



日本標準商品分類番号

8 7 2 1 8 9

\*\*2020年4月改訂(第6版) \*2019年6月改訂

ヒト抗PCSK9モノクローナル抗体製剤

生物由来製品、 処方箋医薬品

注意-医師等の処方箋により 使用すること

# レパーサ®皮下注140mgシリンジ\*\* レパーサ®皮下注140mgペン \*

# Repatha

エボロクマブ(遺伝子組換え)注

**貯 法**:遮光、凍結を避け、2~8℃に保存すること

使用期限:包装に表示

		シリンジ	ペン
	承認番号	22800AMX00022000	22800AMX00023000
*	薬価収載	薬価基準から削除**	2016年4月
	販売開始	2016年4月	2016年7月
*	効能追加	2019年6月	2019年6月
	国際誕生	2015年7月	2015年7月

※2020年3月31日経過措置期間終了による

### 【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

#### 【組成・性状】

#### 製剤単位(1mL)

販売名	レパーサ皮下注140mg シリンジ	レパーサ皮下注140mg ペン
有効成分	エボロクマブ(遺伝子組換え	え) <sup>注1)</sup> 140mg
添加剤	L-プロリン 氷酢酸 ポリソルベート80 水酸化ナトリウム 注射用水	25mg 1.2mg 0.1mg 適量 適量
性状	無色~淡黄色の液で、半透明含むことがある。	用〜白色の非晶質の微粒子を
pН	4.7~5.3	
浸透圧比	1.0~1.2 (日局生理食塩液に	対する比)

注1) 本剤は遺伝子組換え技術によりチャイニーズハムスター卵巣細胞を用いて製造される。

#### \*【効能・効果】

家族性高コレステロール血症、高コレステロール血症 ただし、以下のいずれも満たす場合に限る。

- ・心血管イベントの発現リスクが高い
- ・HMG-CoA還元酵素阻害剤で効果不十分、又は HMG-CoA還元酵素阻害剤による治療が適さない

# く<mark>効能・効果に関連する使用上の注意〉</mark> 〔共通〕

- (1) 適用の前に十分な診察及び検査を実施し、家族 性高コレステロール血症又は高コレステロール 血症であることを確認した上で本剤の適用を考 慮すること。
- (2) 家族性高コレステロール血症以外の患者では、 冠動脈疾患、非心原性脳梗塞、末梢動脈疾患、 糖尿病、慢性腎臓病等の罹患又は既往歴等か ら、心血管イベントの発現リスクが高いことを 確認し、本剤投与の要否を判断すること。(「臨 床成績」の項参照)

[HMG-CoA還元酵素阻害剤による治療が適さない場合] 本剤は以下に示す患者に使用すること。

- ・副作用の既往等によりHMG-CoA還元酵素阻害 剤の使用が困難な患者
- ・HMG-CoA還元酵素阻害剤の使用が禁忌とされる患者

#### 【用法・用量】

家族性高コレステロール血症へテロ接合体及び高コ レステロール血症:

通常、成人にはエボロクマブ(遺伝子組換え)として140mgを2週間に1回又は420mgを4週間に1回皮下投与する。

家族性高コレステロール血症ホモ接合体:

通常、成人にはエボロクマブ(遺伝子組換え)として420mgを4週間に1回皮下投与する。効果不十分な場合には420mgを2週間に1回皮下投与できる。なお、LDLアフェレーシスの補助として本剤を使用する場合は、開始用量として420mgを2週間に1回皮下投与することができる。

#### \*〈用法・用量に関連する使用上の注意〉

HMG-CoA還元酵素阻害剤による治療が適さない 場合を除き、HMG-CoA還元酵素阻害剤と併用す ること。

## 【使用上の注意】

1. 慎重投与(次の患者には慎重に投与すること) 重重の圧機能際実典者 [使用怒験がない。(「ず

重度の肝機能障害患者 [使用経験がない。(「薬物動態」の項参照)]

#### 2. 重要な基本的注意

- (1) 本剤投与にあたっては、あらかじめ高コレステロール血症治療の基本である食事療法を行い、 更に運動療法、禁煙、他の虚血性心疾患のリスクファクター(糖尿病、高血圧症等)の軽減等 も十分考慮すること。
- (2) 投与中は血中脂質値を定期的に検査し、本剤に対する反応が認められない場合には投与を中止すること。
- \*(3) HMG-CoA還元酵素阻害剤及び他の脂質異常症治療薬と併用する場合は、併用する薬剤の添付文書【使用上の注意】の禁忌、慎重投与、重要な基本的注意、重大な副作用の記載を必ず確認すること。
- (4) 自己投与の実施について
  - 1)自己投与にはレパーサ皮下注140mgペンを用いること。
  - 2) 自己投与を実施するにあたっては、医師がその妥当性を慎重に検討した上で、患者に対して医師又は医療従事者が十分な自己投与に向

