*2024年4月改訂(第2版) 2023年12月改訂(第1版)

骨粗鬆症治療剤 リセドロン酸ナトリウム錠 日本薬局方

日本標準商品分類番号

873999

法:室温保存 **有効期間**:3年

リセドロン酸Na錠2.5mg「日新」

Risedronate Na Tablets 2.5mg "NISSIN"

劇薬

処方箋医薬品注)

注)注意-医師等の処方箋により使用すること

承認番号 22300AMX00270000 販売開始 2011年11月

2. 禁忌(次の患者には投与しないこと)

- 2.1 食道狭窄又はアカラシア(食道弛緩不能症)等の食道通過を 遅延させる障害のある患者「本剤の食道通過が遅延することに より、食道局所における副作用発現の危険性が高くなる。] [11.1.1 参照]
- 2.2 本剤の成分あるいは他のビスホスホネート系薬剤に対し過敏 症の既往歴のある患者
- 2.3 低カルシウム血症の患者「血清カルシウム値が低下し低カル シウム血症の症状が悪化するおそれがある。]
- 2.4 服用時に立位あるいは坐位を30分以上保てない患者 [7.、 11.1.1 参照]
- 2.5 妊婦又は妊娠している可能性のある女性 [9.5 参照]
- 2.6 高度な腎機能障害 (クレアチニンクリアランス値:約30mL/分 未満) のある患者1) [9.2.1、16.6.1 参照]

3. 組成・性状

3.1 組成

販売名	リセドロン酸Na錠2.5mg「日新」				
	1錠中				
有効成分					
	(リセドロン酸ナトリウムとして2.5mg)				
	乳糖水和物、トウモロコシデンプン、ヒドロキシプロピル				
添加剤	セルロース、ステアリン酸マグネシウム、ヒプロメロース、				
	マクロゴール6000、酸化チタン、カルナウバロウ				

3.2 製剤の性状

販売名	リセドロン酸Na錠2.5mg「日新」
性 状	白色~帯黄白色のフィルムコーティング錠
外形	NS (2.5)
大きさ	錠径:6.6mm、錠厚:3.4mm、重量:114mg
識 別 コード	NS 371

4. 効能又は効果 骨粗鬆症

5. 効能又は効果に関連する注意

本剤の適用にあたっては、日本骨代謝学会の原発性骨粗鬆症の診 断基準等を参考に骨粗鬆症と確定診断された患者を対象とするこ

6. 用法及び用量

通常、成人にはリセドロン酸ナトリウムとして2.5mgを1日1回、起 床時に十分量(約180mL)の水とともに経口投与する。 なお、服用後少なくとも30分は横にならず、水以外の飲食並びに 他の薬剤の経口摂取も避けること。

* 7. 用法及び用量に関連する注意

投与にあたっては次の点を患者に指導すること。

- ・水以外の飲料(Ca、Mg等の含量の特に高いミネラルウォーター を含む) や食物あるいは他の薬剤と同時に服用すると、本剤の 吸収を妨げることがあるので、起床後、最初の飲食前に服用し、 かつ服用後少なくとも30分は水以外の飲食を避ける。[10.2、 16.2.1、16.2.2 参照]
- ・食道炎や食道潰瘍が報告されているので、立位あるいは坐位 で、十分量(約180mL)の水とともに服用し、服用後30分は 横たわらない。[2.4、11.1.1 参照]
- ・就寝時又は起床前に服用しない。
- ・口腔咽頭刺激の可能性があるので噛まずに、なめずに服用す
- ・食道疾患の症状(嚥下困難又は嚥下痛、胸骨後部の痛み、高 度の持続する胸やけ等)があらわれた場合には主治医に連絡 する。[2.4、11.1.1 参照]

