

2024年6月作成(第1版)

法:室温保存

注) 注意 - 医師等の処方箋により

有効期間:3年

使用すること

パーキンソン病治療薬・レビー小体型認知症に伴うパーキンソニズム治療薬 (レボドパ賦活剤)

劇薬、処方箋医薬品^{注)} ジニサミドロ腔内崩壊錠

よサミドOD錠25mgTRE「KO」

Zonisamide OD Tablets 25mgTRE "KO"

パーキンソン病治療薬(レボドパ賦活剤) 劇薬、処方箋医薬品^{注)} ゾニサミドロ腔内崩壊錠

サミドOD錠50mgTRE「KO」

Zonisamide OD Tablets 50mgTRE "KO"

日本標準商品分類番号 871169

	OD 錠 25mg	OD 錠 50mg
承認番号	30600AMX00047000	30600AMX00048000
販売開始	2024年6月	2024年6月

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]
- 2.2 本剤の成分に対して過敏症の既往歴のある患者

3. 組成・性状

3.1 組成

販売名	ゾニサミド OD 錠 25mgTRE「KO」	ゾニサミド OD 錠 50mgTRE「KO」
有効成分	1 錠中 日局ゾニサミド 25mg	1 錠中 日局ゾニサミド 50mg
添加剤	セルロース、エチルセ ルロース、クロスポビド ン、アスパルテーム、 スクラロース、ステアリ	D-マンニトール、結晶セルロース、エチルセルロース、クロスポビドン、アスパルテーム、スクラロース、ステアリン酸マグネシウム、ℓ-メントール、黄色三二酸化鉄

3.2 製剤の性状

販売名	ゾニサミド OD 錠 25mgTRE「KO」	ゾニサミド OD 錠 50mgTRE「KO」	
色・剤形	白色の錠剤	淡黄白色の 割線入り錠剤	
外形	() () () () () () () () () () () () () (OD 50 (1)=#\$x. OD 50	
直径(mm)	約7	約9	
厚さ(mm)	約 2.7	約 3.8	
質量 (mg)	約 120	約 240	

4. 効能又は効果

〈OD 錠 25mg〉

○パーキンソン病

(レボドパ含有製剤に他の抗パーキンソン病薬を使用し ても十分に効果が得られなかった場合)

○レビー小体型認知症に伴うパーキンソニズム (レボドパ含有製剤を使用してもパーキンソニズムが残 存する場合)

〈OD 錠 50mg〉

パーキンソン病

(レボドパ含有製剤に他の抗パーキンソン病薬を使用し ても十分に効果が得られなかった場合)

6. 用法及び用量

〈OD 錠 25mg〉

本剤は、レボドパ含有製剤と併用する。

パーキンソン病

通常、成人にゾニサミドとして、1 日 1 回 25mg を経口 投与する。なお、パーキンソン病における症状の日内変 動 (wearing-off 現象) の改善には、1日1回 50mg を 経口投与する。

レビー小体型認知症に伴うパーキンソニズム

通常、成人にゾニサミドとして、1日1回25mgを経口 投与する。

〈OD 錠 50mg〉

パーキンソン病

本剤は、レボドパ含有製剤と併用する。

通常、成人にゾニサミドとして、1日1回25mgを経口 投与する。なお、パーキンソン病における症状の日内変 動(wearing-off 現象)の改善には、1 日 1 回 50mg を 経口投与する。

7. 用法及び用量に関連する注意

〈パーキンソン病〉

本剤の1日50mg 投与において、1日25mg 投与時を 上回る on 時の運動機能の改善効果は確認されていない。 [17.1.1、17.1.2 参照]

8. 重要な基本的注意

- 8.1 連用中は定期的に肝・腎機能、血液検査を行うこと が望ましい。[11.1.4 参照]
- 8.2 眠気、注意力・集中力・反射運動能力等の低下が起 こることがあるので、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。
- 8.3 発汗減少があらわれることがあり、特に夏季に体温 が上昇することがあるので、本剤投与中は体温上昇に留 意し、このような場合には高温環境下をできるだけ避け、 適切な処置を行うこと。[11.1.10 参照]
- 8.4 本剤投与中又は投与中止後に、自殺企図があらわれ ることがあるので、患者の状態及び病態の変化を注意深 く観察すること。[11.2、15.1.3、15.1.4 参照]

