日本標準商品分類番号 873399 872189

#### EPA製剤

日本薬局方 イコサペント酸エチルカプセル

# イコサペント酸エチル粒状カプセル300mg「TCK」 イコサペント酸エチル粒状カプセル600mg「TCK」 イコサペント酸エチル粒状カプセル900mg「TCK」

ETHYL ICOSAPENTATE

貯法:室温保存 使用期限:外装に表示

	カプセル300mg	カプセル600mg	カプセル900mg	
承認番号	22000AMX01277000	22000AMX01276000	22000AMX01275000	
薬価収載	2008年7月	2008年7月	2008年7月	
販売開始	2008年 9 月	2008年 9 月	2008年 9 月	

# 【 禁忌 】(次の患者には投与しないこと)

- (1) 出血している患者(血友病、毛細血管脆弱症、消化管潰瘍、尿路出血、喀血、硝子体出血等)[止血が困難となるおそれがある。]
- \*\*(2) ミフェプリストン・ミソプロストールを投与中の患者(「相互作用」の項参照)

# 【組成・性状】

イコサペント酸エチル粒状カプセル300mg「TCK」は1包中にイコサペント酸エチル(日局)を300mg含有する微黄色透明の軟カプセル剤である。

添加物として、トコフェロール、カプセル本体にゼラチン、コハク化ゼラチン、濃グリセリン、エチルパラベン、プロピルパラベンを含有する。

分包剤の識別コード: TU306

イコサペント酸エチル粒状カプセル600mg [TCK] は1 包中にイコサペント酸エチル (日局) を600mg 含有する微黄色透明の軟カプセル剤である。

添加物として、トコフェロール、カプセル本体にゼラチン、コハク化ゼラチン、濃グリセリン、エチルパラベン、プロピルパラベンを含有する。

分包剤の識別コード: TU307

イコサペント酸エチル粒状カプセル900mg[TCK]は1包中にイコサペント酸エチル(日局)を900mg含有する微黄色透明の軟カプセル剤である。

添加物として、トコフェロール、カプセル本体にゼラチン、コハク化ゼラチン、濃グリセリン、エチルパラベン、プロピルパラベンを含有する。

分包剤の識別コード: TU308

# 【効能又は効果】

閉塞性動脈硬化症に伴う潰瘍、疼痛および冷感の改善 高脂血症

# 【用法及び用量】

- ・閉塞性動脈硬化症に伴う潰瘍、疼痛および冷感の改善 イコサペント酸エチルとして、通常、成人1回600mgを1日 3回、毎食直後に経口投与する。
- なお、年齢、症状により、適宜増減する。
- ・高脂血症

イコサペント酸エチルとして、通常、成人 1 回900mgを1日 2 回又は 1 回600mgを1日 3 回、食直後に経口投与する。ただし、トリグリセリドの異常を呈する場合には、その程度により、1 回900mg、1 日 3 回まで増量できる。

# 【使用上の注意】

- 1. 慎重投与(次の患者には慎重に投与すること)
  - (1) 月経期間中の患者
  - (2) 出血傾向のある患者
  - (3) 手術を予定している患者  $[(1) \sim (3)$  出血を助長するおそれがある。]
  - (4) 抗凝血剤あるいは血小板凝集を抑制する薬剤を投与中の 患者(「相互作用」の項参照)

#### 2. 重要な基本的注意

- (1) 本剤を閉塞性動脈硬化症に伴う潰瘍、疼痛及び冷感の改善に用いる場合、治療にあたっては経過を十分に観察し、本剤で効果がみられない場合には、投与を中止し、他の療法に切り替えること。また、本剤投与中は定期的に血液検査を行うことが望ましい。
- (2) 本剤を高脂血症に用いる場合には、次の点に十分留意すること。 1) 適用の前に十分な検査を実施し、高脂血症であることを確認した上で本剤の適用を考慮すること。
  - 2) あらかじめ高脂血症治療の基本である食事療法を行い、更に運動療法や高血圧・喫煙等の虚血性心疾患のリスクファクターの軽減等も十分に考慮すること。
  - 3) 投与中は血中脂質値を定期的に検査し、治療に対す る反応が認められない場合には投与を中止すること。

# 3. 相互作用

\*\*(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		
ミフェプリストン・ ミソプロストール メフィーゴパック	ミフェプリストン・ ミソプロストールに よる子宮出血の程度 が悪化するおそれが ある。	イコサペント酸エチル の抗血小板作用により 出血が増強するおそれ がある。		

#### (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
抗凝血剤		出血傾向をきたすお	イコサペント酸エチル
ワルファ	ァリン等	<b> それがある。</b>	は抗血小板作用を有す
血小板凝集	集を抑制す		るので、抗凝血剤、血
る薬剤			小板凝集を抑制する薬
アスピリ	リン		剤との併用により相加
インドス	メタシン		的に出血傾向が増大す
チクロし	2ジン塩酸		ると考えられる。
塩			
シロスク	タゾール等		

# 4. 副作用

本剤は使用成績調査等の副作用発現頻度が明確となる調査 を実施していない。

#### (1) 重大な副作用 (頻度不明)

肝機能障害、黄疸: AST(GOT)、ALT(GPT)、Al-P、 $\gamma$ -GTP、LDH、ビリルビン等の上昇を伴う肝機能障害、黄疸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直ちに投与を中止し、適切な処置を行うこと。

