

貯 法：室温保存
有効期間：3年

末梢COMT阻害剤

日本薬局方エンタカボン錠

エンタカボン錠 100mg[アメル]

Entacapone Tablets [AMEL]

処方箋医薬品

注意-医師等の処方箋により使用すること

承認番号	22800AMX00298
販売開始	2016年6月

2. 禁忌（次の患者には投与しないこと）

- 2.1 本剤の成分に対し過敏症の既往歴のある患者
2.2 悪性症候群、横紋筋融解症又はこれらの既往歴のある患者[8.2、11.1.1、11.1.2 参照]

3. 組成・性状

3.1 組成

販売名	エンタカボン錠 100mg「アメル」
有効成分	1錠中、日局エンタカボン 100mg を含有する。
添加剤	D-マンニトール、結晶セルロース、デンブングリコール酸ナトリウム、カルメロースカルシウム、ヒドロキシプロピルセルロース、ステアリン酸マグネシウム、ヒプロメロース、濃グリセリン、酸化チタン、三二酸化鉄、黄色三二酸化鉄、カルナウバロウ

* 3.2 製剤の性状

販売名	剤形・色	外形・大きさ等	識別コード
エンタカボン錠 100mg「アメル」	楕円形のフィルムコーティング錠		エンタカボン 100 「アメル」
	うすい黄赤色～くすんだ黄赤色	短径：約 6.2mm 長径：約 13.3mm 厚さ：約 4.6mm 質量：約 313.0mg	

4. 効能又は効果

レボドパ・カルビドパ又はレボドパ・ベンセラジド塩酸塩との併用によるパーキンソン病における症状の日内変動(wearing-off 現象)の改善

5. 効能又は効果に関する注意

- 5.1 本剤は症状の日内変動(wearing-off 現象)が認められるパーキンソン病患者に対して使用すること。
5.2 本剤はレボドパ・カルビドパ又はレボドパ・ベンセラジド塩酸塩投与による治療(少なくともレボドパとして1日300mg)において、十分な効果の得られない患者に対して使用すること。

6. 用法及び用量

本剤は単独では使用せず、必ずレボドパ・カルビドパ又はレボドパ・ベンセラジド塩酸塩と併用する。
通常、成人にはエンタカボンとして1回100mgを経口投与する。
なお、症状によりエンタカボンとして1回200mgを投与することができる。
ただし、1日8回を超えないこと。

7. 用法及び用量に関する注意

- 7.1 本剤はレボドパ・カルビドパ又はレボドパ・ベンセラジド塩酸塩との併用により効果が認められる薬剤であり、単剤では効果が認められない。
7.2 本剤はレボドパの生物学的利用率を高めるため、レボドパによるドパミン作動性の副作用(ジスキネジー等)があらわ

れる場合がある。このため、本剤の投与開始時又は增量時には患者の状態を十分観察し、ドパミン作動性の副作用がみられた場合は、本剤あるいはレボドパ・カルビドパ又はレボドパ・ベンセラジド塩酸塩を調節すること。

7.3 本剤を1回200mgへ增量した場合、ジスキネジー等が発現することがあるので、增量は慎重に検討すること。また、增量した際は観察を十分に行い、これらの症状が発現した場合には症状の程度に応じて本剤の1回投与量を減量する等適切な処置を行うこと。

7.4 本剤の增量は慎重に行い、1回200mg、1日1,600mgを超えないこと。

7.5 肝障害のある患者では、1回200mgへの增量は必要最小限にとどめること。やむを得ず1回200mgに增量する場合には、観察を十分に行いながら特に慎重に投与すること。[9.3.1、16.6.2 参照]

7.6 体重40kg未満の低体重の患者では、1回200mgへの增量は慎重に検討すること。[9.1.2 参照]

