

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

非プリン型選択的キサンチンオキシダーゼ阻害剤
高尿酸血症治療剤

処方箋医薬品

フェブキソスタット錠 10mg「DSEP」

フェブキソスタット錠 20mg「DSEP」

フェブキソスタット錠 40mg「DSEP」

FEBUXOSTAT TABLETS「DSEP」

フェブキソスタット錠

剤形	錠 10mg「DSEP」：錠剤（フィルムコーティング錠） 錠 20mg、40mg「DSEP」：錠剤（割線入りのフィルムコーティング錠）
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	フェブキソスタット錠 10mg「DSEP」：1錠中フェブキソスタット 10mg フェブキソスタット錠 20mg「DSEP」：1錠中フェブキソスタット 20mg フェブキソスタット錠 40mg「DSEP」：1錠中フェブキソスタット 40mg
一般名	和名：フェブキソスタット（JAN） 洋名：Febuxostat（JAN、INN）
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：2022年2月15日 薬価基準収載年月日：2022年6月17日 発売年月日：2022年6月17日
開発・製造販売（輸入）・ 提携・販売会社名	製造販売元：第一三共エスファ株式会社 販売提携：第一三共株式会社
医薬情報担当者の連絡先	
問い合わせ窓口	第一三共エスファ株式会社 お客様相談室 TEL：0120-100-601 医療関係者向けホームページ： https://med.daiichisankyo-ep.co.jp/index.php

本 IF は 2023 年 6 月改訂（第 4 版）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－

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った。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った。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て、「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・臨床適用するとともに、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の提供は電子データを基本とし、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、随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、その取り扱いには十分留意すべきである。

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広告規則や販売情報提供活動ガイドライン、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。

(2020年4月改訂)

目 次

I. 概要に関する項目	1	9. 透析等による除去率	48
1. 開発の経緯	1	10. 特定の背景を有する患者	48
2. 製品の治療学的特性	1	11. その他	50
3. 製品の製剤学的特性	1	VIII. 安全性（使用上の注意等）に関する項目	51
4. 適正使用に関して周知すべき特性	1	1. 警告内容とその理由	51
5. 承認条件及び流通・使用上の制限事項	2	2. 禁忌内容とその理由	51
6. RMPの概要	2	3. 効能又は効果に関連する注意とその理由	51
II. 名称に関する項目	3	4. 用法及び用量に関連する注意とその理由	51
1. 販売名	3	5. 重要な基本的注意とその理由	51
2. 一般名	3	6. 特定の背景を有する患者に関する注意	52
3. 構造式又は示性式	3	7. 相互作用	54
4. 分子式及び分子量	3	8. 副作用	55
5. 化学名（命名法）又は本質	3	9. 臨床検査結果に及ぼす影響	59
6. 慣用名、別名、略号、記号番号	3	10. 過量投与	59
III. 有効成分に関する項目	4	11. 適用上の注意	59
1. 物理化学的性質	4	12. その他の注意	59
2. 有効成分の各種条件下における安定性	5	IX. 非臨床試験に関する項目	61
3. 有効成分の確認試験法、定量法	5	1. 薬理試験	61
IV. 製剤に関する項目	6	2. 毒性試験	62
1. 剤形	6	X. 管理的事項に関する項目	66
2. 製剤の組成	6	1. 規制区分	66
3. 添付溶解液の組成及び容量	7	2. 有効期間	66
4. 力価	7	3. 包装状態での貯法	66
5. 混入する可能性のある夾雑物	7	4. 取扱い上の注意点	66
6. 製剤の各種条件下における安定性	7	5. 患者向け資材	66
7. 調製法及び溶解後の安定性	8	6. 同一成分・同効薬	66
8. 他剤との配合変化（物理化学的変化）	8	7. 国際誕生年月日	66
9. 溶出性	8	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	66
10. 容器・包装	8	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	66
11. 別途提供される資材類	8	10. 再審査結果、再評価結果公表年月日及びその内容	66
12. その他	8	11. 再審査期間	67
V. 治療に関する項目	9	12. 投薬期間制限医薬品に関する情報	67
1. 効能又は効果	9	13. 各種コード	67
2. 効能又は効果に関連する注意	9	14. 保険給付上の注意	67
3. 用法及び用量	9	XI. 文 献	68
4. 用法及び用量に関連する注意	11	1. 引用文献	68
5. 臨床成績	12	2. その他の参考文献	69
VI. 薬効薬理に関する項目	35	XII. 参考資料	70
1. 薬理的に関連ある化合物又は化合物群	35	1. 主な外国での発売状況	70
2. 薬理作用	35	2. 海外における臨床支援情報	70
VII. 薬物動態に関する項目	40	XIII. 備 考	71
1. 血中濃度の推移	40	1. 調剤・服薬支援に際し臨床判断を行うにあたっての参考情報	71
2. 薬物速度論的パラメータ	43	2. その他の関連資料	72
3. 母集団（ポピュレーション）解析	44		
4. 吸 収	44		
5. 分 布	44		
6. 代 謝	46		
7. 排 泄	48		
8. トランスポーターに関する情報	48		

略語表

略語	英語（省略なし）	日本語
ALT	Alanine aminotransferase	アラニンアミノトランスフェラーゼ
AST	Aspartate aminotransferase	アスパラギンアミノトランスフェラーゼ
Ccr	Creatinine Clearance	クレアチニクリアランス
CK	Creatine Kinase	クレアチンキナーゼ
CRP	C-reactive protein	C-反応性蛋白
CYP	Cytochrome P450	チトクロム P450
eGFR	estimated glomerular filtration rate	推算糸球体濾過値
γ -GTP	Gamma-glutamyl transpeptidase	γ -グルタミルトランスペプチターゼ
LDH	Lactate Dehydrogenase	乳酸脱水素酵素
PTP	press through package	PTP 包装シート
QTc	corrected QT	補正 QT 時間
RMP	Risk Management Plan	医薬品リスク管理計画
SD	Sprague-Dawley	（非近交系の）アルビノラット
TLS	Tumor Lysis Syndrome	腫瘍崩壊症候群
TSH	thyroid stimulating hormone	甲状腺刺激ホルモン
UGT	Uridine diphosphate glucuronosyl-transferase	UDP-グルクロン酸転移酵素
XO	xanthine oxidase	キサンチンオキシダーゼ

I. 概要に関する項目

1. 開発の経緯

高尿酸血症は、痛風に代表される尿酸塩の沈着に基づく諸症状（痛風関節炎や痛風結節）の原因として知られており、血清尿酸値が高いほど将来の痛風関節炎の発症率が高く、腎障害がもたらされることから、高尿酸血症による諸症状を早期に解消し、再発・進展を防止すること、更には諸症状が顕在化する前段階から治療することが重要だと考えられている。また、近年、高尿酸血症は生活習慣病の一つとして、高血圧や脂質異常との関連性、メタボリックシンドロームのマーカ―や動脈硬化の危険因子としての可能性を示唆する報告が増えており、治療の重要性が高まってきている。

更に、悪性腫瘍に対して、化学療法が行われた場合、アポトーシスに陥った腫瘍細胞の核酸、タンパク、リン、カリウムなどが大量に血中に流入する結果、高尿酸血症、電解質異常、腎障害から多臓器不全をきたす腫瘍崩壊症候群（Tumor Lysis Syndrome: TLS）を発症することがある。このため、化学療法の実施に際しては、その発症を抑制することが重要であり、対策のひとつとして血清尿酸値を適切に管理することが推奨されている。

フェブキソスタットは、プリン骨格を有さないキサンチンオキシダーゼ阻害剤である。帝人株式会社（現 帝人ファーマ株式会社）がフェブキソスタットを主成分とするフェブリク®錠の開発に着手、本邦では、2011年5月に「痛風、高尿酸血症」の効能・効果で承認を取得し、販売を開始した。

その後、がん化学療法に伴う高尿酸血症の「効能又は効果」、「用法及び用量」の追加承認も取得している。フェブキソスタット錠 10mg「DSEP」、フェブキソスタット錠 20mg「DSEP」及びフェブキソスタット錠 40mg「DSEP」は、帝人ファーマ株式会社が製造販売しているフェブリク®錠 10mg、フェブリク®錠 20mg 及びフェブリク®錠 40mg と原薬、添加物及び製造方法・製造場所がそれぞれ同一のオーソライズド・ジェネリックである（フェブキソスタット錠 10mg「DSEP」とフェブリク®錠 10mg は割線の有無のみ異なる）。第一三共エスファ株式会社が後発医薬品として開発を企画し、平成 26 年 11 月 21 日付 薬食発 1121 第 2 号に基づき承認申請を行い、2022 年 2 月に承認を取得、2022 年 6 月より販売を開始した。

2. 製品の治療学的特性

- (1) プリン骨格を有さないキサンチンオキシダーゼ阻害剤である。（「II.3.構造式又は示性式」及び「VI. 薬効薬理に関する項目」の項を参照
- (2) 重大な副作用として、肝機能障害、過敏症が報告されている。（「VIII.8.(1)重大な副作用と初期症状」の項を参照

3. 製品の製剤学的特性

- (1) 原薬、添加物及び製造方法・製造場所はフェブリク®錠と同一である（フェブキソスタット錠 10mg「DSEP」とフェブリク®錠 10mg は割線の有無のみ異なる）。
- (2) 各錠剤の両面に成分名、含量及び弊社の屋号を印刷し、識別しやすくしている。
- (3) PTP シートはピッチコントロールを行い、製品名と有効成分の含量の表示を識別しやすくしている。
- (4) 薬剤取り違い防止における負担軽減のため、PTP シート裏面に、1 スリットごとに GS1 データバーを表示している。

I. 概要に関する項目

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、最適使用推進ガイドライン等	有無
RMP	無
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

(2023年7月時点)

5. 承認条件及び流通・使用上の制限事項

(1)承認条件

該当しない

(2)流通・使用上の制限事項

該当しない

6. RMP の概要

該当しない

II. 名称に関する項目

1. 販売名

(1)和名

フェブキシソスタット錠 10mg 「DSEP」

フェブキシソスタット錠 20mg 「DSEP」

フェブキシソスタット錠 40mg 「DSEP」

(2)洋名

FEBUXOSTAT TABLETS 10mg 「DSEP」

FEBUXOSTAT TABLETS 20mg 「DSEP」

FEBUXOSTAT TABLETS 40mg 「DSEP」

(3)名称の由来

通知「平成 17 年 9 月 22 日 薬食審査発第 0922001 号」に基づき設定した。

2. 一般名

(1)和名(命名法)

フェブキシソスタット (JAN)

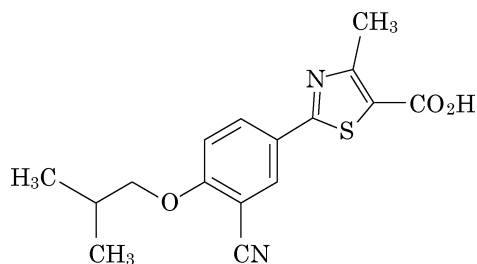
(2)洋名(命名法)

Febuxostat (JAN、INN)

(3)ステム

酵素阻害剤：-stat

3. 構造式又は示性式



4. 分子式及び分子量

分子式：C₁₆H₁₆N₂O₃S

分子量：316.37

5. 化学名(命名法)

2-[3-cyano-4-(2-methylpropoxy)phenyl]-4-methylthiazole-5-carboxylic acid (IUPAC)

6. 慣用名、別名、略号、記号番号

該当しない

Ⅲ. 有効成分に関する項目

1. 物理化学的性質

(1) 外観・性状

白色の粉末である。

(2) 溶解性

N,N-ジメチルホルムアミドに溶けやすく、ジメチルスルホキシドにやや溶けやすく、エタノール(99.5)にやや溶けにくく、メタノール及びアセトニトリルに溶けにくく、水にはほとんど溶けない。

各種溶媒における溶解度 (20±5℃)

溶媒	溶解度 (μg/mL)	日局での溶解性表現
<i>N,N</i> -ジメチルホルムアミド	154,830	溶けやすい
ジメチルスルホキシド	88,752	やや溶けやすい
エタノール(99.5)	10,042	やや溶けにくい
メタノール	4,970	溶けにくい
アセトニトリル	2,572	溶けにくい
水	5	ほとんど溶けない

各種 pH 溶液に対する溶解度 (20±5℃)

緩衝液※ (pH)	溶解度 (μg/mL)	日局での溶解性表現
2	<2	ほとんど溶けない
3	<2	ほとんど溶けない
4	<2	ほとんど溶けない
5	3	ほとんど溶けない
6	35	ほとんど溶けない
7	563	極めて溶けにくい
8	1,512	溶けにくい
9	2,404	溶けにくい
10	3,559	溶けにくい

※：Britton-Robinson 緩衝液

(3) 吸湿性

本品を温度 25℃、相対湿度 92%、4 週間保存において質量変化はなく、吸湿性は認められなかった。

(4) 融点（分解点）、沸点、凝固点

融点：約 209℃（分解）

(5) 酸塩基解離定数

pKa=3.3

(6)分配係数

本品の25℃におけるオクタノール/0.15mol/L塩化カリウム液を用いて、滴定終点検出法により分配係数(log D)を求めた。

pH	分配係数 (logD : オクタノール/0.15mol/L 塩化カリウム液)
1.2	4.9
3.0	4.7
4.0	4.1
5.0	3.2
6.0	2.3
7.0	1.6
9.0	1.5

(7)その他の主な示性値

メタノール溶液 (1→100000) での紫外吸収スペクトルの極大吸収波長 (λ_{max}) における吸光度 $E_{1cm}^{1\%}$ (216nm) で 953、 $E_{1cm}^{1\%}$ (315nm) で 807 であった。

2. 有効成分の各種条件下における安定性

	温度	湿度	光	保存期間	保存形態	結果	
長期保存試験	25℃	60%RH	暗所	60 ヶ月	ポリエチレン袋/ドラム	規格内	
加速試験	40℃	75%RH	暗所	6 ヶ月	ポリエチレン袋/ドラム	規格内	
苛酷試験	温度	70℃	-	暗所	3 ヶ月	ポリエチレン袋/ドラム	規格内
	温度・湿度	50℃	※	暗所	3 ヶ月	褐色ガラス瓶 (密栓)	規格内
		60℃	※	暗所	3 ヶ月		規格内
		70℃	※	暗所	3 ヶ月		規格内
光	25℃	-	D65 蛍光ランプ 5000Lux	10 日間 120 万 Lux・hr 200W・hr/m ² 以上	シャーレ (開放)	規格内	

※：褐色ガラス瓶 (密栓) にて 40℃、75%RH 条件下に 1 週間保存したのち密栓とし、試験を開始した。

<測定項目>

長期保存試験・加速試験 : 性状、確認試験、類縁物質、乾燥減量、粉末 X 線回析、含量
 苛酷試験 : 性状、類縁物質、乾燥減量、粉末 X 線回析、含量

3. 有効成分の確認試験法、定量法

確認試験法：赤外吸収スペクトル測定法 (臭化カリウム錠剤法)

定量法：液体クロマトグラフィー

IV. 製剤に関する項目

1. 剤形

(1) 剤形の区別

フェブキシスタット錠 10mg 「DSEP」：錠剤（フィルムコーティング錠）

フェブキシスタット錠 20mg 「DSEP」：錠剤（割線入りフィルムコーティング錠）

フェブキシスタット錠 40mg 「DSEP」：錠剤（割線入りフィルムコーティング錠）

(2) 剤形の外観及び性状

販売名	剤形	色	外形		
			直径 (mm)	厚さ (mm)	重さ (mg)
フェブキシスタット錠 10mg 「DSEP」	フィルム コーティング錠	白色～微黄色			
			約 7	約 3	約 132
フェブキシスタット錠 20mg 「DSEP」	フィルム コーティング錠 (割線入)	白色～微黄色			
			約 7	約 3	約 132
フェブキシスタット錠 40mg 「DSEP」	フィルム コーティング錠 (割線入)	白色～微黄色			
			約 9	約 4	約 261

(3) 識別コード

フェブキシスタット錠 10mg 「DSEP」：フェブキシスタット 10 DSEP

フェブキシスタット錠 20mg 「DSEP」：フェブキシスタット 20 DSEP

フェブキシスタット錠 40mg 「DSEP」：フェブキシスタット 40 DSEP

(4) 製剤の物性

該当資料なし

(5) その他

該当しない

2. 製剤の組成

(1) 有効成分（活性成分）の含量及び添加剤

販売名	1錠中の有効成分	添加剤
フェブキシスタット錠 10mg 「DSEP」	1錠中 フェブキシスタット 10mg を含有	乳糖、部分アルファー化デンプン、ヒドロキシプロピルセルロース、クロスカルメロースナトリウム、ステアリン酸マグネシウム、ヒプロメロース、マクロゴール
フェブキシスタット錠 20mg 「DSEP」	1錠中 フェブキシスタット 20mg を含有	
フェブキシスタット錠 40mg 「DSEP」	1錠中 フェブキシスタット 40mg を含有	

(2) 電解質等の濃度

該当しない

(3) 熱量

該当資料なし

3. 添付溶解液の組成及び容量

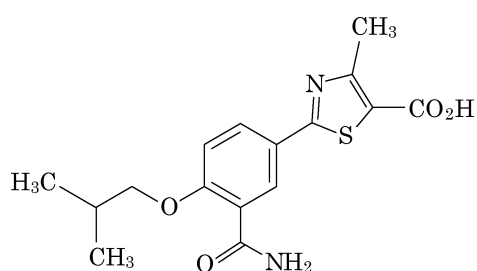
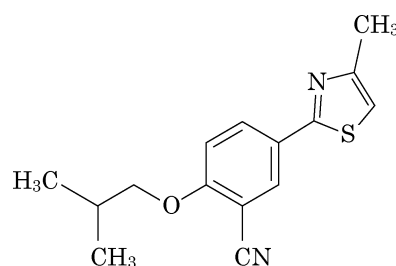
該当しない

4. カ 価

該当しない

5. 混入する可能性のある夾雑物

分解物として生成する可能性のある化合物は以下のとおりである。

2-[3-Carbamoyl-4-(2-methylpropoxy)phenyl]-
4-methylthiazole-5-carboxylic acid2-[3-cyano-4-(2-methylpropoxy)phenyl]-
4-methylthiazole6. 製剤の各種条件下における安定性¹⁾

最終包装製品を用いた加速試験（40℃、相対湿度 75%、6 ヶ月）及び長期保存試験（25℃、相対湿度 60%、36 ヶ月）の結果、フェブキシスタット錠 10mg 「DSEP」、フェブキシスタット錠 20mg 「DSEP」及びフェブキシスタット錠 40mg 「DSEP」は、通常の市場流通下において 3 年間安定であることが確認された。

試験	温度	湿度	光	保存形態	保存期間	結果
長期保存試験	25℃	60% RH	暗所	PTP (PP/AL) ※ 1	36 ヶ月	規格内
				プラスチック瓶※2 (500 錠)		
加速試験	40℃	75% RH	暗所	PTP (PP/AL) ※ 1	6 ヶ月	規格内
				プラスチック瓶※2 (500 錠)		
苛 酷	温度 60℃	75% RH	暗所	ガラス瓶 (密栓)	3 ヶ月	規格内※3
	湿度 25℃			ガラス瓶 (開栓)		規格内
試 験	25℃		D65 蛍光ランプ (5000Lux)	無色ガラス シャーレ (開放)	10 日 総照度：120 万 Lux・hr 以上 総近紫外放射 エネルギー： 200W・hr/m ² 以上	規格内

※1：PTP (PP/AL)：ポリプロピレンフィルム/アルミニウム箔 PTP シート

IV. 製剤に関する項目

※2 : プラスチック瓶 : 高密度ポリエチレン瓶 / 低密度ポリエチレンキャップ

※3 : 甘くこげたにおいに変化

<測定項目>

長期保存試験・加速試験 : 性状、確認試験、溶出性、類縁物質、硬度、水分、微生物限度、含量

苛酷試験 (温度、湿度) : 性状、確認試験、溶出性、類縁物質、硬度、水分、含量

苛酷試験 (光) : 性状、溶出性、類縁物質、含量

7. 調製法及び溶解後の安定性

該当資料なし

8. 他剤との配合変化 (物理化学的变化)

該当資料なし

9. 溶出性

日本薬局方溶出試験法のパドル法により試験を行うとき、規格に適合する。

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

該当資料なし

(2) 包装

フェブキソスタット錠 10mg 「DSEP」	: (PTP)	100 錠 (10 錠×10)
	(プラスチックボトル : バラ)	500 錠 (10 錠×50)
		500 錠
フェブキソスタット錠 20mg 「DSEP」	: (PTP)	100 錠 (10 錠×10)
	(プラスチックボトル : バラ)	500 錠 (10 錠×50)
		500 錠
フェブキソスタット錠 40mg 「DSEP」	: (PTP)	100 錠 (10 錠×10)

(3) 予備容量

該当しない

(4) 容器の材質

PTP 包装 :

P T P : ポリプロピレンフィルム、アルミニウム箔

個装箱 : 紙

瓶包装 :

ボトル : 高密度ポリエチレン

キャップ : 低密度ポリエチレン

個装箱 : 紙

11. 別途提供される資材類

該当しない

12. その他

該当資料なし

V. 治療に関する項目

1. 効能又は効果

4. 効能又は効果

○痛風、高尿酸血症

○がん化学療法に伴う高尿酸血症

2. 効能又は効果に関連する注意

5. 効能又は効果に関連する注意

<痛風、高尿酸血症>

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

<がん化学療法に伴う高尿酸血症>

5.2 本剤の適用にあたっては、腫瘍崩壊症候群の発症リスクを考慮して適応患者を選択すること。

5.3 本剤は既に生成された尿酸を分解する作用はないため、血中尿酸値を急速に低下させる効果は期待できない。

5.4 がん化学療法後に発症した高尿酸血症に対する本剤の有効性及び安全性は確立していない。

解説：

5.1 薬物治療が必要とされる患者を適切に選択するため記載した。

5.2 腫瘍崩壊症候群の発症リスク及び使用可能な薬剤の特性を考慮して、本剤を投与すべき患者を選択する必要があるため記載した。

5.3 本剤は、キサンチンオキシダーゼを阻害することで尿酸生成を抑制する薬剤であり、血中尿酸を直接分解する作用はない。がん化学療法により急激に血清尿酸値が上昇した場合、腎尿細管に尿酸結晶が沈着することで急性腎不全を発症する危険性があり、そのリスクを抑えるために血清尿酸値を速やかに下げる必要がある。このような場合は、本剤より他の療法の選択を考慮する必要があるため設定した。

5.4 先発品の臨床試験では、がん化学療法に先立って投与を開始しており、がん化学療法後に発症した高尿酸血症の治療効果は検討していないため記載した。

3. 用法及び用量

6. 用法及び用量

<痛風、高尿酸血症>

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

<がん化学療法に伴う高尿酸血症>

通常、成人にはフェブキソスタットとして60mgを1日1回経口投与する。

解説：

<痛風、高尿酸血症>

痛風を含む高尿酸血症は慢性的な疾患で、長期にわたって尿酸降下薬を投与することが必要であり、患者の服薬の利便性を考慮すると1日1回投与が望ましいと考えられた。先発品の健康成人男性を対象とした反復投与

試験²⁾においてフェブキソスタットの1日1回投与で十分な血中尿酸低下作用（12.5mg、1日1回投与時の血漿尿酸値変化率：-31.6±24.1%）が得られたことから、先発品の第Ⅱ相及び第Ⅲ相試験でフェブキソスタットを1日1回投与で検討した結果、有効性及び安全性が確認された。また、健康成人男性にフェブキソスタットを7日間反復投与したときの血中尿酸低下作用は、1日2回投与に比較して1日1回投与の方が、尿酸低下がより緩徐であり、治療初期の痛風関節炎の発現リスクを低減できると考えられたことから、フェブキソスタットの用法は1日1回が望ましいと考えられた³⁾。

一般的に尿酸降下薬による治療初期では、急激に血中尿酸値を低下させた場合、痛風関節炎が多く発現することが知られている。このため治療ガイドラインでは尿酸降下薬を少量で開始し、徐々に用量を増加することが推奨されている。先発品の初期第Ⅱ相臨床試験の結果ではフェブキソスタットの有効用量は20～40mg/日の範囲と考えられたことから、以降の臨床試験では、初期用量を20mg/日の半量である10mg/日と設定した。その結果、フェブキソスタット10mg/日投与期間中の痛風関節炎の発現率は0.6%とプラセボの3.2%と比べ低いことが確認されている。また、先発品の臨床試験において、10mg/日から40mg/日に1段階で増量した場合の全期間での痛風関節炎の発現率が11.0%であったのに対して、10mg/日から20mg/日を経て40mg/日に2段階で増量した場合の痛風関節炎の発現率は6.5%と半減し、プラセボの7.9%と同程度であった。これらの結果から、フェブキソスタットの投与は10mg 1日1回から開始し、投与開始から2週間以降に20mg 1日1回、投与開始から6週間以降に40mg 1日1回投与とするなど、徐々に増量していく用法が推奨されると考えられた⁴⁾。

また、血清尿酸値6.0mg/dL以下達成率を目標として実施した先発品の有効性評価対象試験（長期投与試験を除く5試験）において、達成率は、10mg/日で24.1%（7/29例）、20mg/日で51.4%（55/107例）、40mg/日で83.2%（198/238例）と用量依存的に増加し、40mg/日で80%を超える達成率に至った。一方で、60mg/日で84.4%（38/45例）、80mg/日で87.8%（36/41例）であり、40mg/日を超える用量での達成率の伸びは明らかに鈍化する傾向がみられた。以上から、フェブキソスタットの至適用量は40mg/日と判断した。

ただし、血清尿酸値の変化率は80mg/日までほぼ用量依存的に増大し、各試験の結果を統合した血清尿酸値の変化率は、40mg/日で-41.9%、60mg/日で-49.2%、80mg/日で-52.0%であり、40mg/日と60mg/日間での変化率の差（7.3%）は60mg/日と80mg/日間の差（2.8%）の倍以上であった。また、血清尿酸値9.0mg/dL以上の痛風を含む高尿酸血症患者を対象に、フェブキソスタットの最高用量を60mg/日とし、投与期間52週間で評価した先発品の長期投与試験⁵⁾の追加解析において、フェブキソスタット40mg/日投与で血清尿酸値6.0mg/dL以下とならなかった被験者に対して、投与開始後15週目以降に60mg/日に増量したところ52週の血清尿酸値が6.0mg/dL以下達成率は87.5%となった。これは、フェブキソスタットの用量別変化率が80mg/日まで、その中でもとりわけ60mg/日まで用量相関関係をもって増大したことにより説明されると考えられた。本試験における60mg/日の52週までの安全性には問題が認められなかったことから、フェブキソスタットの最大用量を60mg/日とした。

有効性評価対象試験（長期投与試験を除く5試験）を統合した用量別血清尿酸値6.0mg/dL以下達成率

	10mg/日 (n=29)	20mg/日 (n=107)	40mg/日 (n=238)	60mg/日 (n=45)	80mg/日 (n=41)
血清尿酸値 6.0mg/dL以下達成率	24.1%（7例）	51.4%（55例）	83.2%（198例）	84.4%（38例）	87.8%（36例）
血清尿酸値の変化率	-23.9%	-30.1%	-41.9%	-49.2%	-52.0%

<がん化学療法に伴う高尿酸血症>

フェブキソスタットは、「痛風、高尿酸血症」の効能で60mgまでの用量で承認を取得しており、その時に実施した先発品の治験の結果から、1日1回60mgでの安全性を確認している。がん化学療法により急激に血清

