日本標準商品分類番号 873949

貯 法:室温保存 有効期間:3年

非プリン型選択的キサンチンオキシダーゼ阻害剤 高尿酸血症治療剤 フェブキソスタット錠 処方箋医薬品^{注)}

フェブキソスタット錠10mg「ニプロ」 フェブキソスタット錠20mg「ニプロ」 フェブキソスタット錠40mg「ニプロ」

Febuxostat Tablets

	錠10mg	錠20mg	錠40mg
承認番号	30400AMX00127	30400AMX00126	30400AMX00125
販売開始	_	-	_

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 メルカプトプリン水和物又はアザチオプリンを投与中の患者 [10.1 参照]

3. 組成・性状

3.1 組成

販 売 名	有効成分	添 加 剤
フェブキソス タット錠10mg 「ニプロ」	1錠中 フェブキソスタ ット10mg	乳糖水和物、部分アルファ ー化デンプン、クロスカル
フェブキソス タット錠20mg 「ニプロ」	1錠中 フェブキソスタ ット20mg	メロースナトリウム、ヒド ロキシプロピルセルロー ス、ステアリン酸マグネシ ウム、ヒプロメロース、マ
フェブキソス タット錠40mg 「ニプロ」	1錠中 フェブキソスタ ット40mg	クロゴール6000、酸化チタ ン、カルナウバロウ

3.2 製剤の性状

0.2 3X H1V7 II 1/				
		タ	ト形・大き	Ż .
販 売 名	性状	直径 (mm)	厚さ (mm)	重量 (mg)
フェブキソス タット錠10mg	白色〜微黄色 のフィルムコ	フェヴ キソスタット 10 = 地	フェヴ キソスタット 10 = 効	
「ニプロ」	ーティング錠	7.1	3.2	132
フェブキソス タット錠20mg	白色〜微黄色 の割線入りフ ィルムコーテ	20=30	フェヴ キリスタット 20=%	
「ニプロ」	イング錠	7.1	3.2	132
フェブキソス タット錠40mg	白色〜微黄色 の割線入りフ ィルムコーテ	7±7 \$1/29*/h 40=90	フェブ キソスタット 40=売	
「ニプロ」	ィング錠	9.0	4.0	261

4. 効能・効果 痛風、高尿酸血症

5. 効能・効果に関連する注意

本剤の適用にあたっては、最新の治療指針等を参考に、薬物治療が必要とされる患者を対象とすること。

6. 用法·用量

通常、成人にはフェブキソスタットとして1日10mgより開始し、1日1回経口投与する。その後は血中尿酸値を確認しながら必要に応じて徐々に増量する。維持量は通常1日1回40mgで、患者の状態に応じて適宜増減するが、最大投与量は1日1回60mgとする。

7. 用法・用量に関連する注意

尿酸降下薬による治療初期には、血中尿酸値の急激な低下により痛風関節炎 (痛風発作) が誘発されることがあるので、本剤の投与は10mg 1日1回から開始し、投与開始から2週間以降に20mg 1日1回、投与開始から6週間以降に40mg 1日1回投与とするなど、徐々に増量すること。なお、増量後は経過を十分に観察すること。[8.4、17.1.1-17.1.3 参照]

8. 重要な基本的注意

- 8.1 肝機能障害があらわれることがあるので、本剤投与中は 定期的に検査を行うなど、患者の状態を十分に観察する こと。[11.1.1 参照]
- 8.2 本剤投与中は甲状腺関連の所見の有無を確認し、異常が 認められた場合には甲状腺機能関連の検査を実施すること。
- 8.3 心血管疾患を有する痛風患者を対象とした海外臨床試験において、アロプリノール群に比較してフェブキソスタット群で心血管死の発現割合が高かったとの報告がある。本剤を投与する場合には心血管疾患の増悪や新たな発現に注意すること。[15.1.1 参照]
- 8.4 本剤は尿酸降下薬であり、痛風関節炎(痛風発作)発現時に血中尿酸値を低下させると痛風関節炎(痛風発作)を増悪させるおそれがある。本剤投与前に痛風関節炎(痛風発作)が認められた場合は、症状がおさまるまで、本剤の投与を開始しないこと。

また、本剤投与中に痛風関節炎(痛風発作)が発現した場合には、本剤の用量を変更することなく投与を継続し、症状によりコルヒチン、非ステロイド性抗炎症剤、副腎皮質ステロイド等を併用すること。[7.参照]

9. 特定の背景を有する患者に関する注意

9.2 腎機能障害患者

9.2.1 重度の腎機能障害患者

重度の腎機能障害のある患者を対象とした臨床試験は 実施していない。[16.6.1 参照]

9.3 肝機能障害患者

肝機能障害のある患者を対象とした臨床試験は実施していない。[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(ラット)で本剤が乳汁中に移行することが報告されている。また、動物実験(ラットにおける出生前及び出生後の発生並びに母体の機能に関する試験)の12mg/kg/日(60mg/日でのヒトの血漿中曝露量の11.1倍)以上で出生児の腎臓にキサンチンと推定される結晶沈着あるいは結石、48mg/kg/日(60mg/日でのヒトの血漿中曝露量の39.3倍)で離乳率の低下、体重低値などの発育抑制、甲状腺の大型化及び甲状腺重量増加の傾向が認められている¹⁾。

