

貯法：凍結を避け2～8℃に遮光保存

有効期間：5mg 24ヵ月  
10mg 18ヵ月

	5mg	10mg
承認番号	22700AMX00728000	22700AMX00729000
販売開始	2015年12月	2015年12月

遺伝子組換え天然型ヒト成長ホルモン製剤  
ソマトロピン（遺伝子組換え）注射液

# ソマトロピンBS皮下注5mg「サンド」シュアパル

# ソマトロピンBS皮下注10mg「サンド」シュアパル

## Somatropin BS S.C. Injection 5mg・10mg [SANDOZ] SurePal

処方箋医薬品<sup>注</sup>

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）**

〈効能共通〉

- 2.1 悪性腫瘍のある患者〔成長ホルモンが細胞増殖作用を有するため。〕[9.1.3、9.1.4 参照]
- 2.2 妊婦又は妊娠している可能性のある女性[9.5 参照]
- 〈プラダー・ウィリ症候群〉
- 2.3 高度な肥満又は重篤な呼吸器障害のある患者[8.3 参照]

**3. 組成・性状****3.1 組成**

販売名	ソマトロピン BS 皮下注 5mg「サンド」シュアパル	ソマトロピン BS 皮下注 10mg「サンド」シュアパル
有効成分	1カートリッジ（1.5mL）中 ソマトロピン（遺伝子組換え） 5.0mg	1カートリッジ（1.5mL）中 ソマトロピン（遺伝子組換え） 10.0mg
添加剤	リン酸水素二ナトリウム七水和物 1.33mg リン酸二水素ナトリウム 1.57mg ポリオキシエチレン（160） ポリオキシプロピレン（30） グリコール 3.00mg ベンジルアルコール 13.50mg D-マンニトール 52.51mg リン酸 適量 水酸化ナトリウム 適量	リン酸水素二ナトリウム七水和物 1.70mg リン酸二水素ナトリウム 1.35mg ポリオキシエチレン（160） ポリオキシプロピレン（30） グリコール 3.00mg フェノール 4.50mg グリシン 27.75mg リン酸 適量 水酸化ナトリウム 適量

**3.2 製剤の性状**

販売名	ソマトロピン BS 皮下注 5mg「サンド」シュアパル	ソマトロピン BS 皮下注 10mg「サンド」シュアパル
性状	無色澄明の液	
pH	6.0～6.4	
浸透圧比	約 1.1（日局生理食塩液に対する比）	

**4. 効能又は効果**

- 骨端線閉鎖を伴わない成長ホルモン分泌不全性低身長症
- 骨端線閉鎖を伴わない次の疾患における低身長
  - ・ターナー症候群
  - ・慢性腎不全
  - ・プラダー・ウィリ症候群
- 成人成長ホルモン分泌不全症（重症に限る）
- 骨端線閉鎖を伴わない SGA（small-for-gestational age）性低身長症

**5. 効能又は効果に関連する注意**

〈骨端線閉鎖を伴わない成長ホルモン分泌不全性低身長症〉

- 5.1 本剤の適用は、成長ホルモン分泌不全性低身長症と診断された患者に限定すること。診断にあたっては、最新の「厚生労働科学研究費補助金難治性疾患等政策研究事業 間脳下垂体機能障害に関する調査研究班 成長ホルモン分泌不全性低身長症の診断と治療の手引き」を参照すること。

〈骨端線閉鎖を伴わないターナー症候群における低身長〉

**5.2 適用基準**

染色体検査によりターナー症候群と確定診断された者で、身長が標準身長の-2SD 以下又は年間の成長速度が2年以上にわたって標準値の-1.5SD 以下である場合。

**5.3 治療継続基準**

1年ごとに以下の基準を満たしているかどうかを判定し、いずれかを満たしたときに治療の継続をする。

- ・成長速度 $\geq$ 4cm/年
- ・治療中1年間の成長速度と、投与前1年間の成長速度の差が1.0cm/年以上の場合。
- ・治療2年目以降で、治療中1年間の成長速度が下記の場合。

2年目 $\geq$ 2cm/年3年目以降 $\geq$ 1cm/年

ただし、以上のいずれも満たさないとき、又は骨年齢が15歳以上に達したときは投与を中止すること。

〈骨端線閉鎖を伴わない慢性腎不全における低身長〉

**5.4 糸球体ろ過率等を検査し確定診断すること。**

〈骨端線閉鎖を伴わないプラダー・ウィリ症候群における低身長〉

**5.5 適用基準**

染色体検査によりプラダー・ウィリ症候群と確定診断された者で、身長が同性、同年齢の標準身長の-2SD 以下又は年間の成長速度が2年以上にわたって標準値の-1.5SD 以下である場合。

**5.6 治療継続基準**

1年ごとに以下の基準を満たしているかどうかを判定し、いずれかを満たしたときに治療の継続をする。

- ・成長速度 $\geq$ 4cm/年
- ・治療中1年間の成長速度と、投与前1年間の成長速度の差が1.0cm/年以上の場合。
- ・治療2年目以降で、治療中1年間の成長速度が下記の場合。

2年目 $\geq$ 2cm/年3年目以降 $\geq$ 1cm/年

ただし、以上のいずれも満たさないとき、又は骨年齢が男17歳、女15歳以上に達したときは投与を中止すること。

〈成人成長ホルモン分泌不全症（重症に限る）〉

5.7 本剤の適用は、成人成長ホルモン分泌不全症と診断された患者のうち、以下のいずれかの患者に限定すること。なお、重症の基準は、最新の「厚生労働科学研究費補助金難治性疾患等政策研究事業 間脳下垂体機能障害に関する調査研究班 成人成長ホルモン分泌不全症の診断と治療の手引き」の病型分類を参照すること。

5.7.1 小児期発症型（小児期に成長ホルモン分泌不全症と確定診断されている患者）では、以下のいずれかを満たすもの。

ただし、診断にあたっては、本治療開始前に再度成長ホルモン分泌刺激試験を行うこと。

- ・2種類以上の成長ホルモン分泌刺激試験における血清（血漿）成長ホルモン濃度の頂値が重症の基準を満たすもの。
- ・頭蓋内器質性疾患の合併ないし既往歴、治療歴又は周産期異常の既往があり、成長ホルモンを含む複数の下垂体ホルモンの分泌低下がある患者では、1種類の成長ホルモン分泌刺激試験における血清（血漿）成長ホルモン濃度の頂値が重症の基準を満たすもの。

