

# ヤーズフレックス® 配合錠

(ドロスピレノン・エチニルエストラジオール錠)

承認番号	22800AMX00728
薬価収載	2017年2月
販売開始	2017年4月
国際誕生	2012年2月

貯 法: 室温保存  
使用期限: 外箱に表示



YazFlex®

D7

## ■ 警告

本剤の服用により、血栓症があらわれ、致死的な経過をたどることがあるので、次のような症状があらわれた場合は直ちに投与を中止し、適切な処置を行うこと。

緊急対応を要する血栓症の主な症状

下肢の急激な疼痛・腫脹、突然の息切れ、胸痛、激しい頭痛、四肢の脱力・麻痺、構語障害、急性視力障害等

患者に対しても、このような症状があらわれた場合は、直ちに服用を中止し、救急医療機関を受診するよう説明すること。

〔禁忌〕、〔重要な基本的注意〕、〔重大な副作用〕の項参照

## ■ 禁忌(次の患者には投与しないこと)

- (1)本剤の成分に対し過敏性素因のある患者
- (2)エストロゲン依存性悪性腫瘍(例えば、乳癌、子宮内膜癌)、子宮頸癌及びその疑いのある患者〔腫瘍の悪化あるいは顕性を促すことがある。〕
- (3)診断の確定していない異常性器出血のある患者〔性器癌の疑いがある。出血が性器癌による場合は、癌の悪化あるいは顕性を促すことがある。〕
- (4)血栓性静脈炎、肺塞栓症、脳血管障害、冠動脈疾患又はその既往歴のある患者〔血液凝固能が亢進され、これらの症状が増悪することがある。〕
- (5)35歳以上で1日15本以上の喫煙者〔心筋梗塞等の心血管系の障害が発生しやすくなるとの報告がある。〕
- (6)前兆(閃輝暗点、星型閃光等)を伴う片頭痛の患者〔前兆を伴う片頭痛の患者は前兆を伴わない患者に比べ脳血管障害(脳卒中等)が発生しやすくなるとの報告がある。〕
- (7)肺高血圧症又は心房細動を合併する心臓弁膜症の患者、亜急性細菌性心内膜炎の既往歴のある心臓弁膜症の患者〔血栓症等の心血管系の障害が発生しやすくなるとの報告がある。〕
- (8)血管病変を伴う糖尿病患者(糖尿病性腎症、糖尿病性網膜症等)〔血栓症等の心血管系の障害が発生しやすくなるとの報告がある。〕
- (9)血栓性素因のある患者〔血栓症等の心血管系の障害が発生しやすくなるとの報告がある。〕
- (10)抗リン脂質抗体症候群の患者〔血栓症等の心血管系の障害が発生しやすくなるとの報告がある。〕
- (11)手術前4週以内、術後2週以内、産後4週以内及び長期間安静状態の患者〔血液凝固能が亢進され、心血管系の副作用の危険性が高くなることがある。〕
- (12)重篤な肝障害のある患者〔代謝能が低下しており肝臓への負担が増加するため、症状が増悪することがある。〕
- (13)肝腫瘍のある患者〔症状が増悪することがある。〕
- (14)脂質代謝異常のある患者〔血栓症等の心血管系の障害が発生しやすくなるとの報告がある。また、脂質代謝に影響を及ぼす可能性があるため、症状が増悪することがある。〕

- (15)高血圧のある患者(軽度の高血圧の患者を除く)〔血栓症等の心血管系の障害が発生しやすくなるとの報告がある。また、症状が増悪することがある。〕
- (16)耳硬化症の患者〔症状が増悪することがある。〕
- (17)妊娠中に黄疸、持続性痒痒症又は妊娠ヘルペスの既往歴のある患者〔症状が再発するおそれがある。〕
- (18)妊婦又は妊娠している可能性のある女性〔妊婦、産婦、授乳婦等への投与〕の項参照
- (19)授乳婦〔妊婦、産婦、授乳婦等への投与〕の項参照
- (20)骨成長が終了していない可能性のある患者〔骨端の早期閉鎖を来すおそれがある。〕
- (21)重篤な腎障害又は急性腎不全のある患者〔ドロスピレノンの弱い抗ミネラルコルチコイド作用により、血漿中レニン及びアルドステロン活性が上昇することがある。〕
- (22)オムビタスビル水和物・パリタプレビル水和物・リトナビル配合剤を投与中の患者〔相互作用〕の項参照

