

## 医薬品インタビューフォーム

日本病院薬剤師会のIF記載要領2018（2019年更新版）に準拠して作成

習慣性医薬品：注意－習慣性あり  
処方箋医薬品：注意－医師等の処方箋により使用すること  
抗てんかん剤

**フィコンパ<sup>®</sup>** 点滴静注用**2mg**  
〈ペランパネル水和物製剤〉

---

Fycompa<sup>®</sup> for intravenous infusion

剤形	形	注射剤
製剤の規制区分		習慣性医薬品（注意－習慣性あり） 処方箋医薬品（注意－医師等の処方箋により使用すること）
規格・含量		フィコンパ点滴静注用 2mg 1バイアル中ペランパネル水和物 2.16mg（ペランパネルとして 2.08mg）含有
一般名		和名：ペランパネル水和物 洋名：Perampanel Hydrate
製造販売承認年月日 薬価基準収載・販売開始年月日		フィコンパ点滴静注用 2mg 製造販売承認年月日：2024年1月18日 薬価基準収載年月日：2024年4月17日 販売開始年月日：2024年4月17日
開発・製造販売（輸入） ・提携・販売会社名		製造販売元：エーザイ株式会社
医薬情報担当者の連絡先		
問い合わせ窓口		エーザイ株式会社 hhc ホットライン フリーダイヤル 0120-419-497 FAX 03-3811-5033 <a href="https://www.eisai.co.jp">https://www.eisai.co.jp</a>

本IFは2025年10月改訂の添付文書の記載に基づき作成した。  
最新の添付文書情報は、独立行政法人医薬品医療機器総合機構ホームページ  
<https://www.pmda.go.jp>にてご確認ください。

## 1. 医薬品インタビューフォーム作成の経緯

医療用医薬品の基本的な要約情報として、医療用医薬品添付文書（以下、添付文書）がある。医療現場で医師・薬剤師等の医療従事者が日常業務に必要な医薬品の適正使用情報を活用する際には、添付文書に記載された情報を裏付ける更に詳細な情報が必要な場合があり、製薬企業の医薬情報担当者（以下、MR）等への情報の追加請求や質疑により情報を補完してきている。この際に必要な情報を網羅的に入手するための項目リストとして医薬品インタビューフォーム（以下、I Fと略す）が誕生した。

1988年に日本病院薬剤師会（以下、日病薬）学術第2小委員会がI Fの位置付け、I F記載様式、I F記載要領を策定し、その後1998年に日病薬学術第3小委員会が、2008年、2013年に日病薬医薬情報委員会がI F記載要領の改訂を行ってきた。

I F記載要領2008以降、I FはP D F等の電子的データとして提供することが原則となった。これにより、添付文書の主要な改訂があった場合に改訂の根拠データを追加したI Fが速やかに提供されることとなった。最新版のI Fは、医薬品医療機器総合機構（以下、P M D A）の医療用医薬品情報検索のページ（<http://www.pmda.go.jp/PmdaSearch/iyakuSearch/>）にて公開されている。日病薬では、2009年より新医薬品のI Fの情報を検討する組織として「インタビューフォーム検討会」を設置し、個々のI Fが添付文書を補完する適正使用情報として適切か審査・検討している。

2019年の添付文書記載要領の変更に合わせ、I F記載要領2018が公表され、今般「医療用医薬品の販売情報提供活動に関するガイドライン」に関連する情報整備のため、その更新版を策定した。

## 2. I Fとは

I Fは「添付文書等の情報を補完し、医師・薬剤師等の医療従事者にとって日常業務に必要な、医薬品の品質管理のための情報、処方設計のための情報、調剤のための情報、医薬品の適正使用のための情報、薬学的な患者ケアのための情報等が集約された総合的な個別の医薬品解説書として、日病薬が記載要領を策定し、薬剤師等のために当該医薬品の製造販売又は販売に携わる企業に作成及び提供を依頼している学術資料」と位置付けられる。

I Fに記載する項目配列は日病薬が策定したI F記載要領に準拠し、一部の例外を除き承認の範囲内の情報が記載される。ただし、製薬企業の機密等に関わるもの及び利用者自らが評価・判断・提供すべき事項等はI Fの記載事項とはならない。言い換えると、製薬企業から提供されたI Fは、利用者自らが評価・判断・臨床適用するとともに、必要な補完をするものという認識を持つことを前提としている。

I Fの提供は電子データを基本とし、製薬企業での製本は必須ではない。

### 3. I Fの利用にあたって

電子媒体のI Fは、PMD Aの医療用医薬品情報検索のページに掲載場所が設定されている。製薬企業は「医薬品インタビューフォーム作成の手引き」に従ってI Fを作成・提供するが、I Fの原点を踏まえ、医療現場に不足している情報やI F作成時に記載し難い情報等については製薬企業のMR等へのインタビューにより利用者自らが内容を充実させ、I Fの利用性を高める必要がある。また、随時改訂される使用上の注意等に関する事項に関しては、I Fが改訂されるまでの間は、製薬企業が提供する改訂内容を明らかにした文書等、あるいは各種の医薬品情報提供サービス等により薬剤師等自らが整備するとともに、I Fの使用にあたっては、最新の添付文書をPMD Aの医薬品医療機器情報検索のページで確認する必要がある。

なお、適正使用や安全性の確保の点から記載されている「V.5. 臨床成績」や「XII. 参考資料」、「XIII. 備考」に関する項目等は承認を受けていない情報が含まれることがあり、その取り扱いには十分留意すべきである。

### 4. 利用に際しての留意点

I Fを日常業務において欠かすことができない医薬品情報源として活用していただきたい。I Fは日病薬の要請を受けて、当該医薬品の製造販売又は販売に携わる企業が作成・提供する、医薬品適正使用のための学術資料であるとの位置づけだが、記載・表現には薬機法の広告規則や医療用医薬品の販売情報提供活動に関するガイドライン、製薬協コード・オブ・プラクティス等の制約を一定程度受けざるを得ない。販売情報提供活動ガイドラインでは、未承認薬や承認外の用法等に関する情報提供について、製薬企業が医療従事者からの求めに応じて行うことは差し支えないとされており、MR等へのインタビューや自らの文献調査などにより、利用者自らがI Fの内容を充実させるべきものであることを認識しておかなければならない。製薬企業から得られる情報の科学的根拠を確認し、その客観性を見抜き、医療現場における適正使用を確保することは薬剤師の本務であり、I Fを活用して日常業務を更に価値あるものにしていただきたい。

# 目 次

## I. 概要に関する項目

1. 開発の経緯…………… 1
2. 製品の治療学的特性…………… 1
3. 製品の製剤学的特性…………… 1
4. 適正使用に関して周知すべき特性…………… 2
5. 承認条件及び流通・使用上の制限事項…………… 2
  - (1) 承認条件…………… 2
  - (2) 流通・使用上の制限事項…………… 2
6. RMP の概要…………… 2

## II. 名称に関する項目

1. 販売名…………… 3
  - (1) 和名…………… 3
  - (2) 洋名…………… 3
  - (3) 名称の由来…………… 3
2. 一般名…………… 3
  - (1) 和名 (命名法)…………… 3
  - (2) 洋名 (命名法)…………… 3
  - (3) ステム…………… 3
3. 構造式又は示性式…………… 3
4. 分子式及び分子量…………… 3
5. 化学名 (命名法) 又は本質…………… 3
6. 慣用名、別名、略号、記号番号…………… 3

## III. 有効成分に関する項目

1. 物理化学的性質…………… 4
  - (1) 外観・性状…………… 4
  - (2) 溶解性…………… 4
  - (3) 吸湿性…………… 4
  - (4) 融点 (分解点)、沸点、凝固点…………… 4
  - (5) 酸塩基解離定数…………… 4
  - (6) 分配係数…………… 4
  - (7) その他の主な示性値…………… 4
2. 有効成分の各種条件下における安定性…………… 4
3. 有効成分の確認試験法、定量法…………… 5

## IV. 製剤に関する項目

1. 剤形…………… 6
  - (1) 剤形の区別…………… 6
  - (2) 製剤の外観及び性状…………… 6
  - (3) 識別コード…………… 6
  - (4) 製剤の物性…………… 6
  - (5) その他…………… 6
2. 製剤の組成…………… 6
  - (1) 有効成分 (活性成分) の含量及び添加剤…………… 6
  - (2) 電解質の濃度…………… 6

- (3) 熱量…………… 6
3. 添付溶解液の組成及び容量…………… 6
4. 力価…………… 6
5. 混入する可能性のある夾雑物…………… 6
6. 製剤の各種条件下における安定性…………… 7
7. 調製法及び溶解後の安定性…………… 7
8. 他剤との配合変化 (物理化学的変化)…………… 7
9. 溶出性…………… 7
10. 容器・包装…………… 7
  - (1) 注意が必要な容器・包装、外観が特殊な容器・包装に関する情報…………… 7
  - (2) 包装…………… 7
  - (3) 予備容量…………… 7
  - (4) 容器の材質…………… 7
11. 別途提供される資材類…………… 7
12. その他…………… 8

## V. 治療に関する項目

1. 効能又は効果…………… 9
2. 効能又は効果に関連する注意…………… 9
3. 用法及び用量…………… 9
4. 用法及び用量に関連する注意…………… 11
5. 臨床成績…………… 13
  - (1) 臨床データパッケージ…………… 13
  - (2) 臨床薬理試験…………… 16
  - (3) 用量反応探索試験…………… 17
  - (4) 検証的試験…………… 22
    - 1) 有効性検証試験…………… 22
    - 2) 安全性試験…………… 38
  - (5) 患者・病態別試験…………… 39
  - (6) 治療的使用…………… 39
    - 1) 使用成績調査 (一般使用成績調査、特定使用成績調査、使用成績比較調査)、製造販売後データベース調査、製造販売後臨床試験の内容…………… 39
    - 2) 承認条件として実施予定の内容又は実施した調査・試験の概要…………… 41
  - (7) その他…………… 41

## VI. 薬効薬理に関する項目

1. 薬理的に関連ある化合物又は化合物群…………… 42
2. 薬理作用…………… 42
  - (1) 作用部位・作用機序…………… 42
  - (2) 薬効を裏付ける試験成績…………… 42
  - (3) 作用発現時間・持続時間…………… 48

## Ⅶ. 薬物動態に関する項目

1. 血中濃度の推移	49
(1) 治療上有効な血中濃度	49
(2) 臨床試験で確認された血中濃度	49
(3) 中毒域	52
(4) 食事・併用薬の影響	52
2. 薬物速度論的パラメータ	55
(1) 解析方法	55
(2) 吸収速度定数	55
(3) 消失速度定数	55
(4) クリアランス	55
(5) 分布容積	55
(6) その他	55
3. 母集団（ポピュレーション）解析	55
(1) 解析方法	55
(2) パラメータ変動要因	55
4. 吸収	56
5. 分布	57
(1) 血液－脳関門通過性	57
(2) 血液－胎盤関門通過性	57
(3) 乳汁への移行性	57
(4) 髄液への移行性	57
(5) その他の組織への移行性	57
(6) 血漿蛋白結合率	57
6. 代謝	58
(1) 代謝部位及び代謝経路	58
(2) 代謝に関与する酵素（CYP450等） の分子種、寄与率	58
(3) 初回通過効果の有無及び その割合	58
(4) 代謝物の活性の有無及び活性化、 存在比率	58
7. 排泄	59
(1) 排泄率	59
8. トランスポーターに関する情報	59
9. 透析等による除去率	59
10. 特定の背景を有する患者	59
11. その他	60

## Ⅷ. 安全性（使用上の注意等）に関する項目

1. 警告内容とその理由	61
2. 禁忌内容とその理由	61
3. 効能又は効果に関連する注意とその理由	61
4. 用法及び用量に関連する注意とその理由	61
5. 重要な基本的注意とその理由	61

6. 特定の背景を有する患者に関する注意	62
(1) 合併症・既往歴等のある患者	62
(2) 腎機能障害患者	63
(3) 肝機能障害患者	63
(4) 生殖能を有する者	63
(5) 妊婦	63
(6) 授乳婦	64
(7) 小児等	64
(8) 高齢者	64
7. 相互作用	64
(1) 併用禁忌とその理由	65
(2) 併用注意とその理由	65
8. 副作用	66
(1) 重大な副作用と初期症状	66
(2) その他の副作用	66
9. 臨床検査結果に及ぼす影響	75
10. 過量投与	75
11. 適用上の注意	75
12. その他の注意	76
(1) 臨床使用に基づく情報	76
(2) 非臨床試験に基づく情報	76

## Ⅸ. 非臨床試験に関する項目

1. 薬理試験	77
(1) 薬効薬理試験	77
(2) 安全性薬理試験	77
(3) その他の薬理試験	77
2. 毒性試験	77
(1) 単回投与毒性試験	77
(2) 反復投与毒性試験	78
(3) 遺伝毒性試験	78
(4) がん原性試験	78
(5) 生殖発生毒性試験	79
(6) 局所刺激性毒性試験	79
(7) その他の特殊毒性	80

## Ⅹ. 管理的事項に関する項目

1. 規制区分	82
2. 有効期間	82
3. 包装状態での貯法	82
4. 取扱い上の注意	82
5. 患者向け資材	82
6. 同一成分・同効薬	82
7. 国際誕生年月日	82
8. 製造販売承認年月日及び承認番号、 薬価基準収載年月日、販売開始年月日	82
9. 効能又は効果追加、用法及び用量変更 追加等の年月日及びその内容	83

---

10. 再審査結果、再評価結果公表年月日 及びその内容	83
11. 再審査期間	83
12. 投薬期間制限医薬品に関する情報	83
13. 各種コード	83
14. 保険給付上の注意	83

## XI. 文献

1. 引用文献	84
2. その他の参考文献	85

## XII. 参考資料

1. 主な外国での発売状況	86
2. 海外における臨床支援情報	86

## XIII. 備考

1. 調剤・服薬支援に際して臨床判断を 行うにあたっての参考情報	87
(1) 粉碎	87
(2) 崩壊・懸濁性及び経管投与 チューブの通過性	87
2. その他の関連資料	87
(1) フィコンパ点滴静注用 2mg と 輸液との配合変化試験	87
(2) フィコンパ点滴静注用 2mg と 他剤との配合安定性	89

◆ 略語表

略語	略語内容
AMPA	<i>a</i> -amino-3-hydroxy-5-methyl-4-isoxazolepropionic acid
CYP	Cytochrome P450、チトクローム P450
ITT	Intention To Treat 無作為対照試験の結果の解析法の1つ 治療を受けるはずだったが何らかの理由で受けなかった人も含めて全ての症例を対象とするもの
LOCF	Last Observation Carried Forward 欠測データを直近の先行観測値で補完する解析方法
ANCOVA	Analysis of Covariance 共分散分析
CMH 検定	Cochran–Mantel–Haenszel コクラン マンテル ヘンツェル検定
FAS	Full Analysis Set 最大の解析対象集団
mITT	Modified Intention To Treat
MedDRA	Medical Dictionary for Regulatory Activities ICH 国際医薬用語集
SMQ	Standardised MedDRA Queries MedDRA 標準検索式
AUC	Area under the plasma concentration-time curve 血漿中濃度-時間曲線下面積
AUC <sub>(0-inf)</sub>	AUC from zero time extrapolated to infinite time 投与時から投与後無限大までの血漿中濃度-時間曲線下面積
AUC <sub>(0-x)</sub>	AUC from zero time to fixed time point x 投与時から x 時間までの血漿中濃度-時間曲線下面積 (例: AUC(0-168hr))
C <sub>max</sub>	Maximum observed concentration 最高濃度
t <sub>max</sub>	Time at which the highest drug concentration occurs 最高濃度到達時間
t <sub>1/2</sub>	Terminal elimination phase half-life 最終消失半減期
CL/F	Apparent total clearance following oral administration みかけのクリアランス
PVT	Psychomotor Vigilance Task 精神運動警戒タスク、精神運動警戒試験
MTD	Maximum Tolerated Dose 最大耐量
EFD 試験	Embryo-Fetal Development Study 胚・胎児発生に関する試験



## I. 概要に関する項目

### 1. 開発の経緯

ペランパネル（以下、本薬）は、エーザイ株式会社（以下、エーザイ）が創出した新規化合物である。本薬は、シナプス後膜に主として存在する AMPA (*α*-amino-3-hydroxy-5-methyl-4-isoxazolepropionic acid) 型グルタミン酸受容体（以下、AMPA 受容体）に選択的な非競合的拮抗剤であり、既存の抗てんかん薬とは異なる作用機序を有する。AMPA 受容体はてんかん波の発生並びにシナプスを介した伝播に重要な役割を持つと想定されており、本薬はそれらを抑制することにより抗てんかん作用を発揮すると推定されている。

本薬注射剤（以下、本剤）は、一時的に本薬の経口投与ができないてんかん患者に対する代替療法として開発された。国内で開発を進めるにあたり、医薬品医療機器総合機構（以下、機構）との協議を重ねた結果、日本人及び外国人健康成人を対象とした臨床第 I 相試験（E2007-A001-050 試験、以下 050 試験）の結果に加えて、部分発作又は強直間代発作を有する 12 歳以上の日本人てんかん患者を対象とした国内臨床第 II 相試験（E2007-J081-240 試験、以下 240 試験）を実施し、本薬錠剤から本剤へ切り替えた際の安全性、忍容性及び有効性を評価した結果に基づいて、本剤を申請することとした。

上記の臨床試験（050 試験及び 240 試験）における治験薬は、当初申請を予定していたペランパネル 8 mg 注射剤（ペランパネルとして 8.0 mg 含む）を使用した。しかし、本薬経口製剤の実臨床における使用状況から、本剤は 8 mg よりも低用量で投与される場合も多いと考えられ、薬剤廃棄量の削減及び過量投与等防止の適正使用の観点から、ペランパネル 2 mg 注射剤（ペランパネルとして 2.0 mg 含む）が医療ニーズに適していると判断し、開発に至った。本承認申請においては、市販予定の製剤としてペランパネル 2 mg 注射剤の申請を行った結果、2024 年 1 月に製造販売承認を取得した。

### 2. 製品の治療学的特性

- (1) AMPA 受容体に対して選択的かつ非競合的に結合することにより、グルタミン酸による神経の過剰興奮を直接抑制する。（「VI-2. 薬理作用」の項参照）
- (2) 注射剤を経口製剤の代替療法として投与した際の安全性、忍容性及び有効性を評価する第 II 相試験（240 試験）において、経口製剤から注射剤に切り替えた際の安全性は許容可能であり、てんかん発作頻度に大きな変化がないことが確認された。（「V-5.- (3) 用量反応探索試験」の項参照）
- (3) 注射剤（フィコンパ®点滴静注用）の剤形が、一時的に経口投与ができない患者における経口製剤の代替療法として承認されている。（「V-1. 効能又は効果」の項参照）
- (4) ペランパネル経口製剤の重大な副作用として、攻撃性等の精神症状[易刺激性(6.8%)、攻撃性(3.5%)、不安(1.5%)、怒り(1.1%)、幻覚(幻視、幻聴等)(0.6%)、妄想(0.3%)、せん妄(頻度不明)]などの精神症状が報告されている。（「VIII-8. 副作用」の項参照）

#### 【注射剤】

日本人を対象にした臨床第 II 相試験（国内試験、240 試験）における安全性解析対象集団 21 例の内、注射剤が投与された治療期に 15 例（71.4%）に有害事象が認められた。主な有害事象は、浮動性めまい 6 例（28.6%）、傾眠及び感覚鈍麻が各 3 例（14.3%）であった。

### 3. 製品の製剤学的特性

該当資料なし

# I. 概要に関する項目

## 4. 適正使用に関して周知すべき特性

適正使用に関する資材 最適使用推進ガイドライン等	有無	タイトル、参照先
RMP	有	(I.6. RMPの概要の項参照)
追加のリスク最小化活動として 作成されている資材	有	医療従事者向け資材 「フィコンパ® 適正使用ガイド」 (XIII. 備考の項参照) 患者向け資材 「フィコンパ®による治療を受けられる方とご家族へ」 (XIII. 備考の項参照)
最適使用推進ガイドライン	無	-
保険適用上の留意事項通知	無	-

(2025年10月時点)

## 5. 承認条件及び流通・使用上の制限事項

### (1) 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。

### (2) 流通・使用上の制限事項

該当しない

## 6. RMPの概要

医薬品リスク管理計画書(RMP)の概要

安全性検討事項		
【重要な特定されたリスク】	【重要な潜在的リスク】	【重要な不足情報】
浮動性めまい	依存性	小児の成長への影響
平衡障害、運動失調及び転倒	自殺念慮及び自殺行動	強直間代発作を有するてんかん患者における安全性
敵意及び攻撃性	心血管系への影響	点滴静注用製剤による過敏症
筋弛緩	点滴静注用製剤による腎機能障害	
有効性に関する検討事項		
使用実態下における有効性		

### ↓上記に基づく安全性監視のための活動

医薬品安全性監視活動
通常の医薬品安全性監視活動
自発報告、文献・学会情報及び外国措置報告等の収集・確認・分析に基づく安全対策の検討、実行
追加の医薬品安全性監視活動
一般使用成績調査(点滴静注用製剤の安全性)
有効性に関する調査・試験の計画
該当なし

### ↓上記に基づくリスク最小化のための活動

リスク最小化活動
通常のリスク最小化活動
添付文書及び患者向医薬品ガイドによる情報提供
追加のリスク最小化活動
医療従事者向け資材(適正使用ガイド)の作成、改訂、提供
患者及び患者家族向け資材(患者様向け服薬指導箋)の作成、改訂、提供

最新の情報は、独立行政法人 医薬品医療機器総合機構の医薬品情報検索ページで確認してください。

## II. 名称に関する項目

---

### 1. 販売名

#### (1) 和名

フィコンパ点滴静注用 2 mg

#### (2) 洋名

Fycompa for intravenous infusion

#### (3) 名称の由来

AMPA 受容体をターゲットにした作用機序を強力に表現していることから「Fycompa」とした。

### 2. 一般名

#### (1) 和名 (命名法)

ペランパネル水和物 (JAN)

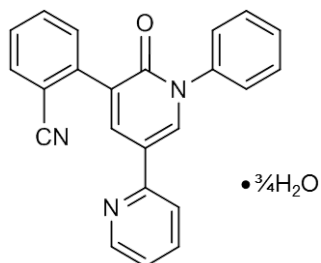
#### (2) 洋名 (命名法)

Perampanel Hydrate (JAN)

#### (3) ステム

-ampanel : AMPA 型グルタミン酸受容体拮抗剤

### 3. 構造式又は示性式



### 4. 分子式及び分子量

分子式 :  $C_{23}H_{15}N_3O \cdot \frac{3}{4}H_2O$

分子量 : 362.90

### 5. 化学名 (命名法) 又は本質

2-(6'-Oxo-1'-phenyl-1',6'-dihydro[2,3'-bipyridine]-5'-yl)benzotrile 3/4hydrate (IUPAC 命名法による)

### 6. 慣用名、別名、略号、記号番号

治験番号 : E2007

### Ⅲ. 有効成分に関する項目

#### 1. 物理化学的性質

##### (1) 外観・性状

本品は白色～黄白色の粉末である。

##### (2) 溶解性

本品は *N*-メチル-2-ピロリドンに溶けやすく、アセトニトリルにやや溶けにくく、エタノール (99.5) に溶けにくく、水にほとんど溶けない。

##### (3) 吸湿性

吸湿性は認められない。

##### (4) 融点 (分解点)、沸点、凝固点

融点：180°C

##### (5) 酸塩基解離定数

pKa：3.24

##### (6) 分配係数

log P = 2.86 (1-オクタノール/水系)

##### (7) その他の主な示性値

該当資料なし

#### 2. 有効成分の各種条件下における安定性

##### (1) 安定性

試験	保存条件	保存形態	結果	
長期保存試験	5°C	ポリエチレン袋/アルミラミネート袋	48 カ月保存した結果、全ての試験項目において、明確な品質の変化は認められなかった。	
	30°C / 65%RH	ポリエチレン袋/アルミラミネート袋		
加速試験	40°C / 75%RH	ポリエチレン袋/アルミラミネート袋	6 カ月保存した結果、全ての試験項目において、明確な品質の変化は認められなかった。	
苛酷試験	光	2 万 lx、 30°C	ガラス製ペトリ皿 (蓋：石英製)	光苛酷については、総照度 120 万 lx·h 以上及び総近紫外放射エネルギー 200W·h/m <sup>2</sup> 以上曝露させた結果、明確な品質の変化は認められなかった。
	温度	60°C	遮光ガラス瓶 (密栓)	3 カ月間曝露させた結果、全ての試験項目において、明確な品質の変化は認められなかった。
	湿度 (酸化)	30°C / 75%RH	遮光ガラス瓶 (開栓/密栓)	3 カ月間曝露させた結果、全ての試験項目において、明確な品質の変化は認められなかった。

測定項目：性状、確認試験、粉末 X 線回析、純度試験、水分、含量

### Ⅲ. 有効成分に関する項目

---

#### 3. 有効成分の確認試験法、定量法

日局一般試験法「赤外吸収スペクトル測定法」による。

日局一般試験法「液体クロマトグラフィー」による。

## IV. 製剤に関する項目

### 1. 剤形

#### (1) 剤形の区別

注射剤

#### (2) 製剤の外観及び性状

白色の塊又は粉末の凍結乾燥物

#### (3) 識別コード

該当しない

#### (4) 製剤の物性

pH：約 6.1～7.1（本品 1 バイアルに注射用水 6mL を加えて溶かした液）

浸透圧比：約 1.1 [本品 1 バイアルに注射用水 6 mL を加えて溶かした後、生理食塩液 100 mL に希釈した液 (0.02 mg/mL)]

#### (5) その他

該当しない

### 2. 製剤の組成

#### (1) 有効成分（活性成分）の含量及び添加剤

本剤は、1 バイアル中に下記の成分を含有する、用時溶解して用いる注射製剤である。

販売名	フィコンパ点滴静注用 2 mg	
有効成分 <sup>注)</sup>	ペランパネル水和物 2.16 mg（ペランパネルとして 2.08 mg）	
添加剤	スルホブチルエーテル $\beta$ -シクロデキストリンナトリウム	1040 mg
	リン酸	適量
	水酸化ナトリウム	適量

注) 本品は、バイアルからの採取容量を考慮した、4%の過量充てんを含む。

#### (2) 電解質の濃度

該当しない

#### (3) 熱量

該当しない

### 3. 添付溶解液の組成及び容量

該当しない

### 4. 力価

該当しない

### 5. 混入する可能性のある夾雑物

原薬由来の類縁物質は製剤中で増加せず、かつ、製剤特有の分解生成物は認められていない。

## IV. 製剤に関する項目

### 6. 製剤の各種条件下における安定性

試験	保存条件	保存形態	保存期間	結果
長期保存	25℃/60%RH	ガラスバイアル+紙箱	48 ヶ月	いずれの測定項目においても規格内であった。
加速	40℃/75%RH	ガラスバイアル+紙箱	6 ヶ月	いずれの測定項目においても規格内であった。
苛酷（光）	25℃/60%RH 120 万 lx・h 以上 200W・h/m <sup>2</sup> 以上*	ガラスバイアル+紙箱	—	いずれの測定項目においても規格内であった。
		ガラスバイアル	—	純度試験および含量が規格外、その他の測定項目においては規格内であった。
		ガラスバイアル+UV カットフィルム	—	いずれの測定項目においても規格内であった。

測定項目：含量、性状、確認試験、pH、純度試験、浸透圧、水分、不溶性異物、不溶性微粒子、エンドトキシン、無菌、定量法

\*D-65 ランプ照射

### 7. 調製方法及び溶解後の安定性

調製方法は、「VIII.-11. 適用上の注意」の項参照

保存条件：25℃遮光下

試験項目：外観、純度試験、浸透圧、pH、不溶性微粒子、定量法  
溶解後 24 時間において、顕著な変化は認められなかった。

### 8. 他剤との配合変化（物理化学的变化）

フィコンパ点滴静注用 2mg と混合が予想される輸液及び他の注射剤との配合変化の詳細は、「X III.-2. その他の関連資料」の項に、別表として掲載した。

### 9. 溶出性

該当しない

### 10. 容器・包装

(1) 注意が必要な容器・包装、外観が特殊な容器・包装に関する情報

該当しない

(2) 包装

2mg×6 バイアル

(3) 予備容量

該当しない

(4) 容器の材質

ガラスバイアル／ゴム栓／アルミニウムキャップ

### 11. 別途提供される資材類

該当しない

#### IV. 製剤に関する項目

---

##### 12. その他

該当しない

## V. 治療に関する項目

---

### 1. 効能又は効果

一時的に経口投与ができない患者における、下記の治療に対するペランパネル経口製剤の代替療法

- てんかん患者の部分発作（二次性全般化発作を含む）
- 他の抗てんかん薬で十分な効果が認められないてんかん患者の強直間代発作に対する抗てんかん薬との併用療法

### 2. 効能又は効果に関連する注意

設定されていない

### 3. 用法及び用量

#### (1) 用法及び用量の解説

ペランパネルの経口投与から本剤に切り替える場合：

〈部分発作（二次性全般化発作を含む）に用いる場合〉

[単剤療法] [併用療法]

通常、成人及び4歳以上の小児にはペランパネル経口投与と同じ1日用量を、1日1回30分以上かけて点滴静脈内投与する。

ただし、4歳以上12歳未満の小児への投与時間は90分とする。

〈強直間代発作に用いる場合〉

[併用療法]

通常、成人及び12歳以上の小児にはペランパネル経口投与と同じ1日用量を、1日1回30分以上かけて点滴静脈内投与する。

ペランパネルの経口投与に先立ち本剤を投与する場合：

〈部分発作（二次性全般化発作を含む）に用いる場合〉

[単剤療法]

通常、成人及び4歳以上の小児にはペランパネルとして1日1回2mgの投与より開始し、その後2週間以上の間隔をあけて2mgずつ漸増し、維持用量は1日1回4~8mgとし、30分以上かけて点滴静脈内投与する。

ただし、4歳以上12歳未満の小児への投与時間は90分とする。

[併用療法]

通常、成人及び12歳以上の小児にはペランパネルとして1日1回2mgの投与より開始し、その後1週間以上の間隔をあけて2mgずつ漸増し、本剤の代謝を促進する抗てんかん薬を併用しない場合の維持用量は1日1回4~8mg、併用する場合の維持用量は1日1回8~12mgとし、30分以上かけて点滴静脈内投与する。

通常、4歳以上12歳未満の小児にはペランパネルとして1日1回2mgの投与より開始し、その後2週間以上の間隔をあけて2mgずつ漸増し、本剤の代謝を促進する抗てんかん薬を併用しない場合の維持用量は1日1回4~8mg、併用する場合の維持用量は1日1回8~12mgとし、90分かけて点滴静脈内投与する。

〈強直間代発作に用いる場合〉

[併用療法]

通常、成人及び12歳以上の小児にはペランパネルとして1日1回2mgの投与より開始し、その後1週間以上の間隔をあけて2mgずつ漸増し、本剤の代謝を促進する抗てんかん薬を併用しない場合の維持用量は1日1回8mg、併用する場合の維持用量は1日1回8~12mgとし、30分以上かけて点滴静脈内投与する。

## V. 治療に関する項目

ペランパネルの経口投与から本剤に切り替える場合、及びペランパネルの経口投与に先立ち本剤を投与する場合のいずれにおいても、症状により適宜増減できるが、1日最高投与量及び増減方法は以下のとおりとすること。

〈部分発作（二次性全般化発作を含む）に用いる場合〉

〔単剤療法〕

成人及び4歳以上の小児には、2週間以上の間隔をあけて2mg以下ずつ適宜増減し、1日最高8mgまでとする。

〔併用療法〕

成人及び12歳以上の小児には、1週間以上の間隔をあけて2mg以下ずつ適宜増減し、1日最高12mgまでとする。

4歳以上12歳未満の小児には、2週間以上の間隔をあけて2mg以下ずつ適宜増減し、1日最高12mgまでとする。

〈強直間代発作に用いる場合〉

〔併用療法〕

成人及び12歳以上の小児には、1週間以上の間隔をあけて2mg以下ずつ適宜増減し、1日最高12mgまでとする。

<参考：成人及び12歳以上の小児における部分発作（二次性全般化発作を含む）に用いる場合>

	併用療法	
	なし	あり
本剤の代謝を促進する抗てんかん薬 <sup>注1)</sup> の併用	なし	あり
投与方法	1日1回 30分以上かけて 点滴静脈内投与	1日1回 30分以上かけて 点滴静脈内投与
開始用量 <sup>注2)</sup>	2mg/日	2mg/日
漸増間隔	2週間以上	1週間以上
漸増用量	2mg/日	2mg/日
維持用量	4～8mg/日	4～8mg/日   8～12mg/日
最高投与量	8mg/日	12mg/日

用量はペランパネルとしての量を示す。

注1) 本剤の代謝を促進する抗てんかん薬：フェニトイン、ホスフェニトイン、カルバマゼピン

注2) ペランパネルの経口投与から本剤に切り替える場合には、ペランパネル経口投与と同じ用量

<参考：4歳以上12歳未満の小児における部分発作（二次性全般化発作を含む）に用いる場合>

	併用療法	
	なし	あり
本剤の代謝を促進する抗てんかん薬 <sup>注1)</sup> の併用	なし	あり
投与方法	1日1回 90分かけて 点滴静脈内投与	1日1回 90分かけて 点滴静脈内投与
開始用量 <sup>注2)</sup>	2mg/日	2mg/日
漸増間隔	2週間以上	2週間以上
漸増用量	2mg/日	2mg/日
維持用量	4～8mg/日	4～8mg/日   8～12mg/日
最高投与量	8mg/日	12mg/日

用量はペランパネルとしての量を示す。

注1) 本剤の代謝を促進する抗てんかん薬：フェニトイン、ホスフェニトイン、カルバマゼピン

注2) ペランパネルの経口投与から本剤に切り替える場合には、ペランパネル経口投与と同じ用量

## V. 治療に関する項目

<参考：成人及び12歳以上の小児における強直間代発作に用いる場合>

	併用療法	
	なし	あり
本剤の代謝を促進する抗てんかん薬 <sup>注1)</sup> の併用		
投与方法	1日1回 30分以上かけて 点滴静脈内投与	
開始用量 <sup>注2)</sup>	2 mg/日	
漸増間隔	1週間以上	
漸増用量	2 mg/日	
維持用量	8 mg/日	8~12 mg/日
最高投与量	12 mg/日	

用量はペランパネルとしての量を示す。

注1) 本剤の代謝を促進する抗てんかん薬：フェニトイン、ホスフェニトイン、カルバマゼピン

注2) ペランパネルの経口投与から本剤に切り替える場合には、ペランパネル経口投与と同じ用量

### (2) 用法及び用量の設定経緯・根拠

#### 1) ペランパネルの経口投与から本剤に切り替える場合

てんかん患者を対象に本剤を投与した臨床第II相試験(240試験)の成績を踏まえて用法及び用量を設定した。

(「V-5-(3) .用量反応探索試験」の項参照)

#### 2) ペランパネルの経口投与に先立ち本剤を投与する場合

健康成人を対象とした臨床薬理試験(050試験)の結果に基づいて、ペランパネル経口製剤の用法及び用量に準じて用法及び用量を設定した。

(「VII-1-(2) . 臨床試験で確認された血中濃度」の項参照)

#### 3) 4歳以上12歳未満の小児における部分発作(二次性全般化発作を含む)に用いる場合の投与時間の設定については「VII-3-(2)-4) .小児てんかん患者における薬物動態」の項参照。

## 4. 用法及び用量に関連する注意

### 7. 用法及び用量に関連する注意

#### <全効能共通>

**7.1** 本剤の代謝を促進する抗てんかん薬(カルバマゼピン、フェニトイン、ホスフェニトイン)との併用により本剤の血中濃度が低下することがあるので、本剤の投与開始時、投与中又は本剤からペランパネル経口製剤に切り替える時にカルバマゼピン、フェニトイン又はホスフェニトインを投与開始又は投与中止する際には、慎重に症状を観察し、必要に応じて1日最高投与量である12 mgを超えない範囲で適切に用量の変更を行うこと。[8.4、10.2、16.7.1参照]

**7.2** 軽度及び中等度の肝機能障害のある患者に本剤を投与する場合は、ペランパネルとして1日1回2 mgより開始し、その後2週間以上の間隔をあけて2 mgずつ漸増すること。また、症状により2週間以上の間隔をあけて2 mg以下ずつ適宜増減するが、軽度の肝機能障害のある患者については1日最高8 mg、中等度の肝機能障害のある患者については1日最高4 mgまでとする。[9.3.2、16.6.2参照]

**7.3** 経口投与が可能になった場合は速やかにペランパネル経口製剤に切り替えること。

**7.4** 点滴静脈内投与から経口投与に切り替える際の経口投与の1日用量は、点滴静脈内投与と同じ1日用量とすること。

#### <強直間代発作に対する併用療法>

**7.5** 本剤を強直間代発作に対して使用する場合には、他の抗てんかん薬と併用して使用すること。臨床試験において、強直間代発作に対する本剤単独投与での使用経験はない。

## V. 治療に関する項目

---

(解説)

7.1 健康成人を対象とした臨床薬理試験 (006 試験) の結果、CYP3A 誘導作用を有する抗てんかん薬であるカルバマゼピンとの併用によりペランパネル経口製剤のみかけのクリアランスは 203% に増加した。また、てんかん患者を対象としたペランパネル経口製剤の臨床試験の母集団薬物動態解析において、カルバマゼピン及びフェニトイン併用によってペランパネルの血漿中濃度はそれぞれ 66% 及び 49% 低下した。このため、本剤の使用時に CYP3A 誘導作用を有する抗てんかん薬の併用投与を開始又は中止する際には、慎重に症状を観察し、必要に応じて 1 日最高用量である 12mg を超えない範囲で適切に用量の変更を行うこととした。本剤との併用の可能性があることから、注射剤のホスフェニトインも併記している。

(「VII.-1.- (4) .食事・併用薬の影響」の項参照)

(「VII.-3.- (2) .パラメータ変動要因」の項参照)