尿酸値が上昇した場合、腎尿細管に尿酸結晶が沈着することによる急性腎不全の発症の危険性があり、そのリスクを抑えるために血清尿酸値を速やかに下げ、更に低値に維持できる用法・用量を選択することが重要になる。また、がん化学療法施行予定の患者は、痛風・高尿酸血症の患者と異なり痛風関節炎（痛風発作）のリスクが低いため、先発品の第Ⅲ相臨床試験の用法・用量は、漸増法は用いずに、1日1回60mgを選択した。分子標的薬を含む抗悪性腫瘍薬による化学療法を施行予定の悪性腫瘍患者（白血病、リンパ腫、固形がん）を対象に実施した先発品の第Ⅲ相臨床試験⁹⁾において、有効性の主要評価項目である投与開始前検査から投与開始後6日目までの血清尿酸値のAUCは、フェブキソスタット60mg/日投与の対照薬であるアロプリノール300mg/日（腎機能障害のある患者：200mg/日）投与に対する非劣性が検証された【群間差（最小二乗平均[95%信頼区間]）：-33.61 [-70.67, 3.45] mg·h/dL、非劣性マージン：150mg·h/dL】。フェブキソスタット60mg/日の投与による血清尿酸値は投与開始6日まで経時的に減少し、化学療法施行後に血清尿酸値の上昇により2回以上連続して血清尿酸値の検査基準値の上限（7.0mg/dL）を超えた被験者はいなかった。また、腫瘍崩壊症候群を発症した被験者は1例であったが、血清尿酸値が検査基準値の上限を超えたことによる発症ではなかった。

以上の結果から、フェブキソスタット60mgの1日1回経口投与によりがん化学療法に伴う高尿酸血症の発症抑制効果が確認できたため、60mgを超える用量の検討は不要であり、がん化学療法に伴う高尿酸血症に対するフェブキソスタットの用法・用量として、60mgを1日1回経口投与することとした。（「V.5.(4)検証的試験」の項を参照）

4. 用法及び用量に関連する注意

7. 用法及び用量に関連する注意

<痛風、高尿酸血症>

7.1 尿酸降下薬による治療初期には、血中尿酸値の急激な低下により痛風関節炎（痛風発作）が誘発されることがあるので、本剤の投与は10mg1日1回から開始し、投与開始から2週間以降に20mg1日1回、投与開始から6週間以降に40mg1日1回投与とするなど、徐々に増量すること。なお、増量後は経過を十分に観察すること。[8.4、17.1.1-17.1.3 参照]

<がん化学療法に伴う高尿酸血症>

7.2 本剤は、がん化学療法開始1～2日前から投与を開始すること。

7.3 臨床症状及び血中尿酸値をモニタリングしながら、化学療法開始5日目まで投与すること。なお、患者の状態に応じて、投与期間を適宜延長すること。

解説：

7.1 「V.3.(2)用法及び用量」の項を参照

7.2 及び 7.3 化学療法施行予定の悪性腫瘍患者では、腫瘍崩壊症候群発症抑制のために化学療法前に血清尿酸値を低下させておく必要がある。腫瘍崩壊症候群診療ガイドンス（2013年版）では化学療法の1～2日前からフェブキソスタットを投与することが推奨されている。また、先発品の国内第Ⅲ相臨床試験⁶⁾では、本ガイドンスを参考に、化学療法の24時間前（許容範囲：±4時間）にフェブキソスタットの投与を開始したことから、フェブキソスタットの投与開始を、「がん化学療法開始1～2日前」と設定した。一般的に腫瘍崩壊症候群は、化学療法開始12～72時間後に発症しやすいとされている。そのため、フェブキソスタットの投与期間は少なくともこの時期を含む必要があると考えた。これに基づき、先発品の国内第Ⅲ相臨床試験では、化学療法の24時間前にフェブキソスタットの投与を開始し、化学療法開始5日目までの6日間投与することとした。その結果、フェブキソスタット60mg/日により血清尿酸値は化学療法開始後6日目まで経時的に減少し、化学療法施行後に血清尿酸値の上昇により2回以上連続して血清尿酸値の検査基準値の上限を超えた被験者及び腫瘍崩壊症候群を発症した被験者はいなかった。また、固形がんでは、細胞周期の違いや化学療法への感受性の違いにより、腫瘍崩壊症候群の発症時期は化学療法開始後24時間以内から数日後あるいは数週間後までと様々である⁷⁾。先発品の国内第Ⅲ相臨床試験では、固形がん患者も試験に組み入れたため、がん種や使用する化学療法等、患者の状態により投与期間の延長を可能とした。

以上より、「7.2 本剤は、がん化学療法開始1～2日前から投与を開始すること。」、「7.3 臨床症状及び血中尿酸値をモニタリングしながら、化学療法開始5日目まで投与すること。なお、患者の状態に応じて、投与期間を適宜延長すること。」と設定した。

5. 臨床成績

(1)臨床データパッケージ

<痛風、高尿酸血症>

評価資料

試験名略称	臨床試験名称	対象 ^{a)}	投与量	投与回数/期間
第Ⅰ相	第Ⅰ相単回投与試験-1	TMX-67 第Ⅰ相臨床試験 (単回経口投与試験)	健康成人男性 56例 0.2、0.8、3.2、6.25、12.5、25、50mg	単回
	第Ⅰ相単回投与試験-2	TMX-67 追加第Ⅰ相臨床試験 (単回経口投与追加試験)	健康成人男性 24例 80、120、160mg	単回
	第Ⅰ相食事の影響試験	TMX-67 第Ⅰ相臨床試験 (単回経口投与における食事の影響)	健康成人男性 12例 12.5mg	単回
	最終製剤 ^{b)} による単回投与試験及び食事の影響試験	TMX-67 最終製剤 ^{b)} の臨床薬物動態 (単回経口投与)試験及び食事の影響試験	健康成人男性 32例 10、20、40mg	単回
	第Ⅰ相反復投与試験-1	TMX-67 第Ⅰ相臨床試験 (反復経口投与試験)	健康成人男性 20例 12.5、25mg	12.5mg：1日1回/7日間 25mg：1日2回/7日間
	第Ⅰ相反復投与試験-2	TMX-67 第Ⅰ相臨床試験 (反復経口投与追加試験)	健康成人男性 11例 25mg	1日1回/7日間
	第Ⅰ相反復投与試験-3	TMX-67 追加第Ⅰ相臨床試験 (反復経口投与追加試験)	健康成人男性 56例 40、80、120、160mg	1日1回/7日間 1日2回/7日間
	腎機能低下患者単回投与試験	TMX-67 腎機能低下患者における臨床薬理試験 (単回経口投与試験)	腎機能正常者及び腎機能低下患者 14例 20mg	単回
	腎機能低下患者反復投与試験	TMX-67 腎機能低下患者における薬物動態試験 (反復経口投与試験)	腎機能正常者及び腎機能低下患者 29例 20mg	1日1回/7日間
第Ⅱ相	高尿酸血症患者 PK/PD 試験	TMX-67 高尿酸血症患者における PK/PD 試験 (血清尿酸値の日内変動及び薬物動態の検討)	高尿酸血症患者 ^{c)} 10例 10、20mg	1日1回/6週間 (導入期間2週間)

V. 治療に関する項目

	初期第Ⅱ相試験-1	TMX-67 初期第Ⅱ相試験 (パイロット臨床試験)	痛風を含む高尿酸血症患者 ^ア 22例	0.8、1.6、3.2、6.25mg	1日1回2週間
	初期第Ⅱ相試験-2	TMX-67 初期第Ⅱ相臨床試験	痛風を含む高尿酸血症患者 ^ア 45例	5、10、20mg	1日1回/8週間 (導入期間2週間)
	初期第Ⅱ相試験-3	TMX-67 初期第Ⅱ相臨床試験 (40mg 群追加試験)	痛風を含む高尿酸血症患者 ^ア 15例	5、40mg	1日1回/8週間 (導入期間2週間)
	P 対照無作為化二重盲検用量反応試験	TMX-67 P 対照二重盲検用量反応比較試験 (後期第Ⅱ相試験)	痛風を含む高尿酸血症患者 ^イ 117例	10、20、40mg	1日1回/8週間 (導入期間2週間)
	P 対照無作為化二重盲検用量反応比較試験	TMX-67 追加後期第Ⅱ相 P 対照二重盲検用量反応比較試験 (後期第Ⅱ相試験)	痛風を含む高尿酸血症患者 ^イ 202例	10、20、40、60、80mg	1日1回(漸増)/16週間
	A 対照無作為化探索比較試験	TMX-67 A 対照探索試験 (初期第Ⅱ相試験)	痛風を含む高尿酸血症患者 ^ウ 40例	F10、20、40、60mg A100、200、300mg	F1 1日1回(漸増)/16週間 A1 1日1~3回(漸増)/16週間
第Ⅲ相	P 対照無作為化二重盲検比較試験	TMX-67 P 対照二重盲検比較試験 (第Ⅲ相試験)	痛風を含む高尿酸血症患者 ^イ 102例	10、20、40mg	1日1回/8週間 (導入期間2週間)
	A 対照無作為化二重盲検比較試験	TMX-67A 対照二重盲検比較試験 (第Ⅲ相試験)	痛風を含む高尿酸血症患者 ^イ 224例	F10、40mg A100、200mg	F1 1日1回/8週間 (導入期間2週間) A1 1日1~2回/8週間
長期	40mg までの長期投与試験	TMX-67 長期投与試験	痛風を含む高尿酸血症患者 ^イ 303例	10、20、40mg	1日1回(漸増)/28週間あるいは52週間
	長期投与試験	TMX-67 の痛風を含む高尿酸血症患者を対象とした長期投与試験	痛風を含む高尿酸血症患者 ^イ 178例	10、20、40、60mg	1日1回(漸増)/52週間

a) 治験薬を投与された被験者数 b) 実生産を反映した製造プロセス (パイロットスケール) で製造された製剤

【対象患者の血中尿酸値】

ア) $\geq 7.0\text{mg/dL}$ 、イ) $\geq 8.0\text{mg/dL}$ 、ウ) 痛風 $> 7.0\text{mg/dL}$ 、高尿酸血症合併症あり $\geq 8.0\text{mg/dL}$ 、高尿酸血症合併症なし $\geq 9.0\text{mg/dL}$ 、エ) $\geq 9.0\text{mg/dL}$

A: アロプリノール、F: フェブキソスタット、P: プラセボ

参考資料

	試験名略称	対象 ^{a)}	投与量	投与回数/期間
第Ⅰ相	第Ⅰ相反復投与試験	健康成人 ^{b)} 154例	1日1回(10~240mg/日) 1日2回(60mg/日)	1日1回又は2回/14日間 (投与開始後2日目は休業)
	コルヒチンによる薬物相互作用試験	健康成人 ^{b)} 22例	40mg/日 (コルヒチン 0.6mg 1日2回)	1日1回/7日間
	腎機能低下患者反復投与試験	腎機能正常者及び腎機能低下患者 32例	80mg/日	1日1回/7日間(絶食下)
	肝機能低下患者反復投与試験	腎機能正常者及び腎機能低下患者 28例	80mg/日	1日1回/7日間
	制酸剤による薬物相互作用試験	健康成人 ^{b)} 24例	80mg 投与5分前に制酸剤 20mL	単回(絶食下)
	年齢及び性別の影響試験	健康成人 48例 (18~40歳、65歳以上)	80mg/日	1日1回/7日間(絶食下)
	インドメタシンの薬物相互作用試験	健康成人 ^{b)} 27例	80mg/日 (インドメタシン 50mg 1日2回)	1日1回/5日間
	製剤間の生物学的同等性試験	健康成人 ^{b)} 28例	帝人製剤 20mg Abbott 製剤 20、80mg	単回(絶食下)
	デシプラミンに対する薬物相互作用試験	健康成人 ^{b)} 22例	120mg/日 (デシプラミン 25mg 単回)	1日1回/9日間(絶食下)
	コルヒチンに対する薬物相互作用試験	健康成人 ^{b)} 33例	120mg/日 (コルヒチン 0.6mg 1日2回)	1日1回/14日間
	ナプロキセンとの薬物相互作用試験	健康成人 ^{b)} 27例	80mg/日 (ナプロキセン 500mg 1日2回)	1日1回/7日間
	ロシガリタゾンに対する薬物相互作用試験	健康成人 36例	120mg/日 (ロシガリタゾン 4mg 単回)	1日1回/9日間
	QTc 間隔評価試験	Part1	健康成人 12例	300mg/日

	Part2	健康成人 44 例	Averox®400mg/日	1 日 1 回/4 日間
	[¹⁴ C]F の薬物動態試験	健康成人男性 6 例	80mg(液剤)	単回
	ワルファリンナトリウムに対する薬物相互作用試験-1	健康成人 ^{b)} 21 例	120mg/日 (ワルファリンナトリウム被験者ごと)	1 日 1 回/14 日間(絶食下)
	ワルファリンナトリウムに対する薬物相互作用試験-2	健康成人 ^{b)} 28 例	80mg/日 (ワルファリンナトリウム被験者ごと)	1 日 1 回/14 日間(絶食下)
	ヒドロクロチアジド [®] による薬物相互作用試験	健康成人 ^{b)} 36 例	80mg/日 (ヒドロクロチアジド [®] 50mg)	単回(絶食下)
	テオフィリンに対する薬物相互作用試験	健康成人	80mg/日 (テオフィリン)	
第Ⅲ相	A 及び P 対照比較試験(APEX)	痛風患者 ^{a)} 1072 例	F80、120、240mg/日 A100、300mg/日	1 日 1 回/28 週間 (EXCEL への継続選択)
	A 対照比較試験-1(FACT)	痛風患者 ^{a)} 750 例	F80、120mg/日 A300mg/日	1 日 1 回/52 週間 (EXCEL への継続選択)
	A 対照比較試験-2	痛風患者 ^{a)} 2269 例	F40、80mg/日 A200、300mg/日	1 日 1 回/6 ヶ月間
	A 対照比較試験：韓国試験	痛風患者 ^{a)} 181 例	F40、80、120mg/日 A300mg/日	1 日 1 回/28 日間
長期	長期投与試験-1(FOCUS)	痛風患者 ^{a)} 116 例	F40、80、120mg/日	1 日 1 回/最長 5.5 年
	長期投与試験-2(EXCEL)	痛風患者 ^{a)} (APEX 並びに FACT 完了被験者)1086 例	F80、120mg/日 A100、300mg/日	1 日 1 回/最長 40 ヶ月

a) 治験薬を投与された被験者数 b)18 歳～55 歳の健康人男女 c)米国リウマチ学会 (ARA) 基準により定義された痛風の既往がある、又は現在罹患している者

【対象患者の血中尿酸値】

ア) $\geq 8.0\text{mg/dL}$ 、イ) $< 8.0\text{mg/dL}$

A：アロプリノール、F：フェブキソスタット、P：プラセボ

<がん化学療法に伴う高尿酸血症>

評価資料

試験名略称		対象 ^{a)}	投与量	投与回数/期間
第Ⅲ相	アロプリノール対照非盲検無作為化比較試験	化学療法施行予定の悪性腫瘍患者 99 例	フェブキソスタット 60mg/日(1 日 1 回投与) アロプリノール 200mg/日(1 日 2 回投与) 300mg/日(1 日 3 回投与)	6 日間 (最大 14 日間)

a) 治験薬を投与された被験者数 (GCP 不遵守例 1 例を除く)

参考資料

試験名略称		対象 ^{a)}	投与量	投与回数/期間
第Ⅲ相	アロプリノール対照二重盲検比較試験 (FLORENCE)	化学療法施行予定の造血器腫瘍患者 346 例	フェブキソスタット 120mg/日(1 日 1 回投与) アロプリノール 200,300mg/日(1 日 1 回投与) 600mg/日(1 日 2 回投与)	7 日間 (最大 9 日間)

a) 治験薬を投与された被験者数

(2)臨床薬理試験

1) 忍容性試験 (単回、反復)

単回投与試験^{8,9)}

日本人健康成人男性 32 例を対象とした非盲検試験の結果、フェブキソスタット 10、20、40mg (各用量を空腹時、40mg のみ食後にも投与、各群 8 例) を単回経口投与したときの忍容性は良好であった。副作用は、40mg を空腹時投与した 1 例 (12.5%) に軽度の下腹部痛、泥状便が認められた。

日本人健康成人男性 24 例を対象としたプラセボ対照二重盲検試験の結果、フェブキソスタットとして 80、120、160mg (各群 6 例) を単回経口投与したときの忍容性は良好であった。副作用は、120mg 群で 1 例 (16.7%) に、軽度の尿中カリウム増加、尿中クロール増加、尿中電解質 (リン、マグネシウム) 増加が認められた。

反復投与試験³⁾

健康成人男性 24 例に、フェブキソスタットとして 40、80、120 及び 160mg (各群 6 例) を食後に 1 日 1 回 7 日間反復経口投与したときの忍容性は良好であった。副作用は、80mg/日で 1 例 (16.7%) に白血球数増加、160mg/日で 1 例 (16.7%) に ALT 増加が認められ、いずれも軽度であった。

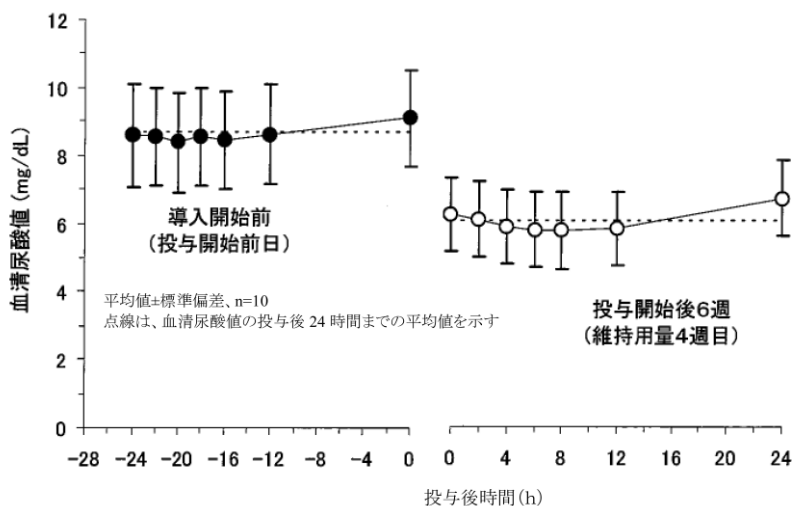
注) 本剤の承認された用法及び用量における最大投与量は 60mg/日である。

2) 薬力学的試験¹⁰⁾

痛風を含む高尿酸血症患者 10 例を対象として、フェブキソスタット 10mg を 1 日 1 回、朝食後に 2 週間投与後、維持用量として 20mg を 1 日 1 回朝食後に 4 週間投与し、フェブキソスタット投与時の血清尿酸値の日内変動を検討した。投与開始前 8.7mg/dL であった血清尿酸値は、維持用量^{注)} (20mg/日) 投与 4 週後の投与直前で 5.96mg/dL、投与 2 時間後に 5.82mg/dL、24 時間後は 6.40mg/dL であった。

注) 本剤の承認された用法及び用量における維持量は、通常 1 日 1 回 40mg である。

図. 投与開始前と投与開始 6 週後の血清尿酸値の推移 (痛風を含む高尿酸血症患者)

3) QT/QTc 評価試験^{11)注)}

フェブキソスタット 80 及び 300mg を 1 日 1 回 4 日間反復投与したときの最大 QTcF の平均値のプラセボ群との差は 2.2msec 以内であった。投与 4 日目に QTcF が正常 (≤ 430 msec) から境界域 (> 430 msecかつ ≤ 450 msec) に変化した被験者は、プラセボ群で 2 例 (5%)、フェブキソスタット 80 及び 300mg 群でそれぞれ 2 例 (5%) 及び 4 例 (10%)、対照薬のモキシフロキサシン 400mg 群で 11 例 (27%)、投与 1 又は 4 日目に QTcF が延長 (> 450 msec) した被験者はみられなかった。また、投与 4 日目に QTcF がベースラインから 30~60msec 延長した被験者はプラセボ群で 2 例 (5%)、フェブキソスタット 80 及び 300mg 群で各 3 例 (7%)、モキシフロキサシン 400mg 群で 19 例 (46%) であった。以上から、フェブキソスタット 80 及び 300mg 1 日 1 回反復投与において、QTcF に対する臨床的に重大な所見や傾向は観察されなかった。

注) 本剤の承認された用法及び用量における最大投与量は 60mg/日である。

(3)用量反応探索試験

<痛風、高尿酸血症に対する効果>

1) 国内前期第Ⅱ相臨床試験¹²⁾

項目	内容		
試験名	アロプリノール対照無作為化探索比較試験		
試験の目的	痛風を含む高尿酸血症患者を対象に、血清尿酸値変化率を主要評価項目として、アロプリノール 300mg/日とフェブキソスタット 40 及び 60mg/日の有効性を比較する。		
試験デザイン	多施設共同、アロプリノール対照、無作為化、非盲検、並行群間比較試験		
対象	痛風を含む高尿酸血症患者 40 例		
主な登録基準	(1)年齢：20 歳以上 (2)血清尿酸値： 痛風患者 > 7.0mg/dL 合併症のある高尿酸血症患者 ^{a)} 8.0mg/dL 以上 合併症のない高尿酸血症患者 ^{b)} 9.0mg/dL 以上 a) 尿路結石、高血圧、高脂血症、耐糖能異常に対する薬剤治療又は療法を必要とする患者 b) 尿路結石、高血圧、高脂血症、耐糖能異常に対する薬剤治療又は療法を必要としない患者		
主な除外基準	(1) 登録前検査採血時及び登録時に痛風性関節炎を呈している患者、若しくは痛風関節炎消失後 2 週間未満の患者 (2) 登録時に痛風性関節炎以外の疾患で非ステロイド性抗炎症薬 (NSAIDs) あるいは副腎皮質ステロイドを常時使用 (外用は除く) している患者 (3) 腎機能低下患者 (血清クレアチニン \geq 1.5mg/dL) (4) 肝障害患者 (AST、ALT のいずれかが各医療機関の基準値上限の 2 倍を超える患者) など		
試験方法	痛風を含む高尿酸血症患者に対し、フェブキソスタット 10mg/日を 2 週間投与し、その後 20mg/日に増量した後、40mg/日群は投与開始後 6 週以降 16 週まで 40mg/日を投与した。60mg/日群は、投与開始後 6 週で 40mg/日に増量した後、投与開始後 10 週以降 16 週まで 60mg/日を投与した。フェブキソスタット群はいずれも 1 日 1 回朝食後に経口投与した。アロプリノール群は、100mg/日を 1 日 1 回 2 週間、朝食後に経口投与した後、200mg/日を 1 日 2 回 4 週間、朝夕食後に経口投与し、投与開始後 6 週以降 16 週まで 300mg/日を 1 日 3 回、朝昼夕食後に経口投与した。		
主要評価項目	投与開始後 16 週の血清尿酸値変化率		
副次評価項目	投与開始後 16 週の血清尿酸値 6.0 mg/dL 以下達成率 投与開始後 16 週の血清尿酸値 7.0 mg/dL 以下達成率など		
結果	主要評価 投与開始後 16 週の血清尿酸値変化率は、フェブキソスタット 40mg 及び 60mg 投与群で -42.96%、-52.47%、アロプリノール群投与群で -36.55%であった。		
	投与開始後 16 週の血清尿酸値変化率		
	投与群	n ^{a)}	血清尿酸初期値(mg/dL) 血清尿酸値変化率 ^{b)} (%)

V. 治療に関する項目

		平均(標準偏差)	平均(標準偏差)
アロプリノール 300mg/日	19	8.34(1.16)	-36.6(18.6)
フェブキソスタット 40mg/日	10	8.64(0.77)	-43.0(13.3)
フェブキソスタット 60mg/日	9	8.48(1.15)	-52.5(9.8)

Last observation carried forward

a) 評価対象被験者数

b) 血清尿酸初期値（投与開始前の血清尿酸値）に対する投与開始後 16 週の血清尿酸値の変化率

副次評価

投与開始後 16 週の血清尿酸値 6.0mg/dL 以下達成率は、アロプリノール群で 73.7%、フェブキソスタット 40 mg/日群で 90.0%であった。

投与開始後 16 週の血清尿酸値 6.0mg/dL 以下達成率

投与群	n ^{a)}	血清尿酸初期値(mg/dL)	血清尿酸値 6.0mg/dL 以下	
		平均(標準偏差)	n ^{b)}	平均(標準偏差)
アロプリノール 300mg/日	19	8.34(1.16)	14	73.7
フェブキソスタット 40mg/日	10	8.64(0.77)	10	90.0
フェブキソスタット 60mg/日	9	8.48(1.15)	9	8/9 例

Last observation carried forward

a) 評価対象被験者数

b) 投与開始後 16 週で血清尿酸値が 6.0mg/dL 以下に到達した被験者数

投与開始後 16 週の血清尿酸値 7.0mg/dL 以下達成率は、フェブキソスタット 40 及び 60mg/日群で、10/10 例（100%）、8/8 例、アロプリノール群で 15/19 例（94.7%）であった。

安全性

副作用（臨床検査値の異常変動を含む）は、フェブキソスタット 40mg/日群で 60.0%（6/10 例）、60mg/日群で 20.0%（2/10 例）、アロプリノール群で 25.0%（5/20 例）に認められた。主な副作用はフェブキソスタット群で痛風関節炎 2 例（10.0%）、尿中 β_2 ミクログロブリン増加 2 例（10.0%）、尿中トリグリセリド増加 2 例（10.0%）、アロプリノール群で痛風性関節炎 4 例（20.0%）であった。なお、本試験において、投与中止に至った副作用、重篤な副作用は認められなかった。

国内後期第Ⅱ相臨床試験¹³⁾

項目	内容
試験名	プラセボ対照無作為化二重盲検用量反応試験
試験の目的	痛風を含む高尿酸血症患者を対象に、血清尿酸値変化率を主要評価項目として、フェブキソスタット 10、20、40mg/日の用量反応性並びにプラセボに対する有効性及び安全性を検討する。
試験デザイン	多施設共同、プラセボ対照、無作為化、二重盲検、並行群間比較試験
対象	痛風を含む高尿酸血症患者 117 例
主な登録基準	(1) 年齢：20 歳以上 (2) 血清尿酸値：>8.0mg/dL

