

経口血小板増加薬/トロンボポエチン受容体作動薬

エルトロンボパグ オラミン錠

劇薬
処方箋医薬品^(注)

エルトロンボパグ[®]錠12.5mg「サワイ」

エルトロンボパグ[®]錠25mg「サワイ」

ELTROMBOPAG Tablets [SAWAI]

(注)注意—医師等の処方箋により使用すること

	錠12.5mg	錠25mg
承認番号	30800AMX00039000	30800AMX00040000
販売開始	2026年6月	2026年6月

2. 禁忌(次の患者には投与しないこと)


本剤の成分に対し過敏症の既往歴のある患者

3. 組成・性状

3.1 組成

品名	エルトロンボパグ錠12.5mg 「サワイ」	エルトロンボパグ錠25mg 「サワイ」
有効成分 [1錠中]	エルトロンボパグ オラミン (エルトロンボパグとして)	
	15.95mg (12.5mg)	31.9mg (25mg)
添加剤	カルナウバロウ、結晶セルロース、酸化チタン、ステアリン酸、ステアリン酸Mg、デンプングリコール酸Na、乳糖、ヒプロメロース、ポビドン、ポリソルベート80、マクロゴール400、D-マンニトール	

3.2 製剤の性状

品名	エルトロンボパグ錠12.5mg 「サワイ」	エルトロンボパグ錠25mg 「サワイ」
外形		
剤形	フィルムコーティング錠	
性状	白色	
直径(mm)	8.0	10.4
厚さ(mm)	3.6	4.2
重量(mg)	約184	約364
本体表示	エルトロンボパグ 12.5 サワイ	エルトロンボパグ 25 サワイ

4. 効能又は効果

慢性特発性血小板減少性紫斑病

5. 効能又は効果に関連する注意

- 他の治療にて十分な効果が得られない場合、又は忍容性に問題があると考えられる場合に使用すること。
- 血小板数、臨床症状からみて出血リスクが高いと考えられる場合に使用すること。
- 診療ガイドライン等の最新の情報を参考に、本剤の投与が適切と判断される患者に使用すること。

6. 用法及び用量

通常、成人及び1歳以上の小児には、エルトロンボパグとして初回投与量12.5mgを1日1回、食事の前後2時間を避けて空腹時に経口投与する。なお、血小板数、症状に応じて適宜増減する。また、1日最大投与量は50mgとする。

7. 用法及び用量に関連する注意

- 本剤は食事とともに服用すると血中濃度が低下することがあるので、食事の前後2時間を避けて空腹時に服用すること。[16.2.1参照]
- 制酸剤、乳製品、多価陽イオン(鉄、カルシウム、アルミニウム、マグネシウム、セレン、亜鉛等)含有製剤等とともに服用すると本剤の血中濃度が低下するので、本剤服用の前4時間及び後2時間はこれらの摂取を避けること。[10.2、16.2.1、16.7.1参照]
- 本剤の投与中は、血液検査及び肝機能検査を定期的に行い、本剤の用量は下記7.3.1-7.3.7を参照の上、調節すること。

と。本剤の投与開始時及び用量調節時には血小板数及び末梢血塗抹標本検査を含む全血球計算を、血小板数が安定する(血小板数50,000/ μ L以上が少なくとも4週間)までは毎週、安定した後は毎月検査することが望ましい。

- 7.3.1 本剤は治療上必要最小限の用量で使用する。
- 7.3.2 本剤の効果は、通常1~2週間であらわれるので、効果の確認のためには少なくとも2週間は同一用量を維持すること。ただし、肝障害のある患者では、血小板数が定常状態に達するまでの期間が長くなるため、効果の確認のためには少なくとも3週間は同一用量を維持すること。
- 7.3.3 血小板数50,000/ μ Lを目安とし、血小板数がそれを下回る場合には増量を考慮すること。
- 7.3.4 血小板数が50,000/ μ L~200,000/ μ Lの場合には、出血のリスクを低下できる治療上必要最小限の用量となるよう、適宜減量も考慮すること。
- 7.3.5 血小板数が200,000/ μ L~400,000/ μ Lの場合には本剤を減量すること。
- 7.3.6 血小板数が400,000/ μ Lを超えた場合には本剤を休薬すること。この場合血小板数の測定は週に2回実施することが望ましい。休薬後、血小板数が150,000/ μ Lまで減少した場合には休薬前の投与量よりも原則として一段階用量を減量した上で投与を再開すること。
- 7.3.7 本剤の投与量を調節する場合には、通常、12.5mg/日ずつとする。
- 7.4 本剤を1日50mg、4週間投与しても血小板数が増加せず、臨床的に問題となる出血傾向の改善が認められない場合には、本剤の投与中止を考慮すること。