## ■ 組成・性状

販売名	ヤーズフレックス配合錠
成分・含量	1錠中、ドロスピレノン3mg及びエチニルエストラジオールベータデクスとしてエチニルエストラジオール0.020mg含有
添加物	乳糖水和物、トウモロコシデンプン、ステアリン酸マグネシウム、ヒプロメロース、タルク、酸化チタン、三酸化鉄
色・剤形	淡赤色フィルムコーティング錠
外形(識別コード)	
直径(mm)	6
厚さ(mm)	2.90
重さ(mg)	83.0

## ■ 効能・効果

子宮内膜症に伴う疼痛の改善、月経困難症

## ■ 用法・用量

1日1錠を経口投与する。24日目までは出血の有無にかかわらず連続投与する。25日目以降に3日間連続で出血(点状出血を含む)が認められた場合、又は、連続投与が120日に達した場合は、4日間休薬する。

休薬後は出血が終わっているか続いているかにかかわらず、連続投与を開始する。以後同様に連続投与と休薬を繰り返す。

### 用法・用量に関連する使用上の注意

1. 毎日一定の時刻に服用させること。
2. 休薬期間は4日間を超えないこと。
3. 本剤の投与にあたっては、不正性器出血の予防及びホルモン剤服用中の妊娠のリスクを最小限にとどめるため、飲み忘れ等がないよう服用方法を十分指導すること。

#### 4. 服用開始日

本剤を初めて服用させる場合、月経第1日目から服用を開始させる。服用開始日が月経第1日目から遅れた場合、妊娠のリスクを考慮し、飲みはじめの最初の1週間はホルモン剤以外の避妊法を用いること。

5. 万一前日の飲み忘れに気付いた場合、直ちに前日の飲み忘れた錠剤を服用し、当日の錠剤も通常の服薬時刻に服用する。2日以上服薬を忘れた場合は、気付いた時点で前日分の1錠を服用し、当日の錠剤も通常の服薬時刻に服用し、その後は当初の服薬スケジュールどおり服用を継続すること。

### ■ 使用上の注意

#### 1. 慎重投与(次の患者には慎重に投与すること)

- (1)子宮筋腫のある患者[筋腫の腫大を促すことがあるので、定期的には内診や画像診断等の検査を行うなど慎重に投与すること。]
- (2)40歳以上の患者[一般に心筋梗塞等の心血管系の障害が発生しやすくなる年代であるため、これを助長するおそれがある。]
- (3)乳癌の既往歴のある患者[乳癌が再発するおそれがある。]
- (4)乳癌の家族歴又は乳房に結節のある患者[エストロゲン投与と乳癌発生との因果関係についてその関連性を示唆する報告もあるので、定期的には乳房検診を行うなど慎重に投与すること。]
- (5)喫煙者〔「禁忌」(5)の項参照〕
- (6)肥満の患者[血栓症等の心血管系の障害が発生しやすくなるとの報告がある。]
- (7)血栓症の家族歴を持つ患者[血栓症等の心血管系の障害が発生しやすくなるとの報告がある。]
- (8)前兆を伴わない片頭痛の患者[脳血管障害(脳卒中等)が発生しやすくなるとの報告がある。]
- (9)心臓弁膜症の患者〔「禁忌」(7)の項参照〕
- (10)軽度の高血圧(妊娠中の高血圧の既往も含む)のある患者〔「禁忌」(15)の項参照〕
- (11)耐糖能の低下している患者(糖尿病患者及び耐糖能異常の患者)[耐糖能が低下することがあるので、十分コントロールを行いながら投与すること。]
- (12)ポルフィリン症の患者[症状が増悪することがある。]
- (13)肝障害のある患者〔「禁忌」(12)の項参照〕
- (14)心疾患又はその既往歴のある患者[ナトリウム又は体液の貯留により症状が増悪することがある。]
- (15)腎障害のある患者〔「禁忌」(2)の項参照〕
- (16)てんかん患者[症状が増悪することがある。]
- (17)テタニーのある患者[症状が増悪することがある。]

