

医薬品インタビューフォーム

日本病院薬剤師会の I F 記載要領 2018（2019 年更新版）に準拠して作成

抗てんかん剤
レベチラセタム錠

レベチラセタム錠250mg「VTRS」
レベチラセタム錠500mg「VTRS」

LEVETIRACETAM Tablets

剤形	フィルムコーティング錠
製剤の規制区分	処方箋医薬品（注意－医師等の処方箋により使用すること）
規格・含量	レベチラセタム錠 250mg「VTRS」 1 錠中 レベチラセタム 250mg 含有 レベチラセタム錠 500mg「VTRS」 1 錠中 レベチラセタム 500mg 含有
一般名	和名：レベチラセタム（JAN） 洋名：Levetiracetam（JAN）
製造販売承認年月日 薬価基準収載・ 販売開始年月日	製造販売承認年月日：2021 年 8 月 16 日 薬価基準収載年月日：2021 年 12 月 10 日 発売年月日：2022 年 1 月 17 日
製造販売（輸入）・提携・販売 会社名	製造販売元：ダイト株式会社 販売元：ヴィアトリス製薬合同会社
医薬情報担当者の 連絡先	
問い合わせ窓口	ヴィアトリス製薬合同会社 メディカルインフォメーション部 フリーダイヤル 0120-419-043 医療関係者向けホームページ https://www.viatris-e-channel.com/

本 IF は 2024 年 9 月改訂の電子添文の記載に基づき改訂した。
最新の情報は、独立行政法人医薬品医療機器総合機構の医薬品情報検索ページで確認してください。

1. 医薬品インタビューフォーム作成の経緯

医療用医薬品の基本的な要約情報として、医療用医薬品添付文書（以下、添付文書）がある。医療現場で医師・薬剤師等の医療従事者が日常業務に必要な医薬品の適正使用情報を活用する際には、添付文書に記載された情報を裏付ける更に詳細な情報が必要な場合があり、製薬企業の医薬情報担当者（以下、MR）等への情報の追加請求や質疑により情報を補完してきている。この際に必要な情報を網羅的に入手するための項目リストとして医薬品インタビューフォーム（以下、I Fと略す）が誕生した。

1988年に日本病院薬剤師会（以下、日病薬）学術第2小委員会がI Fの位置付け、I F記載様式、I F記載要領を策定し、その後1998年に日病薬学術第3小委員会が、2008年、2013年に日病薬医薬情報委員会がI F記載要領の改訂を行ってきた。

I F記載要領2008以降、I FはP D F等の電子的データとして提供することが原則となった。これにより、添付文書の主要な改訂があった場合に改訂の根拠データを追加したI Fが速やかに提供されることとなった。最新版のI Fは、医薬品医療機器総合機構（以下、PMD A）の医療用医薬品情報検索のページ（<http://www.pmda.go.jp/PmdaSearch/iyakuSearch/>）にて公開されている。日病薬では、2009年より新医薬品のI Fの情報を検討する組織として「インタビューフォーム検討会」を設置し、個々のI Fが添付文書を補完する適正使用情報として適切か審査・検討している。

2019年の添付文書記載要領の変更に合わせ、I F記載要領2018が公表され、今般「医療用医薬品の販売情報提供活動に関するガイドライン」に関連する情報整備のため、その更新版を策定した。

2. I Fとは

I Fは「添付文書等の情報を補完し、医師・薬剤師等の医療従事者にとって日常業務に必要な、医薬品の品質管理のための情報、処方設計のための情報、調剤のための情報、医薬品の適正使用のための情報、薬学的な患者ケアのための情報等が集約された総合的な個別の医薬品解説書として、日病薬が記載要領を策定し、薬剤師等のために当該医薬品の製造販売又は販売に携わる企業に作成及び提供を依頼している学術資料」と位置付けられる。

I Fに記載する項目配列は日病薬が策定したI F記載要領に準拠し、一部の例外を除き承認の範囲内の情報が記載される。ただし、製薬企業の機密等に関わるもの及び利用者自らが評価・判断・提供すべき事項等はI Fの記載事項とはならない。言い換えると、製薬企業から提供されたI Fは、利用者自らが評価・判断・臨床適用するとともに、必要な補完をするものという認識を持つことを前提としている。

I Fの提供は電子データを基本とし、製薬企業での製本は必須ではない。

3. I Fの利用にあたって

電子媒体のI Fは、PMD Aの医療用医薬品情報検索のページに掲載場所が設定されている。

製薬企業は「医薬品インタビューフォーム作成の手引き」に従ってI Fを作成・提供するが、I Fの原点を踏まえ、医療現場に不足している情報やI F作成時に記載し難い情報等については製薬企業のMR等へのインタビューにより利用者自らが内容を充実させ、I Fの利用性を高める必要がある。また、随時改訂される使用上の注意等に関する事項に関しては、I Fが改訂されるまでの間は、製薬企業が提供する改訂内容を明らかにした文書等、あるいは各種の医薬品情報提供サービス等により薬剤師等自らが整備するとともに、I Fの使用にあたっては、最新の添付文書をPMD Aの医薬品医療機器情

報検索のページで確認する必要がある。

なお、適正使用や安全性の確保の点から記載されている「V. 5. 臨床成績」や「XII. 参考資料」、「XIII. 備考」に関する項目等は承認を受けていない情報が含まれることがあり、その取り扱いには十分留意すべきである。

4. 利用に際しての留意点

I F を日常業務において欠かすことができない医薬品情報源として活用していただきたい。I F は日病薬の要請を受けて、当該医薬品の製造販売又は販売に携わる企業が作成・提供する、医薬品適正使用のための学術資料であるとの位置づけだが、記載・表現には薬機法の広告規則や医療用医薬品の販売情報提供活動に関するガイドライン、製薬協コード・オブ・プラクティス等の制約を一定程度受けざるを得ない。販売情報提供活動ガイドラインでは、未承認薬や承認外の用法等に関する情報提供について、製薬企業が医療従事者からの求めに応じて行うことは差し支えないとされており、MR等へのインタビューや自らの文献調査などにより、利用者自らがI Fの内容を充実させるべきものであることを認識しておかなければならない。製薬企業から得られる情報の科学的根拠を確認し、その客観性を見抜き、医療現場における適正使用を確保することは薬剤師の本務であり、I Fを活用して日常業務を更に価値あるものにしていただきたい。

(2020 年 4 月改訂)

目 次

I. 概要に関する項目

1. 開発の経緯 1
2. 製品の治療学的特性 1
3. 製品の製剤学的特性 1
4. 適正使用に関して周知すべき特性 2
5. 承認条件及び流通・使用上の制限事項 2
 - (1) 承認条件 2
 - (2) 流通・使用上の制限事項 2
6. RMP の概要 2

II. 名称に関する項目

1. 販売名 3
 - (1) 和名 3
 - (2) 洋名 3
 - (3) 名称の由来 3
2. 一般名 3
 - (1) 和名（命名法） 3
 - (2) 洋名（命名法） 3
 - (3) ステム 3
3. 構造式又は示性式 3
4. 分子式及び分子量 3
5. 化学名（命名法）又は本質 3
6. 慣用名、別名、略号、記号番号 4

III. 有効成分に関する項目

1. 物理化学的性質 5
 - (1) 外観・性状 5
 - (2) 溶解性 5
 - (3) 吸湿性 5
 - (4) 融点（分解点）、沸点、凝固点 5
 - (5) 酸塩基解離定数 5
 - (6) 分配係数 5
 - (7) その他の主な示性値 5
2. 有効成分の各種条件下における安定性 5
3. 有効成分の確認試験法、定量法 5

IV. 製剤に関する項目

1. 剤形 6
 - (1) 剤形の区別 6
 - (2) 製剤の外観及び性状 6
 - (3) 識別コード 6
 - (4) 製剤の物性 6
 - (5) その他 6
2. 製剤の組成 7
 - (1) 有効成分（活性成分）の含量及び添加剤 7
 - (2) 電解質等の濃度 7
 - (3) 熱量 7
3. 添付溶解液の組成及び容量 7
4. 力価 7
5. 混入する可能性のある夾雑物 7
6. 製剤の各種条件下における安定性 8
7. 調製法及び溶解後の安定性 14

8. 他剤との配合変化（物理化学的变化） 14
9. 溶出性 14
10. 容器・包装 16
 - (1) 注意が必要な容器・包装、外観が特殊な
容器・包装に関する情報 16
 - (2) 包装 16
 - (3) 予備容量 16
 - (4) 容器の材質 17
11. 別途提供される資材類 17
12. その他 17

V. 治療に関する項目

1. 効能又は効果 18
2. 効能又は効果に関連する注意 18
3. 用法及び用量 18
 - (1) 用法及び用量の解説 18
 - (2) 用法及び用量の設定経緯・根拠 18
4. 用法及び用量に関連する注意 18
5. 臨床成績 19
 - (1) 臨床データパッケージ 19
 - (2) 臨床薬理試験 19
 - (3) 用量反応探索試験 19
 - (4) 検証的試験 19
 - 1) 有効性検証試験 19
 - 2) 安全性試験 22
 - (5) 患者・病態別試験 22
 - (6) 治療の使用 23
 - 1) 使用成績調査（一般使用成績調査、特定使用成績調査、使用成績比較調査）、製造販売後データベース調査、製造販売後臨床試験の内容 23
 - 2) 承認条件として実施予定の内容又は
実施した調査・試験の概要 23
 - (7) その他 23

VI. 薬効薬理に関する項目

1. 薬理学的に関連ある化合物又は化合物群 24
2. 薬理作用 24
 - (1) 作用部位・作用機序 24
 - (2) 薬効を裏付ける試験成績 24
 - (3) 作用発現時間・持続時間 24

VII. 薬物動態に関する項目

1. 血中濃度の推移 25
 - (1) 治療上有効な血中濃度 25
 - (2) 臨床試験で確認された血中濃度 25
 - (3) 中毒域 25
 - (4) 食事・併用薬の影響 27
2. 薬物速度論的パラメータ 28
 - (1) 解析方法 28
 - (2) 吸収速度定数 28
 - (3) 消失速度定数 29
 - (4) クリアランス 29

(5) 分布容積	29	IX. 非臨床試験に関する項目	
(6) その他	29	1. 薬理試験	38
3. 母集団(ポピュレーション)解析	29	(1) 薬効薬理試験	38
(1) 解析方法	29	(2) 安全性薬理試験	38
(2) パラメータ変動要因	29	(3) その他の薬理試験	38
4. 吸収	29	2. 毒性試験	38
5. 分布	29	(1) 単回投与毒性試験	38
(1) 血液－脳関門通過性	29	(2) 反復投与毒性試験	38
(2) 血液－胎盤関門通過性	29	(3) 遺伝毒性試験	38
(3) 乳汁への移行性	30	(4) がん原性試験	38
(4) 髄液への移行性	30	(5) 生殖発生毒性試験	38
(5) その他の組織への移行性	30	(6) 局所刺激性試験	38
(6) 血漿蛋白結合率	30	(7) その他の特殊毒性	38
6. 代謝	30	X. 管理的事項に関する項目	
(1) 代謝部位及び代謝経路	30	1. 規制区分	39
(2) 代謝に関与する酵素 (CYP等) の分子種、 寄与率	30	2. 有効期間	39
(3) 初回通過効果の有無及びその割合	30	3. 包装状態での貯法	39
(4) 代謝物の活性の有無及び活性比、存在比率	30	4. 取扱い上の注意	39
7. 排泄	30	5. 患者向け資材	39
8. トランスポーターに関する情報	31	6. 同一成分・同効薬	39
9. 透析等による除去率	31	7. 国際誕生年月日	39
10. 特定の背景を有する患者	31	8. 製造販売承認年月日及び承認番号、薬価基準 収載年月日、販売開始年月日	40
11. その他	32	9. 効能又は効果追加、用法及び用量変更追加等 の年月日及びその内容	40
VIII. 安全性(使用上の注意等)に関する項目		10. 再審査結果、再評価結果公表年月日及びその 内容	40
1. 警告内容とその理由	33	11. 再審査期間	40
2. 禁忌内容とその理由	33	12. 投薬期間制限に関する情報	40
3. 効能又は効果に関連する注意とその理由	33	13. 各種コード	40
4. 用法及び用量に関連する注意とその理由	33	14. 保険給付上の注意	40
5. 重要な基本的注意とその理由	33	XI. 文献	
6. 特定の背景を有する患者に関する注意	33	1. 引用文献	41
(1) 合併症・既往歴等のある患者	33	2. その他の参考文献	43
(2) 腎機能障害患者	33	XII. 参考資料	
(3) 肝機能障害患者	34	1. 主な外国での発売状況	44
(4) 生殖能を有する者	34	2. 海外における臨床支援情報	44
(5) 妊婦	34	XIII. 備考	
(6) 授乳婦	34	1. 調剤・服薬支援に際して臨床判断を行うにあたって の参考情報	45
(7) 小児等	34	(1) 粉砕	45
(8) 高齢者	34	(2) 崩壊・懸濁性及び経管投与チューブの通過性	46
7. 相互作用	34	2. その他の関連資料	47
(1) 併用禁忌とその理由	34		
(2) 併用注意とその理由	34		
8. 副作用	35		
(1) 重大な副作用と初期症状	35		
(2) その他の副作用	36		
9. 臨床検査結果に及ぼす影響	36		
10. 過量投与	37		
11. 適用上の注意	37		
12. その他の注意	37		
(1) 臨床使用に基づく情報	37		
(2) 非臨床試験に基づく情報	37		

I. 概要に関する項目

1. 開発の経緯

レベチラセタム錠 250mg「V T R S」及びレベチラセタム錠 500mg「V T R S」は、脳内の神経終末のタンパク質に作用するなどして神経の過剰な興奮を抑える抗てんかん剤である。

レベチラセタム錠 250mg「V T R S」及びレベチラセタム錠 500mg「V T R S」は、後発医薬品としてダイト株式会社が開発を企画し、「医薬品の承認申請について（平成 26 年 11 月 21 日 薬食発 1121 第 2 号）」に基づき、規格及び試験方法を設定、加速試験、生物学的同等性試験を実施し、2021 年 8 月に製造販売承認を取得した。

なお、レベチラセタム錠 250mg「V T R S」及びレベチラセタム錠 500mg「V T R S」は後発医薬品として共和薬品工業株式会社、ダイト株式会社と株式会社フェルゼンファーマの 3 社で共同開発を実施し、共同開発グループとして実施したデータを共有し承認を得た。

