

劇薬
処方箋医薬品注)

貯 法：室温保存
有効期間：3年

注) 注意－医師等の処方箋により使用すること

コレアジン®錠12.5mg

CHOREAZINE® Tablets 12.5mg

承認番号 22400AMX01503
販売開始 2013年2月

1. 警告

うつ病・うつ状態、自殺念慮、自殺企図が発現又は悪化することがあるので、本剤を投与する場合には、個々の患者における治療上の有益性と危険性を慎重に判断した上で投与を開始し、患者の状態及び病態の変化を注意深く観察すること。また、患者及びその家族等に対して、関連する症状があらわれた場合にはただちに医師に連絡するよう指導すること。
[2.1、7.1、8.1-8.3、9.1.1、11.1.1参照]

2. 禁忌(次の患者には投与しないこと)

- 2.1 自殺念慮、自殺企図のある患者、不安定なうつ病・うつ状態の患者 [1.、8.1-8.3、9.1.1、11.1.1 参照]
- 2.2 重篤な肝機能障害のある患者(Child-Pughスコア10以上) [9.3.1、16.6.3 参照]
- 2.3 MAO阻害剤を投与中あるいは投与中止後2週間以内の患者 [10.1 参照]
- 2.4 レセルピニンを投与中あるいは投与中止後3週間以内の患者 [10.1 参照]
- 2.5 本剤の成分に対し過敏症の既往歴のある患者

3. 組成・性状

3.1 組成

販売名	有効成分	添加剤
コレアジン錠12.5mg	1錠中テトラベナジン 12.5mg	乳糖水和物、トウモロコシデンプン、タルク、ステアリン酸マグネシウム

3.2 製剤の性状

販売名	色・剤形	外形			識別コード
		直径(mm)	厚さ(mm)	質量(mg)	
コレアジン錠12.5mg	白色の素錠		○	□	CL 12.5
		7.0	2.5	125	

4. 効能又は効果

ハンチントン病に伴う舞踏運動

5. 効能又は効果に関する注意

本剤の効果はハンチントン病に伴う舞踏運動の改善に限定されており、舞踏運動以外の症状改善は期待できないことに留意すること。

6. 用法及び用量

通常、成人にはテトラベナジンとして1日量12.5mg(12.5mgの1日1回投与)から経口投与を開始し、以後症状を観察しながら1週毎に1日量として12.5mgずつ増量し、維持量を定める。その後は、症状により適宜増減するが、1日最高投与量は100mgとする。

なお、1日量が25mgの場合は1日2回、1日量が37.5mg以上の場合には1日3回に分けて投与することとし、1回最高投与量は37.5mgとする。

7. 用法及び用量に関する注意

7.1 投与は「用法及び用量」に従い低用量から始め、抑うつ症状、アカシジア及びパーキンソニズム等の発現について観察を十分に行い、忍容性をみながら慎重に増量し、患者ごとに適切な維持量を定めること。
[1.、8.1-8.4、11.1.1 参照]

7.2 CYP2D6阻害作用を有する薬剤を投与中の患者
又は遺伝的にCYP2D6の活性が欠損している患者

(Poor Metabolizer)又はCYP2D6の活性が低い患者(Intermediate Metabolizer)では、本剤の活性代謝物の血中濃度が上昇し、副作用が発現しやすいおそれがあるため、投与に際しては、忍容性に問題がない場合にのみ徐々に增量する等、患者の状態を注意深く観察し、慎重に投与すること。
[9.1.4、10.2、16.6.1、16.7.2 参照]

8. 重要な基本的注意

- 8.1 本剤の投与によりうつ病・うつ状態の発現又は悪化、また、認知機能の悪化があらわれることがあるので、本剤の投与に際しては、患者及びその家族等に対し十分に説明を行うとともに、治療上の有益性が危険性を上回っていることを常に確認し、投与の継続が適切であるかどうかを定期的に判断すること。
[1.、2.1、7.1、8.2、8.3、9.1.1、11.1.1 参照]
- 8.2 うつ病・うつ状態、自殺念慮、自殺企図等の精神症状があらわれることがあるので、関連する症状があらわれた場合には、本剤の減量又は投与を中止するなど適切な処置を行うこと。
[1.、2.1、7.1、8.1、8.3、9.1.1、11.1.1 参照]
- 8.3 患者及びその家族等にうつ病・うつ状態の発現又は悪化、自殺念慮や自殺企図、攻撃性、易刺激性等の行動の変化があらわれることのリスク等について十分説明を行い、医師と緊密に連絡を取り合うよう指導すること。
[1.、2.1、7.1、8.1、8.2、9.1.1、11.1.1 参照]
- 8.4 アカシジア及びパーキンソニズム等があらわれることがあるので、症状があらわれた場合には、本剤の減量又は投与を中止するなど適切な処置を行うこと。
[7.1 参照]
- 8.5 プロラクチン上昇があらわれることがあるので、月経異常、乳汁漏出又は性欲減退等が認められた場合には、本剤の減量又は投与を中止するなど適切な処置を行うこと。
- 8.6 嘔下障害が発現又は悪化するおそれがあり、肺炎、気管支炎に至ることがあるので、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。
- 8.7 鎮静、傾眠等があらわれることがあるので、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。

