日本標準商品分類番号 873999

承認番号 30400AMX00393000 販売開始 2022年12月

貯 法:室温保存 **有効期間**:3年

抗リウマチ剤 イグラチモド製剤

***、処力美医業品・イグラチモド錠25mg「あゆみ」

Iguratimod tablets 25mg [AYUMI]

注)-医師等の処方箋により使用すること

1. 警告

海外の臨床試験において、1日125mgを投与した症例で 致命的な転帰に至った汎血球減少症が認められている。 本剤は緊急時に十分な措置が可能な医療施設において、 本剤についての十分な知識とリウマチ治療の経験をもつ 医師が使用すること。

2. 禁忌 (次の患者には投与しないこと)

- 2.1 妊婦又は妊娠している可能性のある女性[9.5、15.2.2 参昭]
- 2.2 重篤な肝障害のある患者[8.1、9.3.1、11.1.1 参照]
- **2.3** 消化性潰瘍のある患者 [副作用として消化性潰瘍があらわれることがあるので、消化性潰瘍を更に悪化させるおそれがある。]
- 2.4 本剤の成分に対し過敏症の既往歴のある患者
- 2.5 ワルファリンを投与中の患者[10.1 参照]

3. 組成・性状

3.1 組成

0.1 1112	
販売名	イグラチモド錠 25mg「あゆみ」
有効成分	1 錠中 イグラチモド 25mg
添加剤	カルナウバロウ、カルメロースカルシウム、結晶セルロース、酸化チタン、ステアリン酸マグネシウム、タルク、ヒドロキシプロピルセルロース、ヒプロメロース、ポリオキシエチレン(105) ポリオキシプロピレン(5) グリコール

3.2 製剤の性状

3.2 殺剤	の性体		
販売名		イグラチモド錠 25mg「あゆみ」	
剤形		フィルムコーティング錠	
識別:	コード	イグラチモド 25 あゆみ	
	表	(1/35fEF) 25 869	
外形	裏		
	側面		
直径 (mm)		約 7.6	
質量 (mg)		約 190.6	
厚さ (mm)		約 4.1	
色			

4. 効能又は効果 関節リウマチ

6. 用法及び用量

通常、成人にはイグラチモドとして、1回 25mg を1日1回 朝食後に4週間以上経口投与し、それ以降、1回 25mg を1 日2回(朝食後、夕食後)に増量する。

7. 用法及び用量に関連する注意

- **7.1** 1 日 50mg から開始した場合、1 日 25mg の場合と比較して、AST、ALT 増加の発現率が高かったため、投与開始から4週間は1日 25mg を投与すること。
- 7.2 1 日 50mg を超えて投与しないこと。[13.1.1、13.1.2 参 昭]
- 7.3 本剤の効果は、通常、投与開始後16週までに発現するので、16週までは継続投与し、効果を確認することが望ましい。
- 7.4 8mg/週を超える用量のメトトレキサートとの併用時や、 メトトレキサート以外の抗リウマチ剤との併用時の有効性及 び安全性は確立していないため、これらの場合には特に注意 すること。

8. 重要な基本的注意

- 8.1 本剤投与前には必ず肝機能の検査を実施すること。また、 投与中は臨床症状を十分に観察するとともに、投与開始後最 初の2ヵ月は2週に1回、以降は1ヵ月に1回など定期的に 肝機能検査を行うこと。[2.2、9.3.1、11.1.1 参照]
- 8.2 本剤投与前には必ず血液、腎機能等の検査を実施すること。 また、投与中は臨床症状を十分に観察するとともに、投与開 始後最初の2ヵ月は2週に1回、以降は1ヵ月に1回など定 期的に血液、腎機能等の検査を行うこと。[9.1.3、9.2.1、 11.1.2 参照]
- 8.3 本剤並びに疾患の特性を考慮して、治療にあたっては経過を十分に観察し、漫然と投与を継続しないこと。

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 消化性潰瘍の既往歴のある患者 消化性潰瘍を再発させるおそれがある。

9.1.2 低体重の患者

患者の状態を十分に観察し、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。本剤単独投与の臨床試験では、低体重(40kg未満)の患者で副作用の発現率が高かった。なお、メトトレキサートとの併用試験では、低体重の患者での使用経験はなく、安全性は検討されていない。

9.1.3 貧血、白血球減少症、血小板減少症を伴う患者、骨髄機 能低下患者

血液障害を更に悪化させるおそれがある。[8.2 参照]