9. 特定の背景を有する患者に関する注意

9.3 肝機能障害患者

9.3.1 重篤な肝機能障害又はその既往歴のある患者 血中濃度が上昇するおそれがある。

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。妊娠中にゾニサミド製剤を投与された患者が心室 中隔欠損、心房中隔欠損等を有する児を出産したとの報 告があり、動物実験(マウス、ラット、イヌ、サル)で 流産、催奇形作用(口蓋裂、心室中隔欠損等)が報告さ れている。また、妊娠中にゾニサミド製剤を投与された 患者の児に呼吸障害があらわれたとの報告がある。[2.1

参照]

9.6 授乳婦

授乳しないことが望ましい。ヒト母乳中への移行が報告 されている。

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、主として薬物代謝酵素 CYP3A で代謝される。 [16.4.2 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
抗てんかん剤 フェニトイン カルバマゼピン フェノバルビタール バルプロ酸 等	本剤と抗てんかん剤 の併用時、これらの 薬剤を減量又は中止 した場合に、本剤の 血中濃度が上昇する ことがある。	フェニトイン、カルバ マゼピン、フェノバル ビタールでは CYP が 誘導され、本剤の血 中濃度が低下すること が示唆されている。
フェニトイン	眼振、構音障害、運動失調等のフェニトインの中毒症状があらわれることがあるので、できるだけ血中濃度を測定し、減量するなど適切な処置を行うこと。	血中濃度が上昇するこ
三環系抗うつ剤 アミトリプチリン等 四環系抗うつ剤 マプロチリン等	MAO-B 阻害作用を有するセレギリンにおいて、三環系抗うつ剤との併用により、高血圧、失神、不全収縮、発汗、てんかん、動作・精神障害の変化及び筋強剛といった副作用があらわれ、更に死亡例も報告されている。	と考えられる。
レセルピン誘導体 レセルピン等 フェノチアジン系薬剤 クロルプロマジン等 ブチロフェノン系薬剤 ハロペリドール等 スルピリド メトクロプラミド	本剤の作用が減弱される可能性がある。	脳内ドパミンを減少させる。 脳内ドパミン受容体を 遮断する。

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)

本剤投与中又は投与中止後に悪性症候群があらわれることがある。発熱、意識障害、無動無言、高度の筋硬直、不随意運動、嚥下困難、頻脈、血圧の変動、発汗、血清 CK の上昇等があらわれた場合には、体冷却、水分補給等の全身管理、及び再投与後に漸減するなど適切な処置を行うこと。なお、本症発症時には、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。

11.1.2 中毒性表皮壊死融解症 (Toxic Epidermal

Necrolysis: TEN)、皮膚粘膜眼症候群 (Stevens-Johnson 症候群)、紅皮症 (剥脱性皮膚炎) (いずれも 頻度不明)

発熱、紅斑、水疱・びらん、そう痒感、咽頭痛、眼充血、 口内炎等の異常が認められた場合には、投与を中止し、 副腎皮質ホルモン剤の投与等の適切な処置を行うこと。

11.1.3 過敏症症候群 (頻度不明)

初期症状として発疹、発熱がみられ、さらにリンパ節腫脹、肝機能障害等の臓器障害、白血球増加、好酸球増多、異型リンパ球出現等を伴う遅発性の重篤な過敏症状があらわれることがある。なお、ヒトヘルペスウイルス6(HHV-6)等のウイルスの再活性化を伴うことが多く、発疹、発熱、肝機能障害等の症状が再燃あるいは遷延化することがあるので注意すること。

11.1.4 再生不良性貧血、無顆粒球症、赤芽球癆(いずれも頻度不明)**、血小板減少**(1% 未満) [8.1 参照]

11.1.5 急性腎障害(頻度不明)

11.1.6 間質性肺炎(頻度不明)

発熱、咳嗽、呼吸困難、胸部 X 線異常、好酸球増多等を伴う間質性肺炎があらわれることがあるので、このような症状があらわれた場合には、投与を中止し、副腎皮質ホルモン剤の投与等の適切な処置を行うこと。

