

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

抗てんかん剤

レベチラセタムドライシロップ

レベチラセタムDS50%「杏林」

LEVETIRACETAM DS

剤 形	ドライシロップ剤
製 剤 の 規 制 区 分	処方箋医薬品 ^{注)} 注) 注意一医師等の処方箋により使用すること
規 格 ・ 含 量	1g 中、 レベチラセタム 500mg 含有
一 般 名	和名：レベチラセタム (JAN) 洋名：Levetiracetam (JAN)
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：2021年8月16日 薬価基準収載年月日：2021年12月10日 販売開始年月日：2021年12月10日
製 造 販 売 (輸 入) ・ 提 携 ・ 販 売 会 社 名	製造販売元：キヨーリンリメディオ株式会社 販売元：杏林製薬株式会社
医薬情報担当者の連絡先	
問 い 合 わ せ 窓 口	キヨーリンリメディオ株式会社 学術部 TEL：0120-960189 FAX：0120-189099 受付時間：8時～22時（日、祝日、その他当社の休業日を除く） 医療関係者向けホームページ https://www.med.kyorin-rmd.com/

本IFは2023年7月改訂の電子添文の記載に基づき改訂した。

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

医薬品インタビューフォーム利用の手引きの概要 ー日本病院薬剤師会ー

(2020年4月改訂)

1. 医薬品インタビューフォーム作成の経緯

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

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

IF記載要領2008以降、IFはPDF等の電子的データとして提供することが原則となった。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、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・表現には薬機法の広告規則や医療用医薬品の販売情報提供活動に関するガイドライン、製薬協コード・オブ・プラクティス等の制約を一定程度受けざるを得ない。販売情報提供活動ガイドラインでは、未承認薬や承認外の用法等に関する情報提供について、製薬企業が医療従事者からの求めに応じて行うことは差し支えないとされており、MR等へのインタビューや自らの文献調査などにより、利用者自らがIFの内容を充実させるべきものであることを認識しておかなければならない。製薬企業から得られる情報の科学的根拠を確認し、その客観性を見抜き、医療現場における適正使用を確保することは薬剤師の本務であり、IFを活用して日常業務を更に価値あるものにしていただきたい。

目 次

I. 概要に関する項目	1	9. 透析等による除去率.....	21
1. 開発の経緯.....	1	10. 特定の背景を有する患者.....	21
2. 製品の治療学的特性.....	1	11. その他.....	23
3. 製品の製剤学的特性.....	1		
4. 適正使用に関して周知すべき特性.....	1		
5. 承認条件及び流通・使用上の制限事項.....	1		
6. RMP の概要.....	2		
II. 名称に関する項目	3		
1. 販売名.....	3		
2. 一般名.....	3		
3. 構造式又は示性式.....	3		
4. 分子式及び分子量.....	3		
5. 化学名(命名法)又は本質.....	3		
6. 慣用名、別名、略号、記号番号.....	3		
III. 有効成分に関する項目	4		
1. 物理化学的性質.....	4		
2. 有効成分の各種条件下における安定性.....	4		
3. 有効成分の確認試験法、定量法.....	4		
IV. 製剤に関する項目	5		
1. 剤形.....	5		
2. 製剤の組成.....	5		
3. 添付溶解液の組成及び容量.....	5		
4. 力価.....	5		
5. 混入する可能性のある夾雑物.....	5		
6. 製剤の各種条件下における安定性.....	6		
7. 調製法及び溶解後の安定性.....	7		
8. 他剤との配合変化(物理化学的变化).....	7		
9. 溶出性.....	8		
10. 容器・包装.....	8		
11. 別途提供される資材類.....	8		
12. その他.....	9		
V. 治療に関する項目	10		
1. 効能又は効果.....	10		
2. 効能又は効果に関連する注意.....	10		
3. 用法及び用量.....	10		
4. 用法及び用量に関連する注意.....	10		
5. 臨床成績.....	11		
VI. 薬効薬理に関する項目	15		
1. 薬理学的に関連ある化合物又は化合物群.....	15		
2. 薬理作用.....	15		
VII. 薬物動態に関する項目	16		
1. 血中濃度の推移.....	16		
2. 薬物速度論的パラメータ.....	19		
3. 母集団(ポピュレーション)解析.....	19		
4. 吸収.....	20		
5. 分布.....	20		
6. 代謝.....	20		
7. 排泄.....	21		
8. トランスポーターに関する情報.....	21		
VIII. 安全性(使用上の注意等)に関する項目	24		
1. 警告内容とその理由.....	24		
2. 禁忌内容とその理由.....	24		
3. 効能又は効果に関連する注意とその理由.....	24		
4. 用法及び用量に関連する注意とその理由.....	24		
5. 重要な基本的注意とその理由.....	24		
6. 特定の背景を有する患者に関する注意.....	24		
7. 相互作用.....	25		
8. 副作用.....	26		
9. 臨床検査結果に及ぼす影響.....	27		
10. 過量投与.....	27		
11. 適用上の注意.....	27		
12. 他の注意.....	28		
IX. 非臨床試験に関する項目	29		
1. 薬理試験.....	29		
2. 毒性試験.....	29		
X. 管理的事項に関する項目	30		
1. 規制区分.....	30		
2. 有効期間.....	30		
3. 包装状態での貯法.....	30		
4. 取扱い上の注意.....	30		
5. 患者向け資材.....	30		
6. 同一成分・同効薬.....	30		
7. 国際誕生年月日.....	30		
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.....	30		
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.....	30		
10. 再審査結果、再評価結果公表年月日及びその内容.....	31		
11. 再審査期間.....	31		
12. 投薬期間制限に関する情報.....	31		
13. 各種コード.....	31		
14. 保険給付上の注意.....	31		
XI. 文献	32		
1. 引用文献.....	32		
2. 他の参考文献.....	33		
XII. 参考資料	34		
1. 主な外国での発売状況.....	34		
2. 海外における臨床支援情報.....	34		
XIII. 備考	35		
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.....	35		
2. 他の関連資料.....	36		

略語表

略語	略語内容
ALP	アルカリホスファターゼ
AUC	血中濃度-時間曲線下面積
CK	クレアチニンキナーゼ
C_{\max}	最高血中濃度
CL	全身クリアランス
CL/F	見かけの全身クリアランス
CL _{CR}	クレアチニンクリアランス
CL _R	腎クリアランス
C_{\max}	最高血中濃度
CYP	チトクロム P450
GABA	γ アミノ酪酸
SD	標準偏差
$t_{1/2}$	消失半減期
t_{\max}	最高血中濃度到達時間

I. 概要に関する項目

1. 開発の経緯

本剤は、後発医薬品として薬食発 1121 第 2 号(平成 26 年 11 月 21 日)に基づき、規格及び試験方法を設定、安定性試験、生物学的同等性試験を行い承認申請し、2021 年 8 に承認を取得、2021 年 12 月に薬価収載した。

なお、本剤は、後発医薬品として、キヨーリン リメディオ株式会社、ニプロ株式会社の 2 社で共同開発を実施し、共同開発グループとして実施したデータを共有し、承認を得て上市に至った。

2. 製品の治療学的特性

- 本剤は抗てんかん剤であり、「てんかん患者の部分発作（二次性全般化発作を含む）」及び「他の抗てんかん薬で十分な効果が認められないてんかん患者の強直間代発作に対する抗てんかん薬との併用療法」の効能又は効果を有している。

（「V. 1. 効能又は効果」の項参照）

- 重大な副作用として、中毒性表皮壊死融解症 (Toxic Epidermal Necrolysis : TEN)、皮膚粘膜眼症候群 (Stevens-Johnson 症候群)、薬剤性過敏症症候群、重篤な血液障害、肝不全、肝炎、脾炎、攻撃性、自殺企図、横紋筋融解症、急性腎障害、悪性症候群がある。

（「VIII. 8. (1) 重大な副作用と初期症状」の項参照）

3. 製品の製剤学的特性

- オレンジ風味の香料を使用し、甘味剤としてアスパルテームを使用している。

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	タイトル、参照先
RMP	有	（「I. 6. RMP の概要」の項参照）
追加のリスク最小化活動として作成されている資材	無	
最適使用推進ガイドライン	無	
保険適用上の留意事項通知	無	

5. 承認条件及び流通・使用上の制限事項

(1) 承認条件

医薬品リスク管理計画を策定の上、適切に実施すること。

(2) 流通・使用上の制限事項

該当しない

6. RMP の概要

医薬品リスク管理計画書（RMP）の概要

安全性検討事項		
【重要な特定されたリスク】	【重要な潜在的リスク】	【重要な不足情報】
<ul style="list-style-type: none"> ・ 攻撃性 ・ 自殺行動・自殺念慮 ・ 中毒性表皮壊死融解症（Toxic Epidermal Necrolysis : TEN）、皮膚粘膜眼症候群 (Stevens-Johnson 症候群) ・ 薬剤性過敏症症候群 ・ 血液障害（汎血球減少症、無顆粒球症、白血球減少症、好中球減少症、血小板減少症） ・ 肝不全・肝炎 ・ 膵炎 ・ 横紋筋融解症 ・ 急性腎障害 ・ 悪性症候群 	<ul style="list-style-type: none"> ・ 離脱症状・反跳現象 ・ 生殖発生毒性 ・ 単剤療法の投与開始時の安全性 	<ul style="list-style-type: none"> ・ 腎機能障害患者への投与 ・ 小児てんかん患者の部分発作に対する単剤療法の安全性
有効性に関する検討事項		
<ul style="list-style-type: none"> ・ 使用実態下における有効性 ・ 小児てんかん患者の部分発作に対する単剤療法の有効性 		

↓ 上記に基づく安全性監視のための活動

医薬品安全性監視計画の概要
通常の医薬品安全性監視活動
追加の医薬品安全性監視活動
<ul style="list-style-type: none"> ・ 特定使用成績調査（長期使用に関する調査）（部分発作に対する併用療法）〔成人及び小児〕 ・ 妊娠中及び授乳中の薬剤曝露に関する調査 ・ 使用成績調査（強直間代発作に対する併用療法）〔成人及び小児〕
有効性に関する調査・試験の計画の概要
<ul style="list-style-type: none"> ・ 使用成績調査（強直間代発作に対する併用療法）〔成人及び小児〕

↓ 上記に基づくリスク最小化のための活動

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

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

II. 名称に関する項目

1. 販売名

(1) 和名

レベチラセタム DS50% 「杏林」

(2) 洋名

LEVETIRACETAM Dry Syrup 50% "KYORIN"

(3) 名称の由来

「一般的名称」 + 「剤形」 + 「含量」 + 「屋号」

[「医療用後発医薬品の承認申請にあたっての販売名の命名に関する留意事項について」(平成 17 年 9 月 22 日
薬食審査発第 0922001 号)に基づく]

2. 一般名

(1) 和名 (命名法)

レベチラセタム (JAN)

(2) 洋名 (命名法)

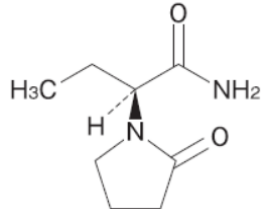
Levetiracetam (JAN、INN)

(3) ステム

アミド型向知性薬、ピラセタム誘導体 : -racetam

3. 構造式又は示性式

化学構造式 :



4. 分子式及び分子量

分子式 : C₈H₁₄N₂O₂

分子量 : 170.21

5. 化学名 (命名法) 又は本質

化学名 : (2S)-2-(2-Oxopyrrolidine-1-yl)butyramide (IUPAC)

6. 慣用名、別名、略号、記号番号

特になし

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～淡灰白色の結晶性の粉末である。

(2) 溶解性

該当資料なし

(3) 吸湿性

該当資料なし

(4) 融点（分解点）、沸点、凝固点

該当資料なし

(5) 酸塩基解離定数

該当資料なし

(6) 分配係数

該当資料なし

(7) その他の主な示性値

旋光度 $[\alpha]_D^{25} : -76 \sim -82^\circ$ (脱水物に換算したもの 0.5g、水、25ml、100mm)

