

経口避妊剤

貯法：室温保存
有効期間：3年

レボノルゲスト렐・エチニルエストラジオール錠

ラベルフィーユ[®]21錠 ラベルフィーユ[®]28錠

Labellefille[®] tablets

処方箋医薬品^(注)

注) 注意一医師の処方箋により使用すること

	ラベルフィーユ21錠	ラベルフィーユ28錠
承認番号	22400AMX00481	22400AMX00482
販売開始		2012年6月

経口避妊剤は、HIV感染（エイズ）及び他の性感染症（例えば梅毒、性器ヘルペス、淋病、クラミジア感染症、尖圭コンジローマ、腔トリコモナス症、B型肝炎等）を防止するものではないこと、これらの感染防止にはコンドームの使用が有効であることを服用者に十分に説明すること。

なお、必要に応じ、性感染症検査の実施を考慮すること。

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性素因のある女性
- 2.2 エストロゲン依存性悪性腫瘍（例えば、乳癌、子宮内膜癌）、子宮頸癌及びその疑いのある患者【腫瘍の悪化あるいは顕性化を促すことがある。】[8.8-8.10 参照]
- 2.3 診断の確定していない異常性器出血のある患者【性器癌の疑いがある。出血が性器癌による場合は、癌の悪化あるいは顕性化を促すことがある。】[8.8、8.10 参照]
- 2.4 血栓性静脈炎、肺塞栓症、脳血管障害、冠動脈疾患又はその既往歴のある患者【血液凝固能が亢進され、これらの症状が増悪することがある。】[11.1.1 参照]
- 2.5 35歳以上で1日15本以上の喫煙者【心筋梗塞等の心血管系の障害が発生しやすくなるとの報告がある。】[8.6、9.1.1、9.1.5、11.1.1 参照]
- 2.6 前兆（閃輝暗点、星型閃光等）を伴う片頭痛の患者【前兆を伴う片頭痛の患者は前兆を伴わない患者に比べ脳血管障害（脳卒中等）が発生しやすくなるとの報告がある。】[11.1.1 参照]
- 2.7 肺高血圧症又は心房細動を合併する心臓弁膜症の患者、亜急性細菌性心内膜炎の既往歴のある心臓弁膜症の患者【血栓症等の心血管系の障害が発生しやすくなるとの報告がある。】[9.1.9、11.1.1 参照]
- 2.8 血管病変を伴う糖尿病患者（糖尿病性腎症、糖尿病性網膜症等）【血栓症等の心血管系の障害が発生しやすくなるとの報告がある。】[11.1.1 参照]
- 2.9 血栓性素因のある女性【血栓症等の心血管系の障害が発生しやすくなるとの報告がある。】[11.1.1 参照]
- 2.10 抗リン脂質抗体症候群の患者【血栓症等の心血管系の障害が発生しやすくなるとの報告がある。】[11.1.1 参照]
- 2.11 手術前4週以内、術後2週以内、産後4週以内及び長期間安静状態の患者【血液凝固能が亢進され、心血管系の副作用の危険性が高くなることがある。】[8.5、11.1.1 参照]
- 2.12 重篤な肝障害のある患者 [9.3.1 参照]
- 2.13 肝腫瘍のある患者【症状が増悪することがある。】
- 2.14 脂質代謝異常のある患者【血栓症等の心血管系の障害が発生しやすくなるとの報告がある。また、脂質代謝に影響を及ぼす可能性があるため、症状が増悪することがある。】[11.1.1 参照]
- 2.15 高血圧のある患者（軽度の高血圧の患者を除く）【血栓症等の心血管系の障害が発生しやすくなるとの報告がある。また、症状が増悪することがある。】[9.1.10、11.1.1 参照]
- 2.16 耳硬化症の患者【症状が増悪することがある。】
- 2.17 妊娠中に黄疸、持続性うつ瘡症又は妊娠ヘルペスの既往歴のある患者【症状が再発するおそれがある。】
- 2.18 妊婦又は妊娠している可能性のある女性【9.4.1、9.4.3、9.5.1 参照】
- 2.19 授乳婦 [9.6 参照]
- 2.20 骨成長が終了していない可能性がある女性【骨端の早期閉鎖を来すおそれがある。】

3. 組成・性状

3.1 組成

販売名	ラベルフィーユ21錠/28錠 共通			ラベルフィーユ 28錠のみ
色調	赤褐色	白色	淡黃褐色	赤色
錠数	6錠	5錠	10錠	7錠
有効成分	レボノルゲスト렐 (1錠中)	0.050mg	0.075mg	0.125mg
	日局 エチニルエストラジオール (1錠中)	0.030mg	0.040mg	0.030mg
添加剤	トウモロコシデンプン、ポビドン、ステアリン酸マグネシウム、乳糖水和物、タルク、酸化チタン、アラビアゴム末、沈降炭酸カルシウム、白糖、サラシミツロウ、カルナウバロウ			
	ヒプロメロース、マクロゴール 6000、三二酸化鉄、 黄色三二酸化鉄	ヒプロメロース、マクロゴール 6000	ヒプロメロース、マクロゴール 6000、黄色三二酸化鉄	赤色102号