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 うつ病・うつ状態又はその既往のある患者、自殺念慮又は自殺企図の既往のある患者
自殺念慮、自殺企図があらわれることがある。
[1.、2.1、8.1-8.3、11.1.1 参照]
 - 9.1.2 QT延長のある患者(先天性QT延長症候群等)、QT延長を起こしやすい患者(著明な徐脈等の不整脈又はその既往のある患者、低カリウム血症又は低マグネシウム血症のある患者等)
QT間隔が過度に延長するおそれがある。
[10.2、17.3.1 参照]
 - 9.1.3 脱水・栄養不良状態等を伴う身体的疲弊のある患者
悪性症候群(Syndrome malin)が起こりやすい。
[11.1.2 参照]
 - 9.1.4 遺伝的にCYP2D6の活性が欠損している患者(Poor Metabolizer)又はCYP2D6の活性が低い患者(Intermediate Metabolizer)
投与に際しては、忍容性に問題がない場合にのみ徐々に增量する等、患者の状態を注意深く観察し、慎重に投与すること。本剤の活性代謝物の血中濃度が上昇し、副作用が発現しやすいおそれがある。
[7.2、16.6.1、16.7.2 参照]
- 9.2 腎機能障害患者
 - 9.2.1 重篤な腎機能障害のある患者
排泄が遅延するおそれがある。
[16.5、16.6.2 参照]

9.3 肝機能障害患者

9.3.1 重篤な肝機能障害のある患者(Child-Pughスコア10以上)

投与しないこと。代謝が遅延し、作用が増強されるおそれがある。[2.2、16.6.3参照]

9.3.2 肝機能障害のある患者(重篤な肝機能障害のある患者を除く)

代謝が遅延し、作用が増強されるおそれがある。[16.6.3参照]

9.5 妊婦

妊娠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。

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

小児等を対象とした臨床試験は実施していない。

9.8 高齢者

一般に生理機能が低下していることが多い。

10. 相互作用

本剤の活性代謝物である α -HTBZ 及び β -HTBZ は、主に薬物代謝酵素CYP2D6で代謝される。[16.4参照]

10.1 併用禁忌(併用しないこと)

薬剤名等	臨床症状・措置方法	機序・危険因子
MAO阻害剤 セレギリン(エフ ピー) [2.3参照]	MAO阻害剤の作用 が増強することがある。MAO阻害剤の 投与を受けた患者に 本剤を投与する場合 は、少なくとも2週間 の間隔をおくこと。	併用によりMAO阻 害剤の作用が増強 されるおそれがあ る。
* レセルピン [2.4参照]	相互に作用を増強す ることがある。レセルピ ンの投与を受けた患 者に本剤を投与する 場合は、少なくとも3週 間の間隔をおくこと。	本剤と類似した作 用メカニズムを有す る。

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
CYP2D6を阻害 する薬剤 パロキセチン キニジン等 [7.2、16.7.2参照]	本剤の活性代謝物の 血中濃度が上昇す ることがあるので、本剤 を減量するなど考慮す ること。	これらの薬剤の薬物代 謝酵素阻害作用による。
QT間隔延長を起 こすことが知られ ている薬剤 クロルプロマジン ハロペリドール 等 [9.1.2参照]	QT間隔延長、心室 性不整脈(Torsade de pointesを含む) 等の重篤な副作用を 起こすおそれがある。	いずれもQT間隔を 延長させるおそれがあ る。
レボドパ	相互に作用を減弱す ることがある。	本剤はモノアミン涸 渇作用を有してい ることから、ドバミン 作動性神経において 作用が拮抗する 可能性がある。
ドバミン拮抗剤 フェノチアジン 系薬剤 ブチロフェノン 系薬剤 メトクロプラミド ドンペリドン等	相互に作用を増強す ることがある。	本剤はモノアミン涸 渇作用を有してい ることから、併用によ り作用が増強され るおそれがある。
降圧剤	起立性低血圧等を起 こすおそれがある。	降圧剤の作用を増強 する可能性がある。
アルコール 中枢神経抑制剤	相互に作用を増強す ることがある。	併用により作用が増 強されたり、鎮静及 び傾眠を悪化させ るおそれがある。

