日本標準商品分類番号

873112

#### 活性型ビタミンD3製剤

劇薬

アルファカルシドールカプセル

# アルファカルシドールカプセル0.25μg「トーワ」 アルファカルシドールカプセル0.5μg「トーワ」 アルファカルシドールカプセル1μg「トーワ」

ALFACALCIDOL CAPSULES 0.25µg "TOWA"/ CAPSULES 0.5µg "TOWA"/ CAPSULES 1µg "TOWA"

貯 法:室温保存 有効期間:3年

	カプセル0. 25μg	カプセル0.5μ <b>g</b>	カプセル1μg	
承認番号	22500AMX01143	22500AMX01092	22500AMX01099	
販売開始	1992年7月			

# 3. 組成・性状

#### 3.1 組成

販売名	アルファカルシドール カプセル0.25μg「トーワ」	アルファカルシドール カプセル0.5μg「トーワ」	アルファカルシドール カプセル1μg「トーワ」
1カプセル中 の有効成分		アルファカルシドール 0.5μg	アルファカルシドール1.0μg
添加剤	中鎖脂肪酸トリグ リセリド カプセル本体:ゼ ラチン、濃グリセ リン、D-ソルビ	無水エタノール、 中鎖脂肪酸トリグ リセリド カプセル 本体:ゼ ラチン、 D-ソルビ リン、放、酸化チ タン	中鎖脂肪酸トリグ リセリド カプセル本体:ゼ ラチン、濃グリセ リン、D-ソルビ

#### 3.2 製剤の性状

O. E. SANOLIN					
販売名		アルファカルシドール カプセル0.25μg「トーワ」	アルファカルシドール カプセル0.5μg「トーワ」	アルファカルシドール カプセル1μg「トーワ」	
性状・剤形		軟カプセル剤で、 内容物は無色~微 黄色の澄明な液で あり、わずかに特	白色~微黄白色の 軟カプセル角で、 内容物は無色~微 黄色の澄明な液で あり、わずかに特 異なにおいがあ る。	内容物は無色~微 黄色の澄明な液で あり、わずかに特	
ытк	側面	約9.0mm	約9. Omm	約9.1mm	
外形	断面	↓ → ↓ 約5.9mm	約5.9mm	  →       約6. 2mm	
質量(mg)		約185	約185	約205	

#### 4. 効能又は効果

#### ○骨粗鬆症

○下記疾患におけるビタミンD代謝異常に伴う諸症状(低カルシウム 血症、テタニー、骨痛、骨病変等)の改善

慢性腎不全、副甲状腺機能低下症、ビタミンD抵抗性クル病・骨軟 化症

#### 6. 用法及び用量

### 〈効能共通〉

本剤は、患者の血清カルシウム濃度の十分な管理のもとに、投与 量を調整する。

# 〈骨粗鬆症、慢性腎不全〉

通常、成人1日1回アルファカルシドールとして $0.5\sim1.0\,\mu\,g$ を経口投与する。

ただし、年齢、症状により適宜増減する。

### 〈副甲状腺機能低下症、その他のビタミンD代謝異常に伴う疾患〉

通常、成人1日1回アルファカルシドールとして1.0~4.0 $\mu$ gを経口投与する。

ただし、疾患、年齢、症状、病型により適宜増減する。

#### (小児用量)

通常、小児に対しては骨粗鬆症の場合には1日1回アルファカルシドールとして $0.01\sim0.03\,\mu\,g/kg$ を、その他の疾患の場合には1日1回アルファカルシドールとして $0.05\sim0.1\,\mu\,g/kg$ を経口投与する。ただし、疾患、症状により適宜増減する。

#### 8. 重要な基本的注意

- 8.1 血清カルシウム上昇を伴った急性腎障害があらわれることがあるので、血清カルシウム値及び腎機能を定期的に観察すること。 [8.2、8.3、10.2、11.1.1参照]
- 8.2 過量投与を防ぐため、本剤投与中、血清カルシウム値の定期的 測定を行い、血清カルシウム値が正常値を超えないよう投与量を 調整すること。[8.1、8.3、9.7、10.2、11.1.1参照]
- 8.3 高カルシウム血症を起こした場合には、直ちに休薬する。休薬により血清カルシウム値が正常域に達したら、減量して投薬を再開する。[8.1、8.2、10.2、11.1.1参照]

#### 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 高リン血症のある患者

リン酸結合剤を併用し、血清リン値を下げること。

#### 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。動物実験 (ラット)で大量投与の場合、胎児化骨遅延等がみられている。

#### 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)で授乳による新生児への移行率は、母動物投与量の1/20に相当する。

#### 9.7 小児等

血清カルシウム値等の観察を十分に行いながら少量から投与を開始し、漸増投与するなど、過量投与にならぬよう慎重に投与すること。幼若ラット経口投与における急性毒性は成熟ラットに比べ強くあらわれている。[8.2参照]

