

— 医薬品の適正使用に欠かせない情報です。必ずお読みください。 —

「使用上の注意」改訂のお知らせ

平成22年3月



販売元

日本ケミファ株式会社

東京都千代田区岩本町2丁目2番3号

製造販売元

大興製薬株式会社

埼玉県川越市下赤坂560番地1

骨粗鬆症治療剤

劇薬 処方せん医薬品 アレンドロン酸錠 5mg「DK」

(アレンドロン酸ナトリウム水和物錠)

拝啓 時下益々ご清栄のこととお慶び申し上げます。

平素は弊社製品につきまして格別のお引き立てを賜り、厚く御礼申し上げます。

さて、このたび 標記製品の「使用上の注意」の記載内容を下記のとおり自主改訂致しましたので、ご案内申し上げます。

敬具

記

<改訂内容>

- 【効能又は効果に関する使用上の注意】の記載から「(2)男性患者での安全性及び有効性は確立していない。」を削除し、以下のように改めました。

改訂後	改訂前
<p><効能又は効果に関する使用上の注意></p> <p>本剤の適用にあたっては、日本骨代謝学会の診断基準等を参考に、骨粗鬆症との診断が確定している患者を対象とすること。</p>	<p><効能又は効果に関する使用上の注意></p> <p>(1)本剤の適用にあたっては、日本骨代謝学会の診断基準等を参考に、骨粗鬆症との診断が確定している患者を対象とすること。</p> <p>(2)男性患者での安全性及び有効性は確立していない。</p>

点線部：削除箇所

- 【慎重投与】の記載を一部改訂し、以下のように改めました。

改訂後	改訂前
<p>1. 慎重投与（次の患者には慎重に投与すること）</p> <p>(1) 略（変更なし）</p> <p>(2) 重篤な腎機能障害のある患者</p> <p>[使用経験が少なく安全性が確立していない。]</p>	<p>1. 慎重投与（次の患者には慎重に投与すること）</p> <p>(1) 略</p> <p>(2) 重篤な腎機能障害のある患者</p> <p>[使用経験がなく安全性が確立していない。]</p>

下線部：改訂箇所

上記の改訂内容を踏まえ、ご使用くださいますようお願い申し上げます。

今後とも弊社製品のご使用にあたって副作用・感染症等をご経験の際には、弊社MRまでご連絡くださいますよう、お願い申し上げます。

以上

《今回の改訂内容につきましては医薬品安全対策情報(DSU)No.188(2010年4月)に掲載される予定です。》
※次頁以降に改訂後の「使用上の注意」の全文を掲載致しましたので、併せてご参照ください。

アレンドロン酸錠5mg「DK」 改訂後の使用上の注意

※2010年3月改訂

●禁忌（次の患者には投与しないこと）

- (1)食道狭窄又はアカラシア（食道弛緩不能症）等の食道通過を遅延させる障害のある患者
[本剤の食道通過が遅延することにより、食道局所における副作用発現の危険性が高くなる。]
- (2)30分以上上体を起こしていることや立っていることのできない患者（「用法及び用量に関連する使用上の注意」の項参照）
- (3)本剤の成分あるいは他のビスホスホネート系薬剤に対し過敏症の既往歴のある患者
- (4)低カルシウム血症の患者（「2. 重要な基本的注意」の項参照）

※ 〈効能又は効果に関連する使用上の注意〉

本剤の適用にあたっては、日本骨代謝学会の診断基準等を参考に、骨粗鬆症との診断が確定している患者を対象とすること。

〈用法及び用量に関連する使用上の注意〉

- (1)本剤は水のみで服用すること。水以外の飲み物（Ca, Mg等の含量の特に高いミネラルウォーターを含む）、食物及び他の薬剤と一緒に服用すると、吸収を抑制するおそれがある。
- (2)食道及び局所への副作用の可能性を低下させるため、速やかに胃内へと到達させることが重要である。服用に際しては、以下の事項に注意すること。
 - 1)起床してすぐにコップ1杯の水（約180mL）とともに服用すること。
 - 2)口腔咽頭部に潰瘍を生じる可能性があるため、本剤を噛んだり又は口中で溶かしたりしないこと。
 - 3)本剤を服用後、少なくとも30分経ってからその日の最初の食事を摂り、食事を終えるまで横にならないこと。
 - 4)就寝時又は起床前に服用しないこと。