11.1.7 肝機能障害、黄疸(いずれも頻度不明)

AST、ALT、γ-GTP の上昇等を伴う重篤な肝機能障害、 黄疸があらわれることがある。

11.1.8 横紋筋融解症(1%未満)

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。

11.1.9 腎・尿路結石(1%未満)

腎疝痛、排尿痛、血尿、結晶尿、頻尿、残尿感、乏尿等 があらわれた場合には、投与を中止するなど適切な処置 を行うこと。

11.1.10 発汗減少に伴う熱中症 (頻度不明)

発汗減少があらわれ、体温が上昇し、熱中症をきたすことがある。発汗減少、体温上昇、顔面潮紅、意識障害等がみられた場合には、投与を中止し、体冷却等の適切な処置を行うこと。[8.3 参照]

11.1.11 幻覚 (1%以上)、**妄想、錯乱、せん妄** (いずれも 1%未満) **等の精神症状**

11.2 その他の副作用

	1%以上	1% 未満	頻度不明
過敏症		発疹、湿疹、そう痒感	
精神神経系	眠気 (6.7%)、ジスキ ネジア、気力低下、 抑うつ、めまい・ふら つき、睡眠障害、頭痛・ 頭重、幻視・幻聴	精神活動緩慢化、不安・不穏、精神症状の悪化、感覚異常、無気力・自発性低動異常感、激認知症の悪化、意識消失、異常な夢、自殺企図 ^{注)、ジストニア、しびれ感、認知障害}	運動失調
循環器		血圧低下、動悸、起 立性低血圧、血圧上 昇、上室性期外収縮、 心室性期外収縮	

	1%以上	1% 未満	頻度不明
消化器	食欲不振(5.2%)、 悪心、口渴、胃不快感、 便秘	嘔吐、下痢、味覚異常、 胸やけ、腹部膨満感、 流涎、胃炎、嚥下障害、 胃痛、歯周炎、腹部 不快感、胃潰瘍、口 内炎、歯肉炎	
血液		白血球減少、赤血球減少、ヘモグロビン減少、白血球増加、ヘマトクリット減少、貧血、顆粒球減少、血小板減少、好酸球増多	
肝臓	ALT、ALP、AST、 LDH 上昇	γ-GTP 上昇、肝機能 異常	
腎・泌尿器	BUN 上昇	排尿障害、頻尿、ク レアチニン上昇、尿 失禁、尿中蛋白陽性、 膀胱炎	
その他	体重減少、CK 上昇、 立ちくらみ、浮腫、倦 怠感	脱力感、転倒、発熱、 血中カリウム減少、トリグリセリド上昇、腰痛、視覚障害、四支炎、筋肉痛、血中昇、成素、血糖上腺癌、前立腺癌、所有、血性、原质、原体、原体、原体、原体、原体、原体、原体、原体、原体、原体、原体、原体、原体、	発汗減少

注)[8.4、15.1.3、15.1.4 参照]

13. 過量投与

13.1 症状

昏睡状態、ミオクローヌス、眼振等の症状があらわれる。

13.2 処置

特異的な解毒剤は知られていない。

14. 適用上の注意

14.1 薬剤交付時の注意

- **14.1.1** 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。
- **14.1.2** 本剤は舌の上にのせて唾液を浸潤させると崩壊 するため、水なしで服用可能である。また、水で服用す ることもできる。

15. その他の注意

15.1 臨床使用に基づく情報

- **15.1.1** 本剤による治療中、原因不明の突然死が報告されている。
- **15.1.2** 血清免疫グロブリン (IgA、IgG 等) の異常があらわれることがある。
- 15.1.3 パーキンソン病患者を対象とした国内臨床試験において、トレリーフ錠を投与された患者での自殺又は自殺関連行為の副作用発現割合は0.24%(2/842例)であった。また、パーキンソニズムを伴うレビー小体型認知症患者を対象とした国内臨床試験では、自殺又は自

殺関連行為の副作用は発現していない。[8.4、11.2、 15.1.4 参照]

