添付文書情報

日本標準商品分類番号 87259

貯 法:室温保存 有効期間:3年

過活動膀胱治療剤 コハク酸ソリフェナシン口腔内崩壊錠

処方箋医薬品^{注)}

ソリフェナシンコハク酸塩OD錠 2.5 mg「ニプロ」 ソリフェナシンコハク酸塩OD錠 5 mg「ニプロ」

Solifenacin Succinate OD Tablets

		OD錠2.5mg	OD錠5mg
承認番号	<u></u>	30300AMX00069	30300AMX00070
販売開始	台	2021年6月	2021年6月

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)

- 2.1 本剤の成分に対し過敏症の既往歴のある患者
- 2.2 尿閉を有する患者 [排尿時の膀胱収縮が抑制され、 症状が悪化するおそれがある。] [11.1.3 参照]
- 2.3 閉塞隅角緑内障の患者 [抗コリン作用により眼圧が 上昇し、症状が悪化するおそれがある。] [11.1.7 参 照]
- 2.4 幽門部、十二指腸又は腸管が閉塞している患者及び麻痺性イレウスのある患者 [胃腸の平滑筋の収縮及び運動が抑制され、症状が悪化するおそれがある。] [11.1.5 参照]
- 2.5 胃アトニー又は腸アトニーのある患者 [抗コリン作用により消化管運動が低下するため症状が悪化するおそれがある。]
- 2.6 重症筋無力症の患者 [抗コリン作用により筋緊張の 低下がみられ症状が悪化するおそれがある。]
- 2.7 重篤な心疾患の患者 [期外収縮等の心電図異常が報告されており、症状が悪化するおそれがある。] [11.1.4、17.3.1 参照]
- 2.8 重度の肝機能障害患者 (Child-Pugh分類C) [9.3.1 参照]

3. 組成・性状

3.1 組成

販 売 名	有効成分	添加	剤
ソリフェナシ ンコハク酸塩 OD錠2.5mg 「ニプロ」	1錠中 コハク酸ソリ フェナシン 2.5mg	D-マ 結晶 を ル、コートル には、カートル には、カース では、カース にから できまる (地) はい カー にっしい カー・ス カー・ス カー・ス カー・ス カー・ス カー・ス カー・ス カー・ス	1
ソリフェナシ ンコハク酸塩 OD錠5mg 「ニプロ」	1錠中 コハク酸ソリ フェナシン 5mg	クンテェ(L-1、 カー、ール物で スアムアールを スアムアールを で で で で で で で で で で で で で で で で で で で	黄色三二酸化鉄

3.2 製剤の性状

			外形・大きさ			
販 売 名	性	状	直径 (mm)	厚さ (mm)	重量 (mg)	
ソリフェナシ ンコハク酸塩 OD錠2.5mg		の斑点を 白色の素	(17/72+5) OD 2.5 =90	(1972†>>> OD 2.5 = f0		
「ニプロ」	(口腔内崩壊錠)		6.0	2.6	75	
ソリフェナシ ンコハク酸塩 OD錠5mg		の斑点を 簿い黄色	(VU7x+5>) OD 5 = 30	/ソリフェナシン OD 5 =プロ		
「ニプロ」	(口腔内	崩壊錠)	7.5	3.3	150	

4. 効能・効果

過活動膀胱における尿意切迫感、頻尿及び切迫性尿失禁

5. 効能・効果に関連する注意

- 5.1 本剤を適用する際、十分な問診により臨床症状を確認するとともに、類似の症状を呈する疾患(尿路感染症、尿路結石、膀胱癌や前立腺癌などの下部尿路における新生物等)があることに留意し、尿検査等により除外診断を実施すること。なお、必要に応じて専門的な検査も考慮すること。
- 5.2 下部尿路閉塞疾患(前立腺肥大症等)を合併している患者では、それに対する治療(α」遮断薬等)を優先させること。
- 5.3 過活動膀胱の症状を明確に認識できない認知症又は認知 機能障害患者は本剤の投与対象とはならない。