2. 製品の治療学的特性

- (1) レベチラセタムは、各種受容体及び主要なイオンチャネルとは結合しないが¹⁾、神経終末のシナプス小胞たん白質 2A (SV2A) との結合^{1,2)}、N 型 Ca^{2+} チャネル阻害³⁾、細胞内 Ca^{2+} の遊離抑制⁴⁾、GABA 及びグリシン作動性電流に対するアロステリック阻害の抑制⁵⁾、神経細胞間の過剰な同期化の抑制⁶⁾などが確認されている。SV2A に対する結合親和性と各種てんかん動物モデルにおける発作抑制作用との間には相関が認められることから、レベチラセタムと SV2A の結合が、発作抑制作用に寄与しているものと考えられる⁷⁾。（「VI-2. 薬理作用」の項参照）
- (2) レベチラセタム錠の重大な副作用として、中毒性表皮壊死融解症 (Toxic Epidermal Necrolysis: TEN)、皮膚粘膜眼症候群 (Stevens-Johnson 症候群)、薬剤性過敏症症候群、重篤な血液障害、肝不全、肝炎、膵炎、攻撃性、自殺企図、横紋筋融解症、急性腎障害、悪性症候群が報告されている。（「VIII-8. 副作用」の項参照）

3. 製品の製剤学的特性

- (1) 包装（小函、PTP シート）にユニバーサルデザイン仕様の「つたわるフォント*」を採用することで、誤認防止と低視力状態に対応できるように可読性を高めている^{8~10)}。
- (2) 小函に製品情報カードの機能を持たせ、変動情報を組み込んだ GS-1 コードを付加している。
- (3) 規格取り違えを防ぐ試みとして、複数規格の製剤は、上の規格（高用量）がある場合、記載含量の上に▲を配置し、下の規格（低用量）がある場合、記載含量の下に▼を配置している。
- (4) PTP シートのデザインを工夫することで識別性を高めている。
PTP シートには、分割しても成分名、GS-1 コードが分かるピッチ印刷や注意書き表示など、識別性を高める工夫を行っている。
- (5) 錠剤の両面に、「成分名（カタカナ）」や会社名などを印字することにより識別性を高めている。

(6) 剥離ラベルを採用し、ボトル開封後の取り違い防止につとめている。

＊「つたわるフォント」は、誤認を防ぐこと、可読性を高めることを目的に、慶應義塾大学、博報堂ユニバーサルデザイン、株式会社タイプバンクにより共同で開発された書体です。

4. 適正使用に関して周知すべき特性

適正使用に関する資材、 最適使用推進ガイドライン等	有無	タイトル、参照先
RMP	無	
追加のリスク最小化活動として作成されている資材	無	
最適使用推進ガイドライン	無	
保険適用上の留意事項通知	無	

5. 承認条件及び流通・使用上の制限事項

(1) 承認条件

該当しない

(2) 流通・使用上の制限事項

該当しない

6. RMPの概要

該当しない

Ⅱ． 名称に関する項目

1． 販売名

(1) 和名

レベチラセタム錠 250mg・錠 500mg 「V T R S」

(2) 洋名

LEVETIRACETAM Tablets

(3) 名称の由来

有効成分であるレベチラセタムに剤形、含量及び「V T R S」を付した。

2． 一般名

(1) 和名（命名法）

レベチラセタム（JAN）

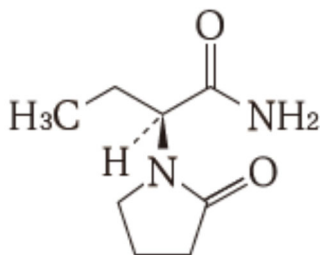
(2) 洋名（命名法）

Levetiracetam（JAN、INN）

(3) ステム(stem)

Amide type nootrope agents, piracetam 誘導体：-racetam

3． 構造式又は示性式



4． 分子式及び分子量

分子式：C₈H₁₄N₂O₂

分子量：170.21

5． 化学名（命名法）又は本質

(2*S*)-2-(2-Oxopyrrolidine-1-yl)butyramide (IUPAC)

6. 慣用名、別名、略号、記号番号

CAS 登録番号 : 102767-28-2

Ⅲ. 有効成分に関する項目

1. 物理化学的性質

(1) 外観・性状

白色～淡灰白色の粉末である。

(2) 溶解性

水に極めて溶けやすく、メタノール及びエタノール（99.5）に溶けやすく、アセトニトリル、アセトン及び2-プロパノールにやや溶けやすく、トルエン及びジエチルエーテルに溶けにくく、ヘキサンにほとんど溶けない。

(3) 吸湿性

該当資料なし

(4) 融点（分解点）、沸点、凝固点

該当資料なし

(5) 酸塩基解離定数

該当資料なし

(6) 分配係数

該当資料なし

(7) その他の主な示性値

該当資料なし

2. 有効成分の各種条件下における安定性

該当資料なし

3. 有効成分の確認試験法、定量法

確認試験法

赤外吸収スペクトル

旋光度測定

定量法

液体クロマトグラフィー


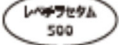




IV. 製剤に関する項目

1. 剤形

(1) 剤形の区別

フィルムコーティング錠

(2) 製剤の外観及び性状

販売名		レベチラセタム錠 250mg 「V T R S」	レベチラセタム錠 500mg 「V T R S」
剤形		楕円形のフィルムコーティング錠	割線入りの 楕円形のフィルムコーティング錠
色		青色	黄色
外形	表面		
	裏面		
	側面		
大きさ		長径 12.8mm 短径 6.0mm 厚さ 4.7mm 質量 277mg	長径 16.4mm 短径 7.6mm 厚さ 6.0mm 質量 554mg

(3) 識別コード

レベチラセタム錠 250mg 「V T R S」：－

レベチラセタム錠 500mg 「V T R S」：－

(4) 製剤の物性

該当資料なし

(5) その他

該当しない

2. 製剤の組成

(1) 有効成分（活性成分）の含量及び添加剤

販売名	レベチラセタム錠 250mg「V T R S」	レベチラセタム錠 500mg「V T R S」
有効成分	1錠中 レベチラセタム 250mg	1錠中 レベチラセタム 500mg
添加剤	クロスカルメロースナトリウム、軽質無水ケイ酸、ポビドン、ステアリン酸マグネシウム、ポリビニルアルコール(部分けん化物)、酸化チタン、マクロゴール4000、タルク、青色 2 号アルミニウムレーキ	クロスカルメロースナトリウム、軽質無水ケイ酸、ポビドン、ステアリン酸マグネシウム、ポリビニルアルコール(部分けん化物)、酸化チタン、マクロゴール4000、タルク、黄色三二酸化鉄

(2) 電解質等の濃度

該当しない

(3) 熱量

該当しない

3. 添付溶解液の組成及び容量

該当しない

4. 力価

該当しない

5. 混入する可能性のある夾雑物

該当資料なし

6. 製剤の各種条件下における安定性

(1) 加速試験^{11,12)}

<レベチラセタム錠 250mg「V T R S」>

試験条件：40±2℃、75±5%RH

①PTP包装（アルミピロー、紙箱）

項目	規格	開始時	1 ヶ月	3 ヶ月	6 ヶ月
性状	青色の楕円形のフィルムコーティング錠	適合	適合	適合	適合
確認試験 (1)	色調及び R _f 値が等しい	適合	—	—	適合
確認試験 (2)	試料溶液のレベチラセタムのピーク及び標準溶液のレベチラセタムのピークの保持時間は等しい	適合	—	—	適合
純度試験 類縁物質	個々の類縁物質質量：0.05%以下 合計類縁物質質量：0.4%以下	N.D. 0.00	0.00 0.01	0.00 0.00	0.00 0.00
純度試験 光学異性体	0.5%以下	0.00	0.00	0.00	0.00
水分 (%)	1.0%以下	0.30～0.35	0.31～0.34	0.41～0.48	0.28～0.35
製剤均一性試験*	日局 一般試験法の製剤均一性試験法 2. 質量偏差試験を行うとき、適合する（判定値 15.0%を超えない）	0.9～1.8	—	—	1.2～1.8
溶出試験** (%)	15 分間の溶出率は 80%以上	88～101	83～102	88～101	89～101
定量試験 (%)	95.0～105.0%	98.7～99.6	99.0～99.8	98.6～99.4	98.7～99.5

各ロット n=3 *: 各ロット n=10×3 **: 各ロット n=6×3

②ポリエチレン製容器包装（ポリプロピレン製キャップ、紙箱）

項目	規格	開始時	1 ヶ月	3 ヶ月	6 ヶ月
性状	青色の楕円形のフィルムコーティング錠	適合	適合	適合	適合
確認試験 (1)	色調及び R _f 値が等しい	適合	—	—	適合
確認試験 (2)	試料溶液のレベチラセタムのピーク及び標準溶液のレベチラセタムのピークの保持時間は等しい	適合	—	—	適合
純度試験 類縁物質	個々の類縁物質質量：0.05%以下 合計類縁物質質量：0.4%以下	N.D. 0.00	0.00 0.00	0.00 0.00	0.00 0.02
純度試験 光学異性体	0.5%以下	0.00	0.00	0.00	0.00
水分 (%)	1.0%以下	0.30～0.35	0.32～0.35	0.40～0.50	0.36～0.42
製剤均一性試験*	日局 一般試験法の製剤均一性試験法 2. 質量偏差試験を行うとき、適合する（判定値 15.0%を超えない）	0.9～1.8	—	—	1.2～2.1
溶出試験** (%)	15 分間の溶出率は 80%以上	88～101	88～101	87～102	88～102
定量試験 (%)	95.0～105.0%	98.7～99.6	99.0～99.5	98.7～99.5	99.0～99.6

各ロット n=3 *: 各ロット n=10×3 **: 各ロット n=6×3

< レベチラセタム錠 500mg 「V T R S」 >

試験条件：40±2℃、75±5%RH

①PTP 包装（アルミピロー、紙箱）

項目	規格	開始時	1 ヶ月	3 ヶ月	6 ヶ月
性状	黄色の割線入りの楕円形のフィルムコーティング錠	適合	適合	適合	適合
確認試験（1）	色調及び R_f 値が等しい	適合	—	—	適合
確認試験（2）	試料溶液のレベチラセタムのピーク及び標準溶液のレベチラセタムのピークの保持時間は等しい	適合	—	—	適合
純度試験 類縁物質	個々の類縁物質質量：0.05%以下	0.00	N.D.	0.00	0.00
	合計類縁物質質量：0.4%以下	0.00	0.01	0.00	0.01
純度試験 光学異性体	0.5%以下	0.00	0.00	0.00	0.00
水分（%）	1.0%以下	0.21～0.24	0.20～0.26	0.23～0.26	0.22～0.26
製剤均一性試験*	日局 一般試験法の製剤均一性試験法 2. 質量偏差試験を行うとき、適合する（判定値 15.0%を超えない）	0.8～1.4	—	—	0.8～1.5
溶出試験**（%）	15 分間の溶出率は 75%以上	77～99	78～96	76～94	80～97
定量試験（%）	95.0～105.0%	98.8～99.3	99.1～99.8	99.0～99.7	99.3～100.0

各ロット n=3 *: 各ロット n=10×3 **: 各ロット n=6×3

②ポリエチレン製容器包装（ポリプロピレン製キャップ、紙箱）

項目	規格	開始時	1 ヶ月	3 ヶ月	6 ヶ月
性状	黄色の割線入りの楕円形のフィルムコーティング錠	適合	適合	適合	適合
確認試験（1）	色調及び R_f 値が等しい	適合	—	—	適合
確認試験（2）	試料溶液のレベチラセタムのピーク及び標準溶液のレベチラセタムのピークの保持時間は等しい	適合	—	—	適合
純度試験 類縁物質	個々の類縁物質質量：0.05%以下	0.00	N.D.	0.00	0.00
	合計類縁物質質量：0.4%以下	0.00	0.00	0.00	0.02
純度試験 光学異性体	0.5%以下	0.00	0.00	0.00	0.00
水分（%）	1.0%以下	0.21～0.24	0.24～0.26	0.27～0.32	0.30～0.35
製剤均一性試験*	日局 一般試験法の製剤均一性試験法 2. 質量偏差試験を行うとき、適合する（判定値 15.0%を超えない）	0.8～1.4	—	—	0.7～1.4
溶出試験**（%）	15 分間の溶出率は 75%以上	77～99	80～100	77～99	79～101
定量試験（%）	95.0～105.0%	98.8～99.3	99.1～99.7	99.2～99.8	99.3～99.7

各ロット n=3 *: 各ロット n=10×3 **: 各ロット n=6×3

加速試験（40℃、相対湿度 75%、6 ヶ月）の結果、レベチラセタム錠 250mg 「V T R S」及びレベチラセタム錠 500mg 「V T R S」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。

(2) 長期保存試験^{13,14)}

<レベチラセタム錠 250mg「V T R S」>

試験条件：25±2℃、60±5%RH

①PTP包装（アルミピロー、紙箱）

項目	規格	開始時	12 ヶ月	24 ヶ月	36 ヶ月
性状	青色の楕円形のフィルムコーティング錠	適合	適合	適合	適合
確認試験（1）	色調及び R_f 値が等しい	適合	—	—	適合
確認試験（2）	試料溶液のレベチラセタムのピーク及び標準溶液のレベチラセタムのピークの保持時間は等しい	適合	—	—	適合
純度試験 類縁物質	個々の類縁物質質量：0.05%以下 合計類縁物質質量：0.4%以下	0.00 0.00	0.00 0.00	0.00 0.00	0.00 0.00
純度試験 光学異性体	0.5%以下	0.0	0.0	0.0	0.0
水分（%）	1.0%以下	0.3	0.3	0.3	0.2～0.3
製剤均一性試験*	日局 一般試験法の製剤均一性試験法 2. 質量偏差試験を行うとき、適合する（判定値15.0%を超えない）	1.2～2.3	—	—	0.7～1.8
溶出試験**（%）	15 分間の溶出率は 80%以上	92～102	93～102	93～102	96～102
定量試験（%）	95.0～105.0%	99.8～100.2	99.4～100.0	98.7～99.6	98.5～98.9

各ロット n=1 *: 各ロット n=10×1 **: 各ロット n=6×1

②ポリエチレン製容器包装（ポリプロピレン製キャップ、紙箱）

項目	規格	開始時	12 ヶ月	24 ヶ月	36 ヶ月
性状	青色の楕円形のフィルムコーティング錠	適合	適合	適合	適合
確認試験（1）	色調及び R_f 値が等しい	適合	—	—	適合
確認試験（2）	試料溶液のレベチラセタムのピーク及び標準溶液のレベチラセタムのピークの保持時間は等しい	適合	—	—	適合
純度試験 類縁物質	個々の類縁物質質量：0.05%以下 合計類縁物質質量：0.4%以下	0.00 0.00	0.00 0.00	0.00 0.00	0.00 0.02
純度試験 光学異性体	0.5%以下	0.0	0.0	0.0	0.0
水分（%）	1.0%以下	0.3	0.3	0.4	0.4
製剤均一性試験*	日局 一般試験法の製剤均一性試験法 2. 質量偏差試験を行うとき、適合する（判定値15.0%を超えない）	1.2～2.3	—	—	1.8～2.2
溶出試験**（%）	15 分間の溶出率は 80%以上	92～102	95～102	94～102	96～102
定量試験（%）	95.0～105.0%	99.8～100.2	99.4～100.1	99.4～99.7	98.6～99.3