2. 有効成分の各種条件下における安定性

該当資料なし

3. 有効成分の確認試験法、定量法

- 確認試験法

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

ドライシロップ剤

(2) 製剤の外観及び性状

剤形	粉末又は粒
色調	白色～微黄白色
溶状	約 1g を水 10mL に溶かした液はわずかに白濁した液である。

(3) 識別コード

該当しない

(4) 製剤の物性

該当資料なし

(5) その他

該当資料なし

2. 製剤の組成

(1) 有効成分（活性成分）の含量および添加剤

有効成分 (1g 中)	レベチラセタム 500mg
添加剤	D-マンニトール、ポビドン、アスパルテーム (L-フェニルアラニン化合物)、軽質無水ケイ酸、香料、アラビアゴム、デキストリン

(2) 電解質等の濃度

該当しない

(3) 熱量

該当しない

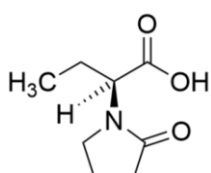
3. 添付溶解液の組成及び容量

該当しない

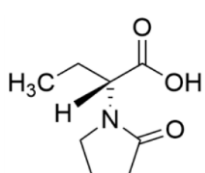
4. 力価

該当しない

5. 混入する可能性のある夾雜物



(分解生成物)



(鏡像異性体)

6. 製剤の各種条件下における安定性

1) 加速試験¹⁾

[保存条件]

40°C±1°C、75%RH±5%RH

[試験検体]

ポリエチレン容器に充てんし、シリカゲル乾燥剤付きポリプロピレンキャップをし、紙箱

[試験項目及び規格]

試験項目		規 格
性状		白色～微黄白色の粉末又は粒
溶状		本品約1gを水10mLに溶かした液はわずかに白濁した液
確認試験		(1)赤外吸収スペクトル測定法(ATR法)：波数 1670cm ⁻¹ 、1650cm ⁻¹ 、1625cm ⁻¹ 、1425cm ⁻¹ 、1380cm ⁻¹ 、1213cm ⁻¹ 及び1082cm ⁻¹ 付近に吸収を認める。 (2)液体クロマトグラフィー：試料溶液及び標準溶液から得た主ピークの保持時間は等しい。
pH		本品約1gを水10mLに溶かした液のpHは4.0～6.0である。
純度試験	類縁物質	相対保持時間約2.0の類縁物質：0.30%以下 上記以外の個々の類縁物質：0.10%以下 類縁物質の合計：0.60%以下
	鏡像異性体	0.1%以下
微生物限度		総好気性微生物数：10 ³ CFU/g以下 総真菌数：10 ² CFU/g以下 大腸菌：認めない
水分		1.5%以下(0.5g、容量滴定法、直接滴定)
定量法		含量：95.0～105.0%

[結果]

試験項目		開始時	1カ月	3カ月	6カ月
性状		適	適	適	適
溶状		適	適	適	適
確認試験		適	適	適	適
pH*		5.24	5.12	4.85	4.51
純度試験	類縁物質	適	適	適	適
	鏡像異性体	適	適	適	適
微生物限度		適			適
水分*		0.26%	0.27%	0.31%	0.36%
定量法(含量)*		100.66%	100.97%	100.88%	100.95%

*1ロットn=3の3ロットの平均値

2) 無包装状態での安定性²⁾

保存条件	結果					
	性状	溶状	pH	純度試験	水分	定量法
温度 [40℃、3カ月、密栓/褐色ガラス瓶]	変化なし	変化なし	変化なし	変化なし	変化なし	変化なし
湿度 [25℃、75%RH、3カ月、開放/褐色ガラス瓶]	変化なし	変化なし	変化なし	変化なし	変化なし	変化なし
光 [曝光量 120万lx·hr、25℃、1000lx、シャーレ+ポリ塩化ビニリデン製フィルム]	変化なし	変化なし	変化なし	変化なし	変化なし	変化なし

<参考>評価基準

分類	性状、溶状	pH、純度試験、水分	定量法
変化なし	外観上の変化を、ほとんど認めない場合	規格値内の場合	含量低下が3%未満の場合
変化あり (規格内)	わずかな色調変化(退色等)等を認めるが、品質上、問題とならない程度の変化であり、規格を満たしている場合		含量低下が3%以上で、規格値内の場合
変化あり (規格外)	形状変化や著しい色調変化等を認め、規格を逸脱している場合	規格値外の場合	規格値外の場合

本試験は、「(社)日本病院薬剤師会：錠剤・カプセル剤の無包装状態での安定性試験法について(答申)、平成11年8月20日」を参考に評価しました。本剤の安定性に関する結果であり、無包装で保存した本剤を使用した場合の有効性・安全性についての評価は実施しておりません。

7. 調製法及び溶解後の安定性

溶解後の安定性³⁾

レバチラセタム DS50%「杏林」1gを50mLの水道水に溶解したものを検体とし、外観は1回、含量は3回測定した。

保存条件：室温、室内散光下

保存形態：透明ガラス瓶(開放)

試験項目	溶解直後	24時間後
外観(溶状)	わずかに白濁した液	わずかに白濁した液
含量(残存率)※	100.0%	100.1%

※溶解直後の含量を100.0%としたときの残存率。3回の平均値。

本剤の安定性に関する結果であり、有効性・安全性についての評価は実施しておりません。

8. 他剤との配合変化(物理化学的変化)

「X III. 備考」の項参照

9. 溶出性

溶出挙動における類似性⁴⁾

後発医薬品の生物学的同等性試験ガイドライン(平成24年2月29日 薬食審査発0229第10号)に準じて試験を実施した。

標準製剤	イーケプラドライシロップ 50%				
試験方法	日本薬局方 一般試験法 溶出試験法(パドル法)				
	試験液量：900mL 試験液の温度：37°C±0.5°C				
試験条件 回転数/試験液	50rpm	pH1.2	溶出試験第1液		
		pH3.0	薄めたMcIlvaineの緩衝液		
		pH4.0			
		pH5.0			
		pH6.8	溶出試験第2液		
		水	水		

[判定基準]

試験製剤が15分以内に平均85%以上溶出するか、又は15分における試験製剤の平均溶出率が標準製剤の平均溶出率±15%の範囲にある。

[結果]

回転数	試験液	判定時点 (分)	12ベッセルの平均溶出率(%)			判定
			レベチラセタム DS10%「杏林」	標準製剤	差	
50rpm	pH1.2	15	99.1	96.4	2.7	適合
	pH3.0	15	99.7	101.8	-2.1	適合
	pH4.0	15	100.2	99.7	0.5	適合
	pH5.0	15	100.4	99.5	0.9	適合
	pH6.8	15	99.4	97.5	1.9	適合
	水	15	99.5	98.6	0.9	適合

以上の結果より、すべての試験条件において溶出挙動の類似性の判定基準に適合したため、レベチラセタム DS10%「杏林」は標準製剤と溶出挙動が類似していると判定された。

10. 容器・包装

(1) 注意が必要な容器・包装、外観が特殊な容器・包装に関する情報

該当しない

(2) 包装

100g [瓶]

(3) 予備容量

該当しない

(4) 容器の材質

容器：ポリエチレン

キャップ：ポリプロピレン

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

- てんかん患者の部分発作（二次性全般化発作を含む）
- 他の抗てんかん薬で十分な効果が認められないてんかん患者の強直間代発作に対する抗てんかん薬との併用療法

2. 効能又は効果に関連する注意

設定されていない

3. 用法及び用量

(1) 用法及び用量の解説

6. 用法及び用量

成人：通常、成人にはレベチラセタムとして1日1000mg（ドライシロップとして2g）を1日2回に分けて用時溶解して経口投与する。なお、症状により1日3000mg（ドライシロップとして6g）を超えない範囲で適宜増減するが、增量は2週間以上の間隔をあけて1日用量として1000mg（ドライシロップとして2g）以下ずつ行うこと。

小児：通常、4歳以上的小児にはレベチラセタムとして1日20mg/kg（ドライシロップとして40mg/kg）を1日2回に分けて用時溶解して経口投与する。なお、症状により1日60mg/kg（ドライシロップとして120mg/kg）を超えない範囲で適宜増減するが、增量は2週間以上の間隔をあけて1日用量として20mg/kg（ドライシロップとして40mg/kg）以下ずつ行うこと。ただし、体重50kg以上的小児では、成人と同じ用法・用量を用いること。

(2) 用法及び用量の設定経緯・根拠

該当資料なし

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

7.1 本剤を強直間代発作に対して使用する場合には、他の抗てんかん薬と併用すること。強直間代発作に対する本剤単独投与での臨床試験は実施していない。

7.2 腎機能障害を有する成人患者に本剤を投与する場合は、下表に示すクレアチニクリアランス値を参考として本剤の投与量及び投与間隔を調節すること。また、血液透析を受けている成人患者では、クレアチニクリアランス値に応じた1日用量に加えて、血液透析を実施した後に本剤の追加投与を行うこと。なお、ここで示している用法及び用量はシミュレーション結果に基づくものであることから、患者ごとに慎重に観察しながら、用法及び用量を調節すること。また、腎機能障害を有する小児患者についても腎機能の程度に応じて、本剤の投与量及び投与間隔を調節するなど慎重に投与すること。【9.2.1、9.2.2、9.8、16.6.1、16.6.2 参照】

クレアチニクリア ランス (mL/min)	≥80	≥50-≤80	≥30-≤50	<30	透析中の腎不 全患者	血液透析後 の補充用量
1日投与量	1000～3000mg	1000～2000mg	500～1500mg	500～1000mg	500～1000mg	
通常投与量	1回500mg 1日2回	1回500mg 1日2回	1回250mg 1日2回	1回250mg 1日2回	1回500mg 1日1回	250mg
最高投与量	1回1500mg 1日2回	1回1000mg 1日2回	1回750mg 1日2回	1回500mg 1日2回	1回1000mg 1日1回	500mg

7.3 重度の肝機能障害のある患者では、肝臓でのクレアチニン産生が低下しており、クレアチニクリアランス値からでは腎機能障害の程度を過小評価する可能性があることから、より低用量から開始するとともに、慎重に症状を観察しながら用法及び用量を調節すること。[9.3.1、16.6.3 参照]

5. 臨床成績

(1) 臨床データパッケージ

該当資料なし

(2) 臨床薬理試験

該当資料なし

(3) 用量反応探索試験

該当資料なし

(4) 検証的試験

1) 有効性検証試験

〈てんかん患者の部分発作（二次性全般化発作を含む）〉

17.1.1 国内第Ⅲ相試験（成人、単剤療法）

最近てんかんと診断された部分発作を有する 16 歳以上の患者を対象として、レベチラセタム 1000～2000mg/日（1000mg/日を投与中に発作がみられた場合は 2000mg/日に增量）又は 3000mg/日（発作の有無にかかわらず、3000mg/日に強制漸増）を単剤にて経口投与したとき、主要評価項目である 1000～2000mg/日群の最終評価用量における 6 カ月間発作消失患者の割合は、73.8%（45/61 例）であった。1000～2000mg/日群の最終評価用量での 1 年間発作消失患者の割合は 59.0%（36/61 例）であった。また、3000mg/日群における 6 カ月間発作消失患者の割合は 22.2%（2/9 例）、1 年間発作消失患者の割合は 11.1%（1/9 例）であった⁵⁾。

