

医薬品インタビューフォーム

日本病院薬剤師会のIF記載要領2018（2019年更新版）に準拠して作成

メラトニン受容体アゴニスト
ラメルテオン錠

ラメルテオン錠8mg「武田テバ」

Ramelteon Tablets 8mg “TAKEDA TEVA”

剤形	フィルムコーティング錠
製剤の規制区分	—
規格・含量	1錠中：ラメルテオン…………… 8mg
一般名	和名：ラメルテオン（JAN） 洋名：Ramelteon（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：2022年2月15日 薬価基準収載年月日：2022年6月17日 販売開始年月日：2022年9月13日
製造販売（輸入）・ 提携・販売会社名	製造販売元：T'sファーマ株式会社 販売：武田薬品工業株式会社
医薬情報担当者の連絡先	
問い合わせ窓口	T'sファーマ株式会社 ティーズDIセンター TEL 0120-923-093 受付時間 9:00～17:30（土日祝日・弊社休業日を除く） 医療関係者向けホームページ https://www.med.ts-pharma.com

本IFは2026年5月改訂の添付文書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。

IF 利用の手引きの概要

— 日本病院薬剤師会 —

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、IF 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 IF の位置付け、IF 記載様式、IF 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 IF 記載要領の改訂を行ってきた。

IF 記載要領 2008 以降、IF は PDF 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 IF が速やかに提供されることとなった。最新版の IF は、医薬品医療機器総合機構（以下、PMDA）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 IF 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 IF 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て、「IF 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. IF とは

IF 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。

IF に記載する項目配列は日病薬が策定した IF 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 IF 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 IF 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。

IF 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. IFの利用にあたって

電子媒体のIFは、PMDA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IFを作成・提供するが、IFの原点を踏まえ、医療現場に不足している情報やIF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、IF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、IF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、IFの使用にあたっては、最新の添付文書をPMDA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

IF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。IF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・表現には医薬品、医療機器等の品質、有効性及び安全性の確保等に関する法律の広告規制や販売情報提供活動ガイドライン、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IF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、IFを利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	8. トランスポーターに関する情報	42
1. 開発の経緯	1	9. 透析等による除去率	42
2. 製品の治療学的特性	1	10. 特定の背景を有する患者	43
3. 製品の製剤学的特性	2	11. その他	45
4. 適正使用に関して周知すべき特性	2	VIII. 安全性（使用上の注意等）に関する項目	46
5. 承認条件及び流通・使用上の制限事項	2	1. 警告内容とその理由	46
6. RMP の概要	2	2. 禁忌内容とその理由	46
II. 名称に関する項目	3	3. 効能又は効果に関連する注意とその理由	46
1. 販売名	3	4. 用法及び用量に関連する注意とその理由	46
2. 一般名	3	5. 重要な基本的注意とその理由	46
3. 構造式又は示性式	3	6. 特定の背景を有する患者に関する注意	46
4. 分子式及び分子量	3	7. 相互作用	48
5. 化学名（命名法）又は本質	3	8. 副作用	50
6. 慣用名、別名、略号、記号番号	3	9. 臨床検査結果に及ぼす影響	53
III. 有効成分に関する項目	4	10. 過量投与	53
1. 物理化学的性質	4	11. 適用上の注意	53
2. 有効成分の各種条件下における安定性	4	12. その他の注意	53
3. 有効成分の確認試験法、定量法	4	IX. 非臨床試験に関する項目	54
IV. 製剤に関する項目	5	1. 薬理試験	54
1. 剤形	5	2. 毒性試験	55
2. 製剤の組成	5	X. 管理的事項に関する項目	58
3. 添付溶解液の組成及び容量	5	1. 規制区分	58
4. 力価	5	2. 有効期間	58
5. 混入する可能性のある夾雑物	6	3. 包装状態での貯法	58
6. 製剤の各種条件下における安定性	6	4. 取扱い上の注意	58
7. 調製法及び溶解後の安定性	7	5. 患者向け資材	58
8. 他剤との配合変化（物理化学的変化）	7	6. 同一成分・同効薬	58
9. 溶出性	7	7. 国際誕生年月日	59
10. 容器・包装	7	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	59
11. 別途提供される資材類	7	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	59
12. その他	7	10. 再審査結果、再評価結果公表年月日及びその内容	59
V. 治療に関する項目	8	11. 再審査期間	59
1. 効能又は効果	8	12. 投薬期間制限に関する情報	59
2. 効能又は効果に関連する注意	8	13. 各種コード	59
3. 用法及び用量	8	14. 保険給付上の注意	59
4. 用法及び用量に関連する注意	9	XI. 文献	60
5. 臨床成績	10	1. 引用文献	60
VI. 薬効薬理に関する項目	23	2. その他の参考文献	60
1. 薬理学的に関連ある化合物又は化合物群	23	XII. 参考資料	61
2. 薬理作用	23	1. 主な外国での発売状況	61
VII. 薬物動態に関する項目	33	2. 海外における臨床支援情報	61
1. 血中濃度の推移	33	XIII. 備考	62
2. 薬物速度論のパラメータ	35	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	62
3. 母集団（ポピュレーション）解析	36	2. その他の関連資料	63
4. 吸収	36		
5. 分布	37		
6. 代謝	40		
7. 排泄	41		

I. 概要に関する項目

1. 開発の経緯

ラメルテオンは、武田薬品工業株式会社により開発されたメラトニン受容体アゴニストである。メラトニンは睡眠覚醒リズムに関与するメラトニン受容体1型 (MT₁受容体) 及びメラトニン受容体2型 (MT₂受容体) に作用し、睡眠中枢を優位に導くことで睡眠を誘発し、副交感神経を優位に保つことにより自律神経を抑制する。このようにメラトニンによる催眠作用は覚醒中枢の抑制によるものではなく、視交叉上核を介して間接的に睡眠中枢を賦活、すなわち、覚醒中枢と睡眠中枢の優位性を変化させることによるものであると考えられている。

武田薬品工業株式会社は、動物試験において MT₁ 及び MT₂ 受容体に選択的に作用し睡眠誘発作用を示す新規メラトニン受容体作動薬ラメルテオンを見出し、国内外で二重盲検比較試験を含む臨床試験を実施し、「向精神薬」「注意—習慣性あり」に該当しない医薬品としてロゼレム錠 8mg を「不眠症における入眠困難の改善」の効能・効果で2010年4月に製造販売承認を取得した。2019年6月に再審査結果が公表され、有用性が再確認されている。

ラメルテオン錠 8mg 「武田テバ」は、ロゼレム錠 8mg の製造販売元である武田薬品工業株式会社より許諾を受けたオソライズド・ジェネリック (Authorized Generic ; AG) である。本剤は、弊社が薬食発 1121 第 2 号 (平成 26 年 11 月 21 日) に基づき承認申請を行い、2022 年 2 月に承認を取得、2022 年 6 月に薬価基準収載され、2022 年 9 月に発売に至った。

2. 製品の治療学的特性

- ・ラメルテオンはメラトニン MT₁ 及び MT₂ 受容体に対する高い親和性を有するメラトニン受容体アゴニストである (*in vitro*)。

(「VI-2. 薬理作用」の項参照)

- ・適応は、ロゼレム錠 8mg と同一であり、「不眠症における入眠困難の改善」の適応を有している。

(「V-1. 効能又は効果」の項参照)

- ・国内の第Ⅲ相二重盲検比較試験において、投与 1 週後の睡眠日誌による自覚的睡眠潜時はプラセボと比較して統計学的に有意に減少した。

(「V-5. 臨床成績」の項参照)

- ・副作用：製造販売後の調査では1日1回ラメルテオンとして8mgが投与された3,223例中の109例(3.4%)に副作用が認められた。主な副作用は傾眠(1.2%)、浮動性めまい(0.7%)、倦怠感(0.3%)であった。うち、精神疾患の既往又は合併のある患者では727例中の40例(5.5%)に、精神疾患の既往及び合併のない患者では2,361例中の64例(2.7%)に副作用が認められた。精神疾患の既往又は合併のある患者での主な副作用は傾眠(2.2%)、浮動性めまい(1.1%)であり、精神疾患の既往及び合併のない患者での主な副作用は傾眠(0.9%)、浮動性めまい(0.4%)であった。

