

貯 法：室温保存
有効期間：3年

5-HT₃受容体拮抗型制吐剤
パロノセトロン塩酸塩注射剤
劇薬、処方箋医薬品（注意－医師等の処方箋により使用すること）

アロキシ® 静注 0.75mg

アロキシ® 点滴静注バッグ 0.75mg

Aloxi. I.V. injection · I.V. infusion bag

	アロキシ静注 0.75mg	アロキシ点滴静注 バッグ0.75mg
承認番号	22200AMX00247000	22400AMX01368000
販売開始	2010年4月	2012年12月

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

3. 組成・性状

3.1 組成

販売名		アロキシ静注 0.75mg	アロキシ点滴静注 バッグ 0.75mg
容量		1瓶5mL中	1袋50mL中
有効成分	パロノセトロン塩酸塩 (パロノセトロンとして)	0.84mg (0.75mg)	0.84mg (0.75mg)
	塩化ナトリウム		450.0mg
添加剤	D-マンニトール	207.5mg	
	エデト酸ナトリウム水和物	2.5mg	2.5mg
	クエン酸ナトリウム水和物	18.5mg	18.5mg
	クエン酸水和物	7.8mg	7.8mg
	水酸化ナトリウム	適量	適量
	塩酸	適量	適量

3.2 製剤の性状

販売名		アロキシ静注 0.75mg	アロキシ点滴静注 バッグ0.75mg
性状		無色澄明の液	無色澄明の液
pH		4.5～5.5	4.3～5.3
浸透圧比（生理食塩液に対する比）		約1	約1

4. 効能又は効果

抗悪性腫瘍剤（シスプラチン等）投与に伴う消化器症状（悪心、嘔吐）（遅発期を含む）

5. 効能又は効果に関連する注意

本剤は強い悪心、嘔吐が生じる抗悪性腫瘍剤（シスプラチン等）の投与の場合に限り使用すること。[17.1.1参照]

6. 用法及び用量

通常、成人にはパロノセトロンとして0.75mgを1日1回静注又は点滴静注する。

7. 用法及び用量に関連する注意

〈製剤共通〉

7.1 抗悪性腫瘍剤投与前に投与を終了すること。

7.2 本剤の消失半減期は約40時間であり、短期間に反復投与を行うと過度に血中濃度が上昇するおそれがある。[16.1.2参照]

1週間未満の間隔で本剤をがん患者へ反復投与した経験はないため、短期間での反復投与は避けること。

〈アロキシ点滴静注バッグ0.75mg〉

7.3 バッグ製剤は静脈内に点滴注射すること。

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 消化管障害のある患者

本剤投与後観察を十分に行うこと。消化管運動の低下があらわれることがある。

9.1.2 心臓、循環器系機能障害のある患者

〈アロキシ点滴静注バッグ0.75mg〉（生理食塩液に関する注意）
循環血流量を増すことから心臓に負担をかけ、症状が悪化するおそれがある。

9.2 腎機能障害患者

〈アロキシ点滴静注バッグ0.75mg〉（生理食塩液に関する注意）
水分、塩化ナトリウムの過剰投与に陥りやすく、症状が悪化するおそれがある。

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。
動物実験（ラット）で胎児への移行が報告されている。

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、乳汁中への移行が報告されている。

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。

9.8 高齢者

一般に生理機能が低下している。

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 ショック、アナフィラキシー（いずれも頻度不明）

ショック、アナフィラキシー（そう痒感、発赤、胸部苦悶感、呼吸困難、血圧低下等）があらわれることがある。

11.2 その他の副作用

	10%以上	1～10%未満	1%未満	頻度不明
精神神経系		頭痛	めまい	不安、多幸感、傾眠、不眠症、過眠症、末梢感覚性ニューロパシー、異常感覚
代謝			糖尿	食欲不振、食欲減退、高血糖、高カリウム血症、低カリウム血症、電解質変動、低カルシウム血症
心臓・循環器		QT延長	低血圧	上室性期外収縮、頻脈、徐脈、心筋虚血、洞性頻脈、洞性不整脈、静脈退色、静脈拡張、高血圧
消化器	便秘（19.0%）		下痢、口内乾燥、上腹部痛	腹痛、腹部膨満、消化不良
腎臓・泌尿器				尿閉