#### 2. 重要な基本的注意

- (1)本剤を避妊目的で使用しないこと。〔日本人における避妊目的での有効性及び安全性は確認されていない。〕
- (2)本剤の服用により、年齢、喫煙、肥満、家族歴等のリスク因子の有無にかかわらず**血栓症**があらわれることがあるので、**血栓症**が疑われる症状があらわれた場合は、投与を中止するなど適切な処置を行うこと。  
血栓症が疑われる症状  
下肢の疼痛・腫脹・しびれ・発赤・熱感、頭痛、嘔気・嘔吐等
- (3)血栓症のリスクが高まる状態(体を動かさない状態、顕著な血圧上昇、脱水等)が認められる場合は、投与を中止するなど適切な処置を行うこと。
- (4)本剤服用患者には、投与開始時及び継続時に以下について説明すること。  
・血栓症は生命に関わる経過をたどることがあること。

- ・血栓症が疑われる症状があらわれた場合や、血栓症のリスクが高まる状態になった場合は、症状・状態が軽度であっても直ちに服用を中止し医師等に相談すること。
  - ・血栓症を疑って他の医療機関を受診する際は、本剤の使用を医師に告知し、本剤による血栓症を念頭においた診察を受けられるようにすること。
- (5)本剤服用中にやむを得ず手術が必要と判断される場合には、血栓症の予防に十分配慮すること。〔「禁忌」(11)の項参照〕
  - (6)年齢及び喫煙量により心血管系の重篤な副作用の危険性が增大するとの報告がある。従って、本剤服用患者には**禁煙**するよう指導すること。〔「禁忌」(5)の項参照〕
  - (7)本剤投与に際しては、問診、内診、基礎体温の測定、免疫学的妊娠診断等により、妊娠していないことを十分に確認すること。
  - (8)本剤の投与にあたっては患者の病歴調査及び検診が必要である。この検診には、血圧測定、乳房・腹部の検査及び臨床検査が含まれる。本剤投与中は**6カ月毎の検診**を行い、1年に1回以上、子宮・卵巣を中心とした骨盤内臓器の検査を行うこと。また、1年に1回、子宮頸部の細胞診の実施を考慮すること。
  - (9)乳癌の検査は、患者に自己検診を行うよう指導すること。特に、乳癌の家族歴又は乳房に結節のある患者では注意が必要である。
  - (10)本剤の投与にあたっては、器質的疾患の増悪の有無を確認するため、不正性器出血の発現に注意し、定期的には内診及び超音波検査等による診察を行うこと。本剤投与中に腫瘍が増大するなど器質的疾患の増悪が認められる場合や、臨床症状の改善がみられない場合は、他の治療法も勘案したうえで投与継続の判断を行うこと。特に、子宮内膜症性卵巣嚢胞(卵巣チョコレート嚢胞)は、頻度は低いものの自然経過において悪性化を示唆する報告があるので、画像診断や腫瘍マーカー等の検査も行うこと。
  - (11)本剤投与中は経過を十分に観察し、期待する効果が得られない場合には漫然と投与を継続せず、他の適切な治療を考慮すること。
  - (12)用法・用量に従って服用しても、性器出血が長期間持続する場合は、腔細胞診等の検査で悪性疾患によるものではないことを確認の上、投与すること。
  - (13)服用中に激しい下痢、嘔吐が続いた場合には本剤の吸収不良を来すことがあり、不正性器出血の発現の可能性及び妊娠のリスクが高くなるので注意すること。
  - (14)本剤投与により希発月経等の月経異常や不正性器出血がみられる。患者にはあらかじめ十分に説明し、通常月経に比べて出血量が多く持続日数が長い場合あるいは月経の発来がない場合には、医師へ相談するよう指導すること。出血が続く患者には必要に応じて血液検査等を実施し、異常が認められた場合には鉄剤の投与又は本剤の投与中止など適切な処置を行うこと。
  - (15)服用方法を遵守していない場合等何らかの理由により妊娠の可能性が疑われる場合は、医師へ相談するよう指導し、妊娠の有無について確認すること。
  - (16)妊娠を希望する場合には、本剤の服用を中止後、月経周期が回復するまで避妊させることが望ましい。
  - (17)本剤は黄体ホルモンと卵胞ホルモンの配合剤であることから、黄体ホルモンまたは卵胞ホルモンを含有する薬剤(経口避妊剤等)を使用している場合は、本剤の投与開始前に中止させること。また、本剤投与中にこれらの薬剤を使用しないよう患者に指導すること。