副作用発現頻度は 54.9%（39/71 例）であった。主な副作用は傾眠 32.4%（23/71 例）であった。

17.1.2 国内第Ⅱ/Ⅲ相試験（成人、併用療法）

レベチラセタム 1000mg/日、3000mg/日及びプラセボを 12 週間経口投与（既存の抗てんかん薬との併用）した場合、主要評価項目である週あたりの部分発作回数減少率は下表のとおりであり、プラセボ群とレベチラセタム群（1000 及び 3000mg/日）並びにレベチラセタム 1000mg/日群の間で統計学的な有意差が認められた（それぞれ p<0.001 並びに p=0.006、投与群を因子、観察期間における対数変換した週あたりの部分発作回数を共変量とする共分散分析）。なお、各群における 50%レスポンダーレート（週あたりの部分発作回数が観察期間と比べて 50%以上改善した患者の割合）は、プラセボ群 13.8%（9/65 例）、1000mg/日群 31.3%（20/64 例）、3000mg/日群 28.6%（18/63 例）であった⁶⁾。

表 17-1 部分発作回数減少率

例数 ^{a)}	週あたりの部分発作回数 ^{b)}	プラセボ群に対する減少率 ^{c), d)} [95%信頼区間] (p 値)		
		観察期間	評価期間	減少率 (%)
プラセボ群	65	2.73	2.67	6.11
1000mg/日群	64	3.58	2.25	19.61
3000mg/日群	63	3.44	2.08	27.72

a) 観察期間及び評価期間の両データが揃っている症例数

b) 中央値

c) 対数化調整済平均値に基づく減少率

d) 投与群を因子、観察期間における対数変換した週あたりの部分発作回数を共変量とする共分散分析

增量期間及び評価期間の副作用発現頻度は 1000mg/日投与群で 56.9%（41/72 例）、3000mg/日投与群で 54.9%（39/71 例）であった。主な副作用は 1000mg/日投与群で、傾眠 13.9%（10/72 例）、鼻咽頭炎 8.3%（6/72 例）、浮動性めまい 8.3%（6/72 例）、3000mg/日投与群で傾眠 9.9%（7/71 例）、鼻咽頭炎 8.5%（6/71 例）、浮動性めまい 5.6%（4/71 例）であった。

17.1.3 国内第Ⅲ相試験（成人、併用療法）

レベチラセタム 500mg/日、1000mg/日、2000mg/日、3000mg/日及びプラセボを 12 週間経口投与（既存の抗てんかん薬との併用）した場合、評価期間における観察期間からの週あたりの部分発作回数減少率（中央値）は、それぞれ 12.92%、18.00%、11.11%、31.67% 及び 12.50% であり、主要評価項目であるレベチラセタム 1000mg/日群、3000mg/日群及びプラセボ群の 3 群間での評価期間における観察期間からの週あたりの部分発作回数減少率に、統計学的な有意差は認められなかった（ $p=0.067$ 、Kruskal-Wallis 検定）。なお、各群における 50% レスポンダーレートは、プラセボ群 11.6%（8/69 例）、500mg/日群 19.1%（13/68 例）、1000mg/日群 17.6%（12/68 例）、2000mg/日群 16.2%（11/68 例）、3000mg/日群 33.3%（22/66 例）であった⁷⁾。

增量期間及び評価期間の副作用発現頻度は、500mg/日投与群 60.6%（43/71 例）、1000mg/日投与群 61.4%（43/70 例）、2000mg/日投与群 58.6%（41/70 例）、3000mg/日投与群 64.3%（45/70 例）であった。主な副作用は 500mg/日投与群で、鼻咽頭炎 14.1%（10/71 例）、下痢 9.9%（7/71 例）、浮動性めまい 7.0%（5/71 例）、傾眠 7.0%（5/71 例）、1000mg/日投与群で、鼻咽頭炎 18.6%（13/70 例）、傾眠 10.0%（7/70 例）、2000mg/日投与群で、傾眠 17.1%（12/70 例）、鼻咽頭炎 15.7%（11/70 例）、挫傷 7.1%（5/70 例）、3000mg/日投与群で鼻咽頭炎 21.4%（15/70 例）、傾眠 17.1%（12/70 例）、好中球数減少 7.1%（4/70 例）であった。

〈他の抗てんかん薬で十分な効果が認められないてんかん患者の強直間代発作に対する抗てんかん薬との併用療法〉

17.1.6 國際共同第Ⅲ相試験（成人）

既存の抗てんかん薬で十分な発作抑制効果が得られない強直間代発作を有する 16 歳以上のてんかん患者 251 例（日本人 43 例を含む）を対象として、レベチラセタム 1000 若しくは 3000mg/日（1000mg/日から投与を開始し、投与 8 週までに発作がみられた場合は 2 週間隔で 1000mg/日ずつ 3000mg/日に增量）又はプラセボを 28 週間経口投与（既存の抗てんかん薬との併用）したとき、主要評価項目である観察期間からの週あたりの強直間代発作回数減少率は下表のとおりであり、プラセボ群とレベチラセタム群の間に統計学的な有意差が認められた（ $p<0.0001$ 、投与群及び国を因子、観察期間における週あたりの強直間代発作回数を共変量とする共分散分析）⁸⁾。

表 17-3 強直間代発作回数減少率

例数 ^{a)}		週あたりの強直間代発作回数 ^{b)}			プラセボ群との差 ^{c)} [95%信頼区間] (p 値)
		観察期間	治療期間	減少率 (%)	
プラセボ群	109	0.83	0.65	19.64	56.13 [44.02, 68.24] ($p<0.0001$)
レベチラセタム群	117	0.89	0.16	76.98	

a) Full Analysis Set

b) 中央値

c) 投与群及び国を因子、観察期間における週あたりの強直間代発作回数を共変量とする共分散分析
副作用発現頻度は 23.8%（30/126 例）であった。主な副作用は傾眠 2.4%（3/126 例）であった。また、主な臨床検査値異常（副作用）は、尿中蛋白陽性 7.1%（9/126 例）、血小板数減少 4.0%（5/126 例）、好中球数減少 3.2%（4/126 例）であった。

17.1.7 国内第Ⅲ相試験（小児）

既存の抗てんかん薬で十分な発作抑制効果が得られない強直間代発作を有する 4 歳以上 16 歳未満の小児てんかん患者 13 例を対象として、レベチラセタム 40 又は 60mg/kg/日（体重 50kg 以上は 2000 又は 3000mg/日）を 24 週間経口投与（既存の抗てんかん薬との併用）したとき、主要評価項目である観察期間からの週あたりの強直間代発作回数減少率の中央値（95%信頼区間）は、56.52%（-15.74%, 98.18%）であった⁹⁾。
副作用発現頻度は 38.5%（5/13 例）であった。副作用は傾眠 23.1%（3/13 例）、運動緩慢 7.7%（1/13 例）、頭痛 7.7%（1/13 例）、下痢 7.7%（1/13 例）であった。また、臨床検査値異常（副作用）は、心電図 QT 延長 7.7%（1/13 例）であった。

2) 安全性試験

17.1.4 国内長期継続投与試験

国内第II/III相試験（成人、併用療法）を完了した患者151例を対象として、レベチラセタム1000～3000mg/日を1日2回に分けて経口投与したときの部分発作回数は以下のとおりであつ^{10)～12)}。

本試験に参加した被験者のうち、76例がその後計画された継続試験に移行し本試験を終了した（24～36カ月で1例、36～48カ月で47例、48カ月以降で28例）。

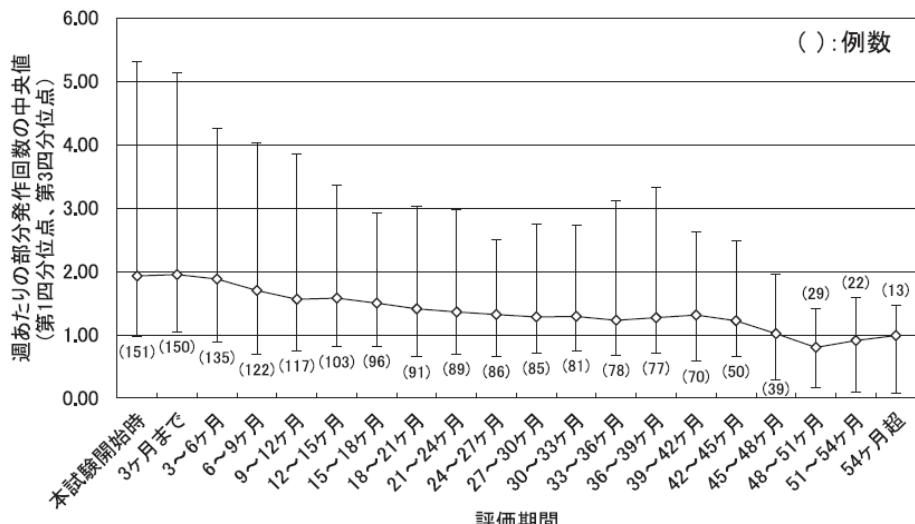


図 17-1 部分発作回数

副作用発現頻度は92.1% (139/151例) であった。主な副作用は鼻咽頭炎55.6% (84/151例)、頭痛24.5% (37/151例)、傾眠22.5% (34/151例) であった。

17.1.5 国内第III相試験（小児）

既存の抗てんかん薬で十分な発作抑制効果が得られない部分発作を有する4歳以上16歳未満の小児てんかん患者73例を対象として、レベチラセタム40又は60mg/kg/日（体重50kg以上は2000又は3000mg/日）を1日2回に分けて14週間経口投与（既存の抗てんかん薬との併用）したとき、主要評価項目である観察期間からの週あたりの部分発作回数減少率の中央値（95%信頼区間）は、43.21%（26.19%，52.14%）であり、発作頻度の減少が認められた。

また、小児てんかん患者55例に14週以降もレベチラセタム20～60mg/kg/日（体重50kg以上は1000～3000mg/日）を1日2回に分けて継続投与したときの部分発作回数は以下のとおりであった¹³⁾。

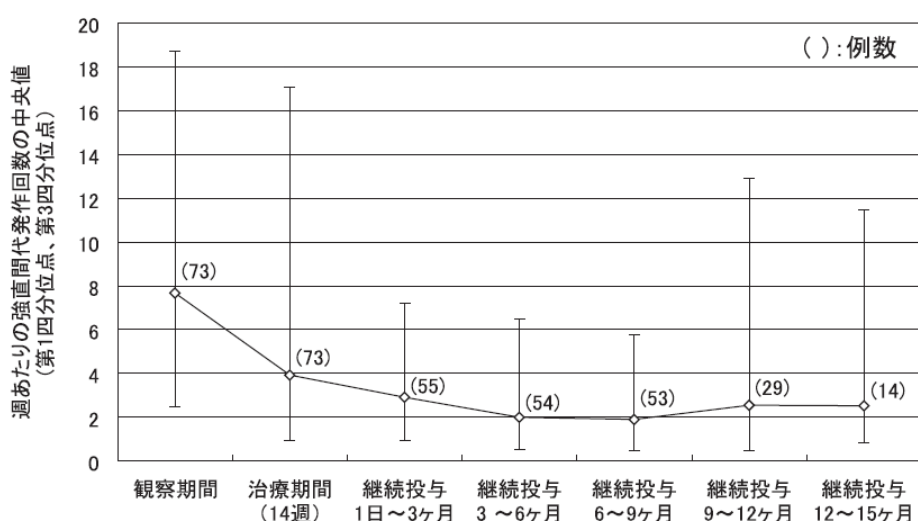


図 17-2 部分発作回数

副作用発現頻度は58.9% (43/73例) であった。主な副作用は、傾眠42.5% (31/73例) であった。また、臨床検査値異常（副作用）は、好中球数減少1.4% (1/73例)、白血球数増加1.4% (1/73例) であった。

