人工妊娠中絶用製剤

日本標準商品分類番号 872499

貯 法:室温·遮光保存

有 効 期 間:2年

メフィーゴ®パック

MEFEEGO® Pack

ミフェプリストン錠、ミソプロストールバッカル錠

処方箋医薬品;注意一医師等の処方箋により使用すること 本剤は母体保護法指定医師のみが使用すること

1. 警告

- 1.1本剤を用いた人工妊娠中絶に先立ち、本剤の危険性(重度の子宮出血や感染症)及び有効性(中絶が達成されない場合があることやそのときの処置を含む)、並びに本剤投与時に必要な対応(本剤投与の適否や人工妊娠中絶の成否を確認するための来院、異常が認められた場合の対応方法等)を本剤の投与を受ける者に十分に説明し、同意を得てから本剤の投与を開始すること。[8.3参照]
- 1.2本剤投与後に、失神等の症状を伴う重度の子宮出血が認められることがあり、外科的処置や輸血が必要となる場合がある。また、重篤な子宮内膜炎が発現することがあり、海外では、敗血症、中毒性ショック症候群に至り死亡した症例が報告されていることから、緊急時に適切な対応が取れる体制(異常が認められた場合に本剤の投与を受けた者からの連絡を常に受ける体制や他の医療機関との連携も含めた緊急時の体制)の下で本剤を投与すること。 [8.1、8.3.6、8.3.8、11.1.1、11.1.2参照]

2. 禁忌(次の患者には投与しないこと)

- 2.1 本剤の成分に対し過敏症の既往歴のある者
- 2.2 プロスタグランジンE₁誘導体製剤に対し過敏症 の既往歴のある者
- **2.3** ポルフィリン症の患者 [ミフェプリストン投与 により、症状が悪化するおそれがある。]
- 2.4 全身性又は吸入の副腎皮質ステロイドを投与中でそれらの効果の減弱による状態の悪化や離脱症状の発現が懸念される患者[ミフェプリストン投与により、副腎皮質ステロイドの効果が減弱するおそれがある。]
- 2.5 出血性疾患及びその疑いのある者 [重度の子宮 出血のおそれがある。] [11.1.1参照]
- 2.6 抗凝固薬 (ワルファリンカリウム、ダビガトランエテキシラート、メタンスルホン酸塩、リバーロキサバン、アピキサバン、エドキサバントシル酸塩)を投与中の患者 [10.1参照]
- 2.7 抗血小板薬(アスピリン、アスピリン含有製剤、チクロピジン塩酸塩、クロピドグレル硫酸塩、プラスグレル塩酸塩、チカグレロル、シロスタゾール、イコサペント酸エチル、ベラプロストナトリウム、サルボグレラート塩酸塩)を投与中の患者 [10.1参照]

- 2.8 強い及び中程度のCYP3A誘導剤(リファンピシン、リファブチン、カルバマゼピン、フェニトイン、セイヨウオトギリソウ含有食品、フェノバルビタール、ボセンタン、エファビレンツ、ダブラフェニブ、エトラビリン、ロルラチニブ、プリミドン、ソトラシブ)を投与中の者[10.1参照]
- 2.9 重度の肝機能障害 (Child-Pugh分類C) のある患者 [9.3.1参照]

3. 組成•性状

本剤は2製剤を同梱したものであり、1包装単位にミフェプリストン錠は1錠、ミソプロストールバッカル錠は4錠が含まれる。各々の組成・性状は以下のとおりである。

3.1 組成

表示名	メフィーゴ [®] パック 1剤目 ミフェプリストン錠 200 mg
有効成分	1 錠中ミフェプリストン 200 mg
添加剤	トウモロコシデンプン、ポビドン、結 晶セルロース、軽質無水ケイ酸、ステ アリン酸マグネシウム

表示名	メフィーゴ [®] パック 2剤目 ミソプロストールバッカル錠 200 μg
有効成分	1 錠中ミソプロストール 200 μg
添加剤	ヒプロメロース、結晶セルロース、デ ンプングリコール酸ナトリウム、硬化 油

3.2 製剤の性状

表示名	メフィーゴ [®] パック 1剤目 ミフェプリストン錠 200 mg				
色・剤形	白色	白色~微黄色の素錠			
大きさ	直径 厚さ 質量				
八百百	11 mm	5.0 mm	350 mg		
Al 177	上面	下面	側面		
外形	MF				

表示名	メフィーゴ [®] パック 2剤目 ミソプロストールバッカル錠 200 μg			
色・剤形	白色の素錠			
大きさ	直径	厚さ	質量	
入さら	8.8 mm	2.5 mm	200 mg	
	上面	下面	側面	







4. 効能又は効果

子宮内妊娠が確認された妊娠63日 (妊娠9週0日) 以下の 者に対する人工妊娠中絶

5. 効能又は効果に関連する注意

- 5.1 本剤投与前に経腟超音波検査を行い妊娠日数を確認 し、ミフェプリストンの投与日が妊娠63日(9週0日) を超えないよう投与すること。
- 5.2 異所性妊娠には、本剤投与により、有効性は期待できず、腹腔内出血等のおそれがあることから、本剤投与前の経腟超音波検査で子宮内妊娠を確認してから投与すること。また、子宮内妊娠を確認した場合であっても、稀に正所異所同時妊娠の場合があることから、本剤投与後は、正所異所同時妊娠の可能性も念頭に置いた管理(本剤の投与を受けた者への指導等)を行うこと。