6. 用法・用量

通常、成人にはコハク酸ソリフェナシンとして5mgを1日1 回経口投与する。なお、年齢、症状により適宜増減する が、1日最高投与量は10mgまでとする。

7. 用法・用量に関連する注意

- 7.1 中等度の肝機能障害患者 (Child-Pugh分類B) への投与は1日1回2.5mgから開始し、慎重に投与する。投与量の上限は1日1回5mgまでとする。軽度の肝機能障害患者 (Child-Pugh分類A) への投与は1日1回5mgから開始し、増量に際しては副作用発現に留意し、患者の状態を十分に観察しながら慎重に行うこと。[9.3.2、9.3.3、9.8 参照]
- 7.2 重度の腎機能障害患者 (クレアチニンクリアランス 30mL/min未満) への投与は1日1回2.5mgから開始し、慎重に投与する。投与量の上限は1日1回5mgまでとする。軽度及び中等度の腎機能障害患者 (クレアチニンクリアランス30mL/min以上かつ80mL/min以下) への投与は1日1回5mgから開始し、増量に際しては副作用発現に留意し、患者の状態を十分に観察しながら慎重に行うこと。[9.2.1、9.2.2、9.8参照]

7.3 高齢者では1日1回5mgから投与を開始し、増量に際しては副作用発現に留意し、患者の状態を十分に観察しながら慎重に行うこと。[9.8 参照]

8. 重要な基本的注意

- 8.1 眼調節障害 (霧視等)、傾眠が起こることがあるので、 高所作業、自動車の運転等危険を伴う作業に従事する場 合には注意させること。
- 8.2 本剤投与により効果が認められない場合には、漫然と投 与せず、適切な治療を考慮すること。
- 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 排尿困難のある患者(下部尿路閉塞疾患(前立腺肥大 症等)又は排尿筋収縮障害等)

本剤投与前に残尿量測定を実施し、必要に応じて専門的な検査を考慮すること。また、投与中も十分に観察を行い、排尿困難の増悪を来していないかを定期的に確認すること。[11.1.3 参照]

9.1.2 下部尿路閉塞疾患(前立腺肥大症等)を合併している 患者

抗コリン作用により、尿閉を誘発するおそれがある。 [11.1.3 参照]

9.1.3 QT延長症候群患者

過量投与に注意すること。[11.1.4、17.3.1 参照]

9.1.4 潰瘍性大腸炎のある患者

中毒性巨大結腸があらわれるおそれがある。

9.1.5 甲状腺機能亢進症の患者

抗コリン作用により頻脈等の交感神経興奮症状が悪化 するおそれがある。

9.1.6 認知症又は認知機能障害のある患者

抗コリン作用により、症状を悪化させるおそれがある。

9.1.7 パーキンソン症状又は脳血管障害のある患者

症状の悪化あるいは精神神経症状があらわれるおそれ がある

- 9.2 腎機能障害患者
- 9.2.1 重度の腎機能障害患者 (クレアチニンクリアランス 30mL/min未満)

血中濃度が上昇するおそれがある。[7.2、16.6.1 参照]

9.2.2 軽度又は中等度の腎機能障害患者(クレアチニンクリアランス30mL/min以上かつ80mL/min以下)

血中濃度が上昇するおそれがある。[7.2、16.6.1 参照]

- 9.3 肝機能障害患者
- 9.3.1 重度の肝機能障害患者(Child-Pugh分類C)

投与しないこと。血中濃度が過度に上昇するおそれが ある。[2.8、16.6.2 参照]

9.3.2 中等度の肝機能障害患者 (Child-Pugh分類B)

血中濃度が上昇するおそれがある。[7.1、16.6.2 参照]

9.3.3 軽度の肝機能障害患者(Child-Pugh分類A)

血中濃度が上昇するおそれがある。[7.1、16.6.2 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。

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。動物実験で乳汁中移行が 報告されている。

9.7 小児等

小児等を対象とした有効性及び安全性を指標とした国内 の臨床試験は実施していない。

98 喜齢者

肝機能、腎機能が低下していることが多い。[7.1-7.3、16.6.3 参照]

