反应包括 1 例瘙痒，1 例发红。这些反应很少导致剂量调整，经过 6 天(中位数)后均消退。

复发的多发性骨髓瘤患者的再治疗

下表总结了经静脉注射硼替佐米再治疗的复发的多发性骨髓瘤患者中，至少 10% 患者报告的硼替佐米药物不良反应(MMY-2036 研究)。

表 9: ≥ 10% 患者报告的硼替佐米药物不良反应的发生率 (MMY-2036 研究)

	硼替佐米再治疗 (MMY-2036)		
	毒性级别		
	合计	3	≥4
分析集: 安全性人群, 数目	130		
发生药物不良反应的受试者数目, n (%)	126 (97)		
MedDRA系统器官分类			
首选术语			
血液和淋巴系统疾病			
血小板减少症	71 (55)	19 (15)	14 (11)
贫血	48 (37)	5 (4)	1 (1)
中性粒细胞减少症	23 (18)	9 (7)	0
白细胞减少症	20 (15)	5 (4)	0
胃肠系统疾病			
腹泻	45 (35)	9 (7)	0
便秘	36 (28)	0	0
恶心	14 (11)	0	0
全身性疾病和给药部位各种反应			
发热	31 (24)	2 (2)	0
乏力	29 (22)	6 (5)	0
疲乏	21 (16)	0	0
外周水肿	15 (12)	0	0
感染和侵染			
呼吸道感染	17 (13)	3 (2)	1 (1)
支气管炎	13 (10)	1 (1)	0
神经系统疾病			
外周感觉神经病	22 (17)	4 (3)	0
周围神经病变	13 (10)	3 (2)	0
呼吸道、胸部及纵膈疾病			
咳嗽	15 (12)	1 (1)	0
呼吸困难	14 (11)	1 (1)	0

		硼替佐米再治疗 (MMY-2036)		
		毒性级别		
		合计	3	≥4
注：百分比以各组受试者数目为分母进行计算。				
不良事件按照MedDRA第14.1版本进行报告。				
研究MMY-2036中，对于仅报告了严重级别的不良事件，其严重级别按照NCI CTCAE毒性级别进行重新映射。				
缺失毒性级别的不良事件按照3级进行统计。				

硼替佐米联合给药治疗复发的多发性骨髓瘤患者的临床试验总结

下表总结了接受硼替佐米联合地塞米松(MMY-2045 研究)或硼替佐米联合聚乙二醇多柔比星脂质体(DOXIL-MMY-3001 研究)治疗复发的多发性骨髓瘤，至少 10%患者报告的药物不良反应。

表 10: 最常见的(任一治疗组至少 10%患者报告)治疗期间出现的药物不良反应，根据毒性级别、系统器官分类、首选术语分类, 安全性分析集(DOXIL-MMY-3001 研究和 MMY-2045 研究)

			联合治疗			
	硼替佐米单药		硼替佐米 + 聚乙二醇 多柔比星脂质体		硼替佐米 + 地塞米松	
	合计 n (%)	级别 ≥3 n (%)	合计 n (%)	级别 ≥3 n (%)	合计 n (%)	级别 ≥3 n (%)
分析集：安全性人群	318		318		163	
发生药物不良反应的受试者	301 (95)		314 (99)		154 (94)	
MedDRA系统器官分类						
首选术语						
胃肠系统疾病						
腹泻	124 (39)	16 (5)	145 (46)	23 (7)	51 (31)	7 (4)
恶心	126 (40)	3 (1)	154 (48)	8 (3)	20 (12)	1 (1)
便秘	98 (31)	2 (1)	99 (31)	3 (1)	50 (31)	9 (6)
呕吐	69 (22)	3 (1)	101 (32)	13 (4)	11 (7)	2 (1)
口腔粘膜炎	11 (3)	1 (< 1)	56 (18)	7 (2)	1 (1)	0
腹痛	24 (8)	4 (1)	34 (11)	2 (1)	11 (7)	1 (1)

			联合治疗			
	硼替佐米单药		硼替佐米 + 聚乙二醇 多柔比星脂质体		硼替佐米 + 地塞米松	
	合计 n (%)	级别 ≥3 n (%)	合计 n (%)	级别 ≥3 n (%)	合计 n (%)	级别 ≥3 n (%)
神经系统疾病						
周围神经病变 ^a	143 (45)	35 (11)	133 (42)	22 (7)	79 (48)	23 (14)
神经性疼痛	63 (20)	14 (4)	54 (17)	9 (3)	26 (16)	4 (2)
头痛	56 (18)	0	59 (19)	3 (1)	9 (6)	0
感觉异常	31 (10)	0	41 (13)	1 (< 1)	22 (13)	2 (1)
头晕	26 (8)	4 (1)	32 (10)	4 (1)	14 (9)	0
全身性疾病和给药部位各种反应						
疲乏	88 (28)	8 (3)	115 (36)	22 (7)	37 (23)	2 (1)
发热	71 (22)	4 (1)	100 (31)	4 (1)	21 (13)	4 (2)
乏力	56 (18)	12 (4)	71 (22)	19 (6)	33 (20)	2 (1)
外周水肿	27 (8)	1 (< 1)	32 (10)	1 (< 1)	43 (26)	3 (2)
血液及淋巴系统疾病						
血小板减少症	89 (28)	53 (17)	106 (33)	76 (24)	61 (37)	28 (17)
中性粒细胞减少症	71 (22)	51 (16)	114 (36)	102 (32)	12 (7)	6 (4)
贫血	68 (21)	30 (9)	80 (25)	29 (9)	35 (21)	16 (10)
感染和侵染						
带状疱疹	29 (9)	6 (2)	34 (11)	6 (2)	16 (10)	1 (1)
支气管炎	21 (7)	3 (1)	31 (10)	1 (< 1)	18 (11)	1 (1)
上呼吸道感染	33 (10)	3 (1)	33 (10)	2 (1)	15 (9)	3 (2)
肌肉骨骼和结缔组织疾病						
背痛	39 (12)	6 (2)	39 (12)	4 (1)	25 (15)	2 (1)
肢体疼痛	48 (15)	8 (3)	34 (11)	1 (< 1)	16 (10)	2 (1)
关节痛	27 (8)	5 (2)	34 (11)	1 (< 1)	14 (9)	1 (1)
呼吸道、胸部及纵膈疾病						
咳嗽	38 (12)	0	58 (18)	0	26 (16)	1 (1)

	联合治疗					
	硼替佐米单药		硼替佐米 + 聚乙二醇 多柔比星脂质体		硼替佐米 + 地塞米松	
	合计	级别 ≥3	合计	级别 ≥3	合计	级别 ≥3
呼吸困难	28 (9)	10 (3)	34 (11)	3 (1)	13 (8)	3 (2)
代谢及营养类疾病						
食欲减低	50 (16)	1 (< 1)	83 (26)	8 (3)	9 (6)	0
皮肤和皮下组织疾病						
皮疹	29 (9)	3 (1)	48 (15)	2 (1)	8 (5)	0
各类检查						
体重降低	12 (4)	0	37 (12)	0	3 (2)	0
精神疾病						
失眠	43 (14)	2 (1)	35 (11)	0	18 (11)	1 (1)

^a 包括以下首选术语：周围神经病变、外周感觉神经病、外周运动神经元病、周围感觉运动神经病、多发神经病。

注：百分比以各组受试者数目为分母进行计算。

不良事件按照MedDRA第14.1版本进行报告。

研究MMY-2045中，对于仅报告了严重级别的不良事件，其严重级别按照NCI CTCAE毒性级别进行重新映射。

未经治疗的多发性骨髓瘤患者的临床试验不良反应总结

下表列出了在一项前瞻性 III 期研究中，未经治疗的 340 例多发性骨髓瘤患者，硼替佐米静脉注射($1.3 \text{ mg}/\text{m}^2$)合用 MP 联合疗法[美法仑($9\text{mg}/\text{m}^2$)和泼尼松($60\text{mg}/\text{m}^2$)]的安全性数据。

表 11：在硼替佐米合用 MP 联合疗法的试验中，≥10%的患者报告的治疗中出现的与药物相关的不良事件

	硼替佐米合用MP 组 (n=340)			MP 组 (n=337)		
	总计	毒性等级, n (%)		总计	毒性等级, n (%)	
首选术语	n (%)	3	≥4	n (%)	3	≥4
血液和淋巴系统疾病						
血小板减少症	164 (48)	60 (18)	57 (17)	140 (42)	48 (14)	39 (12)
中性粒细胞减少症	160 (47)	101 (30)	33 (10)	143 (42)	77 (23)	42 (12)
贫血	109 (32)	41 (12)	4 (1)	156 (46)	61 (18)	18 (5)
白细胞减少症	108 (32)	64 (19)	8 (2)	93 (28)	53 (16)	11 (3)
淋巴细胞减少症	78 (23)	46 (14)	17 (5)	51 (15)	26 (8)	7 (2)
胃肠系统疾病						
恶心	134 (39)	10 (3)	0	70 (21)	1 (<1)	0
腹泻	119 (35)	19 (6)	2 (1)	20 (6)	1 (<1)	0
呕吐	87 (26)	13 (4)	0	41 (12)	2 (1)	0
便秘	77 (23)	2 (1)	0	14 (4)	0	0
上腹痛	34 (10)	1 (<1)	0	20 (6)	0	0
神经系统疾病						
周围神经病变	156 (46)	42 (12)	2 (1)	4 (1)	0	0
神经性疼痛	117 (34)	27 (8)	2 (1)	1 (<1)	0	0
感觉异常	42 (12)	6 (2)	0	4 (1)	0	0
全身性疾病和给药部位各种反应						
疲乏	85 (25)	19 (6)	2 (1)	48 (14)	4 (1)	0
乏力	54 (16)	18 (5)	0	23 (7)	3 (1)	0
发热	53 (16)	4 (1)	0	19 (6)	1 (<1)	1 (<1)
感染和侵染						
带状疱疹	39 (11)	11 (3)	0	9 (3)	4 (1)	0

	硼替佐米合用MP 组 (n=340)			MP 组 (n=337)		
	总计	毒性等级, n (%)		总计	毒性等级, n (%)	
首选术语	n (%)	3	≥4	n (%)	3	≥4
代谢及营养类疾病						
食欲减退	64 (19)	6 (2)	0	19 (6)	0	0
皮肤及皮下组织类疾病						
皮疹	38 (11)	2 (1)	0	7 (2)	0	0
精神疾病障碍						
失眠	35 (10)	1 (<1)	0	21 (6)	0	0