7.2 肝機能障害患者での薬物動態を検討した試験 (015 試験) の結果、肝機能障害患者において健康成人と比較して消失半減期の延長が認められた。このことを踏まえ、軽度及び中等度の肝機能障害患者では、本剤の増量の可否を定常状態の、より近傍で判断できるようにするため、漸増間隔は 2 週間以上と設定した。また、最高用量については、ペランパネル経口製剤の臨床薬理試験 19 試験を統合した母集団薬物動態解析に基づくシミュレーションの結果、軽度及び中等度の肝機能障害患者の定常状態における血漿中非結合型ペランパネル濃度は、健康成人と比較して高値を示すと予測された。そこで、健康成人における最高用量 12mg とした際の血漿中非結合型ペランパネル濃度を大きく上回らない用量を同様にシミュレーションにより検討した結果、軽度の肝機能障害のある患者では 1 日最高 8mg、中等度の肝機能障害のある患者では 1 日最高 4mg が妥当であると考えられたため設定した。

(「VII.-10. 特定の背景を有する患者」の項参照)

7.3 本剤は一時的に経口投与できない患者に投与することを想定した製剤である。てんかん患者を対象に本剤を投与した試験 (240 試験) における本剤の最長投与期間は 4 日間であり、長期に連用した場合の評価は実施していない。このため、経口投与が可能になった場合は速やかに本薬経口製剤に切り替えることとした。

7.4 てんかん患者を対象に本剤を投与した試験 (240 試験) の結果、本剤はペランパネル経口製剤と相互に代替可能であることが確認された。このため、静脈内持続投与から経口投与に切り替える際は静脈内持続投与と同じ 1 日用量で切り替えることとした。

(「V.-3.- (2) .用法及び用量の設定経緯・根拠」の項参照)

7.5 本剤の強直間代発作を対象とした臨床試験における有効性及び安全性の評価は、他の抗てんかん薬との併用療法として行っており、本剤単剤での使用経験がないことから設定した。

## V. 治療に関する項目

### 5. 臨床成績

#### (1) 臨床データパッケージ

##### 1) 注射剤の臨床データパッケージ

試験区分	対象	治験デザイン及び対照の種類	治験薬投与方法 投与経路	主要評価項目	投与例数	資料区分
外国 第1相試験 (050 試験)	健康成人	オープン 非対照 2期クロス オーバー 無作為化	ペランパネル 12 mg (注射剤、錠剤) 注射剤：30, 60 又は 90 分間単回静脈内 持続投与 錠剤：単回経口投与	錠剤に対する 注射剤の バイオ アベイラビ リティ	48 (日本人 18)	評価資料
国内 第2相試験 (240 試験)	部分発作又は強直間代発作を有するてんかん患者 (12 歳以上)	オープン 非対照	ペランパネル注射剤：1日 8~12 mg を 30 分間静脈内持続投与 (4 日間)	注射剤を錠剤の代替療法として投与した際の安全性及び忍容性	21	評価資料

##### 2) 経口製剤の臨床データパッケージ (成人及び 12 歳以上を対象とした部分発作 (二次性全般化発作を含む) 及び強直間代発作に対する併用療法)

	臨床薬理	有効性	安全性
評価資料	日本人単回投与試験 (010 試験) 日本人反復投与試験 (026 試験) QT/QTc 評価試験 (013 試験)	日本人臨床第Ⅱ相試験 (231 試験) 日本人長期継続投与試験 (233 試験)	臨床第Ⅲ相試験 (335 試験) 臨床第Ⅲ相試験 (332 試験) 臨床第Ⅲ相試験 (304 試験) 臨床第Ⅲ相試験 (305 試験) 臨床第Ⅲ相試験 (306 試験)
参考資料	単回投与試験 10 試験 (001, 003, 007, 017, 008, 016, 037, 039, 040, 049 試験) 反復投与試験 2 試験 (002, 009 試験) 特別な患者集団における試験 2 試験 (004, 015 試験) 薬物相互作用試験 6 試験 (005, 006, 014, 019, 029, 025 試験) 薬力学評価試験 4 試験 (020, 023, 024, 030 試験)	後期臨床第Ⅱ相試験 (206 試験) 後期臨床第Ⅱ相試験 (208 試験) 長期継続投与試験 (207 試験) 長期継続投与試験 (307 試験)	初期臨床第Ⅱ相試験 (203 試験) 12 歳以上 18 歳未満臨床第Ⅱ相試験 (235 試験)

#### <臨床データパッケージ (臨床試験の概要)>

試験名	対象	投与方法	1日投与量	被験者数	資料区分
健康成人／単回投与試験 (001 試験)	健康成人 男性	単回	フィルムコーティング錠 0.2mg、0.5mg、1mg、2mg、4mg、6mg、8mg	55	参考資料
健康成人／日本人単回投与試験 (010 試験)	健康成人 男性	単回	フィルムコーティング錠 0.25mg、0.5mg、1mg、2mg、4mg、6mg、8mg	56	評価資料

## V. 治療に関する項目

試験名	対象	投与方法	1日投与量	被験者数	資料区分
健康成人／食事効果試験 (003 試験)	健康成人 男女	単回	フィルムコーティング錠 1mg	24	参考資料
高齢者／マスバランス試験 (007 試験)	健康高齢 男女	単回	フィルムコーティング錠 2mg	8	参考資料
健康成人／絶対的バイオアベイラビリティ検討試験 (017 試験)	健康成人 男性	単回 (静注及び経口)	静注製剤 (10µg) フィルムコーティング錠 8mg	10	参考資料
健康成人／処方 A 1mg 錠と処方 B 1mg 錠の生物学的同等性試験 (008 試験)	健康成人 男女	単回	フィルムコーティング錠 2mg	34	参考資料
健康成人／処方 C 2mg 錠と処方 C 4mg 錠の生物学的同等性試験 (016 試験)	健康成人 男女	単回	フィルムコーティング錠 4mg	24	参考資料
健康成人／処方 C 2mg 錠と処方 D 12mg 錠の生物学的同等性試験 (037 試験)	健康成人 男女	単回	フィルムコーティング錠 12mg	28	参考資料
健康成人／処方 C 2mg 錠と処方 D 6mg 錠の生物学的同等性試験 (039 試験)	健康成人 男女	単回	フィルムコーティング錠 12mg	54	参考資料
健康成人／処方 C 2mg 錠と処方 D 12mg 錠の生物学的同等性試験 (040 試験)	健康成人 男女	単回	フィルムコーティング錠 12mg	54	参考資料
健康成人／マスバランス試験 (049 試験)	健康成人 男性	単回	フィルムコーティング錠 4mg	8	参考資料
健康成人／反復投与試験 (002 試験)	健康成人 男性	14 日間 (6mgのみ 7日間)	フィルムコーティング錠 1mg、2mg、4mg、6mg	32	参考資料
健康成人／日本人反復投与試験 (026 試験)	健康成人 男性	14 日間	フィルムコーティング錠 2mg、4mg	24	評価資料
健康成人／食事効果並びに投与タイミング検討試験 (009 試験)	健康成人 男女	単回及び 21 日間	フィルムコーティング錠 6mg (単回及び反復) フィルムコーティング錠 8mg、10mg (反復のみ)	51	参考資料
高齢者／高齢者における薬物動態試験 (004 試験)	健康高齢 男女	単回	フィルムコーティング錠 1mg、2mg	24	参考資料
肝機能障害患者及び健康成人／肝機能障害患者における薬物動態試験 (015 試験)	肝機能障害患者 男女	単回	フィルムコーティング錠 1mg	24	参考資料
健康成人／ケトコナゾールとの薬物相互作用試験 (005 試験)	健康成人 男女	単回	フィルムコーティング錠 1mg	26	参考資料
健康成人／カルバマゼピンとの薬物相互作用試験 (006 試験)	健康成人 男女	単回	フィルムコーティング錠 2mg	20	参考資料
健康成人／ミダゾラムとの薬物相互作用試験 (014 試験)	健康成人 男女	21 日間	フィルムコーティング錠 6mg	35	参考資料
健康成人女性／経口避妊薬との薬物相互作用試験 (ペランパネル低用量) (019 試験)	健康成人 女性	21 日間	フィルムコーティング錠 2mg、4mg	24	参考資料

## V. 治療に関する項目

試験名	対象	投与方法	1日投与量	被験者数	資料区分
健康成人女性／経口避妊薬との薬物相互作用試験（ペランパネル高用量）（029 試験）	健康成人女性	単回 35日間	フィルムコーティング錠 6mg（単回） フィルムコーティング錠 4mg、8mg、12mg（反復）	52	参考資料
健康成人／レボドパとの薬物相互作用試験（025 試験）	健康成人男女	19日間	フィルムコーティング錠 4mg	60	参考資料
健康成人／QT/QTc 評価試験（013 試験）	健康成人男女	7日間	フィルムコーティング錠 6mg、8mg、10mg、12mg	257	評価資料
健康成人／光毒性試験（020 試験）	健康成人男女	10日間	フィルムコーティング錠 2mg、6mg	36	参考資料
薬物乱用経験者／最大耐量検討試験（023 試験）	薬物乱用経験男女	単回	フィルムコーティング錠 8mg、12mg、16mg、20mg、24mg、28mg、32mg、36mg	56	参考資料
薬物乱用経験者／乱用可能性検討試験（024 試験）	薬物乱用経験男女	単回	フィルムコーティング錠 8mg、24mg、36mg	40	参考資料
健康成人／アルコールとの薬物相互作用試験（030 試験）	健康成人男女	単回 35日間	フィルムコーティング錠 4mg、8mg、12mg（単回） フィルムコーティング錠 4mg、8mg、12mg（反復）	59	参考資料
初期臨床第Ⅱ相試験（203 試験）	部分てんかん患者、全般てんかん患者	4週間	フィルムコーティング錠 2mg	18	参考資料
後期臨床第Ⅱ相試験（206 試験）	部分てんかん患者	14週間	フィルムコーティング錠 最大 4mg	153	参考資料
後期臨床第Ⅱ相試験（208 試験）	部分てんかん患者	16週間	フィルムコーティング錠 最大 12mg	48	参考資料
日本人臨床第Ⅱ相試験（231 試験）	部分てんかん患者	10週間	フィルムコーティング錠 最大 12mg	30	評価資料
12歳以上18歳未満臨床第Ⅱ相試験（235 試験）	部分てんかん患者	19週間 (core study)	フィルムコーティング錠 最大 12mg	133	参考資料
長期継続投与試験（207 試験）	部分てんかん患者	実施中	フィルムコーティング錠 最大 12mg	138	参考資料
日本人長期継続投与試験（233 試験）	部分てんかん患者	実施中	フィルムコーティング錠 最大 12mg	21	参考資料
臨床第Ⅲ試験（335 試験）（日本含む）	部分てんかん患者	19週間 (core study)	フィルムコーティング錠 4mg、8mg、12mg	実施中	評価資料
臨床第Ⅲ試験（332 試験）（日本含む）	全般てんかん患者	19週間 (core study)	フィルムコーティング錠 8mg (core study の最大維持用量)	実施中	評価資料
臨床第Ⅲ試験（304 試験）	部分てんかん患者	19週間	フィルムコーティング錠 8mg、12mg	388	評価資料
臨床第Ⅲ試験（305 試験）	部分てんかん患者	19週間	フィルムコーティング錠 8mg、12mg	386	評価資料

## V. 治療に関する項目

試験名	対象	投与方法	1日投与量	被験者数	資料区分
臨床第Ⅲ試験（306試験）	部分てんかん患者	19週間	フィルムコーティング錠 2mg、4mg、8mg	706	評価資料
臨床第Ⅲ試験（307試験）	部分てんかん患者	実施中	フィルムコーティング錠 最大 12mg	1186	参考資料

- 3) 経口製剤の臨床データパッケージ（4歳以上12歳未満の小児を対象とした部分発作（二次性全般化発作を含む）、単剤療法及び細粒剤の剤形追加）

	臨床薬理	有効性	安全性
評価資料	日本人細粒剤と錠剤の生物学的同等性試験（053試験）	臨床第Ⅲ相試験（342試験） 臨床第Ⅲ相試験（311試験）	
参考資料	外国人懸濁剤と錠剤の生物学的同等性試験（048試験）	臨床第Ⅱ相試験（232試験）	

### <臨床データパッケージ（臨床試験の概要）>

試験名	対象	投与方法	1日投与量	被験者数	資料区分
細粒剤と錠剤の生物学的同等性試験（053試験）	健康成人	単回	フィルムコーティング錠及び細粒剤 4mg	24	評価資料
懸濁剤と錠剤の生物学的同等性試験（048試験）	健康成人	単回	フィルムコーティング錠及び懸濁剤 12mg（絶食／摂食下投与）	100	参考資料
第Ⅱ相試験（232試験）（外国試験）	2～11歳てんかん患者	治療期として11週間	懸濁剤 最大 0.18mg/kg	50	参考資料
第Ⅲ相試験（342試験）（日本含む）	未治療の部分てんかん患者	治療期として最長62週間	フィルムコーティング錠 4mg、8mg（維持用量）	89 (日本人 43)	評価資料
第Ⅲ相試験（311試験）（日本含む）	4～11歳てんかん患者	治療期として最長23週間	懸濁剤 最大 16mg (日本人最大 12mg)	180 (日本人 65)	評価資料

### (2) 臨床薬理試験

- 健康成人における錠剤に対する注射剤のバイオアベイラビリティ検討試験（050試験）  
〔「Ⅶ-1-(2) 臨床試験で確認された血中濃度」の項参照〕
- QT/QTc 評価試験（013試験）（経口製剤の試験成績）

目的	健康成人を対象に、QT 間隔に対するペランパネルの影響を検討することを目的に実施した評価試験
試験デザイン	1. 二重盲検、プラセボ及び陽性対照、並行群間試験 2. プラセボ又はペランパネル 6mg 7日間、8mg 1日間、10mg 1日間、12mg 7日間反復経口投与、また、モキシフロキサシン 400mg を単回経口投与
対象	健康成人（261例） プラセボ群：75例、ペランパネル群：111例、モキシフロキサシン群：75例
評価項目	1. 薬物動態：血漿中ペランパネル濃度及び薬物動態パラメータ 2. 薬力学：再分極に対するペランパネル、プラセボ及びモキシフロキサシンの影響（盲検下で中央判定）

## V. 治療に関する項目

	3. 安全性：有害事象、臨床検査（血液学的検査、血液生化学検査、尿検査）、身体所見、神経学的検査、バイタルサイン（血圧 [臥位、立位]、心拍数、体温、呼吸数）、12 誘導心電図
--	--

外国人健康成人 261 例を対象として、QT/QTc 間隔に及ぼすペランパネルの影響について検討することを目的とし、無作為化二重盲検陽性対照プラセボ対照並行群間試験を実施した。本薬を最大 12mg まで漸増投与した結果、QT 間隔を延長する可能性を示唆するような知見は認められなかった<sup>1)</sup>。

### (3) 用量反応探索試験

#### 1) 国内臨床第 II 相試験（探索試験）（240 試験）

目的	他の抗てんかん薬との併用療法としてペランパネル錠剤 8~12 mg/日を投与している部分発作（二次性全般化発作を含む）又は強直間代発作を有するてんかん患者において、ペランパネル注射剤の 30 分間静脈内持続投与に切り替えた時の安全性及び忍容性を評価することを目的に実施した国内臨床第 II 相試験
対象	部分発作（二次性全般化発作を含む）又は強直間代発作を有する日本人てんかん患者（21 例）
試験デザイン	<p>非対照、オープン試験</p> <ol style="list-style-type: none"> <li>観察期 市販用ペランパネル錠剤を一定の用法用量（8~12 mg/日）で経口投与</li> <li>治療期 ペランパネル注射剤（治験薬）を入院下で 4 日間、1 日 1 回、30 分間、静脈内持続投与（ペランパネルの 1 日用量は観察期と同一）</li> <li>フォローアップ期 市販用ペランパネル錠剤を経口投与（ペランパネルの 1 日用量は観察期及び治療期と同一）</li> </ol>
併用薬剤の規定	<ol style="list-style-type: none"> <li>併用抗てんかん薬 抗てんかん薬は 3 剤まで使用可。このうち、CYP3A 誘導作用のある抗てんかん薬（本治験における規定：フェノバルビタール [抗てんかん薬として使用している場合]、フェニトイン、カルバマゼピン）の併用は 1 剤のみ可。治験薬投与開始 28 日以上前から用法用量を変更することなく治験終了時（あるいは早期中止時来院時）まで使用することとした。</li> <li>併用禁止薬、併用禁止食品 <ul style="list-style-type: none"> <li>・ CYP3A 誘導作用のある薬剤又は食品（フェノバルビタール [抗てんかん薬として使用している場合]、フェニトイン、カルバマゼピンを除く）</li> <li>・ 他の治験薬</li> <li>・ 治療期を通じてペランパネル錠剤の併用を禁止</li> </ul> </li> </ol>

## V. 治療に関する項目

	<p>3. 併用禁止療法</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>・脳外科手術、迷走神経刺激（VNS）を除くニューロモジュレーション療法（経頭蓋磁気刺激療法等）</li> <li>・他の治験中の医療機器による治療</li> </ul> <p>4. 併用制限薬</p> <p>以下の薬剤は、治験期間を通じて用法・用量の変更、新たな投与開始又は投与中止は行わない</p> <p>抗うつ薬、抗精神病薬、抗不安薬、ベンゾジアゼピン系の睡眠薬</p> <p>5. 併用制限療法</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>・治験期間を通じてケトン食療法を開始、内容の変更又は中止は行わない</li> <li>・同意取得 28 日前から治験終了時まで VNS の刺激パラメータの設定は変更しない</li> </ul>
<p>評価項目</p>	<p>1. 安全性評価項目</p> <p>有害事象、臨床検査値（血液生化学検査、血液学的検査、尿検査）、バイタルサイン（収縮期血圧、拡張期血圧、脈拍数、呼吸数、体温）、体重、12 誘導心電図、身体所見</p> <p>2. 有効性評価項目</p> <p>被験者日誌に記録された全てのてんかん発作（回数及び発作型）</p> <p>3. 薬物動態評価項目</p> <p>血漿中ペランパネル濃度</p>

他の抗てんかん薬との併用療法としてペランパネル錠剤 8～12 mg/日を投与している部分発作（二次性全般化発作を含む）又は強直間代発作を有する日本人てんかん患者を対象に、ペランパネル注射剤の 30 分間静脈内持続投与に切り替えた時の安全性及び忍容性を評価した。本治験は、多施設共同、非対照、オープン試験であり、観察期、治療期、並びにフォローアップ期の 3 期から構成された。観察期は Day -28 から Day 1 の治験薬（ペランパネル注射剤）投与開始直前までの期間、治療期は Day 1 の治験薬投与開始から Day 5 のペランパネル錠剤投与開始直前までの期間、フォローアップ期は Day 5 の市販用ペランパネル錠剤投与開始から治験薬最終投与 7 日後までの期間とした。

観察期では、市販用ペランパネル錠剤（8～12 mg）を経口投与した。治療期では、ペランパネル注射剤（治験薬）に切り替え、入院下で 4 日間、1 日 1 回、30 分間静脈内持続投与した。フォローアップ期では、市販用ペランパネル錠剤に再度切り替え、経口投与した。なお、ペランパネルの用量は、治験期間（観察期、治療期、フォローアップ期）を通じて同一とした。また、少なくとも治験薬投与開始前 28 日間、並びに治験期間を通じて、ペランパネルとの併用で 1～3 剤の市販の抗てんかん薬を一定の用法用量で服用した。

観察期を完了し、本治験参加への適格性が確認された 21 例が治療期にペランパネル注射剤の投与を受けた。治療期では 1 例が中止し、20 例が完了した。この中止例は、Day 1 に発現した有害事象によりその翌日（Day 2）に治験中止となり、その後、フォローアップ期に来院して規定の検査を受けた。また、治療期を完了した 20 例もフォローアップ期に来院して規定の検査を受け、治験を完了した<sup>2)</sup>。

## V. 治療に関する項目

### <主な副作用>

安全性解析対象集団において副作用は 61.9% (13/21 例) に認められた。主な副作用 (発現率 10%以上) は、浮動性めまい 28.6% (6/21 例) 及び傾眠 14.3% (3/21 例) であった。

副作用名 (基本語)	(n=21) n(%)	
	発現件数 (頻度) *	
副作用の総発現数	13 (61.9)	
浮動性めまい	6 (28.6)	
傾眠	3 (14.3)	
悪心	2 (9.5)	
異常感	2 (9.5)	
霧視	1 (4.8)	
注射部位疼痛	1 (4.8)	
注射部位発疹	1 (4.8)	
注射部位小水疱	1 (4.8)	
筋力低下	1 (4.8)	
感覚鈍麻	1 (4.8)	

MedDRA/J Version 22.1

### 副作用一覧 (安全性解析対象例)

\* 治験薬との因果関係が否定できない有害事象。基本語 (PT) 別の副作用例数には、1 人の被験者が複数の副作用を発現した場合の重複した数が含まれています。

### <発作頻度変化率>

ペランパネル錠剤から注射剤の 30 分間静脈内持続投与に切り替えた前後のてんかん発作頻度として、観察期 (錠剤)、治療期 (注射剤) 及びフォローアップ期 (錠剤) における 1 日あたりの発作頻度を比較した。部分発作の発作頻度の中央値は、観察期、治療期及びフォローアップ期でそれぞれ 0.30 (範囲: 0.0~2.5)、0.00 (範囲: 0.0~2.6) 及び 0.09 (範囲: 0.0~0.9) であった。強直間代発作の 1 例は観察期 (錠剤)、治療期 (注射剤) 及びフォローアップ期 (錠剤) を通じて発作は発現しなかった。

### ●発作頻度変化率 (有効性解析対象集団)

	観察期	治療期	フォローアップ期 <sup>a</sup>
	ペランパネル 錠剤 (N=21)	ペランパネル 注射剤 (N=21)	ペランパネル 錠剤 (N=21)
[部分発作] 1 日あたりの発作頻度			
平均値 (標準偏差)	0.46 (0.578)	0.39 (0.838)	0.24 (0.287)
中央値	0.30	0.00	0.09
Q1, Q3	0.09, 0.60	0.00, 0.20	0.00, 0.43
最小値, 最大値	0.0, 2.5	0.0, 2.6	0.0, 0.9

a: 治療期中止後にフォローアップ期の評価を受けた被験者を含む

## V. 治療に関する項目

### 2) 日本人臨床第Ⅱ相試験 (231 試験) (経口製剤の試験成績)

目的	既存の抗てんかん薬でコントロールが不良な難治性部分発作を有する日本人てんかん患者を対象に、既存の抗てんかん薬と併用した際のペランパネルの 12 mg までの安全性及び忍容性をオープン試験により評価することを目的に実施した臨床第Ⅱ相試験
対象	難治性部分てんかん患者 (30 例)
試験デザイン	1. オープン試験 2. ペランパネル 2 mg、4 mg、6 mg、8 mg、10 mg、12mg 3. 反復経口投与 (漸増法)
併用薬剤の規定	1. 併用抗てんかん薬 抗てんかん薬は、承認用法・用量の範囲で 3 剤まで併用可。そのうち、以下に規定する CYP3A 誘導作用のある抗てんかん薬は 1 剤のみ併用可。 カルバマゼピン、フェニトイン、フェノバルビタール、プリミドン 2. 併用禁止薬 1) CYP3A を誘導する以下の薬剤及び食品 (CYP3A inducer) リファンピシン、バルビツール酸誘導体 (抗てんかん薬として使用する場合を除く)、モダフィニル、エファビレンツ、ネビラピン、グルココルチコイド (局所的な使用法の場合を除く)、ピオグリタゾン及びセント・ジョーンズ・ワート [セイヨウオトギリソウ] 含有食品 2) 抗精神病薬、他の治験薬 3. 併用制限薬 以下の薬剤は、治験期間を通じて用法・用量の変更、新たな投与開始又は投与中止は行わない 抗うつ薬、抗不安薬、気分安定薬
評価項目	1. 有効性 1) 被験者日誌による発作回数 (発作頻度変化率、発作頻度 50%減少達成率) 2) 全般改善度評価 (医師評価, 被験者評価) 2. 安全性: 有害事象、臨床検査 (血液学的検査、血液生化学検査、尿検査)、バイタルサイン、12 誘導心電図、依存性調査表 3. 薬物動態: 血漿中ペランパネル濃度、血漿中併用抗てんかん薬濃度

難治性部分発作を有する日本人のてんかん患者を対象として、他剤併用時における本薬 12mg までの安全性及び忍容性を検討することを目的として実施した。本試験は 10 週間投与、用量漸増、オープン試験である。2mg から投与を開始し、その後 1 週ごとに 2mg ずつ 12mg まで漸増投与した。30 例の被験者が登録され、23 例が試験を完了した。治験薬との関連性が否定されなかった有害事象の発現率は 86.7% (26/30 例) であり、主な事象は、浮動性めまい 53.3% (16/30 例)、傾眠 46.7% (14/30 例)、鼻咽頭炎 16.7% (5/30 例) であった。有害事象はいずれも軽度又は中等度であった<sup>3)</sup>。

## V. 治療に関する項目

### 3) 臨床第Ⅱ相試験 (232 試験) (経口製剤の試験成績)

目的	2歳以上12歳未満のてんかん患者を対象に、ペランパネルの有効性及び安全性を評価することを目的に実施した臨床第Ⅱ相試験 (日本人を含まない)
対象	2歳以上12歳未満のてんかん患者 (50例)
使用薬剤	ペランパネル 0.5mg/mL 懸濁剤
試験デザイン	非盲検非対照試験 (他の抗てんかん薬との併用療法) 1日1回就寝前に経口投与した。最高用量は0.18mg/kgとした。 投与期間は、治療期 (治療漸増期及び治療維持期) 11週間、継続投与期 41週間
評価項目	有効性： 発作数及び発作型 (被験者日誌に基づく)、医師による全般改善度 安全性： 有害事象、臨床検査 (血液生化学検査、血液学的検査、尿検査)、バイタルサイン (血圧、脈拍数、呼吸数、体温)、12誘導心電図、身体及び神経学的検査、光線過敏性調査、C-SSRS (同意/アセント取得時6歳以上)。さらに、身長及び体重、甲状腺機能、インスリン様成長因子-2 (IGF-2) により成長を評価した。 薬物動態：血漿中ペランパネル濃度

2歳以上12歳未満のてんかん患者を対象として、他剤併用時における本薬0.18mg/kgまでの安全性及び忍容性を検討することを目的として実施した。観察期に登録した63例のうち、50例 (コホート2:2歳以上7歳未満、コホート1:22例, 7歳以上12歳未満、28例) がCore Studyの治験薬投与を受けた。そのうち、Core Study (投与前期及び治療期) を完了した42例のうち、41例 (コホート2:19例, コホート1:22例) が継続投与期に移行した。継続投与期に移行した全ての被験者が安全性解析対象集団及びFASに採用された。主な副作用は、疲労16.0% (8/50例)、易刺激性14.0% (7/50例)、傾眠14.0% (7/50例)、浮動性めまい5.0% (5/50例)であった。また、継続投与期における主な副作用は、易刺激性17.1% (7/41例)、疲労17.1% (7/41例)、攻撃性14.6% (6/41例)、嗜眠14.6% (6/41例)、傾眠14.6% (6/41例)、浮動性めまい12.2% (5/41例)であった<sup>4)</sup>。

## V. 治療に関する項目

### (4) 検証的試験

#### 1) 有効性検証試験

##### (1) 臨床第Ⅲ相試験 (335 試験) (経口製剤の試験成績)

目的	難治性部分発作を有するてんかん患者を対象に、他剤併用時におけるペランパネル (4mg、8mg、12mg) の有効性及び安全性を評価することを目的に実施した臨床第Ⅲ相試験 (日本人を含む国際共同試験)
対象	12 歳以上の難治性部分てんかん患者 (710 例、うち日本人 245 例)
試験デザイン	<p>1. Core Study : 二重盲検、プラセボ対照、並行群間試験</p> <ol style="list-style-type: none"> <li>1) プラセボ又はペランパネル 4mg、8mg、12mg</li> <li>2) 反復経口投与 (漸増法 [ペランパネルは 2mg から投与を開始し、1 週間に 2mg ずつ漸増])</li> </ol> <p>2. 継続投与期 : Core Study の継続投与試験</p> <ol style="list-style-type: none"> <li>1) ペランパネル 2mg、4mg、6mg、8mg、10mg、12mg</li> <li>2) 反復経口投与</li> </ol> <p>The diagram illustrates the trial timeline from week -6 to 75. It is divided into three main phases: 観測期 (Observation, 6 weeks), 治療期 (Treatment, 19 weeks), and 継続投与期 (Continuation, 46 weeks or more). The treatment period is further divided into 治療漸増期 (6 weeks) and 治療維持期 (13 weeks). The continuation period is divided into 継続移行前期 (4 weeks), 継続移行期 (6 weeks), and 継続維持期 (46 weeks or more). The diagram shows the dosing of Perampamil (ペランパネル) and placebo (プラセボ投与) over time, with a '無作為化' (randomization) point at week 0.</p>
併用薬剤の規定	<ol style="list-style-type: none"> <li>1. 併用抗てんかん薬 抗てんかん薬は 3 剤まで使用可。このうち、CYP3A 誘導作用のある抗てんかん薬 (本試験における規定 : カルバマゼピン、フェニトイン、オクスカルバゼピン) の併用は 1 剤のみ可。</li> <li>2. 併用禁止薬 <ol style="list-style-type: none"> <li>1) CYP3A inducer (リファンピシン、トログリタゾン、バルビツール酸 [抗てんかん薬としての使用を除く]、モダフィニル、エファビレンツ、ネビラピン、グルココルチコイド [局所使用を除く]、ピオグリタゾン、リファブチン及びセント・ジョーンズ・ワート [セイヨウオトギリソウ] 含有食品)</li> <li>2) ビガバトリン、抗精神病薬、他の治験薬</li> </ol> </li> <li>3. 併用制限薬 以下の薬剤は、試験期間を通じて用法・用量の変更、新たな投与開始又は投与中止は行わない 抗うつ薬、抗不安薬</li> </ol>
評価項目	<ol style="list-style-type: none"> <li>1. 主要評価項目 : 発作頻度変化率</li> <li>2. 副次的評価項目 (主なもの) <ol style="list-style-type: none"> <li>1) 発作頻度 50%減少達成率</li> <li>2) 複雑部分発作と二次性全般化発作を合わせた発作頻度変化率</li> </ol> </li> </ol>

## V. 治療に関する項目

	3) 複雑部分発作と二次性全般化発作を合わせた発作頻度 50%減少達成率 4) 二次性全般化発作に関する発作頻度変化率 5) 二次性全般化発作に関する発作頻度 50%減少達成率 6) 全般改善度評価（医師評価）
--	--

難治性部分発作を有する患者を対象に、他剤併用時におけるペランパネル（4mg、8mg、12mg）の有効性をプラセボと比較検証し、また、ペランパネルの有効性に関する長期維持効果を検討した。多施設共同、二重盲検、無作為化、プラセボ対照、並行群間比較試験（Core Study）であり、Core Studyの後に継続投与期を設定した。Core Studyは、観察期（6週間）及び治療期（19週間：治療漸増期 [6週間] →治療維持期 [13週間]）から構成された。継続投与期は、継続移行前期（4週間）、継続移行期（6週間）及び継続維持期の3期から構成された。Core Studyにおいて、実施国（日本、中国、韓国、その他）及び併用抗てんかん薬（カルバマゼピン、オクスカルバゼピン、フェニトイン及びCYP3Aの誘導作用を持たない抗てんかん薬）の種類により被験者を事前に層別化した。その後、被験者は、4つの群（4mg群、8mg群、12mg群、プラセボ群）のいずれかに、1:1:1:1の割合で無作為に割り付けられた。

Core Studyの治療漸増期にペランパネル2mg（又はプラセボ）の投与（1日1回就寝前経口投与）を開始し、その後、実薬群（4mg群、8mg群、12mg群）では1週間に2mgずつ用量を漸増し、目標用量（4mg、8mg、12mg）到達後、同用量を治療維持期の完了まで投与した。ただし、忍容できない有害事象を発現した場合、治験担当医師の判断により同用量を継続すること、あるいは以前の忍容用量まで減量することは可とし、また、一度減量された被験者であっても、忍容性が改善されれば速やかに再び増量することは可とした。継続投与期の継続移行前期中は、Core Studyの治療維持期中に投与された用量を二重盲検下で継続投与した。次の継続移行期でも二重盲検下で投与し、Core Studyでプラセボ群に割り付けられた被験者は2mgの投与を開始し、最高12mg又は至適用量が判明するまで個々の忍容性に依りて1週間に2mgずつ増量した。Core Studyの治療期中に12mgの用量に到達した被験者では漸増は不要であり、継続移行期中は一定の用量を維持した。4mg又は8mgが投与された被験者では、最高12mgまで1週間に2mgずつ漸増した。いずれの被験者も、至適用量に到達するまで漸減又は漸増することを可とした。

継続移行期終了後、被験者は継続維持期に移行し、有効性と忍容性を考慮した至適用量によりペランパネル投与をオープンラベル下で継続した。継続投与期においても、忍容できない有害事象を発現した場合には、治験担当医師の判断により減量することは可とし、また、一度減量された被験者であっても、忍容性が改善されれば速やかに再度増量することは可とした。

併用抗てんかん薬は3剤まで使用を認め、Core Studyではその用法用量は変更しないこととし、継続投与期では原則としてその用法用量は変更しないこととした。併用抗てんかん薬のうち、CYP3誘導作用のある抗てんかん薬（本治験における規定：カルバマゼピン、フェニトイン、オクスカルバゼピン）の併用は1剤のみとした。

無作為化された710例のうち、707例（プラセボ群176例、4mg群176例、8mg群175例、12mg群180例）に治験薬が投与された。投与例707例のうち、Core Study完了例は599例（プラセボ群152例、4mg群156例、8mg群147例、12mg群144例）であり、108例（プラセボ群24例、4mg群20例、8mg群28例、12mg群36例）はCore Studyで中止に至った。Core Study完了例599例のうち、596例が継続投与期に移行した。投与例707例のうち、投与後の発作データが得られなかった3例（プラセボ群1例、4mg群2例）を除く704例（プラセボ群175例、4mg群174例、8mg群175例、12mg群180例）がITT<sup>注1)</sup>解析に採用された。

ITT解析対象例（群）の治療期（Core Study）における発作頻度変化率の中央値（最小値、最大値）は、プラセボ群-10.76%（-90.4%, 400.0%）、4mg群-17.32%（-97.1%, 473.4%）、8mg群-28.95%（-100.0%, 809.4%）、12mg群-38.03%（-100.0%, 456.8%）であり、いずれの実薬群もプラセボ群に比べてより大きな減少が示された。また、実薬各群における発作頻度変化率のプラセボ群との差について、rank

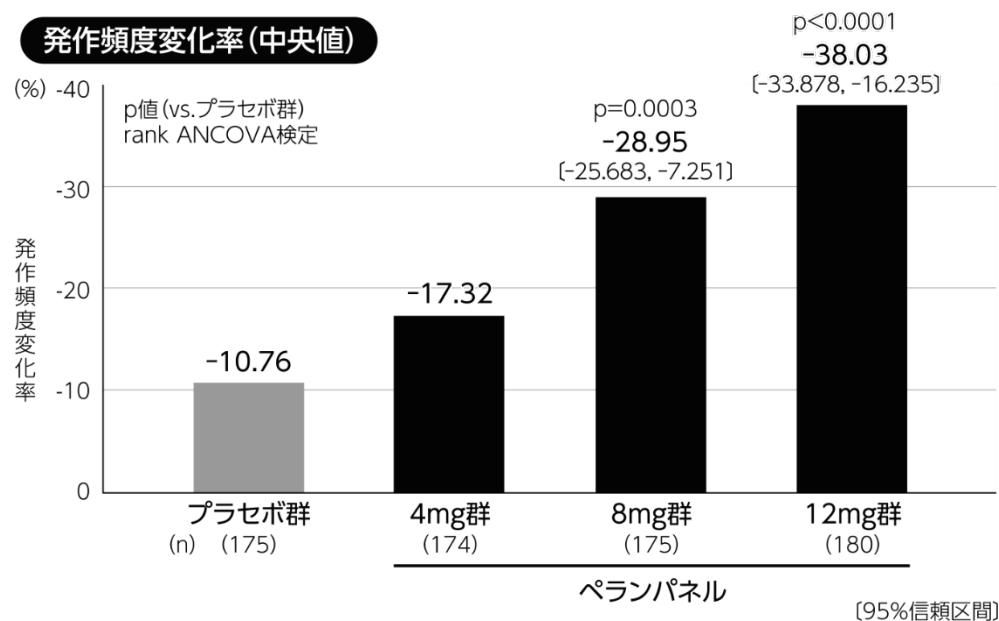
## V. 治療に関する項目

ANCOVA により検定した結果、8mg 群及び 12mg 群において有意差が認められた ( $p=0.0003$  及び  $p<0.0001$ )。

ITT 解析対象例 (群) の治療維持期 LOCF<sup>注2)</sup> (Core Study) における発作頻度 50%減少達成率は、プラセボ群 19.4% (34/175 例)、4mg 群 23.0% (40/174 例)、8mg 群 36.0% (63/175 例)、12mg 群 43.3% (78/180 例) であり、8mg 群及び 12mg 群での達成率はプラセボ群に比べて有意に高かった ( $p=0.0005$  及び  $p<0.0001$ ; CMH 検定)。

注 1) ITT (Intention to Treat: 無作為化された全症例を解析対象として割り付けられた試験治療で評価する考え方)

注 2) LOCF (Last Observation Carried Forward: 最終評価時)



発作頻度変化率 (ITT 解析対象症例、主要評価項目)  
[治療期]

●発作頻度変化率 (ITT 解析対象例)