薬剤名等	臨床症状・措置方法	機序・危険因子
* バルベナジン	相互に作用を増強す ることがあるため併用 は推奨されない。併用 する場合は観察を十分 に行い、副作用の 発現に注意すること。	本剤と類似した作 用機序を有すること から、併用により作 用が増強されるお それがある。

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 うつ病・うつ状態(5%以上)、自殺念慮、自殺企図(いずれも頻度不明)

[1.、2.1、7.1、8.1–8.3、9.1.1参照]

11.1.2 悪性症候群(Syndrome malin)(頻度不明)

無動緘默、強度の筋強剛、嚥下困難、頻脈、血圧の変動、発汗等が発現し、それに引き続き発熱がみられる場合は、中止し、体冷却、水分補給等の全身管理とともに適切な処置を行う。

本症発症時には、白血球の増加や血清CKの上昇がみられることが多く、また、ミオグロビン尿を伴う腎機能の低下がみられることがある。[9.1.3参照]

11.2 その他の副作用

	5%以上	5%未満	頻度不明
過敏症	—	—	発疹、そう痒
精神神 経系	傾眠(26.1%)、 パーキンソニズム、 アカシジア、 不眠症、睡眠障 害、落ち着きの なさ、気力低下、 鎮静	怒り、頭痛、すく み現象、認知障 害	激越、不安、錯 乱、失見当識、 神経過敏、平 衡障害、運動緩 慢、めまい、ジス トニー、振戦
消化器	便秘(21.7%)	—	下痢、口渴、嚥 下障害、恶心・ 嘔吐、流涎過多
肝臓	AST上昇、ALT 上昇、 γ -GTP 上昇、LDH上昇	—	—
腎臓	—	クレアチニン上 昇	—
内分泌	プロラクチン上昇 (39.1%)	月経異常	—
血液	—	血小板数減少	—
その他	CK上昇、疼痛、 体重増加	熱感、転倒、体 重減少	疲労

13. 過量投与

13.1 症状

過量投与による有害事象として、急性ジストニー、眼球回転発作、恶心・嘔吐、発汗、鎮静、低血圧、錯乱、下痢、幻覚、発赤及び振戦が報告されている。

13.2 処置

心血管系のモニタリングを行いながら、必要に応じて対症療法を行う。

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 単回投与

健康成人男子17例にテトラベナジン(TBZ) 12.5、25及び50mg^{注1)}を空腹時単回経口投与したとき、テトラベナジンは速やかに吸収され、投与0.6~0.7時間後に最高血漿中濃度

(Cmax)に達し、投与後4時間以降は血漿中より検出されなかった。循環血液中の活性代謝物である α -HTBZ及び β -HTBZ並びに主要代謝物である9-デスマチル β -HTBZはそれぞれ投与0.8~1.3時間後、1.1~1.3時間後及び1.3~1.7時間後にCmaxに達した。これら代謝物のCmax及びAUC_{0~∞}には用量直線性が認められた¹⁾。

投与量 (mg)	例数	測定対象	Cmax (ng/mL)	Tmax (hr)	t _{1/2} (hr)	AUC _{0~∞} (ng·hr/mL)
12.5	6	TBZ ^{a)}	0.6±0.4	0.7±0.3 ^{b)}	0.7 ^{c)}	1.7 ^{c)}
		α -HTBZ	21.4±7.6	1.3±0.4	4.9±1.5	96.4±58.2
		β -HTBZ	12.4±9.4	1.3±0.6	3.2±1.7	42.7±49.4
		9-デスマチル β -HTBZ	7.8±2.6	1.6±0.5	12.5±2.3	92.9±18.0
25	6	TBZ ^{a)}	1.3±1.6	0.7±0.3 ^{b)}	0.7±0.2 ^{d)}	3.3±2.3 ^{d)}
		α -HTBZ	48.8±7.3	1.2±0.3	5.2±0.8	214.7±49.6
		β -HTBZ	29.7±14.6	1.3±0.3	3.7±1.4	85.7±39.4
		9-デスマチル β -HTBZ	17.2±2.5	1.7±0.5	11.1±1.8	198.8±29.6
50	5	TBZ ^{a)}	3.6±3.4	0.6±0.2	1.1±0.3	4.3±3.3
		α -HTBZ	92.3±10.6	0.8±0.3	4.5±0.9	341.7±81.9
		β -HTBZ	45.2±9.5	1.1±0.2	3.8±1.2	119.9±32.8
		9-デスマチル β -HTBZ	40.1±9.6	1.3±0.3	9.5±0.7	379.9±28.8

