

貯法：室温保存
有効期間：3年経口プロスタグランジンE₁誘導体制剤

リマプロスト アルファデクス錠

処方箋医薬品^(注)リマプロストアルファデクス錠5 μ g「サワイ」

LIMAPROST ALFADEX Tablets [SAWAI]

日本標準商品分類番号

87219

承認番号 22600AMX00589000

販売開始 2005年7月

(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 妊婦又は妊娠している可能性のある女性[9.5参照]

3. 組成・性状**3.1 組成**

有効成分 [1錠中]	日局リマプロスト アルファデクス リマプロストとして5 μ g
添加剤	カルメロース、軽質無水ケイ酸、 α -シクロデキストリン、 β -シクロデキストリン、ステアリン酸Mg、デキストリン、乳糖

3.2 製剤の性状

外形	
剤形	素錠
性状	白色
直径(mm)	6.5
厚さ(mm)	2.9
重量(mg)	約96
本体表示	リマプロスト 5 サワイ

4. 効能又は効果

- 閉塞性血栓血管炎に伴う潰瘍、疼痛および冷感などの虚血性諸症状の改善
- 後天性の腰部脊柱管狭窄症(SLR試験正常で、両側性の間欠跛行を呈する患者)に伴う自覚症状(下肢疼痛、下肢しびれ)および歩行能力の改善

5. 効能又は効果に関連する注意

〈後天性の腰部脊柱管狭窄症(SLR試験正常で、両側性の間欠跛行を呈する患者)に伴う自覚症状(下肢疼痛、下肢しびれ)および歩行能力の改善〉

手術適応となるような重症例での有効性は確立していない。

6. 用法及び用量

〈閉塞性血栓血管炎に伴う潰瘍、疼痛および冷感などの虚血性諸症状の改善〉

通常成人に、リマプロストとして1日30 μ gを3回に分けて経口投与する。

〈後天性の腰部脊柱管狭窄症(SLR試験正常で、両側性の間欠跛行を呈する患者)に伴う自覚症状(下肢疼痛、下肢しびれ)および歩行能力の改善〉

通常成人に、リマプロストとして1日15 μ gを3回に分けて経口投与する。**8. 重要な基本的注意**

〈後天性の腰部脊柱管狭窄症(SLR試験正常で、両側性の間欠跛行を呈する患者)に伴う自覚症状(下肢疼痛、下肢しびれ)および歩行能力の改善〉

症状の経過観察を行い、漫然と継続投与しないこと。

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 出血傾向のある患者**

出血を助長するおそれがある。

9.5 妊婦妊婦又は妊娠している可能性のある女性には投与しないこと。動物実験(妊娠サル、妊娠ラット静脈内投与)で子宮収縮作用が報告されている¹⁾。[2.1参照]**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。動物実験(授乳ラット経口投与)で乳汁中への移行が報告されている²⁾。**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
抗血小板剤 アスピリン チクロピジン シロスタゾール	これらの薬剤と併用することにより出血傾向の増強をきたすおそれがある。	本剤は血小板凝集能を抑制するため、類似の作用を持つ薬剤を併用することにより作用を増強することが考えられる。
血栓溶解剤 ウロキナーゼ	観察を十分に行い、用量を調節するなど注意すること。	
抗凝固剤 ヘパリン ワルファリン		

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 肝機能障害、黄疸**

AST、ALTの著しい上昇等を伴う肝機能障害、黄疸(いずれも頻度不明)があらわれることがある。

11.2 その他の副作用

	0.1~1%未満	0.1%未満	頻度不明
過敏症	発疹、そう痒感等	蕁麻疹	光線過敏症
出血傾向		出血	
血液		貧血、血小板減少	
消化器	下痢、悪心、腹部不快感、腹痛、食欲不振、胸やけ	嘔吐、腹部膨満感、口渇、口内炎	舌しびれ
肝臓	AST・ALTの上昇等の肝機能異常		
循環器	心悸亢進	頻脈、低血圧、四肢のチアノーゼ、血圧上昇	
精神神経系	頭痛、めまい	しびれ感、眠気、不眠	
その他	潮紅、ほてり	全身倦怠感、胸痛、胸部不快感、四肢痛、浮腫、乳腺腫脹、身ぶるい、下肢多毛、味覚異常	