6. 用法及び用量

ミフェプリストン錠1錠(ミフェプリストンとして 200 mg)を経口投与し、その36~48時間後の状態に応じて、ミソプロストールバッカル錠4錠(ミソプロストールとして計800 μg)を左右の臼歯の歯茎と頬の間に2錠ずつ30分間静置する。30分間静置した後、口腔内にミソプロストールの錠剤が残った場合には飲み込む。

7. 用法及び用量に関連する注意

- 7.1ミフェプリストンの経口投与、ミソプロストールの口 腔内への静置は、母体保護法指定医師による確認の下 で行うこと。
- 7.2ミフェプリストン投与後からミソプロストール投与までの間に胎嚢の排出が認められた場合、子宮内容物の遺残の状況を踏まえて、ミソプロストールの投与の要否を検討すること。
- 7.3 本剤の投与を受ける者に対して、本剤投与後の胎嚢排出時期や胎嚢排出前後の子宮出血の状況について説明するとともに、本剤による人工妊娠中絶の成否を確認するために、ミソプロストール投与後、胎嚢排出に至った可能性のある子宮出血が認められたときに来院させ、超音波検査により胎嚢の排出の有無を確認すること。なお、そのような子宮出血が確認されない場合であっても、遅くともミソプロストール投与後 1 週間を目途に来院させ、超音波検査により胎嚢の排出の有無を確認すること。本剤による人工妊娠中絶が達成されなかった場合は、ミフェプリストンやミソプロストールの追加投与は行わず、外科的処置を考慮すること。 [8.3.3、8.3.5、17.1.1参照]

8. 重要な基本的注意

- 8.1 緊急時に適切な対応が取れる体制(異常が認められた場合に本剤の投与を受けた者からの連絡を常に受ける体制や他の医療機関との連携も含めた緊急時の体制)の下で本剤を投与すること。[1.2参照]
- 8.2 本剤投与後に下腹部痛があらわれることから、必要 に応じて鎮痛剤を投与すること。 [17.1.1参照]
- 8.3 本剤を用いた人工妊娠中絶に先立ち、本剤の投与を 受ける者に以下の点を十分に説明し、同意を得てから 本剤の投与を開始すること。 [1.1参照]

- 8.3.1 ミフェプリストン、ミソプロストールの投与に際しては、本剤の処方医療機関に来院する必要があること。
- 8.3.2 異常時には、本剤の処方医療機関に連絡すること。また、緊急時に医療機関に速やかに来院できるようにする必要があること。
- 8.3.3 本剤により子宮出血があらわれ、一定期間継続する可能性があること、及び本剤投与後の胎嚢排出時期や胎嚢排出前後の子宮出血の状況。人工妊娠中絶の成否等を超音波検査で確認する必要があることから、ミソプロストール投与後、胎嚢排出に至った可能性のある子宮出血が認められたときに本剤の処方医療機関に来院が必要であること。なお、そのような子宮出血が認められない場合であっても、遅くとも1週間を目途に本剤の処方医療機関に来院が必要であること。[7.3、17.1.1参照]
- 8.3.4 本剤により下腹部痛があらわれること、及び本剤投与 後の胎嚢排出時期や胎嚢排出前後の下腹部痛の状況。ま た、鎮痛剤投与では管理が困難な異常な痛みが継続する 場合には、正所異所同時妊娠の可能性もあること等か ら、速やかに本剤の処方医療機関に連絡すること。 [17.1.1参照]
- 8.3.5 一定程度の下腹部痛や出血が発現しても中絶が達成されているとは限らないことから、自己判断せずに規定の来院を遵守する必要があること。 [7.3、17.1.1参照]
- 8.3.6 本剤投与後、まれに重度の子宮出血があらわれることがあり、失神に至った症例も報告されているので、目安として夜用生理用ナプキンを1時間に2回以上交換するような出血が2時間以上続く場合には、速やかに本剤の処方医療機関に連絡すること。「1.2、11.1.1参照]
- 8.3.7 失神を伴う子宮出血が発現する可能性があることから、自動車の運転等危険を伴う機械の操作を行う場合は十分に注意すること。 [11.1.1参照]
- 8.3.8 本剤投与後一定期間経過した後でも、子宮内膜炎等の 感染症があらわれることがあり、敗血症等の致死的な感 染症も報告されているので、発熱、悪寒、倦怠感、腟か らの異常な分泌物等の感染症が疑われる症状が認められ た場合には、速やかに本剤の処方医療機関に連絡するこ と。 [1.2、11.1.2参照]
- 8.3.9 本剤には、先天異常のリスクを有する薬剤が含まれること(海外では、ミフェプリストンやミソプロストールの投与を受けた妊婦の児において先天異常の報告等がある)。 [9.5参照]
- 8.3.10 本剤を用いた人工妊娠中絶が達成されなかった場合 は、外科的処置が考慮されること。
- 8.3.11 本剤による人工妊娠中絶では、胎嚢が排出されても 子宮内容物が遺残することがあるが、その場合に、必ず 子宮内容物を除去する手術が行われるものではないこ と。
- 8.4 子宮内避妊用具(IUD) 又はレボノルゲストレル放出子 宮内システム(IUS) を装着している場合は、本剤の効果 が得られないおそれや子宮損傷のおそれがあるため、本 剤投与前にIUD又はIUSを除去すること。
- 8.5 本剤投与前にRh式血液型を確認し、Rh(D)陰性の者の場合には必要に応じて感作予防のための処置を行うこと。

