

二次性副甲状腺機能亢進症治療剤

劇薬、処方箋医薬品^{注)}

マキサカルシトール製剤

マキサカルシトール 静注透析用2.5 μ g「トーフ」マキサカルシトール 静注透析用5 μ g「トーフ」マキサカルシトール 静注透析用10 μ g「トーフ」MAXACALCITOL INTRAVENOUS INJECTION FOR DIALYSIS 2.5 μ g “TOWA”/ INTRAVENOUS INJECTION FOR DIALYSIS 5 μ g “TOWA”/ INTRAVENOUS INJECTION FOR DIALYSIS 10 μ g “TOWA”

貯 法：凍結を避け、10℃以下で保存

有効期間：5年(2.5 μ g)3年(5 μ g、10 μ g)

注) 注意—医師等の処方箋により使用すること

	2.5 μ g	5 μ g	10 μ g
承認番号	22800AMX00577	22800AMX00578	22800AMX00579
販売開始	2016年12月		

3. 組成・性状

3.1 組成

販売名	マキサカルシトール静注透析用2.5 μ g「トーフ」	マキサカルシトール静注透析用5 μ g「トーフ」	マキサカルシトール静注透析用10 μ g「トーフ」
1管(1mL)中の有効成分	マキサカルシトール ……………2.5 μ g	マキサカルシトール ……………5 μ g	マキサカルシトール ……………10 μ g
添加剤	ポリソルベート20……………0.1mg 無水エタノール……………2 μ L pH調整剤（リン酸水素ナトリウム水和物） 等張化剤（塩化ナトリウム）		

3.2 製剤の性状

販売名	マキサカルシトール静注透析用2.5 μ g「トーフ」	マキサカルシトール静注透析用5 μ g「トーフ」	マキサカルシトール静注透析用10 μ g「トーフ」
性状	無色澄明の液		
pH	8.6～9.5		
浸透圧比	約1 (生理食塩液に対する比)		

4. 効能又は効果

維持透析下の二次性副甲状腺機能亢進症

6. 用法及び用量

通常、成人には、透析終了直前にマキサカルシトールとして、1回2.5～10 μ gを週3回、透析回路静脈側に注入（静注）する。なお、血清副甲状腺ホルモン（PTH）の改善効果が得られない場合は、高カルシウム血症の発現等に注意しながら、1回20 μ gを上限に慎重に漸増する。

7. 用法及び用量に関連する注意

- 初回は血清 intact-PTH が 500pg/mL 未満 [あるいは血清高感度副甲状腺ホルモン (HS-PTH) が 40,000pg/mL 未満] では、本剤を 1回 5 μ g、血清 intact-PTH が 500pg/mL 以上 (あるいは HS-PTH が 40,000pg/mL 以上) では、1回 10 μ g から開始する。
- 血清 intact-PTH が 150pg/mL 以下に低下した場合は本剤の投与を中止する。[8.2、8.5参照]

8. 重要な基本的注意

- 本剤は従来の経口活性型ビタミンD剤により効果が十分に得られない症例に対して経口活性型ビタミンD剤から切り換えて投与すること。また、本剤により改善、維持された場合には、経口活性型ビタミンD剤への切り換えも考慮すること。
- 本剤の投与量については、血清PTHレベル、血清カルシウム及び無機リン値に注意しながら、減量・休薬を考慮すること。[7.2、8.3-8.5、9.1.1、10.2、11.1.1参照]

- 本剤は血清カルシウム上昇作用を有するので、本剤投与中、血清カルシウム値を定期的（少なくとも2週に1回）に測定し、血清カルシウム値が11.5mg/dL (5.75mEq/L) を超えないよう投与量を調節し、超えた場合には投与を中止（休薬）すること。また、目安として血清カルシウム値が11.0mg/dLを超えたときには、さらに測定頻度を高くし（週に1回以上）、減量あるいは中止すること。投与の再開については、血清カルシウム値が11.0mg/dL (5.5mEq/L) 未満に回復したことを確認した後に投与量を減じて行うことが望ましい。