主な除外基準	(1) 登録時に痛風関節炎を呈している患者、若しくは痛風関節炎軽快後 2 週間未満の患者 (2) 腎機能低下患者（血清クレアチニン \geq 1.5mg/dL） (3) 肝障害患者（AST、ALT のいずれかが各医療機関の基準値上限の 2 倍を超える患者など）																																	
試験方法	痛風を含む高尿酸血症患者に対し、フェブキソスタット 10mg/日を 1 日 1 回 2 週間、朝食後に経口投与し、その後 10、20 又は 40mg/日を 1 日 1 回 6 週間、朝食後に経口投与した。プラセボ群は 1 日 1 回 8 週間、朝食後に経口投与した。																																	
主要評価項目	投与開始後 8 週の血清尿酸値変化率																																	
副次評価項目	投与開始後 8 週の血清尿酸値 6.0 mg/dL 以下達成率など																																	
結 果	<p>主要評価</p> <p>投与開始後 8 週の血清尿酸値変化率の絶対値は、フェブキソスタット 10、20 及び 40mg/日群で、用量の増加に伴って増大し、すべての群でプラセボ群との差は有意であった（$P < 0.001$、Dunnett-Hsu 検定）。</p> <p style="text-align: center;">投与開始後 8 週の血清尿酸値変化率</p> <table border="1"> <thead> <tr> <th rowspan="2">投与群</th> <th rowspan="2">n^{a)}</th> <th>血清尿酸初期値(mg/dL)</th> <th>血清尿酸値変化率^{b)}(%)</th> <th rowspan="2">Dunnett-Hsu 検定</th> </tr> <tr> <th>平均(標準偏差)</th> <th>平均(標準偏差)</th> </tr> </thead> <tbody> <tr> <td>プラセボ</td> <td>28</td> <td>8.82(1.01)</td> <td>-0.3(10.6)</td> <td>—</td> </tr> <tr> <td>10mg/日</td> <td>29</td> <td>9.21(1.38)</td> <td>-23.9(11.2)</td> <td>$P < 0.001$</td> </tr> <tr> <td>20mg/日</td> <td>29</td> <td>8.97(1.26)</td> <td>-33.5(13.2)</td> <td>$P < 0.001$</td> </tr> <tr> <td>40mg/日</td> <td>31</td> <td>8.97(1.14)</td> <td>-43.1(8.4)</td> <td>$P < 0.001$</td> </tr> </tbody> </table> <p>Last observation carried forward</p> <p>a) 評価対象被験者数 b) 血清尿酸初期値（投与開始前の血清尿酸値）に対する投与開始後 8 週の血清尿酸値の変化率</p>	投与群	n ^{a)}	血清尿酸初期値(mg/dL)	血清尿酸値変化率 ^{b)} (%)	Dunnett-Hsu 検定	平均(標準偏差)	平均(標準偏差)	プラセボ	28	8.82(1.01)	-0.3(10.6)	—	10mg/日	29	9.21(1.38)	-23.9(11.2)	$P < 0.001$	20mg/日	29	8.97(1.26)	-33.5(13.2)	$P < 0.001$	40mg/日	31	8.97(1.14)	-43.1(8.4)	$P < 0.001$						
	投与群			n ^{a)}	血清尿酸初期値(mg/dL)		血清尿酸値変化率 ^{b)} (%)	Dunnett-Hsu 検定																										
		平均(標準偏差)	平均(標準偏差)																															
	プラセボ	28	8.82(1.01)	-0.3(10.6)	—																													
	10mg/日	29	9.21(1.38)	-23.9(11.2)	$P < 0.001$																													
	20mg/日	29	8.97(1.26)	-33.5(13.2)	$P < 0.001$																													
	40mg/日	31	8.97(1.14)	-43.1(8.4)	$P < 0.001$																													
	<p>副次評価</p> <p>投与開始後 8 週の血清尿酸値 6.0mg/dL 以下達成率において、フェブキソスタット 20、40mg/日群とプラセボ群との差は有意であった（それぞれ $P=0.003$ 及び $P=0.001$、ロジスティック回帰分析）。</p> <p style="text-align: center;">投与開始後 8 週の血清尿酸値 6.0mg/dL 以下達成率</p> <table border="1"> <thead> <tr> <th rowspan="2">投与群</th> <th rowspan="2">n^{a)}</th> <th>血清尿酸初期値(mg/dL)</th> <th colspan="2">血清尿酸値 6.0mg/dL 以下</th> <th rowspan="2">ロジスティック回帰分析</th> </tr> <tr> <th>平均(標準偏差)</th> <th>n^{b)}</th> <th>平均(標準偏差)</th> </tr> </thead> <tbody> <tr> <td>プラセボ</td> <td>28</td> <td>8.82(1.01)</td> <td>0</td> <td>0.0</td> <td>—</td> </tr> <tr> <td>10mg/日</td> <td>29</td> <td>9.21(1.38)</td> <td>7</td> <td>24.1</td> <td>$P=0.114$</td> </tr> <tr> <td>20mg/日</td> <td>29</td> <td>8.97(1.26)</td> <td>19</td> <td>65.5</td> <td>$P=0.003$</td> </tr> <tr> <td>40mg/日</td> <td>31</td> <td>8.97(1.14)</td> <td>24</td> <td>77.4</td> <td>$P=0.001$</td> </tr> </tbody> </table> <p>Last observation carried forward</p> <p>a) 評価対象被験者数 b) 投与開始後 8 週で血清尿酸値が 6.0 mg/dL 以下に到達した被験者数</p>	投与群	n ^{a)}	血清尿酸初期値(mg/dL)	血清尿酸値 6.0mg/dL 以下		ロジスティック回帰分析	平均(標準偏差)	n ^{b)}	平均(標準偏差)	プラセボ	28	8.82(1.01)	0	0.0	—	10mg/日	29	9.21(1.38)	7	24.1	$P=0.114$	20mg/日	29	8.97(1.26)	19	65.5	$P=0.003$	40mg/日	31	8.97(1.14)	24	77.4	$P=0.001$
	投与群			n ^{a)}	血清尿酸初期値(mg/dL)	血清尿酸値 6.0mg/dL 以下		ロジスティック回帰分析																										
		平均(標準偏差)	n ^{b)}		平均(標準偏差)																													
プラセボ	28	8.82(1.01)	0	0.0	—																													
10mg/日	29	9.21(1.38)	7	24.1	$P=0.114$																													
20mg/日	29	8.97(1.26)	19	65.5	$P=0.003$																													
40mg/日	31	8.97(1.14)	24	77.4	$P=0.001$																													
<p>安全性</p> <p>副作用の発現率は、フェブキソスタット 10mg/日群 27.6%（8/29 例）、20mg/日群 17.2%（5/29 例）、40mg/日群 16.1%（5/31 例）、プラセボ群 7.1%（2/28 例）であった。主な副作用はフェブキソスタット群で痛風関節炎 8 例（9.0%）、傾眠、ALT 増加各 2 例</p>																																		

	(2.2%)、プラセボ群でβ-NアセチルDグルコサミニダーゼ増加、血中CK増加、尿中血陽性各1例(3.6%)であった。投与中止に至った副作用は、フェブキソスタット40mg/日群で1例(ALT増加、γ-GTP増加)に認められた。本試験において、重篤な副作用は認められなかった。
--	---

(4) 検証的試験

1) 有効性検証試験

<痛風、高尿酸血症に対する効果>

① 無作為化平行群間用量反応比較試験—国内後期第Ⅱ相臨床試験¹⁴⁾

項目	内容
試験名	プラセボ対照無作為化二重盲検用量反応比較試験
試験の目的	痛風を含む高尿酸血症患者を対象に、血清尿酸値6.0mg/dL以下達成率を主要評価項目として、フェブキソスタット20、40、60、80mg/日の用量反応性並びにプラセボに対する有効性及び安全性を検討する。
試験デザイン	多施設共同、プラセボ対照、無作為化、二重盲検、並行群間比較、検証的試験
対象	痛風を含む高尿酸血症患者202例
主な登録基準	(1) 年齢：20歳以上 (2) 血清尿酸値： 痛風患者>7.0mg/dL 合併症のある高尿酸血症患者 ^{a)} 8.0mg/dL以上 合併症のない高尿酸血症患者 ^{b)} 9.0mg/dL以上 a) 尿路結石、高血圧、高脂血症、耐糖能異常に対する薬剤治療又は療法を必要とする患者 b) 尿路結石、高血圧、高脂血症、耐糖能異常に対する薬剤治療又は療法を必要としない患者
主な除外基準	(1) 本登録前検査採血時及び本登録時に痛風関節炎を呈している患者、若しくは痛風関節炎消失後2週間未満の患者 (2) 仮登録時に痛風関節炎以外の疾患で非ステロイド性抗炎症薬(NSAIDs)あるいは副腎皮質ステロイドを常時使用(外用は除く)している患者 (3) 腎機能低下患者(血清クレアチニン \geq 1.5mg/dL) (4) 肝障害患者(AST、ALTのいずれかが各医療機関の基準値上限の2倍を超える患者)など
試験方法	痛風を含む高尿酸血症患者に対し、フェブキソスタット10mg/日を2週間投与し、その後20mg/日群は16週まで20mg/日を投与した。40、60、80mg/日群はフェブキソスタット10mg/日を2週間投与した後20mg/日を4週間投与した。その後、40mg/日群は、投与開始後6週以降16週まで40mg/日を投与した。60及び80mg/日群は、投与開始後6週で40mg/日に増量した後、投与開始後10週以降16週まで60又は80mg/日を投与した。いずれの群も1日1回朝食後に経口投与した。プラセボ群は1日1回16週間、朝食後に経口投与した。
主要評価項目	投与開始後16週の血清尿酸値6.0mg/dL以下達成率
副次評価項目	投与開始後16週の血清尿酸値達成率など

解析計画	投与開始後 16 週の血清尿酸値 6.0mg/dL 以下達成率について、臨床診断名、投与開始前血清尿酸値を層とした Mantel-Haenszel 検定を行った。プラセボとフェブキソスタット各投与群間の比較は、高用量群からの閉手順で行った。						
結果	患者背景 (FAS)						
	項目名	区分	プラセボ群 (n=38)	フェブキソスタット			
				20mg 群 (n=43)	40mg 群 (n=41)	60mg 群 (n=36)	80mg 群 (n=41)
	性別 n(%)	男性	37(97.4)	41(93.3)	41(100.0)	35(97.2)	40(97.6)
		女性	1(2.6)	2(4.7)	0(0.0)	1(3.8)	1(2.4)
	年齢 (歳)	平均値±SD	56.1±13.3	52.1±14.0	54.0±11.8	51.2±11.9	49.9±12.8
	体重 (kg)	平均値±SD	72.34±10.54	76.83±11.86	78.66±13.63	74.51±10.51	71.87±12.88
	ウエスト 周囲径 (cm)	平均値±SD	91.19±8.05	93.43±8.00	93.72±8.47	89.53±8.04	88.20±8.97
	診断名 n(%)	痛風	23(60.5)	26(60.5)	24(58.5)	23(63.9)	22(53.7)
		高尿酸血症	15(39.5)	17(39.5)	17(41.5)	13(36.1)	19(46.3)
血清尿酸値 ^{a)} (mg/dL)	平均値±SD	8.94±0.99	8.80±1.29	8.58±1.09	8.58±1.00	8.60±1.32	
a) 服用前の血清尿酸値							
主要評価							
投与開始後 16 週の血清尿酸値 6.0mg/dL 以下達成率において、すべてのフェブキソスタット群とプラセボ群で有意な差が検証された (P<0.001 : Mantel-Haenszel 検定)。フェブキソスタット 20、40、60 及び 80mg/日群で、有意な用量反応性が認められた (P<0.001 : Cochran-Armitage 検定)。							
投与開始後 16 週の血清尿酸値 6.0mg/dL 以下達成率							
投与群	n ^{a)}	血清尿酸値 6.0mg/dL 以下達成率	プラセボ群との差	95%信頼区間 (%)			
プラセボ	38	2.6%	—	—			
20mg/日	43	46.5%	43.9%	28.1~59.6			
40mg/日	41	82.9%	80.3%	67.7~92.9			
60mg/日	36	83.3%	80.7%	67.5~93.9			
80mg/日	41	87.8%	85.2%	73.9~96.4			
Last observation carried forward							
a) 評価対象被験者数							
副次評価							
投与開始後 16 週の血清尿酸値変化率の絶対値は、フェブキソスタット群で用量の増加に伴って増大し、プラセボ群との差はすべてのフェブキソスタット群で統計学的に有意であった (P<0.001 : 投与開始前血清尿酸値を共変量とする共分散分析)。							
投与開始後 16 週の血清尿酸値変化率							
投与群	n ^{a)}	血清尿酸初期値(mg/dL)	血清尿酸値変化率 ^{b)} (%)		共分散分析*		
		平均(標準偏差)	平均(標準偏差)				

プラセボ	38	8.94(0.99)	-2.1(12.6)	-	-
20mg/日	43	8.80(1.29)	-29.6(11.5)	F=107.26	P<0.001
40mg/日	41	8.58(1.09)	-40.6(15.8)	F=152.21	P<0.001
60mg/日	36	8.58(1.00)	-48.4(17.9)	F=161.99	P<0.001
80mg/日	41	8.60(1.32)	-52.0(17.5)	F=230.35	P<0.001

Last observation carried forward
a) 評価対象被験者数
b) 血清尿酸初期値（投与開始前の血清尿酸値）に対する投与開始後 16 週の血清尿酸値の変化率
※：投与開始前血清尿酸値を共変量とする共分散分析

安全性

副作用（臨床検査値の異常変動を含む）は、プラセボ群で 18.4%（7/38 例）、フェブキソスタット 20mg/日群で 23.3%（10/43 例）、40mg/日群で 29.3%（12/41 例）、60mg/日群で 13.9%（5/36 例）、80mg/日群で 29.3%（12/41 例）に認められた。主な副作用は、プラセボ群で痛風関節炎、四肢不快感各 2 例（5.3%）、フェブキソスタット 20mg 群で痛風関節炎 4 例（9.3%）、倦怠感 2 例（4.7%）、40mg 群で痛風関節炎 3 例（7.3%）、血中 TSH 増加 2 例（4.9%）、60mg 群で痛風関節炎 3 例（8.3%）、80mg 群で痛風関節炎 8 例（19.5%）、関節炎、四肢不快感、ALT 増加及び血中 CK 増加各 2 例（4.9%）であった。なお、投与中止に至った有害事象はフェブキソスタット 20mg/日群で蕁麻疹、ALT 増加・AST 増加・γ-GTP 増加、発疹・肝機能異常、80mg/日群で甲状腺機能亢進症が各 1 例であった。本試験において、重篤な副作用は認められなかった。

なお、各投与期間での痛風関節炎の発現率は下表のとおりであった。

痛風関節炎の発現率^{a)}

投与群	n ^{b)}	0～2 週以下	2 週超 6 週以下	6 週超 10 週以下	10 週超 16 週以下
プラセボ	38	0.0% (0/38 例)	5.3% (2/38 例)	2.6% (1/38 例)	2.7% (1/37 例)
20mg/日	43	0.6% (1/161 例) [10mg/日]	2.5% (4/161 例) [20mg/日]	4.9% (2/41 例) [20mg/日]	2.4% (1/41 例) [20mg/日]
40mg/日	41			3.4% (4/116 例) [40mg/日]	7.5% (3/40 例) [40mg/日]
60mg/日	36				8.8% (3/34 例) [60mg/日]
80mg/日	41				17.9% (7/39 例) [80mg/日]

[] 内は当該時期のフェブキソスタットの用量
a) 有害事象としての発現率
b) 評価対象被験者数

注) 本剤の承認された用法及び用量における最大投与量は 60mg/日である。

② 国内第Ⅲ相臨床試験（プラセボ対照無作為化二重盲検比較試験）¹⁵⁾

項目	内容			
試験名	プラセボ対照無作為化二重盲検比較試験			
試験の目的	痛風を含む高尿酸血症患者を対象に、血清尿酸値 6.0mg/dL 以下達成率を主要評価項目として、プラセボに対するフェブキソスタット 20、40mg/日の有効性及び安全性を検討する。			
試験デザイン	多施設共同、プラセボ対照、無作為化、二重盲検、並行群間比較試験			
対象	痛風を含む高尿酸血症患者 102 例			
主な登録基準	(1) 年齢：20 歳以上 (2) 血清尿酸値：8.0mg/dL 以上			
主な除外基準	(1) 症例登録前検査時及び登録時に痛風関節炎を呈している患者、若しくは痛風関節炎軽快後 14 日未満の患者 (2) 腎機能低下患者（血清クレアチニン \geq 1.5 mg/dL） (3) 肝障害患者（AST、ALT のいずれかが各医療機関の基準値上限の 2 倍を超える患者）など			
試験方法	痛風を含む高尿酸血症患者に対し、フェブキソスタット 10mg/日を 1 日 1 回 2 週間、朝食後に経口投与し、その後 20 又は 40mg/日を 1 日 1 回 6 週間、朝食後に経口投与した。プラセボ群は 1 日 1 回 8 週間、朝食後に経口投与した。			
主要評価項目	投与開始後 8 週の血清尿酸値 6.0 mg/dL 以下達成率			
副次評価項目	投与開始後 8 週の血清尿酸値達成率など			
解析計画	<p>投与開始後 8 週の血清尿酸値 6.0mg/dL 以下達成率を目的変数、投与群を説明変数、血清尿酸初期値を共変量としたロジスティック回帰分析により、プラセボ群とフェブキソスタット群の薬剤効果を以下の 2 つの手順に従い検討した。</p> <p>① $H_0: \mu$（フェブキソスタット 40mg）$= \mu$（プラセボ）、 $H_1: \mu$（フェブキソスタット 40mg）$\neq \mu$（プラセボ）</p> <p>② $H_0: \mu$（フェブキソスタット 20mg）$= \mu$（プラセボ）、 $H_1: \mu$（フェブキソスタット 20mg）$\neq \mu$（プラセボ）</p> <p>投与開始後 8 週の血清尿酸値変化率を目的変数、投与群を説明変数、血清尿酸初期値を共変量とした分散分析を行い、プラセボ群とフェブキソスタット群の薬剤効果を以下の 2 つの手順に従い検討した。</p> <p>① $H_0: \mu$（フェブキソスタット 40mg）$= \mu$（プラセボ）、 $H_1: \mu$（フェブキソスタット 40mg）$\neq \mu$（プラセボ）</p> <p>② $H_0: \mu$（フェブキソスタット 20mg）$= \mu$（プラセボ）、 $H_1: \mu$（フェブキソスタット 20mg）$\neq \mu$（プラセボ）</p>			
結果	患者背景（FAS）			
	項目名	区分	プラセボ群 (n=33)	フェブキソスタット群 20mg 群(n=35) 40mg 群(n=34)
	性別 n(%)	男性	33(100.0)	35(100.0)
		女性	0(0.0)	0(0.0)
	年齢（歳）	平均値 \pm SD	48.2 \pm 13.4	50.9 \pm 14.0 43.4 \pm 13.6
	体重（kg）	平均値 \pm SD	71.37 \pm 10.22	72.94 \pm 14.05 71.63 \pm 10.15
	診断名 n(%)	痛風	19(57.6)	17(48.6)
高尿酸血症		14(42.4)	18(51.4)	
血清尿酸値 ^{a)} (mg/dL)	平均値 \pm SD	8.95 \pm 1.13	8.51 \pm 0.88 8.52 \pm 1.00	

a) 0週時の血清尿酸値						
主要評価						
投与開始後8週の時血清尿酸値6.0mg/dL以下達成率は、フェブキソスタット20、40mg/日群のいずれもプラセボ群との差は統計学的に有意であった（それぞれ、P=0.007、P<0.001：投与開始前の血清尿酸値を共変量としたロジスティック回帰分析）。						
投与開始後8週の時血清尿酸値6.0mg/dL以下達成率						
投与群	n ^{a)}	血清尿酸初期値(mg/dL)	血清尿酸値6.0mg/dL以下		ロジスティック回帰分析 [※]	
		平均(標準偏差)	n ^{b)}	達成率(%)		
プラセボ	33	8.95(1.13)	0	0.0	—	
20mg/日	35	8.51(0.88)	16	45.7	P=0.007	
40mg/日	34	8.52(1.00)	31	91.2	P<0.001	
Last observation carried forward						
a) 評価対象被験者数						
b) 投与開始後8週で血清尿酸値が6.0mg/dL以下に到達した被験者数						
※ 投与開始前の血清尿酸値を共変量としたロジスティック回帰分析						
副次評価						
投与開始後8週の時血清尿酸値変化率は、フェブキソスタット20、40mg/日群のいずれもプラセボ群との差は統計学的に有意であった（P<0.001：投与開始前の血清尿酸値を共変量とした共分散分析）。						
投与開始後8週の時血清尿酸値変化率						
投与群	n ^{a)}	血清尿酸初期値(mg/dL)	血清尿酸値変化率 ^{b)}		共分散分析 [※]	
		平均(標準偏差)	平均(標準偏差)			
プラセボ	33	8.95(1.13)	-1.7(12.0)		—	—
20mg/日	35	8.51(0.88)	-27.7(11.6)		F=114.12	P<0.001
40mg/日	34	8.52(1.00)	-43.7(13.5)		F=241.69	P<0.001
Last observation carried forward						
a) 評価対象被験者数						
b) 血清尿酸初期値（投与開始前の血清尿酸値）に対する投与開始後8週の時血清尿酸値の変化率						
※ 投与開始前の血清尿酸値を共変量とした共分散分析						
安全性						
副作用の発現率は、フェブキソスタット20mg群11.4%（4/35例）、40mg群20.6%（7/34例）、プラセボ群6.1%（2/33例）であった。主な副作用（いずれかの群に2例以上の発現）は痛風関節炎で、フェブキソスタット40mg群に11.8%（4例）発現した（フェブキソスタット20mg群及びプラセボ群には発現せず）。						
本試験において、重篤な副作用、死亡に至った副作用及び投与中止に至った副作用は認められなかった。						

③ 第Ⅲ相臨床試験（アロプリノール対照無作為化二重盲検比較試験）¹⁶⁾

項目	内容
試験名	アロプリノール対照無作為化二重盲検比較試験

試験の目的	痛風を含む高尿酸血症患者を対象に、投与開始後 8 週の血清尿酸値変化率を主要評価項目として、アロプリノール 200mg/日とフェブキソスタット 40mg/日の有効性及び安全性を比較する。			
試験デザイン	多施設共同、アロプリノール対照、無作為化、ダブルダミー二重盲検、並行群間比較試験			
対象	痛風を含む高尿酸血症患者 244 例			
主な登録基準	(1) 年齢：20 歳以上 (2) 血清尿酸値：8.0mg/dL			
主な除外基準	(1) 登録前検査時及び登録時に痛風関節炎を呈している患者、若しくは痛風関節炎軽快後 14 日未満の患者 (2) 腎機能低下患者（血清クレアチニン \geq 1.5 mg/dL） (3) 肝障害患者（AST、ALT のいずれかが各医療機関の基準値上限の 2 倍を超える患者）など			
試験方法	痛風を含む高尿酸血症患者に対し、フェブキソスタット 10mg/日を 1 日 1 回 12 日間、朝食後に経口投与し、その後 40mg/日を 1 日 1 回 44 日間、朝食後に経口投与した。アロプリノール*は 100mg/日を 1 日 1 回 12 日間朝食後に経口投与し、その後 200mg/日を 1 日 2 回 44 日間、朝夕食後に経口投与した。 ※ アロプリノールの用法用量は「痛風、高尿酸血症に伴う高血圧症における高尿酸血症の是正に対して」の承認されている量は、1 日量 200~300mg を 2~3 回で投与である。			
主要評価項目	投与開始後 8 週の血清尿酸値変化率			
副次評価項目	投与開始後 8 週の血清尿酸値 6.0mg/dL 以下達成率 投与開始後 8 週の血清尿酸値 7.0mg/dL 以下達成率			
解析計画	投与開始後 8 週の血清尿酸値変化率について一元配置分散分析を行い、両群の薬物効果を以下の 2 つの手順に従い閉手順で検討した。非劣性マージンを 5%とし、試験全体の有意水準は片側 2.5%とした。 ① $H_0: \mu$ (フェブキソスタット) = μ (アロプリノール) - Δ 、 $H_1: \mu$ (フェブキソスタット) > μ (アロプリノール) - Δ ② $H_0: \mu$ (フェブキソスタット) = μ (アロプリノール)、 $H_1: \mu$ (フェブキソスタット) > μ (アロプリノール) 投与開始後 8 週の血清尿酸値 6.0mg/dL 及び 7.0mg/dL 以下達成率について、投与開始前血清尿酸値、施設（ブロック）を共変量としたロジスティック回帰分析にてフェブキソスタット群とアロプリノール群を比較した。			
結 果	患者背景 (FAS)			
	項目名	区分	フェブキソスタット群(n=122)	アロプリノール群(n=121)
	性別 n(%)	男性	119(97.5)	118(97.5)
		女性	3(2.5)	3(2.5)
	年齢 (歳)	平均値 \pm SD	51.6 \pm 13.1	52.6 \pm 14.0
	体重 (kg)	平均値 \pm SD	71.71 \pm 12.45	71.49 \pm 12.48
	診断名 n(%)	痛風	54(44.3)	59(48.8)
高尿酸血症		68(55.7)	62(51.2)	
血清尿酸値 ^{a)} (mg/dL)	平均値 \pm SD	8.83 \pm 1.32	8.86 \pm 1.30	
a) 0 週時の血清尿酸値 主要評価				

	投与開始後 8 週の血清尿酸値変化率において、アロプリノール 200mg/日に対するフェブキソスタット 40mg/日の非劣性が検証された (P<0.001: 非劣性マージンは 5%投与開始前血清尿酸値、施設を共変量とする共分散分析)。					
結 果	投与開始後 8 週の血清尿酸値変化率					
	投与群	n ^{a)}	血清尿酸初期値 (mg/dL)	血清尿酸値変化率 ^{b)} (%)	変化率の群間差 (%) [95%信頼区間]	共分散分析 ^{**}
			平均(標準偏差)	平均(標準偏差)		
	アロプリノール 200mg/日	120	8.89(1.24)	-35.2(14.7)	-6.24 [-9.65~- 2.84]	P<0.001
	フェブキソスタット 40mg/日	122	8.83(1.32)	-41.5(12.1)		
	Last observation carried forward					
	a) 評価対象被験者数					
	b) 血清尿酸初期値 (投与開始前の血清尿酸値) に対する投与開始後 8 週の血清尿酸値の変化率					
	※ 投与開始前血清尿酸値、施設を共変量とする共分散分析					
	副次評価					
投与開始後 8 週の血清尿酸値 6.0mg/dL 以下達成率は、フェブキソスタット 40mg/日群で 82.0%、アロプリノール 200mg/日群で 70.0%であり、両群の差は統計学的に有意であった (P=0.034)。						
また、投与開始後 8 週の血清尿酸値 7.0mg/dL 以下達成率は、フェブキソスタット 40mg/日群で 93.4%、アロプリノール 200mg/日群で 90.0%であり、両群間に統計学的に有意な差は認められなかった (P=0.326: 投与開始前血清尿酸値、施設を共変量とするロジスティック回帰分析)。						
投与開始後 8 週の血清尿酸値 6.0 mg/dL 以下達成率						
投与群	n ^{a)}	血清尿酸値 6.0mg/dL 以下			ロジスティック回帰解析 ^{**}	
		n ^{b)}	達成率 (%)	95%信頼区間 (%)		
アロプリノール 200mg/日	120	84	70.0	61.0~78.0	—	
フェブキソスタット 40mg/日	122	100	82.0	74.0~88.3	P=0.034	
Last observation carried forward						
a) 評価対象被験者数						
b) 投与開始後 8 週で血清尿酸値が 6.0 mg/dL 以下に到達した被験者数						
※ 投与開始前血清尿酸値、施設を共変量とするロジスティック回帰分析						
安全性						
副作用 (臨床検査値の異常変動を含む) は、フェブキソスタット群で 8.2% (10/122 例)、アロプリノール群で 11.6% (14/121 例) に認められた。主な副作用は、フェブキソスタット群で痛風関節炎 4 例 (3.3%)、アロプリノール群で痛風関節炎、下痢、皮膚剥脱、 γ -GTP 増加各 2 例 (1.7%) であった。なお、投与中止に至った副作用は、アロプリノール群で発疹が 1 例認められた。						
本試験において、重篤な副作用は両群とも認められなかった。						
有害事象として発現した痛風関節炎の発現率						
投与群	n ^{a)}	0~12 日以下	12 日超 6 週以下	6 週超 8 週以下		
アロプリノール 200mg/日	121	1.7% (2/121 例) [100mg/日]	3.3% (4/120 例) [200mg/日]	0.9% (1/116 例) [200mg/日]		
フェブキソスタット 40mg/日	122	1.6% (2/122 例)	5.7% (7/122 例)	3.3% (4/122 例)		