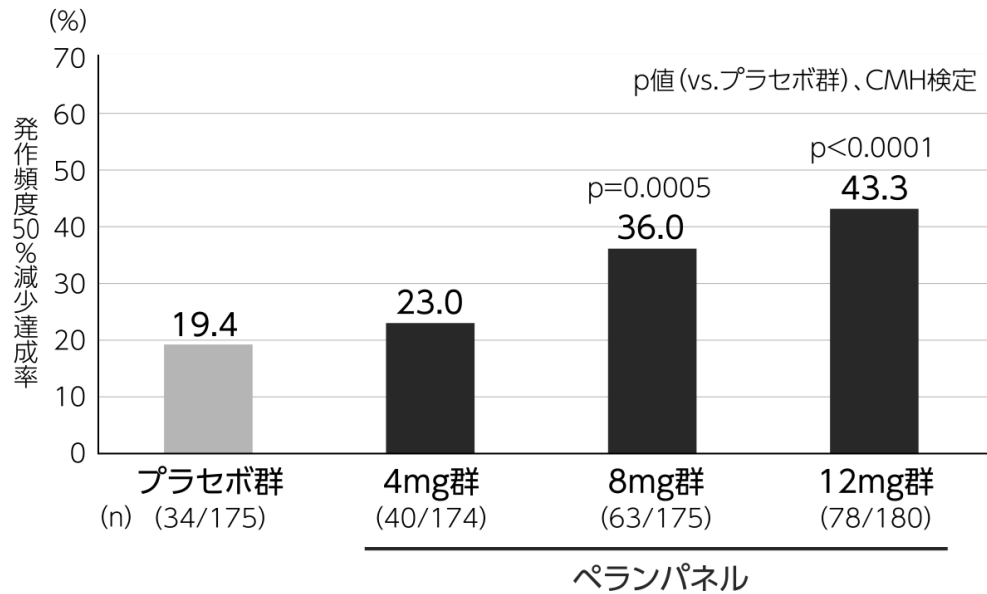
	プラセボ群 (n=175)	ペランパネル		
		4mg群(n=174)	8mg群(n=175)	12mg群(n=180)
観察期における発作頻度(回)				
平均値±標準偏差	29.47±67.588	23.31±40.517	19.29±36.959	21.48±34.590
中央値	10.00	9.90	9.12	9.90
最小値、最大値	3.1, 618.0	3.1, 312.3	3.0, 388.5	2.7, 295.3
治療期における観察期からの発作頻度変化率 (%)				
平均値±標準偏差	-1.02±62.629	1.09±87.657	-16.95±80.302	-25.58±63.972
中央値	-10.76	-17.32	-28.95	-38.03
最小値、最大値	-90.4, 400.0	-97.1, 473.4	-100.0, 809.4	-100.0, 456.8
プラセボ群との中央値の差 <sup>a</sup>	-	-5.09	-16.45	-24.95
95%信頼区間 <sup>b</sup>	-	-14.112, 4.519	-25.683, -7.251	-33.878, -16.235
rank ANCOVA <sup>b</sup>	-	$p=0.2330$	$p=0.0003$	$p<0.0001$

a: Hodges-Lehmann法に基づき算出

b: 順位変換後の治療期における28日間あたりの発作頻度変化率を応答変数、治療及び実施国(日本、中国、韓国、その他)を因子、順位変換後の観察期における28日間あたりの発作頻度を共変数とした共分散分析

## V. 治療に関する項目

### 全部分発作



発作頻度 50%減少達成率 (ITT 解析対象症例、副次評価項目)  
[治療維持期]

継続投与期では、発作頻度変化率については、Core Study で認められた有効性が継続投与期の間も維持されることが確認され、発作頻度 50%減少達成率は、継続投与期移行後、40%程度の割合でほぼ安定して推移した。

本試験 (治療期) の実薬群で認められた主な副作用は、浮動性めまい、傾眠、易刺激性、頭痛、疲労及び歩行障害であった<sup>5)</sup>。

### ●全集団における主な有害事象/副作用 (ペランパネル全体での副作用発現率2.0%以上)

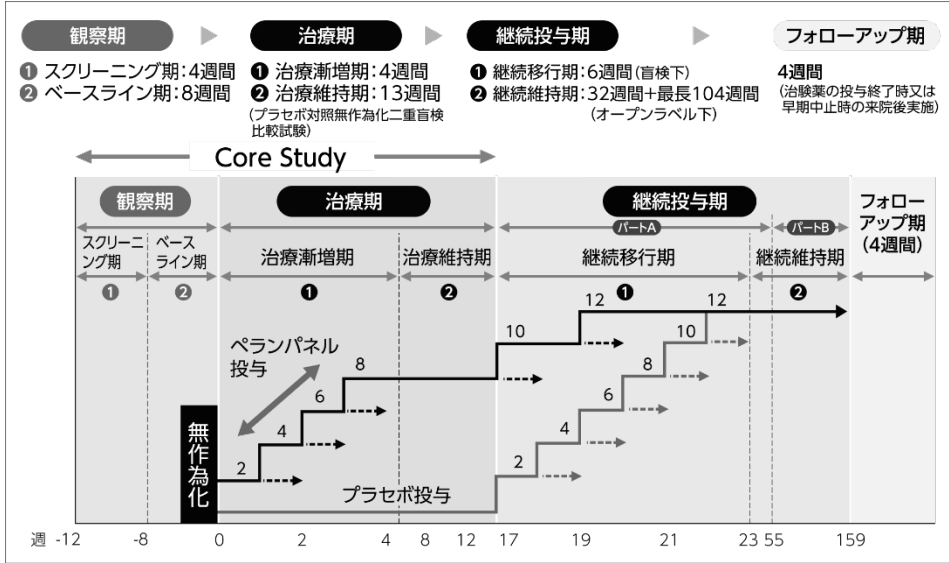
事象名	有害事象					副作用				
	プラセボ (n=176)	ペランパネル				プラセボ (n=176)	ペランパネル			
		4mg (n=176)	8mg (n=175)	12mg (n=180)	全体 (n=531)		4mg (n=176)	8mg (n=175)	12mg (n=180)	全体 (n=531)
いずれかの有害事象	117(66.5)	121(68.8)	129(73.7)	156(86.7)	406(76.5)	52(29.5)	81(46.0)	97(55.4)	128(71.1)	306(57.6)
浮動性めまい	10(5.7)	40(22.7)	50(28.6)	76(42.2)	166(31.3)	8(4.5)	39(22.2)	49(28.0)	73(40.6)	161(30.3)
傾眠	23(13.1)	28(15.9)	31(17.7)	32(17.8)	91(17.1)	17(9.7)	27(15.3)	30(17.1)	30(16.7)	87(16.4)
易刺激性	1(0.6)	8(4.5)	10(5.7)	9(5.0)	27(5.1)	1(0.6)	7(4.0)	7(4.0)	6(3.3)	20(3.8)
頭痛	13(7.4)	12(6.8)	13(7.4)	10(5.6)	35(6.6)	5(2.8)	3(1.7)	10(5.7)	3(1.7)	16(3.0)
疲労	5(2.8)	4(2.3)	6(3.4)	9(5.0)	19(3.6)	3(1.7)	3(1.7)	5(2.9)	8(4.4)	16(3.0)
攻撃性	0	4(2.3)	5(2.9)	6(3.3)	15(2.8)	0	3(1.7)	5(2.9)	5(2.8)	13(2.4)
歩行障害	3(1.7)	2(1.1)	4(2.3)	9(5.0)	15(2.8)	2(1.1)	1(0.6)	3(1.7)	8(4.4)	12(2.3)
体重増加	1(0.6)	7(4.0)	6(3.4)	6(3.3)	19(3.6)	0	4(2.3)	3(1.7)	4(2.2)	11(2.1)

発現例数 (発現%)

MedDRA/J Version 13.1

## V. 治療に関する項目

### (2) 臨床第Ⅲ相試験 (332 試験) (経口製剤の試験成績)

目的	難治性強直間代発作 (PGTC) を有するてんかん患者を対象に他剤併用時におけるペランパネル (8mg) の有効性及び安全性を評価することを目的に実施した臨床第Ⅲ相試験 (日本人を含む国際共同試験)
対象	難治性強直間代発作患者 (164 例、うち日本人 11 例)
試験デザイン	<p>1. Core Study : 二重盲検、プラセボ対照、並行群間試験</p> <p>1) プラセボ又はペランパネル最高 8mg</p> <p>2) 反復経口投与 (漸増法 [ペランパネルは 2mg から投与を開始し、1 週間に 2mg ずつ漸増]))</p> <p>2. 継続投与期 : Core Study の継続投与試験</p> <p>1) ペランパネル最高 12mg</p> <p>2) 反復経口投与</p> 
併用薬剤の規定	<p>1. 併用抗てんかん薬</p> <p>抗てんかん薬は 3 剤まで使用可。このうち、CYP3A 誘導作用のある抗てんかん薬 (本治験における規定 : カルバマゼピン、フェニトイン、オクスカルバゼピン) の併用は 1 剤のみ可。</p> <p>2. 併用禁止薬</p> <p>CYP3A inducer (リファンピシン、トログリタゾン、バルビツール酸 [抗てんかん薬としての使用を除く]、モダフィニル、エファビレンツ、ネビラピン、グルココルチコイド [局所使用を除く]、ピオグリタゾン、リファブチン及びセント・ジョーンズ・ワート [セイヨウオトギリソウ] 含有食品)</p>
評価項目	<p>1. 主要評価項目</p> <p>1) 発作頻度変化率 (EU 以外の地域での承認申請に向けた主要評価項目)</p> <p>2) 発作頻度 50%減少達成率 (EU での承認申請に向けた主要評価項目) 発作頻度変化率</p> <p>2. 副次的評価項目 (主なもの)</p> <p>1) 発作頻度 50%減少達成率 (EU 以外の地域での承認申請に向けた副次評価項目)</p> <p>2) 発作頻度変化率 (EU での承認申請に向けた副次評価項目)</p>

## V. 治療に関する項目

難治性強直間代発作（二次性全般化発作を除く）を有する患者を対象として、他剤併用時におけるペランパネルの有効性をプラセボと比較検証し、また、ペランパネルの有効性に関する長期維持効果を検討した。多施設共同、二重盲検、無作為化、プラセボ対照、並行群間比較試験（Core Study）であり、Core Study の後に継続投与期を設定した。Core Study は、観察期（最長 12 週間）及び治療期（17 週間：治療漸増期 [4 週間] → 治療維持期 [13 週間]）から構成された。継続投与期は、パート A（38 週間：継続移行期 [6 週間] → 継続維持期 [32 週間]）及びパート B（オプション；継続維持期 [最長 104 週間]）から構成された。Core Study において、観察期終了時に対象として適格と判断された被験者は、ペランパネル群又はプラセボ群のいずれかに 1:1 の割合で無作為に割り付けられた。

Core Study の治療漸増期にペランパネル 2mg（又はプラセボ）の投与（1 日 1 回就寝前経口投与）を開始し、ペランパネル群では 1 週間ごとに 2mg ずつ用量を漸増し、目標用量（8mg）又は最大耐量まで到達後、同用量を治療維持期の完了まで投与した。治療維持期における用量変更は推奨されないが、治験担当医師の臨床的判断により、発作のコントロールが不良な場合は 2mg の増量を 1 回のみ可とした。また、被験者の忍容性を超える有害事象が発現した場合は 2mg の減量を 1 回のみ可とした。2 回目以降の増量又は減量は重要な医学的理由がなく、また、Medical Monitor の承認を得ずには実施してはならないこととした。継続投与期の継続移行期では、Core Study でペランパネルが投与された被験者は、Core Study 終了時と同一用量を盲検下で継続した。プラセボが投与された被験者は、ペランパネル 2mg から投与を開始し、1 週間ごとに 2mg ずつ、治験担当医師の判断に基づいて至適用量まで盲検下で漸増した。継続移行期中、当該被験者の忍容性を超えた場合、治験担当医師の判断で減量することは可とし、一方、より良好な発作コントロールが必要とされる場合 12mg まで増量することは可とした。継続移行期終了後の継続維持期では、オープンラベル下で、各被験者の至適用量にてペランパネルの投与を継続した。ただし、治験担当医師の判断により医学的な必要性に応じて用量調整を可とした。

併用抗てんかん薬は 3 剤まで使用を認め、Core Study ではその用法・用量は変更しないこととし、継続投与期の継続維持期ではその用法・用量の変更は可とした。併用抗てんかん薬のうち、CYP3A 誘導作用のある抗てんかん薬（本治験における規定：カルバマゼピン、フェニトイン、オクスカルバゼピン）の併用は 1 剤のみとした。

無作為化された 164 例のうち、163 例（プラセボ群 82 例、ペランパネル群 81 例）に治験薬が投与された。投与例 163 例のうち、完了例は 140 例（プラセボ群 72 例、ペランパネル群 68 例）であり、23 例（プラセボ群 10 例、ペランパネル群 13 例）は Core Study で中止に至った。Core Study 完了例 140 例のうち、138 例が継続投与期に移行した。投与例 163 例のうち、投与後の発作に関するデータが収集されなかった 1 例（プラセボ群）を除く 162 例（各群 81 例）が Full Analysis Set（以下、FAS）に採用された。また、継続投与期の FAS には継続投与期に移行した 138 例全例が採用された。

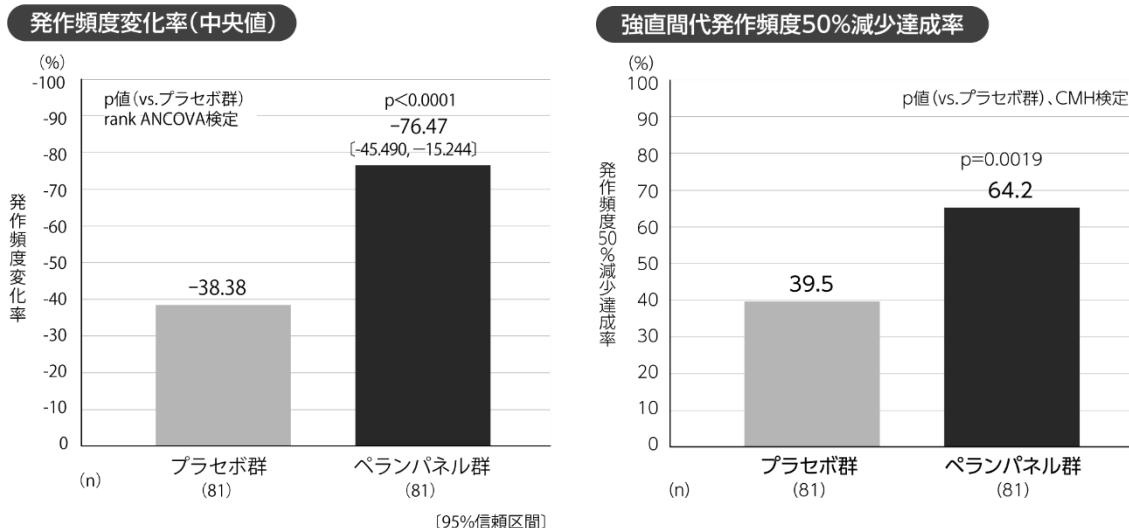
FAS の治療期（Core Study）における強直間代発作頻度変化率の中央値（最小値，最大値）は、プラセボ群 -38.38%（-100.0%，1546.3%）、ペランパネル群 -76.47%（-100.0%，184.5%）であり、ペランパネル群ではプラセボ群に比べてより大きな減少が示された。また、ペランパネル群における発作頻度変化率のプラセボ群との差について、rank ANCOVA により検定した結果、群間で有意差が認められた（ $p < 0.0001$ ）。

FAS の治療維持期 LOCF<sup>注</sup>（Core Study）における強直間代発作頻度 50%減少達成率は、プラセボ群 39.5%（32/81 例）、ペランパネル群 64.2%（52/81 例）であり、プラセボ群に比べてペランパネル群の方が有意に高かった（ $p = 0.0019$ ；CMH 検定）。

継続投与期では、強直間代発作頻度変化率については、Core Study で認められた有効性が継続投与期の間も維持されることが確認され、強直間代発作頻度 50%減少達成率は、継続投与期移行後、70%を超える割合でほぼ安定して推移した。

注）LOCF（Last Observation Carried Forward：最終評価時）

## V. 治療に関する項目



強直間代発作頻度変化率 (中央値)  
[治療期]

強直間代発作頻度 50%減少達成率  
[治療維持期]

本試験（治療期）においてペランパネル群で認められた主な副作用は、浮動性めまい、疲労、傾眠、易刺激性、回転性めまい、悪心、体重増加、不安及び嘔吐であった<sup>6)</sup>。

### ●主な有害事象(全集団のペランパネル群有害事象において5%以上)

事象名	全集団			
	有害事象		副作用	
	プラセボ	ペランパネル	プラセボ	ペランパネル
例数	82	81	82	81
いずれかの事象	59(72.0)	67(82.7)	37(45.1)	56(69.1)
浮動性めまい	5(6.1)	26(32.1)	5(6.1)	24(29.6)
疲労	5(6.1)	12(14.8)	2(2.4)	9(11.1)
頭痛	8(9.8)	10(12.3)	6(7.3)	4(4.9)
易刺激性	2(2.4)	9(11.1)	1(1.2)	7(8.6)
傾眠	3(3.7)	9(11.1)	3(3.7)	7(8.6)
回転性めまい	2(2.4)	7(8.6)	2(2.4)	6(7.4)
嘔吐	2(2.4)	7(8.6)	0	4(4.9)
体重増加	3(3.7)	6(7.4)	2(2.4)	5(6.2)
悪心	4(4.9)	5(6.2)	2(2.4)	5(6.2)

発現例数(発現%)

MedDRA/J Version 13.1

### (3) 臨床第Ⅲ相試験 (304 試験) (経口製剤の試験成績)

目的	難治性部分発作を有する外国人てんかん患者を対象に、他剤併用時におけるペランパネル (8mg、12mg) の有効性及び安全性を評価することを目的に実施した臨床第Ⅲ相試験
対象	12歳以上の難治性部分外国人てんかん患者 (390例)
試験デザイン	1. 二重盲検、プラセボ対照、並行群間試験 2. プラセボ又はペランパネル 8mg、12mg 3. 反復経口投与 (漸増法 [ペランパネルは 2mg から投与を開始し、1週間に 2mg ずつ漸増])

## V. 治療に関する項目

併用薬剤の規定	<ol style="list-style-type: none"> <li>1. 併用抗てんかん薬 抗てんかん薬は 3 剤まで使用可。このうち、CYP3A 誘導作用のある抗てんかん薬（本治験における規定：カルバマゼピン、フェニトイン、フェノバルビタール、プリミドン）の併用は 1 剤のみ可。</li> <li>2. 併用禁止薬 <ol style="list-style-type: none"> <li>1) CYP3A inducer（カルバマゼピン、フェニトイン、フェノバルビタール、プリミドンは除く）：以下の薬剤等が該当するが、これらに限定されない（リファンピシン、トログリタゾン、セント・ジョーンズ・ワート [セイヨウオトギリソウ] 含有食品、エファビレンツ、ネビラピン、バルビツール酸 [抗てんかん薬としての使用を除く]、グルココルチコイド [経口又は非経口投与製剤]、モダフィニル、ピオグリタゾン、リファブチン）</li> <li>2) ビガバトリン、他の治験薬</li> </ol> </li> </ol>
評価項目	<ol style="list-style-type: none"> <li>1. 主要評価項目 <ol style="list-style-type: none"> <li>1) 発作頻度変化率（EU 以外の地域での承認申請に向けた主要評価項目）</li> <li>2) 発作頻度 50%減少達成率（EU での承認申請に向けた主要評価項目）</li> </ol> </li> <li>2. 副次的評価項目（主なもの） <ol style="list-style-type: none"> <li>1) 発作頻度 50%減少達成率（EU 以外の地域での承認申請に向けた副次評価項目）</li> <li>2) 発作頻度変化率（EU での承認申請に向けた副次評価項目）</li> <li>3) 複雑部分発作と二次性全般化発作を合わせた発作頻度変化率</li> </ol> </li> </ol>

難治性部分発作を有する外国人てんかん患者（12 歳以上）を対象として、他剤併用時における本薬（8mg、12mg）の有効性及び安全性を検討するために、無作為化プラセボ対照並行群間二重盲検比較試験を実施した。試験は観察期、二重盲検期、フォローアップ期から構成され、二重盲検期は治療漸増期（6 週間）及び治療維持期（13 週間）からなる。合計 390 例が無作為化された。その結果、Full ITT の二重盲検期におけるベースラインからの 28 日間あたりの発作頻度変化率の中央値は、8mg 群 -26.34%及び 12mg 群 -34.49%であり、プラセボ群の -20.95%より大きな減少が示された。また、8mg 群及び 12mg 群のプラセボ群との差は統計学的に有意であった（それぞれ  $p=0.0261$ 、 $p=0.0158$ ；rank ANCOVA）。有害事象は、プラセボ群 100 例（82.6%）、8mg 群 117 例（88.0%）、及び 12mg 群 123 例（91.8%）で認められた。発現率が 10%以上の有害事象は、プラセボ群では傾眠及び頭痛、8mg 群では浮動性めまい、傾眠、及び頭痛、12mg 群では浮動性めまい、傾眠、易刺激性、頭痛、転倒、及び運動失調であった<sup>7)</sup>。

### (4) 臨床第Ⅲ相試験（305 試験）（経口製剤の試験成績）

目的	難治性部分発作を有するてんかん患者を対象に、他剤併用時におけるペランパネル（8mg、12mg）の有効性及び安全性を評価することを目的に実施した臨床第Ⅲ相試験
対象	難治性部分外国人てんかん患者（389 例）
試験デザイン	<ol style="list-style-type: none"> <li>1. 二重盲検、プラセボ対照、並行群間試験</li> <li>2. プラセボ又はペランパネル 8mg、12mg</li> <li>3. 反復経口投与（漸増法 [ペランパネルは 2mg から投与を開始し、1 週間に 2mg ずつ漸増]）</li> </ol>
併用薬剤の規定	<ol style="list-style-type: none"> <li>1. 併用抗てんかん薬 抗てんかん薬は 3 剤まで使用可。このうち、CYP3A 誘導作用のある抗てんかん薬（本治験における規定：カルバマゼピン、フェニトイン、フェノバルビタール、プリミドン）の併用は 1 剤のみ可。</li> </ol>

## V. 治療に関する項目

	<p>2. 併用禁止薬</p> <p>1) CYP3A inducer (カルバマゼピン、フェニトイン、フェノバルビタール、プリミドンは除く)：以下の薬剤等が該当するが、これらに限定されない(リファンピシン、トログリタゾン、セント・ジョーンズ・ワート [セイヨウオトギリソウ] 含有食品、エファビレンツ、ネビラピン、バルビツール酸 [抗てんかん薬としての使用を除く]、グルココルチコイド [経口又は非経口投与製剤]、モダフィニル、ピオグリタゾン、リファブチン)</p> <p>2) ビガバトリン、他の治験薬</p>
評価項目	<p>1. 主要評価項目</p> <p>1) 発作頻度変化率 (EU 以外の地域での承認申請に向けた主要評価項目)</p> <p>2) 発作頻度 50%減少達成率 (EU での承認申請に向けた主要評価項目)</p> <p>3. 副次的評価項目 (主なもの)</p> <p>1) 発作頻度 50%減少達成率 (EU 以外の地域での承認申請に向けた副次評価項目)</p> <p>2) 発作頻度変化率 (EU での承認申請に向けた副次評価項目)</p> <p>3) 複雑部分発作と二次性全般化発作を合わせた発作頻度変化率</p>

本試験は、304 試験とほぼ同じ対象及び方法で実施した。合計 389 例が無作為化された。その結果、Full ITT の二重盲検期におけるベースラインからの 28 日間あたりの発作頻度変化率の中央値は、8mg 群-30.52%及び 12mg 群-17.57%であり、プラセボ群の-9.72%より大きな減少が示された。また、8mg 群及び 12mg 群のプラセボ群との差は統計学的に有意であった (それぞれ  $p=0.0008$ 、 $p=0.0105$  ; rank ANCOVA)。有害事象は、プラセボ群 93 例 (68.4%)、8mg 群 112 例 (86.8%)、及び 12mg 群 104 例 (86.0%) で報告された。発現率が 10%以上の有害事象は、プラセボ群では頭痛、8mg 群では浮動性めまい、疲労及び傾眠、12mg 群では浮動性めまい、傾眠、疲労及び頭痛であった<sup>8)</sup>。

### (5) 臨床第Ⅲ相試験 (306 試験) (経口製剤の試験成績)

目的	難治性部分発作を有するてんかん患者を対象に、他剤併用時におけるペランパネル (8mg、12mg) の有効性及び安全性を評価することを目的に実施した臨床第Ⅲ相試験
対象	難治性部分外国人てんかん患者 (712 例)
試験デザイン	<p>1. 二重盲検、プラセボ対照、並行群間試験</p> <p>2. プラセボ又はペランパネル 2mg、4mg、8mg</p> <p>3. 反復経口投与 (漸増法 [ペランパネルは 2mg から投与を開始し、1 週間に 2mg ずつ漸増])</p>
併用薬剤の規定	<p>1. 併用抗てんかん薬</p> <p>抗てんかん薬は 1~3 剤 (リトアニアでは 2~3 剤) まで使用可。このうち、CYP3A 誘導作用のある抗てんかん薬 (本試験における規定：カルバマゼピン、フェニトイン、フェノバルビタール、プリミドン) の併用は 1 剤のみ可。</p> <p>2. 併用禁止薬</p> <p>1) CYP3A inducer (カルバマゼピン、フェニトイン、フェノバルビタール、プリミドンは除く)：以下の薬剤等が該当するが、これらに限定されない(リファンピシン、トログリタゾン、セント・ジョーンズ・ワート [セイヨウオトギリソウ] 含有食品、エファビレンツ、ネビラピン、バルビツール酸 [抗てんかん薬としての使用を除く]、グルココルチコイド [経口又は非経口投与製剤]、モダフィニル、ピオグリタゾン、リファブチン)</p> <p>2) ビガバトリン、他の治験薬</p>

## V. 治療に関する項目

評価項目	<p>1. 主要評価項目</p> <p>1) 発作頻度変化率 (EU 以外の地域での承認申請に向けた主要評価項目)</p> <p>2) 発作頻度 50%減少達成率 (EU での承認申請に向けた主要評価項目)</p> <p>2. 副次的評価項目 (主なもの)</p> <p>1) 発作頻度 50%減少達成率 (EU 以外の地域での承認申請に向けた副次評価項目)</p> <p>2) 発作頻度変化率 (EU での承認申請に向けた副次評価項目)</p> <p>3) 複雑部分発作と二次性全般化発作を合わせた発作頻度変化率</p>
------	---

難治性部分発作を有する外国人てんかん患者を対象として、他剤併用時における本薬 (2mg、4mg、8mg) の有効性及び安全性を検討するために、無作為化プラセボ対照並行群間二重盲検比較試験を実施した。試験は観察期、二重盲検期、フォローアップ期から構成され、二重盲検期は治療漸増期 (6 週間) 及び治療維持期 (13 週間) からなる。合計 712 例が無作為化された。その結果、Full ITT の二重盲検期におけるベースラインからの 28 日間あたりの発作頻度変化率の中央値は、2mg 群-13.63%、4mg 群-23.33%及び 8mg 群-30.80%であり、プラセボ群の-10.69%より大きな減少が示された。また、4mg 群及び 8mg 群のプラセボ群との差は統計学的に有意であった (それぞれ  $p=0.0026$ 、 $p<0.0001$ ; rank ANCOVA)。有害事象は、プラセボ群 101 例 (54.6%)、2mg 群 111 例 (61.7%)、4mg 群 111 例 (64.5%)、及び 8mg 群 121 例 (71.6%) で認められた。発現率が 10%以上の有害事象は、プラセボ群にはなく、2mg 群では浮動性めまい及び傾眠、4mg 群では浮動性めまい及び頭痛、8mg 群では浮動性めまい、傾眠及び頭痛であった<sup>9)</sup>。

### (6) 臨床第Ⅲ相試験 (342 試験) (経口製剤の試験成績)

目的	部分発作を有する未治療のてんかん患者を対象に、ペランパネル (4mg、8mg) の有効性及び安全性を評価することを目的に実施した臨床第Ⅲ相試験 (日本人を含む国際共同試験)																																	
対象	部分発作を有する未治療のてんかん患者 (89 例、うち日本人 43 例)																																	
使用薬剤	ペランパネル 2mg 錠																																	
試験デザイン	<p>非盲検非対照試験 (単剤療法)</p> <p>ペランパネルを 1 日 1 回、就寝前に経口投与</p> <p>治療期は下表のとおり投与</p> <table border="1"> <thead> <tr> <th>治療期</th> <th>週</th> <th>Day</th> <th>用量</th> <th>投与方法</th> </tr> </thead> <tbody> <tr> <td rowspan="2">4mg 漸増期</td> <td>1 週~2 週</td> <td>Day1~14</td> <td>2mg</td> <td>1 日 1 回、就寝前に 2mg 錠×1 錠を服用</td> </tr> <tr> <td>3 週~6 週</td> <td>Day15~42</td> <td>4mg</td> <td>1 日 1 回、就寝前に 2mg 錠×2 錠を服用</td> </tr> <tr> <td>4mg 治療維持期</td> <td>7 週~32 週</td> <td>Day43~224</td> <td>4mg</td> <td>1 日 1 回、就寝前に 2mg 錠×2 錠を服用</td> </tr> <tr> <td rowspan="2">8mg 漸増期</td> <td>1 週~2 週</td> <td>Day1~14</td> <td>6mg</td> <td>1 日 1 回、就寝前に 2mg 錠×3 錠を服用</td> </tr> <tr> <td>3 週~4 週</td> <td>Day15~28</td> <td>8mg</td> <td>1 日 1 回、就寝前に 2mg 錠×4 錠を服用</td> </tr> <tr> <td>8mg 治療維持期</td> <td>5 週~30 週</td> <td>Day29~210</td> <td>8mg</td> <td>1 日 1 回、就寝前に 2mg 錠×4 錠を服用</td> </tr> </tbody> </table> <p>継続投与期は、原則として継続投与期移行の用量で継続投与            試験担当医師の判断により、発作の発現及び忍容性に配慮して 2~8mg で用量を適宜増減</p> <p>観察期：            観察期間中 (最長 4 週間) は、必要なスクリーニング検査を実施し、被験者の適格性を評価した。</p> <p>治療期：            治療期は、4mg 治療期 (漸増期 [6 週間] 及び治療維持期 [26 週間])、8mg に増量した被験者はさらに 8mg 治療期 (漸増期 [4 週間] 及び治療維持期 [26 週</p>	治療期	週	Day	用量	投与方法	4mg 漸増期	1 週~2 週	Day1~14	2mg	1 日 1 回、就寝前に 2mg 錠×1 錠を服用	3 週~6 週	Day15~42	4mg	1 日 1 回、就寝前に 2mg 錠×2 錠を服用	4mg 治療維持期	7 週~32 週	Day43~224	4mg	1 日 1 回、就寝前に 2mg 錠×2 錠を服用	8mg 漸増期	1 週~2 週	Day1~14	6mg	1 日 1 回、就寝前に 2mg 錠×3 錠を服用	3 週~4 週	Day15~28	8mg	1 日 1 回、就寝前に 2mg 錠×4 錠を服用	8mg 治療維持期	5 週~30 週	Day29~210	8mg	1 日 1 回、就寝前に 2mg 錠×4 錠を服用
治療期	週	Day	用量	投与方法																														
4mg 漸増期	1 週~2 週	Day1~14	2mg	1 日 1 回、就寝前に 2mg 錠×1 錠を服用																														
	3 週~6 週	Day15~42	4mg	1 日 1 回、就寝前に 2mg 錠×2 錠を服用																														
4mg 治療維持期	7 週~32 週	Day43~224	4mg	1 日 1 回、就寝前に 2mg 錠×2 錠を服用																														
8mg 漸増期	1 週~2 週	Day1~14	6mg	1 日 1 回、就寝前に 2mg 錠×3 錠を服用																														
	3 週~4 週	Day15~28	8mg	1 日 1 回、就寝前に 2mg 錠×4 錠を服用																														
8mg 治療維持期	5 週~30 週	Day29~210	8mg	1 日 1 回、就寝前に 2mg 錠×4 錠を服用																														

## V. 治療に関する項目

	<p>間]) から構成された。</p> <p>4mg 漸増期 (6 週間) には、被験者はペランパネル 2mg/日を 2 週間投与し、その後 4mg/日に漸増し、4 週間投与した。安全性に問題がない被験者は 26 週間の 4mg 治療維持期に移行した。4mg 治療維持期に発作が発現した被験者は、4mg 治療維持期を終了し、治験担当医師の判断により、忍容性及び安全性を考慮して 8mg 漸増期に移行した。</p> <p>8mg 漸増期 (4 週間) には、被験者はペランパネル 6mg/日を 2 週間投与後、8mg/日に漸増した。8mg の漸増期間 (2 週間) が終了し、安全性に問題がない被験者は 26 週間の 8mg 治療維持期に移行した。なお、8mg/日まで漸増したものの忍容性に問題がある被験者は治験担当医師の判断により 6mg/日への減量を可能とした。その場合、被験者はその後 6mg/日で治療維持期を継続した。継続投与期：</p> <p>治療期を終了し、継続を希望した被験者は、継続投与期へ移行した。治療期 26 週間の治療維持期間を完了した被験者は、原則として継続投与期移行時の用量で継続投与することとした。治療維持期間に安全性及び有効性の観点から途中で終了した被験者は、4~8mg のうち適切と考えられる用量に適宜増減して継続投与を開始した。治験担当医師の判断により、発作の発現及び忍容性に配慮して 2~8mg で用量の適宜増減を可能とした。</p> <div style="border: 1px solid gray; padding: 10px;"> <p>●試験デザイン</p> <p>※1: 4mg治療維持期26週間における部分発作に対する完全発作消失割合          ※2: 4又は8mg治療維持期26週間における部分発作に対する完全発作消失割合</p> </div>
<p>評価項目</p>	<p>有効性：</p> <p>(1) 主要評価項目 治療維持期 26 週間における部分発作に対する完全発作消失割合</p> <p>(2) 副次評価項目 ペランパネル 52 週投与 (治療維持期 26 週間及び継続投与期 26 週間) における部分発作に対する完全発作消失割合 治療維持期開始から初回の発作発現までの期間及び治験中止までの期間</p> <p>安全性：有害事象，臨床検査 (血液生化学検査，血液学的検査，尿検査)，バイタルサイン，体重，12 誘導心電図及び身体所見 薬物動態：血漿中ペランパネル濃度</p>

部分発作を有する未治療のてんかん患者を対象として、本薬 4~8mg の単剤療法の有効性及び安全性を検討することを目的に非盲検非対照試験を日本及び韓国で実施した。最長 4 週間の観察期間終了後、6 週間かけて 4mg へ漸増し、その後 4mg を 26 週間投与 (4mg 治療維持期) した際の完全発作消失 (seizure free) 割合を評価した。4mg 治療維持期に発作が発現した症例は、最大 8mg まで漸増した後、26 週間投与 (8mg 治療維持期) した。なお、治療期を終了し、継続を希望した被験者は、継続投与期へ移行した。4mg 治療期に 91 例が登録され、そのうち 89 例に治験薬が投与された。投与例 89 例のうち、4mg 治療期中止例は 22 例であり、4mg 治療期完了例は 46 例であった。残りの 21 例は 4 mg 治療維持期に発作が発現したため、8mg 治療期に移行した。8mg 治療期移行例 21 例のうち、8mg 治療期中止例は 13 例であり、8mg 治療期完了例は 8 例であった。89 例の投

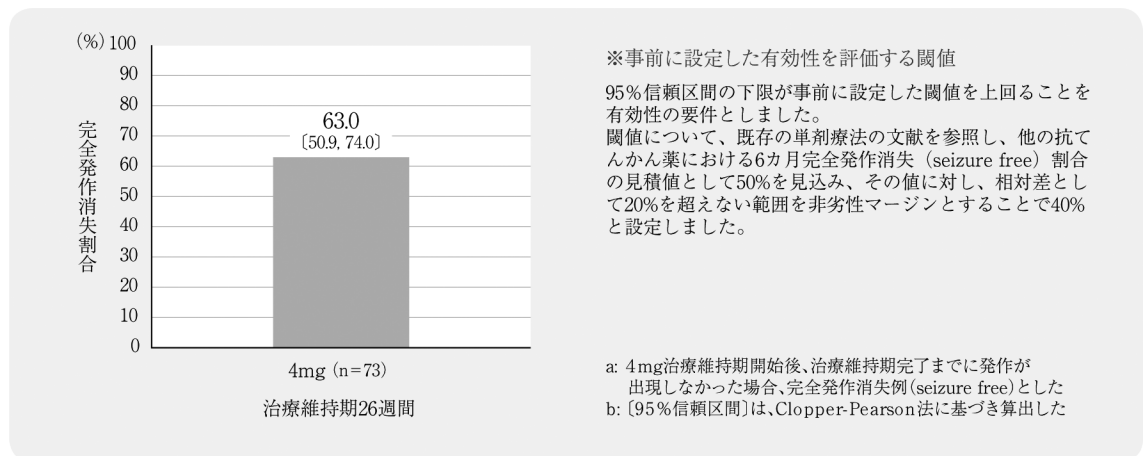
## V. 治療に関する項目

与例のうち、4mg 治療維持期に移行し、発作データが1つ以上得られた73例が主要評価項目の解析対象集団 (mITT) に採用された。

その結果、主要評価項目である mITT の4mg 治療維持期 26 週間における部分発作に対する完全発作消失 (seizure free) 割合は 63.0% (46/73 例) であり、その 95%信頼区間の下限 (50.9%) は事前に設定した閾値である 40%を上回ったことから、本薬の有効性が確認された。同様に、解析対象集団の4又は8mg 治療維持期 26 週間における部分発作に対する完全発作消失 (seizure free) 割合は 74.0% (54/73 例) であり、その 95%信頼区間の下限 (62.4%) は事前に設定した閾値である 40%を上回り、有効性が確認された。