	10%以上	1~10%未満	1%未満	頻度不明
肝臓		高ビリルビン血症	肝機能検査値異常	
皮膚			発疹	アレルギー性皮膚炎
呼吸器		しゃっくり		
耳			耳鳴	乗り物酔い
眼				眼刺激、弱視
臨床検査		AST上昇、ALT上昇、 γ -GTP上昇、LDH上昇、ALP上昇		
その他		血管痛	倦怠感、潮紅、静脈炎	注射部位反応(疼痛、紅斑)、発熱、熱感、悪寒、関節痛、インフルエンザ様症状、無力症、疲労

14. 適用上の注意

14.1 薬剤投与時の注意

〈製剤共通〉

14.1.1 本剤は、30秒以上かけて緩徐に投与すること。

〈アロキシ点静注バッグ0.75mg〉

14.1.2 注射針はゴム栓の○印にまっすぐ刺すこと。斜めに刺すと注射針が容器頸部を貫通し、液漏れの原因となることがある。

14.1.3 容器の液目盛りはおよその目安として使用すること。

14.1.4 原則として連結管を用いたタンデム方式による投与はできない。

16. 薬物動態

16.1 血中濃度

16.1.1 日本人健康成人に静脈内投与したときのパロノセトロン^注の薬物動態は3~90 μ g/kg^注の用量範囲で線形性を示した。

日本人健康成人におけるパロノセトロン^注の薬物動態パラメータ¹⁾

用量	AUC _{0-inf} (ng·hr/mL)	t _{1/2} (hr)	CL _{tot} (mL/min)	Vd _β (L)
10 μ g/kg	51.2±9.4	34.1±3.8	214±56	621±126

(平均値±標準偏差, n=6)

16.1.2 日本人患者にシスプラチン及びデキサメタゾンの併用下でパロノセトロンを0.75mgの用量で30秒間かけて静脈内投与したとき、血漿中未変化体濃度はほぼ2相性で消失し、最終相の消失半減期は約40時間であった²⁾。

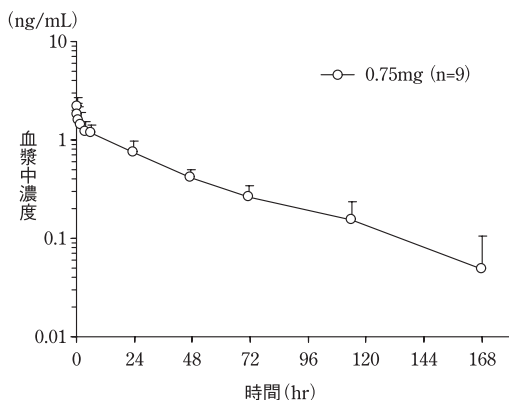


図1 日本人患者における静脈内投与後の血漿中パロノセトロン濃度推移

(平均値±標準偏差)

日本人患者におけるパロノセトロン^注の薬物動態パラメータ²⁾

用量	AUC _{0-inf} (ng·hr/mL)	t _{1/2} (hr)	CL _{tot} (mL/min)	Vd _β (L)
0.75mg	66.4±19.3	41.6±13.1	203±56	695±191

(平均値±標準偏差, n=9)

16.1.3 外国人健康成人にパロノセトロン0.25mg^注を15分間かけて点滴静注したとき、同用量を30秒間かけて静注したときと比べて、C_{max}は約60%に低下したが、AUC_{0-inf}は同等であった³⁾。

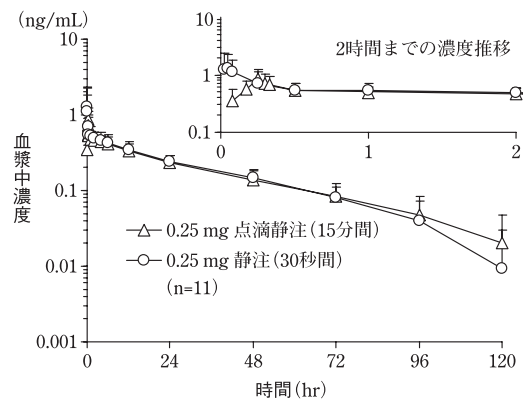


図2 外国人健康成人に0.25mgの用量で点滴静注又は静注したときの血漿中パロノセトロン濃度推移

(平均値±標準偏差)