8. 重要な基本的注意

8.1 本剤はレボドパの生物学的利用率を高めるため、レボドパによるドパミン作動性の副作用(ジスキネジー等)があらわれる場合がある。このため、抗パーキンソン剤を併用する場合には、これらの投与量を調節するなど、患者の状態を注意深く観察しながら投与すること。

8.2 本剤の投与を中止する場合には、パーキンソン病患者でみられる悪性症候群や横紋筋融解症が発現するおそれがあるので、患者の状態を十分観察しながら投与量を漸減し、必要に応じて併用しているレボドパ・カルビドパ又はレボドパ・ベンセラジド塩酸塩を增量するなど注意深く行うこと。[2.2、11.1.1、11.1.2 参照]

8.3 前兆のない突然の睡眠、傾眠、起立性低血圧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、高所での作業等、危険を伴う作業には従事させないように注意すること。[11.1.3 参照]

8.4 本剤は常にレボドパ・カルビドパ又はレボドパ・ベンセラジド塩酸塩と併せて経口投与されるため、使用前に必ずレボドパ・カルビドパあるいはレボドパ・ベンセラジド塩酸塩の電子添文に留意すること。

8.5 本剤とレボドパの併用療法においても、レボドパ又はドパミン受容体作動薬を投与された患者と同様に、病的賭博(個人的生活の崩壊等の社会的に不利な結果を招くにもかかわらず、持続的にギャンブルを繰り返す状態)、病的性欲亢進、強迫性購買、暴食等の衝動制御障害が報告されているので、このような症状が発現した場合には、減量又は投与を中止するなど適切な処置を行うこと。また、患者及び家族等にこのような衝動制御障害の症状について説明すること。

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 褐色細胞腫又はパラガンギリオーマの患者
高血圧クリーゼのリスクが増大するおそれがある。

9.1.2 体重40kg未満の低体重の患者

1回200mgを投与した場合、ジスキネジーの発現が増加することがある。[7.6 参照]

9.3 肝機能障害患者

9.3.1 肝障害又はその既往歴のある患者

肝障害のある患者で本剤の血中濃度が上昇したとの報告がある。[7.5、16.6.2 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。生殖発生毒性試験において、ラットの 1,000mg/kg/日投与群で胎児の骨化遅延が認められている。

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。動物実験（ラット）で母乳中へ移行するとの報告がある。

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。

9.8 高齢者

患者の状態を観察しながら慎重に投与すること。一般に生理機能（腎機能、肝機能等）が低下している。

10. 相互作用

本剤はカテコール-O-メチルトランスフェラーゼ（COMT）阻害剤であり、COMT によって代謝される薬剤の血中薬物濃度を増加させる可能性があるので、このような薬剤と併用する場合には注意して投与すること。また、本剤は薬物代謝酵素 CYP2C9 を阻害することが示唆されていることから、本酵素により代謝される薬剤と併用する場合には注意して投与すること。[16.4 参照]

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
COMT により代謝される薬剤 アドレナリン ノルアドレナリン イソプレナリン ドパミン等	心拍数増加、不整脈、血圧変動があらわれるおそれがある。 吸入を含めて投与経路にかかわらず注意すること。	カテコール基を有するこれらの薬剤は COMT により代謝されるが、本剤はこれらの薬剤の代謝を阻害し、作用を増強させる可能性がある。
選択的 MAO-B 阻害剤 セレギリジン等	血圧上昇等を起こすおそれがある。本剤とセレギリジンとの相互作用は認められていないが、本剤とセレギリジンを併用する場合は、セレギリジンの 1 日量は 10mg を超えないこと。	選択的 MAO-B 阻害剤は用量の増加とともに MAO-B の選択的阻害効果が低下し、非選択的 MAO 阻害による危険性があるため、本剤との併用により、生理的なカテコールアミンの代謝が阻害される可能性がある。
ワルファリン	本剤は R-ワルファリン（光学異性体）の AUC を 18% 増加させ、プロトロンビン比（INR 値）を 13% 増加させたとの報告がある。 併用する場合には INR 等の血液凝固能の変動に十分注意すること。	機序は不明である。
鉄剤	鉄剤の効果が減弱する。鉄剤と併用する場合は、少なくとも 2~3 時間以上あけて服用すること。	本剤は消化管内で鉄とキレートを形成することがある。
イストラデフィリン	ジスキネジーの発現頻度の上昇が認められた。	機序は不明である。