5.7.2 成人期発症型では、頭蓋内器質性疾患の合併ないし既往歴、治療歴又は周産期異常の既往がある患者のうち、以下のいずれかを満たすもの。

- ・成長ホルモンを含む複数の下垂体ホルモンの分泌低下がある患者で、1種類の成長ホルモン分泌刺激試験における血清（血漿）成長ホルモン濃度の頂値が重症の基準を満たすもの。
- ・成長ホルモン単独の分泌低下がある患者で、2種類の成長ホルモン分泌刺激試験における血清（血漿）成長ホルモン濃度の頂値が重症の基準を満たすもの。

[成長ホルモン分泌刺激試験の種類と成人成長ホルモン分泌不全症で重症と診断される血清（血漿）成長ホルモン濃度の頂値]

成長ホルモン分泌刺激試験の種類	重症と診断される血清（血漿）成長ホルモン濃度の頂値
インスリン、アルギニン、グルカゴン	1.8ng/mL以下
GHRP-2	9ng/mL以下

#### 〈骨端線閉鎖を伴わないSGA (small-for-gestational age) 性低身長症〉

#### 5.8 適用基準

以下のいずれの基準も満たすこと。

#### 5.8.1 出生時

出生時の体重及び身長がともに在胎週数相当の10パーセントイル未満で、かつ出生時の体重又は身長のどちらかが、在胎週数相当の-2SD未満であること。

なお、重症の新生児では出生時に身長が測定できないことがあるので、測定されていない場合は、出生体重で判定すること。

#### 5.8.2 治療の開始条件

- ・3歳以上の患者であること。
- ・現在の身長が標準身長の-2.5SD未満。
- ・治療開始前1年間の成長速度が標準成長速度の0SD未満。

5.8.3 出生後の成長障害が子宮内発育遅延以外の疾患等に起因する患者でないこと。また、成長障害をもたらすと考えられる治療を受けている患者でないこと。

#### 5.9 治療継続基準

1年ごとに以下の基準を満たしているかどうかを判定し、いずれかを満たしたときに治療の継続をする。

- ・成長速度 $\geq$ 4cm/年
- ・治療中1年間の成長速度と、投与前1年間の成長速度の差が1.0cm/年以上の場合。
- ・治療2年目以降で、治療中1年間の成長速度が下記の場合。

2年目 $\geq$ 2cm/年

3年目以降 $\geq$ 1cm/年

ただし、年間成長速度が、思春期による最大成長時を過ぎて2cm未満になった場合は中止する。

上記治療継続基準のいずれも満たさないとき、又は骨年齢が男17歳、女15歳以上に達したときは投与を中止すること。

#### 6. 用法及び用量

効能又は効果	用法及び用量
骨端線閉鎖を伴わない成長ホルモン分泌不全性低身長症	通常1週間に体重kg当たり、ソマトロピン（遺伝子組換え）として0.175mgを6~7回に分けて皮下に注射する。

骨端線閉鎖を伴わない次の疾患における低身長	
ターナー症候群	通常1週間に体重kg当たり、ソマトロピン（遺伝子組換え）として0.35mgを6~7回に分けて皮下に注射する。
慢性腎不全	通常1週間に体重kg当たり、ソマトロピン（遺伝子組換え）として0.175mgを6~7回に分けて皮下に注射するが、投与開始6ヵ月後以降増量基準に適合した場合は0.35mgまで増量することができる。
プラダー・ウィリ症候群	通常1週間に体重kg当たり、ソマトロピン（遺伝子組換え）として0.245mgを6~7回に分けて皮下に注射する。
成人成長ホルモン分泌不全症（重症に限る）	通常開始用量として、1週間に体重kgあたり、ソマトロピン（遺伝子組換え）として0.021mgを6~7回に分けて皮下に注射する。患者の臨床症状に応じて1週間に体重kg当たり0.084mgを上限として漸増し、1週間に6~7回に分けて皮下に注射する。なお、投与量は臨床症状及び血清インスリン様成長因子-I（IGF-I）濃度等の検査所見に応じて適宜増減する。ただし、1日量として1mgを超えないこと。
骨端線閉鎖を伴わないSGA（small-for-gestational age）性低身長症	通常1週間に体重kg当たり、ソマトロピン（遺伝子組換え）として0.23mgを6~7回に分けて皮下に注射する。なお、効果不十分な場合は1週間に体重kg当たり0.47mgまで増量し、6~7回に分けて皮下に注射する。

なお、専用の注入器を用いて注射する。

#### 7. 用法及び用量に関連する注意

#### 〈骨端線閉鎖を伴わない慢性腎不全における低身長〉

7.1 血清クレアチニン等腎機能を定期的に検査し、基礎疾患の進行の観察を十分に行うこと。腎機能の異常な悪化が認められた場合は投与を中止すること。本剤の投与に際し、身長の伸びが投与開始6ヵ月間で年間成長率に換算して4cm/年未満であり、かつ治療前1年間の成長率との差が1cm/年未満である場合は投与を中止すること。なお、治療の継続基準として、6ヵ月目及び1年目は年間成長率が4cm/年以上又は治療前1年間の成長率との差が1cm/年以上、2年目は年間成長率が2cm/年以上、3年目以降は年間成長率が1cm/年以上の場合は治療を継続できるものとする。ただし、骨年齢が男17歳、女15歳以上に達したときは投与を中止すること。また、上記継続基準を満たし、かつ次のいずれかに該当する場合は増量できるものとする。

- ・慢性腎不全のため同性、同年齢の標準身長-2SD以下の低身長をきたし、0.175mg/kg/週の投与を継続しても骨年齢が男17歳、女15歳に達するまでに標準身長-2SDまで到達する見込みがない場合
- ・1年以内に腎移植を予定しており、それまでに0.175mg/kg/週の投与を継続しても標準身長-2SDまで到達する見込みがない場合