带状疱疹病毒再激活

医生应考虑对使用硼替佐米的患者给予抗病毒预防性治疗。在参加 III 期研究的未经治疗的多发性骨髓瘤患者中，与 MP 治疗组相比，带状疱疹的再激活在硼替佐米合用 MP 组的患者中更常见(分别为 4% 和 14%)。在硼替佐米合用 MP 治疗组中，26% 的患者接受了抗病毒预防，在未接受预防性抗病毒治疗的患者中带状疱疹发生率为 17%，而在接受预防性抗病毒治疗的患者中为 3%。

既往未经治疗且适合干细胞移植的多发性骨髓瘤患者中观察到的药物不良反应

在未经治疗的且适合骨髓移植的多发性骨髓瘤患者接受硼替佐米静脉注射 (1.3mg/m²) 后，可能与硼替佐米有因果关联的不良反应列于下表。在 MMY-3003 研究中，410 名接受硼替佐米联合多柔比星和地塞米松治疗的患者与 411 名接受长春新碱、多柔比星和地塞米松治疗的患者进行对比；在 IFM2005-01 研究中，239 名接受硼替佐米仅联合地塞米松治疗的患者与 239 名接受长春新碱、多柔比星和地塞米松治疗的患者进行对比；在 MMY-3010 研究中，130 名接受硼替佐米联合沙利度胺和地塞米松治疗的患者与 126 名接受沙利度胺和地塞米松治疗的患者进行对比。上述三项研究(MMY3003、IFM2005-01 和 MMY3010)若在移植情况下进行，则下表中所列不良反应仅限于诱导期。

表 12：诱导期发生率≥10%的治疗中出现的药物不良反应的发生率

	合用硼替佐米 (N=779)			不合用硼替佐米 (N=776)		
	总计	毒性等级, n (%)	总计	毒性等级, n (%)		
MedDRA 系统器官分类						
首选术语	n (%)	2 ≥ 3	n (%)	2 ≥ 3		
出现不良反应的所有受试者	715 (92)		679 (88)			
胃肠系统疾病						
便秘	242 (31)	89 (11) 10 (1)	214 (28)	67 (9)	8 (1)	
恶心	215 (28)	71 (9) 22 (3)	206 (27)	77 (10)	9 (1)	
腹泻	133 (17)	29 (4) 23 (3)	110 (14)	26 (3)	6 (1)	
呕吐	95 (12)	30 (4) 18 (2)	87 (11)	35 (5)	6 (1)	
神经系统疾病						
周围神经病变	147 (19)	53 (7) 20 (3)	54 (7)	11 (1)	4 (1)	
感觉异常	101 (13)	24 (3) 11 (1)	80 (10)	15 (2)	2 (<1)	
外周感觉神经病	101 (13)	41 (5) 19 (2)	55 (7)	13 (2)	1 (<1)	
头痛	64 (8)	23 (3) 4 (1)	76 (10)	23 (3)	1 (<1)	
全身性疾病和给药部位各种反应						
疲乏	158 (20)	50 (6) 21 (3)	161 (21)	68 (9)	21 (3)	
发热	153 (20)	56 (7) 25 (3)	159 (20)	40 (5)	36 (5)	
乏力	110 (14)	33 (4) 16 (2)	91 (12)	33 (4)	10 (1)	
血液和淋巴系统疾病						
血小板减少症	239 (31)	54 (7) 63 (8)	171 (22)	27 (3)	27 (3)	
贫血	211 (27)	95 (12) 55 (7)	222 (29)	108 (14)	77 (10)	
白细胞减少症	196 (25)	51 (7) 109 (14)	206 (27)	53 (7)	120 (15)	
感染和侵染						
带状疱疹	86 (11)	50 (6) 24 (3)	18 (2)	9 (1)	5 (1)	
代谢及营养类疾病						
高血糖症	122 (16)	46 (6) 26 (3)	138 (18)	46 (6)	31 (4)	
低钠血症	100 (13)	2 (<1) 29 (4)	82 (11)	6 (1)	12 (2)	
精神疾病障碍						

失眠	96 (12)	32 (4)	6 (1)	82 (11)	30 (4)	6 (1)
注：以每组受试者人数作为分母计算每组的百分率。						
以出现至少一种不良反应的受试者人数计算的发生率，而非事件数。						
不良事件按照MedDRA第13.1版本进行报告。						

中国患者的不良反应

此项针对未经治疗的多发性骨髓瘤患者的研究入选了41例中国患者，其中20例被随机分入硼替佐米联合MP治疗组，21例被随机分入MP治疗组。下表列出了中国患者在治疗中出现的药物相关不良事件。

表 13：中国患者在治疗中出现的与药物相关的不良事件

MedDRA 系统器官分类	MP 组		硼替佐米合用 MP 组	
	中国患者 n=21	总体 n=337	中国患者 n=20	总体 n=340
治疗时出现不良事件的受试者总数 n(%)	21(100)	326(97)	20(100)	338(99)
血液及淋巴系统疾病	18(86)	259(77)	20(100)	279(82)
心脏器官疾病	3(14)	48(14)	3(15)	59(17)
各种先天性、家族性遗传性疾病	0	0	0	1(<1)
耳及迷路类疾病	0	18(5)	0	38(11)
内分泌系统疾病	0	2(1)	1(5)	10(3)
眼器官疾病	0	28(8)	1(5)	73(21)
胃肠系统疾病	9(43)	185(55)	18(90)	262(77)
全身性疾病及给药部位各种反应	8(38)	199(59)	16(80)	239(70)
肝胆系统疾病	2(10)	27(8)	5(25)	31(9)
免疫系统疾病	1(5)	6(2)	0	5(1)
感染及侵染类疾病	10(48)	182(54)	13(65)	234(69)
各类损伤、中毒及手术并发症	0	40(12)	0	40(12)
各类检查	2(10)	21(6)	1(5)	32(9)

代谢及营养类疾病	6(29)	124(37)	10(50)	159(47)
各种肌肉骨骼和结缔组织疾病	5(24)	151(45)	7(35)	172(51)
良性、恶性及性质不明的肿瘤 (包括囊状和息肉状)	0	4(1)	0	7(2)
各类神经系统疾病	4(19)	122(36)	13(65)	253(74)
精神病类	4(19)	76(23)	0	112(33)
肾脏及泌尿系统疾病	4(19)	62(18)	2(10)	54(16)
生殖系统及乳腺疾病	1(5)	15(4)	1(5)	21(6)
呼吸系统、胸及纵膈疾病	5(24)	123(36)	8(40)	133(39)
皮肤及皮下组织类疾病	1(5)	80(24)	8(40)	140(41)
各种手术及医疗操作	0	3(1)	0	7(2)
血管与淋巴管类疾病	1(5)	69(20)	6(30)	112(33)

复发的套细胞淋巴瘤患者的临床试验不良反应总结

在一项 II 期临床研究中(M34103-053)评价了 155 例复发的套细胞淋巴瘤患者接受硼替佐米的推荐剂量 $1.3\text{mg}/\text{m}^2$ 的安全性。硼替佐米在套细胞淋巴瘤患者中的总体安全性与在多发性骨髓瘤患者中观察到的相似。在上述两类患者群中明显的区别为：多发性骨髓瘤患者报告出现的血小板减少症、中性粒细胞减少症、贫血、恶心、呕吐和发热高于套细胞淋巴瘤患者，而套细胞淋巴瘤患者报告出现的周围神经病变、皮疹和瘙痒高于多发性骨髓瘤患者。

未经治疗的套细胞淋巴瘤患者的临床试验总结

表 14 描述了一项前瞻性随机研究的安全性数据，该研究中 240 例未经治疗的套细胞淋巴瘤患者接受硼替佐米静脉注射($1.3\text{ mg}/\text{m}^2$)与利妥昔单抗($375\text{ mg}/\text{m}^2$)、环磷酰胺($750\text{ mg}/\text{m}^2$)、多柔比星($50\text{ mg}/\text{m}^2$)和泼尼松($100\text{ mg}/\text{m}^2$)(VcR-CAP)联合治疗。

两组中 ≥ 3 级出血事件的发生率相似(VcR-CAP 组 4 例，R-CHOP 组 3 例)。VcR-CAP 组的所有 ≥ 3 级出血事件均消退且无后遗症。

VcR-CAP 组中有 31% 患者报告了感染，R-CHOP 组中有 23% 患者报告了感染。两组均报告了呼吸道和肺部感染事件，主要的首选术语为感染性肺炎(VcR-CAP 组为 8%，R-CHOP 组为 5%)。

VcR-CAP 组和 R-CHOP 组带状疱疹再激活的发生率分别为 4.6% 和 0.8%。研究方案修订版中规定必须使用预防性抗病毒治疗。

表 14: 比较 VcR-CAP 和 R-CHOP 的套细胞淋巴瘤研究(研究 LYM-3002, N=482)中最常报告(≥5%)的 3 级和≥4 级不良反应

	VcR-CAP n=240			R-CHOP n=242		
	总计 n(%)	3 级毒性 n(%)	≥4 级毒性 n(%)	总计 n(%)	3 级毒性 n(%)	≥4 级毒性 n(%)
系统器官分类						
首选术语	总计 n(%)	3 级毒性 n(%)	≥4 级毒性 n(%)	总计 n(%)	3 级毒性 n(%)	≥4 级毒性 n(%)
血液及淋巴系统疾病						
中性粒细胞减少症	209 (87)	32 (13)	168 (70)	172 (71)	31 (13)	125 (52)
白细胞减少症	116 (48)	34 (14)	69 (29)	87 (36)	39 (16)	27 (11)
贫血	106 (44)	27 (11)	4 (2)	71 (29)	23 (10)	4 (2)
血小板减少症	172 (72)	59 (25)	76 (32)	42 (17)	9 (4)	3 (1)
发热性中性粒细胞减少症	41 (17)	24 (10)	12 (5)	33 (14)	17 (7)	15 (6)
淋巴细胞减少症	68 (28)	25 (10)	36 (15)	28 (12)	15 (6)	2 (1)
各类神经系统疾病						
外周感觉神经病	53 (22)	11 (5)	1 (< 1)	45 (19)	6 (3)	0
周围神经病变	18 (8)	4 (2)	0	18 (7)	2 (1)	0
感觉减退	14 (6)	3 (1)	0	13 (5)	0	0
感觉错乱	14 (6)	2 (1)	0	11 (5)	0	0
神经痛	25 (10)	9 (4)	0	1 (< 1)	0	0
全身性疾病及给药部位各种反应						
疲乏	43 (18)	11 (5)	1 (< 1)	38 (16)	5 (2)	0
发热	48 (20)	7 (3)	0	23 (10)	5 (2)	0
乏力	29 (12)	4 (2)	1 (< 1)	18 (7)	1 (< 1)	0

