貯 法:室温保存 有効期間:3年

劇薬、処方箋医薬品注)

日本標準商品分類番号 873112

二次性副甲状腺機能亢進症治療剤(活性型ビタミンD3製剤)

カルシトリオール製剤

ロカルトロール 注 0.5 ロカルトロール 注 1

Rocaltrol NIJECTION

 0.5
 1

 承認番号
 21300AMY00126
 21300AMY00127

 販売開始
 2001年6月
 2001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 ビタミンD中毒症状を伴う患者[血清カルシウム値を 更に上昇させる。]

3. 組成・性状

3.1 組成

販売名		ロカルトロール	ロカルトロール
	MX7L1J	注0.5	注1
容量	(1アンプル中)	lmL	1mL
有効成分	カルシトリオール	$0.5\mu \mathrm{g}$	$1.0\mu \mathrm{g}$
	ジブチルヒドロキシ	0.03mg	0.03mg
	トルエン	0.03111g	0.03111g
	ポリソルベート80	2.0mg	2.0mg
	クエン酸ナトリウム	3.0mg	3.0mg
添加剤	水和物	3.0mg	J. Ullig
	リン酸二水素ナトリ	9.2mg	9.2mg
	ウム水和物	9.2111g	9.2111g
	塩化ナトリウム	適量	適量
	水酸化ナトリウム	適量	適量

3.2 製剤の性状

販売名	ロカルトロール注0.5 ロカルトロール注1		
色・性状	無色澄明な液		
剤形	注射剤(褐色のアンプル)		
рН	7.1~7.6		
浸透圧比	約0.7(生理食塩液に対する比)		

4. 効能又は効果

維持透析下の二次性副甲状腺機能亢進症

5. 効能又は効果に関連する注意

本剤の投与は、投与開始前の血清カルシウム値が、医療機関 の血清カルシウム値の基準値上限以下の患者とすること。

6. 用法及び用量

通常、成人には投与初期は、カルシトリオールとして、1回 1μ gを週2~3回、透析終了時にできるだけ緩徐に静脈内投与する。以後は、患者の副甲状腺ホルモン及び血清カルシウムの十分な管理のもと、1回 0.5μ gから 1.5μ gの範囲内で適宜増減し、週1~3回、透析終了時にできるだけ緩徐に投与する。

7. 用法及び用量に関連する注意

7.1 過量投与を防ぐため、以下に注意して投与すること。

7.1 血量投子を防くため、以下に任息して投子すること。
7.1.1 血清カルシウム値は、定期的(少なくとも2週に1回)に 測定する。ただし、血清カルシウム値が医療機関の血清カルシウム値の基準値上限を0.5mg/dL超えた場合には、さらに測定頻度を高くし(週に1回以上)、減量等も考慮して 慎重に投与すること。また、血清カルシウム値が医療機関の血清カルシウム値の基準値上限を1mg/dL超えた場合には、直ちに休薬すること。休薬により血清カルシウム値が、医療機関の血清カルシウム値の基準値まで低下したことを

確認した上で、休薬前の投与量を参考に、減量等も考慮して投与を再開すること。

低アルブミン血症(血清アルブミン量が4.0g/dL未満)の場合には、補正値を指標に用いることが望ましい。[8.3、10.2、11.1.1参照]

補正カルシウム値算出方法:

補正カルシウム値(mg/dL)=

血清カルシウム値(mg/dL) - 血清アルブミン値(g/dL) + 4.0 7.1.2 過度に副甲状腺ホルモン(PTH)が低下した場合には、高カルシウム血症が発現しやすくなるおそれがあるので、PTHは少なくとも4週に1回測定し、intact-PTH値が150pg/mL以下に低下した場合には、減量又は休薬すること。[10.2、11.1.1参照]

7.1.3 投与回数は、週3回を限度とする。

8. 重要な基本的注意

- 8.1 本剤の使用に際しては、他のビタミンD及びその誘導体の製剤が使用されていないことを確認すること。また、本剤投与中は、他のビタミンD及びその誘導体の製剤を使用しないよう注意すること。
- 8.2 連用中は、血清リン値、血清マグネシウム値、Al-Pを定期的に測定することが望ましい。[8.3、9.1.1、9.2.1、10.2参照]
- 8.3 血清カルシウム値・血清リン値の積(Ca×P)が大きくなるほど異所性石灰化を起こす危険性が高くなるので、Ca×Pが高値にならないように注意すること¹⁾。[7.1.1、8.2、9.1.1、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 高リン血症の患者

