2025年8月作成(第1版)

#### V<sub>2</sub>-受容体拮抗剂

劇薬、処方箋医薬品<sup>注)</sup>トルバプタンロ腔内崩壊錠

日本標準商品分類番号 872139

# トルバプタンOD錠3.75mg「TE」

TolvaptanODTablets 3.75 mg 「TE」

**貯 法**:室温保存 **有効期間**:3年

注)注意-医師等の処方箋により使用すること

承認番号	30700AMX00187000
販売開始	_

本剤投与により、急激な水利尿から脱水症状や高ナトリウム血症を来し、意識障害に至った症例が報告されており、また、急激な血清ナトリウム濃度の上昇による浸透圧性脱髄症候群を来すおそれがあることから、入院下で投与を開始又は再開すること。また、特に投与開始日又は再開日には血清ナトリウム濃度を頻回に測定すること。[8.8、8.12、9.1.3、11.1.3、11.1.4参照]

#### 2. 禁忌(次の患者には投与しないこと)

- 2.1 本剤の成分又は類似化合物(トルバプタンリン酸エステルナトリウム等)に対し過敏症の既往歴のある患者
- 2.2 口渇を感じない又は水分摂取が困難な患者 [循環血 漿量の減少により高ナトリウム血症及び脱水のおそれ がある。]
- 2.3 妊婦又は妊娠している可能性のある女性 [9.5参照]
- 2.4 無尿の患者 [本剤の効果が期待できない。]
- 2.5 適切な水分補給が困難な肝性脳症の患者 [9.3.1参 照]
- 2.6 高ナトリウム血症の患者 [本剤の水利尿作用により 高ナトリウム血症が増悪するおそれがある。]

#### 3. 組成・性状

#### 3.1 組成

O. 1 MILION		
販売名	有効成分 (1錠中)	添加剤
トルバプタン 0D錠3.75mg 「TE」	日本薬局方 トルバプタン 3.75mg	乳糖水和物、結晶セルロース、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、軽質無水ケイ酸、ステアリン酸マグネシウム、スクラロース、青色2号アルミニウムレーキ

#### 3.2 製剤の性状

販売名	色・剤形		外形	
		表面	裏面	側面
トルバプタン 0D錠3.75mg	薄い青色の 円形の素錠	(F.11/1) 2/9;	3.75 T E	0
TEJ	(口腔内崩壊錠)	直径	厚さ	質量
		5.6mm	2.3mm	50mg

#### 4. 効能又は効果

- 〇ループ利尿薬等の他の利尿薬で効果不十分な心不全に おける体液貯留
- 〇ループ利尿薬等の他の利尿薬で効果不十分な肝硬変に おける体液貯留

#### 6. 用法及び用量

〈心不全における体液貯留〉

通常、成人にはトルバプタンとして15mgを1日1回経口投与する。

#### 〈肝硬変における体液貯留〉

通常、成人にはトルバプタンとして7.5mgを1日1回 経口投与する。

### 7. 用法及び用量に関連する注意

〈効能共通〉

- 7.1 CYP3A4阻害剤(イトラコナゾール、フルコナゾール、クラリスロマイシン等)との併用は避けることが望ましい。やむを得ず併用する場合は、本剤の減量あるいは低用量からの開始などを考慮すること。[10.2、16.7.1-16.7.3参照]
- 7.2 夜間の排尿を避けるため、午前中に投与することが 望ましい。
- 7.3 本剤は水排泄を増加させるが、ナトリウム排泄を増加させないことから、他の利尿薬(ループ利尿薬、サイアザイド系利尿薬、抗アルドステロン薬等)と併用して使用すること。なお、ヒト心房性ナトリウム利尿ペプチドとの併用経験はない。
- 7.4 体液貯留所見が消失した際には投与を中止すること。 症状消失後の維持に関する有効性は確認されていない。 (心不全における体液貯留)
- 7.5 血清ナトリウム濃度が125mEq/L未満の患者、急激な循環血漿量の減少が好ましくないと判断される患者、高齢者、血清ナトリウム濃度が正常域内で高値の患者に投与する場合は、半量(7.5mg)から開始することが望ましい。[9.1.1、9.1.3、9.8.1、9.8.3参照]

#### 〈肝硬変における体液貯留〉

7.6 血清ナトリウム濃度が125mEq/L未満の患者、急激な循環血漿量の減少が好ましくないと判断される患者に投与する場合は、半量(3.75mg)から開始することが望ましい。「9.1.1、9.1.3、9.8.1参照]

#### 8. 重要な基本的注意

〈効能共通〉

- 8.1 本剤の水利尿作用により循環血漿量の減少を来し、 血清カリウム濃度を上昇させ、心室細動、心室頻拍を 誘発するおそれがあるので、本剤投与中は血清カリウ ム濃度を測定すること。[9.1.2参照]
- 8.2 口渇感が持続する場合には、減量を考慮すること。
- 8.3 本剤の投与初期は、過剰な利尿に伴う脱水、高ナトリウム血症などの副作用があらわれるおそれがあるので、口渇感等の患者の状態を観察し、適切な水分補給を行い、体重、血圧、脈拍数、尿量等を頻回に測定すること。
- 8.4 本剤の利尿作用に伴い、口渇、脱水などの症状があらわれた場合には、水分補給を行うよう指導すること。 [11.1.3、11.1.4参照]
- 8.5 本剤の投与初期から重篤な肝機能障害があらわれる ことがあるため、本剤投与開始前に肝機能検査を実施 し、少なくとも投与開始2週間は頻回に肝機能検査を 行うこと。またやむを得ず、その後も投与を継続する

場合には、適宜検査を行うこと。 [11.1.5、15.1参照]

- 8.6 めまい等があらわれることがあるので、転倒に注意 すること。また、高所作業、自動車の運転等危険を伴 う機械を操作する際には注意させること。
- 8.7 体液貯留状態が改善しない場合は、漫然と投与を継続しないこと。[17.1.1、17.1.2参照]