		[10mg/日]	[40mg/日]	[40mg/日]
	〔 〕内は当該時期のアロプリノール又はフェブキシスタットの用量			
a) 評価対象被験者数				

＜がん化学療法時の尿酸値に対する効果＞

国内第Ⅲ相臨床試験（アロプリノール対照非劣性試験）⁶⁾

項目	内容
試験名	アロプリノール対照非盲検無作為化群間比較試験
試験の目的	化学療法施行予定の悪性腫瘍患者を対象に、フェブキシソスタットの有効性及び安全性をアロプリノールを対照とした多施設共同、非盲検、無作為化、並行群間比較試験で検討する。有効性の主要評価項目を治験薬投与前検査から6日間の血清尿酸値 AUC として、対照群に対する非劣性を検証する。
試験デザイン	多施設共同、アロプリノール対照、無作為化、非盲検、並行群間比較試験
対象	化学療法（分子標的薬を含む抗悪性腫瘍薬）施行予定の悪性腫瘍患者 100 例 ^{a)} a) GCP 不遵守症例 1 例を含む。解析対象（FAS）は当該症例を除外した 99 例。
主な登録基準	(1) 年齢：20 歳以上 (2) 悪性腫瘍に対する化学療法（分子標的薬を含む抗悪性腫瘍薬）の第 1 コースが計画されている者 (3) 腫瘍崩壊症候群発症リスクが中間リスクの者、又はラスブリカーゼを使用する予定のない高リスクの者
主な除外基準	(1) 血清尿酸値が 10.0mg/dL 以上の者 (2) Laboratory TLS ^{*1} 、又は Clinical TLS ^{*2} と診断された者 (3) 痛風関節炎を呈している者 (4) 腎機能に障害のある者（eGFR<30 mL/min/1.73 m ² ）など
試験方法	化学療法施行の 24 時間前（±4 時間）にフェブキシソスタット又はアロプリノールの投与を開始し、6 日間投与した。なお、医師の判断により、最大 14 日間の投与を可とした。フェブキシソスタットは 60mg/日を 1 日 1 回朝食後に、アロプリノールは 300mg/日を 1 日 3 回毎食後に投与とした。 ただし、アロプリノール群で、登録前検査で 30 ≤ 糸球体濾過量推算値（eGFR）< 45mL/min/1.73 m ² の被験者には、アロプリノール 200mg/日を 1 日 2 回朝、夕食後に投与とした。
主要評価項目	投与開始前検査から投与開始後 6 日の血清尿酸値の AUC
副次評価項目	1) 各検査時点における血清尿酸値の経過 2) 投与開始時から投与開始後 6 日までに、2 回以上連続して血清尿酸値が検査基準値上限（7.0 mg/dL）を超えた被験者の割合 3) 投与開始時から投与開始後 6 日までの期間及び投与期間延長時までの期間において腫瘍崩壊症候群（Laboratory TLS ^{*1} 又は Clinical TLS ^{*2} ）を発症した被験者の割合 ※1 Laboratory TLS（LTLS）の定義：血清尿酸値、血清カリウム値、血清リン値のうち、いずれか 2 項目以上が基準値上限を超えた場合。 ※2 Clinical TLS（CTLS）の定義：LTLS に加えて、血清クレアチニン値が基準値上限の 1.5 倍以上、不整脈/死亡、痙攣のいずれかを伴う場合。
解析計画	血清尿酸値 AUC の投与群間差の両側 95%信頼区間を算出した。非劣性マージンを 150mg・h/dL より小さい場合に、非劣性が検証されたと判断することにした。なお、信頼区間は投与開始前の血清尿酸値で調整して算出した。血清尿酸値が 2 回以上連続して検査基準値上限を超えた被験者の割合及び腫瘍崩壊症群を発症した被験者の割合は、各群ごとに割合を算出し、投与開始前検査の血清尿酸値を層とした CMH 検定を行い、群間比較した。 注) アロプリノールの【効能・効果】は下記の通りです。 【効能・効果】（アロプリノールの添付文書より抜粋） 下記の場合における高尿酸血症の是正 痛風、高尿酸血症をともなう高血圧症

		患者背景 (FAS)		
項目名	区分	フェブキシスタット群(n=49)	アロプリノール群(n=50)	
性別 n(%)	男性	30(61.2)	27(54.0)	
	女性	19(38.8)	23(46.0)	
年齢 (歳)	平均値±SD	64.6±13.3	68.7±10.1	
BMI (kg/m ²)	平均値±SD	22.87±4.13	22.02±2.20	
TLS 発症リスク分類	中間リスク	34(69.4%)	35(70.0%)	
	高リスク	15(30.6%)	15(30.0%)	
血清尿酸値 (mg/dL) a)	平均値±SD	5.65±1.35	5.52±1.76	
原疾患 n(%)	白血病	5(10.2%)	5(10.0%)	
	リンパ腫	33(67.3%)	33(66.0%)	
	固形がん	11(22.4%)	12(24.0%)	

a) Day-1 の血清尿酸値

主要評価

投与開始前検査から投与開始後 6 日の血清尿酸値 AUC において、アロプリノール群に対するフェブキシスタット群の非劣性が検証された (非劣性マージン: 150mg・h/dL)。

投与開始後 6 日までの血清尿酸値 AUC

投与群	n	血清尿酸値 AUC (mg・hr/dL)		
		最小二乗平均	標準誤差	95%信頼区間
アロプリノール 200 ^{a)} 、300mg/日	50	513.44	13.13	487.38~539.50
フェブキシスタット 60mg/日	49	479.82	13.26	453.50~506.15
群間差	—	-33.61	18.67	-70.67~3.45

評価方法: 投与開始前から投与開始後 6 日の血清尿酸値 AUC を算出した。
群間差: フェブキシスタット群-アロプリノール群
非劣性マージン: 150mg・h/dL

a) アロプリノール群で 200mg/日が投与された被験者は 3 例

副次評価

フェブキシスタット 60mg/日の投与により、血清尿酸値は投与開始後 6 日まで経時的に減少した。

検査実施時期	フェブキシスタット60mg/日群(N=49)	アロプリノール200 ^{a)} 、300 mg/日群(N=50)
1日前	~5.6	~5.5
1	~4.2	~4.5
2	~3.2	~3.5
3	~3.0	~3.1
4	~2.8	~2.9
5	~2.7	~2.8
6(日)	~2.6	~2.7

図: 血清尿酸値の経時推移

<p>a) アロプリノール群で 200mg/日が投与された被験者は 3 例 がん化学療法は 1 日目から開始し、検査実施時期はがん化学療法開始日を起点として示した。</p> <p>投与開始時から投与開始後 6 日までに血清尿酸値が 2 回以上連続して検査基準値上限 (7.0mg/dL) を超えた被験者は、フェブキソスタット群で 1 例 (2.0%)、アロプリノール群で 3 例 (6.0%) であった (P=0.490、CMH 検定)。</p> <p style="text-align: center;">血清尿酸値が 2 回以上連続して検査基準値上限を超えた被験者の割合</p> <table border="1" style="width: 100%; border-collapse: collapse;"> <thead> <tr> <th></th> <th>フェブキソスタット 60mg/日</th> <th>アロプリノール 200^{a)}、300mg/日</th> <th>CMH 検定</th> </tr> </thead> <tbody> <tr> <td>N</td> <td style="text-align: center;">49</td> <td style="text-align: center;">50</td> <td style="text-align: center;">—</td> </tr> <tr> <td>n</td> <td style="text-align: center;">1</td> <td style="text-align: center;">3</td> <td style="text-align: center;">—</td> </tr> <tr> <td>発現率 (%)</td> <td style="text-align: center;">2.0</td> <td style="text-align: center;">6.0</td> <td style="text-align: center;">P=0.490</td> </tr> </tbody> </table> <p>N: 評価対象被験者数 n: 血清尿酸値が 2 回以上連続して検査基準値の上限 (7.0mg/dL) を超えた被験者数 %: $n/N \times 100$</p> <p>a) アロプリノール群で 200mg/日が投与された被験者は 3 例 投与開始時から投与開始後 6 日までの期間において、腫瘍崩壊症候群を発症した被験者は、フェブキソスタット群で 1 例 (2.0%)、アロプリノール群で 2 例 (4.0%) であった (P=0.708、CMH 検定)。また、投与期間を延長した場合においても同様の結果であった。いずれの被験者も発症したのは Laboratory TLS のみであり、Clinical TLS の発症は認められなかった。なお、これらのうち、血清尿酸値が検査基準値上限を超えたことにより腫瘍崩壊症候群を発症した被験者はアロプリノール群の 1 例のみであった。</p> <p style="text-align: center;">腫瘍崩壊症候群を発症した被験者の割合</p> <table border="1" style="width: 100%; border-collapse: collapse;"> <thead> <tr> <th></th> <th>フェブキソスタット 60mg/日</th> <th>アロプリノール 200^{a)}、300mg/日</th> <th>CMH 検定</th> </tr> </thead> <tbody> <tr> <td>N</td> <td style="text-align: center;">49</td> <td style="text-align: center;">50</td> <td style="text-align: center;">—</td> </tr> <tr> <td>n</td> <td style="text-align: center;">1</td> <td style="text-align: center;">2</td> <td style="text-align: center;">—</td> </tr> <tr> <td>発現率 (%)</td> <td style="text-align: center;">2.0</td> <td style="text-align: center;">4.0</td> <td style="text-align: center;">P=0.708</td> </tr> </tbody> </table> <p>N: 評価対象被験者数 n: 血清尿酸値が 2 回以上連続して検査基準値の上限 (7.0mg/dL) を超えた被験者数 %: $n/N \times 100$</p> <p>a) アロプリノール群で 200mg/日が投与された被験者は 3 例</p>					フェブキソスタット 60mg/日	アロプリノール 200 ^{a)} 、300mg/日	CMH 検定	N	49	50	—	n	1	3	—	発現率 (%)	2.0	6.0	P=0.490		フェブキソスタット 60mg/日	アロプリノール 200 ^{a)} 、300mg/日	CMH 検定	N	49	50	—	n	1	2	—	発現率 (%)	2.0	4.0	P=0.708
	フェブキソスタット 60mg/日	アロプリノール 200 ^{a)} 、300mg/日	CMH 検定																																
N	49	50	—																																
n	1	3	—																																
発現率 (%)	2.0	6.0	P=0.490																																
	フェブキソスタット 60mg/日	アロプリノール 200 ^{a)} 、300mg/日	CMH 検定																																
N	49	50	—																																
n	1	2	—																																
発現率 (%)	2.0	4.0	P=0.708																																
<p>安全性</p> <p>副作用 (臨床検査値の異常変動を含む) は、フェブキソスタット群で 2.0% (1/49 例: ALT 増加、AST 増加)、アロプリノール群で 2.0% (1/50 例: ALT 増加) に認められた。なお、投与中止に至った有害事象はアロプリノール群で下痢が 1 例認められた。本試験において、死亡例、重篤な副作用は認められなかった。</p>																																			

3) 安全性試験

<痛風、高尿酸血症に対する効果>

① 長期投与試験¹⁷⁾

項 目	内 容
-----	-----

試験名	40mg までの長期投与試験																																																
試験の目的	痛風を含む高尿酸血症患者を対象に、フェブキソスタット 10~40mg/日を 28 週間又は 52 週間投与したときの有効性及び安全性を検討する。																																																
試験デザイン	多施設共同、非盲検、長期投与試験																																																
対象	痛風を含む高尿酸血症患者 303 例																																																
主な登録基準	(1) 年齢：20 歳以上 (2) 血清尿酸値：8.0 mg/dL 以上																																																
主な除外基準	(1) 症例登録時に急性痛風関節炎を呈している患者、若しくは発作軽快後 2 週間未満の患者 (2) 腎機能低下患者（血清クレアチニン \geq 1.5mg/dL） (3) 肝障害患者（AST、ALT のいずれかが各医療機関の基準値上限の 2 倍を超える患者）など																																																
試験方法	痛風を含む高尿酸血症患者に対して、フェブキソスタット 10mg/日を 1 日 1 回 4 週間、朝食後に経口投与し、その後血清尿酸値を 4.0~6.0mg/dL に維持するために、フェブキソスタットを 10、20、40mg/日の範囲で段階的な用量調節を行いながら 1 日 1 回朝食後に 24 週間又は 48 週間経口投与した。																																																
評価項目	投与開始後 28 週又は 52 週までの血清尿酸値など																																																
結果	<p>有効性</p> <p>28 週投与群及び 52 週投与群ともに投与開始後、投与期間の経過に伴った血清尿酸値の低下が認められ、投与開始後 28 週まで同様の推移を示した。28 週時の血清尿酸値は 28 週投与群が 5.85 ± 0.92mg/dL、52 週投与群が 5.96 ± 0.82mg/dL であった。28 週以降、52 週投与群の平均血清尿酸値は 6.0mg/dL 以下で推移し、52 週時の血清尿酸値は 5.77 ± 0.94mg/dL であった。また、両群ともに投与開始後のいずれの検査時点においても投与開始前と比較して血清尿酸値は統計学的に有意に低下した（$P < 0.001$：1 標本 t 検定）。</p> <table border="1"> <thead> <tr> <th>投与期間 (週)</th> <th>28 週投与群 (mg/dL)</th> <th>52 週投与群 (mg/dL)</th> </tr> </thead> <tbody> <tr><td>0</td><td>9.1</td><td>9.1</td></tr> <tr><td>2</td><td>7.1</td><td>7.1</td></tr> <tr><td>4</td><td>7.0</td><td>7.0</td></tr> <tr><td>8</td><td>6.7</td><td>6.7</td></tr> <tr><td>12</td><td>6.4</td><td>6.4</td></tr> <tr><td>16</td><td>6.2</td><td>6.2</td></tr> <tr><td>20</td><td>6.1</td><td>6.1</td></tr> <tr><td>24</td><td>6.0</td><td>6.0</td></tr> <tr><td>28</td><td>5.85</td><td>5.96</td></tr> <tr><td>32</td><td>-</td><td>5.8</td></tr> <tr><td>36</td><td>-</td><td>5.8</td></tr> <tr><td>40</td><td>-</td><td>5.8</td></tr> <tr><td>44</td><td>-</td><td>5.8</td></tr> <tr><td>48</td><td>-</td><td>5.8</td></tr> <tr><td>52</td><td>-</td><td>5.77</td></tr> </tbody> </table> <p>評価方法：各時点及び用量ごとに記述統計量を算出した。 $P < 0.001$ 1 標本 t 検定 平均\pm標準偏差</p> <p>図：血清尿酸値の経時推移</p>	投与期間 (週)	28 週投与群 (mg/dL)	52 週投与群 (mg/dL)	0	9.1	9.1	2	7.1	7.1	4	7.0	7.0	8	6.7	6.7	12	6.4	6.4	16	6.2	6.2	20	6.1	6.1	24	6.0	6.0	28	5.85	5.96	32	-	5.8	36	-	5.8	40	-	5.8	44	-	5.8	48	-	5.8	52	-	5.77
	投与期間 (週)	28 週投与群 (mg/dL)	52 週投与群 (mg/dL)																																														
0	9.1	9.1																																															
2	7.1	7.1																																															
4	7.0	7.0																																															
8	6.7	6.7																																															
12	6.4	6.4																																															
16	6.2	6.2																																															
20	6.1	6.1																																															
24	6.0	6.0																																															
28	5.85	5.96																																															
32	-	5.8																																															
36	-	5.8																																															
40	-	5.8																																															
44	-	5.8																																															
48	-	5.8																																															
52	-	5.77																																															
安全性	<p>副作用発現率は合計で 22.4%（68/303 例）、28 週投与群 22.8%（39/171 例）、52 週投与群 22.0%（29/132 例）であり、主なものは痛風関節炎 34 例（11.2%）、γ-GTP 増加 7 例（2.3%）、AST 増加 5 例（1.7%）であった。臨床症状の主な副作用における 4 週毎の期間別発現率は、0~4 週で 8.9%（27/303 例）、24~28 週で 1.7%（5/289 例）、48~52 週で</p>																																																

	<p>0.8% (1/125 例) であった。臨床検査値の副作用における 4 週毎の期間別発現率は、16~20 週で 2.7% (8,297 例)、24~28 週で 1.4% (4/289 例)、48~52 週で 0.0% であった。</p> <p>本試験において、重篤な副作用及び死亡に至った副作用は認められなかった。投与中止に至った副作用は、28 週投与群で 4 例 (発疹、全身皮疹、感覚鈍麻、四肢痛、心電図異常・心拍数減少が各 1 例)、52 週投与群で 1 例 (AST 増加・ALT 増加) に認められた。</p>
--	---

② 長期投与試験⁵⁾

項目	内容																																																
試験名	長期投与試験																																																
試験の目的	痛風を含む高尿酸血症患者を対象に、フェブキソスタット 40 又は 60mg/日を 52 週間投与したときの有効性及び安全性を検討する。																																																
試験デザイン	多施設共同、非盲検、長期投与試験																																																
対象	痛風を含む高尿酸血症患者 171 例																																																
主な登録基準	(1) 年齢：20 歳以上 (2) 血清尿酸値：9.0 mg/dL 以上																																																
主な除外基準	(1) 登録前検査時及び登録時に痛風関節炎を呈している患者、若しくは疼痛関節炎消失日から 13 日経過していない患者 (2) 登録時に痛風関節炎以外の疾患で非ステロイド性抗炎症薬 (NSAIDs) あるいは副腎皮質ステロイドを常時使用 (外用は除く) している患者 (3) 血清クレアチニンが 1.8mg/dL 以上の患者 (4) 肝障害患者 (AST、ALT のいずれかが基準値上限の 2 倍を超える) など																																																
試験方法	痛風を含む高尿酸血症患者に対して、フェブキソスタット 10mg/日を 2 週間投与した後 20mg/日を 4 週間投与し、その後 40mg/日を 4 週間投与した。投与開始後 10 週で血清尿酸値が 6.0mg/dL 以下に達した患者は 52 週まで 40mg/日を投与し、6.0mg/dL 以下に達しなかった患者は投与開始後 15 週目以降 52 週まで 60mg/日を投与した。用法は 1 日 1 回朝食後経口投与とした。																																																
評価項目	投与開始後 52 週までの血清尿酸値																																																
結果	<p>有効性</p> <p>フェブキソスタットの、段階的な投与量の増加により、投与開始後 15 週以降、40mg/日を投与された群 (40mg/日群) 及び 60mg/日を投与された群 (60mg/日群) とともに、血清尿酸値は低下し、各群の最高用量増量後の血清尿酸値の平均値は、15 週以降 52 週までの各検査時点において、両群ともに 6.0mg/dL 以下であった。なお、52 週時の、それぞれの血清尿酸値は、5.17 ± 1.11mg/dL 及び 5.29 ± 0.81mg/dL であった。</p> <p>また、投与開始 18、26 及び 52 週時点で血清尿酸値が 6.0mg/dL 以下に到達した患者の割合 (達成率) は、40mg/日群では、93.5、91.5 及び 86.4%、また、60mg/日群では、74.4、71.4 及び 87.5% であった。</p> <table border="1"> <thead> <tr> <th>投与期間 (週)</th> <th>40 mg/日 (平均値)</th> <th>60 mg/日 (平均値)</th> </tr> </thead> <tbody> <tr><td>投与開始前</td><td>9.5</td><td>10.5</td></tr> <tr><td>2</td><td>7.0</td><td>8.5</td></tr> <tr><td>6</td><td>6.2</td><td>7.5</td></tr> <tr><td>10</td><td>5.0</td><td>6.8</td></tr> <tr><td>14</td><td>5.0</td><td>6.5</td></tr> <tr><td>18</td><td>5.0</td><td>5.5</td></tr> <tr><td>22</td><td>5.0</td><td>5.3</td></tr> <tr><td>26</td><td>5.0</td><td>5.5</td></tr> <tr><td>30</td><td>5.0</td><td>5.4</td></tr> <tr><td>34</td><td>5.0</td><td>5.4</td></tr> <tr><td>38</td><td>5.0</td><td>5.5</td></tr> <tr><td>42</td><td>5.0</td><td>5.4</td></tr> <tr><td>46</td><td>5.0</td><td>5.4</td></tr> <tr><td>50</td><td>5.0</td><td>5.4</td></tr> <tr><td>52</td><td>5.2</td><td>5.3</td></tr> </tbody> </table> <p>(被験者数) 40 mg/日 (129) (127) (124) (126) (122) (123) (119) (118) (115) (114) (115) (111) (111) (112) (110) 60 mg/日 (40) (39) (38) (40) (39) (39) (38) (35) (38) (37) (37) (34) (37) (36) (32)</p> <p>評価方法：各検査時点における血清尿酸値 6.0mg/dL 以下達成率を算出した。平均±標準偏差</p> <p>図：血清尿酸値の経時推移</p>	投与期間 (週)	40 mg/日 (平均値)	60 mg/日 (平均値)	投与開始前	9.5	10.5	2	7.0	8.5	6	6.2	7.5	10	5.0	6.8	14	5.0	6.5	18	5.0	5.5	22	5.0	5.3	26	5.0	5.5	30	5.0	5.4	34	5.0	5.4	38	5.0	5.5	42	5.0	5.4	46	5.0	5.4	50	5.0	5.4	52	5.2	5.3
投与期間 (週)	40 mg/日 (平均値)	60 mg/日 (平均値)																																															
投与開始前	9.5	10.5																																															
2	7.0	8.5																																															
6	6.2	7.5																																															
10	5.0	6.8																																															
14	5.0	6.5																																															
18	5.0	5.5																																															
22	5.0	5.3																																															
26	5.0	5.5																																															
30	5.0	5.4																																															
34	5.0	5.4																																															
38	5.0	5.5																																															
42	5.0	5.4																																															
46	5.0	5.4																																															
50	5.0	5.4																																															
52	5.2	5.3																																															

<p>安全性</p> <p>副作用（臨床検査値の異常変動を含む）は、36.8%（63/171例）（40mg/日群 37.4%（49/131例）、60mg/日群 35.0%（14/40例））に認められた。主な副作用は、フェブキソスタット 40mg/日群で痛風関節炎 26例（19.8%）、関節痛 7例（5.3%）、四肢痛 4例（3.1%）、フェブキソスタット 60mg/日群で痛風関節炎 9例（22.5%）、関節痛 3例（7.5%）、四肢痛 3例（7.5%）、四肢不快感 2例（5.0%）であった。臨床症状の副作用の4週ごとの期間別発現率は、4～8週が9.4%（16/170例）と最も高く、その後減少し、48～52週で4.0%（6/150例）であった。</p> <p>本試験において、重篤な副作用、死亡に至った副作用、及び投与中止に至った副作用は認められなかった。</p>

(5)患者・病態別試験

該当資料なし

<参考：部分集団解析>

① 年齢による部分集団の検討

－痛風を含む高尿酸血症患者を対象とした国内臨床試験における層別解析¹⁸⁾

痛風を含む高尿酸血症患者を対象とした無作為化並行群間比較試験5試験における、非高齢者（65歳未満）、高齢者（65歳以上）別の血清尿酸値6.0mg/dL以下達成率及び血清尿酸値変化率は、下記の通りであった。副作用の発現率は、非高齢者と高齢者でそれぞれ18.5%（71/383例）、19.2%（15/78例）であった。

無作為化並行群間比較試験における非高齢者、高齢者別の
血清尿酸値6.0mg/dL以下達成率及び血清尿酸値変化率

投与群	年齢	n ^{a)}	血清尿酸初期値 (ng/dL)		血清尿酸値 6.0mg/dL達成率	血清尿酸値変化率 (%)	
			平均	標準偏差		平均	標準偏差
40mg/日	65歳未満	200	8.80	1.21	81.0	-41.1	12.7
	65歳以上	38	8.51	1.13	94.7	-46.5	11.3
60mg/日	65歳未満	40	8.57	1.03	87.5	-48.9	15.8
	65歳以上	5	8.48	1.04	3/5例	-51.3	24.5

評価方法：各検査時点における血清尿酸値の記述統計量を算出するとともに、投与開始前を基準にした、各検査時点ごとの血清尿酸値の変化率の記述統計量を算出した。

a) 評価対象被験者数

無作為化並行群間比較試験においてフェブキソスタットの10～80mgを投与したときの
非高齢者、高齢者別の副作用発現率

年齢	65歳未満	65歳以上
評価対象被験者数	383	78
副作用発現例数 (%)	71(18.5)	15(19.2)

評価方法：各検査時点における血清尿酸値の記述統計量を算出するとともに、投与開始前を基準にした、各検査時点ごとの血清尿酸値の変化率の記述統計量を算出した。

(外国人データ)¹⁹⁾

高齢者（65歳以上）及び若年者（18～40歳）を対象とした外国第I相臨床試験では、フェブキソスタット80mg/日の7日間反復経口投与で、年齢はフェブキソスタットの薬物動態及び血中尿酸低下作用に影響を与えないことが示された。「VII.10.(3)年齢及び性別の影響（外国人データ）」の項を参照

注) 本剤の承認された用法及び用量における最大投与量は60mg/日である。

② 腎機能による部分集団の検討

－痛風を含む高尿酸血症患者を対象とした国内臨床試験における層別解析²⁰⁾

痛風を含む高尿酸血症患者を対象とした無作為化並行群間比較試験5試験及び長期投与試験2試験の計7試験において、糸球体濾過量推算値 (eGFR) ²¹⁾を指標に、①腎機能正常 (90mL/min/1.73m² ≤ eGFR)、②軽度腎機能低下 (60mL/min/1.73 m² ≤ eGFR < 90mL/min/1.73m²)、③中等度腎機能低下

(30mL/min/1.73m² ≤ eGFR < 60 mL/min/1.73m²)、④重度腎機能低下 (eGFR < 30mL/min/1.73m²) に層別した。

フェブキソスタットの血清尿酸値6.0mg/dL 以下達成率及び血清尿酸値変化率は、下記の通りであった。

無作為化並行群間比較試験における副作用発現率は、腎機能正常、軽度腎機能低下及び中等度腎機能低下で、それぞれ19.4% (12/62例)、17.2% (49/285例) 及び21.9% (25/114例) であった。

長期投与試験における副作用発現率も、それぞれ、36.2% (17/47例)、27.4% (83/303例)、23.5% (28/119例) であった。

本結果より、フェブキソスタットの有効性及び安全性は、中等度まで影響を受けないことが示された。

無作為化並行群間比較試験5試験における腎機能別の
血清尿酸値6.0mg/dL以下達成率及び血清尿酸値変化率

投与群	腎機能 ^{a)}	n ^{b)}	血清尿酸値 6.0mg/dL達成率	血清尿酸値変化率 (%)	
				平均	標準偏差
40mg/日	正常	30	80.0	-38.0	12.4
	軽度低下	156	87.8	-42.6	11.3
	中等度低下	52	71.2	-42.3	15.9
60mg/日	正常	7	5/7例	-35.8	14.9
	軽度低下	28	92.9	-52.8	14.0
	中等度低下	10	70.0	-48.4	20.9

a) 腎機能

正常：eGFR ≥ 90mL/min/1.73m²

軽度低下：60mL/min/1.73m² ≤ eGFR < 90mL/min/1.73m²

中等度低下：30mL/min/1.73m² ≤ eGFR < 60mL/min/1.73m²

b) 解析対象被験者数

最高用量を40mg/日とした長期投与試験における
28週及び52週時の腎機能別の血清尿酸値6.0mg/dL以下達成率及び血清尿酸値変化率

投与期間	腎機能 ^{a)}	n ^{b)}	血清尿酸値 6.0mg/dL達成率	血清尿酸値変化率 (%)	
				平均	標準偏差
28週	正常	21	52.4	-30.5	11.8
	軽度低下	176	60.2	-34.4	11.2
	中等度低下	78	56.4	-33.8	10.6
	重度低下	2	2/2例	-41.4	—
52週	正常	5	3/5例	-35.6	4.7
	軽度低下	81	63.0	-33.5	11.9

	中等度低下	38	76.3	-38.0	8.6
	重度低下	0	—	—	—

a) 腎機能

正常 : $eGFR \geq 90 \text{ mL/min/1.73m}^2$

軽度低下 : $60 \text{ mL/min/1.73m}^2 \leq eGFR < 90 \text{ mL/min/1.73m}^2$

中等度低下 : $30 \text{ mL/min/1.73m}^2 \leq eGFR < 60 \text{ mL/min/1.73m}^2$

重度低下 : $eGFR < 30 \text{ mL/min/1.73m}^2$

b) 解析対象被験者数

最高用量を60mg/日とした長期投与試験における

52週時の腎機能別の血清尿酸値6.0mg/dL以下達成率及び血清尿酸値変化率

投与群	腎機能 ^{a)}	n ^{b)}	血清尿酸値 6.0mg/dL達成率	血清尿酸値変化率 (%)	
				平均	標準偏差
40mg/日	正常	13	92.3	-40.0	17.0
	軽度低下	75	82.7	-45.0	11.4
	中等度低下	21	95.2	-49.1	8.3
	重度低下	1	1/1例	-75.3	—
60mg/日	正常	9	8/9例	-46.2	10.7
	軽度低下	20	90.0	-47.8	11.1
	中等度低下	3	2/3例	-53.9	16.2
	重度低下	0	—	—	—

a) 腎機能

正常 : $eGFR \geq 90 \text{ mL/min/1.73m}^2$

軽度低下 : $60 \text{ mL/min/1.73m}^2 \leq eGFR < 90 \text{ mL/min/1.73m}^2$

中等度低下 : $30 \text{ mL/min/1.73m}^2 \leq eGFR < 60 \text{ mL/min/1.73m}^2$

重度低下 : $eGFR < 30 \text{ mL/min/1.73m}^2$

b) 解析対象被験者数

無作為化並行群間比較試験5試験においてフェブキソスタットの10~80mgを投与したときの

腎機能別副作用発現率

腎機能 [*]	正常	軽度低下	中等度低下
評価対象被験者数	62	285	114
副作用発現例数 (%)	12(19.4)	49(17.2)	25(21.9)

