

医薬品インタビューフォーム

日本病院薬剤師会のIF記載要領2018(2019年更新版)に準拠して作成

処方箋医薬品：注意—医師等の処方箋により使用すること

慢性便秘症治療薬

モビコール[®]配合内用剤 LD モビコール[®]配合内用剤 HD

MOVICOL[®] Combination Powder

剤形	経口液用製剤(散剤)				
製剤の規制区分	処方箋医薬品(注意—医師等の処方箋により使用すること)				
規格・含量	成分	LD 1包(6.8523g)中	HD 1包(13.7046g)中		
	マクロゴール4000	6.5625g	13.1250g		
	塩化ナトリウム	0.1754g	0.3508g		
	炭酸水素ナトリウム	0.0893g	0.1786g		
	塩化カリウム	0.0251g	0.0502g		
一般名	該当しない				
製造販売承認年月日 薬価基準収載・販売開始年月日	製造販売承認年月日	モビコール配合内用剤LD:2020年6月25日 (販売名変更による) モビコール配合内用剤HD:2021年1月25日			
	薬価基準収載年月日	モビコール配合内用剤LD:2020年11月25日 (販売名変更による) モビコール配合内用剤HD:2021年11月25日			
	販売開始年月日	モビコール配合内用剤LD:2018年11月29日 モビコール配合内用剤HD:2022年5月20日			
製造販売(輸入)・ 提携・販売会社名	製造販売元：EAファーマ株式会社 プロモーション提携：エーザイ株式会社				
医薬情報担当者の連絡先					
問い合わせ窓口	EAファーマ株式会社 くすり相談室 TEL:0120-917-719 医療関係者向けホームページ https://www.eapharma.co.jp/				

本IFは2021年1月改訂の電子添文の記載に基づき改訂した。

最新の情報は、独立行政法人 医薬品医療機器総合機構の医薬品情報検索ページで確認してください。

医薬品インタビューフォーム利用の手引きの概要

—— 日本病院薬剤師会 ——

(2020年4月改訂)

1. 医薬品インタビューフォーム作成の経緯

医療用医薬品の基本的な要約情報として、医療用医薬品添付文書（以下、添付文書）がある。医療現場で医師・薬剤師等の医療従事者が日常業務に必要な医薬品の適正使用情報を活用する際には、添付文書に記載された情報を裏付ける更に詳細な情報が必要な場合があり、製薬企業の医薬情報担当者（以下、MR）等への情報の追加請求や質疑により情報を補完してきている。この際に必要な情報を網羅的に入手するための項目リストとして医薬品インタビューフォーム（以下、IFと略す）が誕生した。

1988年に日本病院薬剤師会（以下、日病薬）学術第2小委員会がIFの位置付け、IF記載様式、IF記載要領を策定し、その後1998年に日病薬学術第3小委員会が、2008年、2013年に日病薬医薬情報委員会がIF記載要領の改訂を行ってきた。

IF記載要領2008以降、IFはPDF等の電子的データとして提供することが原則となつた。これにより、添付文書の主要な改訂があった場合に、改訂の根拠データを追加したIFが速やかに提供されることとなつた。最新版のIFは、医薬品医療機器総合機構（以下、PMDA）の医療用医薬品情報検索のページ (<http://www.pmda.go.jp/PmdaSearch/iyakuSearch/>) にて公開されている。日病薬では、2009年より新医薬品のIFの情報を検討する組織として「インタビューフォーム検討会」を設置し、個々のIFが添付文書を補完する適正使用情報として適切か審査・検討している。

2019年の添付文書記載要領の変更に合わせ、「IF記載要領2018」が公表され、今般「医療用医薬品の販売情報提供活動に関するガイドライン」に関連する情報整備のため、その更新版を策定した。

2. IFとは

IFは「添付文書等の情報を補完し、医師・薬剤師等の医療従事者にとって日常業務に必要な、医薬品の品質管理のための情報、処方設計のための情報、調剤のための情報、医薬品の適正使用のための情報、薬学的な患者ケアのための情報等が集約された総合的な個別の医薬品解説書として、日病薬が記載要領を策定し、薬剤師等のために当該医薬品の製造販売又は販売に携わる企業に作成及び提供を依頼している学術資料」と位置付けられる。

IFに記載する項目配列は日病薬が策定したIF記載要領に準拠し、一部の例外を除き承

認の範囲内の情報が記載される。ただし、製薬企業の機密等に関わるもの及び利用者自らが評価・判断・提供すべき事項等は IF の記載事項とはならない。言い換えると、製薬企業から提供された IF は、利用者自らが評価・判断・臨床適用とともに、必要な補完をするものという認識を持つことを前提としている。

IF の提供は、電子媒体を基本とし、製薬企業での製本は必須ではない。

3. IF の利用にあたって

電子媒体の IF は、PMDA の医療用医薬品情報検索のページに掲載場所が設定されている。製薬企業は「医薬品インタビューフォーム作成の手引き」に従って IF を作成・提供するが、IF の原点を踏まえ、医療現場に不足している情報や IF 作成時に記載し難い情報等については製薬企業の MR 等へのインタビューにより利用者等自らが内容を充実させ、IF の利用性を高める必要がある。また、隨時改訂される使用上の注意等に関する事項に関しては、IF が改訂されるまでの間は、製薬企業が提供する改訂内容を明らかにした文書等、あるいは各種の医薬品情報提供サービス等により薬剤師等自らが整備するとともに、IF の使用にあたっては、最新の添付文書を PMDA の医薬品医療機器情報検索のページで確認する必要がある。

なお、適正使用や安全性の確保の点から記載されている「V. 5. 臨床成績」や「XII. 参考資料」、「XIII. 備考」に関する項目等は承認を受けていない情報が含まれることがあり、その取扱いには十分留意するべきである。

4. 利用に際しての留意点

IF を日常業務において欠かすことができない医薬品情報源として活用していただきたい。IF は日病薬の要請を受けて、当該医薬品の製造販売又は販売に携わる企業が作成・提供する、医薬品適正使用のための学術資料であるとの位置づけだが、記載・表現には薬機法の広告規則や医療用医薬品の販売情報提供活動に関するガイドライン、製薬協コード・オブ・プラクティス等の制約を一定程度受けざるを得ない。販売情報提供活動ガイドラインでは、未承認薬や承認外の用法等に関する情報提供について、製薬企業が医療従事者からの求めに応じて行うことは差し支えないとされており、MR 等へのインタビューや自らの文献調査などにより、利用者自らが IF の内容を充実させるべきものであることを認識しておかなければならない。製薬企業から得られる情報の科学的根拠を確認し、その客観性を見抜き、医療現場における適正使用を確保することは薬剤師の本務であり、IF を利用して日常業務を更に価値あるものにしていただきたい。

目 次

I. 概要に関する項目

1. 開発の経緯	1
2. 製品の治療学的特性	2
3. 製品の製剤学的特性	2
4. 適正使用に関して周知すべき特性.....	3
5. 承認条件及び流通・使用上の制限事項.....	3
6. RMP の概要.....	3

II. 名称に関する項目

1. 販売名	4
2. 一般名	4
3. 構造式又は示性式.....	4
4. 分子式及び分子量	4
5. 化学名(命名法)又は本質	4
6. 慣用名、別名、略号、記号番号	4

III. 有効成分に関する項目

1. 物理化学的性質	5
2. 有効成分の各種条件下における安定性	6
3. 有効成分の確認試験法、定量法	6

IV. 製剤に関する項目

1. 剤形	7
2. 製剤の組成	8
3. 添付溶解液の組成及び容量.....	8
4. 力価	8
5. 混入する可能性のある夾雑物	8
6. 製剤の各種条件下における安定性	8
7. 調製法及び溶解後の安定性.....	9
8. 他剤との配合変化(物理化学的变化)	9
9. 溶出性	9
10. 容器・包装	9
11. 別途提供される資材類	9
12. その他	9

V. 治療に関する項目

1. 効能又は効果	10
2. 効能又は効果に関連する注意	10
3. 用法及び用量	10
4. 用法及び用量に関連する注意	13
5. 臨床成績.....	14

VI. 薬効薬理に関する項目

1. 薬理学的に関連ある化合物又は化合物群	42
2. 薬理作用	42

VII. 薬物動態に関する項目

1. 血中濃度の推移.....	45
2. 薬物速度論的パラメータ	45
3. 母集団(ポピュレーション)解析	45
4. 吸收	46
5. 分布	46
6. 代謝	46
7. 排泄	47
8. トランスポーターに関する情報.....	48
9. 透析等による除去率.....	48
10. 特定の背景を有する患者	48
11. その他	48

VIII. 安全性(使用上の注意等)に関する項目

1. 警告内容とその理由	49
2. 禁忌内容とその理由	49
3. 効能又は効果に関連する注意とその理由	49
4. 用法及び用量に関連する注意とその理由	49
5. 重要な基本的注意とその理由	49
6. 特定の背景を有する患者に関する注意	49
7. 相互作用	50
8. 副作用	51
9. 臨床検査結果に及ぼす影響	53
10. 過量投与	53
11. 適用上の注意	53
12. その他の注意	53

IX. 非臨床試験に関する項目

1. 薬理試験	54
2. 毒性試験	55

X. 管理事項に関する項目

1. 規制区分	59
2. 有効期間	59
3. 包装状態での貯法.....	59
4. 取扱い上の注意	59
5. 患者向け資材	59
6. 同一成分・同効薬	59
7. 国際誕生年月日	59

8. 製造販売承認年月日及び承認番号、薬価基準収載年月日、販売開始年月日	59
9. 効能又は効果追加、用法及び用量変更追加等の年月日及びその内容	59
10. 再審査結果、再評価結果公表年月日及びその内容	60
11. 再審査期間	60
12. 投薬期間制限に関する情報	60
13. 各種コード	60
14. 保険給付上の注意	60
2. その他の参考文献	61

XII. 参考資料

1. 主な外国での発売状況	62
2. 海外における臨床支援情報	62

XIII. 備考

1. 調剤・服薬支援に際して臨床判断を行うにあたっての参考情報	70
2. その他の関連資料	70

XI. 文献

1. 引用文献	61
---------	----

略語表

略語	略語内容
ALT	alanine aminotransferase:アラニンアミノトランスフェラーゼ
AGA	American Gastroenterological Association:米国消化器病学会
ANCOVA	analysis of covariance:共分散分析
AST	aspartate aminotransferase:アスパラギン酸アミノトランスフェラーゼ
CYP	cytochrome P450:チトクローム P450
FAS	full analysis set:最大の解析対象集団
IUPAC	International Union of Pure and Applied Chemistry :国際純正および応用化学連合
JAN	Japanese Accepted Names for Pharmaceuticals:日本医薬品一般的の名称
MedDRA/J	Medical Dictionary for Regulatory Activities/ Japanese version :ICH 国際医薬用語集日本語版
NICE	National Institute for Health and Care Excellence:英国国立医療技術評価機構
P-gp	P-glycoprotein:P-糖蛋白質
PEG	Polyethylene Glycol:ポリエチレングリコール
RH	relative humidity:相対湿度
RMP	risk management plan:リスク管理計画
SD	standard deviation:標準偏差
SD ラット	Sprague Dawley ラット
SmPC	summary of product characteristics:欧州製品情報概要
WGO	World Gastroenterology Organisation:世界消化器病学会

I. 概要に関する項目

1. 開発の経緯

MOVICOL^{*}は、オランダの Norgine B.V. (Norgine 社) により開発されたポリエチレングリコールを主成分とした製剤である。英国にて成人(12歳以上)の慢性便秘症及び便塞栓症を適応として1995年12月に、小児(2歳～11歳)の慢性便秘症及び小児(5歳～11歳)の便塞栓症を適応として2002年10月に承認され、2016年2月現在では欧州を中心に37ヵ国で承認されている。

MOVICOL は、ポリエチレングリコール及び電解質を配合した製剤であり、ポリエチレングリコールの物理化学的性質による浸透圧効果により、腸管内の水分量を増加させ、腸管内の水分を保持することで、便中水分量の増加及び便容積の増大をもたらし、結果、用量依存的に便の排出を促進する¹⁾。

海外のガイドラインでは、英国の NICE ガイドライン(2010 年)に小児便秘症に対してポリエチレングリコール製剤をファーストラインとして使用することが記載されており、北米小児栄養消化器肝臓学会及び欧州小児栄養消化器肝臓学会のガイドライン(2014 年)でも、小児便秘症治療にポリエチレングリコール製剤を用いることが推奨されている^{2,3)}。成人に関しても、世界消化器病学会(WGO)のガイドライン(2010 年)及び米国消化器病学会(AGA)のガイドライン(2013 年)において、ポリエチレングリコール製剤が推奨されている^{4,5)}。

本邦では、小児慢性機能性便秘症診療ガイドライン(2013 年)及び慢性便秘症診療ガイドライン(2017 年)に、ポリエチレングリコール製剤の記載があるが、慢性便秘症に対する保険適応はなく開発が待望されていた^{6,7)}。

本邦において、MOVICOL が慢性便秘症に対して未承認のため使用できない現状に鑑み、日本小児栄養消化器肝臓学会より、小児の慢性便秘症に対する開発要望が「医療上の必要性の高い未承認薬・適応外薬検討会議」に提出された。その結果、2015 年 4 月に開催された同会議にて「医療上の必要性が高い医薬品」として評価され、2015 年 5 月に厚生労働省より味の素製薬株式会社(現、EA フーマ株式会社)に開発要請がなされた。

以上の経緯を踏まえ、EA フーマ株式会社は本邦において小児及び成人の慢性便秘症を適応としてモビコール[®]配合内用剤*(以下、本剤)の開発を開始し、持田製薬株式会社との共同開発を経て、2018 年 9 月に慢性便秘症(器質的疾患による便秘を除く)の治療薬として、製造販売承認を取得した。

その後、2020 年 6 月にモビコール[®]配合内用剤をモビコール[®]配合内用剤 LD と名称変更し、2021 年 1 月にモビコール[®]配合内用剤 LD の 2 倍量の包装形態のモビコール[®]配合内用剤 HD の製造販売承認を取得した。

* 海外で発売されている MOVICOL の主成分であるポリエチレングリコール 3350 は日本の公定書での規格がないため、日本薬局方にあわせてマクロゴール 4000 に変更しているが、有効成分は同等である。

4. 効能又は効果

慢性便秘症(器質的疾患による便秘を除く)

「モビコール」及び MOVICOL は Norgine グループの登録商標です。(なお、MOVICOL は、海外の製品を表しています。)

2. 製品の治療学的特性

- (1) 海外のガイドラインにおいて、慢性便秘症の治療薬として推奨されている。

海外のガイドラインでは、英国の NICE ガイドライン(2010 年)、北米小児栄養消化器肝臓学会及び欧州小児栄養消化器肝臓学会のガイドライン(2014 年)、世界消化器病学会(WGO)のガイドライン(2010 年)、及び米国消化器病学会(AGA)のガイドライン(2013 年)においてポリエチレングリコール製剤が推奨されている²⁻⁵⁾。

(「I. 1. 開発の経緯」を参照)

- (2) 慢性便秘症^{*1} に対して使用可能な国内初のポリエチレングリコール製剤である。小児(2 歳以上)^{*2} 及び成人において、使用可能である。 (「V. 3. 用法及び用量」を参照)

- (3) 主成分のポリエチレングリコールの浸透圧効果により、腸管内の水分量が保持される。その結果、便中水分量が増加し、便が軟化、便容積が増大することで、生理的に大腸の蠕動運動が活発化し排便が促される。

なお、腸管内の電解質バランスを維持し、糞中水分の浸透圧を適切なレベルで保持するために、電解質が配合されている。 (「VI. 2. (1) 作用部位・作用機序」を参照)

- (4) 国内第Ⅲ相臨床試験において、下記の効果を示した。

(「V. 5. 臨床成績」を参照)

- ① 成人国内第Ⅲ相試験(検証期: プラセボ対照試験)

検証期第 2 週の自発排便[#]回数の観察期間第 2 週からの変化量において、本剤群のプラセボ群に対する優越性が検証された(共分散分析:p<0.0001)。

- ② 小児国内第Ⅲ相試験

投与期間第 2 週の自発排便[#]回数の観察期間第 2 週からの変化量は 5.54±4.55 回(95%信頼区間: 4.06~7.01)であり、変化量は観察期間第 2 週と比較し有意な増加が認められた(1 標本 t-検定: p<0.0001)。

下剤/浣腸又は摘便なしに発現する排便

- (5) 重大な副作用としてショック、アナフィラキシー(頻度不明)があらわれることがある。

主な副作用(1~5%未満)として発疹、下痢、腹痛、腹部膨満、恶心、腹部不快感、下腹部痛、裂肛、胃腸音異常が報告されている。

(「VIII. 8. 副作用」を参照)

3. 製品の製剤学的特性

水で溶解して服用し、適切な硬さの便がみられるまで適宜増減^{*3} が可能である。

(「V. 3. 用法及び用量」を参照)

*1 4. 効能又は効果

慢性便秘症(器質的疾患による便秘を除く)

*3 6. 用法及び用量

本剤は、水で溶解して経口投与する。

通常、2歳以上7歳未満の幼児には初回用量としてモビコール配合内用剤LD(以後LD)1包を1日1回経口投与する。以降、症状に応じて適宜増減し、1日1~3回経口投与、最大投与量は1日量としてLD 4包又はモビコール配合内用剤HD(以後HD)2包まで(1回量としてLD 2包又はHD 1包まで)とする。ただし、增量は2日以上の間隔をあけて行い、增量幅は1日量としてLD 1包までとする。

通常、7歳以上12歳未満の小児には初回用量としてLD 2包又はHD 1包を1日1回経口投与する。以降、症状に応じて適宜増減し、1日1~3回経口投与、最大投与量は1日量としてLD 4包又はHD 2包まで(1回量としてLD 2包又はHD 1包まで)とする。ただし、增量は2日以上の間隔をあけて行い、增量幅は1日量としてLD 1包までとする。

通常、成人及び12歳以上的小児には初回用量としてLD 2包又はHD 1包を1日1回経口投与する。以降、症状に応じて適宜増減し、1日1~3回経口投与、最大投与量は1日量としてLD 6包又はHD 3包まで(1回量としてLD 4包又はHD 2包まで)とする。ただし、增量は2日以上の間隔をあけて行い、增量幅は1日量としてLD 2包又はHD 1包までとする。

*2 9. 特定の背景を有する患者に関する注意

9.7. 小児等

低出生体重児、新生児、乳児、2 歳未満の幼児を対象とした臨床試験は実施していない。

4. 適正使用に関して周知すべき特性

適正使用に関する資材、最適使用ガイドライン等	有無
RMP	「I. 6. RMP の概要」の項参照
追加のリスク最小化活動として作成されている資材	無
最適使用推進ガイドライン	無
保険適用上の留意事項通知	無

(2021年2月4日時点)

5. 承認条件及び流通・使用上の制限事項

(1) 承認条件

医薬品リスク管理計画を策定の上、適切に実施すること。

「I. 6. RMP の概要」の項参照

(2) 流通・使用上の制限事項

該当しない

6. RMP の概要

医薬品リスク管理計画書（RMP）の概要

1. 1. 安全性検討事項		
【重要な特定されたリスク】	【重要な潜在的リスク】	【重要な不足情報】
ショック、アナフィラキシー	該当なし	該当なし
1. 2. 有効性に関する検討事項		
該当なし		

↓上記に基づく安全性監視のための活動

2. 医薬品安全性監視計画の概要
通常の医薬品安全性監視活動
追加の医薬品安全監視活動
特定使用成績調査
3. 有効性に関する調査・試験の計画の概要
該当なし

↓上記に基づくリスク最小化のための活動

4. リスク最小化計画の概要
通常のリスク最小化活動
追加のリスク最小化活動
該当なし

最新の情報は、独立行政法人 医薬品医療機器総合機構の医薬品情報検索ページで確認してください。

II. 名称に関する項目

1. 販売名

(1) 和名

モビコール[®]配合内用剤 LD／モビコール[®]配合内用剤 HD

(2) 洋名

MOVICOL[®] Combination Powder

(3) 名称の由来

特になし

2. 一般名

(1) 和名(命名法)

表 II-1 参照

(2) 洋名(命名法)

表 II-1 参照

(3) ステム

該当しない

3. 構造式又は示性式

表 II-1 参照

4. 分子式及び分子量

表 II-1 参照

5. 化学名(命名法)又は本質

表 II-1 参照

表 II-1. 各成分の一般名、構造式、分子式、分子量及び化学名

一般名(命名法)	構造式・分子式	分子量	化学名(命名法)
マクロゴール 4000 (JAN) (ポリエチレングリコール 4000) Macrogol 4000 (JAN) (Polyethylene Glycol 4000 (PEG4000))	$\text{HOCH}_2(\text{CH}_2\text{OCH}_2)_n\text{CH}_2\text{OH}$ ($n: 59 \sim 84$)	2,600～ 3,800	Poly(oxy-1,2-ethanediyl), α -hydro- ω -hydroxy
塩化ナトリウム (JAN) Sodium Chloride (JAN)	NaCl	58.44	Sodium chloride (IUPAC)
炭酸水素ナトリウム (JAN) Sodium Bicarbonate (JAN)	NaHCO ₃	84.01	Sodium hydrogen carbonate (IUPAC)
塩化カリウム (JAN) Potassium Chloride (JAN)	KCl	74.55	Potassium chloride (IUPAC)

6. 慣用名、別名、略号、記号番号

開発コード: AJG555

III. 有効成分に関する項目

1. 物理化学的性質

(1) 外観・性状

マクロゴール 4000 : 白色のパラフィン様の塊、薄片又は粉末で、においはないか、又は僅かに特異なにおいがある。

塩化ナトリウム : 無色又は白色の結晶又は結晶性の粉末である。

炭酸水素ナトリウム : 白色の結晶又は結晶性の粉末で、においはなく、特異な塩味がある。

塩化カリウム : 無色又は白色の結晶又は結晶性の粉末で、においはなく、味は塩辛い。

(2) 溶解性

マクロゴール 4000 : 水に極めて溶けやすく、メタノール又はピリジンに溶けやすく、エタノール(99.5)又はジエチルエーテルにほとんど溶けない。

塩化ナトリウム : 水に溶けやすく、エタノール(99.5)にほとんど溶けない。

炭酸水素ナトリウム : 水にやや溶けやすく、エタノール(95)又はジエチルエーテルにほとんど溶けない。

塩化カリウム : 水に溶けやすく、エタノール(95)又はジエチルエーテルにほとんど溶けない。

(3) 吸湿性

マクロゴール 4000 : 吸湿性はほとんどなし。

塩化ナトリウム : 吸湿性なし。

炭酸水素ナトリウム : 湿った空気中で徐々に分解する。

塩化カリウム : 日本薬局方解説書に該当情報の記載なし。

(4) 融点(分解点)、沸点、凝固点

マクロゴール 4000 : 凝固点 53～57°C

塩化ナトリウム : 融点 801°C、沸点 1,413°C⁸⁾

炭酸水素ナトリウム : 270～300°Cで約 2 時間加熱すると炭酸ナトリウムになる。

塩化カリウム : 融点 768°C、沸点 1,411°C

(5) 酸塩基解離定数

炭酸水素ナトリウム : 第一電離定数 4.57×10^{-7} 、第二電離定数 5.6×10^{-11}

マクロゴール 4000、塩化ナトリウム、塩化カリウム : 日本薬局方解説書に該当情報の記載なし。

(6) 分配係数

該当資料なし

(7) その他の主な示性値

1) pH

マクロゴール 4000 : 4.0～7.5(1.0g を水 20mL に溶かした液)