#### 〈成人成長ホルモン分泌不全症（重症に限る）〉

7.2 本剤の投与量は、血清IGF-I濃度を参照して調整すること。血清IGF-I濃度は投与開始後24週目までは4週間に1回、それ以降は12週から24週に1回の測定を目安とすること。また、副作用の発現等の際は、適宜、血清IGF-I濃度を測定し、本剤の減量、投与中止等適切な処置をとること。[8.6参照]

7.3 加齢に伴い生理的な成長ホルモンの分泌量や血清IGF-I濃度が低下することが知られている。本剤投与による症状の改善が認められなくなり、かつ本剤を投与しなくても血清IGF-I濃度が基準範囲内にある場合は、投与中止を考慮すること。[8.6参照]

## 8. 重要な基本的注意

### 〈効能共通〉

8.1 成長ホルモンは、インスリン感受性を低下させるため、本剤の投与により血糖値、HbA1cの上昇があらわれることがある。定期的に血糖値、HbA1c等を測定し、異常が認められた場合は、投与量の減量又は一時的な投与中止等、適切な処置を行うこと。特にプラダー・ウィリ症候群及びターナー症候群においては、耐糖能の低下を合併することがあり、経過を注意深く観察すること。[9.1.1、11.1.4 参照]

8.2 甲状腺機能低下症があらわれることがあるため、甲状腺機能を定期的に検査し、甲状腺機能低下症があらわれあるいは悪化した場合には適切な治療を行うことが望ましい。[11.2 参照]

### 〈骨端線閉鎖を伴わないプラダー・ウィリ症候群における低身長〉

8.3 高度な肥満、呼吸器障害又は睡眠時無呼吸の既往、呼吸器感染の要因をもつプラダー・ウィリ症候群の小児患者において、本剤投与に伴う死亡例が報告されている。また、これら要因をもつ男性患者ではさらに危険性が高まる可能性がある。

従って、高度な肥満又は重篤な呼吸器障害のある患者には投与しないこと。[2.3 参照]

また、以下の点に注意すること。

・投与に際し、上気道閉塞がないことを確認すること。本剤投与中に上気道閉塞の徴候（いびきの発現又は増加等も含む）を示した場合は、本剤の投与を中止すること。

・睡眠時無呼吸の有無を確認し、睡眠時無呼吸が疑われる場合は観察を十分に行うこと。

・患者が効果的な体重管理を行っていることを確認すること。

・呼吸器感染の徴候の有無を十分に観察し、感染症に対する適切な処置を行うこと。

8.4 プラダー・ウィリ症候群の基本的治療である食事療法、運動療法を行った上で適応を考慮すること。

8.5 脊柱変形（側弯）が過度に進行するおそれがあるので、本剤投与中は理学的検査及びX線検査等を定期的に行うこと。

### 〈成人成長ホルモン分泌不全症（重症に限る）〉

8.6 血清IGF-I値が基準範囲上限を超えないよう、定期的に検査を実施すること。[7.2、7.3 参照]

8.7 本剤と本剤以外のホルモン剤を併用する場合には、併用するホルモン剤が血清IGF-I濃度に影響を及ぼすことがあるため、慎重に血清IGF-I濃度をモニタリングすること。[10.2 参照]

8.8 浮腫、関節痛等があらわれることがあるため、観察を十分に行い、異常が認められた場合には投与量の減量あるいは投与中止を考慮すること。

8.9 内分泌専門医あるいは内分泌専門医の指導のもとで治療を行うこと。

### 〈骨端線閉鎖を伴わないSGA性低身長症〉

8.10 治療前及び治療中にIGF-Iを3ヵ月から6ヵ月に1回、HbA1c、空腹時又は随時血糖、TSH、fT<sub>4</sub>、骨年齢を6ヵ月から1年に1回測定すること。異常が認められた場合には投与中止を考慮すること。

8.11 本疾患の治療に精通した医師（小児内分泌専門医等）あるいはその指導のもとで治療を行うこと。

## 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 糖尿病患者、耐糖能異常のある患者又は糖尿病の危険因子を持つ患者

糖尿病患者では、投与開始前に血糖（血糖値、HbA1c等）及び糖尿病合併症（糖尿病網膜症等）の病勢をコントロールしておくこと。投与開始後は定期的に血糖値、HbA1c等を測定し、また、糖尿病合併症（糖尿病網膜症等）を含め、患者の

状態を注意深く観察すること。必要に応じて、糖尿病用薬の投与量の調整を行うこと。投与開始後に糖尿病の症状の顕在化又は悪化が認められた場合は、本剤の投与量の減量又は一時的な投与中止等、適切な処置を行うこと。

耐糖能異常のある患者又は糖尿病の危険因子を持つ患者（肥満、家族歴に糖尿病を持つ患者等）では、慎重に観察すること。糖尿病が顕在化することがある。[8.1、10.2、11.1.4 参照]

#### 9.1.2 心疾患のある患者

ときに一過性の浮腫があらわれることがある。

#### 9.1.3 脳腫瘍（頭蓋咽頭腫、下垂体腺腫、松果体腫等）による成長ホルモン分泌不全性低身長症及び成人成長ホルモン分泌不全症（重症に限る）の患者

脳腫瘍の進行や再発の観察を十分に行うこと。成長ホルモンが細胞増殖作用を有する。[2.1、9.1.4 参照]

#### 9.1.4 脳腫瘍の既往のある患者

定期的に画像診断を実施し、脳腫瘍の発現や再発の有無を注意深く観察すること。成人成長ホルモン分泌不全症患者では脳腫瘍の既往のある患者が多く含まれており、国内臨床試験において本剤の治療で脳腫瘍が再発したとの報告がある。[2.1、9.1.3 参照]

## 9.2 腎機能障害患者

### 9.2.1 慢性腎不全の患者

血清クレアチニン等を定期的に検査し、基礎疾患の進行の観察を十分に行い、悪化が認められた場合は本剤を減量するなど慎重に投与すること。腎機能が悪化することがある。

### 9.2.2 腎疾患のある患者

ときに一過性の浮腫があらわれることがある。

## 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。[2.2 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。母乳中への移行については不明である。