a:参考値、b:5例、c:1例、d:3例

平均値±標準偏差

16.1.2 反復投与

健康成人24例(外国人)にテトラベナジン25mgを空腹時1日1回5日間反復経口投与したとき、血漿中HTBZ(α -HTBZと β -HTBZ)濃度が定常状態にあると予測される5日目のAUC_{0~24}(551.64±738.62ng·hr/mL)は、1日目のAUC_{0~∞}(538.37±828.47ng·hr/mL)の約1.1倍であった。t_{1/2}は1日目及び5日目でそれぞれ約5.4時間及び約6.4時間であり、大きな違いは認められなかつた²⁾。

16.1.3 食事の影響

健康成人25例(外国人)にテトラベナジン25mgを空腹時あるいは高脂肪高カロリー食摂取30分後に単回経口投与したとき、 α -HTBZ及び β -HTBZのCmax及びAUCに顕著な差はなく、食事の影響は認められなかつた³⁾。

	Cmax (ng/mL)	Tmax ^{a)} (hr)	t _{1/2} (hr)	AUC _{0~t} (ng·hr/mL)	AUC _{0~∞} (ng·hr/mL)
α -HTBZ					
空腹時	32.2±13.0	1.00	6.82±2.42 ^{b)}	175±76.4	196±97.5 ^{b)}
食後	30.6±10.0	2.00	5.98±1.83	197±83.9	215±105
β -HTBZ					
空腹時	18.4±14.1	1.50	3.40±2.10 ^{c)}	89.5±105	102±134 ^{c)}
食後	17.5±12.1	2.50	3.50±1.76 ^{b)}	97.8±114	107±146 ^{b)}

a:中央値、b:23例、c:22例

平均値±標準偏差

注1)本剤の承認された1回最高投与量は37.5mgである。

16.3 分布

平衡透析法により、テトラベナジン、 α -HTBZ、 β -HTBZのin vitroでのヒト血漿蛋白結合率は、テトラベナジンが82~85%、 α -HTBZが60~68%、 β -HTBZが59~63%であった⁴⁾。有色ラットにおいて、テトラベナジンのメラニン含有組織(眼、有色毛及びブドウ膜)への親和性が示唆された⁵⁾。

16.4 代謝

テトラベナジンはカルボニル還元酵素により活性代謝物である α -HTBZ及び β -HTBZへ代謝される。その他、チトクロームP450(CYP1A2)等で水酸化やデスマチル化を受けることが示唆されている⁶⁾。 α -HTBZは、CYP2D6及びCYP1A2により9-デスマチル α -HTBZと10-デスマチル α -HTBZへ代謝され、一部はCYP3A4の代謝を受けることが示唆された。 β -HTBZはCYP2D6により9-デスマチル β -HTBZや10-デスマチル β -HTBZ等に代謝され、一部はCYP3A4による水酸化を受けることが示唆された⁶⁾。テトラベナジンを投与されたヒトの血漿中及び尿中には、これらの代謝物の硫酸抱合体やグルクロン酸抱合体が存在することが確認された⁷⁾。[10.、16.6.1参照]

16.5 排泄

健康成人男子6例(外国人)に、¹⁴C標識したテトラベナジン

25mgを単回経口投与したとき、投与後216時間までに尿中及び糞中から回収された総放射能は投与量の87.5%であった。その内訳は尿中が75.4%、糞中が12.1%であり、主要排泄経路は尿中であった⁷⁾。

健康成人男子17例にテトラベナジン12.5mg、25mg及び50mgを空腹時単回経口投与したとき、投与後24時間までに、 α -HTBZ、 β -HTBZ及び9-デスマチル β -HTBZはそれぞれ投与量の0.6~1.1%、0.3~0.7%及び1.8~2.1%が尿中に排泄された。テトラベナジンは尿中に検出されなかつた¹⁾。[9.2.1参照]

