

ミグシス錠5mg

Migsis[®] Tablets 5mg

ロメリジン塩酸塩錠

貯法：室温保存
使用期限：最終年月を外箱等に記載

注）注意－医師等の処方箋により使用すること

承認番号	21100AMZ00239
薬価収載	1999年5月
販売開始	1999年7月
※再審査結果	2009年9月
国際誕生	1999年3月

【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症の既往歴のある患者
2. 頭蓋内出血又はその疑いのある患者〔脳血流増加作用により、症状を悪化させるおそれがある。〕
3. 脳梗塞急性期の患者〔急性期には、病巣部は代謝障害状態あり、非病巣部の血流増加作用に伴い病巣部の血流低下を起こすおそれがある。〕
4. 妊婦又は妊娠している可能性のある婦人〔「妊婦、産婦、授乳婦等への投与」の項参照〕

【組成・性状】

1. 組成

1 錠中：

成分	販売名	ミグシス錠5mg
有効成分 (含量)		ロメリジン塩酸塩 (5.0 mg)
添加物		カルメロースカルシウム 結晶セルロース ステアリン酸マグネシウム D-マンニトール メチルセルロース

2. 性状

外形			識別コード	色調等
上面	下面	側面		
			U055	白色 割線入り 素錠
直径 8.5 mm	厚さ 3.1 mm	重量 215 mg		

【効能・効果】

片頭痛

【用法・用量】

通常、成人にはロメリジン塩酸塩として1回5mgを1日2回、朝食後及び夕食後あるいは就寝前に経口投与する。なお、症状に応じて適宜増減するが、1日投与量として20mgを超えないこと。

【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) 重篤な肝機能障害のある患者〔本剤は主として肝臓で代謝され、また、胆汁へ排泄されるため、高い血中濃度が持続するおそれがある。〕
- (2) QT延長の疑われる患者（心室性不整脈（torsades de pointes）、QT延長症候群、低カリウム血症、低カルシウム血症等）〔「その他の注意」の項参照〕
- (3) パーキンソニズムの患者〔類似化合物（塩酸フルナリジン等）で錐体外路症状の発現が報告されており、本剤においても症状が悪化するおそれがある。〕
- (4) うつ状態又はその既往のある患者〔症状が悪化又は再発することがある。〕
- (5) 高齢者〔「高齢者への投与」の項参照〕

2. 重要な基本的注意

- (1) 本剤は片頭痛発作（月に2回以上）により日常生活に支障をきたしている患者に投与すること。
- (2) 本剤は発現した頭痛発作を緩解する薬剤ではないので、本剤投与中に頭痛発作が発現した場合には必要に応じて頭痛発作治療薬（酒石酸エルゴタミン・無水カフェイン等）を頓用させること。投与前にこのことを患者に十分に説明しておくこと。
- (3) 本剤投与中は症状の経過を十分に観察し、頭痛発作発現の消失・軽減により患者の日常生活への支障がなくなったら一旦本剤の投与を中止し、投与継続の必要性について検討すること。なお、症状の改善が認められない場合には、漫然と投与を継続しないこと。
- (4) 眠気等を催すことがあるので、本剤投与中の患者には自動車の運転等危険を伴う機械の操作には従事させないよう注意すること。

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
降圧剤	併用により相互の作用を増強するおそれがある。	本剤によってもまた、血圧低下があらわれることがある。

※※4. 副作用

調査症例数3,769例中、副作用発現症例は149例（3.95%）であり、副作用発現件数は延べ230件であった。その主なものは、ALT(GPT)上昇17件（0.45%）、眠気14件（0.37%）、めまい14件（0.37%）、AST(GOT)上昇13件（0.34%）、悪心12件（0.32%）であった。（再審査終了時）

(1) 重大な副作用

抑うつ（0.1～1%未満）：抑うつ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) 重大な副作用（類薬）

錐体外路症状：類似化合物（塩酸フルナリジン等）の投与により錐体外路症状があらわれたとの報告があるので、本剤においても観察を十分に行い、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

	0.1～1%未満	0.1%未満
精神神経系	眠気、めまい、ふらつき、頭痛	頭がボーッとする、頭痛
消化器	悪心、下痢、食欲不振	心窩部痛、軟便、腹痛、腹部不快感、便秘、嘔吐、口腔粘膜浮腫、胃腸障害、口唇粘膜浮腫、口内炎
肝臓 ^{注1}	ALT(GPT)上昇、AST(GOT)上昇、γ-GTP上昇、Al-P上昇、LDH上昇	
過敏症 ^{注2}	発疹	
循環器	動悸	血圧低下
泌尿器		排尿障害、頻尿
その他	倦怠感	気分不良、ほてり感、悪寒、浮腫、胸痛、乳頭腫大、背部つっぱり感、発汗、発熱