8. 重要な基本的注意

- 8.1 患者の食事によるカルシウム、ビタミンDの摂取が不十分な場合 は、カルシウム又はビタミンDを補給すること。ただし、カルシウ ム補給剤及びカルシウム、アルミニウム、マグネシウム含有製剤 は、本剤の吸収を妨げることがあるので、服用時刻を変えて服用 させること。[10.2 参照]
- 8.2 ビスホスホネート系薬剤による治療を受けている患者において、 顎骨壊死・顎骨骨髄炎があらわれることがある。報告された症例 の多くが抜歯等の顎骨に対する侵襲的な歯科処置や局所感染に関 連して発現している。リスク因子としては、悪性腫瘍、化学療法、 血管新生阻害薬、コルチコステロイド治療、放射線療法、口腔の 不衛生、歯科処置の既往等が知られている。本剤の投与開始前は 口腔内の管理状態を確認し、必要に応じて、患者に対し適切な歯 科検査を受け、侵襲的な歯科処置をできる限り済ませておくよう 指導すること。本剤投与中に侵襲的な歯科処置が必要になった場 合には本剤の休薬等を考慮すること。また、口腔内を清潔に保つ こと、定期的な歯科検査を受けること、歯科受診時に本剤の使用 を歯科医師に告知して侵襲的な歯科処置はできる限り避けること などを患者に十分説明し、異常が認められた場合には、直ちに歯 科・口腔外科を受診するように指導すること。[11.1.3 参照]
- 8.3 ビスホスホネート系薬剤を使用している患者において、外耳道 骨壊死が発現したとの報告がある。これらの報告では、耳の感染 や外傷に関連して発現した症例も認められることから、外耳炎、 耳漏、耳痛等の症状が続く場合には、耳鼻咽喉科を受診するよう 指導すること。[11.1.4 参照]
- 8.4 ビスホスホネート系薬剤を長期使用している患者において、非 外傷性又は軽微な外力による大腿骨転子下、近位大腿骨骨幹部、 近位尺骨骨幹部等の非定型骨折が発現したとの報告がある。これ らの報告では、完全骨折が起こる数週間から数ヵ月前に大腿部、 鼠径部、前腕部等において前駆痛が認められている報告もあるこ とから、このような症状が認められた場合には、X線検査等を行い、 適切な処置を行うこと。また、両側性の骨折が生じる可能性があ ることから、片側で非定型骨折が起きた場合には、反対側の部位 の症状等を確認し、X線検査を行うなど、慎重に観察すること。X 線検査時には骨皮質の肥厚等、特徴的な画像所見がみられており、 そのような場合には適切な処置を行うこと。[11.1.5 参照]

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 嚥下困難がある患者又は食道、胃、十二指腸の潰瘍又は食道 炎等の上部消化管障害がある患者

食道通過の遅延又は上部消化管粘膜刺激による基礎疾患の悪化を きたすおそれがある。[11.1.1 参照]

9.2 腎機能障害患者

9.2.1 高度腎機能障害患者

- (1) 投与しないこと。クレアチニンクリアランス値が約30mL/分 未満の患者では排泄が遅延するおそれがある¹⁾。[2.6、16.6.1 参照]
- (2) 国内の医療情報データベースを用いた疫学調査において、骨粗鬆症の治療にビスホスホネート系薬剤を使用した腎機能障害患者のうち、特に、高度な腎機能障害患者(eGFRが30mL/分/1.73m²未満)で、腎機能が正常の患者と比較して低カルシウム血症(補正血清カルシウム値が8mg/dL未満)のリスクが増加したとの報告がある²⁾。

9.2.2 中等度又は軽度の腎機能障害患者

排泄が遅延するおそれがある。[16.6.1 参照]

9.4 生殖能を有する者

妊娠する可能性のある女性へは、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。ビスホスホネート系薬剤は骨基質に取り込まれた後に全身循環へ徐々に放出される。全身循環への放出量はビスホスホネート系薬剤の投与量・期間に相関する。ビスホスホネート系薬剤の中止から妊娠までの期間と危険性との関連は明らかではない。