リン吸着剤(リン酸結合剤)を併用し、血清リン値を下げる こと。[8.2、8.3参照]

9.2 腎機能障害患者

9.2.1 透析中の患者

マグネシウム含有製剤との併用には注意すること。腎よりのマグネシウムの排泄が低下している。[8.2、10.2参照]

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。ラットで、早期胚死亡率の増加、生存胎児体重の軽度減少 $(0.15\mu g/kg/H)$ が、ウサギで、生存胎児体重の減少 $(0.09\mu g/kg/H)$ が報告されている。

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)で乳汁中に移行することが報告されている。また、授乳中及び離乳後の摂食抑制、眼瞼開裂及び精巣下降の遅延(0.45µg/kg/日)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臨床試 験は実施していない。

9.8 高齢者

補正カルシウム値に注意すること。高齢者において認められた副作用の頻度及び種類は、非高齢者との間に差は認められていないが、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)

	10.2 併用注息(併用に	江志 するここ/	
	薬剤名等	臨床症状・措置方法	
	ジギタリス	高カルシウム血症に	
	[7.1.1、8.3、11.1.1参照]	伴う不整脈があらわ	が上昇すると、ジ
		れるおそれがある。	ギタリスの作用が
			増強される。
	カルシウム製剤	高カルシウム血症が	本剤は腸管でのカ
	乳酸カルシウム水和物	あらわれるおそれが	ルシウムの吸収を
	炭酸カルシウム 等	ある。	促進させる。
	[7.1.1、8.3、11.1.1参照]		
*	マグネシウム含有製剤	高マグネシウム血症	本剤は腸管でのマ
	酸化マグネシウム	があらわれるおそれ	グネシウムの吸収
	炭酸マグネシウム 等	がある。	を促進させる。
	[8.2、9.2.1参照]	ミルク・アルカリ症	機序:代謝性アル
		候群(高カルシウム	カローシスが持続
		血症、高窒素血症、	することにより、
		アルカローシス等)	尿細管でのカルシ
		があらわれるおそれ	ウム再吸収が増加
		がある。	する。
			危険因子:高カル
			シウム血症、代謝
			性アルカローシ
			ス、腎機能障害の
			ある患者
	フェニトイン	本剤の血中濃度が減	代謝酵素活性を誘
	フェノバルビタール	少し、作用が減弱す	導し、本剤の代謝
		るおそれがある。	を増加させるおそ
			れがある。
	チアジド系利尿剤	高カルシウム血症が	
	トリクロルメチアジド	あらわれるおそれが	排泄を減少させる。
	ヒドロクロロチアジド	ある。	
	等		
	[7.1.1、8.3、11.1.1参照]		Internal Control
*	PTH製剤	高カルシウム血症が	相加作用による。
	テリパラチド 等	あらわれるおそれが	
	PTHrP製剤	ある。	
	アバロパラチド		
	[7.1.1、7.1.2、8.3、		
	11.1.1参照]		

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 高カルシウム血症(24.2%)

本剤には血清カルシウム上昇作用が認められるので、高カルシウム血症に基づくと考えられる症状(そう痒感、いらいら感等)があらわれることがある。[7.1.1、7.1.2、8.3、10.2参照]

11.1.2 ショック、アナフィラキシー(いずれも頻度不明) 血圧低下、呼吸困難、紅潮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。

11.2 その他の副作用

	0.5%以上	0.1~0.5%未満	0.1%未満	頻度不明
消化器		嘔気、嘔吐、食 欲不振、便秘、 膵炎の悪化		
精神神経系		いらいら感、不 眠、手しびれ感、 めまい、頭痛		
循環器		高血圧、動悸、 心房細動	QT延長、房 室ブロック	
肝臓		γ-GTP上昇、 AST上昇		
皮膚	そう痒感		ざ瘡	発疹
眼			結膜充血	

	0.5%以上	0.1~0.5%未満	0.1%未満	頻度不明
筋・骨格		関節痛、筋力低 下	背部痛	
代謝	高リン血症	LDH上昇		
血液	好酸球増多	リンパ球減少、 血小板減少	好中球増多、 単球増多	
その他		不快感(四肢、腰部、肛門)	顔面潮紅、 胸部圧迫感	

