

アルツハイマー型認知症治療剤

ガランタミン臭化水素酸塩錠、口腔内崩壊錠、内用液

劇薬
 処方箋医薬品*

レミニール錠 4mg
 レミニール錠 8mg
 レミニール錠 12mg
 レミニールOD錠 4mg
 レミニールOD錠 8mg
 レミニールOD錠 12mg
 レミニール内用液 4mg/mL

	承認番号	販売開始
錠4mg	22300AMX00426000	2011年3月
錠8mg	22300AMX00427000	
錠12mg	22300AMX00428000	
OD錠4mg	22300AMX00429000	
OD錠8mg	22300AMX00430000	
OD錠12mg	22300AMX00431000	
内用液4mg/mL	22300AMX00432000	

REMINYL® Tablets, OD Tablets, Oral Solution

*注意 - 医師等の処方箋により使用すること

2. 禁忌 (次の患者には投与しないこと)

本剤の成分に対し過敏症の既往歴のある患者

3. 組成・性状

3.1 組成

〈レミニール錠〉

販売名	レミニール錠 4mg	レミニール錠 8mg	レミニール錠 12mg
有効成分	(1錠中) ガランタミン 臭化水素酸塩 5.1mg (ガランタミンと して4mg)	(1錠中) ガランタミン 臭化水素酸塩 10.3mg (ガランタミンと して8mg)	(1錠中) ガランタミン 臭化水素酸塩 15.4mg (ガランタミンと して12mg)
添加剤	乳糖水和物、結晶セルロース、クロスポピドン、ステアリン酸マグネシウム、軽質無水ケイ酸、ヒプロメロース、プロピレングリコール、酸化チタン、タルク、黄色三二酸化鉄 ^{注1)} 、三二酸化鉄		

注1) レミニール錠4mgにのみ添加

注2) レミニール錠8mgにのみ添加

〈レミニールOD錠〉

販売名	レミニールOD錠 4mg	レミニールOD錠 8mg	レミニールOD錠 12mg
有効成分	(1錠中) ガランタミン 臭化水素酸塩 5.1mg (ガランタミンと して4mg)	(1錠中) ガランタミン 臭化水素酸塩 10.3mg (ガランタミンと して8mg)	(1錠中) ガランタミン 臭化水素酸塩 15.4mg (ガランタミンと して12mg)
添加剤	結晶セルロース、無水リン酸水素カルシウム、カルメロース、デンブングリコール酸ナトリウム、アスパルテーム、軽質無水ケイ酸、ステアリン酸マグネシウム、黄色三二酸化鉄 ^{注1)} 、三二酸化鉄 ^{注2)}		

注1) レミニールOD錠4mgにのみ添加

注2) レミニールOD錠8mgにのみ添加

〈レミニール内用液〉

販売名	レミニール内用液4mg/mL
有効成分	(1mL中) ガランタミン臭化水素酸塩5.1mg (ガランタミンとして4mg)
添加剤	パラオキシ安息香酸メチル、パラオキシ安息香酸プロピル、サッカリンナトリウム水和物、水酸化ナトリウム

3.2 製剤の性状

〈レミニール錠〉

販売名	レミニール錠 4mg	レミニール錠 8mg	レミニール錠 12mg
色・剤形	淡黄色のフィルムコーティング錠	桃色のフィルムコーティング錠	白色～淡黄色のフィルムコーティング錠
外形	表面		
	裏面		
	側面		
大きさ	直径(mm)	5	7
	厚さ(mm)	2.8	3.1
	重量(mg)	64.4	127.0
識別コード	JANSSEN G4	JANSSEN G8	JANSSEN G12

〈レミニールOD錠〉

販売名	レミニールOD錠 4mg	レミニールOD錠 8mg	レミニールOD錠 12mg
色・剤形	微黄色の素錠 (口腔内崩壊錠)	微赤色の素錠 (口腔内崩壊錠)	白色の素錠 (口腔内崩壊錠)
外形	表面		
	裏面		
	側面		
大きさ	直径(mm)	7	7
	厚さ(mm)	2.9	2.9
	重量(mg)	140	140
識別コード	JP110	JP111	JP112

〈レミニール内用液〉

色・剤形	無色澄明の液剤		
pH	4.0~6.0		
包装形態	分包品 (アルミラミネート製)		
	1mL	2mL	3mL
識別コード	JP115	JP116	JP117

4. 効能又は効果

軽度及び中等度のアルツハイマー型認知症における認知症状の進行抑制

5. 効能又は効果に関連する注意

- 5.1 アルツハイマー型認知症と診断された患者にのみ使用すること。
- 5.2 本剤がアルツハイマー型認知症の病態そのものの進行を抑制するという成績は得られていない。
- 5.3 アルツハイマー型認知症以外の認知症性疾患において、本剤の有効性は確認されていない。
- 5.4 他の認知症性疾患との鑑別診断に留意すること。

