

2A04NC

*2022年1月改訂(第1版、効能変更)

貯 法:室温保存 **有効期間**:34ヵ月 日本標準商品分類番号 872189

承認番号30200AMX00296000販売開始年月2020年6月

小腸コレステロールトランスポーター阻害剤 高脂血症治療剤 ^{処方箋医薬品^注 エゼチミブ錠}

エゼチミブ錠10mg「ケミファ」 Ezetimibe Tablets 10mg "Chemiphar"

注) 注意-医師等の処方箋により使用すること

- 2. 禁忌(次の患者には投与しないこと)
- 2.1 本剤の成分に対し過敏症の既往歴のある患者
- 2.2 本剤とHMG-CoA還元酵素阻害剤を併用する場合、重 篤な肝機能障害のある患者 [8.3、9.3.1参照]

3. 組成・性状

3.1 組成

販売名	エゼチミブ錠10mg「ケミファ」
有効成分 (1錠中)	エゼチミブ10mg
添加剤	乳糖水和物、ラウリル硫酸ナトリウム、ステアリン酸マグネシウム、その他3成分

3.2 製剤の性状

販売名	エゼチミブ錠10mg「ケミファ」			
性状	片面に割線のある白色の素錠			
	表	裏	側面	
外形	エゼチミブ	10 7 77		
長径	8.2mm			
短径	4.2mm 2.6mm			
厚さ				
質量	100mg			
識別コード	エゼチミブ 10 ケミファ			

*4. 効能又は効果

高コレステロール血症、家族性高コレステロール血症、ホ モ接合体性シトステロール血症

5. 効能又は効果に関連する注意

- *5.1 適用の前に十分な検査を実施し、高コレステロール血症、 家族性高コレステロール血症、ホモ接合体性シトステロー ル血症であることを確認した上で本剤の適用を考慮すること
 - 5.2 ホモ接合体性家族性高コレステロール血症については、 HMG-CoA還元酵素阻害剤及びLDLアフェレーシス等の 非薬物療法の補助として、あるいはそれらの治療法が実施 不能な場合に本剤の適用を考慮すること。

6. 用法及び用量

通常、成人にはエゼチミブとして1回10mgを1日1回食後経口投与する。なお、年齢、症状により適宜減量する。

8. 重要な基本的注意

- 8.1 あらかじめ高コレステロール血症治療の基本である食事療法を行い、更に運動療法や、高血圧・喫煙等の虚血性心疾患のリスクファクターの軽減等も十分考慮すること。
- 8.2 甲状腺機能低下症、閉塞性胆のう胆道疾患、慢性腎不全、 膵炎等の疾患の合併、血清脂質に悪影響を与える薬剤の服 用等の二次的要因により高脂血症を呈している場合は、原 疾患の治療、薬剤の切り替え等を可能な限り実施した上で 本剤での治療を考慮すること。
- 8.3 本剤とHMG-CoA還元酵素阻害剤を併用する場合、併用するHMG-CoA還元酵素阻害剤の添付文書を必ず参照し、禁忌、重要な基本的注意、特定の背景を有する患者に関する注意、重大な副作用等の記載を確認すること。また、肝機能検査を、併用開始時及び併用するHMG-CoA還元酵素阻害剤の添付文書で推奨されている時期に実施すること。[2.2、9.3.1、11.1.2参照]

- 8.4 フィブラート系薬剤との併用に関しては、使用経験が限られている。併用する場合は、胆石症などの副作用の発現に注意すること。フィブラート系薬剤では胆汁へのコレステロール排泄を増加させ、胆石形成がみられることがある。本剤はイヌで胆のう胆汁中のコレステロール濃度の上昇が報告されている。[15.1、15.2参照]
- 8.5 投与中は血中脂質値を定期的に検査し、治療に対する反応が認められない場合には投与を中止すること。
- 9. 特定の背景を有する患者に関する注意
- 9.1 合併症・既往歴等のある患者
- 9.1.1 糖尿病患者

空腹時血糖の上昇が報告されている。[17.1.5参照]

- 9.3 肝機能障害患者
- 9.3.1 本剤とHMG-CoA還元酵素阻害剤を併用する場合、重 篤な肝機能障害のある患者

投与しないこと。[2.2、8.3参照]

9.3.2 中等度又は重度の肝機能障害のある患者

投与しないことが望ましい。本剤の血漿中濃度が上昇するおそれがある。[16.6.2参照]

9.3.3 軽度の肝機能障害のある患者

[16.6.2参照]

9.5 妊婦

妊婦又は妊娠している可能性のある女性には治療上の有益性が危険性を上回ると判断される場合にのみ投与すること。なお、HMG-CoA還元酵素阻害剤は、妊婦又は妊娠している可能性のある女性に対して禁忌であるため、本剤との併用投与は行わないこと。

