

**2025年10月改訂(第5版)

*2022年10月改訂

貯 法:室温保存 **有効期間**:3年

処方箋医薬品^{注)}

結合型エストロゲン製剤 結合型エストロゲン錠

*プレマリン*錠 0.625mg

PREMARIN®TABLETS 0.625 mg

注) 注意-医師等の処方箋により使用すること

承認番号 21100AMY00081 販売開始 1999年8月

日本標準商品分類番号 872479

2. 禁忌(次の患者には投与しないこと)

- 2.1 エストロゲン依存性腫瘍 (例えば乳癌、子宮内膜癌) 及びその 疑いのある患者[腫瘍の悪化あるいは顕性化を促すことがある。] [8.2参照]
- 2.2 乳癌の既往歴のある患者 [8.2参照]
- 2.3 血栓性静脈炎や肺塞栓症のある患者、又はその既往歴のある 患者 [エストロゲンは凝固因子を増加させ、血栓形成傾向を促進 するとの報告がある。] [11.1.1参照]
- 2.4 動脈性の血栓塞栓疾患 (例えば、冠動脈性心疾患、脳卒中) 又 はその既往歴のある患者 [11.1.1、15.1.3、15.1.4参照]
- 2.5 本剤の成分に対し過敏症の既往歴のある患者
- 2.6 妊婦又は妊娠している可能性のある女性 [9.5.1参照]
- 2.7 重篤な肝障害のある患者 [9.3.1参照]
- 2.8 診断の確定していない異常性器出血のある患者 [出血が子宮内膜癌による場合は、癌の悪化あるいは顕性化を促すことがある。] [8.2参照]
- 2.9 未治療の子宮内膜増殖症のある患者 [子宮内膜増殖症は細胞 異型を伴う場合がある。] [8.2参照]

3. 組成・性状

3.1 組成

販売名	プレマリン錠0.625mg		
有効成分	1錠中 結合型エストロゲン 0.625mg		
添加剤	乳糖水和物、第三リン酸カルシウム、結晶セルロース、粉末セルロース、ヒプロメロース、ステアリン酸マグネシウム、白糖、ヒドロキシプロビルセルロース、マクロゴール400、酸化チタン、ポリソルベート80、カルナウバロウ		

3.2 製剤の性状

外形			識別コード	色調等
上面	下面	側面	誠別コート	巴酮寺
0.625 T 6.7 mm 1		4.0 mm	0. 625	白色 糖衣錠

4. 効能又は効果

卵巣欠落症状、卵巣機能不全症、更年期障害、腟炎(老人、小児および非特異性)、機能性子宮出血

6. 用法及び用量

結合型エストロゲンとして、通常成人1日0.625~1.25mgを経口投与する。

機能性子宮出血又は腟炎に対しては、1日0.625~3.75mgを経口投与する。

なお、年齢、症状により適宜増減する。

8. 重要な基本的注意

**8.1 外国において、卵胞ホルモン剤と黄体ホルモン剤を長期併用した 女性では、乳癌になる危険性が対照群の女性と比較して高くなり、 その危険性は併用期間が長期になるに従って高くなるとの報告があ るので、本剤の投与にあたっては、患者に対し本剤のリスクとベネ フィットについて十分な説明を行うとともに必要最小限の使用にと どめ、漫然と長期投与を行わないこと。[15.1.2参照]

- 8.2 投与前に病歴、家族素因等の問診、乳房検診並びに婦人科検診(子宮を有する患者においては子宮内膜細胞診及び超音波検査による子宮内膜厚の測定を含む)を行い、投与開始後は定期的に乳房検診並びに婦人科検診を行うこと。[2.1、2.2、2.8、2.9、9.1.1、9.1.2、9.1.7参照]
- 8.3 本剤の服用により、血栓症があらわれることがあるので、次のような症状・状態があらわれた場合は投与を中止すること。また、患者に対しては、次のような症状・状態が認められた場合には直ちに医師等に相談するよう、あらかじめ説明すること。[9.1.6、11.1.1 参照]
 - 血栓症の初期症状