●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)嚥下困難、食道炎、胃炎、十二指腸炎、又は潰瘍等の上部消化管障害がある患者
[上部消化管粘膜に対し、刺激作用を示すことがあるので基礎疾患を悪化させるおそれがある。]

※ (2)重篤な腎機能障害のある患者

[使用経験が少なく安全性が確立していない。]

2. 重要な基本的注意

- (1)本剤は他のビスホスホネート系薬剤と同様に、咽喉頭、食道等の粘膜に対し局所刺激症状を引き起こすおそれがある。特に適切に服用しない患者では、食道、口腔内に重度の副作用が発現する可能性があるので、服用法について患者を十分指導し、理解させること（「用法及び用量に関連する使用上の注意」の項参照）。

- (2)アレンドロン酸ナトリウム水和物製剤の投与により、上部消化管に関する副作用が報告されているので、観察を十分に行い、副作用の徵候又は症状（嚥下困難、嚥下痛又は胸骨下痛の発現又は胸やけの発現・悪化等）に注意し、患者に対して、これらの症状があらわれた場合は、本剤の服用を中止して診察を受けるよう指導すること（「4. 副作用（1）重大な副作用」の項参照）。
- (3)骨粗鬆症の発症にエストロゲン欠乏、加齢以外の要因が関与していることもあるので、治療に際してはこのような要因を考慮する必要がある。
- (4)患者には、食事等から十分なカルシウムを摂取させること。
- (5)低カルシウム血症のある患者は、本剤投与前に低カルシウム血症を治療すること。また、ビタミンD欠乏症又はビタミンD代謝異常のようなミネラル代謝障害がある場合には、あらかじめ治療を行うこと。
- (6)アレンドロン酸ナトリウム水和物製剤を含むビスホスホネート系薬剤による治療を受けている患者において、顎骨壊死・顎骨骨髓炎があらわれることがある。報告された症例のほとんどが抜歯等の歯科処置や局所感染に関連して発現しており、また、静脈内投与された癌患者がほとんどであったが、経口投与された骨粗鬆症患者等においても報告されている。リスク因子としては、悪性腫瘍、化学療法、コルチコステロイド治療、放射線療法、口腔の不衛生、歯科処置の既往等が知られている。本剤の投与にあたっては、患者に十分な説明を行い、異常が認められた場合には、直ちに歯科・口腔外科に受診するよう注意すること（「4. 副作用（1）重大な副作用」の項参照）。

3. 相互作用

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
カルシウム、マグネシウム等の金属を含有する経口剤 カルシウム補給剤 マグネシウム製剤等	本剤の服用後少なくとも30分経つてから服用すること。	本剤は多価の陽イオン（Ca, Mg等）とキレートを形成する所以であるので、併用すると本剤の吸収を低下させる。

4. 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)食道・口腔内障害：食道障害（食道穿孔、食道狭窄、食道潰瘍、食道炎、食道びらんがあらわれ、出血を伴う場合がある。）、口腔内潰瘍があらわれることがある。観察を十分に行い、徵候又は症状（吐血、下血、貧血、嚥下困難、嚥下痛、胸骨下痛、胸やけ、口腔内異和感、口内痛の発現・悪化等）に注意し、異常が認められた場合には投与を中止し、適切な処置を行うこと。
- 2)胃・十二指腸障害：（出血性）胃・十二指腸潰瘍、出血性胃炎があらわれることがある。観察を十分に行い、徵候又は症状（吐血、下血、貧血、上腹部痛、心窩部痛、上腹部不快感の発現・悪化等）に注意し、異常が認められた場合には投与を中止し、適切な処置を行うこと。