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 悪性症候群（1%未満）

本剤の急激な減量又は投与中止により、高熱、意識障害（昏睡）、高度の筋硬直、不随意運動、ショック状態、激越、頻脈、不安定血圧等があらわれ、CK 上昇を伴う横紋筋融解症又は急性腎障害に至るおそれがある。このような場合には本剤を再投与後、漸減し、体冷却、水分補給等適切な処置を行うこと。[2.2、8.2 参照]

11.1.2 横紋筋融解症（頻度不明）

筋肉痛、脱力感、CK 上昇、血中及び尿中ミオグロビン上昇等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。また、横紋筋融解症による急性腎障害の発症に注意すること。[2.2、8.2 参照]

11.1.3 突発的睡眠（1%未満）、傾眠（5%以上）

前兆のない突発的睡眠、傾眠があらわれることがあるので、このような場合にはレボドバ製剤の減量、休薬又は投与中止等の適切な処置を行うこと。[8.3 参照]

11.1.4 幻覚（5%以上）、幻視（1~5%未満）、幻聴（1~5%未満）、錯乱（頻度不明）

このような症状があらわれた場合にはレボドバ製剤の減量又は休薬等の適切な処置を行うこと。

11.1.5 肝機能障害（頻度不明）

胆汁うつ滞性肝炎等の肝機能障害があらわれることがある。

11.2 その他の副作用

	5%以上	1~5%未満	1%未満	頻度不明
皮膚障害	—	—	多汗症	紅斑性又は斑状丘疹状の皮疹、蕁麻疹、紫斑、皮膚・毛髪・髭・爪の変色
精神障害	不眠症	悪夢、妄想	不安、病的性欲亢進	激越
神經系障害	ジスキネジー（37.5%）、ジストニー	頭痛、浮動性めまい、体位性めまい、パーキンソニズム悪化（アップダウントリpping現象等）	味覚異常、運動過多、振戦	失神、回転性めまい、運動低下
胃腸障害	便秘（20.2%）、恶心	上腹部痛、下痢 ^{注1)} 、胃不快感、食欲不振、嘔吐、レッチング、消化不良、胃炎	腹痛	鼓脹、大腸炎
肝胆道系障害	—	AST 増加、ALT 増加	γ -GTP 増加	—
腎及び尿路障害	着色尿 ^{注2)} （14.4%）	尿潜血陽性、頻尿、BUN 上昇	—	—
血液及びリンパ系障害	貧血	ヘモグロビン減少、白血球数減少、赤血球数減少、白血球数増加	ヘマトクリット減少、鉄欠乏性貧血	—
全身障害	—	けん怠感、末梢性浮腫、口渴	—	疲労、無力症

	5%以上	1~5%未満	1%未満	頻度不明
筋骨格系 障害	—	関節痛、筋痙攣	背部痛、筋痙攣	—
その他	—	CK増加、LDH増加、ALP増加、血圧低下、起立性低血圧、高血圧、体重減少、転倒	呼吸困難	細菌感染、血清鉄減少

注1) このような場合には、体重減少等の原因となることがあるため、全身状態等に留意すること。

注2) 本剤又は本剤の代謝物により尿が赤褐色に着色することがある。

13. 過量投与

13.1 症状

過量投与による急性症状としては錯乱、活動性低下、傾眠、皮膚変色、尋麻疹等が報告されている。なお、過量投与例の最高1日投与量は16,000mgであった。

13.2 処置

必要に応じて入院を指示する。

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縫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 麦角系ドパミン作動薬（プロモクリプチン、ペルゴリド等）を併用した患者において、線維性合併症が報告されている。