#### 〈心不全における体液貯留〉

- 8.8 本剤投与開始後24時間以内に水利尿効果が強く発現するため、少なくとも投与開始4~6時間後並びに8~12時間後に血清ナトリウム濃度を測定すること。投与開始翌日から1週間程度は毎日測定し、その後も投与を継続する場合には、適宜測定すること。[1.、11.1.3、11.1.4参照]
- 8.9 目標体重(体液貯留状態が良好にコントロールされているときの体重)に戻った場合は、漫然と投与を継続しないこと。国内臨床試験において2週間を超える使用経験はない。

#### 〈肝硬変における体液貯留〉

- 8.10 本剤の投与により重篤な肝機能障害があらわれることがある。肝硬変患者では、肝機能をより悪化させるおそれがあること、及び原疾患の悪化と本剤による肝機能障害の発現との区別が困難であることに留意して、本剤の投与にあたっては、リスクとベネフィットを考慮し、本剤投与の適否について慎重に判断すること。
- 8.11 本剤の投与により、重篤な肝機能障害があらわれることがあること、国内臨床試験において2週間を超える使用経験はないことから、体重、腹囲、下肢浮腫などの患者の状態を観察し、体液貯留が改善した場合は、漫然と投与を継続せず、必要最小限の期間の使用にとどめること。
- 8.12 本剤投与開始後24時間以内に水利尿効果が強く発現するため、少なくとも投与開始4~8時間後に血清ナトリウム濃度を測定すること。さらに投与開始2日後並びに3~5日後に1回測定し、その後も投与を継続する場合には、適宜測定すること。[1.、11.1.3、11.1.4参照]
- 8.13 肝硬変患者では、本剤の投与により消化管出血の リスクが高まるおそれがあるため、消化管出血の兆 候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。
- 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 **重篤な冠動脈疾患又は脳血管疾患のある患者** 急激な利尿があらわれた場合、急速な循環血漿量減少、 血液濃縮を来し、血栓塞栓症を誘発するおそれがある。 [7.5、7.6、11.1.2参照]
- 9.1.2 高カリウム血症の患者 本剤の水利尿作用により高カリウム血症が増悪するお

本剤の水利尿作用により高カリウム血症が増悪するお それがある。[8.1参照]

9.1.3 血清ナトリウム濃度125mEq/L未満の患者 24時間以内に12mEq/Lを超える上昇がみられた場合に は、投与を中止すること。急激な血清ナトリウム濃度 の上昇により、浸透圧性脱髄症候群を来すおそれがあ る。[1.、7.5、7.6、11.1.4参照]

#### 9.2 腎機能障害患者

9.2.1 重篤な腎障害のある患者

利尿に伴う腎血流量の減少により腎機能が更に悪化するおそれがある。[11.1.1参照]

- 9.3 肝機能障害患者
- 9.3.1 適切な水分補給が困難な肝性脳症の患者 投与しないこと。循環血漿量の減少により高ナトリウム血症及び脱水のおそれがある。[2.5参照]
- 9.3.2 **肝性脳症を現有するかその既往のある患者** 意識レベルが低下した場合、適切な水分補給に支障を 来すおそれがある。
- 9.4 生殖能を有する者

妊娠する可能性のある女性には、適切な避妊を行うよ

う指導すること。[9.5参照]

#### 9.5 妊婦

妊婦又は妊娠している可能性のある女性には投与しないこと。動物実験(ウサギ)で催奇形性及び胚・胎児死亡が報告されている $^{1}$ 。また、動物実験(ウサギ $^{1}$ 、ラット $^{2}$ )で胚あるいは胎児移行が報告されている。 [2.3、9.4参照]

#### 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。動物実験(ラット)で乳汁中への移行が報告されている<sup>2</sup>。

#### 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

#### 〈効能共通〉

- 9.8.1 急激な利尿があらわれた場合、急速な循環血漿量減少、血液濃縮を来し、血栓塞栓症を誘発するおそれがある。[7.5、7.6、11.1.2参照]
- 9.8.2 患者の状態を観察しながら慎重に投与すること。 一般に生理機能が低下しており、また、脱水症状を起 こしやすいとされている。

#### 〈心不全における体液貯留〉

9.8.3 高ナトリウム血症発現のおそれがある。[7.5参照]

#### 10. 相互作用

本剤は、主として肝代謝酵素CYP3A4によって代謝される。また、P糖蛋白の基質であるとともに、P糖蛋白への阻害作用を有する。[16.4参照]

#### 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
有する薬剤 ケトコナゾール (経口剤:国内未	代謝酵素の阻害により、本剤の作用が増強するおそれがある剤ので、これらの薬剤の併用は避けるとが望ましい。	であるCYP3A4を 阻害し、本剤の 血漿中濃度を上
有する薬剤 リファンピシン 等 セイヨウオトギ	ので、本剤投与時は これらの薬剤及び食 品を摂取しないこと	であるCYP3A4を 誘導し、本剤の 血漿中濃度を低
ジゴキシン [16.7.5参照]	本剤によりジゴキシンの作用が増強されるおそれがある。	
P糖蛋白阻害作用を 有する薬剤 シクロスポリン 等	本剤の作用が増強するおそれがある。	これらの薬剤がP糖蛋とは出いる を阻よがすることがは出たが をは出がめれる をがいか を を を を が が が が が が が が が が が が が が が

薬剤名等	臨床症状・措置方法	機序・危険因子
カリウム製剤	これらの薬剤と併用	本剤の水利尿作
カリウム保持性利	する場合、血清カリ	用により循環血
尿薬	ウム濃度が上昇する	漿量の減少を来
スピロノラクト	おそれがある。	し、相対的に血
ン、トリアムテ		清カリウム濃度
レン等		が上昇するおそ
抗アルドステロン		れがある。
薬		
エプレレノン等		
アンジオテンシン		
変換酵素阻害薬		
エナラプリルマ		
レイン酸塩等		
アンジオテンシン		
Ⅱ受容体拮抗薬		
ロサルタンカリ		
ウム等		
レニン阻害薬		
アリスキレンフ		
マル酸塩等		
	本剤によりバソプレ	1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1
体、	シン誘導体の止血作	
	用が減弱するおそれ	
酢酸塩水和物等	がある。	血管内皮細胞か
		5 O V O N
		Willebrand因子
		の放出が抑制さ
		れるおそれがあ
		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 腎不全(1%未満)