なお、重大な副作用としてアナフィラキシー(じん麻疹、血管浮腫等)*があらわれることがある。

(「VIII-8. 副作用」の項参照)

※外国での製造販売後の報告による

3. 製品の製剤学的特性

- ・本剤は、ロゼレム錠 8mg のオーソライズド・ジェネリック (Authorized Generic ; AG) である。
- ・錠剤に、有効成分の一部 (ラメ) を印字している。
- ・PTP シートは、識別性向上のためピッチコントロール印刷をしている。1 錠毎に成分名・含量、GS1 データバー、薬効を表示している。
- ・個装箱は、切り離し可能な情報伝達カード*付の個装箱である。
※製品情報 (製品名、含量、使用期限、製造番号、GS1 コード、包装単位) をまとめて表示している。

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
RMP (医薬品リスク管理計画)	無し
追加のリスク最小化活動として作成されている資材	無し
最適使用推進ガイドライン	無し
保険適用上の留意事項通知	無し

(2026 年 5 月時点)

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

ラメルテオン錠 8mg 「武田テバ」

(2) 洋名

Ramelteon Tablets 8mg “TAKEDA TEVA”

(3) 名称の由来

主成分「ラメルテオン」より命名

2. 一般名

(1) 和名（命名法）

ラメルテオン（JAN）

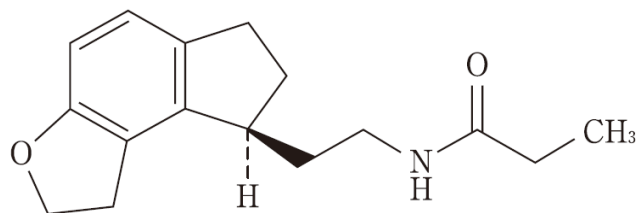
(2) 洋名（命名法）

Ramelteon（JAN）

(3) ステム（stem）

メラトニン受容体アゴニスト：-melteon

3. 構造式又は示性式



4. 分子式及び分子量

分子式：C₁₆H₂₁NO₂

分子量：259.34

5. 化学名（命名法）又は本質

N-{2-[(8*S*)-1,6,7,8-Tetrahydro-2*H*-indeno[5,4-*b*]furan-8-yl]ethyl}propanamide (IUPAC)

6. 慣用名、別名、略号、記号番号

特になし

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～帯黄白色の結晶又は結晶性の粉末である。

(2) 溶解性

エタノール (99.5) 及びベンジルアルコールに溶けやすく、アセトニトリルにやや溶けやすく、水に極めて溶けにくい。

(3) 吸湿性

25℃・93%RH、14日間保存において、重量変化を示さず吸湿性は認められなかった。

(4) 融点 (分解点)、沸点、凝固点

融点：115.9℃

(5) 酸塩基解離定数

該当しない

(6) 分配係数

◇1-オクタノールと各種 pH 水溶液との分配係数 (20℃)

水層	分配係数
pH3.0 Britton Robinson 緩衝液	360
pH7.0 Britton Robinson 緩衝液	370

(7) その他の主な示性値

旋光度 $[\alpha]_D^{20}$: 約 -85° (0.2g、メタノール、20mL、100mm)

2. 有効成分の各種条件下における安定性

試験	保存条件			保存状態	保存期間	結果
	温度	湿度	光			
長期保存試験	25℃	60%RH	—	ポリエチレン袋 (密閉)	36ヵ月	36ヵ月まで安定

3. 有効成分の確認試験法、定量法

<確認試験法>

- 1) 紫外可視吸光度測定法
- 2) 赤外吸収スペクトル測定法 (臭化カリウム錠剤法)

<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	ラメルテオン錠 8mg 「武田テバ」		
色・剤形	うすいだいだいみの黄色のフィルムコーティング錠		
形状	  	直径	7.1mm
		厚さ	3.6mm
		重量	135mg
識別コード	TT ラメ		

(3) 識別コード

販売名	PTP 識別コード	薬剤本体識別コード
ラメルテオン錠 8mg 「武田テバ」	TT ラメ	TT ラメ

(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	ラメルテオン錠 8mg 「武田テバ」
有効成分	1錠中：ラメルテオン 8mg
添加剤	乳糖水和物、トウモロコシデンプン、ヒドロキシプロピルセルロース、ステアリン酸マグネシウム、ヒプロメロース、コポビドン、酸化チタン、黄色三二酸化鉄、マクロゴール 6000

(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⁾

<長期保存試験>

保存条件			保存形態	保存期間	結果
温度	湿度	光			
25℃	60%RH	—	PTP+紙箱	36 ヶ月	36 ヶ月まで安定
			ガラス瓶+紙箱		

<苛酷試験>

保存条件			保存形態	保存期間	結果
温度	湿度	光			
60℃	—	—	ガラス瓶 (密栓)	2 ヶ月	2 ヶ月まで安定
25℃	93%RH	—	ガラス瓶 (開栓)	6 ヶ月	6 ヶ月まで安定
—	—	D65 光源 (3,000lx)	シャーレ (ポリ塩化ビニリ デン製フィルムで覆った)	120 万 lx・h	光に対して安定

<無包装状態の安定性試験>

試験条件

保存条件	保存形態
25℃/75%RH、暗所	褐色ガラス瓶、開栓
40℃/75%RH、暗所	

試験結果

25℃/75%RH、暗所

測定項目	イニシャル	1 ヶ月	3 ヶ月	6 ヶ月
外観 (色調・形状)	うすいだいだいみの黄色の フィルムコーティング錠	変化なし	変化なし	変化なし
類縁物質 (総量) (%)	0.07	0.08	0.10	0.10
含量 (%) [() 内は残存率]	100.2 (100.0)	100.3 (100.1)	100.1 (99.9)	100.4 (100.2)
乾燥減量 (%)	0.8	2.7	2.8	2.7
硬度 (N)	95	55	58	60
溶出性	—	適合	適合	適合

40℃/75%RH、暗所

測定項目	イニシャル	1 ヶ月	3 ヶ月	6 ヶ月
外観 (色調・形状)	うすいだいだいみの黄色の フィルムコーティング錠	変化なし	変化なし	変化なし
類縁物質 (総量) (%)	0.07	0.08	0.13	0.18
含量 (%) [() 内は残存率]	100.2 (100.0)	100.6 (100.4)	100.5 (100.3)	100.2 (100.0)
乾燥減量 (%)	0.8	2.4	2.4	2.4
硬度 (N)	95	64	66	68
溶出性	—	適合	適合	適合

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

溶出試験法・パドル法

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

PTP包装：100錠 [10錠(PTP)×10]

バラ包装：500錠 [ガラス瓶、バラ]

(3) 予備容量

該当しない

(4) 容器の材質

PTP包装：PTPシート、内袋

バラ包装：ガラス瓶、金属キャップ

11. 別途提供される資材類

該当しない

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

不眠症における入眠困難の改善

2. 効能又は効果に関連する注意

5. 効能又は効果に関連する注意

ベンゾジアゼピン系薬剤等他の不眠症治療薬による前治療歴がある患者における本剤の有効性、並びに精神疾患（統合失調症、うつ病等）の既往又は合併のある患者における本剤の有効性及び安全性は確立していないので、これらの患者に本剤を投与する際には治療上の有益性と危険性を考慮し、必要性を十分に勘案した上で慎重に行うこと。

[17. 1. 1-17. 1. 4 参照]

3. 用法及び用量

(1) 用法及び用量の解説

通常、成人にはラメルテオンとして1回8mgを就寝前に経口投与する。

(2) 用法及び用量の設定経緯・根拠

本剤の用法及び用量は、国内第Ⅱ相試験（CCT001 試験）においてLPS（PSGによる睡眠潜時）、国内第Ⅱ/Ⅲ相試験（CCT002 試験）においてsSL（睡眠後調査票における自覚的睡眠潜時）を評価指標として検討された。