9. 特定の背景を有する患者に関する注意

- 9.1 合併症・既往歴等のある患者
- 9.1.1重度の貧血のある患者

本剤の投与の適否を慎重に判断すること。本剤の投与により子宮出血が発現し、貧血が悪化するおそれがある。

9.3 肝機能障害患者

9.3.1 重度の肝機能障害 (Child-Pugh 分類C) の ある患者

投与しないこと。血漿中非結合形ミフェプリストン濃度 が増加することが推定される。 [2.9、16.6.1参照]

9.5 妊婦

本剤を用いた人工妊娠中絶に先立ち、本剤の投与を受ける者に対して、以下の内容を説明すること。[8.3.9参照]

- ・海外において、ミフェプリストンやミソプロストール の投与を受けた妊婦の児について先天異常の報告があ ること。
- ・ミフェプリストンの妊娠動物(マウス、ラット及びウサギ)への反復投与試験(催奇形性試験)では、ミフェプリストンの薬効(妊娠中絶作用)のため、臨床等価用量を超える投与量での検討は実施していない。

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。

ミフェプリストン及びミソプロストールではヒトで乳汁中への移行が報告されている。 [16.3.2参照]

10. 相互作用

ミフェプリストンは主としてCYP3Aで代謝される。また、ミフェプリストンはCYP3Aの阻害剤である。 [16.4.1、16.7.3参照]

10.1 併用禁忌(併用しないこと)

薬剤名等	臨床症状・	機序・危険因
	措置方法	子
抗凝固薬	これら薬剤との	これら薬剤の
ワルファリンカ	併用により、ミ	抗凝固作用に
リウム(ワーフ	フェプリストン	より出血が増
アリン)	及びミソプロス	強するおそれ
ダビガトランエ	トールによる子	がある。
テキシラート	宮出血の程度が	
メタンスルホン	悪化するおそれ	
酸塩(プラザキ	があるので、併	
サ)	用しないこと。	
リバーロキサバ		
ン(イグザレル		
F)		
アピキサバン		
(エリキュー		
ス)		
エドキサバント		
シル酸塩(リク		
シアナ) [2.6 参		
照]		
抗血小板薬	これら薬剤との	これら薬剤の
アスピリン(バ	併用により、ミ	抗血小板凝集
イアスピリン、	フェプリストン	抑制作用によ
アスピリン)	及びミソプロス	り出血が増強
アスピリン含有	トールによる子	するおそれが
製剤(バファリ	宮出血の程度が	ある。
ン、コンプラビ	悪化するおそれ	
ン配合錠、タケ	があるので、併	
ルダ配合錠)	用しないこと。	
チクロピジン塩		
酸塩(パナルジ		
ン)		

クロピドグレル		
硫酸塩(プラビ		
ックス) プラスグレル塩		
酸塩(エフィエ		
ント)		
チカグレロル		
(ブリリンタ) シロスタゾール		
(プレタール)		
イコサペント酸		
エチル(エパデ		
ール) ベラプロストナ		
トリウム(ドル		
ナー)		
サルボグレラー		
ト塩酸塩(アンプラーグ)[2.7		
ク		
強い及び中程度	ミフェプリスト	CYP3A を強く
の CYP3A 誘導剤	ンの血漿中濃度	誘導すること
リファンピシン (リファジン)	が低下し、効果 が減弱するおそ	により、ミフ ェプリストン
リファブチン	れがあるので、	の代謝が著し
(ミコブティ	これらの薬剤の	く亢進され、
ン)	影響がなくなる	ミフェプリス
カルバマゼピン (テ グ レ ト ー	まで本剤を投与 しないこと。	トンの血漿中 濃度が著しく
ル)	0 34 1 2 2 9	低下するおそ
フェニトイン		れがある。
(アレビアチン		
等) 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、フェノ		
バルビタール		
(フェノバー		
ル)、ボセンタ ン (トラクリ		
ア)、エファビ		
レンツ(ストッ		
クリン)、ダブ		
ラフェニブ (タ フィンラー) 、		
エトラビリン		
(インテレン		
ス)、ロルラチ		
ニブ(ローブレ ナ)、プリミド		
ン(プリミド		
ン)、ソトラシ		
ブ (ルマケラ ス) [2.8 、		
ス) [2.8 、 16.7.2 参照]		
- : > ////		

10.2 併用注意 (併用に注意すること)