### 3. 相互作用

#### (1)併用禁忌(併用しないこと)

薬剤名等	臨床症状・措置方法	機序・危険因子
オムビタスビル水和物・パリタプレビル水和物・リトナビル配合剤 ヴィキラックス	エチニルエストラジオール含有経口避妊剤を併用した患者においてALT (GPT) 上昇が高頻度に認められている。 なお、オムビタスビル水和物・パリタプレビル水和物・リトナビル配合剤治療終了の約2週間後から本剤の投与を再開できる。	機序不明

#### (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
副腎皮質ホルモン プレドニゾロン等 三環系抗うつ剤 イミプラミン等 セレギリン塩酸塩 シクロスポリン オメプラゾール	これらの薬剤の作用が増強するおそれがある。	本剤はこれらの薬剤の代謝を抑制すると考えられる。
テオフィリン チザニジン塩酸塩	これらの薬剤の血中濃度が上昇するおそれがある。	本剤がこれらの薬剤の代謝酵素(CYP1A2)を阻害すると考えられる。
リファンピシン バルビツール酸系製剤 フェノバルビタール等 ヒダントイン系製剤 フェニトイン ナトリウム等 カルバマゼピン ボセンタン モダフィニル トピラマート	本剤の効果の減弱化及び不正性器出血の発現率が増大するおそれがある。	これらの薬剤は薬物代謝酵素を誘導し、本剤の代謝を促進すると考えられる。
テトラサイクリン系抗生物質 テトラサイクリン等 ペニシリン系抗生物質 アンピシリン等		これらの薬剤は腸内細菌叢を変化させ、本剤の腸肝循環による再吸収を抑制すると考えられる。
テルビナフィン塩酸塩	黄体ホルモン・卵胞ホルモン配合剤との併用で、月経異常があらわれたとの報告がある。	機序不明

薬剤名等	臨床症状・措置方法	機序・危険因子
Gn-RH誘導体 プセレリン酢酸塩等	これらの薬剤の作用を減弱するおそれがある。	これらの薬剤は性ホルモンの分泌を低下することにより薬効を示すため、性ホルモンである本剤の投与によってこれらの薬剤の効果を増強する可能性が考えられる。
血糖降下剤 インスリン製剤、スルフォニル尿素系製剤、スルフォニルアミド系製剤、ビッグアナイド系製剤等	血糖降下剤の作用が減弱するおそれがある。血糖値その他患者の状態を十分観察し、血糖降下剤の用量を調節するなど注意する。	本剤は耐糖能を低下させ、血糖降下剤の作用を増強させると考えられる。
テラプレビル	本剤の作用が減弱するおそれがある。	ノルエチステロンとエチニルエストラジオールの配合剤でエチニルエストラジオールのAUC減少が報告されている。
HIVプロテアーゼ阻害剤 ネルフィナビル メシル酸塩、リトナビル、ダルナビル、ホスアンプレナビル(リトナビル併用時)、ロピナビル・リトナビル配合剤等 非ヌクレオシド系逆転写酵素阻害剤 ネビラピン	本剤の作用が減弱するおそれがある。	エチニルエストラジオールのAUCが減少する。
HIVプロテアーゼ阻害剤 アタザナビル インジナビル	本剤の血中濃度が上昇するおそれがある。	これらの薬剤は本剤の代謝酵素(CYP3A4)を阻害すると考えられる。
非ヌクレオシド系逆転写酵素阻害剤 エトラビリン		エトラビリンは本剤の代謝酵素(CYP2C9)を阻害すると考えられる。