塩化ナトリウム : 日本薬局方解説書に該当情報の記載なし。

炭酸水素ナトリウム : 7.9～8.4(1.0g を水 20mL に溶かした液)

塩化カリウム : 中性(水溶液(1→10))

2) 比重

マクロゴール 4000 : 日本薬局方解説書に該当情報の記載なし。

塩化ナトリウム : 2.17

炭酸水素ナトリウム : 2.20

塩化カリウム : 1.98

2. 有効成分の各種条件下における安定性

該当資料なし

3. 有効成分の確認試験法、定量法

確認試験法

いずれの有効成分も日局の医薬品各条の確認試験法による。

定量法

・マクロゴール 4000

日局の医薬品各条の平均分子量試験による。

・塩化ナトリウム、炭酸水素ナトリウム、塩化カリウム

日局の医薬品各条の定量法による。

IV. 製剤に関する項目

1. 剤形

(1) 剤形の区別

散剤

(2) 製剤の外観及び性状

剤形	性状	色
経口液用製剤（散剤）	粉末	白色

(3) 識別コード

該当しない

(4) 製剤の物性

吸湿性

本品約 1 g を精密に量り、はかり瓶に入れて、各塩の飽和溶液で湿度を調整したデシケータ中に 7 日間保存し(25°C)、試験を行った。その結果、75%RH 以上で高い吸湿性を示した。

表IV-1. 吸湿性

相対湿度	吸湿率
43%RH	0.22%
53%RH	0.40%
69%RH	1.30%
75%RH	9.44%
84%RH	25.54%

(5) その他

本品 6.8523g(モビコール配合内用剤 LD 1 包)全量を 62.5mL の水に溶解した液の性質

表IV-2. 溶解液の性質

溶状	pH	浸透圧比	浸透圧	比重 (25°C)	粘度 (25°C)
無色澄明	7.5～9.5	0.9*	257 mOsm/L*	1.02*	2.54 mm ² /s*

*:3 ロット平均

2. 製剤の組成

(1) 有効成分(活性成分)の含量及び添加剤

表IV-3. 有効成分(活性成分)の含量

有効成分	モビコール配合内用剤	
	LD 1包(6.8523g)中	HD 1包(13.7046g)中
マクロゴール 4000	6.5625g	13.1250g
塩化ナトリウム	0.1754g	0.3508g
炭酸水素ナトリウム	0.0893g	0.1786g
塩化カリウム	0.0251g	0.0502g

(2) 電解質等の濃度

該当資料なし

(3) 熱量

該当資料なし

3. 添付溶解液の組成及び容量

該当しない

4. 力価

該当しない

5. 混入する可能性のある夾雑物

マクロゴール 4000 の分解物として有機酸(ギ酸、グリコール酸等)がある。

6. 製剤の各種条件下における安定性

表IV-4. 安定性試験

安定性試験		保存条件	保存形態	期間	結果
長期保存試験		25°C、60%RH	アルミニウムラミネート袋、気密	36 カ月	規格内
加速試験		40°C、75%RH	アルミニウムラミネート袋、気密	6 カ月	規格内
苛 酷 試 験	温度	50°C	アルミニウムラミネート袋、気密	3 カ月	規格内
	湿度	25°C、90%RH	アルミニウムラミネート袋、開放	3 カ月	吸湿固化により、 粉体が袋に固着し、正確 に含量測定できず
	光	19,000lx、 5W/m ²	ガラス皿	64 時間	規格内

7. 調製法及び溶解後の安定性

(1) 調製法

1) 調製方法

本品 6.8523g(モビコール配合内用剤 LD 1 包)あたりコップ 1/3 程度(約 60mL)又は本品 13.7046g(モビコール配合内用剤 HD 1 包)あたりコップ 2/3 程度(約 120mL)の水に溶解する。溶解後は速やかに服用すること。

2) 保存時

やむを得ず保存する必要がある場合は、冷蔵庫に保存し、できるかぎり速やかに服用すること。

「VIII. 11. 適用上の注意」の項参照

(2) 溶解後の安定性

本品 6.8523g(モビコール配合内用剤 LD 1 包)全量を 62.5mL の水に溶解した液の安定性

表IV-5. 溶解後の安定性試験

保存条件	保存形態	保存期間	結果
5°C	ポリエチレン容器	7 日	規格内
25°C、60%RH	ポリエチレン容器	7 日	規格内

8. 他剤との配合変化（物理化学的变化）

該当しない

9. 溶出性

該当しない

10. 容器・包装

(1) 注意が必要な容器・包装、外観が特殊な容器・包装に関する情報

該当しない

(2) 包装

100 包

(3) 予備容量

該当しない

(4) 容器の材質

分包:アルミニウム・ポリエチレンラミネートフィルム

11. 別途提供される資材類

該当資材なし

12. その他

該当しない

V. 治療に関する項目

1. 効能又は効果

4. 効能又は効果

慢性便秘症(器質的疾患による便秘を除く)

2. 効能又は効果に関連する注意

設定されていない。

3. 用法及び用量

(1) 用法及び用量の解説

6. 用法及び用量

本剤は、水で溶解して経口投与する。

通常、2歳以上7歳未満の幼児には初回用量としてモビコール配合内用剤 LD(以後 LD)1包を1日1回経口投与する。以降、症状に応じて適宜増減し、1日1~3回経口投与、最大投与量は1日量としてLD 4包又はモビコール配合内用剤 HD(以後 HD)2包まで(1回量としてLD 2包又はHD 1包まで)とする。ただし、增量は2日以上の間隔をあけて行い、增量幅は1日量としてLD 1包までとする。

通常、7歳以上12歳未満の小児には初回用量としてLD 2包又はHD 1包を1日1回経口投与する。以降、症状に応じて適宜増減し、1日1~3回経口投与、最大投与量は1日量としてLD 4包又はHD 2包まで(1回量としてLD 2包又はHD 1包まで)とする。ただし、增量は2日以上の間隔をあけて行い、增量幅は1日量としてLD 1包までとする。

通常、成人及び12歳以上の小児には初回用量としてLD 2包又はHD 1包を1日1回経口投与する。以降、症状に応じて適宜増減し、1日1~3回経口投与、最大投与量は1日量としてLD 6包又はHD 3包まで(1回量としてLD 4包又はHD 2包まで)とする。ただし、增量は2日以上の間隔をあけて行い、增量幅は1日量としてLD 2包又はHD 1包までとする。

<参考>

初回は1日1回。以降、適宜増減(1日1~3回)。

年齢区分	投与量の区分		モビコール配合内用剤	
			LD	HD
2歳以上7歳未満	初回用量		1包	—
	1日量あたりの最大增量幅※		1包	—
	最大投与量	1回量	2包	1包
		1日量	4包	2包
7歳以上12歳未満	初回用量		2包	1包
	1日量あたりの最大增量幅※		1包	—
	最大投与量	1回量	2包	1包
		1日量	4包	2包
12歳以上(成人を含む)	初回用量		2包	1包
	1日量あたりの最大增量幅※		2包	1包
	最大投与量	1回量	4包	2包
		1日量	6包	3包

※增量は2日以上の間隔をあけて行うこと

(解説)

- ・本剤はマクロゴール 4000 及び電解質を配合した製剤であり、主にマクロゴール 4000 の物理化学的性質により、便の排出を促進することから、食事の影響を受けにくい薬剤であると考えられ、本剤の用法には食事とのタイミングに関する制限及び服用タイミングの設定は行なっていない。
- ・本剤を增量する場合の投与日の間隔は、国内における臨床試験での投与量調節基準を参考に設定した。

「V. 5. (4) 1)有効性検証試験」並びに「V. 5. (5) 患者・病態別試験」の項参照

<参考 1)> 増量する場合の投与日の間隔

1 日目	2 日目	3 日目以降
投与開始日または增量した日	增量不可	增量可能

投与量を増やす場合には 1 日おき、またはそれ以上の間隔をあけ、2 日続けての增量は行わない。

<参考 2)> 本剤の調製方法について

「VIII. 11. 適用上の注意」ならびに「X III. 2. その他関連資料【各種飲料との配合変化試験】」の項参照

(2) 用法及び用量の設定経緯・根拠

本剤は内因性要因及び外因性要因の影響を受けにくい薬剤であると考えられるので、本剤の用法及び用量は、以下の如く、成人国内第Ⅲ相試験⁹⁾及び小児国内第Ⅲ相試験¹⁰⁾並びに外国製品情報概要の用法・用量を参考に設定した。

・用法について

本剤はマクロゴール 4000 及び電解質を配合した製剤であり、主にマクロゴール 4000 の物理化学的性質により、その分子量から推定されるよりも高い浸透圧効果を有し、消化管内に水分を保持することで、用量依存的に便の排出を促進することから、食事の影響を受けにくい薬剤であると考えられる。従って、本剤の用法には食事とのタイミングに関する制限及び服用タイミングの設定は行わなかった。

なお、英国の製品情報概要では、成人、青少年及び高齢者の用法・用量(製剤 13.7g 包)は、「患者の反応に応じて 1 日 1~3 包を分割して投与する。長期に使用する場合は、1 日 1~2 包に減量してもよい。」、小児の用法・用量(製剤 6.9g 包)は、「通常の開始用量は、2~6 歳に対して 1 日 1 包、7~11 歳に対しては 1 日 2 包。規則的に柔らかい便を生成するために必要に応じて增量又は減量すること。增量が必要な場合には、1 日おきに行うこと。必要最大用量は通常 1 日 4 包を超えない。」とされており、食事とのタイミングに関する制限及び服用タイミングに関しては設定されていない。

・用量について

①成人慢性便秘症の患者

成人国内第Ⅲ相試験⁹⁾においては、検証期、継続期ともに 1 日 1 回 2 包(1 包あたり 6.8523g^{*1})投与から開始し、患者の状態により投与量調整基準を目安に投与量を調節した。投与量の增量及び減量は 2 包/回/日単位で行い、投与量の上限は 1 日 6 包とした。投与のタイミングは、投与量に応じて 1 日 1 回又は 1 日 2 回とし、1 日 2 回の場合は朝、夕に投与した。

有効性に関しては、主要評価項目として設定した検証期第 2 週における自発排便^{*2}回数の観察期間第 2 週からの変化量は、本剤群がプラセボ群に対して有意に大きく、本剤のプラセボに対する優越性が検証された。副次評価項目においても本剤はプラセボに対して明らかな改善効果を示し、慢性便秘症の患者に対する有効性が示された。また、本剤の有効性は継続期第 52 週まで良好に維持された。安全性に関しては、慢性便秘症の患者への本剤投与の忍容性に問題はないものと考えられた。

以上、成人慢性便秘症の患者において、本剤の投与を 1 日 1 回 2 包(1 包あたり 6.8523g)から開始し、投与量の增量及び減量を 2 包/回/日単位で行った結果、慢性便秘の改善効果が認められ、忍容性は良好であった。

②小児慢性便秘症の患者

小児国内第Ⅲ相試験¹⁰⁾においては、2~11 歳の場合は、開始時の投与量は、年齢が 2~6 歳では 1 日 1 回 1 包(1 包あたり 6.8523g)、年齢が 7~11 歳では 1 日 1 回 2 包(1 包あたり 6.8523g)とし、投与量調整基準を目安に投与量を調節した。投与量の增量は 1 包/回/日単位で行い、投与量の上限は 1 日 4 包とした。投与のタイミングは、投与量に応じて 1 日 1 回又は 1 日 2 回の投与とし、1 日 2 回の場合は朝、夕に投与した。12~14 歳の場合は、1 日 1 回 2 包(1 包あたり 6.8523g)投与から開始し、投与量調整基準を目安に投与量を調節した。投与量の增量及び減量は 2 包/回/日単位で行い、投与量の上限は 1 日 6 包とした。投与のタイミングは、投与量に応じて 1 日 1 回又は 1 日 2 回とし、1 日 2 回の場合は朝、夕に投与した。

有効性に関しては、主要評価項目として設定した投与期間第 2 週における自発排便回数の観察期間第 2 週からの変化量は 5.54 ± 4.55 回であり、投与期間第 2 週の自発排便回数は観察期間第 2 週と比較し有意な増加が認められたことから、本剤の小児慢性便秘症の患者に対する有効性が示された。また、年齢区分ごと(2 歳以上 6 歳以下、7 歳以上 11 歳以下、12 歳以上 14 歳以下)の自発排便回数及び完全自発排便^{*3}回数の観察期間第 2 週からの変化量も、投与期間第 1 週以降、増加が認められた。さらに本剤の便秘に関する改善効果は投与期間第 1 週より認められ、第 12 週まで良好に持続することが確認

された。安全性に関しては、本剤の 12 週間投与における忍容性に問題はないものと考えられた。
以上、小児慢性便秘症の患者において、本剤の投与を年齢 2~6 歳では 1 日 1 回 1 包(1 包あたり 6.8523g)、年齢が 7~11 歳では 1 日 1 回 2 包(1 包あたり 6.8523g)から開始し、投与量の増量を 1 包/回/日単位で行い、12~14 歳では 1 日 1 回 2 包(1 包あたり 6.8523g)から開始し、投与量の増量及び減量は 2 包/回/日単位で行った結果、慢性便秘の改善効果が認められ、忍容性は良好であった。

・小児における用法用量の設定区分

小児国内第Ⅲ相試験¹⁰⁾における年齢 12~14 歳の投与方法は、成人国内第Ⅲ相試験と同じであることから、用法及び用量の設定を「2~6 歳の小児」、「7~11 歳の小児」、「12 歳以上の小児及び成人」の 3 区分とした。

*1 1 包あたり 6.8523g :「1 包あたり 6.8523g」の 1 包はモビコール配合内用剤 LD 1 包(6.8523g)に相当する。

*2 自発排便 :下剤/浣腸又は摘便なしに発現する排便。本試験においては、救済薬使用後 24 時間以内の排便は自発排便としない。

*3 完全自発排便 :残便感のない自発排便

4. 用法及び用量に関する注意

設定されていない。

5. 臨床成績

(1) 臨床データパッケージ

試験の種類	試験番号	対象	有効性	安全性	薬物動態	試験デザイン
第Ⅰ相試験	91020-1	外国人健康志願者 9例	○	—	—	非盲検クロスオーバー
第Ⅱ相試験	91020/2	外国人慢性特発性便秘患者(成人 16 歳以上) 39 例	○	○	—	パート A:二重盲検プラセボ対照クロスオーバー、第Ⅰ期及び第Ⅱ期 15 日間 パート B:非盲検、3 カ月間
第Ⅱ相試験	91020/3	外国人軽度便秘患者(高齢者) 30 例	○	○	—	非盲検、最長 12 週間
第Ⅲ相試験	91020/4	外国人慢性特発性便秘患者(成人18歳以上) 138 例	○	○	—	パート A:無作為化実薬対照、1 カ月間 パート B:65 歳以下の患者(非盲検)、65 歳を超える患者(無作為化実薬対照)、2 カ月間
第Ⅲ相試験 ⁹⁾	AJG555/CT1	日本人慢性便秘患者(15 歳以上) 検証期 156 例 継続期 153 例	◎	◎	—	二重盲検プラセボ対照、2 週間 + 非盲検、52 週間
第Ⅱ相試験 ¹⁰⁾	99/05	外国人便秘/便塞栓患者(小児) 65 例	○	○	—	パート A:非盲検、最長 9 日間 パート B:無作為化二重盲検実薬対照、12 週間
第Ⅲ相試験 ¹¹⁾	2000/01	外国人慢性便秘患者(小児) 51 例	○	○	—	二重盲検プラセボ対照クロスオーバー、 第Ⅰ期 2 週、第Ⅱ期(ウォッシュアウト)2 週、第Ⅲ期 2 週 + 非盲検、最長 8 週間
第Ⅲ相試験 ¹²⁾	MOV-99/04	外国人慢性便秘患者(小児) 81 例	○	○	—	非盲検、12 週間
第Ⅲ相試験 ¹³⁾	AJG555/CT2	日本人慢性便秘患者(小児) 39 例	◎	◎	—	非盲検、12 週間

◎:評価資料 ○:参考資料 —:非検討もしくは評価対象とせず

(2) 臨床薬理試験

該当資料なし

(3) 用量反応探索試験

該当資料なし

(4) 検証的試験

1) 有効性検証試験

国内第Ⅲ相試験(AJG555/CT1、検証期：プラセボ対照試験、継続期：長期投与試験)⁹⁾

【試験の概要】

目的	慢性便秘患者を対象に本剤又はプラセボを 2 週間経口投与し、検証期第 2 週の自発排便 ^{*1} 回数の観察期間第 2 週からの変化量を有効性の主要評価項目として本剤のプラセボに対する優越性を二重盲検試験により検証するとともに安全性について検討する。さらに、本剤を 52 週間投与したときの安全性及び有効性について非盲検試験により検討する。									
試験デザイン	プラセボ対照無作為化二重盲検多施設共同並行群間比較試験+非盲検長期継続投与試験									
対象	慢性便秘患者									
主な登録基準	<ul style="list-style-type: none"> ・慢性便秘症の患者 ・同意取得時の 6 カ月以上前から自発排便回数が平均 3 回/週未満である患者 ・同意取得時の 6 カ月以上前から自発排便に関連した以下の症状を 1 つ以上有している患者 <ul style="list-style-type: none"> (ア) 排便の 25% 以上にいきみがある (イ) 排便の 25% 以上に硬便がある (ウ) 排便の 25% 以上に残便感がある ・20 歳以上(同意取得時)の患者の場合、5 年以内に実施された大腸内視鏡検査又は注腸 X 線造影検査にて、大腸内に器質的に問題となる病変のないことが確認された患者 ・年齢: 15 歳以上(同意取得時) ・2 週間の観察期間の自発排便回数が 6 回未満の患者 等 									
主な除外基準	<ul style="list-style-type: none"> ・便塞栓を有する患者 ・腸管穿孔を有する患者又は既往歴のある患者 ・消化管閉塞を有する患者又は既往歴のある患者 ・麻痺性イレウスを有する患者 ・巨大結腸症を合併している患者 ・ヒルシュスブルング病を合併している患者 ・器質性便秘の患者又は疑われる患者 ・症候性便秘、薬剤性便秘の患者又は疑われる患者 ・結腸通過時間延長型便秘の患者又は疑われる患者 ・便排泄障害型便秘の患者又は疑われる患者 ・脱腸を有する患者又は既往歴のある患者 ・単純な虫垂切除以外の開腹手術歴のある患者 等 									
試験方法	<p>本剤 6.9g 包^{*2} 及びプラセボ 6.9g 包は 1 包を約 62.5mL の水に溶解し、経口投与する。</p> <p>2 週間の観察期間終了後、本登録日から本剤又はプラセボの投与を開始し、2 週間投与する(検証期)。その後 2 週間休薬した後、本剤を 52 週間投与する(継続期)。</p> <p>検証期、継続期ともに 1 日 1 回 2 包投与から開始し、患者の状態により投与量を調節する。なお、投与量の增量及び減量は 2 包/回/日単位で行い、增量の場合は 1 日おきとし、投与量の上限は 1 日 6 包とする。投与のタイミングは、以下のとおり投与量に応じて 1 日 1 回又は 1 日 2 回とし、1 日 2 回の場合は朝・夕に投与する。</p> <p>継続期において、来院時の直前 2 週間の完全自発排便^{*3}回数が 6 回以上の場合、2 包減量するか投与を休止する。投与休止後、1 週間の自発排便回数が 3 回未満となった場合は休止前の投与量で投与を再開する。</p> <table border="1" style="margin-left: auto; margin-right: auto;"> <thead> <tr> <th colspan="3">投与量及びタイミング</th> </tr> <tr> <th>2 包</th> <th>4 包</th> <th>6 包</th> </tr> </thead> <tbody> <tr> <td>2 包×1 回/日</td> <td>2 包×2 回/日 朝・夕</td> <td>(2 包×1 回、4 包×1 回)/日 朝・夕</td> </tr> </tbody> </table>	投与量及びタイミング			2 包	4 包	6 包	2 包×1 回/日	2 包×2 回/日 朝・夕	(2 包×1 回、4 包×1 回)/日 朝・夕
投与量及びタイミング										
2 包	4 包	6 包								
2 包×1 回/日	2 包×2 回/日 朝・夕	(2 包×1 回、4 包×1 回)/日 朝・夕								

*1 自発排便 : 下剤/浣腸又は摘便なしに発現する排便。本試験においては、救済薬使用後 24 時間以内の排便是自発排便としない。

*2 本剤 6.9g 包 : 「本剤 6.9g 包」はモビコール配合内用剤 LD 1 包(6.8523g)に相当する。

*3 完全自発排便 : 残便感のない自発排便

救済薬	仮登録から最終の観察・検査まで、連続して 72 時間以上排便が認められない場合に限り、ビサコジル坐剤 10mg を救済薬として使用することを可とする。救済薬を 1 回使用しても排便が認められない場合には、試験継続の可否を医師が判断する。ただし、本剤又はプラセボ投与開始日前日及び投与開始 2 日間の救済薬の使用は禁止する。
患者数	《検証期》 最大の解析対象集団 FAS: 本剤群 80 例、プラセボ群 76 例(合計 156 例) 安全性解析対象集団: 本剤群 80 例、プラセボ群 76 例(合計 156 例) 《継続期》 最大の解析対象集団 FAS: 本剤群 153 例 安全性解析対象集団: 本剤群 153 例
主要評価項目	検証期第 2 週の自発排便回数の観察期間第 2 週からの変化量
副次評価項目	《検証期》 ・ 検証期第 1 週の自発排便回数の観察期間第 2 週からの変化量 ・ 検証期第 1 週及び第 2 週の完全自発排便回数の観察期間第 2 週からの変化量 ・ 検証期第 1 週及び第 2 週の自発排便回数及び完全自発排便回数におけるレスポンダー ^{*4} の割合 ・ 初回自発排便発現までの日数 ・ 救済薬の使用状況 ・ Bristol 便形状スケールに基づいた便硬度 等 《継続期》 ・ 継続期各週の自発排便回数の観察期間第 2 週からの変化量 ・ 継続期各週の完全自発排便回数の観察期間第 2 週からの変化量 ・ 継続期各週の自発排便回数におけるレスポンダーの割合 ・ 継続期各週の完全自発排便回数におけるレスポンダーの割合 ・ 救済薬の使用状況 ・ Bristol 便形状スケールに基づいた便硬度 ・ 本剤投与包数 ・ 本剤休薬日数 等
安全性	有害事象、臨床検査、バイタルサイン
解析方法	主要評価項目の主解析は、「検証期第 2 週の自発排便回数の観察期間第 2 週からの変化量」に正規分布を仮定し、観察期間第 2 週の自発排便回数を共変量とした共分散分析(ANCOVA)を適用する。解析結果として共分散分析で調整された「自発排便回数の変化量の差」の推定値、95%信頼区間、p 値を算出する。

