

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statt錠10mg「DSEP」
フェブキソstatt錠20mg「DSEP」
フェブキソstatt錠40mg「DSEP」

FEBUXOSTAT TABLETS 「DSEP」

フェブキソstatt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statt錠 10mg 「DSEP」 : 1錠中フェブキソstatt 10mg を含有 フェブキソstatt錠 20mg 「DSEP」 : 1錠中フェブキソstatt 20mg を含有 フェブキソstatt錠 40mg 「DSEP」 : 1錠中フェブキソstatt 40mg を含有 |
| 一般名 | 和名：フェブキソstatt（JAN） 洋名：Febuxostat（JAN、INN） |
| 製造販売承認年月日 | 製造販売承認年月日：2022年2月15日 |
| 薬価基準収載・販売開始年月日 | 薬価基準収載年月日：2022年6月17日 |
| 発売年月日 | 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2022年8月改訂（第2版）の添付文書の記載に基づき改訂した。

最新の添付文書情報は、医薬品医療機器情報提供ホームページ

<https://www.pmda.go.jp/safety/info-services/drugs/0001.html>にてご確認ください。

IF 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、添付文書と略す）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 と略す）等に情報の追加請求や質疑をして情報を補完して対処してきている。この際に必要な情報を網羅的に入手するための情報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、日病薬と略す）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 は紙媒体の冊子としての提供方式から 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 と略す）の医療用医薬品情報検索のページ (<https://www.pmda.go.jp/safety/info-services/drugs/0001.html>) にて公開されて入手可能となっている。

日病薬では、2008 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。

この度、2019 年の添付文書記載要領の変更に合わせ、新たに日病薬医薬情報委員会が記載要領を改め、「IF 記載要領 2018」として公表された。

2. IF とは

IF は「添付文書等の情報を補完し、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薬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 に記載する項目及び配列は日病薬が策定した IF 記載要領に準拠する。ただし、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（以下、薬機法と略す）に基づく承認事項を逸脱するもの、製薬企業の機密等に関わるもの及び薬剤師自らが評価・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、薬剤師自らが評価・判断・臨床適応するとともに、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、電子媒体を基本とし、必要に応じて薬剤師が印刷して使用する。製薬企業での製本は必須ではない。

[IF の様式]

- ① 規格は A4 版、横書きとし、原則として 9 ポイント以上の字体（図表は除く）で記載し、一色刷りとする。
ただし、添付文書で赤枠・赤字を用いた場合には、電子媒体ではこれに従うものとする。
- ② IF 記載要領に基づき作成し、各項目名はゴシック体で記載する。
- ③ 表紙の記載は統一し、表紙に続けて日病薬作成の「IF 利用の手引きの概要」の全文を記載するものとし、
2 頁にまとめる。

[IF の作成]

- ① IF は原則として製剤の投与経路別（内用剤、注射剤、外用剤）に作成される。
- ② IF に記載する項目及び配列は日病薬が策定した IF 記載要領に準拠する。
- ③ 添付文書の内容を補完するとの IF の主旨に沿って必要な情報が記載される。
- ④ 製薬企業の機密等に関するもの、製薬企業の製剤努力を無効にするもの及び薬剤師をはじめ医療従事者自らが評価・判断・提供すべき事項については記載されない。
- ⑤ 「医薬品インタビューフォーム記載要領 2018」（以下、「IF 記載要領 2018」と略す）により作成された IF は、電子媒体での提供を基本とし、必要に応じて薬剤師が電子媒体（PDF）から印刷して使用する。企業での製本は必須ではない。

[IF の発行]

- ① 「IF 記載要領 2018」は、平成 31 年 4 月以降に承認された新医薬品から適用となる。
- ② 上記以外の医薬品については、「IF 記載要領 2018」による作成・提供は強制されるものではない。
- ③ 使用上の注意の改訂、再審査結果又は再評価結果（臨床再評価）が公表された時点並びに適応症の拡大等がなされ、記載すべき内容が大きく変わった場合には IF が改訂される。

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薬剤師等自らが内容を充実させ、IF の利用性を高める必要がある。また、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、当該医薬品の製薬企業が提供する添付文書やお知らせ文書等、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「臨床成績」や「主な外国での発売状況」に関する項目等は承認事項に関わることがあり、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 を薬剤師等の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。しかし、薬機法の広告規制や医療用医薬品プロモーションコード等により、製薬企業が提供できる情報の範囲には自ずと限界がある。IF は日病薬の記載要領を受けて、当該医薬品の製薬企業が作成・提供するものであることから、記載・表現には制約を受けざるを得ないことを認識しておかなければならない。

（2018 年 10 月改訂）

目 次

| | |
|------------------------------|---|
| I. 概要に関する項目 | 1 |
| 1. 開発の経緯 | 1 |
| 2. 製品の治療学的特性 | 1 |
| 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 | 2 |
| 6. RMPの概要 | 2 |
| II. 名称に関する項目 | 3 |
| 1. 販売名 | 3 |
| (1) 和名 | 3 |
| (2) 洋名 | 3 |
| (3) 名称の由来 | 3 |
| 2. 一般名 | 3 |
| (1) 和名(命名法) | 3 |
| (2) 洋名(命名法) | 3 |
| (3) ステム | 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) | 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 |
| (1) 外観・性状 | 4 |
| (2) 溶解性 | 4 |
| (3) 吸湿性 | 4 |
| (4) 融点(分解点)、沸点、凝固点 | 4 |
| (5) 酸塩基解離定数 | 4 |
| (6) 分配係数 | 5 |
| (7) その他の主な示性値 | 5 |
| 2. 有効成分の各種条件下における安定性 | 5 |
| 3. 有効成分の確認試験法、定量法 | 5 |
| IV. 製剤に関する項目 | 6 |
| 1. 効形 | 6 |
| (1) 効形の区別 | 6 |
| (2) 効形の外観及び性状 | 6 |
| (3) 識別コード | 6 |
| (4) 製剤の物性 | 6 |
| (5) その他 | 6 |
| 2. 製剤の組成 | 6 |
| (1) 有効成分(活性成分)の含量及び添加物 | 6 |
| (2) 電解質等の濃度 | 7 |
| (3) 熱量 | 7 |
| 3. 添付溶解液の組成及び容量 | 7 |
| 4. 力価 | 7 |
| 5. 混入する可能性のある夾雑物 | 7 |
| 6. 製剤の各種条件下における安定性 | 7 |

| | |
|---|----|
| 7. 調製法及び溶解後の安定性 | 8 |
| 8. 他剤との配合変化(物理化学的变化) | 8 |
| 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 | 8 |
| V. 治療に関する項目 | 9 |
| 1. 効能又は効果 | 9 |
| 2. 効能又は効果に関連する注意 | 9 |
| 3. 用法及び用量 | 9 |
| 4. 用法及び用量に関連する注意 | 11 |
| 5. 臨床成績 | 12 |
| (1) 臨床データパッケージ | 12 |
| (2) 臨床薬理試験 | 17 |
| (3) 探索的試験 | 18 |
| (4) 検証的試験 | 21 |
| 1) 無作為化並行用量反応試験 | 21 |
| 2) 比較試験 | 25 |
| 3) 安全性試験 | 30 |
| (5) 患者・病態別試験 | 33 |
| (6) 治療的使用 | 36 |
| 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) | 36 |
| 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 | 36 |
| VI. 薬効薬理に関する項目 | 37 |
| 1. 薬理学的に関連ある化合物又は化合物群 | 37 |
| 2. 薬理作用 | 37 |
| (1) 作用部位・作用機序 | 37 |
| (2) 薬効を裏付ける試験成績 | 38 |
| (3) 作用発現時間・持続時間 | 41 |
| VII. 薬物動態に関する項目 | 42 |
| 1. 血中濃度の推移 | 42 |
| (1) 治療上有効な血中濃度 | 42 |
| (2) 臨床試験で確認された血中濃度 | 42 |
| (3) 中毒域 | 43 |
| (4) 食事・併用薬の影響 | 44 |
| 2. 薬物速度論的パラメータ | 45 |
| (1) 解析方法 | 45 |
| (2) 吸収速度定数 | 45 |
| (3) 消失速度定数 | 45 |
| (4) クリアランス | 45 |
| (5) 分布容積 | 46 |
| (6) その他 | 46 |
| 3. 母集団(ポピュレーション)解析 | 46 |
| (1) 解析方法 | 46 |

| | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | |
|---|----|--|----|-----------------------------|----|--|----|-----------------------------|----|--|----|----------------------------|----|--|----|----------------------------|----|--|----|-------------------------|----|--|----|-----------------------|----|--|----|-----------------------|----|--|----|-----------------------|----|--|----|-----------------------|----|--|----|-----------------------|----|--|----|-----------------------|----|--|----|-----------------------|----|--|----|-----------------------|----|--|----|-----------------------|----|-------------------|----|-----------------------|----|-------------------|----|-----------------------|----|-------------------|----|-----------------------|----|------------------|----|------------------|----|------------------|----|
| (2) パラメータ変動要因 | 46 | (1) 臨床使用に基づく情報 | 61 | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | |
| 4. 吸収 | 46 | (2) 非臨床試験に基づく情報 | 62 | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | |
| 5. 分布 | 46 | IX. 非臨床試験に関する項目 | 63 | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | |
| (1) 血液-脳閥門通過性 | 46 | 1. 薬理試験 | 63 | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | |
| (2) 血液-胎盤閥門通過性 | 46 | (1) 薬効薬理試験 | 63 | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | |
| (3) 乳汁への移行性 | 47 | (2) 安全性薬理試験 | 63 | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | |
| (4) 髄液への移行性 | 47 | (3) その他の薬理試験 | 64 | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | |
| (5) その他の組織への移行性 | 47 | 2. 毒性試験 | 64 | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | |
| (6) 血漿蛋白結合率 | 48 | (1) 単回投与毒性試験 | 64 | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | |
| 6. 代謝 | 48 | (2) 反復投与毒性試験 | 64 | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | |
| (1) 代謝部位及び代謝経路 | 48 | (3) 遺伝毒性試験 | 66 | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | |
| (2) 代謝に関与する酵素 (CYP450等) の分子種、 寄与率 | 49 | (4) がん原性試験 | 66 | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | |
| (3) 初回通過効果の有無及びその割合 | 49 | (5) 生殖発生毒性試験 | 66 | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | |
| (4) 代謝物の活性の有無及び活性比、存在比率 | 50 | (6) 局所刺激性試験 | 67 | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | |
| 7. 排泄 | 50 | (7) その他の特殊毒性 | 67 | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | |
| (1) 排泄部位及び経路 | 50 | X. 管理的事項に関する項目 | 68 | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | |
| (2) 排泄率 | 50 | 1. 規制区分 | 68 | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | |
| (3) 排泄速度 | 50 | 2. 有効期間 | 68 | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | |
| 8. トランスポーターに関する情報 | 50 | 3. 包装状態での貯法 | 68 | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | |
| 9. 透析等による除去率 | 50 | 4. 取扱い上の注意点 | 68 | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | |
| 10. 特定の背景を有する患者 | 50 | 5. 患者向け資材 | 68 | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | |
| 11. その他 | 52 | 6. 同一成分・同効薬 | 68 | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | |
| VIII. 安全性（使用上の注意等）に関する項目 | 53 | 7. 國際誕生年月日 | 68 | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | |
| 1. 警告内容とその理由 | 53 | 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 | 68 | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | |
| 2. 禁忌内容とその理由（原則禁忌を含む） | 53 | 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 | 68 | 3. 効能又は効果に関連する注意とその理由 | 53 | 10. 再審査結果、再評価結果公表年月日 及びその内容 | 68 | 4. 用法及び用量に関連する注意とその理由 | 53 | 11. 再審査期間 | 69 | 5. 重要な基本的注意とその理由 | 53 | 12. 投薬期間制限医薬品に関する情報 | 69 | 6. 特定の背景を有する患者に関する注意 | 54 | 13. 各種コード | 69 | (1) 合併症・既往歴等のある患者 | 54 | 14. 保険給付上の注意 | 69 | (2) 腎機能障害患者 | 54 | XI. 文献 | 70 | (3) 肝機能障害患者 | 55 | 1. 引用文献 | 70 | (4) 生殖能を有する者 | 55 | 2. その他の参考文献 | 71 | (5) 妊婦 | 55 | XII. 参考資料 | 72 | (6) 授乳婦 | 55 | 1. 主な外国での発売状況 | 72 | (7) 小児等 | 56 | 2. 海外における臨床支援情報 | 72 | (8) 高齢者 | 56 | XIII. 備考 | 73 | 7. 相互作用 | 56 | 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 | 73 | (1) 併用禁忌とその理由 | 56 | 2. その他の関連資料 | 73 | (2) 併用注意とその理由 | 56 | 8. 副作用 | 57 | (1) 重大な副作用と初期症状 | 57 | (2) その他の副作用 | 58 | 9. 臨床検査結果に及ぼす影響 | 61 | 10. 過量投与 | 61 | 11. 適用上の注意 | 61 | 12. その他の注意 | 61 |
| 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 | 68 | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | |
| 3. 効能又は効果に関連する注意とその理由 | 53 | 10. 再審査結果、再評価結果公表年月日 及びその内容 | 68 | 4. 用法及び用量に関連する注意とその理由 | 53 | 11. 再審査期間 | 69 | 5. 重要な基本的注意とその理由 | 53 | 12. 投薬期間制限医薬品に関する情報 | 69 | 6. 特定の背景を有する患者に関する注意 | 54 | 13. 各種コード | 69 | (1) 合併症・既往歴等のある患者 | 54 | 14. 保険給付上の注意 | 69 | (2) 腎機能障害患者 | 54 | XI. 文献 | 70 | (3) 肝機能障害患者 | 55 | 1. 引用文献 | 70 | (4) 生殖能を有する者 | 55 | 2. その他の参考文献 | 71 | (5) 妊婦 | 55 | XII. 参考資料 | 72 | (6) 授乳婦 | 55 | 1. 主な外国での発売状況 | 72 | (7) 小児等 | 56 | 2. 海外における臨床支援情報 | 72 | (8) 高齢者 | 56 | XIII. 備考 | 73 | 7. 相互作用 | 56 | 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 | 73 | (1) 併用禁忌とその理由 | 56 | 2. その他の関連資料 | 73 | (2) 併用注意とその理由 | 56 | 8. 副作用 | 57 | (1) 重大な副作用と初期症状 | 57 | (2) その他の副作用 | 58 | 9. 臨床検査結果に及ぼす影響 | 61 | 10. 過量投与 | 61 | 11. 適用上の注意 | 61 | 12. その他の注意 | 61 | | | | |
| 10. 再審査結果、再評価結果公表年月日 及びその内容 | 68 | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | |
| 4. 用法及び用量に関連する注意とその理由 | 53 | 11. 再審査期間 | 69 | 5. 重要な基本的注意とその理由 | 53 | 12. 投薬期間制限医薬品に関する情報 | 69 | 6. 特定の背景を有する患者に関する注意 | 54 | 13. 各種コード | 69 | (1) 合併症・既往歴等のある患者 | 54 | 14. 保険給付上の注意 | 69 | (2) 腎機能障害患者 | 54 | XI. 文献 | 70 | (3) 肝機能障害患者 | 55 | 1. 引用文献 | 70 | (4) 生殖能を有する者 | 55 | 2. その他の参考文献 | 71 | (5) 妊婦 | 55 | XII. 参考資料 | 72 | (6) 授乳婦 | 55 | 1. 主な外国での発売状況 | 72 | (7) 小児等 | 56 | 2. 海外における臨床支援情報 | 72 | (8) 高齢者 | 56 | XIII. 備考 | 73 | 7. 相互作用 | 56 | 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 | 73 | (1) 併用禁忌とその理由 | 56 | 2. その他の関連資料 | 73 | (2) 併用注意とその理由 | 56 | 8. 副作用 | 57 | (1) 重大な副作用と初期症状 | 57 | (2) その他の副作用 | 58 | 9. 臨床検査結果に及ぼす影響 | 61 | 10. 過量投与 | 61 | 11. 適用上の注意 | 61 | 12. その他の注意 | 61 | | | | | | | | |
| 11. 再審査期間 | 69 | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | |
| 5. 重要な基本的注意とその理由 | 53 | 12. 投薬期間制限医薬品に関する情報 | 69 | 6. 特定の背景を有する患者に関する注意 | 54 | 13. 各種コード | 69 | (1) 合併症・既往歴等のある患者 | 54 | 14. 保険給付上の注意 | 69 | (2) 腎機能障害患者 | 54 | XI. 文献 | 70 | (3) 肝機能障害患者 | 55 | 1. 引用文献 | 70 | (4) 生殖能を有する者 | 55 | 2. その他の参考文献 | 71 | (5) 妊婦 | 55 | XII. 参考資料 | 72 | (6) 授乳婦 | 55 | 1. 主な外国での発売状況 | 72 | (7) 小児等 | 56 | 2. 海外における臨床支援情報 | 72 | (8) 高齢者 | 56 | XIII. 備考 | 73 | 7. 相互作用 | 56 | 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 | 73 | (1) 併用禁忌とその理由 | 56 | 2. その他の関連資料 | 73 | (2) 併用注意とその理由 | 56 | 8. 副作用 | 57 | (1) 重大な副作用と初期症状 | 57 | (2) その他の副作用 | 58 | 9. 臨床検査結果に及ぼす影響 | 61 | 10. 過量投与 | 61 | 11. 適用上の注意 | 61 | 12. その他の注意 | 61 | | | | | | | | | | | | |
| 12. 投薬期間制限医薬品に関する情報 | 69 | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | |
| 6. 特定の背景を有する患者に関する注意 | 54 | 13. 各種コード | 69 | (1) 合併症・既往歴等のある患者 | 54 | 14. 保険給付上の注意 | 69 | (2) 腎機能障害患者 | 54 | XI. 文献 | 70 | (3) 肝機能障害患者 | 55 | 1. 引用文献 | 70 | (4) 生殖能を有する者 | 55 | 2. その他の参考文献 | 71 | (5) 妊婦 | 55 | XII. 参考資料 | 72 | (6) 授乳婦 | 55 | 1. 主な外国での発売状況 | 72 | (7) 小児等 | 56 | 2. 海外における臨床支援情報 | 72 | (8) 高齢者 | 56 | XIII. 備考 | 73 | 7. 相互作用 | 56 | 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 | 73 | (1) 併用禁忌とその理由 | 56 | 2. その他の関連資料 | 73 | (2) 併用注意とその理由 | 56 | 8. 副作用 | 57 | (1) 重大な副作用と初期症状 | 57 | (2) その他の副作用 | 58 | 9. 臨床検査結果に及ぼす影響 | 61 | 10. 過量投与 | 61 | 11. 適用上の注意 | 61 | 12. その他の注意 | 61 | | | | | | | | | | | | | | | | |
| 13. 各種コード | 69 | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | |
| (1) 合併症・既往歴等のある患者 | 54 | 14. 保険給付上の注意 | 69 | (2) 腎機能障害患者 | 54 | XI. 文献 | 70 | (3) 肝機能障害患者 | 55 | 1. 引用文献 | 70 | (4) 生殖能を有する者 | 55 | 2. その他の参考文献 | 71 | (5) 妊婦 | 55 | XII. 参考資料 | 72 | (6) 授乳婦 | 55 | 1. 主な外国での発売状況 | 72 | (7) 小児等 | 56 | 2. 海外における臨床支援情報 | 72 | (8) 高齢者 | 56 | XIII. 備考 | 73 | 7. 相互作用 | 56 | 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 | 73 | (1) 併用禁忌とその理由 | 56 | 2. その他の関連資料 | 73 | (2) 併用注意とその理由 | 56 | 8. 副作用 | 57 | (1) 重大な副作用と初期症状 | 57 | (2) その他の副作用 | 58 | 9. 臨床検査結果に及ぼす影響 | 61 | 10. 過量投与 | 61 | 11. 適用上の注意 | 61 | 12. その他の注意 | 61 | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | |
| 14. 保険給付上の注意 | 69 | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | |
| (2) 腎機能障害患者 | 54 | XI. 文献 | 70 | (3) 肝機能障害患者 | 55 | 1. 引用文献 | 70 | (4) 生殖能を有する者 | 55 | 2. その他の参考文献 | 71 | (5) 妊婦 | 55 | XII. 参考資料 | 72 | (6) 授乳婦 | 55 | 1. 主な外国での発売状況 | 72 | (7) 小児等 | 56 | 2. 海外における臨床支援情報 | 72 | (8) 高齢者 | 56 | XIII. 備考 | 73 | 7. 相互作用 | 56 | 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 | 73 | (1) 併用禁忌とその理由 | 56 | 2. その他の関連資料 | 73 | (2) 併用注意とその理由 | 56 | 8. 副作用 | 57 | (1) 重大な副作用と初期症状 | 57 | (2) その他の副作用 | 58 | 9. 臨床検査結果に及ぼす影響 | 61 | 10. 過量投与 | 61 | 11. 適用上の注意 | 61 | 12. その他の注意 | 61 | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | |
| XI. 文献 | 70 | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | |
| (3) 肝機能障害患者 | 55 | 1. 引用文献 | 70 | (4) 生殖能を有する者 | 55 | 2. その他の参考文献 | 71 | (5) 妊婦 | 55 | XII. 参考資料 | 72 | (6) 授乳婦 | 55 | 1. 主な外国での発売状況 | 72 | (7) 小児等 | 56 | 2. 海外における臨床支援情報 | 72 | (8) 高齢者 | 56 | XIII. 備考 | 73 | 7. 相互作用 | 56 | 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 | 73 | (1) 併用禁忌とその理由 | 56 | 2. その他の関連資料 | 73 | (2) 併用注意とその理由 | 56 | 8. 副作用 | 57 | (1) 重大な副作用と初期症状 | 57 | (2) その他の副作用 | 58 | 9. 臨床検査結果に及ぼす影響 | 61 | 10. 過量投与 | 61 | 11. 適用上の注意 | 61 | 12. その他の注意 | 61 | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | |
| 1. 引用文献 | 70 | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | |
| (4) 生殖能を有する者 | 55 | 2. その他の参考文献 | 71 | (5) 妊婦 | 55 | XII. 参考資料 | 72 | (6) 授乳婦 | 55 | 1. 主な外国での発売状況 | 72 | (7) 小児等 | 56 | 2. 海外における臨床支援情報 | 72 | (8) 高齢者 | 56 | XIII. 備考 | 73 | 7. 相互作用 | 56 | 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 | 73 | (1) 併用禁忌とその理由 | 56 | 2. その他の関連資料 | 73 | (2) 併用注意とその理由 | 56 | 8. 副作用 | 57 | (1) 重大な副作用と初期症状 | 57 | (2) その他の副作用 | 58 | 9. 臨床検査結果に及ぼす影響 | 61 | 10. 過量投与 | 61 | 11. 適用上の注意 | 61 | 12. その他の注意 | 61 | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | |
| 2. その他の参考文献 | 71 | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | |
| (5) 妊婦 | 55 | XII. 参考資料 | 72 | (6) 授乳婦 | 55 | 1. 主な外国での発売状況 | 72 | (7) 小児等 | 56 | 2. 海外における臨床支援情報 | 72 | (8) 高齢者 | 56 | XIII. 備考 | 73 | 7. 相互作用 | 56 | 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 | 73 | (1) 併用禁忌とその理由 | 56 | 2. その他の関連資料 | 73 | (2) 併用注意とその理由 | 56 | 8. 副作用 | 57 | (1) 重大な副作用と初期症状 | 57 | (2) その他の副作用 | 58 | 9. 臨床検査結果に及ぼす影響 | 61 | 10. 過量投与 | 61 | 11. 適用上の注意 | 61 | 12. その他の注意 | 61 | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | |
| XII. 参考資料 | 72 | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | |
| (6) 授乳婦 | 55 | 1. 主な外国での発売状況 | 72 | (7) 小児等 | 56 | 2. 海外における臨床支援情報 | 72 | (8) 高齢者 | 56 | XIII. 備考 | 73 | 7. 相互作用 | 56 | 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 | 73 | (1) 併用禁忌とその理由 | 56 | 2. その他の関連資料 | 73 | (2) 併用注意とその理由 | 56 | 8. 副作用 | 57 | (1) 重大な副作用と初期症状 | 57 | (2) その他の副作用 | 58 | 9. 臨床検査結果に及ぼす影響 | 61 | 10. 過量投与 | 61 | 11. 適用上の注意 | 61 | 12. その他の注意 | 61 | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | |
| 1. 主な外国での発売状況 | 72 | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | |
| (7) 小児等 | 56 | 2. 海外における臨床支援情報 | 72 | (8) 高齢者 | 56 | XIII. 備考 | 73 | 7. 相互作用 | 56 | 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 | 73 | (1) 併用禁忌とその理由 | 56 | 2. その他の関連資料 | 73 | (2) 併用注意とその理由 | 56 | 8. 副作用 | 57 | (1) 重大な副作用と初期症状 | 57 | (2) その他の副作用 | 58 | 9. 臨床検査結果に及ぼす影響 | 61 | 10. 過量投与 | 61 | 11. 適用上の注意 | 61 | 12. その他の注意 | 61 | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | |
| 2. 海外における臨床支援情報 | 72 | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | |
| (8) 高齢者 | 56 | XIII. 備考 | 73 | 7. 相互作用 | 56 | 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 | 73 | (1) 併用禁忌とその理由 | 56 | 2. その他の関連資料 | 73 | (2) 併用注意とその理由 | 56 | 8. 副作用 | 57 | (1) 重大な副作用と初期症状 | 57 | (2) その他の副作用 | 58 | 9. 臨床検査結果に及ぼす影響 | 61 | 10. 過量投与 | 61 | 11. 適用上の注意 | 61 | 12. その他の注意 | 61 | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | |
| XIII. 備考 | 73 | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | |
| 7. 相互作用 | 56 | 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 | 73 | (1) 併用禁忌とその理由 | 56 | 2. その他の関連資料 | 73 | (2) 併用注意とその理由 | 56 | 8. 副作用 | 57 | (1) 重大な副作用と初期症状 | 57 | (2) その他の副作用 | 58 | 9. 臨床検査結果に及ぼす影響 | 61 | 10. 過量投与 | 61 | 11. 適用上の注意 | 61 | 12. その他の注意 | 61 | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | |
| 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 | 73 | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | |
| (1) 併用禁忌とその理由 | 56 | 2. その他の関連資料 | 73 | (2) 併用注意とその理由 | 56 | 8. 副作用 | 57 | (1) 重大な副作用と初期症状 | 57 | (2) その他の副作用 | 58 | 9. 臨床検査結果に及ぼす影響 | 61 | 10. 過量投与 | 61 | 11. 適用上の注意 | 61 | 12. その他の注意 | 61 | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | |
| 2. その他の関連資料 | 73 | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | |
| (2) 併用注意とその理由 | 56 | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | |
| 8. 副作用 | 57 | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | |
| (1) 重大な副作用と初期症状 | 57 | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | |
| (2) その他の副作用 | 58 | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | |
| 9. 臨床検査結果に及ぼす影響 | 61 | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | |
| 10. 過量投与 | 61 | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | |
| 11. 適用上の注意 | 61 | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | |
| 12. その他の注意 | 61 | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | |

