

2014年6月改訂（第4版、承認条件削除）  
\* 2013年10月改訂

日本標準商品分類番号  
87119

\*貯 法：室温保存、気密容器  
使用期限：外箱等に表示  
注 意：「取扱い上の注意」の項参照  
規制区分：処方箋医薬品\*

承認番号	22400AMX00256000
薬価収載	2012年6月
販売開始	2012年6月

※注意—医師等の処方箋により使用すること

## 経口脊髄小脳変性症治療剤

# \*日本薬局方 タルチレリン錠 タルチレリン錠5mg「JG」

### 【組成・性状】

販売名	タルチレリン錠5mg「JG」
成分・含量 (1錠中)	タルチレリン水和物 5.0mg
添加物	D-マンニトール、トウモロコシデンプン、ポリビニルアルコール（部分けん化物）、ステアリン酸マグネシウム
色・剤形	白色の割線入りの素錠
外形	
大きさ (mm)	直径：7.0 厚さ：3.0
重量 (mg)	120.0
識別コード	JG C37

### 【効能・効果】

脊髄小脳変性症における運動失調の改善

#### 〈効能・効果に関連する使用上の注意〉

運動失調を呈する類似疾患が他にも知られていることから、病歴の聴取及び全身の理学的所見に基づいた確定診断のうえ投与を行うこと。

### 【用法・用量】

通常、成人にはタルチレリン水和物として1回5mg、1日2回（朝、夕）食後に経口投与する。

なお、年齢、症状により適宜増減する。

### 【使用上の注意】

#### 1.慎重投与（次の患者には慎重に投与すること）

- (1)腎機能障害のある患者〔他社が実施した臨床試験において、重度の腎機能障害患者1名で血漿中濃度が約4.2倍上昇したことから、腎機能障害患者に対しては慎重に投与すること〕
- (2)妊婦又は妊娠している可能性のある婦人〔妊娠中の投与に関する安全性は確立していない〕

#### 2.重要な基本的注意

内分泌異常のある患者については臨床症状を観察し、必要に応じて血中ホルモン濃度（TSH、プロラクチン等）を測定することが望ましい。

#### 3.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)痙攣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など適切な処置を行うこと。

2)発熱、無動緘黙、筋強剛、脱力、頻脈、血圧の変動等を症状とする悪性症候群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し、体冷却、水分補給などの適切な処置を行うこと。また、本症発症時には、白血球の増加や血清CK（CPK）の上昇があらわれることが多く、また、ミオグロビン尿を伴う腎機能の低下があらわれることがある。

3)AST（GOT）、ALT（GPT）、ALP、LDH、 $\gamma$ -GTPの上昇等を伴う肝機能障害や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。

##### (2)重大な副作用（類薬）

- 1)一過性の血圧低下、意識喪失等のショック様症状があらわれることがある。
- 2)下垂体腺腫患者に投与した場合、頭痛、視力・視野障害等を伴う下垂体卒中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外科的治療など適切な処置を行うこと。
- 3)血小板減少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。

##### (3)その他の副作用

副作用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。

	頻度不明
血液	赤血球減少、ヘモグロビン減少
循環器	血圧及び脈拍数の変動、動悸
消化器	悪心、嘔吐、下痢、食欲不振、胃部不快感、胃炎、腹痛、口渇、便秘、舌炎
肝臓	AST（GOT）、ALT（GPT）、 $\gamma$ -GTP、ALP、LDH、トリグリセリド、総コレステロールの上昇
腎臓	BUNの上昇
精神神経系	頭痛、めまい、ふらつき、振戦、しびれ、眠気、頭がボーっとする、不眠
過敏症	発疹、痒痒
内分泌	TSHの変動、甲状腺ホルモン（T <sub>3</sub> 、T <sub>4</sub> ）の上昇、プロラクチンの上昇、女性化乳房
その他	CK（CPK）の上昇、血糖上昇、熱感、倦怠感、頻尿、脱毛

#### 4.高齢者への投与

本剤は主として腎臓から排泄されるが、高齢者では腎機能が低下していることが多いため、高い血中濃度が持続するおそれがあるので、用量に注意して投与すること。

#### 5.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まわ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)授乳中の婦人には治療上の有益性が危険性を上まわると判断される場合にのみ投与すること。[動物実験で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

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（低出生体重児、新生児、乳児には使用経験がなく、幼児、小児には使用経験が少ない）。