薬剤名等	臨床症状・措置方法	機序・危険因子
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	本剤の効果が減弱化及び不正性器出血の発現率が増大するおそれがあるので、本剤投与時はセイヨウオトギリソウ含有食品を摂取しないよう注意すること。	この食品は薬物代謝酵素を誘導し、本剤の代謝を促進すると考えられる。
フルコナゾール	本剤の血中濃度が上昇するおそれがある。	フルコナゾールは本剤の代謝酵素(CYP3A4)を阻害すると考えられる。
ボリコナゾール	本剤の血中濃度が上昇するおそれがある。ボリコナゾールの血中濃度が上昇するおそれがある。	ボリコナゾールは本剤の代謝酵素(CYP3A4)を阻害すると考えられる。本剤がボリコナゾールの代謝酵素(CYP2C19)を阻害すると考えられる。
アセトアミノフェン	本剤の血中濃度が上昇するおそれがある。アセトアミノフェンの血中濃度が低下するおそれがある。	アセトアミノフェンはエチニルエストラジオールの硫酸抱合を阻害すると考えられる。本剤が肝におけるアセトアミノフェンのグルクロン酸抱合を促進すると考えられる。
ラモトリギン モルヒネ サリチル酸	これらの薬剤の血中濃度が低下するおそれがある。	本剤はこれらの薬剤のグルクロン酸抱合を促進すると考えられる。

薬剤名等	臨床症状・措置方法	機序・危険因子
カリウム製剤 塩化カリウム、 グルコン酸カリウム等 ACE阻害剤 カプトプリル、 エナラプリル等 アンジオテンシンⅡ受容体拮抗剤 ロサルタンカリウム、カンデサルタンシレキセチル等 カリウム保持性利尿薬 スピロノラクトン、トリアムテレン、カンレノ酸カリウム等 非ステロイド性消炎鎮痛剤 インドメタシン等	高カリウム血症を誘発することがあるので、血清カリウム値を観察するなど十分注意すること。	これらの薬剤による血清カリウム値の上昇とドロスピレノンの抗ミネラルコルチコイド作用によると考えられる。 危険因子：腎障害患者、血清カリウム値の高い患者

#### 4. 副作用

子宮内膜症患者を対象とした国内第Ⅲ相臨床試験及び月経困難症患者を対象とした国内第Ⅲ相臨床試験において、本剤投与例(プラセボから本剤への切り替え症例を含む) 346例中231例(66.8%)に副作用(臨床検査値異常を含む)が認められた。主な副作用は性器出血99例(28.6%)、プラスミノゲン上昇58例(16.8%)、不規則な子宮出血44例(12.7%)、悪心35例(10.1%)、頭痛25例(7.2%)、トロンビン・アンチトロンビンⅢ複合体上昇23例(6.6%)、フィブリンDダイマー上昇15例(4.3%)であった。(承認時)

副作用の発現頻度は上記2試験に基づく。本剤の海外臨床試験のみで認められた副作用及び本剤と同一成分・含量の製剤の添付文書に記載のある副作用は頻度不明とした。なお、本剤と同一成分・含量の製剤は24日間の実薬と4日間のプラセボの服用を繰り返す用法である。

##### (1) 重大な副作用

**血栓症(0.6%)**：血栓症(四肢、肺、心、脳、網膜等)があらわれることがあるので、観察を十分に行い、下肢の急激な疼痛・腫脹、突然の息切れ、胸痛、激しい頭痛、四肢の脱力・麻痺、構語障害、急性視力障害等の症状があらわれた場合には直ちに投与を中止し、適切な処置を行うこと。

