医薬品インタビューフォーム

日本病院薬剤師会の IF 記載要領 2018 (2019 年更新版) に準拠して作成

疼痛治療剤(神経障害性疼痛・線維筋痛症) プレガバリンロ腔内崩壊錠

プレガバリン OD 錠 25mg「フェルゼン」 プレガバリン OD 錠 75mg「フェルゼン」 プレガバリン OD 錠 150mg「フェルゼン」

Pregabalin OD Tablets [FELDSENF]

| 剤 形 | 素錠(口腔内崩壊錠) |
|-----------------------------------|--|
| 製 剤 の 規 制 区 分 | 処方箋医薬品(注意-医師等の処方箋により使用すること) |
| 規格・含量 | プレガバリン OD 錠 25 mg 「フェルゼン」: 1 錠中 プレガバリン 25.0mg プレガバリン OD 錠 75 mg 「フェルゼン」: 1 錠中 プレガバリン 75.0mg プレガバリン OD 錠 100mg 「フェルゼン」: 1 錠中 プレガバリン 150.0mg |
| 一 般 名 | 和名:プレガバリン(JAN) 洋名:Pregabalin(JAN) |
| 製造販売承認年月日薬 価 基 準 収 載・販売 開 始 年 月 日 | 製造販売承認年月日: 2020 年 8 月 17 日 薬価基準収載年月日: 2020 年 12 月 11 日 販売開始年月日: 2020 年 12 月 11 日 |
| 開発·製造販売(輸入) 提携 販売会社名 | 製造販売元:株式会社フェルゼンファーマ |
| 医薬情報担当者の連絡先 | |
| 問 合 わ せ 窓 口 | 株式会社フェルゼンファーマ 安全管理部 TEL: 03-6368-5160 FAX: 03-3580-1522 医療関係者向けホームページ https://www.feldsenfpharma.co.jp/ |

本 IF は 2023 年 12 月改訂の電子添文の記載に基づき改訂した。

最新の情報は、独立行政法人 医薬品医療機器総合機構の医薬品情報検索ページで確認して下さい。

医薬品インタビューフォーム利用の手引きの概要 -日本病院薬剤師会-

1. 医薬品インタビューフォーム作成の経緯

医療用医薬品の基本的な要約情報として,医療用医薬品添付文書(以下,添付文書)がある.医療現場で医師・薬剤師等の医療従事者が日常業務に必要な医薬品の適正使用情報を活用する際には,添付文書に記載された情報を裏付ける更に詳細な情報が必要な場合があり,製薬企業の医薬情報担当者(以下,MR)等への情報の追加請求や質疑により情報を補完してきている.この際に必要な情報を網羅的に入手するための項目リストとして医薬品インタビューフォーム(以下,IFと略す)が誕生した.

1988 年に日本病院薬剤師会(以下,日病薬)学術第 2 小委員会が IF の位置付け,IF 記載様式,IF 記載要領を策定し,その後 1998 年に日病薬学術第 3 小委員会が,2008 年,2013 年に日病薬医薬情報委員会が IF 記載要領の改訂を行ってきた.

IF 記載要領 2008 以降, IF は PDF 等の電子的データとして提供することが原則となった. これにより, 添付文書の主要な改訂があった場合に改訂の根拠データを追加した I Fが速やかに提供されることとなった. 最新版の IF は, 医 薬 品 医 療 機 器 総 合 機 構 (以 下 , PMDA) の 医 療 用 医 薬 品 情 報 検 索 の ペ ー ジ (http://www.pmda.go.jp/PmdaSearch/iyakuSearch/) にて公開されている. 日病薬では, 2009 年より新医薬品の IF の情報を検討する組織として「インタビューフォーム検討会」を設置し、個々の IF が添付文書を補完する適正使用情報として適切か審査・検討している.

2019年の添付文書記載要領の変更に合わせ、「IF 記載要領 2018」が公表され、今般「医療用医薬品の販売情報提供活動に関するガイドライン」に関連する情報整備のため、その更新版を策定した.

2. IF とは

IF は「添付文書等の情報を補完し、医師・薬剤師等の医療従事者にとって日常業務に必要な、医薬品の品質管理のための情報、処方設計のための情報、調剤のための情報、医薬品の適正使用のための情報、薬学的な患者ケアのための情報等が集約された総合的な個別の医薬品解説書として、日病薬が記載要領を策定し、薬剤師等のために当該医薬品の製造販売又は販売に携わる企業に作成及び提供を依頼している学術資料」と位置付けられる。

IF に記載する項目配列は日病薬が策定した IF 記載要領に準拠し、一部の例外を除き承認の範囲内の情報が記載される。ただし、製薬企業の機密等に関わるもの及び利用者自らが評価・判断・提供すべき事項等は IF の記載事項とはならない。言い換えると、製薬企業から提供された IF は、利用者自らが評価・判断・臨床適用するとともに、必要な補完をするものという認識を持つことを前提としている。IF の提供は電子データを基本とし、製薬企業での製本は必須ではない。

3. IF の利用にあたって

電子媒体のIFは、PMDAの医療用医薬品情報検索のページに掲載場所が設定されている.

製薬企業は「医薬品インタビューフォーム作成の手引き」に従って IF を作成・提供するが、IF の原点を踏まえ、医療現場に不足している情報や IF 作成時に記載し難い情報等については製薬企業の MR 等へのインタビューにより利用者自らが内容を充実させ、IF の利用性を高める必要がある。また、随時改訂される使用上の注意等に関する事項に関しては、IF が改訂されるまでの間は、製薬企業が提供する改訂内容を明らかにした文書等、あるいは各種の医薬品情報提供サービス等により薬剤師等自らが整備するとともに、IF の使用にあたっては、最新の添付文書を PMDAの医薬品医療機器情報検索のページで確認する必要がある。

なお、適正使用や安全性の確保の点から記載されている「V.5. 臨床成績」や「XII. 参考資料」、「XIII. 備考」に関する項目等は承認を受けていない情報が含まれることがあり、その取り扱いには十分留意すべきである。

4. 利用に際しての留意点

IF を日常業務において欠かすことができない医薬品情報源として活用していただきたい。IF は日病薬の要請を受けて、当該医薬品の製造販売又は販売に携わる企業が作成・提供する、医薬品適正使用のための学術資料であるとの位置づけだが、記載・表現には医薬品、医療機器等の品質、有効性及び安全性の確保等に関する法律の広告規則や販売情報提供活動ガイドライン、製薬協コード・オブ・プラクティス等の制約を一定程度受けざるを得ない。販売情報提供活動ガイドラインでは、未承認薬や承認外の用法等に関する情報提供について、製薬企業が医療従事者からの求めに応じて行うことは差し支えないとされており、MR等へのインタビューや自らの文献調査などにより、利用者自らが IF の内容を充実させるべきものであることを認識しておかなければならない。製薬企業から得られる情報の科学的根拠を確認し、その客観性を見抜き、医療現場における適正使用を確保することは薬剤師の本務であり、IF を利用して日常業務を更に価値あるものにしていただきたい。

(2020年4月改訂)

目 次

| I. 概要に関する項目······ | (2)包装 | |
|-----------------------------------|---|----------|
| 1. 開発の経緯1 | (3) 予備容量 | 8 |
| 2. 製品の治療学的特性1 | (4) 容器の材質 | 8 |
| 3. 製品の製剤学的特性1 | 11. 別途提供される資材類 | |
| 4. 適正使用に関して周知すべき特性1 | 12. その他 ··································· | |
| 4. 旭山灰用に関して内がり、合作は 1 | 12. その他 V. 治療に関する項目 ······ | |
| 5. 承認条件及び流通・使用上の制限事項1 | V. 冶漿に関9 る頃日 ······ | 9 |
| (1) 承認条件1 | 1. 効能又は効果 | 9 |
| (2)流通・使用上の制限事項1 | 2. 効能又は効果に関連する注意 | 9 |
| 6. RMP の概要1 | 3. 用法及び用量 | 9 |
| II. 名称に関する項目 ····· 2 | (1) 用法及び用量の解説 | 9 |
| 1. 販売名2 | (2) 用法及び用量の設定経緯・根拠 | |
| (1)和 名2 | 4. 用法及び用量に関連する注意 | g |
| (2) 洋 名2 | 5. 臨床成績 | |
| (3) 名称の由来2 | | |
| | | |
| 2. 一般名2 | (2) 臨床薬理試験 | 10 |
| (1)和 名(命名法)2 | (3)用量反応探索試験 | 10 |
| (2) 洋 名(命名法)2 | (4)検証的試験 | |
| (3) ステム (stem) ·······2 | (5) 患者・病態別試験 | |
| 3. 構造式又は示性式2 | (6)治療的使用 | |
| 4. 分子式及び分子量2 | (7) その他 | 15 |
| 5. 化学名(命名法)又は本質2 | VI. 薬効薬理に関する項目····· | 16 |
| 6. 慣用名,別名,略号,記号番号2 | 1. 薬理学的に関連ある化合物又は化合物群・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・ | 16 |
| III. 有効成分に関する項目 · · · · · · · · 3 | 2. 薬理作用 | |
| 1. 物理化学的性質3 | (1) 作用部位・作用機序 ···································· | 16 |
| (1) 外観・性状 | (2) 薬効を裏付ける試験成績 | 1.0 |
| (1) 外 | (2) 架別で表刊りる武鞅以禎 | 16 |
| (2) 溶解性3 | (3)作用発現時間・持続時間 | 16 |
| (3) 吸湿性3 | VII. 薬物動態に関する項目・・・・・・・・・・・・・・ | 1/ |
| (4)融点(分解点),沸点,凝固点3 | 1. 血中濃度の推移 | |
| (5) 酸塩基解離定数3 | (1)治療上有効な血中濃度 | |
| (6)分配係数3 | (2) 臨床試験で確認された血中濃度 | ·····17 |
| (7) その他の主な示性値3 | (3) 中毒域 | 19 |
| 2. 有効成分の各種条件下における安定性3 | (4) 食事・併用薬の影響 | 19 |
| 3. 有効成分の確認試験法,定量法3 | 2. 薬物速度論的パラメータ | |
| IV. 製剤に関する項目・・・・・・・・・・・・・・・・・・ 4 | (1)解析方法 | |
| 1. 剤 形4 | (2) 吸収速度定数 | |
| (1) 剤形の区別4 | (3)消失速度定数 | 20 21 |
| (2)製剤の外観及び性状4 | (4) クリアランス | |
| | | |
| (3) 識別コード4 | (5) 分布容積 | |
| (4) 製剤の物性4 | (6) その他 | |
| (5) その他4 | 3.母集団(ポピュレーション)解析 | |
| 2. 製剤の組成4 | (1)解析方法 | |
| (1) 有効成分(活性成分)の含量及び添加剤 …4 | (2) パラメータ変動要因 | |
| (2) 電解質等の濃度4 | 4. 吸 収 | ·····21 |
| (3) 熱量4 | 5. 分 布 | 21 |
| 3. 添付溶解液の組成及び容量4 | (1) 血液- 脳関門通過性 | 21 |
| 4. 力価4 | (2) 血液- 胎盤関門通過性 | |
| 5. 混入する可能性のある夾雑物5 | (3) 乳汁への移行性 | |
| 6. 製剤の各種条件下における安定性5 | (4) 髄液への移行性 | |
| | (5) その他の組織への移行性 | |
| | (6) 血漿蛋白結合率 | |
| 8. 他剤との配合変化(物理化学的変化)5 | | |
| 9. 溶出性6 | 6. 代 謝 | |
| 10. 容器•包装8 | (1)代謝部位及び代謝経路 | ·····22 |
| (1)注意が必要な容器・包装, | (2)代謝に関与する酵素(CYP等)の | |
| 外観が特殊な容器・包装に関する情報8 | 分子種,寄与率 | 22 |

| | (3) 初回通過効果の有無及びその割合 | · 22 |
|----|--|------------|
| | (4) 代謝物の活性の有無及び活性比, | |
| | 存在比率 | . 22 |
| 7 | . 排 泄 | |
| • | (1) 排泄部位及び経路 | |
| | (2) 排泄率 | |
| | (3) 排泄速度 | |
| 8 | 20 2 2 2 1 1 1 1 2 | |
| 9 | | |
| 10 | | |
| 11 | | |
| | . ての他 I. 安全性(使用上の注意等)に関する項目 · · · | |
| | the state of the s | |
| 1 | | |
| 2 | | |
| 3 | ., | |
| 4 | 71123607112170127 | |
| 5 | | |
| 6 | . 特定の背景を有する患者に関する注意 | |
| | (1) 合併症・既往歴等のある患者 | |
| | (2) 腎機能障害患者 | |
| | (3) 肝機能障害患者 | · 25 |
| | (4) 生殖能を有する者 | · 25 |
| | (5) 妊婦 | |
| | (6) 授乳婦 | · 25 |
| | (7) 小児等 | · 25 |
| | (8) 高齢者 | · 25 |
| 7 | . 相互作用 | · 25 |
| | (1) 併用禁忌とその理由 | . 25 |
| | (2) 併用注意とその理由 | |
| 8 | . 副作用 | |
| | (1) 重大な副作用と初期症状 | |
| | (2) その他の副作用 | $\cdot 27$ |
| 9 | | |
| 10 | | . 28 |
| | ・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・ | |
| 19 | 過加工や任念 2. その他の注意 | |
| 12 | (1)臨床使用に基づく情報 | |
| | (2) 非臨床試験に基づく情報 | . 20 |
| ΙV | 非臨床試験に関する項目・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・ | 30 |
| | -tt | . 20 |
| 1 | | |
| | | |
| | | |
| _ | (3) その他の薬理試験・ 毒性試験 | |
| 2 | | |
| | (1) 単回投与毒性試験 | |
| | (2) 反復投与毒性試験 | |
| | (3) 遺伝毒性試験 | |
| | (4) がん原性試験 | |
| | (5) 生殖発生毒性試験 | |
| | (6) 局所刺激性試験 | |
| | (7) その他の特殊毒性 | . 30 |
| Χ. | 管理的事項に関する項目 ・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・ | 31 |
| 1 | ·>=····· > • | |
| 2 | | |
| 3 | | |
| 4 | | |
| _ | . 患者向け資材 | . 21 |

| 6. | 同一成分·同効薬 ······ | .31 |
|-------|--|------------|
| 7. | 国際誕生年月日 | ·31 |
| 8. | 製造販売承認年月日及び承認番号, | |
| | 薬価基準収載年月日, 販売開始年月日 | .31 |
| 9. | 効能又は効果追加, 用法及び用量変更追加等 | |
| | の年月日及びその内容 | ·32 |
| 10. | 再審査結果、再評価結果公表年月日及び | |
| | その内容 ······ 再審査期間 ······ | ·32 |
| 11. | | |
| 12. | 投薬期間制限に関する情報 | |
| 13. | 各種コード | |
| 14. | 保険給付上の注意 | |
| XI. 🤇 | 文献 · · · · · · · · · · · · · · · · · · · | 33 |
| 1. | 引用文献 | $\cdot 33$ |
| 2. | その他の参考文献 | |
| XII. | 参考資料 · · · · · · · · · · · · · · · · · · · | |
| 1. | 主な外国での発売状況 | .36 |
| 2. | 海外における臨床支援情報 | .36 |
| XIII. | | 37 |
| 1. | 調剤・服薬支援に際して臨床判断を | |
| | 行うにあたっての参考情報 | |
| , | 1)粉砕 | ·37 |
| (: | 2)崩壊・懸濁性及び経管投与チューブの | |
| | 通過性 | |
| | その他の関連資料 | |
| (| 1)患者向け説明用資材 :エラー! ブックマーク | が |
| | 定義されていません。 | |
| (: | 2)GS1 コード エラー! ブックマークが定義さ | れ |
| | ていません。 | |

