

*2022年1月改訂(第1版 効能変更)

日本標準商品分類番号

承認番号 30200AMX00308000 販売開始 2020 年 6 月

処方箋医薬品:注意-医師等の処方箋により使用すること

貯法:室温保存 有効期間:34ヵ月

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 エゼチミブ錠

エゼチミブ錠10mg「TCK」

EZETIMIBE Tablets [TCK]

- 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	有効成分(1錠中)	添加剤
エゼチミブ錠 10mg「TCK」	エゼチミブ 10mg	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		色 調		
製 光 石	直径(mm)	厚さ(mm)	重量(mg)	剤 形
エゼチミブ錠 10mg「TCK」	「tザチョブ 10mgTCK			白色素錠 (割線入り)
	8.2 × 4.2	2.6	100	

*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 (コレスチミド、 コレスチラミン 等) [16.7.3 参照]	本剤の血中濃度の低下 がみられた。本剤は陰 イオン交換樹脂の投与 前2時間あるいは投与 後4時間以上の間隔を あけて投与すること。	本剤が陰イオン交換樹脂と結合し、吸収が遅延あるいは減少する可能性がある。					
シクロスポリン [16.7.5 参照]	本剤及びシクロスポリ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。	機序不明					
クマリン系抗凝固剤 (ワルファリン等)	プロトロンビン時間国際標準比(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。	機序不明					

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		圣系		頭痛、しびれ、めまい、坐骨神経痛	抑うつ、錯感覚			
消	肖 化 器 便秘、下痢、アミラーゼ上昇、食欲腹痛、腹部膨満、悪心・嘔吐性食道炎、鼓腸放屁、口内炎、胃炎		胆のう炎、口内					
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	0	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 10.20。[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 (0.03 mg/kg/日以上)により、胆のう胆汁コレステロール濃度が約 $2\sim3$ 倍増加したとの報告がある $^{3)}$ 。しかし、300 mg/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 (5 mg/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。。

表 1 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

Γ	エゼチ	・ミブ(非抱	合体)	エゼチミブ抱合体†		
	Tmax (hr)		AUC _{0-t} (ng·hr/mL)	Tmax (hr)	Cmax (ng Eq/mL)	AUC _{0-t} (ng Eq·hr/mL)
ſ	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 $20mg^{(\pm)}$ 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

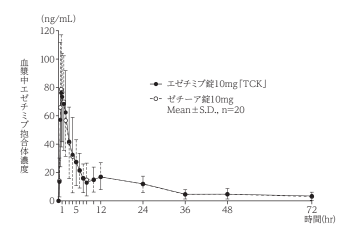
エゼチミブ錠 10mg「TCK」®

健康成人男子にエゼチミブ錠 10mg 「TCK」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、 $\log (0.80) \sim \log (1.25)$ 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		
	$AUC_0 \rightarrow 72hr$ $(ng \cdot hr/mL)$	Cmax (ng/mL)	Tmax (hr)	T _{1/2} (hr)	
エゼチミブ錠 10mg「TCK」	761.7±335.4	94.6±38.2	1.2±0.8	26.7±24.4	
ゼチーア錠 10mg	750.1±348.4	98.1±33.6	1.3±0.9	23.8±11.7	

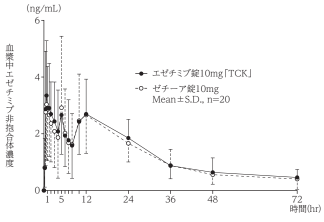
 $(Mean \pm S.D.,n=20)$



(2) エゼチミブ非抱合体

	判定パラ	ラメータ	参考パラメータ		
	AUC ₀ →72hr (ng•hr/mL)	Cmax (ng/mL)	Tmax (hr)	T _{1/2} (hr)	
エゼチミブ錠 10mg「TCK」	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。

健康成人男性(各6例)にエゼチミブ10、20^{当1)}、40mg^{当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%)であった 10), 12)。

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 12)。

健康成人男性(各6例)にエゼチミブ10、20^{±1)}、40mg^{±1)}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-エゼチミブを単回経 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140。

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}
	(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 20 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性の、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 かな影響を及ぼさず、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 200。

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210。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 ²²⁾。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 10mg 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 Cmax は約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 コレステロール(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)であった $^{27)}$ 。

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 10 mg 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、HbA1c 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

二重盲検プラセポ対照試験において、ホモ接合体性シトステロ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 $^{34)\cdot37}$ 。エゼチミブは小腸壁細胞に存在する蛋白質(Niemann-Pick C1 Like 1)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 $^{38)\cdot40}$ 。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

一般的名称: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

分子式: C₂₄H₂₁F₂NO₃

分子量:409.4

構造式:

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×10) 500錠 (10錠×50)

23. 主要文献

- 1) Farnier M, et al. Eur Heart J. 2005; 26:897-905.
- 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2.66.3)
- 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) 社内資料:生物学的同等性試験
- 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: 2469-2475.
- 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) ホモ接合体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-
- 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

辰巳化学株式会社 薬事・学術課

〒 921-8164 金沢市久安 3 丁目 406 番地

TEL 076-247-2132

FAX 076-247-5740

26. 製造販売業者等 26.1 製造販売元



辰巳化学株式会社

金沢市久安3丁目406番地