### <主要解析>

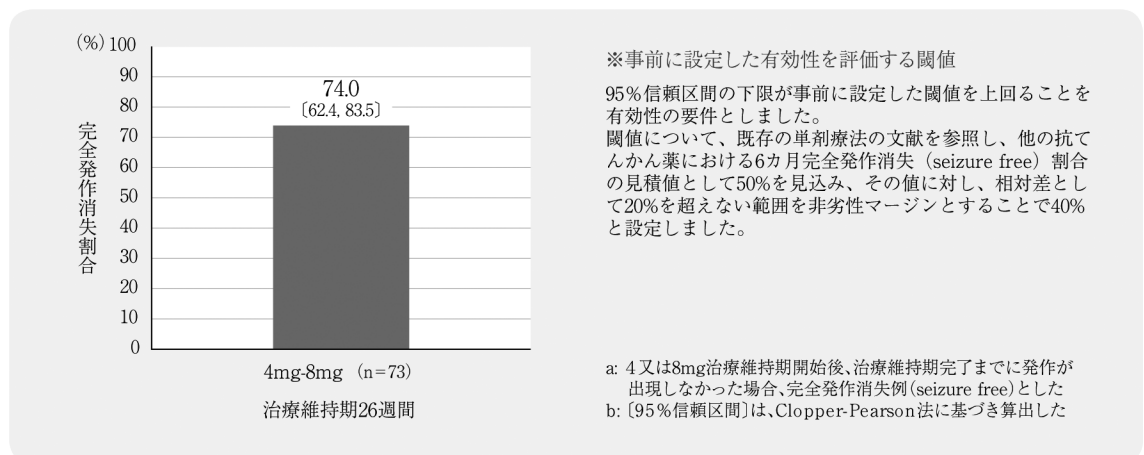
mITT を対象とし、4mg を対象とした治療維持期 26 週間における部分発作に対する完全発作消失 (seizure free) 割合及びその 95%信頼区間を算出した。算出した 95%信頼区間の下限が閾値である 40%を上回ることを確認した。被験者が4mg の治療維持期開始後、治療維持期完了までに発作が出現しなかった場合、当該症例を完全発作消失例 (seizure free) として扱った。それ以外の場合、当該被験者は非完全発作消失例 (non-seizure free) として扱った。



### 4mg 治療維持期 26 週間における部分発作に対する完全発作消失 (seizure free) 割合

### <副次的解析>

mITT を対象とし、用量を問わず全集団 (4 又は 8mg) における治療維持期 26 週間における部分発作に対する完全発作消失 (seizure free) 割合及びその 95% 信頼区間を算出した。算出した 95% 信頼区間の下限が閾値である 40%を上回ることを確認した。



### 4 又は 8mg 治療維持期 26 週間における部分発作に対する完全発作消失 (seizure free) 割合

## V. 治療に関する項目

安全性解析対象集団における治療期及び継続投与期において、副作用は 56.2% (50/89 例) に認められた。主な副作用 (発現率 3%以上) は、浮動性めまい 32.6% (29/89 例)、傾眠 11.2% (10/89 例)、異常感 3.4% (3/89 例)、易刺激性 3.4% (3/89 例) であった<sup>10)</sup>。

(n=89) n(%)

副作用名 (基本語)	発現件数 (頻度)*	副作用名 (基本語)	発現件数 (頻度)*
副作用の総発現数	50(56.2)	抑うつ気分	1(1.1)
浮動性めまい	29(32.6)	注意力障害	1(1.1)
傾眠	10(11.2)	構語障害	1(1.1)
異常感	3(3.4)	情動障害	1(1.1)
易刺激性	3(3.4)	転倒	1(1.1)
不安	2(2.2)	歩行障害	1(1.1)
てんかん	2(2.2)	頭部不快感	1(1.1)
頭痛	2(2.2)	不眠症	1(1.1)
過眠症	2(2.2)	倦怠感	1(1.1)
回転性めまい	2(2.2)	記憶障害	1(1.1)
腹痛	1(1.1)	神経系障害	1(1.1)
感情不安定	1(1.1)	錯感覚	1(1.1)
健忘	1(1.1)	発作後状態	1(1.1)

MedDRA/J Version 21.0

### 副作用一覧 (安全性解析対象例、データカットオフ\*時点)

※データカットオフは 2019 年 2 月 28 日

\* 治験薬との因果関係が否定できない有害事象。基本語 (PT) 別の副作用例数には、一人の被験者が複数の副作用を発現した場合の重複した数が含まれています。

## V. 治療に関する項目

### (7) 臨床第Ⅲ相試験 (311 試験) (経口製剤の試験成績)

目的	<p>コントロール不十分な部分発作又は強直間代発作を伴う小児てんかん患者 (4歳以上 12歳未満) を対象に、ペランパネル (4mg、8mg、12mg、16mg*) の有効性及び安全性を評価することを目的に実施した臨床第Ⅲ相試験 (日本人を含む国際共同試験)</p> <p>* : 日本以外</p>
対象	<p>コントロール不十分な部分発作又は強直間代発作を伴う小児てんかん患者 (4歳以上 12歳未満) (180 例、うち日本人 65 例)</p>
使用薬剤	<p>ペランパネル 0.5mg/mL 懸濁剤</p>
試験デザイン	<p>非盲検非対照試験 (他の抗てんかん薬との併用療法)</p> <p>1日1回就寝前に経口投与</p> <p>最大用量は、CYP3A 誘導作用のない抗てんかん薬 (Non-Inducer) 併用例では 12mg/日、CYP3A 誘導作用のある抗てんかん薬 (Inducer) 併用例では日本以外は 16mg/日、日本では 12mg/日</p> <p>投与期間</p> <p>Core Study :</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>● 投与前期 (スクリーニング/ベースライン) 最長 4 週間 ± 3 日</li> <li>● 治療期 : 治療漸増期 (最長 11 週間)、治療維持期 (最長 12 週間)、フォローアップ期 (最長 4 週間 ± 7 日 ; 継続投与期 A へ移行しない被験者)、計 27 週間 (継続投与期 A へ移行する場合は 23 週間)</li> </ul> <p>継続投与期 A :</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>● 継続維持期 (最長 29 週間) 及びフォローアップ期 (最長 4 週間 ± 7 日 ; 継続投与期 B へ移行しない被験者)、計最長 33 週間</li> </ul> <p>継続投与期 B :</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>● 継続維持期 : 治験担当医師が臨床的に適切であると判断した被験者に限り治験薬の投与を継続した。日本では、被験者は 12 歳に達するまで又はペランパネルが日本で 4 歳以上 12 歳未満の部分発作の適応を取得するまで継続投与期 B に参加することができる。EAP が適用されない国では、治験担当医師の判断により臨床的に適切と考えられる限り、被験者は 12 歳に達するまで又はペランパネルの懸濁剤が市販されるまで継続投与期 B に参加できることとした。</li> <li>● 早期中止した被験者又はペランパネル市販薬へ切り替えなかった被験者は、中止時来院から 4 週 (±7 日) 後にフォローアップ検査を実施</li> </ul> <div style="border: 1px solid black; padding: 5px; margin-top: 10px;"> <p>●試験デザイン</p> <p>フォローアップは、Core Study (Core Study 期間中に中止した場合) 又は継続投与期の治験中止後に実施する</p> <p>EAP: extended access program, Inducer: CYP3A 誘導作用のある抗てんかん薬</p> <p>a: 継続投与期 A へ移行しない被験者は、最終評価完了後、治験薬最終投与後の 4 週間、フォローアップを受ける</p> <p>b: Core Study を完了した被験者は 52 週間までの継続投与期 A へ参加することができる。継続投与期 A を完了した日本及び EAP が適用されない国の被験者のみが対象国での本薬の小児適応取得又は被験者が 12 歳になるまでの継続投与期 B の対象となる</p> <p>c: 日本においては、治療期への移行 (Visit 2) 前に 4 週間 ± 3 日のスクリーニング/ベースラインを完了する必要がある</p> <p>※: 被験者の最適用量を確認するため、一部承認外の成績が含まれています。</p> </div>
併用薬剤の規定	<p>カルバマゼピン、オクスカルバゼピン、フェニトイン及び eslicarbazepine を除き、CYP3A 誘導剤であることが知られている以下の薬剤 (これに限定されない) : リファンピシン、トログリタゾン、セント・ジョーンズ・ワート、エフ</p>

## V. 治療に関する項目

	<p>ァビレンツ、ネビラピン、グルココルチコイド（局所使用を除く）、モダフィニル、ピオグリタゾン及びリファブチンは併用禁止とし、Visit 1 の前 28 日以内に中止した。Visit 1 前の 5 ヶ月以内の迷走神経刺激装置の植え込み、又は Visit 1 前 4 週間以内（及び治験期間を通して）の刺激パラメータの設定の変更は禁止した。</p>
評価項目	<p>有効性： 28 日間あたりの発作頻度変化率、発作頻度 25%減少達成率、発作頻度 50%減少達成率、発作頻度 75%減少達成率、発作頻度 100%減少達成（seizure free）率、医師による全般改善度</p> <p>安全性： 有害事象、臨床検査（血液生化学検査、血液学的検査、尿検査）、バイタルサイン（血圧、脈拍数、呼吸数、体温）、12 誘導心電図、身体所見、神経学的検査、成長及び発育（体重、身長、甲状腺機能及びインスリン様成長因子-1 [IGF-1]）、認知機能検査、A-B neuropsychological assessment schedule (ABNAS)、子どもの行動チェックリスト (CBCL) 及び Lafayette Grooved Pegboard Test (LGPT) を用いた視覚運動能の検査、C-SSRS（同意/アセント時 6 歳以上の被験者）、脳波（覚醒状態及び睡眠状態）</p> <p>薬物動態：血漿中ペランパネル濃度</p>

コントロール不十分な部分発作又は強直間代発作を伴う小児てんかん患者（4 歳以上 12 歳未満）を対象として、多剤併用時における本薬の安全性、忍容性及び有効性を評価する非盲検非対照試験を日本を含む 9 ヶ国で実施した。Core study は、最長 4 週間の観察期及び最長 23 週間（漸増期最長 11 週と維持期最長 12 週）の治療期からなり、被験者は Inducer（CYP3A 誘導作用のある抗てんかん薬）併用の有無により層別され、それぞれの臨床反応及び忍容性に基づき漸増投与を受けた。増量間隔はいずれも 1 日 1 回 2mg ずつ、別途設定した投与スケジュールに従って 1~2 週間以上とした。Inducer 併用例では、日本においては 12mg まで、日本以外においては 16mg までの漸増投与を設定した。一方、Inducer を併用していない（Non-Inducer 併用）例では、12mg までの漸増投与を設定した。ただし、各被験者に最適な用量を確認するため、忍容性に基づいた用量調節を許容した。Core study を終了した被験者は 29 週間、継続投与を行い（継続投与期 A）、継続投与期 A 終了時点で 12 歳未満の日本人被験者はさらに 12 歳に達する又は本薬が小児に使用可能となるまで継続投与を行っている（継続投与期 B）。投与前期に登録した 180 例全例が Core Study の治験薬投与を受け、146 例（81.1%）が Core Study を完了、34 例（18.9%）が中止した。Core Study を完了した 146 例のうち、136 例が継続投与期 A に登録し、136 例が継続投与期 A の投与を受けた。継続投与期 A の投与を受けた 136 例のうち、122 例（89.7%）が継続投与期 A を完了、14 例（10.3%）が中止であった。

その結果、全体集団 148 例における 28 日間あたりの発作頻度変化率の中央値は、部分発作コホートの部分発作で-40.11%（95%信頼区間：-52.55%、-31.38%）、二次性全般化発作サブセットの二次性全般化発作で-58.65%（95%信頼区間：-70.17%、-48.85%）、強直間代発作コホートの強直間代発作で-69.23%（95%信頼区間：-100.00%、-17.68%）であった。また、日本人集団 65 例における部分発作コホートの部分発作について、発作頻度変化率の中央値は、-36.97%（95%信頼区間：-52.55%、-25.48%）であり、95%信頼区間の上限値（-25.48%）は-10.5%を下回った。なお、日本においては、強直間代発作を有する被験者の組み入れは行わなかったため、日本人集団は全て部分発作コホートであった。

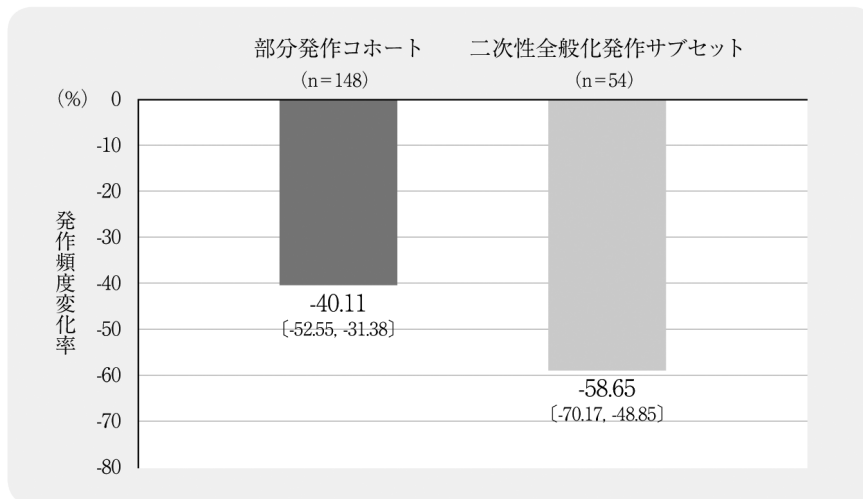
### <発作頻度変化率>

治療期における 28 日間あたりの発作頻度（部分発作 [運動徴候を伴わない単純部分発作、運動徴候を伴う単純部分発作、複雑部分発作及び二次性全般化発作の合計]、二次性全般化発作又は強直間代発作の発作頻度）の投与前期からの変化率（発作頻度変化率）について、中央値及びその 95% 信頼区間を算出した。日本において登録された被験者において、算出した発作

## V. 治療に関する項目

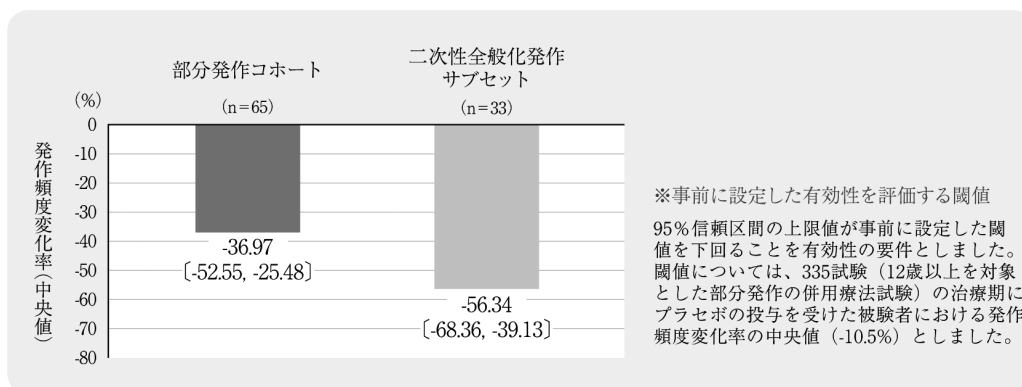
頻度変化率の中央値の 95% 信頼区間の上限値が設定した閾値 (-10.5%) を下回ることを確認した。閾値は、335 試験 (12 歳以上を対象とした部分発作の併用療法試験) の治療期にプラセボの投与を受けた被験者における発作頻度変化率の中央値 (-10.5%) とした。

(FAS全集団)  
(副次評価項目)



投与前期からの治療期 (LOCF) における 28 日あたりの発作頻度変化率

(FAS全集団)  
(副次評価項目)  
サブグループ解析



日本人集団における投与前期からの治療期 (LOCF) における 28 日あたりの発作頻度変化率

## V. 治療に関する項目

ペランパネル経口製剤が投与された安全性解析対象症例 180 例において、副作用は 68.97% (124/180 例) に認められた。主な副作用は、傾眠が 22.2% (40/180 例)、浮動性めまいが 12.8% (23/180 例)、易刺激性が 11.7% (21/180 例)、攻撃性が 9.4% (17/180 例) であった<sup>1)</sup>。

n(%)

副作用名 (基本語)	全集団* (n=180)	日本人集団 (n=65)
副作用の総発現例数	124 (68.9)	34 (52.3)
傾 眠	40 (22.2)	18 (27.7)
浮動性めまい	23 (12.8)	11 (16.9)
易刺激性	21 (11.7)	11 (16.9)
攻撃性	17 (9.4)	2 (3.1)
疲 労	10 (5.6)	-
運動失調	9 (5.0)	1 (1.5)
精神運動亢進	7 (3.9)	-
体重増加	7 (3.9)	-
激 越	6 (3.3)	2 (3.1)
平衡障害	6 (3.3)	1 (1.5)
歩行障害	6 (3.3)	1 (1.5)
食欲亢進	6 (3.3)	-
尿失禁	6 (3.3)	3 (4.6)
精神緩慢	5 (2.8)	-
注意力障害	5 (2.8)	1 (1.5)
痙攣発作	5 (2.8)	-
便 秘	4 (2.2)	-
構語障害	4 (2.2)	-
転 倒	4 (2.2)	1 (1.5)
流涎過多	4 (2.2)	2 (3.1)
回転性めまい	4 (2.2)	-

MedDRA/J Version 21.0

\* 治験薬との因果関係が否定できない有害事象。基本語 (PT) 別の副作用例数には、一人の被験者が複数の副作用を発現した場合の重複した数が含まれています。

※ 全集団の全体数には、海外試験における強直間代発作コホート 31 例が含まれています。

### 主な副作用 (全集団の 2% 以上の基本語、安全性解析対象例)

## 2) 安全性試験

日本人長期継続投与試験 (233 試験) (経口製剤の試験成績)

目的	231 試験を完了した難治性部分発作を有するてんかん患者を対象に、ペランパネル長期投与時の安全性、忍容性及び副次的有効性を検討した長期継続投与試験
対象	難治性部分てんかん患者 (21 例)
試験デザイン	1. オープン試験 2. ペランパネル 2mg、4mg、6mg、8mg、10mg、12mg 3. 反復経口投与
併用薬剤の規定	1. 併用抗てんかん薬 抗てんかん薬は、承認用法・用量の範囲で併用可。そのうち、以下に規定する CYP3A 誘導作用のある抗てんかん薬は 1 剤のみ併用可。 カルバマゼピン、フェニトイン、フェノバルビタール、プリミドン 2. 併用禁止薬 1) CYP3A を誘導する以下の薬剤及び食品 (CYP3A inducer) リファンピシン、バルビツール酸誘導体 (抗てんかん薬として使用する場合を除く)、モダフィニル、エファビレンツ、ネビラピン、グルココルチコ

## V. 治療に関する項目

	<p>イド（局所的な使用法の場合は除く）、ピオグリタゾン及びセント・ジョーンズ・ワート [セイヨウトギリソウ] 含有食品</p> <p>2) 抗精神病薬、他の治験薬</p> <p>3. 併用制限薬：なし</p>
評価項目	<p>1. 有効性</p> <p>1) 被験者日誌による発作回数（発作頻度変化率、発作頻度 50%減少達成率）</p> <p>2) 全般改善度評価（医師評価, 被験者評価）</p> <p>2. 安全性</p> <p>有害事象、臨床検査（血液学的検査、血液生化学検査、尿検査）、バイタルサイン、12 誘導心電図、依存性調査表</p>

日本人臨床第Ⅱ相試験（231 試験）の第 10 週を完了した難治性部分発作を有するてんかん患者を対象として長期投与時の安全性、忍容性及び副次的に有効性を検討することを目的として実施した。本試験は、231 試験の治療維持期の用量にて継続投与を行った。231 試験完了例 23 例のうち 21 例が本試験に登録され、21 例全例に治験薬が投与された。その結果、他剤併用下でペランパネル経口製剤を投与したとき、231 試験の治療維持期において認められた発作頻度減少率が 4 年にわたり維持されたことが示された。発現率が 10%以上の有害事象は、鼻咽頭炎 66.7%（14/21 例）、挫傷 52.4%（11/21 例）、浮動性めまい及び傾眠各 28.6%（6/21 例）、口腔咽頭痛 19.0%（4/21 例）、頭痛、倦怠感、発熱、 $\gamma$ -グルタミルトランスフェラーゼ増加及び裂傷各 14.3%（3/21 例）であった。発現率の高かった（発現率 10%以上）副作用は、浮動性めまい 14.3%（3/21 例）であった<sup>12)</sup>。

### (5) 患者・病態別試験

該当資料なし

### (6) 治療的使用

#### 1) 使用成績調査（一般使用成績調査、特定使用成績調査、使用成績比較調査）、製造販売後データベース調査、製造販売後臨床試験の内容

##### (a) 使用成績調査（経口製剤の一般使用成績調査成績）

部分発作（二次性全般化発作を含む）または強直間代発作を有する 18 歳以上のてんかん患者に対するペランパネル経口製剤の使用実態下における安全性及び有効性の検討を目的とし、使用成績調査を中央登録方式により実施した。

国内 498 施設より収集した 3769 例のうち、3716 例を安全性解析対象症例とした。副作用の発現割合は 33.56%（1247/3716 例）であった。主な副作用の発現割合は、「傾眠」が 10.50%（390/3716 例）、「浮動性めまい」が 8.91%（331/3716 例）、「易刺激性」が 4.04%（150/3716 例）であった。副作用発現に影響を及ぼす患者背景因子として、「性別」、「発作型（ペランパネル経口製剤投与開始時に発作が認められた発作型）」、「てんかん病因」、「罹病期間」、「ペランパネル経口製剤投与開始前 2 年以内の精神症状（攻撃性等）又は自殺関連行為」、「薬剤アレルギー歴の有無」、「主な経口抗てんかん薬の併用薬剤数」、「年齢」、「ペランパネル経口製剤の代謝を促進する抗てんかん薬の併用の有無」で副作用の発現割合に有意差が認められた。

重点調査項目の有害事象の発現割合は、「浮動性めまい」が 9.02%（335/3716 例）、「平衡障害」が 0.16%（6/3716 例）、「運動失調」が 0.22%（8/3716 例）、「筋弛緩関連有害事象」が 0.35%（13/3716 例）、「浮動性めまい、平衡障害、運動失調及び筋弛緩に関する有害事象により発現した転倒及び傷害関連有害事象」が 0.57%（21/3716 例）、「精神障害関連有害事象」が 11.84%（440/3716 例）であった。

安全性解析対象症例 3716 例のうち、3272 例を有効性解析対象症例とした。最終評価時における発作頻度（部分発作及び強直間代発作の合計）の 50%減少達成率は、単純部分発作（運動徴候を

## V. 治療に関する項目

伴う)が66.08%(263/398例)、単純部分発作(運動徴候を伴わない)が48.87%(130/266例)、複雑部分発作が52.21%(792/1517例)、二次性全般化発作が74.15%(525/708例)、強直間代発作が65.32%(258/395例)であった。強直間代発作については50%減少達成率の95%信頼下限が40%を上回る場合を有効とし、最終評価時における95%信頼下限は60.39%であり有効であった。発作頻度の50%減少達成率に影響を及ぼす患者背景因子として、「年齢」、「発作型(ペランパネル経口製剤投与開始時に発作が認められた発作型)」、「てんかんの分類(特発性/症候性)」、「てんかん病因」、「罹病期間」、「薬剤アレルギー歴の有無」、「発達障害又は認知機能障害の有無」、「ペランパネル経口製剤の代謝を促進する抗てんかん薬の併用の有無」、「主な経口抗てんかん薬の併用薬剤数」で50%減少達成率に有意差が認められた。

最終評価時における全般改善度の有効率(「著明に改善」、「かなり改善」及び「やや改善」の症例数/「判定不能」の症例を除く全症例数)は、「発作の強さ」が60.82%(1850/3042例)、「発作の持続時間」が58.52%(1761/3009例)、「日常の活動性」が46.00%(1460/3174例)、「全般改善度」が60.36%(1919/3179例)であった。全般改善度の有効率に影響を及ぼす患者背景因子として、「てんかんの分類(特発性/症候性)」、「てんかん病因」、「罹病期間」、「薬剤アレルギー歴の有無」、「主な経口抗てんかん薬の併用薬剤数」で全般改善度の有効率に有意差が認められた。<sup>13)</sup>

### (b) 特定使用成績調査(小児)(経口製剤の特定使用成績調査成績)

部分発作(二次性全般化発作を含む)または強直間代発作を有する12歳から17歳のてんかん患者に対するペランパネル経口製剤の使用実態下における安全性及び有効性の検討を目的とし、特定使用成績調査を中央登録方式により実施した。

国内136施設より収集した507例のうち、505例を安全性解析対象症例とした。副作用の発現割合は42.18%(213/505例)であった。主な副作用の発現割合は、「傾眠」が13.47%(68/505例)、「易刺激性」が8.51%(43/505例)、「浮動性めまい」が5.15%(26/505例)であった。副作用発現に影響を及ぼす患者背景因子として、「ペランパネル経口製剤投与開始前2年以内の精神症状(攻撃性等)又は自殺関連行為」で副作用の発現割合に有意差が認められた。

重点調査項目の有害事象の発現割合は、「浮動性めまい」が5.35%(27/505例)、「運動失調」が0.20%(1/505例)、「筋弛緩関連有害事象」が1.19%(6/505例)、「浮動性めまい、平衡障害、運動失調及び筋弛緩に関する有害事象により発現した転倒及び傷害関連有害事象」が0.20%(1/505例)、「精神障害関連有害事象」が20.20%(102/505例)であった。

安全性解析対象症例505例のうち、484例を有効性解析対象症例とした。最終評価時における発作頻度(部分発作及び強直間代発作の合計)の50%減少達成率は、単純部分発作(運動徴候を伴う)が56.00%(28/50例)、単純部分発作(運動徴候を伴わない)が58.82%(10/17例)、複雑部分発作が46.86%(112/239例)、二次性全般化発作が57.97%(80/138例)、強直間代発作が41.56%(32/77例)であった。発作頻度の50%減少達成率に影響を及ぼす患者背景因子として、「発達障害又は認知機能障害の有無」、「主な経口抗てんかん薬の併用薬剤数」で50%減少達成率に有意差が認められた。

最終評価時における全般改善度の有効率(「著明に改善」、「かなり改善」及び「やや改善」の症例数/「判定不能」の症例を除く全症例数)は、「発作の強さ」が50.43%(232/460例)、「発作の持続時間」が45.41%(208/458例)、「日常の活動性」が37.08%(175/472例)、「全般改善度」が50.63%(240/474例)であった。全般改善度の有効率に影響を及ぼす患者背景因子として、「体重」、「罹病期間」、「ペランパネル経口製剤投与開始前2年以内の精神症状(攻撃性等)又は自殺関連行為」、「ペランパネル経口製剤の代謝を促進する抗てんかん薬の併用の有無」で全般改善度の有効率に有意差が認められた。<sup>14)</sup>

### (c) 製造販売後データベース調査(4歳以上12歳未満の小児)

部分発作(二次性全般化発作を含む)を有する4歳以上12歳未満の小児てんかん患者を対象に、フィコンパ錠/細粒の単剤療法時における「敵意及び攻撃性」関連事象の発現頻度を、併用療法

## V. 治療に関する項目

---

群を対照に比較検討する。

2) 承認条件として実施予定の内容又は実施した調査・試験の概要

該当しない

(7) その他

該当しない

## VI. 薬効薬理に関する項目

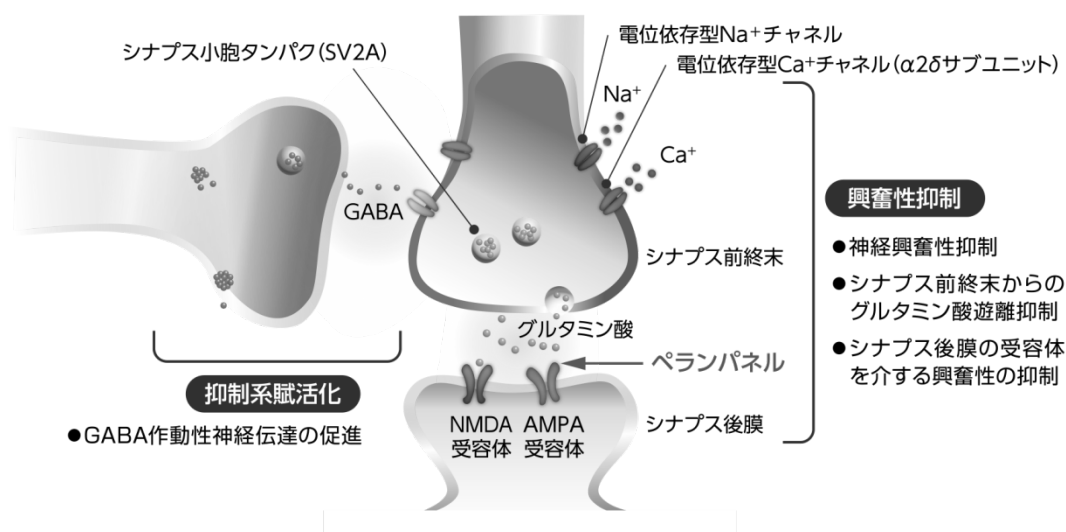
### 1. 薬理的に関連ある化合物又は化合物群

ラモトリギン、カルバマゼピン、フェニトイン、ピガバトリン、トピラマート、ルフィナミド、ゾニサミド、エトスクシミド、ラコサミド、ガバペンチン、フェノバルビタール、バルプロ酸ナトリウム、ベンゾジアゼピン系化合物など

### 2. 薬理作用

#### (1) 作用部位・作用機序

ペランパネルは、シナプス後膜に主として存在する AMPA ( $\alpha$ -amino-3-hydroxy-5-methyl-4-isoxazolepropionic acid) 型グルタミン酸受容体を選択的な非競合的拮抗剤である。AMPA 受容体はてんかん波の発生並びにシナプスを介した伝播に重要な役割を持つと想定されており、ペランパネルはそれらを抑制することにより抗てんかん作用を発揮すると推定されている。既存の抗てんかん薬の作用機序は、興奮性抑制と抑制系賦活化の大きく2つに分けられる。各抗てんかん薬の主な作用点として、電位依存性ナトリウム又はカルシウムチャネルの阻害、神経伝達物質放出機構の調節、グルタミン酸神経伝達の抑制や $\gamma$ -アミノ酪酸 (GABA) 系の賦活が挙げられる。既存の抗てんかん薬の多くはこれらの作用の単独又は組み合わせで効果を発揮すると推定されているが、選択的に AMPA 受容体抑制を示す抗てんかん薬はペランパネルのみである。そのため、既存の薬剤では難治とされた痙攣発作に有効性を示すことが期待される<sup>15)16)</sup>。



既存抗てんかん薬及びペランパネルの主な作用点

AMPA =  $\alpha$ -amino-3-hydroxy-5-methyl-4-isoxazolepropionic acid, GABA =  $\gamma$ -アミノ酪酸。

#### (2) 薬効を裏付ける試験成績

##### 1) AMPA 誘発痙攣に対する抑制作用

AMPA 受容体は、てんかんの病態において重要な役割を果たしていると考えられている。本試験は、ペランパネルの経口投与における *in vivo* AMPA 拮抗作用を検討することを目的とした。雄 ddY マウス (4 週齢、15 例/群) の側脳室内に AMPA (0.4 mmol/L 生理食塩水) を持続注入 (5  $\mu$ L/min) し、AMPA 受容体を刺激することにより痙攣を誘発した。AMPA 注入の 1 時間前に、ペランパネル (1.25、2.5、5mg/kg) あるいは媒体 (0.5%メチルセルロース溶液) をマウスに経口投与した。AMPA 注入開始より 180 秒を最長として間代性痙攣発現までの痙攣潜時を測定した。間代性痙攣は、四肢の間代性の動きが 2 秒以上続くことと定義した。

## VI. 薬効薬理に関する項目

その結果を下表に示す。ペランパネルは、媒体群に対し用量依存的に痙攣潜時を延長し、2.5及び5mg/kgで有意であった。

マウス AMPA 誘発痙攣に対する作用

処置	痙攣潜時 (秒)
媒体	42 ± 5
ペランパネル 1.25mg/kg	68 ± 13
ペランパネル 2.5mg/kg	87 ± 15*
ペランパネル 5mg/kg	142 ± 13*

痙攣潜時 (秒) は Mean ± S.E. (n=15) を示す。

AMPA =  $\alpha$ -amino-3-hydroxy-5-methyl-4-isoxazolepropionic acid.

\* p<0.05 は媒体対照群に対して一元配置分散分析後、Dunnett 検定により解析した。

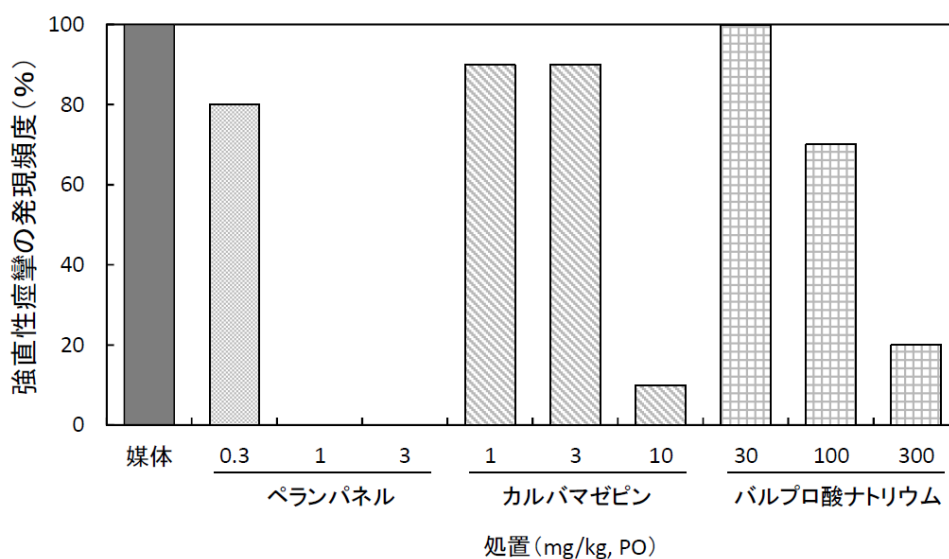
ペランパネルは AMPA による痙攣潜時を延長したことから、*in vivo* においても AMPA 拮抗作用を有することが示された<sup>17)</sup>。

### 2) 音誘発痙攣に対する効果

本試験は、DBA/2J マウスの音誘発痙攣に対するペランパネルの抗痙攣作用と代表的な抗てんかん薬であるカルバマゼピン及びバルプロ酸の抗痙攣作用を比較検討することを目的とした。

雄 DBA/2J マウス (3 週齢、10 例/群) にペランパネル (0.3、1.0、3.0mg/kg)、カルバマゼピン (1.0、3.0、10mg/kg)、バルプロ酸ナトリウム (30、100、300mg/kg) 又は媒体 (0.5%メチルセルロース溶液) を経口投与した。投与 1 時間後、マウスを観察箱の中に入れ、最短 1 分間の馴化時間を置いた後に音刺激 (11kHz、115db) を 1 分間あるいは強直性痙攣発現まで与えた。音刺激開始 1 分以内に生じた強直性痙攣の発現頻度を調べた。強直性痙攣の発現は痙攣が 1 秒以上続くことと定義した。その結果を下図に示す。媒体群の全てのマウスで音誘発強直性痙攣が観察された。

ペランパネル、カルバマゼピン、バルプロ酸ナトリウム群は音誘発強直性痙攣の発現頻度を減少させ、ペランパネルの 1,3mg/kg 投与は完全に強直性痙攣の発現を抑制した。ED<sub>50</sub> 値 (95%信頼区間) はそれぞれ 0.47 (下限算出不可~1.0)、6.1 (4.1~9.0)、160 (93~280) mg/kg であった。



強直性痙攣の発現頻度は、各群 10 例の内、強直性痙攣を引き起こした例数の割合 (%) を示す。PO = 経口

### DBA/2J マウスにおける音誘発痙攣に対する効果

## VI. 薬効薬理に関する項目

ペランパネル、カルバマゼピン及びバルプロ酸は音誘発強直性痙攣を抑制し、ペランパネルの ED<sub>50</sub> 値はカルバマゼピン及びバルプロ酸の ED<sub>50</sub> 値より低用量であることが示された。ペランパネルは強力な抗痙攣薬であることが示唆された<sup>18)</sup>。

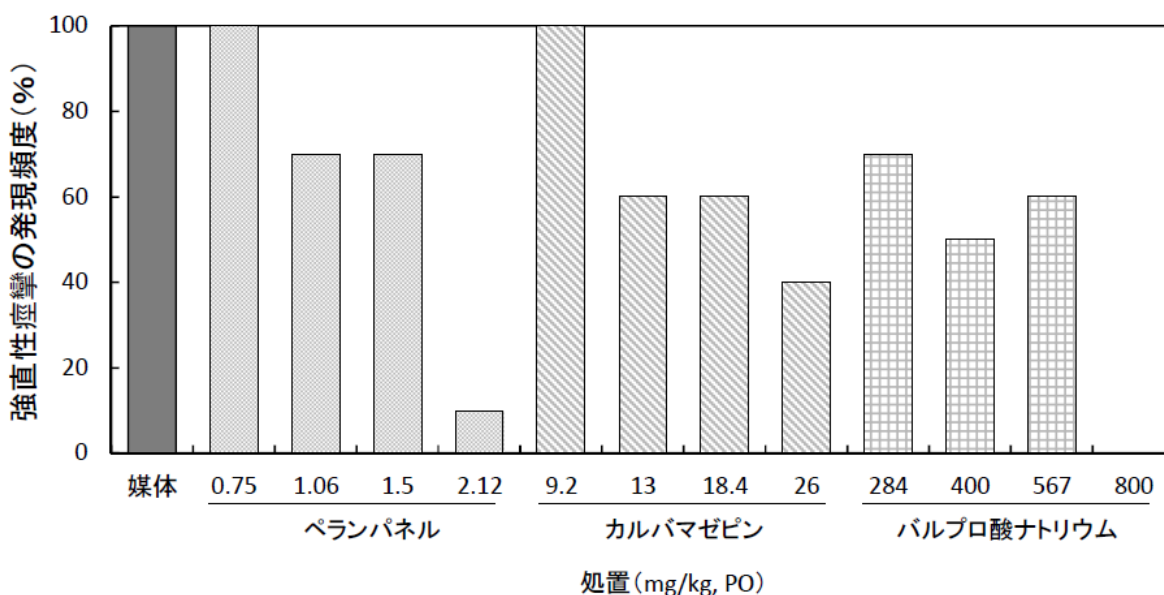
### 3) マウス最大電撃痙攣に対する効果

本試験は、強直間代性痙攣のモデルであるマウス最大電撃痙攣に対するペランパネルの抗痙攣作用と、代表的な抗てんかん薬であるカルバマゼピン及びバルプロ酸の抗痙攣作用を比較検討することを目的とした。