3.2 製剤の性状

販売名	ラベルフィーユ21錠/28錠 共通			ラベルフィーユ 28錠のみ
錠数	6錠	5錠	10錠	7錠
色調	赤褐色	白色	淡黃褐色	赤色
剤形	糖衣錠			
外形	○	○	○	
大きさ	直径	5.8mm		
	厚さ	3.6mm		
	質量	90.0mg		

4. 効能又は効果

避妊

5. 効能又は効果に関する注意

経口避妊剤使用開始1年間の飲み忘れを含めた一般的使用における失敗率は9%との報告がある。[17.3 参照]

6. 用法及び用量

〈ラベルフィーユ21錠〉

1日1錠を毎日一定の時刻に定められた順に従って（赤褐色糖衣錠から開始する）21日間連続投与し、7日間休薬する。

以上28日間を投与1周期とし、出血が終わっているか続いているかにかかわらず29日目から次の周期の錠剤を投与し、以後同様に繰り返す。

〈ラベルフィーユ28錠〉

1日1錠を毎日一定の時刻に定められた順に従って（赤褐色糖衣錠から開始する）28日間連続投与する。

以上28日間を投与1周期とし、出血が終わっているか続いているかにかかわらず29日目から次の周期の錠剤を投与し、以後同様に繰り返す。

7. 用法及び用量に関する注意

7.1 每日一定の時刻に服用させること。

7.2 服用開始日

経口避妊剤を初めて服用させる場合、月経第1日目から服用を開始させる。服用開始日が月経第1日目から遅れた場合、飲みはじめの最初の1週間は他の避妊法を併用されること。

7.3 本剤の投与にあたっては飲み忘れ等がないよう服用方法を十分指導すること。万一飲み忘れた場合は（28錠製剤の赤色糖衣錠を除く）、翌日までに気付いたならば直ちに飲み忘れた錠剤を服用し、その日の錠剤も通常どおりに服用させる。

2日以上連続して飲み忘れた場合は服用を中止させ、次の月経を待ち投与を再開させること。なお、飲み忘れにより妊娠する可能性が高くなるので、その周期は他の避妊法を使用させること。

7.4 他の経口避妊剤から本剤に切り替える場合

7.4.1 21錠タイプの経口避妊剤から切り替える場合

前に服用していた薬剤をすべて服用し、7日間の休薬の後、続けて本剤の服用を開始させる。服用開始が遅れた場合、妊娠の可能性がある。

7.4.2 28錠タイプの経口避妊剤から切り替える場合

前に服用していた薬剤をすべて服用後、続けて本剤の服用を開始させる。服用開始が遅れた場合、妊娠の可能性がある。

8. 重要な基本的注意

8.1 本剤の服用により、年齢、喫煙、肥満、家族歴等のリスク因子の有無にかかわらず血栓症があらわれることがあるので、次のような症状があらわれた場合は直ちに投与を中止し、適切な処置を行うこと。

緊急対応を要する血栓症の主な症状

下肢の急激な疼痛・腫脹、突然の息切れ、胸痛、激しい頭痛、四肢の脱力・麻痺、構語障害、急性視力障害等

本剤服用者に対して、このような症状があらわれた場合は、直ちに服用を中止し、救急医療機関を受診するよう説明すること。[11.1.1 参照]

8.2 本剤の服用中に、血栓症が疑われる症状があらわれた場合は、投与を中止するなど適切な処置を行うこと。[11.1.1 参照]

血栓症が疑われる症状

下肢の疼痛・腫脹・しびれ・発赤・熱感、頭痛、嘔気・嘔吐等

8.3 血栓症のリスクが高まる状態（体を動かせない状態、顕著な血圧上昇、脱水等）が認められる場合は、投与を中止するなど適切な処置を行うこと。[11.1.1 参照]

8.4 本剤服用者には、投与開始時及び継続時に以下について説明すること。[11.1.1 参照]

- ・血栓症は生命に関わる経過をたどることがあること。
- ・血栓症が疑われる症状があらわれた場合や、血栓症のリスクが高まる状態になった場合は、症状・状態が軽度であっても直ちに服用を中止し医師等に相談すること。
- ・血栓症を疑って他の医療機関を受診する際は、本剤の使用を医師に告知し、本剤による血栓症を念頭においた診察を受けられるようにすること。

8.5 本剤服用中にやむを得ず手術が必要と判断される場合には、血栓症の予防に十分配慮すること。[2.1.1、11.1.1 参照]

8.6 年齢及び喫煙量により心血管系の重篤な副作用の危険性が増大するとの報告がある。従って、本剤服用者には禁煙するよう指導すること。[2.5、9.1.1、9.1.5、11.1.1 参照]