10. 相互作用

本剤は、主として肝の薬物代謝酵素CYP3A4により代謝される。「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
抗コリン作用を有する する薬剤 抗コリン剤 三環系抗うつ剤 フェメチアジン 系薬剤 モノアミン酸化 酵素阻害剤	口内乾燥、便秘、 排尿困難等があら われるおそれがあ る。	抗コリン作用が増 強されるおそれが ある。
アゾール系抗真菌 剤 イトラコナゾー ル フルコナゾール ミコナゾール [16.7.1 参照]	口内乾燥、便秘、 排尿困難等があら われるおそれがあ るので、減量する など注意するこ と。	これらの薬剤は CYP3A4を強力に 阻害し、併用によ り本剤の血中濃度 が上昇する可能性 がある。
リファンピシン フェニトイン カルバマゼピン	本剤の作用が減弱する可能性がある。	これらの薬剤は CYP3A4を誘導し、 併用により本剤の 血中濃度が低下す る可能性がある。
QT延長を起こす ことが知られてい る薬剤 [11.1.4、17.3.1 参 照]	QT延長があらわれるおそれがあるので、過量投与に注意すること。	これらの薬剤によりQTが延長している患者に本剤が過量投与された場合、本剤のQT延長作用する可能性がある。

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 ショック、アナフィラキシー (いずれも頻度不明) 蕁麻疹、呼吸困難、血圧低下等の異常が認められた場合には投与を中止し、適切な処置を行うこと。

11.1.2 肝機能障害

AST、ALT、 γ -GTP、AI-P、総ビリルビンの上昇(各 $0.1\sim5\%$ 未満)等を伴う肝機能障害があらわれることがある。

11.1.3 尿閉 (頻度不明)

[2.2、9.1.1、9.1.2 参照]

11.1.4 QT延長、心室頻拍(Torsades de Pointesを含む)、 房室ブロック、洞不全症候群、高度徐脈(いずれも頻度不明)

[2.7、9.1.3、10.2、17.3.1 参照]

11.1.5 麻痺性イレウス (頻度不明)

著しい便秘、腹部膨満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。[2.4 参照]

- 11.1.6 幻覚・せん妄 (頻度不明)
- 11.1.7 急性緑内障発作(頻度不明)

眼圧亢進、嘔気、頭痛を伴う眼痛、視力低下等があらわれることがあるので、観察を十分に行い、このような症状があらわれた場合には投与を中止し、直ちに適切な処置を行うこと。[2.3 参照]

11.2 その他の副作用

	5%以上	0.1~5%未満	頻度不明
血液及びリンパ系障害		白血球数增多、白 血球数減少、血小 板数增多、血小板 数減少	
心臓障害		狭心症、上室性期 外収縮、心室性期 外収縮	徐脈、心房細動、頻脈、動 悸
耳及び迷路 障害		回転性めまい	
眼障害		霧視、調節障害、 乾性角結膜炎、視 力低下	
胃腸障害	口内乾燥 (28.3%)、 便秘 (14.4%)	腹部不快感、腹部膨満、腹痛、下腹痛、上腹痛、上腹部痛、上腹部痛、下痢、消化、、神便、胃炎、胃舌炎、性胃炎、胃舌感、性胃炎、胃舌感、口内炎、舌变色	
全身障害及 び投与局所 様態		胸部不快感、胸 痛、倦怠感、発熱	浮腫
感染症		膀胱炎、尿路感染、気管支炎、鼻咽頭炎、上気道感染、尿沈渣陽性	
代謝及び栄 養障害		CK上昇、尿酸上 昇、総コレステ ロール上昇、K上 昇、尿糖陽性	食欲減退
筋骨格系及 び結合組織 障害		関節痛、背部痛、 側腹部痛	筋力低下
神経系障害		浮動性めまい、味 覚異常、頭痛、傾 眠	認知機能障害
精神障害		不眠症	
腎及び尿路 障害		排尿困難、膿尿、 排尿躊躇、クレ アチニン上昇、 BUN上昇、尿蛋白 陽性	
呼吸器、胸 郭及び縦隔 障害		咳嗽、鼻乾燥、咽 頭不快感	発声障害
皮膚及び皮 下組織障害		皮膚乾燥、湿疹、 そう痒症、発疹、 蕁麻疹	血管浮腫、多 形紅斑、剥脱 性皮膚炎
血管障害		潮紅、高血圧	