*4 レスポンダー : 1 週間あたりの排便回数が、観察期間第 2 週より 1 回以上改善し、かつ 3 回以上である患者をレスポンダーとする。

【主要評価項目】

・検証期第2週の自発排便回数の観察期間第2週からの変化量(FAS)

検証期第2週の自発排便回数の観察期間第2週からの変化量(Mean±SD)は、プラセボ群 1.64 ± 2.00 回、本剤群 4.25 ± 2.93 回であり、観察期間第2週の自発排便回数を共変量とした共分散分析を行った結果、本剤群のプラセボ群に対する優越性が検証された(共分散分析:p<0.0001)(表V-1、図V-1)。

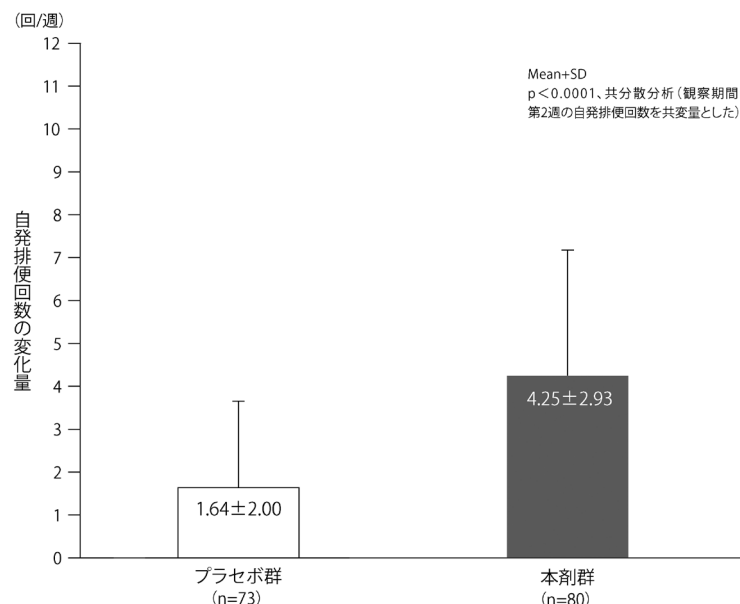
表V-1. 検証期第2週の自発排便回数の観察期間第2週からの変化量(FAS)

(Mean±SD)

投与群	自発排便回数(回)		変化量	変化量の群間差 ^{注1)} [95%信頼区間]	p値 ^{注1), 2)}
	観察期間第2週	検証期第2週			
プラセボ群	1.39 ± 0.87 (76例)	3.07 ± 2.16 (73例)	1.64 ± 2.00 (73例)	2.66 [1.86 - 3.45]	$p < 0.0001$
本剤群	1.60 ± 0.94 (80例)	5.85 ± 2.87 (80例)	4.25 ± 2.93 (80例)		

注1) 観察期間第2週の自発排便回数を共変量とした共分散分析

注2) 有意水準両側 5%



図V-1. 検証期第2週の自発排便回数の観察期間第2週からの変化量(FAS)

【副次評価項目】

《検証期》

① 検証期第1週の自発排便回数の観察期間第2週からの変化量(FAS)

検証期第1週の自発排便回数の観察期間第2週からの変化量(Mean±SD)は、プラセボ群 1.39 ± 1.88 回、本剤群 3.33 ± 2.53 回であり、本剤群の変化量はプラセボ群に対して有意に大きかった(差の 95%信頼区間より)(表V-2)。

表 V-2. 検証期第1週の自発排便回数の観察期間第2週からの変化量(FAS)

(Mean±SD)

投与群	観察期間第2週 [95%信頼区間]	検証期第1週 [95%信頼区間]	変化量 [95%信頼区間]
プラセボ群 (回/週)	1.39 ± 0.87 [1.20 - 1.59] (n=76)	2.79 ± 1.99 [2.34 - 3.24] (n=76)	1.39 ± 1.88 [0.97 - 1.82] (n=76)
本剤群 (回/週)	1.60 ± 0.94 [1.39 - 1.81] (n=80)	4.93 ± 2.49 [4.37 - 5.48] (n=80)	3.33 ± 2.53 [2.76 - 3.89] (n=80)
両群間の差 (回/週)	0.21 [-0.08 - 0.49]	2.14 [1.42 - 2.85]	1.93 [1.22 - 2.64]

② 検証期第1週及び第2週の完全自発排便回数の観察期間第2週からの変化量(FAS)

検証期第1週及び第2週の完全自発排便回数の観察期間第2週からの変化量(Mean±SD)は、それぞれ、プラセボ群 0.74 ± 1.39 回、 0.92 ± 1.65 回、本剤群 1.23 ± 1.68 回、 1.76 ± 2.21 回であり、本剤群の変化量はプラセボ群に対して検証期第2週で有意に大きかった(差の 95%信頼区間より)(表V-3)。

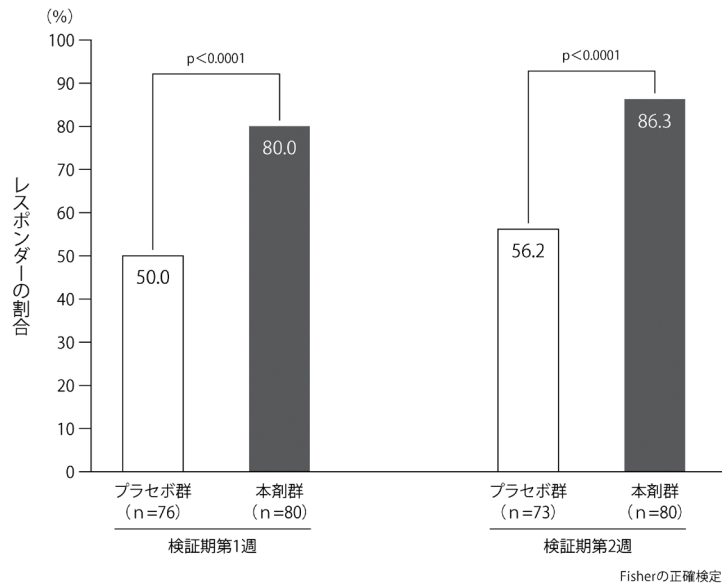
表 V-3. 検証期第1週及び第2週の完全自発排便回数の観察期間第2週からの変化量(FAS)

(Mean±SD)

投与群	観察期間第2週 [95%信頼区間]	検証期第1週 [95%信頼区間]		検証期第2週 [95%信頼区間]	
			変化量		変化量
プラセボ群 (回/週)	0.38 ± 0.67 [0.23 - 0.54] (n=76)	1.12 ± 1.57 [0.76 - 1.48] (n=76)	0.74 ± 1.39 [0.42 - 1.05] (n=76)	1.32 ± 1.85 [0.88 - 1.75] (n=73)	0.92 ± 1.65 [0.53 - 1.30] (n=73)
本剤群 (回/週)	0.41 ± 0.74 [0.25 - 0.58] (n=80)	1.64 ± 1.88 [1.22 - 2.06] (n=80)	1.23 ± 1.68 [0.85 - 1.60] (n=80)	2.18 ± 2.37 [1.65 - 2.70] (n=80)	1.76 ± 2.21 [1.27 - 2.25] (n=80)
両群間の差 (回/週)	0.03 [-0.19 - 0.26]	0.52 [-0.03 - 1.07]	0.49 [0.00 - 0.98]	0.86 [0.18 - 1.54]	0.84 [0.22 - 1.47]

③検証期第1週及び第2週の自発排便回数におけるレスポンダーの割合(FAS)

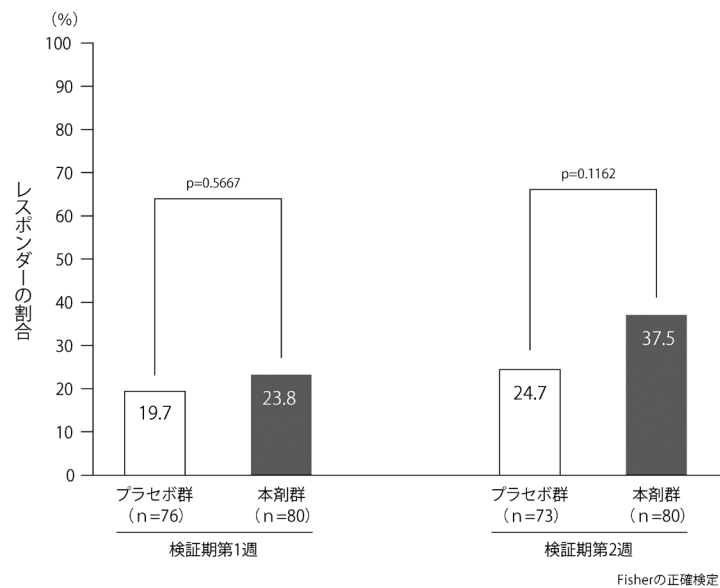
検証期第1週の自発排便回数におけるレスポンダーの割合は、プラセボ群 50.0% (38/76例)、本剤群 80.0% (64/80例)、検証期第2週は、プラセボ群 56.2% (41/73例)、本剤群 86.3% (69/80例)であり、検証期第1週、第2週ともに、本剤群の自発排便回数におけるレスポンダーの割合はプラセボ群に対して有意に高かった(Fisherの正確検定: 検証期第1週、第2週ともに $p < 0.0001$) (図V-2)。



図V-2. 自発排便回数におけるレスポンダーの割合(FAS)

④検証期第1週及び第2週の完全自発排便回数におけるレスポンダーの割合(FAS)

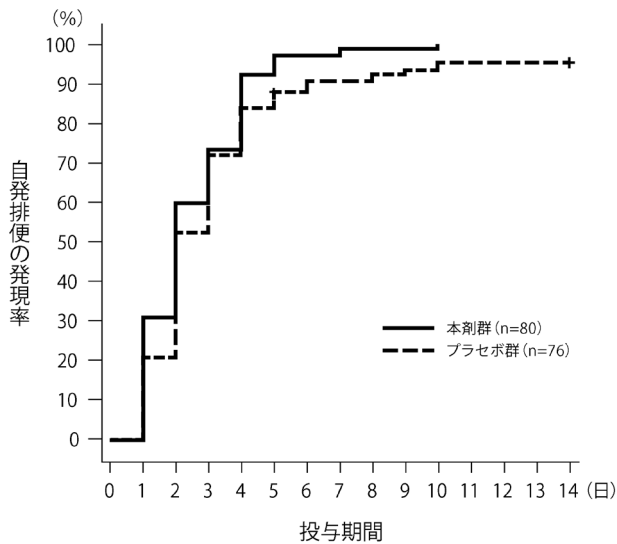
検証期第1週の完全自発排便回数におけるレスポンダーの割合は、プラセボ群 19.7% (15/76 例)、本剤群 23.8% (19/80 例)、検証期第2週は、プラセボ群 24.7% (18/73 例)、本剤群 37.5% (30/80 例)であり、検証期第1週、第2週とも、本剤群の完全自発排便回数におけるレスポンダーの割合はプラセボ群に対して高かったが、有意差は認められなかった(Fisher の正確検定: 検証期第1週 $p=0.5667$ 、検証期第2週 $p=0.1162$) (図V-3)。



図V-3. 完全自発排便回数におけるレスポンダーの割合(FAS)

⑤初回自発排便発現までの日数(FAS)

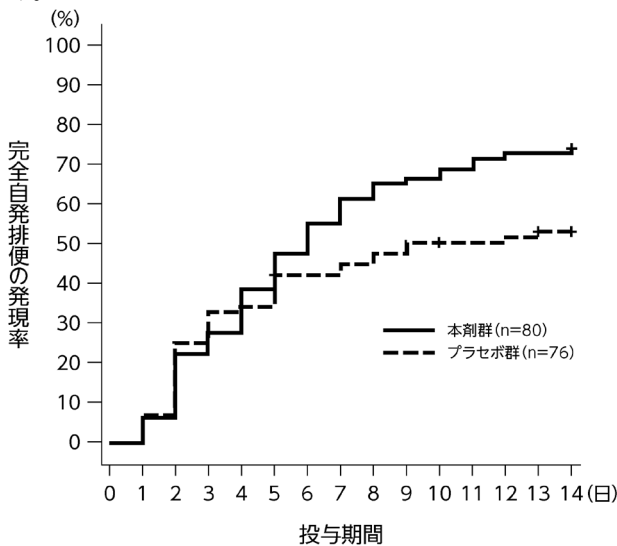
検証期第2週までの自発排便の発現率は、プラセボ群 94.7% (72/76例)、本剤群 100.0% (80/80例)であった。初回自発排便発現までの日数の中央値(Kaplan-Meier法による推定)は、プラセボ群、本剤群ともに2.0日であり、両群の間に有意差は認められなかった(Log-rank検定:p=0.0757)(図V-4)。



図V-4. 初回自発排便をイベントとした Kaplan-Meier 法による推定(FAS)

⑥初回完全自発排便発現までの日数(FAS)

検証期第2週までの完全自発排便の発現率は、プラセボ群 52.6% (40/76例)、本剤群 73.8% (59/80例)であった。初回完全自発排便発現までの日数の中央値(Kaplan-Meier法による推定)は、プラセボ群 9.0日、本剤群 6.0日であり、初回完全自発排便発現までの日数は本剤群のほうが有意に短かった(Log-rank検定:p=0.0293)(図V-5)。



図V-5. 初回完全自発排便をイベントとした Kaplan-Meier 法による推定(FAS)

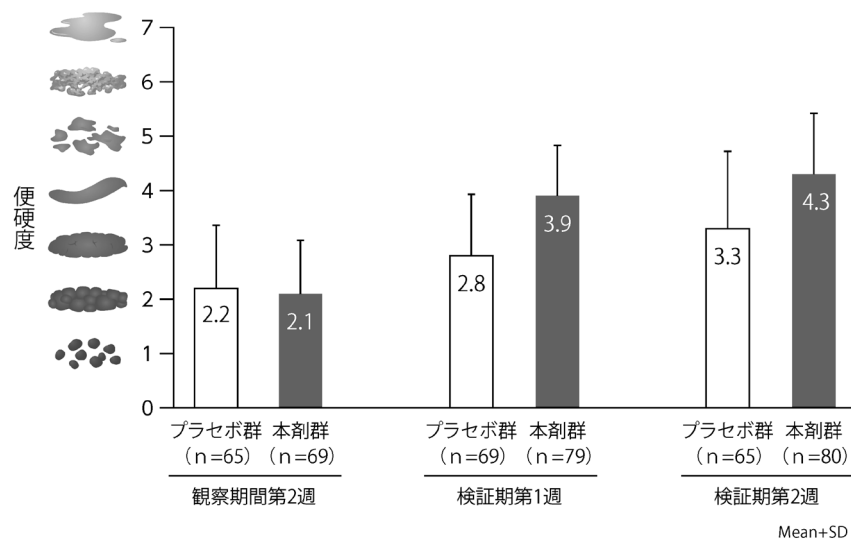
⑦救済薬の使用状況(FAS)

観察期間第1週及び第2週に救済薬(ビサコジル坐剤 10mg)を使用した患者の割合は、それぞれ、プラセボ群 27.6% (21/76 例) 及び 23.7% (18/76 例)、本剤群 18.8% (15/80 例) 及び 21.3% (17/80 例) であった。検証期第1週及び第2週では、それぞれ、プラセボ群 14.5% (11/76 例) 及び 14.7% (11/75 例)、本剤群 5.0% (4/80 例) 及び 6.3% (5/80 例) であった。

⑧Bristol 便形状スケールに基づいた便硬度(FAS)

1週間あたりの Bristol 便形状スケールに基づいた便硬度の中央値(Mean±SD)は、観察期間第2週においてプラセボ群 2.2±1.1、本剤群 2.1±1.0、検証期第1週においてプラセボ群 2.8±1.2、本剤群 3.9±1.1 であった。また、検証期第2週においてプラセボ群 3.3±1.4、本剤群 4.3±1.1 であり、検証期第1週及び第2週における本剤群の便硬度の中央値はプラセボ群より高く、便硬度として健常な糞便とされる Bristol 便形状スケール⁴⁷⁾に近い値を示した(図V-6)。

Bristol 便形状スケールに基づいた便硬度の中央値のスコア分類別割合は、検証期第1週、第2週ともにプラセボ群に対して本剤群で有意な改善が認められた(Wilcoxon 順位和検定: 検証期第1週、第2週ともに $p < 0.0001$) (表V-4)。



図V-6. Bristol 便形状スケールに基づいた便硬度の中央値(FAS)

表V-4. Bristol 便形状スケールに基づいた便硬度(中央値)のスコア分類別の割合(FAS)

		n	スコア							Wilcoxon 順位和検定	n(%)
			1	2	3	4	5	6	7		
観察期間 第2週	プラセボ群	65	23 (35.4)	20 (30.8)	14 (21.5)	5 (7.7)	3 (4.6)	0 (0.0)	0 (0.0)		
	本剤群	69	24 (34.8)	21 (30.4)	19 (27.5)	4 (5.8)	1 (1.4)	0 (0.0)	0 (0.0)		
検証期 第1週	プラセボ群	69	11 (15.9)	18 (26.1)	15 (21.7)	22 (31.9)	3 (4.3)	0 (0.0)	0 (0.0)		
	本剤群	79	3 (3.8)	4 (5.1)	20 (25.3)	29 (36.7)	20 (25.3)	3 (3.8)	0 (0.0)	p<0.0001	
検証期 第2週	プラセボ群	65	7 (10.8)	12 (18.5)	16 (24.6)	19 (29.2)	8 (12.3)	2 (3.1)	1 (1.5)		
	本剤群	80	1 (1.3)	6 (7.5)	4 (5.0)	35 (43.8)	25 (31.3)	9 (11.3)	0 (0.0)	p<0.0001	

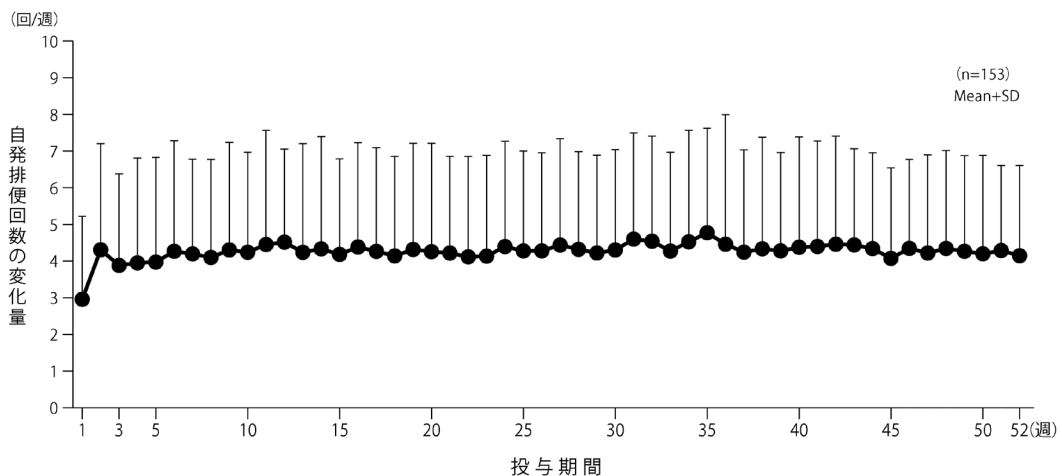
<参考> Bristol 便形状スケールに基づいた便硬度^{7,14)}

スケール	便形状
1	硬くてコロコロの兎糞状の(排便困難な)便
2	ソーセージ状であるがでこぼこした(塊状の)便
3	表面にひび割れのあるソーセージ状の便
4	表面がなめらかで柔らかいソーセージ状、あるいは蛇のようなどぐろを巻く便
5	はつきりとした断端のある柔らかい半分固形の(容易に排便できる)便
6	端がほぐれて、ふにやふにやの不定形の小片便、泥状の便
7	水様で、固体物を含まない液体状の便

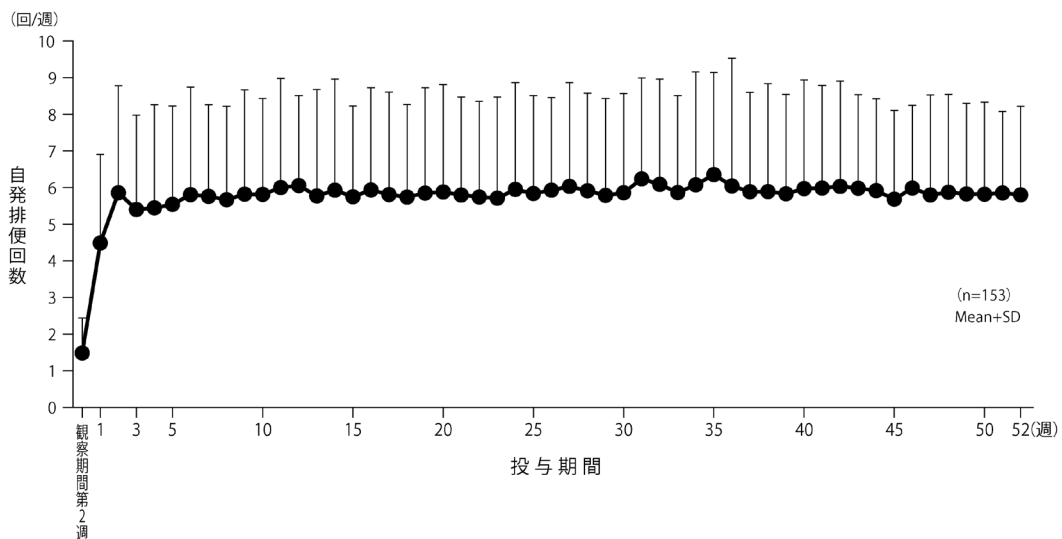
《継続期》

① 継続期各週の自発排便回数の観察期間第2週からの変化量(FAS)

自発排便回数の観察期間第2週からの変化量(Mean±SD)は、継続期第1週 2.98±2.27 回、第2週 4.34±2.89 回で第2週まで増加傾向を示し、第2週以降は 3.89～4.82 回で第52週まで推移した。継続期第1週から継続期第52週までの自発排便回数は、いずれの時点においても観察期間第2週と比較して有意な増加が認められた(差の95%信頼区間より)(図V-7、8)。