低アルブミン血症（血清アルブミン量が4.0g/dL未満）の場合には補正値を指標に用いることが望ましい。[8.2、9.1.1、10.2、11.1.1参照]

補正カルシウム値算出方法：

補正カルシウム値 (mg/dL)

= 血清カルシウム値 (mg/dL) - 血清アルブミン値 (g/dL) + 4.0

- 慢性腎不全における二次性副甲状腺機能亢進症においては、しばしば高度の高リン血症を呈し、これが増悪因子のひとつとなることがあるので、定期的に血清無機リン値を測定し、そのコントロールを行うこと。[8.2参照]
- 本剤の長期投与により血清カルシウム値の上昇頻度が高くなることが認められている。これは、本剤の効果により血清PTHの低下に伴って骨代謝が正常化しやすくなることによると考えられる。[7.2、8.2、9.1.1、10.2、11.1.1参照]

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 高カルシウム血症の患者

本剤の投与によりさらに血清カルシウムを上昇させるおそれがある。[8.2、8.3、8.5、10.2、11.1.1参照]

9.2 腎機能障害患者

9.2.1 透析患者

本剤の投与に際しては心電図検査等の観察を十分に行うこと。心疾患の合併がみられることが多く、また、透析時には体外循環及び除水などによる心機能への影響が大きいことなどから、心電図異常を発現しやすい。[15.1参照]

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。[16.3.2参照]

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。周産期及び授乳期の静脈内投与試験（ラット）で、1.1 μ g/kg/日投与で出生児に体重増加抑制がみられた。また、分娩後哺乳中のラットに静脈内投与したとき、乳汁中への移行を示唆する報告がある。[16.5.2参照]

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。

9.8 高齢者

9.8.1 用量に注意すること。一般に生理機能が低下している。

9.8.2 本剤を65歳以上の高齢者に投与したとき、副作用発現による投与中止は、96例中12例（12.5%）であり、64歳以下の成人の場合は881例中83例（9.4%）であった。

10. 相互作用

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
アルファカルシドール カルシトリオール [8.2、8.3、8.5、 9.1.1、11.1.1参照]	高カルシウム血症 があらわれるおそ れがある。	両剤ともに血清カル シウム値を上昇させ る可能性がある。
PTH製剤 テリパラチド [8.2、8.3、8.5、 9.1.1、11.1.1参照]		相加作用による。
ジギタリス製剤 ジゴキシン等 [8.2、8.3、8.5、 9.1.1、11.1.1参照]	不整脈があらわれ るおそれがある。	本剤により高カルシ ウム血症が発症した 場合、ジギタリス製 剤の作用が増強する ことが考えられる。

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 高カルシウム血症（22.2%）

本剤には血清カルシウム上昇作用が認められるので、高カルシウム血症によることが考えられる臨床症状（そう痒感、いらいら感など）の出現に注意すること。[8.2、8.3、8.5、9.1.1、10.2参照]

11.2 その他の副作用

	0.1%以上	0.1%未満
皮膚	そう痒症、発疹	脱毛症
精神神経系	いらいら感、不眠症、頭痛	不穏、興奮、焦躁感
消化器		胃・腹部不快感、食欲不振
肝臓	AST上昇	ALT上昇
代謝異常	CK上昇、血中リン増加、 血中ミオグロビン上昇、 LDH上昇、Al-P上昇	総蛋白減少、血中尿酸増 加、血中アルミニウム上 昇
呼吸器		胸部X線異常
心・血管系	高血圧	
血液	白血球分画異常（リンパ 球、好酸球等）	白血球減少
その他	四肢不快感、倦怠感	

注）発現頻度は使用成績調査を含む

14. 適用上の注意

14.1 薬剤調製時の注意

他剤との混注を行わないこと。

15. その他の注意

15.1 臨床使用に基づく情報

本剤の承認時までの臨床試験において投与された維持透析患者977例中、34例（3.5%）、38件に心電図異常が認められた。その主なものは左室肥大15件、I度AV Block、T波異常の各6件、心室性期外収縮、心房細動の各3件であった。[9.2.1参照]

