添付文書情報

貯 法:室温保存 **有効期間**:2年 アルツハイマー型認知症治療剤 リバスチグミン経皮吸収型製剤 劇薬、処方箋医薬品^{注)} 日本標準商品分類番号

87119

リバスチグミンテープ 4.5mg「ニプロ」 リバスチグミンテープ 9mg「ニプロ」 リバスチグミンテープ 13.5mg「ニプロ」 リバスチグミンテープ 18mg「ニプロ」

Rivastigmine Tapes

	テープ 4.5mg	テープ 9mg	テープ 13.5mg	テープ 18mg
承認番号	30200AMX00921	30200AMX00922	30200AMX00923	30200AMX00924
販売開始	2020年12月	2020年12月	2020年12月	2020年12月

注) 注意一医師等の処方箋により使用すること

2. 禁忌(次の患者には投与しないこと)

2.1 本剤の成分又はカルバメート系誘導体に対し過敏 症の既往歴のある患者

3. 組成・性状

3.1 組成

O.1 111100		
販 売 名	有効成分	添加剤
リバスチグミン テープ 4.5mg 「ニプロ」	1 枚中 リバスチグミン 4.5mg	
リバスチグミン テープ 9mg 「ニプロ」	1 枚中 リバスチグミン 9mg	アクリル酸 2-エチ ルヘキシル・アクリ
リバスチグミン テープ 13.5mg 「ニプロ」		ル酸ブチル・ジアセトンアクリルアミド 共重合体溶液
リバスチグミン テープ 18mg 「ニプロ」	1 枚中 リバスチグミン 18mg	

3.2 製剤の性状

3.2 製剤の性状		
販 売 名	性 状	外形・大きさ
リバスチグミン テープ 4.5mg 「ニプロ」		4.5mg 1.6mm × 1.6mm (2.5cm ²)
リバスチグミン テープ 9mg 「ニプロ」	無色半透明~淡黄 色半透明の膏体を	(5cm²)
リバスチグミン テープ 13.5mg 「ニプロ」	支持体に展延し、	13.5mg (/) 27.7mm×27.7mm (7.5cm ²)
リバスチグミン テープ 18mg 「ニプロ」		32mm×32mm (10cm ²)

4. 効能・効果

軽度及び中等度のアルツハイマー型認知症における認知 症症状の進行抑制

5. 効能・効果に関連する注意

- **5.1** アルツハイマー型認知症と診断された患者にのみ使用すること。
- **5.2** 本剤がアルツハイマー型認知症の病態そのものの進行を抑制するという成績は得られていない。
- **5.3** アルツハイマー型認知症以外の認知症性疾患において本剤の有効性は確認されていない。
- 5.4 他の認知症性疾患との鑑別診断に留意すること。
- **5.5** 本剤の使用が適切であるか、以下に示す本剤の特性を十分に理解した上で慎重に判断すること。
- 5.5.1 国内臨床試験において、本剤の貼付により高頻度に 適用部位の皮膚症状が認められている。
- 5.5.2 通常、本剤は維持量に到達するまで 12 週間以上を要する。(開始用量を 1 日 1 回 4.5mg とし、原則として4 週毎に 4.5mg ずつ増量する場合)

6. 用法・用量

通常、成人にはリバスチグミンとして 1 日 1 回 4.5mg から開始し、原則として 4 週毎に 4.5mg ずつ増量し、維持量として 1 日 1 回 18mg を貼付する。また、患者の状態に応じて、1 日 1 回 9mg を開始用量とし、原則として 4 週後に 18mg に増量することもできる。