※ 腎機能

正常 : $eGFR \geq 90 \text{ mL/min/1.73m}^2$

軽度低下 : $60 \text{ mL/min/1.73m}^2 \leq eGFR < 90 \text{ mL/min/1.73m}^2$

中等度低下 : $30 \text{ mL/min/1.73m}^2 \leq eGFR < 60 \text{ mL/min/1.73m}^2$

長期投与試験2試験における腎機能別副作用発現率

腎機能 [*]	正常	軽度低下	中等度低下	重度低下
評価対象被験者数	47	303	119	3
副作用発現例数 (%)	17(36.2)	83(27.4)	28(23.5)	2(66.7)

※ 腎機能

正常 : $eGFR \geq 90 \text{ mL/min/1.73m}^2$

軽度低下 : $60 \text{ mL/min/1.73m}^2 \leq eGFR < 90 \text{ mL/min/1.73m}^2$

中等度低下 : $30 \text{ mL/min/1.73m}^2 \leq eGFR < 60 \text{ mL/min/1.73m}^2$

重度低下 : $eGFR < 30 \text{ mL/min/1.73m}^2$

なお、中等度までの腎機能低下被験者を対象とした国内第Ⅰ相反復投与試験でも、フェブキソスタット20mg/日を1日1回7日間、朝食後に投与したときの血漿尿酸値変化率は、正常群、軽度低下群、中等度低下群それぞれ、-33.5%、-31.3%、-36.8%であった。また、本試験におけるフェブキソスタットの副作用は、正常群で軽度の悪心1件、軽度低下群で、軽度の下痢2件、計3件であった²²⁾。

「VII. 10.腎機能障害患者」及び「VIII. 6.(2)腎機能障害患者」の項を参照。

(外国人データ)

痛風患者2,269例を対象とした外国の第Ⅲ相臨床試験において、フェブキソスタット40及び80mg/日の血清尿酸値6.0mg/dL未満達成率は、中等度までの腎機能低下で減弱しなかった。また、副作用発現率も、フェブキソスタット40mg/日投与群では、腎機能正常群20.1% (56/278例)、軽度低下群16.3% (57/349例)、中等度低下群19.2% (25/130例)、フェブキソスタット80mg/日投与群では、腎機能正常群18.6% (47/253例)、軽度低下群15.3% (56/367例)、中等度低下群25.0% (34/136例)であった²³⁾。

なお、重度までの腎機能低下被験者を対象とした外国第Ⅰ相反復投与試験でも、血清尿酸値変化率は、正常群、軽度低下群、中等度低下群、重度低下群それぞれ、-58.2%、-63.6%、-56.7%、-55.1%と腎機能の影響は認められなかった。また、副作用は、頭痛 3/11件 (正常群)、血管拡張 2/11件 (正常群)、1/6件 (軽度低下群)、1/7件 (中等度低下群)、下痢 1/7件 (中等度低下群)、2/8件 (重度低下群)であった²⁴⁾。

「VII.10.腎機能障害患者」及び「VIII.6.(2)腎機能障害患者」の項を参照

注) 本剤の承認された用法及び用量における最大投与量は60mg/日である。

痛風患者2,269例を対象とした外国第Ⅲ相試験におけるフェブキソスタット投与群での
腎機能別副作用発現率

投与群	40mg/日			80mg/日			
	腎機能※	正常	軽度低下	中等度低下	正常	軽度低下	中等度低下
評価対象被験者数		278	349	130	253	367	136
副作用発現例数 (%)		56(20.1)	57(16.3)	25(19.2)	47(18.6)	56(15.3)	34(25.0)

※ 腎機能

正常 : $Ccr \geq 90\text{mL/min}$

軽度低下 : $60\text{mL/min} \leq Ccr < 90\text{mL/min}$

中等度低下 : $30\text{mL/min} \leq Ccr < 60\text{mL/min}$

注) 本剤の承認された用法及び用量における最大投与量は60mg/日である。

(6)治療的使用

1) 使用成績調査・特定使用成績調査 (特別調査) ・製造販売後臨床試験 (市販後臨床試験)

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

該当資料なし

VI. 薬効薬理に関する項目

1. 薬理的に関連ある化合物又は化合物群

キサンチンオキシダーゼ (XO) 阻害薬

アロプリノール、トピロキソスタット

注意：関連のある化合物の効能又は効果等は、最新の添付文書を参照すること。

2. 薬理作用

(1)作用部位・作用機序

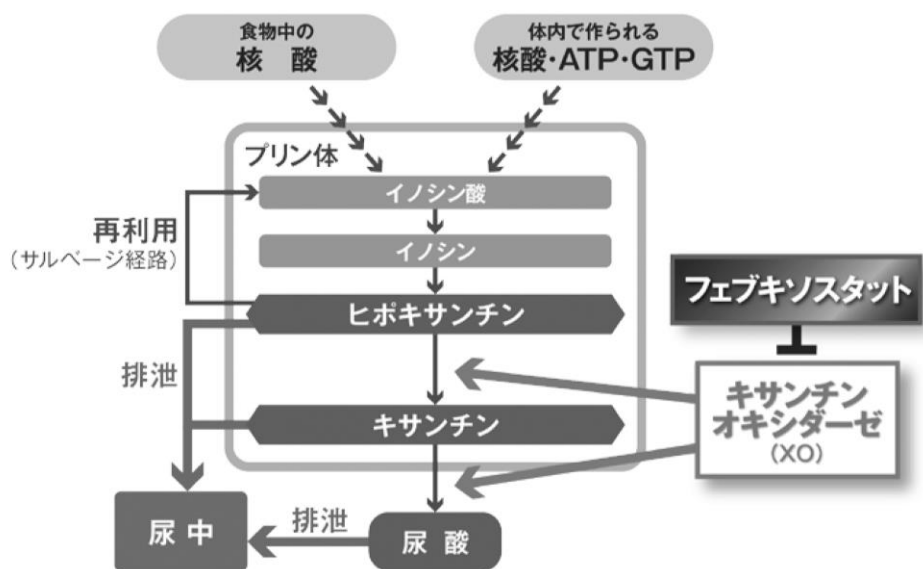
尿酸はヒトにおけるプリン体の最終代謝産物であり、キサンチンオキシダーゼ (XO) の作用により、ヒポキサンチンからキサンチンを経て産生される。XO は主に肝、小腸、腎及び血管内皮等の組織に存在する。

XO は基質を代謝 (酸化) することで基質結合部位の酸化・還元状態が変化し、酸化型 XO から還元型 XO になる。還元型 XO は、代謝された基質が基質結合部位から離れた後に酸化型 XO に再度変化し、新たな基質を代謝することが可能となる。

フェブキソスタットは XO の作用を阻害することにより、尿酸産生を抑制し血中及び尿中尿酸値を低下させる。類薬であるアロプリノールは XO の基質であるキサンチンと類似の分子構造を有するのに対して、フェブキソスタットはキサンチンと異なる分子構造 (非プリン骨格) を有し、XO 以外の他の核酸代謝酵素を阻害せず、XO に選択的な阻害活性を示す²⁵⁾。

フェブキソスタットは XO の基質結合部位のチャンネル内に、空間を埋めるようにして XO と強固に結合する、いわゆる酵素蛋白の活性中心の構造に基づく阻害剤であることが報告されている²⁶⁾。したがって、フェブキソスタットは XO の酸化・還元状態に依存せず、酸化型及び還元型 XO のどちらにも結合し、阻害作用を示す。

フェブキソスタットの作用機序



(2)薬効を裏付ける試験成績

1) キサンチンオキシダーゼ阻害活性及び阻害様式 (*in vitro*)²⁵⁾

ウシミルク由来精製 XO を用いて XO 阻害活性及び阻害様式を検討した。その結果、フェブキソスタットは XO による尿酸産生を濃度依存的に阻害した。Lineweaver-Burk プロット解析では混合型の阻害様式を示し、酸化型及び還元型 XO に対する阻害定数 (K_i 及び K_i' 値) はそれぞれ 0.6 及び 3.1nmol/L であった。

2) 他の核酸代謝酵素に対する作用 (*in vitro*)^{25,27)}

プリン代謝酵素であるグアニンデアミナーゼ、ヒポキサンチン-グアニンホスホリボシルトランスフェラーゼ (HGPRT) 及びプリンヌクレオシドホスホリラーゼ (PNP)、ピリミジン代謝酵素であるオロト酸ホスホリボシルトランスフェラーゼ及びオロチジル酸デカルボキシラーゼの酵素活性に対して、フェブキソスタットはいずれの酵素に対しても 100 μ mol/L まで阻害活性を示さなかった。

ヒト肺胞 II 型上皮細胞株である A549 細胞において、プリン代謝酵素であるグアニンデアミナーゼ、HGPRT、PNP、アデノシンデアミナーゼ及びアデニンホスホリボシルトランスフェラーゼ、ピリミジン代謝酵素であるピリミジンヌクレオシドホスホリラーゼの酵素活性に対して、フェブキソスタットはいずれの酵素に対しても 16 μ mol/L まで阻害活性のないことが示されている。

3) 酸化代謝物のキサンチンオキシダーゼ阻害活性及び阻害様式 (*in vitro*)²⁸⁾

ヒト肝ミクロソーム又はヒト遊離肝細胞を用いた *in vitro* 代謝試験で検出されたフェブキソスタットの酸化代謝物 (67M-1、67M-2、67M-3 及び 67M-4) について、ウシミルク由来精製 XO を用いて XO 阻害活性及び阻害様式を検討した。その結果、67M-1 (R) 及び 67M-1 (S) (67M-1 の光学異性体)、67M-2、67M-3 及び 67M-4 はいずれも XO を強く阻害し、Lineweaver-Burk プロット解析では阻害様式はフェブキソスタットと同様にすべて混合型であった。

酸化代謝物のウシミルク由来精製 XO に対する阻害活性及び阻害様式

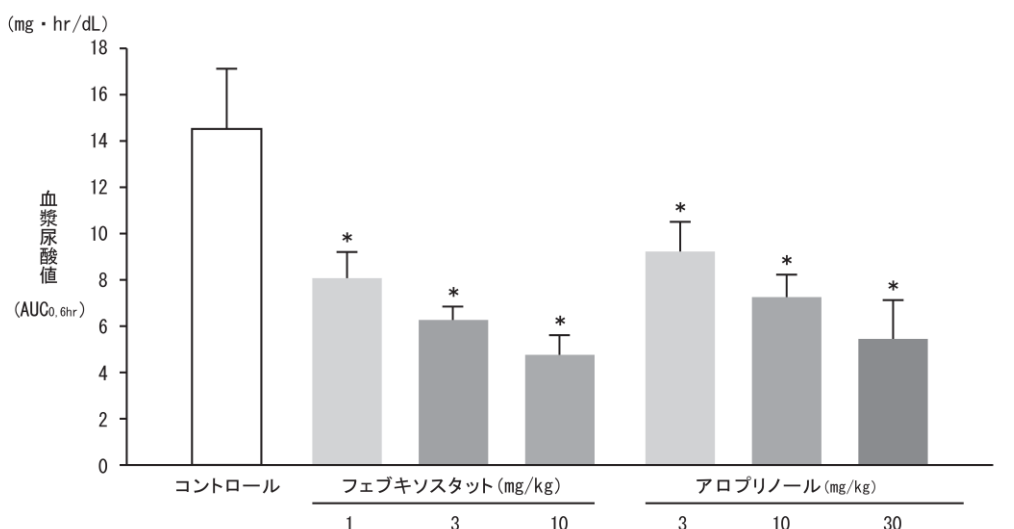
代謝物名	K_i (nmol/L)	K_i' (nmol/L)	阻害様式
67M-1(R)	0.6	3.7	混合型
67M-1(S)	0.8	4.2	混合型
67M-2	1.6	4.4	混合型
67M-3	2.0	10.5	混合型
67M-4	1.6	8.2	混合型
(参考) フェブキソスタット	0.6	3.1	混合型

K_i 値：酸化型 XO に対する阻害定数

K_i' 値：還元型 XO に対する阻害定数

4) 高尿酸血症ラットにおける血漿尿酸低下作用 (*in vivo*)²⁹⁾

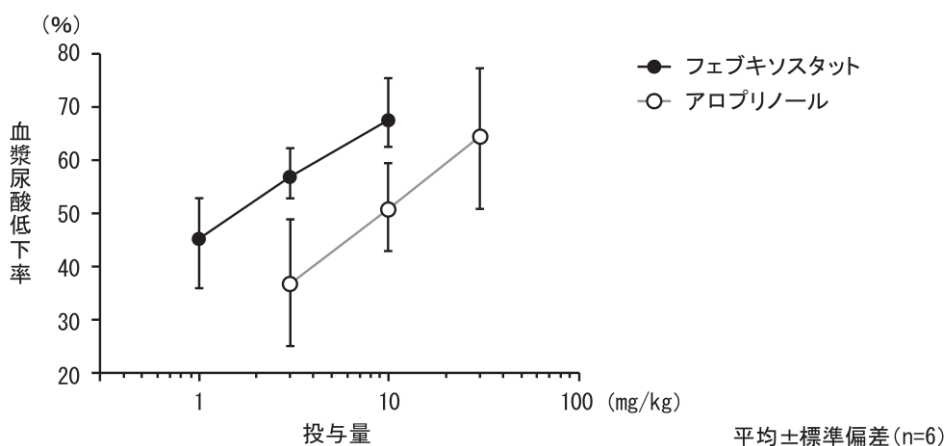
ヒトやチンパンジー等の類人猿と異なり、げっ歯類をはじめとするほとんどの哺乳類はウリカーゼを有するため、尿酸は更にアラントインに代謝され排泄される。そのため、ウリカーゼ阻害剤を用いて作製した高尿酸血症ラットにフェブキソスタット及びアロプリノールを単回経口投与し、投与後 6 時間までの血漿尿酸値 (AUC_{0-6}) に対する低下作用を比較検討した。その結果、フェブキソスタットとアロプリノールは、用量依存的で統計学的に有意な血漿尿酸値の低下作用を示した。コントロール群に対する血漿尿酸値の低下率から、フェブキソスタットとアロプリノールの ED_{50} 値 (95%信頼区間) はそれぞれ、1.6mg/kg (1.0~2.2mg/kg) 及び 9.1mg/kg (5.3~14.9mg/kg) であり、高尿酸血症ラットにおけるフェブキソスタットとアロプリノールの血漿尿酸低下作用の用量比は 5.7 倍であった。



P<0.05vs コントロール群 Williams の多重比較検定

平均±標準偏差 (n=6)

フェブキシスタット及びアロプリノールの高尿酸血症ラットにおける血漿尿酸値への影響

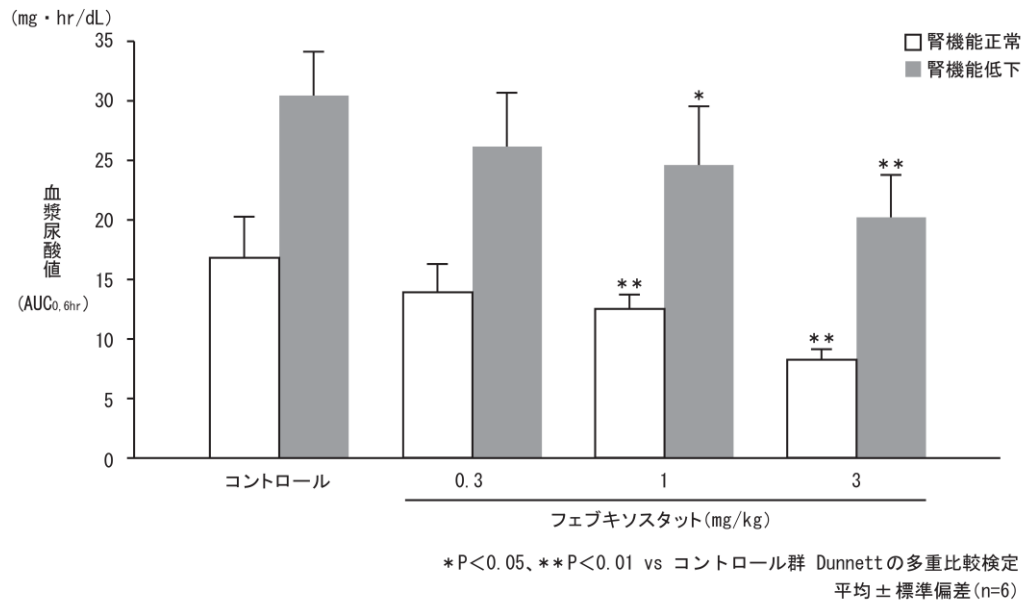


平均±標準偏差 (n=6)

フェブキシスタット及びアロプリノールの高尿酸血症ラットにおける血漿尿酸低下率

5) 腎機能低下・高尿酸血症ラットにおける血漿尿酸低下作用 (in vivo) ²⁹⁾

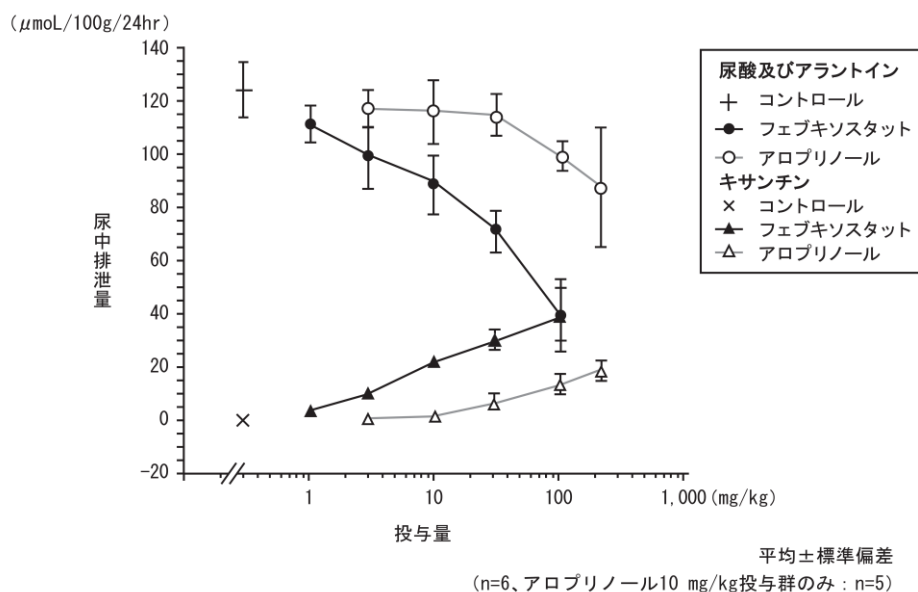
腎機能低下ラット (腎臓の 5/6 を摘出することにより作製) に、ウリカーゼ阻害剤を処置して高尿酸血症を惹起し、フェブキシスタットを単回経口投与し、血漿尿酸低下作用を腎機能が正常な高尿酸血症ラットと比較検討した。その結果、フェブキシスタットは腎機能低下・高尿酸血症ラットにおいても腎機能正常・高尿酸血症ラットと同程度の血漿尿酸低下作用を示し、腎機能低下による薬効の顕著な変動は認められなかった。



図：フェブキシスタットの腎機能低下・高尿酸血症ラット
及び腎機能正常・高尿酸血症ラットにおける血漿尿酸低下作用

6) 正常ラットにおける血漿及び尿中尿酸、アラントイン、キサンチン値及び
キサンチン結石形成に対する作用 (*in vivo*)²⁹⁾

正常ラットにフェブキシスタット及びアロプリノールを28日間反復経口投与し、血漿中の尿酸、アラントイン及びキサンチン値、尿中の尿酸・アラントイン総排泄量及びキサンチン排泄量、及びキサンチン結石の発現頻度を比較した。その結果、フェブキシスタットとアロプリノールはいずれも用量依存的な血漿中の尿酸値低下とキサンチン値増加、及び尿中の尿酸・アラントイン総排泄量低下とキサンチン排泄量増加を示した。これらの作用におけるフェブキシスタットのアロプリノールに対する用量比は、いずれも1/30から1/10であった。また、キサンチン結石の発現におけるフェブキシスタットのアロプリノールに対する用量比は約1/3であった。同程度のキサンチン排泄量を示す投与量で比較した場合、フェブキシスタットがアロプリノールよりキサンチン結石を生じやすいということはない。



フェブキシスタット及びアロプリノールの投与初日における正常ラットの尿中尿酸・アラントイン総排

泄量及びキサンチン排泄量に及ぼす影響

フェブキソスタット及びアロプリノールの 28 日間反復投与による腎の結石発生頻度

群	投与量 (mg/kg、p.o.)	結晶沈着・結石形成を示した動物数/総動物数	頻度 (%)
コントロール	—	0/30	0
フェブキソスタット	1	0/30	0
	3	0/30	0
	10	1/30	3.3
	30	30/30	100
	100	29/29	100
アロプリノール	3	0/30	0
	10	0/30	0
	30	2/30	6.7
	100	28/29	96.6
	200	27/27	100
無処置	—	0/4	0

(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

「VII.1.(2)臨床試験で確認された血中濃度」の項を参照

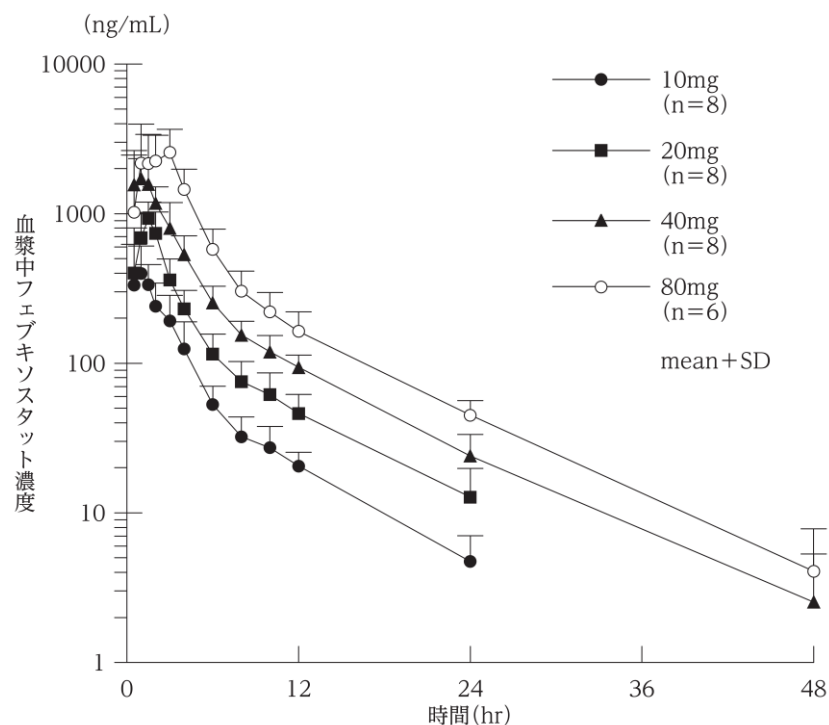
(2) 臨床試験で確認された血中濃度

1) 単回投与

i) 健康成人^{8,9)}

健康成人男性 30 例にフェブキシスタットとして 10、20、40 及び 80mg を絶食下单回経口投与したとき、投与後 1.2～1.9 時間で最高血中濃度 (C_{max}) に達し、半減期は 6.2～7.3 時間であった。

フェブキシスタットの血漿中濃度-時間曲線下面積 (AUC_{inf}) は用量にほぼ比例して増加した。



健康成人における単回投与時の血漿中濃度推移

健康成人における単回投与時の薬物動態パラメータ

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

(Mean ± S.D.)

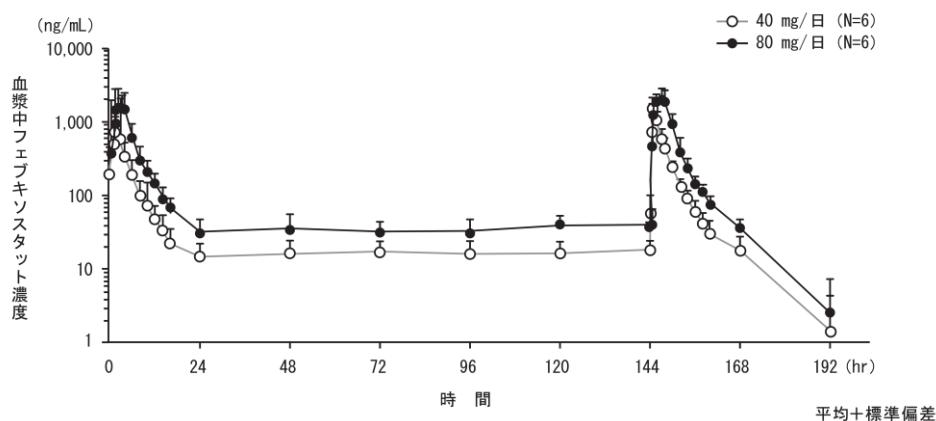
注) 本剤の承認された用法及び用量における最大投与量は 60mg/日である。

2) 反復投与

i) 健康成人³⁾

健康成人男性 12 例に、フェブキシスタットとして 40 及び 80mg を食後に 1 日 1 回 7 日間反復経口投与したとき、血漿中フェブキシスタット濃度は投与開始後 3 日以内で定常状態に達した。

AUC₀₋₂₄の累積係数（投与7日目/投与1日目）は40及び80mg/日投与群でそれぞれ1.21及び1.15であり、反復投与による蓄積性は認められなかった。



健康成人における反復投与時の血漿中濃度推移

健康成人における反復投与時の薬物動態パラメータ（1及び7日目）

投与群	n	観察期	C _{max} (ng/mL)	T _{max} (hr)	AUC ₀₋₂₄ (ng·h/mL)	t _{1/2} (hr)
40mg/日	6	1日目	1,019.1±343.2	1.8±0.8	3,658.5±625.6	6.3±1.6
		7日目	1,299.8±312.6	1.5±0.3	4,442.1±729.5	8.8±2.2
80mg/日	8	1日目	2,683.4±842.1	2.3±1.1	9,612.0±1,987.8	5.5±0.9
		7日目	2,634.0±442.2	2.7±1.0	11,078.6±1,668.0	6.8±2.3

平均値±SD

ii) 高尿酸血症患者¹⁰⁾

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

高尿酸血症患者における薬物動態パラメータ

投与群	n	C _{max} (ng/mL)	T _{max} (hr)	AUC ₀₋₂₄ (ng·hr/mL)	t _{1/2} (hr)
20mg/日	10	541.8±227.8	2.2±1.6	2092.3±463.2	8.2±2.4

(Mean±S.D.)