## (2)その他の副作用

下記の副作用があらわれることがあるので、このような場合には適切な処置を行うこと。

	5%以上	1~5%未満	1%未満	頻度不明
生殖器	性器出血, 不規則な子宮出血	月経過多		月経痛, 下腹部痛, 機能性子宮出血, 消退出血, 無月経, 外陰部腫, カンジダ症, 子宮平滑筋腫
乳房		乳房痛	乳房不快感, 乳腺線維腺腫	乳腺症, 線維嚢胞性乳腺疾患
消化器	悪心	上腹部痛	腹部不快感, 嘔吐, 便秘, 下痢, 胃炎, 胃腸炎, 口内炎	腹痛
精神神経系	頭痛	傾眠	片頭痛, 浮動性めまい, 回転性めまい	情動不安定, うつ病, 抑うつ気分, リビドー減退, 不眠症, 感覚鈍麻
呼吸器				鼻咽頭炎
腎臓				尿中蛋白陽性
血液	プラスミノーゲン上昇, トロンビン・アンチトロンビンⅢ複合体上昇	フィブリンDダイマー上昇, 凝固検査異常, プロテインS低下	フィブリンノゲン上昇	プロトロンビン時間短縮, 血清鉄低下
内分泌・代謝系		トリグリセリド上昇		コレステロール上昇
筋・骨格系			四肢痛	背部痛
皮膚			発疹, 瘰癧	湿疹, 蕁麻疹, 色素沈着 <sup>注1)</sup> , 多形紅斑
その他		浮腫, 倦怠感	発熱	急性胆嚢炎, CRP上昇, 体重増加

注1)：長時間太陽光を浴びないように注意すること。

## 5.妊婦、産婦、授乳婦等への投与

- (1)妊婦には投与しないこと。
- (2)妊娠が確認された場合には投与を中止すること。〔妊娠中の服用に関する安全性は確立していない。〕
- (3)授乳中の患者には他の治療法をすすめるなど適切な指導をすること。〔母乳の量的質的低下が起こることがある。また、母乳中への移行、児において黄疸、乳房腫大が報告されている。〕

## 6.小児等への投与

小児等に対する安全性は確立していない。〔使用経験がない。〕

## 7.臨床検査結果に及ぼす影響

含有するエチニルエストラジオールの作用による血清蛋白(コルチコイド結合性グロブリン, サイロキシン結合性グロブリン等)の増加により、総コルチゾール、総T<sub>3</sub>、総T<sub>4</sub>の上昇がみられることがある。また、これらの遊離型は変化しないとされている。これら検査値の判定に際しては注意すること。

## 8.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、更には穿孔をお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。〕

## 9.その他の注意

- (1)外国の疫学調査の結果、静脈血栓症のリスクは、類薬(経口避妊剤)を服用している女性は服用していない女性に比し、3.25~4.0倍高くなるとの報告がある。また、静脈血栓症のリスクは経口避妊剤服用開始の最初の1年間において最も高くなるとの報告がある。さらに、外国での大規模市販後調査の結果、初めて経口避妊剤の服用を開始した時だけでなく、4週間以上の中断後に服用を再開した時又は4週間以上の中断後に別の経口避妊剤へ切り替えた時にも静脈血栓症のリスクが上昇し、そのリスクは服用開始後3ヵ月間が特に高いとの報告がある。外国での大規模市販後調査における2年以上の追跡調査の結果、本剤と同一成分・含量の製剤の静脈血栓症の発現率は10,000婦人年当たり7.2件であり、静脈血栓症のリスクは類薬(レボノルゲストレル等を含有する経口避妊剤)と同等であることが報告されている。なお、外国での少数例又は後ろ向きの疫学調査において、結果の評価は確立していないが、本剤と同一成分でエチニルエストラジオール含量0.030mg製剤の服用者での静脈血栓症のリスクは、類薬(レボノルゲストレルを含有する経口避妊剤)の服用者より高かったとの報告もある。
- (2)外国での疫学調査の結果、類薬(経口避妊剤)の服用により乳癌及び子宮頸癌になる可能性が高くなるとの報告がある。
- (3)外国で、類薬(経口避妊剤)を2年以上服用した場合、良性肝腫瘍が10万人当たり3.4人発生するとの報告がある。また、腫瘍の破裂により腹腔内出血を起こす可能性がある。一方、悪性肝腫瘍(肝癌)の発生率は極めて低く、100万人当たり1人に満たない。
- (4)卵胞ホルモン剤を妊娠動物(マウス)に投与した場合、児の成長後腔上皮及び子宮内膜の悪性変性を示唆する結果が報告されている。また、新生児(マウス)に投与した場合、児の成長後腔上皮の悪性変性を認めたとの報告がある。