6. 用法及び用量

通常、成人にはガランタミンとして1日8mg（1回4mgを1日2回）から開始し、4週間後に1日16mg（1回8mgを1日2回）に増量し、経口投与する。なお、症状に応じて1日24mg（1回12mgを1日2回）まで増量できるが、増量する場合は変更前の用量で4週間以上投与した後に増量する。

7. 用法及び用量に関連する注意

- 7.1 1日8mg投与は有効用量ではなく、消化器系副作用の発現を抑える目的なので、原則として4週間を超えて使用しないこと。
- 7.2 中等度の肝障害患者（Child-Pugh分類を肝機能の指標とした中等度（B）の肝障害患者）では、4mgを1日1回から開始し少なくとも1週間投与した後、1日8mg（4mgを1日2回）を4週間以上投与し、増量する。ただし、1日16mgを超えないこと。[9.3、16.6.2参照]
- 7.3 副作用を軽減するため、食後に投与することが望ましい。
- 7.4 医療従事者、家族等の管理のもとで投与すること。

8. 重要な基本的注意

- 8.1 アルツハイマー型認知症患者では運転能力や機械操作能力が徐々に低下し、また、本剤の投与によりめまい、眠気が起こる可能性があるため、本剤投与中の患者（特に投与開始の数週間）には、自動車の運転等危険を伴う機械の操作に注意するよう指導すること。
- 8.2 アルツハイマー型認知症患者では、体重減少が認められることがある。また、本剤を含むコリンエステラーゼ阻害剤において、体重減少が報告されているので、治療中は体重の変化に注意すること。
- 8.3 本剤投与で効果が認められない場合、漫然と投与しないこと。
- 8.4 他のアセチルコリンエステラーゼ阻害作用を有する同効薬（ドネペジル等）と併用しないこと。

9. 特定の背景を有する患者に関する注意

- 9.1 合併症・既往歴等のある患者
 - 9.1.1 心疾患（心筋梗塞、弁膜症、心筋症等）を有する患者や電解質異常（低カリウム血症等）のある患者等
徐脈、心ブロック、QT延長等があらわれることがあるので、重篤な不整脈に移行しないよう観察を十分に行うこと。[11.1.1参照]
 - 9.1.2 洞不全症候群、心房内及び房室接合部伝導障害等の心疾患のある患者
迷走神経刺激作用により徐脈あるいは不整脈を起こす可能性がある。[11.1.1参照]
 - 9.1.3 消化性潰瘍の既往歴のある患者、消化管閉塞のある患者又は消化管手術直後の患者
胃酸分泌の促進及び消化管運動の促進により症状が悪化する可能性がある。[10.2参照]
 - 9.1.4 下部尿路閉塞のある患者、又は膀胱手術直後の患者
症状が悪化する可能性がある。

9.1.5 てんかん等の痙攣性疾患又はこれらの既往歴のある患者

痙攣発作を誘発する可能性がある。また、アルツハイマー型認知症に伴い、痙攣発作がみられることがある。

9.1.6 気管支喘息又は閉塞性肺疾患の既往歴のある患者

気管支平滑筋の収縮及び気管支粘液分泌の亢進により症状が悪化する可能性がある。

9.1.7 錐体外路障害（パーキンソン病、パーキンソン症候群等）のある患者

線条体のコリン系神経を亢進することにより、症状を誘発又は増悪する可能性がある。

9.2 腎機能障害患者

本剤の血中濃度が上昇するおそれがある。[16.6.3参照]

9.2.1 重度の腎障害患者（クレアチンクリアランス9mL/分未満）

投与経験がなく、安全性が確立していないため、治療上やむを得ないと判断される場合を除き、使用は避けること。

9.3 肝機能障害患者

本剤の血中濃度が上昇するおそれがある。[7.2、16.6.2参照]

9.3.1 重度の肝障害患者（Child-Pugh分類を肝機能の指標とした重度（C）の肝障害患者）

投与経験がなく、安全性が確立していないため、治療上やむを得ないと判断される場合を除き、使用は避けること。

9.5 妊婦

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

9.6 授乳婦

治療上の有益性及び母乳栄養の有益性を考慮し、授乳の継続又は中止を検討すること。ヒトにおける乳汁への移行は不明であるが、動物実験（ラット）で乳腺への移行が認められている。