8. 重要な基本的注意

- 8.1 本剤は、血液疾患の治療に十分な経験を持つ医師のもとで使用すること。
- 8.2 本剤の投与により肝機能障害があらわれることがあるので、本剤の投与開始前及び用量調節時は2週間毎、用量の変更がなければ1ヵ月毎に肝機能検査(AST、ALT、ビリルビン等)を実施すること。[11.1.1参照]
- 8.3 血小板数が正常範囲以下であっても血栓塞栓症が認められているため、血小板数にかかわらず血栓塞栓症の発現に注意すること。また、血小板数が正常範囲を超えると、血栓塞栓症のリスクが増加する可能性があるため、観察を十分にを行い、血小板数が治療の目標とするレベルを超えた場合には、本剤の減量又は休薬を考慮する等注意すること。[11.1.2参照]
- 8.4 本剤の投与中止後2週間以内に血小板数が投与開始前の値まで低下し、出血を生じることがあるので、本剤の投与中止後4週間程度は頻回に血小板数を測定すること。[11.1.3参照]
- 8.5 本剤を含むトロンボポエチン受容体作動薬には、骨髄のレチクリン線維の形成及び線維化を進行させる可能性があるため、本剤の投与開始前には末梢血塗抹標本検査を行い、細胞の形態学的異常を確認すること。また、本剤の投与中は、毎月白血球分画を含む全血球計算を検査し、未熟細胞又は異型細胞が観察された場合には、末梢血塗抹標本検査を行い、形態学的異常(涙滴赤血球、有核赤血球、未熟白血球等)の発現を確認し、血球減少の有無も確認すること。これらの異常が認められた場合には、本剤の投与を中止し、骨髄生検(染色による骨髄線維化

の評価等)の実施を考慮すること。[11.1.4参照]

- 8.6 トロンボポエチン受容体作動薬には、既存の骨髄異形成症候群等の血液悪性腫瘍を進行させる可能性がある。
- 8.7 げっ歯類を用いた毒性試験において、白内障がみられた。また、臨床試験において白内障が報告されているので、白内障に対する眼科的な検査を定期的に行うことが望ましい。

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 アンチトロンビンⅢ欠損、抗リン脂質抗体症候群等の血栓塞栓症の素因のある患者

血栓塞栓症があらわれるおそれがある。

9.2 腎機能障害患者

血小板数の推移に加えて安全性についても慎重に観察すること。腎機能障害患者を対象に有効性及び安全性を指標とした臨床試験は実施していない。[16.6.1参照]

9.3 肝機能障害患者

肝機能障害が悪化するおそれがある。また、血中濃度-時間曲線下面積(AUC)が増加する可能性がある。[16.6.2参照]

9.4 生殖能を有する者

妊娠する可能性のある女性には、本剤投与中及び最終投与後11日間において避妊する必要性及び適切な避妊法について説明すること。[9.5参照]

9.5 妊婦

妊婦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。胎児の血小板への影響は不明である。動物試験(ラット)において母体毒性用量で胚致死、胎児体重の低値及び低頻度の頸肋(変異)の増加が報告されている。[9.4参照]

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。動物試験(ラット)で乳汁中への移行が示唆されている。

9.7 小児等

低出生体重児、新生児、乳児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注意して投与すること。一般に生理機能が低下している。

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
ロスバスタチン [16.7.2参照]	ロスバスタチンの血中濃度が上昇したとの報告がある ¹⁾ 。 ロスバスタチンの減量を考慮し、患者の状態を慎重に観察すること。	本剤がOATP1B1及びBCRPを阻害する可能性がある。
制酸剤 乳製品 多価陽イオン(鉄、カルシウム、アルミニウム、マグネシウム、セレン、亜鉛等)含有製剤等 [7.2、16.2.1、16.7.1参照]	同時に服用すると本剤の吸収が著しく妨げられることがあるので、本剤投与前4時間及び後2時間はこれらの摂取を避けること ^{2)、3)} 。	本剤はこれら多価陽イオンと錯体を形成する。
ロピナビル・リトナビル配合剤 [16.7.3参照]	本剤のAUCが減少したとの報告がある ⁴⁾ 、ロピナビル・リトナビル配合剤と併用する場合には、注意すること。	機序は不明であるが、ロピナビル・リトナビル配合剤が本剤の代謝酵素を誘導する可能性がある。