けての教育・訓練を実施すること。その後、 患者自ら確実に自己投与ができることを医師 が確認した上で、医師の管理指導のもとで実 施すること。

- 3)自己投与の実施後、本剤による副作用が疑われる場合や自己投与の継続が困難な場合には、速やかに医療施設に連絡するよう指導し、直ちに自己投与を中止させるなど適切な処置を行うこと。
- 4) 本剤は1回使用の製剤である。使用後、再使 用しないように患者に注意を促し、安全な廃 棄方法に関する指導を徹底すること。

#### \*3. 副作用

高コレステロール血症、家族性高コレステロール血症へテロ接合体患者を対象とした国内臨床試験(12週)、国際共同長期投与試験(1年)、家族性高コレステロール血症ホモ接合体患者を対象とした国際共同試験、及びHMG-CoA還元酵素阻害剤による治療が適さない高コレステロール血症患者を対象とした国内臨床試験に参加した日本人患者625例中68例(10.9%)に臨床検査値異常を含む副作用が認められた(曝露期間の中央値:約11カ月)。主な副作用は、糖尿病9例(1.4%)、注射部位反応9例(1.4%)、肝機能異常6例(1.0%)、筋肉痛5例(0.8%)、CK(CPK)上昇4例(0.6%)、頚動脈内膜中膜肥厚度増加4例(0.6%)、筋痙縮4例(0.6%)であった。

(効能・効果追加時:2019年6月)

#### \*その他の副作用

	0.5%以上	0.5%未満	頻度不明 <sup>注2)</sup>
血液及びリンパ系 障害		貧血	
心臓障害		心筋虚血、動悸	
胃腸障害		下痢、鼓腸、 胃粘膜病変、 食道静脈瘤	悪心
一般・全身障害及 び投与部位の状態		無力症、倦怠 感、末梢腫脹	インフルエン ザ様疾患
肝胆道系障害	肝機能異常		
傷害、中毒及び処 置合併症		肉離れ、腱断裂	
臨床検査		低比重リポーム 重リポーム 東京 東京 東京 大学 大学 大学 大学 大学 大学 大学 大学 大学 大学	
代謝及び栄養障害	糖尿病		
筋骨格系及び結合 組織障害	筋肉痛、筋痙縮	関節痛、背部痛、四肢不快感、四肢痛、 筋力低下	
神経系障害		感覚鈍麻、頭痛	
精神障害		不眠症	
生殖系及び乳房障害		女性化乳房	
呼吸器、胸郭及び 縦隔障害		慢性気管支炎、 咳嗽	上 咽頭炎、上 気道感染
皮膚及び皮下組織 障害		発疹、そう痒 性皮疹、皮膚 炎、皮膚しわ、 蕁麻疹	血管浮腫
血管障害		潮紅	

	0.5%以上	0.5%未満	頻度不明 <sup>注2)</sup>
感染症及び寄生虫症			インフルエンザ

注2) 海外臨床試験又は国内外の市販後の自発報告に基づく記載のため頻度 不明とした。

#### 4. 高齢者への投与

一般に高齢者では生理機能が低下しているため、副作用の発現に注意すること。

# \*5. 妊婦、産婦、授乳婦等への投与

(1) 妊婦又は妊娠している可能性のある婦人には、 治療上の有益性が危険性を上回ると判断される 場合にのみ投与すること。[妊娠中の投与に関 する安全性は確立していない。]

HMG-CoA還元酵素阻害剤と併用する場合は、投与しないこと。[HMG-CoA還元酵素阻害剤において、動物実験で出生児数の減少、生存・発育に対する影響、胎児の生存率の低下と発育抑制及び胎児の骨格奇形が報告され、ヒトでは胎児の先天性奇形があらわれたとの報告がある。]

(2) 授乳婦への投与は避けることが望ましいが、やむを得ず投与する場合は授乳を避けさせること。[ヒト母乳中への移行の有無は確認されていない。]

HMG-CoA還元酵素阻害剤と併用する場合は、投与しないこと。[HMG-CoA還元酵素阻害剤においてラットで乳汁中への移行が確認されている。]