本剤は背部、上腕部、胸部のいずれかの正常で健康な皮膚に貼付し、24時間毎に貼り替える。

7. 用法・用量に関連する注意

- 7.1 リバスチグミンとして1日1回9mgより投与を開始し、原則として4週後に1日1回18mgまで増量する投与方法については、副作用(特に、消化器系障害(悪心、嘔吐等))の発現を考慮し、本剤の忍容性が良好と考えられる場合に当該漸増法での投与の可否を判断すること。
- 7.2 本剤を慎重に投与することが推奨される患者については、リバスチグミンとして 1 日 1 回 4.5mg より投与を開始し、原則として 4 週毎に 4.5mg ずつ 1 日 1 回 18mg まで増量する投与方法を選択すること。 [9.1.1-9.1.8、9.3.1 参照]
- 7.3 1 日 18mg 未満は有効用量ではなく、漸増又は一時的な減量を目的とした用量であるので、維持量である18mgまで増量すること。
- 7.4 本剤は、維持量に到達するまでは、1 日量として 18mg を超えない範囲で症状により適宜増減が可能である。消化器系障害(悪心、嘔吐等)がみられた場合は、減量するかこれらの症状が消失するまで休薬する。休薬期間が 4 日程度の場合は、休薬前と同じ用量又は休薬前に忍容であった用量で投与を再開する。それ以外の場合は本剤の開始用量(4.5mg 又は 9mg)を用いて投与を再開する。

投与再開後は、再開時の用量を2週間以上投与し、忍容性が良好であることを確認した上で、減量前の用量までは2週間以上の間隔で増量する。

- **7.5** 原則として、1 日 1 回につき 1 枚のみ貼付すること。 [14.2.6 参照]
- **7.6** 他のコリンエステラーゼ阻害作用を有する同効薬(ドネペジル等)と併用しないこと。
- 7.7 医療従事者又は介護者等の管理のもとで投与すること。

8. 重要な基本的注意

- 8.1 本剤投与で効果が認められない場合には、漫然と投 与しないこと。
- 8.2 アルツハイマー型認知症は、自動車の運転等の機械操作能力を低下させる可能性がある。また、本剤は主に投与開始時又は増量時にめまい及び傾眠を誘発することがある。このため、自動車の運転等の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 本剤の貼付により皮膚症状があらわれることがあるため、貼付箇所を毎回変更すること。皮膚症状があらわれた場合には、ステロイド軟膏又は抗ヒスタミン外用剤等を使用するか、本剤の減量又は一時休薬、あるいは使用を中止するなど適切な処置を行うこと。[14.2.5 参照]
- 8.4 本剤を同一箇所に連日貼付・除去を繰り返した場合、 皮膚角質層の剥離等が生じ、血中濃度が増加するおそれ があるため、貼付箇所を毎回変更すること。[14.2.5 参照]
- 8.5 本剤の貼り替えの際、貼付している製剤を除去せずに新たな製剤を貼付したために過量投与となり、重篤な副作用が発現した例が報告されている。貼り替えの際は先に貼付している製剤を除去したことを十分確認するよう患者及び介護者等に指導すること。[13.1 参照]
- 8.6 嘔吐あるいは下痢の持続により脱水があらわれることがある。脱水により、重篤な転帰をたどるおそれがあるので、嘔吐あるいは下痢がみられた場合には、観察を十分に行い適切な処置を行うこと。[11.1.7 参照]
- 8.7 アルツハイマー型認知症患者では、体重減少が認められることがある。また、本剤を含むコリンエステラーゼ阻害剤の投与により、体重減少が報告されているので、治療中は体重の変化に注意すること。
- 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 洞不全症候群又は伝導障害(洞房ブロック、房室ブロック)等の心疾患のある患者

迷走神経刺激作用により徐脈又は不整脈が起こるおそれがある。[7.2 参照]

9.1.2 心筋梗塞、弁膜症、心筋症等の心疾患、電解質異常 (低カリウム血症等)等のある患者、QT 延長又はそ の既往歴・家族歴のある患者

徐脈、房室ブロック、QT 延長、Torsade de pointes 等が起こるおそれがあるため、重篤な不整脈に移行しないよう観察を十分に行うこと。[7.2, 11.1.1] 参照

9.1.3 胃潰瘍又は十二指腸潰瘍のある患者、あるいはこれらの既往歴のある患者

胃酸分泌量が増加し、胃潰瘍又は十二指腸潰瘍を誘発 又は悪化させるおそれがある。[7.2 参照]

- 9.1.4 **尿路閉塞のある患者又はこれを起こしやすい患者** 排尿筋を収縮させ症状を誘発又は悪化させるおそれが ある。[7.2 参照]
- 9.1.5 てんかん等の痙攣性疾患又はこれらの既往歴のある 患者

痙攣閾値を低下させ痙攣発作を誘発させるおそれがある。[7.2 参照]