	VcR-CAP			R-CHOP		
	n=240			n=242		
系统器官分类	总计	3 级毒性	≥4 级毒性	总计	3 级毒性	≥4 级毒性
首选术语	n(%)	n(%)	n(%)	n(%)	n(%)	n(%)
外周水肿	16 (7)	1 (< 1)	0	13 (5)	0	0
胃肠系统疾病						
恶心	54 (23)	1 (< 1)	0	28 (12)	0	0
便秘	42 (18)	1 (< 1)	0	22 (9)	2 (1)	0
口腔黏膜炎	20 (8)	2 (1)	0	19 (8)	0	1 (< 1)
腹泻	59 (25)	11 (5)	0	11 (5)	3 (1)	1 (< 1)
呕吐	24 (10)	1 (< 1)	0	8 (3)	0	0
腹胀	13 (5)	0	0	4 (2)	0	0
感染及侵染类疾病						
感染性肺炎	20 (8)	8 (3)	5 (2)	11 (5)	5 (2)	3 (1)
皮肤及皮下组织类疾病						
脱发	31 (13)	1 (< 1)	1 (< 1)	33 (14)	4 (2)	0
代谢及营养类疾病						
高血糖症	10 (4)	1 (< 1)	0	17 (7)	10 (4)	0
食欲下降	36 (15)	2 (1)	0	15 (6)	1 (< 1)	0
低钾血症	11 (5)	3 (1)	1 (< 1)	6 (2)	1 (< 1)	0
血管与淋巴管类疾病						
高血压	15 (6)	1 (< 1)	0	3 (1)	0	0
精神病类						
失眠	16 (7)	1 (< 1)	0	8 (3)	0	0

注：R-CHOP=利妥昔单抗、环磷酰胺、多柔比星、长春新碱和泼尼松；
VcR-CAP=万珂、利妥昔单抗、环磷酰胺、多柔比星和泼尼松。

上市后

以下为上市后观察到的、上述临床试验未报告但有重要临床意义的药物不良反应，不良反应发生率基于硼替佐米上市后的全球用药经验。

使用以下规则对药物不良反应 (ADR) 频率进行分类，规则基于国际医学科学组织理事会 (CIOMS) 指南：十分常见($\geq 1/10$)；常见($\geq 1/100$ ，且 $< 1/10$)；偶见($\geq 1/1000$ ，且 $< 1/100$)；罕见($\geq 1/10000$ ，且 $< 1/1000$)；十分罕见($< 1/10000$)。

如下自发报告的不良反应数据并不能精确评价在临床试验和流行病学研究中得出的发生率。并不代表临床试验或流行病学研究中所示的真实发生率。

表 15：上市后不良反应报告

血液及淋巴系统疾病	
罕见	弥漫性血管内凝血
十分罕见	血栓性微血管病
心脏器官疾病	
罕见	完全性房室传导阻滞、心包填塞
耳及迷路类疾病	
罕见	双侧耳聋
眼器官疾病	
罕见	眼部疱疹、视神经病变、失明
罕见	睑板腺囊肿/眼睑炎
胃肠系统疾病	
罕见	缺血性结肠炎、急性胰腺炎
偶见	肠梗阻
感染及侵染	
罕见	疱疹性脑膜脑炎、脓毒性休克
十分罕见	进行性多灶性脑白质病*
免疫系统疾病	
罕见	血管性水肿
十分罕见	速发过敏反应
神经系统疾病	
罕见	脑病、自主神经病变、可逆性后部脑病综合征
十分罕见	格林巴利综合征、脱髓鞘性多发神经病
呼吸系统，胸及纵膈疾病	
罕见	急性弥漫性浸润性肺部疾病、肺性高血压
皮肤及皮下组织类疾病	
十分罕见	史蒂文斯-约翰逊综合征和中毒性表皮坏死溶解
罕见	急性发热性中性白细胞增多性皮肤病(Sweet's syndrome)

*极罕见病例，报告患者在接受硼替佐米治疗期间，感染 John Cunningham(JC) 病毒，导致进行性多灶性脑白质病和死亡，其因果关系尚不明确。

【禁忌】

对硼替佐米、硼或者甘露醇过敏的患者禁用。

【注意事项】

应在有抗肿瘤药物使用经验的医生监督下使用，且应在使用本品的过程中频繁地监测全血细胞计数(CBC)。本品为抗肿瘤药物，配制时应小心，戴手套操作以防皮肤接触。

硼替佐米曾有因不慎的鞘内注射而致死亡的病例报告。因此，本品仅用于静脉和皮下给药，严禁鞘内注射。

总体上，硼替佐米单药治疗的安全性特点与联合美法仑和泼尼松的治疗方案观察到的相似。

- 周围神经病变

使用本品治疗可能会导致周围神经病变(PN)，主要影响感觉神经，但是也有伴或不伴外周感觉神经病的重度运动神经病的报告。

曾出现周围神经病变症状(脚或手有麻木、疼痛或灼烧感)或周围神经病变体征的患者在使用本品治疗期间神经病变的症状(包括≥3 级)可能加重。建议监测此类患者神经病变的症状，如灼烧感、感觉过敏、感觉减退、感觉异常、不适感、神经性疼痛或乏力。在一项对比硼替佐米静脉注射与皮下注射的 III 期试验中，皮下给药组 2 级及 2 级以上的周围神经病变事件的发生率为 24%，静脉给药组为 41% (p=0.0124)。皮下组 3 级及 3 级以上的周围神经病变的发生率为 6%，而静注组为 16% (p=0.0264)(表 8)。因此在静脉注射与皮下注射两组治疗反应率相当的基础上，从皮下给药开始治疗可使已有周围神经病变或周围神经病变高危患者获益。

如果患者出现新的周围神经病变或其症状加重，可能需要调整本品的剂量、治疗方案或调整为皮下给药途径。在一项硼替佐米对地塞米松单药治疗多发性骨髓瘤的 III 期试验中，随着剂量的调整，有 51% 的 2 级及 2 级以上的周围神经病变患者报告周围神经病变有改善或消失。在一项多发性骨髓瘤的 II 期试验中，因 2 级神经病变而退出或有 3 级及以上周围神经病变的患者中有 73% 报告周围神经病变改善或消失。在套细胞淋巴瘤中尚未对周围神经病变的长期转归进行过研究。

- 低血压

在单药治疗多发性骨髓瘤的 II 期和 III 期试验中，低血压(直立性或体位性及未特殊说明的低血压)的发生率为 11% 至 12%。此现象在整个治疗过程中均能观察到。对于有

晕厥的病史、正在服用能导致低血压的药物或者脱水的患者，建议慎用本品。可以通过调整抗高血压药物、补液或使用盐皮质类激素和/或拟交感神经药物治疗直立性或体位性低血压。

- 心脏疾病

有发生急性充血性心衰或恶化，和/或发生左心室射血分数降低的报告，其中包括无左心室射血分数降低风险或危险系数极低患者的报告。应对存在此危险的患者或有心脏疾病的患者进行密切监测。一项单药治疗多发性骨髓瘤的 III 期试验中，硼替佐米组突发心脏疾病的发生率为 15%，地塞米松组为 13%。两组心力衰竭(急性肺水肿、心力衰竭、充血性心力衰竭、心源性休克、肺水肿)的发生率相似，分别为 5% 和 4%。有发生 QT 间期延长的个别案例，但并未确立因果关系。

- 肝脏的不良事件

对于那些同时使用多种其它药物的患者和有严重基础疾病的患者有罕见的急性肝功能衰竭的报告。其它的肝脏不良事件包括肝酶升高、高胆红素血症和肝炎。停止使用本品，上述改变可能是可逆的。对这些患者再次给药的信息有限。

- 肺部疾病

曾有患者发生病因不明的急性弥漫性浸润性肺部疾病的报告，例如非感染性肺炎、间质性肺炎、肺浸润性和急性呼吸窘迫综合症(ARDS)。上述事件中有些是致死性的。日本对上述事件的报告比例较高。对于新出现的肺部疾病症状或症状恶化的患者，应迅速诊断并及时救治。

在一项临床试验中，2 例复发的急性髓性白血病患者在接受大剂量(每天 2g/m²)的阿糖胞苷持续输注合并柔红霉素和硼替佐米治疗的初期发生了 ARDS 而死亡。

有报告不伴有左心衰或严重肺疾病的患者出现与硼替佐米相关的肺动脉高压。出现新的心肺疾病或加重，应迅速进行全面诊断评价。

- 可逆性后部脑病综合征(PRES)

硼替佐米治疗的患者曾报告出现 PRES。PRES 是一种罕见的、可逆的神经障碍，可表现为癫痫发作、高血压、头痛、昏睡、意识模糊、失明以及其他视觉和神经障碍。脑成像，最好是 MRI(磁共振成像)可用于证实该诊断。出现 PRES 的患者应停用本品。曾有 PRES 史的患者重新开始本品治疗的安全性尚不清楚。

- 实验室检查

在使用本品治疗期间应密切监测全血细胞计数。

- 血小板减少症/中性粒细胞减少症

本品可引起血小板减少症和中性粒细胞减少症，通常在每个疗程的第 11 天血小板降到最低值，在下一个疗程开始时恢复到基线水平。血小板计数降低和恢复这种周期性模式在对多发性骨髓瘤和套细胞淋巴瘤的研究中保持一致，并且在任一给药方案中未观察到累积血小板减少症和中性粒细胞减少症的现象。在每次给药前应对血小板计数进行监测。当血小板计数<25000/ μ L，应停止治疗。已有与硼替佐米相关的胃肠或脑内出血的报告，此类患者应考虑输血和支持疗法。在一项硼替佐米对比地塞米松的单药治疗多发性骨髓瘤的研究中，平均血小板计数最低值约为基线的 40%。血小板减少的严重程度与治疗前血小板计数的关系列于表 16。地塞米松组和硼替佐米组重要的出血事件的发生率(≥ 3 级)相似，分别为 5% 和 4%。

表 16: 在一项硼替佐米对比地塞米松的 III 期试验中血小板减少的严重程度与治疗前血小板计数的关系

治疗前血小板计数*	患者人数 (N=331)**	血小板计数<10000/ μ L 的患者人数(%)	血小板计数 10000/ μ L~ 25000/ μ L 的患者人数(%)
$\geq 75000/\mu$ L	309	8(3%)	36 (12%)
$\geq 50000/\mu$ L ~<75000/ μ L	14	2(14%)	11 (79%)
$\geq 10000/\mu$ L ~<50000/ μ L	7	1(14%)	5 (71%)

*血小板计数为 50000/ μ L 是此试验的入组合格性要求
**1 个患者的基线数据缺失

在既往未经治疗的套细胞淋巴瘤患者中进行了一项硼替佐米与利妥昔单抗、环磷酰胺、多柔比星和泼尼松(VcR-CAP)联合治疗研究，结果显示 VcR-CAP 组 ≥ 4 级血小板减少症不良事件的发生率为 32%，而利妥昔单抗、环磷酰胺、多柔比星、长春新碱和泼尼松(R-CHOP)组则为 2%。VcR-CAP 组和 R-CHOP 组 ≥ 3 级出血不良事件的发生率分别为 1.7%(4 例患者)和 1.2%(3 例患者)。