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。他のビスホスホネート系薬剤と同様、生殖試験(ラット)において、低カルシウム血症による分娩障害の結果と考えられる母動物の死亡並びに胎児の骨化遅延等がみられている。[2.5 参照]

9 6 授到婦

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。母動物(ラット)へ投与後授乳された乳児 への移行がわずかに認められている。

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
 水以外の飲料、食物特に牛乳、乳製品などの高カルシウムの食物 多価陽イオン (カルシウム、マグネシウム、鉄、アルミニウム等)含有製剤、ミネラル入りピタミン剤等[7.、8.1、16.2.1、16.2.2 参照] 	起床後、最初の飲食前に 本剤を服用し、かつ服用 後少なくとも30分は左記 の飲食物や薬剤を摂取・ 服用しないよう、患者を 指導すること。	カルシウム等と錯体を形成する。同時に服用すると本剤の吸収が妨げられることがある。

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 上部消化管障害

食道穿孔 (頻度不明)、食道狭窄 (頻度不明)、食道潰瘍 (頻度不明)、胃潰瘍 (0.9%)、食道炎 (0.1%)、十二指腸潰瘍 (0.1%) 等が報告されている。[2.1、2.4、7.、9.1.1 参照]

11.1.2 肝機能障害、黄疸(いずれも頻度不明)

AST、ALT、 γ -GTPの著しい上昇を伴う肝機能障害、黄疸があらわれることがある。

11.1.3 顎骨壊死・顎骨骨髄炎(頻度不明)

[8.2 参照]

11.1.4 外耳道骨壊死 (頻度不明)

[8.3 参照]

11.1.5 大腿骨転子下、近位大腿骨骨幹部、近位尺骨骨幹部等の非定型骨折(頻度不明)

[8.4 参照]

11.2 その他の副作用

	5%以上	1~5%未満	1%未満	頻度不明
消化器	胃不快感	悪心、上腹部痛、 便秘、消化不良 (胸やけ)、腹部 膨満感、胃炎、 口内炎	欲不振、下痢、	舌炎、味覚異常、 十二指腸炎、歯 肉腫脹
過敏症			そう痒症、発疹、 紅斑、じん麻疹	皮膚炎(水疱性 を含む)、血管浮 腫

	5%以上	1~5%未満	1%未満	頻度不明
肝臓		γ-GTP増加、ALT 増加、AST増加、 血中AL-P増加、 LDH増加		
眼			眼痛、ぶどう膜 炎	霧視
血液		好中球数減少、 リンパ球数増 加、白血球数減 少、貧血		
精神神経系		めまい	感覚減退(しび れ)、頭痛、耳鳴、 傾眠	
筋・骨格系		筋・骨格痛(関 節痛、背部痛、 骨痛、筋痛、頸 部痛等)	血中カルシウム 減少	
その他			浮腫(顔面、四 肢等)、ほてり、 倦怠感、無力症 (疲労、脱力 等)、BUN増加、 血中AL-P減少、 血中リン減少、 血圧上昇	

13. 過量投与

13.1 症状

過量投与により血清カルシウムが低下し、低カルシウム血症の症状・徴候があらわれる可能性がある。

13.2 処置

吸収を抑えるために、多価陽イオンを含有する制酸剤あるいは牛 乳を投与する。また、未吸収薬剤を除去するために胃洗浄を考慮 する。必要に応じ、カルシウムの静脈内投与等の処置を行う。

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

健康成人男性にリセドロン酸ナトリウムとして2.5mg又は5mg^(注) を絶食下単回経口投与した時の血漿中濃度のパラメータ及び累積尿中排泄率は下表のとおりである³⁾。

2.5mg又は5mg絶食下経口投与時(健康成人男性)

投与量	n	Tmax	Cmax	AUC ₀₋₂₄	t _{1/2}	累積尿中排
(mg)	n	(h)	(ng/mL)	(ng·h/mL)	(h)	泄率(%)
2.5	6	1.67 ± 0.82	0.96 ± 0.46	2.90 ± 1.54	1.52 ± 0.32	0.37 ± 0.17
5	6	1.42 ± 0.92	2.05 ± 0.83	6.49 ± 3.43	1.61 ± 0.31	0.43 ± 0.23