9.6 授乳婦

治療上の有益性及び母乳栄養の有益性を考慮し、授乳の継 続又は中止を検討すること。

ヒト母乳中への移行の有無は不明であるが、妊娠後から授乳期まで投与したラットで乳児への移行が認められている。なお、HMG-CoA還元酵素阻害剤は、授乳婦に対して禁忌であるため、本剤との併用投与は行わないこと。

9.7 小児等

小児等を対象とした臨床試験は実施していない。

10. 相互作用

10.2 併用注意 (併用に注意すること)

薬剤名等	臨床症状・措置方法	機序・危険因子
陰イオン交換樹脂	本剤の血中濃度の低下	本剤が陰イオン交換樹
(コレスチミド、コレ	がみられた。本剤は陰	脂と結合し、吸収が遅
スチラミン等)	イオン交換樹脂の投与	延あるいは減少する可
[16.7.3参照]	前2時間あるいは投与	能性がある。
	後4時間以上の間隔を	
	あけて投与すること。	
シクロスポリン	本剤及びシクロスポリ	機序不明
[16.7.5参照]	ンの血中濃度の上昇が	
	みられた。併用する場	
	合は、シクロスポリン	
	の血中濃度のモニター	
	を十分に行うこと。	
クマリン系抗凝固剤	プロトロンビン時間国	機序不明
(ワルファリン等)	際標準比 (INR) の上	
	昇がみられた。併用す	
	る場合には適宜INR検	
	査を行うこと。	

11. 副作用

次の副作用があらわれることがあるので、観察を十分に行い、異常が認められた場合には投与を中止するなど適切な 処置を行うこと。

11.1 重大な副作用

11.1.1 過敏症(頻度不明)

アナフィラキシー、血管神経性浮腫、発疹を含む過敏 症状があらわれたとの報告がある。

11.1.2 横紋筋融解症 (頻度不明)

本剤との因果関係は確立していないが、まれに横紋筋 融解症、ミオパチーの報告があるので、観察を十分に 行い、筋肉痛、脱力感、CK上昇、血中及び尿中ミオグロビン上昇等が認められた場合には投与を中止し、適 切な処置を行うこと。[8.3参照]

11.1.3 肝機能障害 (頻度不明)

AST上昇、ALT上昇等を伴う肝機能障害があらわれる ことがある。

11.2 その他の副作用

	1%以上	1%未満	頻度不明
精神神経系		頭痛、しびれ、めまい、 坐骨神経痛	抑うつ、錯感覚
消化器	腹痛、腹部膨	アミラーゼ上昇、食 欲不振、消化不良、 逆流性食道炎、鼓腸 放屁、口内炎、胃炎	のう炎、口内乾燥
肝臓	ALT上昇 ^{注1)} 、 γ-GTP上昇	AST上昇、ビリルビ ン上昇	肝炎
腎臓	蛋白尿	BUN上昇	
循環器		期外収縮、動悸、血 圧上昇、胸痛	ほてり
筋肉	CK上昇 ^{注2)}	関節痛、背部痛、四 肢痛	筋肉痛、筋力低下、 筋痙縮
血液		白血球減少	血小板減少
皮膚	発疹	そう痒	蕁麻疹、多形紅斑
その他	コルチゾール 上昇	テストステロン低下、 TSH上昇、尿酸上昇、 リン値上昇、疲労、 浮腫(顔面・四肢)、 帯状疱疹、単純疱疹、 結膜炎、咳嗽	無力症、疼痛

- 注1) 本剤単独投与時は1.5%、HMG-CoA還元酵素阻害剤と併用した場 合は3.5%
- 注2) 本剤単独投与時は1.7%、HMG-CoA還元酵素阻害剤と併用した場 合は2.7%

14. 適用上の注意

14.1 薬剤交付時の注意

PTP包装の薬剤はPTPシートから取り出して服用するよ う指導すること。PTPシートの誤飲により、硬い鋭角部 が食道粘膜へ刺入し、更には穿孔をおこして縦隔洞炎等 の重篤な合併症を併発することがある。

15. その他の注意

15.1 臨床使用に基づく情報

複合型高脂血症患者を対象にした海外の多施設二重盲検 プラセボ対照試験(625例が12週間以内、576例が1年以内 の投与) において、血清トランスアミナーゼの上昇(基 準値上限の3倍を超える連続した上昇)の発現率(曝露 期間で調整)は、フェノフィブラート単独群で4.5%、本 剤とフェノフィブラート併用群で2.7%であった。同様 に、胆のう摘出術の発現率は、フェノフィブラート単独 群で0.6%、本剤とフェノフィブラート併用群で1.7%で あった。CK上昇(基準値上限の10倍を超える)につい ては、本試験のいずれの群でも認められなかった。また、 本剤とフェノフィブラート併用における一般的な有害事 象は腹痛であった。なお、本試験は、頻繁に発現しない 有害事象を群間で比較するようにはデザインされていな い1)、2)。[8.4参照]