重度の腎障害があらわれることがある。[9.2.1参照]

#### 11.1.2 血栓塞栓症 (1%未満)

急激な利尿により血液濃縮を来した場合、血栓症及び 血栓塞栓症を誘発するおそれがある。[9.1.1、9.8.1 参照]

#### 11.1.3 高ナトリウム血症 (1~5%未満)

本剤の水利尿作用により血液濃縮を来し、高ナトリウム血症があらわれることがあり、意識障害を伴うこともある。投与中は、飲水量、尿量、血清ナトリウム濃度及び口渇、脱水等の症状の観察を十分に行うこと。口渇感の持続、脱水等の症状がみられた場合には、本剤の投与を減量又は中止し、症状に応じて、輸液を含めた水分補給等の適切な処置を行うこと。また、正常域を超える血清ナトリウム濃度の上昇がみられた場合には、直ちに本剤の投与を中止し、症状に応じて、輸液を含めた水分補給等の適切な処置を行うこと。[1.、8.4、8.8、8.12参照]

#### 11.1.4 急激な血清ナトリウム濃度上昇(1%未満)

本剤の水利尿作用により、急激な血清ナトリウム濃度の上昇があらわれることがある。これにより麻痺、発作、昏睡等に至るような浸透圧性脱髄症候群を来すおそれがあるため、投与中は、血清ナトリウム濃度及び体液量の観察を十分に行うこと。本剤投与後24時間以内に12mEq/Lを超える等の血清ナトリウム濃度の急激な上昇がみられた場合には、直ちに本剤の投与を中止し、症状に応じて、輸液を含めた水分補給等の適切な処置を行うこと。[1.、8.4、8.8、8.12、9.1.3参照]

**11. 1. 5 急性肝不全** (頻度不明)、**肝機能障害** (5%以上) AST、ALT、 $\gamma$ -GTP、AI-P、ビリルビン等の上昇を伴う 肝機能障害があらわれ、急性肝不全に至ることがある。 また、肝機能障害が回復するまでは頻回に血液検査を 実施するなど観察を十分に行うこと。 [8. 5参照]

#### 11.1.6 ショック、アナフィラキシー (頻度不明)

ショック、アナフィラキシー (全身発赤、血圧低下、呼吸困難等) があらわれることがある。

11.1.7 **過度の血圧低下**(頻度不明)、**心室細動**(頻度不明)、**心室頻拍**(1%未満)

#### 11.1.8 肝性脳症(1%未満)

肝硬変患者の場合、意識障害を伴う肝性脳症があらわれるおそれがある。なお、肝性脳症は、主に肝性浮腫患者において報告されているので、これらの患者に投与する場合は、意識障害等の臨床症状を十分に観察すること。

#### 11.1.9 汎血球減少、血小板減少(頻度不明)

#### 11.2 その他の副作用

	5%以上	1~5%未満	1%未満	頻度不明
精神神経系	頭痛、め		失失害眠プカ鈍性感うド経ニ神、、、シ障麻筋覚つ一過ッ・、・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・	
消化器	口 (56.9%)、 便秘	心、嘔吐、下 痢、 味覚異 常、消化不	胃疾炎ニ快不乾胃炎害結プ害動痛変炎口麻ア進痔食患、ア感快燥腸、、腸、、障、色、の、、、核道、裂、、感、炎胃憩ポ嚥消害舌、口感臍食呼逆、孔腹心、鼓、胃憩ポ嚥化害苦、口感臍食呼流食へ部窩口腸、腸室リ下管、、口り覚ル欲臭性道ル不部唇、胃障炎、一障運舌舌唇、鈍二亢、	過敏性腸症候群
循環器		血圧上昇、血 圧低下、動悸	頻脈、期外収縮、不整脈、起立性低血压、不安定血压	
血液			貧血、ヘモグ ロビン 地 は が は が は が は が は が が が が が が が が が が	
代謝	血 中 尿 酸 上昇	ウム血症、糖 尿病、高血	血界少ウカ症ウ血酸界 浸血、血シ低血、症 医素のの で が、症の が、 が、 が、 が、 が、 が、 が、 が、 が、 が、 が、 が、 が、	尿ホルモ

	5%以上	1~5%未満	1%未満	頻度不明
腎 臓・泌尿器	(38.8%),	腎臟痛、BUN 上昇、腎機能 障害、血尿	下、尿失禁、 尿切難、尿 閉感感 水 水 水 水 水 水 水 水 水 、 、 、 、 、 、 、 、 、 、	
過敏症		発疹、そう痒	蕁麻疹	
皮膚		皮膚乾燥	脱毛、ざ瘡、 皮膚炎、色素 沈着障害、爪 の障害、多 汗、乏汗、寝 汗	
呼吸器		咳嗽、呼吸困難	鼻気桃炎管咽乾燥、 東頭感、喘炎痛、鼻、 以、鼻、口咽燥、鼻、 上扁腔気腔喉乾、 上扁腔気腔喉乾、	
眼			眼乾燥、緑内障、霧視、結 膜出血	
その他	疲労、多飲症	加、減少)、無力症、倦怠	背部痛、関節痛、四肢痛、 疼痛、側腹部 痛、冷感、発	

#### 13. 過量投与

#### 13.1 処置

血液透析は有効ではないと考えられる。

#### 14. 適用上の注意

#### 14.1 薬剤交付時の注意

- 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。
- 14.1.2 本剤は舌の上にのせて唾液を浸潤させると速やかに崩壊するため、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。
- **14.1.3** 本剤は寝たままの状態では、水なしで服用させないこと。

#### 15. その他の注意

#### 15.1 臨床使用に基づく情報

適応外であるが、常染色体優性多発性のう胞腎患者を対象とした第Ⅲ相二重盲検比較試験(国際共同試験)<sup>3</sup>において、本剤60~120mg/日又はプラセボを3年間投与した結果、基準値上限の2倍を超える総ビリルビン上昇、かつ基準値上限の3倍を超える血清ALT