## 9.7 小児等

低出生体重児、新生児に使用する場合には十分注意すること。外国において、ベンジルアルコールの静脈内大量投与（99～234mg/kg）により、中毒症状（あえぎ呼吸、アシドーシス、痙攣等）が低出生体重児に発現したとの報告がある。本剤は添加剤としてベンジルアルコールを含有している。

## 9.8 高齢者

投与量の減量あるいは投与中止も考慮に入れて、慎重に投与すること。一般に生理機能が低下している。また、外国において、成人成長ホルモン分泌不全症患者における成長ホルモン維持用量は加齢に伴い減少することが報告されている。

## 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
糖質コルチコイド	成長ホルモンの成長促進作用が抑制されることがある。	糖質コルチコイドが成長抑制効果を有するため。
	血清コルチゾール濃度が低下することがあるため、糖質コルチコイドの用量に注意すること。	成長ホルモンが11β-ヒドロキシステロイドデヒドロゲナーゼ1型（11β-HSD-1）を抑制することにより、コルチゾンからコルチゾールへの変換を減少させるため。
経口エストロゲン [8.7 参照]	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）の患者では本剤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。

薬剤名等	臨床症状・措置方法	機序・危険因子
糖尿病用薬 インスリン製剤 ビッグアナイド系薬剤 スルホニルウレア剤 速効型インスリン分泌促進薬 $\alpha$ -グルコシダーゼ阻害剤 チアゾリジン系薬剤 DPP-4 阻害剤 GLP-1 受容体作動薬 SGLT2 阻害剤 等 [9.1.1 参照]	本剤投与により、血糖値が上昇することがある。定期的に血糖値、HbA1c等を測定し、これらの薬剤の投与量の調整を行うこと。	成長ホルモンがインスリン感受性を低下させるため。
甲状腺ホルモン	甲状腺ホルモン補充療法を受けている患者では、本剤投与により軽度の甲状腺機能亢進様症状を起こすことがあるので、本剤による治療開始後及び本剤の投与量変更後に甲状腺機能検査を行うことが望ましい。	T <sub>4</sub> から T <sub>3</sub> への転換が促進され、血清 T <sub>4</sub> の低下及び血清 T <sub>3</sub> の増加が生じる。

## 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 痙攣（頻度不明）

#### 11.1.2 甲状腺機能亢進症（頻度不明）

#### 11.1.3 ネフローゼ症候群（頻度不明）

ネフローゼ症候群（浮腫、尿蛋白、低蛋白血症）があらわれることがある。

#### 11.1.4 糖尿病（頻度不明）

耐糖能低下があらわれ、糖尿病を発症することがある。[8.1、9.1.1 参照]

### 11.2 その他の副作用

〈骨端線閉鎖を伴わない成長ホルモン分泌不全性低身長症、骨端線閉鎖を伴わない次の疾患における低身長（ターナー症候群、慢性腎不全、プラダー・ウィリ症候群）、骨端線閉鎖を伴わないSGA性低身長症〉

	0.1%以上 <sup>a)</sup>	0.1%未満 <sup>a)</sup>	頻度不明 <sup>a)</sup>
過敏症		蕁麻疹、湿疹、発疹、全身そう痒	紅斑
内分泌	耐糖能低下、甲状腺機能低下症 <sup>b)</sup>		
筋・骨格系	慢性腎不全に合併する骨異形成症の進行、関節痛・下肢痛等の成長痛	側弯症等の脊柱変形の進行、大腿骨骨頭壊死、筋痛、ミオグロビン上昇、大腿骨骨頭迂り症、踵骨骨端炎	有痛性外脛骨、外骨腫、周期性四肢麻痺
代謝異常	CK 上昇、LDH 上昇、トリグリセライド上昇、血清 P 上昇	遊離脂肪酸上昇、総蛋白減少	
泌尿器	慢性腎不全における血清クレアチニンの上昇、慢性腎不全における BUN の上昇、尿潜血・顕微鏡的血尿、蛋白尿		
肝臓	AST の上昇、ALT の上昇		
消化器		腹痛、嘔気、胃腸炎、口腔嚢胞	
精神神経系	頭痛	攻撃性	
血液	貧血、好酸球増多	白血球数上昇、異型リンパ球出現	
投与部位		出血、疼痛、硬結、発赤、皮下脂肪の消失	熱感
全身症状		浮腫、発熱、胸部不快感	顔面浮腫

	0.1%以上 <sup>a)</sup>	0.1%未満 <sup>a)</sup>	頻度不明 <sup>a)</sup>
その他		アデノイド肥大、脱毛、いぼ、扁桃肥大、喘息・気管支炎、鼻膿瘍	頭蓋内圧亢進に伴う乳頭浮腫・視覚異常・頭痛・悪心及び嘔吐 <sup>c)</sup>

a) 使用成績調査を含む

b) [8.2 参照]

c) [15.1.5 参照]

### 〈成人成長ホルモン分泌不全症（重症に限る）〉

	5%以上	5%未満	頻度不明
過敏症		湿疹、発疹	
内分泌	甲状腺機能低下症 <sup>a)</sup>	耐糖能低下、月経困難	
筋・骨格系	関節痛、筋脱力、筋痛、四肢のこわばり	腱炎、腱障害、腱鞘炎、関節炎、肩関節の違和感、踵骨棘、四肢痛、胸骨痛	
代謝異常	ALP の上昇	血清ナトリウム低下、血清クロール低下、リン脂質上昇、血清無機リン上昇、LDL-コレステロール上昇、血清カルシウム上昇、トリグリセライド上昇	
泌尿器	尿潜血・顕微鏡的血尿	蛋白尿	
肝・胆道系	AST の上昇、ALT の上昇、 $\gamma$ -GTP 上昇	胆のうポリープ	
消化器		嘔気、嘔吐、腹痛、消化不良、便秘	
精神神経系	頭痛、不安、うつ状態、感情不安定、無気力・集中力低下、知覚減退、疎外感	食欲亢進、傾眠、不眠、めまい	異常感覚
血液		貧血、白血球数上昇、白血球異常、好酸球上昇	
循環器		血圧上昇、不整脈	
投与部位	出血	熱感	
全身症状	浮腫	背部痛、熱感、疲労、倦怠感、顔面浮腫	
その他		難聴、喀血、喘息、単純疱疹、脱毛、真菌性皮膚炎、多汗、ガングリオン、白内障、眼痛、飛蚊症、眼の乾燥、不正咬合、歯周炎、体重増加、副鼻腔炎、顔面痛	

a) [8.2 参照]