17100-101	, ,_,, , , , , , , , , , , , , , , , ,	
薬剤名等	臨床症状•	機序•危険因
	措置方法	子

CYP3A阻害剤 ケトコナゾー ル(錠剤及び 注射剤:国内未 承認)、イト ラコナゾー ル、エリス、グ レープフル、 ツジュース等 [16.7.1参	ミフェプリスト ンの血漿中濃度 が上昇し、副作 用が強くあらわ れるおそれがあ る。	これ
照] 弱いCYP3A誘導 剤 モダフィニル 等	ミフェプリストンの血漿中濃度が低下し、効果が減弱するおそれがある。	これらの薬剤 等がCYP3Aの 代謝活性を誘 導するため、 ミフェプリ東 トンの血 腹皮が低下す る可能性があ る。
CYP3Aの基質となる薬剤 スタタ チャン ベス アトン ベン系リグラ アン	これらの薬剤の血漿中濃度が上昇するおそれがある。	ミフィン CYP3A を不言する CYP3Aの 基質の CYP3Aの 基質の Lypa Cypa を では、 上上に を可能 を可能 を可能
副腎皮質ステロイド剤 プレドニゾロン、メチルプレドニゾロン、メチルプドニゾロン、デキサメタゾン等	副腎皮質ステロイド療法の有効性が低下する可能性がある。	ミアンコドでは、大田では、アンコでは、アンマでは、アンマでは、アンマでは、アンマでは、アンマでは、アンマでは、アンマでは、アンマでは、アンマでは、アンでは、アンマではい
マグネシウム含有制酸剤 水酸化マグネシウム、酸化マグネシウム等	ミソプロストー ル投与により、 下痢が発現しや すくなる。	ミ デ リ ル は 東 は し で に に に に に に に に に に に に に

	は緩下作用が
	あるので、両
	者の併用で下
	痢が発現しや
	すくなる。

11. 副作用

次の副作用があらわれることがあるので、観察を十分に行い、異常が認められた場合には投与を中止するなど適切な処置を行うこと。

11.1 重大な副作用

11.1.1 重度の子宮出血(0.8%)

本剤投与後は子宮出血があらわれ、まれに重度の子宮出血があらわれることがあり、失神に至った症例も報告されている。また、子宮出血が持続した場合、失血性貧血(0.8%)があらわれることがある。異常が認められた場合には、外科的処置や輸血等も含め適切な処置を検討すること。[1.2、2.5、8.3.6、8.3.7参照]

11.1.2 感染症 (頻度不明)

子宮内膜炎等の感染症があらわれることがあり、敗血症、中毒性ショック症候群等の致死的な症例も報告されている。 [1.2、8.3.8参照]

11.1.3 重度の皮膚障害 (頻度不明)

ミフェプリストン投与後に、中毒性表皮壊死融解症(Toxic Epidermal Necrolysis: TEN)、急性汎発性発疹膿疱症(Acute Generalised Exanthematous Pustulosis: AGEP)等の重度の皮膚障害があらわれることがある。

11.1.4 ショック (頻度不明)、アナフィラキシー (頻度不明)

ショック、アナフィラキシー(呼吸困難、ふるえ等)があらわれることがある。

11.1.5 脳梗塞(頻度不明)、心筋梗塞(頻度不明)、 狭心症(頻度不明)

ミソプロストールとの因果関係が否定できない脳梗塞、心筋 梗塞及び狭心症の報告がある。

11.2 その他の副作用

	10%	1~10%	1%未満	頻度不明
	以上	未満		
胃腸障害	下腹部	悪心	腹部不	
	痛注)、		快感、	
	嘔吐、		腹痛、	
	下痢		上腹部	
			痛	
一般・全		発熱、	倦怠感	疲労
身障害及		悪寒		
び投与部				
位の状態				
神経系障			振戦	頭痛、浮動性
害				めまい
生殖系及				子宮痙攣、乳
び乳房障				房圧痛
害				
血管障害				ほてり、低血

		圧
皮膚及び		皮疹、そう痒
皮下組織		症、蕁麻疹様
障害		反応
筋骨格系		筋痙縮
及び結合		
組織障害		

注):臨床試験では、より強い鎮痛剤の使用が必要になった もの又は治験担当医師が異常な痛みと判断したもののう ち、因果関係が否定できないものを下腹部痛の副作用とし た。

14. 適用上の注意

14.1 薬剤交付時の注意

〈ミフェプリストン〉

PTP包装の薬剤はPTPシートから取り出して使用すること。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ある。

14.2 薬剤投与時の注意

〈ミソプロストール〉

ミソプロストールバッカル錠は、有効成分を口腔粘膜から吸収させる製剤であるため、噛んだり、舐めたりしないこと。

15. その他の注意

15.1 臨床使用に基づく情報

15.1.1 妊娠中期の中絶又は妊娠後期の子宮内死亡胎児の分娩誘発のために、ミソプロストールを投与後、まれに子宮破裂が報告されている。

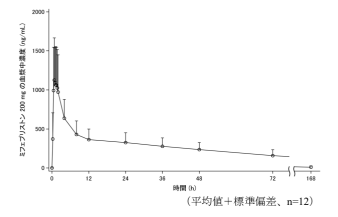
16. 薬物動態

16.1 血中濃度

16.1.1 単回投与

(1) ミフェプリストンの血中濃度

日本人健康成人女性を対象にミフェプリストン200 mgを 単回経口投与したとき、血漿中ミフェプリストン濃度推 移及び薬物動態パラメータは以下のとおりであった 1)。 ミフェプリストン50 mg、 1 00 mg及び200 mgを単回経口投 与したときの血漿中ミフェプリストンの 1 0元mx及びAUC 0 0元は、 1 50~200 mgの用量範囲で用量比を下回って増加し た。