気管支平滑筋の収縮及び気管支粘液分泌の亢進により 症状を悪化させるおそれがある。[7.2 参照]

9.1.7 錐体外路障害 (パーキンソン病、パーキンソン症候 群等) のある患者

線条体のコリン系神経を亢進することにより、症状を 悪化させるおそれがある。[7.2 参照]

9.1.8 低体重の患者

消化器系障害(悪心、嘔吐等)を発現しやすくなるおそれがある。[7.2 参照]

9.3 肝機能障害患者

9.3.1 重度の肝機能障害患者

治療上やむを得ないと判断される場合にのみ投与すること。血中濃度が上昇するおそれがある。また、重度の肝機能障害患者を対象とした臨床試験は実施していない。[7.2、16.6.1 参照]

9.5 妊婦

妊婦又は妊娠している可能性のある女性には、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。動物実験(ラット、ウサギ)において、リバスチグミン又はその代謝物の胎児への移行が認められている。

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。動物実験(ラット)において、乳汁中への移行が報告されている。

9.7 小児等

小児等を対象とした臨床試験は実施していない。

10. 相互作用

本剤は、主にエステラーゼにより加水分解され、その後 硫酸抱合を受ける。本剤のチトクローム P450(CYP)に よる代謝はわずかである。

10.2 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
カルプロニウム ベタネコール	コリン刺激作用が 増強され、コリン 東部作用(悪心、唱 ・ ・ ・ ・ ・ ・ ・ ・ ・ ・ ・ ・ ・ ・ ・ ・ ・ ・ ・	
する薬剤	本剤と抗コリン作 用を有する薬剤の それぞれの効果が 減弱する可能性が ある。	用を有する薬剤の 作用が相互に拮抗

薬剤名等	臨床症状・措置方法	機序・危険因子
サクシニルコリン 系筋弛緩剤 スキサメトニウ ム等	サクシニルコリン 系筋弛緩剤の作用 が過剰にあらわれ るおそれがある。	本剤がコリンエス テラーゼを阻害 し、脱分極性筋弛 緩剤の分解を抑制 する。
非ステロイド性消 炎鎮痛剤	胃潰瘍又は十二指 腸潰瘍を誘発又は 悪化させるおそれ がある。	より胃酸分泌量が

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 狭心症(0.3%)、心筋梗塞(0.3%)、徐脈(0.8%)、 房室ブロック(0.2%)、洞不全症候群(頻度不明)、 QT 延長(0.6%)

[9.1.2 参照]

11.1.2 脳血管発作(0.3%)、痙攣発作(0.2%)

一過性脳虚血発作、脳出血及び脳梗塞を含む脳血管発 作、痙攣発作があらわれることがある。

11.1.3 食道破裂を伴う重度の嘔吐、胃潰瘍(いずれも頻 度不明)、十二指腸潰瘍、胃腸出血(いずれも 0.1%)

11.1.4 肝炎(頻度不明)

11.1.5 失神(0.1%)

11.1.6 幻覚(0.2%)**、激越**(0.1%)**、せん妄、錯乱**(いずれも頻度不明)

11.1.7 脱水(0.4%)

嘔吐あるいは下痢の持続により脱水があらわれることがあるので、このような場合には、補液の実施及び本剤の減量又は投与を中止するなど適切な処置を行うこと。[8.6 参照]

11.2 その他の副作用

	5%以上	1~5%未満 1%未満		頻度不明	
感染症	_	_	尿路感染	_	
血液及びリ ンパ系障害	ı	_	貧血、好酸 球増加症	_	
代謝及び栄 養障害	食欲減退	_	糖尿病	_	
精神障害	-	_	不眠症、う つ病、落ち 着きのなさ	擊性、悪	
神経系障害	_	浮動性めまい、頭痛	傾眠、振戦	_	
心臟障害	_	_	上室性期外収縮、頻脈、心房細動	_	
血管障害	_	高血圧	_	_	
胃腸障害	嘔吐、悪心	下痢、腹 消化不良 痛、胃炎		膵炎	
皮膚及び皮 下組織障害		_	発疹、湿疹、紅斑、 そう痒症、 多汗症、アレルギ 性皮膚炎	蕁麻疹、 水疱	
腎及び尿路 障害	_	血尿	頻尿、蛋白 尿、尿失禁	_	