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、十分に注意しながら本剤を投与すること。一般に生理機能が低下していることが多い。

10. 相互作用

10.1 併用禁忌 (併用しないこと)

薬剤名等	臨床症状·措置方法	機序・危険因子
メルカプトプリン	骨髄抑制等の副作	アザチオプリンの
水和物	用を増強する可能	代謝物メルカプト
(ロイケリン)	性がある。	プリンの代謝酵素
アザチオプリン		であるキサンチン
(イムラン、ア		オキシダーゼの阻
ザニン)		害により、メルカ
[2.2 参照]		プトプリンの血中
		濃度が上昇するこ
		とがアロプリノー
		ル(類薬)で知ら
		れている。本剤も
		キサンチンオキシ
		ダーゼ阻害作用を
		もつことから、同
		様の可能性があ
		る。

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
ビダラビン	幻覚、振戦、神経 障害等のビダラビン の副作用を増強す る可能性がある。	ビダラでオ害ビン、るノ知剤といるシよの作とリーで本才にン、るノ知剤キーに、るノ知剤キーに、るノ知剤・サー、調を制をが、は、カーののが、対して、カーののが、対して、カーののが、対して、対して、対して、対して、対して、対して、対して、対して、対して、対して

薬剤名等 臨床症状・措置方法 機序・危険因子 ジダノシンの血中 濃度が上昇する可能性がある。 本剤と併用する場合は、ジダノシンの役割をは、ジダノシンの投身量に注意すること。 の投与量に注意すること。 本剤とは、ジダノシンの阻害により、健康成人及びHIV患者においてジダノシンので加減及びAUCが上昇することがアロプリノール(類薬)で知られている。本剤もキサンチンオキシダーゼ阻害作用をもつことから、同様の可能性がある。			
濃度が上昇する可能性がある。 本剤と併用する場合は、ジダノシンの投与量に注意すること。 「おっこと。」 「おっことがアロプリノール(類薬)で知られている。本剤もキサンチンオキシダーゼ阻害作用をもつことから、	薬剤名等	臨床症状·措置方法	機序・危険因子
一	ジダノシン	濃度が上昇する可能性がある。 本剤と併用する場合は、ジダノシンの投与量に注意す	酵素であるキサンチンは の阻害により、健康成人及びHIV 患者によりで AUCが上昇 プロール (対している ことが アロック をもった が 類いる カール (対している はいます が 対している はいます が である カール (対している はいます である かっぱい がっている はいます はいます はいます はいます はいます はいます はいます はいます

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(頻度不明)

AST、ALT等の上昇を伴う肝機能障害があらわれることがある。[8.1 参照]

11.1.2 過敏症(頻度不明)

全身性皮疹、発疹などの過敏症があらわれることがある。

11.2 その他の副作用

種類\頻度	1~5%未満	1%未満	頻度不明
血液		白血球数減少	血小板数減少、 貧血
内分泌系		TSH増加	
神経系		手足のしびれ感、 浮動性めまい、 傾眠	
心臓		心電図異常	動悸
胃腸		下痢、腹部不快 感、悪心、腹痛	
肝・胆道系			
皮膚		発疹、そう痒症、 紅斑	蕁麻疹、脱毛
筋骨格系	関節痛	四肢痛、四肢不 快感、CK増加、 筋肉痛	
腎及び尿路		β -Nアセチルの グール サミス アンカー サリス アカリカ リカッション カー カッション アカー カッション カー	尿量減少

種類\頻度	1~5%未満	1%未満	頻度不明
その他		倦怠感、口渇、 血中トリグリセ リド増加、CRP 増加、血中カリ ウム増加	

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 海外で実施された心血管疾患を有する痛風患者を対象 とした二重盲検非劣性試験において、主要評価項目(心 血管死、非致死性心筋梗塞、非致死性脳卒中、不安定 狭心症に対する緊急血行再建術の複合エンドポイン ト) についてはアロプリノール群に対しフェブキソス タット群で非劣性が示されたものの、副次評価項目の うち心血管死の発現割合はフェブキソスタット群及び アロプリノール群でそれぞれ4.3% (134/3,098例)、 3.2% (100/3,092例) でありフェブキソスタット群で 高かった(ハザード比[95%信頼区間]:1.34[1.03, 1.73])。心血管死の中では両群ともに心突然死が最も 多かった (フェブキソスタット群2.7% (83/3,098例)、 アロプリノール群1.8% (56/3,092例))。また、全死亡 の発現割合についても、フェブキソスタット群及びア ロプリノール群でそれぞれ7.8% (243/3,098例)、6.4% (199/3,092例) でありフェブキソスタット群で高かっ た (ハザード比 [95%信頼区間]:1.22 [1.01, 1.47])。 [8.3 参照]

15.1.2 女性患者に対する使用経験は少ない。[17.1.1-17.1.3 参照]