① 用量反応性の検討

i) LPSによる用量反応性の検討（CCT001 試験）

CCT001 試験では慢性不眠症患者を対象にプラセボ、ラメルテオンの4、8、16及び32mgを就寝30分前に経口投与した時の用量反応性について、LPSを主要評価項目として検討された。

LPSについては、分散分析に基づく傾向性検定において有意な用量反応性が認められた。各用量別にプラセボとの対比較検定を行ったところ、8mg及び32mgでLPSの有意な短縮（ $\Delta = -11.0 \sim -13.5$ 分）がみられた。なお、4mg及び16mgではプラセボに比して有意な短縮はみられなかった。

以上の結果より、4～32mgはLPSの短縮効果において有意な用量反応性を示すことが確認された。また、その効果は8mg以上の用量ではプラトーに達すると考えられた。また、4mgでは統計的に有意ではなかったものの、LPSの短縮傾向が認められたため、引き続き実施した国内CCT002試験においてはプラセボ、4mg及び8mgを検討用量とし、sSLを評価指標として用量反応性を確認するとともに、効果の検証を併せて行うこととされた。

ii) sSLによる用量反応の検討（CCT002 試験）

CCT002試験では、慢性不眠症患者を対象に、プラセボ、ラメルテオンの4mg及び8mgを就寝30分前に経口投与した時の用量反応性について睡眠調査票によるsSLを評価指標として検討された。

主要評価項目とした第1週のsSLにおいて、プラセボに対する4mg及び8mgの差はそれぞれ0.16分（ $p=0.9315$ ）、 -3.10 分（ $p=0.0905$ ）と有意な差は認められなかった。

ラメルテオンの用量反応性を詳細に検討するためにsSLのノイズを小さくすることができると考えられる患者層として、①sSLが安定している患者（観察期において最後と最初の各3日間のsSL平均値の差が±30分以内の患者）、及び薬剤反応のシグナルを検出しやすい患者層として、②不眠症の罹病期間が3年未満の患者、③ベンゾジアゼピン系睡眠薬による前治療のない患者、を部分集団として追加解析を行った。その結果、8mgはいずれの部分集団においても、プラセボに比して有意なsSLの短縮を示すことが確認された。一方、4mgではsSLの短縮傾向が認められたものの、いずれの部分集団においてもプラセボに比べ有意な差は認められなかった。

CCT002試験では二重盲検期の最初の2週間にプラセボ、4mg、8mgを投与したのち、3週目に各々

4mg、8mg、16mg に強制漸増し、増量時の効果を検討された。
増量時の効果の検討にあたっては、増量前（2週時）から増量後（3週時）の sSL 変化量を指標とした。増量前後の sSL の平均変化量は、プラセボ→4mg で-6.0分、4mg→8mg で-3.8分、8mg→16mg で-4.8分であり、用量を漸増した 4mg→8mg 及び 8mg→16mg の変化量は、プラセボ投与後に 4mg の投与を開始した際の変化量を上回るものではなかった。すなわち、8mg から 16mg へ増量した際に十分な効果があるとは言い難いと考えられた。
以上の結果より、本剤の臨床用量として 8mg が適切であると考えられた。

②安全性の評価

CCT001 試験、CCT002 試験及び、CCT003 試験における有害事象の併合解析結果より、ラメルテオン投与時とプラセボ投与時の発現頻度との差が 0.5%以上の有害事象は、鼻咽頭炎、傾眠、頭痛、上気道の炎症、血中トリグリセリド増加、下痢等であった。

これらの有害事象について、用量別の発現頻度の比較を行った。なお、CCT001 試験（クロスオーバー試験）、CCT002 試験（強制漸増試験）及び CCT003 試験（並行群間試験）は各々試験デザインが大きく異なるため、用量別の有害事象発現頻度の比較は各試験ごとに評価された。CCT001 試験においては傾眠で用量依存的な発現頻度の上昇がみられたが、CCT002 試験ではみられなかった。また、CCT003 試験において、プラセボ投与時に比べて 8mg 投与時に鼻咽頭炎、傾眠、下痢、倦怠感、浮動性めまい、便秘の発現頻度が高くなったが、中等度の便秘（1例）を除きいずれも軽度であった。臨床検査値、バイタルサインの検討において、投与前後の比較でその変動は小さく、用量依存的な変動はみられなかった。

以上の結果より、安全性の観点からも本剤の臨床用量は 8mg が妥当であると判断された。

③投与方法

有効性及び安全性を検討した国内臨床試験（CCT001 試験、CCT002 試験、CCT003 試験、OCT002 試験）では、いずれも就寝 30 分前に経口投与することとし、自宅での評価を行った CCT002 試験、CCT003 試験、OCT002 試験においては、おおむね就寝 0～60 分前の範囲内で服用されていた。また、脱力・ふらつきや記憶機能障害（直後再生）を検討した外国試験（EC301 試験、TL060 試験等）において、ラメルテオン投与後の Tmax 付近においても脱力・ふらつきや記憶障害を示さないことが確認された。以上のことから、投与方法は「就寝前に経口投与」と設定された。

以上の臨床試験成績より、本剤の用法及び用量として、「1 回 8mg を就寝前に経口投与する」とされた。

注）本剤の用法・用量は「通常、成人にはラメルテオンとして 1 回 8mg を就寝前に経口投与する。」である。

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 本剤は、就寝の直前に服用させること。また、服用して就寝した後、睡眠途中において一時的に起床して仕事等をする可能性があるときには服用させないこと。
- 7.2 食後投与では、空腹時投与に比べ本剤の血中濃度が低下することがあるため、本剤は食事と同時又は食直後の服用は避けること。[16. 2. 1 参照]

5. 臨床成績

ラメルテオン錠 8mg「武田テバ」は、武田薬品工業株式会社が製造販売承認を持つロゼレム錠 8mg のオーストライズド・ジェネリックである。以下の試験報告は、ロゼレム錠 8mg のインタビューフォームを参考に記載した。

(1) 臨床データパッケージ

◇国内試験（評価資料）

相	対象	試験内容	試験デザイン・盲検性
第Ⅰ相	健康成人男子 (CPH001)	単回投与時の安全性、薬物動態及び薬理学的作用の検討	プラセボ対照二重盲検群間比較試験
	健康成人男子 (CPH006)	単回投与時及び反復投与時の安全性及び薬物動態の検討	プラセボ対照二重盲検群間比較試験
	健康成人男子 (CPH002)	反復投与時の安全性、薬物動態及び薬理学的作用の検討	プラセボ対照二重盲検群間比較試験
	健康高齢男子 健康成人男子 (CPH005)	高齢者における単回投与時の安全性、薬物動態の検討	非盲検試験
	健康成人男子 (CPH007)	申請製剤単回投与時の薬物動態及び食事の影響の検討	非盲検クロスオーバー試験
	健康中高年男子 (CPH003)	PSGによる睡眠潜時を主要評価とした薬理学的作用及び安全性の検討	プラセボ対照二重盲検クロスオーバー試験
第Ⅱ相	慢性不眠症患者 (CCT001)	PSGによる睡眠潜時を主要評価とした用量反応の検討	プラセボ対照二重盲検クロスオーバー試験
第Ⅱ/ Ⅲ相	慢性不眠症患者 (CCT002)	自覚的睡眠潜時を主要評価とした有効性及び安全性の検討	プラセボ対照二重盲検群間比較試験
第Ⅲ相	慢性不眠症患者 (CCT003)	自覚的睡眠潜時を主要評価とした有効性及び安全性の検討	プラセボ対照二重盲検群間比較試験
	慢性不眠症患者 (OCT002)	長期投与時の安全性及び有効性の検討	単盲検試験

