







## 22. 包装

〈骨粗鬆症用包装〉

40錠 [2錠 (PTP) × 20]

〈骨ページェット病用包装〉

56錠 [7錠 (PTP) × 8]

## 23. 主要文献

- 1) Mitchell DY, et al. : Br J Clin Pharmacol. 2000 ; 49 : 215-222
- 2) Takata S, et al. : J Bone Miner Metab. 2006 ; 24 : 359-367
- 3) 高田信二郎ほか : Osteoporosis Japan. 2007 ; 15 (2) : 246-249
- 4) MID-NET®を用いた調査結果の概要 (MID-NET®を用いたビスホスホネート製剤の腎機能障害患者における低カルシウム血症のリスク評価に関するデータベース調査) : <https://www.pmda.go.jp/files/000249186.pdf>
- 5) 血中濃度 (アクトネル錠17.5mg/ベネット錠17.5mg : 2007.4.18承認、CTD2.7.6.1)
- 6) 社内資料：生物学的同等性試験（リセドロン酸Na錠17.5mg「VTRS」）
- 7) Ogura Y, et al. : J Bone Miner Metab. 2004 ; 22 : 120-126
- 8) 飲料の影響について（リセドロネート原末/アクトネル錠2.5mg/ベネット錠2.5mg : 2002.1.17承認、審査報告書）
- 9) 腎機能障害患者（リセドロネート原末/アクトネル錠2.5mg/ベネット錠2.5mg : 2002.1.17承認、申請資料概要へ.3. (6))
- 10) Kishimoto H, et al. : J Bone Miner Metab. 2006 ; 24 : 405-413
- 11) Kushida K, et al. : J Bone Miner Metab. 2004 ; 22 : 469-478
- 12) リセドロン酸ナトリウムの臨床試験成績（アクトネル錠17.5mg/ベネット錠17.5mg : 2008.7.16承認、CTD2.7.3.2、2.7.4.2.1、2.7.6.12)
- 13) Miller PD, et al. : Am J Med. 1999 ; 106 : 513-520
- 14) 海外第III相試験(アクトネル錠17.5mg/ベネット錠17.5mg:2008.7.16承認、CTD2.7.6.11)
- 15) 作用機序（リセドロネート原末/アクトネル錠2.5mg/ベネット錠2.5mg : 2002.1.17承認、申請資料概要へ.1)
- 16) 第十八改正 日本薬局方解説書. 廣川書店. 2021 : C-6052-6057
- 17) Mosekilde L, et al. : Bone. 2000 ; 27 (5) : 639-645

## 24. 文献請求先及び問い合わせ先

ヴィアトリス製薬株式会社 メディカルインフォメーション部

〒105-0001 東京都港区虎ノ門5丁目11番2号

フリーダイヤル 0120-419-043

## 26. 製造販売業者等

### 26.1 製造販売元

**ヴィアトリス・ヘルスケア合同会社**

東京都港区虎ノ門5丁目11番2号

### 26.2 販売元

**ヴィアトリス製薬株式会社**

東京都港区虎ノ門5丁目11番2号