15.2 非臨床試験に基づく情報

がん原性について、ラット（F344/DuCrj）に週1回24カ月間静脈内投与した結果、副腎においてF344ラットに好発する良性の褐色細胞腫の発現頻度が増加した。ラットでは血清カルシウム値の上昇に伴って発生が増加すると考えられている。マウスでは週1回18カ月間投与で発がん性は認められなかった。

16. 薬物動態

16.1 血中濃度

16.1.1 単回投与

健康成人男子各6例における単回静脈内投与時の薬物動態パラメータを示す。¹⁾

パラメータ	3.3 μ g	6.6 μ g
AUC _{inf} (pg・h/mL)	354 \pm 135	795 \pm 192
t _{1/2} (min)	108.1 \pm 45.9	138.7 \pm 39.9
CL (mL/h/kg)	237 \pm 70	174 \pm 50
V _{ss} (mL/kg)	259 \pm 48	362 \pm 32

平均 \pm 標準誤差

16.1.2 反復投与

（健康成人）

健康成人男子5例にマキシカルシトールとして3.3 μ gを1日1回、隔日4回²⁾反復静脈内投与したところ、初回と4回目投与時で血清中濃度は同様に推移した。¹⁾

注)承認用法は、週3回、透析回路静脈側に注入（静注）である。

（二次性副甲状腺機能亢進症患者）

維持透析下の二次性副甲状腺機能亢進症を伴う患者11例に、26週間にわたり透析ごとに1回投与量10～17.5 μ gの範囲で反復投与したところ、初回に比べ最終投与時でAUCの低下傾向、t_{1/2}の短縮傾向がみられた。また、健康成人に比べ消失は遅延しなかった。²⁾

16.3 分布

16.3.1 蛋白結合率

ヒト血漿蛋白への結合率は98.8%以上であった（*in vitro*）。³⁾

16.3.2 胎児移行性

妊娠ラットへ³H マキシカルシトールを投与したときの胎児組織中の放射能濃度は母動物の血漿中濃度に比較して低く、胎児組織からの消失は母動物各組織と同様に速やかであった。⁴⁾ [9.5参照]

16.5 排泄

16.5.1 尿中排泄

健康成人男子6例に6.6 μ gを単回静脈内投与した時、尿中濃度は定量限界未満であった。¹⁾

16.5.2 乳汁移行性

分娩後哺乳中のラットへ³H マキシカルシトールを投与したとき、乳汁中に放射能が認められた。⁵⁾ [9.6参照]

16.7 薬物相互作用

臨床血中濃度での蛋白結合相互作用試験（*in vitro*）において、マキシカルシトールと種々の蛋白、結合部位に結合する薬物との間で、互いにヒト血漿蛋白結合率に影響を与えなかった。³⁾

ヒト肝ミクロゾームを用いた薬物代謝阻害試験（*in vitro*）において、マキシカルシトールは1 μ mol/LにおいてもP450（CYP1A2、2A6、2C9、2C19、2D6、2E1、3A4）による薬物代謝反応に対して阻害作用を示さなかった。⁶⁾

17. 臨床成績

17.1 有効性及び安全性に関する試験

17.1.1 国内第Ⅱ相試験

二次性副甲状腺機能亢進症を伴う慢性腎不全維持透析患者203例（プラセボ29例、マキシカルシトール5 μ g/回58例、10 μ g/回58例、15 μ g/回³⁾58例）を対象とした後期第Ⅱ相二重盲検比較試験（プラセボ、マキシカルシトール5、10及び15 μ g/回を週3回透析回路静脈側より投与）において、intact-PTHの低下及びPTH改善度を中心とする臨床効果、有用度で有意な用量相関性が認められた。また、10 μ g/回intact-PTH抑制効果は5 μ g/回よりも優れ15 μ g/回と同等であったが、その血清カルシウム上昇作用は15 μ g/回より小さく5 μ g/回と類似していた。

注)本剤の初回投与量は、マキシカルシトールとして、1回5あるいは10 μ gである。5 μ g/回の安全性評価対象例57例中14例（24.6%）に副作用が認められた。主な副作用は、高カルシウム血症8例（14.0%）、そうよう感4例（7.0%）等であった。