8.7 本剤の投与にあたっては服用者の病歴調査及び検診が必要である。この検診には、血圧測定、乳房・腹部の検査及び臨床検査が含まれる。また、投与中は6ヶ月ごとの検診を行うこと。

8.8 本剤投与開始前及び投与中は、1年に1回以上、子宮・卵巣を中心とした骨盤内臓器の検査を行うこと。1年に1回、子宮頸部の細胞診の実施を考慮すること。[2.2、2.3、9.1.2 参照]

8.9 乳癌の検査は、服用者に自己検査を行うよう指導すること。[2.2、9.1.3、9.1.4 参照]

8.10 服用中に不正性器出血が発現した場合、通常は投与継続中に消失するが、長期間持続する場合は、腔細胞診等の検査で悪性疾患によるものではないことを確認の上、投与すること。[2.2、2.3 参照]

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 40歳以上の女性（ただし、1日15本以上の喫煙者には投与しないこと）

一般に心筋梗塞等の心血管系の障害が発生しやすくなる年代であるため、これを助長するおそれがある。[2.5、8.6、11.1.1 参照]

9.1.2 子宮筋腫のある患者

子宮筋腫の発育を促進するおそれがある。[8.8 参照]

9.1.3 乳癌の既往歴のある女性

乳癌が再発するおそれがある。[8.9 参照]

9.1.4 乳癌の家族歴又は乳房に結節のある女性

定期的に乳房検査を行うなど慎重に投与すること。エストロゲン投与と乳癌発生との因果関係についてその関連性を示唆する報告もある。[8.9 参照]

9.1.5 喫煙者（ただし、35歳以上で1日15本以上の喫煙者には投与しないこと）

心筋梗塞等の心血管系の障害が発生しやすくなるとの報告がある。[2.5、8.6、11.1.1 参照]

9.1.6 肥満の女性

血栓症等の心血管系の障害が発生しやすくなるとの報告がある。[11.1.1 参照]

9.1.7 血栓症の家族歴を持つ女性

血栓症等の心血管系の障害が発生しやすくなるとの報告がある。[11.1.1 参照]

9.1.8 前兆を伴わない片頭痛の患者

脳血管障害（脳卒中等）が発生しやすくなるとの報告がある。[11.1.1 参照]

9.1.9 心臓弁膜症の患者（ただし、肺高血圧症又は心房細動を合併する心臓弁膜症の患者、亜急性細菌性心内膜炎の既往歴のある心臓弁膜症の患者には投与しないこと）

血栓症等の心血管系の障害が発生しやすくなるとの報告がある。[2.7、11.1.1 参照]

9.1.10 軽度の高血圧（妊娠中の高血圧の既往も含む）のある患者

血栓症等の心血管系の障害が発生しやすくなるとの報告がある。また、症状が増悪することがある。[2.1.5、11.1.1 参照]

9.1.11 耐糖能の低下している女性（糖尿病患者及び耐糖能異常の女性）

十分コントロールを行いながら投与すること。耐糖能が低下することがある。

9.1.12 ポルフィリン症の患者

症状が増悪することがある。

9.1.13 心疾患又はその既往歴のある患者

ナトリウム又は体液の貯留により症状が増悪することがある。

9.1.14 てんかん患者

症状が増悪することがある。

9.1.15 テタニーのある患者

症状が増悪することがある。

9.2 腎機能障害患者

9.2.1 腎疾患又はその既往歴のある患者

ナトリウム又は体液の貯留により症状が増悪することがある。

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。代謝能が低下しており肝臓への負担が増加するため、症状が増悪することがある。[2.12 参照]

9.3.2 肝障害のある患者（重篤な肝障害のある患者を除く）

代謝能が低下しており肝臓への負担が増加するため、症状が増悪することがある。

9.4 生殖能を有する者

9.4.1 本剤投与に際しては、問診、内診、基礎体温の測定、免疫学的妊娠診断等により、妊娠していないことを十分に確認すること。[2.18、9.5.1 参照]

9.4.2 服用中に激しい下痢、嘔吐が続いた場合には本剤の吸收不良を来すことがあり、その場合には妊娠する可能性が高くなるので、その周期は他の避妊法を併用させること。

9.4.3 服用中に消退出血が2周期連続して発来しなかった場合、投与継続に先だって妊娠していないことを確認すること。[2.18、9.5.1 参照]

9.4.4 本剤の服用を中止して妊娠を希望する場合には、月経周期が回復するまで避妊させることが望ましい。

9.5 妊婦

9.5.1 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。妊娠が確認された場合には投与を中止すること。[2.18、9.4.1、9.4.3 参照]

9.5.2 卵胞ホルモン剤を妊娠動物（マウス）に投与した場合、児の成長後腔上皮及び子宮内膜の悪性変性を示唆する結果が報告されている。

また、新生児（マウス）に投与した場合、児の成長後腔上皮の悪性変性を認めたとの報告がある。

9.6 授乳婦

投与しないこと。他の避妊法をすすめるなど適切な指導をすること。母乳の量的質的低下が起こることがある。また、母乳中の移行、児において黄疸、乳房腫大が報告されている。[2.19 参照]