各ロット n=1 *: 各ロット n=10×1 **: 各ロット n=6×1

< レベチラセタム錠 500mg 「V T R S」 >

試験条件：25±2℃、60±5%RH

①PTP 包装（アルミピロー、紙箱）

項目	規格	開始時	12 ヶ月	24 ヶ月	36 ヶ月
性状	黄色の割線入りの楕円形のフィルムコーティング錠	適合	適合	適合	適合
確認試験（1）	色調及び R _f 値が等しい	適合	—	—	適合
確認試験（2）	試料溶液のレベチラセタムのピーク及び標準溶液のレベチラセタムのピークの保持時間は等しい	適合	—	—	適合
純度試験 類縁物質	個々の類縁物質質量：0.05%以下	0.00	0.00	0.00	0.00
	合計類縁物質質量：0.4%以下	0.00	0.00	0.00	0.00
純度試験 光学異性体	0.5%以下	0.0	0.0	0.0	0.0
水分（%）	1.0%以下	0.3	0.2～0.3	0.3	0.3
製剤均一性試験*	日局 一般試験法の製剤均一性試験法 2. 質量偏差試験を行うとき、適合する（判定値 15.0%を超えない）	1.0～2.2	—	—	1.4～2.4
溶出試験**（%）	15 分間の溶出率は 75%以上	92～101	94～102	91～101	93～101
定量試験（%）	95.0～105.0%	99.3～99.8	99.2～99.8	99.1～99.9	98.3～98.5

各ロット n=1 *: 各ロット n=10×1 **: 各ロット n=6×1

②ポリエチレン製容器包装（ポリプロピレン製キャップ、紙箱）

項目	規格	開始時	12 ヶ月	24 ヶ月	36 ヶ月
性状	黄色の割線入りの楕円形のフィルムコーティング錠	適合	適合	適合	適合
確認試験（1）	色調及び R _f 値が等しい	適合	—	—	適合
確認試験（2）	試料溶液のレベチラセタムのピーク及び標準溶液のレベチラセタムのピークの保持時間は等しい	適合	—	—	適合
純度試験 類縁物質	個々の類縁物質質量：0.05%以下	0.00	0.00	0.00	0.00
	合計類縁物質質量：0.4%以下	0.00	0.00	0.00	0.00
純度試験 光学異性体	0.5%以下	0.0	0.0	0.0	0.0
水分（%）	1.0%以下	0.3	0.3	0.3	0.3～0.4
製剤均一性試験*	日局 一般試験法の製剤均一性試験法 2. 質量偏差試験を行うとき、適合する（判定値 15.0%を超えない）	1.0～2.2	—	—	0.7～0.9
溶出試験**（%）	15 分間の溶出率は 75%以上	92～101	91～101	92～101	91～101
定量試験（%）	95.0～105.0%	99.3～99.8	99.2～99.7	98.9～99.3	98.6～99.1

各ロット n=1 *: 各ロット n=10×1 **: 各ロット n=6×1

長期保存試験（25℃、相対湿度 60%、36 ヶ月）の結果、レベチラセタム錠 250mg「V T R S」及びレベチラセタム錠 500mg「V T R S」は通常の市場流通下において 3 年間安定であることが確認された。

(3) 無包装状態の安定性試験^{15,16)}

< レベチラセタム錠 250mg 「V T R S」 >

①温度に対する安定性試験 [40℃、なりゆき、暗所]

項目	規格	開始時	1 ヶ月	2 ヶ月	3 ヶ月
性状	青色の楕円形のフィルムコーティング錠	適合	適合	適合	適合
純度試験	個々の類縁物質質量：0.05%以下	0.00	0.00	0.00	0.00
類縁物質	合計類縁物質質量：0.4%以下	0.00	0.00	0.00	0.00
純度試験 光学異性体	0.5%以下	0.00	N.D.	N.D.	N.D.
水分 (%)	1.0%以下	0.14	0.28	0.42	0.31
溶出試験* (%)	15 分間の溶出率は 80%以上	99~101	101~103	94~102	96~101
定量試験 (%)	95.0~105.0%	99.8	99.2	98.9	99.3
硬度	硬度の平均値 (N)	129.9	133.1	133.9	131.7

n=1 * : n=6×1

②湿度に対する安定性試験 [25℃、75%RH、暗所]

項目	規格	開始時	1 ヶ月	2 ヶ月	3 ヶ月
性状	青色の楕円形のフィルムコーティング錠	適合	適合	適合	適合
純度試験	個々の類縁物質質量：0.05%以下	0.00	0.00	0.00	0.00
類縁物質	合計類縁物質質量：0.4%以下	0.00	0.00	0.00	0.00
純度試験 光学異性体	0.5%以下	0.00	0.00	N.D.	N.D.
水分 (%)	1.0%以下	0.14	0.70	0.86	0.91
溶出試験* (%)	15 分間の溶出率は 80%以上	99~101	101~102	100~102	100~101
定量試験 (%)	95.0~105.0%	99.8	100.0	100.1	99.6
硬度	硬度の平均値 (N)	129.9	98.7	99.2	97.4

n=1 * : n=6×1

③光に対する安定性試験 [2500lx、25℃、45%RH]

項目	規格	開始時	30 万 lx・hr	60 万 lx・hr	120 万 lx・hr
性状	青色の楕円形のフィルムコーティング錠	適合	適合	適合	適合
純度試験	個々の類縁物質質量：0.05%以下	0.00	0.00	0.00	0.00
類縁物質	合計類縁物質質量：0.4%以下	0.00	0.00	0.00	0.00
純度試験 光学異性体	0.5%以下	0.00	N.D.	N.D.	N.D.
水分 (%)	1.0%以下	0.14	0.50	0.47	0.49
溶出試験* (%)	15 分間の溶出率は 80%以上	99~101	91~102	98~102	95~100
定量試験 (%)	95.0~105.0%	99.8	100.0	99.3	99.8
硬度	硬度の平均値 (N)	129.9	125.1	124.7	127.4

n=1 * : n=6×1

< レベチラセタム錠 500mg 「V T R S」 >

①温度に対する安定性試験 [40℃、なりゆき、暗所]

項目	規格	開始時	1 ヶ月	2 ヶ月	3 ヶ月
性状	黄色の割線入りの楕円形のフィルムコーティング錠	適合	適合	適合	適合
純度試験 類縁物質	個々の類縁物質質量：0.05%以下	0.00	0.00	0.01	0.00
	合計類縁物質質量：0.4%以下	0.00	0.00	0.01	0.00
純度試験 光学異性体	0.5%以下	N.D.	N.D.	N.D.	N.D.
水分 (%)	1.0%以下	0.21	0.23	0.28	0.29
溶出試験* (%)	15 分間の溶出率は 80%以上	87～99	89～100	88～99	82～97
定量試験 (%)	95.0～105.0%	99.6	99.7	99.1	99.2
硬度	硬度の平均値 (N)	161.0	165.7	165.1	162.4

n=1 * : n=6×1

②湿度に対する安定性試験 [25℃、75%RH、暗所]

項目	規格	開始時	1 ヶ月	2 ヶ月	3 ヶ月
性状	黄色の割線入りの楕円形のフィルムコーティング錠	適合	適合	適合	適合
純度試験 類縁物質	個々の類縁物質質量：0.05%以下	0.00	0.00	N.D.	N.D.
	合計類縁物質質量：0.4%以下	0.00	0.00	N.D.	N.D.
純度試験 光学異性体	0.5%以下	N.D.	0.00	N.D.	N.D.
水分 (%)	1.0%以下	0.21	0.98	0.98	0.91
溶出試験* (%)	15 分間の溶出率は 80%以上	87～99	98～103	98～101	98～101
定量試験 (%)	95.0～105.0%	99.6	100.3	99.3	99.9
硬度	硬度の平均値 (N)	161.0	116.2	120.0	120.8

n=1 * : n=6×1

③光に対する安定性試験 [2500lx、25℃、45%RH]

項目	規格	開始時	30 万 x ・ hr	60 万 x ・ hr	120 万 lx ・ hr
性状	黄色の割線入りの楕円形のフィルムコーティング錠	適合	適合	適合	適合
純度試験 類縁物質	個々の類縁物質質量：0.05%以下	0.00	0.00	0.00	0.00
	合計類縁物質質量：0.4%以下	0.00	0.00	0.00	0.00
純度試験 光学異性体	0.5%以下	N.D.	0.00	N.D.	0.00
水分 (%)	1.0%以下	0.21	0.46	0.49	0.51
溶出試験* (%)	15 分間の溶出率は 80%以上	87～99	79～91	82～94	82～94
定量試験 (%)	95.0～105.0%	99.6	100.0	99.5	100.0
硬度	硬度の平均値 (N)	161.0	159.3	159.9	161.3

n=1 * : n=6×1

7. 調製法及び溶解後の安定性

該当しない

8. 他剤との配合変化（物理化学的变化）

該当資料なし

9. 溶出性

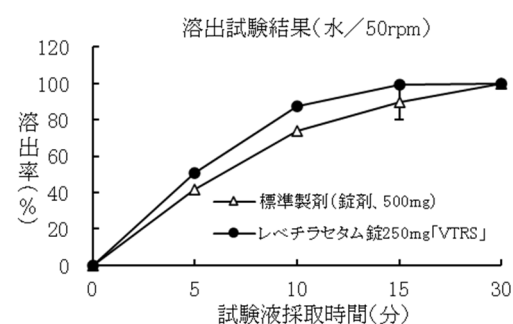
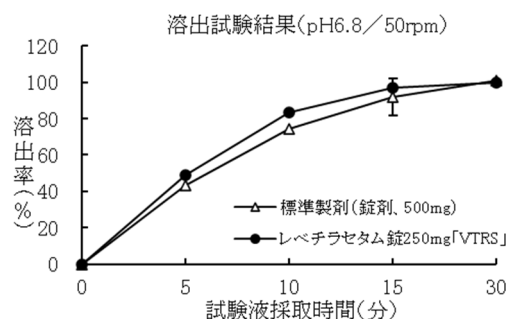
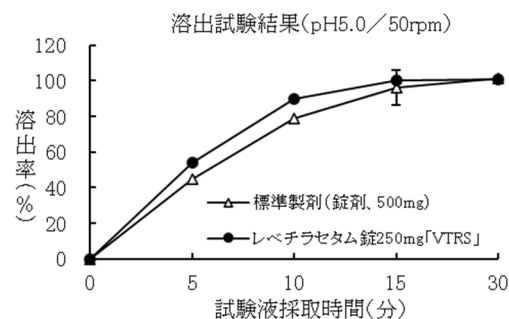
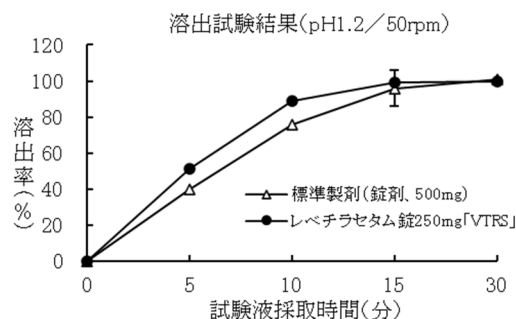
溶出挙動^{17,18)}

< レベチラセタム錠 250mg 「V T R S」 >

「含量が異なる経口固形剤の生物学的同等性試験ガイドライン」（平成 24 年 2 月 29 日一部改正 薬食審査発 0229 第 10 号）に基づき、レベチラセタム錠 500mg 「V T R S」を標準品としてレベチラセタム錠 250mg 「V T R S」の溶出試験を実施した結果、いずれの試験液においても溶出挙動の同等性が示され、両剤は生物学的に同等とみなされた。

試験法	試験液	試験液量	回転数
パドル法	pH1.2（日本薬局方溶出試験第 1 液） pH5.0（薄めた McIlvaine の緩衝液） pH6.8（日本薬局方溶出試験第 2 液） 水	900mL	50rpm

n = 12



溶出挙動の同等性の判定結果 (1) 平均溶出率

回転数 (rpm)		50			
試験液		pH1.2	pH5.0	pH6.8	水
判定時間 (分)		15	15	15	15
平均溶出率 (%)	標準製剤	95.9	96.2	91.9	90.0
	試験製剤	99.1	100.2	97.2	99.1
	差 (%)	3.2	4.0	5.3	9.1
判定基準		85%以上 又は±10%以内	85%以上 又は±10%以内	85%以上 又は±10%以内	85%以上 又は±10%以内
判定		適合	適合	適合	適合

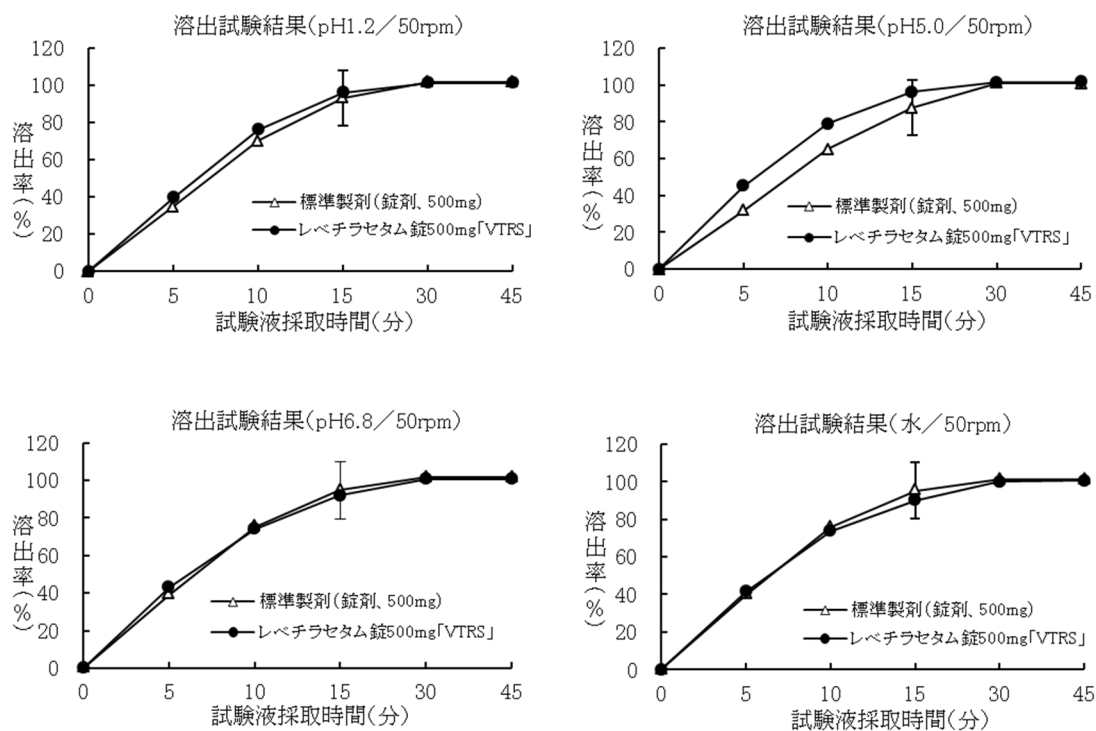
溶出挙動の同等性の判定結果 (2) 個々の溶出率

回転数 (rpm)		50			
試験液		pH1.2	pH5.0	pH6.8	水
判定時間 (分)		15	15	15	15
試験製剤 溶出率 (%)	平均値	99.1	100.2	97.2	99.1
	最大値	99.8	101.3	99.6	100.3
	最小値	97.4	96.7	94.9	96.2
	最大差	-1.7	-3.5	2.4	-2.9
判定基準	±15%超 (1 個以下)	0 個	0 個	0 個	0 個
	±25%超 (なし)	0 個	0 個	0 個	0 個
判定		適合	適合	適合	適合