〈他の抗てんかん薬で十分な効果が認められないてんかん患者の強直間代発作に対する抗てんかん薬との併用療法〉

17.1.8 長期継続投与試験（成人及び小児）

国際共同第Ⅲ相試験若しくは小児国内第Ⅲ相試験を完了、又は国際共同第Ⅲ相試験を効果不十分のため投与20週以降に中止した日本人患者44例を対象として、成人（16歳以上）ではレバチラセタム1000～3000mg/日、小児ではレバチラセタム20～60mg/kg/日（体重50kg以上は1000～3000mg/日）を経口投与したとき、強直間代発作回数は以下のとおりであった^{14)、15)}。

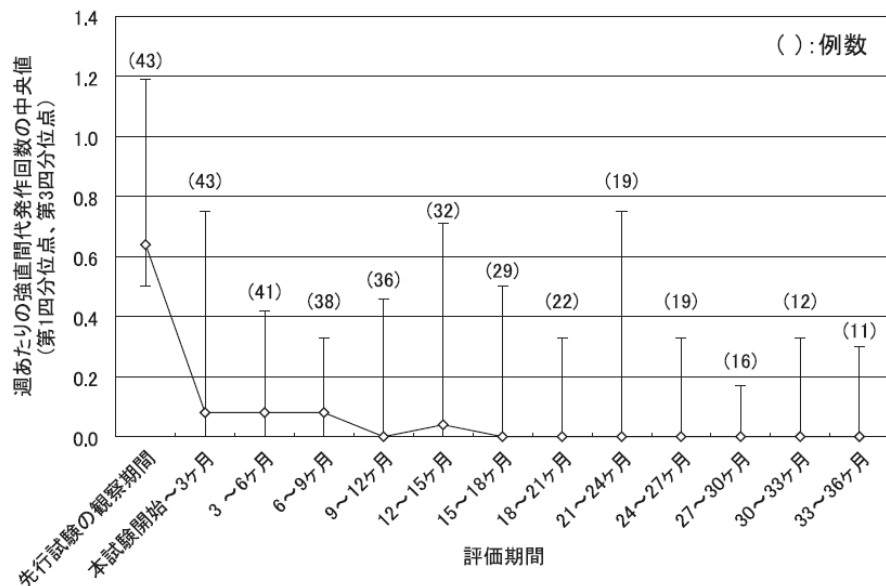


図 17-3 強直間代発作回数

副作用発現頻度は38.6%（17/44例）であった。主な副作用は傾眠11.4%（5/44例）であった。また、臨床検査値異常（副作用）は、心電図QT延長4.5%（2/44例）、アラニンアミノトランスフェラーゼ増加2.3%（1/44例）、アスパラギン酸アミノトランスフェラーゼ増加2.3%（1/44例）、C-反応性蛋白増加2.3%（1/44例）、体重増加2.3%（1/44例）であった。

（5）患者・病態別試験

該当資料なし

（6）治療的使用

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

該当資料なし

- 2) 承認条件として実施予定の内容又は実施した調査・試験の概要

該当資料なし

（7）その他

該当資料なし

VI. 薬効薬理に関する項目

1. 薬理学的に関連ある化合物又は化合物群

バルプロ酸ナトリウム、クロナゼパム、カルバマゼピン、ラモトリギン、ゾニサミド、フェニトイン、トピラマート、ガバペンチン、ラコサミド、クロバザムなど

注意：関連のある化合物の効能・効果等は、最新の電子添文を参照すること。

2. 薬理作用

(1) 作用部位・作用機序

18.1 作用機序

レベチラセタムは、各種受容体及び主要なイオンチャネルとは結合しないが¹⁶⁾、神経終末のシナプス小胞たん白質 2A (SV2A) との結合^{16), 17)}、N 型 Ca^{2+} チャネル阻害¹⁸⁾、細胞内 Ca^{2+} の遊離抑制¹⁹⁾、GABA 及びグリシン作動性電流に対するアロステリック阻害の抑制²⁰⁾、神經細胞間の過剰な同期化の抑制²¹⁾などが確認されている。SV2A に対する結合親和性と各種てんかん動物モデルにおける発作抑制作用との間には相関が認められることから、レベチラセタムと SV2A の結合が、発作抑制作用に寄与しているものと考えられる²²⁾。

(2) 薬効を裏付ける試験成績

18.2 てんかん発作に対する作用

古典的スクリーニングモデルである最大電撃けいれんモデル及び最大ペンチレンテトラゾール誘発けいれんモデルなどでは、けいれん抑制作用を示さなかった²³⁾が、角膜電気刺激キンドリングマウス²³⁾、ペンチレンテトラゾールキンドリングマウス²³⁾、ピロカルビン又はカイニン酸を投与のラット²³⁾、ストラスブル遺伝性欠神てんかんラット (GAERS)²⁴⁾、聴原性発作マウス²⁵⁾などの部分発作、全般発作を反映したてんかん動物モデルにおいて、発作抑制作用を示した。

18.3 抗てんかん原性作用

扁桃核電気刺激キンドリングラットにおいて、キンドリング形成を抑制した²⁶⁾。

18.4 中枢神経に対するその他の作用

ラットの Morris 水迷路試験において認知機能に影響を及ぼさず²⁷⁾、ローターロッド試験では運動機能に影響を及ぼさなかった²³⁾。また、中大脳動脈結紮ラットにおいて神經細胞保護作用を示した²⁸⁾。

(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

該当資料なし

(2) 臨床試験で確認された血中濃度

16.1 血中濃度

16.1.1 成人

(1) 単回投与

健康成人にレベチラセタム 250、500、1000、1500、2000、3000、4000^{注)}、5000mg^{注)}（各投与量 6 例）を空腹時に単回経口投与したとき、すべての投与量でレベチラセタムの血漿中濃度は投与後ほぼ 1 時間に最高値を示し、消失半減期 ($t_{1/2}$) は投与量にかかわらず 7~9 時間であった²⁹⁾。

表 16-1 単回投与時の薬物動態パラメータ

投与量 (mg)	C_{\max} (μ g/mL)	t_{\max} (h)	AUC_{0-48h} (μ g · h/mL)	$t_{1/2}$ (h)
250	6.9±1.3	1.0±0.6	56.7±6.2	6.9±0.9
500	16.4±4.8	1.0±0.6	148.7±18.4	7.9±1.0
1000	29.7±9.3	0.8±0.6	288.9±34.0	7.9±1.0
1500	40.8±7.2	0.8±0.3	458.1±50.9	8.1±0.4
2000	53.3±8.3	0.8±0.6	574.6±71.4	8.0±0.8
3000	82.9±7.4	0.6±0.2	925.2±102.1	7.8±0.8
4000 ^{注)}	114.1±11.0	0.9±0.6	1248.2±152.4	8.6±1.0
5000 ^{注)}	115.1±14.3	1.0±0.6	1363.3±151.9	8.1±0.7

各投与量 6 例、平均値±SD

C_{\max} ：最高血中濃度 t_{\max} ：最高血中濃度到達時間

AUC ：血中薬物濃度-時間曲線下面積 $t_{1/2}$ ：消失半減期

注) 国内で承認された本剤の 1 日最高投与量は 3000mg である。

(2) 反復投与

健康成人にレベチラセタムとして 1 回 1000mg 又は 1500mg（各投与量 6 例）を 1 日 2 回 7 日間投与したとき、投与 1 日目（初回投与時）と 7 日目（最終回投与時）の血漿中濃度は共に投与後約 2~3 時間に C_{\max} を示し、その後約 8 時間の消失半減期で低下した。また、血漿中濃度は投与 3 日目には定常状態に達すると推測された³⁰⁾。

表 16-2 反復投与時の薬物動態パラメータ

薬物動態 パラメータ	2000mg/日 (N=6)		3000mg/日 (N=6)	
	初回投与時	最終回投与時	初回投与時	最終回投与時
C_{\max} (μ g/mL)	24.1±3.0	36.3±5.7	33.3±3.6	52.0±4.6
t_{\max} (h)	2.2±1.2	2.8±1.0	2.2±0.8	2.5±1.0
AUC_{0-12h} (μ g · h/mL)	191.3±26.7	318.3±63.2	253.7±30.3	445.6±56.9
$t_{1/2}$ (h)	8.0±1.4	8.3±0.9	7.5±0.7	7.7±0.4

平均値±SD

(3) 点滴静脈内投与と経口投与の比較

健康成人 25 例にレベチラセタム 1500mg を 15 分間点滴静脈内投与又は経口投与したとき、レベチラセタムの薬物動態パラメータは以下のとおりであった。経口投与時と比較して、点滴静脈内投与時の C_{\max} は約 1.6 倍高く、 AUC 及び $t_{1/2}$ は類似していた。なお、レベチラセタム経口投与時の生物学的利用率は約 100% であった³¹⁾。

表 16-3 単回投与時の薬物動態パラメータ

薬物動態パラメータ	点滴静脈内投与 (N=25)	経口投与 (N=25)	幾何平均比 ^{a)} (90%信頼区間)
C _{max} (μg/mL)	97.0 [27.6]	58.9 [37.0]	1.64 (1.47–1.83)
AUC _{0-t} (μg·h/mL)	472.3 [15.4]	487.4 [15.9]	0.97 (0.95–0.99)
t _{max} (h)	0.25 (0.17–0.27)	0.75 (0.50–3.00)	—
t _{1/2} (h)	7.11 [11.7]	7.23 [12.7]	—

幾何平均値 [CV (%)]、t_{max} は中央値 (最小値–最大値)

a) 点滴静脈内投与/経口投与

16.1.2 小児

6~12 歳の小児てんかん患者にレベチラセタムとして 20mg/kg を単回経口投与したとき、レベチラセタムの血漿中濃度は投与後ほぼ 2 時間に最高値を示し、消失半減期は 6 時間であった^{32), 33)} (外国人データ)。

表 16-4 小児の薬物動態パラメータ

投与量 (mg/kg)	C _{max} (μg/mL)	t _{max} (h)	AUC _{0-24h} (μg·h/mL)	t _{1/2} (h)
20	25.8±8.6	2.3±1.2	226±64	6.0±1.1

24 例 (t_{1/2} : 23 例)、平均値±SD

16.1.3 母集団薬物動態解析

成人：日本人及び外国人の健康成人及びてんかん患者（クレアチニンクリアランス：49.2~256.8mL/min）から得られた血漿中レベチラセタム濃度データを用いて、母集団薬物動態解析を行った。その結果、見かけの全身クリアランス (CL/F) に対して、体重、性別、CL_{CR} 及び併用抗てんかん薬、見かけの分布容積 (V/F) に対して体重、併用抗てんかん薬及び被験者の健康状態（健康成人又はてんかん患者）が統計学的に有意な因子として推定された³⁴⁾。

小児：小児（4~16 歳）及び成人（16~55 歳）のてんかん患者から得られた血漿中レベチラセタム濃度データを用いて、母集団薬物動態解析を行った。その結果、CL/F に対して体重及び併用抗てんかん薬、V/F に対して体重が統計学的に有意かつ臨床的に意味のある因子として推定された。小児及び成人てんかん患者の血漿中薬物濃度をシミュレーションした結果、小児てんかん患者に 10~30mg/kg を 1 日 2 回投与した際の血漿中薬物濃度は、成人てんかん患者に 500~1500mg 1 日 2 回投与した際と同様と予測された³⁵⁾。

16.8 その他

16.8.1 生物学的同等性試験

〈イーケプラ錠 500mg、イーケプラドライシロップ 50%〉

健康成人 26 例にレベチラセタム 500mg (ドライシロップ 50%を 1g 又は 500mg 錠を 1 錠) を空腹時単回投与したとき、レベチラセタムの血漿中濃度推移及び薬物動態パラメータは以下のとおりであった。ドライシロップ 50%と 500mg 錠は生物学的に同等であることが確認された³⁶⁾。

表 16-9 単回投与時の薬物動態パラメータ

薬物動態パラメータ	ドライシロップ (N=26)	錠剤 (N=26)	製剤間の比較幾何平均比 ^{a)} (90%信頼区間)
C _{max} (μg/mL)	20.9 [24.5]	19.6 [28.1]	1.0680 (0.9689, 1.1772)
AUC _{0-t} (μg·h/mL)	149 [15.6]	151 [15.2]	0.9871 (0.9701, 1.0044)
t _{max} (h)	0.500 (0.233–1.50)	0.633 (0.250–2.00)	—