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
副腎皮質ホルモン プレドニゾロン等 三環系抗うつ剤 イミプラミン等 セレギリソルタム塩酸塩 シクロスボリン オメプラゾール	これらの薬剤の作用が増強するおそれがある。	本剤はこれらの薬剤の代謝を抑制すると考えられる。
テオフィリン チザニジン塩酸塩	これらの薬剤の血中濃度が上昇するおそれがある。	本剤がこれらの薬剤の代謝酵素(CYP1A2)を阻害すると考えられる。
リファンピシン バルビツール酸系製剤 フェノバルビタール等 ヒダントイン系製剤 フェニトインナトリウム等 カルバマゼピン ポセンタン モダフィニル トピラマート	本剤の効果の減弱化及び不正性器出血の発現率が増大するおそれがある。	これらの薬剤は薬物代謝酵素を誘導し、本剤の代謝を促進すると考えられる。
テトラサイクリン系抗生物質 テトラサイクリン等 ペニシリン系抗生物質 アンピシリン等	本剤の効果の減弱化及び不正性器出血の発現率が増大するおそれがある。	これらの薬剤は腸内細菌叢を変化させ、本剤の腸肝循環による再吸収を抑制すると考えられる。

薬剤名等	臨床症状・措置方法	機序・危険因子
テルビナфин塩酸塩	黄体ホルモン・卵胞ホルモン配合剤との併用で、月経異常があらわれたとの報告がある。	機序不明
Gn-RH誘導体 ブセレリン酢酸塩等	これらの薬剤の作用を減弱するおそれがある。	これらの薬剤は性ホルモンの分泌を低下することにより薬効を示すため、性ホルモンである本剤の投与によってこれらの薬剤の効果を減弱する可能性を考えられる。
血糖降下剤 インスリン製剤、スルフォニル尿素系製剤、スルフォンアミド系製剤、ビグアナイド系製剤等	血糖降下剤の作用が減弱するおそれがある。血糖値その他患者の状態を十分観察し、血糖降下剤の用量を調節するなど注意する。	本剤は耐糖能を低下させ、血糖降下剤の作用を減弱させると考えられる。
ラモトリギン モルヒネ サリチル酸	これらの薬剤の血中濃度が低下するおそれがある。	本剤はこれらの薬剤のグルクロン酸抱合を促進すると考えられる。
HIVプロテアーゼ阻害剤 ネルフィナビルメシル酸塩、リトナビル、ダルナビル、ホスアンプレナビル(リトナビル併用時)、ロピナビル・リトナビル配合剤等 非ヌクレオシド系逆転写酵素阻害剤 ネビラピン	本剤の作用が減弱するおそれがある。	エチニルエストラジオールのAUCが減少する。
HIVプロテアーゼ阻害剤 アタザナビル	本剤の血中濃度が上昇するおそれがある。	本剤の代謝酵素(CYP3A4)を阻害すると考えられる。
非ヌクレオシド系逆転写酵素阻害剤 エトラビリン		エトラビリンは本剤の代謝酵素(CYP2C9)を阻害すると考えられる。
フルコナゾール		フルコナゾールは本剤の代謝酵素(CYP3A4)を阻害すると考えられる。
ボリコナゾール	本剤の血中濃度が上昇するおそれがある。 ボリコナゾールの血中濃度が上昇するおそれがある。	ボリコナゾールは本剤の代謝酵素(CYP3A4)を阻害すると考えられる。本剤がボリコナゾールの代謝酵素(CYP2C19)を阻害すると考えられる。

薬剤名等	臨床症状・措置方法	機序・危険因子
アセトアミノフェン	本剤の血中濃度が上昇するおそれがある。 アセトアミノフェンの血中濃度が低下するおそれがある。	アセトアミノフェンはエチニルエストラジオールの硫酸抱合を阻害すると考えられる。 本剤が肝におけるアセトアミノフェンのグルクロン酸抱合を促進すると考えられる。
セイヨウオトギリソウ(St. John's Wort、セント・ジョーンズ・ワート)含有食品	本剤の効果の減弱化及び不正性器出血の発現率が増大するおそれがあるので、本剤投与時はセイヨウオトギリソウ含有食品を摂取しないよう注意すること。	この食品は薬物代謝酵素を誘導し、本剤の代謝を促進すると考えられる。

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 血栓症(四肢、肺、心、脳、網膜等)(頻度不明)

下肢の急激な疼痛・腫脹、突然の息切れ、胸痛、激しい頭痛、四肢の脱力・麻痺、構語障害、急性視力障害等の症状があらわれた場合には直ちに投与を中止し、適切な処置を行うこと。

[2.4-2.11、2.14、2.15、8.1-8.6、9.1.1、9.1.5-9.1.10 参照]