(平均値±標準偏差、t1/2はTmaxから投与8時間後までの消失相の半減期)

また、65歳以上の健康な高齢者女性及び男性にリセドロン酸ナトリウムとして5mg^{注)}を絶食下単回経口投与した時の血清中濃度推移及び累積尿中排泄率は下表のとおりであり、高齢者のC_{max}、AUC₀₋₂₄及び累積尿中排泄率は非高齢者と比較して高かった。なお、高齢者女性と男性との間に差は認められていない⁴

5mg絶食下経口投与時(65歳以上健康高齢者)

対象	n	年齢 (歳)	T _{max} (h)	C _{max} (ng/mL)	AUC ₀₋₂₄ (ng · h/mL)	t _{1/2} (h)	累積尿中排 泄率(%)
高齢者 女性	6	66.8 ±1.5	1.33 ±0.75	5.11 ±3.28	22.30 ±14.87	1.51 ±0.23	1.18±1.06
高齢者 男性	6	68.7 ±4.5	1.17 ±0.68	5.55 ±5.33	20.54 ±19.94	1.75 ±0.14	1.18±0.77

(平均値±標準偏差、t1/2はTmaxから投与8時間後までの消失相の半減期)

16.1.2 反復投与

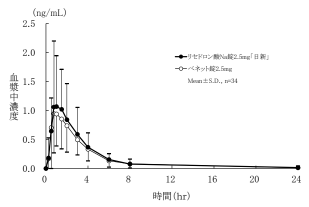
骨粗鬆症患者を対象として、リセドロン酸ナトリウムとして5mg^{注)}を1日1回 起床時に24週間反復経口投与した時、投与24時間後の血清中濃度は投与8週 目以降増加する傾向はなく、血清中濃度推移からは蓄積性はないと考えられ る⁵⁾

16.1.3 生物学的同等性試験

リセドロン酸Na錠2.5mg「日新」とベネット錠2.5mgを、クロスオーバー法に よりそれぞれ1錠(リセドロン酸ナトリウムとして2.5mg)健康成人男子に絶 食時単回経口投与して血漿中未変化体濃度を測定し、得られた薬物動態パラ メータ(AUC、Cmax)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、両製剤の生物学的同等性が確認さ れた⁶⁾。

	判定パラ	ラメータ	参考パラメータ		
	AUC ₀₋₂₄ (ng·hr/mL)	Cmax (ng/mL)	Tmax (hr)	T _{1/2} (hr)	
リセドロン酸Na錠 2.5mg「日新」	4.25 ± 2.67	1.39±1.10	1.3±0.6	4.3±5.2	
ベネット錠2.5mg	3.84 ± 2.07	1.20±0.63	1.1±0.5	4.0±4.9	

 $(Mean \pm S.D., n=34)$



血漿中濃度並びにAUC、Cmax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

16.2.1 食事の影響

健康成人男性にリセドロン酸ナトリウムとして5mg^{注)}を単回経口投与した時、 食後投与では絶食時投与と比較してCmax及びAUC0-24は大きく減少し、リセドロン 酸ナトリウムの吸収は食事の影響を大きく受けることが示唆されているでし [7.、10.2 参照]

絶食時投与と食後投与の比較 (健康成人男性)

投与条件	血漿中濃度 C _{max} (ng/mL)	血漿中濃度 AUC ₀₋₂₄ (ng・h/mL)
絶食時投与	2.85 ± 1.46	10.42 ± 6.20
食前30分投与	2.11 ± 1.25	3.83 ± 2.27
食後30分投与	0.19 ± 0.13	0.67 ± 0.51
食後3時間投与	0.38 ± 0.23	1.52 ± 1.50

(n=11、平均值±標準偏差)