#### 7.適用上の注意

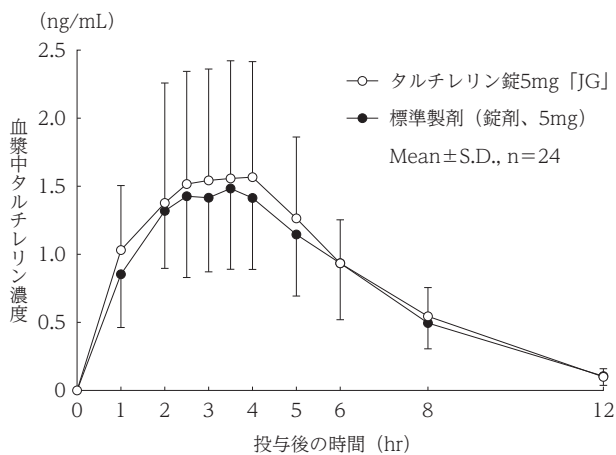
薬剤交付時：

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）

#### \*【薬物動態】

##### 1.生物学的同等性試験

タルチレリン錠5mg「JG」と標準製剤を、クロスオーバー法によりそれぞれ1錠（タルチレリン水和物として5mg）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90%信頼区間法にて統計解析を行った結果、log（0.80）～log（1.25）の範囲内であり、両剤の生物学的同等性が確認された。<sup>1)</sup>



##### 薬物動態パラメータ

	判定パラメータ		参考パラメータ	
	AUC <sub>0-12</sub> (ng・hr/mL)	Cmax (ng/mL)	Tmax (hr)	T <sub>1/2</sub> (hr)
タルチレリン錠5mg「JG」	10.13 ± 4.14	1.88 ± 0.96	3.0 ± 1.1	2.0 ± 0.7
標準製剤（錠剤、5mg）	9.31 ± 2.95	1.73 ± 0.65	3.2 ± 0.8	1.9 ± 0.3

(Mean ± S.D., n=24)

血漿中濃度並びにAUC、Cmax等のパラメータは、被験者の選択、体液の採取回数・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

タルチレリン錠5mg「JG」は、日本薬局方医薬品各条に定められたタルチレリン錠の溶出規格に適合していることが確認されている。<sup>2)</sup>

#### \*【薬効薬理】

甲状腺刺激ホルモン放出ホルモン（TRH）の誘導体。中枢神経系に広く分布するTRH受容体に結合後、アセチルコリン、ドパミン、ノルアドレナリン及びセロトニン神経系を活性化させることにより、脊髄小脳変性症における運動失調を改善すると考えられている。また、脊髄反射増強作用、神経栄養因子様作用及び局所グルコース代謝促進作用も薬効に関与すると考えられている。<sup>3)</sup>

#### \*【有効成分に関する理化学的知見】

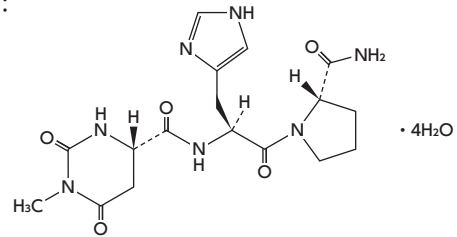
一般名：タルチレリン水和物（Taltirelin hydrate）

化学名：N-[(4S)-1-Methyl-2,6-dioxohexahydropyrimidine-4-carbonyl]-L-histidyl-L-prolinamide tetrahydrate

分子式：C<sub>17</sub>H<sub>23</sub>N<sub>7</sub>O<sub>5</sub>・4H<sub>2</sub>O

分子量：477.47

構造式：



性状：白色の結晶又は結晶性の粉末である。

水、エタノール（99.5）又は酢酸（100）に溶けやすく、メタノールにやや溶けやすい。

1mol/L塩酸試液に溶ける。

結晶多形が認められる。

#### 【取扱い上の注意】

##### 1.保管方法

開封後は湿気を避けて保管すること。

##### 2.安定性試験

最終包装製品を用いた加速試験（40℃、相対湿度75%、6ヵ月）の結果、タルチレリン錠5mg「JG」は通常の市場流通下において3年間安定であることが推測された。<sup>4)</sup>

#### 【包装】

タルチレリン錠5mg「JG」

PTP：28錠（14錠×2）

#### \*【主要文献及び文献請求先】

##### 〈主要文献〉

- 1) 日本ジェネリック株式会社 社内資料；生物学的同等性試験（2012）
- 2) 日本ジェネリック株式会社 社内資料；溶出試験（2013）
- 3) 日本薬局方解説書、廣川書店
- 4) 日本ジェネリック株式会社 社内資料；安定性試験（2012）

**〈文献請求先・お問合せ先〉**

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ください。

日本ジェネリック株式会社 お客様相談室  
〒100-6739 東京都千代田区丸の内一丁目9番1号  
TEL 0120-893-170 FAX 0120-893-172