15.1.4 海外で実施されたゾニサミド製剤(承認外効能・効果、用法・用量)を含む複数の抗てんかん薬における、てんかん、精神疾患等を対象とした 199 のプラセボ対照臨床試験の検討結果において、自殺念慮及び自殺企図の発現のリスクが、抗てんかん薬の服用群でプラセボ群と比較して約 2 倍高く(抗てんかん薬服用群:0.43%、プラセボ群と比べ1,000人あたり1.9人多いと計算された(95% 信頼区間:0.6~3.9)。また、てんかん患者のサブグループでは、プラセボ群と比べ1,000人あたり2.4人多いと計算されている。なお、海外臨床試験におけるゾニサミド製剤の自殺念慮及び自殺企図の発現率は0.45%であり、プラセボ群では0.23%であった。[8.4、11.2、15.1.3 参照]

16. 薬物動態

16.1 血中濃度

16.1.1 単回投与

水で服用の結果(健康成人 23 例、ゾニサミドとして 25mg を 1 回投与) $^{1)}$

剤形	T _{max} ^{a)} (hr)	1 _{max} C _{max}		AUC _{0.96} b) (µg·hr/mL)	
ゾニサミド OD 錠 25mg	8.0 (1.0-12.0)	0.100 ± 0.015	96.6 ± 32.5	7.16 ± 0.93	
ゾニサミド錠 25mg	4.0 (1.0-24.0)	0.099 ± 0.015	99.1 ± 24.2	7.00 ± 0.87	

a) 中央値(最小値-最大値)、b) 平均値±標準偏差

水なしで服用の結果(健康成人 23 例、ゾニサミドとして 25 mg を 1 回投与) $^{1)}$

剤形	T _{max} ^{a)} (hr)	$C_{max}^{ b)} \ (\mu g/mL)$	t _{1/2} ^{b)} (hr)	AUC ₀₋₉₆ ^{b)} (μg·hr/mL)
ゾニサミド OD 錠 25mg	6.0 (1.0-12.0)	0.101 ± 0.027	119.1 ± 39.2	6.83 ± 1.54
ゾニサミド錠 25mg	4.0 (1.0-12.0)	0.100 ± 0.023	102.4 ± 36.4	6.77 ± 1.50

a) 中央値(最小値-最大値)、b) 平均値±標準偏差

16.1.2 反復投与

〈パーキンソン病〉

1日1回 25mg 又は 50mg を 4 週間経口投与したときの定常状態でのトラフ濃度は、それぞれ $1.14\pm0.48\mu g/mL$ (108 例の平均値±標準偏差)、 $2.57\pm0.86\mu g/mL$ (105 例の平均値±標準偏差)であった $^{2)}$ 。(ゾニサミド錠のデータ)

〈レビー小体型認知症に伴うパーキンソニズム〉

1日1回 25mg 又は 50mg^{注)}を 4 週間経口投与したときの定常状態でのトラフ濃度は、それぞれ $1.43\pm0.34\mu g/mL$ (39 例の平均値±標準偏差)、 $3.43\pm1.34\mu g/mL$ (37 例の平均値±標準偏差)であった 3)。(ゾニサミド錠のデータ)

16.1.3 生物学的同等性

健康成人にゾニサミド OD 錠 25mg とゾニサミド錠 25mg を、クロスオーバー法によりそれぞれ 1 錠(ゾニサミドとして 25mg)、水あり (23 例)及び水なし (23 例)で 1 回経口投与して血漿中ゾニサミド濃度を測定し、得られた薬物動態パラメータ (AUC、 C_{max}) 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) ~

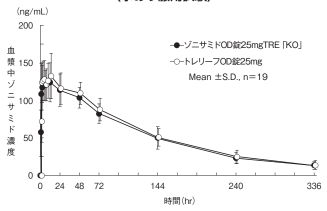
 $\log (1.25)$ の範囲内であり、両剤の生物学的同等性が確認された $^{1)}$ 。

16.1.4 生物学的同等性

〈ゾニサミド OD 錠 25mgTRE「KO」〉

ゾニサミド OD 錠 25 mg TRE 「KO」とトレリーフ OD 錠 25 mg を、2 剤 2 期のクロスオーバー法によりそれぞれ 1 錠(ゾニサミドとして 25 mg)健康成人男子に絶食時単回経口投与して LC-MS/MS 法に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_t、 C_{max})について統計解析を行った結果、対数値の平均値の差の 90% 信頼区間が $\log (0.80) \sim \log (1.25)$ の範囲内であり、かつ対数値の平均値の差が $\log (0.90) \sim \log (1.11)$ の範囲内であることから、両剤の生物学的同等性が確認された 4 。