注) 本剤の承認された用法及び用量における最大投与量は60mg/日である。

(3)中毒域

該当資料なし

(4)食事・併用薬の影響

i) 食事の影響⁸⁾

健康成人男性（16例）にフェブキシスタット40mgを食後に単回経口投与したとき、空腹時に比べてC_{max}は28%低下し、AUC_{inf}は18%低下した。

空腹時及び食後における単回経口投与時の薬物動態パラメータ

投与群	n	C _{max} (ng/mL)	T _{max} (hr)	AUC _{inf} (ng·hr/mL)	t _{1/2} (hr)
絶食下投与	16	2049.1±782.3	1.2±0.8	6538.3±1263.0	6.8±1.7
食後投与	16	1456.0±514.8	1.8±1.0	5321.6±910.4	6.3±1.5

(Mean±S.D.)

ii) 併用薬の影響

<蛋白結合に起因する薬物相互作用 (*in vitro* 試験) ³⁰⁾>

限外ろ過法によるヒト血漿蛋白結合の相互作用を検討した結果、フェブキシスタットの蛋白結合率はイブプロフェン、カプトプリル、ベザフィブラート、ワルファリン、ジゴキシン、ベラパミル及びニトレンジピンの影響を受けなかった。また 2.0 μ g/mL 以下のフェブキシスタットは、ワルファリン、イブプロフェン、ベラパミル及びニトレンジピンの蛋白結合率に影響を及ぼさなかった。

<臨床薬物相互作用試験 (外国人データ) ³¹⁻³⁸⁾>

外国人健康被験者を対象にフェブキシスタットと併用される可能性のある薬剤を用いて薬物相互作用試験を実施した。

① 制酸剤の影響 ³¹⁾

健康成人 24 例に制酸剤 (5mL 中に水酸化マグネシウム 200mg 及び水酸化アルミニウム 225mg を含有する配合剤) を単回経口投与後にフェブキシスタット 80mg を単回経口投与したとき、フェブキシスタットの C_{max} 及び AUC_{inf} はそれぞれ 32 及び 15% 低下した。

② コルヒチンの影響及びコルヒチンへの影響 ³²⁾

健康成人 22 例にフェブキシスタット 40mg を 1 日 1 回 7 日間反復経口投与し、更に 4~7 日目にコルヒチンを 1.2mg/日で 1 日 2 回反復経口投与したとき、フェブキシスタットの C_{max} 及び AUC_{0-24} はそれぞれ 12 及び 7% 上昇した。

健康成人 26 例にフェブキシスタット 120mg を 1 日 1 回及びコルヒチンを 1.2mg/日で 1 日 2 回 14 日間反復経口投与したとき、コルヒチンの朝食前投与後もしくは夕食後投与後の C_{max} はそれぞれ 12% 低下及び 2% 上昇した。また、 AUC_{0-24} は 3% 低下した。

③ インドメタシンの影響及びインドメタシンへの影響 ³³⁾

健康成人 26 例にフェブキシスタット 80mg を 1 日 1 回及びインドメタシン 100mg/日で 1 日 2 回 5 日間反復経口投与したとき、フェブキシスタットの C_{max} は 7% 低下し、 AUC_{0-24} は 2% 上昇した。また、インドメタシンの C_{max} 及び AUC_{0-24} の低下は 2% 以内であった。

④ ナプロキセンの影響及びナプロキセンへの影響 ³³⁾

健康成人 25 例にフェブキシスタット 80mg を 1 日 1 回及びナプロキセン 1,000mg/日を 1 日 2 回 7 日間反復経口投与したとき、ナプロキセンの併用により、フェブキシスタットの C_{max} 及び AUC_{0-24} はそれぞれ 28 及び 40% 上昇した。一方、フェブキシスタットの併用によるナプロキセンの C_{max} の上昇及び AUC_{0-24} 低下は 1% 以内であった。

⑤ デシプラミンへの影響 ³⁴⁾

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

⑥ ワルファリンナトリウムへの影響 ³⁵⁾

健康成人 13 例にフェブキシスタット 120mg とワルファリンナトリウム (国内未承認) (用量は INR を基準に設定) を 1 日 1 回 14 日間反復経口投与したとき、R-及び S-ワルファリンの C_{max} 及び AUC_{0-24} の上昇は 5% 以内であった。また、ワルファリンの薬力学の変化 (INR_{max} の上昇、 $INR_{mean,24}$ の低下及び第 VII 因子活性平均値の上昇) は 7% 以内であった。

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

った。

⑦ **ヒドロクロロチアジドの影響³⁶⁾**

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

⑧ **テオフィリンへの影響³⁷⁾**

健康成人 23 例にフェブキソスタット 80mg を 1 日 1 回 7 日間反復経口投与し、投与開始後 5 日にテオフィリン 400mg を単回経口投与したとき、テオフィリンの C_{max} 及び AUC_{inf} の上昇は 5%以内であった。

⑨ **ロシグリタゾンへの影響³⁸⁾**

健康成人 36 例にフェブキソスタット 120mg を 1 日 1 回 9 日間反復経口投与し、投与開始後 5 日にロシグリタゾン（国内未承認）4mg を単回経口投与したとき、ロシグリタゾンの C_{max} の低下及び AUC_{inf} の上昇は 6%以内であった。「Ⅷ. 7. 相互作用」の項を参照

注）本剤の承認された用法及び用量における最大投与量は 60mg/日である。

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

①健康成人³⁾

健康成人男性 24 例にフェブキソスタット 40~160mg を 1 日 1 回 7 日間反復経口投与（各用量 6 例）したときの投与開始 1 日目と 7 日目の全身クリアランス（CL/F）は 6.31~10.87L/h であった。

健康成人男性にフェブキソスタットを 7 日間反復投与した時の CL/F（L/h）

投与量	40mg/日	80mg/日	120mg/日	160mg/日
1 日目	10.873±2.286	8.417±1.981	7.537±1.843	7.858±1.245
7 日目	9.232±1.674	7.365±1.170	6.310±1.082	7.067±0.982

(Mean±S.D.,各 n=6)

②痛風を含む高尿酸血症患者¹⁰⁾

高尿酸血症患者 10 例にフェブキソスタット 10mg/日を 2 週間、その後 20mg/日を 4 週間 1 日 1 回朝食後に反復経口投与したとき、投与開始後 6 週における CL/F 及び腎クリアランス（CL_r）の平均値±標準偏差は、それぞれ 9.93±1.92L/h 及び 211.2±140.6mL/h であった。

（参考：外国人データ）³⁹⁾

外国人健康成人男性 6 例に ¹⁴C-フェブキソスタット 80mg を絶食下单回経口投与したときのフェブキソスタットの CL/F の平均値±標準偏差は 9.86±3.10L/h であった。

(5)分布容積

（参考：外国人データ）³⁹⁾

外国人健康成人男性 6 例に ¹⁴C-フェブキソスタット 80mg を絶食下单回経口投与したときのフェブキソスタットの定常状態分布容積（V_{ss}/F）の平均値±標準偏差は 52.3±28.3L/h であった。

注）本剤の承認された用法及び用量における最大投与量は 60mg/日である。

(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

(1)バイオアベイラビリティ

該当資料なし

（参考：外国人データ）³⁹⁾

外国人健康成人男性に ^{14}C -フェブキソスタットとして 80mg を含有する液剤を単回経口投与したとき、糞中に排泄されたフェブキソスタットは 8~16%であったことからフェブキソスタットの吸収率は 84~92%以上と推定された。

（参考：ラット、イヌ）⁴⁰⁾

雄性 SD ラットに ^{14}C -フェブキソスタット 1mg/kg を静脈内と経口により単回投与したときの絶対的バイオアベイラビリティは 78.4%であった。

イヌに ^{14}C -フェブキソスタット 1mg/kg を静脈内と経口により単回投与したときの絶対的バイオアベイラビリティは 48.0%であった。

注) 本剤の承認された用法及び用量における最大投与量は 60 mg/日である。

(2)吸収部位

該当資料なし

(3)吸収率

「VII.4. (1) バイオアベイラビリティ」の項参照

5. 分 布

(1)血液-脳関門通過性

該当資料なし

（参考：ラット）⁴¹⁾

雄性 SD ラット (n=3) に ^{14}C -フェブキソスタット 1mg/kg を 14 日間反復経口投与したときの脳内濃度は、最大濃度である投与後 1 時間で血漿中濃度の約 1%であり、投与後 24 時間以降は検出下限未満であった。

「VII. 5. (5)その他の組織への移行性」の項を参照。

(2)血液-胎盤関門通過性

該当資料なし

（参考：ラット）⁴²⁾

SD ラット (妊娠 19 日目、n=3) に ^{14}C -フェブキソスタットを 1mg/kg の投与量で単回経口投与し、投与後 1、4、8 及び 24 時間に母動物血漿及び胎児の組織を摘出したとき、胎児頭部及び体部中の放射能濃度はいずれの時点でもほぼ検出下限未満であった。

妊娠ラットに ^{14}C -フェブキソスタットを単回経口投与したときの組織分布 (ラット)

組織/臓器	濃度(ng eq./mL or ng eq./g tissue)
-------	----------------------------------

VII. 薬物動態に関する項目

	1hr	4hr	8hr	24hr
母動物血漿	365.84	363.37	243.53	11.19
胎児頭部	n.d.	n.d.	n.d.	n.d.
胎児体部	n.d.	n.d.	n.d.	5.61(n=2)
胎児肝臓	3.40	6.85	7.92	2.37

n=3 で実施、n.d. : 検出下限未満

(3)乳汁への移行性

該当資料なし

(参考：ラット) ⁴²⁾

授乳中 SD ラット (n=3) に ¹⁴C-フェブキシスタットを 1mg/kg の投与量で単回経口投与したとき、乳汁中放射能は投与後 4 時間で Cmax に達した後、投与後 48 時間で最高濃度の 2.6% まで減少した。乳汁中放射能と血漿中放射能との比は、投与後 4 時間以降、ほぼ一定 (6.5~7.9 倍) であった。また、乳汁中放射能のほとんどは未変化体であった。

(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：ラット) ⁴¹⁾

雄性 SD ラット (n=3) に ¹⁴C-フェブキシスタットを 1mg/kg の投与量で 14 日間反復経口投与したとき、大部分の組織の放射能は投与後 1 時間で最大濃度となった。投与後 1 時間では胃に最も高い放射能濃度が認められ、続いて小腸、腎臓、肝臓及び膀胱の順に血漿よりも高い放射能濃度が検出された。

ラットに ¹⁴C-フェブキシスタットを 14 日間反復経口投与したときの組織分布 (ラット)

組織/臓器	総放射能濃度 (ng eq./mL or ng eq./g tissue)						t _{1/2} (hr)
	1hr	8hr	24hr	48hr	96hr	168hr	
血液	379.98	88.05	9.76	5.41	n.d.	n.d.	28
血漿	701.69	152.32	15.56	6.58	n.d.	n.d.	19
脳	9.49	4.39	n.d.	n.d.	n.d.	n.d.	n.d.
肺	296.30	177.22	92.74	56.09	29.44	19.32	66
心臓	134.54	53.61	25.86	13.65	6.86	4.48	60
胸腺	73.50	38.62	24.84	14.97	8.42	4.10	57
肝臓	1141.81	499.62	260.71	202.66	133.56	100.80	110
腎臓	1559.84	409.85	86.01	57.92	35.11	27.18	90
脾臓	266.68	199.59	112.67	78.28	42.29	25.27	67
膵臓	135.45	78.95	36.93	16.88	9.28	5.86	59
精巣	83.12	47.60	20.25	10.86	5.94	3.72	62
精巣上体	81.61	50.30	20.80	13.29	7.04	5.33	75
骨格筋	40.32	18.58	8.08	5.26	2.75	1.97	72
脂肪	37.30	27.78	20.66	13.40	7.45	6.68	92
脳下垂体	142.41	n.d.	n.d.	n.d.	n.d.	n.d.	n.d.
甲状腺	217.51	126.52	78.25	37.47	n.d.	n.d.	23

顎下腺	157.27	86.76	54.82	28.30	14.75	9.74	61
顎下腺リンパ	149.75	59.95	59.68	36.86	22.77	12.00	65
腸間膜リンパ	162.33	90.00	45.24	35.78	14.44	9.63	62
眼球	24.52	10.47	4.80	2.90	2.09(n=2)	1.62	100
気管	123.05	54.86	20.05	9.74	10.45	n.d.	92
副腎	386.33	285.72	135.68	75.02	36.35	21.93	57
膀胱	899.25	273.39	49.59	22.19	13.44	11.21	75
骨髄	196.84	106.00	66.02	37.55	15.46	11.76	59
皮膚	218.90	159.30	129.42	89.65	40.99	47.91	100
褐色脂肪	125.15	74.94	52.82	32.44	18.46	11.43	68
胃	6459.35	703.00	81.61	44.26	20.94	12.41	55
小腸	1565.63	365.90	127.70	66.35	25.73	25.78	64
大腸	254.64	1446.10	149.27	48.99	22.03	14.78	47

n=3 で実施

n.d. : 検出下限未満、n.c. : 算出せず

(6)血漿蛋白結合率

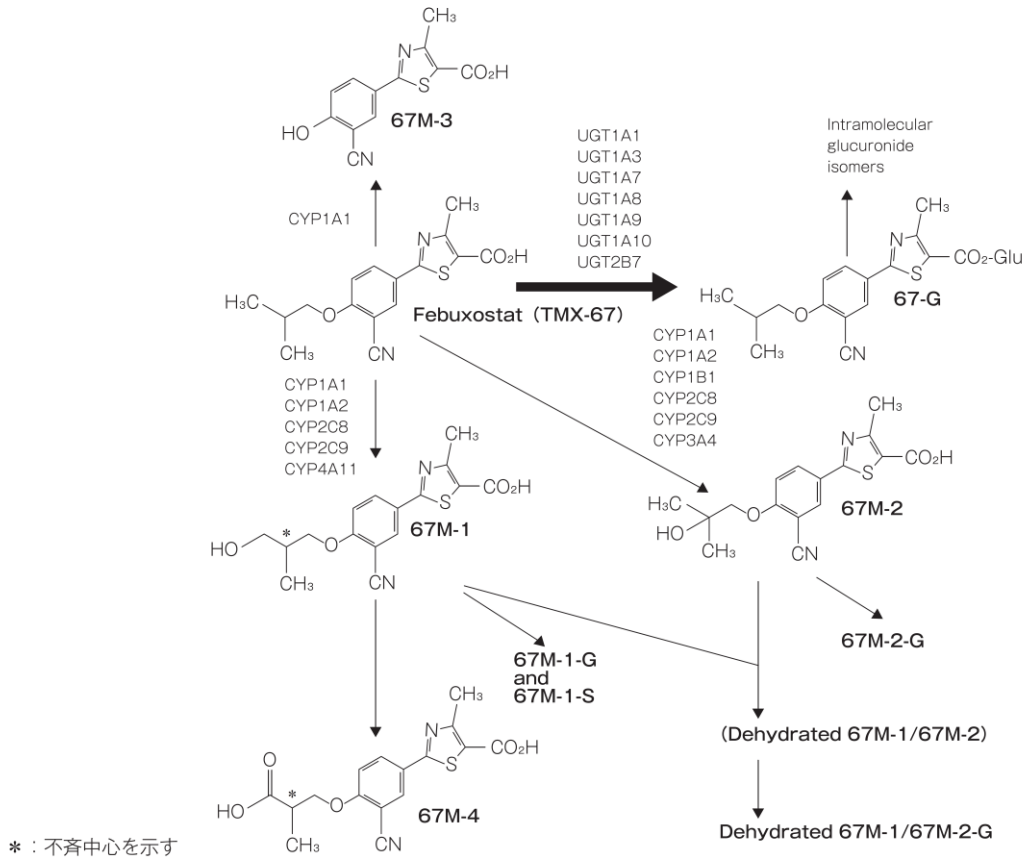
(*in vitro* 試験)³⁰⁾

限外ろ過法によるフェブキシスタット (0.4~10 μ g/mL) のヒト血漿蛋白結合率は 97.8~99.0%であり、主な結合蛋白はアルブミンであった。

6. 代謝

(1)代謝部位及び代謝経路^{8,30,39,43)}

ヒト肝ミクロソーム及びヒト遊離肝細胞を用いた *in vitro* 試験系では、主代謝物としてフェブキシスタットのグルクロン酸抱合体 (以下 67-G) が認められ、その他にフェブキシスタットの酸化代謝物 (67M-1、67M-2、67M-3 及び 67M-4) 等が認められた。健康成人男性にフェブキシスタットを投与したときの血漿及び尿中の主な代謝物は 67-G であり、*in vitro* で認められた酸化代謝物 (67M-1、67M-2 及び 67M-4) も検出された。



フェブキソスタットの推定代謝経路

(2)代謝に関与する酵素(CYP450 等)の分子種、寄与率

(*in vitro* 試験) 30,43)

発現系ミクロソームを用いた検討からフェブキソスタットの代謝には酸化代謝及びグルクロン酸抱合の関与が認められ、複数の CYP (CYP1A1、1A2、1B1、2C8、2C9、3A4/5 及び 4A11) 及び UGT (UGT1A1、1A3、1A7、1A8、1A9、1A10 及び 2B7) 分子種が関与することが確認された。

ヒト肝ミクロソームを用いた検討からフェブキソスタットの CYP1A2、CYP2B6、CYP2C9、CYP2C19 及び CYP3A4/5 に対する阻害は認められなかった。一方、フェブキソスタットの CYP2C8 及び CYP2D6 に対する K_i 値はそれぞれ 20 及び 40 $\mu\text{mol/L}$ であった。

ヒト初代肝細胞を用いた検討からフェブキソスタットは CYP1A1/2、CYP2B6、CYP2C9、CYP2C19、CYP2E1、CYP2D6 及び CYP3A4/5 を誘導しなかった。

(3)初回通過効果の有無及びその割合

該当資料なし

(参考：ラット、イヌ) 40)

ラットに ^{14}C -フェブキソスタット 1mg/kg を単回投与後 168 時間までの累積尿中排泄率を検討した試験において、静脈内投与時と経口投与時の累積尿中排泄率の比率から経口吸収率は 71.3%と推定された。

イヌに ^{14}C -フェブキソスタット 1mg/kg を単回投与後 168 時間までの累積尿中排泄率を検討した試験において、静脈内投与時と経口投与時の累積尿中排泄率の比率から経口吸収率は 62.3%と推定された。

(4)代謝物の活性の有無及び活性比、存在比率

代謝物の *in vitro* XO 阻害活性 (Ki 値 : 単位 nmol/L)

フェブキシソスタット	0.6	67M-2	1.6
67M-1 (S 体)	0.8	67M-3	2.0
67M-1 (R 体)	0.6	67M-4	1.6

7. 排 泄

(1)排泄部位及び経路 (外国人データ)

尿及び糞

(2)排泄率⁸⁾

健康成人男性 24 例にフェブキシソスタットとして 10、20 及び 40mg を絶食下单回経口投与したとき、投与後 24 時間及び 96 時間までの投与量に対するフェブキシソスタットの尿中排泄率はそれぞれ 2.1~3.8%及び 2.2~3.9%であった。また、投与後 24 時間及び 96 時間までの投与量に対するフェブキシソスタットのグルクロン酸抱合体の尿中排泄率はそれぞれ 46.7~49.7%及び 49.0~51.6%であり、その他の酸化代謝物 (67M-1、67M-2 及び 67M-4 の合計値) が 9.7~12.7%であった。

(参考 : 外国人データ)³⁹⁾

健康成人男性 6 例に ¹⁴C-フェブキシソスタットとして 80mg を含有する液剤を、絶食下单回経口投与したとき、投与後 4 時間までの血漿中総放射能に対する未変化体及び未変化体のグルクロン酸抱合体の割合はそれぞれ 83.8~95.8%及び 2.3~6.8%であった。投与後 48 時間までの未変化体の尿中排泄率 (投与量に対する割合、以下同様) は 1.1~3.5%、投与後 120 時間までの糞中排泄率は 7.8~15.8%であった。

また、代謝物を含めた総放射能の投与後 216 時間までの尿及び糞中排泄率はそれぞれ 49.1 及び 44.9%であった。

注) 本剤の承認された用法及び用量における最大投与量は 60mg/日である。

(3)排泄速度

「VII.7.(2).排泄率」の項を参照

8. トランスポーターに関する情報

該当資料なし

9. 透析等による除去率

該当資料なし

(参考)

フェブキシソスタットは血漿蛋白結合率が高いため、血液透析は有効な除去法ではないと考えられる。

10. 特定の背景を有する患者

(1) 腎機能障害患者²⁴⁾

軽度 (5 例) 及び中等度 (7 例) の腎機能低下患者にフェブキシソスタット 20mg を 1 日 1 回朝食後に 7 日間反復経口投与したとき、投与後 7 日における軽度腎機能低下群のフェブキシソスタットの C_{max} は腎機能正常群 (9 例) と変わらなかったが、 AUC_{0-24} は腎機能正常群に比較して 53%増加した。

中等度腎機能低下群の C_{max} 及び AUC_{0-24} は腎機能正常群に比較して、それぞれ 26 及び 68%増加した。投与開始後 7 日の $C_{mean,24h}$ 変化率 (投与後 24 時間までの血漿尿酸平均濃度の変化率) は、-33.5% (腎機能正常群)、-31.3% (軽度腎機能低下群) 及び -36.8% (中等度腎機能低下群) で、腎機能の程度による影響は認められな

VII. 薬物動態に関する項目

かった。副作用は 29 例中 2 例に 3 件〔腎機能正常群 1 例 1 件（悪心）、中等度腎機能低下群 1 例 2 件（下痢）〕認められたが、その程度はいずれも軽度であった。

Ccr (mL/min) による腎機能の層別化

腎機能 正常：80 ≤ Ccr、軽度低下：50 ≤ Ccr < 80、中等度低下：30 ≤ Ccr < 50

軽度及び中等度の腎機能低下患者における反復投与時の薬物動態パラメータ（投与後 7 日）

薬物動態パラメータ	腎機能正常群(n=9)	軽度低下群(n=5)	中等度低下群(n=7)
T _{max} (hr)	2.3 ± 1.7	3.8 ± 2.3	2.2 ± 1.4
C _{max} (ng/mL)	495.6 ± 157.6	504.1 ± 146.5	621.8 ± 270.9
AUC ₀₋₂₄ (ng·hr/mL)	2123.4 ± 461.3	3238.1 ± 1088.8	3557.8 ± 1096.3
t _{1/2} (hr)	6.9 ± 1.0	7.4 ± 2.1	8.2 ± 1.6

(Mean ± S.D.)

(外国人データ)²⁴⁾

軽度（6 例）、中等度（7 例）及び重度（7 例）の腎機能低下患者にフェブキシスタット 80mg を 1 日 1 回朝食前に 7 日間反復経口投与したとき、投与後 7 日におけるフェブキシスタットの C_{max} 及び AUC₀₋₂₄ は、腎機能正常群（11 例）に比較して軽度、中等度、重度腎機能低下群でそれぞれ 41 及び 48%、2 及び 48%、4 及び 76% 上昇した。

Ccr (mL/min) による腎機能の層別化

腎機能 正常：80 < Ccr、軽度低下：Ccr=50～80、中等度低下：Ccr=30～49、重度低下：Ccr=10～29

外国人腎機能低下患者における反復投与時の薬物動態パラメータ（投与後 7 日）

薬物動態パラメータ	腎機能正常群(n=11)	軽度低下群(n=6)	中等度低下群(n=7)	重度低下群(n=7)
T _{max} (hr)	1.1 ± 0.5	1.3 ± 0.9	0.9 ± 0.5	0.9 ± 0.4
C _{max} (ng/mL)	2865.6 ± 1248.7	4034.8 ± 1685.9	2916.8 ± 1060.1	2983.7 ± 2186.0
AUC ₀₋₂₄ (ng·hr/mL)	7502.4 ± 2680.1	11135.9 ± 1356.3	11130.6 ± 2924.0	13228.9 ± 11561.2
t _{1/2} (hr)	4.7 ± 1.1	7.6 ± 3.5	9.1 ± 4.0	7.0 ± 2.3

(Mean ± S.D.)

「V. 5. (5)患者・病態別試験」及び「VIII. 6.(2)腎機能障害患者」の項を参照

注意：「VIII. 6.(2).9.2.1 重度の腎機能障害患者」の項を参照

重度の腎機能障害のある患者を対象とした臨床試験は実施していない。

注）本剤の承認された用法及び用量における最大投与量は 60mg/日である。

(2) 肝機能障害患者（外国人データ）⁴⁴⁾

軽度（8 例）及び中等度（8 例）の肝機能低下患者（Child-Pugh A、B）にフェブキシスタット 80mg を 1 日 1 回朝食前に 7 日間反復経口投与したとき、軽度肝機能低下群の投与後 7 日におけるフェブキシスタットの C_{max} 及び AUC₀₋₂₄ は、肝機能正常群（11 例）と比較してそれぞれ 24 及び 30% 上昇した。また、中等度肝機能低下群の C_{max} 及び AUC₀₋₂₄ はそれぞれ 53 及び 55% 上昇した。

外国人肝機能低下患者における反復投与時の薬物動態パラメータ（投与後 7 日）

薬物動態パラメータ	肝機能正常群(n=11)	軽度低下群(n=8)	中等度低下群(n=8)
T _{max} (hr)	1.2 ± 0.6	1.3 ± 0.5	0.8 ± 0.3
C _{max} (ng/mL)	2841.6 ± 941.5	3509.8 ± 780.9	4359.3 ± 2364.1
AUC ₀₋₂₄ (ng·hr/mL)	7610.7 ± 2645.4	9869.6 ± 2553.7	11772.4 ± 7065.2
t _{1/2} (hr)	5.5 ± 0.9	6.9 ± 4.3	5.6 ± 1.8

(Mean ± S.D.)

注）本剤の承認された用法及び用量における最大投与量は 60 mg/日である。

(3) 年齢及び性別の影響 (外国人データ)¹⁹⁾

外国人高齢者 (65 歳以上、男性及び女性各 12 例) と外国人若年者 (18~40 歳、男性及び女性各 12 例) にフェブキソスタット 80mg を 1 日 1 回朝食前に 7 日間反復経口投与したとき、投与後 7 日における高齢者 (24 例) の C_{max} 及び AUC_{0-24h} は若年者 (24 例) に対してそれぞれ 1% 低下及び 12% 上昇した。

また、女性被験者群 (24 例) の C_{max} 及び AUC_{0-24h} は男性被験者群 (24 例) に比較してそれぞれ 24 及び 12% 高かった。

外国人高齢者・若年者における反復投与時の薬物動態パラメータ (投与後 7 日)

薬物動態パラメータ	18~40 歳(n=24)	65 歳以上(n=24)	男性(n=24)	女性(n=24)
$T_{max}(hr)$	0.9±0.4	1.0±0.3	0.9±0.4	1.0±0.3
$C_{max}(ng/mL)$	4080.3±1618.4	4046.0±1205.0	3620.9±1473.9	4505.4±1221.2
$AUC_{0-24}(ng\cdot hr/mL)$	8155.0±2693.0	9127.5±2629.7	8166.2±2893.9	9116.3±2411.5
$t_{1/2}(hr)$	6.2±2.6	7.2±2.3	6.7±2.7	6.7±2.3

(Mean±S.D.)