注1：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。
注2：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。

5. 高齢者への投与

- (1) 高齢者では用量に留意し、患者の状態を観察しながら慎重に投与すること。[本剤の臨床試験成績において、高齢者（65歳以上）と非高齢者の副作用発現率はそれぞれ5.6%（21例/372例）、6.8%（41例/600例）であり、差は認められていない。しかし、本剤は主として肝臓で代謝されること及び高齢者では肝臓の生理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。]
- (2) 類似化合物（塩酸フルナリジン等）では、高齢者で錐体外路症状や抑うつが発現しやすいとの報告があるので、本剤においても観察を十分に行い、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。

6. 妊婦、産婦、授乳婦等への投与

- (1) 妊婦
妊婦又は妊娠している可能性のある婦人には投与しないこと。[動物実験（ラット）で催奇形作用（骨格・外形異常）が報告されている。]
- (2) 授乳婦
授乳中の婦人への投与は避けることが望ましいが、やむを得ず投与する場合には授乳を避けさせること。[動物実験（ラット）で母乳中へ移行することが報告されている。]

7. 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（使用経験がない）。

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) イヌで3カ月間経口投与試験を行った結果、15 mg/kg/日以上投与で心電図上QT及びQTc間隔の延長が報告されている。
- (2) イヌで3カ月間、12カ月間経口投与試験を行った結果、それぞれ15 mg/kg/日以上、30 mg/kg/日投与で歯肉腫脹、乳腺腫大が、また45 mg/kg/日以上、7 mg/kg/日以上投与で歯肉上皮の増殖が報告されている。

【薬物動態】

1. 血中濃度^{1,2)}

健康成人6名にロメリジン塩酸塩10 mgを食後に単回経口投与したとき、血漿中ロメリジン濃度は投与48時間後に最高値に達し、投与後12時間までの消失半減期は3.4時間であった。なお、空腹時の投与では、食後の投与と比べ最高血漿中濃度到達時間は短縮したが、他の薬動学的パラメータに影響はみられなかった。

薬物速度論的パラメータ（平均値±標準偏差）

投与量 (mg)	例数	C _{max} (ng/mL)	T _{max} (h)	T _{1/2(-12h)} ^{a)}	AUC _{0-12h} (ng·h/mL)
10	6	7.7±2.7	4.8±1.3	3.4±0.6	45.5±15.1

a) 投与後12時間までの消失半減期

健康成人5名にロメリジン塩酸塩10 mgを1日1回14日間反復経口投与したときの血漿中ロメリジン濃度は10日目前後から定常状態に達し、 α 相及び β 相の消失半減期はそれぞれ3.0時間、108.3時間であった。

2. 代謝³⁾

健康成人6名にロメリジン塩酸塩40 mgを単回経口投与したときの血漿中にはロメリジンのほかに、代謝物として主にトリメトキシベンジル基のO-脱メチル体及びそのグルクロン酸抱合体、ピペラジン環の4位N-脱アルキル化によるベンズヒドリルピペラジン体が認められた。

(注) 本剤の承認された1日用量は症状に応じて適宜増減するが、20 mgを超えないこととなっている。

3. [参考] 動物での吸収・分布・排泄⁴⁻⁶⁾

¹⁴C-ロメリジン塩酸塩を単回経口投与した場合、消化管から速やかにかつ良好に吸収された（ラット、イヌ）。肺、肝臓、脂肪、副腎、脾臓などの組織に高濃度に分布した（ラット）。胎児及び乳汁への移行が認められた（ラット）。

単回投与後5日間で約10%が尿中に、約85%が糞中に排泄された（ラット、イヌ）。単回投与後48時間までの胆汁中への排泄率は約70%であり、その約80%が消化管から再吸収された（ラット）。

【臨床成績】⁷⁻¹⁰⁾

本剤の臨床試験では国際頭痛学会による頭痛分類及び診断基準¹¹⁾に基づく片頭痛を対象とした。二重盲検比較試験を含む324例での有効率は55%（179例/324例）であった。また、プラセボを対照とした二重盲検比較試験において本剤の有効性が認められた。