上昇又は血清AST上昇が、本剤投与群の 2 例に認められた。また、基準値上限の2.5倍を超えるALT上昇の発現頻度が、プラセボ群と比較して本剤投与群で高かった(本剤投与群960例中47例(4.9%)、プラセボ群483例中 6 例(1.2%))。なお、本剤投与群における基準値上限の 3 倍を超えるALT上昇の多くは、投与開始  $3\sim14$ ヵ月の間に認められた。 [8.5参照]

#### 16. 薬物動態

#### 16.1 血中濃度

#### 16.1.1 単回投与

健康成人にトルバプタン $15\sim120$ mg<sup>th</sup> を空腹時単回経口投与した時の薬物動態パラメータを表16-1に示す $^{0}$ 。

表16-1 トルバプタン単回投与時の薬物動態パラメータ

投与量	T <sub>max</sub> (hr)	C <sub>max</sub> (ng/mL)	AUC <sub>t</sub> (ng • hr/mL)	T <sub>1/2</sub> (hr)
15mg	2.0(1.0~4.0)	$135 \pm 53$	$645 \pm 367$	3. $3 \pm 1.2$
30mg	2.0(1.5~6.0)	$213\pm76$	$1,302 \pm 553$	3. $9 \pm 1.7$
45mg	$2.5(1.0\sim3.0)$	$363 \pm 318$	$2,098\pm1,950$	$2.9\pm0.8$
60mg	3. 0 (1. 5~4. 0)	$315 \pm 105$	$2,321 \pm 634$	$4.6\pm0.8$
90mg	2.0(1.0~3.0)	$429\pm146$	$3,600 \pm 922$	5. $8 \pm 1.4$
120mg	2.0(2.0~3.0)	$661\pm276$	$5,908\pm2,091$	9. $3 \pm 3$ . 2

平均値±標準偏差、T<sub>max</sub>のみ中央値(範囲) 6 例、30mg群のみ12例

#### 16.1.2 反復投与

健康成人にトルバプタン $30\sim120$ mg<sup>th</sup> を空腹時 1 日 1 回 7 日間反復経口投与した時のトルバプタンの血漿中濃度に累積はみられなかった<sup>4</sup>。

#### 〈心不全における体液貯留〉

心性浮腫患者にトルバプタン15mgを1日1回7日間反復経口投与した時のトルバプタンの薬物動態パラメータを表16-2に示す $^{\circ}$ 。

表16-2 心性浮腫患者にトルバプタン15mgを7日間反復投与時の薬物動態パラメータ

	T <sub>max</sub> (hr)	C <sub>max</sub> (ng/mL)	AUC <sub>24</sub> (ng·hr/mL)	T <sub>1/2</sub> (hr)
投与 1日目	4.0(1.8~5.9)	$258 \pm 95$	$2,057\pm795$	6. $6 \pm 2$ . 1
投与 7日目	3.9(2.0~6.0)	$256\pm102$	$2, 173 \pm 1, 188$	6. $8 \pm 2$ . 2

平均値±標準偏差、Tmaxのみ中央値(範囲)、10例

#### 〈肝硬変における体液貯留〉

肝性浮腫患者にトルバプタン7.5mgを1日1回7日間反復経口投与した時のトルバプタンの薬物動態パラメータを表16-3に示す。。

表16-3 肝性浮腫患者にトルバプタン7.5mgを7日間反復投与時の薬物動態パラメータ

	T <sub>max</sub> (hr)	C <sub>max</sub> (ng/mL)	AUC <sub>24</sub> (ng·hr/mL)	T <sub>1/2</sub> (hr)
投与 1日目	4. 2 (3. 8~11. 8)	$100 \pm 54$	1, $061 \pm 732^{a}$	9. 1 ± 5. 4 <sup>a)</sup>
投与 7日目	4. 0 (1. 7~7. 9) a)	$112 \pm 60^{a}$	$1,370\pm 1,165$ <sup>b)</sup>	8.5±4.1 <sup>b)</sup>

平均値±標準偏差、T<sub>max</sub>のみ中央値(範囲) 20例 (a)16例、b)15例)

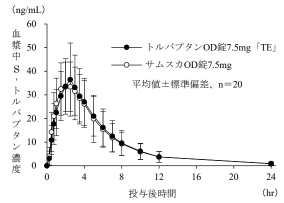
#### 16.1.3 生物学的同等性試験

トルバプタン0D錠7.5mg「TE」とサムスカ0D錠7.5mgのそれぞれ1錠(トルバプタンとして7.5mg)を、クロスオーバー法により健康成人男子に絶食時及び食後に単回経口投与して血漿中S-トルバプタン及びR-トルバプタン濃度を測定した。得られた薬物動態パラメータ(AUC $_0-24$ 、 $C_{max}$ )について90%信頼区間法にて統計解析を行った結果、1 og  $(0.80) \sim 1$  og (1.25) の範囲内であり、両剤の生物学的同等性が確認された $^{7}$ 。

薬物動態パラメータ(S-トルバプタン 絶食時・水あり投与)

	判定パラメータ		参考パラメータ	
	AUC <sub>0-24</sub> (ng·hr/mL)	C <sub>max</sub> (ng/mL)	T <sub>max</sub> (hr)	T <sub>1/2</sub> (hr)
トルバプタン OD錠7.5mg 「TE」	$224.791 \pm 79.741$	$39.9831 \pm 14.1678$	2. 43 ±1. 05	4. 65 ±1. 12
サムスカ 0D錠7.5mg	$223.558 \pm 78.030$	$39.6829 \pm 9.2477$	2. 00 ± 0. 97	5. 09 ±1. 31

平均値±標準偏差、n=20

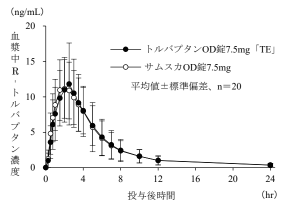


血漿中S-トルバプタン濃度推移(絶食時・水あり投与)

薬物動態パラメータ(R-トルバプタン 絶食時・水あり投与)

	判定パラメータ		参考パラメータ	
	AUC <sub>0-24</sub> (ng·hr/mL)	C <sub>max</sub> (ng/mL)	T <sub>max</sub> (hr)	T <sub>1/2</sub> (hr)
トルバプタン OD錠7.5mg 「TE」	67. 082 ±25. 041	13. 2868 ±5. 5938	2. 35 ±1. 05	6. 29 ±1. 51
サムスカ 0D錠7.5mg	67. 482 ±26. 132	13. 2173 ±3. 9984	$2.05 \pm 1.07$	6. 63 ±1. 84