15.1.2 本剤はレボドパ誘発性の起立性低血圧を増悪させるおそれがあるので、起立性低血圧を引き起こすおそれのある薬剤（ α 遮断剤、 $\alpha \cdot \beta$ 遮断剤、交感神経末梢遮断剤等）を服用している場合には注意すること。

15.1.3 国内臨床試験（8週投与）において、本剤は UPDRS (Unified Parkinson's Disease Rating Scale) Part I (精神機能、行動及び気分)、Part II (日常生活動作)、Part III (運動能力検査) の改善効果でプラセボ群との間に有意な差は認められなかった。

16. 薬物動態

16.1 血中濃度

16.1.1 単回投与

エンタカボン 100mg 及び 200mg を日本人患者に単回経口投与したとき、未変化体の Cmax はそれぞれ平均 873ng/mL 及び 1,903ng/mL、AUC₀₋₄ はそれぞれ平均 979ng · h/mL 及び 2,246ng · h/mL で、両パラメータは投与量にはほぼ比例した¹⁾。また、日本人患者での Cmax 及び AUC は外国人患者での値（100mg 投与時で Cmax : 705ng/mL、AUC₀₋₄ : 835ng · h/mL、25 例の平均値）と比較し高い傾向が認められた²⁾。

日本人患者に単回経口投与したときの未変化体に関する薬物動態パラメータ

投与量	Cmax (ng/mL) ^{注1)}	Tmax (h) ^{注1)}	AUC ₀₋₄ (ng · h/mL) ^{注1)}	t _{1/2} (h)
100mg	873±676	1.28±0.96	979±389	0.85±0.52 ^{注2)}
200mg	1,903±1,222	1.09±1.05	2,246±880	0.75±0.44 ^{注3)}

注1) 22 例、注2) 16 例、注3) 17 例

日本人健康成人に 25~800mg を単回経口投与したとき、Cmax 及び AUC は投与量にはほぼ比例し、体内動態は線形であった³⁾。また、200mg 及び 400mg を 4 時間毎に 4 回連続投与したとき、明確な累積傾向は認められなかった⁴⁾。

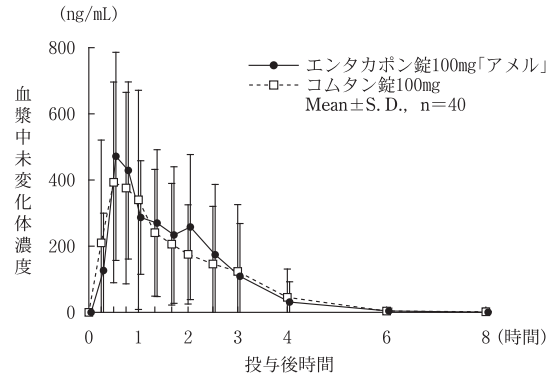
16.1.2 生物学的同等性試験

エンタカボン錠 100mg 「アメル」とコムタン錠 100mg を、クロスオーバー法によりそれぞれ 1錠（エンタカボンとして 100mg）健康成人男子に絶食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、両剤の生物学的同等性が確認された⁵⁾。

薬物動態パラメータ（生物学的同等性）

	判定パラメータ		参考パラメータ	
	AUC _(0→8) (ng · hr/mL)	Cmax (ng/mL)	Tmax (hr)	T _{1/2} (hr)
エンタカボン錠 100mg 「アメル」	839.88±213.13	694.54±258.59	1.32±0.88	1.25±2.74 (n=36)
コムタン錠 100mg	809.40±192.52	683.90±298.17	1.43±1.11	0.67±0.56 (n=33)

(Mean±S.D., n = 40)