薬剤名等	臨床症状・措置方法	機序・危険因子
シクロスポリン [16.7.4参照]	本剤のAUC及びCmaxが減少したとの報告がある ⁵⁾ 。また、本剤の血中濃度が高値を示したとの報告がある ^{6)、7)} 。シクロスポリンと併用する場合には、注意すること。	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 肝機能障害

AST(3.3%)、ALT(16.7%)、ALP(5.6%)、ビリルビン(25.6%)の増加等があらわれることがある。[8.2参照]

11.1.2 血栓塞栓症

肺塞栓症(頻度不明)、深部静脈血栓症(頻度不明)、一過性脳虚血発作(1.1%)、心筋梗塞(頻度不明)、虚血性脳卒中(頻度不明)等があらわれることがある。[8.3参照]

11.1.3 出血(頻度不明)

[8.4参照]

11.1.4 骨髄線維化(頻度不明)

[8.5参照]

11.2 その他の副作用

	5%未満	頻度不明
消化器	悪心、腹痛、嘔吐	下痢、口内乾燥
皮膚	発疹、皮膚変色	脱毛症
筋骨格	筋肉痛、四肢痛	背部痛、筋骨格系胸痛、筋骨格痛
感染症	—	咽頭炎、尿路感染
その他	頭痛、疲労、浮動性めまい、血小板数増加、低カリウム血症、白内障	—

12. 臨床検査結果に及ぼす影響

エルトロンボバグは赤～褐色であるため、臨床検査に影響を及ぼす可能性がある。本剤を投与された患者において、血清の変色や総ビリルビン及びクレアチニン検査に影響が認められたとの報告がある。

13. 過量投与

13.1 症状

本剤5,000mgを過量投与した症例では、軽度の発疹、一過性の徐脈、疲労、AST及びALT上昇が報告され、血小板数は929,000/ μ Lまで増加した。

13.2 処置

吸収を抑えるために、カルシウム、アルミニウム、マグネシウム等の多価陽イオンを含有する製剤の経口投与を考慮すること。また、血小板数の検査を頻回に行い、患者の状態を十分に観察すること。

14. 適用上の注意

14.1 薬剤調製時の注意

粉砕を避けること。

14.2 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

本剤はヒト及びチンパンジー以外のトロンボポエチン受容体に対し親和性をもたず、ヒト及びチンパンジー以外の動物に対して薬理活性を示さない。このため毒性試験において、薬理活性に付随する影響は評価されていない。

16. 薬物動態

16.1 血中濃度

16.1.1 単回及び反復投与

日本人健康成人男性を対象に、エルトロンボパグ錠25、50あるいは75mgを空腹時単回及び反復経口投与した時、エルトロンボパグは速やかに吸収され、投与後3~4時間(中央値)で最高血漿中濃度(C_{max})に達した。単回及び反復投与時の曝露量(C_{max}及びAUC)は、投与量の増加に対し、ほぼ線形的に増加した。また、エルトロンボパグは反復投与開始後約7日で定常状態に達すると考えられた。表-1に薬物動態パラメータを示した^{8), 9)}。

表-1 健康成人に単回及び10日間反復経口投与した時の薬物動態パラメータ

投与量 (mg)	例数	C _{max} (μg/mL)	AUC ^{a)} (μg·hr/mL)	t _{max} (hr)	t _{1/2} (hr)	CL/F (L/hr)
単回投与						
25	10	3.56 ± 1.13	55.4 ± 23.2	3.0 (2.0-5.0)	29.6 ± 5.0	0.534 ± 0.256
50	10	6.44 ± 2.14	106.6 ± 32.4	3.0 (1.5-5.0)	31.0 ± 5.9	0.525 ± 0.218
75	10	8.39 ± 2.84	134.9 ± 37.4	3.0 (2.0-6.0)	32.4 ± 7.6	0.604 ± 0.201
反復投与						
25	10	4.83 ± 1.17	58.9 ± 18.4	3.0 (1.5-5.0)	39.7 ± 3.2	0.478 ± 0.196
50	9	10.6 ± 2.38	133.8 ± 33.6	4.0 (2.0-5.0)	51.3 ± 12.2	0.396 ± 0.102
75	10	12.78 ± 2.84	164.2 ± 35.5	4.0 (2.0-5.0)	47.8 ± 11.5	0.476 ± 0.102