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。

10. 相互作用

本剤は主としてCYP2D6及びCYP3A4により代謝される。

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
コリン作動薬 アセチルコリン ベタネコール アクラトニウム等 コリンエステラーゼ阻害剤 ネオスチグミン等	コリン刺激作用が増強され、著しい心拍数の低下等がおこる可能性がある。	本剤とこれらの薬剤のコリン作動作用が相加的に増強される。
スキサメトニウム	麻酔時のスキサメトニウムの筋弛緩作用が増強される可能性がある。	本剤が、スキサメトニウムの脱分極性筋弛緩作用を増強する。
ジゴキシン β遮断剤 プロプラノロール アテノロール カルベジロール等	著しい心拍数の低下等がおこる可能性がある。	伝導抑制作用が相加的に増強される。
抗コリン剤 アトロピン ブチルスコポラミン トリヘキシフェニジル ピペリデン等	相互に作用が減弱する可能性がある。	本剤とこれらの薬剤の作用が、相互に拮抗する。
アミトリプチリン フルボキサミン パロキセチン ¹⁾ キニジン等	本剤の血中濃度が上昇し、悪心、嘔吐等がおこる可能性がある。	これらの薬剤のCYP2D6阻害作用により、本剤の代謝が阻害される。
イトラコナゾール エリスロマイシン ²⁾ 等		これらの薬剤のCYP3A4阻害作用により、本剤の代謝が阻害される。
非ステロイド性消炎鎮痛剤 [9.1.3参照]	本剤とこれらの薬剤の併用により消化器症状を悪化させる可能性がある。	本剤のコリン作動性作用による胃酸分泌の促進及び消化管運動の促進が、これらの薬剤による消化器症状を悪化させる可能性がある。

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。

11.1 重大な副作用

11.1.1 失神 (0.1%)、徐脈 (1.1%)、心ブロック (1.3%)、
QT延長 (0.9%) [9.1.1、9.1.2参照]

11.1.2 急性汎発性発疹性膿疱症 (頻度不明)

発熱、紅斑、多数の小膿疱等があらわれた場合には投与
を中止し、適切な処置を行うこと。

11.1.3 肝炎 (頻度不明)

11.1.4 横紋筋融解症 (頻度不明)

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

11.2 その他の副作用

	5%以上	1~5%未満	1%未満	頻度不明
感染症及び 寄生虫症		鼻咽頭炎	膀胱炎、尿路感染	
血液及びリン パ系障害		貧血		
過敏症			発疹、そう痒症、 顔面浮腫	薬疹、全 身性皮疹、 蕁麻疹
代謝及び 栄養障害	食欲不振、食 欲減退		脱水	
精神障害		不眠症	激越、怒り、攻撃 性、不安、譫妄、落 ち着きのなさ、幻覚	うつ病、 幻視、幻 聴
神経系 障害		頭痛、浮 動性めまい	意識消失、傾眠、 痙攣、体位性めま い、振戦、アルツ ハイマー型認知症 の悪化、パーキン ソニズム	嗜眠、味 覚異常、 過眠症、 錯感覚、 錐体外路 障害
眼障害				霧視
耳及び迷路 障害				耳鳴
心臓障害		心室性期 外収縮	上室性期外収縮、 心房細動、動悸	
血管障害		高血圧	低血圧	潮紅
呼吸器、 胸郭及び 縦隔障害			咳嗽	
胃腸障害	悪心 (14.9%)、 嘔吐 (12.4%)、 下痢	腹痛、便 秘、上腹 部痛、胃 不快感	胃炎、腹部膨満、 消化不良、胃潰 瘍、腸炎、萎縮性 胃炎、腹部不快 感、レッチング	
肝胆道系 障害			肝機能異常	
皮膚及び皮 下組織障害			湿疹、皮下出血、 多汗症、紅斑	
筋骨格系 及び結合 組織障害			背部痛、筋力低下	筋痙攣
腎及び尿 路障害			頻尿、尿失禁、血 尿	
全身障害 及び投与 局所様態		倦怠感、 異常感	無力症、発熱、胸 痛、疲労、歩行障 害	
臨床検査		体重減少、 肝機能検 査値異常、 CK増加、 尿中白血 球陽性、 血圧上昇、 血中ブド ウ糖増加	尿中血陽性、血中 トリグリセリド増加、 尿中赤血球陽性、 白血球数増加、血 中コレステロール増 加、LDH増加、血 中カリウム減少、血 圧低下、血中尿酸 増加、心電図異常、 総蛋白減少	

	5%以上	1~5%未満	1%未満	頻度不明
傷害、中 毒及び処 置合併症		転倒・転 落		

13. 過量投与

13.1 徴候、症状

他のコリン作動薬の過量投与時と同様に、筋力低下又は
筋線維束収縮に加え、重度の悪心、嘔吐、消化管痙攣、
流涎、流涙、排尿、排便、発汗、徐脈、低血圧、虚脱及
び痙攣等の副作用が発現する可能性がある。呼吸筋の弛
緩により、死に至る可能性もある。