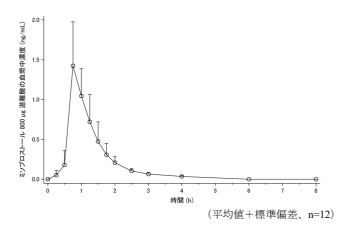


	AUC ₀-∞	C_{max}	t_{max}	t _{1/2}
	(ng•h/mL)	(ng/mL)	(h)	(h)
200 mg	N=12	N=12	N=12	N=11
Mean±	30700±	$1340\pm$	0.88	$29.72 \pm$
SD	13500	452	0.50,4.00	9.18

N:被験者数、平均値(Mean)±標準偏差(SD)、 t_{max} は中央値(最小値,最大値)

(2) ミソプロストール遊離酸の血中濃度

日本人健康成人女性を対象にミソプロストール800 μ gを単回 バッカル投与したとき、血漿中ミソプロストール遊離酸濃度 推移及び薬物動態パラメータは以下のとおりであった 2)。ミソプロストール200 μ g、400 μ g及び800 μ gを単回バッカル 投与したときの血漿中ミソプロストール遊離酸の C_{max} 及び AUC $_{0\infty}$ は、200~800 μ gの用量範囲で投与量に比例して増加 した。



	AUC _{0-∞}	C _{max}	t _{max}	t _{1/2}
	(ng•h/mL)	(ng/mL)	(h)	(h)
800 μg	N=12	N=12	N=12	N=12
Mean±	1.30±	1.51±	0.75	$0.96\pm$
SD	0.308	0.468	0.75,1.00	0.21

N:被験者数、平均値(Mean)±標準偏差(SD)、 t_{max} は中央値(最小値,最大値)

16.2 吸収

16.2.1 バイオアベイラビリティ

(1) ミフェプリストン

ミフェプリストン20 mg投与後、絶対バイオアベイラビリティは69%である 3 。(外国人データ)

16.2.2 食事の影響

(1) ミフェプリストン

日本人健康閉経女性を対象にミフェプリストン200 mgを食後 に単回経口投与したとき、空腹時投与と比較して、ミフェプ リストンの C_{max} は、1.03倍、 $AUC_{0-\infty}$ は0.90倍であった 4)。

16.3 分布

16.3.1 血漿蛋白結合

(1) ミフェプリストン

ミフェプリストンのヒト血漿中蛋白結合率は99.5%であり、主な結合蛋白はアルブミン及び α 1-酸性糖タンパク(AAG)であった 5)。

(2) ミソプロストール

ミソプロストール遊離酸のヒト血漿中蛋白結合率は81-88%であり、主な結合蛋白はアルブミンであった⁶。

16.3.2 乳汁移行性

(1) ミフェプリストン

授乳中の健康成人女性にミフェプリストン600 mgを単回経口投与したとき、投与6日後までミフェプリストンが乳汁中に検出されたが、ミフェプリストン200 mgを単回経口投与したとき、乳汁中のミフェプリストンは検出下限未満であった⁷⁾。(外国人データ)「9.6参照]

(2) ミソプロストール

授乳中の健康成人女性にミソプロストール200又は600 μg を単回経口投与したとき、乳汁中にミソプロストール遊 離酸が検出され、投与5時間後には乳汁中からほとんど消 失した8,9)。(外国人データ) [9.6 参照]

16.4代謝

16.4.1 ミフェプリストン

ミフェプリストンの主な代謝経路は肝臓における酸化的代謝であり、ヒト肝ミクロソームを用いた $in\ vitro$ 試験から、ミフェプリストンの脱メチル化及びヒドロキシル化にはCYP3Aが主に関与することが示された 10 。 [10.参照]

16.4.2 ミソプロストール

血漿中で速やかにミソプロストール遊離酸に代謝される。ミソプロストール遊離酸の主な代謝経路は肝臓における α 鎖の β 酸化、 β 鎖の ω 酸化、 Δ び還元である 11 。

16.5 排泄

16.5.1 ミフェプリストン

³H-標識ミフェプリストンを単回経口投与後、6~7日間で 糞便中に90%が排泄された³⁾。(外国人データ)

16.5.2 ミソプロストール

³H-標識ミソプロストールを単回経口投与した2つの臨床 試験において、総放射能の63.7%及び73.2%が尿中に排泄 された⁶。(外国人データ)

16.6 特定の背景を有する患者

16.6.1 肝機能障害患者

(1) ミフェプリストン

中等度の肝機能障害 (Child-Pugh分類B) を有する女性8 例にミフェプリストン200 mgを単回経口投与したとき、正常肝機能を有する女性と比較して、ミフェプリストンのCmaxは51%低下し、AUCo-infは43%低下した¹²⁾。 なお、血漿中蛋白非結合形のミフェプリストン濃度は測定されていない。また、軽度及び重度の肝機能障害 (Child-Pugh分類A及びC) を有する患者にミフェプリストンを投与したときの血中 濃度に関するデータは得られていない。 (外国人データ) [9.3.1参照]