◇海外試験（評価資料）

相	対象（実施国）	試験内容	試験デザイン・盲検性
第Ⅰ相	健康成人 (オランダ) (EC103)	残遺効果及び安全性の検討	プラセボ対照二重盲検クロスオーバー試験
第Ⅱ相	健康成人 (米国) (PNFP002)	PSGによる睡眠潜時を主要評価とした一過性不眠モデルにおける有効性及び安全性の検討	プラセボ対照二重盲検群間比較試験
	薬物乱用の既往者 (米国) (TL015)	薬物乱用に関連した行動及び主観に対する薬理学的作用の検討	プラセボ対照二重盲検クロスオーバー試験
	睡眠時無呼吸症患者 (米国) (TL039)	単回投与時の睡眠時無呼吸に対する影響の検討	プラセボ対照二重盲検クロスオーバー試験
	軽度又は中等度の慢性閉塞性肺疾患患者 (米国) (TL038)	単回投与時の呼吸抑制作用の検討	プラセボ対照二重盲検クロスオーバー試験
第Ⅲ相	健康成人 (米国) (TL023)	PSGによる睡眠潜時を主要評価とした一過性不眠モデルにおける有効性及び安全性の検討	プラセボ対照二重盲検群間比較試験
	慢性不眠症患者 (米国) (TL032)	長期投与時の内分泌機能への影響の検討	プラセボ対照二重盲検群間比較試験
	慢性不眠症患者 (欧州他) (EC302)	PSGによる睡眠潜時を主要評価とした長期投与時の有効性及び安全性の検討	プラセボ対照二重盲検群間比較試験

相	対象 (実施国)	試験内容	試験デザイン・盲検性
	慢性不眠症患者 (米国) (TL022)	長期投与時の安全性及び有効性の検討	非盲検試験
	慢性不眠症患者 (欧州、豪州、ロシア) (EC301)	平衡機能に及ぼす影響を主要評価とした有効性及び安全性の検討	プラセボ対照二重盲検 群間比較試験
第IV相	中等度又は重度の 慢性閉塞性肺疾患 患者(米国) (TL068)	単回投与時の呼吸抑制作用の検討	プラセボ対照二重盲検 クロスオーバー試験
	高齢者慢性不眠症 患者(米国) (TL060)	高齢者における平衡機能への影響及び 安全性の検討	プラセボ対照二重盲検 クロスオーバー試験

PSG：睡眠ポリグラフ検査

◇海外試験 (参考資料)

相	対象 (実施国)	試験内容	試験デザイン・盲検性
第I相	健康成人男性 (英国) (EC003)	単回投与時のバイオアベイラビリティ 及び安全性の検討	非盲検クロスオーバー 試験
	健康成人男性 (米国) (TL004)	単回投与時の安全性、薬物動態に対する 食事の影響の検討	非盲検クロスオーバー 試験
	健康成人男性 (英国) (EC004)	標識化合物を用いた吸収・代謝・排泄の 検討	非盲検試験
	健康成人 (米国) (PNFP001)	単回投与時の安全性、薬物動態及び薬理 学的作用の検討	プラセボ対照二重盲検 群間比較試験
	健康成人 (英国) (EC002)	反復投与時の安全性、薬物動態及び薬理 学的作用の検討	プラセボ対照二重盲検 群間比較試験
	健康高齢者及び健 康成人 (米国) (TL003)	年齢及び性による単回投与時の安全性、 薬物動態、薬理学的作用への影響の検討	非盲検試験→プラセボ 対照二重盲検クロス オーバー試験
	成人男女 (米国) (TL029)	肝機能障害が薬物動態に与える影響及 び安全性の検討	非盲検試験
	成人男女 (米国) (TL030)	腎機能障害が薬物動態に与える影響及 び安全性の検討	非盲検試験
	健康成人 (米国) (TL007)	ケトコナゾールとの薬物相互作用の検 討	非盲検クロスオーバー 試験
	健康成人 (米国) (TL009)	フルコナゾールとの薬物相互作用の検 討	非盲検クロスオーバー 試験
	健康成人 (米国) (TL049)	フルボキサミンとの薬物相互作用の検 討	非盲検試験
	健康成人 (米国) (TL034)	フルオキセチンとの薬物相互作用の検 討	非盲検試験
	健康成人 (米国) (TL036)	オメプラゾールとの薬物相互作用の検 討	非盲検クロスオーバー 試験
	健康成人 (米国) (TL035)	リファンピシンの薬物相互作用の検 討	非盲検試験
	健康成人 (米国) (TL026)	デキストロメトर्फアンとの薬物相互 作用の検討	非盲検クロスオーバー 試験
	健康成人 (米国) (TL027)	テオフィリンとの薬物相互作用の検討	非盲検クロスオーバー 試験
	健康成人 (米国) (TL024)	ミダゾラムとの薬物相互作用の検討	非盲検試験
	健康成人 (米国) (TL033)	ワルファリンとの薬物相互作用の検討	非盲検試験
	健康成人 (米国) (TL037)	ジゴキシンとの薬物相互作用の検討	非盲検クロスオーバー 試験

相	対象（実施国）	試験内容	試験デザイン・盲検性
	健康成人 （米国）（TL028）	エタノールとの薬物相互作用の検討	プラセボ対照二重盲検 クロスオーバー試験
	健康成人 （カナダ）（TL043）	エタノールとの薬物相互作用（薬力学的 相互作用）の検討	プラセボ対照二重盲検 クロスオーバー試験
	健康成人 （米国）（TL050）	セルトラリンとの薬物相互作用の検討	非盲検試験
	健康成人 （米国）（TL054）	ガバペンチンとの薬物相互作用の検討	非盲検試験
	健康成人 （米国）（TL056）	ドネペジルとの薬物相互作用の検討	非盲検試験
	健康成人 （米国）（TL070）	ゾルピデムとの薬物相互作用の検討	非盲検試験
第Ⅱ相	慢性不眠症 （米国）（TL005）	PSGによる睡眠潜時を主要評価とした用 量反応の検討	プラセボ対照二重盲検 クロスオーバー試験
第Ⅲ相	高齢者の慢性不眠症 （米国）（TL017）	PSGによる睡眠潜時を主要評価とした有効性及び安全性の検討	プラセボ対照二重盲検 クロスオーバー試験
	慢性不眠症 （米国）（TL021）	PSGによる睡眠潜時を主要評価とした有効性及び安全性の検討	プラセボ対照二重盲検 群間比較試験
	慢性不眠症 （米国）（TL020）	自覚的睡眠潜時を主要評価とした有効性及び安全性の検討	プラセボ対照二重盲検 群間比較試験
	高齢者の慢性不眠症 （米国及びカナダ） （TL025）	自覚的睡眠潜時を主要評価とした有効性及び安全性の検討	プラセボ対照二重盲検 群間比較試験
第Ⅳ相	慢性不眠症 （米国）（TL069）	自覚的睡眠潜時を主要評価とした有効性及び安全性の検討	プラセボ対照二重盲検 群間比較試験
第Ⅰ相	薬物乱用の既往者 （米国）（TL014）	トリアゾラムと同程度の薬理学的作用を示す用量及び安全性の検討	プラセボ対照二重盲検 群間比較試験
	健康成人 （米国）（TL031）	内分泌機能への影響の検討	プラセボ対照二重盲検 群間比較試験
第Ⅱ相	健康成人 （米国）（TL006）	概日リズムへの影響の検討	プラセボ対照二重盲検 クロスオーバー試験
第Ⅰ相	健康成人 （米国）（TL040）	反復投与時のQT間隔への影響の検討	プラセボ対照単盲検 クロスオーバー試験

PSG：睡眠ポリグラフ検査

(2) 臨床薬理試験

1) 忍容性試験^{2~4)}

健康成人男子 48 例を対象に、ラメルテオン 0.3mg、1mg、2mg、4mg、8mg、16mg 又はプラセボを空腹時に、8mg 又はプラセボを食後に単回経口投与した。因果関係が否定できない有害事象は空腹時投与でプラセボ群 62.5%、0.3mg 群 75.0%、1mg 群 100%、2mg 群 87.5%、4mg 群 75.0%、8mg 群 62.5%、16mg 群 87.5%に、食後投与でプラセボ群 100%、8mg 群 75.0%に認められたがいずれも軽度であり、用量依存的な発現頻度の上昇又は症状の悪化は認められなかった。主なものは眠気、平衡障害、徐波化であった。