平均値±標準偏差、n=20

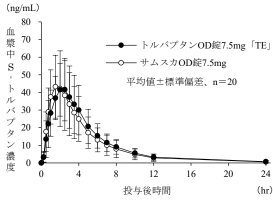


血漿中R-トルバプタン濃度推移(絶食時・水あり投与)

薬物動態パラメータ(S-トルバプタン 絶食時・水なし投与)

	判定パラメータ		参考パラメータ	
	AUC <sub>0-24</sub> (ng·hr/mL)	C <sub>max</sub> (ng/mL)	T <sub>max</sub> (hr)	T <sub>1/2</sub> (hr)
トルバプタン OD錠7.5mg 「TE」	238. 014 ±88. 622	47. 8380 ±17. 4696	2. 00 ± 0. 81	4. 54 ±1. 33
サムスカ 0D錠7.5mg	$223.771 \pm 108.595$	$48.8260 \pm 21.1818$	1. 55 ± 0. 48	4. 05 ±1. 37

平均値±標準偏差、n=20

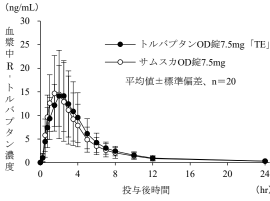


血漿中S-トルバプタン濃度推移(絶食時・水なし投与)

#### 薬物動態パラメータ(R-トルバプタン 絶食時・水なし投与)

	判定パラメータ		参考パラメータ	
	AUC <sub>0-24</sub> (ng·hr/mL)	C <sub>max</sub> (ng/mL)	T <sub>max</sub> (hr)	T <sub>1/2</sub> (hr)
トルバプタン OD錠7.5mg 「TE」	74. 645 ±30. 714	16. 1690 ±7. 5447	1. 96 ±0. 75	5. 67 ±1. 65
サムスカ 0D錠7.5mg	$70.231 \pm 37.053$	16.5828 $\pm 9.2182$	$\begin{array}{c} 1.50 \\ \pm 0.46 \end{array}$	5. 46 ±1. 70

平均値±標準偏差、n=20

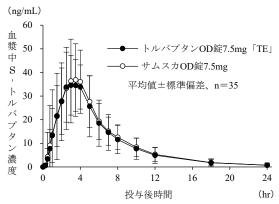


血漿中R-トルバプタン濃度推移(絶食時・水なし投与)

薬物動態パラメータ(S-トルバプタン 食後・水あり投与)

	判定パラメータ AUC <sub>0-24</sub> C <sub>max</sub> (ng・hr/mL) (ng/mL)		参考パラメータ	
			T <sub>max</sub> (hr)	T <sub>1/2</sub> (hr)
トルバプタン OD錠7.5mg 「TE」	$233.215 \pm 73.584$	44. 6032 ±13. 0711	3. 16 ±1. 19	$3.75 \pm 0.96$
サムスカ 0D錠7.5mg	$244.673 \\ \pm 89.597$	$46.8480 \\ \pm 18.0232$	$3.26 \pm 1.04$	3. 76 ± 0. 84

平均值±標準偏差、n=35

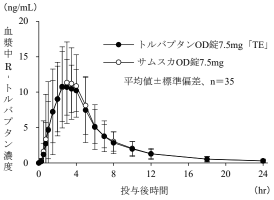


血漿中S-トルバプタン濃度推移(食後・水あり投与)

薬物動態パラメータ(R-トルバプタン 食後・水あり投与)

	判定パラメータ		参考パラメータ	
	AUC <sub>0-24</sub> (ng·hr/mL)	C <sub>max</sub> (ng/mL)	T <sub>max</sub> (hr)	T <sub>1/2</sub> (hr)
トルバプタン OD錠7.5mg 「TE」	$68.217 \pm 20.729$	14. 3254 ±4. 4840	3. 03 ±1. 08	4. 85 ± 0. 91
サムスカ 0D錠7.5mg	71. 146 $\pm 25. 014$	15.2159 $\pm 6.4171$	3. 08 ±1. 08	5. 28 ±1. 45

平均値±標準偏差、n=35

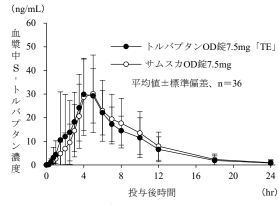


血漿中R-トルバプタン濃度推移(食後・水あり投与)

薬物動態パラメータ(S-トルバプタン 食後・水なし投与)

	判定パラメータ		参考パラメータ	
	AUC <sub>0-24</sub> (ng · hr/mL)	C <sub>max</sub> (ng/mL)	T <sub>max</sub> (hr)	T <sub>1/2</sub> (hr)
トルバプタン OD錠7.5mg 「TE」	$218.322 \pm 98.900$	39. 6110 ±17. 8366	4. 67 ±1. 68	3. 35 ±0. 82
サムスカ 0D錠7.5mg	$226.384 \pm 109.128$	$37.9014 \\ \pm 16.2267$	5. 15 ±1. 78	3. 43 ±0. 81

平均値±標準偏差、n=36

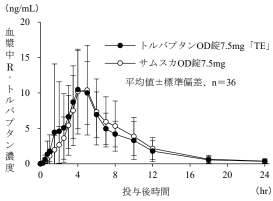


血漿中S-トルバプタン濃度推移(食後・水なし投与)

薬物動態パラメータ(R-トルバプタン 食後・水なし投与)

	判定パラメータ		参考パラメータ	
	AUC <sub>0-24</sub> (ng·hr/mL)	C <sub>max</sub> (ng/mL)	T <sub>max</sub> (hr)	T <sub>1/2</sub> (hr)
トルバプタン OD錠7.5mg 「TE」	69. 885 ±31. 314	14. 6116 ±8. 7105	4. 63 ±1. 67	3. 98 ±0. 82
サムスカ 0D錠7.5mg	$72.029 \pm 34.098$	13.4974 $\pm 6.4370$	$4.97 \pm 1.72$	4. 01 ±0. 86