13. 過量投与

13.1 症状

尿閉、散瞳、肝機能障害等

13.2 処置

胃洗浄又は活性炭を投与し、次にアトロピン過量投与 の場合と同様の処置を行う。また、尿閉に対しては導 尿等、散瞳に対してはピロカルピン投与等、各症状に 応じて適切な処置を行う。

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 本剤をかみ砕かないで服用するよう患者に指導すること。本剤をかみ砕いた際にマスキング粒が壊れ、有効成分由来の刺激性を感じる可能性がある。
- 14.1.3 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。
- **14.1.4** 本剤は寝たままの状態では、水なしで服用させないこと。

16. 薬物動態

16.1 血中濃度

16.1.1 単回投与

健康成人男性にコハク酸ソリフェナシン錠を絶食下単回経口投与したときのCmax及びAUCは、投与量にほぼ比例して上昇した。Tmax、 $t_{1/2}$ 及びCL/Fの平均値は各用量間でほぼ一定であった 1 。

単回投与時のパラメータ

投与量 (mg)	例数	Cmax (ng/mL)	Tmax (h)	AUCinf (ng•h/mL)	t _{1/2} (h)	CL/F (L/h)
5	12	6.54± 2.41	5.50± 1.17	314.57± 110.61	38.03± 7.48	13.68± 5.81
10	12	14.87± 3.41	5.67± 0.78	751.65± 255.96	40.28± 9.21	11.04± 3.46
20洼)	12	25.94± 4.01	5.67± 1.15	1,191.59± 316.94	36.94± 8.51	13.57± 3.74
40注)	12	53.09± 9.18	5.33± 1.23	2,535.55± 613.92	40.55± 13.17	12.54± 2.89
80注)	12	100.31± 27.54	4.08± 1.78	4,144.65± 1,571.57	34.20± 4.79	16.43± 6.17

(平均値±標準偏差)

16.1.2 反復投与

健康高齢・非高齢男女にコハク酸ソリフェナシン錠10 mgを1日1回28日間反復経口投与したときの血漿中濃度は、投与後2~3週間で定常状態に達した。また、反復投与により血漿中濃度は単回投与時に比べ2~4倍に上昇した²⁾⁻⁴⁾。

反復投与時のパラメータ

対象	例数	Cmax (ng/mL)	Tmax (h)	AUC _{24h} (ng•h/mL)	t _{1/2} (h)	CL/F (L/h)	
非高齢	15	34.47±	3.9±	624.71±	44.0±	13.76±	
男性		11.12	1.1	226.48	10.1	5.20	
非高齢	14	37.57±	5.2±	732.82±	39.2±	12.83±	
女性		18.31	1.4	375.83	9.1	5.71	
高齢	16	52.89±	4.6±	1,091.27±	71.1±	8.60±	
男性		23.47	1.6	493.88	28.3	4.68	
高齢	16	53.82±	5.6±	1,095.61±	61.3±	7.18±	
女性		10.27	1.8	213.19	13.1	1.69	

(平均値±標準偏差)

16.1.3 過活動膀胱患者

第 Π 相試験において、母集団薬物動態解析により推定した過活動膀胱患者におけるCL/Fの母集団平均値は、男性が6.95L/h、女性が5.76L/hであった。母集団推定値から予想される10 mg 投与時の定常状態におけるAUC24hは、男性が $1,085 \text{ng} \cdot \text{h/mL}$ 、女性が $1,309 \text{ng} \cdot \text{h/mL}$ であり、コハク酸ソリフェナシン錠を10 mg 投与したときの血漿中濃度は健康高齢者とほぼ同じと考えられた50,60。

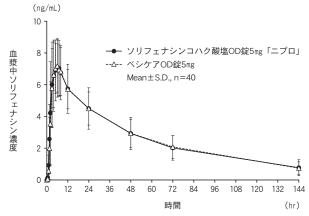
16.1.4 生物学的同等性試験

ソリフェナシンコハク酸塩OD錠5mg「二プロ」とベシケアOD錠5mgのそれぞれ1錠(コハク酸ソリフェナシンとして5mg)を、クロスオーバー法により健康成人男子に絶食単回経口投与して血漿中ソリフェナシン濃度を測定した。得られた薬物動態パラメータ(AUC $_{0-144hr}$ 、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) \sim \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 $^{71.89}$ 。