血漿中未変化体濃度（生物学的同等性）

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

外国人健康成人において経口投与時のバイオアベイラビリティーは約 32~38% であった⁶⁾。日本人健康成人に空腹時又は食事後 30 分に経口投与した場合、両投与条件で Cmax 及び AUC に差はなく、食事の影響は認められなかつた⁷⁾。

16.3 分布

エンタカボンは主に血清アルブミンと結合し、血漿タンパク結合率は約 98% であった。In vitro 試験で、エンタカボンのタンパク結合はワルファリン、サリチル酸、フェニルブタゾン、ジアゼパムによる置換を受けなかつた。また、エンタカボンはこれらの薬剤のタンパク結合に影響を与えないなかつた⁸⁾。エンタカボンは血球へはほとんど移行しない。

16.4 代謝

エンタカボンは Z 体 (in vitro COMT 活性阻害作用は未変化体と同程度) への異性化を受ける。日本人健康成人における 25~800mg の単回経口投与において Z 体の AUC は未変化体 (E 体) の 3~8% であった。また、未変化体及び Z 体はグルクロロン酸抱合を受ける³⁾。

ヒト肝ミクロソームを用いた in vitro 試験から、エンタカボンはチトクローム P450 CYP2C9 を阻害することが示唆された (IC₅₀ は約 4 μM)。

その他の P450 アイソザイム (CYP1A2、CYP2A6、CYP2D6、CYP2E1、CYP3A 及び CYP2C19) は阻害しない、もしくは、わずかに阻害する程度である⁹⁾。[10. 参照]

16.5 排泄

日本人健康成人における 25~800mg の単回経口投与において、未変化体及び Z 体の尿中排泄率はそれぞれ 0.1~0.2% 及び 0.1% 未満であった。未変化体及び Z 体のグルクロロン酸抱合体の尿中排泄率はそれぞれ 4.6~7.2% 及び 1.5~2.1% であった。エンタカボン及び代謝物は体内から尿中及び胆汁へ排泄されると考えられる³⁾。

16.6 特定の背景を有する患者

16.6.1 腎機能障害患者

外国人における経口投与において腎機能正常群 (クレアチニンクリアランス) 1.12mL/秒/1.73m²)、腎機能中等度障害

患者群（クレアチニンクリアランス 0.60～0.89mL/秒/1.73m²）、重症障害患者群（クレアチニンクリアランス 0.20～0.44mL/秒/1.73m²）、透析患者群の 4 群間で薬物動態パラメータを比較した結果、エンタカボンの薬物動態に対する腎機能の重大な影響は認められなかった¹⁰⁾。

16.6.2 肝機能障害患者

アルコール性肝硬変を有する外国人肝障害患者に経口投与した場合、健康成人に比べて AUC 及び Cmax が約 2 倍高かった¹¹⁾。エンタカボンの主排泄経路は胆汁排泄であると考えられるため胆管閉塞患者では排泄が遅延する可能性がある³⁾。[7.5、9.3.1 参照]

16.6.3 高齢者

外国人健康成人を対象とした経口投与において高齢者と非高齢者で薬物動態パラメータに差は認められなかった¹²⁾。

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Ⅱ相試験 (Wearing-off 現象を有するパーキンソン病患者における臨床薬理試験)

日本人患者にクロスオーバー法によりレボドバ・カルビドバあるいはレボドバ・ベンセラジド塩酸塩とエンタカボン 100mg、200mg 又はプラセボを単回併用投与した結果、プラセボ投与に比べエンタカボン 100mg 及び 200mg 投与のいずれにおいても、血漿中レボドバの AUC は増大し、半減期は延長した。血漿中レボドバの Cmax についてはプラセボ投与とエンタカボン (100mg 及び 200mg) 投与で差は認められなかった¹³⁾。