10 μ g/回の安全性評価対象例55例中32例（58.2%）に副作用が認められた。主な副作用は、高カルシウム血症30例（54.5%）、そうよう感4例（7.3%）等であった。⁷⁾

17.1.2 国内第Ⅲ相試験

慢性腎不全維持透析患者34例（プラセボ12例、マキシカルシトール5 μ g/回5例、10 μ g/回17例）を対象とした第Ⅲ相二重盲検比較試験（プラセボ、マキシカルシトール5及び10 μ g/回を週3回透析回路静脈側より投与）において、PTH改善度、全般改善度、有用度でマキシカルシトール投与群はプラセボ投与群に比し有意に優れ、明らかな二次性副甲状腺機能亢進症改善効果が認められた。

5 μ g/回の安全性評価対象例5例では副作用は認められなかった。10 μ g/回の安全性評価対象例17例中8例（47.1%）に副作用が認められた。主な副作用は、高カルシウム血症7例（31.8%）等であった。⁸⁾

17.1.3 国内一般臨床試験

二次性副甲状腺機能亢進症を伴う慢性腎不全維持透析患者161例を対象としたマキシカルシトール26週間投与の長期投与試験において、血清カルシウム上昇に留意しながらマキシカルシトールを投与することで、PTH抑制の維持効果が持続することが示された。安全性評価対象例160例中87例（54.4%）に副作用が認められた。主な副作用は、高カルシウム血症77例（48.1%）、CPK上昇13例（8.1%）、そうよう感9例（5.6%）等であった。^{9)、10)}

17.3 その他

17.3.1 骨代謝への影響

臨床薬理試験での骨生検による骨組織形態計測において、骨代謝改善効果（異常な線維組織の減少及び高代謝回転骨の低下、是正）が示された。また、マキシカルシトール投与により、骨代謝回転を反映する骨代謝マーカーの改善が認められた。^{7)、11)、12)}

17.3.2 血清中 intact-PTH と HS-PTH の相関

血清中 intact-PTH と血清中 HS-PTH が高い相関を示すことが報告されており、また、マキサカルシトールの臨床試験成績からもこれらの指標の関連が強いことが確認された。^{13), 14)}

18. 薬効薬理

18.1 作用機序

正常ラット及び腎不全ラットにおいて、マキサカルシトールは副甲状腺 pre-proPTH mRNA の発現を抑制した。また、マキサカルシトールは骨芽細胞様細胞に作用してオステオカルシン遺伝子の発現を促進した (*in vitro*)。^{15), 16), 17)}

18.2 PTH 分泌に対する作用

マキサカルシトールは、正常ウシ副甲状腺細胞及び慢性腎不全に伴う二次性副甲状腺機能亢進症患者由来副甲状腺細胞に対して PTH 分泌の抑制を示したが (*in vitro*)、その効果はカルシトリオールと同程度であった。¹⁸⁾

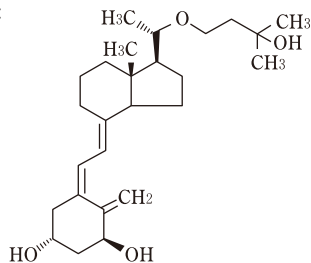
腎不全モデル動物 (5/6腎摘ラット、腎動脈結紮イヌ) において、マキサカルシトールは血清カルシウム値を上昇させない用量で PTH 分泌抑制作用を示した。^{19), 20)}

18.3 骨に対する作用

柴田腎炎ラットにおいて惹起される二次性副甲状腺機能亢進症に伴う骨病変に対する効果を検討したところ、マキサカルシトールは高代謝回転骨を低下させた。また、イヌ腎不全モデルに認められた骨病変に対して、増加した線維性類骨形成を抑制した。^{21), 22)}

19. 有効成分に関する理化学的知見

構造式：



一般名：マキサカルシトール (Maxacalcitol)

化学名：(+)-(5Z, 7E)-(1S, 3R, 20S)-20-(3-Hydroxy-3-methylbutyloxy)-9, 10-secopregna-5, 7, 10(19)-triene-1, 3-diol