15.2 非臨床試験に基づく情報

イヌで1ヵ月間投与(0.03mg/kg/日以上)により、胆の う胆汁コレステロール濃度が約2~3倍増加したとの報告 がある 3 。しかし、300mg/kg/日をイヌに12ヵ月間投与し ても胆石あるいは肝・胆管系への影響はみられなかった4)。 マウスに2週間投与(5mg/kg/日)しても胆のう胆汁コレ ステロール濃度への影響はみられなかった5)。[8.4参照]

16. 薬物動態

16.1 血中濃度

16.1.1 単回投与

健康成人男性(20例)にエゼチミブ10mgを食後に単回 経口投与したとき、血漿中エゼチミブ(非抱合体)及 びエゼチミブ抱合体濃度の薬物動態パラメータは表1に 示したとおりであった⁶⁾。

表l エゼチミブ10mg単回経口投与時のエゼチミブ及びエゼチ ミブ抱合体の薬物動態パラメータ

エゼチミブ (非抱合体)			エゼチミブ抱合体†		
Tmax	Cmax	AUC _{0-t}	Tmax	Cmax	AUC _{0-t}
(hr)	(ng/mL)	(ng•hr/mL)	(hr)	(ng Eq/mL)	(ng Eq·hr/mL)
2.10 (92)	6.03 (56)	55.6 (30)	1.48 (28)	72.3 (38)	333 (40)

各値は20例の平均値(CV%)

†血漿中エゼチミブ抱合体濃度は、等モルのエゼチミブ相当量として表記

16.1.2 反復投与

健康成人男性(9例)にエゼチミブ20mg^{注1)}を1日1回14 日間経口投与したとき、血漿中エゼチミブ (非抱合体) 及びエゼチミブ抱合体濃度はいずれも連投開始後3日ま でに定常状態に到達し、AUCについて算出した累積係 数はエゼチミブ (非抱合体) 及びエゼチミブ抱合体に ついてそれぞれ1.54及び1.37であった⁷⁾。

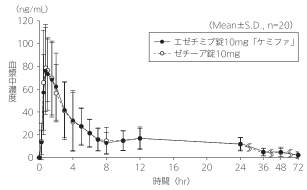
16.1.3 生物学的同等性試験

エゼチミブ錠10mg「ケミファ」 8 健康成人男子にエゼチミブ錠10mg「ケミファ」とゼチー ア錠10mgのそれぞれ1錠 (エゼチミブとして10mg) を、 絶食時単回経口投与して血漿中エゼチミブ抱合体及び エゼチミブ非抱合体濃度を測定し、得られた薬物動態 パラメータ (AUC、Cmax) について90%信頼区間法に て統計解析を行った結果、log (0.80) ~ log (1.25) の範囲内であり、両剤の生物学的同等性が確認された (クロスオーバー法)。

(1) エゼチミブ抱合体

	判定パラメータ		参考パラメータ	
	AUC _{0→72} (ng·hr/mL)	C _{max} (ng/mL)	T _{max} (hr)	t _{1/2} (hr)
エゼチミブ錠 10mg「ケミファ」	761.7±335.4	. 0	` ,	` ′
ゼチーア錠10mg	750.1 ± 348.4	98.1±33.6	1.3±0.9	23.8±11.7

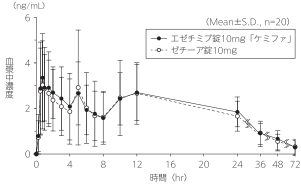
 $(Mean \pm S.D., n=20)$



(2) エゼチミブ非抱合体

	判定パラメータ		参考パラメータ			
	AUC0→72 Cmax		T_{max}	t1/2		
	(ng·hr/mL)	(ng/mL)	(hr)	(hr)		
エゼチミブ錠 10mg「ケミファ」	90.74±30.90	4.75±1.64	3.0±3.2	22.4±17.4		
ゼチーア錠10mg	85.92±35.28	4.91 ± 2.24	5.0±4.5	22.1±11.6		

