

**2013年12月改訂（第5版、販売名変更及び日本薬局方改正等に伴う改訂）
*2013年11月改訂（第4版）


**	日本標準商品分類番号
	873999
承認番号	22500AMX01128000
薬価収載	2013年12月
販売開始	2005年7月

** 貯法：室温保存、気密容器
** 使用期限：外箱に表示の使用期限内に使用すること。（使用期限内であっても開封後はなるべく速やかに使用すること。）

アルドース還元酵素阻害剤 処方せん医薬品^{注1)}

** 日本薬局方 エパルレストアット錠
** **エパルレストアット錠50mg オーハラ**
** **EPALRESTAT TABLETS50mg「OHARA」**

**【組成・性状】

販売名	エパルレストアット錠50mg「オーハラ」		
成分・含量	1錠中1日局エパルレストアット50mgを含有		
添加物	D-マンニトール、ヒドロキシプロピルセルロース、カルメロース、ステアリン酸マグネシウム、ヒプロメロース、その他2成分		
色調・剤形	白色・フィルムコーティング錠		
外形	表面	裏面	側面
			
	直径：6.7mm 厚さ：4.0mm		
重量	120mg		
識別コード	OH-240		

【効能・効果】

糖尿病性末梢神経障害に伴う自覚症状（しびれ感、疼痛）、振動覚異常、心拍変動異常の改善（糖化ヘモグロビンが高値を示す場合）

【用法・用量】

通常、成人にはエパルレストアットとして1回50mgを1日3回毎食前に経口投与する。
なお、年齢、症状により適宜増減する。

【使用上の注意】

1. 重要な基本的注意

(1) 糖尿病治療の基本である食事療法、運動療法、経口血糖降下剤、インスリン等の治療を行った上でなお、糖化ヘモグロビンが高値を示す患者に対して適用を考慮する。

* (2) 本剤の投与の対象となる患者の糖化ヘモグロビンは、HbA1c(NGSP値)7.0%以上(JDS値6.6%以上)を目安とする。

(3) 不可逆的な器質の変化を伴う糖尿病性末梢神経障害の患者では効果が確立されていない。

(4) 投与中は経過を十分に観察し、12週間投与して効果が認められない場合には他の適切な治療に切り換えること。

2. 副作用

本剤は使用成績調査等の副作用発現頻度が明確となる調査を実施していない。

(1) 重大な副作用(頻度不明)

1) 血小板減少

血小板減少があらわれることがあるので、このような症状があらわれた場合には、投与を中止すること。

2) 劇症肝炎、肝機能障害、黄疸、肝不全

劇症肝炎、著しいAST(GOT)・ALT(GPT)の上昇等を伴う肝機能障害、黄疸、肝不全があらわれることがあるので、観察を十分に行い、このような場合には投与を中止し適切な処置を行うこと。

(2) その他の副作用

	副作用の頻度
	頻度不明
過敏症 ^{注2)}	発疹、痒疹、紅斑、水疱等
肝臓	AST(GOT)・ALT(GPT)・γ-GTPの上昇、ビリルビン上昇等
消化器	腹痛、嘔気、嘔吐、下痢、食欲不振、腹部膨満感、便秘、胸やけ
腎臓	BUN上昇、クレアチニン上昇、尿量減少、頻尿
血液	貧血、白血球減少
その他	倦怠感、めまい、頭痛、こわばり、脱力感、四肢疼痛、胸部不快感、動悸、浮腫、ほてり、しびれ、脱毛、紫斑、CK(CPK)上昇、発熱

注2) 発現した場合には、投与を中止するなど適切な処置を行うこと。

3. 妊婦、産婦、授乳婦等への投与

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

(2) 本剤投与中は授乳を避けさせること。〔動物実験(ラット)で乳汁中へ移行することが報告されている。〕

4. 小児等への投与

低出生体重児、新生児、乳児、幼児又は小児に対する安全性は確立していない。

5. 臨床検査結果に及ぼす影響

本剤の投与により尿は黄褐色又は赤色を呈するため、ビリルビン及びケトン体の尿定性試験に影響することがある。

6. 適用上の注意

薬剤交付時：PTP包装の薬剤はPTPシートから取り出して服用するよう指導すること。〔PTPシートの誤飲により、硬い鋭角部が食道粘膜へ刺入し、更には穿孔を起こして縦隔洞炎等の重篤な合併症を併発することが報告されている。〕