注) 本剤の承認された用法及び用量における最大投与量は 60 mg/日である。

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

解説：2.1 本剤の成分に対して過敏症の既往歴のある患者に対する一般的な注意事項

2.2 「VIII.7.(1)併用禁忌とその理由」の項を参照

3. 効能又は効果に関連する注意とその理由

「V.2.効能又は効果に関連する注意」の項を参照

4. 用法及び用量に関連する注意とその理由

「V.4.用法及び用量に関連する注意」の項を参照

5. 重要な基本的注意とその理由

8. 重要な基本的注意

<効能共通>

8.1 肝機能障害があらわれることがあるので、本剤投与中は定期的に検査を行うなど、患者の状態を十分に観察すること。[11.1.1 参照]

8.2 本剤投与中は甲状腺関連の所見の有無を確認し、異常が認められた場合には甲状腺機能関連の検査を実施すること。

8.3 心血管疾患を有する痛風患者を対象とした海外臨床試験において、アロプリノール群に比較してフェブキソスタット群で心血管死の発現割合が高かったとの報告がある。本剤を投与する場合には心血管疾患の増悪や新たな発現に注意すること。[15.1 参照]

<痛風、高尿酸血症>

8.4 本剤は尿酸降下薬であり、痛風関節炎（痛風発作）発現時に血中尿酸値を低下させると痛風関節炎（痛風発作）を増悪させるおそれがある。本剤投与前に痛風関節炎（痛風発作）が認められた場合は、症状がおさまるまで、本剤の投与を開始しないこと。

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

[7.1 参照]

解説：8.1 先発品の国内外の自発報告において重篤な肝機能障害が報告されていることから注意喚起することとした。先発品の国内の臨床試験において肝機能障害、肝障害の報告（いずれも非重篤）が認められており、いずれも随伴症状がなく臨床検査値の変動のみの症例であったことから、定期的に検査を行うことも注意喚起した。

8.2 ラットの反復投与毒性試験において高用量で投与したとき、甲状腺ホルモンの減少、甲状腺の肥大、

過形成が認められている。これらは、ラットでは甲状腺ホルモン運搬蛋白質（TBG）が発現していないこと、甲状腺ホルモン消失半減期が短いこと及び甲状腺ホルモンの恒常性の乱れに対する感受性が高いこと等に起因したラット特異的な反応と考えられた。更に、TBGを有するイヌではフェブキシソスタットの毒性試験においても高用量まで甲状腺の変化が認められず、ヒトにおいて、甲状腺ホルモンの変動が生じる可能性は低いと考えられた。一方、国内の臨床試験でも TSH 増加が 9 例（0.9%）、TSH 減少が 2 例（0.2%）認められていることから、本項に記載した。

8.3 米国における承認審査時に心血管疾患イベントの発現割合が対照群（プラセボ群又はアロプリノール群）と比較してフェブキシソスタット群で高い傾向が示唆されたため、米国食品医薬品局（FDA）の指示により CARES 試験が実施された。CARES 試験の結果において、アロプリノールと比べフェブキシソスタットで心血管死のリスクが高いことが報告された⁴⁵⁾。心血管死という重篤な事象であることを踏まえ、当該試験成績を「その他の注意」に記載して情報提供するとともに、「重要な基本的注意」において予防的観点から心血管疾患の増悪や新たな発現に注意する旨の注意喚起をする必要があるため、本項に記載した。

8.4 「高尿酸血症・痛風の治療ガイドライン第3版（日本痛風・核酸代謝学会、2022年追補版）」⁴⁶⁾以下、「治療ガイドライン」というを参考に、痛風関節炎（痛風発作）が認められたときの注意として、投与前と投与中に分けて記載した。

<投与前に痛風関節炎（痛風発作）が認められた場合>

「治療ガイドライン」では「痛風発作時に血清尿酸値を変動させると発作の増悪を認めることが多いため、発作中に尿酸降下薬を開始しないことを原則とする」旨が記載されている。投与前に痛風関節炎（痛風発作）が認められた場合は、症状がおさまるまで本剤の投与を開始しないこと。

<投与中に痛風関節炎（痛風発作）が認められた場合>

「治療ガイドライン」では「一般的注意として、痛風発作中はできるだけ患部の安静を保ち、患部を冷却し、禁酒を指示する。痛風発作中に尿酸降下薬の投与を開始すると発作を増悪させるので、投与を開始してはならない。ただし、尿酸降下薬の投与を行っている場合には、原則として投与を中止せずにそのまま服用させ、コルヒチン、NSAID、副腎皮質ステロイド等を加えて投与する」旨が記載されている。投与中に痛風関節炎（痛風発作）が発現した場合には、本剤の用量を変更することなく投与を継続し、症状によりコルヒチン、非ステロイド性抗炎症剤、副腎皮質ステロイド等を併用すること。

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

9.2 腎機能障害患者

9.2.1 重度の腎機能障害患者

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

解説：先発品の国内臨床試験においてフェブキシソスタットが投与された重度の腎機能低下患者は、国内長期 2 試験における 3 例のみであった。一方、腎機能正常者 (CCr > 80 mL/min) から重度腎機能低下患者 (CCr 10 ~ 29 mL/min) を対象とした外国の臨床試験で、重度腎機能低下患者 8 例にフェブキシソスタット 80mg/日を投与したときの血中濃度は、腎機能正常者と比較して Cmax に変化は認められなかったものの、AUC は 1.8 倍に上昇した。これらの臨床試験では、重度の腎機能低下患者において、フェブキシソスタットの用

量調節の必要性が示唆されるような安全性上問題となる有害事象は認められていない²⁴⁾。しかしながら、重度の腎機能低下患者については集積された投与経験は少なく、透析患者を含む重度の腎機能低下患者に対するフェブキシostatの安全性は十分に確立していない。

「V. 5.(5)患者・病態別試験」及び「VII.10.(1)腎機能障害患者」の項を参照

(3)肝機能障害患者

9.3 肝機能障害患者

肝機能障害のある患者を対象とした臨床試験は実施していない。 [16.6.2 参照]

解説：先発品の国内の無作為化並行群間比較試験及び長期投与試験では肝機能障害を有する患者を除外している。また、外国の臨床薬理試験では、重度の肝機能障害患者（Child-Pugh C）は組み入れられておらず、軽・中等度肝機能低下患者（Child-Pugh 分類 A、B）への使用経験は少数例のみであった。

このように肝機能障害のある患者については投与経験が少なく、フェブキシostatの安全性は十分に確立していない。

「VII. 10.(2)肝機能障害患者」の項を参照

(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。

解説：安全性が確立していないので記載した。

（参考：ラット）

妊娠ラットに ¹⁴C-フェブキシostat 1mg/kg を単回経口投与したとき、胎児の肝臓及び体部においてわずかに放射能が認められた。胎児頭部における放射能濃度（検出限界値）及び胎児体部の実測値から概算した胎児移行率は、胎児 1 匹当たり投与放射エネルギーの 0.0085%未満と推定され、放射能の胎児への移行性は低いことが示された。

(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。動物実験（ラット）で本剤が乳汁中に移行することが報告されている。また、動物実験（ラットにおける出生前及び出生後の発生並びに母体の機能に関する試験）の 12mg/kg/日（60mg/日でのヒトの血漿中曝露量の 11.1 倍）以上で出生児の腎臓にキサンチンと推定される結晶沈着あるいは結石、48mg/kg/日（60mg/日でのヒトの血漿中曝露量の 39.3 倍）で離乳率の低下、体重低値などの発育抑制、甲状腺の大型化及び甲状腺重量増加の傾向が認められている⁴⁴⁾。

解説：授乳婦への使用経験がなく、また、動物実験（ラット）においてフェブキシostatの乳汁中への移行が認められていることから設定した。

（参考：ラット）

① 授乳ラットに ¹⁴C-フェブキシostat 1mg/kg を単回経口投与したとき、乳汁中放射能濃度は投与後 4 時間で最高値を示し、投与後 48 時間まで血漿中放射能濃度より高値を示した。「VII.5.(3)乳汁への移行性」の項を参照

② ラットの出生前及び出生後の発生並びに母体の機能に関する試験では、本薬 12mg/kg/日（血漿中薬物曝露量はヒトに 60mg/日投与したときの 11.1 倍と推定）以上経口投与することにより、母動物で

腎臓に白色又は黄白色顆粒及びそれに伴った変化が認められ、出生児の腎臓にも母動物と同様の変化が認められた。更に、48mg/kg/日（血漿中薬物曝露量はヒトに60mg/日投与したときの39.3倍と推定）投与では、全児死亡母動物が認められ、出生児では離乳率の低下、体重低値などの発育抑制、甲状腺の大型化及び甲状腺重量の増加傾向が認められた⁴⁷⁾。出生児で認められたこれらの変化は、乳汁を介した本薬の曝露により生じたものと考えられた。「IX. 2.(5)生殖発生毒性試験」の項を参照

(7)小児等

9.7 小児等

小児等を対象とした臨床試験は実施していない。

解説：小児等を対象にした臨床試験を実施していないため、安全性及び有効性は確立していない旨を記載した。

(8)高齢者

9.8 高齢者

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

解説：先発品の国内の臨床試験で高齢者に対する投与試験はあるものの、一般的な注意として記載した。「V. 5.(5)患者・病態別試験」及び「VII.10.(3)年齢及び性別の影響（外国人データ）」の項を参照

7. 相互作用

(1)併用禁忌とその理由

10.1 併用禁忌（併用しないこと）

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

解説：本剤はメルカプトプリン水和物、アザチオプリンとの臨床薬物相互作用試験を実施していない。アザチオプリンの代謝物メルカプトプリンの代謝酵素であるキサンチンオキシダーゼの阻害により、メルカプトプリンの血中濃度が上昇することがアロプリノール（類薬：キサンチンオキシダーゼ阻害剤）で知られている。本剤はキサンチンオキシダーゼ阻害作用を有することから同様の可能性が考えられること、類薬のように具体的な減量の目安は不明であることから併用禁忌とした。

(2)併用注意とその理由

10.2 併用注意（併用に注意すること）

薬剤名等	臨床症状・措置方法	機序・危険因子
ビダラビン	幻覚、振戦、神経障害等のビダラビンの副作用を増強する可能性がある。	ビダラビンの代謝酵素であるキサンチンオキシダーゼの阻害により、ビダラビンの代謝を抑制し、作用を増強させることがアロプリノール（類薬）で知られている。本剤もキサンチンオキシダーゼ阻害作用をもつことから、同様の可能性がある。

ジダノシン	ジダノシンの血中濃度が上昇する可能性がある。 本剤と併用する場合は、ジダノシンの投与量に注意すること。	ジダノシンの代謝酵素であるキサンチンオキシダーゼの阻害により、健康成人及び HIV 患者においてジダノシンの Cmax 及び AUC が上昇することがアロプリノール（類薬）で知られている。本剤もキサンチンオキシダーゼ阻害作用をもつことから、同様の可能性がある。
ロスバスタチン	ロスバスタチンの血中濃度が上昇する可能性がある。	本剤が BCRP を阻害することにより、ロスバスタチンの AUC が約 1.9 倍、Cmax が約 2.1 倍上昇したとの報告がある ⁴⁵⁾

解説：

■ビダラビン

本剤はビダラビンとの薬物相互作用試験を実施していないが、アロプリノール（類薬：キサンチンオキシダーゼ阻害剤）とビダラビンとの併用で、ビダラビンの作用を増強し、幻覚、振戦、神経障害等が発現したとの報告があることから、両薬剤については併用注意とされている。これは、ビダラビンの主代謝物であるアラヒポキサンチン（9-β-D-arabinofuranoside Hypoxanthine：Ara-Hx）の代謝にキサンチンオキシダーゼが関与していることから、キサンチンオキシダーゼを阻害するアロプリノールとの併用によって Ara-Hx の血中濃度が上昇することが原因であると考えられている。

■ジダノシン

本剤はジダノシンとの薬物相互作用試験を実施していないが、アロプリノール（類薬：キサンチンオキシダーゼ阻害剤）とジダノシンの併用により、ジダノシンの血中濃度が上昇するとの報告があり、両薬剤については併用注意とされている。これはアロプリノールがジダノシンの代謝酵素であるキサンチンオキシダーゼを阻害することによると考えられている。

■ロスバスタチン

「ロスバスタチンカルシウム」においてフェブキソスタットが併用注意とされたことから、本剤においても「10.2 併用注意（併用に注意すること）」の項に追記して注意喚起することとした。本剤が BCRP（breast cancer resistance protein）を阻害することにより、ロスバスタチンの AUC が約 1.9 倍、Cmax が約 2.1 倍上昇したとの報告がある。

8. 副作用

<p>11. 副作用</p> <p>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。</p>
--

(1) 重大な副作用と初期症状

<p>11.1 重大な副作用</p> <p>11.1.1 肝機能障害（頻度不明） AST、ALT 等の上昇を伴う肝機能障害があらわれることがある。[8.1 参照]</p> <p>11.1.2 過敏症（頻度不明） 全身性皮疹、発疹などの過敏症があらわれることがある。</p>
--

解説：

11.1.1 肝機能障害

先発品の国内外の臨床試験において、重篤な肝機能障害は認められていない。しかし、国内外の自発報告に

において、重篤な肝機能障害が報告されていることから、重大な副作用に記載した。なお、先発品の国内の臨床試験でも肝機能障害、肝障害の報告（いずれも非重篤）は認められているが、いずれも随伴症状がなく、臨床検査値の変動のみの症例であったことから、これらの副作用は「その他の副作用」の項に「肝機能検査値異常」として記載している。

11.1.2 過敏症

先発品の国内外の自発報告において、重篤な全身性皮疹、発疹などが報告されていることと、国内の臨床試験においても、非重篤ながら治験中止に至った発疹、全身性皮疹などが認められたことから、重大な副作用に記載した。

(2) その他の副作用

11.2 その他の副作用			
種類\頻度	1～5%未満	1%未満	頻度不明
血液		白血球数減少	血小板数減少、貧血
内分泌系		TSH 増加	
神経系		手足のしびれ感、浮動性めまい、傾眠	頭痛、味覚異常
心臓		心電図異常	動悸
胃腸		下痢、腹部不快感、悪心、腹痛	
肝・胆道系	肝機能検査値異常 (AST 増加、 ALT 増加、 γ - GTP 増加等)		
皮膚		発疹、そう痒症、紅斑	蕁麻疹、脱毛
筋骨格系	関節痛	四肢痛、四肢不快感、CK 増加、筋肉痛	
腎及び尿路		β -N アセチル D グルコサミニダーゼ増加、 尿中 β_2 ミクログロブリン増加、血中クレアチニン増加、血中尿素増加、頻尿	尿量減少
その他		倦怠感、口渇、血中トリグリセリド増加、 CRP 増加、血中カリウム増加	浮腫

副作用発現頻度一覧

国内で実施した先発品の臨床試験で発現した自他覚的副作用及び副作用としての臨床検査値異常等を記載した。痛風関節炎は、フェブキソスタットの薬理作用に基づく血中尿酸値の急激な変動が要因と考えられるため、自他覚的副作用及び臨床検査値異常の症例数とは別に記載した。「Ⅴ.4.用法及び用量に関連する注意」の項を参照

痛風、高尿酸血症

<自他覚的副作用発現頻度一覧>

安全性評価症例数	1027
副作用発現例数（発現率、%）	80(7.8)

副作用の種類	症例数（発現率、%）
感染症及び寄生虫症	
鼻咽頭炎	1 (0.1)
免疫性障害	
アトピー	1 (0.1)
内分泌障害	
甲状腺機能亢進症	1 (0.1)
代謝及び栄養障害	
高コレステロール血症	1 (0.1)
脂質異常症	1 (0.1)
精神障害	
うつ病	1 (0.1)
神経系障害	
浮動性めまい	3 (0.3)
感覚鈍麻	4 (0.4)
末梢性ニューロパチー	1 (0.1)
錯感覚	1 (0.1)
傾眠	4 (0.4)
眼障害	
眼乾燥	1 (0.1)
耳及び迷路障害	
回転性めまい	2 (0.2)
耳不快感	1 (0.1)
心臓障害	
徐脈	1 (0.1)
血管障害	
高血圧	1 (0.1)
ほてり	2 (0.2)
呼吸器、胸郭及び縦隔障害	
喘息	1 (0.1)
口腔咽頭不快感	1 (0.1)
腎及び尿路障害	
頻尿	1 (0.1)
全身障害及び投与局所様態	
胸部不快感	1 (0.1)
熱感	2 (0.2)
空腹	1 (0.1)

副作用の種類	症例数（発現率、%）
胃腸障害	
腹部不快感	3 (0.3)
腹部膨満	2 (0.2)
腹痛	1 (0.1)
下腹部痛	1 (0.1)
上腹部痛	1 (0.1)
便秘	1 (0.1)
下痢	8 (0.8)
腸憩室	1 (0.1)
十二指腸炎	1 (0.1)
消化不良	1 (0.1)
排便回数増加	1 (0.1)
胃ポリープ	1 (0.1)
胃潰瘍	1 (0.1)
胃炎	2 (0.2)
びらん性胃炎	2 (0.2)
悪心	1 (0.1)
舌変色	1 (0.1)
唾液腺腫瘍	1 (0.1)
胃粘膜病変	1 (0.1)
肝胆道系障害	
肝機能異常	5 (0.5)
肝障害	3 (0.3)
皮膚及び皮下組織障害	
皮脂欠乏性湿疹	1 (0.1)
紅斑	2 (0.2)
そう痒症	1 (0.1)
発疹	3 (0.3)
全身性皮疹	1 (0.1)
筋骨格系及び結合組織障害	
関節痛	12 (1.2)
関節炎	1 (0.1)
関節腫脹	1 (0.1)
筋肉痛	1 (0.1)
骨関節炎	1 (0.1)
四肢痛	9 (0.9)

倦怠感	5 (0.5)	関節周囲炎	2 (0.2)
口渇	3 (0.3)	多発性関節炎	1 (0.1)
		筋骨格不快感	2 (0.2)
		四肢不快感	9 (0.9)

＜副作用とされた臨床検査値異常一覧＞

安全性評価症例数	1027
臨床検査値異常発現例数（発現率、%）	81(7.9)

項目	症例数 （発現率、%）	項目	症例数 （発現率、%）
ALT(GPT)増加	20 (1.9)	γ-GTP 増加	15 (1.5)
AST(GOT)増加	7 (0.7)	尿中血陽性	2 (0.2)
尿中β ₂ ミクログロブリン増加	8 (0.8)	心拍数減少	1 (0.1)
β-NアセチルD グルコサミニダーゼ増加	4 (0.4)	白血球数減少	1 (0.1)
血中ビリルビン増加	1 (0.1)	白血球数増加	1 (0.1)
血中CK(CPK)増加	5 (0.5)	心電図異常 T 波	1 (0.1)
血中クレアチニン増加	2 (0.2)	好酸球百分率増加	2 (0.2)
血中LDH 増加	2 (0.2)	尿中蛋白陽性	1 (0.1)
血中カリウム増加	1 (0.1)	遊離サイロキシン増加	1 (0.1)
血中TSH 減少	2 (0.2)	血中ALP 増加	2 (0.2)
血中TSH 増加	9 (0.9)	腎機能検査異常	1 (0.1)
血中トリグリセリド増加	3 (0.3)	便潜血	1 (0.1)
血中尿素増加	1 (0.1)		
CRP 増加	4 (0.4)		
心電図異常	3 (0.3)		
心電図QT 延長	1 (0.1)		

＜痛風関節炎発現頻度＞

安全性評価症例数	1027
痛風関節炎発現頻度（発現率、%）	105(10.2)

注1) 痛風関節炎（105例、10.2%）はフェブキソスタットの薬理作用に基づく血中尿酸値の急激な変動が要因と考えられるため、自他覚的副作用発現頻度一覧には記載していない。

注2) 以下の副作用については国内臨床試験で認められた各症例の副作用を確認した上で、類似の副作用を併合して頻度を算出し、添付文書に記載した。

添付文書副作用名（併合した副作用）

肝機能検査値異常（ALT 増加、AST 増加、γ-GTP 増加、肝障害、肝機能異常）

腹痛（腹痛、下腹部痛、上腹部痛）

心電図異常（心電図異常、心電図QT 延長、心電図異常 T 波）

がん化学療法に伴う高尿酸血症

＜副作用とされた臨床検査値異常一覧＞

安全性評価症例数	49
痛風関節炎発現頻度（発現率、%）	1(2.0)

項目	症例数（発現率、%）
ALT 増加	1(2.0)
AST 増加	1(2.0)

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

設定されていない

11. 適用上の注意

14. 適用上の注意

14.1 薬剤交付時の注意

PTP 包装の薬剤は PTP シートから取り出して服用するよう指導すること。PTP シートの誤飲により、硬い鋭角部が食道粘膜へ刺入し、更には穿孔をおこして縦隔洞炎等の重篤な合併症を併発することがある。

解説：14.1 一般的留意事項として記載している。本剤には PTP（Press Through Package）包装の仕様があるので、日薬連第 240 号（平成 8 年 3 月 27 日付）及び第 304 号（平成 8 年 4 月 18 日付）「PTP 誤飲対策について」に従い設定した。近年 PTP シートの誤飲により、硬い鋭角部が食道粘膜へ刺入し、更には穿孔をおこして縦隔洞炎等の重篤な合併症を併発することがあるので、薬剤交付時には、PTP シートから取り出して服用するよう指導すること。

12. その他の注意

(1) 臨床使用に基づく情報

15.1 臨床使用に基づく情報

海外で実施された心血管疾患を有する痛風患者を対象とした二重盲検非劣性試験において、主要評価項目（心血管死、非致死性心筋梗塞、非致死性脳卒中、不安定狭心症に対する緊急血行再建術の複合エンドポイント）についてはアロプリノール群に対しフェブキソスタット群で非劣性が示されたものの、副次評価項目のうち心血管死の発現割合はフェブキソスタット群及びアロプリノール群でそれぞれ 4.3%

（134/3,098 例）、3.2%（100/3,092 例）でありフェブキソスタット群で高かった（ハザード比 [95%信頼区間]：1.34 [1.03, 1.73]）。心血管死の中では両群ともに心突然死が最も多かった（フェブキソスタット群 2.7%（83/3,098 例）、アロプリノール群 1.8%（56/3,092 例））。また、全死亡の発現割合についても、フェブキソスタット群及びアロプリノール群でそれぞれ 7.8%（243/3,098 例）、6.4%（199/3,092 例）でありフェブキソスタット群で高かった（ハザード比 [95%信頼区間]：1.22 [1.01, 1.47]）。 [8.3 参照]

解説：「VIII. 5. 重要な基本的注意とその理由」の項を参照

(2)非臨床試験に基づく情報

15.2 非臨床試験に基づく情報

げっ歯類を用いた 104 週間投与によるがん原性試験において、最高用量群 {ラット 24mg/kg/日 [60mg/日でのヒトの血漿中曝露量の約 25 (雄) 及び 26 (雌) 倍]、マウス 18.75mg/kg/日 [60mg/日でのヒトの血漿中曝露量の約 4 (雄) 及び 12 (雌) 倍]} の膀胱にキサンチンと推定される結晶沈着・結石が認められ、マウスの 18.75mg/kg/日 (雌) 及びラットの 24mg/kg/日 (雄) に膀胱腫瘍 (移行上皮乳頭腫及び移行上皮癌) の発生頻度の増加が認められた。マウスでは膀胱にキサンチン結晶・結石が生成しない条件下で、膀胱移行上皮の過形成は認められなかった。げっ歯類では、結晶・結石などによる機械的刺激が長時間持続することにより、膀胱粘膜の腫瘍性変化が誘発されるとの報告がある。また、臨床試験において、キサンチン結晶・結石を疑わせる尿沈渣所見はなかった⁴⁸⁾。

解説：15.2 動物実験で膀胱腫瘍の発生頻度の増加が報告されていることから設定した。

(参考：マウス、ラット)

マウス及びラットにフェブキソスタットを 104 週間反復経口投与 (マウス：0、3、7.5 及び 18.75mg/kg/日、ラット：0、3、6、12 及び 24mg/kg/日) した試験において、マウスの 18.75mg/kg/日 (雌)、ラットの 24mg/kg/日 (雄) で膀胱腫瘍 (膀胱移行上皮由来腫瘍) の発生頻度の増加が認められ、同用量では膀胱に結晶沈着・結石がみられた。また、膀胱腫瘍の発生頻度増加がみられた用量での血漿中薬物曝露量は、ヒトに 60mg/日投与したときの血漿中薬物曝露量と比較すると、マウスでは約 4~12 倍、ラットでは約 25~26 倍高い曝露量であった⁴⁸⁾。

本試験でみられた膀胱腫瘍の発生頻度の増加は、げっ歯類では長期にわたる結石等の機械的刺激により膀胱移行上皮の過形成から癌に至ることが知られていることから、フェブキソスタットの薬理作用が強く発現した結果生じたキサンチン結石による膀胱への機械的刺激がその原因と考えられた。なお、フェブキソスタットの投与によりヒトではキサンチン結石が生じる可能性は低く、げっ歯類でみられた膀胱の腫瘍性変化がヒトで生じる懸念は極めて低いと推察された。

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」参照

(2) 安全性薬理試験⁴⁹⁾

中枢神経系、呼吸・循環器系、消化器系、摘出平滑筋、水・電解質代謝及び血液凝固系・血小板凝集能に対する作用を評価し、更に心室再分極遅延（QT 間隔延長）の潜在的可能性を評価する試験を実施したが、いずれも特筆すべき作用は認められなかった。

1) 中枢神経系に及ぼす影響

フェブキソスタット（10、30、100 及び 300mg/kg）をマウスに経口投与し、一般症状観察（Irwin 法）を行った結果、100 及び 300mg/kg の投与量で運動能の低下が認められた。

フェブキソスタット（10、30 及び 100mg/kg）をマウスに経口投与し、自発運動量に及ぼす影響を検討した結果、30mg/kg の投与 1 時間後に自発運動量の統計学的に有意な低下が認められた（Dunnett 多重比較検定）が、100mg/kg では影響が認められなかった。

フェブキソスタットは 100mg/kg（経口投与）まで、マウスにおけるヘキソバルビタール誘発睡眠、ペンテテラゾール又は電撃誘発痙攣、酢酸ライジング法又はホットプレート法による痛覚及び直腸体温に影響を及ぼさなかった。

2) 呼吸・循環器系に及ぼす影響

(*In vitro* 試験)

hERG チャネルを発現させた HEK293 細胞を用いて、フェブキソスタット（0.1、1、50 及び 500 μ mol/L）の hERG 電流に対する作用を検討した結果、hERG 電流に対して 500 μ mol/L まで抑制作用は認められなかったが、0.1 μ mol/L から増強作用を示した。

hERG チャネルを発現させた CHO 細胞を用いて、フェブキソスタット（0.0001、0.001、0.01、0.1、1 及び 10 μ mol/L）の hERG 電流の増強作用を検討した結果、フェブキソスタットは電位依存的な hERG 電流増強作用を示した。増強作用は二相性であり、EC₅₀ 値はそれぞれ 3 及び 70 nmol/L であった。

イヌのプルキンエ線維を用いて、フェブキソスタット（0.1、1、50 及び 500 μ mol/L）の活動電位に及ぼす影響を検討した結果、1 μ mol/L まではいずれの作用も認められなかった。50 μ mol/L では 60% 及び 90% 再分極における活動電位持続時間の統計学的に有意な短縮が認められた

（それぞれ Mann-Whitney U 検定、Student's t 検定）。500 μ mol/L では 6 標本中 5 標本で活動電位の発生が認められず、残りの 1 標本では活動電位振幅と脱分極最大立ち上がり速度が大幅に低下した。

ヒト心筋 Na⁺チャネルを発現させた HEK293 細胞を用いて、フェブキソスタット（1、10、50、100 及び 500 μ mol/L）の Na⁺電流に対する作用を検討した結果、濃度依存的な抑制作用が認められた（IC₅₀ 値：75 μ mol/L）。

モルモット心室筋細胞を用いて、フェブキソスタット（5、50、100 及び 500 μ mol/L）の Ca²⁺電流に対する作用を検討した結果、濃度依存的な抑制作用が認められたが、500 μ mol/L で 37% 程度の抑制であった。

以上のとおり、hERG 電流に対して低濃度から増強作用を示したものの、イヌのプルキンエ線維における活動電位持続時間の短縮は 50 μ mol/L 以上の高濃度のみで認められた。ヒト心筋 Na⁺電流抑制作用も同様に高濃度で認められた。したがって、フェブキソスタットは hERG 電流の増強作用を示したが、活

動電位持続時間に対して影響を及ぼさず、高濃度での活動電位持続時間の短縮は主に Na^+ 電流抑制に起因すると考えられた。

(*In vivo* 試験)

麻酔下のイヌにおける呼吸数、血圧、心拍数、左大腿動脈血流量、左心室内圧及び心電図に及ぼすフェブキシスタット (10 及び 100mg/kg、十二指腸内投与) の影響を検討した結果、フェブキシスタットはこれらに対して影響を及ぼさなかった。

覚醒下のイヌにおける呼吸数、血圧、心拍数及び心電図に及ぼすフェブキシスタット (5 及び 50mg/kg/日、14 日間反復経口投与) の影響を検討した結果、フェブキシスタットはこれらに対して影響を及ぼさなかった。

3) 消化器系に及ぼす影響

フェブキシスタット (10、30 及び 100mg/kg) は 100mg/kg (経口投与) までマウスの小腸炭末輸送能に対して影響を及ぼさなかった。

4) 摘出平滑筋に及ぼす影響

フェブキシスタット (3、10 及び 30 $\mu\text{mol/L}$) は 30 $\mu\text{mol/L}$ までモルモット摘出回腸のアセチルコリン、ヒスタミン及び塩化バリウムによる収縮及び自動運動に影響を及ぼさなかった。