薬物動態パラメータ (水あり投与)

	判定パラ	メータ	参考パラ	ラメータ
	AUC _{0→144hr} (ng•hr/mL)	Cmax (ng/mL)	Tmax (hr)	t _{1/2} (hr)
ソリフェナシンコハク酸塩	377.241±	7.518±	5.28±	48.97±
OD錠5mg「ニプロ」	124.449	1.995	1.77	15.13
ベシケアOD錠5mg	378.589±	7.535±	5.30±	47.65±
	101.957	1.721	1.44	11.05

(Mean \pm S.D., n=40)



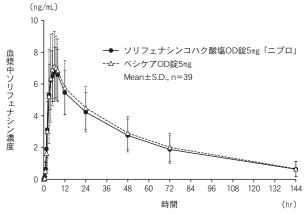
血漿中ソリフェナシン濃度推移(水あり投与)

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。

薬物動態パラメータ (水なし投与)

	判定パラメータ		参考パラメータ	
	AUC _{0→144hr} (ng•hr/mL)	Cmax (ng/mL)	Tmax (hr)	t _{1/2} (hr)
ソリフェナシンコハク酸塩	350.697±	7.001±	5.97±	43.49±
OD錠5mg「ニプロ」	123.014	1.617	1.50	12.73
ベシケアOD錠5mg	370.268±	7.512±	5.74±	43.20±
	130.414	2.155	1.73	11.91

(Mean \pm S.D., n=39)



血漿中ソリフェナシン濃度推移(水なし投与)

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

コハク酸ソリフェナシン錠10mgを単回経口投与したときの絶対バイオアベイラビリティは88%であった⁹⁾(外国人データ)。コハク酸ソリフェナシン錠5mgを食後に投与したときのCmax及びAUCは絶食時とほぼ同じであり、食事の影響は認められなかった¹⁰⁾。

16.3 分布

静脈内投与時の定常状態における分布容積は600Lであった⁹⁾ (外国人データ)。血漿蛋白結合率は96%であり、主結合蛋白はα₁-酸性糖蛋白質であった¹¹⁾。

16.4 代謝

コハク酸ソリフェナシンは肝臓において、主として CYP3A4によって代謝され、一部CYP1A1、2C8、2C19、2D6及び3A5並びにグルクロン酸抱合酵素も代謝 に関与していた。コハク酸ソリフェナシン錠を経口投与後、未変化体の他に薬理学的に活性のある代謝物4R-水酸化体と、活性がない3種の代謝物N-グルクロン酸抱合体、N-酸化体及び4R-水酸化-N-酸化体が血漿中及び 尿中に認められた。血漿中では大部分が未変化体として存在し、4R-水酸化体の薬効への寄与は未変化体よりも低いと考えられた。未変化体及びこれら4種の代謝物は、コハク酸ソリフェナシン錠10mg投与時に予想される曝露レベルにおいて、CYP1A2、2C9、2C19、2D6及び3A4の代謝活性に影響を及ぼさなかった $^{12)$, 13 。[10. 参昭]

16.5 排泄

¹⁴C標識体10mgを単回経口投与した後、投与量の69.2% の放射活性が尿中に、22.5%が糞中に回収された。尿中では投与量の15%未満が未変化体として排泄され、17.8%がN-酸化体、8.9%が4R-水酸化-N-酸化体、-0 て8.3%が4R-水酸化体としてそれぞれ排泄された-12 (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

軽度(クレアチニンクリアランス50~80mL/min)から中等度(クレアチニンクリアランス30~49mL/min)の腎機能障害を持つ患者では、コハク酸ソリフェナシン錠10mg投与時のAUCは健康成人と比べてそれぞれ1.4倍及び1.3倍高かった。重度の腎機能障害(クレアチニンクリアランス30mL/min未満)を持つ患者では、健康成人と比べてAUCが2.1倍高かった¹⁴(外国人データ)。[9.2.1、9.2.2 参照]