(注)：発現頻度は使用成績調査を含む。

13. 過量投与**13.1 症状**健康成人に大量投与(30~40 μ g/回)したとき一過性の血圧下降を認めたとの報告がある³⁾。**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。

16. 薬物動態

16.1 血中濃度

16.1.1 健康成人にリマプロストとして5 μ gを空腹時単回経口投与すると、血漿中濃度は0.333時間後に最高に達し、その濃度は1.55pg/mLである。また、消失半減期は0.511時間である⁴⁾。

T _{max} (hr)	C _{max} (pg/mL)	AUC _{0-∞} (pg·hr/mL)	T _{1/2} (hr)
0.333	1.55	0.870	0.511

16.1.2 生物学的同等性試験

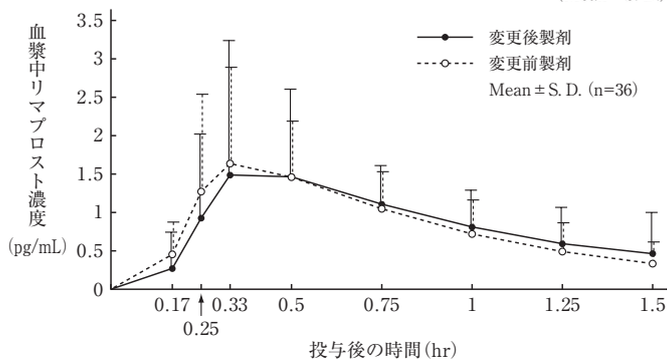
(1) 処方変更後製剤と処方変更前製剤の生物学的同等性試験

リマプロストアルファデクス錠5 μ g「サワイ」について、「経口固形製剤の処方変更の生物学的同等性試験ガイドライン」に従い、変更後製剤と変更前製剤を健康成人男子にそれぞれ1錠(リマプロストとして5 μ g)空腹時単回経口投与(クロスオーバー法)し、血漿中リマプロスト濃度を測定した。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)~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⁵⁾。

各製剤1錠投与時の薬物動態パラメータ

	C _{max} (pg/mL)	T _{max} (hr)	T _{1/2} (hr)	AUC _{0-1.5hr} (pg·hr/mL)
リマプロストアルファデクス錠5 μ g「サワイ」 [変更後製剤]	2.07 \pm 1.54	0.6 \pm 0.3	0.4 \pm 0.2	1.29 \pm 0.71
リマプロストアルファデクス錠5 μ g「サワイ」 [変更前製剤]	1.93 \pm 1.25	0.5 \pm 0.2	0.5 \pm 0.7	1.28 \pm 0.58

(Mean \pm S. D.)



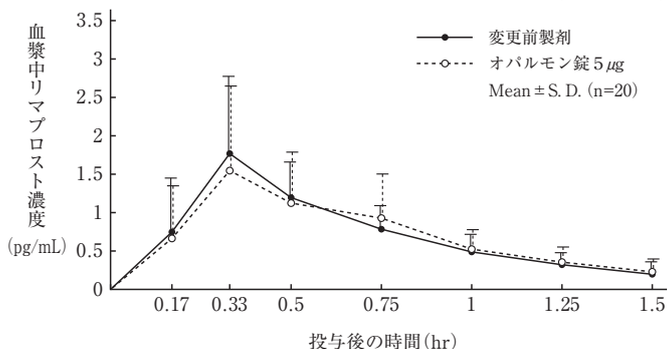
(2) 処方変更前製剤と標準製剤の生物学的同等性試験[参考]