< レベチラセタム錠 500mg 「V T R S」 >

「後発医薬品の生物学的同等性試験ガイドライン」(平成 24 年 2 月 29 日一部改正 薬食審査発 0229 第 10 号) に基づき、レベチラセタム錠 500mg 「V T R S」と標準品 (500mg) の溶出試験を実施した結果、レベチラセタム錠 500mg 「V T R S」はいずれの試験液においても溶出挙動が類似し溶出挙動の類似性の判定基準に適合した。

試験法	試験液	試験液量	回転数
パドル法	pH1.2 (日本薬局方溶出試験第 1 液) pH5.0 (薄めた McIlvaine 緩衝液) pH6.8 (日本薬局方溶出試験第 2 液) 水	900mL	50rpm



溶出挙動の類似性の判定結果

回転数 (rpm)		50			
試験液		pH1.2	pH5.0	pH6.8	水
判定時点 (分)		15	15	15	15
平均溶出率 (%)	標準製剤	93.1	87.5	+94.7	95.1
	試験製剤	95.9	96.2	+91.9	90
	差 (%)	2.8	8.7	-2.8	-5.1
判定基準		85%以上 又は±15%以内	85%以上 又は±15%以内	85%以上 又は±15%以内	85%以上 又は±15%以内
判定		適合	適合	適合	適合

10. 容器・包装

(1) 注意が必要な容器・包装、外観が特殊な容器・包装に関する情報

該当しない

(2) 包装

レベチラセタム錠 250mg・錠 500mg「V T R S」

100錠 [10錠 (PTP) × 10]

500錠 [バラ]

(3) 予備容量

該当しない

(4) 容器の材質

レベチラセタム錠 250mg・錠 500mg「V T R S」

PTP シート：ポリプロピレン、アルミ箔

ボトル（バラ）：ボトルーポリエチレン、キャップーポリプロピレン

11. 別途提供される資材類

特になし

12. その他

該当しない

V. 治療に関する項目

1. 効能又は効果

- てんかん患者の部分発作（二次性全般化発作を含む）
- 他の抗てんかん薬で十分な効果が認められないてんかん患者の強直間代発作に対する抗てんかん薬との併用療法

2. 効能又は効果に関連する注意

設定されていない

3. 用法及び用量

(1) 用法及び用量の解説

6. 用法及び用量

成人：通常、成人にはレベチラセタムとして 1 日 1000mg を 1 日 2 回に分けて経口投与する。なお、症状により 1 日 3000mg を超えない範囲で適宜増減するが、増量は 2 週間以上の間隔をあけて 1 日用量として 1000mg 以下ずつ行うこと。

小児：通常、4 歳以上の小児にはレベチラセタムとして 1 日 20mg/kg を 1 日 2 回に分けて経口投与する。なお、症状により 1 日 60mg/kg を超えない範囲で適宜増減するが、増量は 2 週間以上の間隔をあけて 1 日用量として 20mg/kg 以下ずつ行うこと。ただし、体重 50kg 以上の小児では、成人と同じ用法・用量を用いること。

(2) 用法及び用量の設定経緯・根拠

該当資料なし

4. 用法及び用量に関連する注意

7. 用法及び用量に関連する注意

7.1 本剤を強直間代発作に対して使用する場合には、他の抗てんかん薬と併用すること。強直間代発作に対する本剤単独投与での臨床試験は実施していない。

7.2 腎機能障害を有する成人患者に本剤を投与する場合は、下表に示すクレアチニンクリアランス値を参考として本剤の投与量及び投与間隔を調節すること。また、血液透析を受けている成人患者では、クレアチニンクリアランス値に応じた 1 日用量に加えて、血液透析を実施した後に本剤の追加投与を行うこと。なお、ここで示している用法及び用量はシミュレーション結果に基づくものであることから、患者ごとに慎重に観察しながら、用法及び用量を調節すること。また、腎機能障害を有する小児患者についても腎機能の程度に応じて、本剤の投与量及び投与間隔を調節するなど慎重に投与すること。[9.2.1、9.2.2、9.8、16.6.1、16.6.2 参照]

クレアチニンクリアランス (mL/min)	≥80	≥50-＜80	≥30-＜50	＜30	透析中の 腎不全患者	血液透析後 の補充用量
1 日投与量	1000～ 3000mg	1000～ 2000mg	500～ 1500mg	500～ 1000mg	500～ 1000mg	
通常投与量	1 回 500mg 1 日 2 回	1 回 500mg 1 日 2 回	1 回 250mg 1 日 2 回	1 回 250mg 1 日 2 回	1 回 500mg 1 日 1 回	250mg
最高投与量	1 回 1500mg 1 日 2 回	1 回 1000mg 1 日 2 回	1 回 750mg 1 日 2 回	1 回 500mg 1 日 2 回	1 回 1000mg 1 日 1 回	500mg

7.3 重度の肝機能障害のある患者では、肝臓でのクレアチン産生が低下しており、クレアチニンクリアランス値からでは腎機能障害の程度を過小評価する可能性があることから、より低用量から開始するとともに、慎重に症状を観察しながら用法及び用量を調節すること。[9.3.1、16.6.3 参照]

5. 臨床成績

(1) 臨床データパッケージ

該当資料なし

(2) 臨床薬理試験

該当資料なし

(3) 用量反応探索試験

該当資料なし

(4) 検証的試験

1) 有効性検証試験

〈てんかん患者の部分発作（二次性全般化発作を含む）〉

国内第Ⅲ相試験（成人、単剤療法）

最近てんかんと診断された部分発作を有する 16 歳以上の患者を対象として、レベチラセタム 1000～2000mg/日（1000mg/日を投与中に発作がみられた場合は 2000mg/日に増量）又は 3000mg/日（発作の有無にかかわらず、3000mg/日に強制漸増）を単剤にて経口投与したとき、主要評価項目である 1000～2000mg/日群の最終評価用量における 6 ヶ月間発作消失患者の割合は、73.8% (45/61 例) であった。1000～2000mg/日群の最終評価用量での 1 年間発作消失患者の割合は 59.0% (36/61 例) であった。また、3000mg/日群における 6 ヶ月間発作消失患者の割合は 22.2% (2/9 例)、1 年間発作消失患者の割合は 11.1% (1/9 例) であった¹⁹⁾。

副作用発現頻度は 54.9% (39/71 例) であった。主な副作用は傾眠 32.4% (23/71 例) であった。

国内第Ⅱ/Ⅲ相試験（成人、併用療法）

レベチラセタム 1000mg/日、3000mg/日及びプラセボを 12 週間経口投与（既存の抗てんかん薬との併用）した場合、主要評価項目である週あたりの部分発作回数減少率は下表のとおりであり、プラセボ群とレベチラセタム群（1000 及び 3000mg/日）並びにレベチラセタム 1000mg/日群の間で統計学的な有意差が認められた（それぞれ $p<0.001$ 並びに $p=0.006$ 、投与群を因子、観察期間における対数変換した週あたりの部分発作回数を共変量とする共分散分析）。なお、各群における 50%レスポonderレート（週あたりの部分発作回数が観察期間と比べて 50%以上改善した患者の割合）は、プラセボ群 13.8%（9/65 例）、1000mg/日群 31.3%（20/64 例）、3000mg/日群 28.6%（18/63 例）であった²⁰⁾。

	例数 ^{a)}	週あたりの部分発作回数 ^{b)}			プラセボ群に対する減少率 ^{c,d)} [95%信頼区間] (p値)	
		観察期間	評価期間	減少率(%)		
プラセボ群	65	2.73	2.67	6.11		
1000mg/日群	64	3.58	2.25	19.61	20.9 [10.2, 30.4] ($p<0.001$)	18.8 [6.0, 29.9] ($p=0.006$)
3000mg/日群	63	3.44	2.08	27.72		23.0 [10.7, 33.6]

a) 観察期間及び評価期間の両データが揃っている症例数

b) 中央値

c) 対数化調整済平均値に基づく減少率

d) 投与群を因子、観察期間における対数変換した週あたりの部分発作回数を共変量とする共分散分析

増量期間及び評価期間の副作用発現頻度は 1000mg/日投与群で 56.9%（41/72 例）、3000mg/日投与群で 54.9%（39/71 例）であった。主な副作用は 1000mg/日投与群で、傾眠 13.9%（10/72 例）、鼻咽頭炎 8.3%（6/72 例）、浮動性めまい 8.3%（6/72 例）、3000mg/日投与群で傾眠 9.9%（7/71 例）、鼻咽頭炎 8.5%（6/71 例）、浮動性めまい 5.6%（4/71 例）であった。

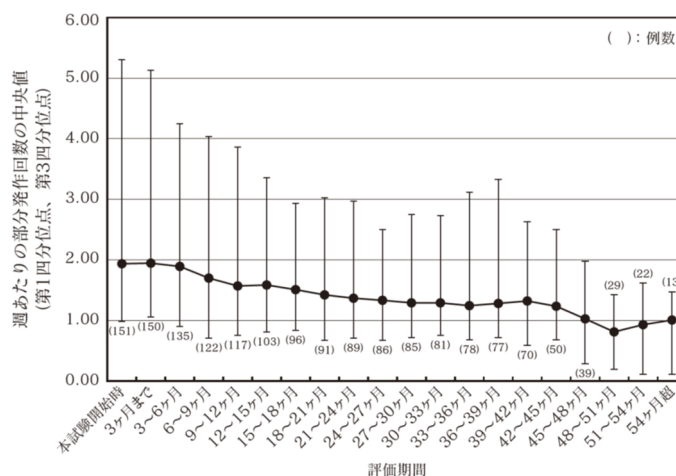
国内第Ⅲ相試験（成人、併用療法）

レベチラセタム 500mg/日、1000mg/日、2000mg/日、3000mg/日及びプラセボを 12 週間経口投与（既存の抗てんかん薬との併用）した場合、評価期間における観察期間からの週あたりの部分発作回数減少率（中央値）は、それぞれ 12.92%、18.00%、11.11%、31.67%及び 12.50%であり、主要評価項目であるレベチラセタム 1000mg/日群、3000mg/日群及びプラセボ群の 3 群間での評価期間における観察期間からの週あたりの部分発作回数減少率に、統計学的な有意差は認められなかった（ $p=0.067$ 、Kruskal-Wallis 検定）。なお、各群における 50%レスポonderレートは、プラセボ群 11.6%（8/69 例）、500mg/日群 19.1%（13/68 例）、1000mg/日群 17.6%（12/68 例）、2000mg/日群 16.2%（11/68 例）、3000mg/日群 33.3%（22/66 例）であった²¹⁾。

増量期間及び評価期間の副作用発現頻度は、500mg/日投与群 60.6%（43/71 例）、1000mg/日投与群 61.4%（43/70 例）、2000mg/日投与群 58.6%（41/70 例）、3000mg/日投与群 64.3%（45/70 例）であった。主な副作用は 500mg/日投与群で、鼻咽頭炎 14.1%（10/71 例）、下痢 9.9%（7/71 例）、浮動性めまい 7.0%（5/71 例）、傾眠 7.0%（5/71 例）、1000mg/日投与群で、鼻咽頭炎 18.6%（13/70 例）、傾眠 10.0%（7/70 例）、2000mg/日投与群で、傾眠 17.1%（12/70 例）、鼻咽頭炎 15.7%（11/70 例）、挫傷 7.1%（5/70 例）、3000mg/日投与群で鼻咽頭炎 21.4%（15/70 例）、傾眠 17.1%（12/70 例）、好中球数減少 7.1%（4/70 例）であった。

国内長期継続投与試験

国内第Ⅱ/Ⅲ相試験（成人、併用療法）を完了した患者 151 例を対象として、レベチラセタム 1000～3000mg/日を 1 日 2 回に分けて経口投与したときの部分発作回数は以下のとおりであった²²⁻²⁴⁾。本試験に参加した被験者のうち、76 例がその後計画された継続試験に移行し本試験を終了した（24～36 カ月で 1 例、36～48 カ月で 47 例、48 カ月以降で 28 例）。

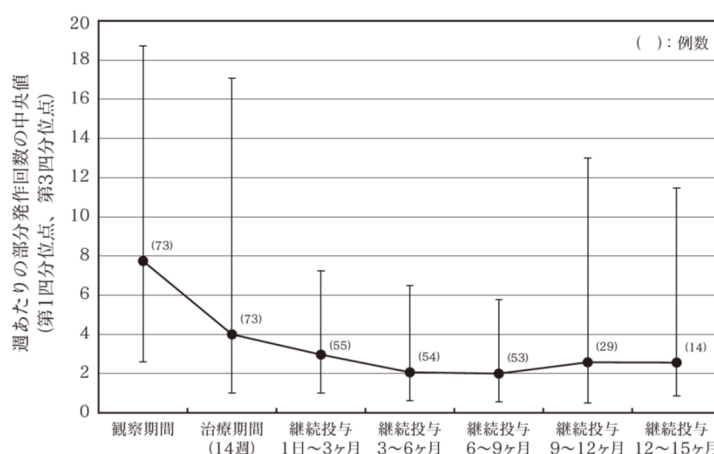


副作用発現頻度は 92.1%（139/151 例）であった。主な副作用は鼻咽頭炎 55.6%（84/151 例）、頭痛 24.5%（37/151 例）、傾眠 22.5%（34/151 例）であった。

国内第Ⅲ相試験（小児）

既存の抗てんかん薬で十分な発作抑制効果が得られない部分発作を有する 4 歳以上 16 歳未満の小児てんかん患者 73 例を対象として、レベチラセタム 40 又は 60mg/kg/日（体重 50kg 以上は 2000 又は 3000mg/日）を 1 日 2 回に分けて 14 週間経口投与（既存の抗てんかん薬との併用）したとき、主要評価項目である観察期間からの週あたりの部分発作回数減少率の中央値（95%信頼区間）は、43.21%（26.19%，52.14%）であり、発作頻度の減少が認められた。

また、小児てんかん患者 55 例に 14 週以降もレベチラセタム 20～60mg/kg/日（体重 50kg 以上は 1000～3000mg/日）を 1 日 2 回に分けて継続投与したときの部分発作回数は以下のとおりであった²⁵⁾。



副作用発現頻度は 58.9%（43/73 例）であった。主な副作用は、傾眠 42.5%（31/73 例）であった。また、臨床検査値異常（副作用）は、好中球数減少 1.4%（1/73 例）、白血球数増加 1.4%（1/73 例）であった。