#### 9.8 高齢者

用量に注意すること。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
*	マグネシウムを含 有する製剤 酸化マグネシウ ム、炭酸マグネ シウム等	高マグネシウム血 症が起きたとの報 告がある。	他のビタミンD誘導体と同様に腸管でのマグネシウムの吸収を促進させると考えられる。
*		ミルク・アルカリ 症候群(高カルシ ウム血症、高ラルシ ウム血症、アルカロー シス等)があらわ れるおそれがある。	血中マグネシウムの増加に より代謝性アルカローシス が持続するため、尿細管で のカルシウム再吸収が増加 する。

	薬剤名等	臨床症状・措置方法	機序・危険因子
	ジギタリス製剤 ジゴキシン等 [8.1-8.3参照]	不整脈があらわれ るおそれがある。	本剤により高カルシウム血 症が発症した場合、ジギタ リス製剤の作用が増強され る。
	カルシウム製剤 乳酸カルシウム 水和物、炭酸カ ルシウム等 [8.1-8.3参照]	高カルシウム血症 があらわれるおそ れがある。	
	ビタミンD及びそ の誘導体		相加作用による。
	カルシトリオー ル等		
	[8.1-8.3参照]		
*	PTH製剤		
	テリパラチド等		
	PTHrP製剤		
	アバロパラチド		
	酢酸塩		
	[8.1-8.3参照]		

#### 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 急性腎障害 (頻度不明)

血清カルシウム上昇を伴った急性腎障害があらわれることがある。 [8.1-8.3参照]

#### 11.1.2 肝機能障害、黄疸(いずれも頻度不明)

AST、ALT、Al-Pの上昇等を伴う肝機能障害、黄疸があらわれることがある。

#### 11.2 その他の副作用

	0.1~5%未満	0.1%未満	
消化器	食欲不振、悪心・ 嘔気、下痢、便 秘、胃痛	嘔吐、腹部膨満感、胃部不快感、消化 不良、口内異和感、口渇等	
精神神経系		頭痛・頭重、不眠・いらいら感、脱 力・倦怠感、めまい、しびれ感、眠 気、記憶力・記銘力の減退、耳鳴り、 老人性難聴、背部痛、肩こり、下肢の つっぱり感、胸痛等	
循環器		軽度の血圧上昇、動悸	
肝臓	AST、ALTの上昇	LDH、γ-GTPの上昇	
腎臓	BUN、クレアチニ ンの上昇(腎機能 の低下)	腎結石	
皮膚	そう痒感	発疹、熱感	
眼	結膜充血		
骨		関節周囲の石灰化 (化骨形成)	
その他		嗄声、浮腫	

注)副作用の発現頻度は使用成績調査を含む

# 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に指導すること。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。

#### \*\* 16. 薬物動態

#### 16.1 血中濃度

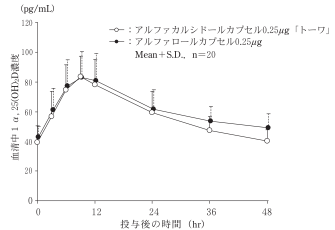
#### 16.1.1 単回投与

健康成人にアルファカルシドールとして5 $\mu$ g<sup>注)</sup>単回経口投与した場合、血漿中1 $\alpha$ ,25-(OH) $_2$ D濃度は速やかに上昇し9時間後に最高値(約140pg/mL)となり以後漸減した。その半減期は17.6時間であった。 $^{1}$ 0

#### 16.1.2 生物学的同等性試験

#### 〈アルファカルシドールカプセル0.25μg「トーワ」〉

アルファカルシドールカプセル0.  $25 \mu$ g「トーワ」とアルファロールカプセル0.  $25 \mu$ gを、クロスオーバー法によりそれぞれ20カプセル(アルファカルシドールとして $5 \mu$ g<sup>注))</sup>健康成人男子に絶食単回経口投与して血清中 $1 \alpha$ ,  $25 (OH)_2 D^*$ 濃度を測定し、得られた薬物動態パラメータ(AUC、Cmax)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。 $^{2)}$ 



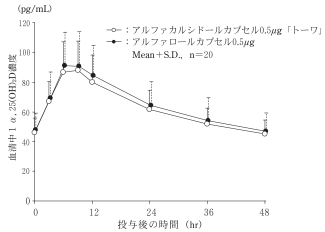
	製剤投与量	判定パラメータ		参考パラメータ
	(アルファカル シドールとして)	AUC <sub>0-48</sub> (pg·hr/mL)	Cmax (pg/mL)	Tmax (hr)
アルファカルシドール カプセル0.25μg「トーワ」	20カプセル (5μg)	2806±515	86. 5±14. 2	10. 2±3. 9
アルファロール カプセル0. 25μg	20カプセル (5μg)	3006±551	86.6±18.7	8.9±2.7