雄 ddY マウス (5 週齢、10 例/群) にペランパネル (0.75、1.06、1.50、2.12mg/kg)、カルバマゼピン (9.2、13.0、18.4、26.0mg/kg)、バルプロ酸ナトリウム (284、400、567、800mg/kg) 又は媒体 (0.5% メチルセルロース溶液) を経口投与した。投与 1 時間後、角膜電極により両眼を電気刺激 (80V、0.4 秒) した。電撃直後の強直性痙攣の発現頻度を調べた。強直性痙攣の発現は痙攣が 1 秒以上続くことと定義した。

その結果を下図に示す。媒体群の全てのマウスで強直性痙攣が観察された。ペランパネル、カルバマゼピン、バルプロ酸ナトリウム群は強直性痙攣の発現頻度を減少させた。

各化合物の ED<sub>50</sub> 値 (95%信頼区間) は、それぞれ 1.6 (1.3~1.9)、21 (16~45)、460 (290~600) mg/kg であった。



強直性痙攣の発現頻度は、各群 10 例の内、強直性痙攣を引き起こした例数の割合 (%) を示す。PO = 経口 ddY マウスにおける最大電撃痙攣に対する効果

ペランパネル、カルバマゼピン及びバルプロ酸は最大電撃誘発強直性痙攣を抑制し、ペランパネルの ED<sub>50</sub> 値はカルバマゼピン及びバルプロ酸の ED<sub>50</sub> 値より低用量であることが示された。ペランパネルは強力な抗痙攣薬であることが示唆された<sup>19)</sup>。

### 4) マウスペンチレンテトラゾール誘発痙攣に対する効果

本試験は、欠神発作又はミオクロニー発作のモデルであるペンチレンテトラゾール誘発痙攣に対するペランパネルの抗痙攣作用と、代表的な抗てんかん薬であるカルバマゼピン及びバルプロ酸の抗痙攣作用を比較検討することを目的とした。

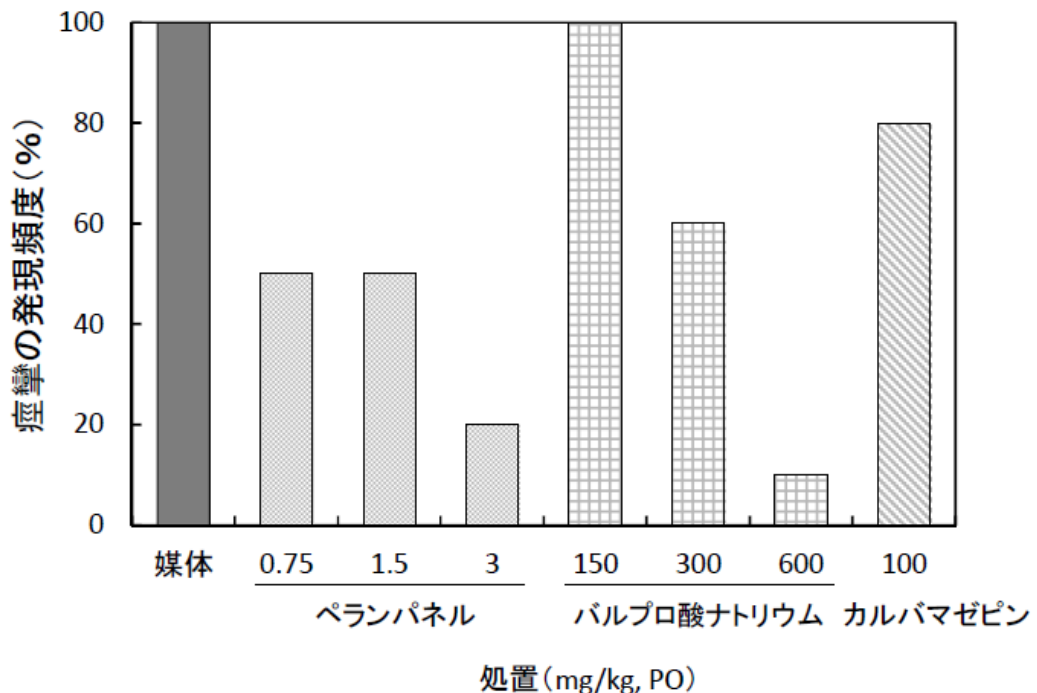
雄 ICR マウス (9 週齢、10 例/群) にペランパネル (0.75、1.5、3mg/kg)、カルバマゼピン (100mg/kg)、

## VI. 薬効薬理に関する項目

バルプロ酸ナトリウム（150、300、600mg/kg）又は媒体（0.5%メチルセルロース溶液）を経口投与した。投与30分後、ペンチレンテトラゾール（90mg/kg）を皮下投与した。

ペンチレンテトラゾールの投与後30分間に生じた痙攣の発現頻度を調べた。痙攣の発現は痙攣が3秒以上続くことと定義した。

その結果を下図に示す。ペランパネル及びバルプロ酸はペンチレンテトラゾール誘発痙攣の発現頻度を減少させた。カルバマゼピンは明確な作用を示さなかった。ペランパネル及びバルプロ酸ナトリウムのED<sub>50</sub>値（95%信頼区間）はそれぞれ0.94（算出不可）、350（260～470）mg/kgであった。



痙攣の発現頻度は、各群10例の内、痙攣を引き起こした例数の割合（%）を示す。PO = 経口。

### ICR マウスにおけるペンチレンテトラゾール誘発痙攣に対する効果

ペランパネル及びバルプロ酸はペンチレンテトラゾール誘発痙攣を抑制したが、カルバマゼピンは明確な作用を示さなかった。ペランパネルは欠神発作又はミオクロニー発作に効果を示す可能性が示唆された<sup>20)</sup>。

### マウス痙攣モデルにおける他剤との比較

薬物	音誘発痙攣 ED <sub>50</sub> (mg/kg)	最大電撃痙攣 ED <sub>50</sub> (mg/kg)	PTZ 誘発痙攣 ED <sub>50</sub> (mg/kg)
ペランパネル	0.47 (ND - 1.0)	1.6 (1.3 - 1.9)	0.94 (ND)
カルバマゼピン	6.1 (4.1 - 9.0)	21 (16 - 45)	>100
バルプロ酸ナトリウム	160 (93 - 280)	460 (290 - 600)	350 (260 - 470)

( ) 内数値は95%信頼区間を示す。

ED<sub>50</sub> = 50%有効用量、ND = not determined、PTZ = ペンチレンテトラゾール

## VI. 薬効薬理に関する項目

### 5) マウス角膜キンドリングモデルに対する効果

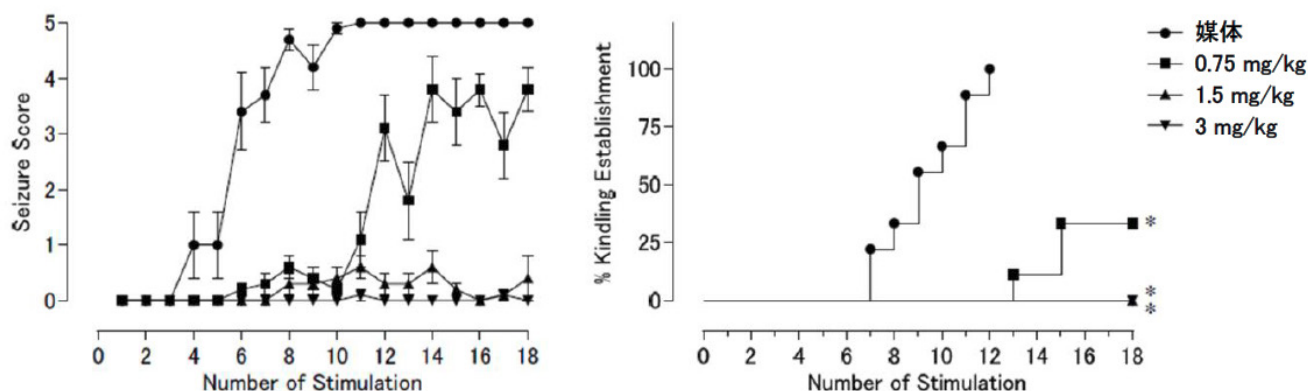
本試験は、部分てんかんのモデルとされるマウス角膜キンドリングモデルにおける痙攣発現に対するペランパネルの作用を検討することを目的とした。

雄 C57BL/6 マウス (6 週齢、9 例/群) にペランパネル (0.75、1.5、3mg/kg)、又は媒体 (0.5%メチルセルロース溶液) を経口投与した。投与 60 分後に、角膜電極より電気刺激 (4mA、50Hz、10msec を 3 秒間) を与えた。本操作を 1 日 2 回、9 日間繰り返すとともに、痙攣重症度を痙攣スコア (0~5) に基づき評価した。最大スコア (痙攣スコア 5: 立ち上がり及び転倒を伴う両側性前肢クローズス) が連続してみられた場合をキンドリング成立とし、キンドリング成立までに要した刺激回数を計測した。9 日目までにキンドリング成立がみられなかった場合は要した刺激回数を 18 とした。

10 日目から休薬し、電気刺激も中止した。11 日目に再度電気刺激を与えて痙攣スコアを測定し、休薬後の痙攣重症度とした。

その結果、刺激 6 日目 (刺激回数 12 回) までに全ての媒体投与動物でキンドリングが成立したが、ペランパネル投与群では痙攣重症度の軽減及びキンドリング形成の有意な遅延がみられ、ペランパネルの 1.5 及び 3mg/kg では、投与期間中スコア 5 の痙攣重症度を示した動物はいなかった (下図)。また、休薬後においても、ペランパネル 3mg/kg 投与群の痙攣重症度は媒体投与群に比べて有意に低い値を示した (下図)。

ペランパネルは痙攣重症度を軽減させ、キンドリング形成を遅延させた。ペランパネルの作用は休薬後においても認められた。ペランパネルは、部分てんかんのモデルとされるマウス角膜キンドリングモデルにおいて、キンドリング形成を抑制することが示された<sup>2)</sup>。



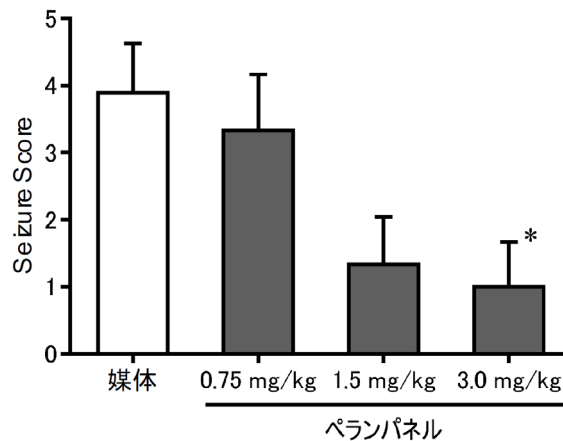
左図：痙攣発現のタイムコース (9 例/群、データは Mean ± S.E.を示す。)

右図：キンドリング形成率 (%)

角膜電気刺激は 1 日 2 回の頻度で 9 日間実施した。\*  $p < 0.05$  は媒体対照群に対して Bonferroni 調整した。log-rank 検定により解析した。

### ペランパネルのマウス角膜キンドリング形成に対する効果

## VI. 薬効薬理に関する項目



データは Mean±S.E. (9 例/群) を示す。角膜電気刺激を 9 日間実施後、10 日目から休薬し電気刺激も中止した。11 日目に再度電気刺激を与えて痙攣スコアを測定した。

\*  $p < 0.05$  は媒体対照群に対して一元配置分散分析後、Dunnnett 検定により解析した。

### マウス角膜キンドリングモデルにおけるペランパネル休薬後の痙攣スコア

#### 6) ラット扁桃核キンドリングモデルに対する効果

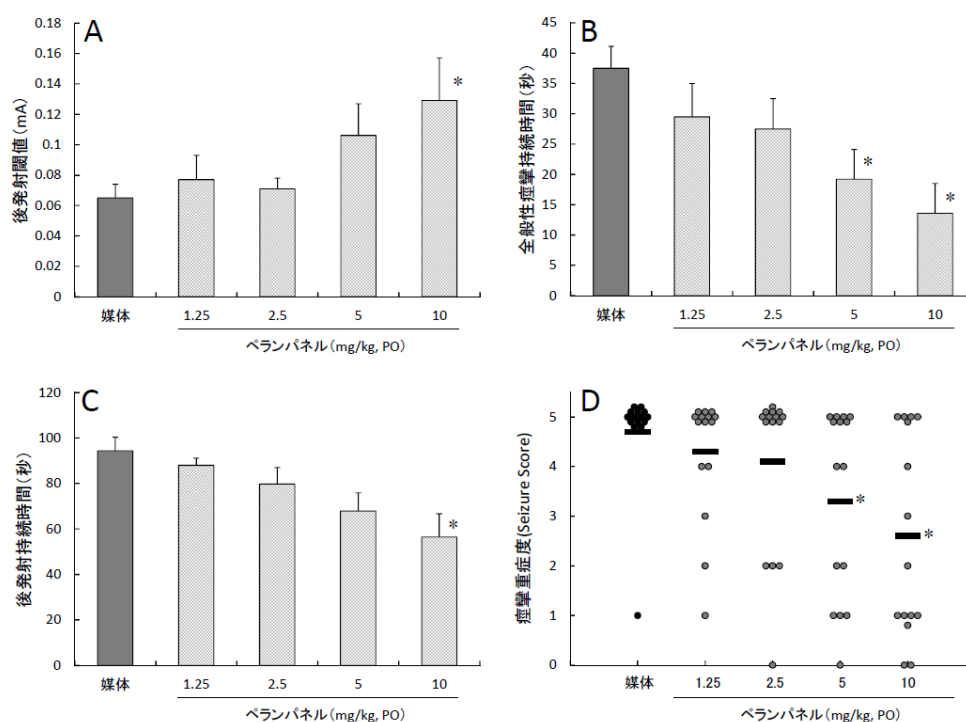
本試験は、部分てんかんのモデルである扁桃核キンドリングモデルにおけるペランパネルの痙攣パラメータに対する作用を検討することを目的とした。

雄 SD ラット (8 週齢、15 例/群) を用いた扁桃核キンドリングモデルを使用した。扁桃核キンドリングラットは、扁桃核に電極を埋め込み 1 週間の回復期間後、1 分間隔で電流値を上げながら電気刺激を与えて作成した。電気刺激は、3 回連続したスコア 5 (Racine の分類) の痙攣が観察されるまで、1 日 1 回行い、安定して 3 回連続したスコア 5 の痙攣が観察されるラットを実験に供した。ペランパネル (1.25、2.5、5、10mg/kg)、あるいは媒体 (0.5% メチルセルロース溶液) を経口投与し、投与 1 時間後に、痙攣パラメータとして、後発射閾値、及び全般性痙攣持続時間、痙攣重症度、後発射持続時間を評価した。

その結果を下図に示す。ペランパネルは、媒体投与群に比べ後発射閾値を 10mg/kg で有意に上昇させた。全般性痙攣持続時間は、5 及び 10mg/kg で有意に短縮した。痙攣重症度は、5 及び 10mg/kg で有意に軽減した。後発射持続時間短縮作用は、10mg/kg で認められた。

ペランパネルはラット扁桃核キンドリングモデルで測定した全てのパラメータに効果を示すことが確認された。後発射閾値を上昇させたことから、ペランパネルは局在性の痙攣波発現を抑制することが示唆された。また、ペランパネルは、後発射持続時間及び痙攣重症度を軽減させたが、複数例のラットにおいて後発射の持続時間に影響することなく痙攣重症度を抑制した。この後発射持続時間短縮作用と痙攣重症度軽減作用との乖離は、ペランパネルが痙攣波原発部位から他部位への伝播を抑制しているためと考えられた<sup>22)</sup>。

## VI. 薬効薬理に関する項目



A: 後発射閾値

B: 全般性痙攣持続時間

C: 後発射持続時間

D: 痙攣重症度

A は各群 18 例、B 及び C は 15 例の Mean+S.E.を示す。D は各個体のスコア及び 15 例の平均値を示す。

PO = 経口。\*  $p < 0.05$  (媒体対照群との比較、後発射閾値、後発射持続時間に対しては投与前値を共変量とした共分散分析後、Dunnnett 検定を行った。痙攣重症度に対してはノンパラメトリックの Dunnnett 検定を行った。

### ペランパネルのラット扁桃核キンドリングモデルパラメータに対する効果

#### 7) ラット遺伝性欠神発作モデルにおける効果

本試験は、遺伝性欠神発作ラット GAERS において、痙攣の発現と持続時間に対するペランパネルの作用を検討することを目的とした。

脳波電極を植え込んだ雄 GAERS (体重 250~350g、8 例/群) に、ペランパネル (1、3、10mg/kg) を経口投与、あるいは対照薬としてバルプロ酸ナトリウム (200mg/kg) を腹腔内投与した。脳波は投与 20 分前から記録し始め、投与後 120 分間記録した。脳波記録中に一般行動を観察し、動物が睡眠していないことを確認した。

両側の前頭皮質及び頭頂葉皮質上に設置した 5 単極ステンレス電極から脳波を連続的に記録し、棘徐波発射の累積持続時間並びに平均持続時間及び発射数を計測した。

ペランパネルは、用いた用量では、棘徐波発射の累積持続時間並びに平均持続時間及び発射数に影響しなかった。また、動物の一般行動及び脳波への影響も認められなかった。一方、バルプロ酸は媒体投与群に比べ棘徐波発射の累積持続時間及び発射数を有意に減少させた。

ペランパネルは、1~10mg/kg の用量範囲では、欠神発作の遺伝的ラットモデルにおける棘徐波発射に影響しないことが確認された<sup>23)</sup>。

#### (3) 作用発現時間・持続時間

該当資料なし

## VII. 薬物動態に関する項目

### 1. 血中濃度の推移

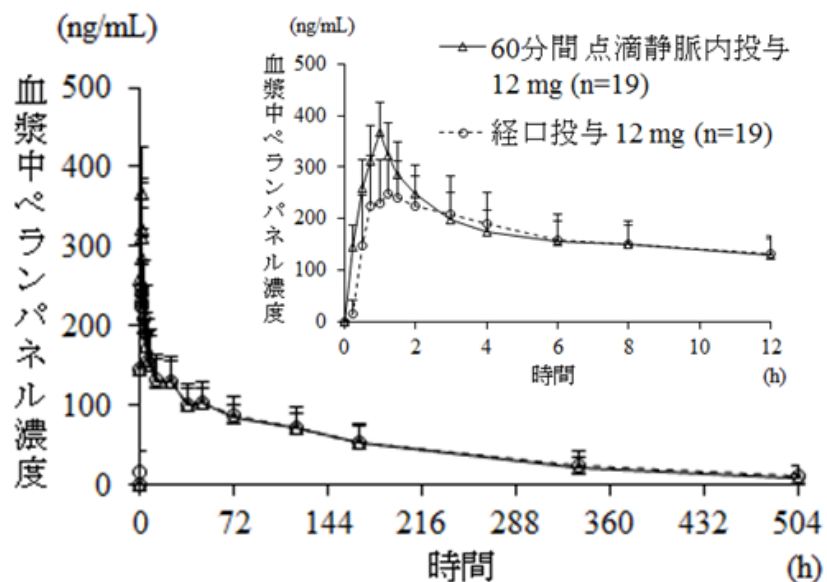
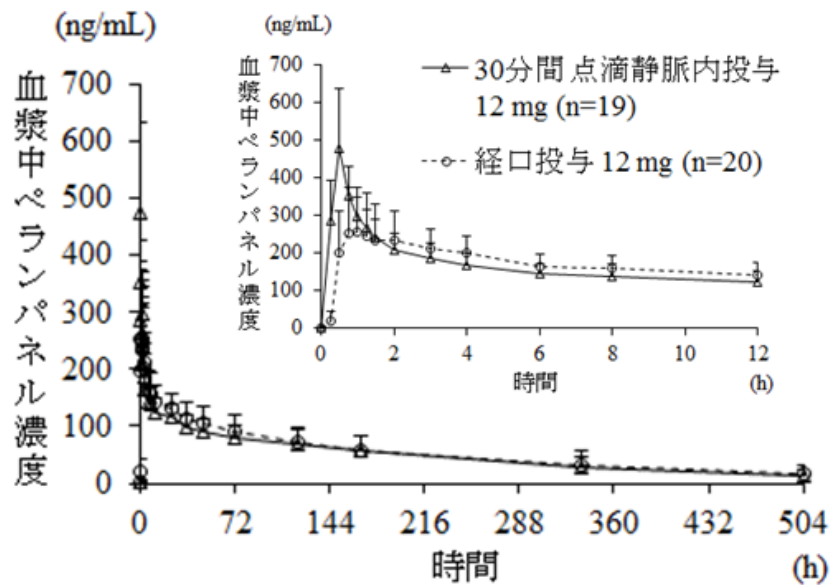
#### (1) 治療上有効な血中濃度

該当資料なし

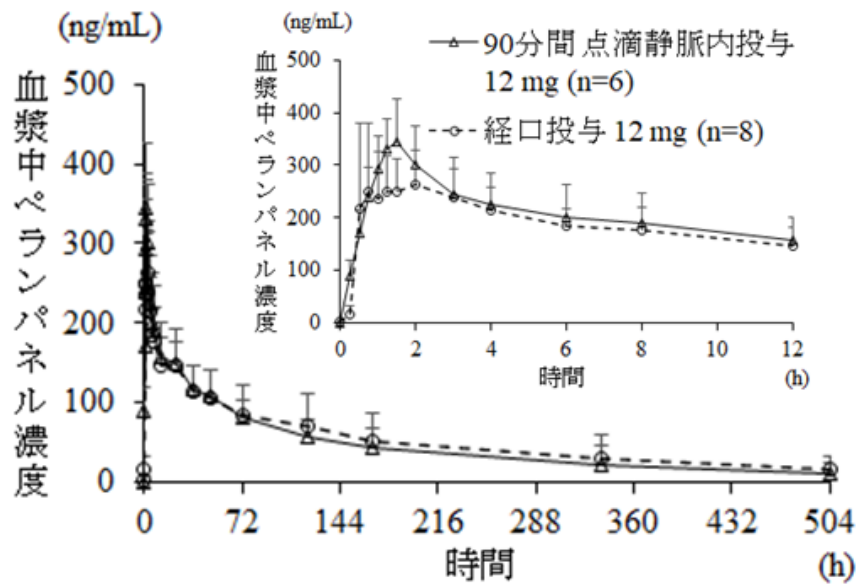
#### (2) 臨床試験で確認された血中濃度

##### 1) 日本人を含む健康成人（単回投与）（050 試験）

日本人を含む健康成人にペランパネル 12 mg を 30 分間、60 分間若しくは 90 分間点滴静脈内投与又は絶食下経口投与したときの血漿中濃度推移を図に示し、薬物動態パラメータを表に示した。なお、ペランパネルは単回経口投与後速やかかつほぼ完全に吸収され、初回通過効果はほとんど受けない<sup>24)25)</sup>。



Ⅶ. 薬物動態に関する項目



(Mean+S.D.)

図 ペランパネル 12 mg を点滴静脈内投与又は経口投与したときの血漿中濃度推移

表 ペランパネル 12 mg を点滴静脈内投与又は経口投与したときの薬物動態パラメータ

投与群	投与経路	例数	C <sub>max</sub> (ng/mL)	t <sub>max</sub> (h)	AUC <sub>(0-t)</sub> (ng · h/mL)	AUC <sub>(0-inf)</sub> (ng · h/mL)
30 分間 点滴投与群	点滴静脈内 投与	19	477±158	0.53 0.53、0.75	25100 ±9550	24500 ±10300 <sup>a</sup>
	経口投与	20	296±99.9	1.00 0.53、4.00	26600 ±11000	24900 ±10100 <sup>a</sup>
60 分間 点滴投与群	点滴静脈内 投与	19	368±57.6	1.03 0.75、1.03	22600 ±7550	25300 ±7940 <sup>b</sup>
	経口投与	19	281±70.3	1.25 0.50、3.00	24300 ±9380	24900 ±7800 <sup>c</sup>
90 分間 点滴投与群	点滴静脈内 投与	6	354±71.7	1.53 1.25、1.53	22900 ±10000	23400 ±13900 <sup>d</sup>
	経口投与	8	330±84.7	0.88 0.50、2.02	26000 ±14600	21800 ±12300 <sup>e</sup>

値は Mean ± S.D.を示す。ただし t<sub>max</sub> は上段：中央値、下段：最小値、最大値を示す。

- a : n=15
- b : n=18
- c : n=17
- d : n=5
- e : n=6

## VII. 薬物動態に関する項目

投与群	投与経路	$t_{1/2}$ (h)	CL (L/h)	$V_z$ (L)
30 分間 点滴投与群	点滴静脈内 投与	133±56.0 <sup>a</sup>	0.605±0.376 <sup>a</sup>	95.2±29.4 <sup>a</sup>
	経口投与	129±52.4 <sup>a</sup>	ND	ND
60 分間 点滴投与群	点滴静脈内 投与	116±46.6 <sup>b</sup>	0.524±0.179 <sup>b</sup>	78.5±18.6 <sup>b</sup>
	経口投与	124±46.3 <sup>c</sup>	ND	ND
90 分間 点滴投与群	点滴静脈内 投与	97.8±68.6 <sup>d</sup>	0.633±0.268 <sup>d</sup>	69.5±15.2 <sup>d</sup>
	経口投与	111±65.2 <sup>e</sup>	ND	ND

ND：算出せず、 $V_z$ ：最終消失相の分布容積  
値は Mean ± S.D.を示す。

a：n=15  
b：n=18  
c：n=17  
d：n=5  
e：n=6

比較	薬物動態 パラメータ	幾何平均値の比 (%)	
		点推定値	90%信頼区間
30 分間点滴静脈内投与 /経口投与	$C_{max}$ (ng/mL)	161.25	136.54 – 190.42
	$AUC_{(0-t)}$ (ng·h/mL)	91.79	85.80 – 98.20
	$AUC_{(0-inf)}$ (ng·h/mL)	92.50	84.22 – 101.58
60 分間点滴静脈内投与 /経口投与	$C_{max}$ (ng/mL)	135.15	122.82 – 148.72
	$AUC_{(0-t)}$ (ng·h/mL)	102.93	97.33 – 108.84
	$AUC_{(0-inf)}$ (ng·h/mL)	102.84	97.12 – 108.88
90 分間点滴静脈内投与 /経口投与	$C_{max}$ (ng/mL)	106.43	88.12 – 128.55
	$AUC_{(0-t)}$ (ng·h/mL)	101.10	86.10 – 118.72
	$AUC_{(0-inf)}$ (ng·h/mL)	105.30	77.45 – 143.17

### 2) 日本人てんかん患者における経口製剤から注射剤への切り替え試験 (240 試験)

12 歳以上の部分発作 (二次性全般化発作を含む) 又は強直間代発作を有する日本人てんかん患者 21 例を対象に<sup>注1)</sup>、ペランパネル 8~12 mg/日を経口投与から 30 分間の点滴静脈内投与 (4 日間、1 日 1 回) に切り替えたときの  $C_{max}$  を表に示した<sup>2)</sup>。

表 ペランパネル投与を経口投与から点滴静脈内投与へ切り替えたときの  $C_{max}$

投与量 (mg)	例数	$C_{max}$ (ng/mL)				
		経口投与	30 分間点滴静脈内投与			
		Day -1	Day 1	Day 2	Day 3	Day 4
8	11	574±375	609±303	614±315	557±301	554±300
10	5 <sup>a)</sup>	528±228	591±172	520±184	547±169	541±209
12	5	678±293	837±282	760±261	815±276	841±312

値は Mean ± S.D.を示す。

a：n=4 (Day 2~Day 4)

注1) 本剤を投与した被験者の年齢は 18~62 歳であった。

## VII. 薬物動態に関する項目

### (3) 中毒域

該当資料なし

### (4) 食事・併用薬の影響

#### 1) 食事の影響

該当しない

#### 2) 併用薬の影響

##### (a) カルバマゼピン（外国人のデータ）（006 試験）（経口製剤の試験成績）

外国人健康成人 14 例（薬物動態評価例数）において、カルバマゼピン 300mg を 1 日 2 回反復経口投与時にペランパネル 2mg を単回経口投与したとき、単独投与時と比較してペランパネルの  $C_{max}$ 、 $AUC_{(0-inf)}$  及び  $t_{1/2}$  はそれぞれ 26%低下、67%減少及び 56%短縮し、みかけのクリアランスは 203%増加した。

ペランパネル単独投与時として、Day 1 にペランパネル 2mg を絶食下单回経口投与した。

Day 2～Day 10 の 9 日間休薬の後、カルバマゼピンを Day 11～Day 41 の間、反復経口投与した。

カルバマゼピンの用量は、Day 11～Day 17 は 100mg を 1 日 2 回（200mg/日）、Day 18～Day 24 は 200mg を 1 日 2 回（400mg/日）、Day 25～Day 41 は 300mg を 1 日 2 回（600mg/日）とした。Day 32 の朝にペランパネル 2mg を絶食下单回経口投与し、カルバマゼピン併用投与時のペランパネルの薬物動態評価を行った。ペランパネル 2mg 単独投与時とカルバマゼピン併用投与時のペランパネルの薬物動態パラメータは以下のとおりである<sup>26)</sup>。

表 ペランパネル 2mg を健康成人男性に単独で単回経口投与及びカルバマゼピン併用時に単回経口投与したときのペランパネルの薬物動態パラメータ

ペランパネル	$C_{max}$ (ng/mL)	$t_{max}^{*)}$ (hr)	$AUC_{(0-inf)}$ (ng · hr/mL)	$t_{1/2}$ (hr)	CL/F (mL/min)
ペランパネル単独投与時 (Day 1)	74.2±23.1	1.00 (0.32, 1.50)	2480±1090	60.9±21.7	16.2±7.57
カルバマゼピン併用時 (Day 32)	54.7±16.6	1.00 (0.50, 1.00)	822±414	28.0±12.6	48.0±17.2

(Mean ± S.D., n=14)

\*) 上段：中央値、下段：最小値、最大値

##### (b) ケトコナゾール（外国人のデータ）（005 試験）（経口製剤の試験成績）

外国人健康成人 26 例を対象とし、ペランパネルの薬物動態に及ぼす CYP3A 阻害薬ケトコナゾールの影響について、無作為化、2 期オープン、クロスオーバー試験により検討した。被験者 26 例を 1 群 13 例ずつ 2 グループに分け、第 1 期又は第 2 期のペランパネル単独投与時では、Day 1 にペランパネル 1mg を絶食下单回経口投与した。ケトコナゾール併用投与時では、ケトコナゾール 400mg を Day 1～Day 10 の 10 日間 1 日 1 回反復経口投与し、Day 3 にペランパネル 1mg を絶食下单回経口投与した。

その結果、ペランパネル単独投与時とケトコナゾール併用投与時の間でペランパネルの  $AUC_{(0-inf)}$  及び  $t_{1/2}$  において有意差が認められ、ペランパネル単独投与時と比較してケトコナゾール併用投与時ではペランパネルの  $AUC_{(0-inf)}$  の増加（20%）及び  $t_{1/2}$  の延長（15%）が認められた。ペランパネル単独投与時とケトコナゾール併用投与時の間で  $C_{max}$  及び  $t_{max}$  に明らかな違いはみられなかった<sup>27)</sup>。

## VII. 薬物動態に関する項目

表 ペランパネル 1mg を健康成人男性に単独で単回経口投与及びケトコナゾール 400mg 併用時に単回経口投与したときのペランパネルの薬物動態パラメータ

ペランパネル	C <sub>max</sub> (ng/mL)	t <sub>max</sub> <sup>*</sup> (hr)	AUC <sub>(0-inf)</sub> (ng · hr/mL)	t <sub>1/2</sub> (hr)
ペランパネル単独投与時	30.4±7.52	0.75 (0.25, 3.00)	1120±458	58.4±27.8
ケトコナゾール併用時	27.9±9.07	1.00 (0.25, 2.00)	1370±641	67.8±33.6

(Mean ± S.D., n=26)

\* ) 上段：中央値、下段：最小値、最大値

(注) 承認された本剤の 1 日投与量は 2~12mg である。

### (c) ミダゾラム (外国人のデータ) (014 試験) (経口製剤の試験成績)

外国人健康成人 35 例を対象とし、CYP3A の基質であるミダゾラムの薬物動態に及ぼすペランパネルの影響について、3 期オープン試験により検討した。Day 1 にミダゾラム 4mg を絶食下单回経口投与し、単独投与時のミダゾラムの薬物動態評価を行った。Day 2 から Day 21 までペランパネル 6mg を 1 日 1 回 20 日間反復経口投与した後、Day 22 にミダゾラム 4mg 及びペランパネル 6mg を同時に単回経口投与し、ペランパネル併用投与時のミダゾラムの薬物動態の評価を行った。

その結果、ミダゾラムの AUC<sub>(0-inf)</sub> の単独投与時に対するペランパネル併用時の幾何平均値の比は 13%減少した。t<sub>1/2</sub> の平均値もミダゾラム単独投与時とペランパネル併用時で同程度であった。一方、ミダゾラムの C<sub>max</sub> は単独投与時と比較してペランパネル併用投与時に 15%低下した。t<sub>max</sub> については統計学的に有意な変化はみられなかった。ペランパネルがミダゾラムの吸収速度に与える影響は小さいと考えられた<sup>28)</sup>。

表 ミダゾラム 4mg を健康成人に単独で単回経口投与及びペランパネル 6mg 併用時に単回経口投与したときのミダゾラムの薬物動態パラメータ

ミダゾラム	C <sub>max</sub> (ng/mL)	t <sub>max</sub> <sup>*</sup> (hr)	AUC <sub>(0-inf)</sub> (ng · hr/mL)	t <sub>1/2</sub> (hr)	CL/F (L/hr)
ミダゾラム単独投与時 (n=35)	20.3±5.40	0.5 (0.5, 1.0)	50.4±16.2	5.06±1.77	134±52.3
ペランパネル併用時 (n=30)	17.4±6.52	0.5 (0.5, 1.0)	43.6±17.2	4.86±2.02	159±64.5

(Mean ± S.D.)

\* ) 上段：中央値、下段：最小値、最大値

### (d) 経口避妊薬 (外国人のデータ) (029 試験) (経口製剤の試験成績)

外国人健康成人女性 28 例を対象とし、経口避妊薬 (エチニルエストラジオール 30 μg とレボノルゲストレル 150 μg の合剤) とペランパネルとの薬物相互作用について、オープン試験により検討した。

<パート A>

経口避妊薬の薬物動態に及ぼすペランパネルの影響について検討した。第 1 期 Day 1 に経口避妊薬を単回投与し、単独投与時の経口避妊薬の薬物動態評価を行った。7 日間以上の休薬の後、第 2 期 Day 1 からペランパネルの経口投与を 1 日 1 回 4mg から開始し、毎週 4mg 漸増して Day 35 まで最大 1 日 1 回 12mg まで反復経口投与し、Day 35 に経口避妊薬を単回投与して、ペランパネル併用投与時の経口避妊薬の薬物動態評価を行った。

<パート B>

ペランパネルの薬物動態に及ぼす経口避妊薬の影響について検討した。第 1 期 Day 1 にペランパネル 6mg を単回経口投与し、単独投与時のペランパネルの薬物動態評価を行った。7 日間以上の休薬

## VII. 薬物動態に関する項目

の後、第2期に経口避妊薬を Day 1～Day 21 の 21 日間 1 日 1 回反復投与し、Day 21 にペランパネル 6mg を同時に単回経口投与して、経口避妊薬併用投与時のペランパネルの薬物動態評価を行った。

ペランパネル 8mg 併用時では、経口避妊薬単独投与時と比較してエチニルエストラジオール及びレボノルゲストレルの薬物動態 ( $C_{max}$  及び  $AUC_{(0-24hr)}$ ) に有意な影響は認められなかった。ペランパネル 12mg 併用時では、経口避妊薬単独投与時と比較してレボノルゲストレルの  $C_{max}$  及び  $AUC_{(0-24hr)}$  がそれぞれ 57%及び 59%に低下した。エチニルエストラジオールに関しては、経口避妊薬単独投与時と比較して  $C_{max}$  の低下幅は 20%未満であり、 $AUC_{(0-24hr)}$  は影響を受けなかった<sup>29)</sup>。

表 経口避妊薬（エチニルエストラジオール 30 $\mu$ g+レボノルゲストレル 150 $\mu$ g）を健康成人女性に単独で単回経口投与及びペランパネル併用時に単回経口投与したときのエチニルエストラジオール及びレボノルゲストレルの薬物動態パラメータ（パート A）

エチニルエストラジオール		$C_{max}$ (ng/mL)	$t_{max}^{*}$ (hr)	$AUC_{(0-24hr)}$ (ng · hr/mL)
経口避妊薬単独投与時 (n=28)		0.065±0.0375	2.00 (1.0, 6.3)	0.477±0.139
ペランパネル併用時	8mg (n=12)	0.054±0.0144	2.00 (1.0, 4.1)	0.462±0.162
	12mg (n=8)	0.052 ± 0.0087	2.00 (1.0, 4.0)	0.481 ± 0.109

(Mean ± S.D.)

\*) 上段：中央値、下段：最小値、最大値

レボノルゲストレル		$C_{max}$ (ng/mL)	$t_{max}^{*}$ (hr)	$AUC_{(0-24hr)}$ (ng · hr/mL)
経口避妊薬単独投与時 (n=28)		3.69±1.59	1.50 (1.0, 4.0)	25.2±13.2
ペランパネル併用時	8mg (n=12)	3.43±1.78	1.50 (1.0, 2.0)	23.4±13.5
	12mg (n=8)	2.29 ± 0.723	1.50 (1.0, 2.0)	14.9 ± 4.68

(Mean ± S.D.)