两组中均无患者因出血事件而死亡。VcR-CAP 组中无中枢神经系统(CNS)出血事件，而 R-CHOP 组中有 1 例 CNS 出血事件。VcR-CAP 组和 R-CHOP 组中分别有 23% 和 3% 的患者进行了血小板输注。

VcR-CAP 组和 R-CHOP 组≥4 级中性粒细胞减少症的发生率分别为 70% 和 52%，VcR-CAP 组和 R-CHOP 组≥4 级发热性中性粒细胞减少症的发生率分别为 5% 和 6%。两组中分别有 78% 和 61% 的患者接受了集落刺激因子支持性治疗。

- 胃肠道不良事件

使用本品治疗可能引起恶心、腹泻、便秘和呕吐，有时需要使用止吐药和止泻药治疗。如果患者脱水，应补充体液和电解质。因为患者接受本品治疗可能引起呕吐和/或腹泻，应告知患者采取适当的措施以避免脱水。应告知患者如果出现眩晕、轻度头痛或昏迷应咨询医生。

- 肿瘤溶解综合征

因为本品是细胞毒性药物，并且可以快速杀死恶性细胞，可能引起肿瘤溶解综合征的并发症。在治疗前处于高肿瘤负荷的患者具有肿瘤溶解综合征的风险，应密切监测此类患者并采取适当的预防措施。

- 肝功能损伤的患者

本品通过肝酶代谢，在中重度肝功能损伤患者体内的暴露会增加。此类患者在使用本品治疗时应降低起始剂量并应严密监测其毒性。

- 对驾驶及操作机械能力的影响

本品会引起疲劳、头晕、昏晕或视力模糊。故出现上述症状的患者，不建议驾驶及操作机械。

- 请置于儿童不易拿到处。

【孕妇及哺乳期妇女用药】

男性和女性的避孕方法

由于硼替佐米具有潜在遗传毒性，有生育能力的女性在接受万珂治疗期间和治疗完成后 8 个月内必须采取有效的避孕措施并避免妊娠。男性患者在接受万珂治疗期间和治疗完成后 5 个月内应采取有效的避孕措施并建议其不进行生育。

妊娠妇女用药

育龄妇女在使用本品治疗期间应避免受孕。

尚未进行硼替佐米是否透过胎盘屏障的研究。对妊娠妇女尚未进行足够的正规研究。如果在孕期使用本品或在治疗期间受孕，孕妇应被告知本品对胎儿可能存在的危害。在使用本品治疗期间，建议患者使用有效的避孕措施，并且避免哺乳。

哺乳期妇女用药

尚不知硼替佐米是否通过人体乳汁分泌。鉴于许多药物经人体乳汁分泌，以及用含有本品的乳汁喂养婴儿可能引起潜在严重不良反应，应建议妇女在接受本品治疗期间不要哺乳。

生育力

本品可能对男性或女性的生育能力有潜在影响。尚未对硼替佐米进行非临床生育力研究，但在一般毒理学试验中对生殖组织进行了评价，详见【药理毒理】。

此外，由于硼替佐米具有潜在遗传毒性，因此开始治疗前，男性患者应就贮存精子寻求建议，而有生育能力的女性应就卵母细胞冻存寻求咨询。

【儿童用药】

在多发性骨髓瘤和套细胞淋巴瘤治疗方面，尚未确定本品在儿童患者中的安全性和疗效。

【老年用药】

在复发的多发性骨髓瘤研究的669例患者中，245(37%)例患者的年龄 \geq 65岁：硼替佐米组125(38%)例，地塞米松组120(36%)例。硼替佐米组 \geq 65岁患者的至疾病进展中位时间和中位缓解持续时间长于地塞米松组(至疾病进展中位时间：5.5与4.3个月，中位缓解持续时间：8.0与4.9个月)。硼替佐米组年龄 \geq 65岁可评价的患者中，40%(n=46)的患者出现了缓解(CR+PR)，而地塞米松组仅为18%(n=21)。硼替佐米组 \leq 50岁、51~64岁和 \geq 65岁的患者中3和4级不良事件的发生率分别为64%、78%和75%。

在接受硼替佐米治疗的患者中， \geq 65岁与年轻患者在安全性和疗效上没有总体差异；但不排除一些多发性骨髓瘤和套细胞淋巴瘤老年患者对硼替佐米的敏感性更高。

【药物相互作用】

体外和动物离体研究显示，硼替佐米是细胞色素 P450(CYP)酶系 1A2、2C9、2C19、2D6 和 3A4 的弱抑制剂。由于 CYP2D6 对硼替佐米代谢的作用有限(7%)，故可以预期慢代谢表型 CYP2D6 不会影响硼替佐米的整体分布。

在一项药物相互作用的研究中，评价了酮康唑(CYP3A4 强效抑制剂)对硼替佐米药代动力学的作用，12 例患者的数据结果显示硼替佐米 AUC 平均增加了 35%。因此，当硼替佐米与 CYP3A4 抑制剂(如酮康唑、利托那韦)合用时应对患者进行密切的监测。

在一项药物相互作用的研究中，评价了奥美拉唑(CYP2C19 强效抑制剂)对硼替佐米的药代动力学的作用，17 例患者的数据结果显示其对硼替佐米的药代动力学无明显影响。

在一项药物相互作用试验中评价利福平(CYP3A4 强诱导剂)对硼替佐米的药代动力学的作用，6 名患者的数据显示硼替佐米 AUC 平均降低 45%。因此，不推荐本品与 CYP3A4 强诱导剂合用，因为其有效性可能会降低。CYP3A4 诱导剂如利福平、卡马西平、苯妥英、苯巴比妥和圣约翰草。在此项药物相互作用试验中还评价了 CYP3A4 弱诱导剂地塞米松的作用，7 名患者的数据显示对硼替佐米的药代动力学没有显著影响。

在一项药物相互作用的研究中，评价了美法仑和泼尼松联合疗法对硼替佐米的作用，21 例患者的数据结果显示硼替佐米 AUC 平均增加了 17%。认为此结果并无临床相关性。

在临床试验中，有糖尿病患者口服降糖药后出现低血糖症和高血糖症的报告。在使用本品治疗时，应密切监测口服抗糖尿病药患者的血糖水平，并注意调节抗糖尿病药的剂量。

告知患者应谨慎合用可能会引起周围神经病变的药物(如胺碘酮、抗病毒药、异烟肼、呋喃妥因或他汀类)及引起血压降低的药物。

【药物过量】

症状和体征

猴子和犬的心血管安全性药理学研究显示，静脉注射的剂量(以 mg/m^2 计)约为临床推荐剂量 2~3 倍)与心率增加、收缩力降低、低血压和死亡有关。心脏收缩力降低和低血压可用正性肌力药或升压药治疗。给予犬致死剂量后，曾观察到 QT 间期轻微增加。猴给予 $3.0\text{mg}/\text{m}^2$ 及更高剂量(约为临床推荐剂量的 2 倍)，在用药后 1 小时出现低血压，进而于用药后 12~14 小时死亡。

有报告用药量高于推荐剂量 2 倍的患者出现相关的症状性低血压急性发作或血小板减少症，且可出现致死性转归。

管理

尚无本品过量的特异性解救药。一旦发生过量，应监测患者的生命指征，并采取支持疗法以维持血压(如补液、升压药和/或正性肌力药)和体温。

【临床药理】

药代动力学

对 11 例多发性骨髓瘤患者静脉给予硼替佐米 $1.0\text{mg}/\text{m}^2$ 和 $1.3\text{mg}/\text{m}^2$ 后，首剂量(第 1 天)的最大血药浓度均值分别是 57 和 $112\text{ng}/\text{mL}$ 。在随后的给药过程中，硼替佐米的最大血药浓度均值的范围是 67 至 $106\text{ng}/\text{mL}$ ($1.0\text{mg}/\text{m}^2$ 剂量组)和 89 至 $120\text{ng}/\text{mL}$ ($1.3\text{mg}/\text{m}^2$ 剂量组)。

在 III 期试验的 PK/PD 研究中，多发性骨髓瘤患者在接受一次 $1.3\text{mg}/\text{m}^2$ 剂量的静脉给药或皮下给药(静注组 $n = 14$ ，皮下给药组 $n = 17$)后，两组多次给药后的全身暴露总量(AUC_{last})相当。皮下给药后的最大血药浓度($20.4\text{ng}/\text{mL}$)低于静注 ($223\text{ng}/\text{mL}$)给药。 AUC_{last} 几何均值之比为 0.99，90%置信区间为 80.18% ~ 122.80%。

分布

多发性骨髓瘤患者单次给药或多次给药 $1.0\text{mg}/\text{m}^2$ 或 $1.3\text{mg}/\text{m}^2$ 硼替佐米后，患者体内的分布容积均值的范围是 $489\sim1884\text{L}/\text{m}^2$ ，这说明硼替佐米可广泛分布于外周组织。浓度为 $100\sim1000\text{ng}/\text{mL}$ 时，硼替佐米与人体血浆蛋白的平均结合率为 83%。

代谢

利用人体肝微粒体和互补脱氧核糖核酸(cDNA)表达的细胞色素 P450 同工酶进行的体外研究显示，硼替佐米主要通过细胞色素 P450 酶系的 3A4、2C19 和 1A2 酶氧化代谢，少量经 2D6 和 2C9 代谢。主要代谢途径是去硼酸化，形成 2 个去硼酸化代谢物，再通过羟基化形成几个代谢产物。去硼酸化的硼替佐米代谢产物无抑制 26S 蛋白酶体的活性。8 名患者静脉给药后 10 分钟和 30 分钟的血浆数据显示，血浆中代谢产物的浓度比原型药物低。

消除

多次给药后的硼替佐米的平均消除半衰期是 40~193 小时。与随后剂量相比，硼替佐米首次给药后的清除更快。首次给药 $1.0\text{mg}/\text{m}^2$ 和 $1.3\text{mg}/\text{m}^2$ 后的总体清除率均值分别为 102 和 $112\text{L}/\text{h}$ ，而 $1.0\text{mg}/\text{m}^2$ 和 $1.3\text{mg}/\text{m}^2$ 组随后剂量的总体清除率均值在 $15\sim32\text{ L}/\text{h}$ 之间。

尚未对硼替佐米在人体内的消除途径进行研究。

肝功能损伤

评价了 60 例癌症伴肝功能损伤患者对硼替佐米药代动力学的影响, 试验中硼替佐米剂量范围从 0.5 到 $1.3\text{mg}/\text{m}^2$ 。与肝功能正常的患者相比, 轻度肝功能损伤不会改变硼替佐米剂量归一化后的 AUC。但在中度或重度肝功能损伤患者中硼替佐米剂量归一化后的 AUC 均值会增加约 60%。建议中度或重度肝功能损伤的患者使用本品时降低起始剂量, 同时应进行严密的监测。