I. 概要に関する項目

1. 開発の経緯

プレガバリンは神経障害性疼痛、線維筋痛症に伴う疼痛の治療剤であり、本邦では **2010** 年に上市 されている。

プレガバリン OD 錠 25 mg「フェルゼン」、同 75 mg「フェルゼン」、同 150 mg「フェルゼン」は、プレガバリンを主成分とする後発医薬品として株式会社フェルゼンファーマが開発を企画し、薬食発 1121 第 2 号(平成 26 年 11 月 21 日)に基づき規格及び試験方法を設定して加速試験、生物学的同等性試験を実施した後、2020 年 8 月に製造販売承認を取得した。

なお、本製品は、後発医薬品として サンド株式会社、ダイト株式会社、株式会社フェルゼンファーマの3社で共同開発を行い、共同開発グループとして実施したデータを共有して承認を得た。

2. 製品の治療学的特性

- (1) プレガバリンは中枢神経系において電位依存性カルシウムチャネルの機能に対し補助的な役割をなすα2δサブユニットとの結合を介して、カルシウムチャネルの細胞表面での発現量及びカルシウム流入を抑制し、グルタミン酸等の神経伝達物質遊離を抑制することが示唆されている。更に、プレガバリンの鎮痛作用には下行性疼痛調節系のノルアドレナリン経路及びセロトニン経路に対する作用も関与していることが示唆されている(「W.薬効薬理に関する項目」、「V.治療に関する項目」の項参照)。
- (2) 重大な副作用として、めまい、傾眠、意識消失、心不全、肺水腫、横紋筋融解症、腎不全、血管浮腫、低血糖、間質性肺炎、ショック、アナフィラキシー、皮膚粘膜眼症候群 (Stevens-Johnson 症候群)、多形紅斑、劇症肝炎、肝機能障害が報告されている(「畑. 安全性(使用上の注意等)に関する項目」の項参照)。

3. 製品の製剤学的特性

(1) 錠剤

水なしでも服用可能な口腔内崩壊錠であり、両面に UD フォントで「成分名 +OD」「含量」および「屋号」を表示している。また、適度な甘味料と香料を用いて苦味を改善させている。(「IV-1. 剤形」の項参照)

(2) PTP シート

識別性向上のためピッチ印刷の採用し、また、1 錠ごとに GS1 コードを表示している。

(3) 個装箱 利便性向上のため、切り取りラベルを設けている。

4. 適正使用に関して周知すべき特性

| 適正使用に関する資材 等 | 有無 |
|-------------------------|----|
| RMP | 無 |
| 追加のリスク最小化活動として作成されている資材 | 無 |
| 最適使用推進ガイドライン | 無 |
| 保険適用上の留意事項通知 | 無 |

5. 承認条件及び流通・使用上の制限事項

(1) 承認条件

該当しない

(2) 流通・使用上の制限事項

該当しない

6. RMP の概要

該当しない

Ⅱ. 名称に関する項目

1. 販売名

(1)和 名

プレガバリン OD 錠 25mg「フェルゼン」 プレガバリン OD 錠 75mg「フェルゼン」 プレガバリン OD 錠 150mg「フェルゼン」

(2) 洋 名

Pregabalin OD Tablets 25mg [FELDSENF]
Pregabalin OD Tablets 75mg [FELDSENF]
Pregabalin OD Tablets 150mg [FELDSENF]

(3) 名称の由来

「有効成分名」+「剤形」+「規格」+「屋号」より命名。

2. 一般名

(1)和 名(命名法)

プレガバリン (JAN)

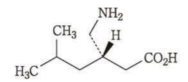
(2) 洋 名(命名法)

Pregabalin (JAN)

(3) ステム (stem)

gab: gabamimetic agents (GABA 模倣物質)

3. 構造式又は示性式



4. 分子式及び分子量

分子式: C₈H₁₇NO₂ 分子量: **159.23**

5. 化学名(命名法)又は本質

 $(3S)\hbox{-} 3\hbox{-} (Aminomethyl)\hbox{-} 5\hbox{-}methylhexanoic acid } \quad (IUPAC)$

6. 慣用名, 別名, 略号, 記号番号

CAS登録番号:148553-50-8

Ⅲ. 有効成分に関する項目

1 物理化学的性質

(1) 外観・性状

白色の結晶又は結晶性の粉末である。

(2)溶解性

| 溶媒 | 溶 媒 1gを溶かすのに要する溶媒量 | |
|--------------------|---------------------|----------|
| 酢酸(100) | 1mL以上10mL未満 | 溶けやすい |
| 水 | 30mL以上100mL未満 | やや溶けにくい |
| エタノール (99.5) | 1,000mL以上10,000mL未満 | 極めて溶けにくい |
| アセトニトリル 又はメタノール | 10,000mL以上 | ほとんど解けない |

(3)吸湿性

該当資料なし

(4)融点(分解点),沸点,凝固点 該当資料なし

(5)酸塩基解離定数

該当資料なし

(6) 分配係数

該当資料なし

(7) その他の主な示性値

該当資料なし

2. 有効成分の各種条件下における安定性

該当資料なし

3. 有効成分の確認試験法. 定量法

確認試験法

・赤外吸収スペクトル測定法(塩化カリウム錠剤法)

定量法

・電位差滴定法

Ⅳ. 製剤に関する項目

1. 剤 形

(1) 剤形の区別

素錠(口腔内崩壊錠)

(2)製剤の外観及び性状

| 販売名 | プレス | ガバリン(| OD 錠 | プレス | ガバリン(| OD 錠 | プレ | ガバリン | OD 錠 |
|-----|-------------|-------|-------------|--------------|--------------|------|--------|----------------|------|
| | 25mg「フェルゼン」 | | 75mg「フェルゼン」 | | 150mg「フェルゼン」 | | /ゼン] | | |
| 色 | | | | | 白色 | | | | |
| | 表 | 裏 | 側面 | 表 | 裏 | 側面 | 表 | 裏 | 側面 |
| 形状 | 25 9 | 25 | | 75 9 75 9 | 75 9 75 9 | | 150° | 150 9 22Ad2 | |
| 直径 | 6.1mm | | | 8.4mm | | | 10.6mm | | |
| 厚さ | 3.1mm | | | 4.9mm | | | 6.2mm | | |
| 質量 | | 80mg | | | 240mg | | | 480mg | |

(3) 識別コード

該当しない

(4)製剤の物性

崩壊試験(水、補助盤なし)90秒以内

(5) その他

該当資料なし

2. 製剤の組成

(1) 有効成分(活性成分)の含量及び添加剤

| 販 売 名 | プレガバリン OD 錠 | プレガバリン OD 錠 | プレガバリン OD 錠 |
|-------|--------------------------|---------------|----------------|
| 製 冗 名 | 25mg「フェルゼン」 | 75mg「フェルゼン」 | 150mg「フェルゼン」 |
| 有効成分 | 1 錠中 | 1 錠中 | 1 錠中 |
| 有别成为 | プレガバリン 25.0mg | プレガバリン 75.0mg | プレガバリン 150.0mg |
| | D-マンニトール、硬化油 | 、モノステアリン酸グリセ | リン、タルク、結晶セル |
| 添加剤 | | 、メタケイ酸アルミン酸マ | |
| | ナトリウム水和物、スク [・] | ラロース、フマル酸ステア | リルナトリウム、ステア |
| | リン酸マグネシウム、香料 | 料 | |

(2) 電解質等の濃度

該当しない

(3)熱量

該当しない

3. 添付溶解液の組成及び容量

該当しない

4. 力価

該当しない

5. 混入する可能性のある夾雑物

該当資料なし

6. 製剤の各種条件下における安定性

最終包装製品を用いた加速試験および長期保存試験の結果、通常の流通過程で少なくとも 3 年間の品質保証は可能であると推測された 1 。

| 製 品 名 | 保存条件 | 包装形態 | 保存期間 | 結果* |
|--|-------------------|--------|-------|-----|
| プレガバリン OD 錠 25mg 「フェルゼン」 プレガバリン OD 錠 75mg 「フェルゼン」 | 40±2℃、 75±5%RH | アルミパック | 6 カ月 | 規格内 |
| プレガバリン OD 錠 150mg「フェルゼン」 | 25±2℃ 60±5%RH | PTP 包装 | 36 ヵ月 | 規格内 |

^{*} 試験項目:性状、確認試験、純度試験、製剤均一性試験(含量均一性試験)、崩壊性、溶出性、定量

【無包装状態での安定性試験2)】

| 製品名 | 保存条件 | 包装形態 | 保存期間 | 結果* |
|-----------------------------|--------------------------------|------------------------|---------------|-----------------------------------|
| | 40±2°⊂ 75±5%RH | プラスチック シャーレ (密閉) | 3 ヵ月 | 類縁物質の増加、崩壊 時間の延長が認められ たが規格内 |
| プレガバリン OD 錠 25mg「フェルゼン」 | 25±2℃ 75±5%RH | プラスチック シャーレ (開放) | 3 ヵ月 | 類縁物質の増加、崩壊 時間の延長が認められ たが規格内 |
| | 蛍光灯 2500lx 25±2℃ 45±5%RH | プラスチック シャーレ (開放) | 120 万 lx · hr | 類縁物質の増加が認め られたが規格内 |
| | 40±2°c 75±5%RH | プラスチック シャーレ (密閉) | 3 ヵ月 | 類縁物質の増加、崩壊 時間の延長が認められ たが規格内 |
| プレガバリン OD 錠 75mg「フェルゼン」 | 25±2℃ 75±5%RH | プラスチック シャーレ (開放) | 3 ヵ月 | 類縁物質の増加、崩壊 時間の延長が認められ たが規格内 |
| | 蛍光灯 2500lx 25±2℃ 45±5%RH | プラスチック シャーレ (開放) | 120 万 lx∙hr | 類縁物質の増加が認め られたが規格内 |
| | 40±2°c 75±5%RH | プラスチック シャーレ (密閉) | 3 ヵ月 | 類縁物質の増加、崩壊 時間の延長が認められ たが規格内 |
| プレガバリン OD 錠 150mg「フェルゼン」 | 25±2℃ 75±5%RH | プラスチック シャーレ (開放) | 3 ヵ月 | 類縁物質の増加、崩壊 時間の延長が認められ たが規格内 |
| | 蛍光灯 2500lx 25±2℃ 45±5%RH | プラスチック シャーレ (開放) | 120万 lx·hr | 類縁物質の増加が認め られたが規格内 |

^{*} 試験項目:性状、純度試験、崩壊性、溶出性、定量

7. 調製法及び溶解後の安定性

該当しない

8. 他剤との配合変化(物理化学的変化)

該当資料なし

9 溶出性

(1) プレガバリンOD錠 25mg「フェルゼン」

[溶出挙動における同等性(「含量が異なる経口固形製剤の生物学的同等性試験ガイドライン」(平成24年2月29日改正 薬食審査発0229第10号 別紙2)に基づく試験)]

◎ 試験法:日本薬局方一般試験法溶出試験法 パドル法

 \circ 被験薬剤 試験製剤: プレガバリン OD 錠 25mg 「フェルゼン」

標準製剤:プレガバリン OD 錠 150mg「フェルゼン」

③ 試験条件

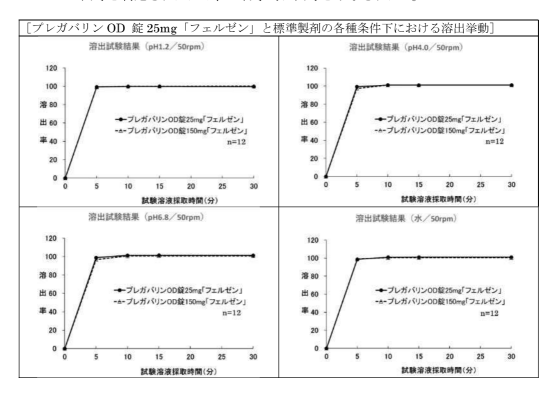
試験液量:900mL

測定方法:液体クロマトグラフィー

各種条件:

| _ | 試験液 | サンプリング時間(分) | 回転数 |
|---|---------------------------|---------------|-------|
| | pH1.2, pH4.0, pH6.8, 水 | 5, 10, 15, 30 | 50rpm |
| | 試験液温 | $37.0\pm$ | 0.5℃ |
| | ベッセル数 | 12 ~ | ッセル |

◎ 試験結果:プレガバリン OD 錠 25mg「フェルゼン」は、「含量が異なる経口固形製剤の生物学的同等性試験ガイドライン」に基づき、プレガバリン OD 錠 150mg「フェルゼン」を標準製剤としたとき、全ての試験条件において溶出挙動が同等と判定されたため、生物学的に同等とみなされた③。



(2) プレガバリンOD錠 75mg「フェルゼン」

[溶出挙動における同等性(「含量が異なる経口固形製剤の生物学的同等性試験ガイドライン」(平成24年2月29日改正 薬食審査発0229第10号 別紙2)に基づく試験)]

o 試験法:日本薬局方一般試験法溶出試験法 パドル法

② 被験薬剤 試験製剤:プレガバリン OD 錠 75mg 「フェルゼン」

標準製剤:プレガバリン OD 錠 150mg「フェルゼン」

③ 試験条件

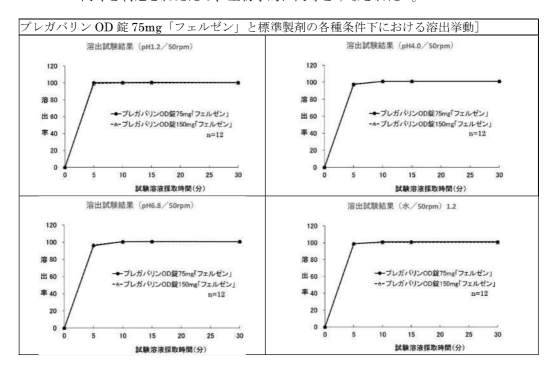
試験液量:900mL

測定方法:液体クロマトグラフィー

各種条件:

| 1 | | | | | | |
|---|---------------|-------|--|--|--|--|
| 試験液 | サンプリング時間(分) | 回転数 | | | | |
| pH1.2,pH4.0, pH6.8, 水 | 5, 10, 15, 30 | 50rpm | | | | |
| 試験液温 | $37.0 \pm$ | 0.5℃ | | | | |
| ベッセル数 | 12 ~ ; | ッセル | | | | |

② 試験結果:プレガバリン OD 錠 75mg「フェルゼン」は、「含量が異なる経口固形製剤の生物学的同等性試験ガイドライン」に基づき、プレガバリン OD 錠 150mg「フェルゼン」を標準製剤としたとき、全ての試験条件において溶出挙動が同等と判定されたため、生物学的に同等とみなされた③。



(3) プレガバリンOD錠 150mg「フェルゼン」

[「後発医薬品の生物学的同等性試験ガイドライン」(平成 24 年 2 月 29 日改正 薬食審査発 0229 第 10 号 別紙 1)に基づく試験]

◎ 試験法:日本薬局方一般試験法溶出試験法 パドル法

② 被験薬剤 試験製剤:プレガバリン OD 錠 150mg「フェルゼン」

標準製剤: リリカ OD 錠 150mg (1 錠中にプレガバリン 150mg を含有)

