

劇薬

活性型ビタミンD₃製剤
アロートル[®]カプセル3.0
AROWTOHL Capsules 3.0
 (アルファカルシドールカプセル)

貯法：遮光、室温保存
 使用期限：容器に表示の使用期限内
 に使用すること

承認番号	22200AMX00695
薬価収載	2010年11月
販売開始	2010年11月

【組成・性状】

成分・含量 (1カプセル中)	アルファカルシドール3.0 μ g含有
添加物	中鎖脂肪酸トリグリセリド カプセル本体にゼラチン、濃グリセリン、 パラオキシ安息香酸エチル、パラオキシ安 息香酸プロピル、酸化チタン、黄色5号
性状	淡橙色不透明の球形の軟カプセル剤である。 内容物は無色～淡黄色澄明の油性液である。
重量(mg)	234
識別コード (シート面)	TKS254

【効能・効果】

- 下記疾患におけるビタミンD代謝異常に伴う諸症
 状(低カルシウム血症、テタニー、骨痛、骨病変等)
 の改善
- 慢性腎不全
 - 副甲状腺機能低下症
 - ビタミンD抵抗性クル病・骨軟化症

【用法・用量】

本剤は患者の血清カルシウム濃度の十分な管理の
 もとに、投与量を調整する。

○慢性腎不全の場合

通常、成人1日1回アルファカルシドールとし
 て0.5～1.0 μ gを経口投与する。
 ただし、年齢、症状により適宜増減する。

○副甲状腺機能低下症、その他のビタミンD代謝異
 常に伴う疾患の場合

通常、成人1日1回アルファカルシドールとし
 て1.0～4.0 μ gを経口投与する。
 ただし、疾患、年齢、症状、病型により適宜増
 減する。

(小児用量)

通常、小児には1日1回アルファカルシドール
 として0.05～0.1 μ g/kgを経口投与する。
 ただし、疾患、症状により適宜増減する。

※【使用上の注意】

1. 重要な基本的注意

- (1)過量投与を防ぐため、本剤投与中、血清カルシウム
 値の定期的測定を行い、血清カルシウム値が正常値
 を超えないよう投与量を調整すること。
- (2)高カルシウム血症を起こした場合には、直ちに休薬
 する。休薬により血清カルシウム値が正常域に達し
 たら、減量して投薬を再開する。

2. 相互作用

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
マグネシウムを 含有する製剤 酸化マグネシ ウム、炭酸マ グネシウム等	高マグネシウム血症 が起きたとの報告が ある。	不明
ジギタリス製剤 ジゴキシン等	不整脈があらわれる おそれがある。	本剤により高カル シウム血症が発症した場合、 ジギタリス製剤 の作用が増強さ れる。
カルシウム製剤 乳酸カルシウ ム水和物、炭 酸カルシウム 等	高カルシウム血症が あらわれるおそれ がある。	本剤は腸管での カルシウムの吸 収を促進させる。
ビタミンD及び その誘導体 カルシトリオ ール等	高カルシウム血症が あらわれるおそれ がある。	相加作用
* PTH製剤 テリパラチド	高カルシウム血症が あらわれるおそれ がある。	相加作用

3. 副作用

本剤は使用成績調査等の副作用発現頻度が明確となる
 調査を実施していない。

(1)重大な副作用(頻度不明)

- 1)急性腎不全 血清カルシウム上昇を伴った急性腎
 不全があらわれることがあるので、血清カルシウ
 ム値及び腎機能を定期的に観察し、異常が認めら
 れた場合には、投与を中止するなどの適切な処置
 を行うこと。
- 2)肝機能障害、黄疸 AST(GOT)、ALT(GPT)、
 Al-Pの上昇等を伴う肝機能障害、黄疸があらわれ
 ることがあるので、観察を十分に行い、異常が認
 められた場合には投与を中止し、適切な処置を行
 うこと。

(2)その他の副作用

以下のような副作用が認められた場合には、減量・
 休薬など適切な処置を行うこと。

	頻度不明
1)消化器	食欲不振、悪心・嘔気、嘔吐、腹部膨満感、 下痢、便秘、胃痛、消化不良、口内異和感、 胃部不快感、口渇等
2)精神 神経系	頭痛・頭重、不眠・いらいら感、脱力・倦怠 感、めまい、耳鳴り、老人性難聴、背部痛、 下肢のつっぱり感、しびれ感、眠気、記憶力 ・記銘力の減退、肩こり、胸痛等

	頻度不明
3)循環器	軽度の血圧上昇、動悸
4)肝 臓	AST(GOT)、ALT(GPT)、LDH、 γ -GTPの上昇
5)腎 臓	BUN、クレアチニンの上昇(腎機能の低下)、腎結石
6)皮 膚	そう痒感、発疹、熱感
7)眼	結膜充血
8)骨	関節周囲の石灰化(化骨形成)
9)その他	嘔声、浮腫

4. 高齢者への投与

一般に高齢者では生理機能が低下しているので用量に注意すること。

5. 妊婦、産婦、授乳婦等への投与

(1)妊婦又は妊娠している可能性のある婦人には、治療上の有益性が危険性を上回ると判断される場合にのみ投与すること。[ヒト妊娠中の投与に関する安全性は確立していない。動物実験(ラット)で大量投与の場合、胎児化骨遅延等がみられている。]