〈水あり服用試験〉



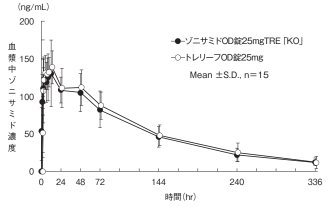
OD 錠 25mg 経口投与後の平均血漿中濃度推移 (水あり服用)

薬物動態パラメータ(水あり服用)

		判定パラス	メータ	参考パ	ラメータ	
		AUC _t (ng·hr/mL)	C _{max} (ng/mL)	T _{max} (hr)	t _{1/2} (hr)	
水あり	ゾニサミド OD 錠 25mgTRE「KO」	17759 ± 3135	140 ± 24	8.4 ± 7.3	98.3 ± 21.8	
り服用	トレリーフ OD 錠 25mg	18560 ± 3124	149 ± 25	10.5 ± 7.8	99.0 ± 16.3	

(Mean \pm S.D., n=19)

〈水なし服用試験〉



OD 錠 25mg 経口投与後の平均血漿中濃度推移(水なし服用)

薬物動態パラメータ(水なし服用)

		判定パラス	メータ	参考パラメータ		
		AUC _t (ng·hr/mL)	C _{max} (ng/mL)	T _{max} (hr)	t _{1/2} (hr)	
水なり	ゾニサミド OD 錠 25mgTRE「KO」	17214 ± 4600	141 ± 36	6.5 ± 5.1	96.4 ± 15.6	
服用	トレリーフ OD 錠 25mg	18401 ± 4562	150 ± 21	8.1 ± 5.0	95.7 ± 26.1	

(Mean \pm S.D., n=15)

血漿中濃度並びに AUC_t 、 C_{max} 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 12 例において、空腹時及び食後に 25mg 単回 投与したときの薬物動態パラメータを比較した結果、バ イオアベイラビリティに対する食事の影響はほとんど認 められなかった ⁵⁾。(ゾニサミド錠のデータ)

16.3 分布

16.3.1 血清蛋白結合率

48.6% (in vitro、ヒト血清、限外ろ過法) ⁶⁾

16.4 代謝

16.4.1 主な代謝産物及び代謝経路

主として肝臓で代謝され、イソキサゾール環開裂体を生成した後、グルクロン酸抱合等を受ける⁷⁾。

16.4.2 代謝酵素

主として CYP3A⁸⁾ [10. 参照]

16.5 排泄

16.5.1 排泄経路

主として尿中7)

16.5.2 排泄率

経口投与後 2 週間における尿中排泄率は、未変化体として $28.9 \sim 47.8\%$ 、主代謝物(イソキサゾール環開裂体のグルクロン酸抱合体)として $12.4 \sim 18.7\%$ であった。これらは投与量の $47.6 \sim 60.2\%$ であった $^{7)}$ (健康成人、200 mg 1 回、200 mg/日又は 400 mg/日^{注)} 2 日間投与)。

16.6 特定の背景を有する患者

16.6.1 腎機能障害患者

(300mg 1 回^{注)}経口投与)(外国人データ)⁹⁾

~					
クレアチニンクリアランス (mL/min)	T _{max} (hr)	$C_{max} \ (\mu g/mL)$	t _{1/2} (hr)	$\begin{array}{c} CL_r^{\ a)} \\ (\text{mL/min}) \end{array}$	Ae ^{b)} (%)
> 60	3.3	3.64	58	3.42	16.8
$20 \sim 60$	4.3	3.73	58	2.50	11.9
< 20	2.9	4.08	63	2.23	13.3

- a) 腎クリアランス
- b) 尿中排泄率(投与後8日間までに尿中に排泄された ゾニサミドの用量に対する百分率)