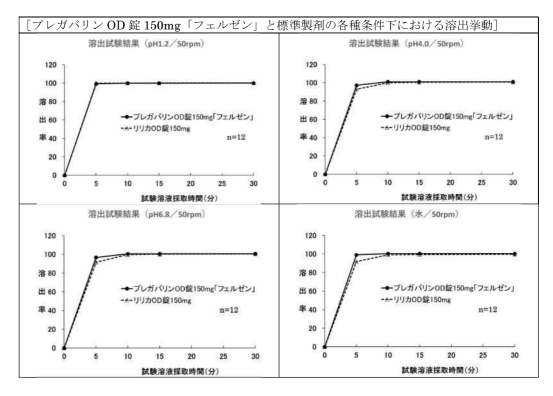
③ 試験条件

試験液量:900mL

測定方法:液体クロマトグラフィー

各種条件:

| 試験液 | サンプリング時間(分) 回転数 | |
|---------------------------|-----------------|-------|
| pH1.2, pH4.0, pH6.8, 水 | 5, 10, 15, 30 | 50rpm |
| 試験液温 | 試験液温 37.0= | |
| ベッセル数 | 12 ~ | ッセル |



10 容器 包装

(1) 注意が必要な容器・包装、外観が特殊な容器・包装に関する情報 該当資料なし

(2)包装

プレガバリン OD 錠 25 mg「フェルゼン」、プレガバリン OD 錠 75 mg「フェルゼン」

: 100 錠 [10 錠(PTP)×10]、 500 錠 [10 錠(PTP)×50]

プレガバリン OD 錠 150mg「フェルゼン」]

: 100 錠 [10 錠(PTP)×10]、

(3)予備容量

該当しない

(4) 容器の材質

PTP シート: ポリ塩化ビニル、ポリ塩化ビニリデン、ポリエチレン、アルミニウム

ピロー: アルミニウム、ポリエチレン、ポリエチレンテレフタレート

個装箱 : 紙

11. 別途提供される資材類

なし

12. その他

該当資料なし

V. 治療に関する項目

- 1. 効能又は効果
 - 〇神経障害性疼痛
 - ○線維筋痛症に伴う疼痛
- 2. 効能又は効果に関連する注意
 - 5. 効能又は効果に関連する注意
 - <線維筋痛症に伴う疼痛>

線維筋痛症の診断は、米国リウマチ学会の分類(診断)基準等の国際的な基準に基づき慎重 に実施し、確定診断された場合にのみ投与すること。

3. 用法及び用量

(1) 用法及び用量の解説

<神経障害性疼痛>

通常、成人には初期用量としてプレガバリン 1 = 150 mg を 1 = 2 回に分けて経口投与し、その後 1 週間以上かけて <math>1 日用量として 300 mg まで漸増する。 なお、年齢、症状により 適宜増減するが、1 日最高用量は 600 mg を超えないこととし、いずれも 1 日 2 回に分けて 経口投与する。

<線維筋痛症に伴う疼痛>

通常、成人には初期用量としてプレガバリン 1 日 150mg を 1 日 2 回に分けて経口投与し、その後 1 週間以上かけて 1 日用量として 300mg まで漸増した後、 $300\sim450mg$ で維持する。なお、年齢、症状により適宜増減するが、1 日最高用量は 450mg を超えないこととし、いずれも 1 日 2 回に分けて経口投与する。

(2) 用法及び用量の設定経緯・根拠

該当資料なし

4. 用法及び用量に関連する注意

- 7. 用法及び用量に関連する注意
- 7.1 本剤の投与を中止する場合には、少なくとも1週間以上かけて徐々に減量すること。 [8.2 参昭]
- 7.2 腎機能障害患者に本剤を投与する場合は、下表に示すクレアチニンクリアランス値を参考として本剤の投与量及び投与間隔を調節すること。また、血液透析を受けている患者では、クレアチニンクリアランス値に応じた 1 日用量に加えて、血液透析を実施した後に本剤の追加投与を行うこと。複数の用量が設定されている場合には、低用量から開始し、忍容性が確認され、効果不十分な場合に増量すること。なお、ここで示している用法・用量はシミュレーション結果に基づくものであることから、各患者ごとに慎重に観察しながら、用法・用量を調節すること。 [9.2、9.8.1、16.6.2 参照]

<神経障害性疼痛>

| クレアチニン クリアランス (mL/min) | ≥60 | ≥30-<60 | ≥15-<30 | <15 | 血液透析後の 補充用量 ^{注)} |
|------------------------------|-----------------|------------------------------------|--|-----------------------------|------------------------------|
| 1日投与量 | 150~600mg | $75{\sim}300\mathrm{mg}$ | $25{\sim}150\mathrm{mg}$ | $25{\sim}75\mathrm{mg}$ | |
| 初期用量 | 1回 75mg 1日2回 | 1回 25mg 1日3回 又は 1回 75mg 1日1回 | 1回25mg1日1回 もしくは2回 又は 1回50mg1日1回 | 1回 25mg 1日1回 | 25 又は 50mg |
| 維持量 | 1回150mg 1日2回 | 1回50mg1日3回 又は 1回75mg1日2回 | 1 回 75mg 1 日 1 回 | 1回 25 又は 50mg 1日1回 | 50 又は 75mg |

| 最高投与量 | 1 回 300mg 1 目 2 回 | 又は | 1回75mg1日2回 又は 1回150mg1日1回 | 1回 75mg 1日1回 | 100 又は 150mg | |
|-------|----------------------|----|---------------------------------|-----------------|-----------------|--|
|-------|----------------------|----|---------------------------------|-----------------|-----------------|--|

注)2日に1回、本剤投与6時間後から4時間血液透析を実施した場合のシミュレーション結果に基づく。

<線維筋痛症に伴う疼痛>

| クレアチニン クリアランス (mL/min) | ≥60 | ≥30-<60 | ≥15-<30 | <15 | 血液透析後の 補充用量 ^{注)} |
|------------------------------|----------------------|------------------------------------|---|------------------------|------------------------------|
| 1日投与量 | 150~450mg | $75{\sim}225\mathrm{mg}$ | $25{\sim}150\mathrm{mg}$ | 25~75mg | |
| 初期用量 | 1回 75mg 1日 2回 | 1回 25mg 1日3回 又は 1回 75mg 1日1回 | 1回25mg1日1回 もしくは2回 又は 1回50mg1日1回 | 1回 25mg 1日1回 | 25 又は 50mg |
| 維持量 | 1回 150mg 1日 2回 | 1回 50mg 1日3回 又は 1回 75mg 1日2回 | 1回75mg1日1回 | 1回25又は 50mg 1日1回 | 50 又は 75mg |
| 維持量 (最高投与量) | 1 回 225mg 1 日 2 回 | 1 回 75mg 1 日 3 回 | 1回 100 もしくは 125mg 1日 1回 又は 1回 75mg 1日 2回 | 1回50又は 75mg 1日1回 | 75 又は 100mg |

注)2日に1回、本剤投与6時間後から4時間血液透析を実施した場合のシミュレーション結果に基づく。

5. 臨床成績

(1) 臨床データパッケージ

該当しない

(2) 臨床薬理試験

該当資料なし

(3) 用量反応探索試験

該当資料なし

(4) 検証的試験

1) 有効性検証試験

①国内プラセボ対照試験

帯状疱疹後神経痛患者を対象とした 13 週間投与の二重盲検比較試験において、主要評価項目である最終評価時の疼痛スコアは下表のとおりであり、プレガバリン 300mg/日群及び 600mg/日群ではプラセボ群と比較して統計学的に有意な改善が認められた 4.5)。

| | | H | to the second | | |
|-----------|------------------|-----------|----------------|-------|--|
| | 最終評価時の疼痛スコア a,b) | | | | |
| 投 与 群 | 症例数 | 最小二乗平均 | プラセボとの差 | /di | |
| | 1 | ±標準誤差 | [95%信頼区間] | p 値 | |
| プラセボ | 97 | 5.12±0.19 | - | - | |
| プレガバリン | 0.0 | 4.01+0.00 | -0.31 | 0.000 | |
| 150mg/日 | 86 | 4.81±0.20 | [-0.85, 0.23] | 0.262 | |
| プレガバリン | 00 | 4.9010.90 | -0.86 | 0.000 | |
| 300mg/∃ | 89 | 4.26±0.20 | [-1.39, -0.32] | 0.002 | |
| プレガバリン | 0.7 | 4.40+0.10 | -0.63 | 0.010 | |
| 600mg/日 © | 97 | 4.49±0.19 | [-1.15, -0.10] | 0.019 | |

a) 被験者が毎日記載する痛みの日誌から算出した1週間の平均疼痛スコア [0 (痛みなし) から10 (これ以上ない痛み) の11 段階で評価され、スコアが大きいほど強い痛みを示す。]

b) 投与群及び CLcr 層を因子、ベースラインの疼痛スコアを共変量とする共分散分析

c) クレアチニンクリアランス推定値 (CLcr) によって、30<CLcr≤60mL/min の被験者には 300mg/日、>60mL/min の被験者には 600mg/日が投与された。

安全性評価対象例中の副作用発現率は、プラセボ群で 43.9% (43/98 例)、プレガバリン 150mg/日群で 57.5% (50/87 例)、300mg/日群で 73.0% (65/89 例)、600mg/日群で 82.5% (80/97 例) であった。

主な副作用は、浮動性めまい(31.1%)、傾眠(28.6%)、便秘(12.1%)、末梢性浮腫(11.7%)であった。

重篤な副作用は、150mg/日群に心筋梗塞1例(転帰:未回復)、<math>300mg/日群に意識消失/低血圧の1例2件(転帰:回復)が報告された。

糖尿病性末梢神経障害に伴う疼痛患者を対象とした 13 週間投与の二重盲検比較試験において、主要評価項目である最終評価時の疼痛スコアは下表のとおりであり、プレガバリン 300mg/日群ではプラセボ群と比較して統計学的に有意な改善が認められた 6。

| | | 最終評価時の疼痛スコア d.e) | | | | | |
|---------------------------------|-----|------------------|-------------------------------------|------------------------|--------|--|--|
| 投 与 群 | 症例数 | 最小二乗平均 ±標準誤差 | ベースライン からの変化量 最小二乗平均 ±標準誤差 | プラセボとの差 [95%信頼区間] | p 値 | | |
| プラセボ | 135 | 4.83±0.21 | -1.20±0.21 | - | - | | |
| プレガバリン 300mg/日 | 134 | 4.20±0.22 | -1.82±0.22 | -0.63 [-1.09,-0.17] | 0.0075 | | |
| プレガバリン 600mg/日 ^{f)} | 45 | 4.08±0.32 | -1.94±0.32 | -0.74 [-1.39,-0.09] | - | | |

- d) 被験者が毎日記載する痛みの日誌から算出した1週間の平均疼痛スコア [0 (痛みなし) から 10 (これ以上ない痛み) の 11 段階で評価され、スコアが大きいほど強い痛みを示す。
- e) 投与群及び CLcr 層を因子、ベースラインの疼痛スコアを共変量とする共分散分析(最終評価時の疼痛スコアのベースラインからの変化量におけるプレガバリン 300mg/日群とプラセボ群との比較を主要目的とした。)
- f) クレアチニンクリアランス推定値 (CLcr) によって、30<CLcr≤60mL/min の被験者には 300mg/日、>60mL/min の被験者には 600mg/日が投与された。

安全性評価対象例中の副作用発現率は、プラセボ群で 36.3%(49/135 例)、プレガバリン 300mg/日群で 56.7%(76/134 例)、600mg/日群で 80.0%(36/45 例)であった。主な副作用は、浮動性めまい(300mg/日群 19.4%及び 600mg/日群 37.8%)、傾眠(300mg/日群 20.9%及び 600mg/日群 40.0%)、末梢性浮腫(300mg/日群 12.7%及び 600mg/日群 13.3%)、体重増加(300mg/日群 11.2%及び 600mg/日群 11.1%)であった。

線維筋痛症患者を対象とした 16 週間投与の二重盲検比較試験において、主要評価項目である最終評価時の疼痛スコアは下表のとおりであり、プレガバリン群($300\sim450$ mg/日)でプラセボ群と比較して統計学的に有意な改善が認められた 70 。

| | | 最終評価時 | の疼痛スコア g,h) | |
|-----------------------|-----|-----------------|-------------------------------|--------|
| 投 | 症例数 | 最小二乗平均 ±標準誤差 | プラセボとの差 [95 %信頼区間] | p 値 |
| プラセボ | 248 | 5.45±0.12 | - | - |
| プレガバリン 300-450mg/日 | 250 | 5.01±0.12 | -0.44 [-0.78,-0.11] | 0.0046 |

g) 被験者が毎日記載する痛みの日誌から算出した1週間の平均疼痛スコア [0 (痛みなし) から10 (これ以上ない痛み) の11 段階で評価され、スコアが大きいほど強い痛みを示す。]h) 投与群を因子、ベースラインの疼痛スコアを共変量とする共分散分析

安全性評価対象例中の副作用発現率は、プラセボ群で 51.6%(128/248 例)、プレガバリン群で 82.4%(206/250 例)であった。主な副作用は、傾眠(45.2%)、浮動性めまい(28.8%)、体重増加(14.4%)、便秘(12.8%)であった。

②国内長期投与試験

帯状疱疹後神経痛患者 126 例、糖尿病性末梢神経障害に伴う疼痛患者 123 例、線維筋痛症患者 106 例又は中枢性神経障害性疼痛(脊髄損傷後疼痛、脳卒中後疼痛、多発性硬化症に伴う疼痛)患者 103 例を対象とした長期投与試験(いずれも 52 週)における痛みの強度($0\sim100$ mm の Visual Analog Scale で値が大きいほど強い痛みを示す)の平均値は下表のとおりであった。

| | | 痛みの強 | 度(mm)a) | | |
|------|------|-----------------|----------------|-----------|--|
| 評価時点 | 帯状疱 | 疹後神経痛 | 糖尿病性末梢神経障害に伴う疼 | | |
| 計劃时息 | 評価例数 | 平均値 | 評価例数 | 平均値 | |
| | 计测沙数 | ±標準偏差 | 6十7回7列数 | ±標準偏差 | |
| 投与前 | 126 | 62.0 ± 19.0 | 123 | 52.8±21.7 | |
| 12 週 | 116 | 35.3 ± 22.3 | 119 | 30.0±23.0 | |
| 24 週 | 105 | 34.0 ± 23.0 | 112 | 27.7±22.0 | |
| 52 週 | 94 | 28.3±22.9 | 97 | 24.8±20.8 | |

| | | 痛みの強 | 度(mm)a) | |
|------|-------|-----------------|------------|-----------|
| 評価時点 | 線維筋痛症 | | 中枢性神経障害性疼痛 | |
| 中川村出 | 評価例数 | 平均值 評価例数 | 平均値 | |
| | 计侧沙数 | ±標準偏差 | 计侧的数 | ±標準偏差 |
| 投与前 | 106 | 61.8 ± 23.5 | 103 | 67.1±16.6 |
| 12 週 | 104 | 48.9 ± 23.3 | 98 | 44.3±26.9 |
| 28 週 | 101 | 48.3±23.8 | 92 | 46.3±27.1 |
| 52 週 | 87 | 47.1 ± 24.8 | 85 | 44.9±27.0 |

a) 0~100mm の Visual Analog Scale で値が大きいほど強い痛みを示す。

国内長期投与試験(帯状疱疹後神経痛)において、安全性評価対象例中の副作用は78.6%(99/126 例)に認められ、主な副作用は浮動性めまい(28.6%)、末梢性浮腫(16.7%)、傾眠(15.1%)、体重増加(13.5%)であった。

国内長期投与試験(糖尿病性末梢神経障害に伴う疼痛)において、安全性評価対象例中の副作用は 70.7%(87/123 例)に認められ、主な副作用は、傾眠(22.8%)、体重増加(22.0%)、浮動性めまい(20.3%)であった。

国内長期投与試験(線維筋痛症)において、安全性評価対象例中に副作用は 84.0%(89/106 例)に認められ、主な副作用は傾眠(26.4%)、浮動性めまい(24.5%)、体重増加(18.9%)、便秘(16.0%)であった。副作用の重症度は、多くが軽度であり、重度の副作用は認められなかった。