算術平均値 ± 標準偏差, t_{max}は中央値(範囲)

a) 単回投与: AUC_{0-∞}, 反復投与: AUC_{0-τ}

日本人慢性特発性血小板減少性紫斑病患者にエルトロンボパグ錠12.5、25あるいは50mgを投与した時の定常状態における薬物動態パラメータを表-2に示した^{10), 11)}。

表-2 日本人慢性特発性血小板減少性紫斑病患者の定常状態における薬物動態パラメータ

投与量 (mg)	例数	C _{max} (μg/mL)	t _{max} (hr)	AUC _{0-τ} (μg·hr/mL)	t _{1/2} ^{b)} (hr)
12.5	8	2.99 ± 1.25	3.19 (2.00-4.17)	41.64 ± 24.36 ^{a)}	19.5 ± 7.16 ^{a)}
25	5	6.78 ± 2.62	4.00 (2.00-4.00)	92.53 ± 41.12	27.0 ± 7.66
50	4	11.88 ± 3.93	2.97 (1.92-4.17)	171.6 ± 75.24	18.2 ± 4.94

算術平均値 ± 標準偏差, t_{max}は中央値(範囲)

a) n=7 b) 24時間までのポイントから算出のため、参考値

なお、日本人及び外国人の成績を用いた母集団薬物動態解析の結果、エルトロンボパグのAUC_{0-τ}は、非東アジア系特発性血小板減少性紫斑病患者(主に白人)と比較して、東アジア系特発性血小板減少性紫斑病患者で約87%高値を示した。また、日本人特発性血小板減少性紫斑病患者のAUC_{0-τ}は、非東アジア系特発性血小板減少性紫斑病患者のAUC_{0-τ}(母集団薬物動態解析推定値)に比べ、約85%高値を示した^{12), 13)}。母集団薬物動態解析の結果、女性特発性血小板減少性紫斑病患者におけるAUC_{0-τ}は、男性に比べて約50%高かった。また、年齢はエルトロンボパグの薬物動態に影響を及ぼさなかった^{12), 13)}。

16.1.2 生物学的同等性試験

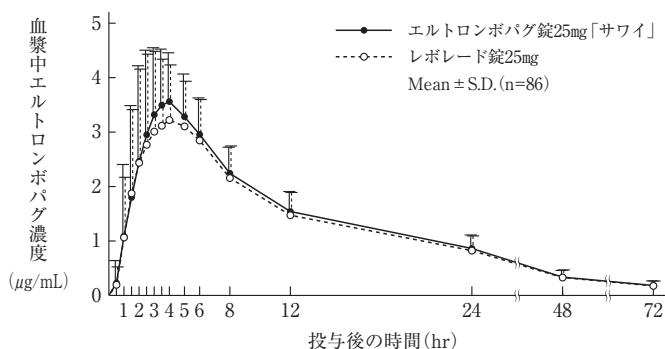
〈エルトロンボパグ錠25mg「サワイ」〉

エルトロンボパグ錠25mg「サワイ」とレボレード錠25mgを健康成人男性にそれぞれ1錠(エルトロンボパグとして25mg)空腹時単回経口投与(クロスオーバー法)し、血漿中エルトロンボパグ濃度を測定した。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¹⁴⁾。

表-3 各製剤1錠投与時の薬物動態パラメータ

	C _{max} (μg/mL)	T _{max} (hr)	T _{1/2} (hr)	AUC _{0-72hr} (μg·hr/mL)
エルトロンボパグ錠25mg「サワイ」	4.00 ± 0.94	3.6 ± 1.2	20.2 ± 2.7	62.9 ± 15.2
レボレード錠25mg	3.74 ± 0.99	3.5 ± 1.3	20.5 ± 3.2	60.1 ± 17.5

(Mean ± S. D., n=86)



血漿中濃度ならびにAUC、C_{max}等のパラメータは、被験者の選択、血液の採取回数・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