16.6 特定の背景を有する患者

16.6.1 CYP2D6 遺伝子多型

健康成人男子17例にテトラベナジン12.5、25及び50mg^{注1)}を空腹時単回経口投与したとき、CYP2D6のIntermediate Metabolizer(IM)における α -HTBZ及び β -HTBZのCmax及びAUC_{0~∞}はExtensive Metabolizer(EM)よりもいずれも高値を示し、9-デスマチル β -HTBZのCmax及びAUC_{0~∞}は低値を示した。血漿中 α -HTBZ、 β -HTBZ及び9-デスマチル β -HTBZ濃度はCYP2D6表現型によって影響されることが示唆された¹⁾。[7.2、9.1.4、16.4、16.7.2参照]

TBZ投与量 (mg)	CYP2D6 表現型	例数	Cmax (ng/mL)	Tmax (hr)	t _{1/2} (hr)	AUC _{0~∞} (ng·hr/mL)
α -HTBZ						
12.5	EM	5	19.0±5.4	1.3±0.4	4.5±1.2	75.2±29.4
	IM	1	33.2	1.0	7.1	202.4
25	EM	5	46.8±6.0	1.2±0.3	4.9±0.5	204.2±47.5
	IM	1	59.1	1.0	6.5	267.1
50	EM	5	92.3±10.6	0.8±0.3	4.5±0.9	341.7±81.9
	IM	1	119.9	1.0	6.5	379.9±81.8
β -HTBZ						
12.5	EM	5	9.0±5.1	1.4±0.7	2.5±0.9	23.0±12.5
	IM	1	29.2	1.0	6.2	141.0
25	EM	5	24.1±5.1	1.3±0.3	3.5±1.5	71.2±19.2
	IM	1	58.0	1.0	4.5	158.2
50	EM	5	45.2±9.5	1.1±0.2	3.8±1.2	119.9±32.8
	IM	1	119.9	1.0	6.5	202.4±47.5
9-デスマチル β -HTBZ						
12.5	EM	5	8.6±1.7	1.6±0.5	11.7±1.4	95.1±19.3
	IM	1	3.6	1.5	16.3	82.1
25	EM	5	17.9±2.0	1.8±0.4	10.6±1.3	205.2±28.1
	IM	1	13.4	1.0	13.9	166.9
50	EM	5	40.1±9.6	1.3±0.3	9.5±0.7	379.9±28.8

TBZ50mg投与群のIM(1例)は薬物動態解析除外例 平均値±標準偏差
注1)本剤の承認された1回最高投与量は37.5mgである。

16.6.2 腎機能障害患者

テトラベナジンとその代謝物の薬物動態に及ぼす腎機能障害の影響については検討されていない。[9.2.1参照]

16.6.3 肝機能障害患者

軽度又は中等度の肝機能障害(Child-Pughスコア:5~9)患者及び健康成人各12例(外国人)に、テトラベナジン25mgを空腹時単回経口投与したとき、健康成人では多くの測定時点において血漿中のテトラベナジンは定量限界未満であったのに対して、肝機能障害患者ではテトラベナジンのCmaxは43.8ng/mLを示し、活性代謝物(α -HTBZと β -HTBZ)のTmax及びt_{1/2}は健康成人に比べて延長し、AUC_{0~t}は増加した。また、肝機能障害患者では、Child-Pughスコアの増加に伴ってテトラベナジン及び活性代謝物(α -HTBZと β -HTBZ)のAUC_{0~t}は増加し、t_{1/2}は延長した⁸⁾。[2.2、9.3.1、9.3.2参照]

	Cmax (ng/mL)	Tmax ^{a)} (hr)	t _{1/2} (hr)	AUC _{0~t} (ng·hr/mL)
TBZ				
健康成人 ^{b)}	—	—	—	—
肝機能障害患者	43.8±35.3 ^{c)}	1.00 ^{c)}	17.5±7.81 ^{d)}	151±109 ^{c)}
α -HTBZ				
健康成人	35.0±11.2	1.00	6.10±2.40	182±96.0
肝機能障害患者	30.5±15.0	1.75	10.1±5.53 ^{e)}	247±114
β -HTBZ				
健康成人	18.8±9.83	1.00	3.68±1.43	81.6±71.2
肝機能障害患者	17.4±12.8	1.75	8.42±6.09 ^{d)}	107±51.7

平均値±標準偏差
a:中央値、b:多くの測定時点において定量限界未満であり算出できず、c:9例、d:8例、e:11例

16.7 薬物相互作用

16.7.1 薬剤トランスポーター(P-糖蛋白質)に関する相互作用

健康成人12例(外国人)に、テトラベナジン50mg^{注1)}とP-糖蛋白質の基質であるジゴキシン0.25mgを併用したとき、テトラベナジンはジゴキシンの薬物動態に影響を与えたなかった⁹⁾。