5) 水・電解質代謝に及ぼす影響

フェブキシスタット (10、30 及び 100mg/kg) をラットに経口投与し、水・電解質代謝に及ぼす影響を検討した結果、100mg/kg で尿量、尿中 K 及び Cl 排泄量の増加が認められたが、30mg/kg までは影響を及ぼさなかった。

6) 血液凝固系・血小板凝集能に及ぼす影響

フェブキシスタット (3、10、30 及び 100 $\mu\text{mol/L}$) は 100 $\mu\text{mol/L}$ までヒト血液凝固系・血小板凝集能に対し影響を及ぼさなかった。

(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⁵⁰⁾

動物種	投与経路	性、動物数	投与量(mg/kg)	概略の致死量(mg/kg)
ラット (SD)	経口	雌雄、n=5	0、150、300、600	300~600
イヌ (ビーグル)	経口	雄、n=2	0、500、1000、2000	>2000

ラット及びイヌにおける単回経口投与試験を実施した。ラットでは、自発運動低下、流涎、呼吸不整、体温低下、尿失禁、混濁尿及び間代性痙攣等がみられ、剖検で腎臓あるいは膀胱に黄色顆粒物が認められた。イヌでは、一

過性の嘔吐とそれに伴う自発運動低下、横臥位、下痢、流涎及び体重減少が認められた。

(2)反復投与毒性試験⁵¹⁾

動物種	性、動物数	投与期間	投与経路	投与量(mg/kg)	無毒性量(mg/kg/日)
ラット (SD)	雌雄、 n=12	5 週間+4 週間回復	経口	0、3、15、75、150	雄：15、雌：15
ラット (SD)	雌雄、 n=15	26 週間+6 週間回復	経口	0、3、12、48	雄：12、雌：12
イヌ (ビーグル)	雌雄、n=3	13 週間+6 週間回復	経口	0、5、20、80	雄：20、雌：20
イヌ (ビーグル)	雌雄、n=3	52 週間+13 週間回復	経口	0、5、15、45	雄：15、雌：15

ラット (5 及び 26 週間) 及びイヌ (13 及び 52 週間) における反復経口投与試験を実施した。主な影響として、ラット及びイヌで、腎臓及び膀胱に結石、尿細管及び間質の炎症性変化、腎盂移行上皮及び膀胱移行上皮の過形成等が認められ、ラットの高用量群では、甲状腺ホルモン (T_3 : トリヨードサイロニン及び T_4 : サイロキシン) の低下に伴う甲状腺重量の増加及び甲状腺濾胞上皮の過形成が認められた。

腎臓及び膀胱における結石は、主成分がキサンチンと考えられ、本薬の薬理作用が強く発現した結果、生成したと考えられた。尿細管及び間質の炎症性変化、腎盂移行上皮及び膀胱移行上皮の過形成等は、結石による機械的刺激が原因と考えられた。尿中プリン代謝産物の体重当たりの 1 日排泄量が、げっ歯類ではヒトに比べて少ないこと^{52,53)}、ヒトの尿量はラットやイヌより多いこと⁵²⁾、類薬のアロプリノールでは、プリン代謝異常亢進を特徴とする Lesch-Nyhan 症候群等の患者を除き、ヒトでキサンチン結石の報告がないこと及びヒトの尿量はラットやイヌより多いことが原因と考えられた。

ラットの高用量投与でみられた甲状腺重量の増加及び甲状腺濾胞上皮の過形成は、甲状腺ホルモン (T_4) の補充投与で抑制されたことから、血中甲状腺ホルモン (T_3 及び T_4) の低下に対する甲状腺刺激ホルモン (TSH) の持続的な分泌量増加によるものと考えられた。これらの変化は、イヌの反復投与毒性試験では認められず、ラットの生物学的特性 (甲状腺ホルモンが代謝分解を受けやすく半減期が短いこと⁵⁴⁾、甲状腺ホルモンの変動に対応した TSH の持続的な増加により甲状腺の肥大及び過形成が誘発されやすいこと⁵⁵⁻⁵⁷⁾ が寄与したラット特有の変化と考えられた。

ラット (26 週間) 及びイヌ (52 週間) における無毒性量 (ラット: 12mg/kg/日、イヌ: 15mg/kg/日) での AUC は、フェブキソスタットの最大承認用量 (60mg/日) での AUC_{inf} (7,760.35ng・h/mL) と比較して、ラットで 6.8~11.1 倍、イヌで 4.1~5.0 倍と推定された。

1) ラット

①5 週間反復投与毒性試験

雌雄ラットに 0、3、15、75 及び 150mg/kg/日を 5 週間経口投与した。75mg/kg/日以上雄で少数例の死亡が認められた。3mg/kg/日以上で尿沈渣に球状顆粒、15mg/kg/日以上で流涎、腎臓に尿細管及び間質の炎症性変化、75mg/kg/日以上で体重増加抑制、摂餌量減少、摂水量増加、腎重量増加、腎盂結石及び腎盂移行上皮過形成等、同群の雄で膀胱に結石及び膀胱移行上皮過形成が認められた。75mg/kg/日以上で甲状腺重量の増加及び少数例に甲状腺濾胞上皮の過形成が認められた。甲状腺ホルモン (T_3) は 75mg/kg/日以上雄、甲状腺ホルモン (T_4) は 75mg/kg/日雄及び 150mg/kg/日雌で減少が認められた。

4 週間の休業により、一般状態、体重、摂餌量、膀胱及び甲状腺の変化には回復性がみられた。尿沈渣中の球状顆粒の主成分は機器分析の結果、キサンチンと同定された。したがって、腎臓及び膀胱における結石は本薬の薬理作用が強く発現して生成したキサンチンを主成分とした結石と考えられた。腎盂及び膀胱の移行上皮過形成

は結石による機械的刺激が原因と考えられた。本試験の無毒性量は 15mg/kg/日と判断された。

②26 週間反復投与毒性試験

雌雄ラットに 0、3、12 及び 48mg/kg/日を 26 週間経口投与した。12mg/kg/日以上で流涎、尿沈渣中に球状顆粒及び花弁状顆粒、腎臓に腎盂結石、48mg/kg/日で摂水量増加、腎臓に尿細管及び間質の炎症性変化及び腎盂移行上皮過形成等、48mg/kg/日の雄で甲状腺重量の増加傾向、膀胱に結石及び膀胱移行上皮過形成が認められた。6 週間の休薬により、流涎、尿沈渣中の顆粒、膀胱での結石及び膀胱移行上皮過形成に回復性が認められた。本試験の無毒性量は 12mg/kg/日と判断された。

2) イヌ

①13 週間反復投与毒性試験

雌雄イヌに 0、5、20 及び 80mg/kg/日を 13 週間経口投与した。20mg/kg/日以上で尿沈渣中に球状顆粒、腎臓に腎盂結石及び腎盂移行上皮過形成、膀胱に結石及び膀胱移行上皮過形成、80mg/kg/日で尿潜血、腎臓に尿細管拡張及び細胞浸潤等が認められた。6 週間の休薬後、腎臓における細胞浸潤、腎盂結石及び腎盂移行上皮過形成には回復性は認められなかった。本試験の無毒性量は 20mg/kg/日と判断された。

② 52 週間反復投与毒性試験

雌雄イヌに 0、5、15 及び 45mg/kg/日を 52 週間経口投与した。45mg/kg/日の少数例を一般状態の重篤化のため安楽死処分した。15mg/kg/日以上で尿沈渣中の球状顆粒、尿潜血、腎盂結石、45mg/kg/日で流涎、黄濁尿、腎重量の増加（雌）、腎盂拡張、膀胱結石、腎盂粘膜下細胞浸潤、腎盂及び膀胱の移行上皮過形成、血液生化学的検査で尿素窒素及びクレアチニン（雌）の増加等が認められた。13 週間の休薬により、一般状態、尿検査、血液生化学的検査及び器官重量にみられた変化には回復性が認められた。本試験の無毒性量は 15mg/kg/日と判断された。

(3)遺伝毒性試験⁵⁸⁾

CHL 細胞を用いた染色体異常試験において、高濃度で陽性反応が認められたが、その他の遺伝毒性試験（細菌による復帰突然変異試験、マウスリンフォーマ細胞による突然変異試験、ヒトリンパ球を用いた染色体異常試験、マウス小核試験、ラット骨髄における染色体異常試験、及びラット肝 UDS 試験）ではすべて陰性の結果であった。

(4)がん原性試験⁴⁸⁾

マウス及びラットを用いて 104 週間経口投与試験 [マウス（雌雄、n=50）：0、3、7.5 及び 18.75mg/kg/日、ラット（雌雄、n=50）：0、3、6、12 及び 24mg/kg/日] を実施した。マウスの 18.75mg/kg/日（雌）、ラットの 24mg/kg/日（雄）で膀胱腫瘍（膀胱移行上皮由来腫瘍）の発生頻度の増加が認められた。また、その他の器官・組織にがん原性を示唆する結果は得られなかった。なお、雄マウス及び雌ラットでは、いずれの器官・組織においても腫瘍発生頻度の増加はなかった。げっ歯類では、長期にわたる結石等の機械的刺激により膀胱移行上皮の過形成から上皮性悪性腫瘍に至ることが知られている⁵⁹⁻⁶⁴⁾。マウス及びラットで膀胱腫瘍の発生頻度増加がみられた投与量において膀胱結石が認められていたことから、膀胱腫瘍の発生頻度の増加は、本薬の薬理作用が強く発現した結果生じたキサンチン結石の機械的刺激が原因と考えられた。なお、キサンチン結石と膀胱移行上皮の増殖性病変との関連性を検討する試験（結石を抑制・溶解させるための飼料（尿 pH 調整飼料、又は塩化ナトリウム添加尿 pH 調整飼料）を給餌したマウスに本薬の 250mg/kg/日を 4 週間経口投与）を実施した結果、尿 pH 調整飼料及び塩化ナトリウム添加尿 pH 調整飼料の給餌により本薬による膀胱結石の形成が抑制され、膀胱移行上皮過形成もみられなかった。

(5) 生殖発生毒性試験⁴⁷⁾

試験の種類	動物種、性、動物数	投与期間	投与量 (mg/kg/日)	無毒性量 (mg/kg/日) ※	
				親動物	F1 動物
妊娠前及び妊娠初期	ラット (SD) 雌雄、n=24	雄: 交配前 64 日間～交配期間 (21 日間) ～ 剖検前日 雌: 交配前 15 日間～交配期間～妊娠 7 日	0、3、12、48	雌雄:12 (一般) 雌雄:48 (生殖)	48
胚・胎児発生	ラット (SD) 雌、n=24	雌: 妊娠 7～17 日	0、3、12、48	12 (一般) 48 (生殖)	48
	ウサギ (NZW) 雌、n=20～21	雌: 妊娠 6～18 日	0、3、12、48	48 (一般) 48 (生殖)	48
出生前及び出生後の発生並びに母体の機能	ラット (SD) 雌、n=24	雌: 妊娠 7～授乳 20 日	0、3、12、48	3 (一般) 12 (生殖)	3

※：一般：一般毒性学的無毒性量、生殖：生殖機能に対する無毒性量

1) 妊娠前及び妊娠初期投与試験

48mg/kg/日 で腎臓に黄白色顆粒状物質及び同群の雄の膀胱に黄白色顆粒状物質、甲状腺重量の増加がみられたが、精子検査、交尾率、受（授）胎率、性周期、妊娠黄体数、着床数、生存胎児数、胎児体重、胚・胎児死亡率等に影響は認められなかった。

2) 胚・胎児発生に関する試験

ラットでは、48mg/kg/日の母動物において腎臓に黄白色顆粒状物質が認められたが、生殖機能に影響はなく、胚・胎児発生に関しても影響は認められなかった。ウサギでは、3、12 及び 48mg/kg/日のいずれにおいても母動物の生殖機能及び胚・胎児に対して影響は認められなかった。

3) 出生前及び出生後の発生並びに母体の機能に関する試験

母動物への一般毒性学的な影響として、12mg/kg/日 (60mg/日でのヒトの血漿中曝露量の 11.1 倍と推定)^{注)} 以上の母動物で腎臓に白色又は黄白色顆粒及びそれに伴った変化が認められた。

更に、48mg/kg/日 (60mg/日でのヒトの血漿中曝露量の 39.3 倍と推定) の母動物では、腎臓の白色又は黄白色顆粒に起因する全身状態の悪化が認められ、それに伴い死亡例及び分娩困難例が認められた。また、母動物の哺育状態への影響として、48mg/kg/日 で全児死亡母動物が認められた。F1 出生児への影響としては、12 及び 48mg/kg/日において母動物と同様に腎臓で黄白色顆粒及びそれに伴った変化が認められた。48mg/kg/日では更に、生後の剖検で甲状腺の大型化及び甲状腺重量の増加傾向が認められ、ラットの一般毒性試験で認められている甲状腺ホルモンの低下が推測された。これらの変化は乳汁を介した曝露により生じたものと考えられた。また、48mg/kg/日では、上記の腎臓及び甲状腺への影響に起因すると考えられる発育抑制及びこれに関連した変化が認められた。これらの結果から、授乳婦へ投与する場合は授乳を避けるべきと考えられた。

注) ラット 26 週間反復投与毒性試験での血中薬物曝露量 (AUC) と 60mg 1 日 1 回量でのヒト AUC との比較

(6) 局所刺激性試験

該当資料なし

(7) その他の特殊毒性

抗原性試験⁶⁵⁾

マウスにおける受身皮膚アナフィラキシー反応試験、モルモットにおける能動的全身性アナフィラキシー反応試験及び受身皮膚アナフィラキシー反応試験のいずれの試験においても抗原性は認められなかった。

X. 管理的事項に関する項目

1. 規制区分

製 剤：処方箋医薬品：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

3年（安定性試験結果に基づく）

3. 包装状態での貯法

室温保存

4. 取扱い上の注意

該当記載なし

5. 患者向け資材

患者向医薬品ガイド：なし、くすりのしおり：あり
その他の患者向け資材：「XIII. 備考 その他の関連資料」の項を参照

6. 同一成分・同効薬

同一成分薬：フェブリク®錠 10mg、フェブリク®錠 20mg、フェブリク®錠 40mg（帝人ファーマ株式会社）
同 効 薬：アロプリノール、トピロキシスタット、プロベネシド、ベンズブロマロン、ドチヌラド、
ラスブリカーゼ（遺伝子組換え）

7. 国際誕生年月日

2008年4月21日（欧州）

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

販売名	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
フェブキソスタット錠 10mg「DSEP」	2022年2月15日	30400AMX00100000	2022年6月17日	2022年6月17日
フェブキソスタット錠 20mg「DSEP」	2022年2月15日	30400AMX00101000	2022年6月17日	2022年6月17日
フェブキソスタット錠 40mg「DSEP」	2022年2月15日	30400AMX00102000	2022年6月17日	2022年6月17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

該当しない

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

該当しない

12.投薬期間制限に関する情報

本剤は厚生労働大臣の定める「投薬期間に上限が設けられている医薬品」に該当しない。

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 (13桁) 番号	レセプト電算 処理システム用 コード
フェブキシスタット 錠 10mg 「DSEP」	3949003F1015	3949003F1040	1290790010101 (PTP) 100錠 (10錠×10) 1290790010102 (PTP) 500錠 (10錠×50) 1290790010201 (バラ) 500錠	622907901
フェブキシスタット 錠 20mg 「DSEP」	3949003F2046	3949003F2046	1290806010101 (PTP) 100錠 (10錠×10) 1290806010102 (PTP) 500錠 (10錠×50) 1290806010201 (バラ) 500錠	622908001
フェブキシスタット 錠 40mg 「DSEP」	3949003F3042	3949003F3042	1290813010101 (PTP) 100錠 (10錠×10)	622908101

販売名	包装	GS1コード		
		調剤包装コード	販売包装単位コード	元梱包装コード
フェブキシスタット 錠 10mg 「DSEP」	(PTP)100錠	04987081785599	14987081185716	24987081185713
	(PTP)500錠	04987081785599	14987081185723	24987081185720
	(バラ)500錠	04987081785605	14987081185730	24987081185737
フェブキシスタット 錠 20mg 「DSEP」	(PTP)100錠	04987081785629	14987081185747	24987081185744
	(PTP)500錠	04987081785629	14987081185778	24987081185775
	(バラ)500錠	04987081785636	14987081185785	24987081185782
フェブキシスタット 錠 40mg 「DSEP」	(PTP)100錠	04987081785759	14987081185792	24987081185799

14.保険給付上の注意

本剤は保険診療上の後発医薬品である。

XI. 文 献

1. 引用文献

- 1) 社内資料 (安定性)
- 2) 血漿中濃度 (健康成人、反復), 2010 (フェブリク錠: 2011年1月21日承認、CTD2.7.6.6)
- 3) 血漿中濃度 (健康成人、反復), 2010 (フェブリク錠: 2011年1月21日承認、CTD2.7.6.8)
- 4) 初期用量と漸増法 (痛風を含む高尿酸血症患者), 2010 (フェブリク錠: 2011年1月21日承認、CTD2.7.6.29 及び 30)
- 5) 40 mg/日、60 mg/日の長期投与試験 (痛風を含む高尿酸血症患者), 2010 (フェブリク錠: 2011年1月21日承認、CTD2.7.6.40)
- 6) Tamura K, et al: *Int J Clin Oncol.* 2016; 21 (5) : 996-1003
- 7) Gemici C: *Clin Oncol.* 2006; 18 (10) : 773-780
- 8) 血漿中濃度及び排泄 (健康成人、単回), 2010 (フェブリク錠: 2011年1月21日承認、CTD2.7.6.1)
- 9) 血漿中濃度 (健康成人、単回), 2010 (フェブリク錠: 2011年1月21日承認、CTD2.7.6.5)
- 10) 血漿中濃度 (高尿酸血症患者、反復), 2010 (フェブリク錠: 2011年1月21日承認、CTD2.7.6.31)
- 11) QTc 間隔延長作用検討試験 (健康成人、反復), 2010 (フェブリク錠: 2011年1月21日承認、CTD2.7.6.27.B)
- 12) アロプリノール対照無作為化探索比較試験 (痛風を含む高尿酸血症患者), 2010 (フェブリク錠: 2011年1月21日承認、CTD2.7.6.36)
- 13) プラセボ対照無作為化二重盲検用量反応試験 (痛風を含む高尿酸血症患者), 2010 (フェブリク錠: 2011年1月21日承認、CTD2.7.6.32a)
- 14) プラセボ対照無作為化二重盲検用量反応比較試験 (痛風を含む高尿酸血症患者), 2010 (フェブリク錠: 2011年1月21日承認、CTD2.7.6.33)
- 15) プラセボ対照無作為化二重盲検比較試験 (痛風を含む高尿酸血症患者), 2010 (フェブリク錠: 2011年1月21日承認、CTD2.7.6.34a)
- 16) アロプリノール対照無作為化二重盲検比較試験 (痛風を含む高尿酸血症患者), 2010 (フェブリク錠: 2011年1月21日承認、CTD2.7.6.35a)
- 17) 40 mg までの長期投与試験 (痛風を含む高尿酸血症患者), 2010 (フェブリク錠: 2011年1月21日承認、CTD2.7.6.39a)
- 18) 無作為化並行群間比較試験の層別解析;年齢 (痛風を含む高尿酸血症患者), 2010 (フェブリク錠: 2011年1月21日承認、CTD2.7.3.3.3、CTD2.7.4.5.1)
- 19) Khosravan R, et al: *J Clin Pharmacol.* 2008; 48 (9) : 1014-1024
- 20) 無作為化並行群間比較試験及び長期試験の層別解析;腎機能 (痛風を含む高尿酸血症患者), 2010 (フェブリク錠: 2011年1月21日承認、CTD2.7.3.3.3、CTD2.7.3.6、CTD2.7.4.5.1)
- 21) CKD 診療ガイド 2009 (日本腎臓学会編), 2009: 33-36
- 22) 血漿中濃度 (腎機能低下患者、反復), 2010 (フェブリク錠: 2011年1月21日承認、CTD2.7.6.13)
- 23) アロプリノール対照無作為化二重盲検比較試験 (痛風患者), 2010 (フェブリク錠: 2011年1月21日承認、CTD2.7.4.5.1)
- 24) Mayer MD, et al: *Am J Ther.* 2005; 12 (1) : 22-34
- 25) Takano Y, et al: *Life Sci.* 2005; 76 (16) : 1835-1847
- 26) Okamoto K, et al: *J Biol Chem.* 2003; 278 (3) : 1848-1855
- 27) Yamamoto T, et al: *Pharmacology* 2000; 60: 34-40
- 28) 酸化代謝物の XO 阻害作用 (in vitro), 2010 (フェブリク錠: 2011年1月21日承認、CTD2.6.2.2.3)
- 29) 血中及び尿中尿酸低下作用 (ラット), 2010 (フェブリク錠: 2011年1月21日承認、CTD2.6.2.2.2)

- 30) Mukoyoshi M, et al: *Xenobiotica* 2008; 38 (5) : 496-510
- 31) Khosravan R, et al: *Br J Clin Pharmacol.* 2008; 65 (3) : 355-363
- 32) 薬物相互作用 (コルヒチン) , 2010 (フェブリク錠 : 2011 年 1 月 21 日承認、CTD2.7.6.18、2.7.6.19)
- 33) Khosravan R, et al: *J Clin Pharmacol.* 2006; 46 (8) : 855-866
- 34) 薬物相互作用 (デシプラミン) , 2010 (フェブリク錠 : 2011 年 1 月 21 日承認、CTD2.7.6.16)
- 35) 薬物相互作用 (ワルファリンナトリウム) , 2010 (フェブリク錠 : 2011 年 1 月 21 日承認、CTD2.7.6.23、2.7.6.24)
- 36) Grabowski BA, et al: *Br J Clin Pharmacol.* 2010; 70 (1) : 57-64
- 37) 薬物相互作用 (テオフィリン) , 2010 (フェブリク錠 : 2011 年 1 月 21 日承認、CTD2.7.6.25)
- 38) 薬物相互作用 (ロシグリタゾン) , 2010 (フェブリク錠 : 2011 年 1 月 21 日承認、CTD2.7.6.26)
- 39) Grabowski BA, et al: *J Clin Pharmacol.* 2011; 51 (2) : 189-201
- 40) 血中濃度 (ラット、イヌ) , 2010 (フェブリク錠 : 2011 年 1 月 21 日承認、CTD2.6.4.3、CTD2.6.5)
- 41) 組織分布 (ラット) , 2010 (フェブリク錠 : 2011 年 1 月 21 日承認、CTD2.6.4.4.5)
- 42) 胎盤通過、乳汁移行 (ラット) , 2010 (フェブリク錠 : 2011 年 1 月 21 日承認、CTD2.6.4.4.6)
- 43) 代謝 (ヒト) , 2010 (フェブリク錠 : 2011 年 1 月 21 日承認、CTD2.7.2.2.1)
- 44) Khosravan R, et al: *J Clin Pharmacol.* 2006; 46 (1) : 88-102 (PMID: 16397288)
- 45) White WB, et al: *N Engl J Med.* 2018; 378 (13) : 1200-1210
- 46) 高尿酸血症・痛風の治療ガイドライン第 3 版 2022 年追補版 (日本痛風・核酸代謝学会ガイドライン改訂委員会編) , 2022: 28-31
- 47) 生殖発生毒性 (ラット) , 2010 (フェブリク錠 : 2011 年 1 月 21 日承認、CTD2.6.6.6)
- 48) がん原性 (マウス、ラット) , 2010 (フェブリク錠 : 2011 年 1 月 21 日承認、CTD2.6.6.5)
- 49) 安全性薬理試験, 2010 (フェブリク錠 : 2011 年 1 月 21 日承認、CTD2.6.2.4)
- 50) 単回投与毒性試験, 2010 (フェブリク錠 : 2011 年 1 月 21 日承認、CTD2.6.6.2)
- 51) 反復投与毒性試験, 2010 (フェブリク錠 : 2011 年 1 月 21 日承認、CTD2.6.6.3)
- 52) Hitchings GH: *Ann Rheum Dis.* 1966; 25: 601-607
- 53) Shimo T, et al: *Toxicol Pathol.* 2009; 37 (4) : 438-445
- 54) Larsson M, et al: *Gen Comp Endocrinol.* 1985; 58 (3) : 360-375
- 55) 伊東信行: 毒性病理組織学 (日本毒性病理学会編) , 2000: 435-436.
- 56) Thomas GA, et al: *IARC* 1999; 147: 45-59
- 57) Hooth MJ, et al: *Toxicol Pathol.* 2001; 29 (2) : 250-259
- 58) 遺伝毒性試験, 2010 (フェブリク錠 : 2011 年 1 月 21 日承認、CTD2.6.6.4)
- 59) 伊東信行: 日病会誌 (Tr Soc Pathol Jpn.) 1986; 75: 3-37.
- 60) Fukushima S, et al: *IARC* 1999; 147: 159-174
- 61) Fukushima S, et al: *IARC* 1999; 147: 159-174
- 62) Shirai T, et al: *Carcinogenesis* 1995; 16 (3) : 501-505
- 63) Shirai T, et al: *Cancer Res.* 1986; 46: 2062-2067
- 64) Okumura M, et al: *Carcinogenesis* 1992; 13 (6) : 1043-1045
- 65) 抗原性試験, 2010 (フェブリク錠 : 2011 年 1 月 21 日承認、CTD2.6.6.8.1)

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

該当資料なし

2. 海外における臨床支援情報

該当資料なし

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

本項の情報に関する注意：本項には承認を受けていない品質に関する情報が含まれる。
 試験方法等が確立していない内容も含まれており、あくまでも記載されている試験方法で得られた結果を事実として提示している。
 医療従事者が臨床適用を検討する上での参考情報であり、加工等の可否を示すものではない。

(1) 粉碎後

粉碎後の安定性

フェブキシスタット錠 10 mg 「DSEP」、錠 20 mg 「DSEP」及び錠 40 mg 「DSEP」の粉碎後の安定性は以下のとおりであった。

保存条件			保存形態	保存期間	結果
温度	湿度	光			
25℃	60%RH	暗所	ガラスシャーレ (開放)	120 日	変化なし
40℃	75%RH	暗所	ガラスシャーレ (開放)	120 日	変化なし
25℃	60%RH	D65 ランプ	ガラスシャーレ (開放)	120 万 lx・h 以上 総近紫外放射エネルギー： 200W・h/m ² 以上	変化なし

<測定項目>

性状、溶出性、含量

分割後の安定性

フェブキシスタット錠 20 mg 「DSEP」及び錠 40 mg 「DSEP」の分割後の安定性は以下のとおりであった。

保存条件			保存形態	保存期間	結果
温度	湿度	光			
40℃	75%RH	暗所	透明ガラス バイアル (開 放)	3 ヶ月	規格内
25℃	60%RH	D65 ランプ	透明ガラス バイアル (開 放)	120 万 lx・h 以上 総近紫外放射エネルギー： 200W・h/m ² 以上	規格内

<測定項目>

性状、溶出性、含量

注)

・本データは、上記条件下における結果であり、他の条件下における安定性を保証するものではありません。

- ・製品を加工することによって生じる有効性の変化・副作用の発現等は検討しておりません。
- ・製品を加工する行為はPL法の対象となり、その製造物責任は加工した医療関係者に帰することとなります。

(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

<医療関係者向け資料>

- ・がん化学療法に伴う高尿酸血症フェブキソスタット錠「DSEP」投与ガイド

<患者さん向け資料>

- ・オーソライズド・ジェネリック医薬品（AG）をご存じですか？
- ・読めばわかる！「オーソライズド・ジェネリック（AG）」
- ・フェブキソスタット錠「DSEP」を服用される患者さんにご家族の方へ（痛風、高尿酸血症）
- ・フェブキソスタット錠「DSEP」を服用される患者さんにご家族の方へ（がん化学療法に伴う高尿酸血症）

第一三共エスファ株式会社ホームページ (<https://med.daiichisankyo-ep.co.jp/index.php>) 参照

〔文献請求先・製品情報お問い合わせ先〕
第一三共エスファ株式会社 お客様相談室
〒103-8426 東京都中央区日本橋本町 3-5-1
TEL:0120-100-601