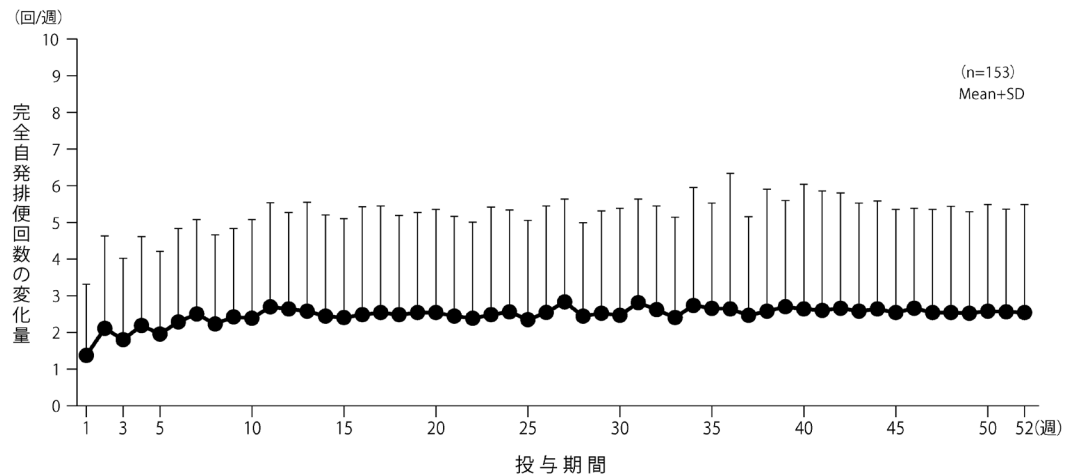
図V-7. 自発排便回数の観察期間第2週からの変化量の推移(FAS)



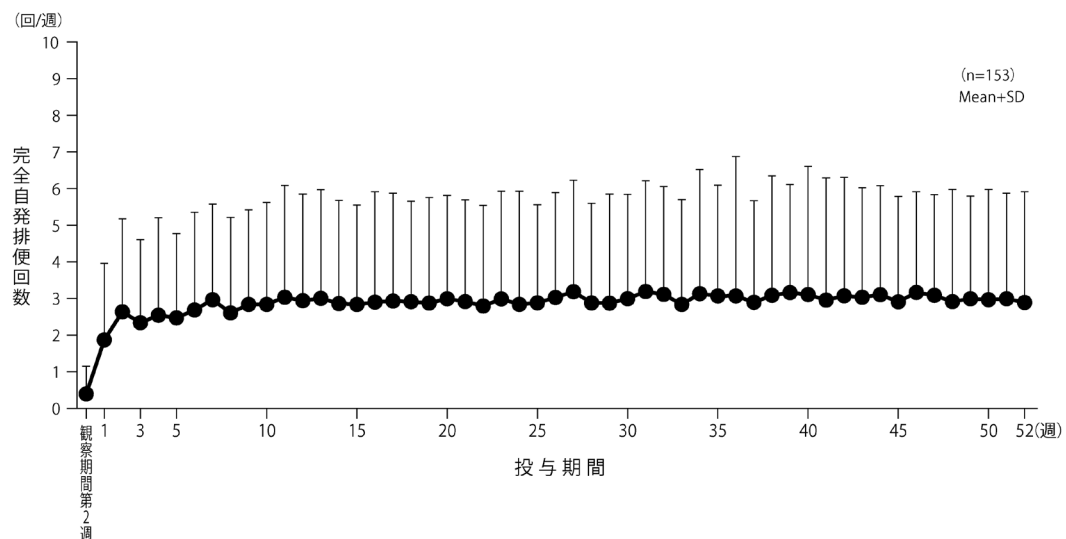
図V-8. 自発排便回数の推移(FAS)

② 継続期各週の完全自発排便回数の観察期間第2週からの変化量(FAS)

完全自発排便回数の観察期間第2週からの変化量(Mean±SD)は、継続期第1週 1.42 ± 1.89 回であり、第1週以降、 $1.42 \sim 2.78$ 回で第52週まで推移した。継続期第1週から継続期第52週までの完全自発排便回数は、いずれの時点においても観察期間第2週と比較して有意な増加が認められた(差の95%信頼区間より)(図V-9、10)。



図V-9. 完全自発排便回数の観察期間第2週からの変化量の推移(FAS)

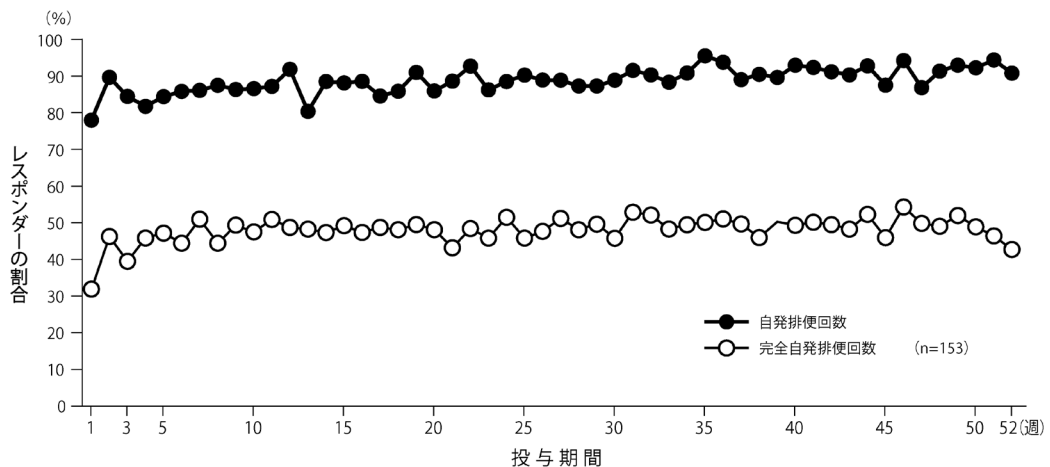


図V-10. 完全自発排便回数の推移(FAS)

③ 継続期各週の自発排便回数及び完全自発排便回数におけるレスポンダーの割合(FAS)

自発排便回数におけるレスポンダーの割合は、継続期第1週 78.4%であり、第1週以降は 78.4~94.0%で第52週まで推移した(図V-11)。

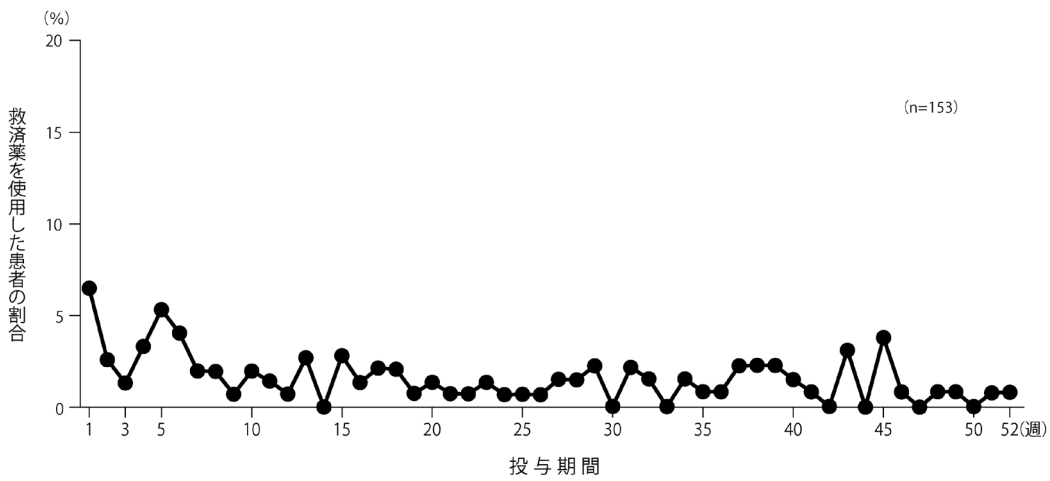
完全自発排便回数におけるレスポンダーの割合は、継続期第1週 32.0%であり、第1週以降は 32.0~54.6%で第52週まで推移した(図V-11)。



図V-11. 自発排便回数及び完全自発排便回数におけるレスポンダーの割合の推移(FAS)

④ 継続期の救済薬の使用状況(FAS)

救済薬(ビサコジル坐剤 10mg)を使用した患者の割合は、継続期第1週 6.5%、第2週 2.6%、第4週 3.3%、第12週 0.7%、第24週 0.7%、第52週 0.8%であった。観察期間第1週及び第2週に救済薬を使用した検証期本剤群の患者の割合 18.8%及び 21.3%と比較して、救済薬を使用した患者の割合は減少し、第2週以降、第52週まで安定した推移を示した(図V-12)。



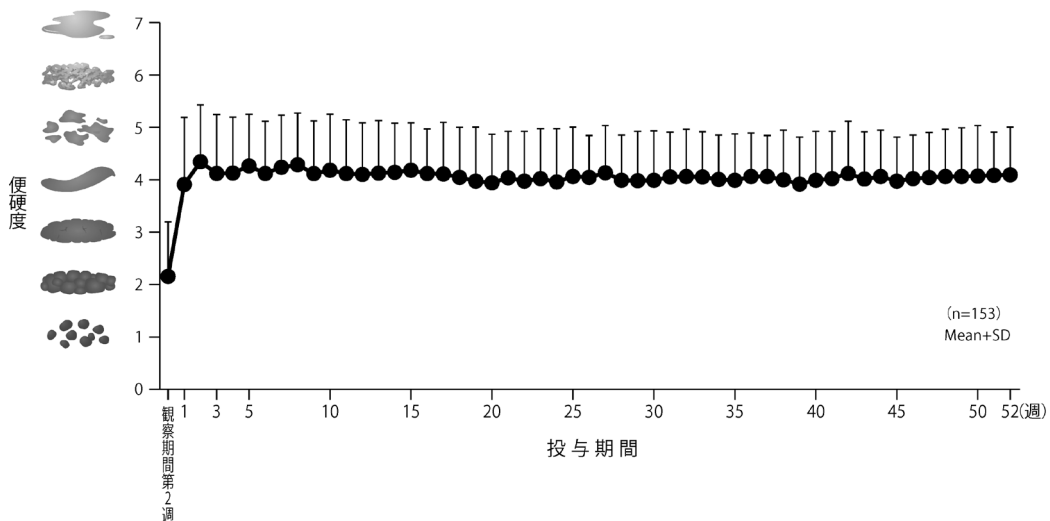
図V-12. 救済薬を使用した患者の割合の推移(FAS)

⑤継続期の Bristol 便形状スケール*に基づいた便硬度(FAS)

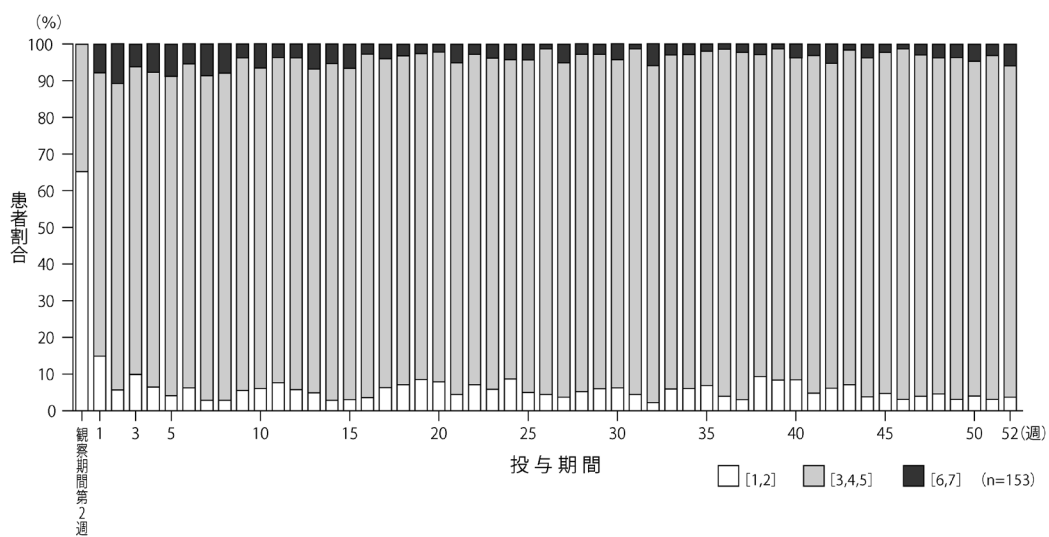
1週間あたりの Bristol 便形状スケールに基づいた便硬度の中央値(Mean±SD)は、観察期間第2週 2.14±1.06、継続期第1週 3.93±1.25 であり、第1週以降は 3.91~4.36 で第52週まで健常な糞便の便形状とされるスケール4に近似した値で安定して推移した(図V-13)。

1週間あたりの Bristol 便形状スケールに基づいた便硬度の中央値を[1,2]、[3,4,5]、[6,7]に分類した場合の割合は、観察期間第2週に対し、継続期第1週より[1,2]の分類が減少するとともに、[3,4,5]及び[6,7]の分類の増加が認められた(図V-14)。

*:p23 の<参考>を参照



図V-13. Bristol 便形状スケールに基づいた便硬度の中央値の推移(FAS)



図V-14. Bristol 便形状スケールに基づいた便硬度の中央値スコアを3分類した場合の割合(FAS)

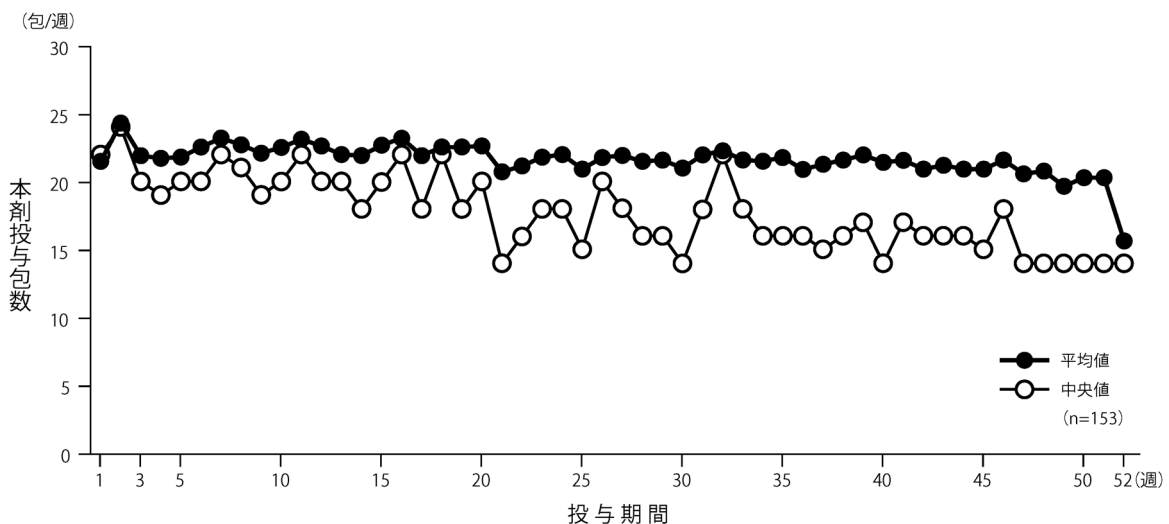
⑥継続期の本剤投与包数^{*1}(FAS)

1週間あたりの本剤投与包数(Mean±SD)は、継続期第1週 21.5±7.3 包であり、第1週以降は第51週まで 19.7~24.3 包で推移した(図V-15)。

第52週は規定日(365日目)以前に最終来院^{*2}した患者があり、週あたりの投与日数が7日を満たさない患者が含まれた。そのため、15.7±13.4 包と他の週に比べ本剤の投与包数が少なかった。

*1:本試験では「本剤 6.9g 包」が用いられており、これはモビコール配合内用剤 LD 1包(6.8523g)に相当する。

*2:投与期間中の来院の許容範囲は±7日と規定されていた。



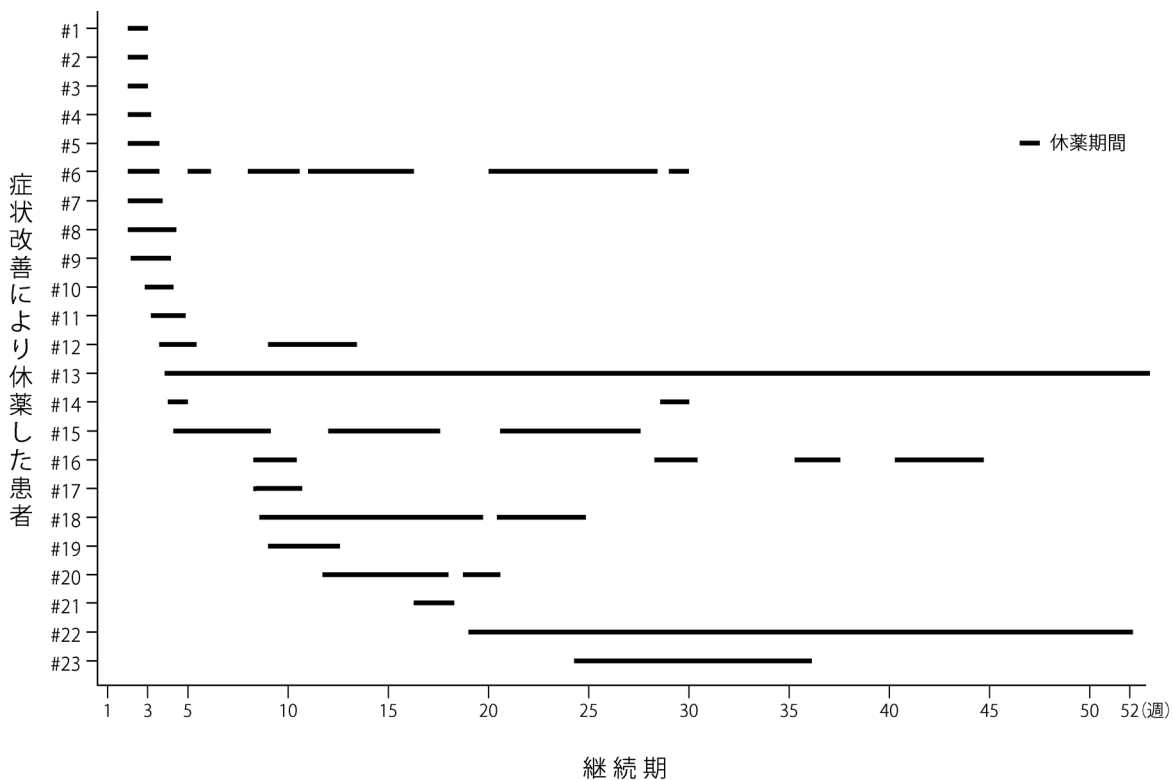
図V-15. 本剤投与期間の各週毎の投与包数の推移(FAS)

⑦継続期の本剤休薬日数(FAS)

電子患者日誌によって、朝夜どちらの服薬も 0 あるいは未入力であった場合を休薬とすると、継続期では、143 例に 55.2 ± 80.4 日 (Mean \pm SD) の本剤の休薬がみられた。そのうち、症状の改善に伴い、医師の指示により休薬した患者は 23 例であり、休薬日数の平均値は 60.2 日、中央値は 17.0 日であった(表V-5)。また、症状改善による休薬開始週数と休薬 1 回あたりの休薬期間を患者別に示した(図V-16)。

表 V-5. 本剤休薬日数(FAS)

	例数	平均日数	標準偏差	最大値	第3四分位点	中央値	第1四分位点	最小値
全ての本剤休薬	143	55.2	80.4	344	68.0	17.0	5.0	1
症状改善による休薬	23	60.2	84.1	344	83.0	17.0	11.0	7



図V-16. 症状改善により休薬した患者別の休薬期間

【安全性】

・副作用

検証期における有害事象の発現率は、プラセボ群 19.7% (15/76 例)、本剤群 20.0% (16/80 例)、副作用の発現率は、プラセボ群 5.3% (4/76 例)、本剤群 7.5% (6/80 例) であった。2%以上発現した副作用は本剤群の腹部膨満 2.5% (2 例/80 例) であり、投与中止に至った副作用は、本剤群の湿疹 1.3% (1/80 例) であった。継続期の副作用発現率は 16.3% (25/153 例) であり、主な副作用は下痢および腹痛各 3.3% (5/153 例) であった。

全期間(検証期から継続期第 52 週まで)の有害事象^{注)}の発現率は 78.8% (123/156 例) であり、副作用^{注)}の発現率は 21.2% (33/156 例) であった。2%以上発現した副作用は、腹痛 4.5% (7 例)、下痢 3.8% (6 例)、悪心 3.2% (5 例)、腹部膨満 2.6% (4 例) の 4 事象であった。死亡に至った副作用、死亡以外の重篤な副作用の発現は認められなかった。投与中止に至った副作用は、腹部不快感、悪心、湿疹、紅斑、各 0.6% (各 1/156 例) の 4 事象であった。

2%以上発現した副作用について、検証期の 1 日目から 90 日ごとに区分した場合の時期別初回発現率を以下の表に示した。いずれの副作用も、1~90 日に 2%以上の発現率を示したが、91 日以降は 2%以上の発現は認められなかった(表 V-6)。

注):全期間の有害事象および副作用は検証期のプラセボ群で発現した事象を含む。

表 V-6. 主な副作用の時期別初回発現率

n (%)

投与開始からの日数	腹痛	下痢	悪心	腹部膨満
1~90 日	5 (3.2)	6 (3.8)	4 (2.6)	4 (2.6)
91~180 日	1 (0.6)	—	1 (0.6)	—
181~270 日	—	—	—	—
271~360 日	1 (0.6)	—	—	—
361 日 ~	—	—	—	—

(N=156)

・臨床検査、バイタルサイン

全期間(検証期から継続期第 52 週まで)の血液学的検査値、血液生化学的検査、尿検査について、臨床的に問題となる変動は認められなかった。バイタルサイン(収縮期血圧、拡張期血圧、体重及び脈拍数)のいずれの項目についても、臨床的に問題となる変動は認められなかった。