(Mean±S. D., n=20)

血清中濃度並びに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。

## 〈アルファカルシドールカプセル0.5μg「トーワ」〉

アルファカルシドールカプセル $0.5\mu g$ 「トーワ」とアルファロールカプセル $0.5\mu g$ を、クロスオーバー法によりそれぞれ10カプセル(アルファカルシドールとして $5\mu g^{(\pm)}$ )健康成人男子に絶食単回経口投与して血清中 $1\alpha$ , 25 (OH)  $_2$ D\*濃度を測定し、得られた薬物動態パラメータ(AUC、Cmax)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。 $^3$ )



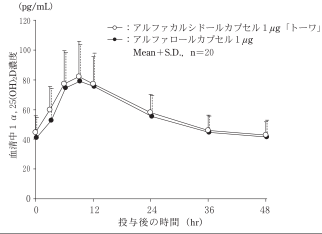
		製剤投与量 (アルファカル シドールとして)	判定パラメータ		参考パラメータ
			AUC <sub>0-48</sub> (pg · hr/mL)	Cmax (pg/mL)	Tmax (hr)
	アルファカルシドール カプセル0.5μg「トーワ」	10カプセル (5μg)	3018±578	91. 6±21. 2	8.6±2.0
	アルファロール カプセル0.5μg	10カプセル (5μg)	3161±736	96. 4±25. 0	7.7±1.8

(Mean±S. D., n=20)

血清中濃度並びに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。

#### 〈アルファカルシドールカプセル1μg「トーワ」〉

アルファカルシドールカプセル1μg「トーワ」とアルファロールカ プセル1μgを、クロスオーバー法によりそれぞれ5カプセル (アル ファカルシドールとして5µg注) 健康成人男子に絶食単回経口投与 して血清中 $1\alpha$ , 25 (OH) 2D\*濃度を測定し、得られた薬物動態パラ メータ(AUC、Cmax)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。4)



	製剤投与量	判定パラメータ		参考パラメータ
	(アルファカル シドールとして)	AUC <sub>0-48</sub> (pg·hr/mL)	Cmax (pg/mL)	Tmax (hr)
アルファカルシドール カプセル1μg「トーワ」	5カプセル (5μg)	$2807 \pm 592$	87. 1 ± 22. 0	8.7±2.6
アルファロール カプセル1μg	5カプセル (5μg)	2693±687	84. 3±23. 6	9. 3±2. 4

(Mean ± S. D., n=20)

血清中濃度並びに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。

※  $1\alpha$ , 25(OH)  $_2$ D: アルファカルシドールの活性代謝物 $1\alpha$ , 25(OH)  $_2$ D $_3$ +生体由来1 $\alpha$ , 25 (OH)  $_2$ D $_2$ 

注)本剤の承認された最大用量は、1回4.0μg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 国内臨床試験

「重盲検法により、慢性腎不全、副甲状腺機能低下症及び骨粗鬆症 に対する比較試験が行われ、いずれも有用性が認められた。5),6),7)

#### \*\* 18. 薬効薬理

#### 18.1 作用機序

### 18.1.1 作用の発現 (アルファカルシドールの25位水酸化)

経口投与後、血中に吸収され、肝の25-hydroxylaseによって側鎖の25位 が水酸化され、速やかに $1\alpha$ , 25-(OH) $_2$ D $_3$ に代謝される。この肝での25位水酸化反応は四塩化炭素投与の肝障害時にも保持されている(ラット)。 $1\alpha,25$ -(OH) $_2$ D $_3$ は骨、小腸に作用し、骨形成促進作用、骨代謝改 善作用、小腸からのCa吸収促進作用等を発現する。8)~13)

#### 18.2 作用·効果

#### 18.2.1 骨石灰化促進作用

ビタミンD欠乏あるいは低リン・高Ca食飼育ラットに対し、抗クル病作 用、骨石灰化前線形成の促進作用を示す。10)

#### 18.2.2 骨吸収作用·再構成作用

アルファカルシドールの活性型代謝産物 $1\alpha$ , 25-(OH)<sub>2</sub>D<sub>3</sub>は骨吸収作用 及び骨再構成作用(軟骨細胞の骨細胞への増殖・分化)を有する。11)

#### 18.2.3 骨形成促進作用

骨形態計測においてアルファカルシドール投与により、骨芽細胞を有す る類骨面比率が増加し、骨芽細胞に直接作用して骨形成を促進すること が示唆されている (ヒト骨粗鬆症)。12)

#### 18.2.4 腸管におけるCa吸収作用

連日投与により、血清 $1\alpha$ , 25- $(OH)_2D$ 値の上昇とともに低下している小 腸でのCa吸収率を改善する(ヒト骨粗鬆症)。13)