15.2 非臨床試験に基づく情報

げっ歯類を用いた104週間投与によるがん原性試験において、最高用量群(ラット24mg/kg/日 [60mg/日でのヒトの血漿中曝露量の約25(雄)及び26(雌)倍]、マウス18.75mg/kg/日 [60mg/日でのヒトの血漿中曝露量の約4(雄)及び12(雌)倍])の膀胱にキサンチンと推定される結晶沈着・結石が認められ、マウスの18.75mg/kg/日(雌)及びラットの24mg/kg/日(雄)に膀胱腫瘍(移行上皮乳頭腫及び移行上皮癌)の発生頻度の増加が認められた。マウスでは膀胱にキサンチン結晶・結石が望られた。マウスでは膀胱にキサンチン結晶・結石が生成しない条件下で、膀胱移行上皮の過形成は認められなかった。げっ歯類では、結晶・結石などによる機械的刺激が長時間持続することにより、膀胱粘膜の腫瘍性変化が誘発されるとの報告がある。また、臨床試験において、キサンチン結晶・結石を疑わせる尿沈渣所見はなかった²⁰。

16. 薬物動態

16.1 血中濃度

16.1.1 単回投与

健康成人男性30例に、フェブキソスタットとして10、20、40及び80mg^{注)}を絶食下で単回経口投与したとき、血漿中フェブキソスタットの薬物動態パラメータは以下のとおりである^{3),4)}。

	薬物動態パラメータ				
用量	AUC_{inf} (ng·hr/mL)	$ m C_{max}$ (ng/mL)	t _{1/2} (hr)	t _{max} (hr)	
10mg (N=8)	$1537.0 \\ \pm 430.9$	496.2 ± 166.0	6.2 ± 0.9	1.4±1.1	
20mg (N=8)	3296.2 ± 751.9	1088.3 ± 178.9	6.2 ± 1.1	1.3 ± 0.5	
40mg (N=8)	7085.2 ± 1341.2	2270.3 ± 866.7	7.3 ± 1.8	1.2 ± 0.8	
80mg (N=6)	$13300.5 \\ \pm 3032.3$	3765.3 ± 1008.3	6.9 ± 1.8	1.9 ± 1.0	

(平均值±標準偏差)

16.1.2 反復投与

健康成人男性6例に、フェブキソスタットとして40mg を朝食後に1日1回7日間反復経口投与したとき、血漿中フェブキソスタット濃度は投与開始後3日で定常状態に達し、反復投与による蓄積性は認められなかった⁵⁾。

用量	観察日	C _{max} (ng/mL)	t _{max} (hr)	$\begin{array}{c} AUC_{0,24hr} \\ \text{(ng\cdot hr/mL)} \end{array}$	t _{1/2} (hr)
40mg/日 (N=6)	1日目	1019.1 ± 343.2	1.8±0.8	$3658.5 \\ \pm 625.6$	6.3 ± 1.6
	7日目	$1299.8 \\ \pm 312.6$	1.5 ± 0.3	4442.1 ± 729.5	8.8 ± 2.2

(平均値±標準偏差)

高尿酸血症患者10例にフェブキソスタット10mg/日で2週間、20mg/日を4週間1日1回朝食後に投与したとき、投与開始後6週における薬物動態パラメータは以下のとおりであった 6 。

投与群	$C_{\rm max}$ (ng/mL)	t _{max} (hr)	AUC _{0, 24hr} (ng·hr/mL)	t _{1/2} (hr)
20mg (N=10)	541.8 ± 227.8	2.2 ± 1.6	$2092.3 \\ \pm 463.2$	8.2 ± 2.4

(平均値±標準偏差)

16.1.3 生物学的同等性試験

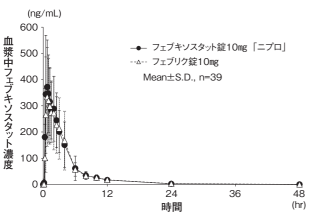
〈フェブキソスタット錠10mg「ニプロ」〉

フェブキソスタット錠10mg「ニプロ」とフェブリク錠10mgのそれぞれ1錠(フェブキソスタットとして10mg)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フェブキソスタット濃度を測定した。 得られた薬物動態パラメータ(AUC $_{0\rightarrow 48$ hr、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 7 。

薬物動態パラメータ

	判定パラメータ		参考パラメータ	
	$\begin{array}{c} AUC_{0\rightarrow 48hr} \\ (\text{ng} \cdot \text{hr/mL}) \end{array}$	Cmax (ng/mL)	Tmax (hr)	t _{1/2} (hr)
フェブキソスタット	1514.73	491.35	1.47	4.87
錠10mg「ニプロ」	± 376.13	± 156.72	± 1.28	± 3.00
フェブリク錠10mg	$1490.17 \\ \pm 413.28$	482.59 ± 160.82	1.90 ±1.24	5.58 ±3.54

(Mean±S.D., n=39)



血漿中フェブキソスタット濃度推移

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。

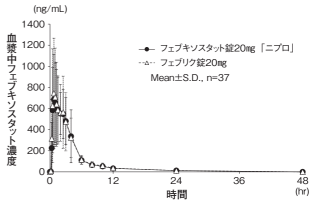
〈フェブキソスタット錠20mg「ニプロ」〉

フェブキソスタット錠20mg「二プロ」とフェブリク錠20mgの それぞれ1錠(フェブキソスタットとして20mg)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フェブキソスタット濃度を測定した。得られた薬物動態パラメータ(AUC $_{0-48hr}$ 、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 8)。