16.6.2 肝機能障害患者

中等度 (Child-Pugh分類B) の肝機能障害を持つ患者では、コハク酸ソリフェナシン錠10mg投与時のAUC は健康成人と比べて1.6倍高く、t_{1/2}は2倍に延長した¹⁵⁾ (外国人データ)。[9.3.1-9.3.3 参照]

16.6.3 高齢者

健康高齢者($65\sim75$ 歳)にコハク酸ソリフェナシン錠10mgを投与したときのCmax及びAUCは、非高齢者($21\sim34$ 歳)と比べて $1.5\sim1.8$ 倍高く、 $t_{1/2}$ は $1.4\sim1.6$ 倍に延長した 23,3 。[9.8参照]

16.7 薬物相互作用

16.7.1 ケトコナゾール

コハク酸ソリフェナシン錠 $10 \, \text{mg}$ をケトコナゾール $200 \, \text{mg}$ 及び $400 \, \text{mg}$ と併用したとき、コハク酸ソリフェナシンのAUCinfは併用によりそれぞれ $2 \, \text{倍}$ 及び $2.8 \, \text{倍}$ に上昇した16)、17)(外国人データ)。 $[10.2 \, \text{参照}]$

16.8 その他

ソリフェナシンコハク酸塩OD錠2.5mg「ニプロ」は、ソリフェナシンコハク酸塩OD錠5mg「ニプロ」を標準製

剤としたとき、溶出挙動が同等と判断され、生物学的に同等とみなされた¹⁸⁾。

注)国内で承認された本剤の1日最高投与量は10mgである。

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

国内で実施された過活動膀胱患者を対象とした無作為化二重盲検並行群間比較試験における成績は以下のとおりであった。コハク酸ソリフェナシン錠5mgあるいは10mgを1日1回経口投与したときの結果は、主要評価項目である24時間あたりの平均排尿回数の変化量、副次的評価項目である24時間あたりの平均尿意切迫感回数の変化量、24時間あたりの平均切迫性尿失禁回数の変化量及び24時間あたりの平均尿失禁回数の変化量に関してコハク酸ソリフェナシン錠5mg群、10mg群ともプラセボ群に比し有意な減少が認められた19、20。

副作用の発現率は、コハク酸ソリフェナシン錠5mg群で33.6%、10mg群で52.8%、プラセボ群で16.8%であり、コハク酸ソリフェナシン錠投与群において発現率が2%以上であった副作用は、口内乾燥、便秘、霧視、排尿困難であった 21 。

最終評価時の24時間あたりの平均排尿回数変化量

投与群	症例数	亚拉萨	標準偏差	両側95%信頼区間		
1文子杆	加上的致	平均値 標準偏差		下限	上限	
プラセボ	395	-0.94	2.286	-1.164	-0.712	
5mg	383	-1.93	1.974	-2.133	-1.736	
10mg	371	-2.19	2.090	-2.406	-1.979	

最終評価時の24時間あたりの平均尿意切迫感回数変化量

投与群	卢	立わは	標準偏差	両側95%信頼区間	
女子群	羊 症例数 平均値	半均個		下限	上限
プラセボ	395	-1.28	2.899	-1.563	-0.989
5mg	383	-2.41	2.877	-2.697	-2.119
10mg	371	-2.78	2.819	-3.072	-2.497

最終評価時の24時間あたりの平均切迫性尿失禁回数変化量

机上来	卢周米	亚拉萨	標準偏差	両側95%信頼区間	
投与群	症例数	平均値		下限	上限
プラセボ	260	-0.69	2.002	-0.932	-0.443
5mg	235	-1.45	1.886	-1.688	-1.204
10mg	255	-1.52	1.771	-1.735	-1.298

最終評価時の24時間あたりの平均尿失禁回数変化量

投与群	症例数	亚拉荷	平均值 標準偏差	両側95%信頼区間	
1文子杆	加上的致	十分但		下限	上限
プラセボ	283	-0.72	1.951	-0.950	-0.493
5mg	274	-1.59	2.117	-1.843	-1.339
10mg	270	-1.60	1.810	-1.817	-1.383