注1)本剤投与中にあらわれる上記のような副作用には、高カルシウム血症に基づくと思われる症状が多いので、定期的に血清カルシウム値を測定すること。

注2)発現頻度は使用成績調査を含む。

14. 適用上の注意

14.1 薬剤調製時の注意

他剤との混注を行わないこと。

14.2 薬剤投与時の注意

静注は約30秒間かけて緩徐に行うこと。

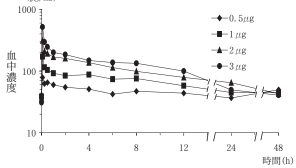
16. 薬物動態

16.1 血中濃度

16.1.1 単回静脈内投与

健康成人男性各6例にカルシトリオールとして0.5、1、2及び $3\mu g^{(\pm)}$ を単回静脈内投与したときの血中濃度推移及び血中未変化体の薬物動態パラメータは以下のとおりであり、AUC(補正値)には用量比例性が認められた。

また、投与5分後の血中濃度(C_{Smin})も投与量にほぼ比例して増加した 2 。 (pg/mL)



単回静脈内投与したときの血中濃度推移

単回静脈内投与したときの血中未変化体の薬物動態パラメータ

パラメータ		投与量(μg)			
		0.5	1	2	3
C _{5min} (pg/mL)		78.7±29.5	172±24	311 ± 64	518±174
AUC ₀₋₄₈	実測値	2.11 ± 0.47	2.64 ± 0.30	3.63 ± 0.83	3.81 ± 0.61
(ng·h/mL)	補正値 ^{a)}	0.51 ± 0.59	0.76 ± 0.57	1.90 ± 0.75	2.33 ± 0.48
半減期(h)		_	16.4±3.5	10.6±3.8	12.2±3.5

平均値±標準偏差, n=6

a) 投与前値(生理的濃度) を差し引いて算出

16.1.2 反復静脈内投与

健康成人男性6例にカルシトリオールとして $2\mu g^{(\pm)}$ を1日おきに4回 静脈内投与したとき、投与1回目と4回目の血中未変化体の薬物動態パラメータは同様であり、蓄積は認められなかった 2)。

隔日静脈内投与したときの血中未変化体の薬物動態パラメータ

パラメータ	投与回数		
7777-9	1	4	
C _{5min} (pg/mL)	347±69	348±99	
AUC ₀₋₄₈ (ng · h/mL)	4.05 ± 0.90	3.35 ± 0.47	
半減期(h)	10.4 ± 3.4	10.9±4.4	
CL(L/h)	0.52 ± 0.12	0.61 ± 0.08	

平均値±標準偏差, n=6

注)本剤の承認用量は、投与初期は1回1 μ gを週2~3回、以後は、1回 0.5~1.5 μ gを週1~3回である。

16.3 分布

16.3.1 組織内分布

ラットに 3 H-カルシトリオール 0.4μ g/kgを単回静脈内投与したとき、放射能は速やかに広く各組織に分布し、特に血液、肝臓、副腎、腎臓及び肺に高い濃度が認められた。ほとんどの組織で放射能は速やかに消失した。また、全身オートラジオグラフィーでは副甲状腺にも比較的高い放射能が認められた 3)。

16.3.2 蛋白結合率

健康成人及び腎不全患者各6例の血清を使用した*in vitro*試験でのカルシトリオール(50及び200pg/mL)の血清蛋白結合率は95.1~98.0%であり、健康成人と腎不全患者で差は認められなかった⁴⁾。

16.4 代謝

16.4.1 外国人成人

外国人健康成人1例に 3 H-カルシトリオールとして12.1 \log を単回静脈内投与したとき、尿中放射能の大部分はカルシトリオールよりも極性の高い化合物であり、未変化体はほとんど存在しなかった 5)。また、胆嚢切除手術後の外国人患者男女10例に 3 H-カルシトリオールとして $8.6\sim29.2$ \log を単回静脈内投与したとき、24時間後の胆汁中には、投与量の28.8%の放射能が認められ、その多くがグルクロン酸抱合体と推定された 6)。

16.4.2 ラット

ラットに 3 H-カルシトリオールを単回静脈内投与したとき、血液中では23位、24位あるいは26位が水酸化されたトリハイドロキシ体及び 1α , 25(OH) $_2$ D $_3$ -26, 23-ラクトンが主要な代謝物であった。また、組織中ではカルシトロイン酸が主要な代謝物であった。胆汁中にはカルシトロイン酸の抱合体が多く認められた 3)。

16.5 排泄

16.5.1 健康成人

健康成人男性5例にカルシトリオールとして3µg^{注)}を単回静脈内投与したとき、投与後4時間までの尿中に未変化体は検出されなかった²⁾。

16.5.2 外国人健康成人

外国人健康成人男女7例に 3 H-カルシトリオールとして $0.01\sim0.97$ μ gを単回静脈内投与したとき、投与後6日間での尿中及び糞中排泄率は投与量のそれぞれ15.8%及び49.4%であった 5)。また、外国人健康成人男性5例に 3 H-カルシトリオールとして約10ngを単回静脈内投与したとき、投与後6時間までの胆汁排泄率は15.6%であった 7)。