#### 6. 小児等への投与

低出生体重児、新生児、乳児、幼児又は小児に対する安全性は確立していない。[家族性高コレステロール血症へテロ接合体、高コレステロール血症:使用経験がない。家族性高コレステロール血症ホモ接合体:国内での使用経験はない。海外において12歳未満の小児等に対する使用経験はない。]

### 7. 適用上の注意

- (1) 投与経路 皮下にのみ投与すること。
- (2) 投与前
  - 1)投与前30分程度、遮光した状態で室温に戻してから投与すること。
  - 2)激しく振とうしないこと。
  - 3)内容物を目視により確認し、変色、にごり、 浮遊物が認められる場合は使用しないこと。
- (3) 投与時
  - 1)注射部位は上腕部、腹部又は大腿部とし、同一部位への反復投与は行わないこと。皮膚が 敏感なところ、挫傷、発赤又は硬結している 部位への注射は避けること。
  - 2)本剤の注射針カバーは、アレルギー反応を起こす可能性がある天然ゴム(ラテックス)が含有されている。

#### 8. その他の注意

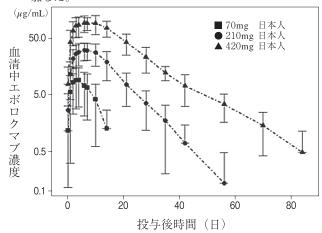
高コレステロール血症、家族性高コレステロール 血症へテロ接合体患者に対する国内で実施した臨 床試験において、抗エボロクマブ抗体の検査を実 施し、555例中2例(0.4%)に本剤に対する抗エボ ロクマブ抗体が認められた。家族性高コレステ ロール血症ホモ接合体患者に対する臨床試験99例 (日本人7例を含む)において、抗エボロクマブ抗 体は認められなかった。中和抗体の産生はいずれ の試験においても認められなかった1)。

#### 【薬物動態】

#### 1. 血清中濃度

#### (1) 単回投与

健康成人にエボロクマブ70mgから420mgを単回皮下投 与<sup>注3)</sup>したときの血清中エボロクマブの濃度推移を図1 に、薬物動態パラメータを表1にそれぞれ示す<sup>2)</sup>。健康成 人に単回皮下投与したときのエボロクマブのCmax及び AUCは、210mgから420mgの間で用量にほぼ比例して増



健康成人にエボロクマブを単回皮下投与したときの 血清中エボロクマブの濃度時間推移

#### 健康成人にエボロクマブを単回皮下投与したときの薬 物動態パラメータ

用量	N	AUC <sub>last</sub> (day · $\mu$ g/mL)	C <sub>max</sub> ( $\mu$ g/mL)	t <sub>max</sub> (day)
70mg	6	76.3 (58.0)	9.53 (6.37)	3.0 (2.0-4.0)
210mg	6	501 (218)	31.9 (11.1)	6.5 (4.0-9.0)
420mg	6	1970 (749)	104 (31.4)	6.5 (3.0–10)

AUClast及びCmax: 平均値 (標準偏差) tmax:中央値(最小値-最大値)

> 外国人健康成人にエボロクマブ420mgを単回静脈内投与注3) したとき、定常状態の分布容積 [平均値 (標準偏差)] は 3.3 (0.5) L、全身クリアランス [平均値(標準偏差)] は 11.6 (2.26) mL/hrであった $^{3)}$ 。

> 注3) 本剤の承認用法・用量は140 mgを2週間に1回皮下投与、あるい は420mgを4週間に1回皮下投与である。

#### (2) 反復投与4)

高コレステロール血症患者にエボロクマブを2週間に1回 140mg、あるいは4週間に1回420mgを反復皮下投与したと き、エボロクマブの薬物動態パラメータは表2のとおりで あった。また、定常状態におけるエボロクマブの血清中 トラフ濃度 (Cmin) は初回投与時の約2~3倍であった。

### 表2 高コレステロール血症患者にエボロクマブを反復皮下 投与したときの薬物動態パラメータ

12.7	及了072220条例到2000000						
用法	用量	N	AUCweek8-12 <sup>注4)</sup> (day · μg/mL)	$C_{max}$ ( $\mu g/mL$ )	$C_{min}$ ( $\mu g/mL$ )		
2週間に1回	140mg	21	490 (277)	26.3 (12.6)	12.3 (9.84)		
4週間に1回	420mg	20	1140 (544)	68.8 (27.0)	17.2 (10.9)		

平均值 (標準偏差)