11.2 その他の副作用

	5%以上	1~5%未満	1%未満	頻度不明
過敏症			発疹、じん 麻疹	
眼			網膜血流障 害による視 力障害	
肝臓			肝機能異常	黄疸
電解質代謝		浮腫、体重 増加		
子宮	下腹部痛		帶下の増 加、カンジ ダ腔炎	不正性器 出血(破 綻出血、 点状出血)
乳房	乳房緊満感		乳房痛	
循環器			動悸、血压 上昇	
消化器	恶心(29.4%)、 嘔吐	下痢、腹痛	便秘、食欲 不振、食欲 亢進、口内 炎、口渴	
精神神経系	頭痛	めまい、片 頭痛、神経 過敏	眠気、抑う つ	
皮膚		ざ瘡	褐色斑、湿 疹	色素沈着 ^(注)
その他		腰痛、倦怠 感・疲労	肩こり、息 切れ、性欲 減退、鼻出 血	しびれ、 総コレステロール 上昇、トリグリセ リド上昇

注) 長時間太陽光を浴びないよう注意すること。

12. 臨床検査結果に及ぼす影響

含有するエチニルエストラジオールの作用による血清タンパク(コルチコイド結合性グロブリン、サイロキシン結合性グロブリン等)の増加により、総コルチゾール、総T₃、総T₄の上昇がみられることがある。また、これらの遊離型は変化しないとされている。これら検査値の判定に際しては注意すること。

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

15.1 臨床使用に基づく情報

15.1.1 外国での疫学調査の結果、静脈血栓症のリスクは、経口避妊剤を服用している女性は服用していない女性に比し、3.25~4.0倍高くなるとの報告がある。また、静脈血栓症のリスクは経口避妊剤服用開始の最初の1年間において最も高くなるとの報告がある。さらに、外国での大規模市販後調査の結果、初めて経口避妊剤の服用を開始した時だけでなく、4週間以上の中断後に服用を再開した時又は4週間以上の中断後に別の経口避妊剤へ切り替えた時にも静脈血栓症のリスクが上昇し、そのリスクは服用開始後3ヵ月間が特に高いとの報告がある。

15.1.2 外国での疫学調査の結果、経口避妊剤の服用により乳癌及び子宫頸癌になる可能性が高くなるとの報告がある。

15.1.3 外国で、経口避妊剤を2年以上服用した場合、良性肝腫瘍が10万人当たり3.4人発生するとの報告がある。また、腫瘍の破裂により腹腔内出血を起こす可能性がある。一方、悪性肝腫瘍(肝癌)の発生率は極めて低く、100万人当たり1人に満たない。

15.1.4 外国で、経口避妊剤の服用により全身性エリテマトーデス(SLE)の悪化、アナフィラキシー、溶血性尿毒症症候群(HUS)があらわれたとの報告がある。

15.1.5 外国で、経口避妊剤の服用による角膜厚の変化等によりコンタクトレンズがうまく調整されないため、視力・視野の変化、装用時の不快感等がみられたとの報告がある。

16. 薬物動態

16.1 血中濃度

16.1.1 連続投与

健康女性(8名)に月経第1日より21日間連続経口投与したとき、21日目におけるレボノルゲスト렐の血中濃度は、投与1.3時間後に最高値6.18ng/mLを示したのち、22.1時間の半減期で低下した。なお、エチニルエストラジオールは、投与1.6時間後に最高血中濃度121.5pg/mLを示し、半減期は11.2時間であった。

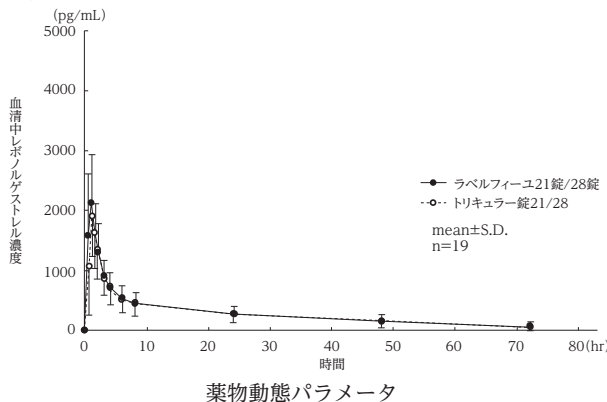
連続投与によるレボノルゲスト렐及びエチニルエストラジオールの蓄積はほとんどないものと考えられる¹⁾。

16.1.2 生物学的同等性試験

(1) 赤褐色糖衣錠

ラベルフィーユ21錠及びラベルフィーユ28錠(赤褐色糖衣錠)とトリキュラー錠21及びトリキュラー錠28を、クロスオーバー法によりそれぞれ1錠(レボノルゲスト렐0.05mg、エチニルエストラジオール0.03mg)健康成人女性に単回経口投与し、血清中のレボノルゲスト렐濃度及びエチニルエストラジオール濃度を測定し、得られた薬物動態パラメータ(AUC、C_{max})について統計解析を行った結果、両剤の生物学的同等性が確認された²⁾。