下肢の疼痛・浮腫、突然の呼吸困難、息切れ、胸痛、中枢神経症状(めまい、意識障害、四肢麻痺等)、急性視力障害等

- ・血栓症のリスクが高まる状態 体を動かせない状態、顕著な血圧上昇がみられた場合等
- 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 子宮内膜症のある患者

症状を悪化させるおそれがある。[8.2参照]

9.1.2 子宮筋腫のある患者

子宮筋腫の発育を促進するおそれがある。[8.2参照]

9.1.3 心疾患又はその既往歴のある患者

エストロゲンの過量投与では体液貯留を来し、心疾患を悪化させるおそれがある。

9.1.4 てんかんの患者

症状を悪化させることがある。

9.1.5 糖尿病患者

十分管理を行いながら使用すること。 耐糖能を低下させるおそれが ある。

9.1.6 手術前4週以内又は長期臥床状態の患者

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。血液凝固能が亢進し、血管系の副作用の危険性が高くなるおそれがある。[8.3、11.1.1参照]

9.1.7 乳癌家族素因が強い患者、乳房結節のある患者、乳腺症の患者 又は乳房レントゲン像に異常がみられた患者

症状を悪化させるおそれがある。[8.2参照]

9.1.8 全身性エリテマトーデスの患者

症状を悪化させるおそれがある。

9.1.9 片頭痛の患者

症状を悪化させるおそれがある。前兆を伴う片頭痛は虚血性脳卒中 を有するおそれがある。

9.1.10 思春期前の患者

卵胞ホルモン剤の投与により骨端の早期閉鎖を来すおそれがある。 「9.7参照〕

- 9.2 腎機能障害患者
- 9.2.1 腎疾患又はその既往歴のある患者

エストロゲンの過量投与では体液貯留を来し、腎疾患を悪化させる おそれがある。

9.3 肝機能障害患者

9.3.1 重篤な肝障害のある患者

投与しないこと。代謝能が低下しており肝臓への負担が増加するため、症状が増悪することがある。[2.7参照]

9.3.2 肝障害のある患者(重篤な肝障害のある患者を除く) 肝障害を悪化させるおそれがある。

9.5 奸婦

- 9.5.1 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。 [2.6参照]
- 9.5.2 卵胞ホルモン剤を妊娠動物 (マウス) に投与した場合、児の成 長後腟上皮及び子宮内膜の癌性変性を示唆する結果が報告されてい ス

また、新生児に投与した場合、児の成長後腟上皮の癌性変性を認めたとの報告がある。

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。

9.7 小児等

[9.1.10参照]

9.8 高齢者

減量するなど注意すること。一般に生理機能が低下している。

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	
イプリフラボン		エストロゲン作用(帯下、不正出血、経血量の変化等)が増強する 可能性がある。	エストロゲンの作用を増加させる。	
	血糖降下剤 グリベンクラミド グリクラジド アセトヘキサミド等	血糖降下剤の作用が減弱することがあるので、併用する場合には 血糖値その他患者の状態を十分 観察し、血糖降下剤の用量を調節 するなど注意すること。	エストロゲンは耐糖能を低下 させ、血糖を上昇させる作用 が認められている。	
	副腎皮質ホルモン プレドニゾロン等	これらの薬剤の作用が増強する おそれがある。	エストロゲンはこれらの薬剤の代謝を抑制すると考えられる。	
	ソマトロピン(遺伝子組 換え)	成長ホルモンの作用が抑制されることがある。成人成長ホルモン 分泌不全症(重症に限る)の患者 に併用する場合は、ソマトロビン の増量を検討すること。	エストロゲンがIGF-I産生を 抑制するため。	
	ソムアトロゴン(遺伝子 組換え)	成長ホルモンの成長促進作用が 抑制されることがある。		

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 血栓症 (頻度不明)

血栓症あるいは血栓塞栓症(四肢、肺、心、脳、網膜等)があらわれることがあるので、観察を十分に行い、下肢の疼痛・浮腫、突然の呼吸困難、息切れ、胸痛、中枢神経症状(めまい、意識障害、四肢麻痺等)、急性視力障害等の初期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。[2.3、2.4、8.3、9.1.6参照]