16.2.2 飲料の影響

リセドロン酸ナトリウムをジュース、コーヒー又は紅茶に溶解すると、それ ぞれ38~45%、20%又は68%の割合で不溶性の錯体を形成することが確認され ている (*in vitro*)。また、類薬でオレンジジュースやコーヒーとともに服 用したときに生物学的利用率が低下することが報告されている⁸⁾。[7.、10.2 参照]

16.6 特定の背景を有する患者

* 16.6.1 腎機能障害患者

腎機能の程度が異なる外国人成人21例を対象に、リセドロン酸ナトリウムと して30mg^注を単回経口投与した試験の結果、クレアチニンクリアランス(CLcx) と腎クリアランス (CL,) の間には相関関係が認められ、CLaの低下にしたがっ てCLrは低下した。この相関関係より高度な腎機能障害(CLgx<30mL/分)の患者 ではCL_rが70%以上減少すると推定される¹⁾。[2.6、9.2.1、9.2.2 参照] 注)国内における承認用量は1日1回2.5mg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 国内臨床試験(骨密度に対する効果)

骨粗鬆症患者を対象に、リセドロン酸ナトリウムとして1日1回2.5mgを起床時 に経口投与した二重盲検比較試験を含む各種臨床試験^{注1)} における腰椎平均骨 密度(L2-4BMD)増加率の投与期間別の集計成績は、下表のとおりである9~12)。

投与期間	腰椎平均骨密度(L ₂₋₄ BMD)増加率
24週未満	4.5%< 2>
24週以上48週未満	4.9%< 58>
48週以上	5.5%<140>
24ヵ月時点	6.4%< 51>

< >内は評価対象例数

なお、二重盲検比較試験(48週間)において、リセドロン酸ナトリウム投与 群 (102例) での腰椎平均骨密度 (L2-4BMD) 増加率は4.9%であった。

17.1.2 国内第Ⅲ相試験(二重盲検比較試験注):骨折発生頻度に対する効果)

骨粗鬆症患者を対象に、リセドロン酸ナトリウムとして1日1回2.5mgを起床 時に経口投与した結果、リセドロン酸ナトリウム投与群(163例)での非外 傷性の椎体骨折 (既存骨折の増悪を含む) 発生頻度は12.3%であった。本試 験により、椎体骨折抑制効果が確認された¹³⁾。副作用発現頻度は31.5% (86/273) であり、主な副作用は上腹部痛6.2% (17/273)、嘔気2.2% (6/273) であった。

17.1.3 海外臨床試験

外国において骨粗鬆症患者を対象に、リセドロン酸ナトリウムとして1日1 回5mg^{注3)} を36ヵ月間経口投与した二重盲検比較試験^{注4)} の結果は、下表のと おりである^{14~17)}。

		北米	欧州及び豪州
腰椎平均骨	密度増加率	5.4%	7.1%
椎体骨折相対リスク	新規+増悪注)	32.7%	46.1%
の減少率	新規注)	40.9%	48.8%

注) 新規: 新規椎体骨折、増悪: 既存椎体骨折の増悪

外国においてリセドロン酸ナトリウムとして5mgを経口投与した試験におけ る6ヵ月後の腰椎平均骨密度増加率と、国内においてリセドロン酸ナトリウ ムとして2.5mgを経口投与した試験における24週後の腰椎平均骨密度増加率 は同程度であった18,19)。さらに、健康成人を対象とした試験の結果、外国に おいてリセドロン酸ナトリウムとして5mgを経口投与した時の血清中濃度と 国内においてリセドロン酸ナトリウムとして2.5mgを経口投与した時の血漿 中濃度はほぼ同様な推移を示した20,21)。

- 注1) いずれも基礎治療薬として1日1回昼食後又は夕食後にカルシウムとし て200mgを経口投与
- 注2) 基礎治療薬として1日1回昼食後にカルシウムとして200mgを経口投与
- 注3) 国内における承認用量は1日1回2.5mgである。
- 注4) 基礎治療薬として1日1回昼食後又は夕食後にカルシウムとして1,000mg を経口投与