 $(Mean \pm S.D., n=20)$



血漿中濃度並びにAUC、Cmax等のパラメータは、被 験者の選択、体液の採取回数・時間等の試験条件によっ て異なる可能性がある。

16.2 吸収

健康成人男性(20例)にエゼチミブ10mgを食後又は空腹 時に単回経口投与したとき、血漿中エゼチミブ(非抱合体) 及びエゼチミブ抱合体濃度のいずれにおいても、食事に よるAUCへの明らかな影響は認められなかった6)。

健康成人男性(各6例)にエゼチミブ10、20^{注1)}、40mg^{注1)} を食後に単回経口投与したとき、エゼチミブ (非抱合体) 及びエゼチミブ抱合体のいずれについても投与量に応じ たCmax及びAUCの上昇が認められた9)。

16.3 分布

16.3.1 血漿蛋白結合

ヒト血漿に添加したときの蛋白結合率は、3H-エゼチ ミブ99.5%~99.8%、3H-エゼチミブ抱合体87.8%~ 92.0%であった。肝機能障害や腎機能障害による血漿 蛋白結合率への影響は認められていない10)、11)。

16.4 代謝

エゼチミブは、主に小腸における初回通過効果によって 主要活性代謝物であるエゼチミブ抱合体(フェノール性 水酸基におけるグルクロン酸抱合体)に代謝される。 健康成人男性(外国人8例)に¹⁴C-エゼチミブカプセル 20mg^{注1)}を単回経口投与したとき、血漿中の総放射能に占 めるエゼチミブ (非抱合体) 及びエゼチミブ抱合体の割 合(AUC比)はそれぞれ11%及び82%(合計93%)であっ

16.5 排泄

16.5.1 尿・糞中排泄

健康成人男性(外国人8例)に14C-エゼチミブカプセル 20mg^{注1)}を単回経口投与したとき、投与後240時間まで の放射能排泄率は糞中に78%、尿中に11%であった $^{[2]}$ 。 健康成人男性(86例)にエゼチミブ10、20 $^{[2]}$ 、40mg $^{[3]}$ を単回経口投与したとき、投与後72時間までのエゼチ ミブ(非抱合体)としての尿中排泄率は0.05%未満で あり、尿中総エゼチミブ(非抱合体+抱合体)排泄率は8.7%~11%であった 9 。

16.5.2 胆汁中排泄 (腸肝循環)

エゼチミブ抱合体は胆汁中に排泄されたのち、腸内細 菌叢による脱抱合をうけ、一部はエゼチミブ(非抱合体) として再吸収される(腸肝循環) 12)、13)。

胆管カニューレを施した雌雄ラットに¹⁴C-エゼチミフ を単回経口投与したとき、投与後48時間までに排泄さ れた放射能は、胆汁中に40%~63%、尿中には3%以下 であり、未吸収のまま糞中に排泄された放射能は21% ~32%であった。採取された胆汁を別ラットの十二指 腸内へ投与したとき、投与放射能の54%~81%が再吸 収ののち再び胆汁中に排泄された14)。

16.6 特定の背景を有する患者

16.6.1 腎機能障害患者

重度の慢性腎機能障害患者(外国人8例、クレアチニン クリアランス10~29mL/min) にエゼチミブ10mgを単 回経口投与したとき、健康成人(外国人9例、クレアチ ニンクリアランス>80mL/min)と比較して血漿中エゼ チミブ (非抱合体) 及びエゼチミブ抱合体濃度のAUC にそれぞれ約1.6倍及び1.5倍の上昇が認められた 15 。

16.6.2 肝機能障害患者

軽度、中等度又は重度の慢性肝機能障害患者(外国人、 各4例) 若しくは健康成人(外国人8例) にエゼチミブ 10mgを単回経口投与したとき、血漿中エゼチミブ(非 抱合体) 及びエゼチミブ抱合体濃度の薬物動態パラメー タは表2に示したとおりであった。肝機能障害患者では 肝機能障害の程度に応じた血漿中薬物濃度の上昇が認 められた16)、17)。[9.3.2、9.3.3参照]

表2 肝機能障害患者におけるエゼチミブ10mg単回経口投与時 の薬物動態パラメータ

肝機能	エゼチミブ (非抱合体)		エゼチミブ抱合体†			
障害	Tmax	Cmax	AUC _{0-t}	Tmax	Cmax	AUC _{0-t}
件百	(hr)	(ng/mL)	(ng·hr/mL)	(hr)	(ng Eq/mL)	(ng Eq·hr/mL)
正常	7.00	3.86	54.6	1.81	95.3	864
(n=8)	(59)	(118)	(36)	(95)	(50)	(45)
軽度	6.25	4.10	75.8	1.25	138	1468
(n=4)	(72)	(37)	(54)	(23)	(32)	(14)
中等度	9.50	13.1	316	2.75	171	2685
(n=4)	(26)	(41)	(51)	(79)	(24)	(16)
重度	7.00	16.2	265	2.88	178	3418
(n=4)	(49)	(43)	(57)	(46)	(31)	(41)