外国人健康成人に0.25mgの用量で点滴静注又は静注したときのパロノセトロン^注の薬物動態パラメータ³⁾

投与	T _{max} * ¹ (min)	C _{max} * ² (ng/mL)	AUC _{0-inf} * ² (ng·hr/mL)	t _{1/2} * ³ (hr)	CL _{tot} * ³ (mL/min)	Vd _{ss} * ³ (L)
点滴静注 (15分間)	15	0.851 (44%)	20.1 (25%)	37.0 (24%)	214 (26%)	611 (24%)
静注 (30秒間)	3	1.38 (60%)	20.3 (21%)	33.3 (30%)	209 (21%)	554 (30%)

(*¹中央値、*²幾何平均値又は*³平均値(変動係数)、n=11)

16.1.4 外国人健康成人にパロノセトロン0.25mg^注を3日間連日で静脈内投与したとき、投与3日目のAUC_{0-24hr}は投与初日に比べて約2.1倍上昇した⁴⁾。

16.1.5 外国の臨床試験において、パロノセトロン0.75mgを静脈内投与したとき、軽度、中等度の腎機能障害では薬物動態への明らかな影響は認められなかったが、重度の腎機能障害者では腎機能正常者に比べAUC_{0-inf}が1.3倍程度増加した。また、パロノセトロン0.75mgを静脈内投与したとき、肝機能障害はパロノセトロン^注のAUCに顕著な影響を及ぼさなかった。

16.3 分布

パロノセトロン^注の血漿蛋白結合率は約62%であった (*in vitro*)。有色ラットにおいてパロノセトロン又は代謝物のメラニン含有組織(眼球・皮膚有色部)への高い親和性が認められた。

16.4 代謝

外国の臨床試験において、投与されたパロノセトロン^注の50%程度は代謝を受け、主代謝物としてN-オキシド体と6-S-ヒドロキシ体を生成した⁵⁾。これらの代謝物の5-HT₃受容体拮抗作用はパロノセトロン^注の1%未満であった。この代謝には主にCYP2D6が関与しており、一部はCYP3A4及びCYP1A2も関与していることが示された。外国人健康成人においてCYP2D6活性が欠損又は低い者(PM)と正常な者(EM)との間でパロノセトロン^注の薬物動態に顕著な違いは見られなかった。

16.5 排泄

外国人健康成人に10 μ g/kg^注の¹⁴C標識パロノセトロン^注を静脈内投与したとき、投与後144時間までに投与放射能の約80%が尿中に排泄され、未変化体としての尿中排泄率は約40%であった。また、全身クリアランス160mL/hr/kgに対し、腎クリアランスは66.5mL/hr/kgであった⁵⁾。

注) パロノセトロン^注の承認用量は0.75mgである。

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Ⅲ相試験

高度催吐性抗悪性腫瘍剤投与に起因する急性及び遅発性の消化器症状(悪心・嘔吐)に対する本剤0.75mg単回静脈内投与の有効性について塩酸グラニセトロン40 μ g/kg単回静脈内投与を対照として比較した⁶⁾。

	投与群*3	急性期*4*6	遅発期*5*6
催吐性抗悪性腫瘍剤*1投与後の嘔吐完全抑制率*2	パロノセトロン 555症例	75.3% (418症例)	56.8% (315症例)
	グラニセトロン 559症例	73.3% (410症例)	44.5% (249症例)

*1：シスプラチン（ $\geq 50\text{mg}/\text{m}^2$ ）、ドキソルビシンとシクロホスファミドとの併用療法、又はエビルピシンとシクロホスファミドとの併用療法

*2：嘔吐性事象（嘔吐、空嘔吐）なし、かつ制吐処置なしの症例数の割合。

*3：催吐性抗悪性腫瘍剤投与前に、パロノセトロン0.75mg又はグラニセトロン40 $\mu\text{g}/\text{kg}$ を単回静脈内投与した。全例にデキサメタゾンが3日間併用投与された。

*4：高度催吐性抗悪性腫瘍剤投与後0～24時間

*5：高度催吐性抗悪性腫瘍剤投与後24～120時間

*6：急性期の嘔吐完全抑制率において、グラニセトロン群に対しパロノセトロン群の非劣性（95%信頼区間 -2.70%～7.27%）が認められ、遅発期の嘔吐完全抑制率において、グラニセトロン群に対しパロノセトロン群の優越性（ $p < 0.0001$ ）が認められた。