## 13. 過量投与

過量投与により最初は血糖低下が、次いで血糖上昇が認められることがある。長期の過量投与により先端巨大症の症状が認められることがある。

## 14. 適用上の注意

### 14.1 薬剤調製時の注意

14.1.1 本剤を使用する場合は、専用の注入器の使用方法に従って用いること。

### 14.2 薬剤投与時の注意

14.2.1 皮下注射する場合には、注射部位を上腕、大腿、腹部、臀部等広範に求め、順序よく移動し、同一部位に短期間内に繰り返し注射しないこと。

14.2.2 使用後は、専用の注入器に取りつけたまま速やかに冷蔵庫に入れ、凍結を避けて 2~8℃で遮光保存し、28 日以内に使用すること（凍結した場合は使用しないこと）。

14.2.3 感染症の原因となるおそれがあるので、1 本のカートリッジを複数の患者に使用しないこと。

14.2.4 凍結あるいは高温下に置かれたカートリッジは使用しないこと。

14.2.5 溶液が濁ったり、異物を含んでいる場合は使用しないこと。

## 15. その他の注意

### 15.1 臨床使用に基づく情報

#### (効能共通)

15.1.1 ヒト成長ホルモンと白血病の因果関係は明らかではないが、ヒト成長ホルモンの投与を受けた患者に白血病があらわれたとの報告があるので、定期的に血液検査を行うなど、患者の状態を十分に観察すること。白血病、悪性腫瘍を発生しやすい先天異常、免疫不全症候群等の基礎疾患のある患者、脳腫瘍などによる放射線治療歴のある患者、抗がん薬や免疫抑制薬の投与歴のある患者、治療開始時の血液像に異常がある患者に投与する場合には、特に患者の状態を観察すること。

15.1.2 ヒト成長ホルモンの投与を受けた患者に脳腫瘍が再発したとの報告がある。

15.1.3 小児がんの既往を有する患者にヒト成長ホルモンを投与した場合、二次性腫瘍の発現リスクが上昇するとの報告がある。

15.1.4 連続投与した場合、ヒト成長ホルモンに対する抗体が生じることがある。抗体の産生により効果の減弱がみられる場合には、投与を中止し、適宜他の治療法を考慮すること。

#### (骨端線閉鎖を伴わない慢性腎不全における低身長)

15.1.5 成長ホルモン分泌不全症の患者と比較して、ヒト成長ホルモン投与による頭蓋内圧亢進の発現頻度が高いとの報告がある。[11.2 参照]

### 15.2 非臨床試験に基づく情報

15.2.1 動物実験で妊娠前、妊娠初期投与試験において、高投与量群で交尾率及び妊娠率の低下が報告されている。

## 16. 薬物動態

### 16.1 血中濃度

#### 16.1.1 反復投与

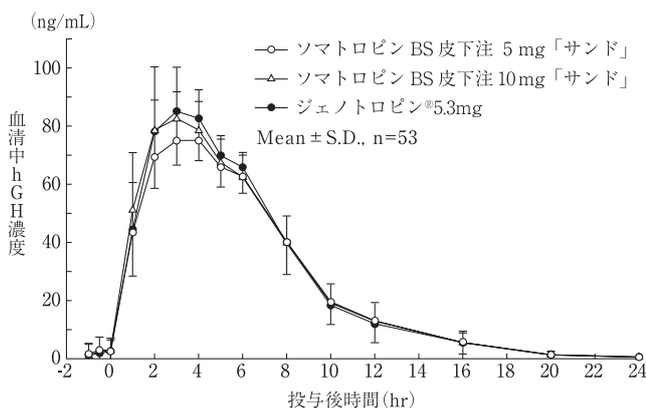
欧米人のデータでは、6ヵ月間反復皮下注射後も蓄積性が認められないとの報告がある<sup>1)</sup>。

#### 16.1.2 生物学的同等試験

ソマトロピン BS 皮下注 5mg 「サンド」、ソマトロピン BS 皮下注 10mg 「サンド」及びジェノトロピン®5.3mg を、クロスオーバー法によりそれぞれソマトロピン（遺伝子組換え）として 0.07mg/kg、健康成人男子に絶食単回下腹部皮下投与して血清中 hGH（ヒト成長ホルモン）濃度を測定した。得られた薬物動態パラメータ（AUC、C<sub>max</sub>）について 90%信頼区間法にて統計解析を行った結果、80%～125%の範囲内であり、3 製剤の同等性が確認された<sup>2)</sup>。

（ジェノトロピン®5.3mg は、ソマトロピン BS 皮下注 5mg 「サンド」、同 10mg 「サンド」とカートリッジの形状のみが異なる同一製剤であるため、本試験成績を引用する。）

ソマトロピン BS 皮下注 5mg 「サンド」、ソマトロピン BS 皮下注 10mg 「サンド」及びジェノトロピン®5.3mg 投与後の血清中濃度推移



	AUC <sub>0-24</sub> (ng·hr/mL)	C <sub>max</sub> (ng/mL)	AUC <sub>∞</sub> (ng·hr/mL)	T <sub>max</sub> <sup>注)</sup> (hr)	T <sub>1/2</sub> (hr)
ソマトロピン BS 皮下注 5mg 「サンド」	614±61	78±16	616±63	3.0 [2.0, 6.0]	2.2±0.5
ソマトロピン BS 皮下注 10mg 「サンド」	641±54	85±19	643±54	3.0 [1.0, 6.0]	2.1±0.4
ジェノトロピン®5.3mg	642±58	88±18	644±58	3.0 [2.0, 8.0]	2.2±0.4