- (5)外国で、類薬(経口避妊剤)の服用により全身性エリテマトーデス(SLE)の悪化、アナフィラキシー、溶血性尿毒症症候群(HUS)があらわれたとの報告がある。
- (6)外国で、類薬(経口避妊剤)の服用による角膜厚の変化等によりコンタクトレンズがうまく調整されないため、視力・視野の変化、装用時の不快感等がみられたとの報告がある。

## ■ 薬物動態

### 1. 血中濃度

#### 単回投与

健康女性に本剤を単回経口投与したときの薬物動態学的パラメータは、以下のとおりであった。血清中ドロスピレノン(DRSP)濃度は投与1.5時間後に最高血清中濃度(Cmax)に達し、その後二相性の消失を示した。血清中エチニルエストラジオール(EE)濃度は投与1.5時間後にCmaxに達した後、速やかに消失し、投与6~48時間後には定量限界以下となった<sup>1)</sup>。

	Cmax (ng/mL)	tmax (h)	AUC <sup>a)</sup> (ng·h/mL)	t <sub>1/2</sub> (h)
DRSP	37.4 ±12.2	1.5 (0.5-4)	501 ±88.1	27.0 ±5.60
EE	0.0538 ±0.0191	1.5 (1-4)	0.229 ±0.142	-

平均値±標準偏差, tmaxのみ中央値(範囲), n=18

a)DRSPはAUC(0-∞), EEはAUC(0-t<sub>last</sub>)を示す。

#### 反復投与

健康女性に本剤を計21日間反復投与したときの薬物動態学的パラメータは、以下のとおりであった。血清中DRSP濃度は投与8日後に定常状態に到達し、投与21日目の蓄積率は3.0であった。血清中EE濃度の投与21日目の蓄積率は2.3であった<sup>2)</sup>。

	Cmax (ng/mL)	tmax (h)	AUC <sub>(0-24h)</sub> (ng·h/mL)	t <sub>1/2</sub> (h)
DRSP 1日目	40.5 ±11.0	1.5 (1-2)	277 ±56.1	-
DRSP 21日目	80.8 ±17.7	1.5 (1-2)	825 ±189	29.5 ±5.28
EE 1日目	0.0362 ±0.0162	1.5 (1-2)	0.119 ±0.0783	-
EE 21日目	0.0576 ±0.0286	1.25 (1-2)	0.275 ±0.168	-

平均値±標準偏差, tmaxのみ中央値(範囲), n=24

### 2. 代謝

健康閉経後女性に<sup>14</sup>C-DRSPを経口投与後のヒト血漿中に、ラクトン環の開環により生じたDRSPの酸性型及び4,5-ジヒドロ-DRSP-3-硫酸が、主要な不活性化代謝物として検出された。DRSPは、*in vitro*で薬物代謝酵素CYP3A4によりわずかに代謝された。EEは主にCYP3A4で代謝され、硫酸抱合及びグルクロン酸抱合を受ける<sup>3)</sup>。

### 3. 排泄

健康閉経後女性に<sup>14</sup>C-DRSPを経口投与後、放射性は投与10日以内にほぼ完全に糞尿中に排泄され、尿中より糞便中にやや多く排泄された。糞尿中に排泄された未変化体はわずかであった。健康女性に<sup>3</sup>H-EEを経口投与後、放射性は投与10日以内にほぼ完全に糞尿中に排泄され、尿糞便中排泄比は4:6であった<sup>3)</sup>。

## ■ 臨床成績

### 1. 第Ⅲ相比較試験(子宮内膜症に伴う疼痛の改善)<sup>4)</sup>

子宮内膜症患者(本剤フレキシブル処方群:平均35.7歳, 22~47歳, プラセボ群:平均35.3歳, 20~49歳)を対象とし、プラセボ対照二重盲検及び実薬(ジェノゲスト)対照非盲検の比較試験を実施した。有効性についてはプラセボを対照とし、最も高度な骨盤痛を視覚的アナログスケール(VAS)を用いて評価した。最も高度な骨盤痛について、投与前から投与開始後17~24週までのVAS値の変化量(平均値±標準偏差)は、本剤