7. その他の注意

本剤の投与により、黄褐色又は赤色の着色尿があらわれることがある。〔本剤及び代謝物の影響による。〕

**【薬物動態】

1. 生物学的同等性試験

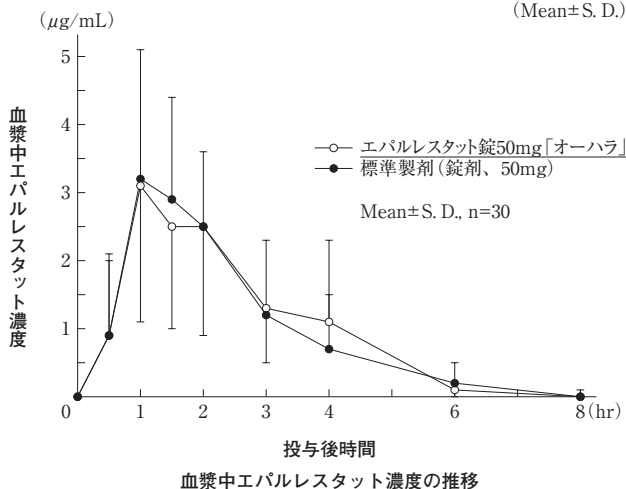
エパルレストアット錠50mg「オーハラ」と標準製剤を、クロスオーバー法によりそれぞれ1錠(エパルレストアットとして50mg)健康成人男子に絶食単回経口投与して血漿中未変化体濃度を測定し、得られた薬物動態パラメータ(AUC、Cmax)について統計解析を行った結果、両剤の生物学的同等性が確認された¹⁾。

注1) 注意-医師等の処方せんにより使用すること

薬物動態パラメータ

	n	AUC ₀₋₈ ($\mu\text{g}\cdot\text{hr/mL}$)	C _{max} ($\mu\text{g/mL}$)	T _{max} (hr)	t _{1/2} (hr)
エパルレスタット錠 50mg「オーハラ」	30	8.33±2.48	4.39±1.40	2.0±1.2	0.9±0.2
標準製剤 (錠剤、50mg)	30	8.12±2.06	4.17±1.35	1.6±0.8	1.0±0.3

(Mean±S. D.)



血漿中濃度並びにAUC、C_{max}等のパラメータは、被験者の選択、血液の採取回数・時間等の試験条件によって異なる可能性がある。

2. 溶出挙動

エパルレスタット錠50mg「オーハラ」は、日本薬局方医薬品各条に定められたエパルレスタット錠の溶出規格に適合していることが確認されている²⁾。

**【薬効薬理】

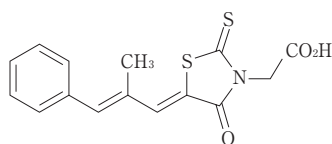
グルコースからソルビトールへの変換を司るアルドース還元酵素を阻害して、高血糖によって生ずるソルビトールの細胞内蓄積を抑制する。これにより糖尿病性末梢神経障害に伴う手足のしびれや痛みを改善する³⁾。

**【有効成分に関する理化学的知見】

一般名：エパルレスタット (Epalrestat)

化学名：2-[(5Z)-5-[(2E)-2-Methyl-3-phenylprop-2-en-1-ylidene]-4-oxo-2-thioxothiazolidin-3-yl]acetic acid

構造式：



分子式：C₁₅H₁₃NO₃S₂

分子量：319.40

性状：本品は黄色～だいたい色の結晶又は結晶性の粉末である。

本品はN, N-ジメチルホルムアミドにやや溶けやすく、メタノール又はエタノール(99.5)に溶けにくく、水にほとんど溶けない。

本品は光により徐々に退色し、分解する。

本品は結晶多形が認められる。

融点：222～227℃

**【取扱い上の注意】

安定性試験

最終包装製品を用いた長期保存試験(なりゆき温度及び湿度、3年間)の結果、外観及び含量等は規格の範囲内であり、エパルレスタット錠50mg「オーハラ」は通常の市場流通下において3年間安定であることが確認された⁴⁾。

【包装】

(PTP) 100錠(10錠×10)
500錠(10錠×50)
1000錠(10錠×100)

**【主要文献】

- 1)大原薬品工業株式会社 社内資料：生物学的同等性試験(2003年)
- 2)大原薬品工業株式会社 社内資料：溶出試験(2013年)
- 3)第十六改正日本薬局方第一追補解説書(廣川書店)C-57(2012)
- 4)大原薬品工業株式会社 社内資料：長期安定性試験

**【文献請求先・製品情報お問い合わせ先】

主要文献に記載の社内資料につきましても下記にご請求下さい。
大原薬品工業株式会社 安全管理部 お客様相談室
〒104-6591 東京都中央区明石町8-1 聖路加タワー36階
☎0120-419-363 FAX 03-6740-7702
URL <http://www.ohara-ch.co.jp>



製造販売元 大原薬品工業株式会社
滋賀県甲賀市甲賀町鳥居野121-15