11.2 その他の副作用

	頻度不明
電解質代謝注1)	ナトリウムや体液の貯留 (浮腫、体重増加等)
生殖器	帯下増加、不正出血、経血量の変化
乳房	乳房痛、乳房緊満感
過敏症	発疹、蕁麻疹、血管浮腫
消化器	腹痛、悪心・嘔吐、食欲不振、膵炎
皮膚	色素沈着、脱毛
精神神経系	頭痛、めまい
肝臓	肝機能障害(AST、ALT、A1-P上昇等)
呼吸器	呼吸困難
循環器	血圧低下

注1) 特に大量継続投与によりあらわれることがあるので、観察を十分に行い、このような症 状があらわれた場合には適切な処置を行うこと。

14. 適用上の注意

14.1 薬剤投与時の注意

生理的月経の発現に障害を及ぼすような投与を避けること。

14.2 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

15.1.1 ホルモン補充療法(HRT) と子宮内膜癌の危険性

卵胞ホルモン剤を長期間(約1年以上)使用した閉経期以降の女性では、子宮内膜癌になる危険性が対照群の女性と比較して高く、この危険性は、使用期間に相関して上昇し(1~5年間で2.8倍、10年以上で9.5倍)、黄体ホルモン剤の併用により抑えられる(対照群の女性と比較して0.8倍)との疫学調査の結果が報告されている¹⁾。

15.1.2 HRTと乳癌の危険性

HRTと乳癌発生との因果関係については明らかではないが、次のような報告がある。

- (1) 米国における閉経後女性を対象とした無作為化臨床試験 (Women's Health Initiative (WHI) 試験) の結果、本剤と黄体ホルモンの配合剤投与群では、乳癌になる危険性がプラセボ投与群と比較して有意に高くなる (ハザード比:1.24) との報告がある²⁾。並行して行われた子宮摘出者に対する試験の結果、本剤単独投与群では、乳癌になる危険性がプラセボ投与群と比較して有意差はない(ハザード比:0.80) との報告がある^{3,4)}。[8.1参照]
- (2) 英国における疫学調査 (Million Women Study (MWS)) の結果、卵胞ホルモン剤と黄体ホルモン剤を併用している女性では、乳癌になる危険性が対照群と比較して有意に高くなり (2.00倍)、この危険性は、併用期間が長期になるに従って高くなる (1年未満:1.45倍、1~4年:1.74倍、5~9年:2.17倍、10年以上:2.31倍) との報告がある5)。[8.1参照]
- (3) 閉経後女性を対象とした大規模な疫学調査のメタアナリシスの結果、閉経期ホルモン補充療法 (MHT) として卵胞ホルモン剤を単独投与又は卵胞ホルモン剤と黄体ホルモン剤を併用した女性は、乳癌になる危険性がMHTの期間とともに高くなり (調整リスク比 [95%信頼区間] は1~4年間の卵胞ホルモン剤と黄体ホルモン剤併用:1.60 [1.52-1.69]、卵胞ホルモン剤単独:1.17 [1.10-1.26]、5~14年間の卵胞ホルモン剤と黄体ホルモン剤併用:2.08 [2.02-2.15]、卵胞ホルモン剤単独:1.33 [1.28-1.37])、MHT非使用者に対する調整リスク比はMHT過去使用者よりMHT現使用者の方が高かった。また、MHT過去使用者において、投与中止後も過去の投与期間に依存して乳癌になる危険性が10年以上持続する場合があるとの報告がある⁶⁾。 [8.1参照]

15.1.3 HRTと冠動脈性心疾患の危険性

米国におけるWHI試験の結果、本剤と黄体ホルモンの配合剤投与群では、冠動脈性心疾患の危険性がプラセボ投与群と比較して高い傾向にあり、特に服用開始1年後では有意に高くなる(ハザード比:1.81)との報告がある。並行して行われた子宮摘出者に対する試験の結果、本剤単独投与群では、冠動脈性心疾患の危険性がプラセボ投与群と比較して有意差はない(ハザード比:0.91)との報告がある^{3,7}。[2.4 参照]