注4) AUCweek8-12: 投与8週から12週の血清中濃度-時間曲線下面積

#### 2 四辺

エボロクマブの母集団薬物動態解析で得られた絶対バイオ アベイラビリティは、約72%であった<sup>5)</sup>。

#### 3. 肝機能障害患者(外国人)6)

軽度肝機能障害患者、中等度肝機能障害患者、健康成人各8 例にエボロクマブを140mg単回皮下投与したとき、軽度ある いは中等度肝機能障害患者におけるエボロクマブのCmaxは、 健康成人と比べてそれぞれ21%あるいは34%低下し、AUC はそれぞれ39%あるいは47%低下したが、LDL-コレステロ ールの低下効果に大きな違いはなかった。

#### 4. 腎機能障害患者(外国人)

エボロクマブの臨床試験で得られた血清中濃度を用いた母 集団薬物動態解析により、軽度あるいは中等度腎機能障害 患者におけるエボロクマブの薬物動態は、健康成人と比較 して大きな違いはなかった5)。重度腎機能障害患者、透析患 者、健康成人各6例にエボロクマブを140mg単回皮下投与し たとき、重度腎機能障害患者あるいは透析患者におけるエボ ロクマブのCmaxは、健康成人と比べてそれぞれ35%あるいは 63%低下し、AUCはそれぞれ37%あるいは67%低下したが、 LDL-コレステロールの低下効果に大きな違いはなかった<sup>7)</sup>。

#### 【臨床成績】

1. 高コレステロール血症患者(家族性高コレステロール血症へ テロ接合体患者を含む)を対象とした試験(国内第Ⅲ相試験) HMG-CoA還元酵素阻害剤で治療を受けている<sup>注5)</sup>心血管イベ ントの発現リスクが高い<sup>注6)</sup>高コレステロール血症患者404例 (家族性高コレステロール血症ヘテロ接合体患者を含む) を 対象としたプラセボ対照二重盲検比較試験80において、ア トルバスタチン5mg又は20mgとの併用にて、エボロクマブ 140mgを2週間に1回又はエボロクマブ420mgを4週間に1回、 プラセボを2週間に1回又は4週間に1回投与した結果、投与10 週後と12週後のベースラインからの平均LDL-コレステロー ル変化率の差は表3のとおりであった。

非盲検長期継続投与試験9,10)において、エボロクマブ140mg を2週間に1回又はエボロクマブ420mgを4週間に1回投与した 結果、1年後のベースラインからの平均LDL-コレステロール 変化率 (平均値) は-65~-70%で推移した。

- 注5) 同一の用法・用量で4週間以上のHMG-CoA還元酵素阻害剤による治 療を受けており、かつLDL-コレステロールが100mg/dL以上の患者
- 注6) 心血管イベントの発現リスクに関する主な選択基準は以下のとおり であった。

以下のいずれかに該当する患者

- ○冠動脈性疾患の既往
- 〇 閉塞性動脈硬化症/末梢動脈疾患
- ○非心原性脳梗塞の既往
- ○家族性高コレステロール血症へテロ接合体
- ○慢性腎疾患
- ○2型糖尿病
- ○下記の危険因子のうち3項目以上が認められる患者
  - ・男性で年齢45歳以上、女性で年齢55歳以上
  - ・過去に高血圧との診断、又はスクリーニング時に血圧高値 (少なくとも3回の測定において収縮期血圧 (SBP) 140mmHg 超又は拡張期血圧 (DBP) 90mmHg超)
  - ·空腹時血糖110 mg/dL超

  - ・第1度近親者に冠動脈疾患の早期発症の病歴のある患者がいる (早期発症とは男性で55歳以下、女性で65歳以下の発症)
  - ・HDL-コレステロール40 mg/dL未満

#### \*表3 高コレステロール血症患者(家族性高コレステロール血 症ヘテロ接合体患者を含む)を対象とした二重盲検試験 の結果

- アトルバスタチン5mg併用 -

	2週間に	1回投与	4週間に1回投与	
投与群	プラセボ (n=49)	エボロクマブ 140mg (n=50)	プラセボ (n=50)	エボロクマブ 420mg (n=50)
LDL-コレステロール	V (mg/dL)			
ベースライン	115.7 (75, 187)	121.9 (61, 352)	114.0 (71, 213)	118.8 (71, 279)
10週	111.9 (75, 208)	31.1 (5, 192)	113.1 (65, 216)	28.7 (1, 84)
12週	114.1 (74, 184)	30.6 (10, 147)	117.7 (57, 251)	38.6 (9, 128)
12週のベースラインから	-1.5	-92.0	3.9	-80.3
の変化量及びプラセボ	(-42, 39)	(-205, -39)	(-28, 59)	(-151, -46)
群とエボロクマブ群の差	-90.8 (-100	0.9, -80.7) 注7)	-83.6 (-92.	5, -74.8) <sup>注7)</sup>