健康成人男子 24 例を対象に、ラメルテオン 8mg、16mg 又はプラセボを夕食 3 時間後に 1 日 1 回 7 日間経口投与した。因果関係が否定できない有害事象はプラセボ群 87.5%、8mg 群 100%、16mg 群 100%と 3 群間で同程度であった。主な事象は眠気であった。

健康成人男子 24 例を対象に、ラメルテオン 32mg 又はプラセボを空腹時に単回経口投与、夕食 3 時間後に 1 日 1 回 7 日間経口投与した。因果関係が否定できない有害事象は単回投与でプラセボ群 0%、32mg 群 75.0%、反復投与でプラセボ群で 75.0%、32mg 群 87.5%に認められた。主なものは眠気であり、32mg 単回及び反復投与で各 1 例が中等度であった以外はいずれも軽度であった。

以上の結果から、ラメルテオン 32mg までの単回投与及び 7 日間までの反復投与における忍容性に問題はなかった。

注) 本剤の用法・用量は「通常、成人にはラメルテオンとして 1 回 8mg を就寝前に経口投与する。」である。

2) 睡眠時無呼吸症患者の無呼吸低呼吸指数 (AHI) に及ぼす影響⁵⁾

[外国人データ]

ラメルテオン 16mg 投与群とプラセボ投与群の AHI に有意差はみられず、ラメルテオンの単回投与は軽度又は中等度の睡眠時無呼吸症患者に対して呼吸抑制を起こさないことが示唆された。

■睡眠中の AHI

(単位：回数/時間)

	プラセボ	ラメルテオン 16mg	p 値
AHI	11.1±1.93	11.4±1.93	0.812
プラセボとの差	-	0.3	
95%信頼区間	-	-2.1, 2.6	

LS mean±SE、n=26、p 値：共分散分析

[試験方法]

軽度又は中等度の睡眠時無呼吸症患者 26 例（年齢 31～63 歳）を対象にクロスオーバー法でラメルテオン 16mg 又はプラセボを就寝 30 分前に経口単回投与し、AHI（睡眠中の 1 時間あたりの無呼吸及び低呼吸の回数）を測定した。

注) 本剤の用法・用量は「通常、成人にはラメルテオンとして 1 回 8mg を就寝前に経口投与する。」である。

(3) 用量反応探索試験

国内第Ⅱ相試験 (CCT001 試験) ⁶⁾

試験の目的	慢性不眠症患者を対象に、ラメルテオン 4mg、8mg、16mg 及び 32mg 投与時の有効性を検討する
試験の種類	無作為割付けプラセボ対照 5 剤 5 期クロスオーバー二重盲検比較試験
対象	慢性不眠症患者 ・精神疾患（統合失調症、うつ病等）、薬物依存等の既往がある患者は除外 ・年齢：20～64 歳、中央値 42 歳
例数	65 例
投与方法	ラメルテオン 4mg、8mg、16mg、32mg 又はプラセボを就寝 30 分前に 1 日 1 回 2 日間経口投与
主要評価項目	睡眠ポリグラフ検査による睡眠潜時

睡眠ポリグラフ検査 (PSG) による睡眠潜時 (LPS) (単位：分)

	プラセボ	ラメルテオン				p 値 ^{b)}
		4mg	8mg	16mg	32mg	
例数	61	62	61	63	63	0.0046
LPS	36.03 ±5.14	29.50 ±3.26	22.52 ±2.34	28.97 ±3.51	24.99 ±4.06	
プラセボとの差	—	-6.53	-13.51	-7.06	-11.04	
p 値 ^{a)}	—	0.2738	0.0204	0.2323	0.0065	

LS mean±SE、1 日目と 2 日目の平均値、プラセボとの差は LS mean

a) 分散分析によるプラセボとの比較、b) 分散分析による傾向性検定

分散分析による傾向性検定において LPS の有意な用量反応性が認められた。8mg 群及び 32mg 群でプラセボ群と比較して有意な短縮が認められた。8mg 群ではプラセボ群に比べ 13.5 分の短縮が認められている ($p < 0.05$)。なお、8mg 群において睡眠薬の前治療歴のある患者では 18.0 分の短縮、前治療歴のない患者では 12.7 分の短縮が認められている。その他の PSG による睡眠パラメータにおいては、中途覚醒回数を除き、いずれも有意な用量反応性はみられなかった。プラセボ群と比較してもいずれの用量も有意差は認められなかったが、8mg 投与群で最も全睡眠時間が長く、睡眠効率が高かった。

副作用発現頻度は、プラセボ群 8.2%、4mg 群 8.1%、8mg 群 11.5%、16mg 群 23.8%、32mg 群 20.6%であった。8mg 群の主な副作用は、傾眠が 4.9% (3/61 例) 及び頭痛 NOS が 3.3% (2/61 例) であった。

注) 本剤の用法・用量は「通常、成人にはラメルテオンとして 1 回 8mg を就寝前に経口投与する。」である。

(4) 検証的試験

1) 有効性検証試験

①国内第Ⅱ/Ⅲ相試験 (CCT002 試験)⁷⁾

試験の目的	慢性不眠症患者を対象に、ラメルテオン 4mg 及び 8mg の有効性及び安全性を検証する。また、漸増時の 8mg、16mg の有効性及び安全性を併せて検討する。				
試験の種類	無作為割付けプラセボ対照二重盲検比較、多施設共同試験				
対象	慢性不眠症患者 ・過去 12 ヶ月に精神疾患（統合失調症、うつ病等）、薬物依存等の既往がある患者は除外 ・年齢：20～84 歳、中央値 50 歳				
例数	1130 例				
投与方法	ラメルテオン又はプラセボを就寝 30 分前に経口投与				
	投与群	観察期 -7～-1 日	二重盲検期 1～14 日間 15～28 日間		後観察期 29～35 日
	プラセボ → 4mg	プラセボ	プラセボ	4mg	プラセボ
	4mg → 8mg		4mg	8mg	
8mg → 16mg	8mg		16mg		
主要評価項目	睡眠後調査票における自覚的睡眠潜時 (sSL) (第 1 週の平均値)				

sSL による用量反応性の検討 (FAS 及び部分集団の第 1 週目の結果)

(単位：分)

投与群	プラセボ	ラメルテオン			
		4mg	8mg		
FAS	例数	380	372	378	
	観察期	sSL	79.86±2.25	83.28±2.27	77.46±2.25
	第 1 週	sSL	64.50±1.29	64.65±1.31	61.40±1.29
		プラセボとの差	—	0.16	-3.10
		p 値	—	0.9315	0.0905
	4mg との差	—	—	-3.26	
	p 値	—	—	0.0772	
観察期の sSL の変動が ±30 分以内で 安定している 被験者集団	例数	267	265	258	
	観察期	sSL	69.53±1.94	73.80±1.95	65.10±1.97
	第 1 週	sSL	60.53±1.26	58.00±1.27	54.85±1.29
		プラセボとの差	—	-2.53	-5.68*
		p 値	—	0.1592	0.0017
	4mg との差	—	—	-3.16	
	p 値	—	—	0.0827	
罹病期間が 1年未満の 被験者集団	例数	89	90	102	
	観察期	sSL	76.53±4.12	76.41±4.10	76.55±3.85
	第 1 週	sSL	65.35±2.65	62.35±2.64	57.44±2.48
		プラセボとの差	—	-3.00	-7.91*
		p 値	—	0.4226	0.0302
	4mg との差	—	—	-4.91	
	p 値	—	—	0.1764	
前治療として ベンゾジアゼ ピン系薬剤を 使用していな い被験者集団	例数	270	255	261	
	観察期	sSL	77.12±2.28	80.67±2.35	73.12±2.32
	第 1 週	sSL	63.77±1.46	62.02±1.51	58.54±1.49
		プラセボとの差	—	-1.74	-5.23*
		p 値	—	0.4066	0.0124
	4mg との差	—	—	-3.49	
	p 値	—	—	0.1006	