C_{max} 及び AUC_{0-t} は幾何平均値 [幾何 CV (%)]

t_{max} は中央値 (最小値–最大値)

a) ドライシロップ 50%/500mg 錠

生物学的同等性試験³⁷⁾

後発医薬品の生物学的同等性試験ガイドライン(平成24年2月29日 薬食審査発0229第10号)に従い、健康成人男子を対象に生物学的同等性試験を実施した。

レベチラセタム DS50%「杏林」とイーケプラドライシロップ50%をクロスオーバー法によりそれぞれ1g(レベチラセタムとして500mg)健康成人男子に絶食単回経口投与して血漿中未変化体濃度を測定し、得られた薬物動態パラメータ(AUC、C_{max})について90%信頼区間法にて統計解析を行った結果、log(0.80)～log(1.25)の範囲内であり、両剤の生物学的同等性が確認された。

表16-5 薬物動態パラメータ

	評価パラメータ		参考パラメータ	
	AUC _{0→36} (μg・hr/mL)	C _{max} (μg/mL)	t _{max} (hr)	t _{1/2} (hr)
レベチラセタム DS 50%「杏林」	148.9±18.6	22.078±4.127	0.49±0.34	7.9±0.5
イーケプラ ドライシロップ50%	147.7±19.7	22.602±5.139	0.47±0.52	8.0±0.5

N=28、平均値±SD

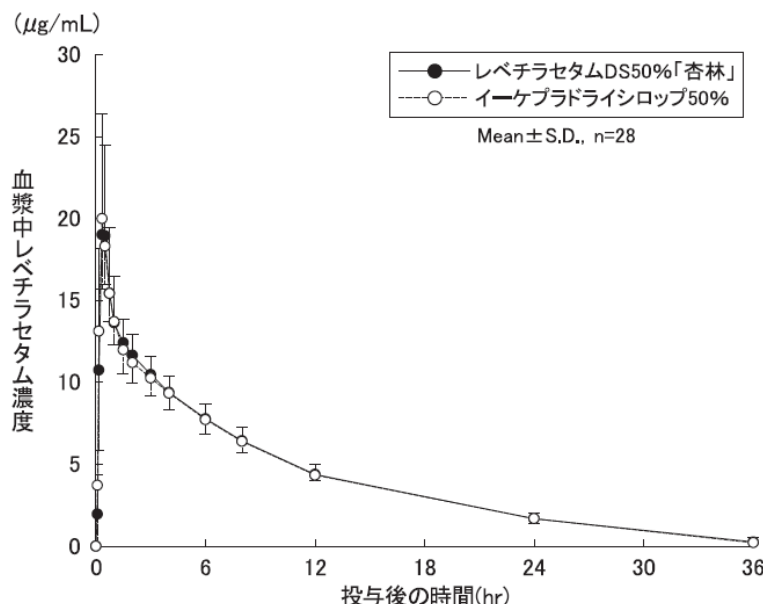


図16-1 血漿中レベチラセタム濃度

血漿中濃度並びにAUC、C_{max}等のパラメータは、被験者の選択、体液の採取回数・時間等の試験条件によって異なる可能性がある。

(3) 中毒域

該当資料なし

(4) 食事・併用薬の影響

1) 食事の影響

「VII. 4. 吸収」の項参照

2) 併用薬の影響

16.7 薬物相互作用

16.7.1 フェニトイイン

フェニトイインの単剤治療で十分にコントロールできない部分発作又は強直間代発作を有する成人てんかん患者6例を対象に、レベチラセタム3000mg/日を併用投与したとき、フェニトイインの血清中濃度や薬物動態パラ

メータに影響を及ぼさなかった。フェニトイインもレベチラセタムの薬物動態に影響を及ぼさなかった^{38), 39)} (外国人データ)。

16.7.2 バルプロ酸ナトリウム

健康成人 16 例を対象に、バルプロ酸ナトリウムの定常状態下においてレベチラセタムを 1500mg 単回経口投与したとき、バルプロ酸ナトリウムはレベチラセタムの薬物動態に影響を及ぼさなかった。レベチラセタムもバルプロ酸ナトリウムの薬物動態に影響を及ぼさなかった⁴⁰⁾ (外国人データ)。

16.7.3 経口避妊薬（エチニルエストラジオール及びレボノルゲスト렐の合剤）

健康成人女性 18 例を対象に、経口避妊薬（エチニルエストラジオール 0.03mg 及びレボノルゲスト렐 0.15mg の合剤を 1 日 1 回）及びレベチラセタムを 1 回 500mg 1 日 2 回 21 日間反復経口投与したとき、レベチラセタムはエチニルエストラジオール及びレボノルゲスト렐の薬物動態パラメータに影響を及ぼさなかった。各被験者の血中プロゲステロン及び黄体形成ホルモン濃度は低濃度で推移し、経口避妊薬の薬効に影響を及ぼさなかった。経口避妊薬は、レベチラセタムの薬物動態に影響を及ぼさなかった^{41), 42)} (外国人データ)。

16.7.4 ジゴキシン

健康成人 11 例を対象に、ジゴキシン（1 回 0.25mg を 1 日 1 回）及びレベチラセタム 1 回 1000mg 1 日 2 回 7 日間反復経口投与したとき、レベチラセタムはジゴキシンの薬物動態パラメータに影響を及ぼさなかった。ジゴキシンもレベチラセタムの薬物動態に影響を及ぼさなかった⁴³⁾ (外国人データ)。

16.7.5 ワルファリン

プロトロンビン時間の国際標準比 (INR) を目標値の範囲内に維持するよう、ワルファリンの投与を継続的に受けている健康成人 26 例を対象に、ワルファリン (2.5~7.5mg/日) 及びレベチラセタム 1 回 1000mg 1 日 2 回 7 日間反復経口投与したとき、レベチラセタムはワルファリン濃度に影響を及ぼさず、プロトロンビン時間も影響を受けなかった。ワルファリンもレベチラセタムの薬物動態に影響を及ぼさなかった⁴⁴⁾ (外国人データ)。

16.7.6 プロベネシド

健康成人 23 例を対象に、プロベネシド（1 回 500mg を 1 日 4 回）及びレベチラセタム 1 回 1000mg 1 日 2 回 4 日間反復経口投与したとき、プロベネシドはレベチラセタムの薬物動態には影響を及ぼさなかつたが、主代謝物 ucb L057 の腎クリアランスを 61% 低下させた⁴⁵⁾ (外国人データ)。

2. 薬物速度論的パラメータ

(1) 解析方法

該当資料なし

(2) 吸収速度定数

該当資料なし

(3) 消失速度定数

該当資料なし

(4) クリアランス

該当資料なし

(5) 分布容積

「VII. 5. (6) 血漿蛋白結合率」の項参照

(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

16.2 吸収

16.2.1 食事の影響

健康成人 12 例に、レベチラセタム 1500mg を空腹時又は食後に単回経口投与したとき、空腹時と比べて、食後投与時では t_{max} が約 1.3 時間延長し、 C_{max} は 30% 低下したが、AUC は同等であった⁴⁶⁾。

5. 分布

(1) 血液一脳関門通過性

該当資料なし

(2) 血液一胎盤関門通過性

「VIII. 6. (5) 妊婦」の項参照

(3) 乳汁への移行性

「VIII. 6. (6) 授乳婦」の項参照

(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

(6) 血漿蛋白結合率

16.3 分布

日本人てんかん患者の見かけの分布容積は、母集団薬物動態解析の結果³⁵⁾、0.64L/kg と推定され、体内総水分量に近い値となった。外国人健康成人 17 例を対象にレベチラセタム 1500mg を単回静脈内投与したとき⁴⁷⁾、分布容積の平均値は 41.1L (0.56L/kg) であり、体内総水分量に近い値であった。

in vitro 及び *ex vivo* 試験の結果、レベチラセタム及び主代謝物である ucb L057 の血漿たん白結合率は、10% 未満である^{48)、49)}。

6. 代謝

(1) 代謝部位及び代謝経路

「VII. 6. (2) 代謝に関する酵素 (CYP 等) の分子種、寄与率」の項参照

(2) 代謝に関する酵素 (CYP 等) の分子種、寄与率

16.4 代謝

レベチラセタムは、肝チトクローム P450 系代謝酵素では代謝されない。主要な代謝経路はアセトアミド基の酵素的加水分解であり、これにより生成されるのは主代謝物の ucb L057 (カルボキシル体) である。なお、本代謝物に薬理学的活性はない⁵⁰⁾。

in vitro 試験において、レベチラセタム及び ucb L057 は CYP (3A3/4、2A6、2C9、2C19、2D6、2E1 及び 1A2)、UDP-グルクロン酸転移酵素 (UGT1A1 及び UGT1A6) 及びエポキシドヒドロラーゼに対して阻害作用を示さなかった。また、バルプロ酸ナトリウムのグルクロン酸抱合にも影響を及ぼさなかった⁵¹⁾。

(3) 初回通過効果の有無及びその割合

該当資料なし

(4) 代謝物の活性の有無及び活性比、存在比率

該当資料なし

7. 排泄

16.5 排泄

健康成人（各投与量 6 例）にレベチラセタム 250～5000mg^{注)}を空腹時に単回経口投与したとき²⁹⁾、投与 48 時間後までの投与量に対する尿中排泄率の平均値は、未変化体として 56.3～65.3%、ucb L057 として 17.7～21.9% であった。

外国人健康成人男性 4 例に¹⁴C-レベチラセタム 500mg を単回経口投与したとき⁴⁸⁾、投与 48 時間後までに投与量の 92.7% の放射能が尿中から、0.1% が糞中から回収された。投与 48 時間後までの投与量に対する尿中排泄率は、未変化体として 65.9%、ucb L057 として 23.7% であった。

レベチラセタムの排泄には糸球体ろ過及び尿細管再吸収が、ucb L057 には糸球体ろ過と能動的尿細管分泌が関与している⁵²⁾。

注)国内で承認された本剤の 1 日最高投与量は 3000mg である。

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

「VIII. 10. 過量投与」の項参照

10. 特定の背景を有する患者

16.6 特定の背景を有する患者

16.6.1 腎機能障害患者

腎機能の程度の異なる成人被験者を対象に、レベチラセタムを単回経口投与したとき、見かけの全身クリアランスは腎機能正常者 ($CL_{CR} : \geq 80mL/min/1.73m^2$) と比較して、軽度低下者 ($CL_{CR} : 50\sim<80mL/min/1.73m^2$) では 40%、中等度低下者 ($CL_{CR} : 30\sim<50mL/min/1.73m^2$) で 52%、重度低下者 ($CL_{CR} : <30mL/min/1.73m^2$) で 60% 低下した。レベチラセタムと ucb L057 の腎クリアランスはクレアチニンクリアランスと有意に相關した⁵³⁾。[7.2、9.2.1、9.8 参照]