13.2 処置

症状に応じて、アトロピン等の抗コリン剤の投与を行う。

14. 適用上の注意

14.1 薬剤交付時の注意

(錠、OD錠)

14.1.1 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。

(内服用)

14.1.2 分包品においては、包装のまま服用しないように指
導すること。

14.2 薬剤服用時の注意

(OD錠)

14.2.1 本剤は舌の上のせて唾液を浸潤させると崩壊する
ため、水なしで服用可能である。また、水で服用するこ
ともできる。

14.2.2 本剤は寝たまゝの状態では、水なしで服用させない
こと。

(内服用)

14.2.3 内服用にのみ使用させること。

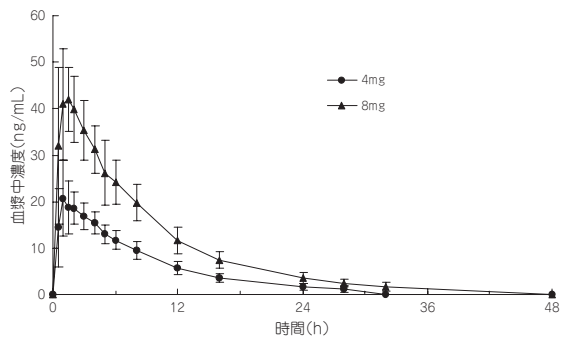
16. 薬物動態

16.1 血中濃度

16.1.1 日本人単回投与試験

(錠)

健康成人に4mg及び8mg錠を単回経口投与 (空腹時) したとき、
血漿中未変化体濃度は投与後速やかに上昇し、投与後1.0~1.5時
間にC_{max}に達し、8.0~9.4時間のt_{1/2}で低下した。



健康成人に4mg及び8mg錠を単回経口投与したときの
血漿中未変化体濃度推移 [平均値±S.D., N=12]

健康成人に4mg及び8mg錠を単回経口投与したときの
血漿中未変化体の薬物動態パラメータ [平均値±S.D., N=12]

用量	C _{max} (ng/mL)	t _{max} ⁽¹⁾ (h)	AUC _∞ (ng·h/mL)	t _{1/2} (h)	CL _R (L/h)
4mg	23.0±5.1	1.5 (0.5-3.0)	205±27.6	8.0±3.3	2.99±1.55
8mg	47.3±8.3	1.0 (0.5-2.0)	431±74.4	9.4±7.0	3.23±2.24

注) 中央値 (範囲)

健康成人に4mg、8mg及び12mgを1日2回、7日間ごとの漸増法に
て反復経口投与したとき、血漿中未変化体濃度はいずれの用量に
おいても投与開始4日目までに定常状態に達した。定常状態にお
けるt_{max}に用量による違いはなく、C_{min,ss}、C_{max,ss}及びAUC_{r,ss}は用
量に比例して増加した。最終投与時 (12mg) のt_{1/2}と単回投与時
のt_{1/2}に大きな差異はなかった。^{3)、4)}

健康成人に4mg、8mg及び12mgを1日2回、7日間ごとの漸増法にて反復経口投与したときの各用量の定常状態（投与7日目）における血漿中未変化体の薬物動態パラメータ [平均値±S.D., N=8]

薬物動態 パラメータ	1週目	2週目	3週目
	1回4mg 1日2回投与	1回8mg 1日2回投与	1回12mg 1日2回投与
t _{max} ^(注) (h)	1.3 (0.5-4.0)	2.0 (1.5-4.0)	2.0 (1.0-3.0)
C _{min,ss} (ng/mL)	8.20±1.57	16.4±4.3	25.0±4.7
C _{max,ss} (ng/mL)	33.8±9.0	54.0±11.1	81.9±13.0
AUC _{r,ss} (ng·h/mL)	197±38.9	380±63.6	589±88.9
t _{1/2} (h)	-	-	10.7±7.2

注) 中央値 (範囲)
- : 算出不能

(OD錠)

健康成人に8mg OD錠（水なしで服用）、8mg OD錠（水で服用）又は8mg錠（水で服用）を単回経口投与（空腹時）したとき、血漿中未変化体濃度は投与後速やかに上昇し、投与後1.0時間でC_{max}に達し、6.7~6.9時間のt_{1/2}で低下した。OD錠は水なしで服用又は水で服用した場合のいずれも、錠（水で服用）と生物学的に同等であった。⁵⁾

健康成人に8mg OD錠（水なしで服用）、8mg OD錠（水で服用）又は8mg錠（水で服用）を単回経口投与（空腹時）したときの血漿中未変化体の薬物動態パラメータ [平均値±S.D., N=21]