18. 薬効薬理

18.1 作用機序

以下の種々の作用により、リセドロン酸ナトリウムは破骨細胞の機能阻害作 用を示し、骨吸収を抑制して骨代謝回転を抑制すると考えられる。

- ・マウス頭頂骨器官培養系において、骨吸収抑制作用が認められている²²⁾。
- ・鶏の単離破骨細胞を用いた骨吸収評価系においても抑制作用が認められ ている23)。
- 破骨細胞類縁のマクロファージ系細胞を用いた検討において、蛋白のプ レニル化阻害、アポトーシスの誘導が認められている²⁴⁾。

18.2 病態モデルを用いた骨量減少に対する薬理作用

- 18.2.1 骨減少モデルである卵巣摘除ラットにおいて、骨密度及び骨強度の低 下を抑制する。また、尿中デオキシピリジノリン/クレアチニンの上昇を抑 制する25)
- 18.2.2 リモデリング動物である卵巣摘除ミニブタにおいて、骨密度上昇率の 低下を抑制し、骨強度を増加させる。また、尿中N-テロペプチド/クレアチ ニン、血清オステオカルシンを共に抑制する25)。
- 18.2.3 不動化により骨減少が生じるラット後肢固定モデル(不動化ラット) において、骨密度及び骨強度の低下を抑制する²⁶。 18.3 骨の質に対する影響

- 18.3.1 卵巣摘除ラット及び卵巣摘除ミニブタにおいて、骨密度と骨強度との 間の正の相関関係の維持が認められている27)。
- 18.3.2 卵巣摘除ラット、卵巣摘除ミニブタ及び不動化ラットにおいて、類骨 幅への影響は認められていない^{26,28)}。
- 18.3.3 成長期ラットにおいて、骨吸収抑制作用が認められているが、骨石灰 化抑制の指標となる成長板肥厚作用は認められていない28)。

18.4 骨折治癒に対する影響

ビーグル犬骨折治癒モデルにおいて、1.0mg/kg/日投与により骨折治癒の遅 延が認められているが、0.1mg/kg/日^{注)} 投与では骨折治癒の遅延は認められ ていない29)

注) 0.1mg/kg/日:体表面積換算で国内臨床用量2.5mg/回/日に相当する。

19. 有効成分に関する理化学的知見

・般的名称:リセドロン酸ナトリウム水和物(Sodium Risedronate Hydrate) 化学名:Monosodium trihydrogen l-hydroxy-2-(pyridin-3-yl)ethane-1, 1-diyldiphosphonate hemipentahydrate

分子式: C7H10NNaO7P2 · 21/2H2O

分子量:350.13 構造式:

> PO₃HNa · 2½H2O HÓ PO₃H₂

性 状:白色の結晶性の粉末である。水にやや溶けやすく、エタノール (99.5) にほとんど溶けない。薄めた希水酸化ナトリウム試液(1→20)に溶ける。

22. 包装

100錠 [10錠 (PTP) ×10]