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 | クレアチニンクリアランス |
| 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ダーゼ |
| 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。

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ー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statt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り、痛風を含む高尿酸血症患者に対する有効性及び安全性が確認され、本邦において、痛風、高尿酸血症の治療に汎用されている。

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statt錠 10mg 「DSEP」、フェブキソstatt錠 20mg 「DSEP」及びフェブキソstatt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・ジェネリックであり、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 月に承認を取得し、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。
- (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易くしている。
- (4) 薬剤取り違え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。

4. 適正使用に関する周知すべき特性

| 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 | 有 |
| 追加のリスク最小化活動として作成されている資材 | 有 |
| 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 |

I. 概要に関する項目

5. 承認条件及び流通・使用上の制限事項

(1) 承認条件

医薬品リスク管理計画を策定の上、適切に実施すること。（「I.6.RMP の概要」の項を参照）

(2) 流通・使用上の制限事項

該当しない

6. RMP の概要

表：医薬品リスク管理計画書（RMP）の概要

| 1.1. 安全性検討事項 | | |
|---|--|--|
| 【重要な特定されたリスク】 | 【重要な潜在的なリスク】 | 【重要な不足情報】 |
| <ul style="list-style-type: none">・肝機能障害・過敏症・痛風関節炎 (痛風・高尿酸血症適応) | <ul style="list-style-type: none">・腎機能障害・血液障害（血小板数減少、白血球数減少等）・心血管系の事象・甲状腺機能に関する事象・横紋筋融解症 | <ul style="list-style-type: none">・腎機能障害患者における安全性・肝機能障害患者における安全性 |
| 1.2. 有効性に関する検討事項 | | |
| <ul style="list-style-type: none">・使用成績調査（がん化学療法に伴う高尿酸血症） | | |
| ↓ 上記に基づく安全性監視のための活動 | | ↓ 上記に基づくリスク最小化のための活動 |
| 2. 医薬品安全性監視計画の概要 | 3. 有効性に関する調査・試験の計画の概要 | 4. リスク最小化計画の概要 |
| 通常の医薬品安全性監視活動 | | 通常のリスク最小化活動 |
| 追加の医薬品安全性監視活動 | | 追加のリスク最小化活動 |
| <ul style="list-style-type: none">・使用成績調査（がん化学療法に伴う高尿酸血症適応） | | <ul style="list-style-type: none">・医療関係者向け資材（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）の作成と提供 (がん化学療法に伴う高尿酸血症適応) |
| ・使用成績調査（がん化学療法に伴う高尿酸血症適応） | | |

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

フェブキソstatt錠 10mg 「DSEP」

フェブキソstatt錠 20mg 「DSEP」

フェブキソstatt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)

フェブキソstatt (JAN)

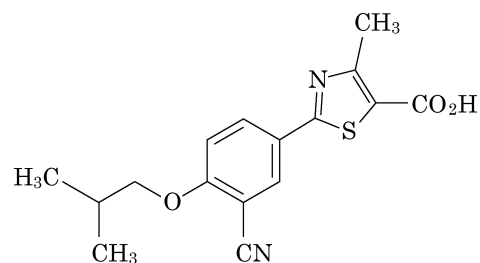
(2)洋名(命名法)

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

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°C)

| 溶媒 | 溶解度 ($\mu\text{g/mL}$) | 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°C)

| 緩衝液* (pH) | 溶解度 ($\mu\text{g/mL}$) | 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°C、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°C (分解)

(5)酸塩基解離定数

pKa=3.3

(6)分配係数

本品の25°C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 $E_{1\text{cm}}^{1\%}(216\text{nm})$ で953、 $E_{1\text{cm}}^{1\%}(315\text{nm})$ 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°C | 60%RH | 暗所 | 60ヵ月 | ポリエチレン袋／ドラム | 規格内 |
| 加速試験 | 40°C | 75%RH | 暗所 | 6ヵ月 | ポリエチレン袋／ドラム | 規格内 |
| 苛酷試験 | 温度 70°C | － | 暗所 | 3ヵ月 | ポリエチレン袋／ドラム | 規格内 |
| | 温度 50°C | ※ | 暗所 | 3ヵ月 | 褐色ガラス瓶(密栓) | 規格内 |
| | 60°C | ※ | 暗所 | 3ヵ月 | | 規格内 |
| | 70°C | ※ | 暗所 | 3ヵ月 | | 規格内 |
| | 光 25°C | － | 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°C、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

測定項目(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

IV. 製剤に関する項目

1. 剤 形

(1) 剤形の区別

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

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

フェブキソスタット錠 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) |
| フェブキソスタット錠 10mg 「DSEP」 | フィルム コーティング錠 | 白色～微黄色 | | | |
| | | | 約 7 | 約 3 | 約 132 |
| フェブキソスタット錠 20mg 「DSEP」 | フィルム コーティング錠 (割線入り) | 白色～微黄色 | | | |
| | | | 約 7 | 約 3 | 約 132 |
| フェブキソスタット錠 40mg 「DSEP」 | フィルム コーティング錠 (割線入り) | 白色～微黄色 | | | |
| | | | 約 9 | 約 4 | 約 261 |

(3) 識別コード

フェブキソスタット錠 10mg 「DSEP」 : フェブキソスタット 10 DSEP

フェブキソスタット錠 20mg 「DSEP」 : フェブキソスタット 20 DSEP

フェブキソスタット錠 40mg 「DSEP」 : フェブキソスタット 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 |
|---------------------------|---------------------------|---|
| フェブキソスタット錠 10mg 「DSEP」 | 1錠中 フェブキソスタット 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 |
| フェブキソスタット錠 20mg 「DSEP」 | 1錠中 フェブキソスタット 20mg を含有 | |
| 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 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

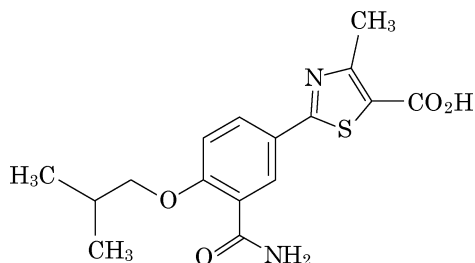
該当しない

4. 力価

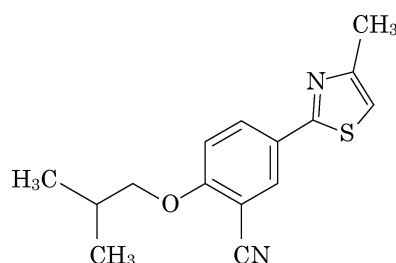
該当しない

5. 混入する可能性のある夾雜物

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 acid



2-[3-cyano-4-(2-methylpropoxy)phenyl]-4-methylthiazole

6. 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°C、相対湿度 75%、6 カ月）及び長期保存試験（25°C、相対湿度 60%、36 カ月）の結果、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、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°C | 60%RH | 暗所 | PTP (PP/AL) ^{※1} | 36 カ月 | 規格内 |
| | | | | プラスチック瓶 ^{※2} (500 錠) | | |
| 加速試験 | 40°C | 75%RH | 暗所 | PTP (PP/AL) ^{※1} | 6 カ月 | 規格内 |
| | | | | プラスチック瓶 ^{※2} (500 錠) | | |
| 苛酷試験 | 温度 60°C | | | 暗所 ガラス瓶 (密栓) | 3 カ月 | 規格内 ^{※3} |
| | 湿度 25°C | 75%RH | 暗所 | ガラス瓶 (開栓) | | |
| | 光 25°C | | | D65 蛍光ランプ (5000Lux) 無色ガラスシャーレ (開放) | 10 日 (120 万 Lux · hr, 200W·hr/m ² 以上) | |

※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

※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 : 甘く焦げたにおいに変化

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

測定項目（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

測定項目（苛酷試験：光）：性状、溶出性、類縁物質、含量

IV. 製剤に関する項目

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 裝

| | |
|-----------------------------|--|
| フェブキソスタット錠 10mg「DSEP」：(PTP) | 100錠 (10錠×10) 500錠 (10錠×50) |
| フェブキソスタット錠 20mg「DSEP」：(PTP) | 500錠 100錠 (10錠×10) 500錠 (10錠×50) |
| フェブキソスタット錠 40mg「DSEP」：(PTP) | 500錠 100錠 (10錠×10) |

(3)予備容量

該当しない

(4)容器の材質

PTP 包 裝：

P T P : ポリプロピレンフィルム、アルミニウム箔

個 裝 箱 : 紙

瓶 包 裝：

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 裝 箱 : 紙

11.別途提供される資材類

該当資料なし

12.その他

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statt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增量する。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statt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。健康成人男性を対象とした反復投与試験²⁾において本剤の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、第Ⅱ相及び第Ⅲ相試験で本剤を1日1回投与で検討した結果、有効性及び安全性が確認

V. 治療に関する項目

された。また、健康成人男性に本剤を 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も、本剤の用法は 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。初期第Ⅱ相臨床試験の結果では本剤の有効用量は 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、本剤 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、本剤の臨床試験において、10mg/日から 40mg/日に 1 段階で增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 段階で增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、本剤の投与は 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、徐々に增量していく用法が推奨されると考えられた。

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本剤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、本剤の至適用量は 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、本剤の最高用量を 60mg/日とし、投与期間 52 週間で評価した長期投与試験の追加解析において、本剤 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/日に增量したところ 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、本剤の用量別変化率が 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つたことから、本剤の最大用量を 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＞

本剤は、「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、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）を対象に実施した第Ⅲ相臨床試験において、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、本剤 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】。本剤 60mg/日の投与による血清尿酸値は投与開始 6 日まで経時に減少し、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、本剤 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本剤の用法・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. 用法及び用量に関する注意

7. 用法及び用量に関する注意

<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 10 mg 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、徐々に增量すること。なお、增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ライン(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、国内第Ⅲ相臨床試験⁴⁾では、本ガイドラインを参考に、化学療法の 24 時間前(許容範囲: ±4 時間)に本剤の投与を開始したことから、本剤の投与開始を、「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、本剤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、国内第Ⅲ相臨床試験では、化学療法の 24 時間前に本剤の投与を開始し、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、本剤 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⁵⁾。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

フェブキソstatt錠 10mg「DSEP」、フェブキソstatt錠 20mg「DSEP」及びフェブキソstatt錠 40mg「DSEP」は臨床試験を実施していない。臨床試験に関する記載はフェブリク®錠のインタビューフォームを参考とした。

(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 |
| 第II相 | 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 |
| | 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) |
| | 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 ^{c)} 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 ^{c)} 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 ^{c)} 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 ^{c)} 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 ^{c)} 202例 | 10、20、40、 60、80mg | 1日1回(漸増) /16週間 |
| 第III相 | 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 ^{c)} 40例 | F10、20、40、60mg A100、200、300mg | F1日1回(漸増) /16週間 A1日1~3回(漸増) /16週間 |
| | 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 ^{c)} 102例 | 10、20、40mg | 1日1回/8週間 (導入期間2週間) |
| 長期 | A対照無作為化二重盲検比較試験 | TMX-67 A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 ^{c)} 224例 | F10、40mg A100、200mg | F1日1回/8週間 (導入期間2週間) A1日1~2回/8週間 |
| | 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 ^{c)} 303例 | 10、20、40mg | 1日1回(漸増) /28週間あるいは52週間 |
| 長期 | 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 ^{c)} 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statt、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日目は休薬) |
| | 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) |
| | イントメタシンとの薬物相互作用試験 | 健康成人 b)27例 | 80mg/日 (イントメタシン 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) |
| | デシプロラミンに対する薬物相互作用試験 | 健康成人 b)22例 | 120mg/日 (デシプロラミン 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 |
| | ロシグリタゾンに対する薬物相互作用試験 | 健康成人 36例 | 120mg/日 (ロシグリタゾン 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 | 1日1回/7日間 |
| | | 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 |
| 第III相 | 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) | |
| 長期 | 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 ^{c),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】

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

A: アロプリノール、F: フェブキソstatt、P: プラセボ

V. 治療に関する項目

<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 | 99例 | 化学療法施行予定の悪性腫瘍患者 | 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) | 346例 | 化学療法施行予定の造血器腫瘍患 者 | 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

<痛風、高尿酸血症>

国内後期第Ⅱ相試験

痛風を含む高尿酸血症患者202例を対象としたプラセボ対照無作為化二重盲検用量反応比較試験を行った。フェブキソスタット10mg/日から投与を開始し、各群の固定維持用量(20、40、60又は80mg^{注)}/日)まで用量を段階的に增量した。增量のタイミングは投与開始後2、6及び10週とし、これ以降16週まで用量を維持した。