1) レボノルゲストレル



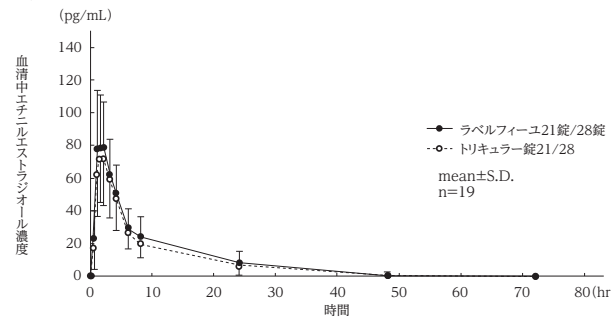
薬物動態パラメータ

	判定パラメータ		参考パラメータ	
	AUC _{0-t} (pg · hr/mL)	C _{max} (pg/mL)	T _{max} (hr)	T _{1/2} (hr)
ラベルフィーユ 21錠/28錠	20565.634 ±9530.767	2280.10 ±772.11	1.03 ±0.59	27.73 ±8.62
トリキュラー錠 21/28	20873.050 ±9353.071	2002.13 ±641.23	1.05 ±0.33	29.22 ±7.45

(mean±S.D., n=19)

※血清中濃度並びにAUC、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。

2) エチニルエストラジオール



薬物動態パラメータ

	判定パラメータ		参考パラメータ	
	AUC _{0-t} (pg · hr/mL)	C _{max} (pg/mL)	T _{max} (hr)	T _{1/2} (hr)
ラベルフィーユ 21錠/28錠	735.1682 ±392.4770	87.414 ±35.592	1.50 ±0.41	9.42 ±5.01
トリキュラー錠 21/28	649.0037 ±319.3338	76.426 ±28.347	1.66 ±0.47	9.74 ±4.95

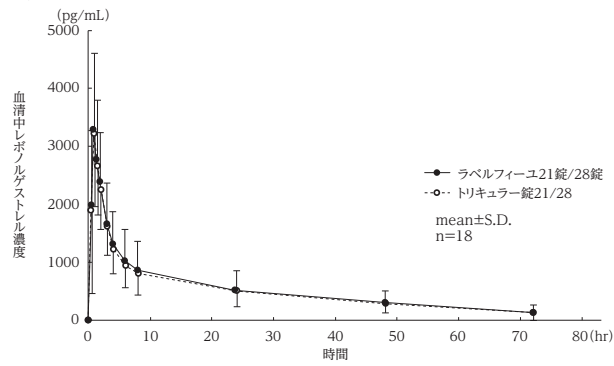
(mean±S.D., n=19)

※血清中濃度並びにAUC、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。

(2) 白色糖衣錠

ラベルフィーユ21錠及びラベルフィーユ28錠（白色糖衣錠）とトリキュラー錠21及びトリキュラー錠28を、クロスオーバー法によりそれぞれ1錠（レボノルゲストレル0.075mg、エチニルエストラジオール0.04mg）健康成年女性に単回経口投与し、血清中のレボノルゲストレル濃度及びエチニルエストラジオール濃度を測定し、得られた薬物動態パラメータ（AUC、C_{max}）について統計解析を行った結果、両剤の生物学的同等性が確認された²⁾。

1) レボノルゲストレル



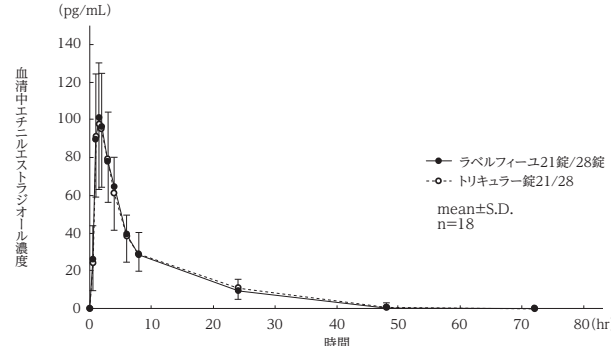
薬物動態パラメータ

	判定パラメータ		参考パラメータ	
	AUC _{0-t} (pg · hr/mL)	C _{max} (pg/mL)	T _{max} (hr)	T _{1/2} (hr)
ラベルフィーユ 21錠/28錠	39161.082 ±22221.953	3322.22 ±1299.02	0.97 ±0.21	26.50 ±9.15
トリキュラー錠 21/28	37494.315 ±17130.198	3319.58 ±1363.13	1.08 ±0.31	29.98 ±10.40

(mean±S.D., n=18)

※血清中濃度並びにAUC、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。

2) エチニルエストラジオール



薬物動態パラメータ

	判定パラメータ		参考パラメータ	
	AUC _{0-t} (pg · hr/mL)	C _{max} (pg/mL)	T _{max} (hr)	T _{1/2} (hr)
ラベルフィーユ 21錠/28錠	884.4647 ±263.5204	105.389 ±31.421	1.67 ±0.34	9.45 ±2.99
トリキュラー錠 21/28	914.4447 ±336.8938	100.860 ±33.988	1.64 ±0.41	10.68 ±3.75