リマプロストアルファデクス錠5 μ g「サワイ」[変更前製剤]とオパルモン錠5 μ gを健康成人男子にそれぞれ1錠(リマプロストとして5 μ g)空腹時単回経口投与(クロスオーバー法)し、血漿中リマプロスト濃度を測定した。得られた薬物動態パラメータ(AUC、C_{max})について統計解析を行った結果、AUCは対数値の平均値の差の90%信頼区間がlog(0.80)~log(1.25)の範囲内であり、また、C_{max}は対数値の平均値の差がlog(0.90)~log(1.11)の範囲内であり、かつ、溶出試験で溶出挙動が類似していることから、両剤の生物学的同等性が確認された⁶⁾。

各製剤1錠投与時の薬物動態パラメータ

	C _{max} (pg/mL)	T _{max} (hr)	T _{1/2} (hr)	AUC _{0-1.5hr} (pg·hr/mL)
リマプロストアルファデクス錠5 μ g「サワイ」 [変更前製剤]	1.85 \pm 0.94	0.4 \pm 0.1	0.4 \pm 0.2	1.09 \pm 0.40
オパルモン錠5 μ g	1.78 \pm 1.03	0.4 \pm 0.2	0.4 \pm 0.2	1.08 \pm 0.49

(Mean \pm S. D.)



血漿中濃度ならびに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。

16.2 吸収

[11 β -³H]リマプロスト アルファデクスをラットに経口投与したとき、90~95%が吸収される²⁾。

16.3 分布

ヒト血漿(0.023mM濃度)に対する蛋白結合率は95.8%である(*in vitro*、限外過法)⁷⁾。

16.4 代謝

リマプロストは α 鎖の β 酸化、 ω 鎖末端の酸化、五員環の異性化、C-9位のカルボニル基の還元等を受けて代謝される⁷⁾。

また、リマプロストはヒトのチトクロームP450の分子種(CYP1A2、CYP2C9、CYP2C19、CYP2D6及びCYP3A4)を阻害しなかった(*in vitro*)⁸⁾。

16.5 排泄

[11 β -³H]リマプロスト アルファデクスをラットに経口投与したとき、投与量の75~80%が胆汁中に排泄されるが、腸肝循環して投与72時間後までに尿中に約30%、糞中に約70%排泄される²⁾。

17. 臨床成績

17.1 有効性及び安全性に関する試験

〈閉塞性血栓血管炎に伴う潰瘍、疼痛および冷感などの虚血性諸症状の改善〉

17.1.1 国内二重盲検比較試験

二重盲検比較試験において閉塞性血栓血管炎に対する有用性が認められている⁹⁾。

〈後天性の腰部脊柱管狭窄症(SLR試験正常で、両側性の間欠跛行を呈する患者)に伴う自覚症状(下肢疼痛、下肢しびれ)および歩行能力の改善〉

17.1.2 国内二重盲検比較試験

二重盲検比較試験において腰部脊柱管狭窄症に対する有用性が認められている¹⁰⁾。

17.1.3 国内臨床試験

二重盲検比較試験を含む臨床試験において、後天性の腰部脊柱管狭窄症(SLR試験正常で、両側性の間欠跛行を呈する患者)に伴う自覚症状(下肢疼痛、下肢しびれ)および歩行能力の改善が認められ、全般改善度は56%(94/168例)である。なお、これらの評価は6週間投与で実施されている^{11)、12)}。

18. 薬効薬理

18.1 作用機序

リマプロスト アルファデクスは強力な血管拡張作用、血流増加作用および血小板凝集抑制作用を有し、臨床的には閉塞性血栓血管炎に伴う潰瘍、疼痛および冷感などの虚血性諸症状に対する効果および後天性の腰部脊柱管狭窄症(SLR試験正常で、両側性の間欠跛行を呈する患者)に伴う自覚症状(下肢疼痛、下肢しびれ)および歩行能力に対する効果が認められている^{9)、10)}。