16.7 薬物相互作用

〈ミフェプリストン〉

16.7.1 イトラコナゾール

健康成人女性18例にCYP3A阻害剤であるイトラコナゾール200 mgを反復経口投与後、イトラコナゾールと併用してミフェプリストン200 mgを単回経口投与したとき、ミ

フェプリストン単独投与時に対する併用投与時のミフェプリストンの C_{max} 及び AUC_{0-inf} の幾何平均値の比(90%CI)は1.471(1.367-1.583)及び2.581(2.268-2.936)であった 13)。(外国人データ)「10.2参照

16.7.2 リファンピシン

健康成人女性18例にCYP3A誘導剤であるリファンピシン200 mgを反復経口投与後、リファンピシンと併用してミフェプリストン200 mgを単回経口したとき、ミフェプリストン単独投与時に対する併用投与時のミフェプリストンの C_{max} 及びAU C_{0-inf} の幾何平均値の比(90%CI)は0.5831(0.5380-0.6320)及び0.1737(0.1478-0.2042)であった 14)。(外国人データ) [10.1参照]

16.7.3 In vitro 試験

ヒト肝ミクロソームを用いたin vitro試験において、ミフェプリストンはCYP3A4に対する不可逆的な阻害作用を示し、 IC_{50} 値は $4.7~\mu$ mol/Lであった 15)。また、ヒト肝細胞を用いたin vitro試験において、ミフェプリストンは CYP3A4 に対する誘導作用を示した 16)。 [10.参照]

17. 臨床成績

17.1 有効性及び安全性に関する試験

17.1.1 国内第Ⅲ相試験

妊娠63日(妊娠9週0日)以下(ミフェプリストン投与時点)の子宮内妊娠が確認され、母体保護法に基づき人工妊娠中絶の適応となると判断された120例を対象に、ミフェプリストン200 mgを単回経口投与し、その36~48時間後にミソプロストール800 μgを単回バッカル投与(200 μg錠を左右の頬の内側に2錠ずつ30分間静置した後、残留物を嚥下)したときの人工妊娠中絶の有効性及び安全性を検討する非盲検、前向き、多施設共同試験を実施した¹⁷⁾。

FAS 120例(平均年齢28.1±6.84歳)において主要評価項目であるミフェプリストン投与からミソプロストール投与後24時間までに人工妊娠中絶が成功した被験者の割合は下表のとおりであった。ミソプロストール投与後の人工妊娠中絶が成功した被験者の割合は、ミソプロストール投与後0~4時間で61.7%(74/120例)、4~8時間で26.7%(32/120例)、8~12時間及び20~24時間で各1.7%(2/120例)であった。また、ミフェプリストン投与後ミソプロストール投与前に人工妊娠中絶が成功に至った被験者の割合は1.7%(2/120例)であった。当該2例にはミソプロストールを投与しなかったが、子宮内容物の遺残に起因した有害事象は認められなかった。

ミフェプリストン投与からミソプロ 93.3% ストール投与後 24 時間までに人工妊 (112/120 例) 娠中絶が成功 ^{a)}した被験者の割合 [95%CI: 87.3-97.1] ^{b)}

a:人工妊娠中絶の成功は、経腟超音波検査により確認された胎嚢排出と定義し、長期の多量出血又は持続する発熱と関連がない限り、 子宮内容物の遺残は許容可能とされた。

b: Clopper-Pearsonの正確法

また、本試験では、ミソプロストール投与前に全被験者に鎮痛剤を投与することを規定し、鎮痛剤としてジクロフェナクナトリウム、ロキソプロフェンナトリウム及びアセトアミノフェンが投与された。

全ての被験者で子宮出血及び下腹部痛が認められた。子宮出血の程度を評価したmodified Pictorial Blood Assessment Chart (PBAC) スコア (以下の採点システムを用いて評価) 及び下腹部痛の程度を評価したNumerical Rating Scale (NRS) を期間別に以下に示す。

項目	パッド への出血の付着					血塊の大きさ		
出血の程度	なし	少量	中等量	多量				
		•			パッドもれ	小	大	
スコア	0 点	1点	5 点	20 点	5 点	1点×個数	5点×個数	

なお、ミフェプリストン投与から初めて出血が発現するまでの時間(平均値±標準偏差)[中央値(最小値、最大値)]は34.362±12.2623時間[38.375(0.08、56.48)](120例)、ミフェプリストン投与後からミソプロストール投与まで出血が認められなかった被験者におけるミソプロストール投与から初めて出血が発現するまでの時間は2.426±2.0530時間[2.267(0.05、13.53)](47例)であった。また、これらの被験者における出血の持続時間(平均値±標準偏差)[中央値(最小値、最大値)]は614.860±392.7503時間[488.400(139.25、2392.48)](120例)であった。