国内長期投与試験(中枢性神経障害性疼痛)において、先行する国際共同臨床試験から重症度が悪化したあるいは本治験期間中に新たに発現した副作用は、87.4%(90/103 例)に認められ、主な副作用は、傾眠(48.5%)、体重増加(28.2%)、浮動性めまい(22.3%)、末梢性浮腫(17.5%)であった 8^{-11} 。

③国際共同臨床試験成績

脊髄損傷後疼痛患者を対象とした 16 週間投与の二重盲検比較試験において、主要評価項目である治療期の疼痛スコアは下表のとおりであり、プレガバリン群(150~600mg/日)でプラセボ群と比較して統計学的に有意な改善が認められた。

| | | 疼痛スコア b,c) | | | | |
|-----------------------|-----|---------------------------------------|-------------------------------|--------|--|--|
| 投 与 群 a) 症例数 | | 治療期のベースライン からの平均変化量 最小二乗平均±標準誤差 | プラセボとの差 [95 %信頼区間] | p 値 | | |
| プラセボ | 106 | -1.07±0.149 | - | - | | |
| プレガバリン 150-600mg/日 | 105 | -1.66±0.157 | -0.59 [-0.98,-0.20] | 0.0032 | | |

- a) 治験薬の投与は、150 mg/日から開始し、第 2 週より適宜増減を行い、第 4 週終了時に決定した至適用量にて第 5 週から第 16 週まで維持することとした。
- b) 被験者が毎日記載する痛みの日誌 [0 (痛みなし) から 10 (これ以上ない痛み) の 11 段階で評価され、スコアが大きいほど強い痛みを示す。] から算出した治療期 (16 週間) の疼痛スコアのベースラインからの平均変化量を投与期間で調整した。治療期のベースラインからの平均変化量= [治療期 (16 週間) の平均疼痛スコア・ベースラインの平均疼痛スコア] × [各被験者の投与期間/投与期間 (16 週間)]
- c) 投与群及び施設を因子、ベースラインの疼痛スコア及び痛みに関する思考の評価の総スコア を共変量とする共分散分析

安全性評価対象例中の副作用発現率はプラセボ群で 46.7%(50/107 例)、プレガバリン群で 67.0%(75/112 例)であった。主な副作用は、傾眠(33.0%)、浮動性めまい(19.6%)、末梢性浮腫(13.4%)であった。重篤な副作用は、低血糖症 1 例が報告され、回復した 12)。

4)外国プラセボ対照試験

帯状疱疹後神経痛患者を対象とした二重盲検比較試験において、主要評価項目である最終評価時の疼痛スコアは下表のとおりであり、いずれの試験においてもプレガバリン $300mg/日群及び 600mg/日群ではプラセボ群と比較して統計学的に有意な改善が認められた <math>^{13}$ 。

| C/C (-1: 5-1-12) | | | 最終評価時 | の疼痛スコア a,b) | |
|------------------|-----------------------|-----|-----------|----------------|--------|
| 臨床試験 | 投 与 群 | 占压料 | 最小二乗平均 | プラセボとの差 | 法 |
| (評価期間) | | 症例数 | ±標準誤差 | [95%信頼区間] | p 値 |
| 外国用量反応 | 試験 | | | | • |
| 1 | プラセボ | 93 | 6.14±0.23 | - | - |
| (13 週間) | プレガバリン | 87 | F 9C+0 94 | -0.88 | 0.0077 |
| | 150mg/∃ | 81 | 5.26±0.24 | [-1.53, -0.23] | 0.0077 |
| | プレガバリン | 98 | 5.07±0.23 | -1.07 | 0.0016 |
| | 300mg/∃ | 90 | 3.07±0.23 | [-1.70, -0.45] | 0.0016 |
| | プレガバリン | 88 | 4.35±0.24 | -1.79 | 0.0003 |
| | 600mg/目 ^{c)} | 00 | 4.50±0.24 | [-2.43, -1.15] | 0.0003 |
| 外国第Ⅱ/Ⅲ村 | 目試験 | | | | |
| 2 | プラセボ | 87 | 5.59±0.21 | - | - |
| (5 週間) | プレガバリン | 83 | 5.46±0.21 | -0.14 | 0.7999 |
| | 75mg/日 | | 5.40±0.21 | [-0.71,0.43] | 0.7999 |
| | プレガバリン | 82 | 5.52±0.22 | -0.07 | 0.7999 |
| | 150mg/日 | 04 | 9.52±0.22 | [-0.64,0.50] | 0.1999 |
| 3 | プラセボ | 81 | 6.33±0.22 | <u>-</u> | - |
| (8 週間) | プレガバリン | 81 | 5.14±0.22 | -1.20 | 0.0002 |
| | 150mg/日 | 01 | 5.14±0.22 | [-1.81,0.58] | 0.0002 |
| | プレガバリン | 76 | 4.76±0.23 | -1.57 | 0.0002 |
| | 300mg/日 | | 4.70±0.25 | [-2.20,-0.95] | 0.0002 |
| 4 | プラセボ | 84 | 5.29±0.24 | <u> </u> | - |
| (8 週間) | プレガバリン | 88 | 3.60±0.24 | -1.69 | 0.0001 |
| | 600mg/目 ^{c)} | | | [-2.33,-1.05] | |

- a) 被験者が毎日記載する痛みの日誌から算出した1週間の平均疼痛スコア [0 (痛みなし) から 10 (これ以上ない痛み) の 11 段階で評価され、スコアが大きいほど強い痛みを示す。]
- b) 試験 1 及び 4: 投与群、施設及び CLcr 層を因子、ベースラインの疼痛スコアを共変量とする共分散分析試験 2 及び 3: 投与群及び施設を因子、ベースラインの疼痛スコアを共変量とする共分散分析
- c) クレアチニンクリアランス推定値 (CLcr) によって、30<CLcr≤60mL/min の被験者には 300mg/日、>60mL/min の被験者には 600mg/日が投与された。

外国用量反応試験 1 において、安全性評価対象例中の副作用発現率はプラセボ群で 39.8%(37/93 例)、プレガバリン 150mg/日群で 59.8%(52/87 例)、300mg/日群で 64.3%(63/98 例)、600mg/日群で 74.4%(67/90 例)であった 14 。

主な副作用は、浮動性めまい(150 mg/日群 16.1%、300 mg/日群 32.7%及び 600 mg/日群 36.7%)、傾眠(150 mg/日群 9.2%、300 mg/日群 11.2%及び 600 mg/日群 25.6%)、末梢性浮腫(150 mg/日群 12.6%、300 mg/日群 14.3%及び 600 mg/日群 13.3%)であった。重篤な副作用は、300 mg/日群にアナフィラキシー様反応 1 例、600 mg/日群に浮動性めまい顔面浮腫/筋無力症/末梢性浮腫/傾眠の 5 件が 1 例中に報告され、いずれも回復した。

外国第II/III相試験 2 において、安全性評価対象例中の副作用発現率はプラセボ群で 25.0%(22/88 例)、プレガバリン 75mg/日群で 32.1%(27/84 例)、150mg/日群で 41.0%(34/83 例)であった。主な副作用は浮動性めまい(75mg/日群 8.3%及び 150mg/日群 14.5%)及び傾眠(75mg/日群 7.1%及び 150mg/日群 9.6%)、口内乾燥(75mg/日群 7.1%及び 150mg/日群 1.2%及び 150mg/日群 8.4%)等であった 15。

外国第 Π/Π 相試験 3 において、安全性評価対象例中の副作用発現率はプラセボ群で 39.5%(32/81 例)、プレガバリン 150mg/日群で 50.6%(41/81 例)、300mg/日群で 67.1%(51/76 例)であった。主な副作用は浮動性めまい(150mg/日群 12.3%及び 300mg/日群 26.3%)、傾眠(150mg/日群 14.8%及び 300mg/日群 23.7%)、口内乾燥(150mg/日群 9.9%及び 300mg/日群 6.6%)等であった。

重篤な副作用は、150mg/日群に錯乱、心室性期外収縮、心房性不整脈/心室性期外収縮の3例4件が報告された。これらの転帰について、心室性期外収縮、心房性不整脈/心室性期外収縮は未回復、錯乱は回復が確認された16。

外国第 Π/Π 相試験 4 において、安全性評価対象例中の副作用発現率はプラセボ群で 36.9%(31/84 例)、プレガバリン群で 73.0%(65/89 例)に認められ、主な副作用は 浮動性めまい(27.0%)、傾眠(23.6%)、末梢性浮腫(13.5%)、口内乾燥 (10.1%)、弱視(9.0%)及び異常歩行(7.9%)等であった 1%。

⑤外国長期投与試験

帯状疱疹後神経痛患者を対象とした長期投与試験 $1(154 \, \text{例})$ 、最長 $312 \, \text{週投与})$ 及び $2(275 \, \text{例})$ 、最長 $172 \, \text{週投与})$ における痛みの強度の平均値は下表のとおりであった 18,19

| | | 痛みの強度(mm)a) | | | |
|------------|------|---------------|------|---------------|--|
| 評価時点 | 長期担 | 设与試験 1 | 長期担 | 设与試験 2 | |
| | 評価例数 | 平均値 ±標準偏差 | 評価例数 | 平均値 ±標準偏差 | |
| 投与前 | 154 | 69.4±18.7 | 275 | 67.3±17.9 | |
| 12 週 | 114 | 42.8±26.1 | 211 | 40.3±25.4 | |
| 24 週 | 91 | 40.5±25.1 | 173 | 41.4±24.9 | |
| 52 週 | 63 | 38.3±24.6 | 122 | 35.7±24.2 | |
| 104 週 | 32 | 36.8±23.2 | 78 | 32.5±24.1 | |

a) 0~100mm の Visual Analog Scale で値が大きいほど強い痛みを示す。

長期投与試験 1 において、安全性評価対象例中の副作用は 75.3% (116/154 例) に認められ、主な副作用は浮動性めまい (20.8%)、体重増加 (14.9%)、傾眠 (13.6%)、事故による外傷 (9.7%)、口内乾燥 (8.4%)、末梢性浮腫及び失調(各7.1%)、無力症及び悪心(各6.5%)等であった。重篤な副作用は、事故による外傷 3 例、上室性頻脈、運動障害、低ナトリウム血症、上室性期外収縮/心室性期外収縮、失神/事故による外傷/事故による外傷 5 例 8 件が報告され、いずれも回復した 200。

長期投与試験 2 において、安全性評価対象例中の副作用は 65.1% (179/275 例) に認められ、主な副作用は浮動性めまい(16.0%)、末梢性浮腫(12.7%)、傾眠(10.5

%)、無力症、弱視、体重増加及び頭痛(各 5.8%)、悪心(5.5%)等であった。 重篤な副作用は、肝細胞障害、尿路感染/失神の 2 例 3 件が報告され、その転帰は それぞれ未回復、回復であった 21 。

2) 安全性試験

該当資料なし

(5)患者•病態別試験

該当資料なし

(6)治療的使用

- 1) 使用成績調査(一般使用成績調査, 特定使用成績調査, 使用成績比較調査), 製造販売後データベース調査、製造販売後臨床試験の内容 該当しない
- 2) 承認条件として実施予定の内容又は実施した調査・試験の概要該当しない

(7) その他

該当資料なし

VI. 薬効薬理に関する項目

1. 薬理学的に関連ある化合物又は化合物群

ミロガバリンベシル酸塩、ガバペンチン

注意:関連のある化合物の効能・効果等は、最新の添付文書を参照すること

2. 薬理作用

(1)作用部位・作用機序

プレガバリンは中枢神経系において電位依存性カルシウムチャネルの機能に対し補助的な役割をなす $\alpha_2\delta$ サブユニットとの結合を介して、カルシウムチャネルの細胞表面での発現量及びカルシウム流入を抑制し、グルタミン酸等の神経伝達物質遊離を抑制することが示唆されている。更に、プレガバリンの鎮痛作用には下行性疼痛調節系のノルアドレナリン経路及びセロトニン経路に対する作用も関与していることが示唆されている $^{22\cdot26}$ 。

(2)薬効を裏付ける試験成績

1) 鎮痛作用

プレガバリンは、動物実験において急性侵害刺激に対する逃避行動は妨げず、末梢神経 損傷及び糖尿病による神経障害性疼痛並びに慢性筋骨格系疼痛を抑制する。また、化学 性、炎症性、組織損傷性に惹起される自発痛、痛覚過敏モデルにおいても鎮痛作用を示 す 27-32)。

①慢性絞扼神経損傷(CCI)モデルにおける抗アロディニア注(作用

プレガバリンは、ラット CCI モデルによる、静的及び動的アロディニアをともに抑制した 27)。

注)通常では無害な触覚刺激に対し感じる痛みを接触性アロディニアと呼び、静的(皮膚を軽く 点状に圧することで生じる)及び動的(皮膚への軽擦で生じる)アロディニアに分類され る。

②脊髄神経結紮 (SNL) モデルにおける抗アロディニア作用

プレガバリンは、SNL モデルによりラットに発生させた静的及び動的アロディニアを抑制した $^{27)}$ 。

③ストレプトゾシン(STZ)糖尿病モデルにおける抗アロディニア作用

プレガバリンは、ラット STZ 糖尿病モデルにおいて発生する静的及び動的アロディニアを抑制した ²⁸⁾。

④脊髄損傷後疼痛モデルにおける抗アロディニア作用

プレガバリンは、マウス脊髄への錘落下による脊髄損傷モデルにおいて発生する静的 アロディニアを抑制した²⁹⁾。

(5)慢性筋骨格系疼痛モデルにおける抗アロディニア作用

プレガバリンは、ラット慢性筋骨格系疼痛モデルにおいて発生する静的アロディニアを抑制した³⁰⁾。

⑥ホルマリンテストにおける自発痛に対する鎮痛作用

ラット足蹠へのホルマリン投与により発生する2相性の疼痛関連行動のうち、プレガバリンは中枢性感作が関与するとされる第2相を抑制した310。

(3)作用発現時間・持続時間

該当資料なし

Ⅷ. 薬物動態に関する項目

1. 血中濃度の推移

(1)治療上有効な血中濃度

該当資料なし

(2) 臨床試験で確認された血中濃度

1) 単回投与

日本人健康成人に、プレガバリン 50、100、200、250 及び 300mg(各投与量 6 例)を 絶食時に単回経口投与した時、投与後約 1 時間で C_{max} に達し、 $T_{1/2}$ は約 6 時間であった。 C_{max} 及び $AUC_{0-\omega}$ は、300mg までの用量範囲で、用量に比例して増加した 33 。

| 投与量 | C_{max} | T_{max} | $\mathrm{AUC}_{0^{-}\infty}$ | $T_{1/2}$ | CL/F | Vd/F | Ae |
|------|--------------|-----------|------------------------------|-----------|--------|------------|-------|
| (mg) | $(\mu g/mL)$ | (hr) | $(\mu g \cdot hr/mL)$ | (hr) | (L/hr) | (Γ) | (%) |
| 50 | 2.03 | 0.67 | 10.7 | 5.98 | 4.72 | 40.6 | 83.9 |
| | (0.40) | (0.26) | (1.1) | (0.65) | (0.44) | (4.9) | (5.4) |
| 100 | 3.56 | 0.75 | 20.4 | 5.66 | 4.93 | 40.3 | 95.0 |
| | (0.67) | (0.27) | (1.3) | (0.59) | (0.35) | (6.4) | (2.7) |
| 200 | 6.35 | 1.00 | 43.2 | 5.93 | 4.64 | 39.7 | 91.8 |
| | (0.73) | (0.32) | (3.0) | (0.32) | (0.32) | (2.7) | (2.6) |
| 250 | 7.18 | 1.17 | 49.2 | 5.57 | 5.15 | 41.0 | 95.6 |
| | (1.43) | (0.52) | (6.1) | (0.72) | (0.61) | (3.8) | (4.4) |
| 300 | 8.25 | 1.08 | 61.7 | 5.80 | 4.91 | 40.9 | 97.7 |
| | (1.36) | (0.38) | (6.3) | (0.62) | (0.52) | (4.3) | (7.3) |