18.2 薬理作用

18.2.1 末梢循環障害改善作用

大腿動脈にラウリン酸を投与して作成した末梢(後肢)循環障害モデルおよびアドレナリンとエルゴタミンを皮下投与して作成した末梢(尾)循環障害モデルにおいて、虚血性病変の進行を抑制する(ラット)¹³⁾。

18.2.2 血流増加・皮膚温上昇作用

(1) 大腿動脈血流量および後肢皮膚血流量を増加し、後肢皮膚温を上昇させるが、この血流増加作用は腰部交感神経切除によって影響されない(イヌ)¹⁴⁾。

(2) 閉塞性血栓血管炎患者に経口投与すると、末梢側(足背、足底)の皮膚温が上昇する¹⁵⁾。

18.2.3 血小板に対する作用

(1) 血小板粘着抑制作用

・血栓性疾患患者に経口投与すると、血小板粘着能が低下する¹⁶⁾。
・血小板の粘着を抑制し、その50%抑制濃度はリマプロストとして0.186ng/mLである(モルモット、*in vitro*)。経口投与においても、血小板粘着を抑制する(モルモット、*ex vivo*)¹⁷⁾。

(2) 血小板凝集抑制作用

・血栓性疾患患者に経口投与すると、血小板凝集を抑制する。この作用の強さはプロスタグランジン₂に匹敵する(*in vitro*)¹⁶⁾。
・種々の凝集誘発物質による血小板凝集を抑制し、また、ADP凝集を解離する(モルモット、*in vitro*)¹⁸⁾。
・経口投与においても、血小板凝集を抑制する(モルモット、*ex vivo*)¹⁷⁾。
・血小板のサイクリックAMP含量を著明に増加する(モルモット、*in vitro*)¹⁸⁾。

18.2.4 抗血栓作用

電気刺激により腸間膜動脈に血栓を形成する実験において、用量依存的に血栓形成の閾値電圧を上昇させる(モルモット)¹⁹⁾。

18.2.5 神経組織血流量増加作用

(1) 第6腰椎の硬膜上にバルーンを挿入して馬尾神経を圧迫したモデルにおいて、馬尾神経組織血流量を改善する(イヌ)²⁰⁾。

(2) 第4および第6腰椎脊柱管内にシリコンラバーを挿入して馬尾神経を圧迫したモデルにおいて、馬尾神経組織血流量を改善する(ラット)²¹⁾。

(3) 右後肢の坐骨神経を2カ所結紮した坐骨神経結紮モデルにおいて、結紮中間部の坐骨神経組織血流量を改善する(ラット)²²⁾。

18.2.6 神経機能改善作用

(1)第7腰椎の硬膜上にバルーンを挿入して馬尾神経を圧迫したモデルにおいて、神経伝導速度の低下を抑制する(イヌ)²³⁾。

(2)右後肢の坐骨神経を4カ所結紮した坐骨神経結紮モデルにおいて、結紮側大腿部筋肉の熱刺激誘発筋放電持続時間の延長を抑制する(ラット)²⁴⁾。

18.2.7 痛覚過敏改善作用

右後肢の坐骨神経を2カ所結紮した坐骨神経結紮モデルにおいて、結紮側の痛覚過敏を改善する(ラット)²²⁾。

18.2.8 歩行障害改善作用

第4および第6腰椎脊柱管内にシリコンラバーを挿入して馬尾神経を圧迫したモデルにおいて、歩行距離の低下を改善する(ラット)²¹⁾。

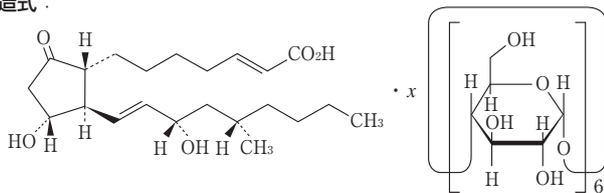
19. 有効成分に関する理化学的知見

一般名：リマプロスト アルファデクス(Limaprost Alfadex)