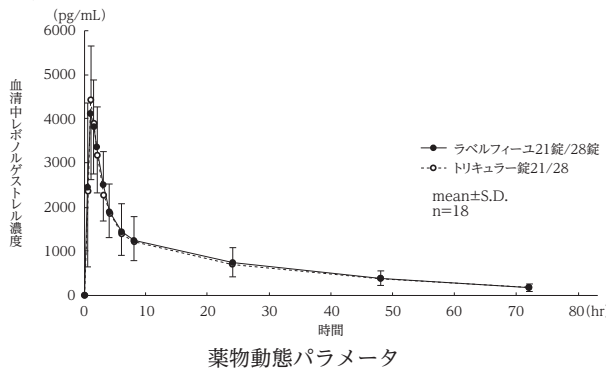
(mean±S.D., n=18)

※血清中濃度並びにAUC、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。

(3) 淡黄褐色糖衣錠

ラベルフィーユ21錠及びラベルフィーユ28錠（淡黄褐色糖衣錠）とトリキュラー錠21及びトリキュラー錠28を、クロスオーバー法によりそれぞれ1錠（レボノルゲストレル0.125mg、エチニルエストラジオール0.03mg）健康成年女性に単回経口投与し、血清中のレボノルゲストレル濃度及びエチニルエストラジオール濃度を測定し、得られた薬物動態パラメータ（AUC、C_{max}）について統計解析を行った結果、両剤の生物学的同等性が確認された²⁾。

1) レボノルゲストレル

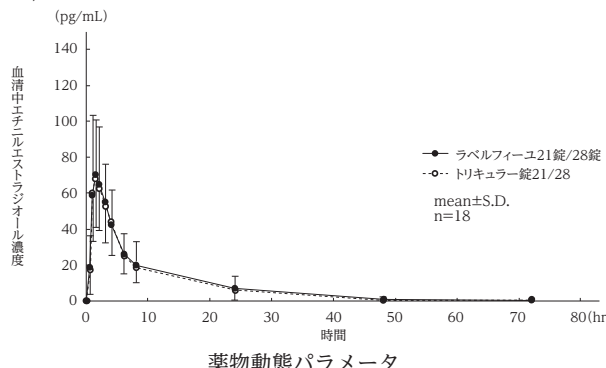


	判定パラメータ		参考パラメータ	
	AUC _{0-t} (pg · hr/mL)	C _{max} (pg/mL)	T _{max} (hr)	T _{1/2} (hr)
ラベルフィーユ 21錠/28錠	53697.536 ±20805.210	4461.80 ±1372.40	1.25 ±0.43	24.88 ±5.73
トリキュラー錠 21/28	51963.367 ±17534.882	4530.57 ±1225.52	1.11 ±0.32	25.42 ±6.91

(mean±S.D., n=18)

*血清中濃度並びにAUC、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。

2) エチニルエストラジオール



	判定パラメータ		参考パラメータ	
	AUC _{0-t} (pg · hr/mL)	C _{max} (pg/mL)	T _{max} (hr)	T _{1/2} (hr)
ラベルフィーユ 21錠/28錠	644.2553 ±378.0329	71.036 ±22.408	1.53 ±0.27	10.25 ±6.00
トリキュラー錠 21/28	586.0424 ±280.9568	69.261 ±22.009	1.58 ±0.46	9.25 ±6.52

(mean±S.D., n=18)

*血清中濃度並びにAUC、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。

17. 臨床成績

17.1 有効性及び安全性に関する試験

17.1.1 国内臨床試験

避妊を希望する女性を対象とした国内一般臨床試験及び長期投与試験で、投与1周期以上の総計924例（13862周期）で避妊効果が評価された。飲み忘れたのは362例（943周期）であり、このうち3錠以上を飲み忘れた4例で妊娠が認められた。薬剤効果不十分による妊娠例は認められなかった^{3)~5)}。

955例中486例（50.9%）に副作用が認められ、主な副作用は、恶心281件（29.4%）、乳房緊満感181件（19.0%）、頭痛143件（15.0%）、嘔吐100件（10.5%）、下腹部痛62件（6.5%）等であった。周期数では13943周期中、1746周期（12.5%）に副作用が認められた。周期数別副作用の発現頻度は、1周期では38.7%、6周期では12.7%、12周期では8.7%で周期が進むにつれて減少した。

17.3 その他

各種避妊法使用開始1年間の失敗率（妊娠率）は以下のとおりである⁶⁾。[5. 参照]

方法	理想的な使用 ^{※1} (%)	一般的な使用 ^{※2} (%)
経口避妊剤	0.3	9
レボノルゲストレル放出IUS	0.2	0.2
銅付加IUD	0.6	0.8
コンドーム	2	18
リズム法	0.4~5	24
女性避妊手術	0.5	0.5
男性避妊手術	0.10	0.15
避妊せず	85	85