絶食時投与、各6例、平均値(標準偏差)

Cmax:最高血漿中濃度

 T_{max} :最高血漿中濃度到達時間 $AUC_{0\cdot \infty}$:血漿中濃度-時間曲線下面積

T_{1/2}:血漿中濃度半減期

CL/F:見かけの全身クリアランス

Vd/F:見かけの分布容積

Ae (%) : 単回投与後 60 時間までの未変化体の尿中排泄率

2) 反復投与

日本人健康成人にプレガバリン 1 回 150 及び 300mg(各投与量 8 例)を 1 日 2 回 7 日間 反復経口投与した時、投与後 24~48 時間で定常状態に達し、投与 7 日目の $T_{1/2}$ はそれぞれ 6.02 及び 6.31 時間であった。投与 7 日目の AUC_{0-12} は、投与第 1 日目の 1.4 倍であった 34 。

| | | max mL) | | nax nr) | | C ₀₋₁₂ nr/mL) | | 1/2 n r) |
|-----------------------|----------------|----------------|--------------|--------------|---------------|-----------------------------|----------------|---------------------|
| | 第1日 | 第7日 | 第1日 | 第7日 | 第1日 | 第7日 | 第1日 | 第7日 |
| 1回 150mg (1日2回) | 4.23 (0.72) | 6.30 (0.74) | 1.3 (1.1) | 0.9 (0.4) | 22.2 (1.9) | 31.6 (3.6) | 5.11 (0.69) | 6.02 (0.47) |
| 1日 300mg (1日2回) | 8.82 (2.34) | 10.3 (2.3) | 1.6 (1.0) | 1.6 (0.8) | 42.1 (6.9) | 58.8 (10.6) | 5.42 (0.87) | 6.31 (0.54) |

平均值(標準偏差)、各8例

3) 生物学的同等性試験

①プレガバリン OD 錠 25mg「フェルゼン」

本剤は、「含量が異なる経口固形製剤の生物学的同等性試験ガイドライン」に基づき、プレガバリン OD 錠 150 mg「フェルゼン」を標準製剤としたとき、溶出挙動に基づき生物学的に同等とみなされた 3 (「IV-9. 溶出性」の項参照)。

②プレガバリン OD 錠 75mg「フェルゼン」

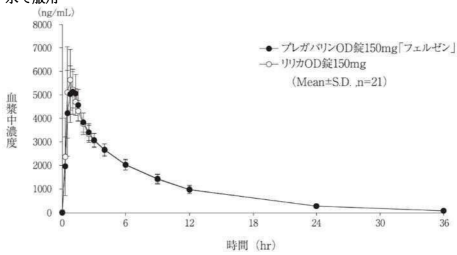
本剤は、「含量が異なる経口固形製剤の生物学的同等性試験ガイドライン」に基づき、プレガバリン OD 錠 150 mg「フェルゼン」を標準製剤としたとき、溶出挙動に基づき生物学的に同等とみなされた3 (「IV-9. 溶出性」の項参照)。

③プレガバリン OD 錠 150mg「フェルゼン」

(後発医薬品の生物学的同等性試験ガイドライン (平成 24 年 2 月 29 日付 薬食審査発 0229 第 10 号 別紙 1) に準拠し実施)

健康成人男性にプレガバリン OD 錠 150mg「フェルゼン」とリリカ OD 錠 150mg の それぞれ 1 錠(プレガバリンとして 150mg)を、絶食時単回経口投与して血漿中プレガバリン濃度を測定し、得られた薬物動態パラメータ(AUC、 C_{max})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) 35 。

1. 水で服用

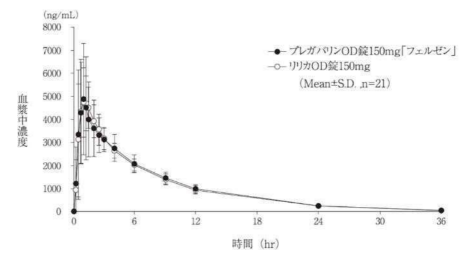


薬物動態パラメータ (平均土標準偏差、n=21)

| N 1333 N | | 7 — 188 T PIN 2 T V | , | |
|----------------|------------|---------------------|-----------|-----------|
| | 判定パラメータ | | 参考パラメータ | |
| | AUC | C_{max} | T_{max} | $T_{1/2}$ |
| | (ng·hr/mL) | (ng/mL) | (hr) | (hr) |
| プレガバリン OD 錠 | 37034.9± | 5802.4± | 1.0±0.5 | 5.9±0.5 |
| 150mg「フェルゼン」 | 4323.0 | 996.0 | 1.0±0.3 | 9.9±0.9 |
| リリカ OD 錠 150mg | 36941.2± | 6196.0± | 0.8±0.3 | 5.9±0.6 |
| クタス OD 錠 150mg | 4331.7 | 1056.5 | 0.0±0.3 | 9.9±0.6 |

血漿中濃度並びに AUC、C_{max} 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。

2. 水なしで服用



薬物動態パラメータ (平均土標準偏差、n=21)

| | 判定パラメータ | | 参考パラメータ | |
|----------------|----------------------|---------|-----------|-----------|
| | AUC C _{max} | | T_{max} | $T_{1/2}$ |
| | (ng · hr/mL) | (ng/mL) | (hr) | (hr) |
| プレガバリン OD 錠 | 36528.8 | 6283.0 | 1 0 1 0 0 | F 010 F |
| 150mg「フェルゼン」 | ±4884.7 | ±1469.7 | 1.2±0.9 | 5.9±0.5 |
| リリカ OD 錠 150mg | 36556.2 | 6056.2 | 1.1±0.5 | 5.9±0.4 |
| リリル OD 延 150mg | ±4839.6 | ±968.3 | 1.1±0.9 | 0.9±0.4 |

血漿中濃度並びに AUC、C_{max}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。

(3)中毒域

該当資料なし

(4)食事・併用薬の影響

1) 食事の影響

日本人健康成人 19 例において、絶食時及び食後にプレガバリンを 150mg 単回経口投与した時の C_{max} はそれぞれ 4.95 及び $3.22\mu g/mL$ 、 T_{max} は 0.947 及び 3.37 時間、 $AUC_{0.48}$ はそれぞれ 31.2 及び $28.8\mu g \cdot h/mL$ であった。食後投与において C_{max} は約 35%低下し、 T_{max} は約 2.4 時間延長したが、 $AUC_{0.48}$ の低下は約 8%であった 36 。また、浮動性めまいの発現率は、食後投与 5.3%(1/19 例)と比べ絶食時投与 30.8%(12/39 例)で高かった 37 。

2) 併用薬の影響

プレガバリンは主として未変化体のまま尿中に排泄され、ヒトにおいてほとんど代謝されることなく、また血漿蛋白にも結合しないため、プレガバリンが薬物相互作用を引き起こす可能性は低い 38) (外国人データ)。

①ガバペンチン

プレガバリンとガバペンチンの薬物相互作用について、健康成人 11 例を対象にプレガバリン 100mg 及びガバペンチン 300mg を単回投与した試験、及び健康成人 18 例にプレガバリン 100mg 及びガバペンチン 400mg を反復投与(投与間隔:8 時間)した試験を実施して検討した。その結果、単回投与及び反復投与のいずれにおいても、プレガバリンの併用によってガバペンチンの薬物動態は変化しなかった。また、プレガバリンの吸収速度はガバペンチン併用によってわずかに低下したが、吸収量には影響がなかった 39)。

②経口避妊薬(酢酸ノルエチンドロン及びエチニルエストラジオールの合剤)

健康成人女性 16 例を対象に経口避妊薬(酢酸ノルエチンドロン 1 mg 及びエチニルエストラジオール 0.035 mg の合剤 1 日 1 回)とプレガバリン(1 回 200 mg 1 日 3 回)を同時に経口投与した時、プレガバリン併用時のノルエチンドロンの C_{max} はプレガバリン非併用時と比較して変化せず、プレガバリン併用時の AUC_{0-24} はプレガバリン非併用時と比較して 16%増加し、プレガバリンはノルエチンドロンの薬物動態に影響を及ぼさなかった。プレガバリン併用時のエチニルエストラジオールの C_{max} 及び AUC_{0-24} は、プレガバリン非併用時と比較してそれぞれ 5% 及び 14%増加し、プレガバリンはエチニルエストラジオールの薬物動態に影響を及ぼさなかった。また、経口避妊薬はプレガバリンの血漿中濃度(トラフ値)に影響を及ぼさなかった 400。

③ロラゼパム

健康成人 12 例を対象にプレガバリン(1 回 300mg 1 日 2 回)を反復経口投与後、ロラゼパム(1mg)を併用投与した時、ロラゼパムの C_{max} 及び $AUC_{0-\infty}$ は、プレガバリン非併用時と比較してそれぞれ 6%及び 8%増加し、プレガバリンはロラゼパムの薬物動態に影響を及ぼさなかった。また、ロラゼパム併用時のプレガバリンの C_{max} は、ロラゼパム非併用時より 2%増加し、 AUC_{0-12} は 1.8%低く、ロラゼパムはプレガバリンの薬物動態に影響を与えなかった。プレガバリンとロラゼパムの併用により、認知機能

及び粗大運動機能における反応速度や正答率等が、単剤投与時に比べて相加的に低下する傾向が認められた ⁴¹⁾。

4オキシコドン

健康成人 12 例を対象にプレガバリン(1回 300mg 1日 2回)を反復経口投与後、オキシコドン(10mg)を併用投与した時、オキシコドンの C_{max} 及び $AUC_{0^-\infty}$ は、プレガバリン非併用時と比較してそれぞれ 1.1%及び 9.5%減少し、プレガバリンはオキシコドンの薬物動態に影響を及ぼさなかった。また、オキシコドン併用時のプレガバリンの C_{max} は、オキシコドン非併用時より 4.5%低かったが、 AUC_{0^-12} は同程度であり、オキシコドンはプレガバリンの薬物動態に影響を与えなかった。プレガバリンとオキシコドンの併用により、認知機能及び粗大運動機能における反応速度や正答率等が、単剤投与時に比べて相加的に低下する傾向が認められた 42 。

⑤エタノール

健康成人 13 例を対象にプレガバリン(1 回 300mg 1 日 2 回)を反復経口投与後、エタノール(0.70g/kg)を併用投与した時、エタノールの C_{max} 及び $AUC_{0-\omega}$ は、プレガバリン非併用時と比較してそれぞれ 8.9% 及び 9.6%減少し、プレガバリンはエタノールの薬物動態に影響を及ぼさなかった。また、エタノール併用時のプレガバリンの C_{max} 及び AUC_{0-12} は、エタノール非併用時と比較してそれぞれ 21% 及び 1% 高かったが、この差は臨床上問題となる差ではないと考えられた。プレガバリンとエタノールの併用により、認知機能及び粗大運動機能における反応速度や正答率等が、単剤投与時に比べて相加的に低下する傾向が認められた 430。

⑥フェニトイン

フェニトイン単剤の維持投与により症状が安定している成人部分てんかん患者 10 例を対象にプレガバリン(1回 200mg 1日 3回)を反復経口投与した時、プレガバリンはフェニトインの血漿中濃度(トラフ値)に影響を及ぼさず、またフェニトインもプレガバリンの薬物動態に影響を与えなかった 44。

(7)カルバマゼピン

カルバマゼピン単剤を維持投与されている成人てんかん患者 12 例を対象にプレガバリン(1 回 200 mg 1 日 3 回)を反復経口投与した時、プレガバリンはカルバマゼピン及びその代謝物(<math>10,11-エポキシド体)の血漿中濃度(トラフ値)に影響を及ぼさず、またカルバマゼピンもプレガバリンの薬物動態に影響を与えなかった 440。

⑧バルプロ酸

バルプロ酸ナトリウム単剤を維持投与されている成人てんかん患者 12 例を対象にプレガバリン(1 回 200 mg 1 日 3 回)を反復経口投与した時、プレガバリンはバルプロ酸の血漿中濃度(トラフ値)に影響を及ぼさず、またバルプロ酸もプレガバリンの薬物動態に影響を与えなかった <math>44。

⑨ラモトリギン

ラモトリギンを単剤で維持投与されている成人てんかん患者 12 例を対象にプレガバリン(1回 200mg 1日 3回)を反復経口投与した時、プレガバリンはラモトリギンの血漿中濃度(トラフ値)に影響を及ぼさず、またラモトリギンもプレガバリンの薬物動態に影響を与えなかった 44。

2. 薬物速度論的パラメータ

(1)解析方法

該当資料なし

(2)吸収速度定数

該当資料なし

(3)消失速度定数

| | プレガバリン投与量 | 消失速度定数(Kel)(hr ⁻¹) |
|----------------------|-----------|--|
| プレガバリン OD 錠 150mg | 150mg | 0.1180±0.0090(水なしで服用、n=21) 0.1191±0.0110(水ありで服用、n=21) |

(4) クリアランス

該当資料なし

(5) 分布容積

日本人健康成人に、プレガバリン 50、100、200、250 及び 300mg(各投与量 6 例)を絶食時に単回経口投与した時の見かけの分布容積(Vd/F)は約 40L であった 33 。

(6) その他

該当資料なし

3. 母集団 (ポピュレーション) 解析

(1)解析方法

該当資料なし

(2) パラメータ変動要因

該当資料なし

4. 吸 収

(1) バイオアベイラビリティ

該当資料なし

5. 分 布

(1)血液-脳関門通過性

該当資料なし

(2)血液-胎盤関門通過性

該当資料なし

(3) 乳汁への移行性

該当資料なし

(4) 髄液への移行性

該当資料なし

(5) その他の組織への移行性

血球移行

プレガバリンは血球に移行し、血漿中濃度に対する全血中濃度の比は、0.76であった45。

(6)血漿蛋白結合率

プレガバリンは、 $0.1\sim20$ µg/mL において血漿蛋白に、ほとんど結合しなかった 46 (in vitro 試験)。

6. 代謝

(1) 代謝部位及び代謝経路

プレガバリンはほとんど代謝を受けない。健康成人(外国人 6 例)に 14 C-プレガバリン 100mg(107.9 μ Ci)投与後、尿中に回収された放射能の約 99%が未変化体であった。尿中に検出されたプレガバリンの主要代謝物である N-メチル誘導体は尿中に投与量の 0.9%として回収された。

In vitro 試験において、プレガバリン 159µg/mL(1mM、600mg/日投与時の定常状態の C_{max}の約 10 倍)で CYP1A2、CYP2A6、CYP2C9、CYP2C19、CYP2D6、CYP2E1 及び CYP3A4 に対する阻害は認められなかった ^{45,47,48)}。

(2)代謝に関与する酵素(CYP等)の分子種、寄与率

該当資料なし

(3) 初回通過効果の有無及びその割合

該当資料なし

(4) 代謝物の活性の有無及び活性比, 存在比率

該当資料なし

7. 排 泄

(1) 排泄部位及び経路

該当資料なし

(2) 排泄率

日本人健康成人に、プレガバリン 50、100、200、250 及び 300mg(各投与量 6 例)を絶食時に単回経口投与した時の CL/F は $4.64\sim5.15$ L/hr であった。この時の尿中排泄率は $83.9\sim97.7\%$ であった 33 。