肾功能损伤

在一项药代动力学研究中, 不同程度的肾功能损伤患者按肌酐清除率(CrCL)分组: 正常 ($\text{CrCL} \geq 60 \text{ mL}/\text{分钟}/1.73 \text{ m}^2$, $n=12$), 轻度 ($\text{CrCL}=40 \sim 59 \text{ mL}/\text{分钟}/1.73 \text{ m}^2$, $n=10$), 中度 ($\text{CrCL}=20 \sim 39 \text{ mL}/\text{分钟}/1.73 \text{ m}^2$, $n=9$) 和重度 ($\text{CrCL} < 20 \text{ mL}/\text{分钟}/1.73 \text{ m}^2$, $n=3$)。本研究包括需透析且在透析结束后再给予硼替佐米的患者 8 例。硼替佐米静脉给药的剂量为 $0.7 \sim 1.3 \text{ mg}/\text{m}^2$, 每周 2 次。硼替佐米的暴露量(剂量归一化的 AUC 和最大血药浓度)在以上各组中相当。

年龄、性别、人种

104 名儿童患者(2~16 岁)每周 2 次静脉推注 $1.3\text{mg}/\text{m}^2$ 硼替佐米后数据也用于分析硼替佐米药代动力学特征。群体药代动力学分析显示, 硼替佐米清除率随着体表面积增加而增加。清除率几何平均值(%CV)为 $7.79(25\%) \text{L}/\text{hr}/\text{m}^2$, 稳态分布体积为 $834(39\%) \text{L}/\text{m}^2$, 消除半衰期为 $100(44\%)$ 小时。经过体表面积校正后, 其他人口统计数据, 如年龄、体重和性别, 对硼替佐米清除率不产生具有临床意义的影响。观察到儿童患者经体表面积校正后的硼替佐米清除率与成人相似。

尚未评价性别和人种对硼替佐米药动学的影响。

遗传药理学

无可靠参考文献。

【临床试验】

至少接受过两种治疗后复发的或者难治的多发性骨髓瘤的临床研究

为了评价本品的安全性和有效性, 进行了一项至少曾接受过两种治疗且近期发现病情进展的 202 例患者参加的开放、单臂、多中心临床研究(M34100-025)。曾接受治疗的中位次数为 6。表 17 对患者入组时的基本情况和疾病特征进行了总结。

静脉给予本品，剂量为 1.3mg/m²，每周注射 2 次，连续注射 2 周后停药 10 天(即 21 天为 1 个疗程)，最长 8 个疗程。研究中考虑到毒性，对剂量进行了调整。那些对本品的治疗显效的患者允许继续参加延续性试验。

表 17：患者人群和疾病特征总结*

		病例数=202
患者特征		
年龄的中位数(范围)		59(34, 84)
性别：男 / 女		60% / 40%
人种：高加索人种 / 黑人 / 其他		81% / 10% / 8%
卡氏体力状况评分≤70		20%
血红蛋白<100g/L		44%
血小板计数<75×10 ⁹ /L		21%
疾病特征		
骨髓瘤类型(%): IgG / IgA / 轻链		60% / 24% / 14%
β ₂ -微球蛋白中位数(mg/L)		3.5
肌酐清除率中位数(ml/min)		73.9
异常细胞遗传学		35%
13 号染色体缺失		15%
诊断为多发性骨髓瘤后持续时间的中位数(年)		4.0
曾接受的治疗		
任何类固醇，如地塞米松、VAD		99%
任何烷化剂，如巯嘌呤、VBMCP		92%
任何蒽环霉素，如 VAD、米托蒽醌		81%
任何沙利度胺的治疗		83%
接受至少上述两种治疗		98%
接受至少上述三种治疗		92%
接受上述所有四种治疗		66%
任何干细胞移植 / 其它高剂量治疗		64%
参加过试验或者其它类型治疗		44%

*基于有基本情况数据的患者人数。

对本品单药治疗的疗效情况列于表 18 中。对本品的缓解率由独立审评委员会根据 Bladé 等人发表的标准确定。完全缓解要求骨髓中浆细胞小于 5%，M-蛋白减少 100%，免疫固定电泳检测为阴性(IF⁻)。表 18 中同时列出了使用 SWOG 标准判定的缓解率。SWOG 缓解要求血清 M 蛋白减少≥75% 和 / 或尿 M-蛋白减少≥90%。对 188 例患者进行疗效评价。9 例患者因疾病不可测量不能进行疗效评价。5 例患者因前期治疗次数过少而被排除疗效评价。

98% 的患者接受了初始剂量 1.3mg/m² 静脉给药。其中 28% 的患者在整个试验中维持此剂量，有 33% 的患者在试验过程中降低了剂量。63% 的患者在研究过程中至少保持了一种剂量。通常，确认完全缓解后，患者再继续接受 2 个疗程的本品治疗。给药疗程的平均值为 6。

中位起效时间为 38 天(范围 30~127 天)。

所有患者生存时间的中位数为 16 个月(范围 1~18 个月)。

表 18：疾病结果总结

疗效分析(本品单药治疗)N=188	N(%)	(95%CI)
总缓解率(Bladé)(CR+PR)	52(27.7%)	(21, 35)
完全缓解(CR) ¹	5(2.7%)	(1, 6)
部分缓解(PR) ²	47(25%)	(19, 32)
临床缓解(SWOG) ³	33(17.6%)	(12, 24)
Kaplan-Meier 估计的缓解持续时间中位数(95%CI)	365 天	(224, NE)

¹ 完全缓解：要求骨髓中浆细胞小于 5%，M-蛋白减少 100%，免疫固定电泳检测为阴性(IF⁻)。

² 部分缓解：要求最少 6 周两次测定，血清 M 蛋白减少≥50% 和 / 或尿 M-蛋白减少≥90%；钙和骨疾病稳定。

³ 临床缓解(SWOG)：要求最少 6 周两次测定，血清 M 蛋白减少≥75% 和 / 或尿 M-蛋白减少≥90%；钙和骨疾病稳定。

在此研究中，对本品的缓解率与曾接受治疗的次数和类型无关。骨髓中浆细胞大于 50% 或者有细胞遗传学异常的患者存在缓解率降低的可能性。试验中观察到本品对 13 号染色体异常的患者有效。

对 54 例多发性骨髓瘤患者进行的量效关系研究(M34100-24)中，注射本品每次 1.0 mg/m² 或 1.3 mg/m²，每周注射 2 次，连续 2 周，停药 1 周。两个剂量均观察到完全缓解，总缓解率(CR+PR)分别为 30%(8/27)和 38%(10/26)。

至少接受一种或以上治疗后复发的多发性骨髓瘤的随机、开放性临床研究

在一项国际性、前瞻性、随机(1:1)、分层的开放性 III 期临床试验[M34101-039 (APEX)]中，比较了本品与大剂量的地塞米松对至疾病进展时间(TTP)的改善作用，本试验纳入了 669 例曾接受过 1 到 3 种治疗的进展性多发性骨髓瘤患者。对大剂量的地塞米松难治的患者和基线期时周围神经病变达 2 级及 2 级以上或血小板计数<50000/μL 的患者不能参加试验。共对 627 例患者进行了疗效评价。

分层因素包括曾接受治疗的种类(1 种与 1 种以上)、较先前治疗的至疾病进展的时间(最后一种治疗期间或治疗停止后 6 个月内疾病进展与最后一种治疗 6 个月后复发)和筛选的 β_2 -微球蛋白水平($\leq 2.5\text{mg/L}$ 与 $> 2.5\text{mg/L}$)。

患者的基线值和基线期的疾病特征见表 19。

表 19：III 期试验中患者的基线值和基线期的疾病特征

患者特征	本品 N=333	地塞米松 N=336
年龄中位数(范围)	62.0 (33, 84)	61.0 (27, 86)
性别: 男 / 女	56% / 44%	60% / 40%
种族: 高加索人 / 黑人 / 其他	90% / 6% / 4%	88% / 7% / 5%
卡氏体力状况评分≤70	13%	17%
血红蛋白<100g/L	32%	28%
血小板计数<75×10 ⁹ /L	6%	4%
疾病特征		
骨髓瘤类型(%): IgG / IgA / 轻链	60% / 23% / 12%	59% / 24% / 13%
β ₂ -微球蛋白中位数(mg/L)	3.7	3.6
白蛋白中位数(g/L)	39.0	39.0
肌酐清除率≤30ml/min [n (%)]	17 (5%)	11 (3%)
诊断为多发性骨髓瘤后持续时间的中位数(年)	3.5	3.1
曾接受治疗的次数		
中位数	2	2
一种治疗	40%	35%
一种以上治疗	60%	65%
所有患者	(N=333)	(N=336)
曾接受任何类固醇, 如地塞米松、VAD	98%	99%
曾接受任何蒽环霉素, 如 VAD、米托蒽醌	77%	76%
曾接受任何烷化剂, 如巯嘌呤、VBMCP	91%	92%
曾接受任何沙利度胺的治疗	48%	50%
曾接受长春花碱类	74%	72%
曾接受干细胞移植/其他高剂量疗法	67%	68%
曾接受试验的或其他种类的治疗	3%	2%

本品组的患者在接受了 8 个疗程的(每疗程 3 周)治疗后接受了 3 个疗程的(每疗程 5 周)治疗。在 3 周治疗中, 单独静脉给予本品 1.3mg/m², 每周注射 2 次, 连续注射 2 周(即在第 1、4、8 和 11 天注射)后停药 10 天(即从第 12 至第 21 天)。在 5 周治疗中, 单独静脉给予本品 1.3mg/m², 每周注射 1 次, 连续注射 4 周(即在第 1、8、15 和 22 天注射)后停药 13 天(即从第 23 至第 35 天)。

地塞米松组患者在接受了 4 个疗程的(每疗程 5 周)治疗后接受了 5 个疗程的(每疗程 4 周)治疗。在 5 周的治疗中, 第 1 天至第 4 天、第 9 天至第 12 天和第 17 天至第 20 天口服地塞米松 40mg/天, 之后停药 15 天(即从第 21 至第 35 天)。在 4 周的治疗中, 第 1 天至第 4 天口服地塞米松 40mg/天, 之后停药 24 天(即从第 5 至第 28 天)。将口服地塞米松出现疾病进展的患者纳入相关的其他试验中按照标准剂量和方法给予本品治疗。

按计划对至疾病进展时间进行了中期分析之后, 地塞米松组停止给药。不论病情如何, 所有随机分入地塞米松组的患者都改为接受本品治疗。在试验停止时进行最终的统计分析。由于试验结束较早, 所以生存患者(n=534)的随访中位数定为 8.3 个月。