(平均値±標準偏差、n=53)  
注) 中央値 [範囲]

血清中濃度並びに AUC、C<sub>max</sub> 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。

## 17. 臨床成績

### 17.1 有効性及び安全性に関する試験

#### (骨端線閉鎖を伴わない成長ホルモン分泌不全性低身長症)

##### 17.1.1 長期投与試験（海外試験）

ヒト成長ホルモン製剤による前治療歴のない前思春期の成長ホルモン分泌不全性低身長症小児患者を対象に、EP2000（ソマトロピン）注射液 5mg を 0.03mg/kg/日、5 年間皮下投与した。得られた臨床の有効性パラメータ（身長、成長速度<sup>注)</sup>）は次表のとおりであった<sup>3)</sup>。

評価項目	投与開始時 (n=70)	3ヵ月時 (n=70)	1年時 (n=69)	3年時 (n=52)	5年時 (n=5)
身長 (cm)	118.72 ±12.52	121.48 ±12.45	128.00 ±12.09	142.76 ±12.06	147.38 ±10.06
成長速度 <sup>注)</sup> (cm/年)	3.86 ±1.25	11.01 ±4.02	9.39 ±2.23	6.75 ±1.59	7.58 ±1.90

平均値±標準偏差  
注) 移動 12 ヶ月成長速度基準 (moving 12-months height velocity basis) による算出

##### 17.1.2 第Ⅲ相 2 群間並行オープン比較試験

ヒト成長ホルモン製剤による前治療歴のない前思春期の成長ホルモン分泌不全性低身長症小児患者を対象に、EP2000（ソマトロピン）注射液 5.8mg（国内未発売）又はジェノトロピン®を 0.03mg/kg/日、9 ヶ月間皮下投与した。得られた臨床の有効性パラメータ（身長、成長速度<sup>注)</sup>）は、次表のとおりであった<sup>4)</sup>。

評価項目	投与群	投与開始時	3ヵ月時	9ヵ月時
身長 (cm)	本剤	113.3±13.3 (n=44)	116.7±13.3 (n=42)	121.9±13.1 (n=42)
	ジェノトロピン®	109.3±15.7 (n=45)	112.5±15.5 (n=44)	117.7±14.7 (n=44)
成長速度 <sup>注)</sup> (cm/年)	本剤	3.8±1.2 (n=44)	12.0±3.9 (n=42)	10.7±2.6 (n=42)
	ジェノトロピン®	4.0±0.8 (n=45)	12.0±4.1 (n=44)	10.7±2.9 (n=44)

平均値±標準偏差  
注) 移動 12 ヶ月成長速度基準 (moving 12-months height velocity basis) による算出

##### 17.1.3 抗ヒト成長ホルモン抗体（海外試験）

ヒト成長ホルモン製剤による前治療歴のない前思春期の成長ホルモン分泌不全性低身長症小児患者（70 例）を対象とした試験において、5 年間の EP2000（ソマトロピン）注射液 5mg 投与期間中に抗ヒト成長ホルモン抗体が発現したのは 2 例であった。この抗体発現率（2/70、2.9%）は、他のヒト成長ホルモン製剤に報告される範囲内である。抗体検査で陽性となった患者の成長パラメータの推移は、陰性であった他の患者と同様であった<sup>3)</sup>。

##### 17.1.4 国内臨床試験（連日皮下注射）

成長ホルモン分泌不全性低身長症患者に 0.175mg/kg/週を 6～7 回に分割して連日皮下注射したとき、ヒト成長ホルモン製剤による前治療歴のない 20 例における 1 年後の身長の伸びは、無治療時の平均 3.0±1.0cm/年に対して平均 11.0±3.0cm/年であり、遺伝子組換えヒト成長ホルモン製剤（r-hGH）による筋肉内注射の前治療歴がある 18 例における 1 年後の身長の伸びは、無治療時の平均 3.1±1.4cm/年に対して平均 7.8±1.5cm/年であった。ソマトロム（m-hGH）<sup>注)</sup>による筋肉内注射の前治療歴がある 9 例における

1年後の身長伸びは、無治療時の平均3.8±0.8cm/年に対して平均9.3±3.2cm/年であった<sup>5)</sup>。

特記すべき副作用は認められなかった。

ヒト成長ホルモン抗体の発現は、投与前に抗体が検出されていない40例のうち前治療歴のない2例に新たに認められた。投与前抗体陽性例7例（r-hGH前治療歴1例、m-hGH前治療歴6例）では、m-hGH前治療歴5例で試験の経過とともに抗体価が低下し、うち2例で陰性化した。

注）ソマトレムは現在国内で市販されていない。

#### 〈骨端線閉鎖を伴わないターナー症候群における低身長〉

##### 17.1.5 国内臨床試験

ターナー症候群の患者に0.35mg/kg/週を6~7回に分割して連日皮下注射したとき、47例における1年後の身長伸びは、無治療時の平均3.5±0.9cm/年に対して平均6.3±1.4cm/年であった<sup>6)</sup>。0.35mg/kg/週を投与された患者において自覚的な副作用はなく、特記すべき臨床検査値の変動も認められなかった。

##### 17.1.6 国内臨床試験（成長ホルモン分泌不全を示さないターナー症候群）

成長ホルモン分泌不全を示さないターナー症候群の患者に0.175mg/kg/週を6~7回に分割して連日皮下注射したとき、24例における1年後の身長伸びは、無治療時の平均4.4±1.0cm/年に対して平均6.4±1.3cm/年であった<sup>7)</sup>。

投与中の副作用は心雑音1例、水疱1例、湿疹1例であった。臨床検査値の異常変動は因果関係がありとされたものはなく、因果関係が不明とされた異常変動は14例であった。主な異常変動はNEFA上昇3例、異型リンパ球出現3例、トリグリセライド上昇2例であった。