- 9.2 腎機能障害患者
- 9.2.1 腎障害のある患者

副作用の発現が増加するおそれがある。[8.2 参照]

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。副作用として肝機能障害があらわれることがあるので、肝障害を更に悪化させるおそれがある。[2.2, 8.1, 11.1.1参照]

9.3.2 肝障害又はその既往歴のある患者(重篤な肝障害のある 患者は除く)

肝障害を更に悪化又は再発させるおそれがある。

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。ラット胚・胎児発生に関する試験で、催奇形性(心臓・大血管異常)、早期胎児死亡率の増加が、また、妊娠末期ラットの胎児動脈管に及ばす影響を調べた試験で、胎児に動脈管収縮が認められている^{1),2)}。[2.1、15.2.2 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。動物実験(ラット)で、乳汁中へ の移行が認められている。

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。

9.8 高齢者

患者の状態を観察しながら投与すること。一般に生理機能が 低下していることが多く、副作用が発現しやすいと推定され る。健康成人男子を対象とした臨床薬理試験において、高齢 者では非高齢者に比べ血漿中濃度がやや高く推移した。本剤 単独投与の臨床試験においては、有効性及び副作用発現率に 差はみられていないが、メトトレキサートとの併用試験にお いては、高齢者では非高齢者に比べ副作用発現率が高かった。

10. 相互作用

10.1 併用禁忌(併用しないこと)

10.1 N/1135/05 (N/1.	10.84 CC)	
薬剤名等	臨床症状・措置方法	機序・危険因子
ワルファリン (ワーファリン等) [2.5 参照]	本と ワルコン マック アリン アルス アリル アース アース アース アース アース アース アース アース アース で 一点 で 一点 で 一点 で 一点 で 一点 で かった で かった で で で で で で で で で で で で で で で で で で で	機序不明

10.2 併用注意 (併用に注意すること)

10.2 11/11/12/15 (11/1)	11に江本 9 0 ここ/	
薬剤名等	臨床症状・措置方法	機序・危険因子
炎鎮痛剤 ナプロキセン	胃腸障害の発現率の 増加が認められてい るので、特に消化性潰 瘍があらわれた場合 には本剤の投与を中 止し、適切な処置を行 うこと。	グランジン生合成阻 害作用を有する。
シメチジン	本剤の血漿中濃度が 上昇し、副作用が増加 するおそれがある。 異常が認められた場 合には本剤を減量、休 薬するなど適切な処 置を行うこと。	
フェノバルビタ ール	本剤の血漿中濃度が 低下するおそれがあ 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 肝機能障害 (0.5%)、黄疸 (0.1%)

AST、ALTの増加等を伴う肝機能障害、黄疸があらわれることがある。また、肝機能については、臨床試験において、AST、ALT増加の発現率が高かったことから、異常が認められた場合には、投与継続の可否を検討するとともに、特に

目安として 100IU 以上に増加した場合は投与を中止すること。[2.2、8.1、9.3.1 参照]

11.1.2 汎血球減少症(0.1%)、無顆粒球症(頻度不明)、白血球減少(0.1%)

異常が認められた場合には、投与継続の可否を検討するとともに、適切な処置を行うこと。なお、赤血球減少、白血球減少、血小板減少等の血液障害が認められた場合は、必要に応じ本剤の投与を中止又は休薬し、適切な処置を行うこと。 [8.2 参照]

11.1.3 消化性潰瘍(0.7%)

シクロオキシゲナーゼ阻害作用によると考えられる消化性潰瘍があらわれることがあるので、下血等の消化器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。[10.2 参照]

11.1.4 間質性肺炎 (0.3%)

発熱、咳嗽、呼吸困難等の症状に注意し、異常が認められた 場合には速やかに胸部 X 線検査等や KL-6、CRP 等の臨床検 査値を確認し、投与を中止するとともに、ニューモシスティ ス肺炎との鑑別診断(β -D グルカンの測定等)を考慮に入 れ、副腎皮質ホルモン剤の投与等の適切な処置を行うこと。

11.1.5 感染症 (0.2%)