化学名：(2E)-7-[(1R,2R,3R)-3-Hydroxy-2-[(1E,3S,5S)-3-hydroxy-5-methylnon-1-en-1-yl]-5-oxocyclopentyl]hept-2-enoic acid- α -cyclodextrin

分子式：C₂₂H₃₆O₅ · x C₃₆H₆₀O₃₀

構造式：



性状：白色の粉末である。水に溶けやすく、メタノールに溶けにくく、エタノール(99.5)に極めて溶けにくく、酢酸エチルにほとんど溶けない。吸湿性である。

20. 取扱い上の注意

吸湿性を有するため、アルミピロー又は瓶の開封後は湿気を避けて保存し、なるべく速やかに使用すること。

22. 包装

PTP[乾燥剤入り]：100錠(10錠×10)、210錠(21錠×10)、1,050錠(21錠×50)

バラ[乾燥剤入り]：200錠、500錠

23. 主要文献

- 1) 穂本晃他：現代医療, 1988；20：817-820
- 2) 宮本茂敏他：現代医療, 1986；18(増Ⅱ)：56-69
- 3) 山本智英他：薬理と治療, 1981；9：1463-1476
- 4) 第十八改正日本薬局方解説書, 廣川書店, 2021；C-6131-6136
- 5) 社内資料：生物学的同等性試験(処方変更時)
- 6) 社内資料：生物学的同等性試験
- 7) 宮本茂敏他：現代医療, 1986；18(増Ⅱ)：80-103
- 8) チトクロームP450に対するリマプロスト アルファデクスの阻害作用(オパルモン錠/プロレナール錠：2001年4月4日承認、申請資料概要へ.1.(1))
- 9) 草場昭他：医学のあゆみ, 1986；138：217-226
- 10) 栗原章他：臨床医薬, 1996；12：511-529
- 11) 〈腰部脊柱管狭窄症〉臨床成績集計①(オパルモン錠/プロレナール錠：2001年4月4日承認、申請資料概要ト.1)
- 12) 〈腰部脊柱管狭窄症〉臨床成績集計②(オパルモン錠/プロレナール錠：2009年12月21日公表、再審査報告書)
- 13) 北川敏一他：現代医療, 1986；18(増Ⅱ)：1-11
- 14) 北川敏一他：現代医療, 1986；18(増Ⅱ)：12-20
- 15) 木谷泰治他：現代医療, 1988；20：810-816
- 16) 前田義春他：血液と脈管, 1982；13：142-145
- 17) Tsuboi, T. et al.：Arch. Intern. Pharmacodyn. Ther., 1980；247：89-102
- 18) Tsuboi, T. et al.：Thrombosis Res., 1980；20：573-580
- 19) Fujitani, B. et al.：Jpn. J. Pharmacol., 1986；40：31-35
- 20) 伊藤邦臣他：基礎と臨床, 1995；29：2577-2585
- 21) 竹信敬史他：基礎と臨床, 1996；30：221-227
- 22) 榎木博之他：基礎と臨床, 1996；30：237-244
- 23) 鹿山悟他：基礎と臨床, 1996；30：229-236
- 24) 藤谷武一他：基礎と臨床, 1996；30：245-250

*24. 文献請求先及び問い合わせ先

沢井製薬株式会社 医薬品情報センター
〒532-0003 大阪市淀川区宮原5丁目2-30
TEL：0120-381-999 FAX：06-7708-8966

26. 製造販売業者等

26.1 製造販売元

メディサ新薬株式会社

大阪市淀川区宮原5丁目2-27

26.2 発売元

沢井製薬株式会社

大阪市淀川区宮原5丁目2-30