17.3 その他

17.3.1 QT間隔に対する影響

コハク酸ソリフェナシン錠反復投与時のQT間隔に及ぼす影響を検討することを目的として、健康成人女性86例を対象に二重盲検比較対照試験を実施した。コハク酸ソリフェナシン錠10mg投与時の定常状態において、QT間隔の変化はプラセボと同程度であった。一方、コハク酸ソリフェナシン錠30mg投与時の定常状態、及びモキシフロキサシン400mgの単回投与時にお

いてQT間隔の増加が認められた 22 (外国人データ)。 [2.7、9.1.3、10.2、11.1.4 参照]

定常状態におけるQT間隔のベースラインからの変化量 (プラセボとの差)

薬剤	QTc ^{注1)}	90%信頼区間	
采 用	(msec)	下限	上限
コハク酸ソリフェナシン10mg/日	0	-5	5
コハク酸ソリフェナシン30mg/日 ^{注)}	6	1	11
モキシフロキサシン400mg/日	10	6	13

- 注1)被験者毎に補正したQTcの推定値。被験者毎にQT及び RR間隔の実測値を直線回帰式に当てはめ、QTcを求め た。
- 注)国内で承認された本剤の1日最高投与量は10mgである。

18. 薬効薬理

18.1 作用機序

膀胱平滑筋において、ムスカリンMa受容体拮抗作用を示すことにより、膀胱の過緊張状態を抑制し、過活動膀胱における尿意切迫感、頻尿及び切迫性尿失禁を改善する²³⁾。

18.2 ムスカリン受容体に対する親和性

ヒトムスカリン受容体を用いた結合実験において、ムスカリン M_3 受容体に対する親和性はムスカリン M_1 、 M_2 、 M_4 及び M_5 受容体に対する親和性より高かった²³⁾ (in vitro)。

18.3 ムスカリン受容体拮抗作用

- 18.3.1 ラット及びモルモット膀胱平滑筋標本を用いた摘出実験において、カルバコール刺激による収縮に対して濃度依存的かつ競合的な拮抗作用を示した²⁴⁾。また、ラット及びカニクイザルの膀胱平滑筋細胞及び顎下腺細胞において、カルバコール刺激による細胞内カルシウム濃度上昇に対して濃度依存的な抑制作用を示したが、顎下腺よりも膀胱平滑筋に対する抑制作用がそれぞれ3.6倍及び2.1倍強かった^{25)、26)}(in vitro)。
- 18.3.2 麻酔ラットにおいて、カルバコール刺激による膀胱内 圧上昇及び唾液分泌に対して用量依存的な抑制作用を 示した。膀胱内圧上昇及び唾液分泌をそれぞれ30%及 び50%抑制する用量で比較すると、唾液分泌よりも膀 胱内圧上昇に対する抑制作用がそれぞれ6.5倍及び3.7 倍強かった²⁵⁾ (in vivo)。

18.4 排尿機能に対する作用

麻酔ラットの膀胱内圧測定試験(シストメトリー)に おいて、用量依存的な膀胱容量増加作用を示した²⁴⁾。 また、無麻酔脳梗塞ラットにおいて、排尿圧及び残尿 量に影響を及ぼすことなく、用量依存的な膀胱容量及 び排尿量増加作用を示した²⁷⁾。

19. 有効成分に関する理化学的知見

一般名: コハク酸ソリフェナシン (Solifenacin Succinate) 化学名: (3R)-1-Azabicyclo[2,2,2]oct-3-yl(1S)-1phenyl-3,4-dihydroisoquinoline-2(1H)-

carboxylate monosuccinate

分子式: C23H26N2O2 · C4H6O4

構造式:

分子量:480.55

$$\begin{array}{c|c} & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & &$$

性 状:白色の結晶または結晶性の粉末である。

20. 取扱い上の注意

〈共通〉

開封後は湿気を避けて保存すること。

〈PTP包装〉

調剤時にアルミ袋を開封すること。[アルミ袋内に脱酸素剤が封入されている。]

〈バラ包装〉

調剤時にシールを開封すること。[瓶内に脱酸素剤が封 入されている。]

22. 包装

〈ソリフェナシンコハク酸塩OD錠2.5mg「ニプロ」〉

100錠 [10錠 (PTP)×10、脱酸素剤入り]