LS mean±SE、プラセボ (又は 4mg) との差は LS mean、

*：有意差あり (p<0.05、分散分析によるプラセボ (又は 4mg) との比較)

第 1 週の sSL はプラセボ群 64.50 分、4mg 群 64.65 分、8mg 群 61.40 分 (LS mean) であり、プラ

セボとの比較(共分散分析)で8mg群に短縮傾向がみられたが、有意差は認められず(p=0.0905)、明らかな漸増効果もみられなかった。そこで、用量反応性をより詳細に検討するため、3つの部分集団について追加解析を行った。

第1週のsSLは、いずれの投与群・部分集団においても投与量の増加とともに減少し、8mg群はプラセボ群と比較して有意な短縮効果を示したが、4mg群は有意差はなかった。また、用量漸増の効果はみられなかった。

なお、8mg群において睡眠薬の前治療歴のある患者では0.4分の延長、前治療歴のない患者では5.5分の短縮が認められた。副作用発現頻度は、プラセボ→4mg群12.4%、4mg→8mg群10.2%、8mg→16mg群12.2%(46/378例)であり、主な副作用は、傾眠が3.7%(14/46例)、頭痛が1.6%(6/46例)及びγ-グルタミルトランスフェラーゼ増加が0.8%(3/46例)であった。

以上の結果から本剤の至適用量は8mgと考えられた。

注) 本剤の用法・用量は「通常、成人にはラメルテオンとして1回8mgを就寝前に経口投与する。」である。

②国内第Ⅲ相試験(CCT003試験)⁸⁾

試験の目的	慢性不眠症患者を対象にラメルテオン8mgの有効性及び安全性を検証する。
試験の種類	プラセボ対照二重盲検動的割付群間比較、多施設共同試験
対象	慢性不眠症患者 ・過去12ヶ月に精神疾患(統合失調症、うつ病等)、薬物依存等の既往がある患者は除外 ・年齢:20~80歳、中央値36歳
例数	971例
投与方法	観察期:プラセボを就寝30分前に7日間経口投与 二重盲検期:ラメルテオン8mg又はプラセボを就寝30分前に14日間経口投与 後観察期:プラセボを就寝30分前に7日間経口投与
主要評価項目	睡眠日誌における自覚的睡眠潜時(sSL)(第1週目の平均値)
副次評価項目	睡眠日誌における自覚的睡眠潜時(sSL)(第2週目の平均値) 睡眠日誌における自覚的全睡眠時間(sTST)(第1週、第2週目の各平均値)

sSLの推移 (単位:分)

	プラセボ	ラメルテオン8mg	プラセボとの差 ^{a)}	p値 ^{b)}
観察期	77.42±30.22(482)	77.13±30.81(489)	-0.29±1.96	0.8842
投与1週目	65.77±30.36(481)	61.07±30.65(489)	-4.54±1.37	0.0010
投与2週目	59.62±29.13(478)	56.95±31.37(478)	-2.36±1.47	0.1093
後観察期	57.14±29.90(471)	55.89±29.80(475)	-0.84±1.50	0.5741

mean±SD、()は例数、a)LSmean±SE、b)ベースライン値を共変量、薬剤群を要因とした共分散分析

sTSTの推移 (単位:時間)

	プラセボ	ラメルテオン8mg	プラセボとの差 ^{a)}	p値 ^{b)}
観察期	5.24±0.84(482)	5.29±0.86(489)	0.05±0.05	0.3537
投与1週目	5.54±0.88(481)	5.65±0.92(489)	0.07±0.03	0.0484
投与2週目	5.67±0.90(478)	5.76±0.90(478)	0.04±0.04	0.2378
後観察期	5.75±0.93(471)	5.84±0.94(475)	0.04±0.04	0.3832

mean±SD、()は例数、a)LSmean±SE、b)ベースライン値を共変量、薬剤群を要因とした共分散分析

投与1週目のsSLはプラセボ群と比較し有意な短縮が認められ、sTSTは有意に延長した。投与2週目のsSLはプラセボ群と比較し有意差は認められなかった。副作用発現頻度は、プラセボ群で7.1%、8mg群で7.8%(38/489例)であり、主な副作用は傾眠が3.1%(15/489例)、頭痛、浮動性めまい、倦怠感及び血中尿酸増加が各0.6%(3/489例)であった。

2) 安全性試験

国内長期投与試験(OCT002 試験)⁹⁾

試験の目的	慢性不眠症患者を対象にラメルテオン 4mg 及び 8mg を開始用量とし、効果不十分な場合に漸増投与を行い長期投与（24 週間）した際の安全性及び有効性について検討する。
試験の種類	単盲検多施設共同試験
対象	慢性不眠症患者 ・過去 12 ヶ月に精神疾患（統合失調症、うつ病等）、薬物依存等の既往がある患者は除外 ・年齢：21～81 歳、中央値 47 歳
例数	190 例
投与方法	観察期：プラセボを就寝 30 分前に 7 日間経口投与 治療期：ラメルテオン 4mg 及び 8mg を開始用量とし、効果不十分な場合に 16mg まで漸増し、就寝 30 分前に 24 週間経口投与 後観察期：プラセボを就寝 30 分前に 7 日間経口投与
主要評価項目	有害事象 翌日への残遺効果、反跳性不眠、退薬症候、依存性
副次評価項目	睡眠後調査における自覚的睡眠潜時（sSL） 睡眠後調査における自覚的全睡眠時間（sTST）

①副作用

副作用発現頻度は、8mg 群で 10.8%（8/74 例）であった。主な副作用は、 γ -グルタミルトランスフェラーゼ増加が 2.7%（2/74 例）であった。

②自覚的睡眠潜時及び自覚的全睡眠時間に及ぼす影響

8mg 固定用量投与群（74 例）での sSL の推移は、観察期に 70.51 分であったが 1 週で約 16 分短縮し、4 週で約 27 分短縮した。その後は緩やかな短縮がみられ、16 週までにプラトーに達し、第 24 週では 38.83 分と観察期から約 32 分短縮した。本剤 8mg の投与により睡眠潜時の短縮は長期にわたり維持された。

評価時期	観察期	第 1 週	第 4 週	第 12 週	第 24 週
評価例数	74	74	70	66	60
睡眠潜時(分)	70.51±47.58	54.35±37.32	43.04±27.64	37.42±27.34	38.83±29.11

mean±SD

また、sTST については投与期間に応じて緩やかに延長し、8～12 週間でプラトーに達し、その後もほぼ同様の延長で推移した。

③反跳性不眠に及ぼす影響

投与終了後の睡眠日誌による自覚的睡眠潜時の平均値は 38.23 分から 47.41 分、ベースライン値からの短縮は 19.22 分から 27.70 分の範囲であり、ラメルテオン 24 週間投与による自覚的睡眠潜時の延長は認められなかった。

投与終了後の睡眠日誌による自覚的睡眠潜時

投与終了後	例数	自覚的睡眠潜時(分)	ベースラインからの変化(分)
1 日目	113	42.43±35.19	-24.28±43.84
2 日目	114	47.41±52.59	-19.20±49.75
3 日目	114	40.00±33.57	-26.62±41.19
4 日目	114	39.59±38.38	-27.03±40.67
5 日目	114	39.52±32.92	-27.10±43.22
6 日目	114	43.99±49.21	-22.62±41.18
7 日目	103	38.23±27.52	-27.69±43.87

mean±SD

④退薬症候に及ぼす影響

ラメルテオン投与終了時と比較して後観察期のベンゾジアゼピン退薬症候質問票 (BWSQ) スコアの悪化は認められなかった。

BWSQ スコアの変化

	例数	BWSQ スコア ^{a)}	p 値
治療期最終時	159	0.3 ± 0.78	—
後観察期	155	0.2 ± 0.64	—
後観察期－治療期最終時	155	-0.1 ± 0.59	0.0796

mean±SD、p 値：1 標本 t 検定

a) 治療期最終時及び後観察期最終日に BWSQ を用いて退薬症候を示す 20 の感覚について、3 段階で評価した (0：感じない、1：ある程度感じる、2：強く感じる)。