用量・剤形	C _{max} (ng/mL)	t _{max} ^(注) (h)	AUC _∞ (ng·h/mL)	t _{1/2} (h)
8mg OD錠 (水なしで服用)	47.8±8.38	1.0 (0.5-2.0)	399±82.3	6.8±1.2
8mg OD錠 (水で服用)	50.6±8.93	1.0 (0.5-2.0)	396±91.7	6.9±1.2
8mg錠 (水で服用)	48.0±9.98	1.0 (0.5-3.0)	393±80.7	6.7±1.2

注) 中央値 (範囲)

(内用液)

健康成人に4mg及び8mg錠を1日2回7日間反復経口投与（漸増法）したのち、12mg内用液又は12mg錠を1日2回7日間反復経口投与したとき（クロスオーバー法）、定常状態における血漿中未変化体のt_{max}に剤形による違いはなく、内用液と錠とは生物学的に同等であった⁶⁾。(外国人データ)

健康成人に12mg内用液又は12mg錠を1日2回7日間反復経口投与したときの定常状態における血漿中未変化体の薬物動態パラメータ [平均値±S.D., N=27]

用量・剤形	C _{min,ss} (ng/mL)	t _{max} ^(注) (h)	C _{max,ss} (ng/mL)	AUC _{r,ss} (ng·h/mL)	C _{avg,ss} (ng/mL)
12mg内用液	29.8±10.2	1.0 (0.5-2.0)	87.6±20.5	606±156	50.5±13.0
12mg錠	30.7±10.3	1.0 (0.5-3.0)	89.4±18.3	623±147	51.9±12.2

注) 中央値 (範囲)

16.2 吸収

16.2.1 食事による影響

健康成人に4mg錠を空腹時又は食後に単回経口投与したとき、空腹時投与と比較して食後投与ではt_{max}にわずかな遅れがみられたが、C_{max}及びAUCに差は認められなかった⁷⁾。

16.3 分布

16.3.1 血漿蛋白結合率

ヒト血漿蛋白結合率：ガラントミン17.8% (*in vitro*、平衡透析法 100ng/mL)⁸⁾

16.4 代謝

代謝酵素 (チトクロームP450) の分子種：CYP2D6及びCYP3A4^{9), 10)}

16.5 排泄

健康成人に4mg及び8mg錠を単回経口投与したとき、投与後24時間までに尿中に排泄された未変化体は投与量の約13~15%であった。なお、健康成人に³H-ガラントミン4mgを内用液として単回経口投与したとき、投与後7日までに投与放射能の93.4%が尿中に、3.8%が糞便中に排泄された。^{3), 11)} (外国人データ)

16.6 特定の背景を有する患者

16.6.1 高齢者での成績

健康高齢者に4mg錠を単回経口投与（空腹時）したとき、血漿中未変化体濃度は投与後速やかに上昇し、投与後1.0時間でC_{max}に達し、8.7時間のt_{1/2}で低下した。なお、C_{max} (34.4±7.8ng/mL) 及びAUC_∞ (296±50.5ng·h/mL) は、健康成人と比較して高値であった。¹²⁾

16.6.2 肝機能障害による影響

中等度の肝機能障害被験者に4mg錠を単回経口投与したとき、正常肝機能被験者及び軽度肝機能障害被験者と比較してCL/Fの低下（約23%）及びt_{1/2}の延長（約30%）が認められた。なお、母集団薬物動態解析の結果、肝障害のある患者での用量調節の必要性が示唆された。¹³⁾ (外国人データ) [7.2, 9.3参照]

正常肝機能被験者及び種々の程度の肝機能障害被験者に4mg錠を単回経口投与したときの血漿中未変化体の薬物動態パラメータ [平均値±S.D.]

肝機能 ^(注1)	C _{max} (ng/mL)	t _{max} ^(注2) (h)	AUC _∞ (ng·h/mL)	t _{1/2} (h)	CL/F (mL/分)
正常 (N=8)	22.3±6.8	1.0 (0.5-2.0)	208±47	8.1±1.5	334±66
軽度障害 (N=8)	19.0±5.0	1.7 (0.5-3.0)	205±40	8.2±1.0	336±63
中等度障害 (N=8)	22.8±7.6	1.4 (0.5-4.0)	277±74 ^(注3)	10.5±1.5 ^(注3)	258±65 ^(注3)
重度障害 (N=1)	20.9	1.0	358	12.0	186

注1) Child-Pugh分類を肝機能の指標とした軽度 (A)、中等度 (B) 及び重度 (C) の肝機能障害被験者

注2) 中央値 (範囲)

注3) 正常肝機能被験者と比較したときのp値：AUC_∞：p=0.051、t_{1/2}：p=0.003、CL/F：p=0.061

16.6.3 腎機能障害による影響

中等度及び重度の腎機能障害被験者に8mg錠を単回経口投与したとき、腎機能の低下に伴い、正常腎機能被験者と比較してAUC_∞の増加、t_{1/2}の延長、CL_Rの低下及び尿中排泄率の減少が認められた。なお、t_{max}及びC_{max}に差は認められなかった。¹⁴⁾ (外国人データ) [9.2参照]

正常腎機能被験者及び種々の程度の腎機能障害被験者に8mg錠を単回経口投与したときの血漿中未変化体の薬物動態パラメータ [平均値±S.D.]