平均値±標準偏差、n=36



血漿中R-トルバプタン濃度推移(食後・水なし投与)

血漿中濃度並びにAUC、C<sub>m</sub>等のパラメータは、被験者の選択、体液の採取回数・時間等の試験条件によって異なる可能性がある。

#### 16.2 吸収

#### 16.2.1 食事の影響

健康成人にトルバプタン15mgを単回経口投与した時、空腹時投与に比べ食後投与ではCmax及びAUCはそれぞれ1.3倍及び1.1倍であった $^{0}$ 。

#### 16.2.2 絶対的バイオアベイラビリティ

健康成人における経口投与時の絶対的バイオアベイラビリティは56%であった<sup>8)</sup>(外国人データ)。

#### 16.3 分布

ヒト血漿蛋白結合率は、98.0%以上であった<sup>3</sup> (*in vitro*、限外ろ過法)。

#### 16.4 代謝

トルバプタンは、ヒト肝ミクロゾームチトクロームP450の分子種のうち、主としてCYP3A4により代謝される $^{9)}$  (in vitro)。[10.参照]

#### 16.5 排泄

健康成人に、 $^{14}$ C-トルバプタン60mg $^{(1)}$  を空腹時に単回経口投与した時、糞中及び尿中にそれぞれ投与した放射能の58.7%及び40.2%が排泄された。未変化体の糞中及び尿中の回収率は、それぞれ投与量の18.7%及び1%未満であった $^{(10)}$ (外国人データ)。

#### 16.6 特定の背景を有する患者

#### 16.6.1 腎機能障害患者

腎機能の程度の異なる被験者(クレアチニンクリアランス <30mL/min、クレアチニンクリアランス=30~60mL/min 及びクレアチニンクリアランス>60mL/min)にトルバプタン60mg<sup>(h)</sup> を投与した時のAUC は、それぞれ7、360ng・hr/mL、6、980ng・hr/mL及び3、890ng・hr/mLであった。また、血漿中遊離型分率は、それぞれ1.2%、0.6%及び1.0%であった。血漿中遊離型分率を用いて算出した血漿中遊離型濃度のAUCは、クレアチニンクリアランス<30mL/min、クレアチニンクリアランス=30~60mL/min及びクレアチニンクリアランス>60mL/minでそれぞれ71.8ng・hr/mL、36.4ng・hr/mL及び37.5ng・hr/mLであった<sup>11)</sup> (外国人データ)。

#### 16.6.2 肝機能障害患者

肝性浮腫患者にトルバプタン15mgを投与した時のAUCは、中等度肝障害患者 (Child-Pugh分類A又はB) で1,618ng・hr/mL、重度肝障害患者 (Child-Pugh分類C) で2,172ng・hr/mLであった<sup>12</sup> (母集団解析)。

#### 16.6.3 高齢者 (65歳以上)、性別

トルバプタンの薬物動態には年齢及び性別による影響は認められなかった<sup>13)</sup>。

#### 16.7 薬物相互作用

#### 16.7.1 ケトコナゾール

健康成人において、強力なCYP3A4の阻害作用を有するケトコナゾール200mgとトルバプタン30mg<sup> $\pm$ 1</sup>の併用により、トルバプタンのCmax及びAUCはそれぞれ3. 5倍及び5. 4倍になった $^{10}$ (外国人データ)。[7.1、10.2参照]

#### 16.7.2 フルコナゾール

健康成人において、中等度のCYP3A4の阻害作用を有するフルコナゾール200mgとトルバプタン30mg<sup>注)</sup> の併用により、トルバプタンの $C_{max}$ 及びAUCはそれぞれ1.8倍及び3.0倍になった<sup>15)</sup> (外国人データ)。[7.1、10.2参照]

#### 16.7.3 グレープフルーツジュース

健康成人において、トルバプタン $60mg^{\pm}$ をCYP3A4の阻害作用を有するグレープフルーツジュースにより服用した時、トルバプタンの $C_{max}$ 及びAUCはそれぞれ1.9倍及び1.6倍になった $^{10}$ (外国人データ)。[7.1、10.2参照]

#### 16.7.4 リファンピシン

健康成人において、CYP3A4の誘導作用を有するリファンピシン600 mgとトルバプタン $240 mg^{(\pm)}$ の併用により、トルバプタンの $C_{max}$ 及びAUCはそれぞれ1/6及び1/8になった $^{(4)}$ (外国人データ)。 [10.2参照

#### 16.7.5 ジゴキシン

健康成人において、P糖蛋白の基質であるジゴキシン 0.25 mgとトルバプタン $60 mg^{(3)}$  の併用により、ジゴキシンの  $C_{max}$ 及びAUCは、それぞれ1.3倍及び1.2倍になった。トルバプタンの $C_{max}$ とAUCは、いずれも1.1倍になった<sup>17)</sup>(外国人データ)。[10.25 m]

#### 16.7.6 その他の薬剤

・健康成人において、CYP3A4の基質であるロバスタチン80mg

とトルバプタン $90 mg^{\pm}$ )の併用により、ロバスタチンの $C_{max}$ 及びAUCはそれぞれ1.3倍及び1.4倍になった $^{18}$ )。ロバスタチン80 mgとトルバプタン $60 mg^{\pm}$ )の併用によりトルバプタンの $C_{max}$ とAUCはいずれも1.2倍になった $^{19}$ )(外国人データ)。

- ・不整脈患者において、CYP3A4の基質であるアミオダロン 200mgとトルバプタン90mg<sup>注)</sup>の併用によるアミオダロンの 薬物動態の変化は5%未満であった<sup>20</sup> (外国人データ)。
- ・健康成人において、CYP2C9の基質であるワルファリン25mg とトルバプタン $60mg^{(1)}$ の併用により、R-ワルファリンと S-ワルファリンの薬物動態は影響を受けなかった $^{21)}$  (外国人データ)。
- ・健康成人において、トルバプタン $30 \text{mg}^{\text{(t)}}$ とフロセミド80 mg との併用により、トルバプタンの $C_{\text{max}}$ 及びAUCはいずれも 1. 2倍になった。ヒドロクロロチアジド100 mgとの併用により、トルバプタンの $C_{\text{max}}$ 及びAUCは変化しなかった。トルバプタンはフロセミド及びヒドロクロロチアジドの薬物動態に影響を与えなかった $^{22}$ (外国人データ)。