注) 本剤の用法・用量は「通常、成人にはラメルテオンとして 1 回 8mg を就寝前に経口投与する。」である。

(5) 患者・病態別試験

該当資料なし

(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

製造販売後調査として、使用実態下での入眠困難を伴う不眠症患者に対するラメルテオン錠 8mg 製剤の安全性及び有効性を検討することを目的に使用成績調査が実施された。また、その調査からの移行調査として特定使用成績調査を実施し、長期使用時の安全性及び有効性を検討された。更に、「不眠症治療薬による前治療歴のある患者」及び「精神疾患の既往又は合併のある患者」を層別因子として追加解析が行われた。

①使用成績調査

安全性解析対象症例 3,223 例における副作用の発現割合は 3.4%（109/3,223 例、125 件）であり、承認時までの臨床試験における副作用発現割合 10.4%（194/1,864 例）を上回るものではなかった。主な副作用（基本語で 10 件以上の発現）の事象名と発現症例数・発現割合は、以下のとおりであった。

副作用発現状況及び主な副作用の発現状況

安全性評価対象例数	3,223
副作用の発現例数	109
副作用の発現件数	125
副作用の発現症例率 (%)	3.4
副作用の種類	発現例数・件数*1（発現割合%）
神経系障害	70（2.2）
浮動性めまい	21（0.7）
傾眠	37（1.2）

MedDRA/J version 20.1

*1：MedDRA 器官別大分類（SOC）は発現症例数、基本語（PT）は発現件数

有効性解析対象症例 2,788 例におけるラメルテオン錠 8mg 製剤の睡眠の各指標に及ぼす影響は以下のとおりであった。これらは承認時までの臨床試験における有効性（国内第Ⅲ相試験における第 2 週時の睡眠潜時は投与開始時と比較し、20.2 分の短縮、同様に総睡眠時間は 0.45 時間の延長、中途覚醒回数は 0.3 回の減少）と類似の結果であった。

睡眠の指標に及ぼす影響

指標	症例数	投与前	4 週後 (又は投与終了時)	投与後の変化
		平均値±標準偏差	平均値±標準偏差	平均値±標準偏差
睡眠潜時(分)	1,429	89.8 ± 66.7	47.1 ± 46.2	-42.8 ± 60.5(短縮)
総睡眠時間(時間)	1,292	6.5 ± 2.0	7.3 ± 1.7	0.8 ± 1.7(延長)
中途覚醒回数(回)	1,401	2.1 ± 1.6	1.2 ± 1.2	-0.9 ± 1.4(減少)

②特定使用成績調査

日常診療の使用実態下での入眠困難を伴う不眠症患者に対するラメルテオン錠 8mg 製剤の長期使用時の安全性及び有効性を使用成績調査からの移行調査として実施した。

安全性解析対象症例 232 例において、投与開始後 4 週経過以降に新たな副作用はみられなかった。また、投与を終了し、以後不眠症治療を行わずに 2 週間のフォローアップ期間の観察ができた 42 例では、反跳性不眠などの退薬症候はみられなかった。

有効性解析対象症例 207 例におけるラメルテオン錠 8mg 製剤の睡眠の各指標に及ぼす影響は以下のとおりであった。

睡眠の指標に及ぼす影響

指標	症例数	投与前	4 週後 (又は投与終了時)	投与後の変化
		平均値±標準偏差	平均値±標準偏差	平均値±標準偏差
睡眠潜時(分)	127	98.7±73.3	38.9±39.4	-60.1±66.3(短縮)
総睡眠時間(時間)	120	6.7±2.1	7.5±1.7	0.7±1.9(延長)
中途覚醒回数(回)	136	2.3±1.5	1.1±1.1	-1.3±1.4(減少)

③使用成績調査の層別解析結果¹⁰⁾

i) 不眠症治療薬による前治療歴の有無別の検討

不眠症治療薬による前治療歴の有無の情報があり、かつラメルテオン錠 8mg 製剤投与時に他の不眠症治療薬が併用されていない 2,145 例を対象に安全性の解析を実施した。副作用発現頻度は、不眠症治療薬による前治療歴ありでは 5.0% (17/343 例)、前治療歴なしでは 2.3% (42/1,802 例) であった。いずれの患者層でも発現頻度が 1% を超えた副作用はなかった。主な副作用である傾眠は前治療歴ありで 0.9%、前治療歴なしで 0.6%、浮動性めまいは前治療歴ありで 0.9%、前治療歴なしで 0.4% であった。発現した副作用の種類は類似していた。

副作用発現状況及び主な副作用の発現状況

	前治療歴あり	前治療歴なし
安全性評価対象例数	343	1,802
副作用の発現例数	17	42
副作用の発現件数	18	51
副作用の発現症例率 (%)	5.0	2.3
副作用の種類	発現例数・件数 ^{*1} (発現割合%)	
神経系障害	10 (2.9)	24 (1.3)
浮動性めまい	3 (0.9)	7 (0.4)
傾眠	3 (0.9)	11 (0.6)

MedDRA/J version 20.1

*1: MedDRA 器官別大分類 (SOC) は発現症例数、基本語 (PT) は発現件数

本調査の有効性評価対象症例 2,788 例のうち、不眠症治療薬による前治療歴の有無の情報があり、かつラメルテオン錠 8mg 製剤投与時に他の不眠症治療薬が併用されていない症例を対象として、睡眠状況の各項目に関して投与前及び投与 4 週後 (又は投与終了時) のデータが得られた症例について集計した。投与前後の自覚的睡眠潜時の短縮時間の平均値は、前治療歴ありの患者群 (143 例) では 31.7 分、前治療歴なしの患者群 (809 例) では 42.2 分であった。投与前後の総睡眠時間の延長時間の平均値は、前治療歴ありの患者群 (134 例) では 0.66 時間、前治療歴なしの患者群 (738 例) では 0.87 時間であった。また、投与前後の中途覚醒の減少回数の平均値は、前治療歴ありの患者群 (135 例) では 0.6 回、前治療歴なしの患者群 (801 例) では 1.0 回であった。

睡眠の指標に及ぼす影響

指標	前治療歴	症例数	投与前	4 週後 (又は投与終了時)	投与後の変化
			平均値	平均値	平均値
睡眠潜時 (分)	あり	143	86.2	54.5	-31.7(短縮)
	なし	809	86.7	44.5	-42.2(短縮)
総睡眠時間 (時間)	あり	134	6.66	7.32	0.66(延長)
	なし	738	6.41	7.27	0.87(延長)
中途覚醒回数 (回)	あり	135	1.9	1.3	-0.6(減少)
	なし	801	2.2	1.2	-1.0(減少)

ii) 精神疾患の既往又は合併の有無別検討

精神疾患の既往又は合併の有無の情報がある 3,088 例を対象に安全性の解析を実施した。

副作用発現頻度は、精神疾患の既往又は合併ありで 5.5% (40/727 例)、既往及び合併なしで 2.7% (64/2,361 例) であった。

いずれかの層で発現頻度が 1% を超えた副作用は、傾眠が既往又は合併ありで 2.2%、既往及び合併なしで 0.9% であり、浮動性めまいが既往又は合併ありで 1.1%、既往及び合併なしで 0.4% であった。発現した副作用の種類は類似していた。

副作用発現状況及び主な副作用の発現状況

	精神疾患の既往又は合併あり	精神疾患の既往又は合併なし
安全性評価対象例数	727	2,361
副作用の発現例数	40	64
副作用の発現件数	43	77
副作用の発現症例率(%)	5.50	2.71
副作用の種類	発現例数・件数*1(発現割合%)	
神経系障害	27 (3.7)	39 (1.7)
浮動性めまい	8 (1.1)	10 (0.4)
傾眠	16 (2.2)	20 (0.9)