各値は平均値 (CV%)

†血漿中エゼチミブ抱合体濃度は、等モルのエゼチミブ相当量として表記

16.6.3 高齢者

高齢者(12例、年齢65~75歳)にエゼチミブ10mgを1 日1回10日間経口投与したとき、非高齢対照群(11例、 年齢20~24歳)と比較して血漿中エゼチミブ抱合体濃 度のAUCに約2.4倍の上昇が認められたが、血漿中エ ゼチミブ(非抱合体)濃度のAUCに明らかな変化は認 められなかった18)。

16.7 薬物相互作用

16.7.1 チトクロムP450酵素系への影響

健康成人(外国人12例)を対象として、エゼチミブ 20mg^{注1)}と各種チトクロムP450酵素系の基質となる代 表的な指標薬を併用したとき、CYP1A2、CYP2C8/9、 CYP2D6及びCYP3A4活性、並びにN-アセチルトラン スフェラーゼ活性への影響は認められなかった10)。

16.7.2 HMG-CoA還元酵素阻害剤との相互作用

成人を対象として、各種HMG-CoA還元酵素阻害剤(シンバスタチン、プラバスタチン、フルバスタチン、アトルバスタチン、ロスバスタチン、ピタバスタチン)とエゼチミブ10mgを併用で1日1回、7又は14日間経口 投与した結果注2)、エゼチミブはいずれのHMG-CoA 還元酵素阻害剤の薬物動態に対しても明らかな影響を 及ばさず、また、いずれのHMG-CoA還元酵素阻害剤 もエゼチミブの薬物動態に明らかな影響を与えなかっ た10)

16.7.3 コレスチラミンによる影響

成人 (外国人8例、LDLコレステロール値≥130mg/dL) を対象として、コレスチラミン4g(1日2回)とエゼチミブ10mg(1日1回)を併用したとき、血漿中エゼチミ ブ (非抱合体) 及びエゼチミブ抱合体濃度のAUCはそれぞれ約1/5及び1/2に低下した¹⁹⁾。[10.2参照]

16.7.4 フェノフィブラートとの相互作用 成人(外国人8例、LDLコレステロール値≥130mg/dL) を対象として、フェノフィブラート200mg (1日1回) と エゼチミブ10mg(1日1回)を併用したとき、血漿中エ ゼチミブ抱合体濃度のCmax及びAUCはそれぞれ約1.7 倍及び1.5倍上昇したが、臨床上意味のあるものではな かった。フェノフィブラートの薬物動態に及ぼすエゼ チミブの影響は認められなかった20)。

16.7.5 シクロスポリン製剤との相互作用

クレアチニンクリアランスが50mL/minを超え、かつ、 一定用量 (75~150mg1日2回) のシクロスポリン製剤を服用中の腎移植患者 (外国人8例) にエゼチミブ10mgを単回投与したとき、総エゼチミブ (非抱合体+抱合体) のAUCは健康成人と比較して約3.4倍高値を示した²¹⁾。 別の試験で、重度の腎機能障害のため腎移植を行い、シ クロスポリン製剤を含む複数の薬剤による治療を受けて いた患者(外国人1例)にエゼチミブ10mgを単回投与したとき、総エゼチミブ(非抱合体+抱合体)のAUCは 健康成人と比較して約12倍高値を示した220。健康成人(外 国人12例)を対象として、エゼチミブ $20mg^{注1)}$ (1日1回 8日間)の連投7日目にシクロスポリン製剤100mgを単回 経口投与したとき、血液中シクロスポリン濃度のCmax及 びAUCはシクロスポリン単独投与と比較してそれぞれ 10%及び15%上昇した23)。[10.2参照]

16.7.6 その他の薬物動態学的相互作用

薬物相互作用に関する臨床試験(外国人)で、エゼチ ミブ10mgとワルファリン、ジゴキシン、経口避妊薬(エ チニルエストラジオール、レボノルゲストレル)を併 用した結果、これらの薬物動態への影響は認められな かった。シメチジンとエゼチミブl0mgを併用した結果、 エゼチミブのバイオアベイラビリティに対する影響は 認められなかった 10 。制酸剤(水酸化アルミニウムと水酸化マグネシウムを含有)とエゼチミブ10mgを併用したとき、血漿中エゼチミブ抱合体濃度のCmaxuk約 30%低下したが、AUCへの影響は認められなかった²⁴⁾。 注1) エゼチミブの承認用量は1日1回10mgである。