#### (2) その他の副作用

以下のような副作用があらわれた場合には、症状に応じて適切な処置を行うこと。

	頻度不明				
過敏症注1)	発疹、瘙痒感等				
出血傾向注2)	皮下出血、血尿、歯肉出血、眼底出血、鼻出血、消化 管出血等				
血液	貧血等				
消 化 器	消 化 器 悪心、腹部不快感、下痢、腹痛、胸やけ、嘔吐、食欲 不振、便秘、口内炎、口渇、腹部膨満感、鼓腸等				
肝 臓 <sup>注2)</sup>	肝 臓 <sup>注2)</sup> AST (GOT)・ALT (GPT)・Al-P・γ-GTP・LDH・ ビリルビンの上昇等の肝機能障害				
腎 臓	BUN・クレアチニンの上昇				
呼吸器注2)	咳嗽、呼吸困難				
精神神経系	頭痛・頭重感、めまい、ふらつき、眠気、不眠、しびれ				
筋骨格系	関節痛、筋肉痛、四肢痛、筋痙攣(こむら返り等)				
その他	CK (CPK) の上昇、顔面潮紅、ほてり、発熱、動悸、浮腫、頻尿、尿酸上昇、全身倦怠感、血圧上昇、 女性化乳房、耳鳴、発汗、痤瘡				

注1) このような症状があらわれた場合には投与を中止すること。

注2) 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し、 適切な処置を行うこと。

#### 5. 妊婦、産婦、授乳婦等への投与

- (1) 妊娠中の投与に関する安全性は確立していないので、妊婦又は妊娠している可能性のある婦人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。
- (2) 授乳中の婦人には投与しないことが望ましいが、やむを 得ず投与する場合には授乳を避けさせること。[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。]

# 6. 小児等への投与

低出生体重児、新生児、乳児、幼児又は小児に対する安全 性は確立していない。(使用経験がない)

# 7. 適用上の注意

#### 服用時

- (1) 本剤は空腹時に投与すると吸収が悪くなるので食直後に服用させること。
- (2) 本剤は噛まずに服用させること。

### 8. その他の注意

- (1) コントロール不良の高血圧症を有し、他の抗血小板剤を併用した症例において、脳出血があらわれたとの報告がある。
- \*(2) 本剤と同一有効成分(4g/日<sup>注)</sup>)を含有する製剤の海外 臨床試験において、心房細動又は心房粗動のリスク増加 が認められたとの報告がある。<sup>1)</sup>
  - 注) 高脂血症において本剤の承認された1日最高用量は、 2700mgである。

# 【薬物動態】

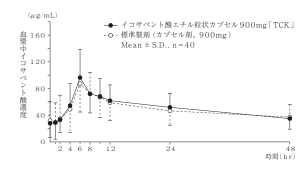
# 生物学的同等性試験

イコサペント酸エチル粒状カプセル900mg  $\lceil TCK \rceil$ と標準製剤を、クロスオーバー法によりそれぞれ 2 包(イコサペント酸エチル1800mg  $^{(E)}$ )健康成人男子に食後単回経口投与して血漿中活性代謝物(イコサペント酸)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。 $^{2}$ 

注) 1800mg単回投与は、承認外用量である。

	判定パラメータ		参考パラメータ		
	AUC 0→48hr	Cmax	Tmax	T <sub>1/2</sub> (hr)	
	(μg·hr/mL)	(μg/mL)	(hr)	a相	β相
イコサペント酸エチル粒状 カプセル900mg「TCK」	2458.8± 870.2	102.4 ± 36.7	$6.5 \pm 3.5$	12.3 ± 21.5	282.2 ± 1109.8
標準製剤 (カプセル剤、900mg)	2342.9 ± 1020.4	97.8 ± 41.3	7.5±3.5	13.7 ± 33.4	325.7 ± 830.1

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



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。

#### 【薬効薬理】

抗血小板作用、動脈の弾力性保持、血液脂質低下などの作用により閉塞性動脈、高脂血症の進行を抑制すると考えられている。<sup>3)</sup>

#### 【有効成分に関する理化学的知見】

一般名:イコサペント酸エチル (Ethyl Icosapentate)

化学名: Ethyl (5 Z, 8 Z, 11 Z, 14 Z, 17 Z) -icosa-5, 8, 11, 14,

17 -pentaenoate

分子式: C <sub>2 2</sub> H <sub>3 4</sub> O <sub>2</sub> 分子量: 330.50

構造式:



性 状:無色〜微黄色の澄明な液で、わずかに特異なにおい がある。

エタノール (99.5)、酢酸 (100)、ヘキサンと混和する。水又はエチレングリコールにほとんど溶けない。

# 【取扱い上の注意】

#### 安定性試験

加速試験(40°C、相対湿度75%、6ヵ月)の結果、イコサペント酸エチル粒状カプセル300mg「TCK」、イコサペント酸エチル粒状カプセル600mg「TCK」及びイコサペント酸エチル粒状カプセル900mg「TCK」は通常の市場流通下において3年間安定であることが推測された。4)

#### 【包装】

イコサペント酸エチル粒状カプセル300mg[TCK]: 84包 イコサペント酸エチル粒状カプセル600mg[TCK]: 84包、420包 イコサペント酸エチル粒状カプセル900mg[TCK]: 84包、420包

# \*【主要文献】

- 1) Bhatt, D. L. et al.: N. Engl. J. Med. 380 (1), 11 (2019)
- 2) 辰巳化学株式会社:生物学的同等性試験
- 3) 第十七改正 日本薬局方解説書
- 4) 辰巳化学株式会社:安定性試験

#### 【文献請求先】

主要文献に記載の社内資料につきましては下記にご請求下さい。 辰巳化学株式会社 薬事・学術課

〒921-8164 金沢市久安3丁目406番地

TEL 076-247-2132 FAX 076-247-5740

製造販売元 医化学株式会社

金沢市久安3丁目406番地