表 16-6 腎機能障害患者の薬物動態パラメータ

薬物動態パラメータ	腎機能の程度			
	正常 (N=6)	軽度 (N=6)	中等度 (N=6)	重度 (N=6)
CL_{CR} (mL/min/1.73m ²)	≥80	50-<80	30-<50	<30
投与量	500mg	500mg	250mg	250mg
レベチラセタム				
C_{max} (μg/mL)	21.9 [31.2]	15.5 [25.3]	10.8 [24.3]	9.2 [30.4]
t_{max} (h)	0.5 (0.5-2.0)	1.0 (0.5-2.0)	0.5 (0.5-1.0)	0.5 (0.5-1.0)
AUC_{0-t} (μg · h/mL)	166 [16.5]	248 [16.9]	169 [16.5]	212 [19.1]
$t_{1/2}$ (h)	7.6 [6.9]	12.6 [11.3]	15.5 [17.5]	19.7 [26.5]
CL/F (mL/min/1.73m ²)	51.5 [7.8]	30.9 [14.6]	24.6 [15.0]	20.3 [20.9]
CL_R (mL/min/1.73m ²)	31.6 [28.5]	15.3 [22.3]	9.7 [23.4]	6.0 [53.6]

ucb L057				
C_{\max} ($\mu\text{g/mL}$)	0.36 [9.4]	0.75 [25.8]	0.57 [26.0]	1.06 [29.3]
t_{\max} (h)	5.0 (2.0–8.0)	8.0 (6.0–12.0)	12.0 (8.0–12.0)	24.0 (12.0–24.0)
AUC_{0-t} ($\mu\text{g} \cdot \text{h/mL}$)	5.9 [9.7]	22.6 [45.9]	18.7 [53.4]	57.8 [57.3]
$t_{1/2}$ (h)	12.4 (11.3–15.3)	19.0 (17.3–19.9)	20.3 (19.7–23.6)	26.8 (17.2–33.3)

幾何平均値 [CV (%)]、 t_{\max} 及び ucb L057 の $t_{1/2}$ は中央値 (最小値–最大値)

CL/F : 見かけの全身クリアランス CL_R : 腎クリアランス

16.6.2 血液透析を受けている末期腎機能障害患者

血液透析を受けている末期腎機能障害の成人被験者にレベチラセタム 500mg を透析開始 44 時間前に単回経口投与したとき、レベチラセタムの非透析時の消失半減期は 34.7 時間であったが、透析中は 2.3 時間に短縮した。レベチラセタム及び ucb L057 の透析による除去効率は高く、81%及び 87%であった⁵³⁾。[7.2、9.2.2、13.2 参照]

表 16-7 血液透析を受けている末期腎機能障害患者の薬物動態パラメータ

薬物動態パラメータ	レベチラセタム	ucb L057
C_{\max} ($\mu\text{g/mL}$)	18.7 [8.1]	8.84 [7.0]
t_{\max} (h)	0.7 (0.4–1.0)	44.0 (44.0–44.0)
$t_{1/2}$ (h)	34.7 (29.2–38.6)	—
AUC_{0-44h} ($\mu\text{g} \cdot \text{h/mL}$)	462 [10.5]	230 [7.8]
CL/F ($\text{mL}/\text{min}/1.73\text{m}^2$)	10.9 (9.4–13.1)	—
ダイアライザーの除去効率 (%)	81 [7.5]	87 [7.2]
血液透析中の消失半減期 (h)	2.3 (2.1–2.6)	2.1 (1.9–2.6)
血液透析クリアランス ($\text{mL}/\text{min}/1.73\text{m}^2$)	115.7 [8.1]	122.9 [7.1]

N=6、幾何平均値 [CV (%)]

t_{\max} 、 $t_{1/2}$ 、CL/F、血液透析中の消失半減期は中央値 (最小値–最大値)

16.6.3 肝機能障害患者

軽度及び中等度 (Child-Pugh 分類 A 及び B) の成人肝機能低下者にレベチラセタムを単回経口投与したとき、レベチラセタムの全身クリアランスに変化はみられなかった。重度 (Child-Pugh 分類 C) の肝機能低下者では、全身クリアランスが健康成人の約 50%となった^{54)、55)} (外国人データ)。[7.3、9.3.1 参照]

表 16-8 肝機能障害患者の薬物動態パラメータ

薬物動態パラメータ	健康成人 (N=5)	肝機能低下者		
		Child-Pugh 分類 A (N=5)	Child-Pugh 分類 B (N=6)	Child-Pugh 分類 C (N=5)
CL _{CR} ($\text{mL}/\text{min}/1.73\text{m}^2$) ^{a)}	93.1±13.8	120.8±11.9	99.6±13.2	63.5±13.5
レベチラセタム				
C_{\max} ($\mu\text{g/mL}$)	23.1±1.2	23.6±4.9	24.7±3.3	24.1±3.8
t_{\max} (h)	0.8±0.3	0.6±0.2	0.5±0.0	1.6±1.5
AUC ($\mu\text{g} \cdot \text{h/mL}$)	234±49	224±25	262±58	595±220
$t_{1/2}$ (h)	7.6±1.0	7.6±0.7	8.7±1.5	18.4±7.2
CL/F ($\text{mL}/\text{min}/1.73\text{m}^2$)	63.4±9.7	62.5±8.7	55.4±10.5	29.2±13.5

平均値±SD

a) レベチラセタム投与後の値

16.6.4 高齢者

高齢者におけるレベチラセタムの薬物動態について、クレアチニンクリアランスが 30~71mL/min の被験者 16 例 (年齢 61~88 歳) を対象として評価した結果、高齢者では消失半減期が約 34% 延長し、約 10 時間となった⁵⁶⁾ (外国人データ)。[9.8、16.6.1 参照]

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）

本剤の成分又はピロリドン誘導体に対し過敏症の既往歴のある患者

3. 効能又は効果に関連する注意とその理由

設定されていない

4. 用法及び用量に関連する注意とその理由

「V. 4. 用法及び用量に関連する注意」を参照すること。

5. 重要な基本的注意とその理由

8.重要な基本的注意

- 8.1 連用中における投与量の急激な減量ないし投与中止により、てんかん発作の増悪又はてんかん重積状態があらわれることがあるので、投与を中止する場合には、少なくとも2週間以上かけて徐々に減量するなど慎重に行うこと。
- 8.2 眠気、注意力・集中力・反射運動能力等の低下が起こることがあるので、本剤投与中の患者には自動車の運転等、危険を伴う機械の操作に従事させないよう注意すること。
- 8.3 易刺激性、錯乱、焦燥、興奮、攻撃性等の精神症状があらわれ、自殺企図に至ることもあるので、本剤投与中は患者の状態及び病態の変化を注意深く観察すること。[8.4、11.1.6、15.1.1 参照]
- 8.4 患者及びその家族等に攻撃性、自殺企図等の精神症状発現の可能性について十分説明を行い、医師と緊密に連絡を取り合うよう指導すること。[8.3、11.1.6、15.1.1 参照]

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

9.1 合併症・既往歴等のある患者

9.1.1 フェニルケトン尿症の患者

本剤は1g中30mgのアスパルテーム（L-フェニルアラニン化合物）を含有するため、フェニルケトン尿症の症状を増悪させるおそれがある。

(2) 腎機能障害患者

9.2 腎機能障害患者

9.2.1 腎機能障害のある患者

[7.2、16.6.1 参照]

9.2.2 血液透析を受けている末期腎機能障害のある患者

[7. 2、16. 6. 2 参照]

(3) 肝機能障害患者

9.3 肝機能障害患者

9.3.1 重度肝機能障害のある患者 (Child-Pugh 分類 C)

[7. 3、16. 6. 3 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

妊娠又は妊娠している可能性のある女性には、以下のようなリスクを考慮し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。

- ・ヒトにおいて、妊娠中にレベチラセタムの血中濃度が低下したとの報告があり、第3トリメスター期間に多く、最大で妊娠前の60%となったとの報告がある。
- ・ラットにおいて胎児移行性が認められている。
- ・動物実験において、ラットではヒトへの曝露量と同程度以上の曝露で骨格変異及び軽度の骨格異常の増加、成長遅延、児の死亡率增加が認められ、ウサギでは、ヒトへの曝露量の4～5倍の曝露で胚致死、骨格異常の増加及び奇形の増加が認められている。

(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。

ヒト乳汁中へ移行することが報告されている。

(7) 小児等

9.7 小児等

低出生体重児又は新生児を対象とした臨床試験は国内・海外ともに実施していない。

(8) 高齢者

9.8 高齢者

クレアチニンクリアランス値を参考に投与量、投与間隔を調節するなど慎重に投与すること。高齢者では腎機能が低下していることが多い。[7. 2、16. 6. 1、16. 6. 4 参照]

7. 相互作用

(1) 併用禁忌とその理由

設定されていない

(2) 併用注意とその理由

設定されていない

8. 副作用

11.副作用

次の副作用があらわれることがあるので、観察を十分に行い、異常が認められた場合には投与を中止するなど適切な処置を行うこと。

(1) 重大な副作用と初期症状

11.1 重大な副作用

11.1.1 中毒性表皮壊死融解症 (Toxic Epidermal Necrolysis : TEN)、皮膚粘膜眼症候群 (Stevens-Johnson 症候群) (いずれも頻度不明)

発熱、紅斑、水疱・びらん、そう痒、咽頭痛、眼充血、口内炎等の異常が認められた場合には投与を中止し、適切な処置を行うこと。

11.1.2 薬剤性過敏症症候群 (頻度不明)

初期症状として発疹、発熱がみられ、更に肝機能障害、リンパ節腫脹、白血球増加、好酸球增多、異型リンパ球出現等を伴う遅発性の重篤な過敏症状があらわれることがある。なお、ヒトヘルペスウイルス 6 (HHV-6) 等のウイルスの再活性化を伴うことが多く、投与中止後も発疹、発熱、肝機能障害等の症状が再燃あるいは遷延化があるので注意すること⁵⁷⁾。

11.1.3 重篤な血液障害 (頻度不明)

汎血球減少、無顆粒球症、白血球減少、好中球減少、血小板減少があらわれることがある。

11.1.4 肝不全、肝炎 (いずれも頻度不明)

肝不全、肝炎等の重篤な肝障害があらわれることがある。

11.1.5 膵炎 (頻度不明)

激しい腹痛、発熱、嘔気、嘔吐等の症状があらわれたり、酵素値の上昇が認められた場合には投与を中止し、適切な処置を行うこと。

11.1.6 攻撃性、自殺企図 (いずれも 1%未満)

易刺激性、錯乱、焦燥、興奮、攻撃性等の精神症状があらわれ、自殺企図に至ることもある。[8.3、8.4、15.1.1 参照]

11.1.7 横紋筋融解症 (頻度不明)

筋肉痛、脱力感、CK 上昇、血中及び尿中ミオグロビン上昇等があらわれた場合には投与を中止し、適切な処置を行うこと。

11.1.8 急性腎障害 (頻度不明)

11.1.9 悪性症候群 (頻度不明)

発熱、筋強剛、血清 CK 上昇、頻脈、血圧の変動、意識障害、発汗過多、白血球の増加等があらわれた場合には投与を中止し、体冷却、水分補給、呼吸管理等の適切な処置を行うこと。また、ミオグロビン尿を伴う腎機能の低下がみられることがある。

(2) その他の副作用

11.2 その他の副作用

種類/頻度	3%以上	1~3%未満	1%未満	頻度不明
精神神経系	浮動性めまい(10.4%)、頭痛(11.8%)、不眠症、傾眠(27.9%)	感覚鈍麻、気分変動、振戦、易刺激性、痙攣、抑うつ	激越、健忘、注意力障害、幻覚、運動過多、記憶障害、錯覚、思考異常、平衡障害、感情不安定、異常行動、協調運動異常、怒り、ジスキネジー、不安、体位性めまい、睡眠障害、緊張性頭痛、精神病性障害、パニック発	錯乱状態、敵意、気分動搖、神経過敏、人格障害、精神運動亢進、舞踏アテトーゼ運動、嗜眠、てんかん増悪、強迫性障害