注2) ピタバスタチン以外は外国人 (LDLコレステロール値≥ 130mg/dL) を対象とした試験

17. 臨床成績

17.1 有効性及び安全性に関する試験

〈高コレステロール血症及び家族性高コレステロール血症〉

17.1.1 国内第Ⅲ相二重盲検比較試験

高コレステロール血症患者100例にエゼチミブ10mgを1 日1回食後に12週間投与した結果、LDLコレステロール は18.1%、総コレステロールは12.8%、トリグリセリド は2.2%低下し、HDLコレステロールは5.9%上昇した。 副作用の発現頻度は18.6%(22/118例)で、主な副作 用は便秘3.4% (4/118例)、ALT上昇2.5% (3/118例) であった²⁵⁾。

17.1.2 国内第Ⅲ相長期投与試験

高コレステロール血症患者178例にエゼチミブ10mgを1 日1回食後に52週間投与した。効果が不十分な場合は、 16週目以降にHMG-CoA還元酵素阻害剤の併用を可と し、エゼチミブ単独投与終了時の値を投与終了時の値 とした。その結果、投与終了時でLDLコレステロール は16.8%、総コレステロールは13.0%、トリグリセリド は0.6%低下し、HDLコレステロールは4.9%上昇した。 また、エゼチミブとHMG-CoA還元酵素阻害剤を併用 投与した65例では、LDLコレステロールは33.5%低下 した。

副作用の発現頻度は、エゼチミブ単独投与期間中で 36.0% (64/178例) 及びHMG-CoA還元酵素阻害剤併 用中で22% (15/67例) であった。主な副作用は、エ ゼチミブ単独投与期間中ではγ-GTP上昇3.4% (6/178 例)、CK上昇2.8% (5/178例) で、HMG-CoA還元酵 素阻害剤併用中ではγ-GTP上昇4% (3/67例)、ALT上

昇及びテストステロン低下3% (2/67例) であった²⁶⁾。 17.1.3 HMG-CoA還元酵素阻害剤でコントロール不良の高コ レステロール血症患者に対する国内第Ⅲ相試験

HMG-CoA還元酵素阻害剤により治療中でLDLコレス テロールが治療目標値まで低下していない高コレステ ロール血症患者39例(ヘテロ接合体性家族性高コレス テロール血症患者29例を含む) にエゼチミブ10mgを12 週間投与した。エゼチミブ服用前のLDLコレスデロー ル (平均値) は185mg/dL、総コレステロール (平均値) は267mg/dLであったが、エゼチミブの併用投与によ り、LDLコレステロールは23.0%、総コレステロール は17.0%低下した。

副作用の発現頻度は25%(10/40例)で、主な副作用は 尿中蛋白陽性8% (3/40例)、CK上昇5% (2/40例) であっ

17.1.4 ホモ接合体性家族性高コレステロール血症患者に対す る国内第Ⅲ相試験

LDLアフェレーシスを施行中であり、かつHMG-CoA 還元酵素阻害剤を服用しているホモ接合体性家族性高 コレステロール血症患者6例にエゼチミブ10mgを12週 間投与した結果、LDLアフェレーシス施行前のLDLコ レステロールは9.6%、総コレステロールは9.1%低下 した。

副作用の発現頻度は50%(3/6例)で、主な副作用は疲 労33% (2/6例) であった 28 。

17.1.5 糖代謝に及ぼす影響を検討した国内第Ⅲ相試験

高コレステロール血症及び2型糖尿病を合併している患 者27例にエゼチミブ10mgを12週間投与した結果、血清 脂質の改善が認められ、空腹時血糖の上昇は認められ たが、HbAlc及びグリコアルブミンに変化はなく、糖 代謝への影響は認められなかった。[9.1.1参照]

副作用の発現頻度は30%(9/30例)で、主な副作用は 腹部膨満10% (3/30例)、腹痛及び便秘7% (2/30例) で あった²⁹⁾。

17.1.6 ホモ接合体性家族性高コレステロール血症患者に対す る海外第Ⅲ相試験

HMG-CoA還元酵素阻害剤を服用しているホモ接合体 性家族性高コレステロール血症患者にエゼチミブ10mg を投与した結果、LDLコレステロール及び総コレステ ロールはHMG-CoA還元酵素阻害剤単独投与時と比較 して低下した。

有害事象の発現頻度は73%(24/33例)で、主な有害事 象は頭痛及び上気道感染12% (4/33例)、腹痛及び咽頭炎9% (3/33例) であった30)、31)。

〈ホモ接合体性シトステロール血症〉

17.1.7 海外第Ⅲ相試験

ニ重盲検プラセボ対照試験において、ホモ接合体性シ ーエコスティール血症患者にエゼチミブ10mg(30例)又は プラセボ (7例) を8週間投与した結果、エゼチミブ投 与によりシトステロールは21.0%、カンペステロール は24.3%低下した。