敗血症、膿胸等の感染症があらわれることがある。

11.2 その他の副作用

	10~20% 未満	1~10%未満	0.5~1% 未満	0.5%未満
肝臓	AST 増加、 ALT 増加、 Al-P 増加、 γ-GTP 増加	総 胆 汁 酸增加	血 中 ビ リ ル ビン増加	尿 中 ウ ロ ビ リ ノ ー ゲ ン 増加
血液		ヘント減増球球球球球球球球球球球球球球球球球球	貧血	血小板減少、小板増球が加水板増球が加水板増球が水板増球が水が、水水が水が、水水が水が、水水が水が、水水が水が、水水が、水水が、水水が
消化器		炎、便潜血陽	胃炎、消化不良、嘔吐、食欲減退、口唇炎	満、舌炎、食
腎臓		NAG β	血中クレア チニン増加	腎 盂 腎 炎 、 類尿
過敏症		発疹、瘙痒症	湿疹、蕁麻疹	紅斑、光線過 敏性反応
代謝異常		血中鉄減少、 BNP 増加	血中コリン エステラー ゼ減少、総蛋 白減少	糖陽性、血中
精神神経系			めまい	頭痛、不眠症、傾眠、異常感

	10~20% 未満	1~10%未満	0.5~1% 未満	0.5%未満
その他		血圧上昇、鼻咽頭炎、 KL-6増加	発熱、脱毛、 味覚異常、上 気道の炎症、 浮腫	

13. 過量投与

13.1 症状

- 13.1.1 臨床試験において、1日75mg投与群では1日50mg投与群に比べて臨床検査値異常の発現率が高かった。[7.2 参照]
- 13.1.2 国内及び海外の臨床試験において、1日100mg以上の 用量で汎血球減少症がそれぞれ1例発現し、海外の症例につ いては死亡している。[7.2 参照]

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。

15. その他の注意

15.2 非臨床試験に基づく情報

- 15.2.1 In vitro 試験においてシクロオキシゲナーゼ-2 の阻害作用が認められている。また、マウスの培養線維芽細胞及びラットの炎症性滲出液においてプロスタグランジン E2 の産生抑制が認められている。
- **15.2.2** ラットを用いた受胎能及び着床までの初期胚発生に関する試験において、黄体数、着床数及び生存胎児数の減少が認められている 10 。[2.1、9.5 参照]
- 15.2.3 マウスを用いたがん原性試験において2年間経口投与したところ、70mg/kg以上で悪性リンパ腫の発生率の増加及び雄の700mg/kgで腎細胞腺腫が認められている。しかし、ラットではがん原性は認められず、また本剤及びその代謝物に遺伝毒性は認められていない。
- 15.2.4 モルモットを用いた光毒性試験において単回経口投与したところ、3.75mg/kg以上で光毒性が認められている。

16. 薬物動態

16.1 血中濃度

16.1.1 単回投与

高齢及び非高齢の健康成人男子を対象に 25mg を食後単回経口投与し、投与後 72 時間までの血漿中濃度を検討した際の濃度推移を図1に示す。血漿中濃度は投与後約 4 時間で最高濃度に達し、高齢者では非高齢者に比べてやや高い濃度推移を示した3)。

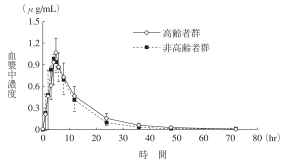


図1 単回投与時の血漿中濃度推移図

(平均±標準偏差、n=7)

16.1.2 反復投与

高齢及び非高齢の健康成人男子を対象に、本剤を反復経口投与(1回25mg、1日2回14日間)した場合、未変化体の血漿中濃度は投与4日目から、代謝物 M1(未変化体の3位アミノ体)、M2(未変化体の3位アセチルアミノ体)は、10日目から定常状態に達した。これらの血漿中濃度は、高齢者では非高齢者に比べやや高く推移した。最終投与後168時間までの血漿中濃度を検討した際の薬物動態パラメータを表1に示す。高齢者における Cmax 及び AUC は非高齢者に比べていずれもやや高値であった3)。

表1 反復投与時の薬物動態パラメータ

21- 313031 0 0 1311/323131 3 1					
	被験者	C_{max} (μ g/mL)	t _{max} (hr)	$\begin{array}{c} AUC_{0-12} \\ (\mu g \cdot hr/mL) \end{array}$	t _{1/2} (hr)
未変	非高齢者	1.60 ± 0.34	3.3 ± 1.0	12.2±2.8	73.3 ± 15.6
化体	高齢者	1.72 ± 0.46	3.9 ± 0.7	14.3±3.8	61.8±17.9
3.//1	非高齢者	0.537 ± 0.185	3.3 ± 1.5	5.58 ± 1.76	43.5 ± 13.1
M1	高齢者	0.637 ± 0.181	0.6 ± 1.5	6.52 ± 1.82	43.4±10.6
M2	非高齢者	2.97 ± 1.10	3.3 ± 1.5	33.0 ± 12.5	52.8 ± 11.5
IVIZ	高齢者	3.43 ± 1.50	0.6 ± 1.5	37.6±16.8	55.2±12.2