#### 〈骨端線閉鎖を伴わない慢性腎不全における低身長〉

##### 17.1.7 国内第Ⅱ相試験

慢性腎不全保存期の患者36例に0.175mg/kg/週、慢性腎不全透析期の患者のうち27例に0.175mg/kg/週、31例に0.35mg/kg/週を6~7回に分割して連日皮下注射したとき、保存期群における1年後の身長伸びは、無治療時の平均4.2±2.6cm/年に対して平均6.2±2.0cm/年であった。透析期0.175mg/kg/週投与群における1年後の身長伸びは、無治療時の平均2.6±1.3cm/年に対して平均5.5±2.3cm/年であり、透析期0.35mg/kg/週投与群における1年後の身長伸びは、無治療時の平均2.9±2.4cm/年に対して平均4.7±3.0cm/年であった<sup>8)</sup>。

主な副作用は保存期群でALP上昇3例、耐糖能異常2例、BUN及び血清クレアチニン上昇2例であった。透析群では注射部位の硬結及びかゆみもしくは痛み3例、ヘモグロビンA<sub>1</sub>及びヘモグロビンA<sub>1c</sub>の上昇2例であった。

#### 〈骨端線閉鎖を伴わないプラダー・ウィリ症候群における低身長〉

##### 17.1.8 海外第Ⅱ/Ⅲ相臨床試験（スウェーデン/デンマーク）

思春期前のプラダー・ウィリ症候群患者15例に治療群として0.033mg/kg/日を皮下注射し、12例に無治療群として1年間は食事療法のみで観察を行い、2年目は0.066mg/kg/日を皮下注射したとき、臨床試験成績の概要は次のとおりであった<sup>9)</sup>。

成長促進効果

		投与開始時	投与1年後
成長速度 (cm/年)	治療群 (n = 15)	5.06 ± 2.00	11.65 ± 2.27
	無治療群 (n = 12)	6.35 ± 1.91	4.96 ± 1.24

n：症例数、値は平均値±SDを記載

試験期間中に5例に副作用が認められ、浮腫2例、攻撃性1例、毛髪脱落1例、関節痛1例、体重増加1例及び下肢不安定1例であった。

#### 〈成人成長ホルモン分泌不全症（重症に限る）〉

##### 17.1.9 国内第Ⅲ相試験（二重盲検群間比較試験）

成人成長ホルモン分泌不全症患者と診断され、GH分泌刺激試験にてGH頂値が3ng/mL未満の患者（成人期発症35例、小児期発症38例）を対象にプラセボ対照二重盲検比較試験を実施した。実薬群37例（成人期発症18例、小児期発症19例）及びプラセボ群36例（成人期発症17例、小児期発症19例）に投与開始から投与4週間後までは0.021mg/kg/週、投与4週から投与8週間後までは0.042mg/kg/週、投与8週から投与24週間後までは0.084mg/kg/週を1日1回皮下注射したとき、臨床試験成績の概略は次のとおりであった<sup>10)</sup>。

項目	投与群	試験開始時	変化率 (%)	群間差 (p値 <sup>a)</sup> )
除脂肪体重 <sup>b)</sup> (kg)	実薬群 (n = 37)	41.5 ± 9.8	4.7 ± 5.3 [3.0, 6.5]	p = 0.0003
	プラセボ群 (n = 36)	39.9 ± 10.3	1.0 ± 4.4 [-0.5, 2.5]	

平均±SD [両側95%信頼区間]

a) 群間比較：Wilcoxon順位和検定

b) 除脂肪体重測定：DXA法

項目	投与群	試験開始時	変化量	群間差 (p値 <sup>a)</sup> )
血清IGF-I濃度 (ng/mL)	実薬群 (n = 37)	77.1 ± 60.2	161.9 ± 113.3	p < 0.0001
	プラセボ群 (n = 36)	83.3 ± 50.5	4.2 ± 22.2	

平均±SD

a) 群間比較：Wilcoxon順位和検定

実薬群における副作用は37例中22例（59.5%）に認められた。その主なものは、浮腫8例（21.6%）、関節痛5例（13.5%）、筋脱力9例（24.3%）であった。

#### 〈骨端線閉鎖を伴わないSGA性低身長症〉

##### 17.1.10 国内第Ⅲ相試験

###### (1) 投与1年間の成績

骨端線閉鎖を伴わないSGA性低身長症患者34例に0.033mg/kg/日、33例に0.067mg/kg/日を1日1回皮下投与したとき、臨床試験成績の概要は次のとおりであった<sup>11)</sup>。

主要評価項目	投与群	症例数	試験開始時	12ヵ月後	変化量	群間の比較 <sup>b)</sup>	
						12ヵ月後	変化量
暦年齢相当成長速度 SDS <sup>a)</sup>	0.033 mg/kg/日	34	-1.86 ± 1.15	2.58 ± 1.85	4.44 ± 1.99	p < 0.0001	p = 0.0028
	0.067 mg/kg/日	33	-1.43 ± 1.58	4.70 ± 2.06	6.12 ± 2.23		

平均±SD

a) 標準偏差スコア

b) Wilcoxon順位和検定

副作用は67例中15例（22.4%）に認められ、主なものは注射部位出血3例（4.5%）、頭痛2例（3.0%）及び伝染性軟いぼ2例（3.0%）であった。

###### (2) 投与4年間の成績

比較試験を完了した骨端線閉鎖を伴わないSGA性低身長症患者を対象に長期試験を実施した。増量群（先行比較試験で0.033mg/kg/日を投与された群）29例及び維持群（先行比較試験で0.067mg/kg/日を投与された群）32例に0.067mg/kg/日を1日1回皮下投与したとき、48ヵ月後までの臨床試験成績の概要は次のとおりであった<sup>12)</sup>。