なお、女性患者はプラセボ群1/38例、フェブキソスタット20mg/日群2/43例、フェブキソスタット40mg/日群0/41例、フェブキソスタット60mg/日群1/36例、フェブキソスタット80mg/日群1/41例であった。投与開始後16週時(各群の維持用量まで用量を段階的に增量した期間を含む)に、血清尿酸値が6.0mg/dL以下に到達した患者の割合(達成率)及び各投与期間での痛風関節炎の発現割合は、下表のとおりであった。

投与開始後16週の血清尿酸値6.0mg/dL以下達成率

| 投与群 | 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例) | 2.6% | — | — |
| 20mg/日(43例) | 46.5% | 43.9% | 28.1~59.6 |
| 40mg/日(41例) | 82.9% | 80.3% | 67.7~92.9 |
| 60mg/日(36例) | 83.3% | 80.7% | 67.5~93.9 |
| 80mg/日(41例) | 87.8% | 85.2% | 73.9~96.4 |

痛風関節炎の発現割合

| 投与群 | 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例) | 0.0% | 5.3% | 2.6% | 2.7% |
| 20mg/日(43例) | | | 4.9%(20mg/日) | 2.4%(20mg/日) |
| 40mg/日(41例) | 0.0% | 2.5% | | 7.5%(40mg/日) |
| 60mg/日(36例) | (10mg/日) | (20mg/日) | 3.4%(40mg/日) | 8.8%(60mg/日) |
| 80mg/日(41例) | | | | 17.9%(80mg/日) |

()内は当該時期のフェブキソスタットの用量

本試験におけるフェブキソスタットの安全性評価対象199例中、副作用(臨床検査値の異常を含む)の発現頻度は、プラセボ群18.4%(7/38例)、フェブキソスタット20mg/日群23.3%(10/43例)、フェブキソスタット40mg/日群29.3%(12/41例)、フェブキソスタット60mg/日群13.9%(5/36例)、フェブキソスタット80mg/日群29.3%(12/41例)であった。フェブキソスタット群における主な副作用は、フェブキソスタット20mg/日群で痛風関節炎4例(9.3%)、倦怠感2例(4.7%)、フェブキソスタット40mg/

日群で痛風関節炎 3 例 (7.3%)、TSH 増加 2 例 (4.9%)、フェブキソスタット 60mg/日群で痛風関節炎 3 例 (8.3%)、フェブキソスタット 80mg/日群で痛風関節炎 8 例 (19.5%)、関節痛 2 例 (4.9%)、四肢不快感 2 例 (4.9%)、ALT 増加 2 例 (4.9%)、CK 増加 2 例 (4.9%) であった。 [7.1 参照]

国内第Ⅲ相試験

痛風を含む高尿酸血症患者 244 例を対象としたアロプリノール対照無作為化二重盲検比較試験を行った。フェブキソスタット 10mg/日又はアロプリノール 100mg/日を 12 日間投与し、その後、それぞれ 40mg/日又は 200mg/日に增量し 44 日間投与した。なお、女性患者はフェブキソスタット群 3/122 例、アロプリノール群 3/121 例であった。投与開始後 8 週の血清尿酸値変化率（主要評価項目）において、フェブキソスタット 40mg/日群のアロプリノール 200mg/日群に対する非劣性が示された ($P < 0.001$: 非劣性マージンは 5%)。また、投与開始後 8 週の血清尿酸値 6.0mg/dL 以下達成率（副次評価項目）は、フェブキソスタット 40mg/日群 82.0%、アロプリノール 200mg/日群 70.0% であった。各投与期間での痛風関節炎の発現割合は下表のとおりであった⁶⁾。

投与開始後 8 週の血清尿酸値変化率 (%)

| 投与群 | 血清尿酸初期値 | 血清尿酸値変化率 a) (%) | 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 例) | 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 例) | 8.83(1.32) | -41.5(12.1) | | |

a) : 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

#) : 非劣性検定における P 値

痛風関節炎の発現割合

| 投与群 | 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 例) | 1.7% (100mg/日) | 3.3% (200mg/日) | 0.9% (200mg/日) |
| フェブキソスタット 40mg/日 (122 例) | 1.6% (10mg/日) | 5.7% (40mg/日) | 3.3% (40mg/日) |

() 内は当該時期のアロプリノール又はフェブキソスタットの用量

本試験におけるフェブキソスタットの安全性評価対象 243 例中、副作用（臨床検査値の異常を含む）の発現頻度は、フェブキソスタット群 8.2% (10/122 例)、アロプリノール群 11.6% (14/121 例) であった。フェブキソスタット群における主な副作用は、痛風関節炎 4 例 (3.3%) であった。 [7.1 参照]

国内長期投与試験

血清尿酸値 9.0mg/dL 以上の痛風を含む高尿酸血症患者 171 例を対象とした長期投与試験を実施した。フェブキソスタット 10mg/日から投与を開始し、投与開始後 3 週目にフェブキソスタット 20mg/日、投与開始後 7 週目にフェブキソスタット 40mg/日に增量した。投与開始後 10 週目の血清尿酸値が 6.0mg/dL を超えていた場合は投与開始後 15 週目よりフェブキソスタット 60mg/日に增量し、血清尿酸値が 6.0mg/dL 以下の場合はフェブキソスタット 40mg/日を維持した。なお、女性患者はフェブキソスタット 40mg/日群 5/131 例、フェブキソスタット 60mg/日群 1/40 例であった。投与開始後 18 週、26 週、52 週で血清尿酸値が 6.0mg/dL 以下に到達した患者の割合（達成率）は、フェブキソスタット 40mg/日群では、それぞれ 93.5、91.5、86.4%、また、フェブキソスタット 60mg/日群では、それぞれ 74.4、71.4、87.5% であった⁷⁾。

本試験におけるフェブキソスタットの安全性評価対象 171 例中、副作用（臨床検査値の異常を含む）の発現頻度は、フェブキソスタット 40mg/日群 37.4% (49/131 例)、フェブキソスタット 60mg/日群 35.0% (14/40 例) であった。フェブキソスタット群における主な副作用（臨床検査値の異常を含む）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。[7.1 参照]

＜がん化学療法に伴う高尿酸血症＞

国内第Ⅲ相試験

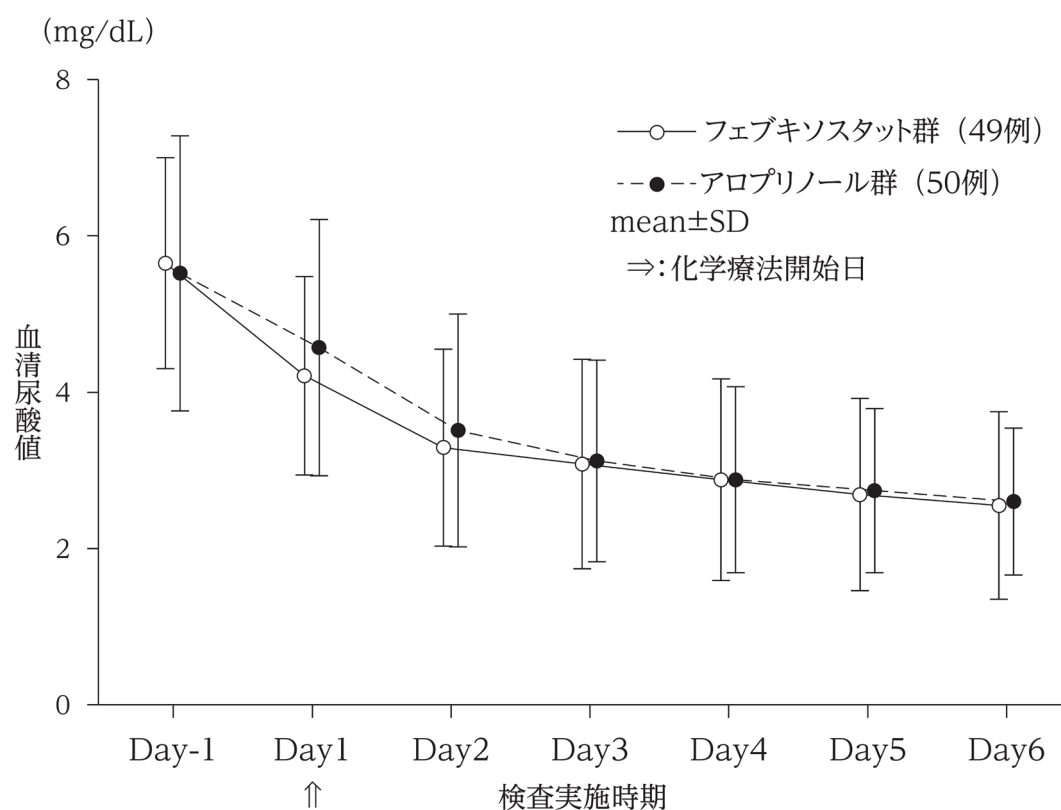
化学療法施行予定の悪性腫瘍患者99例を対象にアロプリノール対照非盲検無作為化比較試験を行った。フェブキソスタット60mg/日又はアロプリノールは300mg/日〔腎機能障害のある患者($30 \leq eGFR < 45 \text{mL/min}/1.73\text{m}^2$)では200mg/日〕を化学療法施行開始24時間前から6日間投与した。投与開始6日後までの血清尿酸値AUC(主要評価項目)は、アロプリノール群に対するフェブキソスタット群の非劣性が示された(非劣性マージンは $150 \text{mg} \cdot \text{hr/dL}$)。また、フェブキソスタット60mg/日の投与により血清尿酸値は投与開始6日後まで経時的に減少した⁴⁾。本試験におけるフェブキソスタット60mg/日の安全性評価対象49例中1例(2.0%)に副作用が認められた。その副作用は、AST増加、ALT増加であった。

投与6日後までの血清尿酸値AUC

| 投与群 | 血清尿酸値AUC(mg·hr/dL) | 群間差[95%信頼区間] |
|--------------------------|--------------------|---------------------|
| | 最小二乗平均値±標準偏差 | |
| アロプリノール 200～300mg/日(50例) | 513.44±13.13 | - |
| フェブキソスタット 60mg/日(49例) | 479.82±13.26 | -33.61[-70.67,3.45] |

群間差：フェブキソスタット群-アロプリノール群

血清尿酸値の経時推移図



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) 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、本剤 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⁸⁾。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、本剤 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增加、尿中クロール增加、尿中電解質（リン、マグネシウム）増加が認められた⁹⁾。

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。

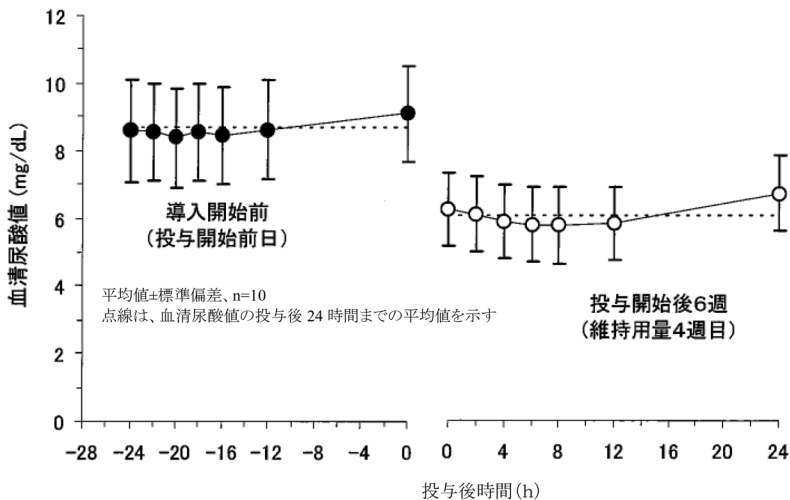
注) 本剤の承認された用法及び用量における最大投与量は 60mg/日である。

2) 薬力学的試験

痛風を含む高尿酸血症患者 10 例を対象として、本剤 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、本剤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^{注)}

本剤 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（>430msec かつ ≤450msec）に変化した被験者は、プラセボ群で 2 例（5%）、本剤 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（>450msec）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%）、本剤 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、本剤 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)探索的試験

<痛風、高尿酸血症に対する効果>

国内前期第Ⅱ相臨床試験¹⁰⁾

| 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/日に增量した後、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/日に增量した後、投与開始後10週以降16週まで60mg/日を投与した。本剤群はいずれも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6.0mg/dL以下達成率 投与開始後16週の血清尿酸値7.0mg/dL以下達成率など | | | | | | | | | | |
| 結 果 | <p>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。</p> <p style="text-align: center;">投与開始後16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> </tr> <tr> <th>平均(標準偏差)</th> <th>平均(標準偏差)</th> </tr> </thead> <tbody> <tr> <td>アロプリノール 300mg/日</td> <td>19</td> <td>8.34(1.16)</td> <td>-36.6(18.6)</td> </tr> </tbody> </table> | 投与群 | n ^{a)} | 血清尿酸初期値(mg/dL) | 血清尿酸値変化率 ^{b)(%)} | 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) |
| 投与群 | n ^{a)} | | | 血清尿酸初期値(mg/dL) | 血清尿酸値変化率 ^{b)(%)} | | | | | | |
| | | 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 |
| 本剤 40mg/日 | 10 | 8.64(0.77) | 10 | 90.0 |
| 本剤 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¹¹⁾

| 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： $>8.0\text{mg/dL}$ |
| 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 $\geq 1.5\text{mg/dL}$ ） (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） |