			作、譫妄	
眼		複視、結膜炎	霧視、眼精疲労、眼そ う痒症、麦粒腫	
血液	好中球数減少	貧血、血中鉄減少、鉄 欠乏性貧血、血小板数 減少、白血球数増加、 白血球数減少		
循環器			心電図 QT 延長、高血圧	
消化器	腹痛、便秘、下痢、胃 腸炎、恶心、口内炎、 嘔吐、齶歯	歯肉炎、痔核、胃不快 感、歯痛	消化不良、口唇炎、歯 肉腫脹、歯周炎	
肝臓		ALP 増加	肝機能異常	
泌尿・生殖器		膀胱炎、尿中ブドウ糖 陽性、尿中血陽性、尿 中蛋白陽性、月経困難 症	頻尿	
呼吸器	鼻咽頭炎（30.2%）、咽 喉頭疼痛、上気道の炎 症	気管支炎、咳嗽、鼻漏、 咽頭炎、インフルエン ザ、鼻炎	鼻出血、肺炎	
代謝及び栄養	食欲不振			
皮膚	湿疹	皮膚炎、そう痒症、発 疹、ざ瘡	脱毛症、単純ヘルペス、 帶状疱疹、白癬感染	多形紅斑、血管性浮腫
筋骨格系	背部痛	肩痛、筋肉痛、筋骨格 硬直、関節痛	頸部痛、四肢痛、筋力 低下	
感覚器		耳鳴	回転性めまい	
その他	倦怠感、発熱、体重減 少	血中トリグリセリド増 加、胸痛、体重增加	無力症、疲労、末梢性 浮腫、抗痙攣剤濃度増 加	事故による外傷（皮膚 裂傷等）

9. 臨床検査結果に及ぼす影響

設定されていない

10. 過量投与

13.過量投与

13.1 症状

外国の市販後報告において、レベチラセタムを一度に 15～140g 服用した例があり、傾眠、激越、攻撃性、意識レベルの低下、呼吸抑制及び昏睡が報告されている。

13.2 処置

本剤は血液透析により除去可能であり、発現している症状の程度に応じて血液透析の実施を考慮すること。
[16. 6. 2 参照]

11. 適用上の注意

設定されていない

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

15.1.1 海外で実施された本剤を含む複数の抗てんかん薬における、てんかん、精神疾患等を対象とした 199 のプラセボ対照臨床試験の検討結果において、自殺念慮及び自殺企図の発現のリスクが、抗てんかん薬の服用群でプラセボ群と比較して約 2 倍高く（抗てんかん薬服用群：0.43%、プラセボ群：0.24%）、抗てんかん薬の服用群では、プラセボ群と比べ 1000 人あたり 1.9 人多いと計算された（95%信頼区間：0.6–3.9）。また、てんかん患者のサブグループでは、プラセボ群と比べ 1000 人あたり 2.4 人多いと計算されている。[8.3、8.4、11.1.6 参照]

15.1.2 外国人成人てんかん患者 1208 例を対象としたプラセボ対照臨床試験の併合解析において、非精神病性行動症状の有害事象（攻撃性、激越、怒り、不安、無力感、離人症、抑うつ、情動不安定、敵意、運動過多、易刺激性、神経過敏、神経症、人格障害）の発現率は本剤群で 13.3%、プラセボ群で 6.2% であった。同様に、外国人小児てんかん患者（4～16 歳）198 例を対象としたプラセボ対照臨床試験における当該有害事象の発現率は本剤群で 37.6%、プラセボ群で 18.6% であった。

また、外国人小児てんかん患者（4～16 歳）98 例を対象とした認知機能及び行動に対する影響を評価するプラセボ対照臨床試験において、探索的な検討であるが、プラセボ群と比較して攻撃的行動の悪化が示唆された。

(2) 非臨床試験に基づく情報

設定されていない

IX. 非臨床試験に関する項目

1. 薬理試験

(1) 薬効薬理試験

「VI. 薬効薬理に関する項目」の項参照

(2) 安全性薬理試験

該当資料なし

(3) その他の薬理試験

該当資料なし

2. 毒性試験

(1) 単回投与毒性試験

該当資料なし

(2) 反復投与毒性試験

該当資料なし

(3) 遺伝毒性試験

該当資料なし

(4) がん原性試験

該当資料なし

(5) 生殖発生毒性試験

該当資料なし

(6) 局所刺激性試験

該当資料なし

(7) その他の特殊毒性

該当資料なし

X. 管理的事項に関する項目

1. 規制区分

製 剤：レベチラセタム DS10% 「杏林」 処方箋医薬品^(注)

注) 注意—医師等の処方箋により使用すること

有効成分：レベチラセタム 該当しない

2. 有効期間

有効期間：3年

3. 包装状態での貯法

室温保存

4. 取扱い上の注意

設定されていない

5. 患者向け資材

患者向医薬品ガイド：あり

くすりのしおり：あり

その他の患者向け資材：

抗てんかん薬 レベチラセタム錠「杏林」 レベチラセタム DS「杏林」を服用される患者さんとご家族の方へ
(キヨーリンリメディオ株式会社 医療関係者向けサイト (<https://med.kyorin-rmd.com/>) に掲載)

6. 同一成分・同効薬

同一成分薬：イーケプラドライシロップ 50%、イーケプラ錠 250mg/500mg

同 効 薬：カルバマゼピン、ラモトリギン、ゾニサミド、トピラマート など

7. 国際誕生年月日

1999年11月30日

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
レベチラセタム DS 50%「杏林」	2021年8月16日	30300AMX00412000	2021年12月10日	2021年12月10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、投薬期間に関する制限は定められていない。

13. 各種コード

販売名	厚生労働省薬価基準 収載医薬品コード	個別医薬品コード (YJ コード)	HOT (9 桁) 番号	レセプト電算処理 システム用コード
レバチラセタム DS 50% 「杏林」	1139010R1055	1139010R1055	128807001	622880701

14. 保険給付上の注意

本剤は診療報酬上の後発医薬品である。

XI. 文献

1. 引用文献

- 1) キヨーリンリメディオ株式会社社内資料：
レベチラセタム DS50%「杏林」の安定性試験に関する資料（加速試験）
- 2) キヨーリンリメディオ株式会社社内資料：
レベチラセタム DS50%「杏林」の安定性試験に関する資料（無包装状態での安定性）
- 3) キヨーリンリメディオ株式会社社内資料：
レベチラセタム DS50%「杏林」の安定性に関する資料（溶解後の安定性）
- 4) キヨーリンリメディオ株式会社社内資料：
レベチラセタム DS50%「杏林」の溶出性に関する資料
- 5) 日本における部分発作単剤療法の第Ⅲ相試験（イーケプラ錠／ドライシロップ／点滴静注：2015年2月20日承認、審査報告書）
- 6) 日本における部分発作併用療法のプラセボ対照比較試験（国内第Ⅱ/Ⅲ相試験（成人、併用療法））（イーケプラ錠：2010年7月23日承認、申請資料概要2.7.6.7.1）
- 7) 日本における部分発作併用療法のプラセボ対照比較試験（国内第Ⅲ相試験（成人、併用療法））（イーケプラ錠：2010年7月23日承認、申請資料概要2.7.6.7.2）
- 8) 日本及び中国における強直間代発作併用療法のプラセボ対照比較試験（イーケプラ錠／ドライシロップ／点滴静注：2016年2月29日承認、申請資料概要2.7.6.1.1）
- 9) 日本における強直間代発作併用療法の小児第Ⅲ相試験（イーケプラ錠／ドライシロップ／点滴静注：2016年2月29日承認、申請資料概要2.7.6.2.1）
- 10) 八木和一他：てんかん研究，2012；29：441-454
- 11) 国内長期継続投与試験①（イーケプラ錠：2010年7月23日承認、申請資料概要2.7.6.8）
- 12) 国内長期継続投与試験②（イーケプラ錠：2010年7月23日承認、審査報告書）
- 13) 日本における部分発作併用療法の小児第Ⅲ相試験（イーケプラ錠／ドライシロップ：2013年5月31日承認、申請資料概要2.7.4.7、2.7.6.4.2）
- 14) 日本における強直間代発作併用療法の長期継続投与試験①（イーケプラ錠／ドライシロップ／点滴静注：2016年2月29日承認、申請資料概要2.7.6.2.2）
- 15) 日本における強直間代発作併用療法の長期継続投与試験②（イーケプラ錠／ドライシロップ／点滴静注：2016年2月29日承認、審査報告書）
- 16) Noyer, M. et al. : Eur. J. Pharmacol., 1995; 286 : 137-146
- 17) Lynch, B. A. et al. : Proc. Nat. Acad. Sci. U.S.A., 2004; 101 : 9861-9866
- 18) Lukyanetz, E. A. et al. : Epilepsia, 2002; 43 : 9-18
- 19) Pisani, A. et al. : Epilepsia, 2004; 45 : 719-728
- 20) Rigo, J. M. et al. : Br. J. Pharmacol., 2002; 136 : 659-672
- 21) Margineanu, D. G. et al. : Pharmacol. Res., 2000; 42 : 281-285
- 22) Kaminski, R. M. et al. : Neuropharmacology, 2008; 54 : 715-720
- 23) Klitgaard, H. et al. : Eur. J. Pharmacol., 1998; 353 : 191-206
- 24) Gower, A. J. et al. : Epilepsy Res., 1995; 22 : 207-213
- 25) Gower, A. J. et al. : Eur. J. Pharmacol., 1992; 222 : 193-203
- 26) Löscher, W. et al. : J. Pharmacol. Exp. Ther., 1998; 284 : 474-479
- 27) Lamberty, Y. et al. : Epilepsy Behav., 2000; 1 : 333-342
- 28) Hanon, E. et al. : Seizure, 2001; 10 : 287-293
- 29) 日本人健康成人におけるレベチラセタム単回投与時の薬物動態（イーケプラ錠：2010年7月23日承認、申請資料概要2.7.6.3.1）
- 30) 日本人健康成人におけるレベチラセタム反復投与時の薬物動態（イーケプラ錠：2010年7月23日承認、申請資料概要2.7.6.3.2）
- 31) 日本人健康成人におけるレベチラセタム錠及び注射剤の単回投与時の比較（イーケプラ点滴静注：2014年7月4日承認、申請資料概要2.7.6.1.1）

- 32) 外国小児てんかん患者におけるレベチラセタム単回投与時の薬物動態①（イーケプラ錠／ドライシロップ：2013年5月31日承認、申請資料概要2.7.6.2.1）
- 33) 外国小児てんかん患者におけるレベチラセタム単回投与時の薬物動態②（イーケプラ錠／ドライシロップ：2013年5月31日承認、審査報告書）
- 34) レベチラセタムに関する母集団薬物動態解析-1（イーケプラ錠：2010年7月23日承認、申請資料概要2.7.2.2.3）
- 35) Toubanc, N. et al. : Drug Metab. Pharmacokinet., 2014 ; 29 : 61-68
- 36) ドライシロップと錠剤の生物学的同等性試験（イーケプラ錠／ドライシロップ：2013年5月31日承認、申請資料概要2.7.6.1.1）
- 37) キヨーリンリメディオ株式会社社内資料：
レベチラセタム DS50%「杏林」の生物学的同等性試験に関する資料
- 38) Browne, T. R. et al. : J. Clin. Pharmacol., 2000 ; 40 : 590-595
- 39) 薬物相互作用（フェニトイン）（イーケプラ錠：2010年7月23日承認、申請資料概要2.7.6.5.6）
- 40) Coupez, R. et al. : Epilepsia, 2003 ; 44 : 171-178
- 41) Ragueneau-Majlessi, I. et al. : Epilepsia, 2002 ; 43 : 697-702
- 42) 薬物相互作用（経口避妊薬）（イーケプラ錠：2010年7月23日承認、申請資料概要2.7.6.5.1）
- 43) Levy, R. H. et al. : Epilepsy Res., 2001 ; 46 : 93-99
- 44) Ragueneau-Majlessi, I. et al. : Epilepsy Res., 2001 ; 47 : 55-63
- 45) レベチラセタム及び代謝物の薬物動態に及ぼすプロペネシドの影響（イーケプラ錠：2010年7月23日承認、申請資料概要2.7.6.5.4）
- 46) 日本人健康成人におけるレベチラセタムの薬物動態に及ぼす食事の影響（イーケプラ錠：2010年7月23日承認、申請資料概要2.7.6.1.2）
- 47) Ramael, S. et al. : Clin. Ther., 2006 ; 28 : 734-744
- 48) Strolin, B. M. et al. : Eur. J. Clin. Pharmacol., 2003 ; 59 : 621-630
- 49) 分布（イーケプラ錠：2010年7月23日承認、申請資料概要2.6.4.1、2.6.4.4）
- 50) 代謝（代謝経路）（イーケプラ錠：2010年7月23日承認、申請資料概要2.4.3.3、2.6.2.2）
- 51) 代謝（薬物動態学的薬物相互作用）（イーケプラ錠：2010年7月23日承認、申請資料概要2.6.4.7）
- 52) 排泄（イーケプラ錠：2010年7月23日承認、申請資料概要2.7.2.3.2）
- 53) Yamamoto, J. et al. : Clin. Drug Investig., 2014 ; 34 : 819-828
- 54) Brockmöller, J. et al. : Clin. Pharmacol. Ther., 2005 ; 77 : 529-541
- 55) 肝機能障害患者（イーケプラ錠：2010年7月23日承認、申請資料概要2.7.6.4.5）
- 56) 高齢者（外国人）におけるレベチラセタム単回及び反復経口投与時の薬物動態（イーケプラ錠：2010年7月23日承認、申請資料概要2.7.6.4.1）
- 57) 厚生労働省：重篤副作用疾患別対応マニュアル 薬剤性過敏症症候群
- 58) キヨーリンリメディオ株式会社社内資料：
レベチラセタム DS50%「杏林」の経管投与試験に関する資料
- 59) キヨーリンリメディオ株式会社社内資料：
レベチラセタム DS50%「杏林」の配合変化に関する資料