有害事象の発現頻度は70%(21/30例)で、主な有害事 象は嘔気13% (4/30例)、下痢、上気道感染及び筋骨格 痛10% (3/30例) であった^{32)、33)}。

なお、上述の臨床試験等によって、エゼチミブ製剤は 動脈硬化性疾患に関連する種々の脂質因子の改善(総 コレステロール低下、LDLコレステロール低下、HDL コレステロール上昇)を認めたが、エゼチミブ製剤の 単独投与、又はHMG-CoA還元酵素阻害剤の併用によ る心血管系の罹患率及び死亡率に対する効果は確立さ れていない (先発品国内承認時)。

18. 薬効薬理

18.1 作用機序

エゼチミブは食事性及び胆汁性コレステロールの吸収を 阻害する。エゼチミブの作用部位は小腸であり、ハムス ター等を用いた動物試験において、小腸でのコレステ ロールの吸収を選択的に阻害し、その結果、肝臓のコレ ステロール含量を低下させ、血中コレステロールを低下 させた34)-37)。エゼチミブは小腸壁細胞に存在する蛋白質 (Niemann-Pick C1 Like l) を介してコレステロール及び植物ステロールの吸収を阻害する $^{38)}$ - 40 。このことか ら、エゼチミブの作用機序は他の高脂血症治療剤(HMG-CoA還元酵素阻害剤、陰イオン交換樹脂、フィブラート 系薬剤、植物ステロール)とは異なる。18例の高コレス テロール血症患者を対象とした海外の臨床薬理試験にお いて、エゼチミブは2週間の投与により小腸でのコレステ ロール吸収をプラセボ群に比し54%阻害した 41 。

エゼチミブは小腸でのコレステロール吸収阻害により肝 臓のコレステロール含量を低下させるが、肝臓でのコレ ステロールの生合成が代償的に亢進する。コレステロー ルの生合成を抑制するHMG-CoA還元酵素阻害剤との併 用により、血中コレステロールが相補的に低下すること が、イヌを用いた試験36)及び海外の高コレステロール血 症患者を対象とした試験42)-44)において示された。

また、ラット等において、エゼチミブはコレステロール 及び植物ステロールの吸収を選択的に阻害するが、脂肪 酸、胆汁酸、プロゲステロン、エチニルエストラジオー ル並びに脂溶性ビタミンA及びDの吸収には影響しなかっ た34)

18.2 血中コレステロール低下作用

高脂飼料負荷イヌ36)及びアカゲザル37)を用いて、エゼチ ミブのコレステロール低下作用を検討した。エゼチミブ は反復混餌投与により血漿総コレステロールの上昇を抑 制した。

18.3 粥状動脈硬化病変進展抑制作用

高脂飼料負荷ウサギ34)、45)を含む各種粥状動脈硬化モデ ル35)において、エゼチミブは反復混餌投与により、大動 脈又は頸動脈の粥状動脈硬化病変の進展を抑制した。

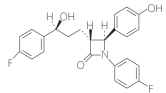
19. 有効成分に関する理化学的知見

ー般的名称:エゼチミブ(Ezetimibe)

化学名: (3R,4S)-1-(4-Fluorophenyl)-3-[(3S)-3-(4-fluorophenyl)-3-hydroxypropyl]-4-(4-

hydroxyphenyl)azetidin-2-one

化学構造式:



分子式: C24H21F2NO3

分子量:409.4

性状:白色の粉末である。

メタノール又はエタノール (99.5) に溶けやすく、 アセトニトリルにやや溶けやすく、水にほとんど溶 けない。

22. 包装

100錠 [10錠 (PTP) ×10] 500錠 [10錠 (PTP) ×50] 700錠 [14錠 (PTP) ×50]

23. 主要文献

- 1) Farnier M, et al. Eur Heart J. 2005; 26:897-
- 2) McKenney JM, et al. J Am Coll Cardiol. 2006; 47:1584-1587.
- 3) 肝臓・胆汁への影響 (ゼチーア錠: 2007年4月18日承認、 申請資料概要 2.6.6.8)
- 4) 毒性試験(ゼチーア錠:2007年4月18日承認、申請資 料概要 2.6.6.3)
- 5) 胆汁コレステロールへの影響(ゼチーア錠:2007年4 月18日承認、申請資料概要 2.6.6.8)
- 6) 三上洋、他. 臨床医薬. 2007;23:417-425
- 7) 深瀬広幸、他. 臨床医薬. 2007;23:407-415.
- 8) ダイト株式会社:生物学的同等性に関する資料(社内 資料)
- 9) 深瀬広幸、他. 臨床医薬. 2007;23:397-406.
- 10) Kosoglou T, et al. Clin Pharmacokinet. 2005; 44:467-494.