健康成人にエルトロンボパグ錠50mgを、乳製品を含む高カロリー、高脂肪の食事(カルシウム427mg含有)とともに単回経口投与した時、空腹時に比べてAUC_{0-∞}は59%、C_{max}は65%低下した。また、エルトロンボパグ錠75mgを高脂肪又は低脂肪のカルシウム含有量の低い(50mg未満)食事とともに投与した時、いずれもエルトロンボパグのAUC_{0-∞}及びC_{max}に影響を与えなかった²⁾(外国人データ)。(参考)

健康成人にエルトロンボパグの経口懸濁液用粉末(以下、PfOS)製剤25mg(国内未承認)を高カルシウム食(カルシウム約448mg)摂取2時間前に単回投与した時のエルトロンボパグのAUC_{0-∞}及びC_{max}は、空腹時投与と比べてそれぞれ20%及び14%低下した。一方、高カルシウム食摂取2時間後にPfOS製剤25mgを単回投与した時、エルトロンボパグのAUC_{0-∞}及びC_{max}は、空腹時投与と比べてそれぞれ47%及び48%低下した³⁾(外国人データ)。^[7.1、7.2、10.2参照]

16.3 分布

エルトロンボパグは*in vitro*試験の結果、2~100μg/mLの濃度範囲で99.9%以上がヒト血漿蛋白質と結合し、主な結合蛋白質はアルブミンであった。

エルトロンボパグはBCRPの基質であったが、P-糖蛋白質(Pgp)及びOATP1B1の基質ではないことが確認された。また、エルトロンボパグは*in vitro*試験でOATP1B1及びBCRPを阻害(IC₅₀値:いずれも約2.7μM)した¹⁵⁾。

16.4 代謝

エルトロンボパグは*in vitro*試験の結果、最大100μMの濃度でCYP1A2、CYP2A6、CYP2C19、CYP2D6、CYP2E1、CYP3A4/5及びCYP4A9/11の活性を阻害しなかったが、CYP2C8(パクリタキセル)及びCYP2C9(ジクロフェナク)の活性を阻害し、IC₅₀値はそれぞれ24.8μM(11μg/mL)及び20.2μM(8.9μg/mL)であった¹⁶⁾。

健康成人男性にエルトロンボパグ75mgを反復経口投与した時、エルトロンボパグはCYP1A2、CYP2C19、CYP2C9及びCYP3A4の活性を阻害及び誘導しなかった¹⁷⁾(外国人データ)。

エルトロンボパグは*in vitro*試験の結果、UGT1A1、UGT1A3、UGT1A4、UGT1A6、UGT1A9、UGT2B7及びUGT2B15の活性を阻害(IC₅₀値:3.0~33μM)した¹⁶⁾。

健康成人男性にエルトロンボパグの¹⁴C-標識体75mgを経口投与した時、酸化体、グルクロン酸抱合体、グルタチオン抱合体又はシステイン抱合体に代謝された(外国人データ)。また、*in vitro*試験の結果、エルトロンボパグの酸化的代謝にはCYP1A2及びCYP2C8が、グルクロン酸抱合にはUGT1A1及びUGT1A3が関与していると考えられた¹⁶⁾。

16.5 排泄

エルトロンボパグの主な排泄経路は糞中であり、エルトロンボパグの¹⁴C-標識体75mgを単回経口投与後168時間までに、平均で投与量の30.7%が尿中に、投与量の58.9%が糞中に排泄された。尿中に未変化体(エルトロンボパグ)は認められず、糞中には投与量の約20%が未変化体として排泄された¹⁸⁾(外国人データ)。

16.6 特定の背景を有する患者

16.6.1 腎機能障害患者

腎機能障害患者にエルトロンボパグ錠50mgを単回経口投与した時のエルトロンボパグのAUC_{0-∞}の幾何平均値は健康成人と比べて軽度の腎機能障害患者(CL_{cr}:50~80mL/min)で32%、中等度の腎機能障害患者(CL_{cr}:30~49mL/min)で36%、重度の腎機能障害患者(CL_{cr}:30mL/min未満)で60%低かった。しかしながら、健康成人及び軽度~重度の腎機能障害患者のAUC_{0-∞}の範囲(最小値~最大値)は、順に32.65~99.32、22.54~83.51、21.10~109.95、3.44~117.54μg·hr/mLとばらつきが大きかった^{19), 20)}(外国人データ)。^[9.2参照]