本品组全部 8 个疗程(每疗程 3 周)治疗期间, 34% 的患者接受了至少 1 个剂量的本品, 在全部 11 个疗程中有 13% 的患者接受了至少 1 个剂量的本品。此试验中本品的给药次数的均值是 22, 范围是 1 至 44。地塞米松 4 个疗程(每疗程 5 周)治疗期间, 40% 的患者接受了至少 1 个剂量的地塞米松, 在全部 9 个疗程中有 6% 的患者接受了至少 1 个剂量的地塞米松。

上述 III 期临床试验的事件发生时间分析和缓解率见表 20。应用欧洲骨髓移植协作组(EBMT)的标准来评价缓解和进展。完全缓解(CR): 要求骨髓中浆细胞小于 5%, 血清 M 蛋白减少 100%, 免疫固定电泳检测为阴性(IF⁻)。部分缓解(PR): 要求最少每 6 周检测不少于两次, 血清 M 蛋白减少≥50% 和 / 或尿 M-蛋白减少≥90%; 钙正常和骨疾病稳定。接近完全缓解(nCR)定义为达到所有完全缓解的标准包括蛋白电泳结果 M-蛋白减少 100%, 但在免疫固定电泳检测中仍可测到 M-蛋白(IF⁺)。

表 20: III 期随机临床试验的有效性分析

	所有患者		曾接受一种治疗		曾接受一种以上治疗	
	本品	地塞米松	本品	地塞米松	本品	地塞米松
疗效终点	n=333	n=336	n=132	n=119	n=200	n=217
至疾病进展时间 – 事件 n (%)	147(44)	196(58)	55(42)	64(54)	92(46)	132(61)
中位数 ^a (95% CI)	6.2 月 (4.9, 6.9)	3.5 月 (2.9, 4.2)	7.0 月 (6.2, 8.8)	5.6 月 (3.4, 6.3)	4.9 月 (4.2, 6.3)	2.9 月 (2.8, 3.5)
风险比 ^b	0.55		0.55		0.54	

(95% CI)	(0.44, 0.69)		(0.38, 0.81)		(0.41, 0.72)	
p 值 ^c	< 0.0001		0.0019		<0.0001	
总生存率						
事件(死亡) n (%)	51(15)	84(25)	12(9)	24(20)	39(20)	60(28)
风险比 ^b	0.57		0.39		0.65	
(95% CI)	(0.40, 0.81)		(0.19, 0.81)		(0.43, 0.97)	
p 值 ^{c,d}	<0.05		<0.05		<0.05	
缓解率						
病例数 ^e n = 627	n=315	n=312	n=128	n=110	n=187	n=202
CR ^f n (%)	20(6)	2(<1)	8(6)	2(2)	12(6)	0(0)
PR ^f n(%)	101(32)	54(17)	49(38)	27(25)	52(28)	27(13)
nCR ^{f,g} n(%)	21(7)	3(<1)	8(6)	2(2)	13(7)	1(<1)
CR + PR ^f n (%)	121 (38)	56 (18)	57(45)	29(26)	64(34)	27(13)
p 值 ^h	<0.0001		0.0035		<0.0001	
缓解持续时间的中位数 n						
CR ^f	9.9 月	NE ⁱ	9.9 月	NE	6.3 月	NA ^j
nCR ^f	11.5 月	9.2 月	NE	NE	11.5 月	9.2 月
CR + PR ^f	8.0 月	5.6 月	8.1 月	6.2 月	7.8 月	4.1 月

^a Kaplan-Meier 评估。

^b 风险比是通过 COX 比例一风险模型以治疗作为独立变量而得到的。风险比小于 1 说明本品有优势。

^c p 值由包括随机分层因素在内的分层 log-rank 检验得到。

^d 不能得到精确的 p 值。

^e 缓解评价的病例数，包括在基线期疾病可评价且接受过至少一次本试验治疗的患者。

^f EBMT 标准； nCR 符合所有 EBMT 的 CR 标准，但 IF 检测阳性。在 EBMT 标准中， nCR 包括在 PR 内。

^g 在 2 例患者中， IF 结果未知。

^h 缓解率(CR + PR)的 p 值是由分层因素校正后的 Cochran-Mantel-Haenszel 卡方检验得到的。

i 未评估。

j 不适用，此分类中无患者。

未经治疗的多发性骨髓瘤的随机、开放性临床研究

在 682 名患者中进行的一项国际多中心、前瞻性、随机 (1:1) 的开放性 III 期临床试验[MMY-3002 (VISTA)]中，研究与 MP 联合疗法相比，本品(1.3mg/m²)合用 MP 联合疗法是否可以改善未经治疗的多发性骨髓瘤患者的至疾病进展时间(TTP)。最长的治疗为 9 个疗程(约 54 周)，若出现疾病进展或无法耐受的毒性即可提早终止治疗。患者的基线值和基线期的疾病特征见表 21。

表 21：VISTA 试验中患者的基线值和基线期的疾病特征

患者特点	本品合用 MP 组 N=344	MP 组 N=338
年龄中位数(范围)	71.0 (57, 90)	71.0 (48, 91)
性别：男/女	51% / 49%	49% / 51%
种族：高加索人/亚洲人/黑人/其他	88% / 10% / 1% / 1%	87% / 11% / 2% / 0%
卡氏体力状况评分≤70	35%	33%
血红蛋白 <100 g/L	37%	36%
血小板计数 <75 × 10 ⁹ /L	<1%	1%
疾病特点		
骨髓瘤类型(%): IgG/IgA/轻链	64% / 24% / 8%	62% / 26% / 8%
β ₂ -微球蛋白中位数 (mg/L)	4.2	4.3
白蛋白中位数 (g/L)	33.0	33.0
肌酐清除率≤30ml/min [n (%)]	20 (6%)	16 (5%)

预先设定中期分析，中位随访 16.3 个月，主要研究终点——至疾病进展时间已经达到，MP 组患者交叉到本品合用 MP 组接受治疗。在中位随访 60.1 个月时对生存数据进行最终更新。尽管在后续治疗中使用了以本品为基础的化疗方案，本品合用 MP 组中仍然观察到了有统计学意义的生存获益(HR=0.695; p=0.00043)。MP 组的中位生存期预估为 43.1 个月，本品合用 MP 组的中位生存期预估为 56.4 个月，疗效结果见表 22。

表 22：VISTA 试验的有效性分析总结

疗效终点	本品合用 MP 组 n=344	MP 组 n=338
至疾病进展时间		
事件 n (%)	101 (29)	152 (45)
中位数 ^a (95%CI)	20.7 月 (17.6, 24.7)	15.0 月 (14.1, 17.9)
风险比 ^b (95%CI)	0.54 (0.42, 0.70)	
p 值 ^c	0.000002	
无进展生存期		
事件 n (%)	135 (39)	190 (56)
中位数 ^a (95%CI)	18.3 月 (16.6, 21.7)	14.0 月 (11.1, 15.0)
风险比 ^b (95%CI)	0.61 (0.49, 0.76)	
p 值 ^c	0.00001	
总生存率 ^h		
事件(死亡) n (%)	176 (51.2)	211 (62.4)
中位数 ^a (95%CI)	56.4 月 (52.8, 60.9)	43.1 月 (35.3, 48.3)
风险比 ^b (95%CI)	0.695 (0.567, 0.852)	
p 值 ^c	0.00043	
缓解率	n=337	n=331
病例数 ^e n = 668		
CR ^f n (%)	102 (30)	12 (4)
PR ^f n (%)	136 (40)	103 (31)
nCR n (%)	5 (1)	0
CR + PR ^f n (%)	238 (71)	115 (35)

p 值 ^d	<10 ⁻¹⁰			
血清 M 蛋白下降	n=336	n=331		
病例数 ^g n=667				
>=90% n (%)	151 (45)	34 (10)		
CR 和 PR 病例中出现首次缓解的时间				
中位数	1.4 月	4.2 月		
缓解持续时间的中位数 ^a				
CR ^f	24.0 月	12.8 月		
CR + PR ^f	19.9 月	13.1 月		
至下次治疗时间				
事件 n (%)	224 (65.1)	260 (76.9)		
中位数 ^a (95%CI)	27.0 月 (24.7, 31.1)	19.2 月 (17.0, 21.0)		
风险比 ^b (95%CI)	0.557 (0.462, 0.671)			
p 值 ^c	(< 0.000001)			
注：所有的结果基于16.3个月的中位随访分析，除了用于整体生存期的分析是基于中位随访了60.1个月。				
^a Kaplan-Meier 评估。				
^b 风险比是基于对分层因素(β_2 -微球蛋白、白蛋白和地区)校正后的COX比例-风险模型而得到的。风险比小于1说明本品合用MP组有优势。				
^c p 值是基于对分层因素(β_2 -微球蛋白、白蛋白和地区)校正后的分层log-rank 检验得到。				
^d 缓解率(CR + PR)的p值是由分层因素校正后的Cochran-Mantel-Haenszel卡方检验得到。				
^e 缓解病例，包括在基线期具有可评价病灶的患者。				
^f EBMT 标准。				
^g 所有患分泌性疾病的随机患者。				
^h 依据60.1个月的中位随访期对生存率进行更新。				
NE: 未评估				

中国患者中的有效性数据总结

上述未经治疗的多发性骨髓瘤研究入选 41 例中国患者，其中 20 例被随机分入本品联合 MP 治疗组，21 例被随机分入 MP 治疗组。表 23 列出了中国患者亚组的有效性分析结果。

表 23：VISTA 试验中中国患者亚组的有效性分析结果

疗效终点	MP 组 n=21	本品合用 MP 组 n=20
至疾病进展时间		
事件 n (%)	14(67)	9(45)
中位数 (95%CI)	11.1 月 (8.4, 15.7)	14.8 月 (7.2, NE)
风险比 (95%CI)		0.468 (0.183; 1.199)
p 值		0.10676
无进展生存期		
事件 n (%)	19(90)	12(60)
中位数 (95%CI)	9.7 月 (7.3, 12.6)	9.6 月 (6.2, NE)
风险比 (95%CI)		0.604 (0.279; 1.309)
p 值		0.1975
总生存率		
事件 n (%)	9(43)	4(20)
风险比 (95%CI)		0.385 (0.117; 1.259)
p 值		0.10135
缓解率		
CR n (%)	0 (0)	8(40)
PR n (%)	5(24)	5(25)

CR + PR n (%)	5(24)	13(65)
优势比	6.1(1.4, 27.2)	
p 值	0.01112	
NE: 未评估		
注: 表中所有的结果基于16.3个月的中位随访分析。		