腎クリアランス及び尿中排泄率で正常腎機能患者との間 に差が認められた。

16.8 その他

〈ゾニサミド OD 錠 50mgTRE「KO」〉

ゾニサミド OD 錠 50 mg TRE 「KO」は、「含量が異なる経口固形製剤の生物学的同等性試験ガイドライン(令和 2 年 3 月 19 日付、薬生薬審発 0319 第 1 号)」に基づき、ゾニサミド OD 錠 25 mg TRE 「KO」を標準製剤としたとき、溶出挙動が等しく、生物学的に同等とみなされた 100。

注)本剤のパーキンソン病に対する承認用量は1日25~50mg、レビー小体型認知症に伴うパーキンソニズムに対する承認用量は1日25mgである。

17. 臨床成績

17.1 有効性及び安全性に関する試験

ゾニサミド錠の国内臨床試験成績は以下のとおりであった。 〈パーキンソン病〉

17.1.1 国内後期第Ⅱ相/第Ⅲ相試験

レボドパ製剤による治療で十分な効果が得られていないパーキンソン病患者 347 例を対象に、プラセボを対照とした二重盲検比較試験を実施した結果、25mg 投与群ではプラセボ投与群に比べ主要評価項目とした UPDRS (Unified Parkinson's Disease Rating Scale) Part III合計スコア(運動能力検査)が改善し、有効性が認められた 111、122。 [7. 参照]

UPDRS Part Ⅲ合計スコア及び変化量(最終評価時ーベースライン)

		o* 7	最終	変化	比量	
投与群	症例数	ベースライン	評価時	調整 平均値 ^{a)}	標準 誤差 ^{a)}	検定 ^{b)}
プラセボ群	81	22.9	21.0	-2.0	0.8	-
25mg 群	76	26.5	19.8	-6.3	0.8	p<0.001
50mg 群	82	22.5	16.8	-5.8	0.8	p=0.003

投与期間:12週間

- a) ベースライン値を共変量とした共分散分析モデルより算出。
- b) Dunnett 検定(vs プラセボ群)

ゾニサミドの副作用発現頻度は 25mg 群で 40.5%(32/79例)、50mg 群で 49.4%(42/85例) であり、主な副作用(発現頻度が 5%以上) は 25mg 群で体重減少(5.1%)、50mg 群で傾眠(12.9%)、食欲減退(7.1%)、血中クレアチンホスホキナーゼ増加(7.1%)、気力低下(5.9%)であった。

17.1.2 国内第Ⅲ相試験(運動機能スコアによる評価)

レボドパ製剤による治療で十分な効果が得られていないパーキンソン病患者(UPDRS Part III合計スコア 10 点以上)196 例を対象に、プラセボを対照とした二重盲検比較試験を実施した結果、25mg 投与群ではプラセボ投与群に比べ主要評価項目とした UPDRS Part III合計スコア(運動能力検査)が改善し、有効性が認められた 13、14。「7. 参照〕

UPDRS Part Ⅲ合計スコア及び変化量(最終評価時ーベースライン)

•							
			ベース	最終	変化量		
	投与群	症例数	ライン	評価時	調整 平均値 ^{a)}	標準 誤差 a)	検定 ^{b)}
	プラセボ群	63	21.5	18.7	-2.9	0.9	_
	25mg 群	61	21.4	15.6	-5.9	0.9	p=0.029
	50mg 群	60	23.0 ^{c)}	17.6	-5.5	0.9	p=0.073

投与期間:12週間

- a) ベースライン値を共変量とした共分散分析モデルより算出。
- b) Dunnett 検定 (vs プラセボ群)
- c) 61 例の平均値

ゾニサミドの副作用発現頻度は 25mg 群で 30.2%(19/63

例)、50mg 群で 34.9%(22/63 例)であり、主な副作用(発現頻度が 3% 以上)は 25mg 群でジスキネジー、傾眠、幻覚、食欲減退(各 3.2%)、50mg 群で傾眠、悪心(各 4.8%)、不眠症、ジスキネジー、無力症、幻覚(各 3.2%)であった。

17.1.3 国内第Ⅲ相試験 (off 時間による評価)