腎機能 ^(注1)	C _{max} (ng/mL)	t _{max} ^(注2) (h)	AUC _∞ (ng·h/mL)	t _{1/2} (h)	CL _R (mL/分)
正常 (N=8)	38.7±8.1	2.0 (1.0-4.0)	419±94	7.7±1.7	71.8±21.5
中等度障害 (N=8)	42.0±8.5	1.5 (0.5-2.1)	577±212	10.5±4.1	39.7±18.0 ^(注3)
重度障害 (N=9)	43.0±11.6	2.1 (0.5-5.0)	698±247 ^(注3)	11.9±2.6 ^(注3)	19.9±5.5 ^(注4)

注1) クレアチニンクリアランスを腎機能の指標とした正常腎機能被験者 [70mL/分/1.73m²以上]、並びに中等度 [30~60mL/分/1.73m²] 及び重度 [5~29mL/分/1.73m²] の腎機能障害被験者

注2) 中央値 (範囲)

注3) 正常腎機能被験者と有意差あり (p<0.01)

注4) 正常腎機能被験者と有意差あり (p<0.001)

16.7 薬物相互作用

健康成人を対象とした薬物相互作用の検討結果を示す。(外国人データ)

16.7.1 ガラントミンの薬物動態に対する他剤の影響

(1) パロキセチン併用時の血中濃度

パロキセチン併用 (20mg/日反復経口投与) により、本剤16mg/日及び24mg/日投与時の血漿中ガラントミンのC_{max,ss}はそれぞれ31%及び37%増加、AUC_{r,ss}はそれぞれ45%及び48%増加した¹⁾。

17. 臨床成績

17.1 有効性及び安全性に関する試験

NINCDS-ADRDA^(注1) の診断基準によりprobable ADと診断され、MMSE^(注2) スコアが10~22点、ADAS-J cog^(注3) 合計スコアが18点以上の軽度及び中等度のアルツハイマー型認知症患者を対象とした国内二重盲検比較試験 (JPN-3試験 (398例) 及びJPN-5試験 (580例)) において、本剤16mg/日 (8mg/日を4週間→16mg/日を18又は20週間)、24mg/日 (8mg/日を4週間→16mg/日を4週間→24mg/日を14又は16週間) 又はプラセボ (22又は24週間) を食後に投与した¹⁵⁾。主要評価項目は、認知機能を評価するADAS-J cog及び全般臨床評価であるCIBIC plus-J^(注4) とした。

注1) National Institute of Neurological and Communicative Disorders and Stroke-Alzheimer's Disease and Related Disorders Association

注2) Mini-Mental State Examination

注3) Alzheimer's Disease Assessment Scale Japan -cognitive subscale

注4) Clinician's Interview-Based Impression of Change-plus caregiver input Japan

軽度及び中等度のアルツハイマー型認知症患者を対象に実施した、国内プラセボ対象比較試験のGAL-JPN-3試験、GAL-JPN-5試験及びGAL-JPN-3試験の被験者を対象とした長期投与時の安全性を検討したGAL-JPN-4試験における安全性評価対象症例744例中431例 (57.9%) に副作用 (臨床検査値異常を含む) が認められた。主なものは、悪心111例 (14.9%)、嘔吐92例 (12.4%)、食欲不振62例 (8.3%)、下痢46例 (6.2%)、食欲減退40例 (5.4%)、頭痛34例 (4.6%) であった。

17.1.1 国内第Ⅲ相臨床試験

ADAS-J cogにおいて、16mg/日群はプラセボ群との間に有意差は認められなかったが、24mg/日群はプラセボ群と比較して有意に優れていた。

最終評価時のADAS-J cog

投与群	0週からの変化量 平均値±S.D. (n)	最小二乗平均値の差 [95%信頼区間]	p値 ^{注)}
プラセボ	1.46±5.72 (118)	-	-
16mg/日	0.37±5.25 (107)	-1.05 [-2.45~0.34]	p=0.1388
24mg/日	-0.49±4.80 (88)	-1.89 [-3.36~-0.41]	p=0.0123