2) 安全性試験

長期投与試験は、国内第Ⅲ相試験(AJG555/CT1)⁹⁾の継続期で実施した。

「V. 5. (4) 1)有効性検証試験」の項参照

(5) 患者・病態別試験

国内第Ⅲ相試験(AJG555/CT2、小児対象一般臨床試験)¹³⁾

【試験の概要】

目的	小児慢性便秘患者を対象に、本剤を 2 週間経口投与したときの有効性及び安全性について検討する。さらに、12 週間投与時の安全性及び有効性についても検討する。												
試験デザイン	ベースライン対照非盲検多施設共同試験												
対象	小児慢性便秘患者												
主な登録基準	<ul style="list-style-type: none"> ・慢性便秘症の患者 ・同意取得時の 2 カ月以上前から自発排便^{*1}回数が平均 2 回/週以下である患者 ・同意取得時の 2 カ月以上前から自発排便に関連した以下の症状を 1 つ以上有している患者 <ul style="list-style-type: none"> (ア)排便の 25%以上にいきみがある。 (イ)排便の 25%以上に兔糞状便又は硬便がある。 (ウ)排便の 25%以上に肛門出血がある。 (エ)排便の 25%以上に排便時痛がある。 ・年齢:2 歳以上 14 歳以下(同意取得時) ・2 週間の観察期間の自発排便回数が 4 回以下の患者 等 												
主な除外基準	<ul style="list-style-type: none"> ・器質性便秘の患者又は疑われる患者 ・症候性便秘の患者又は疑われる患者 ・薬剤性便秘の患者又は疑われる患者 ・巨大結腸症を合併している患者、遺糞症の患者 ・結腸通過時間遅延型便秘の患者又は疑われる患者 ・便排泄障害型便秘の患者又は疑われる患者 ・単純な虫垂切除以外の開腹手術歴のある患者 ・腸管穿孔を有する患者又は既往歴のある患者 ・麻痺性イレウスを合併している患者 等 												
試験方法	<p>本剤 6.9g^{*2}包 1 包を水約 62.5mL に溶解し、経口投与する。 2 週間の観察期間終了後、本登録当日から本剤の投与を開始し、12 週間投与する。</p> <p><2~11 歳(同意取得時)の場合></p> <p>開始時の投与量は、年齢が 2~6 歳の患者では 1 日 1 回 1 包、年齢が 7~11 歳の患者では 1 日 1 回 2 包とし、患者の状態により投与量を調節する。なお、投与量の增量は 1 包/回/日単位で行い、增量の場合は 1 日おきとし、投与量の上限は 1 日 4 包とする。投与のタイミングは、以下のとおり投与量に応じて 1 日 1 回又は 1 日 2 回の投与とし、1 日 2 回の場合は朝、夕に投与する。</p> <table border="1" style="margin-top: 20px; width: 100%; text-align: center;"> <thead> <tr> <th colspan="4">投与量及びタイミング</th> </tr> <tr> <th>1 包</th> <th>2 包</th> <th>3 包</th> <th>4 包</th> </tr> </thead> <tbody> <tr> <td>1 包×1 回/日</td> <td>2 包×1 回/日</td> <td>(1 包×1 回、2 包×1 回)/日 朝・夕</td> <td>2 包×2 回/日 朝・夕</td> </tr> </tbody> </table>	投与量及びタイミング				1 包	2 包	3 包	4 包	1 包×1 回/日	2 包×1 回/日	(1 包×1 回、2 包×1 回)/日 朝・夕	2 包×2 回/日 朝・夕
投与量及びタイミング													
1 包	2 包	3 包	4 包										
1 包×1 回/日	2 包×1 回/日	(1 包×1 回、2 包×1 回)/日 朝・夕	2 包×2 回/日 朝・夕										

*1 自発排便 : 下剤/浣腸又は摘便なしに発現する排便。本試験においては、救済薬使用後 24 時間以内の排便是自発排便としない。

*2 本剤 6.9g 包 : 「本剤 6.9g 包」はモビコール配合内用剤 LD 1 包(6.8523g)に相当する。

試験方法 (続き)	<p><12～14歳(同意取得時)の場合></p> <p>1日1回2包投与から開始し、患者の状態により投与量を調節する。なお、投与量の増量及び減量は2包/回/日単位で行い、增量の場合は1日おきとし、投与量の上限は1日6包とする。投与のタイミングは、以下のとおり投与量に応じて1日1回又は1日2回とし、1日2回の場合は朝、夕に投与する。</p> <table border="1" style="width: 100%; border-collapse: collapse;"> <thead> <tr> <th>投与量及びタイミング</th></tr> <tr> <th>2包</th><th>4包</th><th>6包</th></tr> </thead> <tbody> <tr> <td>2包×1回/日</td><td>2包×2回/日 朝・夕</td><td>(2包×1回、4包×1回)/日 朝・夕</td></tr> </tbody> </table>	投与量及びタイミング	2包	4包	6包	2包×1回/日	2包×2回/日 朝・夕	(2包×1回、4包×1回)/日 朝・夕
投与量及びタイミング								
2包	4包	6包						
2包×1回/日	2包×2回/日 朝・夕	(2包×1回、4包×1回)/日 朝・夕						
救済薬	仮登録から最終の観察・検査まで、連続して72時間以上排便が認められない場合に限り、ピコスルファートナトリウム、グリセリン浣腸、ビサコジル坐剤のいずれか一つを救済薬として使用することを可とする。また、1剤目の救済薬で排便を認めない場合は、更に1剤の救済薬の使用を可とする。ただし、本剤投与開始日前日及び本剤投与開始2日間の救済薬の使用は禁止する。							
患者数	最大の解析対象集団 FAS:本剤群 39 例 安全性解析対象集団:本剤群 39 例							
主要評価項目	投与期間第2週における自発排便回数の観察期間第2週からの変化量							
副次評価項目	<ul style="list-style-type: none"> ・投与期間各週の自発排便回数の観察期間第2週からの変化量 ・投与期間各週の完全自発排便^{*3}回数の観察期間第2週からの変化量 ・投与期間各週の自発排便回数及び完全自発排便回数におけるレスポンダー^{*4}の割合 ・初回自発排便までの日数 ・救済薬の使用状況 ・Bristol便形状スケールに基づいた便硬度 ・本剤投与包数 等 							
安全性	有害事象、臨床検査、バイタルサイン							
解析方法	主要評価項目の主解析は投与期間第2週の自発排便回数の観察期間第2週からの変化量について、自発排便回数の変化量の差の要約統計量、95%信頼区間を算出し、変化量について対応のあるt-検定(1標本t-検定)を行う。安全性解析対象集団は本剤が1回以上投与された患者とした。なお、本剤投与包数については、年齢区分ごとにサブグループ解析を行なった。							

*3 完全自発排便：残便感のない自発排便

*4 レスポンダー：1週間あたりの自発排便回数又は完全自発排便回数が、観察期間第2週より1回以上改善し、かつ3回以上である患者をレスポンダーとする。

【主要評価項目】

- 投与期間第2週における自発排便回数の観察期間第2週からの変化量(FAS)

観察期間第2週及び投与期間第2週の自発排便回数(Mean±SD)は、それぞれ、 1.00 ± 0.89 回及び 6.54 ± 4.38 回であった。投与期間第2週の自発排便回数の観察期間第2週からの変化量は 5.54 ± 4.55 回であり、投与期間第2週の自発排便回数は観察期間第2週と比較し有意な増加が認められた(1標本t-検定: $p < 0.0001$) (表V-7)。

表V-7. 投与期間第2週の自発排便回数の観察期間第2週からの変化量(FAS)

(Mean±SD)

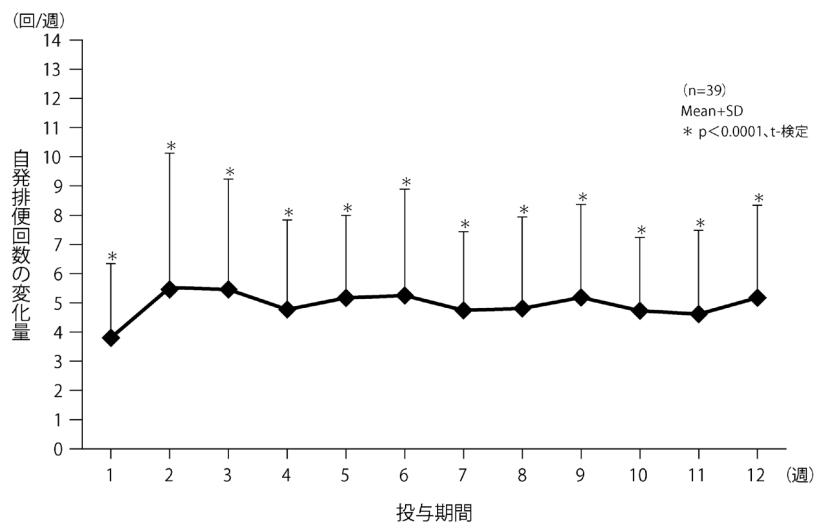
投与群	例数	観察期間第2週	投与期間第2週	変化量	p値*
本剤群 (回/週)	39	1.00 ± 0.89	6.54 ± 4.38	5.54 ± 4.55	$p < 0.0001$

* 1標本t-検定

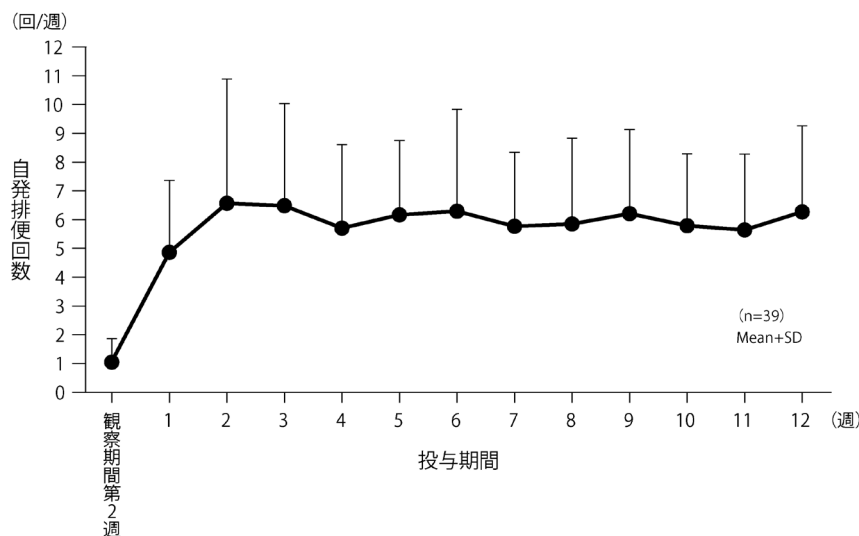
【副次評価項目】

① 投与期間各週の自発排便回数の観察期間第2週からの変化量(FAS)

自発排便回数の観察期間第2週からの変化量(Mean±SD)は、投与期間第1週 3.82±2.48 回、第2週 5.54±4.55 回であり、投与期間第2週以降は 4.59～5.54 回で第12週まで推移した。投与期間第1週以降の自発排便回数は、観察期間第2週と比較し有意な増加が認められた(1標本t-検定:投与期間各週において $p < 0.0001$) (図V-17、18)。



図V-17. 自発排便回数の観察期間第2週からの変化量の推移(FAS)

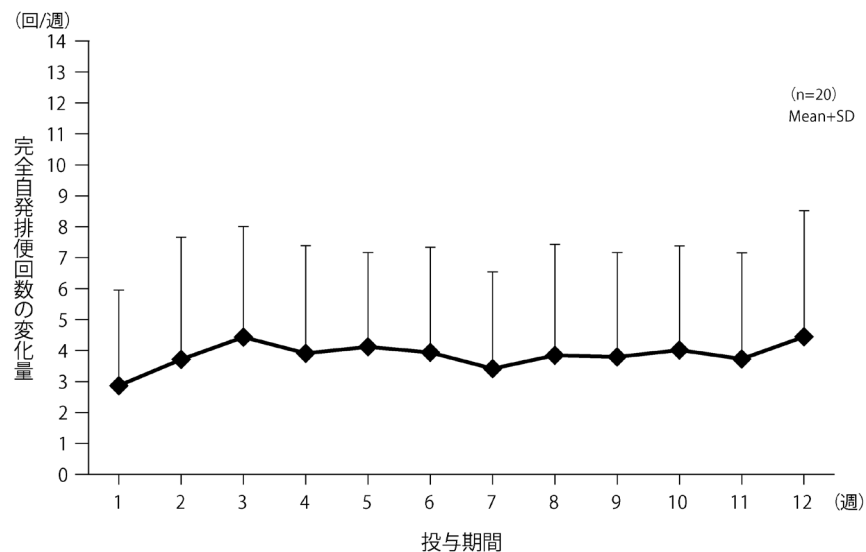


図V-18. 自発排便回数の推移(FAS)

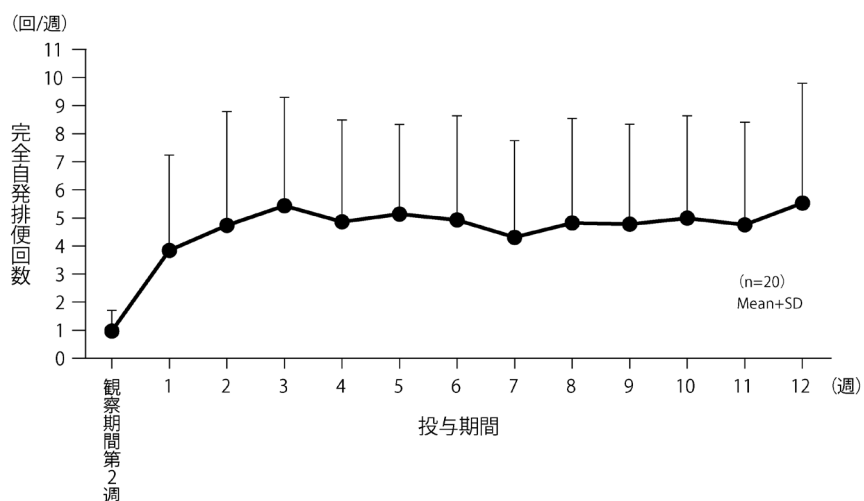
②投与期間各週の完全自発排便回数の観察期間第2週からの変化量(FAS)

完全自発排便回数の観察期間第2週からの変化量(Mean±SD)は、投与期間第1週 2.85 ± 3.07 回、第2週 3.75 ± 3.91 回であり、第2週以降は $3.40 \sim 4.46$ 回で第12週まで推移した。投与期間第1週以降の完全自発排便回数は、観察期間第2週と比較し有意な増加が認められた(差の95%信頼区間より)(図V-19、20)。

※ 完全自発排便回数は完全排便感の意思表示可能な20例の患者のデータをもとに解析した。



図V-19. 完全自発排便回数の観察期間第2週からの変化量の推移(FAS)



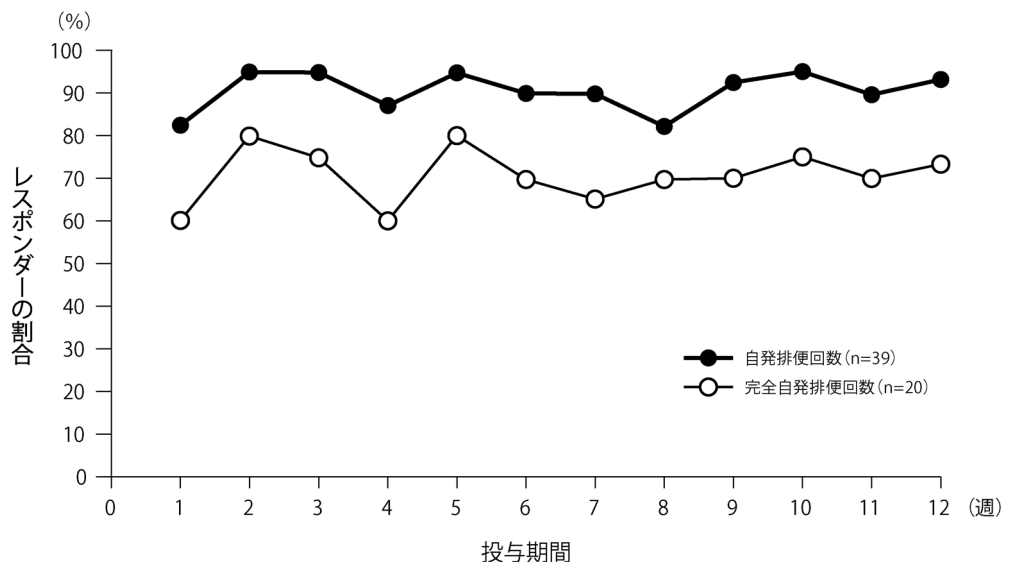
図V-20. 完全自発排便回数の推移(FAS)

③投与期間各週の自発排便回数及び完全自発排便回数におけるレスポンダーの割合(FAS)

自発排便回数におけるレスポンダーの割合は、投与期間第1週 82.1% (32/39例)であり、82.1～94.9%で第12週まで推移した(図V-21)。

完全自発排便回数におけるレスポンダーの割合は、投与期間第1週 60.0% (12/20例)であり、60.0～80.0%で第12週まで推移した(図V-21)。

※ 完全自発排便回数は完全排便感の意思表示可能な20例の患者のデータをもとに解析した。



図V-21. 自発排便回数及び完全自発排便回数におけるレスポンダーの割合の推移(FAS)

④ 初回自発排便発現までの日数(FAS)

自発排便の発現率は 100% (39/39 例) であった。初回自発排便発現までの日数の中央値 (Kaplan-Meier 法による推定) は 2.0 日 (95%信頼区間: 2.0~3.0 日) であった(図 V-22)。

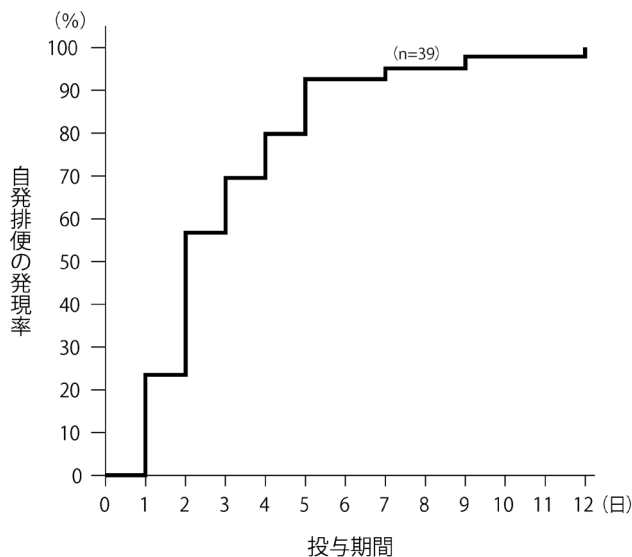


図 V-22. 初回自発排便をイベントとした Kaplan-Meier 法による推定(FAS)

⑤ 初回完全自発排便発現までの日数(FAS)

完全自発排便の発現率は 90% (18/20 例) であった。初回完全自発排便発現までの日数の中央値 (Kaplan-Meier 法による推定) は 3.0 日 (95%信頼区間: 1.0~6.0 日) であった(図 V-23)。

※ 完全自発排便回数は完全排便感の意思表示可能な 20 例の患者のデータをもとに解析した。

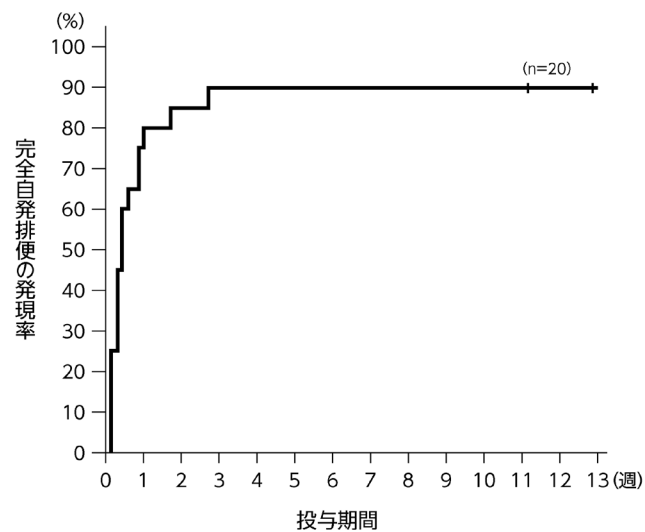
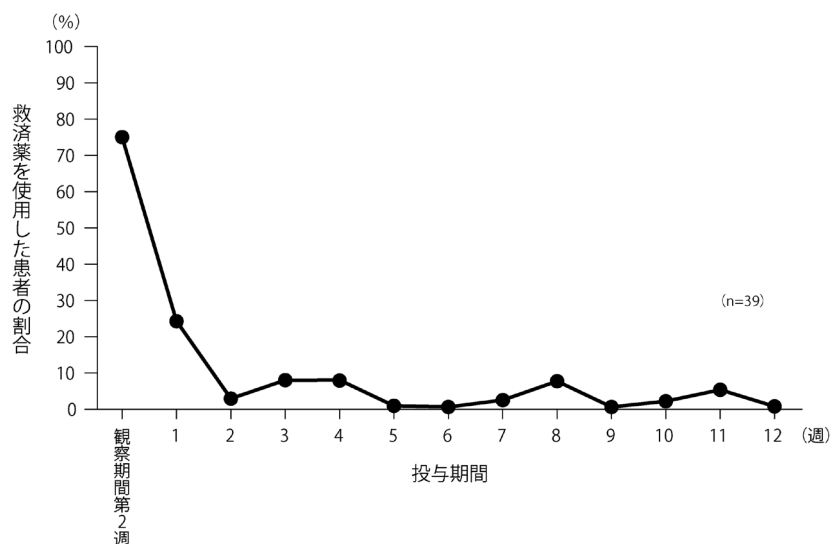


図 V-23. 初回完全自発排便をイベントとした Kaplan-Meier 法による推定(FAS)

⑥救済薬の使用状況(FAS)

救済薬(ピコスルファートナトリウム、グリセリン浣腸、ビサコジル坐剤)を使用した患者の割合は、観察期間第2週 74.4%、投与期間第1週 23.1%、第2週 2.6%であり、投与期間第1週より救済薬を使用した患者の割合は減少し、第2週以降、第12週まで安定した推移を示した(図V-24)。

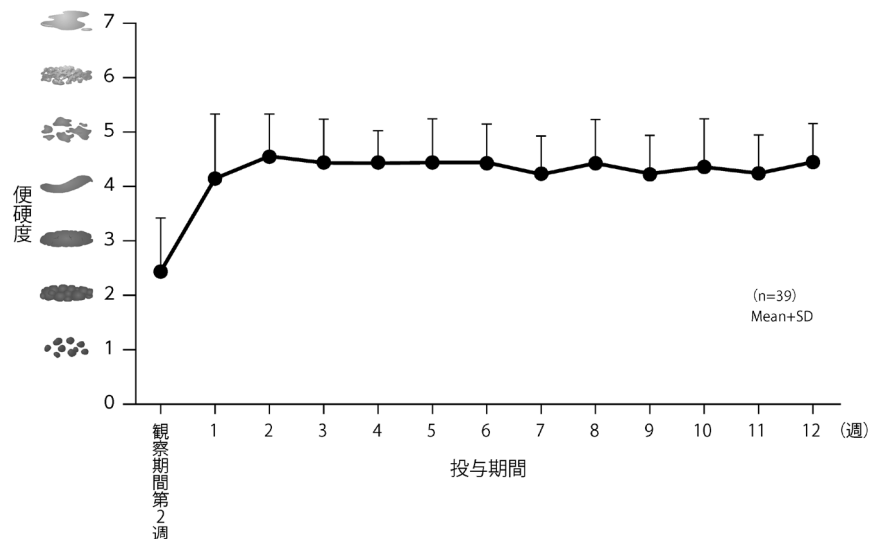


図V-24. 救済薬を使用した患者の割合の推移(FAS)