复发的套细胞淋巴瘤的 II 期单臂临床研究

在一项开放性、单臂、多中心试验中[M34103-053 (PINNACLE)]评价了本品用于治疗复发的或难治的套细胞淋巴瘤患者的安全性和有效性，本试验纳入的 155 例患者都曾至少接受过一次治疗且疾病进展。患者的年龄中位数为 65 岁(42~89 岁)，其中 81% 为男性，92% 为白人。75% 的患者有一处或多处结外病灶，77% 的患者属于套细胞淋巴瘤 IV 期。91% 的患者采用的既往治疗是一种蒽环类抗生素或米托蒽醌、环磷酰胺和利妥昔单抗。37% 的患者对既往治疗的最后一线治疗耐药。本品的推荐剂量是 1.3mg/m²，每周 2 次，连续 2 周(在第 1、4、8 和 11 天给药，之后休息 10 天)。所有接受本品治疗的患者的中位治疗周期数是 4(范围：1~17)，对本品显效的患者的周期中位数是 8。试验中本品治疗后的缓解率见表 24。【依照国际研讨会缓解标准(International Workshop Response Criteria, IWRC)并基于 CT 扫描的独立影像学评价确定的本品治疗后的缓解率。】

对生存患者的随访中位数超过 13 个月，生存中位数尚未得到，1 年生存率的 Kaplan Meier 评估是 69%，出现缓解的患者中 1- 年生存率的 Kaplan Meier 评估是 94%，达到 CR 或 CRu 的患者中 1- 年生存率的 Kaplan Meier 评估是 100%。

表 24：套细胞淋巴瘤的 II 期试验有效性结果总结

^a 疗效分析(N = 141)	N (%)	95% CI
总缓解率 (IWRC) (CR + CRu + PR)	47 (33)	(26, 42)
完全缓解率(CR + CRu)	11 (8)	(4, 14)
CR	9 (6)	(3, 12)
CRu	2 (1)	(0, 5)
部分缓解(PR)	36 (26)	(19, 34)
事件发生时间分析	中位数	95% CI
Kaplan-Meier 评估的缓解持续时间		
CR + CRu + PR (N = 47)	9.2 月	(4.9, 13.5)
CR + CRu (N = 11)	13.5 月	(13.5, NE)
Kaplan-Meier 评估的至病情进展时间(N = 155)	6.2 月	(4.0, 6.9)
** Kaplan-Meier 评估的停药间期 CR + CRu (N = 11)	13.8 月	(13.4, NE)
至下次治疗的时间中位数		
CR + CRu + PR (N = 47)	12.7 月	(9.33, NE)
CR+CRu (N=11)	19.4 月	(17.8, NE)

^a 依据国际研讨会缓解标准(IWRC)。用于疗效分析的患者是在筛选时具有可测量病灶，且至少进行过1次基线后肿瘤评价(包括可测量或可评价病变)的患者(N=141)。

CRu=未经确认的完全缓解

NE=不可评估

**附加分析

未经治疗的套细胞淋巴瘤临床研究

在 487 例既往未经治疗的套细胞淋巴瘤(II、III 或 IV 期)成人患者中进行了一项随机、开放性、3 期研究(LYM-3002)，以确定本品、利妥昔单抗、环磷酰胺、多柔比星和泼尼松联合用药(VcR-CAP)与利妥昔单抗、环磷酰胺、多柔比星、长春新碱和泼尼松联合用药(R-CHOP)相比是否能改善无进展生存期(PFS)。本临床研究采用独立的病理学确证方法和独立的影像学缓解评估方法。

VcR-CAP 组患者在第 1、4、8 和 11 天静脉注射本品(1.3 mg/m²)，第 12-21 天停药；患者在 21 天治疗周期的第 1 天接受利妥昔单抗(375 mg/m²)、环磷酰胺(750 mg/m²)和多柔

比星(50 mg/m²)，并于第 1-5 天接受泼尼松(100 mg/m²)。在第 6 周期首次记录缓解的患者再接受 2 个周期的治疗。

患者中位年龄为 66 岁，74%为男性，66%为白人，32%是亚裔。69%的患者骨髓穿刺和/或骨髓活检结果为 MCL 阳性，54%的患者国际预后指数(IPI)评分为 3(中高危)及以上，76%的患者疾病分期为 IV 期。R-CHOP 组和 VcR-CAP 组的中位治疗周期数为 6，两治疗组中分别有 17% 和 14% 的患者接受了额外 2 个周期的治疗。R-CHOP 组(83%)和 VcR-CAP 组(84%)中的大部分患者接受了≥6 个周期的治疗。

主要疗效终点为由独立审查委员会(IRC)评估的无进展生存期。次要终点包括至疾病进展时间(TTP)、至下一次抗淋巴瘤治疗时间(TNT)、无治疗间隔期(TFI)、总缓解率(ORR)和完全缓解率(CR/CRu)、总生存期(OS)和缓解持续时间。疗效评估时所用的缓解标准是基于非霍奇金淋巴瘤疗效标准规范化国际研讨会(IWRC)的规定而制定。

在 PFS、TTP、TNT、TFI、总体完全缓解率和总生存期方面，VcR-CAP 治疗组均有统计学显著获益。在中位随访时间为 40 个月时，VcR-CAP 组的主要终点 PFS 的中位值(24.7 个月)与 R-CHOP 组的中位值(14.4 个月)相比延长了 59%(风险比[HR]=0.63; p <0.001)。VcR-CAP 组的中位完全缓解持续时间(42.1 个月)是 R-CHOP 组(18 个月)的 2 倍以上，且中位总体缓解持续时间比 R-CHOP 组长 21.4 个月。在中位随访时间为 40 个月时，中位 OS 值(R-CHOP 组为 56.3 个月，VcR-CAP 组未达到)对 VcR-CAP 组有利(估计 HR=0.80; p=0.173)。总生存期延长方面也呈现出对 VcR-CAP 组有利的趋势；R-CHOP 组和 VcR-CAP 组的 4 年生存率估计值分别为 53.9% 和 64.4%。表 25 中列出了中位随访时间为 40 个月时除 OS 以外的疗效结果。

在中位随访时间达到 82 个月后，进行最终 OS 分析。VcR-CAP 组的中位 OS 为 90.7 个月，比 R-CHOP 组(55.7 个月)的中位 OS 多出约三年 (HR=0.66; p=0.001)。

疗效结果总结于表 25

表 25：套细胞淋巴瘤初治患者 3 期研究(LYM-3002)的疗效结果总结

疗效终点	VcR-CAP	R-CHOP	
n: ITT 患者	243	244	
无进展生存期 (IRC) ^a			
事件 n (%)	133 (54.7)	165 (67.6)	HR ^d (95% CI)=0.63 (0.50;0.79)
中位值 ^c (95% CI) (月)	24.7 (19.8; 31.8)	14.4 (12; 16.9)	p 值 ^e < 0.001

无进展生存期 (研究者) ^b			
事件 n (%)	128 (52.7)	179 (73.4)	HR ^d (95% CI)=0.51
中位值 ^c (95% CI) (月)	30.7 (25.1; 37.3)	16.1 (14.0; 18.4)	(0.41;0.65) p 值 ^e < 0.001
至疾病进展时间 ^a			
事件 n (%)	114 (46.9)	148 (60.7)	HR ^d (95% CI)=0.58
中位值 ^c (95% CI) (月)	30.5 (22.9; 40.9)	16.1(13.7;18.1)	(0.45;0.74) p 值 ^e < 0.001
至下次抗淋巴瘤治疗时间			
事件 n (%)	94 (38.7)	145 (59.4)	HR ^d (95% CI)=0.50
中位值 ^c (95% CI) (月)	44.5 (38.8; NE)	24.8 (22.1; 27.5)	(0.38;0.65) p 值 ^e < 0.001
无治疗间隔期			
n: 所有治疗患者	240	242	
事件 n (%)	93 (38.8)	145 (59.9)	HR ^d (95% CI)=0.50
中位值 ^c (95% CI) (月)	40.6 (33.6; NE)	20.5 (17.8; 22.8)	(0.38;0.65) p 值 ^e < 0.001
中位随访时间 82 个月时的总生存期			
n: ITT 患者	243	244	
事件 n (%)	103 (42.4)	138 (56.6)	HR ^d (95% CI)=0.66
中位值 ^c (95% CI) (月)	90.7 (71.4; NE)	55.7 (47.2; 68.9)	(0.51;0.85) p 值 ^e =0.001
缓解率			
n: 缓解可评价患者	229	228	
总体完全缓解 (CR+CRu) ^h n (%)	122 (53.3)	95(41.7)	OR ^f (95% CI)=1.688 (1.148;2.481) p 值 ^g =0.007
总体放射学缓解 (CR+CRu+PR) ⁱ n (%)	211 (92.1)	204 (89.5)	OR ^f (95% CI)=1.428 (0.749;2.722) p 值 ^g =0.275
缓解持续时间			
完全缓解持续时间 (CR+CRu) ^j			
n = 缓解可评价患者	122	95	
中位值 ^c (95% CI) (月)	42.1 (30.7; 49.1)	18.0 (14.0; 23.4)	
缓解持续时间 (CR+CRu+PR) ^k			
n: 缓解可评价患者	211	204	
中位值 ^c (95% CI) (月)	36.5 (26.7; 46.7)	15.1 (12.5; 17.0)	

注：除总生存期分析结果外，上表所有结果均基于在中位随访时间为 40 个月时进行开展的分析。

a. 基于 IRC 评估（仅使用放射学数据）。

b. 基于研究者评估。

-
- c. 基于 Kaplan-Meier 乘积极限估算值。
 - d. 采用按 IPI 风险和疾病分期分层的 Cox 模型计算风险比估计值。风险比小于 1 表示对 VcR-CAP 治疗有利。
 - e. 基于按 IPI 风险和疾病分期分层的 Log-rank test。
 - f. 分层表中使用常见比值比的 Mantel-Haenszel 估算值，估算时以 IPI 和疾病分期作为分层因素。比值比 (OR) >1 表示对 VcR-CAP 治疗有利。
 - g. p 值来自 Cochran Mantel-Haenszel 卡方检验，检验时以 IPI 和疾病分期作为分层因素。
 - h. 包括所有 IRC 判定的 CR+CRu (含骨髓和 LDH)。
 - i. 包括所有 IRC 判定的放射学 CR+CRu+PR (无论是否通过骨髓或 LDH 证实)。
 - j. 计算方法为从首次完全缓解 (IRC 判定的 CR+CRu, 含骨髓和 LDH) 到 PD 或因 PD 死亡之间的时间。
 - k. 计算方法为从首次缓解 (包括所有 IRC 判定的放射学 CR+CRu+PR) 到 PD 或因 PD 死亡之间的时间。

IRC=独立评审委员会；IPI=国际预后指数；LDH=乳酸脱氢酶；CR=完全缓解；CRu=未经证实的完全缓解；PR=部分缓解；CI=置信区间；HR=风险比；OR=比值比；ITT=意向治疗；PD=疾病进展