分子式：C₂₆H₄₂O₄

分子量：418. 61

性状：白色の結晶性の粉末である。メタノールに極めて溶けやすく、エタノール (99. 5) に溶けやすく、アセトニトリルにやや溶けやすく、水にほとんど溶けない。

20. 取扱い上の注意

外箱開封後は遮光して保存すること。

22. 包装

〈マキサカルシトール静注透析用 2. 5 μg 「トーフ」〉

1mL×10管

〈マキサカルシトール静注透析用 5 μg 「トーフ」〉

1mL×10管

〈マキサカルシトール静注透析用 10 μg 「トーフ」〉

1mL×10管

23. 主要文献

- 1) 角尾道夫, 他. 臨牀透析. 1999 ; 15(8) : 1193-1217.
- 2) 二次性副甲状腺機能亢進症患者における薬物動態 (オキサロール注 : 2000年7月3日承認、申請資料概要へ. 3. (1). 3))
- 3) 薬物動態試験 (ヒト血漿蛋白結合率、*in vitro*) (オキサロール注 : 2000年7月3日承認、申請資料概要へ. 2. (2). 6))
- 4) 薬物動態試験 (胎盤、胎児移行性) (オキサロール注 : 2000年7月3日承認、申請資料概要へ. 2. (2). 5))
- 5) 薬物動態試験 (乳汁移行性) (オキサロール注 : 2000年7月3日承認、申請資料概要へ. 2. (4). 6))
- 6) 薬物動態試験 (代謝酵素阻害、*in vitro*) (オキサロール注 : 2000年7月3日承認、申請資料概要へ. 2. (2). 9))
- 7) 後期第Ⅱ相二重盲検比較試験 (オキサロール注 : 2000年7月3日承認、申請資料概要ト. 4. (3))
- 8) 第Ⅲ相二重盲検比較試験 (オキサロール注 : 2000年7月3日承認、申請資料概要ト. 4. (4))
- 9) 黒川清, 他. 腎と透析. 2000 ; 48(6) : 875-897.
- 10) 一般臨床試験 (長期投与試験) (オキサロール注 : 2000年7月3日承認、申請資料概要ト. 4. (5))

- 11) Tsukamoto, Y, et al. Am. J Kidney Dis. 2000 ; 35(3) : 458-464.
- 12) 栗原怜, 他. 腎と透析. 1999 ; 47(4) : 559-572.
- 13) 福澤良彦, 他. 透析会誌. 1993 ; 26(10) : 1585-1591.
- 14) 血清中 intact-PTH と HS-PTH の相関 (オキサロール注 : 2000年7月3日承認、申請資料概要ト. 5. (1). 2))
- 15) Brown, AJ, et al. J Clin Invest. 1989 ; 84(3) : 728-732.
- 16) Ichikawa, F, et al. Nephrology. 1998 ; 4(5-6) : 391-395.
- 17) 薬理作用試験 (骨芽細胞に対する作用、*in vitro*) (オキサロール注 : 2000年7月3日承認、申請資料概要ト. 2. (7))
- 18) Sato, K, et al. Nephrology. 1998 ; 4(3) : 177-182.
- 19) 薬理作用試験 (腎不全ラットにおける PTH 低下作用) (オキサロール注 : 2000年7月3日承認、申請資料概要ト. 1. (2). 1))
- 20) 薬理作用試験 (腎不全イヌにおける PTH 低下作用) (オキサロール注 : 2000年7月3日承認、申請資料概要ト. 1. (2). 3))
- 21) Hirata, M, et al. Kidney Int. 1999 ; 56(6) : 2040-2047.
- 22) Monier-Faugere, M-C, et al. Kidney Int. 1999 ; 55(3) : 821-832.

24. 文献請求先及び問い合わせ先

東和薬品株式会社 学術部DIセンター

〒570-0081 大阪府守口市日吉町2丁目5番15号

☎0120-108-932 FAX 06-7177-7379

26. 製造販売業者等

26.1 製造販売元

東和薬品株式会社

大阪府門真市新橋町2番11号