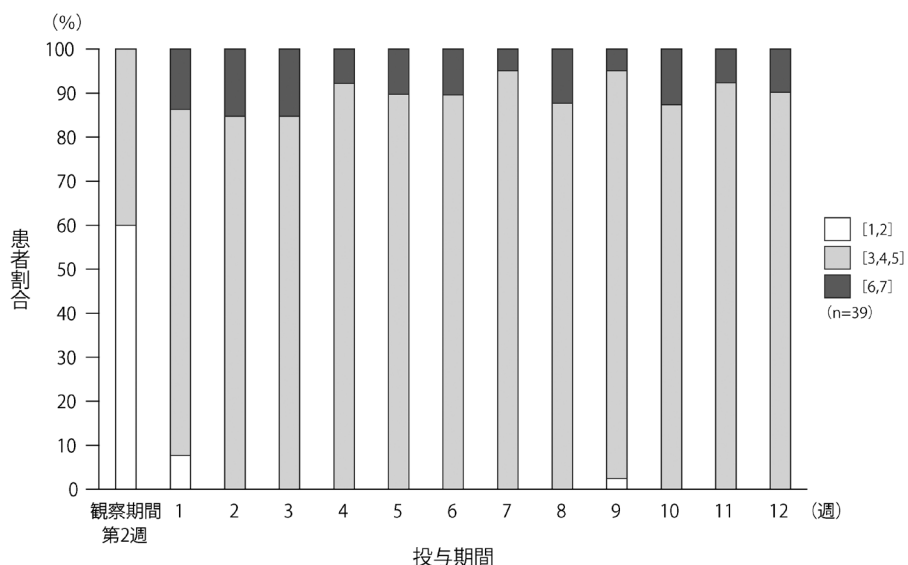
⑦Bristol 便形状スケール*に基づいた便硬度(FAS)

1週間あたりの Bristol 便形状スケールに基づいた便硬度の中央値(Mean±SD)は、観察期間第2週 2.4±1.0、投与期間第1週 4.1±1.2、第2週 4.5±0.8であり、第2週以降は 4.2~4.5で第12週まで健常な糞便の形状とされるスケール 4に近い値で安定して推移した(図V-25)。また、1週間あたりの Bristol 便形状スケールに基づいた便硬度の中央値を[1,2]、[3,4,5]、[6,7]に分類した場合の割合は、観察期間第2週に対して、投与期間第1週より[1,2]の分類が減少するとともに、[3,4,5]及び[6,7]の分類の増加が認められた(図V-26)。

*:p23の<参考>を参照



図V-25. Bristol 便形状スケールに基づいた便硬度の中央値の推移(FAS)



図V-26. Bristol 便形状スケールに基づいた便硬度の中央値スコアを3分類した場合の割合(FAS)

⑧投与期間各週の本剤投与包数*(FAS)(サブグループ解析)

年齢区分ごと(2歳以上6歳以下、7歳以上11歳以下、12歳以上14歳以下)に本剤投与包数を集計した。結果は表V-8、図V-27に示した。

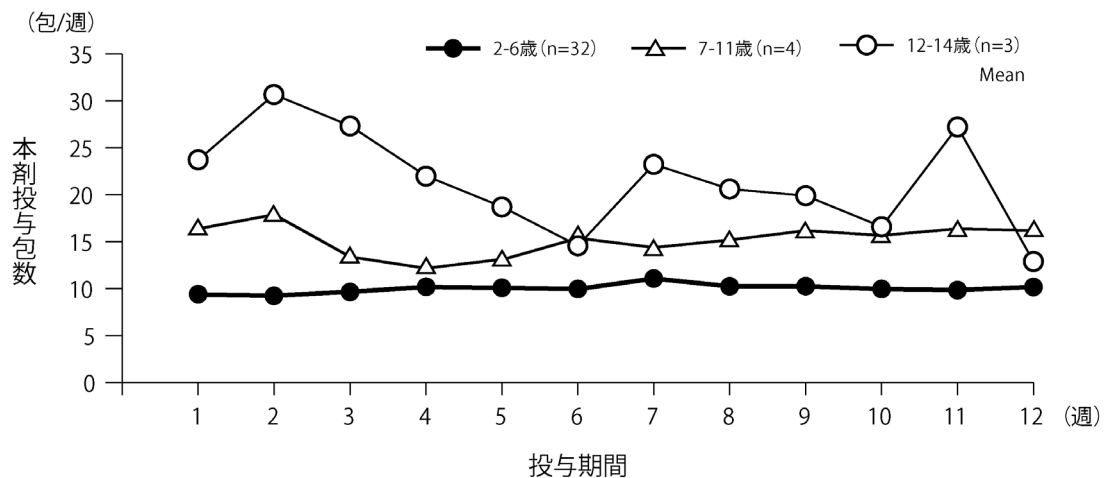
*:本試験では「本剤6.9g包」が用いられており、これはモビコール配合内用剤LD1包(6.8523g)に相当する。

表V-8. 投与期間各週の投与包数(FAS)

(包/週) (Mean±SD)

	n	第1週	第2週	第4週	第8週	第12週
2歳以上6歳以下	32	9.5±3.4	9.4±6.2	10.3±6.9	10.4±7.9	10.3±7.1 ^{*1}
7歳以上11歳以下	4	16.5±6.1	18.0±8.8	12.3±3.5	15.3±4.6	16.3±5.3
12歳以上14歳以下	3	24.0±6.0	30.7±8.3	22.0±7.2	20.7±6.4	13.0±15.6 ^{*2}

*1 n=25、*2 n=2



図V-27. 本剤投与期間各週毎の投与包数の推移(FAS)

【安全性】

・副作用

有害事象の発現率は 74.4% (29/39 例) であり、副作用の発現率は 7.7% (3/39 例) であった。副作用は、食欲減退、腹痛、下痢 各 2.6% (1/39 例) の 3 事象であった。死亡に至った副作用、その他の重篤な副作用、投与中止に至った副作用の発現は認められなかった。

発現した副作用について、投与期間 1～7 日、8～14 日、15～28 日、29～56 日、57 日以降に区分した場合の時期別初回発現率を以下の表に示した(表 V-9)。

表 V-9. 副作用の時期別初回発現率

投与開始からの日数	食欲減退	腹痛	下痢	n (%)
1～7 日	-	1 (2.6)	-	
8～14 日	-	-	-	
15～28 日	-	-	-	
29～56 日	-	-	1 (2.6)	
57 日～	1 (2.6)	-	-	

(N=39)

・臨床検査、バイタルサイン

投与期間第 12 週まで、血液学的検査値、血液生化学的検査、尿検査について、臨床的に問題となる変動は認められなかった。バイタルサイン(収縮期血圧、拡張期血圧、体重及び脈拍数)のいずれの項目についても、臨床的に問題となる変動は認められなかった。

(6) 治療的使用

1) 使用成績調査(一般使用成績調査、特定使用成績調査、使用成績比較調査)、製造販売後データベース調査、製造販売後臨床試験の内容

該当資料なし

2) 承認条件として実施予定の内容又は実施した試験の概要

該当しない

(7) その他

該当しない

VI. 薬効薬理に関する項目

1. 薬理学的に関連ある化合物又は化合物群

マクロゴール 4000 含有製剤

注意: 関連のある化合物の効能・効果等は、最新の電子添文を参照すること。

2. 薬理作用

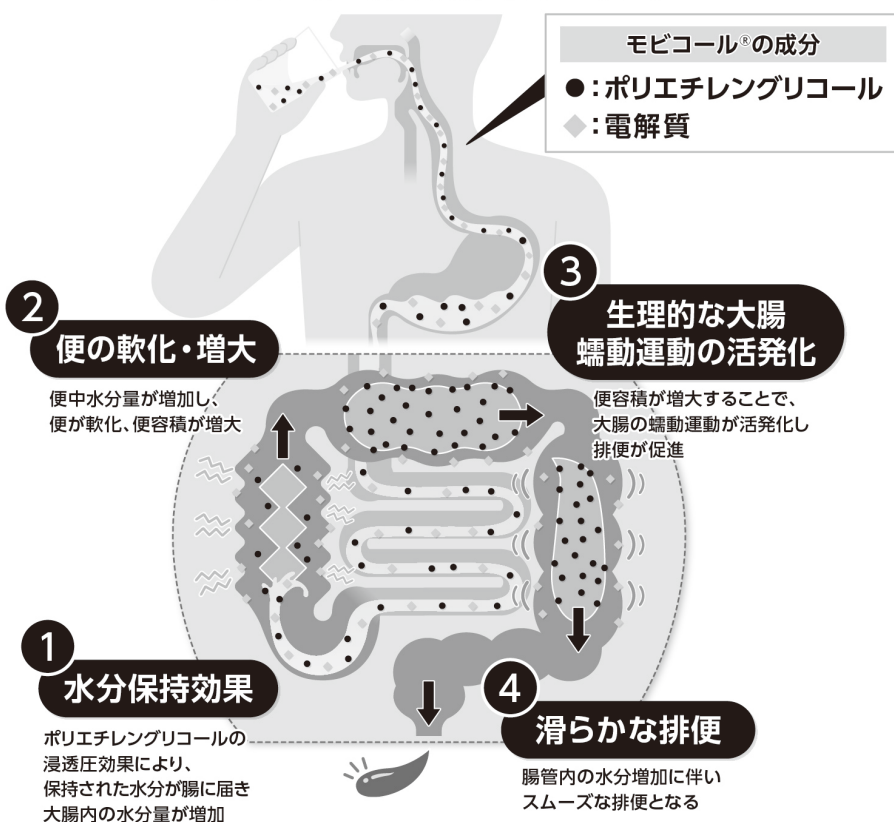
(1) 作用部位・作用機序

本剤は高分子量化合物であるマクロゴール 4000 を主要な有効成分として含有する。

マクロゴール 4000 など高分子量のポリエチレングリコール製剤を投与すると、浸透圧により¹⁵⁾保持された水分が腸に届き、大腸管内の水分量が増加する¹⁾。その結果、便中水分量が増加し、便が軟化、便容積が増大することで、生理性に大腸の蠕動運動が活発化し用量依存的に排便が促される。また、腸管内の水分增加に伴う滑らかな排便により、本剤の便秘治療効果が発現すると考えられる。

なお、腸内の電解質バランスを維持し、便中の浸透圧を適正なレベルに保持するため、本剤には塩化ナトリウム、炭酸水素ナトリウム及び塩化カリウムが添加されている。

モビコール®の作用機序(イメージ図)



図VI-1. 本剤による排便促進作用

Hammer HF, et al. : J Clin Invest 1989; 84(4) : 1056-1062
Schiller LR, et al. : Gastroenterology 1988; 94(4) : 933-941

監修:社会医療法人財団互恵会 大船中央病院 消化器・IBDセンター 特別顧問 上野 文昭 先生

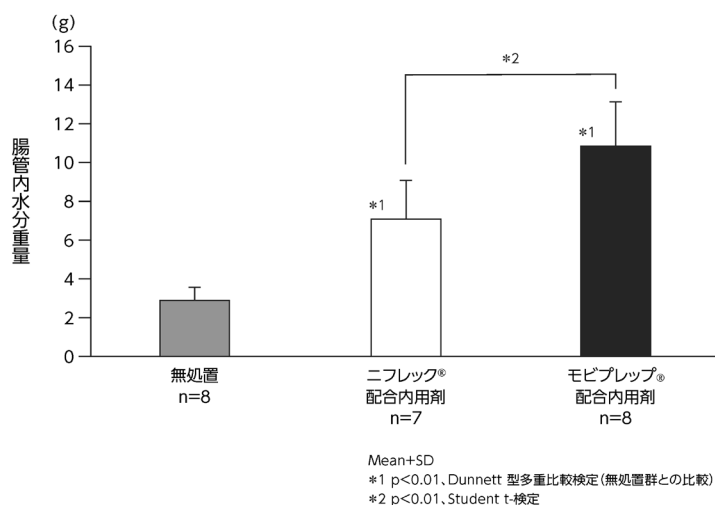
(2) 薬効を裏付ける試験成績

本剤の効力は報告されているポリエチレングリコールの物理化学的性質により説明が可能なため、本剤での新たな試験は実施しなかった。同一又は類似薬効成分(ポリエチレングリコール)を含有する既承認製剤の薬理作用を記載した。

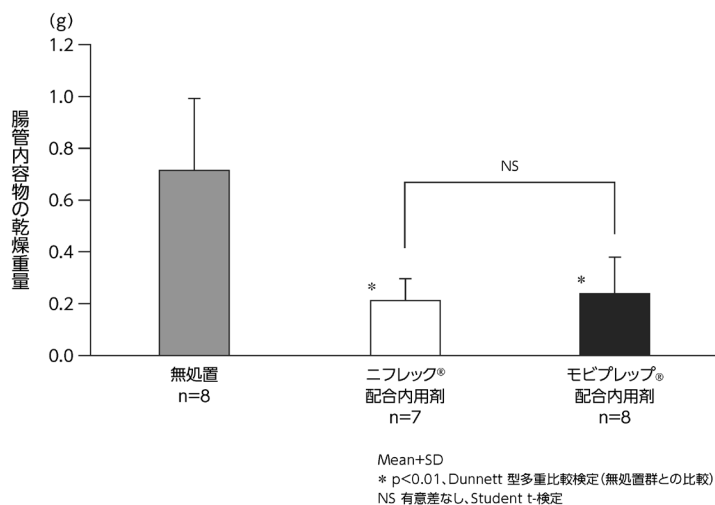
1) 腸管洗浄効果

(同じ薬効成分(マクロゴール 4000)を含有するモビプレップ[®]配合内用剤)(ラット)¹⁶⁾

一夜絶食させた正常雄 Sprague Dawley ラット(SD ラット)にモビプレップ[®]配合内用剤^{注1)}又はニフレック[®]配合内用剤^{注2)}を 10 分間隔で経口投与した。1 回あたりの投与容量は 20mL/kg とした。モビプレップ[®]配合内用剤の投与量はマクロゴール 4000 として 2,000mg/kg に相当した。水様便を排泄した時点で投与を終了し、180 分経過後に腸管内容物を採取して、腸管内水分重量及び腸管内容物の乾燥重量を測定した。その結果、モビプレップ[®]配合内用剤投与群では腸管内水分重量が増加するとともに、腸管内容物の乾燥重量が減少した(図VI-2、3)。



図VI-2. 腸管内水分重量



図VI-3. 腸管内容物の乾燥重量

注 1):モビプレップ[®]配合内用剤の効能・効果「大腸内視鏡検査、大腸手術時の前処置における腸管内容物の排除」

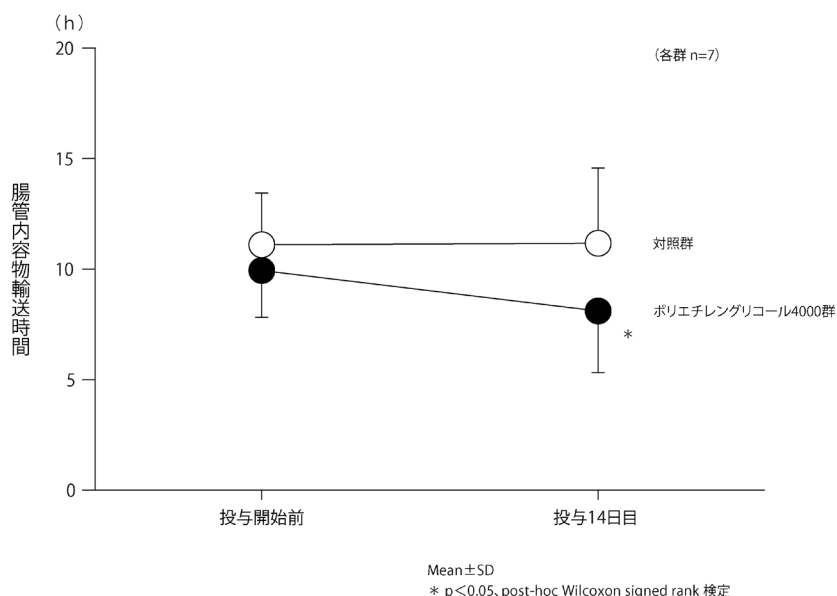
注 2):ニフレック[®]配合内用剤の効能・効果「大腸内視鏡検査、バリウム注腸 X 線造影検査及び大腸手術時の前処置における腸管内容物の排除」

2) 腸管内容物輸送時間に対する効果

(類似薬効成分(ポリエチレングリコール4000)を含有する Colofort 製剤^{注1)}(ラット)¹⁷⁾

Wistar Unilever 雄ラットにポリエチレングリコール4000を71,000mg/Lの濃度で14日間飲水投与した(5,600±600mg/kg/日相当)。投与開始前及び投与14日目にカルミン色素を飲水投与し、着色した糞が最初に認められるまでの時間を腸管内容物輸送時間とし、投与開始前と投与14日目とで比較した。その結果、ポリエチレングリコール4000の反復投与により腸管内容物輸送時間が投与開始前値より20%短縮した(10.1±2.2時間 (Mean±SD)から8.1±2.7時間、post-hoc Wilcoxon signed rank 検定:p<0.05)。対照群の腸管内容物輸送時間に変化はなかった(11.2±2.3時間から11.3±3.3時間)(図VI-4)。

注1):Colofort 製剤は国内では未承認である。



図VI-4. 腸管内容物輸送時間

(3) 作用発現時間・持続時間

該当資料なし

VII. 薬物動態に関する項目

1. 血中濃度の推移

(1) 治療上有効な血中濃度

本剤は消化管内で直接作用するため、該当しない。

(2) 臨床試験で確認された血中濃度

マクロゴール 4000 は経口投与時にほとんど吸収されない(外国人健康成人、外国人炎症性腸疾患患者)^{18,19)}。

<参考>

健康成人にポリエチレングリコール 3350*と電解質を消化管洗浄に用いたとき、血漿及び尿中ポリエチレングリコール 3350 を測定(ポリエチレングリコール 3350 の測定下限値は 10 μ g/mL)したが、血漿中に検出されず、尿中に投与後 12 時間で投与量の約 0.04%が排泄された¹⁸⁾。

* 海外で発売されている MOVICOL の主成分であるポリエチレングリコール 3350 は日本の公定書での規格がないため、日本薬局方にあわせてマクロゴール 4000 に変更しているが、有効成分は同等である。

(3) 中毒域

該当資料なし

(4) 食事・併用薬の影響

該当資料なし

(本剤は、食事とのタイミングに関する制限及び服用タイミングに関しては設定されていない。)

2. 薬物速度論的パラメータ

(1) 解析方法

該当資料なし

(2) 吸収速度定数

該当資料なし

(3) 消失速度定数

該当資料なし

(4) クリアランス

該当資料なし

(5) 分布容積

該当資料なし

(6) その他

該当資料なし

3. 母集団(ポピュレーション)解析

(1) 解析方法

該当資料なし

(2) パラメータ変動要因

該当資料なし

4. 吸収

「VII.1. (2) 臨床試験で確認された血中濃度」の項参照

5. 分布

(1) 血液－脳関門通過性

該当資料なし

(2) 血液－胎盤関門通過性

該当資料なし

(3) 乳汁への移行性

該当資料なし

(4) 髄液への移行性

該当資料なし

(5) その他の組織への移行性

該当資料なし

＜参考：マウス²⁰⁾＞

¹²⁵I 標識した分子量 6,000 から 190,000 のポリエチレングリコールをマウスに静脈内投与した際の分布を検討した。ポリエチレングリコールは分子量にかかわらず、主に筋肉、皮膚、骨及び肝臓等の臓器・組織に分布した。静脈内投与後、低分子量のポリエチレングリコールは血管外組織に速やかに分布し、速やかに消失した。高分子量のポリエチレングリコールの血管外組織への移動は緩やかであった。

(6) 血漿蛋白結合率

該当資料なし

6. 代謝

(1) 代謝部位及び代謝経路

該当資料なし

＜参考：ウサギ²¹⁾＞

¹⁴C-ポリエチレングリコール 4000 をウサギ結腸内に投与したときの尿中のポリエチレングリコールをクロマトグラフィーで分析した結果、ポリエチレングリコール 4000 は吸収後に代謝されず、また腸内細菌で分解されないことが確認された。

(2) 代謝に関する酵素(CYP 等)の分子種、寄与率

該当資料なし

(3) 初回通過効果の有無及びその割合

該当資料なし

(4) 代謝物の活性の有無及び活性比、存在比率

該当資料なし

7. 排泄

(1) 排泄部位及び経路

ポリエチレングリコール 3350 の主要排泄経路は糞便中であった²²⁾。

(2) 排泄率

(外国人データ)

健康人 9 例を対象に、ポリエチレングリコール 3350 と電解質の溶解液を投与し、便の重量、浸透圧、組成に対する用量(39.375g/日及び 26.250g/日)の影響、並びに一定量(39.375g/日)における投与回数(2 回又は 3 回に分割投与)及び投与液浸透圧の影響を検討するため、単一施設クロスオーバー試験が実施された。

電解質は糞便中に過度に排泄されることはなかった。

ポリエチレングリコール 3350 の投与量が 39.375g/日であった期間において、尿中ポリエチレングリコール 3350 濃度を測定した。平均値をみると、投与したポリエチレングリコール 3350 の浸透圧にかかわらず、ポリエチレングリコール 3350 の尿中排泄濃度は 0.1g/L に近似し、投与量の約 0.3% に相当した²²⁾。

(3) 排泄速度

該当資料なし

6. 用法及び用量

本剤は、水で溶解して経口投与する。

通常、2歳以上7歳未満の幼児には初回用量としてモビコール配合内用剤LD(以後LD)1包を1日1回経口投与する。以降、症状に応じて適宜増減し、1日1～3回経口投与、最大投与量は1日量としてLD 4包又はモビコール配合内用剤HD(以後HD)2包まで(1回量としてLD 2包又はHD 1包まで)とする。ただし、增量は2日以上の間隔をあけて行い、增量幅は1日量としてLD 1包までとする。

通常、7歳以上12歳未満の小児には初回用量としてLD 2包又はHD 1包を1日1回経口投与する。以降、症状に応じて適宜増減し、1日1～3回経口投与、最大投与量は1日量としてLD 4包又はHD 2包まで(1回量としてLD 2包又はHD 1包まで)とする。ただし、增量は2日以上の間隔をあけて行い、增量幅は1日量としてLD 1包までとする。

通常、成人及び12歳以上のお年寄りには初回用量としてLD 2包又はHD 1包を1日1回経口投与する。以降、症状に応じて適宜増減し、1日1～3回経口投与、最大投与量は1日量としてLD 6包又はHD 3包まで(1回量としてLD 4包又はHD 2包まで)とする。ただし、增量は2日以上の間隔をあけて行い、增量幅は1日量としてLD 2包又はHD 1包までとする。