2) 安全性試験

該当資料なし

(5) 患者・病態別試験

〈他の抗てんかん薬で十分な効果が認められないてんかん患者の強直間代発作に対する抗てんかん薬との併用療法〉

国際共同第Ⅲ相試験（成人）

既存の抗てんかん薬で十分な発作抑制効果が得られない強直間代発作を有する 16 歳以上のてんかん患者 251 例（日本人 43 例を含む）を対象として、レベチラセタム 1000 若しくは 3000mg/日（1000mg/日から投与を開始し、投与 8 週までに発作がみられた場合は 2 週間隔で 1000mg/日ずつ 3000mg/日に増量）又はプラセボを 28 週間経口投与（既存の抗てんかん薬との併用）したとき、主要評価項目である観察期間からの週あたりの強直間代発作回数減少率は下表のとおりであり、プラセボ群とレベチラセタム群の間で統計学的な有意差が認められた（ $p<0.0001$ 、投与群及び国を因子、観察期間における週あたりの強直間代発作回数を共変量とする共分散分析）²⁶⁾。

	例数 ^{a)}	週あたりの強直間代発作回数 ^{b)}			プラセボ群との差 ^{c)} [95%信頼区間] (p値)
		観察期間	治療期間	減少率(%)	
プラセボ群	109	0.83	0.65	19.64	56.13 [44.02, 68.24] ($p<0.0001$)
レベチラセタム群	117	0.89	0.16	76.98	

a) Full Analysis Set

b) 中央値

c) 投与群及び国を因子、観察期間における週あたりの強直間代発作回数を共変量とする共分散分析

副作用発現頻度は 23.8% (30/126 例) であった。主な副作用は傾眠 2.4% (3/126 例) であった。また、主な臨床検査値異常（副作用）は、尿中蛋白陽性 7.1% (9/126 例)、血小板数減少 4.0% (5/126 例)、好中球数減少 3.2% (4/126 例) であった。

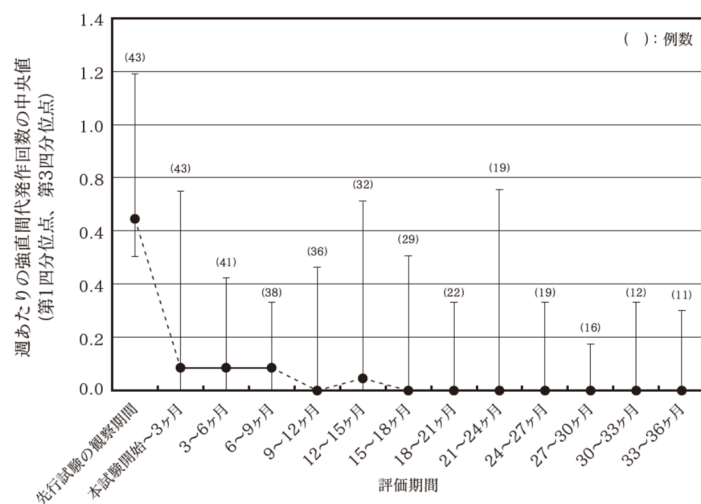
国内第Ⅲ相試験（小児）

既存の抗てんかん薬で十分な発作抑制効果が得られない強直間代発作を有する 4 歳以上 16 歳未満の小児てんかん患者 13 例を対象として、レベチラセタム 40 又は 60mg/kg/日（体重 50kg 以上は 2000 又は 3000mg/日）を 24 週間経口投与（既存の抗てんかん薬との併用）したとき、主要評価項目である観察期間からの週あたりの強直間代発作回数減少率の中央値（95%信頼区間）は、56.52%（-15.74%,98.18%）であった²⁷⁾。

副作用発現頻度は 38.5% (5/13 例) であった。副作用は傾眠 23.1% (3/13 例)、運動緩慢 7.7% (1/13 例)、頭痛 7.7% (1/13 例)、下痢 7.7% (1/13 例) であった。また、臨床検査値異常（副作用）は、心電図 QT 延長 7.7% (1/13 例) であった。

長期継続投与試験（成人及び小児）

国際共同第Ⅲ相試験若しくは小児国内第Ⅲ相試験を完了、又は国際共同第Ⅲ相試験を効果不十分のため投与 20 週以降に中止した日本人患者 44 例を対象として、成人（16 歳以上）ではレベチラセタム 1000～3000mg/日、小児ではレベチラセタム 20～60mg/kg/日（体重 50kg 以上は 1000～3000mg/日）を経口投与したとき、週あたりの強直間代発作回数は以下のとおりであった^{28,29)}。



副作用発現頻度は 38.6% (17/44 例) であった。主な副作用は傾眠 11.4% (5/44 例) であった。また、臨床検査値異常 (副作用) は、心電図 QT 延長 4.5% (2/44 例)、アラニンアミノトランスフェラーゼ増加 2.3% (1/44 例)、アスパラギン酸アミノトランスフェラーゼ増加 2.3% (1/44 例)、C-反応性蛋白増加 2.3% (1/44 例)、体重増加 2.3% (1/44 例) であった。

(6) 治療的使用

- 1) 使用成績調査 (一般使用成績調査、特定使用成績調査、使用成績比較調査)、製造販売後データベース調査、製造販売後臨床試験の内容

該当しない

- 2) 承認条件として実施予定の内容又は実施した調査・試験の概要

該当しない

(7) その他

該当しない

VI. 薬効薬理に関する項目

1. 薬理学的に関連ある化合物又は化合物群

フェニトイン、カルバマゼピン、バルプロ酸ナトリウム、クロナゼパム、ゾニサミド、クロバザム、ガバペンチン、トピラマート及びラモトリギン

注意：関連のある化合物の効能又は効果等は最新の電子添文を参照すること。

2. 薬理作用

(1) 作用部位・作用機序

レベチラセタムは、各種受容体及び主要なイオンチャネルとは結合しないが¹⁾、神経終末のシナプス小胞たん白質 2A (SV2A) との結合^{1,2)}、N 型 Ca^{2+} チャネル阻害³⁾、細胞内 Ca^{2+} の遊離抑制⁴⁾、GABA 及びグリシン作動性電流に対するアロステリック阻害の抑制⁵⁾、神経細胞間の過剰な同期化の抑制⁶⁾ などが確認されている。SV2A に対する結合親和性と各種てんかん動物モデルにおける発作抑制作用との間には相関が認められることから、レベチラセタムと SV2A の結合が、発作抑制作用に寄与しているものと考えられる⁷⁾。

(2) 薬効を裏付ける試験成績

1) てんかん発作に対する作用

古典的スクリーニングモデルである最大電撃けいれんモデル及び最大ペンチレンテトラゾール誘発けいれんモデルなどでは、けいれん抑制作用を示さなかった³⁰⁾ が、角膜電気刺激キンドリングマウス³⁰⁾、ペンチレンテトラゾールキンドリングマウス³⁰⁾、ピロカルピン又はカイニン酸を投与のラット³⁰⁾、ストラズブール遺伝性欠伸てんかんラット (GAERS)³¹⁾、聴原性発作マウス³²⁾ などの部分発作、全般発作を反映したてんかん動物モデルにおいて、発作抑制作用を示した。

2) 抗てんかん原生作用

扁桃核電気刺激キンドリングラットにおいて、キンドリング形成を抑制した³³⁾。

3) 中枢神経に対するその他の作用

ラットの Morris 水迷路試験において認知機能に影響を及ぼさず³⁴⁾、ローターロッド試験では運動機能に影響を及ぼさなかった³⁰⁾。

また、中大脳動脈結紮ラットにおいて神経細胞保護作用を示した³⁵⁾。

(3) 作用発現時間・持続時間

該当資料なし

VII. 薬物動態に関する項目

1. 血中濃度の推移

(1) 治療上有効な血中濃度

該当資料なし

(2) 臨床試験で確認された血中濃度

[成人]

1) 単回投与

健康成人にレベチラセタム 250、500、1000、1500、2000、3000、4000 注)、5000mg 注) (各投与量 6 例) を空腹時に単回経口投与したとき、すべての投与量でレベチラセタムの血漿中濃度は投与後ほぼ 1 時間に最高値を示し、消失半減期 ($T_{1/2}$) は投与量にかかわらず 7~9 時間であった³⁶⁾。

単回投与時の薬物動態パラメータ

投与量 (mg)	C_{max} ($\mu\text{g/mL}$)	t_{max} (hr)	AUC_{0-48h} ($\mu\text{g} \cdot \text{hr/mL}$)	$t_{1/2}$ (hr)
250	6.9 \pm 1.3	1.0 \pm 0.6	56.7 \pm 6.2	6.9 \pm 0.9
500	16.4 \pm 4.8	1.0 \pm 0.6	148.7 \pm 18.4	7.9 \pm 1.0
1000	29.7 \pm 9.3	0.8 \pm 0.6	288.9 \pm 34.0	7.9 \pm 1.0
1500	40.8 \pm 7.2	0.8 \pm 0.3	458.1 \pm 50.9	8.1 \pm 0.4
2000	53.3 \pm 8.3	0.8 \pm 0.6	574.6 \pm 71.4	8.0 \pm 0.8
3000	82.9 \pm 7.4	0.6 \pm 0.2	925.2 \pm 102.1	7.8 \pm 0.8
4000 注)	114.1 \pm 11.0	0.9 \pm 0.6	1248.2 \pm 152.4	8.6 \pm 1.0
5000 注)	115.1 \pm 14.3	1.0 \pm 0.6	1363.3 \pm 151.9	8.1 \pm 0.7

各投与量 6 例、平均値 \pm SD

C_{max} : 最高血中濃度 T_{max} : 最高血中濃度到達時間

AUC : 血中薬物濃度・時間曲線下面積 $T_{1/2}$: 消失半減期

注) 国内で承認された本剤の 1 日最高投与量は 3000mg である。

2) 反復投与

健康成人にレベチラセタムとして 1 回 1000mg 又は 1500mg (各投与量 6 例) を 1 日 2 回 7 日間投与したとき、投与 1 日目 (初回投与時) と 7 日目 (最終回投与時) の血漿中濃度は共に投与後約 2~3 時間に C_{max} を示し、その後約 8 時間の消失半減期で低下した。また、血漿中濃度は投与 3 日目には定常状態に達すると推測された³⁷⁾。

薬物動態 パラメータ	2000mg/日 (N=6)		3000mg/日 (N=6)	
	初回投与時	最終回投与時	初回投与時	最終回投与時
C_{max} ($\mu\text{g/mL}$)	24.1 \pm 3.0	36.3 \pm 5.7	33.3 \pm 3.6	52.0 \pm 4.6
T_{max} (hr)	2.2 \pm 1.2	2.8 \pm 1.0	2.2 \pm 0.8	2.5 \pm 1.0
AUC_{0-12h} ($\mu\text{g} \cdot \text{hr/mL}$)	191.3 \pm 26.7	318.3 \pm 63.2	253.7 \pm 30.3	445.6 \pm 56.9
$T_{1/2}$ (hr)	8.0 \pm 1.4	8.3 \pm 0.9	7.5 \pm 0.7	7.7 \pm 0.4

平均値 \pm SD

3) 点滴静脈内投与と経口投与の比較

健康成人 25 例にレベチラセタム 1500mg を 15 分間点滴静脈内投与又は経口投与したとき、レベチラセタムの薬物動態パラメータは以下のとおりであった。経口投与時と比較して、点滴静脈内投与時の C_{max} は約 1.6 倍高く、AUC 及び $T_{1/2}$ は類似していた。なお、レベチラセタム経口投与時の生物学的利用率は約 100%であった³⁸⁾。

単回投与時の薬物動態パラメータ

薬物動態パラメータ	点滴静脈内投与 (N=25)	経口投与 (N=25)	幾何平均比 ^{a)} (90%信頼区間)
C_{max} ($\mu\text{g/mL}$)	97.0[27.6]	58.9[37.0]	1.64(1.47-1.83)
AUC_{0-t} ($\mu\text{g}\cdot\text{hr/mL}$)	472.3[15.4]	487.4[15.9]	0.97(0.95-0.99)
T_{max} (hr)	0.25(0.17-0.27)	0.75(0.50-3.00)	—
$T_{1/2}$ (hr)	7.11[11.7]	7.23[12.7]	—

幾何平均値 [CV (%)]、 T_{max} は中央値 (最小値・最大値)

a) 点滴静脈内投与/経口投与

[小児]

6～12 歳の小児てんかん患者にレベチラセタムとして 20mg/kg を単回経口投与したとき、レベチラセタムの血漿中濃度は投与後ほぼ 2 時間に最高値を示し、消失半減期は 6 時間であった^{39,40)} (外国人データ)。

投与量 (mg/kg)	C_{max} ($\mu\text{g/mL}$)	t_{max} (hr)	AUC_{0-24h} ($\mu\text{g}\cdot\text{hr/mL}$)	$t_{1/2}$ (hr)
20	25.8±8.6	2.3±1.2	226±64	6.0±1.1

24 例 ($T_{1/2}$: 23 例)、平均値±標準偏差

4) 生物学的同等性試験

<レベチラセタム錠 250mg「V T R S」>

レベチラセタム錠 250mg「V T R S」は、「含量が異なる経口固形製剤の生物学的同等性試験ガイドライン」(平成 24 年 2 月 29 日薬食審査発 0229 第 10 号)に基づき、レベチラセタム錠 500mg「V T R S」を標準製剤としたとき、溶出挙動が等しく、生物学的に同等とみなされた⁴¹⁾。

<レベチラセタム錠 500mg「V T R S」>

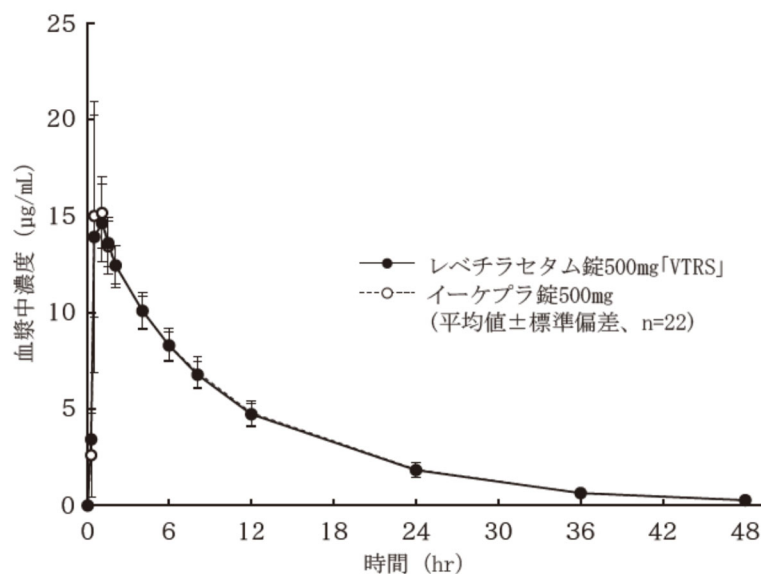
健康成人男性にレベチラセタム錠 500mg「V T R S」とイーケプラ錠 500mg のそれぞれ 1 錠 (レベチラセタムとして 500mg) を、絶食時単回経口投与して血漿中レベチラセタム濃度を測定し、得られた薬物動態パラメータ (AUC、 C_{max}) について 90%信頼区間法にて統計解析を行った結果、 $\log(0.80) \sim \log(1.25)$ の範囲内であり、両剤の生物学的同等性が確認された (クロスオーバー法)⁴²⁾。