16.5.3 ラット

ラットに 3 H-カルシトリオールを単回静脈内投与したとき、投与後 168時間までの尿中及び糞中排泄率はそれぞれ6~14%及び72~80% であった。このうちの大部分は投与後48時間以内に排泄された。また、ラットに 3 H-カルシトリオールを単回静脈内投与したとき、投与後48時間までの胆汁排泄率は投与量の64~69%であり、腸肝循環が認められた 3 。

注)本剤の承認用量は、投与初期は1回1 μ gを週2~3回、以後は、1回 0.5~1.5 μ gを週1~3回である。

16.6 特定の背景を有する患者

16.6.1 高齢者

透析期腎不全患者にカルシトリオールとして1µgを週3回12週間各透析終了時に静脈内投与したとき、トラフ値(最大透析間隔後の血中未変化体濃度)は高齢者(65歳以上)と非高齢者で同様であった8)。

血中未変化体濃度(トラフ値, pg/mL)

血下不及に体破及(T ノノ lii, pg/ liiL/				
投与開始直前		高齢者	非高齢者	
		5.08±1.00(n=12)	$6.71\pm4.91(n=14)$	
投与期	1週時	7.08±3.48(n=12)	$8.57\pm4.64(n=14)$	
	4週時	7.58±3.37(n=12)	$8.50\pm2.88(n=14)$	
	8週時	7.92±3.50(n=12)	10.8±6.0(n=12)	
	12週時	8.45±3.88(n=11)	$7.67\pm2.50(n=9)$	
休薬1週間後		4.89±0.60(n=9)	6.44±2.13(n=9)	

平均值±標準偏差

17. 臨床成績

, - LLLLD/1/30/19 17.1 有効性及び安全性に関する試験

17.1.1 国内前期第Ⅱ相再試験

透析期腎不全患者110例の二次性副甲状腺機能亢進症を対象とした前期第II相再試験(本剤 $0.5\sim2.0\mu$ g/回 $^{(\pm)}$ を週3回静脈内投与)において、全般改善度評価で、「中等度改善」以上と評価された症例の改善率は81.4% (79/97例)であった $^{9)}$ 。

副作用発現頻度は22.6%(24/106例)であった。主な副作用は、高カルシウム血症20.8%(22/106例)であった。

17.1.2 国内後期第Ⅱ相試験

透析期腎不全患者162例の二次性副甲状腺機能亢進症を対象とした後期第 Π 相二重盲検比較試験(プラセボ、本剤1及び1.5 μ g/回を週3回静脈内投与)において、主に11にはた-PTHとHS-PTHの抑制率から評価した全般改善度で、「中等度改善」以上と評価された症例の改善率はプラセボ群0.0%(0/19例)、1 μ g群1.3%(20/39例)及び1.5 μ g群1.3%(35/41例)であった100。

副作用発現頻度は、プラセボ群5.3%(1/19例)、 1μ g群15.4%(6/39例) 及び 1.5μ g群58.1%(25/43例)であった。本剤投与群で発現した主な副作用は高カルシウム血症で、 1μ g群5件及び 1.5μ g群22件であった。

17.1.3 国内後期第Ⅱ相継続長期投与試験

透析期腎不全患者141例の二次性副甲状腺機能亢進症を対象とした後期第II相継続長期投与試験(本剤 $0.5\sim2\mu$ g/回 $^{(\pm)}$ を週3回静脈内投与)において、全般改善度評価で、「中等度改善」以上と評価された症例の改善率は75.0%(93/124例)であった $^{(1)}$ 。

副作用発現頻度は34.6%(44/127例)であった。主な副作用は、高カルシウム血症24.4%(31/127例)及びそう痒感8.7%(11/127例)であった。

17.1.4 国内一般臨床試験

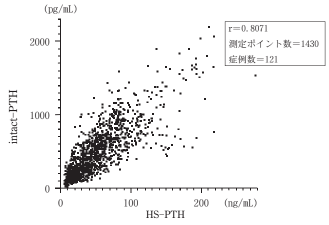
高齢者(65歳以上)と非高齢者の透析期腎不全患者36例の二次性副甲状腺機能亢進症を対象とした国内一般臨床試験(本剤1μg/回を週3回静脈内投与)において、全般改善度評価で、「中等度改善」以上と評価された症例の改善率は高齢者群66.7%(14/21例)、非高齢者群73.3%(11/15例)と同程度であった⁸⁾。