#### 16.8 その他

トルバプタン0D錠3.75mg「TE」は、トルバプタン0D錠7.5mg「TE」を標準製剤としたとき、溶出挙動が同等と判断され、生物学的に同等とみなされた $^{23}$ 。

注)本剤の承認された1日用量は、心不全における体液貯留 15mg、肝硬変における体液貯留7.5mgである。

#### 17. 臨床成績

#### 17.1 有効性及び安全性に関する試験

トルバプタン錠の成績を以下に示す。

#### 〈心不全における体液貯留〉

#### 17.1.1 国内第Ⅲ相試験

他の利尿薬を投与しても体液貯留が認められるうっ血性心不全患者を対象とした二重盲検比較試験において、トルバプタン15mg又はプラセボを1日1回7日間経口投与した。主要評価項目である最終投与時の体重変化量は、トルバプタン15mg群 $-1.54\pm1.61$ kg(ベースライン: $59.42\pm12.30$ kg、53例)(平均値±標準偏差、以下同様)、プラセボ群 $-0.45\pm0.93$ kg(ベースライン: $55.68\pm12.60$ kg、57例)であり、トルバプタン群では、プラセボ群に比較して有意な体重減少が認められた(p<0.0001、t 検定)。体重減少は投与翌日よりみられ投与期間を通じて継続した(図17-1)。また、最終投与時における心性浮腫に伴う所見(頚静脈怒張、肝腫大、下肢浮腫)が改善した(表17-1)。

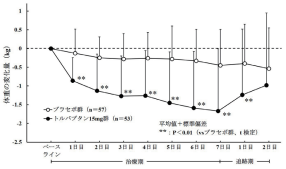


図17-1 心性浮腫患者における体重のベースラインからの変化量(プラセボとの二重盲検比較試験)

表17-1 心性浮腫に伴う所見の変化 (プラセボとの二重盲 検比較試験)

心性浮腫に伴う所見	トルバプタン15mg群	プラセボ群
頚静脈怒張変化量(cm) [例数]	$-2.03\pm2.81$ [27]	-0. 51±1. 18 [19]
肝腫大変化量 (cm) [例数]	-1. 07±0. 89 [18]	-0. 35±1. 00 [17]
下肢浮腫改善率(%) [例数]	63. 9 [23/36]	42. 1 [16/38]

平均値±標準偏差

副作用発現頻度は、53例中29例(54.7%)であった。主な 副作用は、口渇9例(17.0%)、便秘6例(11.3%)、頻尿5 例(9.4%)及び倦怠感3例(5.7%)であった<sup>24,25</sup>。[8.7参 照]

#### 〈肝硬変における体液貯留〉

#### 17.1.2 国内第Ⅲ相試験

他の利尿薬を投与しても体液貯留が認められる肝硬変患者 を対象とした二重盲検比較試験において、トルバプタン 7.5mg又はプラセボを1日1回7日間経口投与した。

主要評価項目である最終投与時の体重変化量は、トルバプ タン7.5mg群-1.95±1.77kg (ベースライン:59.35± 12.69kg、82例) (平均値±標準偏差、以下同様)、プラセ ボ群-0.44±1.93kg(ベースライン:59.15±13.15kg、80例)であり、トルバプタン群では、プラセボ群に比較して 有意な体重減少が認められた (p<0.0001、t検定)。体重減少は投与翌日よりみられ投与期間を通じて継続した (図 17-2)。最終投与時における肝性浮腫に伴う所見(腹水量、 腹囲、下肢浮腫)が改善した(表17-2)。また、臨床症状 (腹部膨満感、倦怠感、臥位での圧迫感、呼吸困難感、全 身状態)も改善した。

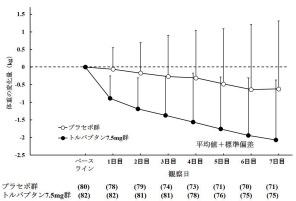


図17-2 肝性浮腫患者における体重のベースラインからの 変化量(プラセボとの二重盲検比較試験)

(81) (81) (78)

(82)

表17-2 肝性浮腫に伴う所見の変化(プラセボとの二重盲 給比較討驗)

1大 レロギス は八州大 /		
肝性浮腫に伴う所見	トルバプタン7.5mg群	プラセボ群
腹水変化量(mL) [例数]	$-492.\ 4\pm760.\ 3$ [82]	-191. 8±690. 8 [80]
腹囲変化量(cm) [例数]	-3. 38±3. 56 [81]	-1. 11±3. 67 [79]
下肢浮腫改善率(%) [例数]	54. 8 [23/42]	28. 3 [13/46]

平均値±標準偏差

(76) (75)

副作用発現頻度は、82例中37例(45.1%)であった。主な 副作用は、口渇11例(13.4%)、頻尿6例(7.3%)、便秘3 例(3.7%)及び不眠症3例(3.7%)であった260。[8.7参 照

#### 18. 薬効薬理

#### 18.1 作用機序

トルバプタンは、バソプレシンV<sub>2</sub>-受容体拮抗作用を薬理 学的特徴とする薬剤であり、腎集合管でのバソプレシンに よる水再吸収を阻害することにより、選択的に水を排泄し、 電解質排泄の増加を伴わない利尿作用(水利尿作用)を示

#### 18.2 バソプレシンV2-受容体拮抗作用

トルバプタンは、ヒトバソプレシンV<sub>2</sub>-受容体発現細胞及 びラット、イヌ腎臓膜標本において、標識バソプレシンの V<sub>2</sub>-受容体への結合を濃度依存的に阻害した。また、ヒト バソプレシン $V_2$ -受容体発現細胞において、それ自身では cAMPの産生増加を示さず、バソプレシンによるcAMPの産生 を抑制したことから、バソプレシンV2-受容体拮抗作用を 有していることが示された。ヒトバソプレシンV2-受容体 に対する阻害定数は、0.43±0.06nmol/Lであった<sup>28,29)</sup> (in vitro).