副作用発現頻度は、エンタカボン 100mg 投与群で 78.3% (18/23 例) 及びエンタカボン 200mg 投与群で 79.2% (19/24 例) であった。主な副作用は、100mg 群で血圧低下及びジスキネジーが各 30.4% (7/23 例)、心拍数減少 21.7% (5/23 例)、傾眠 13.0% (3/23 例)、200mg 群で血圧低下 33.3% (8/24 例)、ジスキネジー及び尿変色が各 20.8% (5/24 例)、心拍数減少 16.7% (4/24 例)、傾眠 12.5% (3/24 例) であった。

17.1.2 国内第Ⅱ相試験 (二重盲検比較試験)

Wearing-off 現象を有するパーキンソン病患者 341 例を対象とした二重盲検比較試験において、エンタカボン 1 回 100mg 及び 1 回 200mg はいずれもプラセボと比較し、症状日誌に基づく起きている間の ON 時間（動きやすい・動けると感じる時間：レボドバ薬効発現時間）を有意に延長させた¹⁴⁾。

国内二重盲検比較試験における ON 時間の変化

		プラセボ 95 例	100mg 98 例	200mg 88 例
ON 時間 (時間) 観察期	平均値 ± 標準偏差	8.2 ± 2.0	8.1 ± 2.1	8.3 ± 2.2
最終評価時 変化量 (最終評価時 - 観察期)	平均値 ± 標準偏差	8.7 ± 2.6	9.4 ± 2.7	9.7 ± 2.8
	平均値 ± 標準誤差	0.5 ± 0.2	1.4 ± 0.3	1.4 ± 0.2
変化量の群間比較 [95%信頼区間] 検定結果 (分散分析)	エンタカボン群 - プラセボ群	—	0.8498 [0.1989; 1.5007] p=0.0107	0.8575 [0.1886; 1.5263] p=0.0122
	200mg 群 - 100mg 群	—	—	0.0077 [-0.6563; 0.6716] p=0.9819

副作用発現頻度は、エンタカボン 100mg 投与群で 52.2% (59/113 例) 及びエンタカボン 200mg 投与群で 72.8% (83/114 例) であった。主な副作用は、100mg 群で着色尿 15.9% (18/113 例)、ジスキネジー増悪 14.2% (16/113 例)、便秘増悪 10.6% (12/113 例)、200mg 群でジスキネジー増悪 21.1% (24/114 例)、着色尿 14.9% (17/114 例)、便秘増悪 12.3% (14/114 例) であった。

17.1.3 海外第Ⅲ相試験

Wearing-off 現象を有するパーキンソン病患者を対象として実施された二重盲検比較試験において、エンタカボン 200mg はプラセボと比較し、症状日誌に基づく起きている間の ON 時間（動きやすい・動けると感じる時間：レボドバ薬効発現時間）を有意に延長、増加させた¹⁵⁾。

	海外 33 試験	
	プラセボ 86 例	200mg 85 例
ON 時間 (時間) 観察期 治療期 ^{注1)}	9.2 ± 2.5 9.4 ± 2.6	9.3 ± 2.2 10.7 ± 2.2
プラセボ群との差 (推定値 ± SE) [95%信頼区間]	1.34 ± 0.28 [0.75; 1.93]	
検定結果 (共分散分析) ^{注2)}		p=0.0002

表中の ON 時間はいずれも平均値 ± 標準偏差で、プラセボ群との差は推定値 ± 標準誤差。

注1) 投与 8、16、24 週後の平均。

注2) 観察期の ON 時間を共変量とした繰り返しのある共分散分析モデルによる解析を行った。

副作用発現頻度は、エンタカボン 200mg 投与群で 54.1% (46/85 例) であった。主な副作用は、下痢 16.5% (14/85 例)、恶心及び尿検査異常が各 10.6% (9/85 例) であった。

17.1.4 海外第Ⅲ相試験

Wearing-off 現象を有するパーキンソン病患者を対象として実施された二重盲検比較試験において、エンタカボン 200mg はプラセボと比較し、症状日誌に基づく起きている間に占める ON 時間の割合を有意に延長、増加させた¹⁶⁾。