- 3) 肝機能障害、黄疸：AST (GOT)、ALT (GPT) の上昇を伴う肝機能障害、黄疸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し、適切な処置を行うこと。
- 4) 低カルシウム血症：痙攣、テタニー、しひれ、失見当識、QT延長等を伴う低カルシウム血症があらわれることがあるので、異常が認められた場合にはカルシウム剤の点滴投与等を考慮すること。
- 5) 皮膚粘膜眼症候群（Stevens-Johnson症候群）、中毒性表皮壊死症（Lyell症候群）：皮膚粘膜眼症候群（Stevens-Johnson症候群）、中毒性表皮壊死症（Lyell症候群）等の重篤な皮膚症状があらわれがあるので、観察を十分に行い、異常が認められた場合には直ちに適切な処置を行うこと。
- 6) 頸骨壊死・頸骨骨髓炎：頸骨壊死・頸骨骨髓炎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。

(2) その他の副作用

以下のような症状又は異常があらわれた場合には、投与を中止するなど適切な処置を行うこと。

頻度不明	
消化器	嚥下困難、胃酸逆流、鼓腸放屁、咽喉頭痛、咽喉頭不快感、おくび、嘔気、便秘、下痢、胃痛、胃炎、胃不快感、消化不良、口内乾燥、腹痛、嘔吐、食欲不振、腹部膨満感、腹部不快感、口内炎、心窓部痛、胃重感
皮膚・皮膚付属器	紅斑、尋麻疹、発疹、かゆみ、脱毛、湿疹
血液	貧血（赤血球数減少、ヘモグロビン低下等）、白血球数減少、血小板数減少
肝臓	肝機能異常〔AST (GOT) 上昇、ALT (GPT) 上昇、γ-GTP 上昇等〕
腎臓	頻尿、BUN 上昇
中枢・末梢神経系	頭痛、浮動性めまい、回転性めまい、知覚減退
筋・骨格系	骨痛 ^{注)} 、筋痙攣、関節痛 ^{注)} 、背(部)痛 ^{注)} 、筋肉痛 ^{注)}
精神・神経系	不眠（症）
電解質代謝	血清リン低下、血清カリウム上昇
眼	ぶどう膜炎、眼症状(かすみ、異和感等)、強膜炎、上強膜炎
その他	血管浮腫、顔面浮腫、ほてり（顔面紅潮、熱感等）、動悸、脱力（感）、発熱、気分不良、LDH 上昇、CK (CPK) 上昇、総コレステロール値上昇、胸痛、倦怠（感）、味覚倒錯、血清アルブミン低下、末梢性浮腫、下肢痛

注) アレンドロン酸ナトリウム水和物製剤の投与初日から数カ月後に、まれに、日常生活に支障を来たすような激しい痛みを生じることが報告されている。
なお、ほとんどが投与中止により軽快している。

5. 妊婦、産婦、授乳婦等への投与

- (1) 妊娠中の投与に関する安全性は確立していないので、妊娠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。
[使用経験がない。]
- (2) ビスホスホネート系薬剤は骨基質に取り込まれた後に全身循環へ徐々に放出されるので、妊娠する可能性のある婦人へは、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。

[全身循環への放出量はビスホスホネート系薬剤の投与量・期間に相関する。ビスホスホネート系薬剤の中止から妊娠までの期間と危険性との関連は明らかではない。]

- (3) 授乳中の婦人には、本剤投与中は授乳を避けさせること。

[動物実験（ラット）でアレンドロン酸が乳汁中に移行することが報告されている。]

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. 過量投与

徵候・症状：低カルシウム血症、低リン酸血症、並びに上部消化管障害（胃不調、胸やけ、食道炎、胃炎、又は潰瘍等）が発現することがある。

処置：アレンドロン酸と結合させるために、ミルクあるいは制酸剤等の投与を考慮する。

食道に対する刺激の危険性があるので嘔吐を誘発してはならず、患者を立たせるか、上体を起こして座らせること。

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に刺入し、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。]