(平均 ± 標準偏差、n=7)

16.3 分布

In vitro 試験におけるヒト血清蛋白結合率は 93.0~93.2%であった(測定方法:遠心限外ろ過法、薬物濃度:0.3~30 μ g /mL) $^{4)}$ 。

16.4 代謝

16.5 排泄

高齢及び非高齢の健康成人男子を対象に、本剤を反復経口投与(1回25mg、1日2回14日間)したときの定常状態における24時間の尿中排泄率は約20%で、主にM3、M4が排泄され、未変化体、活性代謝物であるM1、M2は1%未満であった³)。

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

関節リウマチ患者を対象に、本剤(1回25mg1日1回投与から開始し、4週間後に1回25mg1日2回投与に増量し、24週間投与)とプラセボにて実施した二重盲検比較試験における投与28週後のアメリカリウマチ学会評価基準(ACR20)による改善率を表2に示す。本剤の改善率はプラセボと比較して有意に優れていた(p<0.001)。

表 2 ACR20 による改善率

	本剤投与群	プラセボ投与群
ACR20 改善率 (%)	53.8	17.2
[改善例数/有効性評価例数]	[71/132]	[11/64]

副作用発現率(臨床検査値異常を含む)は、イグラチモド群 49.6%(65/131 例)、プラセボ群 32.4%(22/68 例)であった。主なものは、イグラチモド群では ALT 増加 22 例 (16.8%)、AST 増加 19 例(14.5%)、 γ -GTP 増加 17 例 (13.0%)、Al-P 増加 15 例(11.5%)等であった 6 。

17.1.2 国内長期投与試験

関節リウマチ患者を対象に、本剤を1回25mg1日1回投与から開始し、4週間後に1回25mg1日2回投与に増量し48週間投与したとき、投与52週後のACR20による改善率は41.0%(59/144例)であった。

投与 52 週後の副作用発現率(臨床検査値異常を含む)は、61.6%(237/385 例)であり、主なものは、ALT 増加 71 例 (18.4%)、AST 増加 65 例(16.9%)、 γ -GTP 増加 64 例 (16.6%)、Al-P 増加 52 例(13.5%)等であった 7 。

17.1.3 国内第Ⅲ 相試験 (メトトレキサート (6~8mg/週) との併用試験)

メトトレキサート投与で効果不十分な関節リウマチ患者を対象に、メトトレキサート($6\sim8\mathrm{mg}/\mathrm{ld}$)併用下で、本剤(1 回 $25\mathrm{mg}$ 1 日 1 回投与から開始し、4 週間後に 1 回 $25\mathrm{mg}$ 1 日 2 回投与に増量し、20 週間投与)とプラセボにて実施した二重盲検比較試験における投与 24 週後の ACR20 による改善率を表 3 に示す。本剤の改善率はプラセボと比較して有意に優れていた(p<0.001)。

表3 ACR20 による改善率

	本剤・メトトレキ サート併用群	プラセボ・メトト レキサート併用群
ACR20 改善率 (%) [改善例数/有効性評価例数]	69.5 [114/164]	30.7 [27/88]

投与 24 週後の副作用発現率(臨床検査値異常を含む)は、イグラチモド+メトトレキサート群 51.8%(85/164 例)、プラセボ+メトトレキサート群 33.0%(29/88 例)であった。主なものは、イグラチモド+メトトレキサート群では AST 増加 15 例(9.1%)、血中鉄減少 15 例(9.1%)、リンパ球減少12 例(7.3%)、ALT 増加 9 例(5.5%)等であった。

18. 薬効薬理

18.1 作用機序

イグラチモドは主として、B 細胞による免疫グロブリン (IgG、IgM) の産生及び単球/マクロファージや滑膜細胞による炎症性サイトカイン (TNF α 、IL-1 β 、IL-6、IL-8、MCP-1) の産生を抑制することにより、抗リウマチ作用を示す。これらの作用は、免疫グロブリンや炎症性サイトカインの mRNA 発現低下を伴っており、転写因子 Nuclear Factor κ B (NF κ B) の活性化抑制を介した作用であることが示唆されている。