	2週間に	1回投与	4週間に1回投与		
投与群	プラセボ (n=49)	エポロクマブ 140mg (n=50)	プラセボ (n=50)	エボロクマブ 420mg (n=50)	
12週のベースラインか	-0.28	-75.16	2.67	-67.26	
らの変化率及びプラセ	(-33.3, 33.9)	(-92.8, -38.2)	(-23.0, 37.1)	(-91.6, -51.1)	
ボ群とエボロクマブ群 の差(%)	-74.85 <sup>#</sup> (-80.22, -69.47) <sup>注7)</sup>		-69.91 <sup>#</sup> (-74.60, -65.23) <sup>注7)</sup>		
10週と12週の平均値の	-2.6	-91.1	1.0	-85.2	
ベースラインからの変	(-42, 30)	(-195, -44)	(-43, 42)	(-176, -49)	
化量及びプラセボ群と エボロクマブ群の差	-89.3 (-98.4	4, -80.2) 注7)	-86.3 (-95.1, -77.5) <sup>注7)</sup>		
10週と12週の平均値の	-1.28	-75.28	0.80	-71.62	
ベースラインからの変化	(-33.3, 26.1)	(-88.2, -47.1)	(-34.4, 33.0)	(-90.1, -50.0)	
率及びプラセボ群とエ ボロクマブ群の差(%)	-73.97# (-78.5	54, -69.41) 注7)	-72.89 <sup>#</sup> (-77.	22, -68.57) 注7)	

#### - アトルバスタチン20mg併用 -

	2週間に	1回投与	4週間に	1回投与	
投与群	プラセボ (n=52)	エポロクマブ 140mg (n=51)	プラセボ (n=51)	エボロクマブ 420mg (n=51)	
LDL-コレステローバ	∨ (mg/dL)				
ベースライン	90.9	95.8	90.7	98.0	
	(44, 184)	(52, 175)	(48, 171)	(49, 185)	
10週	88.9	25.0	89.0	17.4	
	(45, 187)	(2, 65)	(56, 172)	(0, 43)	
12週	91.3	26.8	87.4	29.4	
	(50, 146)	(2, 91)	(56, 202)	(9, 117)	
12週のベースラインからの変化量及びプラセ	0.0	-69.1	-2.8	-68.6	
	(-38, 57)	(-149, -27)	(-38, 33)	(-172, -18)	
ボ群とエボロクマブ群 の差	-69.6 (-76.5	5, -62.6) 注7) -65.5 (-73.8, -57.		8, -57.1) 注7)	
12週のベースラインか	2.77	-72.48	-1.94	-69.05	
らの変化率及びプラセ	(-27.7, 129.5)	(-97.1, -32.5)	(-34.1, 43.8)	(-93.0, -26.0)	
ボ群とエボロクマブ群 の差(%)	-75.85 <sup>#</sup> (-83.5	55, -68.15) <sup>注7)</sup>	-66.87 <sup>#</sup> (-72.88, -60.87) <sup>注7)</sup>		
10週と12週の平均値の	-1.2	-69.3	-2.4	-74.6	
ベースラインからの変	(-31, 47)	(-149, -18)	(-36, 24)	(-169, -35)	
化量及びプラセボ群と エボロクマブ群の差	-68.7 (-75.3	3, -62.1) 注7)	-72.0 (-79.5, -64.6) <sup>注7)</sup>		
10週と12週の平均値のベースラインからの変化	0.96	-72.55	-1.28	-75.62	
	(-26.3, 105.7)	(-96.4, -31.6)	(-27.1, 34.8)	(-92.6, -47.9)	
率及びプラセボ群とエ ボロクマブ群の差(%)	-74.41 <sup>#</sup> (-81.21, -67.61) <sup>注7)</sup>		-74.27 <sup>#</sup> (-78.93, -69.60) <sup>\(\hat{i}\)27)</sup>		

#### 太字:主要評価項目

- #:p<0.001(投与群、層別因子、来院時期、投与群と来院時期の交互作用を固定効果とした反復測定混合効果モデル)
- 注7) プラセボ群とエボロクマブ群との差については最小二乗平均値 (95% 信頼区間)、それ以外の箇所には平均値 (最小値,最大値)を示した。