血漿中レベチラセタムの薬物動態パラメータ

	判定パラメータ		参考パラメータ	
	AUC ₀₋₄₈ ($\mu\text{g}\cdot\text{hr}/\text{mL}$)	C _{max} ($\mu\text{g}/\text{mL}$)	T _{max} (hr)	T _{1/2} (hr)
レベチラセタム錠 500mg「V T R S」	157.48 \pm 18.46	17.10 \pm 4.83	0.9 \pm 0.4	7.5 \pm 0.6
イーケプラ錠 500mg	159.07 \pm 19.38	16.96 \pm 3.31	0.8 \pm 0.4	7.7 \pm 0.7

平均 \pm 標準偏差 (n=22)

血漿中レベチラセタムの濃度推移



血漿中濃度並びに AUC、C_{max} 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。

(3) 中毒域

該当資料なし

(4) 食事・併用薬の影響

1) 食事の影響

健康成人 12 例に、レベチラセタム 1500mg を空腹時又は食後に単回経口投与したとき、空腹時と比べて、食後投与時では T_{max} が約 1.3 時間延長し、C_{max} は 30% 低下したが、AUC は同等であった⁴³⁾。

2) 併用薬の影響

①フェニトイン

フェニトインの単剤治療で十分にコントロールできない部分発作又は強直間代発作を有する成人てんかん患者 6 例を対象に、レベチラセタム 3000mg/日を併用投与したとき、フェニトインの血清中濃度や薬物動態パラメータに影響を及ぼさなかった。

フェニトインもレベチラセタムの薬物動態に影響を及ぼさなかった^{44,45)} (外国人データ)。

②バルプロ酸ナトリウム

健康成人 16 例を対象に、バルプロ酸ナトリウムの定常状態下においてレベチラセタムを 1500mg 単回経口投与したとき、バルプロ酸ナトリウムはレベチラセタムの薬物動態に影響を及ぼさなかった。レベチラセタムもバルプロ酸ナトリウムの薬物動態に影響を及ぼさなかった⁴⁶⁾ (外国人データ)。

③経口避妊薬（エチニルエストラジオール及びレボノルゲストレルの合剤）

健康成人女性 18 例を対象に、経口避妊薬（エチニルエストラジオール 0.03mg 及びレボノルゲストレル 0.15mg の合剤を 1 日 1 回）及びレベチラセタムを 1 回 500mg 1 日 2 回 21 日間反復経口投与したとき、レベチラセタムはエチニルエストラジオール及びレボノルゲストレルの薬物動態パラメータに影響を及ぼさなかった。各被験者の血中プロゲステロン及び黄体形成ホルモン濃度は低濃度で推移し、経口避妊薬の薬効に影響を及ぼさなかった。経口避妊薬は、レベチラセタムの薬物動態に影響を及ぼさなかった^{47,48)} (外国人データ)。

④ジゴキシン

健康成人 11 例を対象に、ジゴキシン（1 回 0.25mg を 1 日 1 回）及びレベチラセタム 1 回 1000mg 1 日 2 回 7 日間反復経口投与したとき、レベチラセタムはジゴキシンの薬物動態パラメータに影響を及ぼさなかった。ジゴキシンもレベチラセタムの薬物動態に影響を及ぼさなかった⁴⁹⁾ (外国人データ)。

⑤ワルファリン

プロトロンビン時間の国際標準比（INR）を目標値の範囲内に維持するよう、ワルファリンの投与を継続的に受けている健康成人 26 例を対象に、ワルファリン（2.5～7.5mg/日）及びレベチラセタム 1 回 1000mg 1 日 2 回 7 日間反復経口投与したとき、レベチラセタムはワルファリン濃度に影響を及ぼさず、プロトロンビン時間も影響を受けなかった。ワルファリンもレベチラセタムの薬物動態に影響を及ぼさなかった⁵⁰⁾ (外国人データ)。

⑥プロベネシド

健康成人 23 例を対象に、プロベネシド（1 回 500mg を 1 日 4 回）及びレベチラセタム 1 回 1000mg 1 日 2 回 4 日間反復経口投与したとき、プロベネシドはレベチラセタムの薬物動態には影響を及ぼさなかったが、主代謝物 ucb L057 の腎クリアランスを 61%低下させた⁵¹⁾ (外国人データ)。

2. 薬物速度論的パラメータ

(1) 解析方法

該当資料なし

(2) 吸収速度定数

該当資料なし

(3) 消失速度定数

レベチラセタム錠 500mg 「V T R S」: 0.0930 ± 0.0078 (/hr) ⁴²⁾

(4) クリアランス

成人：日本人及び外国人の健康成人及びてんかん患者（クレアチニンクリアランス：49.2～256.8 mL/min）から得られた血漿中レベチラセタム濃度データを用いて、母集団薬物動態解析を行った。その結果、見かけの全身クリアランス（CL/F）に対して、体重、性別、CL_{CR} 及び併用抗てんかん薬、見かけの分布容積（V/F）に対して体重、併用抗てんかん薬及び被験者の健康状態（健康成人又はてんかん患者）が統計学的に有意な因子として推定された ⁵²⁾。

小児：小児（4～16 歳）及び成人（16～55 歳）のてんかん患者から得られた血漿中レベチラセタム濃度データを用いて、母集団薬物動態解析を行った。その結果、CL/F に対して体重及び併用抗てんかん薬、V/F に対して体重が統計学的に有意かつ臨床的に意味のある因子として推定された。小児及び成人てんかん患者の血漿中薬物濃度をシミュレーションした結果、小児てんかん患者に 10～30mg/kg を 1 日 2 回投与した際の血漿中薬物濃度は、成人てんかん患者に 500～1500mg 1 日 2 回投与した際と同様と予測された ⁵³⁾。

(5) 分布容積

該当資料なし

(6) その他

該当資料なし

3. 母集団（ポピュレーション）解析

(1) 解析方法

該当資料なし

(2) パラメータ変動要因

該当資料なし

4. 吸収

該当資料なし

5. 分布

(1) 血液-脳関門通過性

該当資料なし

(2) 血液-胎盤関門通過性

該当資料なし

(3) 乳汁への移行性

該当資料なし

(4) 髄液への移行性

該当資料なし

(5) その他の組織への移行性

日本人てんかん患者の見かけの分布容積は、母集団薬物動態解析の結果⁵³⁾、0.64L/kg と推定され、体内総水分量に近い値となった。外国人健康成人 17 例を対象にレベチラセタム 1500mg を単回静脈内投与したとき⁵⁴⁾、分布容積の平均値は 41.1L (0.56L/kg) であり、体内総水分量に近い値であった。

(6) 血漿蛋白結合率

in vitro 及び *ex vivo* 試験の結果、レベチラセタム及び主代謝物である ucb L057 の血漿たん白結合率は、10%未満である^{55,56)}。

6. 代謝

(1) 代謝部位及び代謝経路

主要な代謝経路はアセトアミド基の酵素的加水分解であり、これにより生成されるのは主代謝物の ucb L057 (カルボキシル体) である。なお、本代謝物に薬理学的活性はない⁵⁷⁾。

(2) 代謝に関与する酵素 (CYP 等) の分子種、寄与率

レベチラセタムは、肝チトクローム P450 系代謝酵素では代謝されない。

in vitro 試験において、レベチラセタム及び ucb L057 は CYP (3A3/4、2A6、2C9、2C19、2D6、2E1 及び 1A2)、UDP-グルクロン酸転移酵素 (UGT1A1 及び UGT1A6) 及びエポキシドヒドロラーゼに対して阻害作用を示さなかった。また、バルプロ酸ナトリウムのグルクロン酸抱合にも影響を及ぼさなかった⁵⁸⁾。

(3) 初回通過効果の有無及びその割合

該当資料なし

(4) 代謝物の活性の有無及び活性比、存在比率

該当資料なし

7. 排泄

健康成人 (各投与量 6 例) にレベチラセタム 250～5000mg^{注)} を空腹時に単回経口投与したとき³⁶⁾、投与 48 時間後までの投与量に対する尿中排泄率の平均値は、未変化体として 56.3～65.3%、ucb L057 として 17.7～21.9%であった。

外国人健康成人男性 4 例に ¹⁴C-レベチラセタム 500mg を単回経口投与したとき⁵⁵⁾、投与 48 時間後までに投与量の 92.7%の放射能が尿中から、0.1%が糞中から回収された。投与 48 時間後までの投与量に

対する尿中排泄率は、未変化体として 65.9%、ucbL057 として 23.7%であった。

レベチラセタムの排泄には糸球体ろ過及び尿細管再吸収が、ucbL057 には糸球体ろ過と能動的尿細管分泌が関与している⁵⁹⁾。

注) 国内で承認された本剤の 1 日最高投与量は 3000mg である。

8. トランスポーターに関する情報

該当資料なし

9. 透析等による除去率

該当資料なし

10. 特定の背景を有する患者

(1) 腎機能障害患者

腎機能の程度の異なる成人被験者を対象に、レベチラセタムを単回経口投与したとき、見かけの全身クリアランスは腎機能正常者 ($CL_{CR} : \geq 80 \text{ mL/min/1.73m}^2$) と比較して、軽度低下者 ($CL_{CR} : 50 \sim < 80 \text{ mL/min/1.73m}^2$) では 40%、中等度低下者 ($CL_{CR} : 30 \sim < 50 \text{ mL/min/1.73m}^2$) で 52%、重度低下者 ($CL_{CR} : < 30 \text{ mL/min/1.73m}^2$) で 60%低下した。レベチラセタムと ucb L057 の腎クリアランスはクレアチニンクリアランスと有意に相関した⁶⁰⁾。

薬物動態 パラメータ	腎機能の程度			
	正常 (N=6)	軽度 (N=6)	中等度 (N=6)	重度 (N=6)
CL_{CR} (mL/min/1.73m ²)	≥ 80	50-<80	30-<50	<30
投与量	500mg	500mg	250mg	250mg
レベチラセタム				
C_{max} (μg/mL)	21.9 [31.2]	15.5 [25.3]	10.8 [24.3]	9.2 [30.4]
T_{max} (hr)	0.5(0.5-2.0)	1.0(0.5-2.0)	0.5(0.5-1.0)	0.5(0.5-1.0)
AUC_{0t} (μg · hr/mL)	166 [16.5]	248 [16.9]	169 [16.5]	212 [19.1]
$T_{1/2}$ (hr)	7.6 [6.9]	12.6 [11.3]	15.5 [17.5]	19.7 [26.5]
CL/F (mL/min/1.73m ²)	51.5 [7.8]	30.9 [14.6]	24.6 [15.0]	20.3 [20.9]
CL_R (mL/min/1.73m ²)	31.6 [28.5]	15.3 [22.3]	9.7 [23.4]	6.0 [53.6]
ucb L057				
C_{max} (μg/mL)	0.36 [9.4]	0.75 [25.8]	0.57 [26.0]	1.06 [29.3]
T_{max} (hr)	5.0(2.0-8.0)	8.0(6.0-12.0)	12.0(8.0-12.0)	24.0(12.0-24.0)
AUC_{0t} (μg · hr/mL)	5.9 [9.7]	22.6 [45.9]	18.7 [26.0]	57.8 [57.3]
$T_{1/2}$ (hr)	12.4 (11.3-15.3)	19.0 (17.3-19.9)	20.3 (19.7-23.6)	26.8 (17.2-33.3)

幾何平均値[CV(%)]、 T_{max} 及び ucb L057 の $T_{1/2}$ は中央値 (最小値・最大値)
 CL/F : 見かけの全身クリアランス CL_R : 腎クリアランス

(2) 血液透析を受けている末期腎機能障害患者

血液透析を受けている末期腎機能障害の成人被験者にレベチラセタム 500mg を透析開始 44 時間前に単回経口投与したとき、レベチラセタムの非透析時の消失半減期は 34.7 時間であったが、透析中は 2.3 時間に短縮した。レベチラセタム及び ucb L057 の透析による除去効率は高く、81%及び 87%であった⁶⁰⁾。

薬物動態パラメータ	レベチラセタム	Ucb L057
C _{max} (µg/mL)	18.7 [8.1]	8.84 [7.0]
t _{max} (hr)	0.7(0.4-1.0)	44.0(44.0-44.0)
t _{1/2} (hr)	34.7(29.2-38.6)	—
AUC _{0-44hr} (µg · hr/mL)	462 [10.5]	230 [7.8]
CL/F (mL/min/1.73m ²)	10.9(9.4-13.1)	—
ダイアタイザーの除去効率(%)	81 [7.5]	87 [7.2]
血液透析中の消失半減率(hr)	2.3(2.1-2.6)	2.1(1.9-2.6)
血液透析クリアランス (mL/min/1.73m ²)	115.7 [8.1]	122.9 [7.1]

N=6、幾何平均値[CV(%)]

T_{max}、T_{1/2}、CL/F、血液透析中の消失半減期は中央値（最小値-最大値）

(3) 肝機能障害患者

軽度及び中等度（Child-Pugh 分類 A 及び B）の成人肝機能低下者にレベチラセタムを単回経口投与したとき、レベチラセタムの全身クリアランスに変化はみられなかった。重度（Child-Pugh 分類 C）の肝機能低下者では、全身クリアランスが健康成人の約 50%となった^{61,62)}（外国人データ）。

薬物動態 パラメータ	健康成人 (N=5)	肝機能低下者		
		Child-Pugh 分類 A (N=5)	Child-Pugh 分類 B (N=6)	Child-Pugh 分類 C (N=5)
CL _{CR} (mL/min/1.73m ²) ^{a)}	93.1±13.8	120.8±11.9	99.6±13.2	63.5±13.5
レベチラセタム				
C _{max} (µg/mL)	23.1±1.2	23.6±4.9	24.7±3.3	24.1±3.8
t _{max} (h)	0.8±0.3	0.6±0.2	0.5±0.0	1.6±1.5
AUC(µg · h/mL)	234±49	224±25	262±58	595±220
T _{1/2} (h)	7.6±1.0	7.6±0.7	8.7±1.5	18.4±7.2
CL/F (mL/min/1.73m ²)	63.4±9.7	62.5±8.7	55.4±10.5	29.2±13.5

平均値±SD

a)レベチラセタム投与後の値

(4) 高齢者

高齢者におけるレベチラセタムの薬物動態について、クレアチニンクリアランスが 30～71mL/min の被験者 16 例（年齢 61～88 歳）を対象として評価した結果、高齢者では消失半減期が約 34%延長し、約 10 時間となった⁶³⁾（外国人データ）。