23. 主要文献

- 1) D. Y. Mitchell, et al. : Br. J. Clin. Pharmacol. 2000; 49: 215-222.
- 2) https://www.pmda.go.jp/files/000249186.pdf
- 3) Y.Ogura, et al. : J.Bone Miner.Metab. 2004; 22:111-119.
- 4) 高齢者における体内動態 (リセドロネート原末、アクトネル錠2.5mg及び ベネット錠2.5mg: 2002年1月17日承認、申請資料概要へ.3. (3))
- 5) 岸本英彰 他:Osteoporosis Japan. 2002;10:61-82.
- 6) 社内資料:生物学的同等性試験
- 7) Y.Ogura, 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及びベネット錠2.5mg: 2002年1月17日承認、審査報告書)
- 9) M. Shiraki, et al.: Osteoporos. Int. 2003; 14: 225-234.
- 10) M. Fukunaga, et al.: Osteoporos, Int. 2002; 13: 971-979.
- 11) 串田一博 他: Osteoporosis Japan. 2002; 10: 85-97.
- 12) 有効性のまとめ (リセドロネート原末、アクトネル錠2.5mg及びベネット錠2.5mg:2002年1月17日承認、申請資料概要ト.4.(1).1))
- 13) K. Kushida, et al. : J. Bone Miner. Metab. 2004; 22: 469-478.
- 14) S.T. Harris, et al. : J. Am. Med. Assoc. 1999; 282: 1344-1352.
- 15) 椎体骨折発生に及ぼす影響(北米における試験成績)(リセドロネート原末、アクトネル錠2.5mg及びベネット錠2.5mg:2002年1月17日承認、申請資料概要ト.2.(1).3))
- 16) J.-Y. Reginster, et al.: Osteoporos. Int. 2000; 11:83-91.
- 17) 椎体骨折発生に及ぼす影響(欧州及び豪州における試験成績)(リセドロネート原末、アクトネル錠2.5mg及びベネット錠2.5mg:2002年1月17日承認、申請資料概要ト.2.(1).4))
- 18) I.Fogelman, et al. : J.Clin.Endocrinol.Metab.2000; 85: 1895-1900.
- 19) 腰椎骨密度変化率を主要評価項目とした試験成績の比較、有効性の比較 (リセドロネート原末、アクトネル錠2.5mg及びベネット錠2.5mg: 2002 年1月17日承認、申請資料概要ト.3.(1).3))
- 20) D.Y.Mitchell, et al. : J.Clin.Pharmacol.2000; 40: 258-265.
- 21) 国内第1相単回投与試験及び外国臨床薬理試験における体内動態の成績の比較(リセドロネート原末、アクトネル錠2.5mg及びベネット錠2.5mg:2002年1月17日承認、申請資料概要へ.3.(5))
- 22) 器官培養系での骨吸収に対する作用(リセドロネート原末、アクトネル 錠2.5mg及びベネット錠2.5mg:2002年1月17日承認、申請資料概要ホ.1. (6).1))
- 23) 単離破骨細胞での骨吸収に対する作用(リセドロネート原末、アクトネル錠2.5mg及びベネット錠2.5mg:2002年1月17日承認、申請資料概要ホ.1.(6).2))
- 24) マクロファージ系細胞株に対する作用(リセドロネート原末、アクトネル錠2.5mg及びベネット錠2.5mg:2002年1月17日承認、申請資料概要ホ.1. (6).3))
- 25) 卵巣摘除モデルに対する作用 (リセドロネート原末、アクトネル錠2.5mg 及びベネット錠2.5mg: 2002年1月17日承認、申請資料概要ホ.1.(1).1))
- 26) L. Mosekilde, et al. : Bone. 2000; 27: 639-645.
- 27) 骨密度と骨強度の相関性に関する検討 (リセドロネート原末、アクトネル錠2.5mg及びベネット錠2.5mg:2002年1月17日承認、申請資料概要ホ.1. (4).1))
- 28) 骨の石灰化に対する作用(リセドロネート原末、アクトネル錠2.5mg及びベネット錠2.5mg: 2002年1月17日承認、申請資料概要ホ.1.(4).2))
- 29) ビーグル犬骨折モデルにおける骨折治癒に対する作用 (リセドロネート 原末、アクトネル錠2.5mg及びベネット錠2.5mg: 2002年1月17日承認、申 請資料概要ホ.1. (5))

24. 文献請求先及び問い合わせ先

日新製薬株式会社 安全管理部 〒994-0069 山形県天童市清池東二丁目3番1号 TEL 023-655-2131 FAX 023-655-3419 E-mail:d-info@yg-nissin.co.jp

26. 製造販売業者等

26.1 製造販売元



日新製薬株式会社

山形県天童市清池東二丁目3番1号

37101K

-4-