#### 18.3 利尿作用

トルバプタンは、覚醒ラット及びイヌにおいて、用量依存 的に尿量を増加させ、尿浸透圧を低下させた。このとき、 ループ利尿薬とは異なり、自由水クリアランスが正の値と なり、自由水の排泄を増加させた(水利尿作用) 29.30)。

#### 18.4 抗浮腫作用

トルバプタンは、ラット浮腫モデルにおいて、カラゲニン 誘発足浮腫及びヒスタミン誘発毛細血管透過性の亢進を用 量依存的に抑制した。また、覚醒心不全犬において水利尿 作用を示し、前負荷を軽減させた31,32)。

#### 18.5 腹水減少作用

トルバプタンは、ラット肝硬変腹水モデルにおいて、腹水 の指標である体重及び腹囲を減少させた330。

#### 19. 有効成分に関する理化学的知見

一般名:トルバプタン(Tolvaptan)

化学名: N-{4-[(5RS)-7-Chloro-5-hydroxy-2, 3, 4, 5tetrahydro-1*H*-1-benzazepine-1-carbonyl]-3-

methylphenyl}-2-methylbenzamide

分子式: C26H25C1N2O3 分子量:448.94

性 状:白色の結晶又は結晶性の粉末である。

メタノール又はエタノール (99.5) にやや溶けに

くく、水にほとんど溶けない。

メタノール溶液(1→50)は旋光性を示さない。

ĊН3 構造式: И Ĥ CH<sub>3</sub> 及び鏡像異性体

#### 20. 取扱い上の注意

アルミピロー開封後は湿気を避けて保存すること。

#### 22. 包装

20錠「PTP (10錠×2)] 100錠 [PTP (10錠×10)]

#### 23. 主要文献

- 1)0i A, et al.: Cardiovasc Drugs Ther. 2011;25 (Suppl. 1):S91-S99
- 2) Furukawa M, et al.: Cardiovasc Drugs Ther. 2011;25 (Suppl. 1):S83-S89
- 3) Torres V E, et al.: N Engl J Med. 2012; 367(25): 2407-2418
- 4) Kim S R, et al.: Cardiovasc Drugs Ther. 2011;25 (Suppl. 1):S5-S17
- 5)心性浮腫患者における臨床薬理試験(サムスカ錠:2010 年10月27日承認、申請資料概要2.7.6.5)
- 6) 肝性浮腫患者における臨床薬理試験(サムスカ錠:2013 年 9 月13日承認、申請資料概要2.7.6.4)
- 7)トーアエイヨー社内資料:生物学的同等性試験(0D錠 7.5mg)
- 8) Shoaf S E, et al.: Int J Clin Pharmacol Ther. 2012; 50(2):150-156
- 9)ヒトにおける推定代謝経路(サムスカ錠:2010年10月27 日承認、申請資料概要2.7.2.2)
- 10) 吸収、分布、代謝、排泄試験(サムスカ錠:2010年10月 27日承認、申請資料概要2.7.6.3)
- 11) Shoaf S E, et al.: Kidney Int. 2014; 85(4): 953-961
- 12) 肝性浮腫患者を対象とした母集団薬物動態解析(サムス 力錠:2010年10月27日承認、申請資料概要2.7.2.3)
- 13)年齢、性別による影響(サムスカ錠:2010年10月27日承 認、申請資料概要2.7.6.3)
- 14) Shoaf S E, et al.: Br J Clin Pharmacol. 2011;73(4): 579-587
- 15) FDA Center for Drug Evaluation and Research: Application No. 2044410rig1s000:Clinical Pharmacology Review
- 16) Shoaf S E, et al.: Eur J Clin Pharmacol. 2012;68(2):
- 17) Shoaf S E, et al.: J Clin Pharmacol. 2011;51(5):761-

769

- 18) ロバスタチンとの相互作用1(サムスカ錠:2010年10月27 日承認、申請資料概要2.7.6.3)
- 19) ロバスタチンとの相互作用2(サムスカ錠:2010年10月27 日承認、申請資料概要2.7.6.2)
- 20) Shoaf S E, et al.: J Cardiovasc Pharmacol Ther. 2005;10(3):165-171
- 21) Shoaf S E, et al.: Clinical Pharmacology in Drug Development. 2012; 1(2):67-75
- 22) Shoaf S E, et al.: J Cardiovasc Pharmacol. 2007;50 (2):213-222
- 23)トーアエイヨー社内資料: 生物学的同等性試験 (0D錠 3.75mg)
- 24) Matsuzaki M. et al.:Cardiovasc Drugs Ther. 2011;25 (Suppl. 1):S33-S45
- 25) うっ血性心不全患者を対象としたプラセボとの二重盲 検比較試験(サムスカ錠:2010年10月27日承認、申請資 料概要2.7.6.5)
- 26) 肝性浮腫患者におけるプラセボを対照とした二重盲検 比較試験(サムスカ錠: 2013年9月13日承認、申請資料 概要2.7.3.2、2.7.6.4)
- 27)作用機序(サムスカ錠:2010年10月27日承認、申請資料概要2.6.1.2)
- 28) Yamamura Y, et al.: J Pharmacol Exp Ther. 1998; 287 (3): 860-867
- 29) Miyazaki T, et al.: Cardiovasc Drug Rev. 2007; 25(1): 1-13
- 30) Hirano T, et al.: J Pharmacol Exp Ther. 2000;292(1): 288-294
- 31) Miyazaki T, et al.: Cardiovasc Drugs Ther. 2011;25 (Suppl. 1): S77-S82
- 32)Onogawa T, et al.:Cardiovasc Drugs Ther. 2011;25 (Suppl. 1):S67-S76
- 33) Miyazaki T, et al.: Hepatol Res. 2013; 43(11):1224-1230

#### 24. 文献請求先及び問い合わせ先

トーアエイヨー株式会社 くすり相談窓口 〒104-0032 東京都中央区八丁堀3-10-6 電話 0120-387-999

26. 製造販売業者等

26.1 製造販売元

## **}--アエイヨ-株式会社**

福島県福島市飯坂町湯野字田中1番地