	5%以上	1~5%未満	1%未満	頻度不明
全身障害	_	_	疲労、無力 症、けん怠 感	_
適用部位障害	適用部位 紅斑、適用 部位そう 痒感、適用 部位浮腫	適用部位 皮膚剥脱、 適用部位 疼痛、適用 部位亀裂、 適用部位 皮膚炎		適用部位過敏反応
臨床検査	_	体重減少、 血中アミ ラーゼ増 加	肝費機常、エーは力テ減	_
その他	_	_	転倒・転 落、末梢性 浮腫	縮瞳

13. 過量投与

13.1 症状

外国において本剤の過量投与(1 回 108mg、2 日間)の2週間後に死亡したとの報告がある。また、外国における経口投与及び国内外における経皮投与による過量投与例では、嘔吐、悪心、下痢、腹痛、めまい、振戦、頭痛、失神、傾眠、錯乱状態、幻覚、多汗症、徐脈、高血圧、けん怠感及び縮瞳等が認められている。[8.5 参照]

13.2 処置

過量投与時には、速やかに本剤をすべて除去し、その後24時間はそれ以上の貼付を行わない。重度の悪心、嘔吐には制吐剤の使用を考慮すること。また、大量の過量投与時には、アトロピン硫酸塩水和物を解毒剤として使用できる。最初にアトロピン硫酸塩水和物として1~2mgを静脈内投与し、臨床反応に応じて投与を追加する。解毒剤としてスコポラミンの使用は避けること。

14. 適用上の注意

14.1 薬剤交付時の注意

- 14.1.1 使用するまでは小袋内で保管すること。
- **14.1.2** 小児の手及び目の届かない、高温にならない所に 保管すること。

14.2 薬剤貼付時の注意

- 14.2.1 本剤は、背部、上腕部又は胸部の正常で健康な皮膚で、清潔で乾燥した体毛が少ない、密着した衣服を着用してもこすれない箇所に貼付すること。
- **14.2.2** 貼付箇所の皮膚を拭い、清潔にしてから本剤を貼付すること。
- 14.2.3 皮膚の損傷又は湿疹・皮膚炎等がみられる箇所には貼付しないこと。
- **14.2.4** 貼付する箇所にクリーム、ローション又はパウダーを塗布しないこと。
- 14.2.5 皮膚刺激を避けるため、貼付箇所を毎回変更し、 繰り返し同一箇所には貼付しないこと。[8.3、8.4 参照]
- 14.2.6 原則、1回につき 1 枚のみ貼付し、貼付 24 時間 後に新しい製剤に貼り替えること。[7.5 参照]
- **14.2.7** 本剤が剥がれた場合は、その時点で新しい製剤に 貼り替え、翌日より通常通りの時間に貼り替えを行う こと。

14.3 薬剤貼付後の注意

- **14.3.1** 貼付 24 時間後も本剤の成分が残っているので、使用済みの製剤は接着面を内側にして折りたたみ、小児の手及び目の届かない所に安全に廃棄すること。
- 14.3.2 本剤を扱った後は、手を眼に触れず、手を洗うこと。

16. 薬物動態

16.1 血中濃度

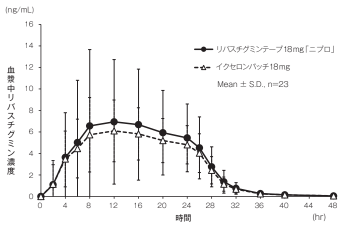
16.1.1 生物学的同等性試験

リバスチグミンテープ 18mg「二プロ」とイクセロンパッチ 18mg のそれぞれ 1 枚(リバスチグミンとして 18mg)を、クロスオーバー法により健康成人男子に絶食時に上腕部単回貼付(24 時間)して血漿中リバスチグミン濃度を測定した。得られた薬物動態パラメータ($AUC_{0\rightarrow 48hr}$ 、Cmax)について 90% 信頼区間法にて統計解析を行った結果、 $\log(0.80) \sim \log(1.25)$ の範囲内であり、両剤の生物学的同等性が確認された 1)。