薬物動態パラメータ

	判定パラメータ		参考パラメータ	
	$\begin{array}{c} AUC_{0\rightarrow 48\mathrm{hr}} \\ (\mathrm{ng} \cdot \mathrm{hr}/\mathrm{mL}) \end{array}$	Cmax (ng/mL)	Tmax (hr)	t _{1/2} (hr)
フェブキソスタット	3186.05	1030.47	1.63	7.29
錠20mg「ニプロ」	± 639.26	± 296.47	± 1.04	± 1.67
フェブリク錠20mg	3291.24 ± 823.80	$1114.37 \\ \pm 375.94$	1.49 ±1.09	7.07 ± 2.22

 $(Mean \pm S.D., n=37)$



血漿中フェブキソスタット濃度推移

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。

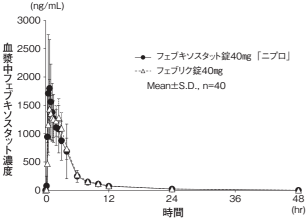
〈フェブキソスタット錠40mg「ニプロ」〉

フェブキソスタット錠40 mg 「ニプロ」とフェブリク錠40 mgの それぞれ1錠(フェブキソスタットとして40 mg)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フェブキソスタット濃度を測定した。得られた薬物動態パラメータ(AUC $_{0 \to 48 \text{hr}}$ 、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 9)。

薬物動態パラメータ

	判定パラメータ		参考パラメータ	
	$\begin{array}{c} AUC_{0\rightarrow 48hr} \\ (ng \cdot hr/mL) \end{array}$	Cmax (ng/mL)	Tmax (hr)	t _{1/2} (hr)
フェブキソスタット	6910.49	2207.42	1.39	6.87
錠40mg「ニプロ」	± 1371.49	± 765.98	± 1.10	± 2.04
フェブリク錠40mg	7071.78 ± 1742.09	1993.71 ± 607.26	1.84 ± 0.93	6.69 ±1.88

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



血漿中フェブキソスタット濃度推移

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

16.2.1 食事の影響

健康成人16例に、フェブキソスタット40mgを食後に単回経口投与したとき、空腹時投与に比べて、 C_{max} 及び AUC_{inv} はそれぞれ28及び18%低下した3。

	1111	>> 4 -		
投与群	$C_{\rm max}$ (ng/mL)	t _{max} (hr)	AUC _{inf} (ng·hr/mL)	t _{1/2} (hr)
絶食下投与 (N=16)	2049.1 ± 782.3	1.2 ± 0.8	$6538.3 \\ \pm 1263.0$	6.8 ± 1.7
食後投与 (N=16)	$1456.0 \\ \pm 514.8$	1.8±1.0	5321.6 ± 910.4	6.3 ± 1.5

(平均値±標準偏差)

16.3 分布

16.3.1 蛋白結合率

フェブキソスタット($0.4\sim10$ μ g/mL添加時)のヒト血 漿蛋白結合率は $97.8\sim99.0$ %であり、主な結合蛋白は アルブミンであった($in\ vitro$ 試験) 10 。

16.4 代謝

フェブキソスタットの主な代謝経路はグルクロン酸抱合反応であった。また、その他に複数の酸化代謝物、それらの硫酸抱合体及びグルクロン酸抱合体に代謝された¹¹⁾。フェブキソスタットのCYP1A2、CYP2B6、CYP2C9、CYP2C19、及びCYP3A4/5に対する阻害は認められなかった。一方、フェブキソスタットの

CYP2C8及びCYP2D6に対するKi値はそれぞれ20及び 40μ mol/Lであった(ヒト肝ミクロソームを用いた *in vitro* 試験) 10,12 。

フェブキソスタットはCYP1A1/2、CYP2B6、CYP2C9、CYP2C19、CYP2D6、CYP2E1及びCYP3A4/5を誘導しなかった(ヒト初代肝細胞を用いた $in\ vitro$ 試験) 12 。

16.5 排泄

16.5.1 健康成人男性24例にフェブキソスタットとして10、20、40mgを絶食下単回経口投与したとき、投与後24及び96時間までの投与量に対するフェブキソスタットの尿中排泄率はそれぞれ2.1~3.8%及び2.2~3.9%であった。また、投与後24及び96時間までの投与量に対するフェブキソスタットのグルクロン酸抱合体の尿中排泄率はそれぞれ46.7~49.7%及び49.0~51.6%であった³⁾。

16.5.2 健康成人男性6例に「C-フェブキソスタットとして80 mg を含有する液剤を、絶食下単回経口投与したとき、投与後4時間までの血漿中総放射能に対するフェブキソスタット及びそのグルクロン酸抱合体の割合はそれぞれ83.8~95.8%及び2.3~6.8%であった。投与後48時間までのフェブキソスタットの尿中排泄率(投与量に対する割合、以下同様)は1.1~3.5%、投与後120時間までの糞中排泄率は7.8~15.8%であった。また、代謝物を含めた総放射能の投与後216時間までの尿及び糞中排泄率はそれぞれ49.1及び44.9%であった(外国人のデータ)」。