(3)排泄速度

該当資料なし

8. トランスポーターに関する情報

該当資料なし

9. 透析等による除去率

該当資料なし

10. 特定の背景を有する患者

(1) 高齢者

年齢が $67\sim78$ 歳の日本人健康高齢者 6 例にプレガバリン 100mg を単回経口投与した時、 T_{max} は 1.4 時間、 $T_{1/2}$ は 6.32 時間であった。 $AUC_{0-\infty}$ 及び $T_{1/2}$ は、健康非高齢者にプレガバリン 100mg を単回経口投与した時と比較してわずかに増大及び延長する傾向が確認された 49

| | C_{max} | T_{max} | $\mathrm{AUC}_{0\text{-}_\infty}$ | $\mathrm{T}_{1/2}$ | CL/F |
|------|--------------|-----------|-----------------------------------|--------------------|--------|
| | $(\mu g/mL)$ | (hr) | $(\mu g \cdot hr/mL)$ | (hr) | (L/hr) |
| 健康 | 3.24 | 1.4 | 26.6 | 6.32 | 3.82 |
| 高齢者 | (0.55) | (0.5) | (4.3) | (0.82) | (0.65) |
| 健康 | 3.56 | 0.75 | 20.4 | 5.66 | 4.93 |
| 非高齢者 | (0.67) | (0.27) | (1.3) | (0.59) | (0.35) |

絶食時投与、各6例、平均値(標準偏差)

(2) 腎機能障害患者

の 腎機能の異なる被験者 26 例を対象に、プレガバリン 50mg を単回経口投与した時、腎機能の低下に従って $T_{1/2}$ が延長し、 $AUC_{0-\infty}$ が増加した。CL/F 及び腎クリアランス(CLr)はクレアチニンクリアランスに比例した 50)(外国人データ)。

| クレアチニン | Cmax | Tmax | AUC₀-∞ | T _{1/2} | CL/F | CLr |
|--------------------|--------------|--------|---|------------------|---------|----------|
| クリアランス | $(\mu g/mL)$ | (hr) | $(\mu \mathbf{g} \cdot \mathbf{hr/mL})$ | (hr) | (mL/hr) | (mL/min) |
| ≥60mL/min | 1.86 | 1.00 | 15.9 | 9.11 | 56.5 | 44.9 |
| (n=11) | (0.39) | (0.22) | (4.4) | (2.83) | (17.6) | (23.6) |
| ≥30-<60mL/min | 1.53 | 1.29 | 28.2 | 16.7 | 30.6 | 15.4 |
| (n=7) | (0.29) | (0.39) | (5.0) | (4.1) | (7.3) | (7.7) |
| ≥15-<30mL/min | 1.90 | 1.93 | 52.3 | 25.0 | 16.7 | 9.23 |
| (n=7) | (0.62) | (1.48) | (11.7) | (6.7) | (3.9) | (3.37) |
| <15mL/min (n=1) | 1.69 | 1.00 | 101 | 48.7 | 8.30 | 4.30 |

投与量:50mg(単回)、平均值(標準偏差)

CLr: 腎クリアランス

② 母集団薬物動態解析

838 例の被験者(日本人 474 例を含む:健康被験者 70 例、帯状疱疹後神経痛患者 26 例、糖尿病性末梢神経障害に伴う疼痛を有する患者 154 例及び線維筋痛症患者 224 例)を対象として母集団薬物動態解析を実施した結果、一次吸収を含む 1-コンパートメントモデルが構築され、共変量として CL/F に対してクレアチニンクリアランス(CLcr)及び理想体重、Vd/F に対して BMI、理想体重、性別及び年齢が同定されたが、プレガバリンの薬物動態に影響を与える因子としては CL/F に対する CLcr が重要であると考えられた。腎機能障害患者において、CLcr の低下により、プレガバリンの CL/F は低下するため、CLcr 値を参考とした用法・用量の調節が必要である。

また、日本人の糖尿病性末梢神経障害に伴う疼痛患者において、CLcr が 30mL/min 以上 60mL/min 未満に低下している患者にプレガバリン 150mg を 1 日 2 回反復経口投与($300mg/日)したときの定常状態における <math>AUC_{0-12}$ ($AUC_{0-12,SS}$) のモデルによる推定値は、CLcr が 60mL/min 以上の患者にプレガバリン 300mg を 1 日 2 回反復経口投与(600mg/日)したときと同じであった。<math>CLcr が 30mL/min 以上 60mL/min 未満の患者におけるプレガバリンのクリアランスは、CLcr が 60mL/min 以上の患者の約半分であった 51)。

| , _ 0 | | | |
|---------------|----------------|--|---------|
| クレアチニン | 投与量 | $\mathrm{AUC}_{0\text{-}12,\mathrm{SS}}$ | CL/F |
| クリアランス | 仅于里 | $(\mu g \cdot hr/mL)$ | (mL/hr) |
| ≥60mL/min | 1回 300mg | 75.5 | 69.2 |
| (n=31) | (1 日 2 回) | (17.1) | (13.8) |
| ≥30-<60mL/min | 1回 150mg | 80.3 | 32.3 |
| (n=14) | (1 日 2 回 $)$ | (16.5) | (6.34) |

平均値 (標準偏差)

(3)血液透析患者

血液透析を受けている被験者 12 例にプレガバリン 50 mg を単回経口投与した時、4 時間の血液透析により血漿中プレガバリン濃度は約 50 %まで減少した。その時の透析クリアランスは 192 mL/min であった 50) (外国人データ)。

(4) 授乳婦

産後 12 週間以上の授乳婦(10 例)に、プレガバリン 150mg を 12 時間ごとに投与(300mg/日)した時、プレガバリンは母乳に移行し、母乳中の定常状態における平均濃度は、母体血漿中の約 76%であった。乳児の平均母乳摂取量を 150mL/kg/日と仮定すると、プレガバリンの乳児への 1 日あたりの平均曝露量は 0.31mg/kg/日(体重換算すると母体投与量の約 7%)と推定される 52)(外国人データ)。

11. その他

該当資料なし

Ⅲ. 安全性(使用上の注意等)に関する項目

1. 警告内容とその理由

設定されていない

2. 禁忌内容とその理由

2. **禁忌(次の患者には投与しないこと)** 本剤の成分に対し過敏症の既往歴のある患者

3. 効能又は効果に関連する注意とその理由

「V-2. 効能又は効果に関連する注意」の項を参照すること。

4. 用法及び用量に関連する注意とその理由

「V-4.用法及び用量に関連する注意」の項を参照すること。

5. 重要な基本的注意とその理由

8. 重要な基本的注意

〈効能共通〉

- 8.1 本剤の投与によりめまい、傾眠、意識消失等があらわれ、自動車事故に至った例もあるので、本剤投与中の患者には、自動車の運転等危険を伴う機械の操作に従事させないよう注意すること。[11.1.1 参照]
- 8.2 本剤の急激な投与中止により、不眠、悪心、頭痛、下痢、不安及び多汗症等の離脱症状があらわれることがあるので、投与を中止する場合には、少なくとも1週間以上かけて徐々に減量すること。[7.1 参照]
- 8.3 本剤の投与により体重増加を来すことがあるので、肥満に注意し、肥満の徴候があらわれた場合は、食事療法、運動療法等の適切な処置を行うこと。特に、投与量の増加、あるいは長期投与に伴い体重増加が認められることがあるため、定期的に体重計測を実施すること。
- 8.4 本剤の投与により、弱視、視覚異常、霧視、複視等の眼障害が生じる可能性があるので、 診察時に、眼障害について問診を行う等注意し、異常が認められた場合には適切な処置を 行うこと。[15.2.2 参照]

〈神経障害性疼痛〉

8.5 本剤による神経障害性疼痛の治療は原因療法ではなく対症療法であることから、疼痛の原因となる疾患の診断及び治療を併せて行い、本剤を漫然と投与しないこと。

6. 特定の背景を有する患者に関する注意

(1) 合併症・既往歴等のある患者

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 重度のうっ血性心不全の患者

心血管障害を有する患者において、うっ血性心不全があらわれることがある。[11.1.2 参照]

9.1.2 血管浮腫の既往がある患者

「11.1.5 参照]

9.1.3 薬物依存の傾向のある患者又は既往歴のある患者、精神障害のある患者 依存の兆候がないかを観察し、慎重に投与すること。[15.1.2 参照]

(2) 腎機能障害患者

9.2 腎機能障害患者

クレアチニンクリアランス値を参考として本剤の投与量及び投与間隔を調節すること。本剤は主として未変化体が尿中に排泄されるため、血漿中濃度が高くなり副作用が発現しやすくなるおそれがある。 [7.2、9.8.1、16.6.2 参照]

(3) 肝機能障害患者

設定されていない

(4) 生殖能を有する者

設定されていない

(5) 妊婦

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。動物実験で、胎児異常(低体重、限局性浮腫の発生率上昇、骨格変異、骨化遅延等)、出生児への影響(体重低下、生存率の低下、聴覚性驚愕反応の低下、発育遅延、生殖能に対する影響等)が報告されている 53)。

(6)授乳婦

9.6 授乳婦

本剤投与中は授乳を避けさせること。本剤はヒト母乳中への移行が認められている ⁵²⁾。 [16.6.4 参照]。

(7) 小児等

9.7 小児等

小児等を対象とした有効性及び安全性を指標とした臨床試験は実施していない。幼若ラットでは本薬の感受性が高く、最大臨床用量(600mg/日)と同等の曝露において、中枢神経症状(自発運動亢進及び歯ぎしり)及び成長への影響(一過性の体重増加抑制)が報告されている。また、最大臨床用量の2倍を超える曝露で聴覚性驚愕反応の低下が、約5倍の曝露で発情休止期の延長が報告されている540。

(8)高齢者

9.8 高齢者

- 9.8.1 クレアチニンクリアランス値を参考に投与量、投与間隔を調節するなど、慎重に投与すること。腎機能が低下していることが多い。 [7.2、9.2、16.6.2 参照]
- 9.8.2 めまい、傾眠、意識消失等により転倒し骨折等を起こした例がある。「11.1.1 参照]

7. 相互作用

(1)併用禁忌とその理由

設定されていない

(2) 併用注意とその理由

10.2 併用注意(併用に注意すること)

| 10.2 所用注意(所用に注意すること) | | | | | |
|--|---|-----------|--|--|--|
| 薬剤名等 | 臨床症状・措置方法 | 機序・危険因子 | | | |
| 中枢神経抑制剤 オピオイド系鎮痛剤 | 呼吸不全、昏睡がみられたとの報告がある。 | 機序不明 | | | |
| オキシコドン ロラゼパム アルコール (飲酒) | 認知機能障害及び粗大運動機能障害に対して本剤が 相加的に作用するおそれがある。 | 相加的な作用による | | | |
| 血管浮腫を引き起こす 薬剤(アンジオテンシ ン変換酵素阻害薬等) | 血管浮腫との関連性が示されている薬剤を服用して いる患者では、血管浮腫(顔面、口、頸部の腫脹な ど)を発症するリスクが高まるおそれがある。 | 機序不明 | | | |
| 末梢性浮腫を引き起こ す薬剤 (チアゾリジン 系薬剤等) | チアゾリジン系薬剤と本剤の併用により末梢性浮腫 を発症するリスクが高まるおそれがある。また、チ アゾリジン系薬剤は体重増加又は体液貯留を引き起 こし、心不全が発症又は悪化することがあるため、 本剤と併用する場合には慎重に投与すること。 | 機序不明 | | | |

8. 副作用

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。

(1) 重大な副作用と初期症状

11.1 重大な副作用

- 11.1.1 **めまい**(20%以上)、**傾眠**(20%以上)、**意識消失**(0.3%未満) めまい、傾眠、意識消失があらわれ、転倒し骨折等に至ったとの報告がある。[8.1、 9.8.2 参照]
- 11.1.2 **心不全** (0.3%未満)、**肺水腫** (頻度不明)

心不全のリスクがある患者では、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し、適切な処置を行うこと。[9.1.1 参照]

11.1.3 横紋筋融解症(頻度不明)

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あらわれた場合には、投与を中止し、適切な処置を行うこと。また、横紋筋融解症による急性腎障害の発症に注意すること。

- 11.1.4 腎不全(0.1%未満)
- **11.1.5 血管浮腫**(頻度不明)

血管浮腫等の過敏症があらわれることがある。[9.1.2 参照]

11.1.6 低血糖 (0.3%未満)

脱力感、倦怠感、冷汗、振戦、意識障害等の低血糖症状があらわれた場合には投与を 中止し、適切な処置を行うこと。

11.1.7 間質性肺炎(頻度不明)

咳嗽、呼吸困難、発熱等の臨床症状を十分に観察し、異常が認められた場合には胸部 X線、胸部 CT 等の検査を実施すること。間質性肺炎が疑われた場合には投与を中止 し、副腎皮質ホルモン剤の投与等の適切な処置を行うこと。

- 11.1.8 ショック (頻度不明)、アナフィラキシー (0.1%未満)
- 11.1.9 皮膚粘膜眼症候群(Stevens-Johnson 症候群)(頻度不明)、多形紅斑 (頻度不明)
- 11.1.10 劇症肝炎 (頻度不明)、肝機能障害 (0.4%)

劇症肝炎、AST、ALT 上昇等を伴う肝機能障害があらわれることがある。

(2) その他の副作用

| 1.2 その他の副作 | | T | T | T |
|------------|----------|-------------|-----------|---------|
| | 1%以上 | 0.3%以上 1%未満 | 0.3%未満 | 頻度不明 |
| 血液及びリンパ | | 好中球減少症、白血 | 血小板減少症 | |
| 系障害 | | 球減少症 | | |
| 代謝及び栄養障 | | 食欲不振、食欲亢 | 高血糖 | |
| 害 | | 進、高脂血症 | | |
| 精神障害 | 不眠症 | 錯乱、失見当識、多 | うつ病、落ち着きの | 離人症、無オカ |
| | | 幸気分、異常な夢、 | なさ、気分動揺、抑 | ガズム症、液 |
| | | 幻覚 | うつ気分、無感情、 | 越、喚語困難 |
| | | | 不安、リビドー消 | リビドー亢進 |
| | | | 失、睡眠障害、思考 | パニック発作 |
| | | | 異常 | 脱抑制 |
| 神経系障害 | 浮動性めまい、 | 振戦、注意力障害、 | 鎮静、認知障害、ミ | 昏迷、嗅覚的 |
| | 頭痛、平衡障 | 感覚鈍麻、嗜眠、構 | オクローヌス、反射 | 誤、書字障害 |
| | 害、運動失調 | 語障害、記憶障害、 | 消失、ジスキネジ | |
| | | 健忘、錯感覚、協調 | 一、精神運動亢進、 | |
| | | 運動異常 | 体位性めまい、知覚 | |
| | | | 過敏、味覚異常、灼 | |
| | | | 熱感、失神、精神的 | |
| | | | 機能障害、会話障害 | |
| 眼障害 | 霧視、複視、視 | 視覚障害、網膜出血 | 視野欠損、眼部腫 | 眼刺激、散瞳 |
| | 力低下 | | 脹 眼痛 眼精疲労 | 動揺視、深径質 |
| | | | 流涙増加、光視症、 | の変化、視覚の |
| | | | 斜視、眼乾燥、眼振 | 明るさ、角膜の |
| 耳及び迷路障害 | 回転性めまい | 耳鳴 | 聴覚過敏 | |
| 心臓障害 | | 動悸 | 第一度房室ブロッ | 洞性頻脈 |
| | | | ク、頻脈、洞性不整 | |
| | | | 脈、洞性徐脈、心室 | |
| | | | 性期外収縮 | |
| 血管障害 | | 高血圧、低血圧、ほ | | |
| | | てり | | |
| 呼吸器、胸郭及 | | 呼吸困難 | 鼻咽頭炎、咳嗽、い | 鼻乾燥、鼻閉 |
| び縦隔障害 | | | びき、鼻出血、鼻炎 | 咽喉絞扼感 |
| 胃腸障害 | 便秘、悪心、下 | 腹部膨満、消化不 | 流涎過多 胃食道逆 | 腹水、嚥下障害 |
| | 痢、腹痛、嘔吐 | 良、鼓腸、胃炎、胃 | 流性疾患、膵炎、舌 | |
| | | 不快感、口内炎 | 腫脹 | |
| 皮膚及び皮下組 | 発疹 | そう痒症、湿疹、眼 | 多汗症、冷汗、蕁麻 | 丘疹 |
| 織障害 | | 窩周囲浮腫 | 疹、脱毛 | |
| 筋骨格系及び結 | | 筋力低下、筋痙縮、 | 筋肉痛、重感、関節 | |
| 合組織障害 | | 関節腫脹、四肢痛、 | 痛、筋骨格硬直 | |
| | | 背部痛 | | |
| 腎及び尿路障害 | | 尿失禁、排尿困難 | 尿閉 | 乏尿 |
| 生殖系及び乳房 | | | 乳房痛、勃起不全、 | 射精遅延、性格 |
| 障害 | | | 女性化乳房 | 能不全、無力 |
| | | | | 経、乳房分泌 |
| | | | | 月経困難症、等 |
| | | | | 房肥大 |
| 全身障害及び投 | 浮腫、口渇、疲 | 無力症、疼痛、圧痕 | 発熱、冷感、悪寒、 | 胸部絞扼感 |
| 与局所様態 | 労、異常感、歩 | 浮腫、倦怠感、胸痛 | 易刺激性、酩酊感 | |
| | 行障害、 顔面浮 | | | |
| | 腫 | | | |
| 傷害、中毒及び | 転倒・転落 | | | |
| 処置合併症 | IE-11 H | 1 | İ | I |

| 臨床検査 | 体重増加 | 血中 CK 増加、ALT | 体重減少、血中尿酸 | 血中カリウム |
|------|------|--------------|-----------|--------|
| | | 増加、AST 増加、血 | 増加 | 減少 |
| | | 中アミラーゼ増加、 | | |
| | | 血中クレアチニン | | |
| | | 増加 | | |