V. 治療に関する項目

| 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 | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | |
| | <p>主要評価 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" style="width: 100%; border-collapse: collapse;"> <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) | $P < 0.001$ | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | |
| 結果 | <p>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" style="width: 100%; border-collapse: collapse;"> <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 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> <p>安全性 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。主な副作用は本剤群で痛風関節炎 8 例 (9.0%)、傾眠、ALT 増加各 2 例 (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、本剤 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。</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 | $P=0.001$ | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | |

(4)検証的試験

1) 無作為化並行用量反応試験

<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¹²⁾

| 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、80 mg/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 $\geq 1.5 \text{ mg/dL}$) (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/日に增量した後、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 6.0 mg/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。プラセボと本剤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) | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | |
| | <table border="1"> <thead> <tr> <th rowspan="2">項目名</th> <th rowspan="2">区分</th> <th rowspan="2">プラセボ群 (n=38)</th> <th colspan="4">フェブキソスタット群</th> </tr> <tr> <th>20mg 群 (n=43)</th> <th>40mg 群 (n=41)</th> <th>60mg 群 (n=36)</th> <th>80mg 群 (n=41)</th> </tr> </thead> <tbody> <tr> <td rowspan="2">性別 n(%)</td> <td>男性</td> <td>37(97.4)</td> <td>41(93.3)</td> <td>41(100.0)</td> <td>35(97.2)</td> <td>40(97.6)</td> </tr> <tr> <td>女性</td> <td>1(2.6)</td> <td>2(4.7)</td> <td>0(0.0)</td> <td>1(3.8)</td> <td>1(2.4)</td> </tr> <tr> <td>年齢 (歳)</td> <td>平均値±SD</td> <td>56.1±13.3</td> <td>52.1±14.0</td> <td>54.0±11.8</td> <td>51.2±11.9</td> <td>49.9±12.8</td> </tr> </tbody> </table> | 項目名 | 区分 | プラセボ群 (n=38) | フェブキソスタット群 | | | | 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 |
| 項目名 | 区分 | | | | プラセボ群 (n=38) | フェブキソスタット群 | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | |
| | | 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 | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | |

V. 治療に関する項目

| | | | | | | |
|--------------------------------|--------|-------------|-------------|-------------|-------------|-------------|
| 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statt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)。本剤 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、本剤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本剤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statt 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%)、本剤 20mg 群で痛風関節炎 4 例 (9.3%)、倦怠感 2

| | | | | | |
|--------|------|--|-------------------------------|-------------------------------|-------------------------------|
| | | <p>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本剤 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。</p> <p style="text-align: center;">痛風関節炎の発現率 a)</p> | | | |
| 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 | | | 4.9% (2/41 例) 〔20mg/日〕 | 2.4% (1/41 例) 〔20mg/日〕 |
| 40mg/日 | 41 | 0.6% (1/161 例) 〔10mg/日〕 | 2.5% (4/161 例) 〔20mg/日〕 | 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〕 |

〔 〕内は当該時期の本剤の用量
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。

V. 治療に関する項目

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）¹³⁾

| 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 ≥ 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6.0mg/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 | 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、プラセボ群と本剤群の薬剤効果を以下の2つの手順に従い検討した。 ① $H_0 : \mu_{\text{フェブキソスタット } 40\text{mg}} = \mu_{\text{プラセボ}}$ 、 $H_1 : \mu_{\text{フェブキソスタット } 40\text{mg}} \neq \mu_{\text{プラセボ}}$ ② $H_0 : \mu_{\text{フェブキソスタット } 20\text{mg}} = \mu_{\text{プラセボ}}$ 、 $H_1 : \mu_{\text{フェブキソスタット } 20\text{mg}} \neq \mu_{\text{プラセボ}}$ 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、プラセボ群と本剤群の薬剤効果を以下の2つの手順に従い検討した。 ① $H_0 : \mu_{\text{フェブキソスタット } 40\text{mg}} = \mu_{\text{プラセボ}}$ 、 $H_1 : \mu_{\text{フェブキソスタット } 40\text{mg}} \neq \mu_{\text{プラセボ}}$ ② $H_0 : \mu_{\text{フェブキソスタット } 20\text{mg}} = \mu_{\text{プラセボ}}$ 、 $H_1 : \mu_{\text{フェブキソスタット } 20\text{mg}} \neq \mu_{\text{プラセボ}}$ | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | |
| 結果 | <p>患者背景 (FAS)</p> <table border="1"> <thead> <tr> <th rowspan="2">項目名</th> <th rowspan="2">区分</th> <th rowspan="2">プラセボ群 (n=33)</th> <th colspan="2">フェブキソスタット群</th> </tr> <tr> <th>20mg群(n=35)</th> <th>40mg群(n=34)</th> </tr> </thead> <tbody> <tr> <td rowspan="2">性別 n(%)</td> <td>男性</td> <td>33(100.0)</td> <td>35(100.0)</td> <td>34(100.0)</td> </tr> <tr> <td>女性</td> <td>0(0.0)</td> <td>0(0.0)</td> <td>0(0.0)</td> </tr> <tr> <td>年齢(歳)</td> <td>平均値\pmSD</td> <td>48.2\pm13.4</td> <td>50.9\pm14.0</td> <td>43.4\pm13.6</td> </tr> <tr> <td>体重(kg)</td> <td>平均値\pmSD</td> <td>71.37\pm10.22</td> <td>72.94\pm14.05</td> <td>71.63\pm10.15</td> </tr> <tr> <td rowspan="2">診断名 n(%)</td> <td>痛風</td> <td>19(57.6)</td> <td>17(48.6)</td> <td>14(41.2)</td> </tr> <tr> <td>高尿酸血症</td> <td>14(42.4)</td> <td>18(51.4)</td> <td>20(58.8)</td> </tr> <tr> <td>血清尿酸値^{a)} (mg/dL)</td> <td>平均値\pmSD</td> <td>8.95\pm1.13</td> <td>8.51\pm0.88</td> <td>8.52\pm1.00</td> </tr> </tbody> </table> <p>a) 0週時の血清尿酸値</p> | 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) | 34(100.0) | 女性 | 0(0.0) | 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) | 14(41.2) | 高尿酸血症 | 14(42.4) | 18(51.4) | 20(58.8) | 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 |
| 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) | 34(100.0) | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | |
| | 女性 | 0(0.0) | 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) | 14(41.2) | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | |
| | 高尿酸血症 | 14(42.4) | 18(51.4) | 20(58.8) | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | |
| 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 | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | |

| | | | | | |
|---|--|----------------|----------------------------|------------------|---------|
| | <p>主要評価</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）。</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> | | | | |
| Last observation carried forward | | | | | |
| 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 |
| 副次評価 | | | | | |
| <p>投与開始後 8 週の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）。</p> <p style="text-align: center;">投与開始後 8 週の血清尿酸値変化率</p> | | | | | |
| 投与群 | n ^{a)} | 血清尿酸初期値(mg/dL) | 血清尿酸値変化率 ^{b)} (%) | 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 |
| 安全性 | | | | | |
| <p>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、本剤 40mg 群に 11.8% (4 例) 発現した（本剤 20mg 群及びプラセボ群には発現せず）。</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> | | | | | |

2) 比較試験

<痛風、高尿酸血症に対する効果>

① 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⁶⁾

| 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。 |

V. 治療に関する項目

| 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 $\geq 1.5 \text{ mg/dL}$ ） (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 つの手順に従い閉鎖順で検討した。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 $H_0 : \mu_{\text{(フェブキソスタット)}} = \mu_{\text{(アロプリノール)}} - \Delta$, $H_1 : \mu_{\text{(フェブキソスタット)}} > \mu_{\text{(アロプリノール)}} - \Delta$ ② $H_0 : \mu_{\text{(フェブキソスタット)}} = \mu_{\text{(アロプリノール)}} ,$ $H_1 : \mu_{\text{(フェブキソスタット)}} > \mu_{\text{(アロプリノール)}}$ 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 | <p>患者背景 (FAS)</p> <table border="1"> <thead> <tr> <th>項目名</th> <th>区分</th> <th>フェブキソスタット群(n=122)</th> <th>アロプリノール群(n=121)</th> </tr> </thead> <tbody> <tr> <td rowspan="2">性別 n(%)</td> <td>男性</td> <td>119(97.5)</td> <td>118(97.5)</td> </tr> <tr> <td>女性</td> <td>3(2.5)</td> <td>3(2.5)</td> </tr> <tr> <td>年齢 (歳)</td> <td>平均値\pmSD</td> <td>51.6\pm13.1</td> <td>52.6\pm14.0</td> </tr> <tr> <td>体重 (kg)</td> <td>平均値\pmSD</td> <td>71.71\pm12.45</td> <td>71.49\pm12.48</td> </tr> <tr> <td rowspan="2">診断名 n(%)</td> <td>痛風</td> <td>54(44.3)</td> <td>59(48.8)</td> </tr> <tr> <td>高尿酸血症</td> <td>68(55.7)</td> <td>62(51.2)</td> </tr> <tr> <td>血清尿酸値 a)(mg/dL)</td> <td>平均値\pmSD</td> <td>8.83\pm1.32</td> <td>8.86\pm1.30</td> </tr> </tbody> </table> <p>a) 0 週時の血清尿酸値</p> <p>主要評価</p> <p>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)。</p> | 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 |
| 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 | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | |

| | | 投与開始後 8 週の血清尿酸値変化率 | | | | | | | |
|---|--|--------------------|-----------------------------|-------------------------------|-----------------------------|------------------|--|--|--|
| 結果 | 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 | | | | | | | | | |
| | | 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、本剤群で痛風関節炎 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) [10mg/日] | 5.7% (7/122 例) [40mg/日] | 3.3% (4/122 例) [40mg/日] | | | | |
| 〔 〕内は当該時期のアロプリノール又はフェブキソスタットの用量 | | | | | | | | | |
| 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>

② 国内第Ⅲ相臨床試験（アロプリノール対照非劣性試験）⁴⁾

| 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、フェブキソstatt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<30mL/min/1.73m ² ）など |
| 試験方法 | 化学療法施行の24時間前（±4時間）にフェブキソstatt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。フェブキソstatt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/1.73m 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（7.0mg/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 | フェブキソstatt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ソstatt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 |
| 本剤 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。

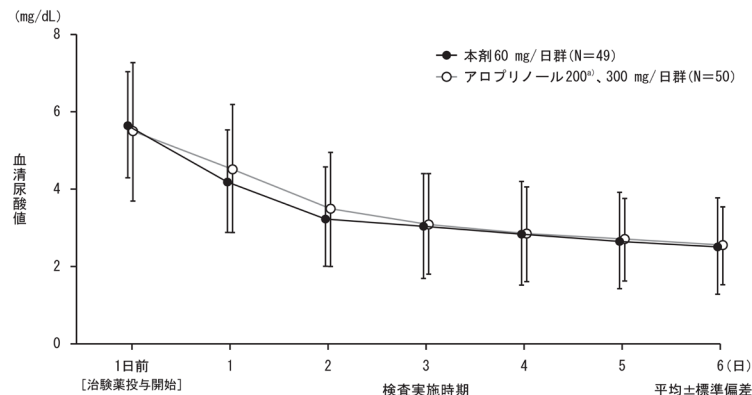
群間差：本剤群－アロプリノール群

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

フェブキソstatt 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。

**図：血清尿酸値の経時推移**

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。

a) アロプリノール群で 200mg/日が投与された被験者は 3 例

V. 治療に関する項目

| | | | | |
|--|---|------------------------------------|---------|--|
| | 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、本剤群で 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)。 | | | |
| 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 | | | | |
| | 本剤 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 | |
| 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 × 100 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、本剤群で 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。 | | | | |
| 腫瘍崩壊症候群を発症した被験者の割合 | | | | |
| | フェブキソstatt 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 | |
| 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 × 100 a) アロプリノール群で 200mg/日が投与された被験者は 3 例 | | | | |
| 安全性 | | | | |
| 副作用（臨床検査値の異常変動を含む）は、本剤群で 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。 | | | | |