16.6.2 肝機能障害患者

肝機能障害患者にエルトロンボパグ錠50mgを単回経口投与した時のエルトロンボパグのAUC_{0-∞}の幾何平均値は健康成人と比べて軽度の肝機能障害患者(Child-Pughスコア:5~6)で41%、中等度の肝機能障害患者(Child-Pughスコア:7~9)で93%、重度の肝機能障害患者(Child-Pughスコア:10以上)で80%高かった。しかしながら、健康成人及び軽度~重度の肝機能障害患者のAUC_{0-∞}の範囲(最小値~最大値)は、順に34.46~174.99、35.86~127.74、57.64~263.22、32.26~263.51μg·hr/mLとばらつきが大きかった^{19), 20)}(外国人データ)。^[9.3参照]

16.7 薬物相互作用

16.7.1 制酸剤

健康成人に、エルトロンボパグ錠75mgと多価陽イオン(水酸化アルミニウム及び炭酸マグネシウム)を含む制酸剤を単回併用投与した時、エルトロンボパグのAUC_{0-∞}及びC_{max}はともに約70%低下した²⁾(外国人データ)。^[7.2、10.2参照]

16.7.2 ロスバスタチン

健康成人にエルトロンボパグ錠75mg投与の定常状態時に、OATP1B1及びBCRPの基質であるロスバスタチン10mgを単回併用投与した時、単独投与時に比べてロスバスタチンのAUC_{0-∞}は55%、C_{max}は103%増加した(n=39)。層別解析の結果、アジア人では、AUC_{0-∞}は32%、C_{max}は61%増加した(n=21)。なお、ロスバスタチンは、エルトロンボパグの薬物動態に影響を及ぼさなかった¹⁾(外国人データ)。^[10.2参照]

16.7.3 ロピナビル/リトナビル配合剤

健康成人にロピナビル400mg/リトナビル100mg配合剤1日2回反復投与時に、エルトロンボパグ100mgを単回併用投与した時、単独投与時に比べてエルトロンボパグのAUC_{0-∞}は17%低下した(n=40)⁴⁾(外国人データ)。^[10.2参照]

16.7.4 シクロスポリン

健康成人にエルトロンボパグ錠50mg単回投与時に、シクロスポリン200mgを単回併用投与した時、単独投与時に比べてエルトロンボパグのAUC_{0-∞}及びC_{max}はそれぞれ18%及び25%低下した(n=37及びn=39)。また、シクロスポリン600mgを単回併用投与した時、単独投与時に比べてエルトロンボパグのAUC_{0-∞}及びC_{max}はそれぞれ24%及び39%低下した(n=33及びn=37)⁵⁾(外国人データ)。^[10.2参照]

16.8 その他

〈エルトロンボパグ錠12.5mg「サワイ」〉

エルトロンボパグ錠12.5mg「サワイ」は溶出挙動に基づき、エルトロンボパグ錠25mg「サワイ」と生物学的に同等とみなされた²¹⁾。

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/Ⅲ相試験(成人)

既治療の慢性特発性血小板減少性紫斑病患者(血小板数が30,000/μL未満)23例を対象として、二重盲検下でエルトロンボパグ錠12.5又は25mgを1日1回空腹時に、7週間投与した。投与は12.5mgから開始し、投与3週目の血小板数に応じて25mgに用量調節した。その結果、投与6週目におけるエルトロンボパグ錠の有効率(血小板数が50,000/μL以上、400,000/μL以下に増加した患者の割合[95%信頼区間])は60%[32.29, 83.66]であり、プラセボ(0%[0.00, 36.94])に比べて明らかな血小板数増加効果が認められた。

二重盲検期終了後は、エルトロンボパグ錠の投与期間が26週間になるようにエルトロンボパグ錠を継続投与した。用量は血小板数に応じて12.5、25又は50mgに調節した。その結果、投与5週目から26週目までの血小板数(中央値)は50,000/μLを超えて推移し、血小板数の増加に伴い出血症状が改善した^{10)、11)}。

副作用発現頻度はエルトロンボパグ錠投与群で48%(11/23例)であった。主な副作用は、疲労、ALT増加、血小板数増加、低カリウム血症各9%(2/23例)であった。

17.1.2 国内第Ⅲ相試験(成人)