(2)授乳中は投与を避けることが望ましいが、やむを得ず投与する場合には授乳を避けさせること。[授乳婦への投与に関する安全性は確立していない。動物実験(ラット)で授乳による新生児への移行率は、母動物投与量の1/20に相当する。]

6. 小児等への投与

小児に投与する場合には、血清カルシウム値等の観察を十分に行いながら少量から投与を開始し、漸増投与するなど、過量投与にならぬよう慎重に投与すること。[幼若ラット経口投与における急性毒性は成熟ラットに比べ強くあらわれている。]

7. 適用上の注意

薬剤交付時 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、更には穿孔を起こして縦隔洞炎等の重篤な合併症を併発することが報告されている。]

8. その他の注意

高リン血症のある患者に投与する場合はリン酸結合剤を併用し、血清リン値を下げること。

【薬物動態】

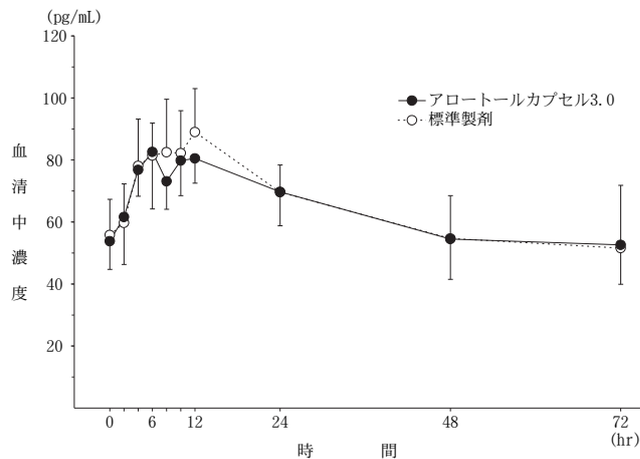
生物学的同等性試験

アロートールカプセル3.0と標準製剤を、クロスオーバー法によりそれぞれ1カプセル(アルファカルシドールとして3 μ g)健康成人男子に絶食単回経口投与して、血清中1 α , 25(OH) $_2$ D $_3$ (活性代謝物)濃度を測定した。得られた薬物動態パラメータ(AUC、Cmax)について統計解析を行った結果、両剤の生物学的同等性が確認された¹⁾。

薬物動態パラメータ

	AUC _{0-72hr} (pg \cdot hr/mL)	Cmax (pg/mL)	Tmax (hr)
アロートールカプセル3.0	4,558.1 \pm 627.4	89.8 \pm 4.3	15.1 \pm 19.7
標準製剤	4,631.7 \pm 746.2	94.8 \pm 14.4	9.6 \pm 2.6

(Mean \pm S. D., n=20)



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

【有効成分に関する理化学的知見】

一般名：アルファカルシドール(Alfacalcidol)

化学名：(5Z, 7E)-9, 10-Secocholesta-5, 7, 10(19)-triene-1 α , 3 β -diol

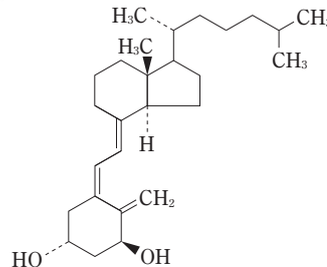
慣用名：1 α -Hydroxycholecalciferol

1 α -hydroxyvitamin D $_3$

分子式：C $_{27}$ H $_{44}$ O $_2$

分子量：400.64

構造式：



性状：本品は白色の結晶又は結晶性の粉末である。

本品はメタノール、エタノール(95)、エタノール(99.5)又はクロロホルムに溶けやすく、アセトン又はジエチルエーテルにやや溶けやすく、水又はヘキサンにほとんど溶けない。

本品は空気又は光によって変化する。

融点：137~142 $^{\circ}$ C(分解)(日局 ビタミンD $_2$ 測定法)

【取扱い上の注意】

安定性試験

最終包装製品を用いて加速試験(40 $^{\circ}$ C、相対湿度75%、6ヵ月)を実施した結果、アロートールカプセル3.0は通常の市場流通下において3年間安定であることが推測された²⁾。

【包装】

PTP 100カプセル(10カプセル \times 10)

【主要文献】

- 1)ナガセ医薬品(株)：アロートールカプセル3.0の生物学的同等性試験(NM0195)
- 2)ナガセ医薬品(株)：アロートールカプセル3.0の安定性試験(NM0196)

※※【製品に関するお問い合わせ先】

「主要文献」に記載の社内資料につきましても下記にご請求ください。

ファイザー株式会社 製品情報センター
〒151-8589 東京都渋谷区代々木3-22-7
学術情報ダイヤル 0120-664-467
FAX 03-3379-3053

®登録商標

製造販売元
チロセ医薬品株式会社
兵庫県伊丹市千僧4丁目323番地

※※販売
ファイザー株式会社
東京都渋谷区代々木3-22-7

※※提携
マイラン製薬株式会社
大阪府中央区本町2丁目6番8号