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¹⁴⁾

| 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statt 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 $\geq 1.5\text{mg/dL}$ ） (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て、フェブキソstatt 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、本剤を 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 $5.85 \pm 0.92\text{mg/dL}$、52 週投与群が $5.96 \pm 0.82\text{mg/dL}$ 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 $5.77 \pm 0.94\text{mg/dL}$ 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"> <caption>Estimated data points from the graph</caption> <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>9.2</td><td>-</td></tr> <tr><td>2</td><td>7.0</td><td>-</td></tr> <tr><td>4</td><td>7.0</td><td>-</td></tr> <tr><td>8</td><td>6.8</td><td>-</td></tr> <tr><td>12</td><td>6.5</td><td>-</td></tr> <tr><td>16</td><td>6.3</td><td>-</td></tr> <tr><td>20</td><td>6.2</td><td>-</td></tr> <tr><td>24</td><td>6.1</td><td>-</td></tr> <tr><td>28</td><td>6.0</td><td>-</td></tr> <tr><td>32</td><td>-</td><td>5.9</td></tr> <tr><td>36</td><td>-</td><td>5.9</td></tr> <tr><td>40</td><td>-</td><td>5.9</td></tr> <tr><td>44</td><td>-</td><td>5.9</td></tr> <tr><td>48</td><td>-</td><td>5.9</td></tr> <tr><td>52</td><td>-</td><td>5.8</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 平均士標準偏差</p> <p>図：血清尿酸値の経時推移</p> <p>安全性</p> <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 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、感覺鈍麻、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> | 投与期間 (週) | 28週投与群 (mg/dL) | 52週投与群 (mg/dL) | 0 | 9.2 | - | 2 | 7.0 | - | 4 | 7.0 | - | 8 | 6.8 | - | 12 | 6.5 | - | 16 | 6.3 | - | 20 | 6.2 | - | 24 | 6.1 | - | 28 | 6.0 | - | 32 | - | 5.9 | 36 | - | 5.9 | 40 | - | 5.9 | 44 | - | 5.9 | 48 | - | 5.9 | 52 | - | 5.8 |
| 投与期間 (週) | 28週投与群 (mg/dL) | 52週投与群 (mg/dL) | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | |
| 0 | 9.2 | - | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | |
| 2 | 7.0 | - | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | |
| 4 | 7.0 | - | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | |
| 8 | 6.8 | - | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | |
| 12 | 6.5 | - | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | |
| 16 | 6.3 | - | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | |
| 20 | 6.2 | - | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | |
| 24 | 6.1 | - | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | |
| 28 | 6.0 | - | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | |
| 32 | - | 5.9 | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | |
| 36 | - | 5.9 | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | |
| 40 | - | 5.9 | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | |
| 44 | - | 5.9 | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | |
| 48 | - | 5.9 | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | |
| 52 | - | 5.8 | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | |

(2) 長期投与試験⁷⁾

| 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"> <caption>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。</caption> <thead> <tr> <th>投与期間</th> <th>40 mg/日 (被験者数)</th> <th>60 mg/日 (被験者数)</th> </tr> </thead> <tbody> <tr><td>投与開始前</td><td>(129)</td><td>(40)</td></tr> <tr><td>2</td><td>(127)</td><td>(39)</td></tr> <tr><td>6</td><td>(124)</td><td>(38)</td></tr> <tr><td>10</td><td>(126)</td><td>(40)</td></tr> <tr><td>14</td><td>(122)</td><td>(39)</td></tr> <tr><td>18</td><td>(123)</td><td>(39)</td></tr> <tr><td>22</td><td>(119)</td><td>(38)</td></tr> <tr><td>26</td><td>(118)</td><td>(35)</td></tr> <tr><td>30</td><td>(115)</td><td>(38)</td></tr> <tr><td>34</td><td>(114)</td><td>(37)</td></tr> <tr><td>38</td><td>(115)</td><td>(37)</td></tr> <tr><td>42</td><td>(111)</td><td>(34)</td></tr> <tr><td>46</td><td>(111)</td><td>(37)</td></tr> <tr><td>50</td><td>(112)</td><td>(36)</td></tr> <tr><td>52(週)</td><td>(110)</td><td>(32)</td></tr> </tbody> </table> <p style="text-align: right;">平均士標準偏差</p> | 投与期間 | 40 mg/日 (被験者数) | 60 mg/日 (被験者数) | 投与開始前 | (129) | (40) | 2 | (127) | (39) | 6 | (124) | (38) | 10 | (126) | (40) | 14 | (122) | (39) | 18 | (123) | (39) | 22 | (119) | (38) | 26 | (118) | (35) | 30 | (115) | (38) | 34 | (114) | (37) | 38 | (115) | (37) | 42 | (111) | (34) | 46 | (111) | (37) | 50 | (112) | (36) | 52(週) | (110) | (32) |
| 投与期間 | 40 mg/日 (被験者数) | 60 mg/日 (被験者数) | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | |
| 投与開始前 | (129) | (40) | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | |
| 2 | (127) | (39) | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | |
| 6 | (124) | (38) | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | |
| 10 | (126) | (40) | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | |
| 14 | (122) | (39) | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | |
| 18 | (123) | (39) | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | |
| 22 | (119) | (38) | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | |
| 26 | (118) | (35) | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | |
| 30 | (115) | (38) | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | |
| 34 | (114) | (37) | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | |
| 38 | (115) | (37) | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | |
| 42 | (111) | (34) | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | |
| 46 | (111) | (37) | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | |
| 50 | (112) | (36) | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | |
| 52(週) | (110) | (32) | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | |

図：血清尿酸値の経時推移

| | | | | | | | |
|-----|--|--|--|--|--|--|--|
| 安全性 | <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%)、本剤 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。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¹⁵⁾－

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本剤の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)¹⁶⁾

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、年齢は本剤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¹⁷⁾－

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

V. 治療に関する項目

において、糸球体濾過量推算値（eGFR）¹⁸⁾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。

本剤の血清尿酸値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statt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≥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

重度低下：eGFR<30mL/min/1.73m²

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 ≥ 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重度低下 : eGFR < 30mL/min/1.73m²

b) 解析対象被験者数

無作為化並行群間比較試験5試験において本剤の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 ≥ 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

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 ≥ 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重度低下 : eGFR < 30mL/min/1.73m²

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、本剤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、本試験における本剤の副作用は、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¹⁹⁾。

「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、本剤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)、本剤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

V. 治療に関する項目

度低下群25.0%（34/136例）であった²⁰⁾。

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²¹⁾。

「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

痛風患者2,269例を対象とした外国第Ⅲ相試験における本剤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 90mL/min

軽度低下 : 60mL/min \leq Ccr<90mL/min

中等度低下 : 30mL/min \leq Ccr<60mL/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. 薬理学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stattt

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²²⁾

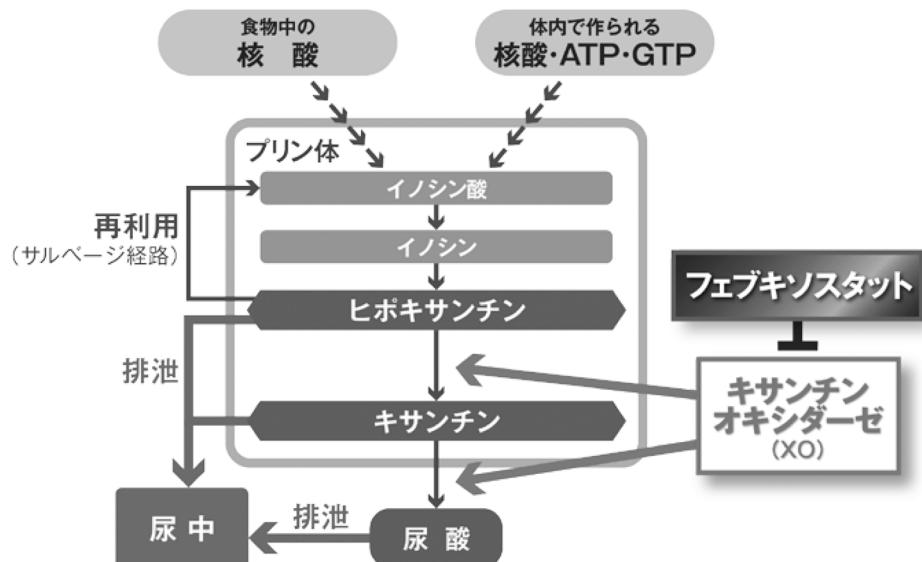
尿酸はヒトにおけるプリン体の最終代謝産物であり、キサンチンオキシダーゼ (XO) の作用により、ヒポキサンチンからキサンチンを経て產生される。XO は主に肝、小腸、腎及び血管内皮等の組織に存在する。

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statttは XO の作用を阻害することにより、尿酸產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stattt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。

フェブキソstatttは XO の基質結合部位のチャネル内に、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。したがって、フェブキソstattt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stattt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*)²³⁾

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 (Ki 及び Ki' 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*)^{22,23)}

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 (HPRT) 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 μmol/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、HPRT、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 16μmol/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*)²⁴⁾

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

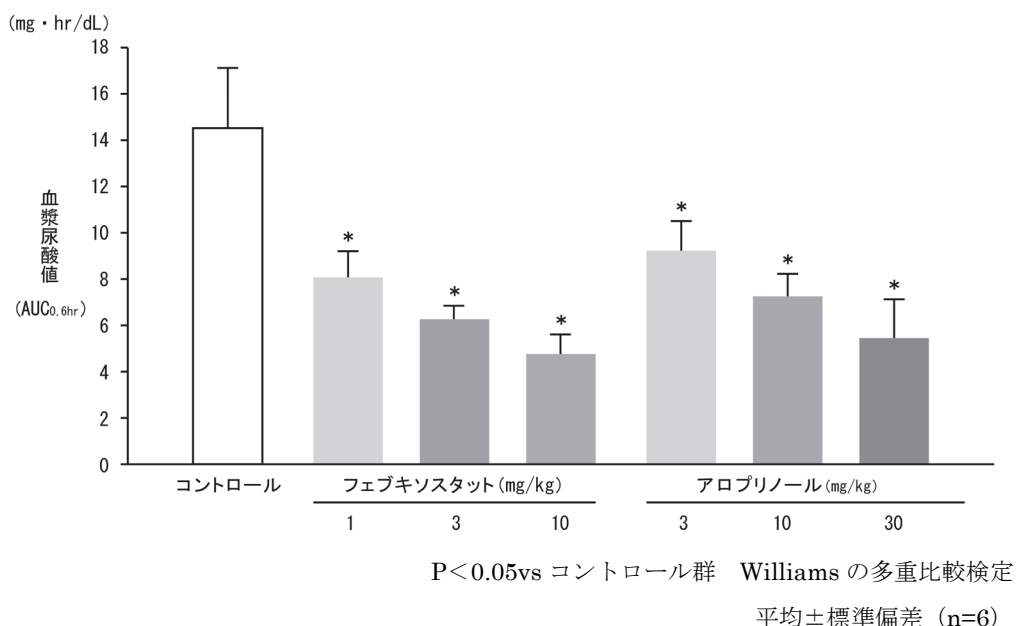
| 代謝物名 | Ki(nmol/L) | Ki'(nmol/L) | 阻害様式 |
|----------------|------------|-------------|------|
| 67M-1(R) | 0.6 | 3.7 | 混合型 |
| 67M-1(S) | 0.8 | 4.2 | 混合型 |
| 67M-2 | 1.6 | 4.4 | 混合型 |
| 67M-3 | 2.0 | 10.5 | 混合型 |
| 67M-4 | 1.6 | 8.2 | 混合型 |
| (参考) フェブキソスタット | 0.6 | 3.1 | 混合型 |

Ki 値：酸化型 XO に対する阻害定数

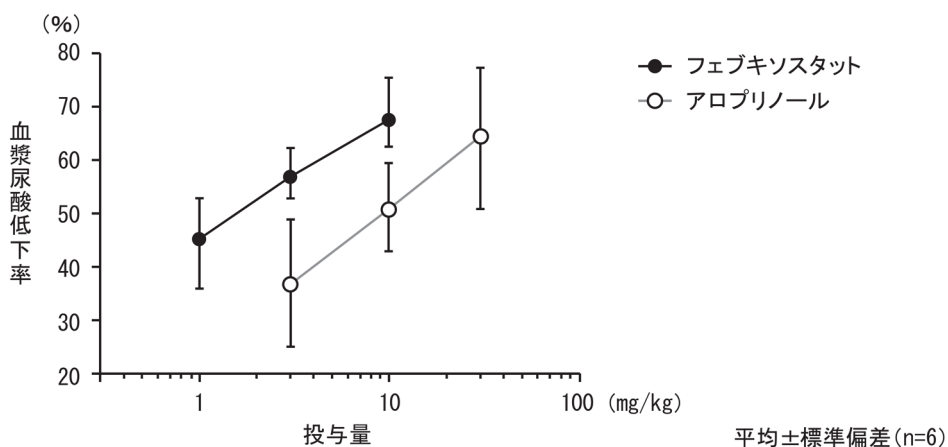
Ki' 値：還元型 XO に対する阻害定数

4) 高尿酸血症ラットにおける血漿尿酸低下作用 (*in vivo*)²⁵⁾

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 (AUC₀₋₆) 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リノールの ED₅₀ 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。