16.6 特定の背景を有する患者

16.6.1 腎機能低下患者

軽度 (5例) 及び中等度 (7例) の腎機能低下患者にフェブキソスタット20mgを1日1回朝食後に7日間反復経口投与したとき、投与後7日における軽度腎機能低下群のフェブキソスタットの C_{\max} は腎機能正常群 (9例)と変わらなかったが、 $AUC_{0.24hr}$ は腎機能正常群に比較して53%増加した。中等度腎機能低下群の C_{\max} 及び $AUC_{0.24hr}$ は腎機能正常群に比較して、それぞれ26及び68%増加した¹³。

軽度 (6例)、中等度 (7例) 及び重度 (7例) の腎機能低下患者にフェブキソスタット $80 \text{mg}^{\text{fil}}$ を1日1回朝食前に7日間反復経口投与したとき、投与後7日におけるフェブキソスタットの C_{max} 及び $AUC_{0.24\text{hr}}$ は、腎機能正常群 (11例) に比較して軽度、中等度、重度腎機能低下群でそれぞれ41及び48%、2及び48%、4及び76%上昇した(外国人のデータ) 14 。 [9.2.1 参照]

16.6.2 肝機能低下患者

軽度 (8例) 及び中等度 (8例) の肝機能低下患者 (Child-Pugh A、B) にフェブキソスタット $80 \text{mg}^{(1)}$ を1日1回朝食前に7日間反復経口投与したとき、軽度 肝機能低下群の投与後7日におけるフェブキソスタットの C_{max} 及び $AUC_{0.24\text{hr}}$ は、肝機能正常群 (11例) と比較してそれぞれ24及び30%上昇した。また、中等度 肝機能低下群の C_{max} 及び $AUC_{0.24\text{hr}}$ はそれぞれ53及び55%上昇した (外国人のデータ) 15 。 [9.3参照]

16.6.3 高齢者

高齢者 (65歳以上、24例) と若年者 (18~40歳、24例) にフェブキソスタット $80 \, \mathrm{mg}^{(\pm)}$ を1日1回朝食前に7日間 反復経口投与したとき、投与後7日における高齢者の C_{max} 及び $AUC_{0.24\mathrm{hr}}$ は若年者に対してそれぞれ1%低下 及び12%上昇した(外国人のデータ) 16 。

16.6.4 女性

フェブキソスタット $80 \, \mathrm{mg}^{\mathrm{i}}$ を1日1回朝食前に7日間反復経口投与したとき、投与後7日における女性被験者群 (24例) の C_{max} 及び $AUC_{0.24\mathrm{hr}}$ は男性被験者群 (24例) に比較してそれぞれ24及び12%高かった(外国人のデータ) 16 。

16.7 薬物相互作用

16.7.1 制酸剤

健康成人24例に制酸剤(5mL中に水酸化マグネシウム200mg及び水酸化アルミニウム225mgを含有する配合剤)を単回経口投与後にフェブキソスタット80mg^{注)}を単回経口投与したとき、フェブキソスタットの $C_{\rm max}$ 及びAU $C_{\rm inf}$ はそれぞれ32及び15%低下した(外国人のデータ) $^{17,18)}$ 。

16.7.2 コルヒチン

健康成人22例にフェブキソスタット40mgを1日1回7日間反復経口投与し、更に $4\sim7$ 日目にコルヒチンを1.2mg/日で1日2回反復経口投与したとき、フェブキソスタットの C_{max} 及び $AUC_{0.24hr}$ はそれぞれ12及び7%上昇した(外国人のデータ) 19 。

健康成人26例にフェブキソスタット120 $mg^{it)}$ を1日1回及びコルヒチンを1.2mg/日で1日2回14日間反復経口投与したとき、コルヒチンの朝食前投与後もしくは夕食後投与後の C_{max} はそれぞれ12%低下及び2%上昇した。また、 $AUC_{0.24hr}$ は3%低下した 19 。

16.7.3 インドメタシン

健康成人26例にフェブキソスタット80mg^{注)}を1日1回及 びインドメタシン100mg/日で1日2回5日間反復経口投 与したとき、フェブキソスタットの C_{max} は7%低下し、AU $C_{0.24hr}$ は2%上昇した。また、インドメタシンの C_{max} 及びAU $C_{0.24hr}$ の低下は2%以内であった(外国人 のデータ)²⁰⁾。

16.7.4 ナプロキセン

健康成人25例にフェブキソスタット80mg^{注)}を1日1回及 びナプロキセン1000mg/日を1日2回7日間反復経口投与 したとき、ナプロキセンの併用により、フェブキソス タットの C_{max} 及び $AUC_{0.24hr}$ はそれぞれ28及び40%上昇 した。一方、フェブキソスタットの併用によるナプロキセンの C_{max} の上昇及び $AUC_{0.24hr}$ の低下は1%以内であった(外国人のデータ) 20)。

16.7.5 デシプラミン

健康成人18例にフェブキソスタット120mg^{注)}を1日1回9日間反復経口投与し、投与開始後6日にデシプラミン(国内未承認) 25mgを単回経口投与したとき、デシプラミンの $C_{\rm max}$ 及び $AUC_{\rm inf}$ はそれぞれ16及び22%上昇した(外国人のデータ)²¹⁾。