\*) 上段：中央値、下段：最小値、最大値

外国人健康成人女性 24 例において、経口避妊薬を反復投与時にペランパネル 6mg を単回経口投与したとき、単独投与時と比較してペランパネルの  $C_{max}$  及び  $AUC_{(0-72hr)}$  に影響は認められなかった<sup>29)</sup>。

表 ペランパネル 6mg を健康成人女性に単独で単回経口投与及び経口避妊薬（エチニルエストラジオール 30 $\mu$ g+レボノルゲストレル 150 $\mu$ g）併用時に単回経口投与したときのペランパネルの薬物動態パラメータ（パート B）

ペランパネル	$C_{max}$ (ng/mL)	$t_{max}^{*}$ (hr)	$AUC_{(0-24hr)}$ (ng · hr/mL)
ペランパネル単独投与時 (n=24)	166±45.3	1.20 (0.5, 3.9)	4660±1100
経口避妊薬併用時 (n=23)	150±37.3	1.00 (0.5, 1.5)	4370±778

(Mean ± S.D.)

\*) 上段：中央値、下段：最小値、最大値

## VII. 薬物動態に関する項目

### (e) アルコール（外国人のデータ）（030 試験）（経口製剤の試験成績）

外国人健康成人 59 例を対象に、ペランパネル単回投与時の単独投与又はアルコール単回投与と併用した際の精神運動機能に及ぼす影響（パート A）、定常状態下におけるペランパネルが精神運動機能及び認知機能に及ぼす影響、また、自動車運転能力に対する影響（いずれもパート B）を検討することを目的として、本治験を実施した。

パート A は単盲検、プラセボ対照、単回投与により実施した。ペランパネル単回投与に伴う精神運動機能の低下が認められた。また、ペランパネル単回投与後にアルコールを単回投与した結果、いずれの用量（4mg、8mg 又は 12mg）においても精神運動機能の低下が認められた。

パート B は無作為化、二重盲検、プラセボ対照、並行群間により実施した。自動車運転能力については、血漿中ペランパネル濃度が定常状態に達した際に、前方を走行している他の自動車との車間距離や側方位置をコントロールする能力の低下が認められたものの危険行為を伴うものではなく、その他の自動車運転能力の低下は認められなかった。また、ペランパネル 4mg を 7 日間投与後に覚醒の低下が認められ、ペランパネル 8mg 投与時の Day 14 までに眠気及び疲労をより強く訴える被験者が認められた。ペランパネル 12mg 投与によって血漿中ペランパネル濃度が定常状態に達した際に覚醒及び mood は低下した。ペランパネル 12mg 投与によって血漿中ペランパネル濃度が定常状態に達した際のアルコール併用下では、覚醒及び psychomotor vigilance task (PVT) の低下、また、怒り、混乱、抑うつや緊張の増悪並びに活力低下を伴う mood の低下が認められた<sup>30)</sup>。

## 2. 薬物速度論的パラメータ

### (1) 解析方法

ペランパネルの薬物動態パラメータはノンコンパートメント解析により算出した。

### (2) 吸収速度定数

該当しない

### (3) 消失速度定数

該当資料なし

### (4) クリアランス

「VII-1- (2) .臨床試験で確認された血中濃度」の項参照

### (5) 分布容積

「VII-1- (2) .臨床試験で確認された血中濃度」の項参照

### (6) その他

該当資料なし

## 3. 母集団（ポピュレーション）解析

### (1) 解析方法（経口製剤における解析）

ペランパネル経口製剤投与後のペランパネルの血漿中薬物濃度推移は、1-コンパートメントモデル、あるいは2-コンパートメントモデルにより算出した。

### (2) パラメータ変動要因（経口製剤における解析）

- 1) 他の抗てんかん薬がペランパネルの薬物動態に及ぼす影響（日本人を含むデータの併合解析）  
ペランパネル経口製剤の臨床第Ⅱ相試験及び臨床第Ⅲ相試験を統合した母集団薬物動態解析におい

## VII. 薬物動態に関する項目

て、併用抗てんかん薬がペランパネルの薬物動態に及ぼす影響について検討した結果、カルバマゼピンはみかけのクリアランスを3倍に増加させた。また、他にもCYP3A誘導薬によるみかけのクリアランスの増加が認められ、オクスカルバゼピン及びフェニトイン併用によってみかけのクリアランスは2倍に増加した。また、トピラマート又はフェノバルビタール併用で1.22倍、ペランパネルのみかけのクリアランスは増加したが、臨床的意義のない程度であると考えられた。その他の抗てんかん薬であるラモトリギン、バルプロ酸、レベチラセタム、クロバザム、及びゾニサミドによる影響は認められなかった<sup>31)</sup>。

### 2) ペランパネルが他剤の薬物動態に及ぼす影響（外国人データの併合解析）

ペランパネル経口製剤の臨床第Ⅲ相試験を統合した母集団薬物動態解析において、ペランパネルが併用抗てんかん薬の薬物動態に及ぼす影響について検討した。30例以上の被験者が併用していた抗てんかん薬を対象に検討した結果、クロナゼパム、レベチラセタム、フェノバルビタール、フェニトイン、トピラマート、及びゾニサミドの薬物動態への影響は認められなかった。カルバマゼピン、クロバザム、ラモトリギン、及びバルプロ酸のみかけのクリアランスに対しては統計学的に有意な変化を与えたが、その程度は10%未満であった。また、オクスカルバゼピンのみかけのクリアランスはペランパネル併用により26%の低下が認められた。いずれも臨床的意義のない程度であると考えられた<sup>32)</sup>。

### 3) 臨床薬理試験の統合解析

ペランパネル経口製剤の臨床薬理試験のデータを統合して母集団薬物動態解析を実施した結果、ペランパネルの薬物動態は、0.2~36mgまでの広い用量範囲において線形性を示し、また経時的な変化は認められないことが示唆された。摂食下投与では、絶食下投与に比較して吸収速度の低下が認められた。平均 $t_{1/2}$ は105時間と推定された<sup>33)</sup>。

### 4) 小児てんかん患者における薬物動態

小児てんかん患者のペランパネルの薬物動態特性を評価するため、小児てんかん患者（2歳以上12歳未満）、難治性部分発作又は強直間代発作を有するてんかん患者（青年期〔12歳以上18歳未満〕及び成人）を対象としたペランパネル経口製剤の臨床第Ⅱ、Ⅲ相試験及び健康成人を対象としたペランパネル経口製剤の臨床第Ⅰ相試験のデータを統合した母集団薬物動態解析を行った。ペランパネルの薬物動態は日本人及びその他の民族との間で差異はなかった。ペランパネル経口製剤の臨床第Ⅱ及びⅢ相試験のてんかん患者を対象として母集団薬物動態モデルにより算出した定常状態における最高血漿中濃度は、CYP3AのInducer併用例及びNon-Inducer併用例のいずれにおいても、12歳未満の小児患者が主に該当すると想定される低体重の区分で高値を示す傾向が認められた。一方、定常状態における血漿中濃度-時間曲線下面積は、CYP3AのInducer併用例及びNon-Inducer併用例のいずれにおいても、25kg未満の体重区分では中央値が高値を示す傾向がみられたが、分布の範囲が重なっており、体重による明らかな違いは認められなかった。

本注射剤を30分又は60分かけて点滴静脈内投与したときの最高血漿中濃度は、同一用量の経口製剤投与時よりも上昇することが想定される（「VII-1-(2)臨床試験で確認された血中濃度」の項参照）。経口製剤で最高血漿中濃度が高値となる傾向が認められている4歳以上12歳未満の小児においては、本注射剤投与時の最高血漿中濃度が同一用量の経口製剤投与時と同程度となるように、本注射剤の投与時間を90分とすることが妥当と考えられた。

## 4. 吸収

該当しない

## VII. 薬物動態に関する項目

### 5. 分布

#### (1) 血液－脳関門通過性

〈参考：ラット〉

雄白色ラットに<sup>14</sup>C-ペランパネル（1mg/kg）を経口投与後、3週間にわたり血液及び組織試料を採取し、放射能濃度を測定した。その結果、投与1時間後の大脳では $142 \pm 26 \text{ ng eq./g}$ 、小脳では $140 \pm 29 \text{ ng eq./g}$ であった。また、投与1時間後の血漿中放射能濃度は、 $212 \pm 21 \text{ ng eq./mL}$ であった<sup>34)</sup>。

#### (2) 血液－胎盤関門通過性

〈参考：ラット〉

雌白色ラット（妊娠13及び19日）に<sup>14</sup>C-ペランパネル（1mg/kg）を経口投与したとき、放射能の胎盤通過が認められたが、胎児への移行量は投与量の0.09%以下であった<sup>35)</sup>。

#### (3) 乳汁への移行性

〈参考：ラット〉

分娩後10日の雌白色ラットに<sup>14</sup>C-ペランパネル（1mg/kg）を単回経口投与したとき、乳汁中に放射能が排泄された。乳汁中放射能濃度は投与後1時間に最高値（ $592 \text{ ng eq./mL}$ ）に達し、血漿中濃度（ $162 \text{ ng eq./mL}$ ）に比べて3.65倍高い濃度が認められた。乳汁中の放射能の大部分は未変化体であった<sup>36)</sup>。

#### (4) 髄液への移行性

該当資料なし

#### (5) その他の組織への移行性

〈参考：ラットの眼球及び大動脈〉

雄有色ラットに<sup>14</sup>C-ペランパネル（1mg/kg）を単回経口投与したとき、放射能は眼球及び大動脈中に長時間にわたり滞留し、その半減期はそれぞれ45及び110週間であった。眼球及び大動脈からの放射能の消失が緩徐であった原因は、それぞれメラニン及びエラスチンへの結合によると考えられた<sup>33)</sup>。

〈参考：ラット、イヌ及びサル血球移行〉

ラット、イヌ、サル及びヒトにおける<sup>14</sup>C-ペランパネルの血液/血漿中濃度比は、それぞれ0.76～0.78、0.68～0.72、0.90～0.94及び0.55～0.58であり、20～2000ng/mLの濃度範囲で血液/血漿中濃度比は一定していた。得られた血液/血漿中濃度比から判断して、ペランパネルのヒト赤血球への移行はわずかであると考えられた<sup>37)</sup>。

#### (6) 血漿蛋白結合率

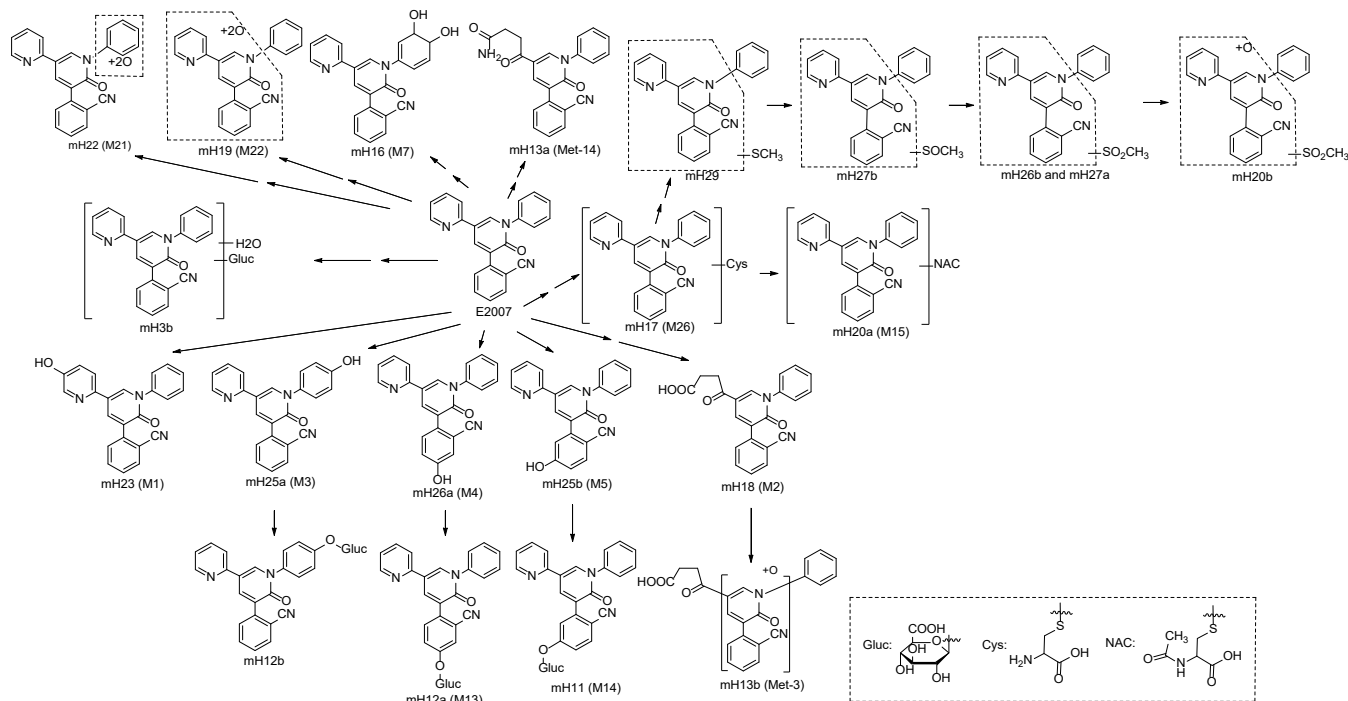
95.3%～95.8%（*in vitro*、ヒト血漿、濃度20～2,000ng/mL）<sup>38)</sup>

## VII. 薬物動態に関する項目

### 6. 代謝

#### (1) 代謝部位及び代謝経路

*In vitro* の代謝試験により、ヒト肝マイクロソームからは水酸化体の他、ジヒドロジオール体、ピリジン環の転位体、二水酸化体が同定あるいは推定された。ヒト肝マイクロソームあるいは凍結肝細胞から代謝物として水酸化体、エポキシ体、水酸化体のグルクロン酸抱合体、ピリジン環の転位体のカルボン酸体、ピリジン環の転位体、ジヒドロジオール体、二水酸化体及び未知代謝物（8種）が同定あるいは推定された。生成量の違いはあるものの、これら代謝物はラットあるいはサルのいずれかで認められ、ヒトに特異的な代謝物はみられなかった<sup>39)</sup>。



ヒトにおけるペランパネルの推定代謝経路

#### (2) 代謝に関与する酵素（CYP450等）の分子種、寄与率

ヒト CYP 発現系マイクロソーム（CYP1A2、CYP2A6、CYP2B6、CYP2C8、CYP2C9、CYP2C19、CYP2D6、CYP2E1 及び CYP3A4）を用いた場合、ペランパネルの主代謝 CYP 酵素は CYP3A4 であった。この代謝反応は 10~100ng/mL の濃度範囲で線形を示し、代謝飽和は認められなかった。CYP3A5 の発現系マイクロソームを用いて検討したところ、本酵素もペランパネルの代謝に寄与することが示された<sup>39)</sup>。

#### (3) 初回通過効果の有無及びその割合

該当しない

#### (4) 代謝物の活性の有無及び活性比、存在比率

〈参考：ラット〉

水酸化体代謝物 M1、M3、M4、M5 及びジヒドロジオール代謝物 M7 は、AMPA 誘発細胞内カルシウム濃度上昇抑制試験において、それぞれペランパネルの 1/3~1/44 の活性を有していたが、カルボン酸含有代謝物 M2 には活性が認められなかった。

## VII. 薬物動態に関する項目

### 7. 排泄

#### (1) 排泄率

(外国人のデータ)

<sup>14</sup>C-ペランパネルを投与した際、経口投与された<sup>14</sup>C放射能の平均97%が排泄物から回収され、その内訳は糞中で約69%、尿中で約28%であった。未変化体の尿中排泄率は0.2%未満であり、総クリアランスに占める腎クリアランスの寄与は非常に小さいことが示唆された。また、糞中への未変化体の排泄も微量であることから、ペランパネルは主として肝において代謝された後、糞及び尿へ排泄されると考えられた<sup>25)</sup>。

### 8. トランスポーターに関する情報

ペランパネルはP糖蛋白(P-gp)及び乳がん耐性蛋白(BCRP)の基質ではないものの、両トランスポーターに対して弱い阻害活性を示した(P-gp: IC<sub>50</sub>=12.8 μmol/L、BCRP: IC<sub>50</sub>=18.5 μmol/L)。ペランパネルは有機アニオントランスポーター(OAT1、OAT2、OAT3及びOAT4)及び有機カチオントランスポーター(OCT1、OCT2及びOCT3)の基質ではないものの、OAT1、OAT3、OCT1及びOCT3に対して濃度依存的な阻害作用を示した。OAT3に対するペランパネルの阻害定数(K<sub>i</sub>)は8.5 μmol/Lであった。一方、OAT2に対しては濃度依存的に輸送活性を増加させ、30 μmol/Lで2.5倍の輸送活性を示した。ペランパネルはOATP1B1及びOATP1B3の基質ではなく阻害作用も示さなかった<sup>40)</sup>。

### 9. 透析等による除去率

該当資料なし

### 10. 特定の背景を有する患者

#### 1) 高齢者(外国人のデータ)(004試験)(経口製剤の試験成績)

65~76歳の外国人健康高齢者を対象としてペランパネル1mg及び2mgを絶食下单回経口投与した際の薬物動態について、プラセボ対照、二重盲検、無作為化、単回投与漸増試験により検討した。ペランパネルの吸収は速やかでt<sub>max</sub>の中央値は投与後約0.5時間で最高血漿中濃度に到達した。ペランパネルのt<sub>1/2</sub>は1mg及び2mg投与後でそれぞれ106及び110時間と緩徐な消失を示した。ペランパネルのC<sub>max</sub>及びAUC<sub>(0-inf)</sub>は2mg投与では1mg投与のほぼ2倍であった。CL/F及び最終消失相のみかけの分布容積(V<sub>z</sub>/F)はいずれの用量においてもほぼ同様の値を示した<sup>41)</sup>。

表 ペランパネル1mg及び2mgを健康高齢者男女に単回経口投与したときの薬物動態パラメータ

投与量(mg)	例数	C <sub>max</sub> (ng/mL)	t <sub>max</sub> <sup>a)</sup> (hr)	AUC <sub>(0-inf)</sub> (ng·hr/mL)	t <sub>1/2</sub> (hr)	CL/F(mL/hr)	V <sub>z</sub> /F(mL)
1	8	36.7±8.9	0.50 (0.42, 1.02)	1750±614 <sup>b)</sup>	106±43.3 <sup>b)</sup>	621±184 <sup>b)</sup>	86500±16000 <sup>b)</sup>
2	8	73.6±17.4	0.51 (0.50, 1.00)	3570±1440	110±38.3	627±209	92500±24800

(Mean±S.D.)

a) 上段：中央値、下段：最小値、最大値

b) n=7(最終消失相が算出できない被験者を除く)

(注) 承認された本剤の1日投与量は2~12mgである。

## Ⅶ. 薬物動態に関する項目

### 2) 肝機能障害被験者（外国人のデータ）（015 試験）（経口製剤の試験成績）

軽度（Child-Pugh 分類 A 群）又は中等度（Child-Pugh 分類 B 群）の肝機能障害を有する被験者 12 例及び正常肝機能被験者 12 例の計 24 例を対象として、ペランパネル 1mg を摂食下单回経口投与した際の薬物動態に及ぼす肝機能障害の影響について、オープン、並行群間試験により検討した。比較の対象は、軽度又は中等度の肝機能障害患者（各群 6 例）、及びそれぞれ被験者背景を対応させた健康成人（各群 6 例）とした。また、投与後 2 時間の血漿中ペランパネルの非結合同分率（fu）を血漿中総ペランパネル濃度に乗じて血漿中非結合同ペランパネル濃度を算出し、非結合同濃度に関する薬物動態パラメータで評価を行った。その結果、それぞれの被験者背景に対応する健康成人と比較して非結合同ペランパネルの AUC<sub>(0-inf)</sub> はそれぞれ 81%及び 228%増加、みかけのクリアランスは 45%及び 70%低下した。t<sub>1/2</sub> は軽度及び中等度の肝機能障害患者でそれぞれ 306 時間及び 295 時間、対照となる健康成人ではそれぞれ 125 時間及び 139 時間であり、肝機能障害患者で延長が見られた。重度（Child-Pugh 分類 C 群）の肝機能障害患者を対象とした臨床試験は実施していない<sup>42)</sup>。

表 ペランパネル 1mg を健康成人及び肝機能障害患者に  
摂食下单回経口投与したときのペランパネルの薬物動態パラメータ

	例数	総ペランパネルの C <sub>max</sub> (ng/mL)	非結合同ペランパネルの AUC <sub>(0-inf)</sub> <sup>a)</sup> (ng · hr/mL)	非結合同ペランパネルの V <sub>d</sub> /F (L)	非結合同ペランパネルの CL/F <sup>a)</sup> (mL/min)	t <sub>1/2</sub> (hr)
健康成人 <sup>b)</sup>	6	20.1 ± 5.37	54.4 ± 22.8 49.2	3290 ± 481 3260	388 ± 249 339	125 ± 56.2
Child-Pugh 分類 A 群	6	15.3 ± 8.64	111 ± 95.8 88.8	3880 ± 853 3800	220 ± 117 188	306 ± 275
健康成人 <sup>c)</sup>	6	21.0 ± 5.92	52.8 ± 36.7 42.5	3210 ± 1830 2860	487 ± 338 392	139 ± 145
Child-Pugh 分類 B 群	6	16.3 ± 3.40	141 ± 20.6 139	3100 ± 1310 2900	121 ± 18.0 120	295 ± 116

(Mean ± S.D.)

a) 下段は幾何平均値を示す

b) 軽度肝機能障害患者に被験者背景を対応させた健康成人

c) 中等度肝機能障害患者に被験者背景を対応させた健康成人

(注) 承認された本剤の 1 日投与量は 2~12mg である。

### 3) 腎機能障害患者（経口製剤の母集団薬物動態解析）

プラセボ対照試験でペランパネル 12mg/日までの用量を投与された日本人を含む患者（部分発作又は強直間代発作）を対象とした経口製剤の母集団薬物動態解析において、ペランパネルのみかけのクリアランスにクレアチニンクリアランス（範囲：38.6~160mL/min）の有意な影響は認められなかった<sup>31)</sup>。

## 11. その他

該当資料なし

## Ⅷ. 安全性 (使用上の注意等) に関する項目

### 1. 警告内容とその理由

設定されていない。

### 2. 禁忌内容とその理由

#### 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

2.2 重度の肝機能障害のある患者 [9.3.1、16.6.2 参照]

(解説)

2.1 本剤の成分に対し過敏症の既往歴のある患者では、本剤の投与によってアナフィラキシーがあらわれる可能性があるため、設定した。

2.2 重度の肝機能障害患者への使用経験がなく、血中濃度の上昇に伴う安全性上のリスクが想定されるため、設定した。

(「Ⅶ. -10.特定の背景を有する患者」の項参照)

### 3. 効能又は効果に関連する注意とその理由

設定されていない。

### 4. 用法及び用量に関連する注意とその理由

「Ⅴ. 治療に関する項目」を参照すること。

### 5. 重要な基本的注意とその理由

#### 8. 重要な基本的注意

8.1 易刺激性、攻撃性・敵意、不安、自殺企図等の精神症状があらわれ、自殺に至った例も報告されているので、本剤投与中及び投与終了後一定期間は患者の状態及び病態の変化を注意深く観察すること。[8.2、11.1.1、15.1.1 参照]

8.2 患者及びその家族等に易刺激性、攻撃性・敵意、不安、幻覚 (幻視、幻聴等)、妄想、せん妄、自殺企図等の精神症状発現の可能性について十分説明を行い、医師と緊密に連絡を取り合うように指導すること。[8.1、11.1.1、15.1.1 参照]

8.3 運動失調 (ふらつき)、めまい等が高頻度で認められ、ペランパネル経口製剤から本剤に切り替えたときにめまい等の発現割合の増加が認められていることから、転倒等に注意すること。[17.1.1 参照]

8.4 本剤を増量した場合に易刺激性、攻撃性・敵意、不安等の精神症状、運動失調 (ふらつき) 等が多く認められ、特にペランパネルの代謝を促進する抗てんかん薬 (カルバマゼピン、フェニトイン、ホスフェニトイン) を併用しない患者では多く認められるため、患者の状態を慎重に観察すること。[7.1、10.2、16.7.1 参照]

8.5 めまい、眠気、注意力・集中力・反射運動能力等の低下が起こることがあるので、本剤投与中の患者には自動車の運転など危険を伴う操作に従事させないように注意すること。

8.6 連用中における投与量の急激な減量ないし投与中止により、発作頻度が増加する可能性があるため、投与を中止する場合には徐々に減量することも考慮し、患者の状態を慎重に観察すること。

8.7 添加剤であるスルホブチルエーテル $\beta$ -シクロデキストリンナトリウム (SBECD) の血漿中濃度の急激な上昇に伴い、ショック、アナフィラキシーを起こすおそれがあるので、点滴投与時の投

## VIII. 安全性 (使用上の注意等) に関する項目

与速度に注意すること。[9.7.2 参照]

- 8.8** 添加剤である SBECD の尿細管への影響により腎機能の悪化等を引き起こすおそれがあるので、患者の状態を十分に観察すること。本剤をやむを得ず長期間投与する場合には定期的に腎機能検査を行うこと。[9.2.1、9.7.2 参照]

(解説)

- 8.1** 不安、攻撃性及び怒り等の精神障害に関連する有害事象の発現率は用量増加に伴って上昇する傾向が認められている。これらの精神障害の発現に伴って自殺関連行為の発現のおそれもあることから、注意喚起のため設定した。なお、敵意に関しては臨床第Ⅲ相試験で認められていないものの、MedDRA 標準検索式 (SMQ) の「敵意/攻撃性」として注意喚起を記載している本剤の企業中核データシート (Corporate Core Data Sheet : CCDS) に準拠して設定した。  
(「VIII.-8.- (1) .重大な副作用と初期症状」の項参照)
- 8.2** 不安、攻撃性及び怒り等の精神障害に関連する有害事象の発現率は用量増加に伴って上昇する傾向が認められている。これらの精神障害の発現に伴って自殺関連行為の発現のおそれもあることから、注意喚起のため設定した。なお、敵意に関しては臨床第Ⅲ相試験で認められていないものの、MedDRA 標準検索式 (SMQ) の「敵意/攻撃性」として注意喚起を記載している本剤の企業中核データシート (Corporate Core Data Sheet : CCDS) に準拠して設定した。  
(「VIII.-8.- (1) .重大な副作用と初期症状」の項参照)
- 8.3** ペランパネル経口製剤の臨床試験のペランパネル投与例において平衡障害や運動失調がプラセボ群より高い頻度で認められた。また、240 試験において、ペランパネル経口製剤から本剤に切り替えた際にめまい等の発現頻度の増加が認められた。平衡障害や運動失調に伴い、転倒するリスクが高まるおそれがあることから設定した。
- 8.4** ペランパネル経口製剤の臨床試験において、ペランパネルの代謝を促進する抗てんかん薬 (カルバマゼピン、フェニトイン) を併用しない場合、併用している場合と比較し易刺激性、攻撃性・敵意、不安等の精神症状、運動失調 (ふらつき) 等の発現が高い傾向が認められており、これらの薬剤を併用する際には、特に注意が必要と考えられることから設定した。また、フェニトインのプロドラッグであるホスフェニトインも合わせて注意喚起することとした。  
(「VII.-3.- (2) .パラメータ変動要因」の項参照)
- 8.5** 経口製剤の臨床試験のペランパネル投与例において、浮動性めまい、傾眠及び疲労等、日常生活上の活動に影響を生じる可能性のある有害事象が比較的高い頻度で認められたことから設定した。  
(「VIII.-8.- (2) .その他の副作用」の項参照)
- 8.6** ペランパネルは血中消失半減期が、60.6 時間から 94.8 時間 (経口製剤の臨床試験における結果) と長く、急激な減量又は投与中止による急激な消失は認められず、ペランパネル経口製剤の臨床試験においても問題となる離脱症状等は認められていない。しかし、一般に抗てんかん薬では薬剤の急激な減量又は投与中止により発作頻度の増悪等が認められることから、本剤においても一般的な注意として設定した。
- 8.7** SBECD が添加された他の医薬品において、ショック、アナフィラキシーが報告されていることから設定した。
- 8.8** SBECD の尿細管への影響により腎機能の悪化を引き起こすおそれがあることから設定した。

### 6. 特定の背景を有する患者に関する注意

#### (1) 合併症・既往歴等のある患者

設定されていない。

## Ⅷ. 安全性 (使用上の注意等) に関する項目

### (2) 腎機能障害患者

#### 9.2 腎機能障害患者

##### 9.2.1 腎機能障害のある患者又は透析中の末期腎障害患者

治療上の有益性が危険性を上回ると判断される場合のみ投与すること。添加剤である SBECD の尿細管への影響により腎機能障害が悪化するおそれがある。また、ペランパネルの代謝物の排泄が遅延するおそれがある。重度の腎機能障害のある患者又は透析中の末期腎障害患者を対象とした臨床試験は実施していない。[8.8、9.7.2 参照]

(解説)

9.2.1 ペランパネルは肝代謝型薬物であり、消失における腎排泄の寄与はほとんどない。しかし、添加剤である SBECD の尿細管への影響により腎機能障害が悪化するおそれがあるため、また、重度の腎機能障害のある患者又は透析中の末期腎障害患者への使用経験はなく、代謝物の排泄が遅延する等の影響は不明であることから慎重に投与する必要があるため、設定した。

### (3) 肝機能障害患者

#### 9.3 肝機能障害患者

##### 9.3.1 重度の肝機能障害のある患者

重度の肝機能障害のある患者では投与しないこと。ペランパネルの血中濃度が上昇するおそれがある。[2.2、16.6.2 参照]

##### 9.3.2 軽度及び中等度の肝機能障害のある患者

ペランパネルのクリアランスが低下し、消失半減期が延長することがある。[7.2、16.6.2 参照]

(解説)

9.3.1 重度の肝機能障害患者への使用経験がなく、血中濃度の上昇に伴う安全性上のリスクが想定されるため、設定した。

9.3.2 軽度及び中等度肝機能障害患者では、健康成人と比較して経口製剤投与時の非結合型ペランパネルの AUC<sub>(0-inf)</sub> は、それぞれ 81%及び 228%増加、みかけのクリアランスはそれぞれ 45%及び 70%低下し、 $t_{1/2}$ はそれぞれ 2.4 倍、2.1 倍延長した。このため、肝機能障害のある患者では慎重に投与する必要があるため、設定した。

(「Ⅶ.-10.特定の背景を有する患者」の項参照)

### (4) 生殖能を有する者

設定されていない。

### (5) 妊婦

#### 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。ラットの妊娠及び授乳期間中に投与したとき、一般状態の悪化の認められる用量(3 mg/kg/日以上)で分娩及び哺育状態の異常、死亡産児数の増加、出生率及び生存率の減少、10 mg/kg/日で出生児に体重抑制と形態分化の遅延がみられ、妊娠ウサギに投与したとき、体重及び摂餌量の減少が認められる用量(10 mg/kg)で、早産がみられた。

(解説)

(「Ⅸ.-2.- (5) .生殖発生毒性試験」の項参照)

## VIII. 安全性 (使用上の注意等) に関する項目

### (6) 授乳婦

#### 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。授乳ラットに投与したとき、ペランパネル又はその代謝物が乳汁中へ移行することが報告されている。

(解説)

(「VII.-5.- (3) .乳汁への移行性」の項参照)

### (7) 小児等

#### 9.7 小児等

9.7.1 18歳未満の患者に本剤を投与した臨床試験は実施していない。

9.7.2 低体重の小児に対して本剤を投与する場合は、慎重に投与すること。添加剤である SBECD により、腎機能の悪化等を引き起こすおそれがある。[8.7、8.8、9.2.1 参照]

9.7.3 経口製剤の臨床試験において、小児における易刺激性、攻撃性・敵意等の精神症状の発現割合が成人に比べて高くなることが示唆されているので、観察を十分に行うこと。

(解説)

9.7.1 18歳未満の患者に本剤を投与した臨床試験は実施していないため、設定した。

9.7.2 経口製剤の母集団薬物動態解析において、ペランパネルの最高血漿中濃度が低体重で高値を示す傾向が認められたため、設定した。

9.7.3 経口製剤の国内臨床試験 (231 試験、233 試験) 及び経口製剤の日本人を含む国際共同試験 (335 試験、332 試験) の併合集計において、小児では易刺激性、攻撃性・敵意等の精神症状の発現割合が高い傾向があり、特に攻撃性が高い結果が認められている。小児においては、これらの精神症状の発現について観察を十分に行い、注意する必要がある。

### (8) 高齢者

#### 9.8 高齢者

9.8.1 一般に高齢者では生理機能が低下している。[16.6.3 参照]

9.8.2 観察を十分に行うなど慎重に投与すること。経口製剤の臨床試験において、高齢者は非高齢者と比較して転倒のリスクが高いという結果が得られている。

(解説)

9.8.1 一般に高齢者では生理機能が低下していることが多いため、設定した。

(「VII.-10.特定の背景を有する患者」の項参照)

9.8.2 外国臨床試験 (304 試験、305 試験、306 試験) で、高齢者は非高齢者と比べて転倒の発現頻度が高いという結果が得られていることから設定した。

## 7. 相互作用

### 10. 相互作用

本剤は主として薬物代謝酵素 CYP3A で代謝される。[16.4 参照]

(解説)

「VII.-6.代謝」の項参照

## VIII. 安全性 (使用上の注意等) に関する項目

### (1) 併用禁忌とその理由

設定されていない。

### (2) 併用注意とその理由

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
カルバマゼピン フェニトイン ホスフェニトインナトリウム水和物 [7.1、8.4、16.7.1 参照]	ペランパネルの血中濃度が低下するので、必要に応じて本剤の用量を調節すること。	相手薬剤により薬物代謝酵素 CYP3A が誘導され、本剤の代謝が促進される。
CYP3A 誘導作用を有する薬剤等 リファンピシン フェノバルビタール セイヨウオトギリソウ (St. John's Wort、セント・ジョーンズ・ワート) 含有食品等	ペランパネルの血中濃度が低下する可能性がある。	相手薬剤により薬物代謝酵素 CYP3A が誘導され、本剤の代謝が促進される可能性がある。
CYP3A 阻害作用を有する薬剤 イトラコナゾール等 [16.7.2 参照]	ペランパネルの血中濃度が上昇する可能性がある。	相手薬剤により薬物代謝酵素 CYP3A が阻害され、本剤のクリアランスが低下する。
経口避妊薬 (レボノルゲストレル) [16.7.4 参照]	相手薬剤の血中濃度が低下し、効果が減弱する可能性がある。	機序は不明である。
アルコール (飲酒) [16.7.5 参照]	精神運動機能の低下が増強することがある。	ペランパネル及びアルコールは中枢神経抑制作用を有するため、相互に作用を増強する可能性がある。

(解説)

＜カルバマゼピン、フェニトイン、ホスフェニトインナトリウム水和物＞

健康成人を対象とした臨床薬理試験の結果、CYP3A 誘導作用を有するカルバマゼピンとの併用によりペランパネル経口製剤のみかけのクリアランスは2倍に増加した。また、てんかん患者を対象としたペランパネル経口製剤の臨床試験の母集団薬物動態解析において、カルバマゼピン及びフェニトイン併用によってペランパネルの血漿中濃度はそれぞれ 66%及び 49%低下した。本剤とカルバマゼピン、フェニトイン (プロドラッグであるホスフェニトインナトリウム水和物を含む) を併用する場合には注意を要する。

(「V.-4.用法及び用量に関連する注意」、「VIII.-5.重要な基本的注意とその理由」及び「VII.-1.- (4) . 食事・併用薬の影響」の項参照)

＜CYP3A 誘導作用を有する薬剤等 (リファンピシン、フェノバルビタール、セイヨウオトギリソウ (St. John's Wort、セント・ジョーンズ・ワート) 含有食品等) ＞

CYP3A 誘導作用を有し、ペランパネルの代謝を促進するカルバマゼピン及びフェニトインとの併用によりペランパネル経口製剤の CL/F は増加し、血漿中濃度は低下したことから、CYP3A 誘導作用を有する薬剤等を本剤と併用する場合においても注意を要する。

＜CYP3A 阻害作用を有する薬剤 (イトラコナゾール等) ＞

健康成人を対象とした臨床薬理試験の結果、CYP3A 阻害剤ケトコナゾールとの併用によりペラン

## VIII. 安全性 (使用上の注意等) に関する項目

パネル経口製剤の AUC<sub>(0-inf)</sub> は 20%増加、t<sub>1/2</sub>は 15%延長し、ケトコナゾール併用による血漿中濃度の上昇が認められた。本剤と CYP3A 阻害作用を有する薬剤（イトラコナゾール等）を併用する場合には注意を要する。

（「VII. -1.- (4) .食事・併用薬の影響」の項参照）

### <経口避妊薬（レボノルゲストレル）>

健康成人女性を対象とした臨床薬理試験の結果、ペランパネル経口製剤 12mg とレボノルゲストレルを併用した際に、レボノルゲストレル C<sub>max</sub> 及び AUC<sub>(0-24hr)</sub> がそれぞれ 43%低下及び 41%減少した。本剤と経口避妊薬（レボノルゲストレル）を併用する場合には注意を要する。

（「VII. -1.- (4) .食事・併用薬の影響」の項参照）

### <アルコール（飲酒）>

健康成人を対象とした臨床薬理試験の結果、ペランパネル経口製剤をアルコールと併用した際に精神運動機能は低下し、怒り、混乱及び抑うつが増悪が認められている。本剤投与時にアルコールを摂取する場合には注意を要する。

（「VII. -1.- (4) .食事・併用薬の影響」の項参照）

## 8. 副作用

### 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。

#### (1) 重大な副作用と初期症状

##### 11.1 重大な副作用

##### 11.1.1 攻撃性等の精神症状

易刺激性（6.8%）、攻撃性（3.5%）、不安（1.5%）、怒り（1.1%）、幻覚（幻視、幻聴等）（0.6%）、妄想（0.3%）、せん妄（頻度不明）等の精神症状があらわれることがある。[8.1、8.2 参照]

（解説）

国内臨床試験（231 試験\*、233 試験\*、240 試験）及び日本人を含む国際共同試験（335 試験\*、332 試験\*、342 試験\*、311 試験\*）の併合集計に基づき設定した。