		modified PBAC スコア a)			
	例数	平均値±標準偏差	中央値		
			(最小値、最大値)		
胎囊排出確認前					
20~24 時間	115	0.8±2.51	0.0 (0, 18)		
16~20 時間	112	2.6±9.21	0.0 (0, 76)		
12~16 時間	76	1.7±3.74	0.0 (0, 20)		
8~12 時間	46	2.6±10.40	0.0 (0, 70)		
4~8 時間	109	3.4±9.11	1.0 (0, 67)		
0~4 時間	116	27.3±27.26	22.5 (0, 186)		
胎囊排出確認後	胎囊排出確認後				
0~4 時間	105	21.9±21.04	15.0 (1, 135)		
4~8 時間	108	17.1±16.84	10.0 (1, 94)		
8~12 時間	66	10.9±13.60	5.0 (0, 94)		
12~16 時間	36	8.6±13.15	5.0 (1, 80)		
16~20 時間	104	7.4±6.99	5.0 (1, 32)		
20~24 時間	104	8.2±9.46	5.0 (1, 72)		

a:各評価期間中に同一被験者から複数の modified PBAC スコア が得られている場合、当該被験者の modified PBAC スコアはその 期間中の合計値とされた。

		NRS ^{a)}			
	例数	平均值±標準偏差	中央値 (最小値、最大値)		
胎囊排出確認前					
8~9 時間	23	0.7±1.18	0.0 (0, 4)		
7~8 時間	29	0.8±2.13	0.0 (0, 10)		
6~7 時間	45	0.7±1.19	0.0 (0, 5)		
5~6 時間	42	0.8±1.23	0.0 (0, 5)		
4~5 時間	58	1.5±2.41	0.0 (0, 10)		
3~4 時間	61	1.5±2.00	1.0 (0, 9)		
2~3 時間	65	2.6±2.77	2.0 (0, 10)		
1~2 時間	66	3.5±2.96	3.0 (0, 10)		
0~1 時間	98	3.8±3.10	3.0 (0, 10)		
胎囊排出確認後					
0~1 時間	58	2.3±2.62	1.5 (0, 10)		
1~2 時間	44	2.8±2.55	3.0 (0, 10)		
2~3 時間	44	2.5±2.33	2.0 (0, 10)		
3~4 時間	27	2.6±2.36	2.0 (0, 10)		
4~5 時間	33	2.3±2.44	1.0 (0, 10)		
5~6 時間	34	2.0±1.83	2.0 (0, 6)		

a:各評価期間中に同一被験者から複数の下腹部痛の NRS が得られている場合、当該被験者の下腹部痛の NRS はその期間中の最大値が採用された。

ミフェプリストン又はミソプロストールと因果関係ありと判断された副作用の発現割合は37.5% (45/120例) であった。主な副作用は、下腹部痛15.0% (18/120例) 、下痢14.2% (17/120例) 及び嘔吐10.8% (13/120例) であっ

た。なお、本試験では、子宮出血については、治療を要するもの又は治験担当医師が異常な出血と判断したものを有害事象とし、下腹部痛については、より強い鎮痛剤の使用が必要になったもの又は治験担当医師が異常な痛みと判断したものを有害事象とした。 [7.3、8.2、8.3.3-8.3.5参照]

18. 薬効薬理

18.1 作用機序

18.1.1ミフェプリストン

プロゲステロン受容体、グルココルチコイド受容体及びアンドロゲン受容体に結合親和性を有し、それぞれの受容体に対してアンタゴニスト作用を示す ^{18),19)}。また、抗エストロゲン様作用を示す²⁰⁾。人工妊娠中絶には、プロゲステロン受容体に対するアンタゴニスト作用に基づく子宮内膜の肥厚及び分化の抑制並びに脱落膜形成の抑制、妊娠維持の阻害や子宮頸管の熟化作用が寄与する^{21),22)}。

18.1.2 ミソプロストール

プロスタノイド受容体EP3に結合親和性を有し、当該受容体に対してアゴニスト作用を示す²³。人工妊娠中絶には、子宮頸管の熟化や子宮筋の収縮が寄与する^{23),25)}。

18.2 子宮内膜に対する作用

ミフェプリストンは、ウサギにおいて、プロゲステロンによる子宮内膜の肥厚及び分化を抑制した²⁶。ミフェプリストンは、マウスにおいて、プロゲステロンによる子宮内膜の脱落膜反応を抑制した²⁷)。

18.3 子宮頸管熟化作用

妊娠マウスにおいて、ミフェプリストン投与後に摘出した子宮頸管の湿重量を増加させ、子宮頸管のコラーゲン繊維を減少させた²²⁾。妊娠マウスにおいて、ミソプロストール投与後に摘出した子宮頸管標本の開口度及び伸展度を増加させた²³⁾

18.4 子宮収縮作用

ミソプロストールは、妊娠中のヒト又はモルモットから摘出した子宮筋標本において、プロスタノイド受容体 EP3 を介し子宮筋を収縮した $^{24),28)}$ (in vitro)。