15.1.4 HRTと脳卒中の危険性

米国におけるWHI試験の結果、本剤と黄体ホルモンの配合剤投与群では、脳卒中(主として脳梗塞)の危険性がプラセボ投与群と比較して有意に高くなる(ハザード比:1.31)との報告がある。並行して行われた子宮摘出者に対する試験の結果、本剤単独投与群では、脳卒中(主として脳梗塞)の危険性がプラセボ投与群と比較して有意に高くなる(ハザード比:1.37)との報告がある^{3,8,9}。 [2.4参照]

15.1.5 HRTと認知症の危険性

米国における65歳以上の閉経後女性を対象とした無作為化臨床試験 (WHI Memory Study (WHIMS)) の結果、本剤と黄体ホルモンの配合剤 投与群では、アルツハイマーを含む認知症の危険性がプラセボ投与群と比較して有意に高くなる (ハザード比:2.05) との報告がある。並行して行われた子宮摘出者に対する試験の結果、本剤単独投与群では、アルツハイマーを含む認知症の危険性がプラセボ投与群と比較して有意ではないが、高い傾向がみられた (ハザード比:1.49) との報告がある^{10,11)}。

15.1.6 長期投与により肝腫瘍が発生したとの報告がある。

15.1.7 HRTと卵巣癌の危険性

- (1) 卵胞ホルモン剤を長期間使用した閉経期以降の女性では、卵巣癌になる危険性が対照群の女性と比較して高くなるとの疫学調査の結果が報告されている^{12~15)}。
- (2) 米国におけるWHI試験の結果、本剤と黄体ホルモンの配合剤投与群において、卵巣癌になる危険性がプラセボ投与群と比較して有意ではないが、高い傾向がみられた(ハザード比: 1.58)との報告がある $12\sim15$)。

15.1.8 HRTと胆囊疾患の危険性

米国におけるWHI試験の結果、本剤と黄体ホルモンの配合剤投与群において、胆嚢疾患になる危険性がプラセボ投与群と比較して有意に高くなる (ハザード比:1.59) との報告がある。並行して行われた子宮摘出者に対する試験の結果、本剤単独投与群では、胆嚢疾患になる危険性がプラセボ投与群と比較して有意に高くなる (ハザード比:1.67) との報告がある¹⁶。

16. 薬物動態

16.1 血中濃度

健康閉経後女性72例に結合型エストロゲン1.25mg (本剤0.625mg 2 錠) を空腹時に単回経口投与したとき、非抱合型エストロゲンであるエストロン (ベースラインで補正) 及びエクイリンは、それぞれ投与後9及び6時間で最高血漿中濃度 (C_{max}) に達し、消失半減期 (t_{k}) は14及び9時間であった 17 。

図 非抱合型エストロゲンの血漿中濃度推移

(平均値+標準偏差)

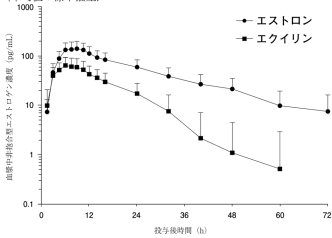


表 非抱合型エストロゲンの薬物動態パラメータ

<u> </u>				
	T _{max} (h)	C _{max} (pg/mL)	AUC _{0-∞} (pg·h/mL)	t _½ (h)
エストロン	9. 0	148. 2	3229	14. 2
	(4. 5-24. 0)	(37)	(36) ^{a)}	(4. 5) a)
エクイリン	6. 0	66. 9	1263	9. 3
	(3. 0-10. 5)	(42)	(41) b)	(3. 0) b)

N=72 (*) N=59、 $^{\rm b}$ N=36)、 $^{\rm c}$ C_{max}及 UAUC $_{\rm 0-\infty}$ は幾何平均値(変動係数%)、 $^{\rm max}$ は中央値(範囲)、 $^{\rm t}$ 集術平均値(標準偏差)