在复发性多发性骨髓瘤患者中比较本品静脉和皮下给药的随机、开放性临床研究

一项开放性、随机、3 期非劣效性研究(MMY-3021)比较了本品皮下给药和静脉给药的疗效和安全性。此项研究入选了 222 例复发性多发性骨髓瘤患者，以 2:1 的比例将他们随机分配到接受 8 个周期的 1.3 mg/m² 本品皮下或静脉给药。4 个周期之后未对本品单药治疗产生最佳缓解(完全缓解(CR)以下)的患者允许在本品给药当日或第二天接受每日地塞米松 20 mg。将基线时有 ≥2 级周围神经病变或血小板计数 <50,000/μL 的患者排除。共有 218 例患者可进行治疗反应评价。

分层因素是基于患者既往接受过的治疗线数(既往接受过 1 线治疗和超过 1 线治疗)及国际分期系统(ISS)中的分期(包含 β₂-微球蛋白和白蛋白水平；I、II 或 III 期)。表 26 中总结了基线患者和疾病特征。

表 26：3 期本品静脉和皮下给药试验(MMY-3021)中的基线患者和疾病特征总结

患者特征	静脉注射给药	皮下注射给药
	N=74	N=148
中位年龄，岁(范围)	64.5 (38,86)	64.5 (42,88)
性别：男性/女性	64% / 36%	50% / 50%
种族：白种人/亚洲人	96% / 4%	97% / 3%
Karnofsky 体力状态分数≤70	16%	22%
疾病特征		

骨髓瘤类型(%): IgG/IgA/轻链	72% / 19% / 8%	65% / 26% / 8%
ISS 分期 ^a I/II/III(%)	27/41/32	27/41/32
中位 β_2 -微球蛋白(mg/L)	4.25	4.20
中位白蛋白(g/L)	3.60	3.55
肌酐清除率≤30 mL/min[n(%)]	2 (3%)	5 (3%)
从诊断算起多发性骨髓瘤的中位患病时间 (年)	2.93	2.68
既往接受治疗的线数		
既往接受过 1 线	65%	62%
既往接受过>1 线	35%	38%

^a ISS 分期根据的是基线中心实验室数据。

此项研究达到了其主要目的，即皮下和静脉途径给药本品单药治疗 4 个周期之后，缓解率(CR+PR)方面皮下给药较静脉给药具有非劣效性，两个组均为 42%。此外，缓解相关和事件发生时间相关的次要疗效终点显示皮下和静脉给药之间具有一致结果(表 27)。

表 27: 本品皮下和静脉给药(MMY-3021)的疗效分析总结

	静脉注射给药	皮下注射给药
治疗反应可评价人群 ^a	n=73	n=145
4 周期后的缓解率		
ORR (CR+PR)	31 (42)	61 (42)
p 值 ^b	0.00201	
CR n (%)	6(8)	9(6)
PR n (%)	25(34)	52(36)
nCR n (%)	4(5)	9(6)
8 周期后的缓解率		
ORR (CR+PR)	38(52)	76(52)
p 值 ^b	0.0001	

CR n (%)	9 (12)	15 (10)
PR n (%)	29(40)	61(42)
nCR n (%)	7(10)	14(10)
意向治疗人群 ^c	n=74	n=148
中位至疾病进展时间, 月	9.4	10.4
(95% CI)	(7.6,10.6)	(8.5,11.7)
风险比 (95% CI) ^d	0.839 (0.564,1.249)	
p 值 ^e	0.38657	
无进展生存期, 月	8.0	10.2
(95% CI)	(6.7,9.8)	(8.1,10.8)
风险比 (95% CI) ^d	0.824 (0.574,1.183)	
p 值 ^e	0.295	
1 年生存率(%) ^f	76.7	72.6
(95% CI)	(64.1,85.4)	(63.1,80.0)

^a 接受过至少一次非零剂量研究药物的所有随机分组受试者在进入研究时都有可测量疾病

^b p 值针对的是下列非劣效性假设：皮下组的缓解率至少可达到静脉组的 60%。

^c 有 222 例受试者入选研究；221 例受试者接受了本品治疗

^d 风险比估算值是基于依照下列分层因素校正的 Cox 模型：ISS 分期和既往接受过的治疗线数。

^e 依照下列分层因素校正的对数秩检验：ISS 分期和既往接受过的治疗线数。

^f 中位随访时间是 11.8 个月

【药理毒理】

药理作用

硼替佐米是哺乳动物细胞中 26S 蛋白酶体的糜蛋白酶样活性的可逆抑制剂。26S 蛋白酶体为一种大的蛋白复合物，可降解被泛素化的蛋白质。泛素蛋白酶体通路在调节细胞内特定蛋白浓度的过程中起重要作用，以维持细胞内稳态。对 26S 蛋白酶体的抑制可阻止影响细胞内多级信号级联反应的靶向蛋白水解。破坏正常稳态的作用机制会导致细胞的死亡。体外试验显示硼替佐米对多种类型的癌

细胞具有细胞毒性。非临床肿瘤模型体内试验显示硼替佐米可延缓包括多发性骨髓瘤在内的肿瘤生长。

每周两次给予 $1\text{mg}/\text{m}^2$ 和 $1.3\text{mg}/\text{m}^2$ 剂量的硼替佐米后（每剂量水平 $n=12$ ），对于全血中 20S 蛋白酶体活性的最大抑制（相对于基线）出现在给药后 5 分钟。 $1\text{mg}/\text{m}^2$ 和 $1.3\text{mg}/\text{m}^2$ 剂量对 20S 蛋白酶体有着大体相同的大抑制。 $1\text{mg}/\text{m}^2$ 和 $1.3\text{mg}/\text{m}^2$ 给药剂量的最大抑制范围分别是 70% 到 84% 和 73% 到 83%。

毒理研究

遗传毒性

中国仓鼠卵巢细胞体外染色体畸变试验显示硼替佐米具有诱裂变活性（染色体结构畸变）。Ames 试验和小鼠体内微核试验结果为阴性。

生殖毒性

尚未进行生育力试验，但在一般毒性试验中对生殖组织进行了评价。大鼠 6 个月毒性试验中，硼替佐米 $\geq 0.3\text{mg}/\text{m}^2$ 剂量（临床推荐剂量的 1/4）可致卵巢退行性改变， $1.2\text{mg}/\text{m}^2$ 剂量可致睾丸退行性改变。

非临床发育毒性试验中，大鼠和兔子器官发生期给予硼替佐米最高试验剂量（大鼠： $0.075\text{mg}/\text{kg}$, $0.5\text{mg}/\text{m}^2$ ，兔： $0.05\text{mg}/\text{kg}$, $0.6\text{mg}/\text{m}^2$ ），未见致畸性，上述剂量约为临床剂量 $1.3\text{mg}/\text{m}^2$ 的 1/2（以体表面积计）。

硼替佐米在低于临床剂量的剂量（以体表面积计，约为临床剂量 $1.3\text{mg}/\text{m}^2$ 的 1/2）下可导致兔胚胎-胎仔死亡。妊娠兔子器官发生期给予硼替佐米 $0.05\text{mg}/\text{kg}$ ($0.6\text{mg}/\text{m}^2$)，出现明显的着床后丢失和活胎数减少，存活胎仔体重明显降低。

致癌性

尚未进行硼替佐米的致癌性研究。

其他

采用类似于患者推荐给药剂量和给药频率进行动物试验（即 2 周内每周 2 次给药，随后休息一周），观察到的毒性包括重度贫血和血小板减少症以及胃肠道、神经和淋巴系统毒性。动物试验中硼替佐米的神经毒性包括轴突肿胀和周围神经、脊髓背侧神经根以及脊髓束变性。此外，大脑、眼睛和心脏出现多灶性出血和坏死。

心血管毒性

猴给予约 2 倍于临床推荐剂量的硼替佐米可造成心率升高，随后伴以严重的

进行性低血压、心率过缓，并在给药后 12 到 14 小时死亡。 $\geq 1.2 \text{mg/m}^2$ 的剂量可诱导各心脏参数出现与剂量成正比的变化。研究显示硼替佐米可分布于体内大部分组织中，其中包括心肌。猴重复给药毒性试验中观察到心肌出血、炎症和坏死。

【贮藏】

避光，不超过 30 °C 保存。

【包装】

玻璃药瓶包装；1 瓶 / 盒。

【有效期】

24 个月

【执行标准】

JX20180195

【批准文号】

3.5mg：国药准字 HJ20171086

【药品上市许可持有人】

名称：Janssen-Cilag International NV

注册地址：Turnhoutseweg 30, B-2340 Beerse, Belgium

【生产企业】

企业名称：BSP Pharmaceuticals S.p.A.

生产地址：Via Appia Km 65, 561, 04013 Latina, Italy

【分装企业】

企业名称：西安杨森制药有限公司

生产地址：陕西省西安市高新区草堂科技产业基地草堂四路 19 号

邮政编码：710304

电话号码：400 888 9988

传真号码：(029) 82576616

网址: <http://www.xian-janssen.com.cn>

【境内责任人】

名称: 西安杨森制药有限公司

注册地址: 陕西省西安市高新区草堂科技产业基地草堂四路 19 号, 陕西省西安市高新区高新五路 4 号汇诚国际 17F

邮政编码: 710304

电话和传真号码: 400 888 9988; (029) 82576616

网址: <http://www.xian-janssen.com.cn>

【使用介绍】

本品不含抗菌性防腐剂。配制后的溶液应在 25°C 下保存, 配后 8 小时内使用。配制后的溶液放在原容器或注射器内不得超过 8 小时, 且不应在室内光线下暴露 8 小时以上。

未拆封的本品应在 30°C 以下保存, 勿拆原避光包装。

操作注意事项

本品为抗肿瘤药物, 所以处理和制备时应谨慎, 应采取适当的无菌操作。推荐配制时戴手套且穿防护服以避免皮肤接触。临床试验中, 有 5% 的患者报告出现局部皮肤刺激, 但未发生组织损伤。

硼替佐米曾有因不慎的鞘内注射而致死亡的病例报告。因此, 本品仅用于静脉和皮下给药, 严禁鞘内注射。

静脉和皮下给药时的重溶/配置

按照下表, 使用 0.9% 氯化钠溶液溶解本品。配制后的溶液应为澄清、透明。在溶液和容器允许的情况下, 此类药品使用前均需目视观察溶液颜色和微粒物。若观察到溶液颜色变化或出现颗粒物, 不应使用本品。

	静脉给药		皮下给药
	1mg 本品	3.5mg 本品	3.5mg 本品
溶解本品(每瓶)的溶液 (0.9%氯化钠溶液)体积	1.0mL	3.5mL	1.4 mL
配制后最终浓度 (mg/mL)	1.0mg/mL	1.0mg/mL	2.5mg/mL