レボドパ製剤による治療で十分な効果が得られていない、wearing-off 現象を発現したパーキンソン病患者(off 時間が1日2時間以上発現)389例を対象に、プラセボを対照とした二重盲検比較試験を実施した結果、50mg投与群ではプラセボ投与群に比べ主要評価項目としたoff 時間が短縮し、有効性が認められた^{15)、16)}。

off 時間 (時間 / 日) 及び変化量 (最終評価時 – ベースライン)

投与群		ベーフ	最終	変化量		
	症例数	ベースライン	評価時	調整 平均値 ^{a)}	標準 誤差 a)	検定 ^{b)}
プラセボ群	129	6.303	6.300	-0.011	0.173	_
25mg 群	125	6.435	5.991	-0.436	0.176	p=0.086
50mg 群	121	6.377	5.657	-0.719	0.179	p=0.005

投与期間:12週間

- a) ベースライン値を共変量とした共分散分析モデルより算出。
- b) 閉検定手順 (vs プラセボ群)

〈レビー小体型認知症に伴うパーキンソニズム〉

17.1.4 国内第Ⅲ相試験

レボドパ製剤を12週間以上連続して服用中のパーキンソニズムを伴うレビー小体型認知症患者351例を対象に、プラセボを対照とした二重盲検比較試験を実施した結果、ゾニサミド25mg 投与群はプラセボ投与群に比べ主要評価項目とした UPDRS Part III合計スコア(運動能力検査)が改善し、有効性が認められた^{17)、18)}(本試験では、ゾニサミドの投与群として25mg 投与群、50mg 投与群^{注)}の2群を設定した)。

UPDRS Part Ⅲ合計スコア及び変化量(12 週時 – ベースライン)

	投与群	症例数	ベースライン	最終 評価時	変化量		
					調整 平均値 ^{a)}	標準 誤差 a)	検定 ^{b)}
	プラセボ群	118	30.5	29.2	-1.4	0.6	_
	25mg 群	117	31.9	28.1	-4.1	0.6	p=0.005

投与期間:12週間

- a) ベースライン値を共変量とし、投与群、評価時期と その交互作用、実施医療機関を含む MMRM(Mixed Model for Repeated Measures)法で算出。
- b) Hochberg 法により多重性を調整。

ゾニサミドの副作用発現頻度は 25mg 群で 15.4%(18/117 例) であり、主な副作用(発現頻度が 1% 以上) は傾眠(3.4%)、体重減少(1.7%)、精神症状(1.7%)であった。

注)本剤のレビー小体型認知症に伴うパーキンソニズムに対する承認用量は1日25mgである。

18. 薬効薬理

18.1 作用機序

作用機序はまだ完全に解明されてはいないが、6-ヒドロキシドパミン(6-OHDA)により片側黒質線条体のドパミン神経を選択的に破壊したパーキンソン病モデルラット(片側 6-OHDA 処置ラット)を用いた脳微小透析法による実験において、レボドパ(ベンセラジド塩酸塩含有)併用下における破壊側線条体細胞外液中ドパミンレベルに対し有意な上昇作用を示す。

また、ラット及びサル線条体ミトコンドリア・シナプトソーム膜標本中の MAO 活性を阻害し、その阻害作用は比較的 MAO の B 型に選択性を示す $^{19)}$ 。

18.2 レボドパ作用の増強効果

レセルピン処置パーキンソン病モデルラットにおけるレボドパ(ベンセラジド塩酸塩含有)惹起運動亢進に対して増強効果を示す²¹⁾。

18.3 レボドパ作用の延長効果

片側 6-OHDA 処置ラットにおけるレボドパ(ベンセラジド塩酸塩含有)惹起回転運動の持続時間に対して延長効果を示す²²⁾。

18.4 実験的 wearing-off 現象の改善効果

片側 6-OHDA 処置ラットへの高用量塩酸メチルドパ(ベンセラジド塩酸塩含有) 反復投与により惹起した実験的 wearing-off 現象に対して改善効果を示す²³⁾。

19. 有効成分に関する理化学的知見

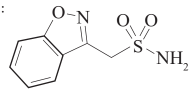
一般的名称:ゾニサミド (Zonisamide)

化 学 名:1,2-Benzisoxazol-3-ylmethanesulfonamide

分 子 式: C₈H₈N₂O₃S 分 子 量: 212.23

性 状:白色~微黄色の結晶又は結晶性の粉末である。 アセトン又はテトラヒドロフランに溶けやすく、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、水に極めて溶けにくい。