マイナス値は改善を示す。注) 共分散分析

CIBIC plus-Jにおいて、16mg/日群はプラセボ群と比較して有意に優れていたが、24mg/日群はプラセボ群との間に有意差は認められなかった。

最終評価時のCIBIC plus-J

投与群	大幅な改善	中程度の改善	若干の改善	症状の変化なし	若干の悪化	中程度の悪化	大幅な悪化	評価不能	合計	p値 ^{注)}
プラセボ	1 (0.9%)	5 (4.3%)	20 (17.1%)	24 (20.5%)	43 (36.8%)	18 (15.4%)	6 (5.1%)	1	118	-
16mg/日	0 (0%)	12 (11.0%)	24 (22.0%)	27 (24.8%)	34 (31.2%)	12 (11.0%)	0 (0%)	0	109	p=0.0076
24mg/日	0 (0%)	4 (4.5%)	20 (22.7%)	18 (20.5%)	39 (44.3%)	7 (8.0%)	0 (0%)	0	88	p=0.1193

注) Wilcoxonの順位和検定

17.1.2 国内第Ⅲ相臨床試験

ADAS-J cogにおいて、16mg/日群及び24mg/日群ともにプラセボ群と比較して有意に優れていた。

最終評価時のADAS-J cog

投与群	0週からの変化量 平均値±S.D. (n)	最小二乗平均値の差 [95%信頼区間]	p値 ^{注)}
プラセボ	0.90±5.89 (191)	-	-
16mg/日	-0.58±5.87 (191)	-1.49 [-2.64~-0.34]	p=0.0113
24mg/日	-1.66±5.37 (192)	-2.59 [-3.74~-1.44]	p<0.0001

マイナス値は改善を示す。注) 共分散分析

CIBIC plus-Jにおいて、16mg/日群及び24mg/日群ともにプラセボ群との間に有意差は認められなかった。

最終評価時のCIBIC plus-J

投与群	大幅な改善	中程度の改善	若干の改善	症状の変化なし	若干の悪化	中程度の悪化	大幅な悪化	評価不能	合計	p値 ^{注)}
プラセボ	0 (0%)	7 (3.7%)	36 (18.8%)	64 (33.5%)	62 (32.5%)	22 (11.5%)	0 (0%)	0	191	-
16mg/日	0 (0%)	12 (6.3%)	39 (20.4%)	60 (31.4%)	64 (33.5%)	16 (8.4%)	0 (0%)	0	191	p=0.3287
24mg/日	1 (0.5%)	4 (2.1%)	32 (16.7%)	73 (38.0%)	61 (31.8%)	20 (10.4%)	1 (0.5%)	0	192	p=0.8757

注) Wilcoxonの順位和検定

18. 薬効薬理

18.1 作用機序

アルツハイマー型認知症では、脳内コリン機能の低下が認められ記憶障害の原因と考えられている。ガラントミンは、アセチルコリンエステラーゼ (AChE) を競合的に阻害することで脳内ACh濃度を上昇させ、かつニコチン性アセチルコリン受容体 (nAChR) に対するAPL作用により脳内コリン機能を増強させる。更に、神経細胞保護作用により神経細胞の機能低下を抑制する。

18.2 薬理作用

18.2.1 AChE阻害作用

AChEを選択的かつ可逆的に競合阻害し、経口投与によりラット脳内アセチルコリン (ACh) 濃度を上昇させた^{16), 17)}。

18.2.2 nAChRに対するアロステリック増強作用

nAChRのACh結合部位とは異なる部位 (アロステリック部位) に結合し、AChのnAChRに対する作用を増強させた (アロステリック増強作用: APL作用)^{18), 19)}。

18.2.3 神経細胞保護作用

アミロイドβによる神経細胞障害に対して細胞保護作用を示した²⁰⁾。

18.2.4 記憶障害改善作用

スナネズミ脳虚血モデルにおいて、経口投与により記憶障害に対する改善が認められた^{21), 22)}。

19. 有効成分に関する理化学的知見

一般的名称: ガラントミン臭化水素酸塩、Galantamine Hydrobromide

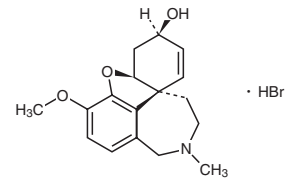
化学名: (4aS,6R,8aS)-4a,5,9,10,11,12-Hexahydro-3-methoxy-11-methyl-6H-benzofuro[3a,3,2-e'] [2]benzazepin-6-ol monohydrobromide

分子式: C₁₇H₂₁NO₃ · HBr

分子量: 368.27

性状: 白色の粉末

化学構造式:



融点: 257℃ (分解)

分配係数: log P = -0.44 (1-オクタノール/pH 7.0リン酸緩衝液)