# 2. 家族性高コレステロール血症ホモ接合体患者を対象とした 試験 (国際共同試験)

家族性高コレステロール血症ホモ接合体患者67例(日本人5例を含む)にエボロクマブ420mgを2週間に1回又は4週間に1回投与(登録時又は登録前8週間以内にアフェレーシスを受けていなかった患者は4週間に1回で投与を開始し、受けていた患者は2週間に1回で投与を開始)した非盲検試験 $^{11}$ の結果、24週後のLDL-コレステロールはベースラインと比較して23.4  $\pm$  28.8%(平均値  $\pm$  標準偏差、以下同様)低下した(日本人患者では46.5  $\pm$  31.3%低下した)。外国人家族性高コレステロール血症ホモ接合体患者49例にエボロクマブ420mgを4週間に1回投与したプラセボ対照二重盲検比較試験 $^{12}$ の結果、12週時点のベースラインからのLDL-コレステロールの変化率(平均値)はエボロクマブ群で-26.1  $\pm$  23.2%及びプラセボ群で6.1  $\pm$  18.3%であった。

# 3. 心血管系疾患患者を対象とした心血管イベント抑制を評価した試験(国際共同試験)

HMG-CoA還元酵素阻害剤で治療を受けている<sup>注8)</sup>心血管系疾患患者27564例(日本人429例を含む)を対象としたプラセボ対照二重盲検比較試験<sup>1314)</sup>において、最大耐用量のHMG-CoA還元酵素阻害剤<sup>注9)</sup>との併用にて、エボロクマブ140mgを2週間に1回若しくはエボロクマブ420mgを4週間に1回、又はプラセボを2週間に1回若しくは4週間に1回26.1カ月間(日本人では25.3カ月間、いずれも中央値)投

与した主要評価項目 $^{(\pm 10)}$ 及び重要な副次評価項目 $^{(\pm 11)}$ の結果は表4、図2のとおりであった。エボロクマブ群では、プラセボ群と比較して主要評価項目である心血管イベント発現リスクが有意に低かった(p<0.0001、層別ログランク検定)。

- 注8) 2週間以上の安定した脂質低下療法の後にLDL-コレステロールが 70mg/dL以上又はnon-HDL-コレステロールが100mg/dL以上の患 老
- 注9) アトルバスタチン20mg/日又は同等用量以上:アトルバスタチン20~80mg/日、シンバスタチン40~80mg/日、ロスバスタチン5~40mg/日、ピタバスタチン4mg/日
- 注10) 心血管系疾患に起因する死亡、心筋梗塞、脳卒中、冠動脈血行 再建又は不安定狭心症による入院のいずれかが最初に発生する までの時間
- 注11) 心血管系疾患に起因する死亡、心筋梗塞又は脳卒中のいずれか が最初に発生するまでの時間

表4 心血管系疾患患者を対象とした二重盲検試験の結果

204 化皿	ロハハハ	אויים כי	NJ SK C U /	<del>-</del> =		マンルロンへ
		全体集団	f		日本人集	国
投与群	プラセボ (N=13780) n (%)	エボロクマブ (N=13784) n (%)	ハザード比 <sup>#</sup> (95%信頼区間)	プラセボ (N=225) n (%)	エボロクマブ (N=204) n (%)	ハザード比 <sup>#</sup> (95%信頼区間)
主要評価項 目	1563 (11.34)	1344 (9.75)	0.85 (0.79, 0.92)	28 (12.44)	12 (5.88)	0.47 (0.24, 0.92)
重要な副次 評価項目	1013 (7.35)	816 (5.92)	0.80 (0.73, 0.88)	11 (4.89)	6 (2.94)	0.61 (0.23, 1.65)
主要評価項目 心血管系疾 患に起因す る死亡	目の各構成 240 (1.74)	251 (1.82)	1.05 (0.88, 1.25)	1 (0.44)	3 (1.47)	3.27 (0.34, 31.42)
致死性、 非致死性心 筋梗塞	639 (4.64)	468 (3.40)	0.73 (0.65, 0.82)	6 (2.67)	3 (1.47)	0.57 (0.14, 2.28)
致死性、 非致死性脳 卒中	262 (1.90)	207 (1.50)	0.79 (0.66, 0.95)	6 (2.67)	2 (0.98)	0.37 (0.07, 1.83)
冠動脈血行 再建	965 (7.00)	759 (5.51)	0.78 (0.71, 0.86)	22 (9.78)	9 (4.41)	0.46 (0.21, 0.99)
不安定狭心 症による入 院	239 (1.73)	236 (1.71)	0.99 (0.82, 1.18)	3 (1.33)	2 (0.98)	0.76 (0.13, 4.57)