- 11) 血漿蛋白結合(ゼチーア錠:2007年4月18日承認、申 請資料概要 2.6.4.4)
- 12) Patrick JE, et al. Drug Metab Dispos. 2002; 30:430-437.
- 13) ¹⁴C-エゼチミブ投与による臨床薬物動態試験(ゼチー ア錠:2007年4月18日承認、申請資料概要 2.7.2.2)
- 14) 胆汁中排泄 (ゼチーア錠:2007年4月18日承認、申請 資料概要 2.6.4.6)
- 15) 腎機能障害患者における薬物動態 (ゼチーア錠: 2007 年4月18日承認、申請資料概要 2.7.2.2)
- 16) 肝機能障害患者における薬物動態(ゼチーア錠:2007 年4月18日承認、申請資料概要 2.7.2.2)
- 17) エゼチミブの臨床薬物動態試験における血漿中エゼ チミブ及びSCH60663濃度の薬物動態パラメータ(ゼ チーア錠: 2007年4月18日承認、申請資料概要2.7.2.5) 18) 三上洋、他. 臨床医薬. 2007; 23: 427-435.
- 19) コレスチラミンとの相互作用 (ゼチーア錠:2007年4 月18日承認、申請資料概要 2.7.2.2) 20)フェノフィブラートとの相互作用(ゼチーア錠:2007
- 年4月18日承認、申請資料概要 2.7.2.2)
- 21) Bergman AJ, et al. J Clin Pharmacol. 2006; 46:328-336.
- 22) シクロスポリン投与症例における薬物動態(ゼチーア 錠:2007年4月18日承認、申請資料概要 2.7.2.2)
- 23) Bergman AJ, et al. J Clin Pharmacol. 2006; 46:321-327.
- 24) 制酸剤との相互作用(ゼチーア錠:2007年4月18日承認、 申請資料概要 2.7.2.2)
- 25) 齋藤康、他. 臨床医薬. 2007;23:493-522.
- 26) 山田信博、他. 臨床医薬. 2007; 23:523-554.
- 27) 朔啓二郎、他. 臨床医薬. 2007;23:555-570.
- 28) Yamamoto A, et al. Atherosclerosis. 2006; 186:126-131.
- 29) 清野弘明、他. 臨床医薬. 2007;23:571-588.
- 30) Gagné C, et al. Circulation. 2002; 105: 2469-
- 31) ホモ接合体性家族性高コレステロール血症患者を対象 とした試験(ゼチーア錠:2007年4月18日承認、申請 資料概要2.7.6.4)
- 32) Salen G, et al. Circulation. 2004; 109:966-971.
- 33) ホモ接合性シトステロール血症患者を対象とした試 験(ゼチーア錠:2007年4月18日承認、申請資料概要 2.7.6.4
- 34) 薬理試験(ゼチーア錠:2007年4月18日承認、申請資 料概要 2.6.2.1)
- 35) Davis HR Jr, et al. Arterioscler Thromb Vasc Biol. 2001; 21: 2032-2038.
- 36) Davis HR Jr, et al. Metabolism. 2001; 50:1234-1241.
- 37) van Heek M, et al. Eur J Pharmacol. 2001; 415:79-84.
- 38) Altmann SW, et al. Science. 2004; 303:1201-1204.
- 39) Davis HR Jr, et al. J Biol Chem. 2004; 279: 33586-33592.
- 40) Garcia-Calvo M, et al. Proc Natl Acad Sci USA. 2005; 102:8132-8137.
- 41) Sudhop T, et al. Circulation. 2002; 106: 1943-1948.
- 42) Davidson MH, et al. J Am Coll Cardiol. 2002; 40:2125-2134.
- 43) Melani L, et al. Eur Heart J. 2003; 24:717-728.
- 44) Ballantyne CM, et al. Circulation. 2003; 107: 2409-2415.
- 45) 効力を裏付ける試験 (ゼチーア錠: 2007年4月18日承認、 申請資料概要 2.6.2.2)

24. 文献請求先及び問い合わせ先

日本ケミファ株式会社 安全管理部 〒101-0032 東京都千代田区岩本町2丁目2-3 TEL 0120-47-9321 03-3863-1225 FAX 03-3861-9567

26. 製造販売業者等

26.1 製造販売元

DAITO ダイト株式会社

26.2 販売元

日本ケミファ株式会社 東京都千代田区岩本町2丁目2-3

富山県富山市八日町326番地