溶解性 (20℃): 水: 33mg/mL

メタノール: 5.3mg/mL

エタノール: 0.52mg/mL

20. 取扱い上の注意

〈製剤共通〉

20.1 小児の手の届かない所に保管すること。

〈OD錠〉

20.2 高温多湿を避けて保管すること。

〈内用液〉

20.3 凍結を避けて保管すること。

22. 包装

〈レミニール錠4mg〉

56錠 [14錠 (PTP) × 4]

140錠 [14錠 (PTP) × 10]

100錠 [ボトル、バラ]

〈レミニール錠8mg〉

56錠 [14錠 (PTP) × 4]

140錠 [14錠 (PTP) × 10]

100錠 [ボトル、バラ]

〈レミニール錠12mg〉

56錠 [14錠 (PTP) × 4]

140錠 [14錠 (PTP) × 10]

100錠 [ボトル、バラ]

〈レミニールOD錠4mg〉

56錠 [14錠 (PTP) × 4]

140錠 [14錠 (PTP) × 10]

〈レミニールOD錠8mg〉

56錠 [14錠 (PTP) × 4]

140錠 [14錠 (PTP) × 10]

〈レミニールOD錠12mg〉

56錠 [14錠 (PTP) × 4]

140錠 [14錠 (PTP) × 10]

〈レミニール内用液4mg/mL〉

(分包品) 1mL×56包、2mL×56包、3mL×56包

23. 主要文献

- 社内資料: ガラントミンとパロキセチンの相互作用の検討 (2011年1月21日承認、CTD2.7.6.31)
- 社内資料: ガラントミンとエリスロマイシンの相互作用の検討 (2011年1月21日承認、CTD2.7.6.30)
- Zhao Q, et al.: J Clin Pharmacol. 2002; 42: 1002-1010
- 社内資料: ガラントミンの薬物動態の検討 (2011年1月21日承認、CTD2.7.6.18)
- 社内資料: ガラントミンOD錠と錠剤の生物学的同等性試験 (2011年1月21日承認、CTD2.7.6.16)
- 社内資料: ガラントミン内用液と錠剤の生物学的同等性試験 (2011年1月21日承認、CTD2.7.6.15)
- 社内資料: ガラントミンの薬物動態に対する食事の影響試験 (2011年1月21日承認、CTD2.7.6.11)
- 社内資料: ガラントミンの蛋白結合率の検討 (2011年1月21日承認、CTD2.7.2.2)
- 社内資料: ガラントミンの代謝の検討 (2011年1月21日承認、CTD2.7.2.2)
- 社内資料: ガラントミンの代謝酵素の検討 (2011年1月21日承認、CTD2.7.2.2)
- 社内資料: ガラントミンの吸収、代謝及び排泄の検討 (2011年1月21日承認、CTD2.7.6.19)
- 社内資料: 高齢者におけるガラントミンの薬物動態の検討 (2011年1月21日承認、CTD2.7.6.22)
- Zhao Q, et al.: J Clin Pharmacol. 2002; 42: 428-436
- 社内資料: 腎機能障害被験者におけるガラントミンの薬物動態の検討 (2011年1月21日承認、CTD2.7.6.25)
- 社内資料: ガラントミンの国内二重盲検比較試験 (2011年1月21日承認、CTD2.5.4)
- 社内資料: ガラントミンのコリンエステラーゼ阻害作用 (2011年1月21日承認、CTD2.6.2.2.1.1)
- 社内資料: ガラントミンのラット脳内アセチルコリン濃度に対する作用 (2011年1月21日承認、CTD2.6.2.2.2.1)
- 社内資料: ガラントミンのニコチン性アセチルコリン受容体に対する増強作用 (2011年1月21日承認、CTD2.6.2.2.1.3)
- Samochocki M, et al.: J Pharmacol Exp Ther. 2003; 305: 1024-1036

- 20) 社内資料：ガラントミンの神経細胞保護作用（2011年1月21日承認、CTD2.6.2.2.1.4）
- 21) 社内資料：ガラントミンのスナネズミ受動的回避学習試験に対する効果（2011年1月21日承認、CTD2.6.2.2.2.6）
- 22) 社内資料：ガラントミンのスナネズミ能動的回避学習試験に対する効果（2011年1月21日承認、CTD2.6.2.2.2.7）

***24. 文献請求先及び問い合わせ先**

ヤンセンファーマ株式会社 メディカルインフォメーションセンター
〒101-0065 東京都千代田区西神田3-5-2
フリーダイヤル 0120-183-275
www.janssenpro.jp

***26. 製造販売業者等**

26.1 製造販売元

ヤンセンファーマ株式会社
〒101-0065 東京都千代田区西神田3-5-2

*製造販売元

ヤンセンファーマ株式会社

〒101-0065 東京都千代田区西神田3-5-2

JP503055KN JP503056KN JP503062KN JP503063KN
77427-74 7047705037KN 7047700044KN

janssen 