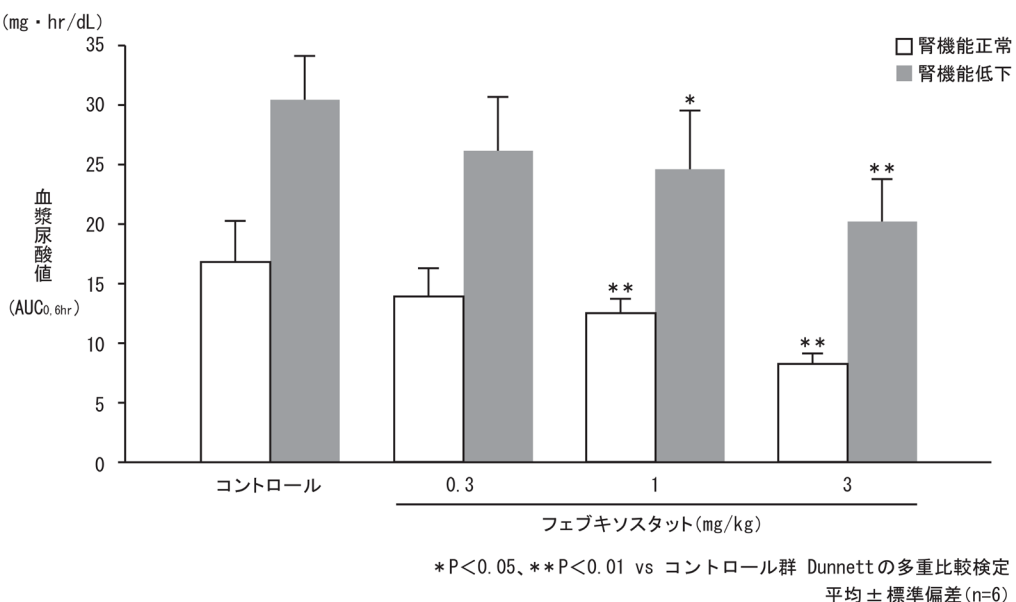
フェブキソスタット及びアロプリノールの高尿酸血症ラットにおける血漿尿酸値への影響



フェブキソ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*) ²⁵⁾

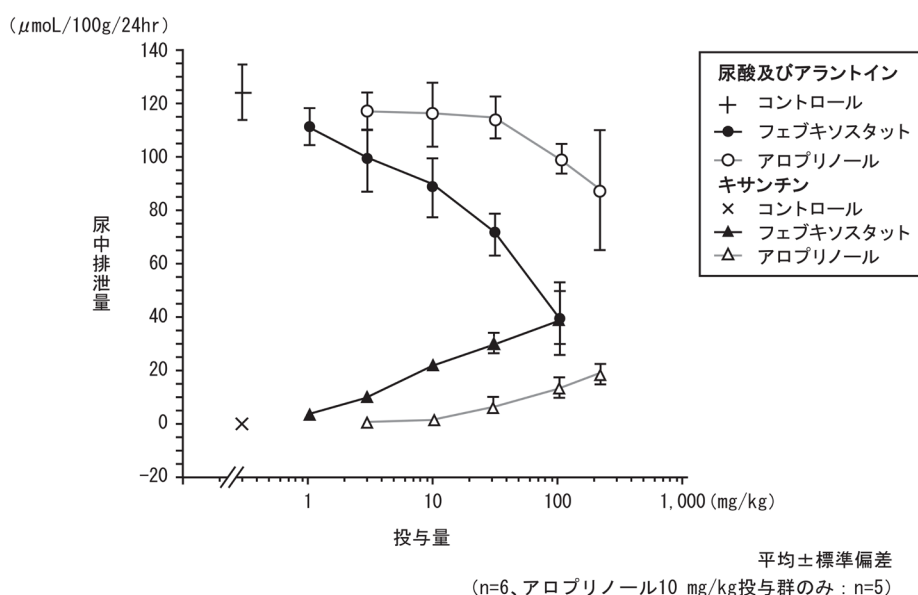
腎機能低下ラット（腎臓の 5/6 を摘出することにより作製）に、ウリカーゼ阻害剤を処置して高尿酸血症を惹起し、フェブキソスタットを単回経口投与し、血漿尿酸低下作用を腎機能が正常な高尿酸血症ラットと比較検討した。その結果、フェブキソスタットは腎機能低下・高尿酸血症ラットにおいても腎機能正常・高尿酸血症ラットと同程度の血漿尿酸低下作用を示し、腎機能低下による薬効の顕著な変動は認められなかった。



図：フェブキソ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) ²⁵⁾

正常ラットにフェブキソ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、フェブキソ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ソ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ソ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、フェブキソ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かった。



フェブキソ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

フェブキソstatt錠 10mg「DSEP」、フェブキソstatt錠 20mg「DSEP」及びフェブキソstatt錠 40mg「DSEP」は薬物動態を明らかにする基礎試験や臨床試験を実施していない。臨床試験に関する記載はフェブリク[®]錠のインタビューフォームを参考とした。

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

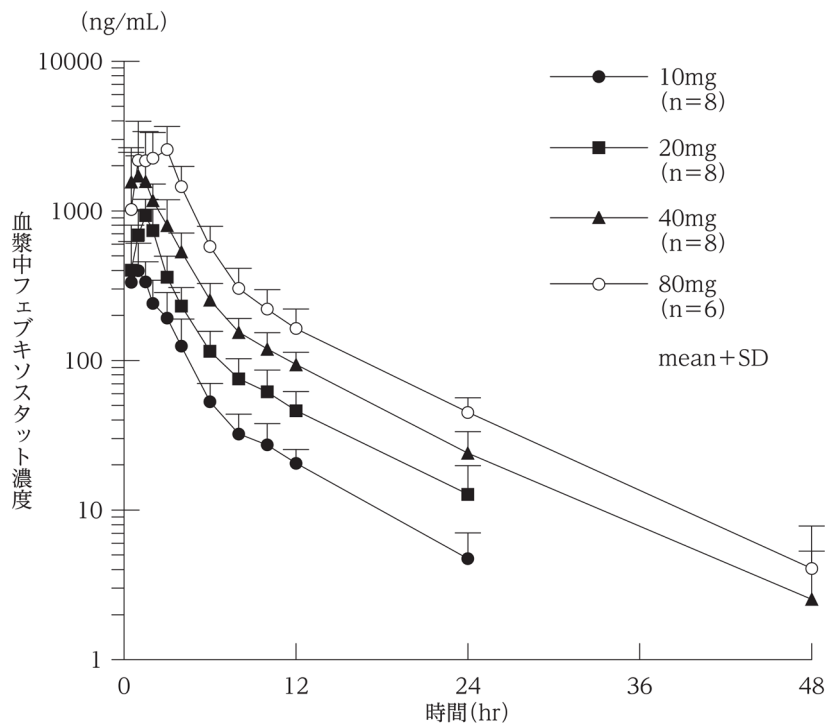
1) 単回投与

i) 健康成人^{8,9}

健康成人男性 30 例にフェブキソstattとして 10、20、40 及び 80mg を絶食下単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。

フェブキソstattの血漿中濃度一時間曲線下面積 (AUC_{inf}) は用量にはほぼ比例して増加した。

血漿中フェブキソstatt濃度



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.)

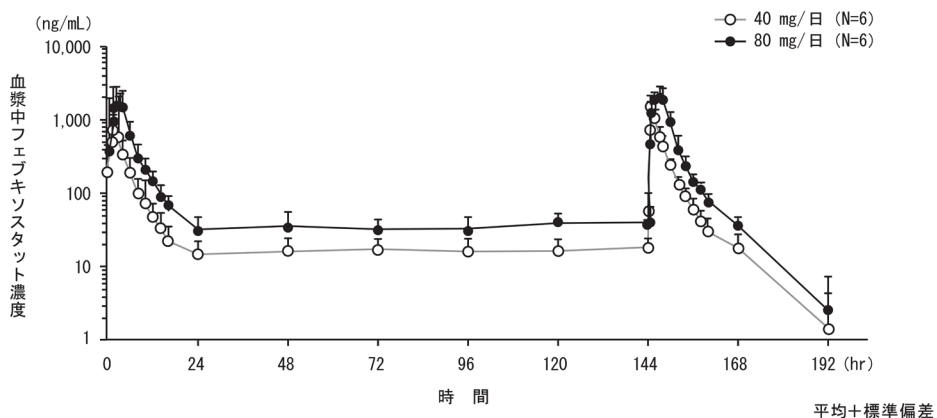
注) 本剤の承認された用法及び用量における最大投与量は 60mg/日である。

2) 反復投与

i) 健康成人

健康成人男性 12 例に、フェブキソスタットとして 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、血漿中フェブキソ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 | 薬物動態パラメータ | C _{max} (ng/mL) | T _{max} (hr) | AUC ₀₋₁₂ (ng·h/mL) | t _{1/2} (hr) |
|--------|----|------------|-----------------------------|--------------------------|----------------------------------|--------------------------|
| 40mg/日 | 6 | 1 日目 平均 | 1019.1 | 1.8 | 3658.5 | 6.3 |
| | | 標準偏差 | 343.2 | 0.8 | 625.6 | 1.6 |
| | 8 | 7 日目 平均 | 1299.8 | 1.5 | 4442.1 | 8.8 |
| | | 標準偏差 | 312.6 | 0.3 | 729.5 | 2.2 |
| 80mg/日 | 8 | 1 日目 平均 | 2683.4 | 2.3 | 9612.0 | 5.5 |
| | | 標準偏差 | 842.1 | 1.1 | 1987.8 | 0.9 |
| | 10 | 7 日目 平均 | 2634.0 | 2.7 | 11078.6 | 6.8 |
| | | 標準偏差 | 442.2 | 1.0 | 1668.0 | 2.3 |

ii) 高尿酸血症患者²⁶⁾

高尿酸血症患者 10 例にフェブキソスタット 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

VII. 薬物動態に関する項目

(4) 食事・併用薬の影響

i) 食事の影響⁸⁾

健康成人男性（16例）にフェブキソスタット 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)²⁷⁾>

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、フェブキソ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、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 μg/mL 以下のフェブキソスタットは、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)>

外国人健康被験者を対象にフェブキソ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²⁸⁾

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ソスタット 80mg 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} 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²⁹⁾

健康成人 22 例にフェブキソスタット 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、フェブキソスタットの 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 例にフェブキソスタット 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³⁰⁾

健康成人 26 例にフェブキソスタット 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、フェブキソスタットの 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³⁰⁾

健康成人 25 例にフェブキソスタット 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、フェブキソスタットの C_{max} 及び AUC_{0-24} はそれぞれ 28 及び 40% 上昇した。一方、フェブキソ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³¹⁾

健康成人 18 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 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³²⁾

健康成人 13 例にフェブキソスタット 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 AUC₀₋₂₄ 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 例にフェブキソスタット 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 AUC₀₋₂₄ 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 AUC₀₋₂₄ 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³³⁾

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³⁴⁾

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³⁵⁾

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

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)

痛風を含む高尿酸血症患者²⁶⁾

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）³⁶⁾

VII. 薬物動態に関する項目

外国人健康成人男性 6 例に ^{14}C -フェブキソスタット 80mg を絶食下単回経口投与したときのフェブキソスタットの CL/F の平均値土標準偏差は $9.86 \pm 3.10\text{L}/\text{h}$ であった。

(5) 分布容積

(参考 : 外国人データ)³⁶⁾

外国人健康成人男性 6 例に ^{14}C -フェブキソスタット 80mg を絶食下単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) の平均値土標準偏差は $52.3 \pm 28.3\text{L}/\text{h}$ 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) 吸収部位

該当資料なし

(2) 吸収率

該当資料なし

(参考 : 外国人データ)³⁶⁾

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)³⁷⁾

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。

5. 分 布

(1) 血液-脳関門通過性

該当資料なし

(参考 : ラット)³⁸⁾

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)³⁹⁾

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¹⁴C-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) | | | |
|-------|----------------------------------|--------|--------|-----------|
| | 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）³⁹

授乳中 SD ラット (n=3) に¹⁴C-フェブキソスタットを 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）³⁸

雄性 SD ラット (n=3) に¹⁴C-フェブキソスタットを 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-フェブキソスタットを 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 |
| 臍臓 | 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 |

VII. 薬物動態に関する項目

| | | | | | | | |
|---------|---------|---------|--------|-------|-----------|-------|------|
| 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 脱 | 899.25 | 273.39 | 49.59 | 22.19 | 13.44 | 11.21 | 75 |
| 骨 髓 | 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

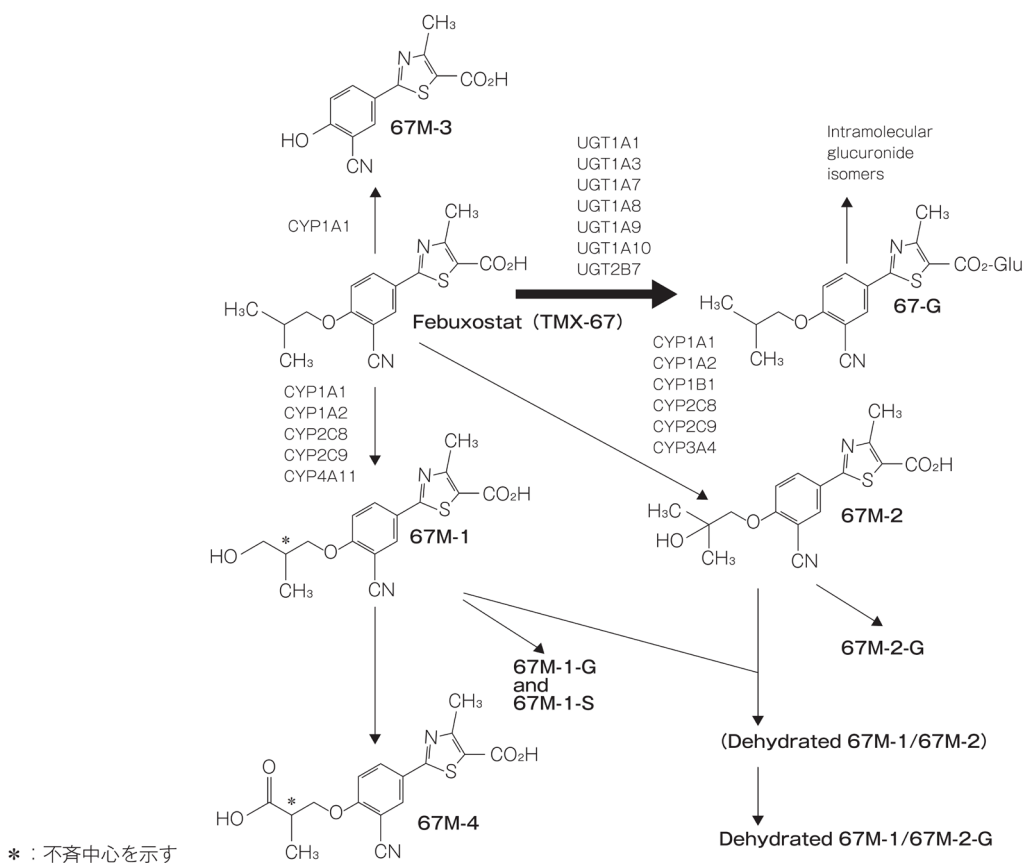
(*in vitro* 試験)²⁴⁾

限外ろ過法によるフェブキソスタット (0.4~10 μg/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^{8,27,36,40)}