#:無作為化層別因子(最終スクリーニング時のLDL-コレステロールと 地域)によって層別化したCoxモデルに基づく

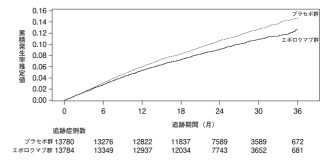


図2 主要評価項目注100の累積発生率推定値(全体集団)

#### \*4. HMG-CoA還元酵素阻害剤による治療が適さない高コレス テロール血症患者を対象とした試験(国内第Ⅲ相試験)

筋肉関連の副作用のため有効用量のHMG-CoA還元酵素阻害剤が投与できず<sup>注12</sup>、LDL-コレステロールをコントロールできない日本人高コレステロール血症患者61例(家族性高コレステロール血症へテロ接合体患者6例を含む)を対象としたエゼチミブ対照二重盲検比較試験<sup>15)</sup>の二重盲検期において、単独又は有効量以下のHMG-CoA還元酵素阻害剤との併用下で、エボロクマブ140mgを2週間に1回若しくはエボロクマブ420mgを4週間に1回、又はエゼチミブ10mgを1日1回投与した結果、投与10週後と12週後のベースラインからの平均LDL-コレステロール変化率の差は表5のとおりであった。

また、同試験 $^{15)}$ の非盲検期において、エボロクマブ $^{140}$ mgを $^{20}$ 週間に $^{10}$ 日以はエボロクマブ $^{420}$ mgを $^{40}$ 間に $^{10}$ 1回投与した結果、同試験 $^{15)}$ 開始 $^{15}$ 00ベースラインからの

LDL-コレステロール変化率(平均値)は約-60%で推移した。

- 注12) 2種類以上のHMG-CoA還元酵素阻害剤の投与を試み、そのうち 1種類以上のHMG-CoA還元酵素阻害剤で以下に記載した平均1 日量又はそれ以下の用量で、耐え難いミオパチー、すなわち筋 肉痛(CK値上昇を伴わない筋肉の疼痛、うずき又は筋力低下)、 筋炎(CK値上昇を伴う筋肉症状)又は横紋筋融解症(CK値の 顕著な上昇を伴う筋肉症状)のため、HMG-CoA還元酵素阻害剤 投与継続が困難であった患者
  - ○アトルバスタチン 10mg
  - ○フルバスタチン 20mg
  - ○プラバスタチン 10mg
  - ○ロスバスタチン 2.5mg
  - ○シンバスタチン 5mg
  - ○ピタバスタチン 1mg

# \*表5 HMG-CoA還元酵素阻害剤による治療が適さない高コレステロール血症患者を対象とした二重盲検試験の結果

717 H 77 HL	心石で対象とした一			
投与群	エゼチミブ	エボロクマブ <sup>注13)</sup>		
1又一十 什	(n=21)	(n=40)		
LDL-コレステロール(m	g/dL)			
ベースライン	181.9	192.8		
ペースティン	(120, 364)	(129, 415)		
10.周	146.4	78.4		
10週	(78, 390)	(25, 210)		
10.周	151.0	79.7		
12週	(76, 378)	(34, 239)		
12週のベースラインか	-32.8	-114.3		
らの変化量及びエゼチ	(-66, 24)	(-213, 8)		
ミブ群とエボロクマブ	-79.4 <sup>#</sup> (-96.7, -62.0) <sup>注14)</sup>			
群の差	-19.4 (-90.1	, -02.0)		
12週のベースラインか	-18.95	-59.45		
らの変化率及びエゼチ	(-36.4, 16.7)	(-77.8, 5.1)		
ミブ群とエボロクマブ	-40.14# (-48.68	2160)注14)		
群の差(%)	-10.11 (-10.00	0, -31.00/		
10週と12週の平均値の	-35.1	-113.9		
ベースラインからの変	(-69, 20)	(-209, 4)		
化量及びエゼチミブ群	-77.6 <sup>#</sup> (-93.9	61 3 注14)		
とエボロクマブ群の差	-11.0 (-30.3	7, -01.3/		
10週と12週の平均値の	-20.26	-59.79		
ベースラインからの変	(-35.6, 7.3)	(-79.3, 2.2)		
化率及びエゼチミブ群				
とエボロクマブ群の差	-39.35 <sup>#</sup> (-47.23, -31.48) <sup>注:14)</sup>			
(%)				