18.5 妊娠動物に対する作用

ミフェプリストンは、妊娠動物(マウス、ラット、モルモット、イヌ及びサル)において、流産や早産を誘発する妊娠維持の阻害作用を示した²⁹⁾。

19. 有効成分に関する理化学的知見

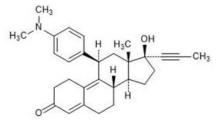
19.1 ミフェプリストン

一般的名称: ミフェプリストン (Mifepristone) 化 学名: 11β-[4-(Dimethylamino)phenyl]-17β-

hydroxy-17-(prop-1-yn-1-yl)estra-4,9-dien-

3-one

分 子 式 : C₂₉H₃₅NO₂ 分 子 量 : 429.59 化学構造式:



性 状 : 帯黄色の粉末

溶解性: ジクロロメタン及びメタノールに溶け

やすく、水にほとんど溶けない。

融 点 : 191~196℃

19.2 ミソプロストール

一般的名称: ミソプロストール (Misoprostol)

化 学 名 : methyl(±)-(1R*,2R*,3R*)-3-hydroxy-

2-[(E)-4-hydroxy-4-methyl-1-octenyl]-5-oxocyclopentaneheptanoate

分子式: C₂₂H₃₈O₅

分子量: 382.53

化学構造式:

性 状 : 無色~淡黄色の粘稠な液である。

溶解性: エタノール (96) にやや溶けやす

く、アセトニトリルにやや溶けにく

く、水にほとんど溶けない。

分配係数: 1000~2000 (オクタノール/水、

pH7.0、37°C)

20. 取扱い上の注意

光に不安定であるため、外箱開封後は個装箱に入れて保 管すること。

22. 包装

メフィーゴ®パック1剤目(ミフェプリストン錠): PTP 包装1錠

メフィーゴ[®]パック2剤目(ミソプロストールバッカル錠): ストリップ(SP)包装4錠

23. 主要文献

- 1) 社内資料: 国内第 I 相試験(20xx年xx月xx日承認、CTD2.7.6.2)
- 2) 社内資料: 国内第 I 相試験(20xx年xx月xx日承認、CTD2.7.6.7)
- 3) Brogden RN, et al. Drugs. 1993; 45(3):384-409.
- 4) 社内資料: 国内第 I 相試験(20xx年xx月xx日承認、CTD2.7.6.1)
- 5) 社内資料: 薬物動態試験(20xx年xx月xx日承認、 CTD2.6.4.4.1.3)
- Schoenhard G, et al. Dig Dis Sci. 1985; 30(11 Suppl):126S-128S.
- 7) Sääv I, et al. Acta Obstet Gynecol Scand. 2010 May;89(5):618-22.
- 8) Vogel D, et al. Am J Obstet Gynecol. 2004 Dec;191(6):2168-73.
- Abdel-Aleem H, et al. Eur J Obstet Gynecol Reprod Biol. 2003 May 1;108(1):25-8.
- 10) Jang GR, et al. Biochem Pharmacol. 1996;52(5):753-61.

- 11) Collins PW. Med Res Rev. 1990;10:149-72.
- 12) 社内資料:海外第 I 相試験(20xx年xx月xx日承認、CTD2.7.6.3)
- 13) 社内資料:海外第 I 相試験(20xx年xx月xx日承認、CTD2.7.6.4)
- 14) 社内資料:海外第 I 相試験(20xx年xx月xx日承認、 CTD2.7.6.5)
- 15) He K, et al. J Pharm Exp Therap. 1999;288:791-7.
- 16) Kocarek TA, et al. Drug Metab Dispos. 1995;23:415-21.
- 17) 社内資料: 国内第Ⅲ相試験(20xx年xx月xx日承認、CTD2.7.6.8)
- 18) 社内資料: 薬効薬理試験(20xx年xx月xx日承認、CTD2.6.2.2.1.1)
- 19) 社内資料: 薬効薬理試験(20xx年xx月xx日承認、CTD2.6.2.3.1)
- 20) 社内資料: 薬効薬理試験(20xx年xx月xx日承認、CTD2.6.2.3.1.3)
- 21) Philibert, et al. Pharmacological profile of RU 486 in animals. New York: Plenum Press, 1985
- 22) Holt R, et al. Endocrinol. 2011;152:1036-46.
- 23) Timmons BC, et al. Endocrinol. 2014;155:287-98.
- 24) Terry KK, et al. Prostaglandins Leukot Essent Fatty Acids. 2008;78:3-10.
- 25) Malik M, et al. Acta Physiol. 2021;231:e13607:1-17.
- 26) 社内資料: 薬効薬理試験(20xx年xx月xx日承認、 CTD2.6.2.2.1.2.3)
- 27) 社內資料: 薬効薬理試験(20xx年xx月xx日承認、CTD2.6.2.2.1.2.4)
- 28) Senior J, et al. Br J Pharmacol. 1993;108:501-6.
- 29) 社內資料: 薬効薬理試験(20xx年xx月xx日承認、CTD2.6.2.2.1.2.6)

24. 文献請求先及び問い合わせ先

ラインファーマ株式会社

〒107-6012 東京都港区赤坂1-12-32 アーク森ビル12階

TEL: xx-xxx-xxx FAX: 03-xxxx-xxxx

受付時間:9:00~17:00(土・日・祝日及び会社休日を除く)

26. 製造販売業者等

26.1 製造販売



ラインファーマ株式会社

〒107-6012 東京都港区赤坂1-12-32 アーク森ビル12階