\*経口製剤の試験

#### (2) その他の副作用

##### 11.2 その他の副作用

	5%以上	1～5%未満	1%未満	頻度不明
過敏症		発疹	瘙痒症	
精神神経系	浮動性めまい (35.4%)、傾眠 (19.8%)	頭痛、運動失調、平衡障害、構語障害、痙攣	振戦、気分動揺、感覚鈍麻、嗜眠、過眠症、感情不安定、気分変化、神経過敏、健忘、記憶障害、異常行動、錯乱状態、睡眠障害、錯感覚、自殺企図、注意力障害、精神運動亢進、協調運動異常、てんかん増悪、自殺念慮、多幸気分	

## VIII. 安全性 (使用上の注意等) に関する項目

	5%以上	1~5%未満	1%未満	頻度不明
消化器		悪心、嘔吐	腹部不快感、腹痛、下痢、口内炎、便秘、流涎過多	
肝臓			肝機能異常、 $\gamma$ -GTP 増加、AST 増加、ALT 増加	
血液			貧血、低ナトリウム血症、好中球減少症	
眼		複視	眼振、霧視	
筋骨格			筋力低下、筋肉痛	関節痛
その他		疲労、体重増加、回転性めまい、歩行障害、食欲減退、食欲亢進、注射部位疼痛 <sup>注)</sup> 、注射部位発疹 <sup>注)</sup> 、注射部位小水疱 <sup>注)</sup>	心電図 QT 延長、異常感、倦怠感、尿中蛋白陽性、体重減少、不規則月経、鼻出血、転倒、酩酊感、挫傷、無力症、発熱、血中クレアチンホスホキナーゼ増加、尿失禁	上気道感染

注) 臨床試験 (経口製剤から注射剤への切り替え試験) で認められた副作用

(解説)

国内臨床試験 (231 試験\*、233 試験\*、240 試験) 及び日本人を含む国際共同試験 (335 試験\*、332 試験\*、342 試験\*、311 試験\*) の併合集計に基づき設定した。

\* 経口製剤の試験

## VIII. 安全性 (使用上の注意等) に関する項目

<240 試験の副作用発現頻度一覧／臨床検査値異常一覧>

症例数	21 例
副作用等の発現症例数	13 例
副作用等の発現症例率 (%)	61.9

副作用等の種類	発現件数 (%)
心臓障害	0
心房細動	0
耳および迷路障害	0
回転性めまい	0
眼障害	1 (4.8)
眼瞼炎	0
霧視	1 (4.8)
胃腸障害	2 (9.5)
悪心	2 (9.5)
一般・全身障害および投与部位の状態	4 (19.0)
異常感	2 (9.5)
注射部位疼痛	1 (4.8)
注射部位発疹	1 (4.8)
注射部位小水疱	1 (4.8)
感染症および寄生虫症	0
上咽頭炎	0
傷害, 中毒および処置合併症	0
創合併症	0

副作用等の種類	発現件数 (%)
筋骨格系および結合組織障害	1 (4.8)
筋肉疲労	0
筋力低下	1 (4.8)
神経系障害	10 (47.6)
浮動性めまい	6 (28.6)
てんかん	0
頭痛	0
感覚鈍麻	1 (4.8)
意識消失	0
傾眠	3 (14.3)
精神障害	0
妄想	0
呼吸器, 胸郭および縦隔障害	0
咳嗽	0
皮膚および皮下組織障害	0
そう痒症	0
発疹	0

## Ⅷ. 安全性 (使用上の注意等) に関する項目

<経口製剤の試験における副作用発現頻度一覧/臨床検査異常一覧：全体>

症例数	1129 例
副作用等の発現症例数	794 例
副作用等の発現症例率 (%)	70.3

副作用等の種類	発現件数 (%)
血液およびリンパ系障害	
貧血	6 (0.5)
好中球減少症	3 (0.3)
好酸球増加症	1 (0.1)
内出血発生の増加傾向	1 (0.1)
鉄欠乏性貧血	1 (0.1)
白血球増加症	1 (0.1)
白血球減少症	1 (0.1)
好中球増加症	1 (0.1)
血小板減少症	1 (0.1)
心臓障害	
心筋梗塞	1 (0.1)
動悸	1 (0.1)
洞性不整脈	1 (0.1)
耳および迷路障害	
回転性めまい	35 (3.1)
眼障害	
複視	12 (1.1)
霧視	11 (1.0)
流涙増加	3 (0.3)
眼精疲労	2 (0.2)
視力障害	2 (0.2)
深径覚の変化	1 (0.1)
アレルギー性結膜炎	1 (0.1)
視測障害	1 (0.1)
眼瞼浮腫	1 (0.1)
網膜障害	1 (0.1)
斜視	1 (0.1)
胃腸障害	
悪心	27 (2.4)
嘔吐	13 (1.2)
便秘	10 (0.9)
腹痛	6 (0.5)
下痢	6 (0.5)
腹部不快感	5 (0.4)
流涎過多	5 (0.4)
口内炎	4 (0.4)
消化不良	3 (0.3)
口の感覚鈍麻	3 (0.3)
上腹部痛	2 (0.2)
肛門失禁	2 (0.2)
慢性胃炎	2 (0.2)

副作用等の種類	発現件数 (%)
嚥下障害	2 (0.2)
下腹部痛	1 (0.1)
胃炎	1 (0.1)
胃食道逆流性疾患	1 (0.1)
歯肉肥厚	1 (0.1)
食道炎	1 (0.1)
肛門周囲痛	1 (0.1)
歯痛	1 (0.1)
一般・全身障害および投与部位の状態	
疲労	45 (4.0)
歩行障害	32 (2.8)
無力症	11 (1.0)
異常感	8 (0.7)
倦怠感	6 (0.5)
発熱	3 (0.3)
胸部不快感	2 (0.2)
酩酊感	2 (0.2)
胸痛	1 (0.1)
悪寒	1 (0.1)
泣き	1 (0.1)
顔面浮腫	1 (0.1)
空腹	1 (0.1)
末梢性浮腫	1 (0.1)
絶叫	1 (0.1)
てんかんにおける原因不明の突然死	1 (0.1)
腫脹	1 (0.1)
口渇	1 (0.1)
肝胆道系障害	
肝機能異常	5 (0.4)
肝障害	1 (0.1)
感染症および寄生虫症	
結膜炎	2 (0.2)
上咽頭炎	2 (0.2)
歯肉炎	1 (0.1)
歯周炎	1 (0.1)
傷害、中毒および処置合併症	
転倒	7 (0.6)
挫傷	4 (0.4)
熱傷	2 (0.2)
眼挫傷	1 (0.1)
足骨折	1 (0.1)
前腕骨折	1 (0.1)

## VIII. 安全性 (使用上の注意等) に関する項目

副作用等の種類	発現件数 (%)
関節損傷	1 (0.1)
裂傷	1 (0.1)
引っかき傷	1 (0.1)
皮膚擦過傷	1 (0.1)
脛骨骨折	1 (0.1)
手首関節骨折	1 (0.1)
臨床検査	
体重増加	41 (3.6)
血中クレアチンホスホキナーゼ増加	10 (0.9)
体重減少	8 (0.7)
心電図QT延長	7 (0.6)
γ-グルタミルトランスフェラーゼ増加	5 (0.4)
尿中蛋白陽性	5 (0.4)
アミノ酸アミノトランスフェラーゼ増加	4 (0.4)
血中尿酸増加	4 (0.4)
アラニンアミノトランスフェラーゼ増加	3 (0.3)
血中リン減少	3 (0.3)
好酸球数増加	3 (0.3)
血小板数減少	3 (0.3)
血中カルシウム減少	2 (0.2)
血中コレステロール増加	2 (0.2)
尿中ブドウ糖陽性	2 (0.2)
尿中ケトン体陽性	2 (0.2)
ビタミンD減少	2 (0.2)
白血球数減少	2 (0.2)
抗痙攣剤濃度増加	1 (0.1)
血中クレアチニン減少	1 (0.1)
血中クレアチニン増加	1 (0.1)
血中ブドウ糖減少	1 (0.1)
血中ブドウ糖増加	1 (0.1)
血中乳酸脱水素酵素増加	1 (0.1)
血圧上昇	1 (0.1)
血中ナトリウム減少	1 (0.1)
血中トリグリセリド増加	1 (0.1)
尿中血陽性	1 (0.1)
γ-グルタミルトランスフェラーゼ異常	1 (0.1)
ヒト絨毛性ゴナドトロピン増加	1 (0.1)
単球数増加	1 (0.1)
好中球数減少	1 (0.1)
尿中赤血球陽性	1 (0.1)
尿比重増加	1 (0.1)
尿検査異常	1 (0.1)
白血球数増加	1 (0.1)
尿中白血球陽性	1 (0.1)
代謝および栄養障害	
食欲減退	18 (1.6)
食欲亢進	16 (1.4)
低ナトリウム血症	4 (0.4)

副作用等の種類	発現件数 (%)
高コレステロール血症	2 (0.2)
高脂血症	2 (0.2)
糖尿病	1 (0.1)
高アンモニア血症	1 (0.1)
高カリウム血症	1 (0.1)
高尿酸血症	1 (0.1)
低クロール血症	1 (0.1)
低血糖	1 (0.1)
低カリウム血症	1 (0.1)
空腹時血中ブドウ糖不良	1 (0.1)
筋骨格系および結合組織障害	
筋力低下	6 (0.5)
筋肉痛	4 (0.4)
四肢痛	4 (0.4)
背部痛	1 (0.1)
筋固縮	1 (0.1)
筋緊張	1 (0.1)
筋攣縮	1 (0.1)
筋骨格系胸痛	1 (0.1)
筋骨格硬直	1 (0.1)
姿勢異常	1 (0.1)
腱鞘炎	1 (0.1)
神経系障害	
浮動性めまい	400 (35.4)
傾眠	224 (19.8)
頭痛	40 (3.5)
運動失調	35 (3.1)
平衡障害	24 (2.1)
構語障害	22 (1.9)
痙攣発作	13 (1.2)
振戦	9 (0.8)
注意力障害	8 (0.7)
精神運動亢進	8 (0.7)
健忘	7 (0.6)
過眠症	7 (0.6)
嗜眠	7 (0.6)
感覚鈍麻	6 (0.5)
記憶障害	6 (0.5)
眼振	6 (0.5)
認知障害	4 (0.4)
よだれ	4 (0.4)
不器用	3 (0.3)
運動機能障害	3 (0.3)
錯感覚	3 (0.3)
てんかん重積状態	3 (0.3)
失語症	2 (0.2)
認知症	2 (0.2)
体位性めまい	2 (0.2)

## Ⅷ. 安全性 (使用上の注意等) に関する項目

副作用等の種類	発現件数 (%)
異常感覚	2 (0.2)
構音障害	2 (0.2)
頭部不快感	2 (0.2)
鎮静	2 (0.2)
会話障害	2 (0.2)
失神	2 (0.2)
大脳障害	1 (0.1)
協調運動異常	1 (0.1)
脳神経障害	1 (0.1)
ジスキネジア	1 (0.1)
失読症	1 (0.1)
起立障害	1 (0.1)
ジストニア	1 (0.1)
てんかんの前兆	1 (0.1)
筋緊張低下	1 (0.1)
言語障害	1 (0.1)
片頭痛	1 (0.1)
ミオクローヌス	1 (0.1)
神経系障害	1 (0.1)
持続性知覚性姿勢誘発ふらつき	1 (0.1)
睡眠の質低下	1 (0.1)
発作後状態	1 (0.1)
精神運動機能障害	1 (0.1)
感覚障害	1 (0.1)
刺激反応遅滞	1 (0.1)
視野欠損	1 (0.1)
てんかん増悪	
てんかん	5 (0.4)
小発作てんかん	3 (0.3)
認知障害発作	2 (0.2)
二次性全般化を伴う部分発作	1 (0.1)
群発発作	1 (0.1)
単純部分発作	1 (0.1)
精神障害	
易刺激性	77 (6.8)
攻撃性	40 (3.5)
不安	17 (1.5)
不眠症	15 (1.3)
怒り	12 (1.1)
激越	10 (0.9)
自殺念慮	10 (0.9)
感情不安定	7 (0.6)
気分動揺	7 (0.6)
自殺企図	7 (0.6)
気分変化	6 (0.5)
異常行動	5 (0.4)
精神緩慢	5 (0.4)
うつ病	5 (0.4)

副作用等の種類	発現件数 (%)
神経過敏	5 (0.4)
落ち着きのなさ	5 (0.4)
抑うつ気分	4 (0.4)
睡眠障害	4 (0.4)
幻聴	3 (0.3)
幻視	3 (0.3)
注意欠陥多動性障害	2 (0.2)
錯乱性覚醒	2 (0.2)
錯乱状態	2 (0.2)
妄想	2 (0.2)
情動障害	2 (0.2)
遺尿	2 (0.2)
衝動行為	2 (0.2)
精神状態変化	2 (0.2)
悪夢	2 (0.2)
強迫性障害	2 (0.2)
人格変化	2 (0.2)
自傷念慮	2 (0.2)
自殺行為	2 (0.2)
急性精神病	1 (0.1)
不安障害	1 (0.1)
歯ぎしり	1 (0.1)
転換性障害	1 (0.1)
反抗的行動	1 (0.1)
重篤気分調節症	1 (0.1)
ディスフェミア	1 (0.1)
不快気分	1 (0.1)
感情の貧困	1 (0.1)
多幸気分	1 (0.1)
恐怖	1 (0.1)
幻覚	1 (0.1)
過剰警戒	1 (0.1)
錯覚	1 (0.1)
せっかち	1 (0.1)
初期不眠症	1 (0.1)
故意の自傷行為	1 (0.1)
学習障害者	1 (0.1)
拒絶症	1 (0.1)
神経学的身体症状症	1 (0.1)
神経症	1 (0.1)
パニック発作	1 (0.1)
妄想症	1 (0.1)
持続性抑うつ障害	1 (0.1)
ねごと	1 (0.1)
独語	1 (0.1)
身体症状症	1 (0.1)
ストレス	1 (0.1)
頑固	1 (0.1)

## VIII. 安全性 (使用上の注意等) に関する項目

MedDRA/J Version 21.0

副作用等の種類	発現件数 (%)
緊張	1 (0.1)
思考異常	1 (0.1)
チック	1 (0.1)
腎および尿路障害	
尿失禁	7 (0.6)
蛋白尿	3 (0.3)
排尿困難	1 (0.1)
夜間頻尿	1 (0.1)
頻尿	1 (0.1)
生殖系および乳房障害	
不規則月経	4 (0.4)
性器出血	2 (0.2)
無月経	1 (0.1)
過少月経	1 (0.1)
月経障害	1 (0.1)
膣出血	1 (0.1)
呼吸器、胸郭および縦隔障害	
鼻出血	4 (0.4)
呼吸困難	3 (0.3)
気管支分泌物貯留	1 (0.1)
肺気腫	1 (0.1)
上気道分泌増加	1 (0.1)
鼻閉	1 (0.1)
口腔咽頭痛	1 (0.1)
湿性咳嗽	1 (0.1)
呼吸障害	1 (0.1)
皮膚および皮下組織障害	
発疹	16 (1.4)
そう痒症	4 (0.4)
湿疹	3 (0.3)
皮膚炎	2 (0.2)
蕁麻疹	2 (0.2)
ざ瘡	1 (0.1)
脱毛症	1 (0.1)
薬疹	1 (0.1)
皮膚乾燥	1 (0.1)
紅斑	1 (0.1)
皮下出血	1 (0.1)
多毛症	1 (0.1)
寝汗	1 (0.1)
掌蹠角皮症	1 (0.1)
白色秕糠疹	1 (0.1)
紫斑	1 (0.1)
そう痒性皮膚疹	1 (0.1)
皮膚色素過剰	1 (0.1)
顔面腫脹	1 (0.1)
血管障害	
ほてり	1 (0.1)

## Ⅷ. 安全性 (使用上の注意等) に関する項目

＜経口製剤の試験における副作用発現頻度一覧／臨床検査値異常一覧：日本人＞

症例数	390 例
副作用等の発現症例数	278 例
副作用等の発現症例率 (%)	71.3

副作用等の種類	発現件数 (%)
血液およびリンパ系障害	
貧血	5 (1.3)
好酸球増加症	1 (0.3)
鉄欠乏性貧血	1 (0.3)
白血球増加症	1 (0.3)
白血球減少症	1 (0.3)
好中球減少症	1 (0.3)
好中球増加症	1 (0.3)
耳および迷路障害	
回転性めまい	6 (1.5)
眼障害	
複視	3 (0.8)
霧視	3 (0.8)
眼精疲労	2 (0.5)
アレルギー性結膜炎	1 (0.3)
眼瞼浮腫	1 (0.3)
視力障害	1 (0.3)
胃腸障害	
悪心	8 (2.1)
口内炎	4 (1.0)
便秘	3 (0.8)
流涎過多	3 (0.8)
腹部不快感	2 (0.5)
慢性胃炎	2 (0.5)
下痢	2 (0.5)
腹痛	1 (0.3)
下腹部痛	1 (0.3)
嚥下障害	1 (0.3)
胃食道逆流性疾患	1 (0.3)
食道炎	1 (0.3)
肛門周囲痛	1 (0.3)
一般・全身障害および投与部位の状態	
異常感	8 (2.1)
歩行障害	5 (1.3)
無力症	4 (1.0)
倦怠感	4 (1.0)
疲労	3 (0.8)
胸部不快感	2 (0.5)
酩酊感	2 (0.5)
胸痛	1 (0.3)
顔面浮腫	1 (0.3)
発熱	1 (0.3)
てんかんにおける原因不明の突然死	1 (0.3)
肝胆道系障害	

副作用等の種類	発現件数 (%)
肝機能異常	3 (0.8)
感染症および寄生虫症	
結膜炎	2 (0.5)
歯肉炎	1 (0.3)
上咽頭炎	1 (0.3)
歯周炎	1 (0.3)
傷害、中毒および処置合併症	
転倒	2 (0.5)
関節損傷	1 (0.3)
皮膚擦過傷	1 (0.3)
熱傷	1 (0.3)
臨床検査	
血中クレアチンホスホキナーゼ増加	6 (1.5)
γ-グルタミルトランスフェラーゼ増加	4 (1.0)
体重増加	4 (1.0)
体重減少	3 (0.8)
アラニンアミノトランスフェラーゼ増加	2 (0.5)
アスパラギン酸アミノトランスフェラーゼ増加	2 (0.5)
尿中ブドウ糖陽性	2 (0.5)
抗痙攣剤濃度増加	1 (0.3)
血中カルシウム減少	1 (0.3)
血中クレアチニン増加	1 (0.3)
血中ブドウ糖減少	1 (0.3)
血中ブドウ糖増加	1 (0.3)
血中乳酸脱水素酵素増加	1 (0.3)
血中リン減少	1 (0.3)
血圧上昇	1 (0.3)
血中ナトリウム減少	1 (0.3)
血中尿酸増加	1 (0.3)
心電図QT延長	1 (0.3)
ヒト絨毛性ゴナドトロピン増加	1 (0.3)
単球数増加	1 (0.3)
尿中蛋白陽性	1 (0.3)
白血球数増加	1 (0.3)
代謝および栄養障害	
食欲減退	6 (1.5)
低ナトリウム血症	2 (0.5)
高アンモニア血症	1 (0.3)
高コレステロール血症	1 (0.3)
高脂血症	1 (0.3)
高尿酸血症	1 (0.3)
低クロール血症	1 (0.3)
低カリウム血症	1 (0.3)
食欲亢進	1 (0.3)

## VIII. 安全性 (使用上の注意等) に関する項目

副作用等の種類	発現件数 (%)
筋骨格系および結合組織障害	
筋力低下	3 (0.8)
四肢痛	2 (0.5)
筋攣縮	1 (0.3)
筋骨格系胸痛	1 (0.3)
筋骨格硬直	1 (0.3)
神経系障害	
傾眠	121 (31.0)
浮動性めまい	114 (29.2)
平衡障害	11 (2.8)
頭痛	11 (2.8)
構語障害	6 (1.5)
運動失調	5 (1.3)
痙攣発作	5 (1.3)
感覚鈍麻	4 (1.0)
認知症	2 (0.5)
注意力障害	2 (0.5)
異常感覚	2 (0.5)
頭部不快感	2 (0.5)
振戦	2 (0.5)
大脳障害	1 (0.3)
不器用	1 (0.3)
脳神経障害	1 (0.3)
ジスキネジア	1 (0.3)
構音障害	1 (0.3)
ジストニア	1 (0.3)
てんかんの前兆	1 (0.3)
記憶障害	1 (0.3)
ミオクローヌス	1 (0.3)
持続性知覚性姿勢誘発ふらつき	1 (0.3)
発作後状態	1 (0.3)
感覚障害	1 (0.3)
会話障害	1 (0.3)
てんかん重積状態	1 (0.3)
失神	1 (0.3)
視野欠損	1 (0.3)
てんかん増悪	
てんかん	3 (0.8)
二次性全般化を伴う部分発作	1 (0.3)
単純部分発作	1 (0.3)
精神障害	
易刺激性	34 (8.7)
攻撃性	7 (1.8)
不眠症	4 (1.0)
感情不安定	3 (0.8)
激越	3 (0.8)
自殺企図	3 (0.8)
異常行動	2 (0.5)
不安	2 (0.5)
遺尿	2 (0.5)

副作用等の種類	発現件数 (%)
幻聴	2 (0.5)
落ち着きのなさ	2 (0.5)
睡眠障害	2 (0.5)
自殺念慮	2 (0.5)
不安障害	1 (0.3)
転換性障害	1 (0.3)
妄想	1 (0.3)
不快気分	1 (0.3)
精神状態変化	1 (0.3)
神経学的身体症状症	1 (0.3)
神経症	1 (0.3)
悪夢	1 (0.3)
強迫性障害	1 (0.3)
妄想症	1 (0.3)
独語	1 (0.3)
身体症状症	1 (0.3)
チック	1 (0.3)
腎および尿路障害	
尿失禁	3 (0.8)
蛋白尿	2 (0.5)
頻尿	1 (0.3)
生殖系および乳房障害	
性器出血	2 (0.5)
不規則月経	1 (0.3)
呼吸器、胸郭および縦隔障害	
肺気腫	1 (0.3)
鼻出血	1 (0.3)
上気道分泌増加	1 (0.3)
湿性咳嗽	1 (0.3)
呼吸障害	1 (0.3)
皮膚および皮下組織障害	
発疹	5 (1.3)
湿疹	2 (0.5)
ざ瘡	1 (0.3)
皮膚炎	1 (0.3)
薬疹	1 (0.3)
皮膚乾燥	1 (0.3)
皮下出血	1 (0.3)
白色靴糠疹	1 (0.3)
紫斑	1 (0.3)
蕁麻疹	1 (0.3)

MedDRA/J Version 21.0

## Ⅷ. 安全性 (使用上の注意等) に関する項目

### 9. 臨床検査結果に及ぼす影響

設定されていない。

### 10. 過量投与

#### 13. 過量投与

##### 13.1 徴候・症状

過量投与後にみられた主な症状として、精神状態変化、激越、攻撃的行動及び意識障害が報告されている。

##### 13.2 処置

過量投与の際の特異的な薬物療法はない。なお、腎透析によるクリアランスの促進は期待できない。

(解説)

**13.1** ペランパネル経口製剤を過量服用した事例において、精神状態変化、激越、攻撃的行動及び意識障害が報告されているため、設定した。

**13.2** 本剤には、過量投与の際の特異的な薬物療法はなく、腎透析によるクリアランスの促進は期待できないことから設定した。

### 11. 適用上の注意

#### 14.1 薬剤調製時の注意

**14.1.1** 本剤を注射用水、5%ブドウ糖注射液又は生理食塩液 6mL で溶解し、完全に溶解したことを確認すること。

**14.1.2** 5%ブドウ糖注射液又は生理食塩液で希釈して、点滴静脈内投与する（希釈後の点滴静脈内注射液濃度 0.02~0.12 mg/mL）こと。

**14.1.3** 用時調製し、調製後は速やかに使用すること。また、残液は廃棄すること。

#### 14.2 薬剤投与時の注意

**14.2.1** ポリエチレン製の点滴バッグを使用すること。

**14.2.2** ポリプロピレン製の点滴バッグの使用は避けること。不純物があらわれることがある。

**14.2.3** ポリ塩化ビニル製の点滴チューブ及び点滴バッグの使用は避けること。ペランパネルと接触した場合、吸着が起こることがある。

(解説)

**14.1** 本剤の採取用量及び一般的な薬剤調整手順に準じて設定した。溶解液量については凍結乾燥ケーキを速やかに溶解させるために検討の末 6mL と設定した。

**14.1.2** 希釈液は、適合性を確認した、5%ブドウ糖注射液、生理食塩液を用い、点滴静脈内投与する旨を明記した。

**14.1.3** 薬剤の一般的な使用手順に準じて設定した。

**14.2** 以下の試験結果より設定した。

- ・ポリプロピレン製の点滴バッグとの適合性

本剤を生理食塩水で溶解し、ポリプロピレン製の点滴バッグ内で約 0.02 mg/mL とした後、25℃ (1,000 lux) で 24 時間まで保存したとき、未知の不純物が増加し、0.2%以上と見積もられるものがあった。

- ・ポリ塩化ビニル製の点滴バッグ及び点滴チューブとの適合性

本剤を生理食塩水で溶解し、約 0.02 mg/mL とした後、ポリ塩化ビニル製の点滴チューブを通過させたとき、ペランパネルの残存率は 95.0%を下回るものがあった。

## VIII. 安全性 (使用上の注意等) に関する項目

### 12. その他の注意

#### (1) 臨床使用に基づく情報

##### 15.1 臨床使用に基づく情報

- 15.1.1** 海外で実施された複数の抗てんかん薬における、てんかん、精神疾患等を対象とした 199 のプラセボ対照比較試験の検討結果において、自殺念慮及び自殺企図の発現リスクが、抗てんかん薬の服用群でプラセボ群と比較して約 2 倍高く (抗てんかん薬服用群: 0.43%、プラセボ群: 0.24%)、抗てんかん薬の服用群では、プラセボ群と比べ 1000 人あたり 1.9 人多いと計算された (95%信頼区間: 0.6-3.9)。また、てんかん患者のサブグループでは、プラセボ群と比べ 1000 人あたり 2.4 人多いと計算されている。[8.1、8.2 参照]
- 15.1.2** 薬物の乱用経験のある外国人健康成人にペランパネル 8~36 mg を単回経口投与したとき、薬剤嗜好性、薬剤購入希望、多幸気分及び鎮静スコアの評価指標において、プラセボを投与したときと比較して大きな作用が認められた。ペランパネル 24~36 mg を投与したときに認められた作用は陽性対照(アルプラゾラム 1.5~3 mg、ケタミン 100 mg)と同程度であった。

(解説)

- 15.1.1** 本剤と自殺関連行為の関係性は明らかになっていない。しかし、米国食品医薬品局 (FDA) による複数の抗てんかん薬 (199 のプラセボ対照比較試験) の統合解析の結果、抗てんかん薬の服用により自殺関連行為のリスクが増大する可能性が示唆されていることから、注意喚起のために設定した。
- 15.1.2** 薬物乱用経験のある健康成人を対象とした外国臨床試験で、薬剤嗜好性、薬剤購入希望、多幸気分及び鎮静スコアの評価指標において、ペランパネル経口製剤 8~36mg はプラセボと比較して大きな作用が認められている。ペランパネル経口製剤の用法・用量を超えた 24~36mg における作用は、陽性対照としたアルプラゾラム (1.5~3mg)、ケタミン (100mg) と同程度であったが、ペランパネル経口製剤 8mg ではこれらの対照を上回ることはなかった。本剤投与中及び投与中止後しばらくの間は患者の状態を慎重に観察し、本剤による乱用が認められた場合には、適切に対応する必要があることから設定した。
- (注) 承認された本剤の 1 日投与量は 2~12mg である。

#### (2) 非臨床試験に基づく情報

##### 15.2 非臨床試験に基づく情報

- 15.2.1** ラットを用いた身体依存性試験において、ペランパネル 13.3~43.5 mg/kg (摂餌量から換算) を混餌投与した際に、退薬症候が認められた。また、サルを用いた静脈内自己投与試験において、ペランパネル 0.016~0.004 mg/kg を漸減投与した際に、自己投与回数の増加(強化効果)が認められた。

(解説)

- 15.2.1** ラットを用いた依存性試験及びサルを用いた自己投与試験で依存性を示唆する結果が得られていることから設定した。

## Ⅸ. 非臨床試験に関する項目

### 1. 薬理試験

(1) 薬効薬理試験（「Ⅵ. 薬効薬理に関する項目」参照）

(2) 安全性薬理試験

ペランパネルの中枢神経系、心血管系及び呼吸系に対する安全性薬理試験の結果は、以下のとおりであった<sup>43)</sup>。

安全性薬理試験成績の概略

項目	試験系	評価項目	用量	投与経路	所見
中枢神経系	ラット	Irwin 法	0.3、1、5mg/kg	経口	0.3、1mg/kg：影響なし 5mg/kg：警戒性、自発運動、触反応、握力、四肢筋緊張度、体幹筋緊張度及び腹筋緊張度の低下、体姿勢の軽度な異常、よろめき歩行の発現、眼瞼閉鎖（投与後 0.5～4 時間）、投与 6 時間後には回復
	ラット	体温	0.3、1、5mg/kg	経口	影響なし
心血管系	hERG	電流阻害作用	0.35、1.0、3.5、10 μg/mL	<i>in vitro</i>	IC <sub>50</sub> :5.5 μg/mL
	イヌ	心拍数、血圧、心電図	1 及び 10mg/kg（漸増）	経口	影響なし
呼吸系	ラット	呼吸数、1 回換気法、分時換気量	0.3、1、5mg/kg	経口	中枢神経系の抑制による二次的な作用と考えられる呼吸数及び分時換気量の低下と 1 回換気量増加（いずれも投与 4 時間後に回復）、呼吸困難を示す症状なし

(3) その他の薬理試験

該当資料なし

### 2. 毒性試験

(1) 単回投与毒性試験

マウス、ラット、ウサギ、イヌ及びサルにおけるペランパネルの単回投与毒性試験を実施した。マウスを用いた経口投与による単回投与毒性試験の結果、1,500mg/kg まで死亡はみられなかったが、ラットでは 2,000mg/kg で雌の 1 例に死亡が認められた。薬理作用に基づく急性症状として、呼吸困難（マウスのみ）、歩行異常、活動性低下及び腹臥位が認められた。ウサギ、イヌ及びサルの単回投与毒性では、用量漸増法による最大耐量（MTD）を求めるための試験（MTD 試験）を実施した。ウサギの MTD 試験では、300mg/kg で死亡がみられたことから、MTD は 100mg/kg であった。イヌの MTD 試験では、2 日間の投与後に用量を漸増させ、10mg/kg の 2 回目投与において、腹臥位、活動性低下及び歩行異常等からなる重篤な臨床症状が認められ、動物を安楽死させたことから、MTD は 3mg/kg であった。また、サルの MTD 試験では、4mg/kg において、歩行異常、摂餌量減少及び腹臥位等からなる重篤な臨床症状がみられたことから、MTD は 2mg/kg であった<sup>44)</sup>。

## Ⅸ. 非臨床試験に関する項目

動物種	投与経路	概略の致死量
マウス（雄、雌）	経口	>1,500mg/kg
ラット（雄、雌）	経口	>2,000mg/kg（雄）、2,000mg/kg（雌）
イヌ（雄、雌）	経口	>10mg/kg
サル（雄、雌）	経口	>4mg/kg

### (2) 反復投与毒性試験

マウス（4週及び13週）、ラット（4週、13週及び26週）、イヌ（4週及び13週）並びにサル（4週、39週及び52週）におけるペランパネルの反復投与毒性試験を実施した。

マウスを用いた経口投与による13週間までの反復投与毒性試験では、歩行異常及び活動性低下などの薬理作用に基づく中枢神経症状、並びに体重増加抑制及び摂餌量減少が認められた。60mg/kg以上では、過度の身づくろいなどの行動異常による皮膚病変に関連した死亡がみられた。

ラットを用いた経口投与による26週間までの反復投与毒性試験では、歩行異常、活動性低下、及び腹臥位などの薬理作用に基づく中枢神経症状、並びに体重増加抑制及び摂餌量減少がみられた。雄の300mg/kg及び雌の30mg/kg以上では、過度の身づくろい及び自傷行為による死亡が認められた。

イヌを用いた経口投与による13週間までの反復投与毒性試験では、薬理作用に基づく中枢神経症状として、歩行異常、流涎、腹臥位、及び活動性低下が1mg/kg以上でみられた。

サルを用いた経口投与による52週間までの反復投与毒性試験では、薬理作用に基づく中枢神経症状として、歩行異常、活動性低下、座位、及び一過性の腹臥位がみられた。39週間の反復投与毒性試験における高用量群（8mg/kg）では、重度の中枢神経症状による死亡が認められた。

マウス、ラット、イヌ及びサルの反復投与毒性試験で、ペランパネル投与に起因した所見は、歩行異常、活動性低下、鎮静、腹臥位など、薬理作用に基づく中枢神経症状が特徴的であった。これらの臨床症状は、ペランパネルの血漿中濃度に依存して発現し、 $C_{max}$ において最も顕著であった。PK/PDデータから、イヌが最も低い血漿中濃度から症状が発現する動物種であると評価された。マウス、ラット、イヌ及びサルの経口反復投与毒性試験で、薬物投与に起因した病理組織変化は、いずれの用量においても認められなかった。反復投与毒性試験における無毒性量は、マウスでは10mg/kg、ラットでは1mg/kg、イヌでは0.3mg/kg、サルでは0.6mg/kgであった。無毒性量における曝露量（ $C_{max}$ ）は、マウスで1,100ng/mL相当、ラットで約250ng/mL相当、イヌで約50ng/mL相当、サルでは約240ng/mL相当であった<sup>45)</sup>。

### (3) 遺伝毒性試験

細菌を用いた復帰突然変異試験及びマウスリンフォーマ試験において、代謝活性化系（S9 mix）の存在下及び非存在下のいずれにおいても陰性であった。また、2,000mg/kgまで投与されたラットの骨髄を用いた *in vivo* 小核試験でも、染色体異常を誘発しなかった<sup>46)</sup>。

### (4) がん原性試験

マウス及びラットでの最長2年間経口投与を行い、がん原性試験を実施した。病理組織学的検査の結果、マウス及びラットともに薬物による腫瘍性病変の発現頻度の増加はみられなかった<sup>47)</sup>。

## Ⅹ. 非臨床試験に関する項目

各種動物種の経口反復投与毒性試験における所見及び薬物曝露量

所見	性別	マウス		ラット		イヌ		サル	
		投与量 (mg/kg)	C <sub>max</sub> 注1) (ng/mL)	投与量 (mg/kg)	C <sub>max</sub> 注1) (ng/mL)	投与量 (mg/kg)	C <sub>max</sub> 注1) (ng/mL)	投与量 (mg/kg)	C <sub>max</sub> 注1) (ng/mL)
無毒 性量	雄	10	1,191	10	461	0.3	58	0.6	235
	雌	10	1,079	1	256	0.3	43	0.6	244
歩行 異常	雄	10	1,191	30	536	0.3	58	0.6	235
	雌	10	1,079	10	1,279	0.3	43	0.6	244
鎮静注2)	雄	30	1,395	30	536	1	49	1	416
	雌	30	2,287	10	1,279	1	60	1	435
最大 耐量注3)	雄	30	1,395	100	949	10	149	8	845
	雌	30	2,287	30	1,201	10	123	8	809

注1)：定常状態における C<sub>max</sub>（血漿中）。

注2)：活動性低下及び腹臥位を含む。

注3)：基準は重度の中枢神経症状及び約 10%の体重増加抑制とし、各動物種における長期毒性試験（含む 2 年間がん原性試験）から MTD を判断した。

### (5) 生殖発生毒性試験

ペランパネルによるラットでの受胎能・初期胚発生試験、ラット及びウサギでの胚・胎児発生 (EFD) 試験、ラットでの出生前及び出生後の発生並びに母体の機能に関する試験を実施した。

ラットでの受胎能・初期胚発生試験において、中枢神経症状及び体重への影響が認められた 30mg/kg で性周期の延長、不規則化及び連続発情休止期がみられたが、受胎能及び初期胚発生には影響はみられなかった。ラット及びウサギの胚・胎児発生 (EFD) 試験では、1、3mg 及び 10mg/kg を投与した結果、母動物の毒性用量（3 及び 10mg/kg）でも胎児発育への影響は認められなかった。ラット出生前及び出生後の発生並びに母体の機能に関する試験では、1、3、及び 10mg/kg を投与した結果、1mg/kg 以上で薬理作用に基づく中枢神経症状がみられ、さらに 3mg/kg 以上では、体重及び摂餌量の減少、分娩及び哺育状態の異常がみられた。出生児では、3mg/kg 以上で死亡産児数の増加、出生率及び生後 4 日生存率の減少、10mg/kg で体重増加抑制及び出生児の形態分化の遅延がみられたが、出生児の行動及び生殖機能への影響はみられなかった。

また、幼若動物での毒性は、ラット及びイヌを用いて評価した。幼若ラットでは、生後 7 日齢より 12 週間経口投与し、その後 4 週間の回復期間を設定した。投与量は、1、3mg/kg 及び 3/10/30mg/kg（漸増投与）とした。3mg/kg 以上で薬理作用に基づく臨床症状、摂餌量の減少、及び成長遅延（体重、頭臀長、大腿骨及び脛骨長の低値）が認められた。これはペランパネルによる直接的な影響ではなく、薬理作用に起因した中枢神経症状に伴う離乳前の哺乳時間の減少、及び離乳後の摂餌量の減少に基づく二次的な影響と考えられた。臓器毒性はみられず、神経行動機能検査及び生殖機能検査にも変化はみられなかった。幼若イヌにおける試験では、生後日齢より 33 週間経口投与し、その後 4 週間の回復期間を設けた。投与量は、1、5mg/kg 及び 5/10mg/kg（漸増投与）とした。薬理作用に基づく中枢神経症状が用量と相関して認められたが、体重、成長、中枢神経系の発達（行動及び神経学的検査）に変化はみられなかった<sup>48)</sup>。