IUS：子宮内システム IUD：子宮内避妊用具

※1：選んだ避妊法を正しく続けて使用しているにもかかわらず妊娠してしまった場合

※2：選んだ避妊法を使用しているにもかかわらず妊娠してしまった場合（経口避妊剤については、飲み忘れを含めた場合の失敗率）

18. 薬効薬理

18.1 作用機序

レボノルゲストレル・エチニルエストラジオール錠は排卵抑制作用を主作用とし、子宮内膜変化による着床阻害作用及び頸管粘液変化による精子通過阻害作用等により避妊効果を発揮する。

18.2 排卵抑制作用

健康女性（8例）でレボノルゲストレル・エチニルエストラジオール錠投与前周期及び投与周期の血清ホルモン動態を検討した。いずれの症例においても、黄体形成ホルモン（LH）及び卵胞刺激ホルモン（FSH）のピークは投与周期に消失した。また、エストラジオールの典型的な2峰性パターン、排卵後のプロゲステロンの上昇も投与周期において抑制され、排卵は抑制されていた¹⁾。

18.3 子宮内膜の性状変化による着床阻害作用

健康女性（28例）でレボノルゲストレル・エチニルエストラジオール錠投与中に子宮内膜診を行った。その組織像は周期的な変化が認められたが、正常周期のものとは異なっていた⁷⁾。

18.4 子宮頸管粘液の変化による精子通過阻害作用

健康女性（6例）でレボノルゲストレル・エチニルエストラジオール錠投与中の子宮頸管粘液を調べた。投与中の電子顕微鏡像は黄体期と類似の構造を示し、分泌量も少なく非常に粘性が高かった。また、精子通過性は抑制されていた⁸⁾。

19. 有効成分に関する理化学的知見

19.1 レボノルゲストレル

一般名：レボノルゲストレル（Levonorgestrel）
化学名：(-)-13-Ethyl-17-hydroxy-18,19-dinor-17 α -pregn-4-en-20-yn-3-one

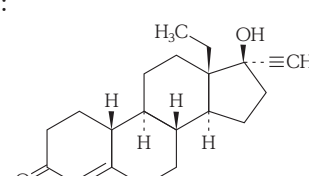
分子式：C₂₁H₂₈O₂

分子量：312.45

性 状：白色の結晶又は結晶性の粉末である。

テトラヒドロフラン又はクロロホルムにやや溶けやすく、メタノール、エタノール（95）又はアセトニトリルに溶けにくく、水にはほとんど溶けない。

構造式：



融 点：235~241°C

19.2 エチニルエストラジオール

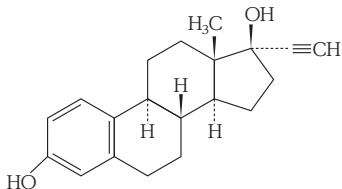
一般名：エチニルエストラジオール (Ethinylestradiol)
化学名：19-Nor-17 α -pregna-1,3,5(10)-triene-20-yne-3,17-diol

分子式： $C_{20}H_{24}O_2$

分子量：296.40

性状：白色～微黄色の結晶又は結晶性の粉末で、においはない。
ピリジン又はテトラヒドロフランに溶けやすく、エタノール (95) 又はジエチルエーテルにやや溶けやすく、水にほとんど溶けない。水酸化ナトリウム試液に溶ける。

構造式：



融点：180～186°C 又は 142～146°C

20. 取扱い上の注意

小児の手のとどかない所に保管するよう指導すること。

22. 包装

〈ラベルフィーユ21錠〉

210錠 [21錠 (PTP) × 10]

〈ラベルフィーユ28錠〉

280錠 [28錠 (PTP) × 10]

23. 主要文献

- 1)本庄英雄他：基礎と臨床. 1991 ; 25 : 999-1021
- 2)社内資料：生物学的同等性試験に関する資料
- 3)松本清一他：基礎と臨床. 1991 ; 25 : 1155-1177
- 4)八神喜昭他：基礎と臨床. 1991 ; 25 : 1178-1191
- 5)黄宏駿他：Prog Med. 1991 ; 11 : 349-361
- 6)Hatcher RA, et al. : Contraceptive Technology. Twentieth Revised Edition. New York. Ardent Media. 2011
- 7)Brosens IA : Benefits and Risks of Hormonal Contraception. Lancaster. MTP Press. 1982 ; 135-142
- 8)Ulstein M, et al. : Acta Obstet Gynecol Scand. 1982 ; Suppl 105 : 45-49

24. 文献請求先及び問い合わせ先

富士製薬工業株式会社 富山工場 学術情報課
〒939-3515 富山県富山市水橋辻ヶ堂1515番地
(TEL) 0120-956-792
(FAX) 076-478-0336

25. 保険給付上の注意

本剤は保険給付の対象とならない（薬価基準未収載）。

26. 製造販売業者等

26.1 製造販売元

富士製薬工業株式会社

富山県富山市水橋辻ヶ堂1515番地