16.7.6 ワルファリンナトリウム

健康成人13例にフェブキソスタット120 mg^{21} とワルファリンナトリウム(国内未承認)(用量はINRを基準に設定)を1日1回14日間反復経口投与したとき、R-及びS-ワルファリンの C_{max} 及びAU $C_{0.24hr}$ の上昇は5%以内であった。また、ワルファリンの薬力学の変化(IN R_{max} の上昇、IN $R_{mean,24h}$ の低下及び第 11 田子活性平均値の上昇)は7%以内であった(外国人のデータ) 120 。

健康成人27例にフェブキソスタット80mg^{注)}とワルファリンナトリウム(国内未承認)(用量はINRを基準に設定)を1日1回14日間反復経口投与したとき、R-ワルファリンの C_{max} 及びAU $C_{0,24hr}$ の低下は2%以内であった。また、S-ワルファリンの C_{max} の低下及びAU $C_{0,24hr}$ の上昇は1%以内であった。また、ワルファリンの薬力学の変化(IN R_{max} とIN $R_{mean,24h}$ の低下及び第VII因子活性平均値の上昇)は4%以内であった(外国人のデータ) 22 。

16.7.7 ヒドロクロロチアジド

健康成人33例にフェブキソスタット 80mg^{25} とヒドロクロロチアジド50 mgを単回経口投与したとき、フェブキソスタットの C_{max} 及び AUC_{inf} の上昇は4%以内であった(外国人のデータ) 23 。

16.7.8 テオフィリン

健康成人23例にフェブキソスタット80mg^{注)}を1日1回7

日間反復経口投与し、投与開始後5日にテオフィリン $400 \, \mathrm{mg} \, \mathrm{e} \, \mathrm{H} = \mathrm{H} \, \mathrm{e} \, \mathrm{mg} \, \mathrm{e} \, \mathrm{H} = \mathrm{H} \, \mathrm{e} \, \mathrm{mg} \, \mathrm{e} \,$

16.7.9 ロシグリタゾン

健康成人36例にフェブキソスタット $120 mg^{2i}$ を1日1 回9日間反復経口投与し、投与開始後5日にロシグリタゾン(国内未承認)4 mgを単回経口投与したとき、ロシグリタゾンの C_{max} の低下及び AUC_{inf} の上昇は6%以内であった 25 。

注) 本剤の承認された用法・用量における最大投与量は60 mg/日である。

17. 臨床成績

17.1 有効性及び安全性に関する試験

17.1.1 国内後期第 Ⅱ 相試験

痛風を含む高尿酸血症患者202例を対象としたプラセボ対照無作為化二重盲検用量反応比較試験を行った。フェブキソスタット10mg/日から投与を開始し、各群の固定維持用量(20、40、60又は80mg^{注30}/日)まで用量を段階的に増量した。増量のタイミングは投与開始後2、6及び10週とし、これ以降16週まで用量を維持した。なお、女性患者はプラセボ群1/38例、フェブキソスタット20mg/日群2/43例、フェブキソスタット40mg/日群0/41例、フェブキソスタット60mg/日群1/36例、フェブキソスタット80mg/日群1/41例であった。投与開始後16週時(各群の維持用量まで用量を段階的に増量した期間を含む)に、血清尿酸値が6.0mg/dL以下に到達した患者の割合(達成率)は、下表のとおりであった²⁶⁰。

投与開始後16週の血清尿酸値6.0mg/dL以下達成率

投与群	血清尿酸値 6.0mg/dL以下達成率	プラセボ群 との差		
プラセボ (38例)	2.6%	_		
20mg/日 (43例)	46.5%	43.9%		
40mg/日 (41例)	82.9%	80.3%		
60mg/日 (36例)	83.3%	80.7%		
80mg/日 (41例)	87.8%	85.2%		

本試験におけるフェブキソスタットの安全性評価対象 199例中、副作用(臨床検査値の異常を含む)の発現 頻度は、プラセボ群18.4% (7/38例)、フェブキソスタット20mg/日群23.3% (10/43例)、フェブキソスタット40mg/日群29.3% (12/41例)、フェブキソスタット60mg/日群13.9% (5/36例)、フェブキソスタット80mg/日群29.3% (12/41例) であった。フェブキソスタット80mg/日群29.3% (12/41例) であった。フェブキソスタット12mg/日群で痛風関節炎12/419 (12/41

17.1.2 国内第Ⅲ相試験

痛風を含む高尿酸血症患者244例を対象としたアロプリノール対照無作為化二重盲検比較試験を行った。フェブキソスタット10mg/日又はアロプリノール100mg/日を12日間投与し、その後、それぞれ40mg/日又は200mg/日に増量し44日間投与した。なお、女性患者はフェブキソスタット群3/122例、アロプリノール群3/121例であった。投与開始後8週の血清尿酸値変化率(主

要評価項目)において、フェブキソスタット40mg/日群のアロプリノール200mg/日群に対する非劣性が示された(P<0.001:非劣性マージンは5%)。また、投与開始後8週の血清尿酸値6.0mg/dL以下達成率(副次評価項目)は、フェブキソスタット40mg/日群82.0%、アロプリノール200mg/日群70.0%であった。各投与期間での痛風関節炎の発現割合は下表のとおりであった $2^{77,28}$ 。