評価項目	投与群	試験開始時	12ヵ月後	24ヵ月後	36ヵ月後	48ヵ月後
暦年齢相当成長速度 SDS <sup>a)</sup>	増量群 (0.033/0.067 mg/kg/日)	-1.87 ± 1.22 (n=29)	2.52 ± 1.79 (n=29)	2.78 ± 1.98 (n=28)	1.81 ± 1.53 (n=26)	1.48 ± 1.54 (n=24)
	維持群 (0.067/0.067 mg/kg/日)	-1.45 ± 1.60 (n=32)	4.77 ± 2.06 (n=32)	2.60 ± 1.73 (n=32)	1.70 ± 2.11 (n=28)	0.82 ± 1.53 (n=23)
暦年齢相当身長 SDS <sup>a)</sup>	増量群 (0.033/0.067 mg/kg/日)	-3.14 ± 0.76 (n=29)	-2.53 ± 0.92 (n=29)	-2.02 ± 0.97 (n=28)	-1.80 ± 0.99 (n=26)	-1.48 ± 1.05 (n=24)
	維持群 (0.067/0.067 mg/kg/日)	-3.09 ± 0.83 (n=32)	-2.17 ± 0.96 (n=32)	-1.70 ± 1.03 (n=32)	-1.53 ± 1.10 (n=28)	-1.49 ± 1.15 (n=23)

n：症例数、平均±SD

a) SDS：標準偏差スコア

なお、投与48ヵ月後もしくは中止時の身長SDSが標準身長（-2SDから2SD）の下限-2SDを超えた症例は61例中47例（増量群：21例、維持群：26例）であった。副作用は61例中16例（26.2%）に認められ、主なものは関節痛2例（3.3%）、頭痛2例（3.3%）、アデノイド肥大2例（3.3%）、白血球増多（症）2例（3.3%）、疼痛2例（3.3%）、注射部位反応2例（3.3%）であった。

## 18. 薬効薬理

### 18.1 作用機序

ソマトロピンは、肝臓に存在する成長ホルモン受容体を介して IGF-I を誘導し、この IGF-I が軟骨細胞に作用して骨格の成長をもたらすと考えられている。また、脂肪分解の促進やトリグリセリドの体脂肪への蓄積抑制などを介して体組成を改善する<sup>13)</sup>。

### 18.2 IGF-I 増加作用

5/6 腎部分摘出ラットにおいて、血中 IGF-I 濃度を有意に増加させ、IGF-I 活性も高値を示すことが認められている<sup>14)</sup>。

### 18.3 身体成長促進作用

5/6 腎部分摘出ラットにより用量依存的な体重及び体長が有意に増加することが確認されている<sup>14)</sup>。

### 18.4 体組成改善作用

下垂体摘出成熟ラットにおいて、本剤単独で除脂肪体重増加、体脂肪率低下、血中総コレステロール及び LDL 脂質濃度低下、並びに血中 IGF-I 濃度上昇等の作用が認められている。また、コハク酸ヒドロコルチゾン及び L-チロキシンの併用試験においても、同様の作用を示すことが確認されている<sup>15)</sup>。

## 19. 有効成分に関する理化学的知見

### 一般的名称

ソマトロピン（遺伝子組換え）

Somatropin (genetical recombination)

### 化学名

ヒト成長ホルモン（遺伝子組換え）

growth hormone human (genetical recombination)

### 分子式

C<sub>990</sub>H<sub>1528</sub>N<sub>262</sub>O<sub>300</sub>S<sub>7</sub>

### 分子量

22125

### 性状

無色の澄明又はわずかに混濁した液である。

### 化学構造式

191 個のアミノ酸からなるペプチド

## 20. 取扱い上の注意

外箱開封後は遮光して保存すること。

## 22. 包装

〈ソマトロピン BS 皮下注 5mg 「サンド」 シュアパル〉

1.5mL [1 カートリッジ]

〈ソマトロピン BS 皮下注 10mg 「サンド」 シュアパル〉

1.5mL [1 カートリッジ]

## 23. 主要文献

- 1) Tönshoff B, et al. : *Pediatr Nephrol.* 1991 ; 5 (4) : 454-460
- 2) 社内資料：生物学的同等性試験（ソマトロピン BS 皮下注 5mg 「サンド」、ソマトロピン BS 皮下注 10mg 「サンド」）
- 3) 社内資料：長期投与試験（ソマトロピン BS 皮下注 5mg 「サンド」）
- 4) 社内資料：第Ⅲ相 2 群間並行オープン比較試験（ソマトロピン注射用 5.8mg（国内未発売））
- 5) 高野 加寿恵他：薬理と治療. 1988 ; 16 (1) : 63-73
- 6) Takano K, et al. : *Endocrinol Jpn.* 1989 ; 36 (4) : 569-578
- 7) 高野 加寿恵他：Progress in Medicine. 1999 ; 19 (7) : 1763-1768
- 8) 伊藤 克己他：日本腎臓学会誌. 1995 ; 37 (3) : 186-193
- 9) 骨端線閉鎖を伴わないプラダー・ウィリ症候群（PWS）における臨床効果（ジェノトロピン 5.3mg、2002 年 1 月 17 日承認、申請資料概要ト 1 (3)）
- 10) Chihara K, et al. : *Growth Horm IGF Res.* 2006 ; 16 (2) : 132-142
- 11) SGA 性低身長症に対する有効性及び安全性（第Ⅲ相試験）（ジェノトロピン 5.3mg、2008 年 10 月 16 日承認、申請資料概要 2.7.6）
- 12) SGA 性低身長症に対する長期投与時の有効性及び安全性（第Ⅲ相試験の延長試験）（ジェノトロピン 5.3mg、2008 年 10 月 16 日承認、申請資料概要 2.7.6）
- 13) 肥塚 直美：臨床医. 2002 ; 28 (増) : 1070-1072
- 14) 森 育枝他：薬理と治療. 1998 ; 26 (11) : 1849-1856
- 15) 田原 誠他：応用薬理. 2006 ; 70 (3-4) : 53-60

## 24. 文献請求先及び問い合わせ先

サンド株式会社

〒 105-6333 東京都港区虎ノ門 1-23-1

オムニ・コールセンター（フリーダイヤル）0120-062-256

受付：月曜日～金曜日（土・日、祝日及び当社休日を除く）の以下の時間

[本剤に関するお問い合わせ] 9:00～17:00

[専用の注入器（シュアパル）に関するお問い合わせ] 8:30～22:30

## 26. 製造販売業者等

### 26.1 製造販売

## サンド株式会社

東京都港区虎ノ門 1-23-1

URL:<https://www.sandoz.jp/>