	海外 44 試験	
	プラセボ 102 例	200mg 103 例
ON 時間割合 (%) 観察期 治療期 ^{注1)}	60.8 ± 14.0 62.8 ± 16.8	60.0 ± 15.2 66.8 ± 14.5
プラセボ群との差 (推定値 ± SE) [95%信頼区間]	4.45 ± 1.67 [0.93; 7.97]	
検定結果 (共分散分析) ^{注2)}		p=0.0163

表中の ON 時間はいずれも平均値 ± 標準偏差で、プラセボ群との差は推定値 ± 標準誤差。

注1) 投与 8、16、24 週後の平均。

注2) 観察期の ON 時間を共変量とした繰り返しのある共分散分析モデルによる解析を行った。

副作用発現頻度は、エンタカボン 200mg 投与群で 82.5% (85/103 例) であった。主な副作用は、ジスキネジー 47.6% (49/103 例)、尿検査異常 29.1% (30/103 例)、パーキンソンズムの増悪 19.4% (20/103 例)、浮動性めまい 16.5% (17/103 例)、恶心 10.7% (11/103 例) であった。

18. 薬効薬理

18.1 作用機序

エンタカボンは末梢 COMT 阻害剤であり、レボドバ・カルビドバ又はレボドバ・ベンセラジド塩酸塩と併用される。エンタカボンは、レボドバから 3-O-メチルドバ (3-OMD) の代謝経路を阻害することでレボドバの生物学的利用率を増大させ、そのため血中レボドバの脳内移行を効率化する¹⁷⁾。

18.2 COMT 阻害作用

18.2.1 COMT 活性に対するエンタカボンの阻害作用は強く、ドパミン β 水酸化酵素、チロシン水酸化酵素、ドバ脱炭酸化酵素、MAO-A 及び MAO-B に対する阻害作用は弱い¹⁸⁾ (in vitro)。

18.2.2 十二指腸や肝臓等の末梢 COMT 活性に対するエンタカボンの阻害作用は強く、線条体 COMT 活性に対する阻害作用は弱い¹⁹⁾ (ex vivo、ラット)。

18.2.3 エンタカボンは血清レボドバの AUC を増加させ、3-OMD の AUC を減少させる²⁰⁾ (in vivo、ラット)。

18.2.4 エンタカボンは線条体ドパミン量を増加させる²⁰⁾ (ex vivo、ラット)。

18.3 パーキンソン病モデルにおけるレボドバ作用の増強効果

18.3.1 エンタカボンはレセルビン処置マウスの運動活性に対するレボドバの作用を増強する²¹⁾。

18.3.2 エンタカボンは片側ドパミン神經破壊ラットの対側回転行動に対するレボドバの作用を増強する^{22),23)}。

18.3.3 エンタカボンは 1-Methyl-4-phenyl-1,2,3,6-tetrahydropyridine (MPTP) 処置マーモセットの運動活性及び運動機能障害に対するレボドバの作用を増強する²⁴⁾。

19. 有効成分に関する理化学的知見

一般名

エンタカポン (Entacapone)

化学名

(2E)-2-Cyano-3-(3,4-dihydroxy-5-nitrophenyl)-N,N-diethylprop-2-enamide

分子式

C₁₄H₁₅N₃O₅

分子量

305.29

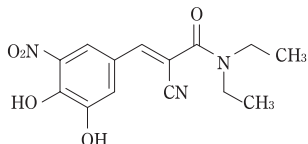
性 状

黄色～帯緑黄色の結晶性の粉末である。

メタノールにやや溶けにくく、エタノール(99.5)に溶けにくく、水にほとんど溶けない。

結晶多形が認められる。

構造式



22. 包装

100錠 [10錠(PTP)×10]

500錠 [瓶、バラ]