投与開始後8週の血清尿酸値変化率 (%)

投与群	血清尿酸初 期値 (mg/dL)	血清尿酸值 変化率 ^{注1)} (%)	変化率の 群間差 [95%信頼	共分散 分析
	平均 (標準偏差)	平均 (標準偏差)	区間](%)	וער 23
アロプリノール 200mg/日 (120例)	8.89 (1.24)	-35.2 (14.7)	-6.24	P < 0.001 ^{注2)}
フェブキソスタット 40mg/日 (122例)	8.83 (1.32)	-41.5 (12.1)	[-9.65, -2.84]	r \ 0.001

注1)血清尿酸初期値(投与開始前の血清尿酸値)に対する投 与開始後8週の血清尿酸値の変化率

注2) 非劣性検定におけるP値

痛風関節炎の発現割合

投与群	0~12日以下	12日超6週以下	6週超8週以下
アロプリノール 200mg/日 (121例)	1.7% (100mg/日)	3.3% (200mg/日)	0.8% (200mg/日)
フェブキソスタット 40mg/日 (122例)	1.6% (10mg/日)	6.6% (40mg/日)	3.3% (40mg/日)

()内は当該時期のアロプリノール又はフェブキソスタットの用量

本試験におけるフェブキソスタットの安全性評価対象 243例中、副作用(臨床検査値の異常を含む)の発現 頻度は、フェブキソスタット群8.2%(10/122例)、アロプリノール群11.6%(14/121例)であった。フェブキソスタット群における主な副作用は、痛風関節炎4例(3.3%)であった。[7.、15.1.2参照

17.1.3 国内長期投与試験

血清尿酸値9.0mg/dL以上の痛風を含む高尿酸血症患者 171例を対象とした長期投与試験を実施した。フェブ キソスタット10mg/日から投与を開始し、投与開始後3 週目にフェブキソスタット20mg/日、投与開始後7週目 にフェブキソスタット40mg/日に増量した。投与開始 後10週目の血清尿酸値が6.0mg/dLを超えていた場合は 投与開始後15週目よりフェブキソスタット60mg/日に 増量し、血清尿酸値が6.0mg/dL以下の場合はフェブキ ソスタット40mg/日を維持した。なお、女性患者はフ ェブキソスタット40mg/日群5/131例、フェブキソスタ ット60mg/日群1/40例であった。投与開始後18週、26週、 52週で血清尿酸値が6.0mg/dL以下に到達した患者の割 合(達成率)は、フェブキソスタット40mg/日群では、 それぞれ93.5、91.5、86.4%、また、フェブキソスタッ ト60mg/日群では、それぞれ74.4、71.4、87.5%であっ た29)。

本試験におけるフェブキソスタットの安全性評価対象 171例中、副作用(臨床検査値の異常を含む)の発現 頻度は、フェブキソスタット40mg/日群37.4% (49/131例)、フェブキソスタット60mg/日群35.0% (14/40例) であった。フェブキソスタット群における主な副作用

(臨床検査値の異常を含む) は、フェブキソスタット $40 \, \mathrm{mg}/\mathrm{B}$ 群で痛風関節炎26例(19.8%)、関節痛7例 (5.3%)、四肢痛4例(3.1%)、フェブキソスタット $60 \, \mathrm{mg}/\mathrm{B}$ 日群で痛風関節炎9例(22.5%)、関節痛3例(7.5%)、四肢痛3例(7.5%)、四肢不快感2例(5.0%)であった。 [7., 15.1.2 参照

注3)本剤の承認された用法・用量における最大投与量は60 mg/日である。

18. 薬効薬理

18.1 作用機序

- **18.1.1** フェブキソスタットは、尿酸生成を掌るキサンチンオキシダーゼの酸化型 (Ki値: 0.6nmol/L)、還元型 (Ki値: 3.1nmol/L) をいずれも阻害することにより、尿酸生成を抑制する (*in vitro*試験)³⁰。
- **18.1.2** フェブキソスタットは、他の主要なプリン・ピリミジン代謝酵素の活性に影響を及ぼさず、キサンチンオキシダーゼを選択的に阻害する (*in vitro*試験)³⁰。

18.2 薬理作用

18.2.1 血中尿酸低下作用

ラット(正常、高尿酸血症モデル)でフェブキソスタットは経口投与により、血中尿酸値を低下させた³¹⁾。

18.2.2 尿中尿酸低下作用

ラットでフェブキソスタットは経口投与により、 \mathbb{R} 尿酸値を低下させた \mathbb{R}^{31} 。

19. 有効成分に関する理化学的知見

一般名:フェブキソスタット(Febuxostat)

化学名: 2-[3-Cyano-4-(2-methylpropoxy) phenyl]-4-methylthiazole-5-carboxylic acid

分子式: C₁₆H₁₆N₂O₃S

分子量:316.37 構造式:

 H_3C CH_3 CN CH_3 CN CH_3 CH_3 CN

性 状:・白色~淡黄白色の結晶性の粉末である。

・エタノール (99.5) にやや溶けにくく、メタ ノール及びアセトニトリルに溶けにくく、水 にはほとんど溶けない。

22. 包装

〈フェブキソスタット錠10mg「ニプロ」〉

100錠 [10錠 (PTP)×10]