#### 18.2.5 血清Ca上昇作用

低Ca血症に対し、小腸からのCa吸収促進作用(ヒト慢性腎不全、副甲状腺機能低下症)と骨塩溶出作用(腎あるいは副甲状腺摘出ラット)により 血清Caを上昇させる。投与中止後の血清Ca値は速やかな低下を示し、 血清Caの推移による半減期は3.4日と報告されている(ヒト)。10),14)~17)

# 18.2.6 腎不全時の骨代謝改善作用

腎性骨ジストロフィーの骨吸収窩面、肥厚した類骨層を改善する(ヒト慢性腎不全、柴田腎炎ラット)。また、肥大した副甲状腺重量及び血中 副甲状腺ホルモンを低下させ、続発性の副甲状腺機能亢進を抑制す る。14),18),19)

#### 18.2.7 1α, 25-(0H)<sub>2</sub>Dとの作用比較

経口投与されたアルファカルシドールの働きは、 $1\alpha$ , 25-(OH)<sub>2</sub>D<sub>3</sub>のそ れと同等、ないしそれ以上であることが示唆されている(ヒト、柴田腎 炎ラット)。18),19),20)

# 19. 有効成分に関する理化学的知見

構造式: H<sub>2</sub>C H<sub>3</sub>C ĊНз H CH но ОН

一般名:アルファカルシドール (Alfacalcidol)

化学名: (5Z, 7E)-9, 10-Secocholesta-5, 7, 10(19)-triene-1  $\alpha$ , 3  $\beta$  -diol

分子式: C<sub>27</sub>H<sub>44</sub>O<sub>2</sub> 分子量:400.64

性 状:白色の結晶又は結晶性の粉末である。メタノール、エタノー ル (99.5)、クロロホルム又はジクロロメタンに溶けやすく、 アセトン又はジエチルエーテルにやや溶けやすく、水又はヘ キサンにほとんど溶けない。空気又は光によって変化する。 融 点:137~142℃(「日局」エルゴカルシフェロール測定法による)

# 20. 取扱い上の注意

アルミピロー開封後は遮光して保存すること。

〈アルファカルシドールカプセル0.25μg「トーワ」〉 100カプセル [10カプセル×10:PTP]

1000カプセル [10カプセル×100:PTP]

〈アルファカルシドールカプセル0.5μg「トーワ」〉

100カプセル [10カプセル×10:PTP] 1000カプセル [10カプセル×100:PTP]

〈アルファカルシドールカプセル1 μg「トーワ」〉

100カプセル [10カプセル×10:PTP] 1000カプセル [10カプセル×100:PTP]

# \*\* 23. 主要文献

1) 東平靖雄, 他. 骨代謝. 1979;12:152-162.

2) 社内資料:生物学的同等性試験(カプセル0.25μg)

3) 社内資料:生物学的同等性試験 (カプセル0.5μg)

4) 社内資料:生物学的同等性試験 (カプセル1μg)

5) 藤田拓男,他. 腎と透析. 1978;5(5):583-611.

6) 藤田拓男, 他. ホルモンと臨床. 1979; 27(1): 99-113.

7) 伊丹康人, 他. 医学のあゆみ. 1982; 123(10): 958-973.

Fukushima M, et al. Biochem Biophys Res Commun. 1975; 66(2):632-638.

須田立雄,他. 診療と新薬. 1978;15(6):1295-1306.

10) 須田立雄, 他. 診療と新薬. 1976; 13(8): 1595-1617.

11) 鈴木不二男. ビタミン. 1982;56(9-10):457-468.

12) 渡辺正美, 他. 整形外科基礎科学. 1983; 10:175-180.

13) 滋野長平, 他. 日本内分泌学会雑誌. 1982;58(12):1473-1481.

鈴木正司, 他. 診療と新薬. 1978;15(6):1355-1374. 14)

15) 福永仁夫, 他. 診療と新薬. 1978; 15(6): 1521-1524.

Kaneko C, et al. Steroids. 1974; 23(1): 75-92.

17) Kanis JA, et al. Br Med J. 1977; 1 (6053): 78-81.

18) Nishii Y, et al. Endocrinology. 1980; 107(1): 319-327.

19) Fukushima M, et al. Endocrinology. 1980; 107(1): 328-333.

20) 須田立雄. ビタミン. 1980;54(11):407-421.

#### 24. 文献請求先及び問い合わせ先

東和薬品株式会社 学術部DIセンター 〒570-0081 大阪府守口市日吉町2丁目5番15号 TEL 0120-108-932 FAX 06-7177-7379

#### 26. 製造販売業者等

# 26.1 製造販売元

3

# 東和薬品株式会社

大阪府門真市新橋町2番11号

TX-18