副作用発現頻度は高齢者群9.5%(2/21例)、非高齢者群33.3%(5/15例)であった。主な副作用は、高齢者群で高カルシウム血症9.5%(2/21例)、非高齢者群でそう痒感20.0%(3/15例)及び高カルシウム血症13.3%(2/15例)であった。

17.1.5 国内第Ⅲ相試験

透析期腎不全患者123例の二次性副甲状腺機能亢進症を対象とした長期投与試験である第III相臨床試験において、本剤を $0.5\sim1.5\mu g$ /回の範囲内で、血清カルシウム上昇及び過度なPTH低下に留意しながら投与することで、PTH抑制の維持効果が持続することが示された。また、本剤投与により、二次性副甲状腺機能亢進症により亢進した骨代謝回転の抑制が認められた 12)。

第Ⅲ相臨床試験におけるintact-PTH(Allegro) とHS-PTH (Yamasa)の相関を参考として、以下に示した(社内資料)。



HS-PTHとintact-PTHの相関図

副作用発現頻度は23.2%(26/112例)であった。主な副作用は、高カルシウム血症13.4%(15/112例)及びそう痒感7.1%(8/112例)であった。

注)本剤の承認用量は、投与初期は1回 1μ gを週 $2\sim3$ 回、以後は、1回 $0.5\sim1.5\mu$ gを週 $1\sim3$ 回である。

18. 薬効薬理

18.1 作用機序

18.1.1 カルシトリオールは副甲状腺のビタミンD受容体(VDR)と複合体を形成し、PTH遺伝子5'上流域のビタミンD応答配列に結合して、PTHの合成・分泌を遺伝子レベルで抑制する。

18.1.2 カルシトリオールは腸管カルシウム吸収の促進により血中カルシウム濃度を上昇させ、副甲状腺のカルシウム受容体を介して PTH分泌を抑制する。

18.2 PTH分泌抑制作用

各種実験的腎不全モデル(ラット及びイヌ)においてカルシトリオールの単回及び反復静脈内投与は、PTH分泌及びPTHmRNAの発現を抑制した。

19. 有効成分に関する理化学的知見 - 般名

カルシトリオール(Calcitriol)

化学名

(5Z,7E)-9,10-seco-5,7,10(19)-cholestatriene-1 α ,3 β ,25-triol 分子式

C27H44O3

分子量

416.64

化学構造式

性状

白色の結晶又は粉末である。エタノール(99.5)に溶けやすく、酢 酸エチルにやや溶けやすく、ジエチルエーテルにやや溶けにくく、 クロロホルムに溶けにくく、水又はヘキサンにほとんど溶けない。 熱、光又は酸素により変化する。

融点

111∼116℃

20. 取扱い上の注意

外箱開封後は遮光して保存すること。

22. 包装

〈ロカルトロール注0.5〉

1mL[10アンプル]

〈ロカルトロール注1〉

lmL[10アンプル]

23. 主要文献

- 1) 川口良人ほか:透析骨病変-新しい考え方. 1999:203-211
- 2) 平賀興吾ほか:薬理と治療. 1997; 25: 2491-2512
- 3) 中山幸子ほか:薬理と治療. 1995; 23: S1457-S1484
- 4) 黒山政一ほか:透析会誌. 1993; 26: 1771-1775
- 5) Gray RW. et al.: J. Clin. Endcrinol. Metab. 1978; 46: 756-765
- 6) Ledger JE. et al.: Gut. 1985; 26:1240-1245
- 7) Wiesner RH. et al.: J. Lab. Clin. Med. 1980; 96:1094-1100
- 8) 越川昭三ほか: Clinical Calcium. 1999; 9:134-157
- 9) 越川昭三ほか:腎と透析. 1999;46:415-435
- 10)越川昭三ほか:臨床医薬. 2002;18:663-703
- 11)越川昭三ほか:腎と透析. 1999; 46:123-144 12)越川昭三ほか:腎と透析. 2000; 48:723-740

24. 文献請求先及び問い合わせ先

協和キリン株式会社 くすり相談窓口

〒100-0004 東京都千代田区大手町1-9-2

電話 0120-850-150

受付時間 9:00~17:30(土・日・祝日及び弊社休日を除く)

26. 製造販売業者等

26.1 製造販売元

協和キリン株式会社

東京都千代田区大手町1-9-2