本剤の副作用発現率は30.5%（170/557例）であった。主な副作用は便秘17.4%（97/557例）、ALT増加4.3%（24/557例）、頭痛3.2%（18/557例）、AST増加2.9%（16/557例）、心電図QT補正間隔延長2.7%（15/557例）、血管障害2.3%（13/557例）であった。

18. 薬効薬理

18.1 作用機序

5-HT₃受容体において選択的な拮抗作用を示す。

18.2 各種受容体との親和性

ヒト5-HT₃受容体に対するパロノセトロン₅₀のpKi値は10.01であった⁷⁾ (*in vitro*)。

18.3 制吐作用

18.3.1 パロノセトロン0.01mg/kgを静脈内投与すると、ダカルバジン、アクチノマイシンD又はメクロレタミン投与により誘発されたイヌの嘔吐を抑制した。また、イヌのシスプラチン誘発性嘔吐を抑制した。その最小有効用量は、0.001mg/kgであった⁸⁾。

18.3.2 シスプラチンが誘発するフェレットの嘔吐を、0.001mg/kgから有意に抑制し、0.003mg/kg以上の静脈内投与においてほぼ完全に抑制した⁸⁾。

19. 有効成分に関する理化学的知見

一般名：パロノセトロン塩酸塩 (Palonosetron Hydrochloride)

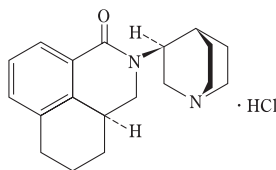
化学名：(3a*S*)-2-[(3*S*)-Quinuclidin-3-yl]-2,3,3a,4,5,6-hexahydro-1*H*-benzo[*de*]isoquinolin-1-one monohydrochloride

分子式：C₁₉H₂₄N₂O · HCl

分子量：332.87

性状：白色～灰白色の結晶性の粉末である。水に極めて溶けやすく、メタノール及びクロロホルムにやや溶けやすく、エタノール（99.5）に溶けにくい。

化学構造式：



20. 取扱い上の注意

〈アロキシ静注0.75mg〉

20.1 紙箱から取り出して長期間保存した場合は、光によりわずかに分解することがあるため、紙箱から取り出した後は速やかに使用するか又は遮光を考慮すること。

〈アロキシ点滴静注バッグ0.75mg〉

20.2 製品の品質を保持するため、本剤を包んでいる外袋は使用時まで開封しないこと。

20.3 外袋から取り出して長期間保存した場合は、光によりわずかに分解することがあるため、外袋から取り出した後は速やかに使用すること。

20.4 次の場合には使用しないこと。

20.4.1 外袋が破損している時や内側に液滴が認められる時

20.4.2 内容液が着色又は混濁している時

22. 包装

〈アロキシ静注0.75mg〉

5mL×5瓶

〈アロキシ点滴静注バッグ0.75mg〉

50mL×5袋

23. 主要文献

- 1) Stoltz,R.,et al. : J.Clin.Pharmacol.2004 ; 44(5) : 520-531
- 2) Maemondo,M.,et al. : Ann.Oncol.2009 ; 20(11) : 1860-1866
- 3) Shah,A.,et al. : J.Clin.Pharmacol.2006 ; 46(10) : 1139-1145
- 4) Hunt,T.,L.,et al. : J.Clin.Pharmacol.2005 ; 45(5) : 589-596
- 5) Stoltz,R.,et al. : Biopharm Drug Dispos.2004 ; 25(8) : 329-337
- 6) Saito,M.,et al. : Lancet Oncol.2009 ; 10(2) : 115-124
- 7) Wong,E.H.F.,et al. : Br.J.Pharmacol.1995 ; 114(4) : 851-859
- 8) Eglen,R.M.,et al. : Br.J.Pharmacol.1995 ; 114(4) : 860-866

24. 文献請求先及び問い合わせ先

大鵬薬品工業株式会社 医薬品情報課

〒101-8444 東京都千代田区神田錦町1-27

TEL 0120-20-4527

26. 製造販売業者等

26.1 製造販売元

大鵬薬品工業株式会社

東京都千代田区神田錦町1-27

26.2 提携先

HELSINN

スイス