In vitro 試験から、テトラベナジン及び α -HTBZはP-糖蛋白質の基質ではないが、 β -HTBZは基質であることが示唆された¹⁰⁾。

16.7.2 CYP2D6阻害薬との相互作用

健康成人30例(外国人)に、強力なCYP2D6阻害薬であるパロキセチン20mgの反復投与時(血漿中濃度が定常状態のとき)にテトラベナジン50mg^{注1)}を併用投与したとき、テトラベナジンを単独投与したときに比べ、 α -HTBZ及び β -HTBZのCmaxはそれぞれ約1.4倍、約2.4倍に、AUC_{0-∞}はそれぞれ約3.2倍、約8.9倍に増加した。 $t_{1/2}$ は、 α -HTBZで約2倍、 β -HTBZで約3倍遅延した¹¹⁾。[7.2、9.1.4、10.2、16.6.1参照]

注1)本剤の承認された1回最高投与量は37.5mgである。

17. 臨床成績

17.1 有効性及び安全性に関する試験

17.1.1 国内第Ⅲ相試験

(1) 非盲検試験(短期投与試験)

ハンチントン病患者23例を対象にテトラベナジン12.5mg～100mg/日を1日1～3回(経口)で12週間(8週間は漸増法による用量設定期)投与した結果、投与後におけるUHDRS(ハンチントン病統一評価尺度)のTCS(舞踏運動合計スコア)におけるベースライン(16.5±4.8)からの変化量(平均値±標準偏差)は、 -9.7 ± 4.8 であり、海外試験から想定されたプラセボの変化量(-1.13)に比し有意に減少した。

副作用発現頻度は73.9%(17例/23例)であり、主な副作用は、不眠症、パーキンソニズム、傾眠、便秘各13.0%(3例/23例)であった¹²⁾。

TCSのベースラインからの変化量

例数	平均値±標準偏差	95%信頼区間	p値 ^{a)}
23	-9.7 ± 4.8	$-11.7\sim-7.6$	<0.0001

a:帰無仮説を -1.13 としたt分布に基づく一標本の検定

(2) 非盲検試験(長期継続投与試験)

短期投与試験を終了したハンチントン病患者19例を対象に実施した長期継続投与試験の結果、UHDRSのTCSにおけるベースライン(17.2 ± 5.0)からの変化量(平均値±標準偏差)は、それぞれ24週で -11.1 ± 4.5 、48週で -11.9 ± 5.4 であり、効果は48週目まで維持された。副作用発現頻度は73.7%(14例/19例)であり、主な副作用は、血中プロラクチン増加26.3%(5例/19例)、傾眠及び便秘各15.8%(3例/19例)、血中LDH増加及び尿中血陽性10.5%(2例/19例)であった¹³⁾。

TCSのベースラインからの変化量

評価時期	例数	平均値±標準偏差	95%信頼区間
12週	19	-11.1 ± 3.7	$-12.9\sim-9.2$
16週	19	-11.5 ± 4.7	$-13.8\sim-9.3$
24週	19	-11.1 ± 4.5	$-13.3\sim-8.9$
32週	19	-11.1 ± 5.4	$-13.7\sim-8.5$
40週	17	-11.8 ± 4.9	$-14.3\sim-9.3$
48週	17	-11.9 ± 5.4	$-14.7\sim-9.1$

17.1.2 海外第Ⅲ相試験

(1) プラセボ対照無作為化二重盲検並行群間比較試験(米国)

ハンチントン病患者84例を対象にテトラベナジン12.5mg～100mg/日又はプラセボを1日1～3回(経口)で12週間(7週間は漸増法による用量設定期)投与した結果、UHDRSのTCSにおけるベースラインからの平均変化量(最小二乗平均値±標準誤差)は、テトラベナジン群で -5.04 ± 0.49 、プラセボ群で -1.52 ± 0.67 であり、テトラベナジン群ではプラセボ群に比し有意に減少した。UHDRSの機能評価(Part IV)において、テトラベナジン群ではプラセボ群に比し有意な悪化がみられたが、臨床上問題となる変化ではなかった。

副作用発現頻度は、テトラベナジン群は85.2%(46例/54

例)、プラセボ群は46.7%(14例/30例)であり、テトラベナジン群の主な副作用は、疲労20.4%(11例/54例)、不眠症18.5%(10例/54例)、傾眠16.7%(9例/54例)、うつ病、鎮静、転倒各14.8%(8例/54例)、恶心13.0%(7例/54例)、不安11.1%(6例/54例)等であった¹⁴⁾。