23. 主要文献

- 1) 国内 1201 試験 (コムタン錠: 2007年1月26日承認、申請資料概要 2.3.1.1)
- 2) 海外 2201 試験 (コムタン錠: 2007年1月26日承認、申請資料概要 2.3.2.5)
- 3) 健康成人における臨床第I相試験(単回経口投与) (コムタン錠: 2007年1月26日承認、申請資料概要 2.7.6.3.1)
- 4) 健康成人における臨床第I相試験(反復経口投与) (コムタン錠: 2007年1月26日承認、申請資料概要 2.7.6.3.1)
- 5) 社内資料: 生物学的同等性試験 [錠 100mg]
- 6) バイオアベイラビリティー試験 (コムタン錠: 2007年1月26日承認、申請資料概要 2.7.6.1.1)
- 7) 薬物動態に及ぼす食事の影響 (コムタン錠: 2007年1月26日承認、申請資料概要 2.7.6.3.1)
- 8) 血漿蛋白結合率 (コムタン錠: 2007年1月26日承認、申請資料概要 2.6.4.4 (3))
- 9) チトクローム P450 分子種活性への影響 (コムタン錠: 2007年1月26日承認、申請資料概要 2.6.4.5 (4))
- 10) 腎機能障害患者における薬物動態 (コムタン錠: 2007年1月26日承認、申請資料概要 2.7.6.3.2)
- 11) 肝機能障害患者における薬物動態 (コムタン錠: 2007年1月26日承認、申請資料概要 2.7.6.3.2)
- 12) 健康高齢者及び若年成人における薬物動態 (コムタン錠: 2007年1月26日承認、申請資料概要 2.7.6.3.1)
- 13) 臨床薬理試験 (二重盲検クロスオーバー法による用量探索試験) (コムタン錠: 2007年1月26日承認、申請資料概要 2.7.6.4.2)
- 14) 国内試験 CCOM998A1203 (コムタン錠: 2007年1月26日承認、申請資料概要 2.7.6.4.1)
- 15) 海外試験 2939033 (コムタン錠: 2007年1月26日承認、申請資料概要 2.7.6.4.1)
- 16) 海外試験 2939044 (コムタン錠: 2007年1月26日承認、申請資料概要 2.7.6.4.1)
- 17) 緒言 (コムタン錠: 2007年1月26日承認、申請資料概要 2.6.1)
- 18) COMT 阻害作用 (*in vitro*) (コムタン錠: 2007年1月26日承認、申請資料概要 2.6.2.2 (1) 1)、2.6.2.2 (1) 2))
- 19) 末梢 COMT 及び線条体 COMT 阻害作用 (*ex vivo*) (コムタン錠: 2007年1月26日承認、申請資料概要 2.6.2.2 (2) 1))
- 20) 血清レボドバ及び3-O-メチルドバ濃度ならびに線条体ドバミン量に対する作用 (コムタン錠: 2007年1月26日承認、申請資料概要 2.6.2.2 (2) 2)、2.6.2.2 (3) 2))
- 21) レセルビン処置マウスの運動活性に対する作用 (コムタン錠: 2007年1月26日承認、申請資料概要 2.6.2.2 (5) 1))

22) 片側ドパミン神經破壊ラットの回転行動に対する作用

(コムタン錠: 2007年1月26日承認、申請資料概要 2.6.2.2 (5) 2))

23) 片側ドパミン神經破壊ラットの回転行動に対するレボドバ節減効果 (コムタン錠: 2007年1月26日承認、申請資料概要 2.6.2.2 (5) 2))

24) MPTP 処置マーモセットの運動活性及び運動機能障害に対する作用 (コムタン錠: 2007年1月26日承認、申請資料概要 2.6.2.2 (5) 3))

24. 文献請求先及び問い合わせ先

共和薬品工業株式会社 お問い合わせ窓口

〒530-0005 大阪市北区中之島3-2-4

TEL 0120-041-189

FAX 06-6121-2858

26. 製造販売業者等

26.1 製造販売元

共和薬品工業株式会社

大阪市北区中之島3-2-4