500錠 [10錠 (PTP)×50]

500錠 [瓶、バラ]

〈フェブキソスタット錠20mg「ニプロ」〉

100錠 [10錠 (PTP)×10]

500錠 [10錠 (PTP)×50]

500錠 [瓶、バラ]

〈フェブキソスタット錠40mg「ニプロ」〉

100錠 [10錠 (PTP)×10]

23. 主要文献

- 1)生殖発生毒性 (ラット) (フェブリク錠:2011年1月 21日承認、CTD 2.6.6.6) (L20200598)
- 2)がん原性(マウス、ラット)(フェブリク錠:2011年 1月21日承認、CTD 2.6.6.5)(L20201719)
- 3) 血漿中濃度及び排泄 (健康成人、単回) (フェブリク錠: 2011年1月21日承認、CTD 2.7.6.1) (L20200599)
- 4) 血漿中濃度(健康成人、単回)(フェブリク錠: 2011 年1月21日承認、CTD 2.7.6.5)(L20201720)
- 5)血漿中濃度(健康成人、反復)(フェブリク錠:2011

年1月21日承認、CTD 2.7.6.8) (L20201721)

- 6) 血漿中濃度(高尿酸血症患者、反復)(フェブリク錠: 2011年1月21日承認、CTD 2.7.6.31)(L20201722)
- 7) 社内資料: 生物学的同等性試験(錠10mg)
- 8) 社内資料: 生物学的同等性試験 (錠20mg)
- 9) 社内資料: 生物学的同等性試験 (錠40mg)
- 10) Mukoyoshi M, et al.: Xenobiotica. 2008; 38(5): 496-510 (L20200600)
- 11) Grabowski BA, et al. : J Clin Pharmacol. 2011; 51(2): 189-201 (L20200601)
- 12)代謝 (ヒト) (フェブリク錠: 2011年1月21日承認、 CTD 2.7.2.2.1) (L20200602)
- 13) 血漿中濃度(腎機能低下患者、反復)(フェブリク錠: 2011 年1月21日承認、CTD 2.7.2.3、2.7.6.13)(L20210563、 L20201723)
- 14) Mayer MD, et al.: Am J Ther. 2005; 12(1): 22-34 (L20200603)
- 15) Khosravan R, et al.: J Clin Pharmacol. 2006; 46(1): 88-102 (L20200604)
- 16) Khosravan R, et al.: J Clin Pharmacol. 2008; 48(9): 1014-1024 (L20200605)
- 17) Khosravan R, et al.: Br J Clin Pharmacol. 2008; 65(3): 355-363 (L20200606)
- 18)薬物相互作用(制酸剤)(フェブリク錠: 2011年1月 21日承認、CTD 2.7.6.20)(L20210564)
- 19) 薬物相互作用 (コルヒチン) (フェブリク錠: 2011年 1月21日承認、CTD 2.7.6.18、2.7.6.19) (L20201724、 L20201725)
- 20) Khosravan R, et al.: J Clin Pharmacol. 2006; 46(8): 855-866 (L20200607)
- 21) 薬物相互作用 (デシプラミン) (フェブリク錠: 2011 年1月21日承認、CTD 2.7.6.16) (L20201726)
- 22) 薬物相互作用(ワルファリン)(フェブリク錠: 2011年 1月21日承認、CTD 2.7.6.23、2.7.6.24) (L20201727、 L20201728)
- 23) Grabowski BA, et al.: Br J Clin Pharmacol. 2010; 70(1): 57-64 (L20200608)
- 24) 薬物相互作用(テオフィリン)(フェブリク錠: 2011 年1月21日承認、CTD 2.7.6.25) (L20201729)
- 25) 薬物相互作用 (ロシグリタゾン) (フェブリク錠: 2011年1月21日承認、CTD 2.7.6.26) (L20201730)
- 26)プラセボ対照無作為化二重盲検用量反応比較試験(痛風を含む高尿酸血症患者)(フェブリク錠:2011年1月21日承認、CTD 2.7.6.33)(L20201731)
- 27) アロプリノール対照無作為化二重盲検比較試験(痛風を含む高尿酸血症患者)(フェブリク錠:2011年1月21日承認、CTD 2.7.6.35a)(L20201732)
- 28)アロプリノール対照二重盲検比較試験(フェブリク 錠:2011年1月21日承認、審査報告書)(L20210565)
- 29) 長期投与試験(痛風を含む高尿酸血症患者)(フェブリク錠:2011年1月21日承認、CTD 2.7.6.40)(L20201733)
- 30) Takano Y, et al.: Life Sci. 2005; 76(16): 1835-1847 (L20200610)
- 31) 血中及び尿中尿酸低下作用 (ラット) (フェブリク錠: 2011年1月21日承認、CTD 2.6.2.2.2) (L20200611)

24. 文献請求先及び問い合わせ先

ニプロ株式会社 医薬品情報室

〒531-8510 大阪市北区本庄西3丁目9番3号

TEL 0120-226-898

FAX 06-6375-0177

26. 製造販売業者等

26.1 製造販売元



大阪市北区本庄西3丁目9番3号