8. トランスポーターに関する情報

非臨床において、様々な分子量のポリエチレングリコールは高濃度で P-糖蛋白質(P-gp)を阻害することが報告されている²³⁻²⁸⁾。一方、ポリエチレングリコール製品は臨床において多くの使用経験があるが、P-gp 阻害に伴う薬物間相互作用の報告はないことから、消化管においてもポリエチレングリコールが P-gp を阻害して他剤の血漿中濃度に影響を与える可能性は低いと考えられる。

9. 透析等による除去率

該当資料なし

10. 特定の背景を有する患者

該当資料なし

11. その他

該当資料なし

VIII. 安全性（使用上の注意等）に関する項目

1. 警告内容とその理由

設定されていない

2. 禁忌内容とその理由

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 腸閉塞、腸管穿孔、重症の炎症性腸疾患(潰瘍性大腸炎、クローン病、中毒性巨大結腸症等)が確認されている患者又はその疑いがある患者[病態を悪化させるおそれがある。]

(解説)

2.1 重篤な過敏症が発現する可能性を考慮し、本剤の成分に過敏症の既往のある患者への投与を禁忌として設定した。

2.2 海外で市販されている *MOVICOL* の製品情報概要(SmPC:Summary of Product Characteristics)に記載の Contraindications(禁忌)を参考に設定した。

3. 効能又は効果に関連する注意とその理由

設定されていない。

4. 用法及び用量に関連する注意とその理由

設定されていない。

5. 重要な基本的注意とその理由

8. 重要な基本的注意

本剤投与中は腹痛や下痢があらわれるおそれがあるので、症状に応じて減量、休薬又は中止を考慮し、本剤を漫然と継続投与しないよう、定期的に本剤の投与継続の必要性を検討すること。

(解説)

国内臨床試験において、本剤投与中に「腹痛」及び「下痢」が一定の割合で認められ、減量又は休薬等の適切な処置を行うことで回復していることから、本剤投与中に「腹痛」及び「下痢」が発現した場合には症状に応じて減量又は休薬等の適切な処置を行うとともに、不必要的薬剤の曝露を防ぐため、漫然と継続投与しないよう設定した。

6. 特定の背景を有する患者に関する注意

(1) 合併症・既往歴等のある患者

設定されていない。

(2) 腎機能障害患者

設定されていない。

(3) 肝機能障害患者

設定されていない。

(4) 生殖能を有する者

設定されていない。

(5) 妊婦

9.5 妊婦

妊娠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。

(解説)

MOVICOL の SmPC に記載の Fertility, pregnancy and lactation(生殖能力、妊娠、授乳)の項において、臨床的には MOVICOL の全身曝露は無視できるため、妊娠中の影響は予測されず、MOVICOL は妊娠中に使用できるとされている。また、動物実験において催奇形性は認められていない(「IX. 2. (5) 生殖発生毒性試験」の項参照)。しかし、妊娠中の投与に関する安全性は確立していないため設定した。

「XII. 2. 海外における臨床支援情報」の項参照

(6) 授乳婦

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。

(解説)

MOVICOL の SmPC に記載の Fertility, pregnancy and lactation (生殖能力、妊娠、授乳)の項によれば、本剤の全身曝露による母乳への影響はないと考えられる。また、ポリエチレングリコールに関する公表論文¹⁸⁾から、本剤を経口投与してもポリエチレングリコールはほとんど吸収されず、他の吸収された物質もそのまま排泄されるものと考えられた。しかしながら、授乳中の投与に関し、安全性は確立していないため設定した。

「XII. 2. 海外における臨床支援情報」の項参照

(7) 小児等

9.7 小児等

低出生体重児、新生児、乳児、2歳未満の幼児を対象とした臨床試験は実施していない。

(解説)

低出生体重児、新生児、乳児、2歳未満の幼児に対する臨床試験は実施していないため設定した。

「XII. 2. 海外における臨床支援情報」の項参照

(8) 高齢者

9.8 高齢者

減量するなど注意すること。一般に生理機能が低下していることが多い。

(解説)

高齢者に対する一般的な注意として設定した。

7. 相互作用

(1) 併用禁忌とその理由

設定されていない。

(2) 併用注意とその理由

設定されていない。

8. 副作用

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。

(1) 重大な副作用と初期症状

11.1 重大な副作用

11.1.1 ショック、アナフィラキシー(いずれも頻度不明)

血圧低下、じん麻疹、呼吸困難、顔面浮腫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。

(解説)

重大な副作用は MOVICOL の SmPC にアナフィラキシーの記載があり、また、マクロゴール 4000 を含有するモビプレップ[®]配合内用剤において重篤なアナフィラキシーの報告があるため設定した。

(2) その他の副作用

11.2 その他の副作用

	1~5%未満	1%未満	頻度不明
過敏症	発疹	紅斑	血管浮腫、じん麻疹、そう痒症
精神神経系			頭痛
消化器	下痢、腹痛、腹部膨満、恶心、腹部不快感、下腹部痛、裂肛、胃腸音異常		嘔吐、消化不良、鼓腸、肛門直腸不快感
その他		末梢性浮腫	高カリウム血症、低カリウム血症

(解説)

その他の副作用は、国内の臨床試験において本剤が投与された患者で報告された副作用に基づいて記載した。海外添付文書に記載されている副作用は、頻度不明として記載することとしたが、国内の臨床試験でも認められた場合は、その頻度で記載した。

◆副作用頻度一覧表等

承認時までの国内の臨床試験(成人国内第Ⅲ相試験、小児国内第Ⅲ相試験)における本剤群での副作用(臨床検査値異常を含む)の発現状況は以下のとおりであった。

表VIII-1. 副作用発現状況

	承認時まで
調査症例数	192
副作用発現症例数	33
副作用発現率(%)	17.2

副作用の種類	発現例数	発現率(%)
代謝及び栄養障害	1	(0.5)
食欲減退	1	(0.5)
神経系障害	1	(0.5)
味覚異常	1	(0.5)
眼障害	1	(0.5)
結膜出血	1	(0.5)
胃腸障害	26	(13.5)
下痢	7	(3.6)
腹痛	7	(3.6)
腹部膨満	4	(2.1)
悪心	4	(2.1)
下腹部痛	3	(1.6)
腹部不快感	2	(1.0)
裂肛	2	(1.0)
胃腸音異常	2	(1.0)
消化管運動障害	1	(0.5)
軟便	1	(0.5)
皮膚及び皮下組織障害	3	(1.6)
発疹	2	(1.0)
紅斑	1	(0.5)
一般・全身障害及び投与部位の状態	2	(1.0)
末梢性浮腫	1	(0.5)
口渴	1	(0.5)

※副作用の分類名、副作用名はMedDRA/J(ver18.1)の器官別大分類、基本語を用いて表示

9. 臨床検査結果に及ぼす影響

設定されていない。

10. 過量投与

13. 過量投与

下痢又は嘔吐による過度の体液喪失が生じた際には、水分摂取、電解質補正等の適切な処置を行うこと。

(解説)

MOVICOL の SmPC に記載の Overdose(過量投与)を参考に設定した。

11. 適用上の注意

14. 適用上の注意

14.1 薬剤調製時の注意

本品 6.8523g(モビコール配合内用剤 LD 1包)あたりコップ 1/3 程度(約 60mL)又は本品 13.7046g(モビコール配合内用剤 HD 1包)あたりコップ 2/3 程度(約 120mL)の水に溶解する。溶解後は速やかに服用すること。

14.2 薬剤調製後の保存時の注意

やむを得ず保存する必要がある場合は、冷蔵庫に保存し、できるかぎり速やかに服用すること。

(解説)

14.1 国内臨床試験では、海外での溶解条件を元に、本品 6.8523g(モビコール配合内用剤 LD 1包)を約 62.5mL の水に溶解して服用していることから、本調製方法を設定した。また、調製後は速やかに服用する旨記載した。

14.2 調製後、直ちに服用できない場合には、冷蔵庫に保存してできるかぎり速やかに服用することとした。なお、MOVICOL の SmPC*も参考に設定した。

* MOVICOL SmPC の記載

「Special precautions for storage」

Reconstituted solution: Store at 2–8° C (in a refrigerator and covered).

「Special precautions for disposal and other handling」

Any unused solution should be discarded within 24 hours.

<参考>

英国 NICE の治療ガイドライン²⁾では、好みの飲料に本剤を溶解し服用しても良いとされている。

「X III. 2. その他関連資料【各種飲料との配合変化試験】」の項参照

12. その他の注意

(1) 臨床使用に基づく情報

設定されていない。

(2) 非臨床試験に基づく情報

設定されていない。

IX. 非臨床試験に関する項目

1. 薬理試験

(1) 薬効薬理試験

「VI. 薬効薬理に関する項目」の項参照

(2) 安全性薬理試験

表IX-1. 本剤の安全性薬理試験結果(経口投与)²⁹⁾

試験の種類	動物種等	投与量 (mg/kg)	主な所見
利尿及び塩類排泄作用に及ぼす影響	雌性 SD ラット (各群:10例)	0、100、500、1,500、 4,000、12,000、 36,000 対照群:水	<ul style="list-style-type: none">無影響量:500mg/kg1,500mg/kg 以上:尿量減少、尿中ナトリウム及び塩素排泄量の増加4,000mg/kg 以上:尿中カリウム排泄量の増加12,000mg/kg 以上:全身的毒性所見(自発運動減少、失調歩行、呼吸困難及び立毛)36,000mg/kg:眼瞼下垂、水様便及び筋緊張の低下。投与後 5~24 時間に 6 例死亡

(3) その他の薬理試験

該当資料なし

2. 毒性試験

(1) 単回投与毒性試験

該当資料なし

(2) 反復投与毒性試験

表IX-2. 反復投与毒性試験(経口投与)³⁰⁾

動物種等	期間	投与量 ^{*1} (mg/kg/日)	試験成績
雌雄 SD ラット (各群:15例)	90日間	0、10,000、40,000、 60,000 ^{*2} (1回あたり 5,000、 20,000、30,000mg/kg) 対照群:水	<ul style="list-style-type: none"> ・無毒性量:10,000mg/kg/日 ・10,000mg/kg/日以上:便性状の変化、尿量の増加、盲腸の拡張(薬理作用に伴う変化と推察) ・40,000mg/kg/日以上:腹部膨満、摂水量の増加、自発運動減少、体重増加量及び摂餌量の減少、血液学的検査値の変化(ヘモグロビン、ヘマトクリット、赤血球数、好中球及び単球の増加並びに白血球数及びリンパ球の減少)、血液化学的検査値の変化(ビリルビン、クレアチニン、グルコース、総たん白、尿素、カルシウム、塩素、ナトリウム、ALT 及び AST の増加並びにカリウムの減少)、尿検査値の変化(尿比重及び pH の上昇並びに色調の変化)、消化管の拡張、副腎及び腎臓重量の増加、脾臓及び胸腺重量の減少(薬理作用及び過剰な薬理作用によるストレスに関連した変化と推察) ・60,000／50,000mg/kg/日:立毛、副腎・生殖器系・消化管・リンパ系組織等の病理組織変化^{*4}、雄 9 例及び雌 8 例死亡(死因は過剰な薬理作用によるストレスと推察)
雌雄ビーグル犬 (各群:4例)	90日間	0、10,000、40,000、 60,000 ^{*3} (1回あたり 5,000、 20,000、30,000mg/kg) 対照群:水	<ul style="list-style-type: none"> ・無毒性量:10,000mg/kg/日 ・10,000mg/kg/日以上:下痢(薬理作用に伴う変化と推察) ・40,000mg/kg/日以上:嘔吐、流涎、体重増加量の減少、血液化学的検査値の変化(グロブリン、α2 グロブリン、βグロブリン、γグロブリン及び ALT の増加並びにアルブミン、α1 グロブリン、塩素、ナトリウム、クレアチニン及びアルブミン／グロブリン比の減少)(薬理作用及び過剰な薬理作用によるストレスに関連した変化と推察) ・60,000／50,000mg/kg/日:摂餌量の減少、血液学的検査値の変化(ヘモグロビン及びヘマトクリットの減少)、副腎・生殖器系・消化管・リンパ系組織の病理組織変化^{*4}、雄 1 例死亡、雌 1 例切迫屠殺(死因は過剰な薬理作用による頻回の嘔吐及び異物の誤嚥による化膿性肺炎と推察)

*1 1日2回、6時間間隔で投与

*2 投与 22 日目以降、50,000mg/kg/日に減じて投与を継続、60,000／50,000mg/kg/日と表記。

*3 投与 29 日目以降、50,000mg/kg/日に減じて投与を継続、60,000／50,000mg/kg/日と表記。

*4 病理組織変化は過剰な薬理作用に伴う一般状態の悪化により引き起こされた、著しいストレスに伴う二次的変化であり、組織変化自体は本剤投与による直接的な変化ではないと考えられた。

(3) 遺伝毒性試験

表IX-3. 遺伝毒性試験³¹⁾

項目	動物種/ 細菌・細胞種	投与経路	期間又は種類	投与量/添加濃度	試験成績
細菌を用いる 復帰突然変異試験 (Ames)	ネズミチフス菌、 大腸菌	<i>in vitro</i>	プレート法、 プレインキュベーション法	17～5,000μg/プレート	陰性
ほ乳類培養細胞を用いる遺伝子突然変異試験	マウスリンパ腫 L5178Y 細胞	<i>in vitro</i>	マイクロウェル法	4時間処理 (-S9mix 及び+S9mix 法): 625～5,000μg/mL 24時間処理 (-S9mix 法): 625～5,000μg/mL	陰性
げっ歯類(マウス骨髄)を用いる小核試験	雌雄 CD-1 マウス (各 5 例)	経口	2 日間	0, 2,000mg/kg/日	陰性

(4) がん原性試験

該当資料なし

(5) 生殖発生毒性試験

表IX-4. 生殖発生毒性試験(経口投与)³²⁾

項目	動物種等	期間	投与量 ^{*1} (mg/kg/日)	試験成績
受胎能及び着床までの初期胚発生	雌雄 SD ラット (各群:20例)	雄:交配前4週間～3週間の交配期間終了 雌:交配前2週間～妊娠7日	0、10,000、 20,000、40,000 (1回あたり 5,000、10,000、 20,000mg/kg) 対照群:水	<ul style="list-style-type: none"> ・無毒性量: 親動物の一般毒性は 10,000mg/kg/日未満、親動物の受胎能、生殖能及び初期胚発生は 40,000mg/kg/日 ・10,000mg/kg/日以上: 粘液状便又は下痢、立毛(雄)、摂餌量の減少(雌) ・20,000mg/kg/日以上: 体重及び摂餌量の減少(雄) ・死亡例なし
胚・胎児発生	雌性 SD ラット (各群:25例)	妊娠6～17日	0、10,000、 20,000、40,000 (1回あたり 5,000、10,000、 20,000mg/kg) 対照群:水	<ul style="list-style-type: none"> ・無毒性量: 母動物及び胚・胎児発生のいずれも 10,000mg/kg/日 ・20,000mg/kg/日以上: 母動物で軟便又は下痢、摂餌量の減少。胎児で骨格変異(波状肋骨、肋骨短縮)の頻度の増加^{*2} ・40,000mg/kg/日: 母動物で立毛、自発運動減少、体重の減少、摂水量の増加、1例死亡(立毛、下痢、肺の赤色化、消化管の拡張)。胎児で生存胎児数・胎児体重・胎盤重量の減少、吸収胚数の増加、骨化遅延(舌骨、胸骨、胸椎、腰椎、仙椎及び尾椎の椎体及び椎弓、恥骨、坐骨、第5中手骨並びに第5中足骨の未骨化又は不完全骨化の胎児)の頻度増加 ・胎児でみられた変化は母動物の栄養状態の悪化に関連した変化と推察
	雌性 Himalayan ウサギ (各群:24例)	妊娠6～20日	0、600、2,000、 6,000 (1回あたり 300、1,000、 3,000mg/kg) 対照群:水	<ul style="list-style-type: none"> ・無毒性量: 母動物は 600mg/kg/日未満。胚・胎児発生は 2,000mg/kg/日 ・600mg/kg/日以上: 母動物で体重の減少傾向、摂餌量の減少、摂水量の増加、流産^{*3} ・2,000mg/kg/日以上: 母動物で軟便又は下痢の発生頻度増加、胎児で総吸収胚数の増加、生存数の減少 ・6,000mg/kg/日: 胎児で骨格変異(胸骨融合等)の頻度の増加 ・胎児でみられた変化は母動物の栄養状態の悪化に関連した変化と推察
出生前及び出生後の発生並びに母体の機能	雌性 SD ラット (各群:20例)	妊娠6日～授乳21日	0、10,000、 20,000、 30,000 (1回あたり 5,000、10,000、 15,000mg/kg) 対照群:水	<ul style="list-style-type: none"> ・無毒性量: F₀母動物は 10,000mg/kg/日。F₁出生児の発生及び生殖能は 20,000mg/kg/日。F₂出生児の発生は 30,000mg/kg/日 ・10,000mg/kg/日以上: F₀母動物で粘液状便 ・20,000mg/kg/日以上: F₀母動物で軟便、下痢、立毛、F₁出生児で受胎能の程度な減少(雄)^{*2} ・30,000mg/kg/日: F₀母動物で自発運動減少、摂餌量の減少、出生児の出生4日後生存率の軽度な減少。F₁出生児で体重増加量の減少、性成熟のわずかな遅延(陰茎の包皮分離までの日数の増加)

*1 1日2回、6時間間隔で投与。

*2 試験施設における背景値の範囲内の変動であった。

*3 流産例数は 600 mg/kg/日群で 2/24 例、2,000 及び 6,000 mg/kg/日群で各 5/24 例。

(6) 局所刺激性試験

該当資料なし

(7) その他の特殊毒性

該当資料なし

X. 管理事項に関する項目

1. 規制区分

製剤:処方箋医薬品^{注)}

注)注意—医師等の処方箋により使用すること

有効成分:該当しない

2. 有効期間

有効期間:3年

3. 包装状態での貯法

室温保存(高温を避けて保存すること)

4. 取扱い上の注意

20. 取扱い上の注意

高温を避けて保存すること。

5. 患者向け資材

患者向け医薬品ガイド:なし

くすりのしおり:あり

6. 同一成分・同効薬

同一成分薬:なし

同効薬:エロビキシバット、ルビプロストン 等

7. 国際誕生年月日

1995年12月18日(英国)

8. 製造販売承認年月日及び承認番号、薬価基準収載年月日、販売開始年月日

履歴	製造販売承認年月日	承認番号	薬価基準収載年月日	販売開始年月日
旧販売名 モビコール配合内用剤	2018年9月21日	23000AMX00821000	2018年11月20日	2018年11月29日
販売名変更 モビコール配合内用剤 LD	2020年6月25日	30200AMX00472000	2020年11月25日	2020年12月4日
用量追加 モビコール配合内用剤 HD	2021年1月25日	30300AMX00033000	2021年11月25日	2022年5月20日

9. 効能又は効果追加、用法及び用量変更追加等の年月日及びその内容

用量の追加 2021年1月25日

モビコール配合内用剤 HD

「V. 3.(1)用法及び用量の解説」の項参照

10. 再審査結果、再評価結果公表年月日及びその内容

該当しない

11. 再審査期間

8年3ヶ月(2018年9月21日～2026年12月20日)

12. 投薬期間制限に関する情報

本剤は、療担規則及び薬担規則並びに療担基準に基づき厚生労働大臣が定める掲示事項等(平成18年厚生労働省告示第107号)の一部を改正した平成20年厚生労働省告示第97号(平成20年3月19日付)の「投薬期間に上限が設けられている医薬品」には該当しない。

13. 各種コード

販売名	厚生労働省薬価基準収載医薬品コード	個別医薬品コード(YJコード)	HOT(9桁)番号	レセプト電算処理システム用コード
モビコール [®] 配合内用剤 LD	2359110B1037	2359110B1037	128329701	622832901
モビコール [®] 配合内用剤 HD	2359110B2025	2359110B2025	128815501	622881501

14. 保険給付上の注意

該当しない

XI. 文献

1. 引用文献

- 1) Hammer HF, et al. : J Clin Invest 1989; **84**(4): 1056–1062 (PMID: 2794043)
- 2) National Institute for Health and Care Excellence: Constipation in children and young people: diagnosis and management 2010, p.17–22
- 3) Tabbers MM, et al. : J Pediatr Gastroenterol Nutr 2014; **58**(2): 258–274 (PMID: 24345831)
- 4) Lindberg G, et al. : J Clin Gastroenterol 2011; **45**(6): 483–487 (PMID: 21666546)
- 5) Bharucha AE, et al. : Gastroenterology 2013; **144**(1): 211–217 (PMID: 23261064)
- 6) 日本小児栄養消化器肝臓学会, 日本小児消化管機能研究会 編: 小児慢性機能性便秘症診療ガイドライン 2013, p.55,60
- 7) 日本消化器病学会関連研究会 慢性便秘の診断・治療研究会 編: 慢性便秘症診療ガイドライン 2017, p.42,66–68
- 8) 日本化学会 編: 化学便覧 基礎編(改訂5版), 丸善株式会社, 2004, p. I –262
- 9) 社内資料(成人国内第Ⅲ相試験)
- 10) Candy DC, et al. : J Pediatr Gastroenterol Nutr 2006; **43**(1): 65–70 (PMID: 16819379)
- 11) Thomson MA, et al. : Arch Dis Child 2007; **92**(11): 996–1000 (PMID: 17626140)
- 12) Hardikar W, et al.: J Pediatr Child Health :2007; **43**(7–8): 527–531 (PMID: 17635680)
- 13) 社内資料(小児国内第Ⅲ相試験)
- 14) Lewis SJ, et al. : Scand J Gastroenterol 1997; **32**(9): 920–924 (PMID: 9299672)
- 15) Schiller LR, et al. : Gastroenterology 1988; **94**(4): 933–941 (PMID: 3345895)
- 16) 松田砂織 他: 新薬と臨牀 2012; **61**(12): 2507–2513
- 17) van der Wulp MY, et al. : J Pediatr Gastroenterol Nutr 2012; **55**(4): 457–462 (PMID: 23013930)
- 18) DiPiro JT, et al. : Clin Pharm 1986; **5**(2): 153–155 (PMID: 3956124)
- 19) Brady CE 3rd, et al. : Gastroenterology 1986; **90**(6): 1914–1918 (PMID: 3699408)
- 20) Yamaoka T, et al.: J Pharm Sci 1994; **83**(4): 601–606(PMID: 8046623)
- 21) Seidman EG, et al. : Gastroenterology 1986; **90**(1): 120–126 (PMID: 2933289)
- 22) 社内資料(外国第Ⅰ相試験)
- 23) Sosnik A : Adv Drug Deliv Rev 2013; **65**(13–14): 1828–1851 (PMID: 24055628)
- 24) Johnson BM, et al. : AAPS PharmSci 2002; **4**(4): 193–205 (PMID: 12646011)
- 25) Shen Q, et al. : Int J Pharm 2006; **313**(1–2): 49–56 (PMID: 16500056)
- 26) Hugger ED, et al. : J Pharm Sci 2002; **91**(9): 1980–1990 (PMID: 12210045)
- 27) Hugger ED, et al. : J Pharm Sci 2002; **91**(9): 1991–2002 (PMID: 12210046)
- 28) Shen Q, et al. : J Pharm Pharmacol 2008; **60**(12): 1633–1641 (PMID: 19000368)
- 29) 社内資料(安全性薬理試験)
- 30) 社内資料(毒性試験「反復投与毒性試験」)
- 31) 社内資料(毒性試験「遺伝毒性試験」)
- 32) 社内資料(毒性試験「生殖発生毒性試験」)