【薬効薬理】

本剤は脳血管に対して選択的な血管収縮抑制作用を示すカルシウム拮抗薬であり、下記の作用が認められている。

1. 脳血流増加作用^{12,13)}

イヌ摘出脳動脈において高濃度K⁺及びセロトニンによる収縮を抑制し、麻酔イヌの脳血流量を増加した。これらの作用は末梢血管よりも脳血管に対して選択的であった。

2. Spreading depressionに対する作用^{14,15)}

ラットにおいてspreading depressionにより誘発される大脳皮質血流量の低下及びc-fos様免疫活性の発現に対して抑制作用を示した。ラット摘出海馬切片の低酸素負荷により誘発されるspreading depressionの発現時間を延長した。

3. 神経原性炎症に対する作用¹⁶⁾

ラットにおいて三叉神経逆行性刺激による眼瞼及び鼻周囲の血管透過性の亢進を抑制したが、ヒスタミン、ブラジキニン及びサブスタンスPの皮内投与による皮膚の血管透過性の亢進には影響しなかった。

4. 作用機序¹⁷⁻¹⁹⁾

血管平滑筋及び神経細胞内へのCa²⁺流入を抑制し、血管収縮抑制作用及びspreading depressionに伴う脳血流量の低下及びc-fosの発現を抑制すると考えられる。

(1) モルモット大脳皮質標品のCa²⁺チャネルへの³H-ニトレンジピン特異的結合を阻害した。

(2) イヌの摘出脳動脈標本へのKCl誘発⁴⁵Ca流入、ラット褐色細胞腫PC12細胞におけるCa²⁺の内向き電流を抑制した。

【有効成分に関する理化学的知見】

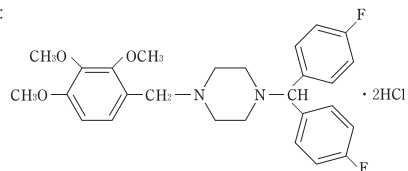
一般名：ロメリジン塩酸塩 (lomepirazine hydrochloride)

化学名：1-[bis(4-fluorophenyl)methyl]-4-(2,3,4-trimethoxybenzyl)piperazine dihydrochloride

分子式：C₂₇H₃₀F₂N₂O₃ · 2HCl

分子量：541.46

構造式：



性状：白色の結晶性の粉末である。

メタノールに溶けやすく、エタノール（95）にやや溶けやすく、無水酢酸又は水に溶けにくく、ジエチルエーテルにほとんど溶けない。

【包装】

ミグシ錠 5 mg：140錠（PTP）

【主要文献】

- 1) 酒井 孝範ほか：薬理と治療 22(11)：4657, 1994 [L20030530044]
- 2) 中島 光好ほか：臨床医薬 5(9)：1791, 1989 [L20030530045]
- 3) 栗田 則男ほか：薬理と治療 22(11)：4663, 1994 [L20030530047]
- 4) 川島 恒男ほか：薬物動態 5(5)：723, 1990 [L20030530050]
- 5) 栗田 則男ほか：薬物動態 9(4)：522, 1994 [L20030530052]
- 6) 社内資料：イヌにおける体内動態 [L20091109143]
- 7) 後藤 文男ほか：薬理と治療 22(12)：5031, 1994 [L20030530056]
- 8) 後藤 文男ほか：臨床評価 23(1)：13, 1995 [L20030530065]
- 9) 後藤 文男ほか：臨床評価 23(2)：183, 1995 [L20030602003]
- 10) 後藤 文男ほか：薬理と治療 23(5)：1445, 1995 [L20030602007]
- 11) Headache Classification Committee of the International Headache Society: Cephalgia 8(Suppl. 7)：9, 1988 [L20030604125]

- 12)原田 研吾ほか：薬理と治療 25(3)：785, 1997 [L20030602009]
13)山田 親臣ほか：薬理と治療 25(3)：797, 1997 [L20030602011]
14)Shimazawa, M. et al.：Br J Pharmacol 115：1359, 1995 [L20030602013]
15)高木 啓ほか：日本薬理学雑誌 11：309, 1998 [L20030602016]
16)Hashimoto, M. et al.：Res Commun Mol Pathol Pharmacol 97(1)：79, 1997 [L20030602018]
17)Iwamoto, T. et al.：Jpn J Pharmacol 48(2)：241, 1988 [L20030604127]
18)Iwamoto, T. et al.：J Pharm Pharmacol 43(8)：535, 1991 [L20030602021]
19)Watano, T. et al.：Jpn J Pharmacol 75(2)：209, 1997 [L20030602022]

【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ください。

ファイザー株式会社 製品情報センター
〒151-8589 東京都渋谷区代々木3-22-7
学術情報ダイヤル 0120-664-467
FAX 03-3379-3053



【製造販売】
ファイザー株式会社
東京都渋谷区代々木3-22-7