9. 臨床検査結果に及ぼす影響

設定されていない

10. 過量投与

13. 過量投与

13.1 症状

15g までの過量投与例が報告されており、過量投与時にみられた主な症状は、情動障害、傾眠、錯乱状態、抑うつ、激越、落ち着きのなさ、痙攣発作である。

13.2 処置

本剤は血液透析により除去されることから、発現している症状の程度に応じて血液透析の実施を考慮すること。[16.6.3 参照]

11. 適用上の注意

14. 適用上の注意

14.1 薬剤交付時の注意

- 14.1.1 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。
- **14.1.2** 本剤は舌の上にのせて唾液を湿潤させると崩壊するため、水なしで服用可能である。また、水で服用することもできる。

12. その他の注意

(1) 臨床使用に基づく情報

15.1 臨床使用に基づく情報

- 15.1.1 海外で実施された本剤を含む複数の抗てんかん薬における、てんかん、精神疾患等を対象とした 199 のプラセボ対照臨床試験の検討結果において、自殺念慮及び自殺企図の発現のリスクが、抗てんかん薬の服用群でプラセボ群と比較して約 2 倍高く(抗てんかん薬服用群:0.43%、プラセボ群:0.24%)、抗てんかん薬の服用群では、プラセボ群と比べ 1000 人あたり 1.9 人多いと計算された(95%信頼区間:0.6-3.9)。また、てんかん患者のサブグループでは、プラセボ群と比べ 1000 人あたり2.4 人多いと計算されている注)。
 - 注) 本剤は海外で抗てんかん薬として承認されているが、本邦における本剤の効能・効果は 「神経障害性疼痛、線維筋痛症に伴う疼痛」である。
- 15.1.2 薬物乱用に関連する受容体部位の活性作用は知られていないが、本剤を投与された 患者で依存の症例が市販後に報告されている。[9.1.3 参照]

(2) 非臨床試験に基づく情報

15.2 非臨床使用に基づく情報

- 15.2.1 2年間のマウスがん原性試験において、最大臨床用量での平均ヒト曝露量の 6 倍以上の曝露量に相当する本薬の投与により、用量依存的に血管肉腫の発生率が増加したとの報告がある 55。
- 15.2.2 2年間のラットがん原性試験において、最大臨床用量での平均ヒト曝露量の 5 倍以上の曝露量に相当する本薬の投与により、加齢アルビノラットに通常認められる網膜萎縮の発現率が増加したとの報告がある 4。また、ラットを用いた組織分布試験において、水晶体での 14C-プレガバリン由来放射能の消失は血液及びほとんどの組

織にくらべ緩徐であったが、ラット 13 及び 52 週間反復投与毒性試験では水晶体に対する影響は認められなかった。眼に関する副作用の発現率はプラセボ群より高く、神経障害性疼痛を対象とした 13~16 週間投与のプラセボ対照試験(3 試験併合)のプラセボ群では 3.8%に対し、本剤群($150\sim600$ mg/日)で 10.6%、長期投与試験(3 試験併合)では 10.2%、線維筋痛症を対象とした 16 週間投与のプラセボ対照試験のプラセボ群では 2.8%に対し、本剤群($300\sim450$ mg/日)で 9.2%、長期投与試験では 9.4%であった。 [8.4 参照]

15.2.3 雄ラットの受胎能及び初期胚発生に関する試験において、最大臨床用量での平均ヒト曝露量の28倍以上の曝露量に相当する本薬の投与により、胎児異常の発生頻度が増加したとの報告がある10。

IX. 非臨床試験に関する項目

1. 薬理試験

(1)薬効薬理試験 「VI.薬効薬理に関する項目」参照

(2) **安全性薬理試験** 該当資料なし

(3) その他の薬理試験 該当資料なし

2. 毒性試験

(1) 単回投与毒性試験 該当資料なし

(2) **反復投与毒性試験** 該当資料なし

(3)遺伝毒性試験該当資料なし

(4) がん原性試験該当資料なし

(5) 生殖発生毒性試験 該当資料なし

(6)局所刺激性試験 該当資料なし

(7) その他の特殊毒性該当資料なし

X. 管理的事項に関する項目

1. 規制区分

製 剤:処方箋医薬品(注意-医師等の処方箋により使用すること)

有効成分:該当しない

2. 有効期間

有効期間:3年

3. 包装状態での貯法

室温保存

4. 取扱い上の注意

設定されていない

5. 患者向け資材

患者向医薬品ガイド: ありくすりのしおり : ありその他の患者向け資料

: プレガバリン OD 錠「フェルゼン」を服用される患者様とご家族の方へ

「ХⅢ- 2. その他の関連資料」の項参照

6. 同一成分 同効薬

同一成分薬:リリカカプセル、リリカ OD 錠 等

同 効 薬:ミロガバリンベシル酸塩、エパルレスタット、メキシレチン塩酸塩、

ワクシニアウイルス接種家兎炎症皮膚抽出液含有製剤、デュロキセチン塩酸塩 等

7. 国際誕生年月日

2004年7月6日

8. 製造販売承認年月日及び承認番号、薬価基準収載年月日、販売開始年月日

| 販売名 | 製造販売承認年月日 | 承認番号 | 薬価基準収載年月日 | 販売開始年月日 |
|---------------------------------|------------|---------------|-------------|-------------|
| プレガバリン OD 錠 25mg 「フェルゼン」 | 2020年8月17日 | 30200AMX00813 | 2020年12月11日 | 2020年12月11日 |
| プレガバリン OD 錠 75mg 「フェルゼン」 | 2020年8月17日 | 30200AMX00814 | 2020年12月11日 | 2020年12月11日 |
| プレガバリン OD 錠 150mg 「フェルゼン」 | 2020年8月17日 | 30200AMX00815 | 2020年12月11日 | 2020年12月11日 |

9. 効能又は効果追加、用法及び用量変更追加等の年月日及びその内容 該当しない

10. 再審査結果、再評価結果公表年月日及びその内容

該当しない

11. 再審査期間

該当しない

12. 投薬期間制限に関する情報

本剤は、投薬期間に関する制限は定められていない。

13. 各種コード

| 販 売 名 | 厚生労働省薬価基準 収載医薬品コード | 個別医薬品コード (YJ コード) | HOT(9 桁)番号 | レセプト電算コード |
|-----------------------------|-----------------------|----------------------|------------|-----------|
| プレガバリン OD 錠 25mg「フェルゼン」 | 1190017F1223 | 1190017F1223 | 128218401 | 622821801 |
| プレガバリン OD 錠 75mg「フェルゼン」 | 1190017F2220 | 1190017F2220 | 128219101 | 622821901 |
| プレガバリン OD 錠 150mg「フェルゼン」 | 1190017F3226 | 1190017F3226 | 128220701 | 622822001 |

14. 保険給付上の注意

本剤は診療報酬上の後発医薬品である。

湖文 献

1. 引用文献

- 1) 株式会社フェルゼンファーマ 社内資料:安定性に関する資料
- 2) 株式会社フェルゼンファーマ 社内資料:無包装状態での安定性に関する資料
- 3) 株式会社フェルゼンファーマ 社内資料:溶出試験に関する資料
- 4) 小川節郎他:日本ペインクリニック学会誌, 2010; 17(2):141-152
- 5) 国内第Ⅲ相検証試験(帯状疱疹後神経痛)(リリカカプセル: 2010 年 4 月 16 日承認、申請資料概要 2.7.6.29)
- 6) 国内第Ⅲ相検証試験(糖尿病性末梢神経障害に伴う疼痛)(リリカカプセル: 2010 年 10 月 27 日 承認、申請資料概要 2.7.3.3、2.7.6.1)
- 7) 国内第Ⅲ相検証試験 (線維筋痛症) (リリカカプセル: 2012 年 6 月 22 日承認、申請資料概要 2.7.3.3、2.7.6.(2))
- 8) 国内長期投与試験(帯状疱疹後神経痛)(リリカカプセル: 2010 年 4 月 16 日承認、申請資料概要 2.7.3.5、2.7.6.37)
- 9) 国内長期投与試験(糖尿病性末梢神経障害に伴う疼痛)(リリカカプセル: 2010 年 10 月 27 日承認、申請資料概要 2.7.3.5、2.7.6.24)
- 10) 国内長期投与試験(線維筋痛症) (リリカカプセル: 2012 年 6 月 22 日承認、申請資料概要 2.7.3.5、2.7.6.(2))
- 11) 国内長期投与試験(脊髄損傷後疼痛、脳卒中後疼痛、多発性硬化症に伴う疼痛)(リリカカプセル: 2013 年 2 月 28 日承認、申請資料概要 2.7.3.5、2.7.6(.2))
- 12) 国際共同第Ⅲ相試験(脊髄損傷後疼痛)(リリカカプセル: 2013 年 2 月 28 日承認、申請資料概要 2.7.3.3、.7.6.(2))
- 13) 外国第Ⅱ相及び第Ⅲ相プラセボ対照試験(帯状疱疹後神経痛)(リリカカプセル: 2010 年 4 月 16 日承認、申請資料概要 2.7.3.3)
- 14) 外国用量反応試験(帯状疱疹後神経痛)(リリカカプセル: 2010 年 4 月 16 日承認、申請資料概要 2.7.6.34)
- 15) 外国第Ⅱ相及び第Ⅲ相プラセボ対照試験(帯状疱疹後神経痛)(リリカカプセル: 2010 年 4 月 16 日承認、申請資料概要 2.7.6.30)
- 16) 外国第Ⅱ相及び第Ⅲ相プラセボ対照試験(帯状疱疹後神経痛)(リリカカプセル: 2010 年 4 月 16 日承認、申請資料概要 2.7.6.31)
- 17) 外国第Ⅱ相及び第Ⅲ相プラセボ対照試験(帯状疱疹後神経痛)(リリカカプセル: 2010 年 4 月 16 日承認、申請資料概要 2.7.6.32)
- 18) 外国長期投与試験(帯状疱疹後神経痛)(リリカカプセル: 2010年4月16日承認、申請資料概要 2.7.3.5.2)
- 19) 臨床的有効性の概要(リリカカプセル: 2010 年 4 月 16 日承認、申請資料概要 2.7.3.1)
- 20) 外国長期投与試験(帯状疱疹後神経痛)(リリカカプセル: 2010年4月16日承認、申請資料概要 2.7.6.35)
- 21) 外国長期投与試験(帯状疱疹後神経痛)(リリカカプセル:2010年4月16日承認、申請資料概要2.7.6.36)
- 22) Bauer CS, et al. : J Neurosci.2009 ; 29(13) : 4076-4088 (PMID : 19339603)
- 23) Fink K, et al.: Neuropharmacology.2002; 42(2): 229-236 (PMID: 11804619)
- 24) Maneuf YP, et al.: Pain.2001; 93(2): 191-196 (PMID: 11427331)
- 25) Tanabe M, et al. : J Neurosci. Res. 2008 ; 86(15) : 3258-3264 (PMID : 18655202)
- 26) Bee LA, et al.: Pain. 2008; 140(1): 209-223 (PMID: 18809257)

- 27) Field MJ, et al.: Pain. 1999; 83(2): 303-311 (PMID: 10534603)
- 28) Field MJ, et al.: Pain. 1999; 80(1-2): 391-398 (PMID: 10204753)
- 29) Tanabe M, et al.: Eur J Pharmacol. 2009; 609(1-3): 65-68 (PMID: 19286498)
- 30) 慢性筋骨格系疼痛モデルにおける薬効薬理試験(リリカカプセル: 2012 年 6 月 22 日承認、申請 資料概要 2.6.2.2)
- 31) Field MJ, et al.: Br J Pharmacol. 1997; 121(8): 1513-1522 (PMID: 9283683)
- 32) Field MJ, et al.: J Pharmacol Exp Ther. 1997; 282(3): 1242-1246 (PMID: 9316831)
- 33) 健康成人における薬物動態(単回投与)(リリカカプセル: 2010 年 4 月 16 日承認、申請資料概要 2.7.2.2)
- 34) 健康成人における薬物動態(反復投与) (リリカカプセル: 2010 年 4 月 16 日承認、申請資料概要 2.7.2.2)
- 35) 株式会社フェルゼンファーマ 社内資料:生物学的同等性試験
- 36) 食事の影響 (リリカカプセル: 2010年4月16日承認、申請資料概要2.7.1.2)
- 37) 処方における食事の影響(リリカカプセル: 2010年4月16日承認、申請資料概要2.7.6.3)
- 38) 薬物動態に関する薬物相互作用 (リリカカプセル: 2010 年 4 月 16 日承認、申請資料概要 2.7.2.3)
- 39) ガバペンチンとの薬物相互作用 (リリカカプセル: 2010 年 4 月 16 日承認、申請資料概要 2.7.2.2)
- 40) 経口避妊薬との薬物相互作用(リリカカプセル: 2010 年 4 月 16 日承認、申請資料概要 2.7.2.2、 審査報告書)
- 41) ロラゼパムとの薬物相互作用 (リリカカプセル: 2010 年 4 月 16 日承認、申請資料概要 2.7.2.2、審査報告書)
- 42) オキシコドンとの薬物相互作用 (リリカカプセル: 2010 年 4 月 16 日承認、申請資料概要 2.7.2.2、審査報告書)
- 43) エタノールとの薬物相互作用 (リリカカプセル: 2010 年 4 月 16 日承認、申請資料概要 2.7.2.2、審査報告書)
- 44) Brodie MJ, et al.: Epilepsia. 2005; 46(9): 1407-1413 (PMID: 16146435)
- 45) 放射性標識体投与時の薬物動態及び代謝 (リリカカプセル: 2010 年 4 月 16 日承認、申請資料概要 2.7.2.2)
- 46) 血漿蛋白結合 (リリカカプセル: 2010年4月16日承認、申請資料概要2.7.2.2)
- 47) 放射性標識体投与時の薬物動態及び代謝 (リリカカプセル: 2010 年 4 月 16 日承認、申請資料概要 2.7.6.1)
- 48) ヒト cytochromeP450 に対する阻害作用(リリカカプセル: 2010 年 4 月 16 日承認、申請資料概要 2.7.2.2)
- 49) 高齢者における薬物動態(リリカカプセル: 2010年4月16日承認、申請資料概要2.7.2.2)
- 50) 腎機能障害患者及び血液透析患者における薬物動態(リリカカプセル: 2010 年 4 月 16 日承認、申請資料概要 2.7.2.2)
- 51) 健康被験者、帯状疱疹後神経痛患者、糖尿病性末梢神経障害に伴う疼痛を有する患者及び線維筋 痛症患者における母集団薬物動態(リリカカプセル:2010年10月27日承認申請資料概要 2.7.2.3、2012年6月22日承認、申請資料概要2.7.2.3)
- 52) Lockwood PA, et al.: J. Hum. Lact. 2016; 32(3): NP1-NP8 (PMID: 26961752)
- 53) 生殖発生毒性試験 (リリカカプセル: 2010年4月16日承認、申請資料概要 2.6.6.6)
- 54) 幼若動物を用いた毒性試験(リリカカプセル: 2010年4月16日承認、申請資料概要 2.6.6.6)
- 55) がん原性試験(リリカカプセル: 2010年4月16日承認、申請資料概要 2.6.6.5)