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ソスタットのグルクロン酸抱合体(以下 67-G)が認められ、その他にフェブキソ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ソ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)^{27,41)}

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 Ki 値はそれぞれ 20 及び 40 μ mol/L であった^{30, 42)}。

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⁴²⁾。

(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>³⁷⁾

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。

VII. 薬物動態に関する項目

(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 例にフェブキソスタットとして 10、20 及び 40mg を絶食下単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＞³⁶⁾

健康成人男性 6 例に ¹⁴C-フェブキソスタットとして 80mg を含有する液剤を、絶食下単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²¹⁾

軽度（5 例）及び中等度（7 例）の腎機能低下患者にフェブキソスタット 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ソスタットの C_{max} は腎機能正常群（9 例）と変わらなかつたが、AUC₀₋₂₄ 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 AUC₀₋₂₄ 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

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 : $80 \leq \text{Ccr}$ 、軽度低下 : $50 \leq \text{Ccr} < 80$ 、中等度低下 : $30 \leq \text{Ccr} < 50$

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>²¹⁾

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 日におけるフェブキソスタットの 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 : $80 < \text{Ccr}$ 、軽度低下 : $\text{Ccr}=50 \sim 80$ 、中等度低下 : $\text{Ccr}=30 \sim 49$ 、重度低下 : $\text{Ccr}=10 \sim 29$

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）⁴¹⁾

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、軽度肝機能低下群の投与後 7 日におけるフェブキソスタットの 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 | 腎機能正常群(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。

VII. 薬物動態に関する項目

(3) 年齢及び性別の影響（外国人データ）¹⁶⁾

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statt 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Cmax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Cmax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·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60mg/日である。

11.その他

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 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。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、

VIII. 安全性（使用上の注意等）に関する項目

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 を有するイヌでは本剤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⁴²⁾。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 2 版（日本痛風・核酸代謝学会、2010 年 1 月発行）」⁴³⁾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本剤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 例に本剤 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、本剤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²¹⁾。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本剤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、本剤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)妊娠

9.5 妊婦

妊娠又は妊娠している可能性のある女性には、治療上の有益性が危険性を上回ると判断される場合にのみ投与すること。

解説：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-フェブキソスタット 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 匹当たり投与放射能量の 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）において本剤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-フェブキソスタット 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

VIII. 安全性（使用上の注意等）に関する項目

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⁴⁴⁾。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) | 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。 |
| アザチオプリン (イムラン、アザニン) [2.2 参照] | | |

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。 |
|-------|--|--|

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。

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 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]

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。

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「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 脏 | | 心電図異常 | 動悸 |
| 胃 腸 | | 下痢、腹部不快感、恶心、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、口渴、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、本剤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) |
| 末梢性ニューロパシー | 1 (0.1) |
| 錯覚 | 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) |
| 倦怠感 | 5 (0.5) |
| 口渴 | 3 (0.3) |

| 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) |
| 恶心 | 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) |
| 関節周囲炎 | 2 (0.2) |
| 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) |

VIII. 安全性（使用上の注意等）に関する項目

<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%）は本剤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⁴⁵⁾。

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⁴⁵⁾。

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、本剤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、本剤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

フェブキソstatt錠 10mg「DSEP」、フェブキソstatt錠 20mg「DSEP」及びフェブキソstatt錠 40mg「DSEP」は非臨床試験を実施していない。非臨床試験に関する記載はフェブリク[®]錠のインタビューフォームを参考とした。

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⁴⁶⁾

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 possibility 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statt (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statt (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statt 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、ペント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statt (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 500μmol/L まで抑制作用は認められなかつたが、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statt (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statt 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 70nmol/L であった。

イヌのプルキンエ線維を用いて、フェブキソstatt (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つた。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statt (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 : 75μmol/L)。

モルモット心室筋細胞を用いて、フェブキソstatt (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、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

IX. 非臨床試験に関する項目

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ソスタット（10 及び 100mg/kg、十二指腸内投与）の影響を検討した結果、フェブキソ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ソスタット（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、フェブキソ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

フェブキソスタット（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

フェブキソスタット（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

フェブキソスタット（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

フェブキソスタット（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⁴⁷⁾

| 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⁴⁸⁾

| 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、腎孟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、腎孟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多いこと、類薬のアロブリノールでは、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⁵¹⁾、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^{52~54)}）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、本剤の最大承認用量（60mg/日）での AUCinf（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

① 5 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/日以上の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/日以上で体重增加抑制、摂餌量減少、摂水量増加、腎重量増加、腎孟結石及び腎孟移行上皮過形成等、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/日以上の雄、甲状腺ホルモン (T_4) は 75mg/kg/日の雄及び 150mg/kg/日の雌雄で減少が認められた。

4 週間の休薬により、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。腎孟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。

② 26 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、腎臓に腎孟結石、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孟移行上皮過形成等、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

① 13 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、腎臓に腎孟結石及び腎孟移行上皮過形成、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、腎孟結石及び腎孟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

IX. 非臨床試験に関する項目

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/日の少數例を一般状態の重篤化のため安樂死処分した。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、腎孟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⁴⁹⁾

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⁴⁵⁾

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。げつ歯類では、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^{58~63)}。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⁴⁴⁾

| 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⁵⁰⁾

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

使用期限：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、トピロキソスタット、プロベネシド、ベンズプロマロン、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 | HOT (13 桁) 番号 | 厚生労働省薬価基準 収載医薬品コード | レセプト 電算コード |
|----------------------------|---|-----------------------|---------------|
| フェブキソstatt錠 10mg 「DSEP」 | 1290790010101(PTP100錠) 1290790010102(PTP500錠) 1290790010201(プラスチックボトル：500錠) | 3949003F1040 | 622907901 |
| フェブキソstatt錠 20mg 「DSEP」 | 1290806010101(PTP100錠) 1290806010102(PTP500錠) 1290806010201(プラスチックボトル：500錠) | 3949003F2046 | 622908001 |
| フェブキソstatt錠 40mg 「DSEP」 | 1290813010101(PTP100錠) | 3949003F3042 | 622908101 |

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) 社内報告: 血漿中濃度 (健康成人、反復), 2010 (2011年1月21日承認、CTD2.7.6.6)
- 3) 社内報告: 血漿中濃度 (健康成人、反復), 2010 (2011年1月21日承認、CTD2.7.6.8)
- 4) Tamura K, et al: Int J Clin Oncol 2016; 21 (5) : 996-1003
- 5) Gemici C: Clin Oncol 2006; 18 (10) : 773-780
- 6) 社内報告: 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 (2011年1月21日承認、CTD2.7.6.35a)
- 7) 社内報告: 40mg/日、60mg/日の長期投与試験 (痛風を含む高尿酸血症患者), 2010 (2011年1月21日承認、CTD2.7.6.40)
- 8) 社内報告: 血漿中濃度及び排泄 (健康成人、単回), 2010 (2011年1月21日承認、CTD2.7.6.1)
- 9) 社内報告: 血漿中濃度 (健康成人、単回), 2010 (2011年1月21日承認、CTD2.7.6.5)
- 10) 社内報告: 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 (2011年1月21日承認、CTD2.7.6.36)
- 11) 社内報告: 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 (2011年1月21日承認、CTD2.7.6.32a)
- 12) 社内報告: 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 (2011年1月21日承認、CTD2.7.6.33)
- 13) 社内報告: 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 (2011年1月21日承認、CTD2.7.6.34a)
- 14) 社内報告: 40mgまでの長期投与試験 (痛風を含む高尿酸血症患者), 2010 (2011年1月21日承認、CTD2.7.6.39a)
- 15) 社内報告: 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 (2011年1月21日承認、CTD2.7.3.3.3、CTD2.7.4.5.1)
- 16) Khosravan R, et al: J Clin Pharmacol 2008; 48 (9) : 1014-1024
- 17) 社内報告: 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 (2011年1月21日承認、CTD2.7.3.3.3、CTD2.7.3.6、CTD2.7.4.5.1)
- 18) CKD 診療ガイド 2009 (日本腎臓学会編), 2009: 33-36
- 19) 社内報告: 血漿中濃度 (腎機能低下患者、反復), 2010 (2011年1月21日承認、CTD2.7.6.13)
- 20) 社内報告: 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 (2011年1月21日承認、CTD2.7.4.5.1)
- 21) Mayer MD, et al: Am J Ther 2005; 12 (1) : 22-34
- 22) Takano Y, et al: Life Sci 2005; 76 (16) : 1835-1847
- 23) Yamamoto T, et al: Pharmacology 2000; 60: 34-40
- 24) 社内報告: 酸化代謝物の XO 阻害作用 (*in vitro*), 2010 (2011年1月21日承認、CTD2.6.2.2.3)
- 25) 社内報告: 血中及び尿中尿酸低下作用 (ラット), 2010 (2011年1月21日承認、CTD2.6.2.2.2)
- 26) 社内報告: 血漿中濃度 (高尿酸血症患者、反復), 2010 (2011年1月21日承認、CTD2.7.6.31)
- 27) Mukoyoshi M, et al: Xenobiotica 2008; 38 (5) : 496-510
- 28) Khosravan R, et al: Br J Clin Pharmacol 2008; 65 (3) : 355-363
- 29) 社内報告: 薬物相互作用 (コルヒチン), 2010 (2011年1月21日承認、CTD2.7.6.18、2.7.6.19)
- 30) Khosravan R, et al: J Clin Pharmacol 2006; 46 (8) : 855-866
- 31) 社内報告: 薬物相互作用 (デシプラミン), 2010 (2011年1月21日承認、CTD2.7.6.16)
- 32) 社内報告: 薬物相互作用 (ワルファリンナトリウム), 2010 (2011年1月21日承認、CTD2.7.6.23、2.7.6.24)

- 33) Grabowski BA, et al: Br J Clin Pharmacol 2010; 70 (1) : 57-64
- 34) 社内報告: 薬物相互作用 (テオフィリン) , 2010 (2011年1月21日承認、CTD2.7.6.25)
- 35) 社内報告: 薬物相互作用 (ロシグリタゾン) , 2010 (2011年1月21日承認、CTD2.7.6.26)
- 36) Grabowski BA, et al: J Clin Pharmacol 2011; 51 (2) : 189-201
- 37) 社内報告: 血中濃度 (ラット、イヌ) , 2010 (2011年1月21日承認、CTD2.6.4.3、CTD2.6.5)
- 38) 社内報告: 組織分布 (ラット) , 2010 (2011年1月21日承認、CTD2.6.4.4.5)
- 39) 社内報告: 胎盤通過、乳汁移行 (ラット) , 2010 (2011年1月21日承認、CTD2.6.4.4.6)
- 40) 社内報告: 代謝 (ヒト) , 2010 (2011年1月21日承認、CTD2.7.2.2.1)
- 41) Khosravan R, et al: J Clin Pharmacol 2006; 46 (1) : 88-102
- 42) White WB, et al: N Engl J Med 2018; 378 (13) : 1200-1210
- 43) 高尿酸血症・痛風の治療ガイドライン第2版(日本痛風・核酸代謝学会ガイドライン改訂委員会編), 2010: 89-90
- 44) 社内報告: 生殖発生毒性 (ラット) , 2010 (2011年1月21日承認、CTD2.6.6.6)
- 45) 社内報告: がん原性 (マウス、ラット) , 2010 (2011年1月21日承認、CTD2.6.6.5)
- 46) 社内報告: 安全性薬理試験, 2010 (2011年1月21日承認、CTD2.6.2.4)
- 47) 社内報告: 単回投与毒性試験, 2010 (2011年1月21日承認、CTD2.6.6.2)
- 48) 社内報告: 反復投与毒性試験, 2010 (2011年1月21日承認、CTD2.6.6.3)
- 49) 社内報告: 遺伝毒性試験, 2010 (2011年1月21日承認、CTD2.6.6.4)
- 50) 社内報告: 抗原性試験, 2010 (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) 粉碎後の安定性試験

該当資料なし

(2) 経管通過性試験

該当資料なし

2. その他の関連資料

- ・ 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とご家族の方へ（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とご家族の方へ（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