#### 太字:主要評価項目

- #:p<0.001(投与群、層別因子、来院時期、投与群と来院時期の交互作用を固定効果とした反復測定混合効果モデル)
- 注13) エボロクマブを2週間に1回投与した群とエボロクマブを4週間に1 回投与した群の合計
- 注14) エゼチミブ群とエボロクマブ群との差については最小二乗平均値 (95%信頼区間)、それ以外の箇所には平均値(最小値,最大値)を 示した。

# 【薬効薬理】

#### 1. 作用機序 (in vitro試験)

エボロクマブはLDL受容体分解促進タンパク質である PCSK9に高い親和性を示し $^{16}$ 、PCSK9のLDL受容体への結合を阻害した $^{17}$ 。また、培養ヒト肝細胞系において、 PCSK9刺激によって低下したLDL取り込みを増加させた $^{18}$ 。

#### 2. 血中コレステロールに対する作用(in vivo試験)

ハムスターにおいて、エボロクマブは肝臓のLDL受容体 タンパク量を上昇させ、非HDL-コレステロールを低下させた $^{19)}$ 。サルにおいて、LDL-コレステロールを低下させた $^{20)}$ 。

### 【有効成分に関する理化学的知見】

**一般名**:エボロクマブ(遺伝子組換え)

Evolocumab (Genetical Recombination)

本 質: エボロクマブは、ヒトプロタンパク質転換酵素サブチリシン/ケキシン9型 (PCSK9) に対する遺伝子組換えヒトIgG2モノクローナル抗体である。エボロクマブは、チャイニーズハムスター卵巣細胞により産生される。エボロクマブは、441個のアミノ酸残基からなるH鎖 ( $\gamma$ 2鎖) 2本及び215個のアミノ酸残基からなるL鎖 ( $\lambda$  鎖) 2本で構成される糖タンパク質 (分子量:約144,000) である。

#### 【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。

#### 【包 装】

**レパーサ皮下注140mgシリンジ**:シリンジ1本 **レパーサ皮下注140mgペン**:ペン1本

#### 【主要文献及び文献請求先】

#### 1. 主要文献

1) 社内資料:Integrated Immunogenicity Report

2) 社内資料: 試験20110121 日本人第 I 相試験

3) 社内資料: 試験20080397 海外第 I 相試験

4) 社内資料:試験20110231日本人第Ⅱ相試験

5) 社内資料:ポピュレーションPK試験報告書

6) 社内資料:試験20120341 肝機能障害患者における薬 物動態

7) 社内資料:試験20140213 腎機能障害患者における薬 物動態

8) 社内資料:試験20120122 日本人第Ⅲ相試験

9) 社内資料:試験20110110 国際共同長期投与試験

10) 社内資料:試験20120138 国際共同長期投与試験

11) 社内資料:試験20110271 家族性高コレステロール血 症ホモ接合体患者を対象とした国際共同長期試験

12) 社内資料:試験20110233 家族性高コレステロール血 症ホモ接合体患者を対象とした海外第Ⅱ/Ⅲ相試験

- 13) Sabatine MS, Giugliano RP, Keech AC, et al. Evolocumab and clinical outcomes in patients with cardiovascular disease. N Engl J Med 2017; 376: 1713-1722.
- 14) 社内資料:試験20110118 日本人結果報告書
- \*15) 社内資料:試験20140234 日本人第Ⅲ相試験
  - 16) 社内資料: R20080178 ヒトPCSK9に対する結合親和性試験
  - 17) 社内資料: R20080177 PCSK9とLDL受容体の結合に対 する影響試験

18) 社内資料: R20080176 肝細胞へのLDLの取り込み試験

19) 社内資料: R20080179 ハムスターにおける血清コレス テロールと肝臓LDL受容体に対する作用

20) 社内資料: R20090025 カニクイザルの血清脂質に対す る作用

# 2. 文献請求先・製品情報お問い合わせ先

主要文献に記載の社内資料につきましても下記にご請求下さい。
\*\*アムジェン株式会社

メディカルインフォメーションセンター 〒107-6239 東京都港区赤坂九丁目7番1号 0120-790-549

アステラス製薬株式会社 メディカルインフォメーションセンター 〒103-8411 東京都中央区日本橋本町2丁目5番1号 **™**0120-189-371

製造販売(輸入) アムジェン株式会社 東京都港区赤坂九丁目7番1号

発売 アステラス製薬株式会社 東京都中央区日本橋本町2丁目5番1号