フレキシブル処方群(114例)で-36.6±23.9mm, プラセボ群(117例)で-10.7±18.0mmであった。群間差の最小二乗平均値[95%信頼区間]は-26.3mm [-31.6mm, -20.9mm]であり、本剤フレキシブル処方群のプラセボ群に対する優越性が示された[片側p<0.0001, 投与群及びベースライン観察期におけるVAS(60mm未満, 60mm以上)を固定効果とした分散分析]。

### 2. 第Ⅲ相比較試験(月経困難症)<sup>5)</sup>

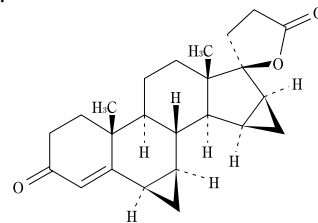
月経困難症患者(本剤フレキシブル処方群:平均28.9歳, 20~46歳, 本剤28日周期処方群:平均30.4歳, 20~45歳)を対象とし、実薬対照非盲検の比較試験を実施した。有効性については、治験薬投与開始後25日目からの140日間の評価期間中における月経痛を伴う日数により評価した。140日間における月経痛を伴う日数(平均値±標準偏差)は、本剤フレキシブル処方群(99例)で11.9±9.4日, 本剤28日周期処方群(91例)で15.3±11.8日であった。群間差の平均値[95%信頼区間]は-3.4日 [-6.5日, -0.3日]であり、本剤フレキシブル処方群の本剤28日周期処方群に対する優越性が示された(p=0.0300, 二標本t検定)。

## ■ 薬効薬理

本剤の排卵抑制作用及び子宮内膜増殖抑制作用によって、プロスタグランジン類等の過剰産生を抑制することにより子宮収縮運動を抑制し、月経困難症や子宮内膜症における疼痛などの症状を軽減すると考えられる。

## ■ 有効成分に関する理化学的知見

構造式:



一般名: ドロスピレノン (Drospirenone) JAN

化学名: 3-Oxo-6β,7β:15β,16β-dimethano-17α-pregn-4-ene-21,17-carbolactone

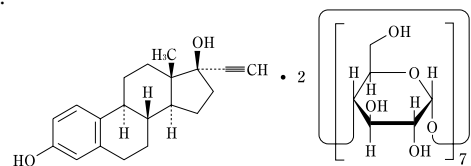
分子式: C<sub>24</sub>H<sub>30</sub>O<sub>3</sub>

分子量: 366.49

性状: 本品は白色の粉末である。

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

構造式:



一般名: エチニルエストラジオール ベータデクス (Ethinylestradiol Betadex) JAN

化学名: 19-Nor-17α-pregna-1,3,5(10)-triene-20-yne-3,17-diol—di-β-cyclodextrin

分子式: C<sub>20</sub>H<sub>24</sub>O<sub>2</sub> · 2C<sub>42</sub>H<sub>70</sub>O<sub>35</sub>

分子量: 2,566.37

性状: 本品は白色の粉末である。

本品は水に溶けにくい。

本品は吸湿性である。

## ■ 承認条件

医薬品リスク管理計画を策定の上、適切に実施すること。

## ■ 包装

錠剤

PTP包装 28錠×3, 28錠×12

## ■ 主要文献

- 1) Fulcher, A. : バイエル薬品社内資料[薬物動態(単回投与)] (2002)
- 2) Fulcher, A. : バイエル薬品社内資料[薬物動態(反復投与)] (2002)
- 3) Fulcher, A. : バイエル薬品社内資料[薬物動態(代謝・排泄)] (1998)
- 4) Elliesen, J. : バイエル薬品社内資料[子宮内膜症患者を対象とした国内第Ⅲ相臨床試験] (2015)
- 5) Elliesen, J. : バイエル薬品社内資料[月経困難症患者を対象とした国内第Ⅲ相臨床試験] (2015)

## ■ 文献請求先

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。

バイエル薬品株式会社・メディカルインフォメーション  
〒530-0001 大阪市北区梅田二丁目4番9号

## ■ バイエル医療用医薬品のお問い合わせ先

バイエル薬品株式会社・くすり相談 ☎0120-106-398