11. その他

該当資料なし

Ⅷ. 安全性（使用上の注意等）に関する項目

1. 警告内容とその理由

設定されていない

2. 禁忌内容とその理由

2. 禁忌（次の患者には投与しないこと）

本剤の成分又はピロリドン誘導体に対し過敏症の既往歴のある患者

3. 効能又は効果に関連する注意とその理由

設定されていない

4. 用法及び用量に関連する注意とその理由

「Ⅴ－4. 用法及び用量に関連する注意」を参照すること。

5. 重要な基本的注意とその理由

8. 重要な基本的注意

8.1 連用中における投与量の急激な減量ないし投与中止により、てんかん発作の増悪又はてんかん重積状態があらわれることがあるので、投与を中止する場合には、少なくとも2週間以上かけて徐々に減量するなど慎重に行うこと。

8.2 眠気、注意力・集中力・反射運動能力等の低下が起こることがあるので、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従事させないよう注意すること。

8.3 易刺激性、錯乱、焦燥、興奮、攻撃性等の精神症状があらわれ、自殺企図に至ることもあるので、本剤投与中は患者の状態及び病態の変化を注意深く観察すること。[8.4、11.1.6、15.1.1 参照]

8.4 患者及びその家族等に攻撃性、自殺企図等の精神症状発現の可能性について十分説明を行い、医師と緊密に連絡を取り合うよう指導すること。[8.3、11.1.6、15.1.1 参照]

6. 特定の背景を有する患者に関する注意

(1) 合併症・既往歴等のある患者

設定されていない

(2) 腎機能障害患者

9.2 腎機能障害患者

9.2.1 腎機能障害のある患者

[7.2、16.6.1 参照]

9.2.2 血液透析を受けている末期腎機能障害のある患者

[7.2、16.6.2 参照]

(3) 肝機能障害患者

9.3 肝機能障害患者

9.3.1 重度肝機能障害のある患者（Child-Pugh 分類 C）

[7.3、16.6.3 参照]

(4) 生殖能を有する者

設定されていない

(5) 妊婦

9.5 妊婦

9.5.1 妊婦又は妊娠している可能性のある女性には、以下のようなリスクを考慮し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。

- ・ヒトにおいて、妊娠中にレベチラセタムの血中濃度が低下したとの報告があり、第3トリメスタ一期間に多く、最大で妊娠前の60%となったとの報告がある。
- ・ラットにおいて胎児移行性が認められている。
- ・動物実験において、ラットではヒトへの曝露量と同程度以上の曝露で骨格変異及び軽度の骨格異常の増加、成長遅延、児の死亡率増加が認められ、ウサギでは、ヒトへの曝露量の4～5倍の曝露で胚致死、骨格異常の増加及び奇形の増加が認められている。

9.5.2 本剤を投与した妊婦から出生した児において、新生児薬物離脱症候群があらわれることがある。

(6) 授乳婦

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。
ヒト乳汁中へ移行することが報告されている。

(7) 小児等

9.7 小児等

低出生体重児又は新生児を対象とした臨床試験は国内・海外ともに実施していない。

(8) 高齢者

9.8 高齢者

クレアチニンクリアランス値を参考に投与量、投与間隔を調節するなど慎重に投与すること。高齢者では腎機能が低下していることが多い。[7.2、16.6.1、16.6.4 参照]

7. 相互作用

(1) 併用禁忌とその理由

設定されていない

(2) 併用注意とその理由

設定されていない

8. 副作用

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。

(1) 重大な副作用と初期症状

11.1 重大な副作用

11.1.1 中毒性表皮壊死融解症 (Toxic Epidermal Necrolysis : TEN)、皮膚粘膜眼症候群 (Stevens-Johnson 症候群) (いずれも頻度不明)

発熱、紅斑、水疱・びらん、そう痒、咽頭痛、眼充血、口内炎等の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。

11.1.2 薬剤性過敏症症候群 (頻度不明)

初期症状として発疹、発熱がみられ、更に肝機能障害、リンパ節腫脹、白血球増加、好酸球増多、異型リンパ球出現等を伴う遅発性の重篤な過敏症状があらわれることがある。なお、ヒトヘルペスウイルス 6 (HHV-6) 等のウイルスの再活性化を伴うことが多く、投与中止後も発疹、発熱、肝機能障害等の症状が再燃あるいは遷延化することがあるので注意すること⁶⁴⁾。

11.1.3 重篤な血液障害 (頻度不明)

汎血球減少、無顆粒球症、白血球減少、好中球減少、血小板減少があらわれることがある。

11.1.4 肝不全、肝炎 (いずれも頻度不明)

肝不全、肝炎等の重篤な肝障害があらわれることがある。

11.1.5 膵炎 (頻度不明)

激しい腹痛、発熱、嘔気、嘔吐等の症状があらわれたり、膵酵素値の上昇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。

11.1.6 攻撃性、自殺企図 (いずれも 1%未満)

易刺激性、錯乱、焦燥、興奮、攻撃性等の精神症状があらわれ、自殺企図に至ることもある。[8.3、8.4、15.1.1 参照]

11.1.7 横紋筋融解症 (頻度不明)

筋肉痛、脱力感、CK 上昇、血中及び尿中ミオグロビン上昇等があらわれた場合には投与を中止し、適切な処置を行うこと。

11.1.8 急性腎障害 (頻度不明)

11.1.9 悪性症候群 (頻度不明)

発熱、筋強剛、血清 CK 上昇、頻脈、血圧の変動、意識障害、発汗過多、白血球の増加等があらわれた場合には投与を中止し、体冷却、水分補給、呼吸管理等の適切な処置を行うこと。また、ミオグロビン尿を伴う腎機能の低下がみられることがある。

(2) その他の副作用

11.2 その他の副作用				
	3%以上	1～3%未満	1%未満	頻度不明
精神神経系	浮動性めまい (10.4%)、頭痛 (11.8%)、不眠症、 傾眠 (27.9%)	感覚鈍麻 気分変動 振戦、易刺激性、 痙攣、抑うつ	激越、健忘、注意力障害、 幻覚、運動過多、記憶障 害、錯感覚、思考異常、 平衡障害、感情不安定、 異常行動、協調運動異常、 怒り、ジスキネジー、不 安、体位性めまい、睡眠 障害、緊張性頭痛、精神 病性障害、パニック発作、 譫妄	錯乱状態、敵意、気 分動揺、神経過敏、人 格障害、精神運動 亢進、舞踏アテトー ゼ運動、嗜眠、てん かん増悪、強迫性障 害
眼		複視、結膜炎	霧視、眼精疲労、眼そう 痒症、麦粒腫	
血液	好中球数減少	貧血、血中鉄減少、 鉄欠乏性貧血、血小 板数減少、白血球数 増加、白血球数減少		
循環器			心電図 QT 延長、高血圧	
消化器	腹痛、便秘、下痢、 胃腸炎、悪心、口内 炎、嘔吐、齲歯	歯肉炎、痔核、胃不 快感、歯痛	消化不良、口唇炎、歯肉 腫脹、歯周炎	
肝臓		ALP 増加	肝機能異常	
泌尿・生殖 器		膀胱炎、尿中ブドウ 糖陽性、尿中血陽性、 尿中蛋白陽性、月経 困難症	頻尿	
呼吸器	鼻咽頭炎 (30.2%)、 咽喉頭疼痛、 上気道の炎症	気管支炎、咳嗽、鼻 漏、咽頭炎、インフ ルエンザ、鼻炎	鼻出血、肺炎	
代謝及び栄養	食欲不振			
皮膚	湿疹	皮膚炎、そう痒症、 発疹、ざ瘡	脱毛症、単純ヘルペス、 帯状疱疹、白癬感染	多形紅斑、血管性浮 腫
骨格筋系	背部痛	肩痛、筋肉痛、筋骨 格硬直、関節痛	頸部痛、四肢痛、筋力低 下	
感覚器		耳鳴	回転性めまい	
その他	倦怠感、発熱、体重 減少	血中トリグリセリド 増加、胸痛、体重増 加	無力症、疲労、末梢性浮 腫、抗痙攣剤濃度増加	事故による外傷（皮 膚裂傷等）

9. 臨床検査結果に及ぼす影響

設定されていない

10. 過量投与

13. 過量投与

13.1 症状

外国の市販後報告において、レベチラセタムを一度に 15～140g 服用した例があり、傾眠、激越、攻撃性、意識レベルの低下、呼吸抑制及び昏睡が報告されている。

13.2 処置

本剤は血液透析により除去可能であり、発現している症状の程度に応じて血液透析の実施を考慮すること。[16.6.2 参照]

11. 適用上の注意

14. 適用上の注意

14.1 薬剤交付時の注意

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。

12. その他の注意

(1) 臨床使用に基づく情報

15.1 臨床使用に基づく情報

15.1.1 海外で実施された本剤を含む複数の抗てんかん薬における、てんかん、精神疾患等を対象とした 199 のプラセボ対照臨床試験の検討結果において、自殺念慮及び自殺企図の発現のリスクが、抗てんかん薬の服用群でプラセボ群と比較して約 2 倍高く（抗てんかん薬服用群：0.43%、プラセボ群：0.24%）、抗てんかん薬の服用群では、プラセボ群と比べ 1000 人あたり 1.9 人多いと計算された（95%信頼区間：0.6-3.9）。また、てんかん患者のサブグループでは、プラセボ群と比べ 1000 人あたり 2.4 人多いと計算されている。[8.3、8.4、11.1.6 参照]

15.1.2 外国人成人てんかん患者 1208 例を対象としたプラセボ対照臨床試験の併合解析において、非精神病性行動症状の有害事象（攻撃性、激越、怒り、不安、無力感、離人症、抑うつ、情動不安定、敵意、運動過多、易刺激性、神経過敏、神経症、人格障害）の発現率は本剤群で 13.3%、プラセボ群で 6.2%であった。同様に、外国人小児てんかん患者（4～16 歳）198 例を対象としたプラセボ対照臨床試験における当該有害事象の発現率は本剤群で 37.6%、プラセボ群で 18.6%であった。また、外国人小児てんかん患者（4～16 歳）98 例を対象とした認知機能及び行動に対する影響を評価するプラセボ対照臨床試験において、探索的な検討であるが、プラセボ群と比較して攻撃的行動の悪化が示唆された。

(2) 非臨床試験に基づく情報

設定されていない

IX. 非臨床試験に関する項目

1. 薬理試験

(1) 薬効薬理試験

「VI. 薬効薬理に関する項目」の項参照

(2) 安全性薬理試験

該当資料なし

(3) その他の薬理試験

該当資料なし

2. 毒性試験

(1) 単回投与毒性試験

該当資料なし

(2) 反復投与毒性試験

該当資料なし

(3) 遺伝毒性試験

該当資料なし

(4) がん原性試験

該当資料なし

(5) 生殖発生毒性試験

該当資料なし

(6) 局所刺激性試験

該当資料なし

(7) その他の特殊毒性

該当資料なし

X. 管理的事項に関する項目

1. 規制区分

製 剤：レベチラセタム錠 250mg・500mg「V T R S」 処方箋医薬品^{注)}

注) 注意－医師等の処方箋により使用すること

有効成分：レベチラセタム 該当しない

2. 有効期間

有効期間：3年

(「IV. 製剤に関する項目」の「6. 製剤の各種条件下における安定性」の項参照)

3. 包装状態での貯法

室温保存

4. 取扱い上の注意

アルミピロー包装又はプラスチックボトル包装開封後は湿気を避けて保存すること。

5. 患者向け資材

患者向医薬品ガイド：あり

くすりのしおり：あり

6. 同一成分・同効薬

同一成分薬：

先発医薬品名：イーケプラ錠 250mg・500mg

同 効 薬：

ラモトリギン、トピラマート、ガバペンチン、クロバザム、ゾニサミド、クロナゼパム、
バルプロ酸ナトリウム、カルバマゼピン及びフェニトイン

7. 国際誕生年月日

1999 年 11 月 30 日

8. 製造販売承認年月日及び承認番号、薬価基準収載年月日、販売開始年月日

販売名	製造販売承認 年月日	承認番号	薬価基準収載 年月日	販売開始年月日
レベチラセタム錠 250mg「V T R S」	2021 年 8 月 16 日	30300AMX00422	2021 年 12 月 10 日	2022 年 1 月 17 日
レベチラセタム錠 500mg「V T R S」		30300AMX00423		

9. 効能又は効果追加、用法及び用量変更追加等の年月日及びその内容

該当しない

10. 再審査結果、再評価結果公表年月日及びその内容

該当しない

11. 再審査期間

該当しない

12. 投薬期間制限に関する情報

本剤は、療担規則及び薬担規則並びに療担基準に基づき厚生労働大臣が定める掲示事項等（平成 18 年厚生労働省告示第 107 号）の一部を改正した平成 20 年厚生労働省告示第 97 号（平成 20 年 3 月 19 日付）の「投薬期間に上限が設けられている医薬品」には該当しない。

13. 各種コード

販売名	HOT（9 桁） 番号	厚生労働省薬価基準 収載医薬品コード	個別医薬品コード （YJ コード）	レセプト電算処理 システム用コード
レベチラセタム錠 250mg「V T R S」	128757802	1139010F1040	1139010F1040	622875701
レベチラセタム錠 500mg「V T R S」	128758502	1139010F2047	1139010F2047	622875801