140錠 [14錠 (PTP)×10、脱酸素剤入り]

300錠 [瓶、バラ、脱酸素剤入り]

〈ソリフェナシンコハク酸塩OD錠5mg「ニプロ」〉

100錠 [10錠 (PTP)×10、脱酸素剤入り]

140錠 [14錠 (PTP)×10、脱酸素剤入り]

300錠 [瓶、バラ、脱酸素剤入り]

23. 主要文献

- 1)田中孝典 他:薬理と治療 2006; 34 (Suppl.1): S5-S13 (L20201565)
- 2)鈴木真奈絵 他:薬理と治療 2006; 34 (Suppl.1): S29-S40 (L20201566)
- 3)国内高齢者・性差試験(ベシケア錠:2006年4月20日 承認、CTD2.7.2.2)(L20201593)
- 4)田中孝典 他:薬理と治療 2006; 34 (Suppl.1): S15-S27 (L20201567)
- 5)山口 脩他:薬理と治療 2006; 34 (Suppl.1): S47-S68 (L20201568)
- 6) 過活動膀胱患者における薬物動態(ベシケア錠: 2006 年4月20日承認、CTD2.5.3.7)(L20201594)
- 7) 社内資料: 生物学的同等性試験(OD錠5mg、水あり)
- 8)社内資料:生物学的同等性試験(OD錠5mg、水なし)
- 9) Kuipers, M. E. et al.: Drugs in R & D. 2004; 5 (2): 73-81 (L20201569)
- 10) 田中孝典 他: 薬理と治療 2006; 34 (Suppl.1): S41-S45 (L20201570)
- 11)分布 (ベシケア錠: 2006年4月20日承認、CTD2.6.4.4) (L20201595)
- 12) 海外健康成人・代謝 (ベシケア錠: 2006年4月20日承認、CTD2.7.6.6) (L20201571)
- 13)代謝 (ベシケア錠: 2006年4月20日承認、CTD2.6.4.5、 2.7.2.2、2.7.2.3) (L20201596、L20201593、 L20201597)
- 14) Smulders, R. A. et al.: J. Pharmacol. Sci. 2007; 103 (1): 67–74 (L20201572)
- 15) Kuipers, M. et al.: J. Pharmacol. Sci. 2006; 102 (4): 405-412 (L20201573)
- 16) Swart, P. J. et al.: Basic Clin. Pharmacol. Toxicol. 2006; 99 (1): 33-36 (L20201574)
- 17) 海外健康成人・相互作用 (ベシケア錠: 2006年4月20 日承認、CTD2.7.6.12) (L20201575)
- 18)社内資料:生物学的同等性試験(OD錠2.5mg)
- 19) Yamaguchi, O. et al. : BJU Int. 2007; 100 (3) : 579–587 (L20201576)
- 20) 国内二重盲検群間比較試験 (ベシケア錠: 2006年4月 20日承認、CTD2.7.3.3) (L20201598)
- 21)国内二重盲検群間比較試験(ベシケア錠:2006年4月 20日承認、CTD2.7.4.7)(L20201577)
- 22) 海外健康成人・二重盲検比較対照試験 (ベシケア錠: 2006年4月20日承認、CTD2.7.6.17) (L20201578)
- 23) Ohtake, A. et al.: Biol. Pharm. Bull. 2007; 30 (1): 54-58 (L20201579)

- 24) ムスカリンM₃受容体拮抗、排尿機能 (ベシケア錠: 2006年4月20日承認、CTD2.6.2.1) (L20201599)
- 25) Ohtake, A. et al.: Eur. J. Pharmacol. 2004; 492 (2-3): 243-250 (L20201580)
- 26) Kobayashi, S. et al.: Life Sci. 2004; 74 (7): 843-853 (L20201581)
- 27) Suzuki, M. et al.: Eur. J. Pharmacol. 2005; 512 (1): 61-66 (L.20201582)

*24. 文献請求先及び問い合わせ先

二プロ株式会社 医薬品情報室 〒566-8510 大阪府摂津市千里丘新町3番26号 TEL 0120-226-898 FAX 050-3535-8939

26. 製造販売業者等

*26.1 製造販売元