17. 臨床成績

17.1 有効性及び安全性に関する試験

総症例1,335例における臨床成績の概要は次のとおりである。

• 更年期障害、卵巢欠落症状

更年期障害及び卵巣摘除術後などの卵巣欠落症状を呈する705例に対する有効率は、55.7% (393/705) であり、特に潮紅感、のぼせ、不眠、めまい及び発汗などに高い改善率が認められた。

· 卵巢機能不全症

第1度無月経、第2度無月経、無排卵周期症などの不妊症167例(結合型エストロゲン注射剤併用78例を含む)に対する排卵率は34.1%(57/167)であった。

• 老人性膣炎

老人性腟炎121例に対する有効率は81.8% (99/121) であった。

•機能性子宮出血

機能性子宮出血342例(結合型エストロゲン注射剤併用127例を含む)に対する有効率は88.3% (302/342) であった。

18. 薬効薬理

18.1 作用機序

18.1.1 エストロゲン作用

(1) 腟スメアに対する作用

本剤は、Allen-Doisy法によると、17 β -estradiol硫酸塩の1/2.5(ラット:皮下)、1/1.5(ラット:経口)の活性を有し、マウスでは本剤の方が強い活性を示す¹⁸⁾。

(2) 子宮に対する作用

子宮重量を100%増加させる本剤の活性は、 17β - estradiol硫酸塩の 1/5 (ラット: 皮下)、1/2.5 (ラット: 経口)、1/25 (マウス: 皮下)、4倍 (マウス: 経口) であり、経口投与時で高い活性を示す¹⁸。

(3) ゴナドトロピン抑制作用

本剤は、 17β -estradiol硫酸塩の1/6(ラット:経口)の活性を示す¹⁸⁾。

19. 有効成分に関する理化学的知見

一般的名称:結合型エストロゲン (Conjugated Estrogens)

性状:本品は白色〜微黄褐色の粉末である。 化学構造式:エストロン硫酸エステルナトリウム

エクイリン硫酸エステルナトリウム

17α-ジヒドロエクイリン硫酸エステルナトリウム

22. 包装

140錠 [14錠 (PTP) ×10]

**23. 主要文献

- 1) Grady D. et al.: Obstet Gynecol. 1995; 85 (2): 304-313
- Chlebowski Rowan T. et al.: JAMA. 2003; 289 (24): 3243-3253
- 3) The Women's Health Initiative Steering Committee: JAMA. 2004; 291 (14): 1701-1712
- 4) Stefanick M L. et al. : JAMA. 2006; 295 (14): 1647-1657
- 5) Beral V. et al.: Lancet. 2003; 362 (9382): 419-427
- 6) Collaborative Group on Hormonal Factors in Breast Cancer: Lancet. 2019; 394:1159-1168
- Manson JoAnn E. et al.: N Engl J Med. 2003; 349 (6): 523-534
- Wassertheil-Smoller, S Hendrix. et al.: JAMA. 2003; 289
 (20): 2673-2684
- 9) Hendrix S L. et al. : Circulation. 2006; 113 (20): 2425-2434
- 10) Shumaker Sally A. et al. : JAMA. 2003; 289 (20) : 2651-2662
- 11) Shumaker Sally A. et al. : JAMA. 2004; 291 (24): 2947-2958
- 12) Rodriguez C. et al. : JAMA. 2001; 285 (11): 1460-1465
- 13) Lacey J V Jr. et al. : JAMA. 2002; 288 (3): 334-341
- 14) Million Women Study Collaborators: Lancet. 2007; 369 (9574): 1703-1710
- 15) Anderson Garnet L. et al. : JAMA. 2003; 290 (13): 1739-1748
- 16) Cirillo Dominic J. et al. : JAMA. 2005 ; 293 (3) : 330-339
- 17) 社內資料:血漿中濃度 [L20131129001]
- 18) 社内資料: 結合型エストロゲンの薬効 [L70010001584]

24. 文献請求先及び問い合わせ先

ファイザー株式会社

Pfizer Connect/メディカル・インフォメーション

〒151-8589 東京都渋谷区代々木3-22-7

TEL 0120-664-467

26. 製造販売業者等

26.1 製造販売元

ファイザー株式会社

東京都渋谷区代々木3-22-7