TCSのベースラインからの平均変化量

群	例数	推定値±標準誤差	95%信頼区間	p値 ^{a)}
TBZ	54	-5.04 ± 0.49	$-6.02\sim-4.07$	<0.0001
プラセボ	30	-1.52 ± 0.67	$-2.86\sim-0.19$	
群間差		-3.52 ± 0.82	$-5.15\sim-1.89$	

注：欠測値は最終評価値を用いて補填した。

a:投与群及び施設を要因、ベースライン値を共変量とした共分散分析

(2) 非盲検非対照長期投与試験(米国)

ハンチントン病患者75例を対象にテトラベナジン12.5mg～200mg/日^{注1)}を1日1～3回(経口)で80週間(11週間は漸増法による用量設定期)投与した結果、UHDRSのTCSにおけるベースライン(14.95 ± 3.67)からの変化量(平均値±標準偏差)は、それぞれ投与24週で -5.75 ± 4.98 、48週で -5.49 ± 5.44 、80週で -4.60 ± 5.55 であり、いずれの評価時期においてもベースラインに比し、有意な減少が認められた。81週は離脱期(テトラベナジン未服用)であり、TCSは服用前のベースライン値とほぼ同程度まで増加した。

副作用発現頻度は94.7%(71例/75例)であり、主な副作用は、鎮静40.0%(30例/75例)、うつ病28.0%(21例/75例)、不眠症26.7%(20例/75例)、不安25.3%(19例/75例)、アカシジア、転倒各20.0%(15例/75例)等であった¹⁵⁾。

TCSのベースラインからの変化量

評価時期	例数	平均値±標準偏差	95%信頼区間	p値 ^{a)}
2週	73	-3.60 ± 3.07	$-4.32\sim-2.89$	<0.0001
6週	74	-5.09 ± 4.13	$-6.05\sim-4.14$	<0.0001
12週	73	-5.78 ± 3.69	$-6.64\sim-4.92$	<0.0001
24週	72	-5.75 ± 4.98	$-6.92\sim-4.58$	<0.0001
36週	58	-6.12 ± 4.61	$-7.33\sim-4.91$	<0.0001
48週	57	-5.49 ± 5.44	$-6.93\sim-4.05$	<0.0001
64週	12	-5.92 ± 5.09	$-9.15\sim-2.68$	0.0020
80週	45	-4.60 ± 5.55	$-6.27\sim-2.93$	<0.0001
81週 (離脱期)	41	-0.17 ± 4.82	$-1.69\sim1.35$	0.8216

a: paired t-test

注1)本剤の承認された1日最高投与量は100mgである。

17.3 その他

17.3.1 QTc間隔に及ぼす影響

健康成人51例(外国人)に、テトラベナジン25、50mg^{注1)}、モキシフロキサシン400mg又はプラセボを空腹時に単回経口投与したとき、投与後2.5時間における、QTcI間隔の時間を一致させたベースラインからの変化量のプラセボとの差はモキシフロキサシン400mg投与時で12.5msec延長したのに対し、テトラベナジン25mg及び50mg投与時ではそれぞれ3.6msec及び7.7msec延長した。また、50mg投与時の90%信頼区間の上限は10.4msecであり、10msecを上回っていたことから、テトラベナジンはモキシフロキサシンと比較して程度は小さいものの、QTc間隔を延長する可能性が示唆された¹⁶⁾。[9.1.2参照]

注1)本剤の承認された1回最高投与量は37.5mgである。

18. 薬効薬理

18.1 作用機序

テトラベナジンは中枢神経系前シナプスにおいて、モノアミン小胞トランスポーター2(VMAT2)を選択的に阻害することにより、神經終末のモノアミン類(ドパミン、セロトニン、ノルアドレナリン)を濫渴させる。テトラベナジンの抗舞踏運動作用は主としてハンチントン病の主病変部位である線条体においてドパミンを濫渴することによるものであると推察される。テトラベナジンの活性代謝物である α -HTBZ及び β -HTBZも、テトラベナジンと同程度のヒトVMAT2阻害作用を示した。

テトラベナジンは、ラット脳内(視床下部、前頭皮質、線条体)

のモノアミンを涸渇し、その作用は2時間持続した。モノアミン涸渇作用は線条体ドバミンに対して最も選択性が高かった¹⁷⁾。HTBZは、ウシ副腎髓質クロム親和性顆粒細胞膜上の[³H]-HTBZ結合部位に対して、テトラベナジンと同程度の親和性及び選択性を示した^{18,19)}。また、ヒト脳において、黒質緻密部、青斑核、背側縫線核での結合が高かつた²⁰⁾。