上記23例中19例が国内長期継続投与試験に移行した。用量は血小板数に応じて12.5～50mgに調節し、19例中10例では異なる用量の組み合わせや投与間隔の調節も行った。その結果、長期継続投与試験でも血小板数の増加と出血症状の改善が示された。投与期間の中央値は27.5ヵ月(範囲: 9.9～32.3ヵ月)であった(最終報告時)²²⁾。

国内長期継続投与試験に移行した26%(5/19例)に副作用が報告された。主な副作用は、白内障、胸痛各11%(2/19例)であった(最終報告時)。

17.1.3 海外第Ⅲ相試験(成人)

既治療の慢性特発性血小板減少性紫斑病患者(血小板数が30,000/μL未満)197例を対象として、エルトロンボパグ錠25、50又は75mgを1日1回空腹時に、26週間投与する二重盲検試験を実施した(エルトロンボパグ錠135例、プラセボ62例)。投与は50mgから開始し、血小板数に応じて25、50又は75mgに用量調節した。その結果、エルトロンボパグ錠群のプラセボ群に対する血小板数増加効果のオッズ比[99%信頼区間]は8.2[3.59, 18.73]であり、有意に高かった(p<0.001)。また、エルトロンボパグ錠群の血小板数(中央値)は、投与1週目より増加し、投与2～26週目まで50,000/μLを超えて推移した。エルトロンボパグ錠投与により出血症状(WHO Bleeding Scaleを用いて評価、Grade2～4)が認められた患者の割合について、エルトロンボパグ錠群のプラセボ群に対するオッズ比[95%信頼区間]は0.35[0.19, 0.64]であり、エルトロンボパグ錠群の方が有意に低下した(p<0.001)^{23)～25)}。

副作用発現頻度は、エルトロンボパグ錠投与群で37%(50/135例)であった。主な副作用は、頭痛11%(15/135例)、ALT増加4%(6/135例)、悪心4%(6/135例)、白内障4%(5/135例)、下痢3%(4/135例)であった。(本剤の国内承認用量は12.5～50mgを1日1回投与である。)

18. 薬効薬理

18.1 作用機序

ヒトトロンボポエチン受容体との特異的な相互作用を介して、トロンボポエチンのシグナル伝達経路の一部を活性化することにより巨核球及び骨髄前駆細胞の増殖及び分化を促進させる²⁶⁾。

18.2 血小板産生促進作用

18.2.1 *In vitro*において、ヒト巨核球系細胞株の増殖を促進させ、ヒト

骨髄前駆細胞の巨核球への分化を誘導した²⁶⁾。

18.2.2 チンパンジーへの5日間経口投与により、最終投与の6～10日後に血小板数は約2倍に増加した^{26)、27)}。

18.3 正常血小板機能に及ぼす影響

ヒト正常血小板においてアデノシン二リン酸誘発の血小板凝集に影響を及ぼさず、P-セレクチンの発現を誘導しなかった²⁸⁾。

19. 有効成分に関する理化学的知見

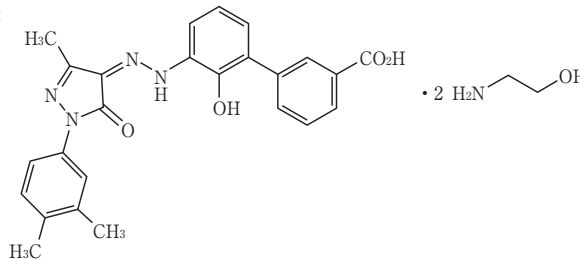
一般名：エルトロンボパグ オラミン(Eltrombopag Olamine)

化学名：3'-[(2Z)-2-[1-(3,4-Dimethylphenyl)-3-methyl-5-oxo-1,5-dihydro-4H-pyrazol-4-ylidene]hydrazino]-2'-hydroxybiphenyl-3-carboxylic acid bis(2-aminoethanol)

分子式：C₂₅H₂₂N₄O₄ · 2(C₂H₇NO)

分子量：564.63

構造式：



性状：赤色～褐色の結晶性の粉末である。ジメチルスルホキシドに溶けやすく、水、N,N-ジメチルホルムアミド又はメタノールに溶けにくく、エタノール(99.5)に極めて溶けにくい。

22. 包装

〈エルトロンボパグ錠12.5mg「サワイ」〉

PTP：28錠(7錠×4)