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

該当しない

2. 海外における臨床支援情報

該当資料なし

XII. 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。

掲載根拠：「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する Q&A について（その 3）」

令和元年 9 月 6 日付 厚生労働省医薬・生活衛生局監視指導・麻薬対策課 事務連絡

(1) 粉砕

該当資料なし

(2) 崩壊・懸濁性及び経管投与チューブの通過性

[レベチラセタム DS10% 「杏林」]⁵⁸⁾

[試験方法]

崩壊懸濁試験

注入器の押し子部を抜き取り、注入器内に 1 回量の粉末製剤※を入れて押し子を戻し注入器に 55°C のお湯 20mL を吸い取り、筒先の蓋をして 5 分間自然放置する。5 分後に、崩壊・懸濁の状況を観察する。5 分後に崩壊しない場合、さらに 5 分間放置後、注入器を手で 180 度 15 往復横転して攪拌し崩壊・懸濁の状況を再確認する。

※レベチラセタム DS50% の場合は、成人 1 回量の 1g

通過性試験

崩壊懸濁試験で得られた懸濁液の入った注入器をチューブに接続し約 2~3mL/秒(10 秒で 20mL)の速度で注入する。チューブはベッド上の患者を想定し、体内挿入端 3 分の 2 を水平にし、他端(注入端)を 30cm の高さにセットする。サイズ 8Fr.、長さ 120cm のチューブに注入し、通過性を観察する。薬を注入した後に適量の水を同じ注入器で吸い取り、チューブ内を洗う時、注入器内・チューブ内に薬が残存していないければ通過性に問題なしとする。

懸濁液の pH 測定

崩壊懸濁試験で得られた懸濁液(別に調製)の pH を測定する

[結果]

崩壊懸濁試験	通過性試験	懸濁液の pH 測定
5 分以内に崩壊・懸濁した。	8Fr. のチューブを通過した。 その後、20mL の水を注入してチューブ内を洗浄したとき、注射器内及びチューブ内には薬は残存していなかった。	5.31

2. その他の関連資料

レバチラセタム DS50%「杏林」の配合変化試験⁵⁹⁾

本試験はレバチラセタム DS50%「杏林」と他剤との配合による外観及び含量の変化のみを記載したものです。配合による化学変化・効果の変化については観察されておりませんので、配合に際しては十分ご考慮下さい。

〔固形剤との配合変化〕

レバチラセタム DS50%「杏林」約 0.5g と結果に示す対象製品の配合量を均一に混合したものを検体とした。

保存条件：室温、室内散光下

保存形態：透明ガラス瓶（開放）

試験項目/試験回数：外観（色調、形状）/1回、含量（残存率）/3回

〔液剤との配合変化〕

レバチラセタム DS50%「杏林」約 1.0g と結果に示す対象製品の配合量を 50mL メスフラスコに採り、精製水を加えて正確に 50mL としたものを検体とした。

保存条件：室温、室内散光下

保存形態：透明ガラス瓶（開放）

試験項目/試験回数：外観（溶状）/1回、含量（残存率）/3回

結果〔固形剤との配合変化〕

分類	配合製剤			試験項目	配合結果				
	医薬品名／(一般名)	配合量	性状(外観)		配合直後	14日	30日	60日	90日
抗てんかん剤	アレビアチン散10% (フェニトイン)	330mg	白色の散剤	外観(性状) 残存率(%)	白色の粉末 100.0	変化なし 100.1	変化なし 99.9	変化なし 99.8	変化なし 99.7
	エクセグラン散20% (ジニサミド)	170mg	白色の散剤	外観(性状) 残存率(%)	白色の粉末 100.0	変化なし 99.7	変化なし 99.9	変化なし 100.1	変化なし 99.7
	エビレオブチマル 散50% (エトケソジミド)	150mg	白色の散剤	外観(性状) 残存率(%)	白色の粉末 100.0	変化なし 100.0	白色粉末と塊 99.9	変化なし 100.2	変化なし 100.4
	クランボール末 (アセチルフェネトライド)	100mg	白色の結晶性の 粉末	外観(性状) 残存率(%)	白色の粉末 100.0	変化なし 99.9	変化なし 100.5	変化なし 100.4	変化なし 101.1
	フェノパール 散10% (フェノバルビタール)	40mg	淡紅色の散剤	外観(性状) 残存率(%)	白色と淡紅色粉末の混合物 100.0	白色粉末 99.5	変化なし 99.6	変化なし 99.3	変化なし 100.3
	ブリミドン細粒99.5%「日医工」 (ブリミドン)	250mg	白色の細粒	外観(性状) 残存率(%)	白色の粉末と細粒の混合物 100.0	変化なし 100.4	変化なし 100.4	変化なし 100.0	変化なし 101.1
	マイスタン細粒1% (クロバザム)	170mg	白色の細粒	外観(性状) 残存率(%)	白色の粉末 100.0	変化なし 99.5	変化なし 98.6	変化なし 99.0	変化なし 98.6
	リボトリール 細粒0.5% (クロナゼバム)	70mg	薄い橙色の細粒	外観(性状) 残存率(%)	白色と薄橙色粉末の混合物 100.0	変化なし 99.9	変化なし 99.2	変化なし 99.3	変化なし 99.1
抗不安薬	セルシン散1% (ジアゼバム)	30mg	白色の細粒を含む 粉末	外観(性状) 残存率(%)	白色の粉末 100.0	変化なし 100.4	変化なし 99.6	変化なし 99.5	変化なし 99.3
抗精神病薬	エビリファイ散1% (アリビラゾール)	150mg	白色の散剤	外観(性状) 残存率(%)	白色の粉末 100.0	変化なし 98.7	変化なし 99.2	変化なし 98.9	変化なし 98.1
	ニューレフチル 細粒10% (プロペリジアジン)	30mg	淡黄色の細粒	外観(性状) 残存率(%)	白色と淡黄色粉末の混合物 100.0	変化なし 99.0	変化なし 99.4	変化なし 99.3	変化なし 98.5
	リスペリダール 細粒1% (リスペリドン)	50mg	白色の細粒	外観(性状) 残存率(%)	白色の粉末 100.0	変化なし 101.7	変化なし 101.0	変化なし 101.4	変化なし 101.4
シ琥珀酸ジボドリド	ドバストン散98.5% (ジボドリド)	250mg	ほとんど白色・細 粒を含む粉末	外観(性状) 残存率(%)	白色の粉末と細粒の混合物 100.0	変化なし 100.5	変化なし 100.0	変化なし 100.2	変化なし 100.3
利尿剤	ダイアモックス末 (アセタゾラミド)	60mg	白色ないし微黃白 色の結晶性粉末	外観(性状) 残存率(%)	白色と淡黃白色粉末の混合物 100.0	白色粉末 100.3	変化なし 100.1	変化なし 99.7	変化なし 99.5
麻酼消化酵素錠	マーズレンS配合顆粒 ※1	190mg	青みを帯びた顆粒	外観(性状) 残存率(%)	白色粉末と青灰色顆粒の混合物 100.0	変化なし 99.8	変化なし 99.3	変化なし 98.9	変化なし 98.3
健胃薬	S・M配合散 ※2	220mg	淡灰色～灰褐色 の粉末	外観(性状) 残存率(%)	灰褐色粉末 100.0	変化なし 99.7	変化なし 99.7	変化なし 99.6	変化なし 99.2
整腸薬	ビオフェルミンR散 (耐性乳酸菌)	500mg	白色～わずかに淡 黄褐色の粉末	外観(性状) 残存率(%)	白色粉末 100.0	変化なし 99.9	変化なし 99.9	変化なし 99.9	変化なし 99.4
ミンセイ剤	シナール配合顆粒 ※3	170mg	淡黄色の顆粒	外観(性状) 残存率(%)	白色粉末と黄色顆粒の混合物 100.0	変化なし 100.1	白色粉末と淡黃 色顆粒の混合物 99.4	白色粉末と淡黃 色顆粒の混合物 99.8	変化なし 98.8

変化なし：外観について、前時点と同じ色調・形状の場合は変換なしと記載した。

残存率は3回の平均値を記載した。

※1 アズレンスルホン酸ナトリウム水和物、L-グルタミン

※2 タカデアスターZ、メタケイ酸アルミニウムマグネシウム、炭酸水素ナトリウム、沈降炭酸カルシウム、チョウジ末、ウイキョウ末、ケイヒ末、ショウキョウ末、サンショウ末、オウレン末、カンゾウ末

※3 アスコルビン酸、バントテン酸カルシウム

結果 [液剤との配合変化]

分類	配合製剤			試験項目	配合結果			
	医薬品名/(一般名)	配合量	性状(外観)		配合直後	3時間	6時間	24時間
抗 てん かん 剤	ガバベンシロップ5% (ガバベンチン)	8mL	無色～微黄色澄明の液	外観(溶状) 残存率(%)	わずかに白濁した液 100.0	変化なし 100.1	変化なし 99.8	変化なし 100.2
	ザロンチンシロップ5% (エトスクシミド)	3mL	たいい色～だいたい赤色澄明の粘性の液	外観(溶状) 残存率(%)	淡紅色のわずかに濁った液 100.0	変化なし 100.6	変化なし 100.9	変化なし 101.1
	デバケンシロップ5% (バルプロ酸ナトリウム)	2.7mL	赤色澄明の液	外観(溶状) 残存率(%)	微赤色のわずかに濁った液 100.0	変化なし 100.6	変化なし 100.5	変化なし 100.0
	フェノバールエリキシル0.4% (フェノバルビタール)	1.9mL	赤色澄明の液	外観(溶状) 残存率(%)	桃紅色のわずかに濁った液 100.0	変化なし 100.7	変化なし 101.1	変化なし 100.6
抗 不 安 薬	セルシンシロップ0.1% (ジアゼパム)	0.5mL	無色澄明のシロップ液	外観(溶状) 残存率(%)	わずかに白濁した液 100.0	変化なし 100.1	変化なし 99.7	変化なし 99.9

変化なし:外観について、前時点と同じ色調・形状の場合は変換なしと記載した。

残存率は3回の平均値を記載した。