薬物動態パラメータ

210 1/4 23 1/2 1/2 1/2 1/2 1/2 1/2 1/2 1/2 1/2 1/2					
	判定パラメータ		参考パラメータ		
	AUC _{0→48hr}	Cmax	Tmax	t _{1/2}	
	(ng•hr/mL)	(ng/mL)	(hr)	(hr)	
リバスチグミンテープ	155.49	7.74	15.48	4.34	
18mg「ニプロ」	±123.99	±6.88	±5.02	±2.74	
イクセロンパッチ	137.66	6.73	14.09	5.37	
18mg	±58.94	±3.14	±4.65	±3.58	

(Mean \pm S.D., n=23)



血漿中リバスチグミン濃度推移

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。

16.6 特定の背景を有する患者

16.6.1 肝機能障害患者

リバスチグミン貼付剤で肝機能障害患者を対象とした薬物動態試験は実施されていない。なお、リバスチグミンの経口剤 (国内未承認)を、Child-Pugh スコアが $5\sim12$ の肝硬変患者に単回投与したとき、健康成人と比較してリバスチグミンの AUC が約 130%、Cmax が約 60%上昇した $^{2)}$ (外国人のデータ)。[9.3.1 参照]

16.8 その他

〈リバスチグミンテープ 4.5mg「ニプロ」〉

リバスチグミンテープ 4.5mg「ニプロ」は、リバスチグミンテープ 18mg「ニプロ」を標準製剤としたとき、放出挙動が同等と判定され、生物学的に同等とみなされた³。

〈リバスチグミンテープ 9mg「ニプロ」〉

リバスチグミンテープ 9mg「ニプロ」は、リバスチグミンテープ 18mg「ニプロ」を標準製剤としたとき、放出挙動が同等と判定され、生物学的に同等とみなされた 3 。

〈リバスチグミンテープ 13.5mg[ニプロ」〉

リバスチグミンテープ 13.5mg「ニプロ」は、リバスチグミンテープ 18mg「ニプロ」を標準製剤としたとき、放出挙動が同等と判定され、生物学的に同等とみなされた³⁾。

18. 薬効薬理

18.1 作用機序

リバスチグミンは、アセチルコリンを分解する酵素であるコリンエステラーゼを阻害することにより脳内アセチルコリン量を増加させ、脳内コリン作動性神経を賦活する⁴⁾。

19. 有効成分に関する理化学的知見

一般名: リバスチグミン(Rivastigmine)

化学名: 3-[(1S)-1-(Dimethylamino)ethyl]phenyl N-ethyl-

N-methylcarbamate

分子式: $C_{14}H_{22}N_2O_2$ 分子量:250.34

構造式:

性 状:・無色~黄色又は微褐色澄明の粘性の液である。

・水にやや溶けにくく、メタノール、エタノール

(99.5)に極めて溶けやすい。

・旋光度[α] 20 : -37.0~-27.0° (0.3g、メタノール、50mL、100mm)。

22. 包装

〈リバスチグミンテープ 4.5mg「ニプロ」〉

14 枚(1 枚×14)

28 枚(1 枚×28)

〈リバスチグミンテープ 9mg「ニプロ」〉

. 14 枚(1 枚×14)

28 枚(1 枚×28)

〈リバスチグミンテープ 13.5mg「ニプロ」〉

14 枚(1 枚×14)

28 枚(1 枚×28)

〈リバスチグミンテープ 18mg[ニプロ」〉

14 枚(1 枚×14)

28 枚(1 枚×28)

23. 主要文献

1)社内資料:生物学的同等性試験(テープ 18mg)

2) 肝機能障害を有する被験者を対象とした経口投与時の薬物 動態(イクセロンパッチ・リバスタッチパッチ: 2011 年 4 月 22 日承認、CTD2.7.2.2.2.2.1) (L20210342)

3) 社内資料: 放出試験

4) 薬理試験の概要文、考察及び結論(イクセロンパッチ・リバスタッチパッチ: 2011 年 4 月 22 日承認、CTD2.6.2.6) (L20230987)

24. 文献請求先及び問い合わせ先

ニプロ株式会社 医薬品情報室

〒 566-8510 大阪府摂津市千里丘新町 3 番 26 号

TEL 0120-226-898

FAX 050-3535-8939

26. 製造販売業者等 26.1 製造販売元



ーノロ休式芸社 大阪府摂津市千里丘新町3番26号