〈エルトロンボパグ錠25mg「サワイ」〉

PTP：28錠(7錠×4)

*23. 主要文献

- Allred, A. J. et al. : Br. J. Clin. Pharmacol., 2011 ; 72(2) : 321-329
- Williams, D. D. et al. : Clin. Ther., 2009 ; 31(4) : 764-776
- Wire, M. B. et al. : Clin. Ther., 2012 ; 34(3) : 699-709
- Wire, M. B. et al. : Antimicrob. Agents Chemother., 2012 ; 56(6) : 2846-2851
- エルトロンボパグとシクロスポリンの薬物相互作用(201583試験)(レボレード錠：2017年8月25日承認、申請資料概要2.7.2-2.1.1)
- 国内第Ⅱ/Ⅲ相臨床試験(ETB115E1201試験)(レボレード錠：2017年8月25日承認、申請資料概要2.7.6-4.2.1)
- 国内第Ⅱ/Ⅲ相臨床試験(ETB115E1201試験)(レボレード錠：2017年8月25日承認、審査報告書)
- Shida, Y. et al. : 臨床薬理, 2011 ; 42(1) : 11-20
- 国内第Ⅰ相臨床試験(TRA104603試験、TRA105580試験)(レボレード錠：2010年10月27日承認、申請資料概要2.7.2.2.2.1.1, 2.7.2.2.2.1.2)
- Tomiya, Y. et al. : J. Thromb. Haemost., 2012 ; 10(5) : 799-806
- 国内第Ⅱ/Ⅲ相臨床試験(TRA108109試験)(レボレード錠：2010年10月27日承認、申請資料概要2.7.2.2, 2.7.3.3.2.1.1, 2.7.3.3.2.1.2, 2.7.4.2.1.1.3.1.1, 2.7.6)
- Gibiansky, E. et al. : J. Clin. Pharmacol., 2011 ; 51(6) : 842-856
- 母集団薬物動態解析(レボレード錠：2010年10月27日承認、申請資料概要2.7.2.3.2.1.2, 2.7.2.3.3)
- 土田竜平他：新薬と臨牀, 2026 ; 75(5) : 418-433
- 分布(レボレード錠：2010年10月27日承認、申請資料概要2.7.2.2)
- 代謝(レボレード錠：2010年10月27日承認、申請資料概要2.7.2.2.1, 2.7.2.2.2.1.5, 2.7.2.2.2.4.2)
- Jenkins, J. et al. : Eur. J. Clin. Pharmacol., 2010 ; 66(1) : 67-76
- 排泄(レボレード錠：2010年10月27日承認、申請資料概要2.7.2.2.2.1.5)
- Bauman, J. W. et al. : J. Clin. Pharmacol., 2011 ; 51(5) : 739-750
- 腎障害又は肝障害患者における薬物動態(レボレード錠：2010年10月27日承認、申請資料概要2.7.2.2.2.3)
- 社内資料：生物学的同等性試験(錠12.5mg)
- Katsutani, S. et al. : Int. J. Hematol., 2013 ; 98(3) : 323-330
- Cheng, G. et al. : Lancet, 2011 ; 377(9763) : 393-402
Department of Error : Lancet, 2011 ; 377(9763) : 382
- 海外第Ⅲ相臨床試験(TRA102537試験；RAISE試験)(レボレード錠：2010年10月27日承認、申請資料概要2.7.4.7付録-表2.7.4.7-5, 2.7.6-TRA102537試験)
- 海外第Ⅲ相臨床試験(TRA102537試験；RAISE試験)(レボレード錠：2010年10月27日承認、審査報告書)
- Erickson-Miller, C. L. et al. : Stem Cells, 2009 ; 27(2) : 424-430

- 27) 血小板産生促進作用(レボレード錠：2010年10月27日承認、申請資料概要2.6.2.2)
- 28) Erhardt, J. A. et al. : Exp. Hematol., 2009 ; 37(9) : 1030-1037

24. 文献請求先及び問い合わせ先

沢井製薬株式会社 医薬品情報センター
〒532-0003 大阪市淀川区宮原5丁目2-30
TEL : 0120-381-999 FAX : 06-7708-8966

26. 製造販売業者等

26.1 製造販売元

沢井製薬株式会社
大阪市淀川区宮原5丁目2-30