2. その他の参考文献

該当資料なし

Ⅲ. 参考資料

1. 主な外国での発売状況

該当しない

- 2. 海外における臨床支援情報
 - (1) 妊婦への投与に関する海外情報 該当資料なし
 - (2) 小児等への投与に関する海外情報 該当資料なし

XⅢ. 備考

1. 調剤・服薬支援に際して臨床判断を行うにあたっての参考情報

本項の情報に関する注意:本項には承認を受けていない品質に関する情報が含まれる。 試験 方法等が確立していない内容も含まれており、あくまでも記載されている試験方法で得られた 結果を事実として提示している。 医療従事者が臨床適用を検討する上での参考情報であり、 加工等の可否を示すものではない。

掲載根拠:「医療用医薬品の販売情報提供活動に関するガイドラインに関する Q&A について(その3)」(令和元年9月6日付厚生労働省医薬・生活衛生局監視指導・麻薬対策課事務連絡)

(1) 粉砕

プレガバリン OD 錠 25mg「フェルゼン」、プレガバリン OD 錠 75mg「フェルゼン」および プレガバリン OD 錠 150mg「フェルゼン」について、粉砕後の各種条件下(温度、湿度、光)における安定性試験を実施した。

1) 保存条件、試験期間等

○ 温度条件 40±2℃、75±5%RH、プラスチックシャーレ(密栓状態)3ヵ月

② 湿度条件 25±2℃、75±5%RH プラスチックシャーレ (開放) 3ヵ月

③ 光条件 2500lx、25±2℃、45±5%RH プラスチックシャーレ (開放) 120 万 lx·hr

2) 試験項目および規格

性 状: 白色の粉末

純度試験: 類縁物質(1)および(2)≤ 0.2% 類縁物質の総量≤ 0.4%

定 量 法: 表示量の 95.0~105.0%

3) 試験結果

①温度条件

性 状:変化は認められなかった。

純度試験:類縁物質(2)、総量が経時的に増加したが、ともに規格内の変化であった。

定量法:変化はほとんど認められなかった。

②湿度条件

性 状:変化は認められなかった。

純度試験:類縁物質(1)、総量が90日後でわずかに増加したが、ともに規格内の変化

であった。

定量法:変化はほとんど認められなかった。

③光条件

性 状:変化は認められなかった。

純度試験:類縁物質(2)、総量がわずかに増加したが、ともに規格内の変化であった。

定量法:変化はほとんど認められなかった。

・プレガバリン OD 錠 25mg「フェルゼン」

①温度条件

| 試験項目 | | 開始時 | 7 日 | 14 日 | 30 日 | 90 日 |
|----------|-----|-------|------|------|------|------|
| 性状 | | 白色の粉末 | 変化なし | 変化なし | 変化なし | 変化なし |
| 純度試験 | (1) | 0.00 | 0.00 | 0.00 | 0.00 | 0.00 |
| (類縁物質:%) | (2) | 0.00 | 0.01 | 0.02 | 0.05 | 0.11 |
| | 総量 | 0.00 | 0.04 | 0.04 | 0.05 | 0.23 |
| 定量法(% | ,) | 99.8 | 99.4 | 99.8 | 99.4 | 99.2 |

②湿度条件

| 試験項目 | | 開始時 | 7 日 | 14 日 | 30 日 | 90 日 |
|----------|-----|-------|------|------|------|------|
| 性状 | | 白色の粉末 | 変化なし | 変化なし | 変化なし | 変化なし |
| 純度試験 | (1) | 0.00 | 0.00 | 0.00 | 0.00 | 0.03 |
| (類縁物質:%) | (2) | 0.00 | 0.00 | 0.00 | 0.00 | 0.00 |
| | 総量 | 0.00 | 0.00 | 0.00 | 0.00 | 0.04 |
| 定量法(% |) | 99.8 | 99.0 | 98.7 | 98.7 | 98.7 |

③光条件

| 試験項目 | | 開始時 | 30万 lx·hr | 60万 lx·hr | 120 万 lx·hr |
|----------|-----|-------|-----------|-----------|-------------|
| 性状 | | 白色の粉末 | 変化なし | 変化なし | 変化なし |
| 純度試験 | (1) | 0.00 | 0.00 | 0.00 | 0.00 |
| (類縁物質:%) | (2) | 0.00 | 0.01 | 0.01 | 0.01 |
| | 総量 | 0.00 | 0.03 | 0.03 | 0.03 |
| 定量法(% | ,) | 99.8 | 99.7 | 99.7 | 99.9 |

・プレガバリン OD 錠 75mg「フェルゼン」

①温度条件

| <u> </u> | | | | | | |
|----------|-----|-------|------|------|------|------|
| 試験項目 | | 開始時 | 7 日 | 14 日 | 30 日 | 90 日 |
| 性状 | | 白色の粉末 | 変化なし | 変化なし | 変化なし | 変化なし |
| 純度試験 | (1) | 0.00 | 0.00 | 0.00 | 0.00 | 0.00 |
| (類縁物質:%) | (2) | 0.00 | 0.01 | 0.02 | 0.05 | 0.11 |
| 総量 | | 0.00 | 0.02 | 0.04 | 0.05 | 0.24 |
| 定量法(% |) | 98.5 | 98.3 | 98.1 | 98.1 | 97.5 |

②湿度条件

| <u> </u> | | | | | | |
|----------|-----|-------|------|------|------|------|
| 試験項目 | | 開始時 | 7 日 | 14 日 | 30 日 | 90 日 |
| 性状 | | 白色の粉末 | 変化なし | 変化なし | 変化なし | 変化なし |
| 純度試験 | (1) | 0.00 | 0.00 | 0.00 | 0.00 | 0.03 |
| (類縁物質:%) | (2) | 0.00 | 0.00 | 0.00 | 0.00 | 0.00 |
| 総量 | | 0.00 | 0.00 | 0.00 | 0.00 | 0.04 |
| 定量法(% |) | 98.5 | 97.3 | 97.0 | 97.0 | 97.2 |

③光条件

| <u> </u> | | | | | |
|----------|-----|-------|-----------|-----------|-------------|
| 試験項目 | | 開始時 | 30万 lx·hr | 60万 lx·hr | 120 万 lx·hr |
| 性状 | | 白色の粉末 | 変化なし | 変化なし | 変化なし |
| 純度試験 | (1) | 0.00 | 0.00 | 0.00 | 0.00 |
| (類縁物質:%) | (2) | 0.00 | 0.01 | 0.01 | 0.01 |
| | 総量 | 0.00 | 0.01 | 0.01 | 0.01 |
| 定量法(% | 5) | 98.5 | 97.7 | 97.5 | 97.7 |

・プレガバリン OD 錠 150mg「フェルゼン」

①温度条件

| 試験項目 | | 開始時 | 7 日 | 14 日 | 30 日 | 90 日 |
|----------|-----|-------|------|------|------|------|
| 性 状 | | 白色の粉末 | 変化なし | 変化なし | 変化なし | 変化なし |
| 純度試験 | (1) | 0.00 | 0.00 | 0.00 | 0.00 | 0.00 |
| (類縁物質:%) | (2) | 0.00 | 0.02 | 0.03 | 0.05 | 0.12 |
| | 総量 | 0.00 | 0.03 | 0.03 | 0.06 | 0.23 |
| 定量法(% | ,) | 100.2 | 99.6 | 99.9 | 99.8 | 99.4 |

②湿度条件

| 試験項目 | | 開始時 | 7 日 | 14 日 | 30 日 | 90 日 |
|----------|-----|-------|------|------|------|------|
| 性 状 | | 白色の粉末 | 変化なし | 変化なし | 変化なし | 変化なし |
| 純度試験 | (1) | 0.00 | 0.00 | 0.00 | 0.00 | 0.03 |
| (類縁物質:%) | (2) | 0.00 | 0.00 | 0.00 | 0.00 | 0.00 |
| | 総量 | 0.00 | 0.00 | 0.00 | 0.00 | 0.04 |
| 定量法(%) |) | 100.2 | 98.9 | 99.1 | 98.9 | 98.2 |

③光条件

| 試験項目 | | 開始時 | 30万 lx·hr | 60万 lx·hr | 120 万 lx·hr |
|----------|----------------|-------|-----------|-----------|-------------|
| 性状 | | 白色の粉末 | 変化なし | 変化なし | 変化なし |
| 純度試験 | (1) | 0.00 | 0.00 | 0.00 | 0.00 |
| (類縁物質:%) | (2) | 0.00 | 0.01 | 0.01 | 0.01 |
| | 総量 | 0.00 | 0.01 | 0.01 | 0.01 |
| 定量法(% | _o) | 100.2 | 99.5 | 99.2 | 99.7 |

(2) 崩壊・懸濁性及び経管投与チューブの通過性

1) 崩壊懸濁試験

「内服薬経管投与ハンドブック第 3 版」(㈱じほう)「1. 崩壊懸濁試験 1)錠剤・カプセル剤」に準じ、ディスペンサー内に本品 1 錠および $55 \circ c$ の温湯 20 mL を入れ、5 分間自然放置した後、ディスペンサーを 90 度で 15 往復横転させ、崩壊・懸濁の状態を観察した。5 分後に崩壊しない場合は、更に 5 分間放置後、同様な操作を行い、崩壊・懸濁の状態を観察した。 観察した。

2) 通過性試験

「内服薬経管投与ハンドブック第3版」(㈱じほう)「2. 通過性試験」に準じ、崩壊懸濁法で得られた懸濁液を経管チューブの注入端より2~3mL/秒の速度で注入した。

チューブはベッド上の患者様を想定して、体内挿入端から 3 分の 2 を水平にし、他端(注入端)を 30cm の高さにセットした。 経管チューブ(8 フレンチ)による通過性を観察した。 懸濁液を注入した後に 20mL の水を同じ注射器で吸い取り、注入してチューブ内を洗うとき、注入器内・チューブ内に薬が残存していなければ通過性に問題なしとした。

3) 判定方法

「内服薬経管投与ハンドブック第3版」(㈱じほう)の経管投与適否判定基準により判定した。 の 適否 経管投与の適否を表す。

適 1: 10 分以内に崩壊・懸濁し、8Fr.経鼻チューブを通過

適 2: 錠剤のコーティングを破壊、あるいはカプセルを開封すれば、10 分以内に崩壊・懸濁し、8Fr.経鼻チューブを通過

適 3: 投与直前にコーティング破壊を行えば使用可能

不適: 経管投与に適さない

② 温湯(55℃)

製剤を約 55℃ の温湯 20mL に入れ、5 分または 10 分放置後に攪拌したときの崩壊状況

△: 時間をかければ完全崩壊しそうな状況、またはコーティング残留等により チューブを閉塞する危険性がある崩壊状況

一: 簡易懸濁法対象外

③ 破壊→ 温湯 (55℃)

錠剤を破壊またはカプセルを開封した後に 約55°C の温湯20mL に入れ、5分または 10分放置後に攪拌したときの崩壊状況

o: 完全崩壊または注入器に吸い取り可能な崩壊状況

×: 投与困難な崩壊状況

△: 時間をかければ完全崩壊しそうな状況、またはフィルム残留等によりチューブ

を閉塞する危険性がある崩壊状況 -: 安定性により破壊できない錠剤

4) 試験結果:

3 規格とも、同じ結果が得られた。

| 温湯(| 55℃) | 破壊→ 温湯(55℃) | | 通過サイズ | 適否 |
|-----|------|-------------|------|-------|-----|
| 5分 | 10 分 | 5分 | 10 分 | | 旭日 |
| | _ | _ | _ | 8Fr. | 適 1 |

崩壊懸濁試験: 5分時において完全に崩壊し、良好な懸濁状態を示した。

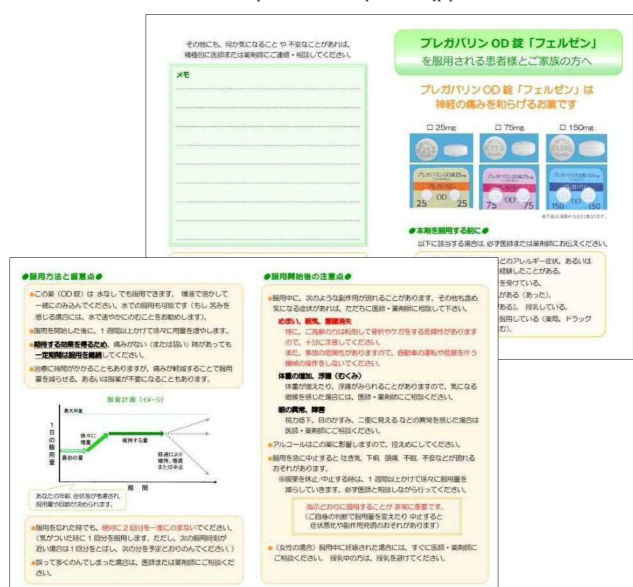
通過性試験: 懸濁液は8Fr.のチューブを通過し、チューブ通過後に薬剤の残存はなかった。

適 否 判 定 : 「適 1」(10分以内に崩壊・懸濁し、8Fr.のチューブを通過する。)

2. その他の関連資料

(1) 患者様向け資材

プレガバリン OD 錠「フェルゼン」を服用される患者様とご家族の方へ * ホームページ上に掲載 (PDF) https://www.feldsenfpharma.co.jp/product.html



(2) GS1 コード

| 販 売 名 | 包装 | GS1 コード | | |
|-----------------------------|-----------|--------------------|---------------------|--|
| 以 元 石 | 己 衣 | 販売包装単位 | 調剤包装単位 | |
| プレガバリン OD 錠 | 100 錠 PTP | (01)14987923102703 | (01)04987923104700 | |
| 25mg「フェルゼン」 | 500 錠 PTP | (01)14987923102765 | (01) 04987923104700 | |
| プレガバリン OD 錠 | 100 錠 PTP | (01)14987923102802 | (01)04987923104809 | |
| 75mg「フェルゼン」 | 500 錠 PTP | (01)14987923102864 | (01)04901923104009 | |
| プレガバリン OD 錠 150mg「フェルゼン」 | 100 錠 PTP | (01)14987923102901 | (01)04987923104908 | |