14. 保険給付上の注意

本剤は、保健診療上の後発医薬品に該当する。

X I . 文献

1. 引用文献

- 1) Noyer M,et al.: Eur.J.Pharmacol. 1995; 286: 137-146
- 2) Lynch BA,et al.: Proc.Nat.Acad.Sci.U.S.A. 2004; 101:9861-9866
- 3) Lukyanetz EA,et al.: Epilepsia 2002; 43: 9-18
- 4) Pisani A,et al.: Epilepsia 2004; 45: 719-728
- 5) Rigo JM,et al.: Br.J.Pharmacol. 2002; 136: 659-672
- 6) Margineanu DG,et al.: Pharmacol.Res. 2000; 42: 281-285
- 7) Kaminski RM,et al.: Neuropharmacology 2008; 54: 715-720
- 8) 中野 泰志ほか:「エビデンスに基づいたユニバーサルデザインフォントの開発 (1)
—明朝体、ゴシック体、ユニバーサルデザイン書体の可読性の比較—」: 第 35 回感覚代行シンポジウム講演論文集: 25, 2009
- 9) 新井 哲也ほか:「エビデンスに基づいたユニバーサルデザインフォントの開発 (2)
—低視力状態での可視性の比較—」: 第 35 回感覚代行シンポジウム講演論文集: 29, 2009
- 10) 山本 亮ほか:「エビデンスに基づいたユニバーサルデザインフォントの開発 (3)
—低コントラスト状態での可視性の比較—」: 第 35 回感覚代行シンポジウム講演論文集: 33, 2009
- 11) 社内資料: 安定性試験 (加速試験) (レベチラセタム錠 250mg 「V T R S」)
- 12) 社内資料: 安定性試験 (加速試験) (レベチラセタム錠 500mg 「V T R S」)
- 13) 社内資料: 安定性試験 (長期保存試験) (レベチラセタム錠 250mg 「V T R S」)
- 14) 社内資料: 安定性試験 (長期保存試験) (レベチラセタム錠 500mg 「V T R S」)
- 15) 社内資料: 無包装状態の安定性試験 (レベチラセタム錠 250mg 「V T R S」)
- 16) 社内資料: 無包装状態の安定性試験 (レベチラセタム錠 500mg 「V T R S」)
- 17) 社内資料: 溶出試験 (レベチラセタム錠 250mg 「V T R S」)
- 18) 社内資料: 溶出試験 (レベチラセタム錠 500mg 「V T R S」)
- 19) 日本における部分発作単剤療法の第Ⅲ相試験 (イーケプラ錠/ドライシロップ/点滴静注:2015 年 2 月 20 日承認、審査報告書)
- 20) 日本における部分発作併用療法のプラセボ対照比較試験 (国内第Ⅱ/Ⅲ相試験 (成人、併用療法)) (イーケプラ錠: 2010 年 7 月 23 日承認、申請資料概要 2.7.6.7)
- 21) 日本における部分発作併用療法のプラセボ対照比較試験 (国内第Ⅲ相試験 (成人、併用療法)) (イーケプラ錠: 2010 年 7 月 23 日承認、申請資料概要 2.7.6.7)
- 22) 八木和一ほか: てんかん研究 2012; 29: 441-454
- 23) 国内長期継続投与試験① (イーケプラ錠: 2010 年 7 月 23 日承認、申請資料概要 2.7.6.8)
- 24) 国内長期継続投与試験② (イーケプラ錠: 2010 年 7 月 23 日承認、審査報告書)
- 25) 日本における部分発作併用療法の小児第Ⅲ相試験 (イーケプラ錠: 2013 年 5 月 31 日承認、申請資料概要 2.7.4.7、2.7.6.4)
- 26) 日本及び中国における強直間代発作併用療法のプラセボ対照比較試験 (イーケプラ錠: 2016 年 2 月 29 日承認、申請資料概要 2.7.6.1)

- 27) 日本における強直間代発作併用療法の小児第Ⅲ相試験（イーケプラ錠/ドライシロップ/点滴静注: 2016年2月29日承認、申請資料概要 2.7.6.2)
- 28) 日本における強直間代発作併用療法の長期継続投与試験①（イーケプラ錠/ドライシロップ/点滴静注: 2016年2月29日承認、申請資料概要 2.7.6.2.2)
- 29) 日本における強直間代発作併用療法の長期継続投与試験②（イーケプラ錠: 2016年2月29日承認、審査報告書)
- 30) Klitgaard H, et al.: Eur.J.Pharmacol. 1998; 353: 191-206
- 31) Gower AJ, et al.: Epilepsy Res. 1995; 22: 207-213
- 32) Gower AJ, et al.: Eur.J.Pharmacol. 1992; 222: 193-203
- 33) Löscher W, et al.: J.Pharmacol.Exp.Ther. 1998; 284: 474-479
- 34) Lamberty Y, et al.: Epilepsy Behav. 2000; 1: 333-342
- 35) Hanon E, et al.: Seizure 2001; 10: 287-293
- 36) 日本人健康成人におけるレベチラセタム単回投与時の薬物動態（イーケプラ錠: 2010年7月23日承認、申請資料概要 2.7.6.3)
- 37) 日本人健康成人におけるレベチラセタム反復投与時の薬物動態（イーケプラ錠: 2010年7月23日承認、申請資料概要 2.7.6.3)
- 38) 日本人健康成人におけるレベチラセタム錠及び注射剤の単回投与時の比較（イーケプラ点滴静注: 2014年7月4日承認、申請資料概要 2.7.6.1)
- 39) 外国小児てんかん患者におけるレベチラセタム単回投与時の薬物動態①（イーケプラ錠/ドライシロップ: 2013年5月31日承認、申請資料概要 2.7.6.2)
- 40) 外国小児てんかん患者におけるレベチラセタム単回投与時の薬物動態②（イーケプラ錠/ドライシロップ: 2013年5月31日承認、審査報告書)
- 41) 社内資料: 生物学的同等性試験（レベチラセタム錠 250mg「V T R S」)
- 42) 社内資料: 生物学的同等性試験（レベチラセタム錠 500mg「V T R S」)
- 43) 日本人健康成人におけるレベチラセタムの薬物動態に及ぼす食事の影響（イーケプラ錠: 2010年7月23日承認、申請資料概要 2.7.6.1)
- 44) Browne TR, et al.: J.Clin.Pharmacol. 2000; 40: 590-595
- 45) 薬物相互作用（フェニトイン）（イーケプラ錠: 2010年7月23日承認、申請資料概要 2.7.6.5)
- 46) Coupez R, et al.: Epilepsia 2003; 44: 171-178
- 47) Ragueneau-Majlessi I, et al.: Epilepsia 2002; 43: 697-702
- 48) 薬物相互作用（経口避妊薬）（イーケプラ錠: 2010年7月23日承認、申請資料概要 2.7.6.5)
- 49) Levy RH, et al.: Epilepsy Res. 2001; 46: 93-99
- 50) Ragueneau-Majlessi I, et al.: Epilepsy Res. 2001; 47: 55-63
- 51) レベチラセタム及び代謝物の薬物動態に及ぼすプロベネシドの影響（イーケプラ錠: 2010年7月23日承認、申請資料概要 2.7.6.5)
- 52) レベチラセタムに関する母集団薬物動態解析-1（イーケプラ錠: 2010年7月23日承認、申請資料概要 2.7.2.2)
- 53) Toubanc N, et al.: Drug Metab.Pharmacokinet. 2014; 29: 61-68
- 54) Ramael S, et al.: Clin.Ther. 2006; 28: 734-744
- 55) Strolin Benedetti M, et al.: Eur.J.Clin.Pharmacol. 2003; 59: 621-630

- 56) 分布（イーケプラ錠:2010年7月23日承認、申請資料概要 2.6.4.1、2.6.4.4）
- 57) 代謝（代謝経路）（イーケプラ錠: 2010年7月23日承認、申請資料概要 2.4.3.3、2.6.2.2）
- 58) 代謝（薬物動態学的薬物相互作用）（イーケプラ錠: 2010年7月23日承認、申請資料概要 2.6.4.7）
- 59) 排泄（イーケプラ錠: 2010年7月23日承認、申請資料概要 2.7.2.3）
- 60) Yamamoto J, et al.: Clin. Drug Investig. 2014; 34: 819-828
- 61) Brockmüller J, et al.: Clin. Pharmacol. Ther. 2005; 77: 529-541
- 62) 肝機能障害患者（イーケプラ錠: 2010年7月23日承認、申請資料概要 2.7.6.4）
- 63) 高齢者（外国人）におけるレベチラセタム単回及び反復経口投与時の薬物動態（イーケプラ錠:2010年7月23日承認、申請資料概要 2.7.6.4）
- 64) 厚生労働省:重篤副作用疾患別対応マニュアル 薬剤性過敏症症候群

2. その他の参考文献

該当資料なし

XⅡ． 参考資料

1． 主な外国での発売状況

該当資料なし

2． 海外における臨床支援情報

(1) 妊婦への投与に関する海外情報

該当資料なし

(2) 小児等への投与に関する海外情報

該当資料なし

XIII. 備考

1. 調剤・服薬支援に際して臨床判断を行うにあたっての参考情報

本項の情報に関する注意：本項には承認を受けていない品質に関する情報が含まれる。試験方法等が確立していない内容も含まれており、あくまでも記載されている試験方法で得られた結果を事実として提示している。医療従事者が臨床適用を検討する上での参考情報であり、加工等の可否を示すものではない。

掲載根拠：「医療用医薬品の販売情報提供活動に関するガイドラインに関する Q&A について（その 3）」
（令和元年 9 月 6 日付 厚生労働省医薬・生活衛生局監視指導・麻薬対策課 事務連絡）

(I) 粉砕

＜レベチラセタム錠 250mg 「V T R S」＞

①温度に対する安定性試験 [40℃、なりゆき、暗所]

項目	規格	開始時	7 日	14 日	30 日	90 日
性状	青色のフィルムコーティング片を含む白色の粉末	適合	適合	適合	適合	適合
純度試験 類縁物質	個々の類縁物質質量：0.05%以下	0.00	0.00	0.00	0.00	0.00
	合計類縁物質質量：0.4%以下	0.00	0.00	0.00	0.00	0.00
純度試験 光学異性体	0.5%以下	N.D.	N.D.	N.D.	N.D.	N.D.
水分 (%)	1.0%以下	0.20	0.27	0.27	0.28	0.21
定量試験 (%)	95.0～105.0%	99.6	99.7	99.8	99.9	99.6

②湿度に対する安定性試験 [25℃、75%RH、暗所]

項目	規格	開始時	7 日	14 日	30 日	90 日
性状	青色のフィルムコーティング片を含む白色の粉末	適合	適合	適合	適合	適合
純度試験 類縁物質	個々の類縁物質質量：0.05%以下	0.00	0.00	0.00	0.00	0.00
	合計類縁物質質量：0.4%以下	0.00	0.00	0.00	0.00	0.00
純度試験 光学異性体	0.5%以下	N.D.	N.D.	0.00	N.D.	N.D.
水分 (%)	1.0%以下	0.20	0.95	0.97	1.03	1.04
定量試験 (%)	95.0～105.0%	99.6	98.8	98.9	98.7	98.3

③光に対する安定性試験 [2500lx、25℃、45%RH]

項目	規格	開始時	30 万 lx・hr	60 万 lx・hr	120 万 lx・hr
性状	青色のフィルムコーティング片を含む白色の粉末	適合	適合	適合	適合
純度試験 類縁物質	個々の類縁物質質量：0.05%以下	0.00	0.00	0.00	0.00
	合計類縁物質質量：0.4%以下	0.00	0.00	0.00	0.00
純度試験 光学異性体	0.5%以下	N.D.	N.D.	N.D.	N.D.
水分 (%)	1.0%以下	0.20	0.48	0.47	0.50
定量試験 (%)	95.0～105.0%	99.6	99.6	99.0	99.1

<レベチラセタム錠 500mg「V T R S」>

①温度に対する安定性試験 [40℃、なりゆき、暗所]

項目	規格	開始時	7 日	14 日	30 日	90 日
性状	黄色のフィルムコーティング片を含む白色の粉末	適合	適合	適合	適合	適合
純度試験 類縁物質	個々の類縁物質質量：0.05%以下	0.00	0.00	0.00	0.00	0.00
	合計類縁物質質量：0.4%以下	0.00	0.00	0.00	0.00	0.00
純度試験 光学異性体	0.5%以下	N.D.	0.00	0.00	0.00	N.D.
水分 (%)	1.0%以下	0.22	0.32	0.34	0.29	0.21
定量試験 (%)	95.0～105.0%	99.7	99.6	99.9	99.1	99.4

②湿度に対する安定性試験 [25℃、75%RH、暗所]

項目	規格	開始時	7 日	14 日	30 日	90 日
性状	黄色のフィルムコーティング片を含む白色の粉末	適合	適合	適合	適合	適合
純度試験 類縁物質	個々の類縁物質質量：0.05%以下	0.00	0.00	0.00	0.00	0.00
	合計類縁物質質量：0.4%以下	0.00	0.00	0.00	0.00	0.00
純度試験 光学異性体	0.5%以下	N.D.	N.D.	0.00	0.00	0.00
水分 (%)	1.0%以下	0.22	0.94	0.91	1.12	1.05
定量試験 (%)	95.0～105.0%	99.7	99.1	98.9	98.9	98.2

③光に対する安定性試験 [2500lx、25℃、45%RH]

項目	規格	開始時	30 万 lx・hr	60 万 lx・hr	120 万 lx・hr
性状	黄色のフィルムコーティング片を含む白色の粉末	適合	適合	適合	適合
純度試験 類縁物質	個々の類縁物質質量：0.05%以下	0.00	0.00	0.00	0.00
	合計類縁物質質量：0.4%以下	0.00	0.00	0.00	0.00
純度試験 光学異性体	0.5%以下	N.D.	0.00	0.00	N.D.
水分 (%)	1.0%以下	0.22	0.51	0.45	0.52
定量試験 (%)	95.0～105.0%	99.7	99.7	98.9	99.1

(2) 崩壊・懸濁性及び経管投与チューブの通過性

1. 崩壊懸濁試験

「内服薬経管投与ハンドブック第4版※」に準じ、注入器の押し子部を抜き取り、注入器内に本品1個を入れて押し子を戻し、注入器に55℃の温湯20mLを吸い取り、筒先の蓋をして5分間自然放置する。5分後に崩壊しない場合、さらに5分間放置後、注入器を手で180度15往復横転して攪拌し、崩壊・懸濁の状況を確認する。

製剤のままでは10分以内に崩壊・懸濁しなかったため、「内服薬経管投与ハンドブック第4版」に従い、コーティングに亀裂を入れて試験を実施した。

2. 通過性試験

「内服薬経管投与ハンドブック第4版※」に準じ、崩壊懸濁試験で得られた懸濁液の入った注入器をチューブ（8Fr.）に接続し、約 2～3mL/秒（10 秒で 20mL）の速度で、高さ 30cm から懸濁液を注入し、通過性を観察する。懸濁液を注入した後に 20mL の水を同じ注入器で吸い取り、注入してチューブ内を洗い、注入器及びチューブ内に残存する薬品の有無を目視で確認する。

チューブ（8Fr.）の通過が不可の場合、12Fr.のチューブを用いて同様の試験を行う。

3. 試験結果

	簡易懸濁法	通過性試験
		通過サイズ
レベチラセタム錠 250mg「V T R S」	10 分以内に崩壊・懸濁※	8Fr.
レベチラセタム錠 500mg「V T R S」	10 分以内に崩壊・懸濁※	8Fr.

※：製剤のままでは 10 分以内に崩壊・懸濁しなかった。コーティングに亀裂を入れることにより、10 分以内に崩壊懸濁した

<参考文献>

※藤島 一郎監修：内服薬経管投与ハンドブック第4版 P46-48、じほう、2020

(3) 懸濁液の安定性

	試験項目	開始時	10 分後	1 時間後	3 時間後
レベチラセタム錠 250mg 「V T R S」	定量試験 含量 (%)	97.7%	98.0%	98.2%	97.9%
レベチラセタム錠 500mg 「V T R S」		97.2%	97.3%	97.5%	97.6%

2. その他の関連資料

該当資料なし

文献請求先・製品情報お問い合わせ先

ヴィアトリス製薬合同会社 メディカルインフォメーション部

〒106-0041 東京都港区麻布台一丁目 3 番 1 号

フリーダイヤル 0120-419-043

製造販売元

ダイト株式会社

〒939-8567 富山県富山市八日町 326 番地

販売元

ヴィアトリス製薬合同会社

〒106-0041 東京都港区麻布台一丁目 3 番 1 号