### (6) 局所刺激性毒性試験

#### 1) ラットを用いた単回静脈内投与による局所刺激性試験

ラットを用いた単回静脈内投与による局所刺激性試験では、ペランパネル 8mg 注射剤（復水後のペランパネル濃度として 1mg/mL）を用い、雌雄 Sprague Dawley (SD) ラットにペランパネルとして 0.83mg/kg を約 1 分かけて尾静脈内投与して、投与部位における局所障害性を評価した。対照群には、プラセボ（主成分：50%スルホブチルエーテル  $\beta$ -シクロデキストリンナトリウム含有）を同量

## IX. 非臨床試験に関する項目

(0.83mg/kg) 投与した。その結果、ペランパネル投与群で一過性に歩行異常や側臥位がみられたものの、投与後 8 時間までには消失した。投与に起因した死亡や体重への影響はみられず、投与部位の肉眼、及び病理組織学的検査において局所刺激性を示唆する変化は認められなかった。

トキシコキネティクス測定の結果を、下表にまとめた。C<sub>2min</sub> 及び AUC<sub>(0-24h)</sub> は雌の方が雄よりも高かった。

表 ラットにおけるペランパネルの暴露量

投与量 (mg/kg)	雄		雌	
	C <sub>2min</sub> (ng/mL)	AUC <sub>(0-24h)</sub> (ng·h/mL)	C <sub>2min</sub> (ng/mL)	AUC <sub>(0-24h)</sub> (ng·h/mL)
0.83	792	623	1010	1910

C<sub>2min</sub> 及び AUC<sub>(0-24h)</sub> は、4 例の動物の平均値を示す。

以上、ペランパネル 8mg 注射剤をラットに 0.83mg/kg 単回静脈内投与した結果、投与に起因した投与部位の変化はみられず、本剤が局所障害を引き起こす可能性は低いことが示唆された<sup>49)</sup>。

### 2) ラットにおける静脈内投与による 4 週間反復投与局所刺激性試験

ラットを用いた 4 週間反復静脈内投与による局所刺激性試験では、ペランパネル 8mg 注射剤（復水後のペランパネル濃度として 0.5mg/mL）を用い、雌 SD ラットにペランパネルとして 0.415 及び 0.83mg/kg を、約 1 分間かけて 4 週間反復尾静脈内投与した際の投与部位における局所障害性を評価した。対照群には、プラセボ（主成分：25%スルホブチルエーテル β-シクロデキストリンナトリウム含有）を同量（1.66mL/kg）投与するとともに、プラセボによる影響も考慮して、陰性対照群（生理食塩液）を設定した。

その結果、0.415mg/kg 以上で歩行異常がみられ、0.83mg/kg ではさらに側臥位がみられた。いずれも薬理作用に基づく投与直後の一過性の症状であり、投与後 1 時間には消失した。その他、体重・摂餌量、血液学的検査値、血液生化学検査値に変化はなく、投与部位の肉眼及び病理組織学的検査において、局所刺激性を示唆する変化は観察されなかった。

トキシコキネティクス測定では、投与量の増加に伴い C<sub>2min</sub> が上昇した。一方、AUC<sub>(0-24h)</sub> は、0.415mg/kg 投与の 1 例でクリアランスの低値を示したことにより、両投与群で同程度の値を示した。また、4 週間反復投与によって C<sub>2min</sub> 及び AUC<sub>(0-24h)</sub> の有意な変化はみられなかった。

表 ラットにおけるペランパネルの暴露量

性	雌	
投与量 (mg/kg)	0.415	0.83
C <sub>2min</sub> (ng/mL)		
投与 1 日	474±79	866±289
投与 28 日	498±111	936±91
AUC <sub>(0-24h)</sub> (ng·h/mL)		
投与 1 日	1070±490	1240±250
投与 28 日	1000±570	976±254

C<sub>2min</sub> 及び AUC<sub>(0-24h)</sub> は、4 例の動物の平均値 ±SD を示す。

以上、ペランパネル 8mg 注射剤のラットを用いた 4 週間反復静脈内投与による局所刺激性試験では、0.83mg/kg まで投与に起因した投与部位の変化はみられず、本剤が局所障害を引き起こす可能性は低いことが示唆された<sup>50)</sup>。

### (7) その他の特殊毒性

#### 1) 依存性試験

ペランパネルの薬物乱用の可能性を評価するため、ラットあるいはアカゲサルを用いて、身体依存

## Ⅸ. 非臨床試験に関する項目

---

性及び精神依存性試験を実施した。ラットを用いた身体依存性試験で退薬症候がみられたため、ペランパネルは身体依存形成能を有することが示唆された。サルを用いた静脈内自己投与による強化効果の有無を評価する精神依存性試験では、ペランパネルは強化効果を示したが、その効果は比較的弱いものであった。さらに、ラットを用いた薬物弁別試験では、ケタミン、ジアゼパムと類似の感覚効果がみられなかったため、ペランパネルの薬物乱用の可能性は、ケタミン、ジアゼパムとは異なる反応を示すことが示唆された<sup>51)</sup>。

### 2) 光安全性試験

ペランパネルは、*in vitro* の 3T3 細胞を用いたニュートラル・レッド取り込み (3T3 NRU) 光毒性試験で陽性を示した。また、*in vitro* 光復帰突然変異試験で陰性であったが、*in vitro* 光染色体異常試験では陽性であった。ペランパネルは、ヘアレスモルモットにおいて、光刺激性及び光アレルギー性を示さなかった。ヘアレスマウスを用いた 13 週間光毒性試験では、光刺激性は陰性であった。さらに、サル 39 週間反復投与毒性試験で採取したサルの皮膚を用いて、細胞増殖、アポトーシス、細胞周期、DNA 損傷及び DNA 修復に関する各種マーカーを免疫組織学的に検討した試験においても、ペランパネル投与による影響はみられなかった<sup>52)</sup>。

### 3) 溶血性試験

ペランパネル 8mg 注射剤 (復水後のペランパネル濃度として 1mg/mL) の溶血性について、ヒト赤血球を用いて *in vitro* で等量混合により評価した。その結果、ペランパネル 8mg 注射剤の 2 倍希釈 (ペランパネルの最終濃度として 250µg/mL) まで、あるいはプラセボ群 (P E2007-V 8mg プラセボ製剤、50%スルホブチルエーテル  $\beta$ -シクロデキストリンナトリウム含有) の 2 倍希釈 (25%スルホブチルエーテル  $\beta$ -シクロデキストリンナトリウム含有) まで溶血はみられなかった。一方、未希釈のペランパネル 8mg 注射剤試験溶液 (ペランパネルの最終濃度として 500µg/mL) で軽度の溶血性がみられたが、未希釈のプラセボ溶液でも同等の溶血性がみられたことから、プラセボによる変化と考えられた<sup>53)</sup>。

## X. 管理的事項に関する項目

### 1. 規制区分

製 剤：フィコンパ点滴静注用 2 mg  
習慣性医薬品（注意－習慣性あり）  
処方箋医薬品（注意－医師等の処方箋により使用すること）  
有効成分：ペランパネル水和物 該当しない

### 2. 有効期間

有効期間：5 年

### 3. 包装状態での貯法

室温保存

### 4. 取扱い上の注意

外箱開封後は光を遮り保存すること。（「IV.-6. 製剤の各種条件下における安定性」の項参照）

### 5. 患者向け資材

患者向医薬品ガイド：有り くすりのしおり：有り

### 6. 同一成分・同効薬

同一成分薬：該当しない

同 効 薬

一般名	商品名
レベチラセタム	イーケプラ錠 250mg・錠 500mg・ドライシロップ 50%・点滴静注 500mg
ラコサミド	ビムパット錠 50mg・錠 100mg・ドライシロップ 10%・点滴静注 100mg・点滴静注 200mg

### 7. 国際誕生年月日

2012 年 7 月 23 日（欧州）

### 8. 製造販売承認年月日及び承認番号、薬価基準収載年月日、販売開始年月日

製品名	製造販売承認年月日	承認番号	薬価基準収載年月日	販売開始年月日
フィコンパ点滴静注用 2 mg	2024 年 1 月 18 日	30600AMX00018000	2024 年 4 月 17 日	2024 年 4 月 17 日

## X. 管理的事項に関する項目

---

9. 効能又は効果追加、用法及び用量変更追加等の年月日及びその内容

該当しない

10. 再審査結果、再評価結果公表年月日及びその内容

該当しない

11. 再審査期間

2024年1月18日～2030年1月17日（6年間）

12. 投薬期間制限に関する情報

該当しない

13. 各種コード

製品名	厚生労働省薬価基準 収載医薬品コード	個別医薬品コード (YJコード)	HOT（9桁） 番号	レセプト電算処理 システム用コード
フィコンパ点滴静注用 2mg	1139405D1025	1139405D1025	129551101	622955101

14. 保険給付上の注意

該当しない

## XI. 文献

### 1. 引用文献

文献請求番号

- 1) 社内資料：健康成人を対象としたQT/QTc評価試験（2016年3月28日承認、CTD 2.7.6.22） FYC-0028
- 2) 社内資料：てんかん患者を対象とした経口製剤から注射剤への切り替え第Ⅱ相試験（2024年1月18日承認、CTD 2.7.6.2） FYC-0651
- 3) 社内資料：難治性部分発作を有するてんかん患者（日本人）を対象とした用量漸増オープン試験（2016年3月28日承認、CTD 2.7.6.36） FYC-0029
- 4) 社内資料：小児てんかん患者（2歳以上12歳未満）を対象とした併用療法によるオープン非対照試験（2020年1月23日承認、CTD 2.7.6.5） FYC-0450
- 5) 社内資料：日本人を含む難治性部分発作を有するてんかん患者を対象としたプラセボ対照二重盲検比較試験（2016年3月28日承認、CTD 2.7.6.33） FYC-0019
- 6) 社内資料：日本人を含む難治性強直間代発作（二次性全般化発作を除く）を有するてんかん患者を対象としたプラセボ対照二重盲検比較試験（2016年3月28日承認、CTD 2.7.6.34） FYC-0020
- 7) 社内資料：難治性部分発作を有するてんかん患者を対象としたプラセボ対照二重盲検比較試験（304試験）（2016年3月28日承認、CTD 2.7.6.30） FYC-0030
- 8) 社内資料：難治性部分発作を有するてんかん患者を対象としたプラセボ対照二重盲検比較試験（305試験）（2016年3月28日承認、CTD 2.7.6.31） FYC-0031
- 9) 社内資料：難治性部分発作を有するてんかん患者を対象としたプラセボ対照二重盲検比較試験（306試験）（2016年3月28日承認、CTD 2.7.6.32） FYC-0032
- 10) 社内資料：部分発作を有する未治療のてんかん患者を対象とした単剤療法のオープン非対照試験（2020年1月23日承認、CTD 2.7.6.3） FYC-0444
- 11) 社内資料：コントロール不十分な部分発作又は強直間代発作を伴う小児てんかん患者（4歳以上12歳未満）を対象とした併用療法によるオープン非対照試験（2020年1月23日承認、CTD 2.7.6.4） FYC-0445
- 12) 社内資料：難治性部分発作を有するてんかん患者（日本人）を対象とした長期投与オープン試験（2016年3月28日承認、CTD 2.7.6.37） FYC-0033
- 13) Ionue Y. et al.: *Epileptic Disord.* 2022;24:123-132 (PMID: 34782307) FYC-0573
- 14) Ionue Y. et al.: *Epileptic Disord.* 2022;24:813-821 (PMID: 35792849) FYC-0647
- 15) 社内資料：ペランパネルの効力を裏付ける試験（2016年3月28日承認、CTD 2.6.2.2.1） FYC-0027
- 16) Hanada T, et al.: *Epilepsia*, 2011; 52(7): 1331-1340 FYC-0034
- 17) 社内資料：ペランパネルのAMPA誘発痙攣に対する抑制作用（2016年3月28日承認、CTD 2.6.2.2.4.1） FYC-0035
- 18) 社内資料：ペランパネルの音誘発痙攣に対する作用（2016年3月28日承認、CTD 2.6.2.2.4.2） FYC-0021
- 19) 社内資料：ペランパネルの最大電撃痙攣に対する作用（2016年3月28日承認、CTD 2.6.2.2.4.3） FYC-0022
- 20) 社内資料：ペランパネルのベンチレンテトラゾールに対する作用（2016年3月28日承認、CTD 2.6.2.2.4.4） FYC-0023
- 21) 社内資料：ペランパネルの角膜キンドリングモデルにおける作用（2016年3月28日承認、CTD 2.6.2.2.4.5） FYC-0025
- 22) 社内資料：ペランパネルの扁桃核キンドリングモデルにおける作用（2016年3月28日承認、CTD 2.6.2.2.4.6） FYC-0026
- 23) 社内資料：ペランパネルの遺伝性欠神発作モデルにおける作用（2016年3月28日承認、CTD 2.6.2.2.4.7） FYC-0024
- 24) 社内資料：錠剤に対する注射剤のバイオアベイラビリティ試験（2024年1月18日承認、CTD 2.7.6.1） FYC-0650
- 25) 社内資料：健康成人男性を対象に<sup>14</sup>C-ペランパネル単回投与後の代謝、排泄を検討した試験（2016年3月28日承認、CTD 2.7.6.40） FYC-0002
- 26) 社内資料：健康成人男性を対象としたカルバマゼピンの薬物相互作用試験（2016 FYC-0012

## XI. 文献

- 年 3 月 28 日承認、CTD 2.7.6.17)
- 27) 社内資料：健康成人男性を対象としたケトコナゾールとの薬物相互作用試験（2016 年 3 月 28 日承認、CTD 2.7.6.16） FYC-0014
- 28) 社内資料：健康成人を対象としたミダゾラムとの薬物相互作用試験（2016 年 3 月 28 日承認、CTD 2.7.6.18） FYC-0015
- 29) 社内資料：健康成人女性を対象とした経口避妊薬との薬物相互作用試験（2016 年 3 月 28 日承認、CTD 2.7.6.20） FYC-0016
- 30) 社内資料：健康成人を対象にアルコール併用投与時の安全性、忍容性、並びにペランパネルが精神運動機能及び認知機能に及ぼす影響を検討した試験（2016 年 3 月 28 日承認、CTD 2.7.6.26） FYC-0017
- 31) 社内資料：プラセボ対照試験で日本人を含む部分発作又は強直間代発作を有するてんかん患者を対象とした母集団薬物動態解析（2016 年 3 月 28 日承認、CTD 2.7.2.2.2.6.4） FYC-0010
- 32) プラセボ対照試験で部分発作を有するてんかん患者を対象とした母集団薬物動態解析（2016 年 3 月 28 日承認、CTD 2.7.2.2.2.6.3） FYC-0013
- 33) 社内資料：臨床薬理試験の母集団薬物動態解析（2016 年 3 月 28 日承認、CTD 2.7.2.2.2.6.1） FYC-0036
- 34) 社内資料：ペランパネルのラットに単回投与したときの放射能の組織分布（2016 年 3 月 28 日承認、CTD 2.6.4.4.1） FYC-0007
- 35) 社内資料：ペランパネルのラットに単回投与したときの放射能の胎盤通過（2016 年 3 月 28 日承認、CTD 2.6.4.4.4） FYC-0039
- 36) 社内資料：ペランパネルのラットに単回投与したときの乳汁中放射能濃度（2016 年 3 月 28 日承認、CTD 2.6.4.6.2） FYC-0040
- 37) 社内資料：ペランパネルの *in vitro* ラット、イヌ、サル及びヒト血液／血漿中濃度比（2016 年 3 月 28 日承認、CTD 2.6.4.4.5） FYC-0041
- 38) 社内資料：ペランパネルの *in vitro* ヒト血漿蛋白結合率（2016 年 3 月 28 日承認、CTD 2.6.4.4.3） FYC-0006
- 39) 社内資料：ペランパネルの *in vitro* 代謝（2016 年 3 月 28 日承認、CTD 2.6.4.5.2） FYC-0008
- 40) 社内資料：ペランパネルのトランスポーターの基質及び阻害剤としての可能性（*in vitro*）（2016 年 3 月 28 日承認、CTD 2.6.4.8.1） FYC-0042
- 41) 社内資料：健康高齢者を対象とした単回投与試験（2016 年 3 月 28 日承認、CTD 2.7.6.14） FYC-0009
- 42) 社内資料：肝機能障害患者を対象にペランパネルの薬物動態を検討した試験（2016 年 3 月 28 日承認、CTD 2.7.6.15） FYC-0011
- 43) 社内資料：ペランパネルの安全性薬理試験（2016 年 3 月 28 日承認、CTD 2.6.2.4） FYC-0043
- 44) 社内資料：ペランパネルの単回投与毒性試験（2016 年 3 月 28 日承認、CTD 2.6.6.2） FYC-0044
- 45) 社内資料：ペランパネルの反復投与毒性試験（2016 年 3 月 28 日承認、CTD 2.6.6.3） FYC-0045
- 46) 社内資料：ペランパネルの遺伝毒性試験（2016 年 3 月 28 日承認、CTD 2.6.6.4） FYC-0047
- 47) 社内資料：ペランパネルのがん原性試験（2016 年 3 月 28 日承認、CTD 2.6.6.5） FYC-0048
- 48) 社内資料：ペランパネルの生殖発生毒性試験（2016 年 3 月 28 日承認、CTD 2.6.6.6） FYC-0046
- 49) 社内資料：ペランパネルのラットを用いた単回静脈内投与による局所刺激性試験（2024 年 1 月 18 日承認、CTD 2.6.6.7.1） FYC-0653
- 50) 社内資料：ペランパネルのラットにおける静脈内投与による 4 週間反復投与局所刺激性試験（2024 年 1 月 18 日承認、CTD 2.6.6.7.2） FYC-0654
- 51) 社内資料：ペランパネルの依存性試験（2016 年 3 月 28 日承認、CTD 2.6.6.8.1） FYC-0049
- 52) 社内資料：ペランパネルの光安全性試験（2016 年 3 月 28 日承認、CTD 2.6.6.8.3） FYC-0050
- 53) 社内資料：ペランパネルの溶血性試験（2024 年 1 月 18 日承認、CTD 2.6.6.8.1） FYC-0655

### 2. その他の参考文献

該当資料なし

## XII. 参考資料

---

### 1. 主な外国での発売状況

該当しない

### 2. 海外における臨床支援情報

該当しない

### XIII. 備考

#### 1. 調剤・服薬支援に際して臨床判断を行うにあたっての参考情報

##### (1) 粉碎

該当しない

##### (2) 崩壊・懸濁性及び経管投与チューブの通過性

該当しない

#### 2. その他の関連資料

##### (1) フィコンパ点滴静注用 2mg と輸液との配合変化試験

【配合方法】：各輸液容器から内容液 6mL を注射筒で抜き取り、フィコンパ点滴静注用 2mg1 バイアルに加えて溶解し、輸液容器に全量注入して混合した。6mL の輸液に溶解しない場合は、さらに必要量の輸液を採取して、フィコンパ点滴静注用 2mg を溶解させた。

【保存条件】：配合後、室温・室内散光下にて 24 時間保存

【測定項目】：外観、pH、含量

【容量】：輸液の容量を記載

【変化所見】：配合後 24 時間までの所見。pH 変化は配合直後と比較して 1.0 以内の変化は「変化なし」と記載。含量は残存率で評価し、95%までは「変化なし」と記載

表 1：フィコンパ点滴静注用 2mg と輸液との配合変化

配合輸液		配合変化	
製品名	容量	直後 pH	変化所見
219：ⒺD-マンニトール注射液 20%マンニトール注射液「YD」 (ⒺD-マンニトール)  無色澄明の液  陽進堂	300mL	6.8	外観・pH：3 時間後まで変化なし、6 時間後に白色の析出物
321：Ⓔ塩化カルシウム注射液 大塚塩カル注 2% (Ⓔ塩化カルシウム水和物)  無色澄明の液  大塚製薬工場＝大塚	20mL	—	外観：配合直後に白色に懸濁
323：Ⓔブドウ糖注射液 大塚糖液 5% (ブドウ糖)  無色澄明の液  大塚製薬工場＝大塚	100mL	6.8	外観・pH・含量とも変化なし
331：Ⓔ生理食塩液 大塚生食注 (塩化ナトリウム)  無色澄明の液  大塚製薬工場＝大塚	100mL	6.7	外観・pH・含量とも変化なし

### XIII. 備考

配合輸液		配合変化	
製品名	容量	直後 pH	変化所見
331：④L-乳酸ナトリウムリンゲル液 ラクテック注 (L-乳酸ナトリウム、塩化ナトリウム、塩化カリウム、塩化カルシウム)  無色澄明の液  大塚製薬工場 = 大塚	250mL	6.6	外観・pH・含量とも変化なし
392：④炭酸水素ナトリウム注射液 メイロン静注 8.4% (炭酸水素ナトリウム)  無色澄明の液  大塚製薬工場 = 大塚	250mL	8.1	外観・pH・含量とも変化なし
399/131：④濃グリセリン ④果糖 グリセオール注 (④グリセリン ④果糖)  無色澄明な液  太陽ファルマ	200mL	5.8	外観・pH・含量とも変化なし

### XIII. 備考

#### (2) フィコンパ点滴静注用 2mg と他剤との配合安定性

【配合方法】：輸液容器（大塚生食注 100mL、大塚糖液 100mL、またはラクテック注 250mL）から内容液 6mL を注射筒で抜き取り、フィコンパ点滴静注用 2mg1 バイアルに加えて溶解した。他剤が固体の場合、十分に溶解する用の輸液内溶液を注射筒で抜き取り、溶解させた。フィコンパ点滴静注用 2mg および他剤の溶液を、輸液容器に全量注入して混合した。

【保存条件】：配合後、室温・室内散光下にて 24 時間保存

【測定項目】：外観、pH、含量

【容量】：他剤の容量を記載

【変化所見】：配合後 24 時間までの所見。pH 変化は配合直後と比較して 1.0 以内の変化は「変化なし」と記載。含量は残存率で評価し、95%までは「変化なし」と記載

表 2. フィコンパ点滴静注用 2mg と他剤との配合安定性（大塚生食注 100mL に溶解）

配合輸液		配合変化	
配合薬品名	容量	直後 pH	変化所見
111：㊦注射用チアミラルナトリウム イソゾール注射用 0.5g (チアミラルナトリウム)  淡黄色の結晶、粉末または塊  日医工	500mg	10.2	外観：3 時間後まで 変化なし、6 時間後 に微黄色に変色 pH・含量：変化なし
112：セルシン注射液 5mg (ジアゼパム)  淡黄色～黄色澄明の液  武田テバ＝武田	5mg/ 1mL	6.5	外観・pH・含量と も変化なし
112：ドルミカム注射液 10mg (ミタゾラム)  無色澄明の液  丸石	10mg/ 2mL	6.5	外観・pH・含量と も変化なし
113：ホストイン静注 750mg (ホスフェニトインナトリウム)  無色～微黄色澄明の液  ノーベルファーマ	750mg/ 10mL	8.4	外観・pH・含量と も変化なし
113：イーケプラ点滴静注 500mg (レベチラセタム)  無色澄明の液  ユーシービージャパン	500mg /5mL	6.5	外観・pH・含量と も変化なし
113：アレビアチン注 250mg (㊦フェニトイン)  無色澄明の液  住友ファーマ	250mg /5mL	9.7	外観・pH・含量と も変化なし

### XIII. 備考

配合輸液		配合変化	
配合薬品名	容量	直後 pH	変化所見
113：ビムパット点滴静注 100mg (ラコサミド)  無色澄明の液  ユーシービージャパン＝第一三共	100mg /10mL	6.7	外観・pH・含量とも変化なし
113：ノーバルバル静注用 250mg (フェノバルビタール)  白色の塊または粉末  ノーバルファーマ	250mg	8.9	外観・pH・含量とも変化なし
119：(㊦)エダラボン注射液 ラジカット注 30mg (㊦)エダラボン)  無色澄明の液  田辺三菱	30mg /20mL	5.8	外観・pH・含量とも変化なし
213：(㊦)フロセミド注射液 ラシックス注 20mg (㊦)フロセミド)  無色澄明な液  サノファイ＝日医工	20mg /2mL	6.7	外観・pH・含量とも変化なし
213：ソルダクトン静注用 100mg (㊦)カンレノ酸カリウム)  微黄色～淡黄色の塊  ファイザー	100mg	7.1	外観・pH・含量とも変化なし
232：(㊦)ファモチジン注射液 ガスター注射液 10mg (㊦)ファモチジン)  無色～淡黄色澄明の液  LTL ファーマ	10mg /1mL	6.6	外観・pH・含量とも変化なし
245：(㊦)アドレナリン注射液 ボスミン注 1mg (㊦)アドレナリン)  無色澄明の液  第一三共	1mg /1mL	6.6	外観・pH・含量とも変化なし
245：ソル・コーテフ注射用 100mg (㊦)ヒドロコルチゾンコハク酸エステルナトリウム)  白色の粉末または塊  ファイザー	100mg	6.9	外観・pH・含量とも変化なし

### XIII. 備考

配合輸液		配合変化	
配合薬品名	容量	直後 pH	変化所見
245：デカドロン注射液 3.3mg (デキサメタゾンリン酸エステルナトリウム)  無色澄明の液  サンドファーマ=サンド	3.3mg /1mL	6.8	外観・pH・含量とも変化なし
333：㊦ヘパリンナトリウム注射液 ヘパリン Na 注 5 千単位/5mL「モチダ」 (㊦ヘパリンナトリウム)  無色～淡黄色澄明の液  持田	5 千単位 /5mL	6.7	外観・pH・含量とも変化なし
399：注射用エフオーワイ 100 (ガベキサートメシル酸塩)  白色の塊  丸石	100mg	6.7	外観・pH・含量とも変化なし
613：セファメジン α 注射用 0.25g (㊦セファゾリンナトリウム水和物)  白色～微帯黄白色の結晶  LTL ファーマ	0.25g	6.6	外観・pH:変化なし 含量：6 時間後まで 変化なし、24 時間 後含量低下
613：㊦ゲンタマイシン硫酸塩注射液 ゲンタシン注 10 (㊦ゲンタマイシン硫酸塩)  無色澄明の液  高田	10mg /1mL	6.5	外観・pH・含量とも変化なし
614：エリスロシン点滴静注用 500mg (㊦エリスロマイシンラクトビオン酸塩)  白色の粉末  マイラン EPD	500mg	6.8	外観・pH・含量とも変化なし
619：注射用ビクシリン S100 (㊦アンピリシリンナトリウム 50mg ㊦クロキサシリンナトリウム水和物)  白色～淡黄白色の結晶性の粉末  Meiji Seika ファルマ	50mg + 50mg	7.3	外観・pH・含量とも変化なし
625：㊦注射用アシクロビル ゾピラックス点滴静注用 250 (㊦アシクロビル)  白色～微黄白色の塊  グラクソ・スミスクライン	250mg	10.1	外観・pH・含量とも変化なし

### XIII. 備考

配合輸液		配合変化	
配合薬品名	容量	直後 pH	変化所見
634：献血アルブミン 25%静注 5g/20mL「ベネシス」 (人血清アルブミン)  緑黄色から黄色ないし黄褐色の澄明な液  日本血液製剤機構	5g /20mL	6.8	外観・pH・含量とも変化なし

表3. フィコンパ点滴静注用 2mg と他剤との配合安定性 (大塚糖液 5% 100mL に溶解)

配合輸液		配合変化	
配合薬品名	容量	直後 pH	配合変化
111：㊦注射用チアマラルナトリウム イソゾール注射用 0.5g (チアマラルナトリウム)  淡黄色の結晶、粉末または塊  日医工	500mg	9.9	外観・pH・含量とも変化なし
112：セルシン注射液 5mg (ジアゼパム)  淡黄色～黄色澄明の液  武田テバ=武田	5mg/ 1mL	6.6	外観・pH・含量とも変化なし
112：ドルミカム注射液 10mg (ミタゾラム)  無色澄明の液  丸石	10mg/ 2mL	6.6	外観・pH・含量とも変化なし
113：ホストイン静注 750mg (ホスフェニトインナトリウム)  無色～微黄色澄明の液  ノーベルファーマ	750mg/ 10mL	8.4	外観・pH・含量とも変化なし
113：イーケブラ点滴静注 500mg (レベチラセタム)  無色澄明の液  ユーシービージャパン	500mg /5mL	6.6	外観・pH・含量とも変化なし
113：アレピアチン注 250mg (㊦フェニトイン)  無色澄明の液  住友ファーマ	250mg /5mL	9.9	外観：3時間後に白色の析出物
113：ビムバット点滴静注 100mg (ラコサミド)  無色澄明の液  ユーシービージャパン=第一三共	100mg /10mL	6.8	外観・pH・含量とも変化なし

### XIII. 備考

配合輸液		配合変化	
配合薬品名	容量	直後 pH	配合変化
113：ノーバルバル静注用 250mg (フェノバルビタール)  白色の塊または粉末  ノーバルファーマ	250mg	8.9	外観・pH・含量とも変化なし
119：㊦エダラボン注射液 ラジカット注 30mg (㊦エダラボン)  無色澄明の液  田辺三菱	30mg /20mL	5.9	外観・pH・含量とも変化なし
213：㊦フロセミド注射液 ラシックス注 20mg (㊦フロセミド)  無色澄明な液  サノフィ＝日医工	20mg /2mL	6.8	外観・pH・含量とも変化なし
213：ソルダクトン静注用 100mg (㊦カンレノ酸カリウム)  微黄色～淡黄色の塊  ファイザー	100mg	7.2	外観・pH・含量とも変化なし
232：㊦ファモチジン注射液 ガスター注射液 10mg (㊦ファモチジン)  無色～淡黄色澄明の液  LTL ファーマ	10mg /1mL	6.7	外観・pH・含量とも変化なし
245：㊦アドレナリン注射液 ボスミン注 1mg (㊦アドレナリン)  無色澄明の液  第一三共	1mg /1mL	6.8	外観・pH・含量とも変化なし
245：ソル・コーテフ注射用 100mg (㊦ヒドロコルチゾンコハク酸エステルナトリウム)  白色の粉末または塊  ファイザー	100mg	7.0	外観・pH・含量とも変化なし
245：デカドロン注射液 3.3mg (デキサメタゾンリン酸エステルナトリウム)  無色澄明の液  サンドファーマ＝サンド	3.3mg /1mL	6.9	外観・pH・含量とも変化なし

### XIII. 備考

配合輸液		配合変化	
配合薬品名	容量	直後 pH	配合変化
333：㊦ヘパリンナトリウム注射液 ヘパリン Na 注 5 千単位/5mL「モチダ」 (㊦ヘパリンナトリウム)  無色～淡黄色澄明の液  持田	5 千単位 /5mL	6.7	外観・pH・含量とも変化なし
399：注射用エフオーワイ 100 (ガベキサートメシル酸塩)  白色の塊  丸石	100mg	6.8	外観・pH・含量とも変化なし
613：セファメジン α 注射用 0.25g (㊦セファゾリンナトリウム水和物)  白色～微帯黄白色の結晶  LTL ファーマ	0.25g	6.7	外観・pH:変化なし 含量：6 時間後まで 変化なし、24 時間 後含量低下
613：㊦ゲンタマイシン硫酸塩注射液 ゲンタシン注 10 (㊦ゲンタマイシン硫酸塩)  無色澄明の液  高田	10mg /1mL	6.7	外観・pH・含量とも変化なし
614：エリスロシン点滴静注用 500mg (㊦エリスロマイシンラクトビオン酸塩)  白色の粉末  マイラン EPD	500mg	7.0	外観・pH・含量とも変化なし
619：注射用ビクシリン S100 (㊦アンピリシリンナトリウム 50mg ㊦クロキサシリンナトリウム水和物)  白色～淡黄白色の結晶性の粉末  Meiji Seika ファルマ	50mg + 50mg	7.4	外観・pH・含量とも変化なし
625：㊦注射用アシクロビル ゾピラックス点滴静注用 250 (㊦アシクロビル)  白色～微黄白色の塊  グラクソ・スミスクライン	250mg	9.9	外観：6 時間後まで 変化なし、24 時間後 に微黄色に変色 pH・含量:変化なし
634：献血アルブミン 25%静注 5g/20mL「ベネシス」 (人血清アルブミン)  緑黄色から黄色ないし黄褐色の澄明な液  日本血液製剤機構	5g /20mL	6.8	外観・pH・含量とも変化なし

XIII. 備考

表4. フィコンパ点滴静注用 2mg と他剤との配合安定性（ラクテック注 250mL に溶解）

配合輸液		配合変化	
配合薬品名	容量	直後 pH	配合変化
111：㊟注射用チアミラルナトリウム イソゾール注射用 0.5g (チアミラルナトリウム)  淡黄色の結晶、粉末または塊  日医工	500mg	9.8	外観・pH・含量とも変化なし
112：セルシン注射液 5mg (ジアゼパム)  淡黄色～黄色澄明の液  武田テバ＝武田	5mg/ 1mL	6.6	外観・pH・含量とも変化なし
112：ドルミカム注射液 10mg (ミタゾラム)  無色澄明の液  丸石	10mg/ 2mL	6.5	外観・pH・含量とも変化なし
113：ホストイン静注 750mg (ホスフェニトインナトリウム)  無色～微黄色澄明の液  ノーベルファーマ	750mg/ 10mL	8.3	外観・pH・含量とも変化なし
113：イーケプラ点滴静注 500mg (レベチラセタム)  無色澄明の液  ユーシービージャパン	500mg /5mL	6.6	外観・pH・含量とも変化なし
113：アレピアチン注 250mg (㊟フェニトイン)  無色澄明の液  住友ファーマ	250mg /5mL	9.3	外観：3 時間後まで変化なし、6 時間後に白色の析出 pH・含量：3 時間後まで変化なし
113：ビムパット点滴静注 100mg (ラコサミド)  無色澄明の液  ユーシービージャパン＝第一三共	100mg /10mL	6.7	外観・pH・含量とも変化なし
113：ノーベルバル静注用 250mg (フェノバルピタール)  白色の塊または粉末  ノーベルファーマ	250mg	8.7	外観・pH・含量とも変化なし
119：㊟エダラボン注射液 ラジカット注 30mg (㊟エダラボン)  無色澄明の液  田辺三菱	30mg /20mL	5.9	外観・pH・含量とも変化なし

### XIII. 備考

配合輸液		配合変化	
配合薬品名	容量	直後 pH	配合変化
213：㊦フロセミド注射液 ラシックス注 20mg (㊦フロセミド)  無色澄明な液  サノファイ=日医工	20mg /2mL	6.6	外観・pH・含量とも変化なし
213：ソルダクトン静注用 100mg (㊦カンレノ酸カリウム)  微黄色～淡黄色の塊  ファイザー	100mg	6.9	外観・pH・含量とも変化なし
232：㊦ファモチジン注射液 ガスター注射液 10mg (㊦ファモチジン)  無色～淡黄色澄明の液  LTL ファーマ	10mg /1mL	6.6	外観・pH・含量とも変化なし
245：㊦アドレナリン注射液 ボスミン注 1mg (㊦アドレナリン)  無色澄明の液  第一三共	1mg /1mL	6.6	外観・pH・含量とも変化なし
245：ソル・コーテフ注射用 100mg (㊦ヒドロコルチゾンコハク酸エステルナトリウム)  白色の粉末または塊  ファイザー	100mg	6.8	外観・pH・含量とも変化なし
245：デカドロン注射液 3.3mg (デキサメタゾンリン酸エステルナトリウム)  無色澄明の液  サンドファーマ=サンド	3.3mg /1mL	6.7	外観・pH・含量とも変化なし
333：㊦ヘパリンナトリウム注射液 ヘパリン Na 注 5 千単位/5mL「モチダ」 (㊦ヘパリンナトリウム)  無色～淡黄色澄明の液  持田	5 千単位 /5mL	6.6	外観・pH・含量とも変化なし
399：注射用エフオーワイ 100 (ガベキサートメシル酸塩)  白色の塊  丸石	100mg	6.6	外観・pH・含量とも変化なし

### XIII. 備考

配合輸液		配合変化	
配合薬品名	容量	直後 pH	配合変化
613：セファメジンα注射用 0.25g (Ⓢセファゾリンナトリウム水和物)  白色～微帯黄白色の結晶  LTL ファーマ	0.25g	6.6	外観・pH:変化なし 含量：6 時間後まで 変化なし、24 時間 後含量低下
613：(Ⓢ)ゲンタマイシン硫酸塩注射液 ゲンタシン注 10 (Ⓢ)ゲンタマイシン硫酸塩)  無色透明の液  高田	10mg /1mL	6.5	外観・pH・含量と も変化なし
614：エリスロシン点滴静注用 500mg (Ⓢ)エリスロマイシンラクトビオン酸塩)  白色の粉末  マイラン EPD	500mg	6.7	外観・pH・含量と も変化なし
619：注射用ピクシリン S100 (Ⓢ)アンピリシリンナトリウム 50mg (Ⓢ)クロキサシリンナトリウム水和物)  白色～淡黄白色の結晶性の粉末  Meiji Seika ファルマ	50mg + 50mg	7.1	外観・pH・含量と も変化なし
625：(Ⓢ)注射用アシクロビル ゾビラックス点滴静注用 250 (Ⓢ)アシクロビル)  白色～微黄白色の塊  グラクソ・スミスクライン	250mg	9.8	外観・pH・含量と も変化なし
634：献血アルブミン 25%静注 5g/20mL「ベネシ ス」 (人血清アルブミン)  緑黄色から黄色ないし黄褐色の澄明な液  日本血液製剤機構	5g /20mL	6.7	外観・pH・含量と も変化なし

## XIII. 備考

---

■ 医療従事者向け資料：フィコンパ®適正使用ガイド

■ 患者向け資料：フィコンパ®による治療を受けられる方とご家族へ

上記資料については、独立行政法人医薬品医療機器総合機構のホームページ (<https://www.pmda.go.jp/>) をご参照ください。また、エーザイ医療従事者向け HP ([https://medical.eisai.jp/products/fyc/fyc\\_v2](https://medical.eisai.jp/products/fyc/fyc_v2)) においても掲載していますので、ご参照ください。