2. その他の参考文献

該当資料なし

XII. 参考資料

1. 主な外国での発売状況

外国では、欧州において、Norgine B.V. (Norgine 社) により慢性便秘症及び便塞栓治療薬として開発され(製品名 MOVICOL)、12 歳以上の慢性便秘症の治療薬として、1 回 1 包を便秘の状態に応じ 1 日 1~3 回服用する用法・用量で 1995 年 12 月 18 日に英国で承認された。また、成人用の 1/2 量を 1 包とした小児用製剤も開発され、小児慢性便秘症(2 歳~11 歳)の治療には、年齢と便の状態に応じ 1 日 1~4 包を服用する用法・用量で 2002 年 10 月 16 日に英国で承認された。現在では、欧州を中心に 37 カ国で承認されており、2008 年から 8 年間で、約 47 億包が販売され、年あたりの平均で成人延べ 1,900 万人、小児延べ 118 万人に処方されている。

MOVICOL の香料及び甘味料無添加のプレーン製剤について代表的な英國、ドイツ、フランスの承認状況を、成人用製剤は表XII-1 に小児用製剤は表XII-2 に示した。

表XII-1. 主要国でのプレーン製剤の承認状況(成人用製剤)

国名	製品名	承認日	英國添付文書との相違点
英國	MOVICOL Plain 13.7g sachet, powder for oral solution	2006 年 9 月 12 日	—
ドイツ	MOVICOL aromafrei	2010 年 8 月 27 日	便塞栓症の適応はない。
フランス	MOVICOL SANS ARÔME, poudre pour solution buvable en sachet	2010 年 9 月 21 日	用量は通常 1 日 1~2 包、開始時は 1 日 1 包。成人用。

表XII-2. 主要国でのプレーン製剤の承認状況(小児用製剤)

国名	製品名	承認日	英國添付文書との相違点
英國	MOVICOL Paediatric Plain 6.9g sachet, powder for oral solution	2003 年 9 月 24 日	—
ドイツ	MOVICOL Junior aromafrei	2006 年 2 月 9 日	相違はない。
フランス	MOVICOL ENFANTS, poudre pour solution buvable en sachet-dose	2004 年 3 月 31 日	Potassium; 0.0233 g

2. 海外における臨床支援情報

《妊婦に関する海外情報》

日本の電子添文の「9.5 妊婦」、「9.6 授乳婦」の項の記載は以下のとおりであり英國の SmPC とは異なる。

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。(2) 授乳中の投与は、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。

「VIII.6(5)妊婦、(6)授乳婦」の項参照

妊婦、産婦、授乳婦等への投与に関する海外情報

英国の MOVICOL Plain の製品情報概要(SmPC;2023/4/17 Update)における該当部分の記載

4.6 Fertility, pregnancy and lactation

Pregnancy

There are limited amount of data from the use of MOVICOL in pregnant women. Studies in animals have shown indirect reproductive toxicity. Clinically, no effects during pregnancy are anticipated, since systemic exposure to macrogol 3350 is negligible.

MOVICOL can be used during pregnancy.

Breastfeeding

No effects on the breastfed newborn/infant are anticipated since the systemic exposure of the breast-feeding woman to Macrogol 3350 is negligible.

MOVICOL can be used during breast-feeding.

Fertility

There are no data on the effects of MOVICOL on fertility in humans. There were no effects on fertility in studies in male and female rats.

《小児等に関する記載》

日本の電子添文の「9.7 小児等」の項の記載は以下のとおりであり、英国の SmPC と異なる。

9.7 小児等

低出生体重児、新生児、乳児、2歳未満の幼児を対象とした臨床試験は実施していない。

「VIII.6. (7)小児等」の項参照

6. 用法及び用量

本剤は、水で溶解して経口投与する。

通常、2歳以上7歳未満の幼児には初回用量としてモビコール配合内用剤LD(以後LD)1包を1日1回経口投与する。以降、症状に応じて適宜増減し、1日1～3回経口投与、最大投与量は1日量としてLD 4包又はモビコール配合内用剤HD(以後HD)2包まで(1回量としてLD 2包又はHD 1包まで)とする。ただし、增量は2日以上の間隔をあけて行い、增量幅は1日量としてLD 1包までとする。

通常、7歳以上12歳未満の小児には初回用量としてLD 2包又はHD 1包を1日1回経口投与する。以降、症状に応じて適宜増減し、1日1～3回経口投与、最大投与量は1日量としてLD 4包又はHD 2包まで(1回量としてLD 2包又はHD 1包まで)とする。ただし、增量は2日以上の間隔をあけて行い、增量幅は1日量としてLD 1包までとする。

通常、成人及び12歳以上の小児には初回用量としてLD 2包又はHD 1包を1日1回経口投与する。以降、症状に応じて適宜増減し、1日1～3回経口投与、最大投与量は1日量としてLD 6包又はHD 3包まで(1回量としてLD 4包又はHD 2包まで)とする。ただし、增量は2日以上の間隔をあけて行い、增量幅は1日量としてLD 2包又はHD 1包までとする。

小児への投与に関する海外情報

英国の 小児用 製剤 「MOVICOL Paediatric Plain 6.9g sachet, powder for oral solution」の SmPC は以下となっている。(ただし、Marketing authorisation holder , Company Contact Details 並びに Nature and contents of container の記載等は割愛した。)

MOVICOL Paediatric Plain 6.9 g sachet, powder for oral solution.

Summary of Product Characteristics Updated 17-Apr-2023 | Norgine Limited

1. Name of the medicinal product:

Movicol Paediatric Plain 6.9 g sachet, powder for oral solution.

2. Qualitative and quantitative composition

Each sachet of Movicol Paediatric Plain contains the following active substances:

Macrogol 3350	6.563 g
Sodium Chloride	0.1754 g
Sodium Hydrogen Carbonate	0.0893 g
Potassium Chloride	0.0251 g

The content of electrolyte ions per sachet when made up to 62.5 ml of solution is as follows:

Sodium	65 mmol/l
Chloride	53 mmol/l
Potassium	5.4 mmol/l
Bicarbonate	17 mmol/l

3. Pharmaceutical form

Powder for oral solution.

Free flowing white powder.

4. Clinical particulars

4.1 Therapeutic indications

For the treatment of chronic constipation in children 1 to 11 years of age.

For the treatment of faecal impaction in children from the age of 5 years, defined as refractory constipation with faecal loading of the rectum and/or colon.

4.2 Posology and method of administration

Posology

Chronic constipation

The usual starting dose is 1 sachet daily for children aged 1 to 6 years, and 2 sachets daily for children aged 7 to 11 years. The dose should be adjusted up or down as required to produce regular soft stools. If the dose needs increasing this is best done every second day. For children below 2 years of age, the maximum recommended dose should not exceed 2 sachets a day. For children aged 2 to 11 years, the maximum recommended dose needed does not normally exceed 4 sachets a day.

Treatment of children with chronic constipation needs to be for a prolonged period (at least 6 - 12 months). However, safety and efficacy of Movicol Paediatric Plain has only been proved for a period of up to three months. Treatment should be stopped gradually and resumed if constipation recurs.

Faecal impaction

A course of treatment for faecal impaction with Movicol Paediatric Plain is for up to 7 days as follows:

Daily dosage regimen:

Number of MOVICOL Paediatric Plain sachets							
Age (years)	Day 1	Day 2	Day 3	Day 4	Day 5	Day 6	Day 7
5-11	4	6	8	10	12	12	12

The daily number of sachets should be taken in divided doses, all consumed within a 12 hour period.

The above dosage regimen should be stopped once disimpaction has occurred. An indicator of disimpaction is the passage of a large volume of stools. After disimpaction it is recommended that the child follows an appropriate bowel management program to prevent reimpaction (dosing for prevention of re-impaction should be as for patients with chronic constipation; see above).

Movicol Paediatric Plain is not recommended for children below 5 years of age for the treatment of faecal impaction, or in children below 1 year of age for the treatment of chronic constipation. For patients of 12 years and older it is recommended to use Movicol.

Patients with impaired cardiovascular function:

There are no clinical data for this group of patients. Therefore Movicol Paediatric Plain is not recommended for treating faecal impaction in children with impaired cardiovascular function.

Patients with renal insufficiency:

There are no clinical data for this group of patients. Therefore Movicol Paediatric Plain is not recommended for treating faecal impaction in children with impaired renal function.

Method of administration

Each sachet should be dissolved in 62.5 ml (quarter of a glass) of water. The correct number of sachets may be reconstituted in advance and kept covered and refrigerated for up to 24 hours. For example, for use in faecal impaction, 12 sachets can be made up into 750 ml of water.

4.3 Contraindications

Intestinal perforation or obstruction due to structural or functional disorder of the gut wall, ileus, severe inflammatory conditions of the intestinal tract, such as Crohn's disease and ulcerative colitis and toxic megacolon.

Hypersensitivity to the active substances.

4.4 Special warnings and precautions for use

The fluid content of Movicol Paediatric Plain when re-constituted with water does not replace regular fluid intake and adequate fluid intake must be maintained.

Diagnosis of faecal impaction/faecal loading of the rectum should be confirmed by the physical or radiological examination of the abdomen and rectum.

Rarely symptoms indicating shifts of fluid/electrolytes e.g. oedema, shortness of breath, increasing fatigue, dehydration and cardiac failure have been reported in adults when using preparations containing macrogol. If this occurs Movicol Paediatric Plain should be stopped immediately, electrolytes measured, and any abnormality should be treated appropriately.

When used in high doses to treat faecal impaction this medicinal product should be administered with caution to patients with impaired gag reflex, reflux oesophagitis or diminished levels of consciousness.

Movicol Paediatric Plain solution when reconstituted has no calorific value.

The absorption of other medicinal products could transiently be reduced due to an increase in gastro-intestinal transit rate induced by Movicol Paediatric Plain (see section 4.5).

Movicol Paediatric Plain contains 93.4 mg (4.062 mmol) sodium (main component of cooking/table salt) per sachet. This is equivalent to 4.6% of the recommended maximum daily dietary intake of sodium for an adult.

In patients with swallowing problems, who need the addition of a thickener to solutions to enhance an appropriate intake, interactions should be considered, see section 4.5.

4.5 Interaction with other medicinal products and other forms of interaction

Medicinal products in solid dose form taken within one hour of administration of large volumes of macrogol preparations (as used when treating faecal impaction) may be flushed from the gastrointestinal tract and not absorbed.

Macrogol raises the solubility of medicinal products that are soluble in alcohol and relatively insoluble in water.

There is a possibility that the absorption of other medicinal products could be transiently reduced during use with Movicol Paediatric Plain (see section 4.4). There have been isolated reports of decreased efficacy with some concomitantly administered medicinal products, e.g. anti-epileptics.

Movicol Paediatric Plain may result in a potential interactive effect if used with starch-based food thickeners. The Macrogol ingredient counteracts the thickening effect of starch, effectively liquefying preparations that need to remain thick for people with swallowing problems.

4.6 Fertility, pregnancy and lactation

Pregnancy

There are limited amount of data from the use of Movicol in pregnant women. Studies in animals have shown indirect reproductive toxicity (see section 5.3). Clinically, no effects during pregnancy are anticipated, since systemic exposure to macrogol 3350 is negligible.

Movicol can be used during pregnancy.

Breastfeeding

No effects on the breastfed newborn/infant are anticipated since the systemic exposure of the breastfeeding woman to Macrogol 3350 is negligible.

Movicol can be used during breast-feeding.

Fertility

There are no data on the effects of Movicol on fertility in humans. There were no effects on fertility in studies in male and female rats (see section 5.3).

4.7 Effects on ability to drive and use machines

Movicol Paediatric Plain has no influence on the ability to drive and use machines.

4.8 Undesirable effects

Reactions related to the gastrointestinal tract occur most commonly.

These reactions may occur as a consequence of expansion of the contents of the gastrointestinal tract, and an increase in motility due to the pharmacologic effects of Movicol Paediatric Plain.

In the treatment of chronic constipation, diarrhoea or loose stools normally respond to a reduction in dose.

Diarrhoea, abdominal distension, anorectal discomfort and mild vomiting are more often observed during the treatment for faecal impaction. Vomiting may be resolved if the dose is reduced or delayed.

The frequency of the adverse reactions listed below is defined using the following convention: very common ($\geq 1/10$); common ($\geq 1/100$, $< 1/10$); uncommon ($\geq 1/1,000$, $< 1/100$); rare ($\geq 1/10,000$, $< 1/1000$); and very rare ($< 1/10,000$); not known (cannot be estimated from the available data).

System Organ Class	Frequency	Adverse event
Immune system disorders	Rare	Allergic reactions including anaphylactic reaction.
	Not known	Dyspnoea and skin reaction (see below)
Skin and subcutaneous tissue Disorders	Not known	Allergic skin reactions including angioedema, urticaria, pruritus, rash, erythema
Metabolism and nutrition disorders	Not known	Electrolyte disturbances, particularly hyperkalaemia and hypokalaemia.
Nervous system disorders	Not known	Headache.
Gastrointestinal disorders	Very common	Abdominal pain, borborygmi.
	Common	Diarrhoea, vomiting, nausea and anorectal discomfort.
	Uncommon	Abdominal distension, flatulence.
	Not known	Dyspepsia and peri-anal inflammation.
General disorders and administration site conditions	Not known	Peripheral oedema.

Reporting of suspected adverse reactions

Reporting suspected adverse reactions after authorisation of the medicinal product is important. It allows continued monitoring of the benefit/risk balance of the medicinal product. Healthcare professionals are asked to report any suspected adverse reactions via Yellow Card Scheme Website www.mhra.gov.uk/yellowcard or search for MHRA Yellow Card in the Google Play or Apple App Store.

4.9 Overdose

Severe abdominal pain or distension can be treated by nasogastric aspiration. Extensive fluid loss by diarrhoea or vomiting may require correction of electrolyte disturbances.

5. Pharmacological properties

5.1 Pharmacodynamic properties

Pharmacotherapeutic group: Osmotically acting laxatives.

ATC code: A06A D65

Macrogol 3350 acts by virtue of its osmotic action in the gut, which induces a laxative effect. Macrogol 3350 increases the stool volume, which triggers colon motility via neuromuscular pathways. The physiological consequence is an improved propulsive colonic transportation of the softened stools and a facilitation of the defaecation. Electrolytes combined with macrogol 3350 are exchanged across the intestinal barrier (mucosa) with serum electrolytes and excreted in faecal water without net gain or loss of sodium, potassium and water.

In an open study of Movicol in chronic constipation, weekly defaecation frequency was increased from 1.3 at baseline to 6.7, 7.2 and 7.1 at weeks 2, 4 and 12 respectively. In a study comparing Movicol

and lactulose as maintenance therapy after disimpaction, weekly stool frequency at the last visit was 9.4 (SD 4.46) in the Movicol group compared with 5.9 (SD 4.29). In the lactulose group 7 children re-impacted (23%) compared with no children in the Movicol group.

In one retrospective–prospective study, 35 patients <24 months age were treated with MOVICOL for functional constipation for a mean duration of 4.6 ± 3.67 months (from 3 weeks to 18 months). Mean stool frequency before treatment was 2.34 ± 0.98 per week. Following treatment, the frequency of bowel movements was 7.31 ± 1.60 per week, which was a significant difference from baseline ($p < 0.001$). There was also a significant difference in improvement from baseline in the stool consistency score after treatment (1.57 ± 0.54 vs. 3.34 ± 0.58 ; $p < 0.001$).

In an observational, prospective, longitudinal, parallel group study 62 children aged 1–17 years were treated for chronic constipation with Macrogol / MOVICOL for 12 weeks. Of these 62 patients 30 were aged 1 – 3 years. The number of bowel movements per week was similar in both groups at weeks 6 and 12: mean (SD) 6.1 (2.5) and 6.0 (2.7) at 6 weeks, and 4.6 (2.2) and 5.4 (1.8) at 12 weeks for Macrogol and MOVICOL. Similar improved efficacy results were observed in 2 further trials where patients 6 months – 15 years were treated with Macrogol plus electrolytes.

For the indication of faecal impaction comparative studies have not been performed with other treatments (e.g. enemas). In a non-comparative study in 63 children, Movicol (Paediatric) cleared the faecal impaction in the majority of patients within 3 – 7 days of treatment. For the 5 – 11 years age group the average total number of sachets of Movicol Paediatric required was 47.2.

5.2 Pharmacokinetic properties

Macrogol 3350 is unchanged along the gut. It is virtually unabsorbed from the gastrointestinal tract. Any macrogol 3350 that is absorbed is excreted via the urine.

5.3 Preclinical safety data

Preclinical studies provide evidence that macrogol 3350 has no significant systemic toxicity potential, based on conventional studies of pharmacology, repeated dose toxicity and genotoxicity.

There were no direct embryotoxic or teratogenic effects in rats even at maternally toxic levels that are a multiple of 66 x the maximum recommended dose in humans for chronic constipation and 25 x for faecal impaction. Indirect embryofetal effects, including reduction in fetal and placental weights, reduced foetal viability, increased limb and paw hyperflexion and abortions, were noted in the rabbit at a maternally toxic dose that was 3.3 x the maximum recommended dose in humans for treatment of chronic constipation and 1.3 x for faecal impaction. Rabbits are a sensitive animal test species to the effects of GI-acting substances and the studies were conducted under exaggerated conditions with high dose volumes administered, which are not clinically relevant. The findings may have been a consequence of an indirect effect of Movicol related to poor maternal condition as the result of an exaggerated pharmacodynamic response in the rabbit. There was no indication of a teratogenic effect.

There are long-term animal toxicity and carcinogenicity studies involving macrogol 3350. Results from these and other toxicity studies using high levels of orally administered high molecular weight macrogols provide evidence of safety at the recommended therapeutic dose.

6. Pharmaceutical particulars

6.1 List of excipients

None.

6.2 Incompatibilities

Not applicable.

6.3 Shelf life

3 years.

Reconstituted solution: 24 hours.

6.4 Special precautions for storage

Sachet: This medicinal product does not require any special storage conditions.

Reconstituted solution: Store in a refrigerator (2°C – 8°C) and covered.

6.6 Special precautions for disposal and other handling

Any unused solution should be discarded within 24 hours.

Any unused medicinal product or waste material should be disposed of in accordance with local requirements.

XIII. 備考

1. 調剤・服薬支援に際して臨床判断を行うにあたっての参考情報

(1) 粉碎

該当資料なし

(2) 崩壊・懸濁性及び経管投与チューブの通過性

該当資料なし

2. その他の関連資料

【各種飲料との配合変化試験】

本品 6.8523g(モビコール配合内用剤 LD 1包)全量を 62.5mL の各飲料に溶解した液の配合変化試験結果

表XIII-1. 各種飲料との配合変化試験結果

飲料	測定溶液	外観	浸透圧*
			(mOsm/L)
オレンジジュース (なっちゃん)	溶解液	赤黄色の液(濁りあり)	894
	飲料(対照)	赤黄色の液(濁りあり)	591
リンゴジュース (なっちゃん)	溶解液	ごく薄い黄色の液(濁りあり)	977
	飲料(対照)	ごく薄い黄色の液(濁りあり)	668
スポーツドリンク (ポカリスエット)	溶解液	わずかに白みを帯びた半透明の液	645
	飲料(対照)	わずかに白みを帯びた半透明の液	304
緑茶 (お~いお茶)	溶解液	黄色澄明の液	286
	飲料(対照)	黄色澄明の液	20
烏龍茶 (烏龍茶)	溶解液	暗赤黄色澄明の液	286
	飲料(対照)	濃赤黄色澄明の液	17
麦茶 (健康ミネラルむぎ茶)	溶解液	濃赤黄色の液(濁りあり)	288
	飲料(対照)	濃赤黄色澄明の液	17
紅茶 (午後の紅茶 [®] ストレートティー)	溶解液	黄赤色澄明の液	521
	飲料(対照)	黄赤色澄明の液	197

*:3回繰り返し測定の平均

※なお、それぞれの溶解液の浸透圧は、各飲料の浸透圧に比べ、約 250~300mOsm/L 高く、本剤を水に溶解した際の浸透圧 257 mOsm/L と同程度か又はそれより少し高い浸透圧の上昇を示した。

6. 用法及び用量

本剤は、水で溶解して経口投与する。

通常、2歳以上7歳未満の幼児には初回用量としてモビコール配合内用剤LD(以後LD)1包を1日1回経口投与する。以降、症状に応じて適宜増減し、1日1~3回経口投与、最大投与量は1日量としてLD 4包又はモビコール配合内用剤HD(以後HD)2包まで(1回量としてLD 2包又はHD 1包まで)とする。ただし、增量は2日以上の間隔をあけて行い、增量幅は1日量としてLD 1包までとする。

通常、7歳以上12歳未満の小児には初回用量としてLD 2包又はHD 1包を1日1回経口投与する。以降、症状に応じて適宜増減し、1日1~3回経口投与、最大投与量は1日量としてLD 4包又はHD 2包まで(1回量としてLD 2包又はHD 1包まで)とする。ただし、增量は2日以上の間隔をあけて行い、增量幅は1日量としてLD 1包までとする。

通常、成人及び12歳以上のお年寄りには初回用量としてLD 2包又はHD 1包を1日1回経口投与する。以降、症状に応じて適宜増減し、1日1~3回経口投与、最大投与量は1日量としてLD 6包又はHD 3包まで(1回量としてLD 4包又はHD 2包まで)とする。ただし、增量は2日以上の間隔をあけて行い、增量幅は1日量としてLD 2包又はHD 1包までとする。

■GS1バーコード

薬機法（医薬品、医療機器等の品質、有効性及び安全性の確保等に関する法律）の改正に伴い、令和3年8月1日より医療用医薬品の添付文書の電子化が施行されました。添付文書閲覧アプリ「添文ナビ」でGS1バーコードを読み取ることで、スマートフォンやタブレット端末で最新の電子添文をご覧いただけます。なお、「添文ナビ」アプリにつきましては、ご使用になられる端末に合わせて「App Store」「Google Play」よりダウンロードしてください。

モビコール[®] 配合内用剤 LD
モビコール[®] 配合内用剤 HD

(01)14987699059423