化学構造式:



融 点:164 ~ 168℃

20. 取扱い上の注意

アルミピロー開封後は湿気を避けて保存すること。

22. 包装

〈ゾニサミド OD 錠 25mgTRE「KO」〉

30 錠「10 錠 (PTP) × 3]

〈ゾニサミド OD 錠 50mgTRE「KO」〉

30 錠 [10 錠 (PTP) × 3]

23. 主要文献

- 1) 白倉健史ほか: BIO Clinica, 2014: 29 (13): 1308-1311.
- 2) 反復投与① (トレリーフ錠: 2013 年 8 月 20 日承認、 審査報告書)
- 3) 反復投与② (トレリーフ錠、同 OD 錠: 2018 年 7 月 2 日承認、申請資料概要 2.5.3.1)
- 4) 社内資料: ゾニサミド OD 錠 25mgTRE「KO」の生物学的同等性試験
- 5) 食事の影響 (トレリーフ錠: 2009年1月21日承認、 申請資料概要 2.7.1.2)
- 6) Matsumoto K.,et al.: Arzneim-Forsch./Drug Res. 1983;33:961-968.
- 7) Ito T.,et al.: Arzneim-Forsch./Drug Res.1982;32:1581-1586.
- 8) Nakasa H., et al.: Mol. Pharmacol. 1993; 44: 216-221.
- 9) ゾニサミドの腎機能障害患者における薬物動態 (トレリーフ錠:2009 年 1 月 21 日承認、申請資料概要 2.7.2.2)
- 10) 社内資料: ゾニサミド OD 錠 50mgTRE「KO」とゾニサミド OD 錠 25mgTRE「KO」との生物学的同等性試験-溶出試験-
- 11) 国内後期第 II 相 / 第 III 相試験① (トレリーフ錠: 2009 年 1 月 21 日承認、申請資料概要 2.7.6)
- 12) 国内後期第 II 相 / 第 III 相試験② (トレリーフ錠: 2009 年 1 月 21 日承認、申請資料概要 2.7.3.2)
- 13) Murata M., et al.: Neurol. Clin. Neurosci. 2016;4:10-15.
- 14) 国内第Ⅲ相試験 (運動機能スコアによる評価) (トレリーフ錠:2009年1月21日承認、申請資料概要2.7.6)
- 15) Murata M., et al.: Mov.Disord.2015;30:1343-1350.
- 16) 国内第Ⅲ相試験 (off 時間による評価) (トレリーフ錠: 2013 年 8 月 20 日承認、審査報告書)
- 17) レビー小体型認知症患者対象臨床試験(第3相試験) (トレリーフ錠、同OD錠:2018年7月2日承認、 申請資料概要2.7.6.2)
- 18) UPDRS Part Ⅲ合計スコア及び変化量(トレリーフ錠、同OD錠:2018年7月2日承認、申請資料概要2.7.3.3)
- 19) 脳内ドパミンレベル増加作用及び MAO 阻害作用 (トレリーフ錠: 2009 年 1 月 21 日承認、申請資料概要 2.6.2.2)
- 20) チャネル阻害作用 (トレリーフ錠、同 OD 錠: 2018 年7月2日承認、申請資料概要 2.6.2.2)
- 21) レボドパ作用の増強効果(トレリーフ錠: 2009 年 1 月 21 日承認、申請資料概要 2.6.2.2)
- 22) レボドパ作用の延長効果 (トレリーフ錠: 2009 年 1 月 21 日承認、申請資料概要 2.6.2.2)
- 23) 実験的 wearing-off 現象の改善効果(トレリーフ錠: 2009 年 1 月 21 日承認、申請資料概要 2.6.2.2)

24. 文献請求先及び問い合わせ先

寿製薬株式会社 くすり相談窓口

〒 389-0697 長野県埴科郡坂城町大字上五明字東川原 198 TEL: 0120-996-156 FAX: 0268-82-2215

26. 製造販売業者等

26.1 製造販売元

寿 製 薬 株 式 会 社

長野県埴科郡坂城町大字上五明字東川原198