18.2 関節炎モデルに対する作用

慢性関節炎モデルであるラットのアジュバント関節炎に対して、予防及び治療投与で関節腫脹を軽減し、骨病変の進展を抑制した。また、マウスのコラーゲン誘発関節炎に対して、用量に応じた関節炎腫脹の進展抑制作用を示し、更に、自然発症型関節炎モデルであるMRL/lprマウスにおいて、後肢関節にみられる滑膜や骨・軟骨病変を組織学的に改善した8).9)。

18.3 細胞性免疫関与の炎症モデルに対する作用

ラットの自己免疫性脳脊髄炎モデルにおいて麻痺症状の発現を抑制し、マウスの遅延型足蹠浮腫反応も抑制した^{10),11)}。

18.4 免疫グロブリン産生に対する作用

マウス及びヒトの B 細胞を用いた培養実験において、免疫グロブリン(IgG 及び IgM)産生を抑制した。また、関節リウマチ患者由来滑膜組織を移植した重症複合型免疫不全マウス(SCID マウス)において、血清中に認められるヒトの IgG 量を低下させた。更に、ラットのアジュバント関節炎及びMRL/Ipr マウスの自然発症型関節炎で認められる高ガンマグロブリン血症を改善したS,I2,I3)。

18.5 サイトカイン産生に対する作用

単球系細胞や関節リウマチ患者由来の滑膜細胞を用いた培養実験において、細胞刺激時にみられる炎症性サイトカイン $(TNFa、IL-1\beta,IL-6,IL-8$ 及び MCP-1) の産生を抑制した。また、免疫応答性肝障害モデルであるマウスのコンカナバリン A 誘発肝炎において血清中 TNFa 量を、空気嚢型炎症モデルで滲出液中 MCP-1 量を、コラーゲン関節炎モデルで血清中 IL-6 量を用量に応じて抑制した 14 。

19. 有効成分に関する理化学的知見

一般名:イグラチモド (Iguratimod)

化学名: N-[7-[(Methanesulfonyl)amino] -4-oxo-6-phenoxy-4H-1-benzopyran-3-yl] formamide

pnenoxy-4*H*-1-benzopyran-3 分子式:C₁₇H₁₄N₂O₆S

分子量:374.37

構造式:

性 状:イグラチモドは白色の結晶性の粉末である。

本品はアセトニトリルに溶けにくく、エタノール (99.5)に極めて溶けにくく、水にほとんど溶けない。

本品は吸湿性である。

融 点:238~242℃

22. 包装

100 錠 [10 錠 (PTP) ×10]

23. 主要文献

1) あゆみ製薬(株)社内資料:生殖発生毒性試験

2) あゆみ製薬(株)社内資料:ラット胎児動脈管に及ぼす影響

3) あゆみ製薬(株) 社内資料:高齢者の薬物動態

4) あゆみ製薬(株) 社内資料:蛋白結合

5) あゆみ製薬(株) 社内資料:薬理作用

6) Hara, M. et al.: Mod. Rheumatol. 2007; 17: 1-9 (AYM220704)

7) Hara, M. et al.: Mod. Rheumatol. 2007; 17:10-17 [AYM220705]

8) 浦田紀子 他:薬理と治療 2007;35(6):571-582 [AYM220706]

9) Tanaka, K. et al.: Int. J. Immunother. 1993; 9:69-78 (AYM220707)

10) Aikawa, Y. et al. : J. Neuroimmunol. 1998; 89: 35-42 [AYM220708]

11) あゆみ製薬 (株) 社内資料:マウス遅延型足蹠浮腫反応に 対する抑制効果

12) 山本哲也 他:薬理と治療 2007;35 (6):561-569 [AYM220709]

13) Tanaka, K. et al.: Rheumatology 2003: 42 (11): 1365-1371 [AYM220710]

14) 山本真理 他:薬理と治療 2007;35 (6):551-559 〔AYM220711〕

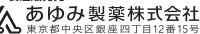
24. 文献請求先及び問い合わせ先

あゆみ製薬株式会社

〒 104-0061 東京都中央区銀座四丁目 12 番 15 号 TEL: 0120-137-413

26. 製造販売業者等

26.1 製造販売元



-4 - 4097D-23FD