18.2 抗舞踏運動作用

ハンチントン病モデルマウス(BACHD)にテトラベナジンを単回皮下投与すると、常同行動の抑制が認められた²¹⁾。ハンチントン病モデルマウス(YAC128、BACHD)のD₁受容体発現細胞において認められるPaired-Pulse Facilitationの抑制は、テトラベナジンにより回復した²²⁾。

19. 有効成分に関する理化学的知見

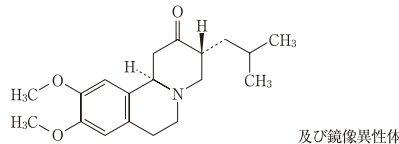
一般的名称: テトラベナジン(Tetrabenazine)

化 学 名: 9, 10-dimethoxy-3-(2-methylpropyl)-1, 3, 4, 6, 7, 11b-hexahydrobenzo[a]quinolizin-2-one

分 子 式: C₁₉H₂₇NO₃

分 子 量: 317.42

化学構造式:



及び鏡像異性体

性 状: 白色~微黄色の結晶性の粉末である。

融 点: 127~131°C

20. 取扱い上の注意

PTP包装開封後は遮光して保存すること。

22. 包装

100錠 [10錠(PTP)×10]

23. 主要文献

- 1)社内資料: 国内第I相単回投与時の薬物動態に関する資料(2012年12月25日承認、CTD2.7.2.2.1.1)
- 2)社内資料: テトラベナジンの単回及び反復経口投与による薬物動態試験に関する資料(2012年12月25日承認、CTD2.7.2.2.2.1.2)
- 3)社内資料: テトラベナジンの薬物動態に対する食事の影響に関する資料(2012年12月25日承認、CTD2.7.1.2.1)
- 4)社内資料: テトラベナジンの血漿蛋白結合率に関する資料(2012年12月25日承認、CTD2.7.2.2.1.1)
- 5)社内資料: テトラベナジンの組織内分布に関する資料(2012年12月25日承認、CTD2.6.4.4.2)
- 6)社内資料: テトラベナジンの代謝に関する資料(2012年12月25日承認、CTD2.7.2.2.1.4, 2.7.2.2.1.5)
- 7)社内資料: マスバランス試験に関する資料(2012年12月25日承認、CTD2.7.2.2.2.1.2)
- 8)社内資料: 肝機能障害患者における薬物動態試験に関する資料(2012年12月25日承認、CTD2.7.2.2.3.1)
- 9)社内資料: ジゴキシンとの併用時の薬物相互作用に関する資料(2012年12月25日承認、CTD2.7.2.2.2.4.1)
- 10)社内資料: P-糖蛋白質試験に関する資料(2012年12月25日承認、CTD2.6.4.7.1)
- 11)社内資料: パロキセチン反復併用時の相互作用に関する資料(2012年12月25日承認、CTD2.7.2.2.2.4.2)
- 12)社内資料: ハンチントン病患者を対象とした国内第III相試験(短期投与試験)に関する資料(2012年12月25日承認、CTD2.7.6.16)
- 13)社内資料: ハンチントン病患者を対象とした国内第III相試験(長期投与試験)に関する資料
- 14)Huntington Study Group: Neurology. 2006; 66(3): 366-372
- 15)Frank S.: BMC Neurol. 2009; (doi: 10.1186/1471-2377-9-62)
- 16)社内資料: QT/QTc間隔に及ぼす影響に関する資料(2012年12月25日承認、CTD2.7.2.2.2.5.2)
- 17)Pettibone, DJ. et al.: Eur J Pharmacol. 1984; 102 (3-4): 425-430

- 18)Scherman, D. et al.: Proc Natl Acad Sci USA. 1983; 80(2): 584-588
- 19)Scherman, D. et al.: Mol Pharmacol. 1988; 33: 72-77
- 20)Thibaut, F. et al.: Brain Res. 1995; 692(1-2): 233-243
- 21)André, VM. et al.: J Neurosci. 2011; 31(4): 1170-1182
- 22)André, VM. et al.: Front Syst Neurosci. 2011; 5(46): 1-11

24. 文献請求先及び問い合わせ先

アルフレッサ ファーマ株式会社 製品情報部
〒540-8575 大阪市中央区石町二丁目2番9号
TEL 06-6941-0306 FAX 06-6943-8212

26. 製造販売業者等

26.1 製造販売元

alfresa アルフレッサ ファーマ株式会社
大阪市中央区石町二丁目2番9号

®登録商標