MedDRA/J version 20.1

*1: MedDRA 器官別大分類 (SOC) は発現症例数、基本語 (PT) は発現件数

本調査の有効性評価対象症例 2,788 例のうち、精神疾患の既往又は合併の有無の情報並びに睡眠状況の各項目に関して投与前及び投与 4 週後 (又は投与終了時) のデータが得られた症例について集計した。投与前後の自覚的睡眠潜時の短縮時間の平均値は、精神疾患の既往又は合併のある患者群 (326 例) では自覚的睡眠潜時が 45.2 分、精神疾患の既往又は合併のない患者群 (1,085 例) では 42.0 分であった。投与前後の総睡眠時間の延長時間の平均値は、前治療歴ありの患者群 (292 例) では 0.74 時間、前治療歴なしの患者群 (983 例) では 0.83 時間であった。また、投与前後の中途覚醒の減少回数の平均値は、前治療歴ありの患者群 (303 例) では 0.9 回、前治療歴なしの患者群 (1,078 例) では 0.9 回であった。

睡眠の指標に及ぼす影響

指標	精神疾患の 既往又は合併	症例数	投与前	4 週後 (又は投与終了時)	投与後の変化
			平均値	平均値	平均値
睡眠潜時 (分)	あり	326	94.3	49.1	-45.2(短縮)
	なし	1,085	88.5	46.5	-42.0(短縮)
総睡眠時間 (時間)	あり	292	6.62	7.36	0.74(延長)
	なし	983	6.45	7.28	0.83(延長)
中途覚醒回数 (回)	あり	303	2.0	1.1	-0.9(減少)
	なし	1,078	2.2	1.3	-0.9(減少)

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
該当資料なし

(7)その他
該当しない

VI. 薬効薬理に関する項目

1. 薬理的に関連ある化合物又は化合物群

該当しない

2. 薬理作用

ラメルテオン錠 8mg「武田テバ」は、武田薬品工業株式会社が製造販売承認を持つロゼレム錠 8mg のオーソライズド・ジェネリックである。以下の試験報告は、ロゼレム錠 8mg のインタビューフォームを参考に記載した。

(1) 作用部位・作用機序¹¹⁾

ラメルテオンは、メラトニン MT_1 及び MT_2 受容体に対する高い親和性を有するメラトニン受容体アゴニストであり、ヒトメラトニン MT_1 及び MT_2 受容体に対する親和性 (K_i 値) はそれぞれ 14.0pmol/L 及び 112pmol/L、 MT_1 及び MT_2 発現 CHO 細胞のフォルスコリン誘発 cAMP 生成反応に対する IC_{50} 値はそれぞれ 21.2pmol/L 及び 53.4pmol/L である。ラメルテオンは $GABA_A$ 受容体をはじめとする GABA、セロトニン、ドパミン、ノルアドレナリン及びアセチルコリンなどの神経伝達物質受容体に対して、 $10\ \mu\text{mol/L}$ の濃度で検出可能な親和性を示さない。

(2) 薬効を裏付ける試験成績

1) メラトニン受容体結合親和性 (*in vitro*)¹²⁾

ラメルテオンはメラトニン $Me1_{1a}/Me1_{1c}$ 受容体、ヒト型 MT_1 受容体及び MT_2 受容体に対し、それぞれメラトニンの約 16 倍、6 倍、4 倍の親和性を示した。また、ヒト型 MT_1 受容体及び MT_2 受容体に対する親和性と MT_3 結合部位に対する親和性の相対比は、それぞれ約 24,000 倍から 190,000 倍であり、他の化合物では最大 300 倍程度であることから、ラメルテオンの MT_1 受容体及び MT_2 受容体に対する選択性が高いことが示された。

メラトニン受容体に対する親和性

化合物	Ki			
	ニワトリ前脳 メラトニン Mel _{1a} /Mel _{1c} 受容体 (pmol/L)	ヒト型 MT ₁ 受容体 遺伝子導入 CHO 細胞 (pmol/L)	ヒト型 MT ₂ 受容体 遺伝子導入 CHO 細胞 (pmol/L)	ハムスター全脳 メラトニン MT ₃ 結合部位 (nmol/L)
ラメルテオン	23.1 ± 0.356	14.0 ± 0.508	112 ± 5.35	2,650 ± 183
メラトニン	368 ± 8.76	80.7 ± 2.06	383 ± 4.99	24.1 ± 0.536
2-ヨードメラトニン	24.8 ± 1.73	13.1 ± 0.337	188 ± 3.86	0.964 ± 0.0154
N-アセチルセロトニン	583,000 ± 22,000	81,300 ± 6,930	3,640,000 ± 31,000	15.7 ± 2.79
プラゾシン	> 2,360,000	> 2,730,000	> 5,370,000	6.16 ± 0.464

mean ± SE, n=3

[試験方法]

ニワトリ前脳メラトニン Mel_{1a}/Mel_{1c} 受容体標本は、生後 7 日のニワトリより脳を摘出して前脳を分離、また、ヒト型 MT₁ 及び MT₂ 受容体遺伝子導入 CHO 細胞は MEM α /10% dFBS で培養したものを集めた。MT₃ 結合部位は 7-8 週齢のシリアンハムスターの全脳を摘出した。各々、氷冷した 50mmol/L Tris-HCl を用いてホモジネートを調整し、2 回の遠心洗浄の後に凍結保存した。使用時に融解し、50mmol/L Tris-HCl に分散してアッセイに使用した。試験時は、①試験管にホモジネート、化合物、2-[¹²⁵I]-メラトニンを混合、②25℃でインキュベート(ニワトリ前脳: 90 分、CHO 細胞: 150 分)、ただし、MT₃ の場合は 4℃で 60 分間インキュベート、③GF/B フィルターで濾過し、フィルター上の放射活性を γ カウンターで測定した。各結合量から非特異的結合量を差し引いた値を特異的結合量とし、化合物による特異的結合の阻害率を算出した。

2) フォルスコリン誘発 cAMP 生成抑制作用 (*in vitro*)¹²⁾

ラメルテオンはメラトニンと同様にフォルスコリンによる cAMP 生成を抑制することから、メラトニン MT₁ 及び MT₂ 受容体のアゴニストであることが示された。

フォルスコリン誘発 cAMP 生成抑制作用

化合物	ヒト型 MT ₁ 受容体 IC ₅₀ (pmol/L) ^{a)}	ヒト型 MT ₂ 受容体 IC ₅₀ (pmol/L) ^{b)}
ラメルテオン	21.2 ± 5.38	53.4 (40.7-70.3)
メラトニン	77.8 ± 14.6	904 (714-1150)
2-ヨードメラトニン	26.8 ± 7.45	60.7 (44.0-83.9)

a) 実験を 3 ないし 4 回繰返した。mean ± SE

b) 2 回の実験から計算した。() 内は 95% 信頼区間

[試験方法]

ヒト型 MT₁ 受容体遺伝子導入 CHO 細胞 (CHO-hMe1R7-58) 及びヒト型 MT₂ 受容体遺伝子導入 CHO 細胞 (CHO-hMT₂#13) を用いた。試験時は、①化合物を含むハンクス液を加え、37℃、6 分間プレインキュベート、②1 μmol/L フォルスコリンを加え、37℃、15 分間インキュベート、③細胞破碎液を加え反応を止める、④cAMP EIA system (Amersham Pharmacia NO. RPN225) により cAMP 含量を測定した。

3) 各種神経伝達物質受容体に対する親和性 (*in vitro*)¹⁾

ラメルテオンは GABA_A 受容体をはじめ下記の受容体に対して、10 μmol/L の濃度で親和性を示さなかった。

ラメルテオンが 10 μmol/L で 50%以上の結合の阻害作用を示さなかった受容体

Receptor	Receptor	Receptor
Adenosine A ₁	EGF	Neurokinin NK ₁
Adenosine A _{2A}	Estrogen	Neurokinin NK ₂
Adenosine A ₃	GABA transporter	Neurokinin NK ₃
Adenosine transporter	GABA _A	Neuropeptide Y ₁
Adrenergic α _{1A}	GABA _A (benzodiazepine, central)	Neuropeptide Y ₂
Adrenergic α _{1B}	GABA _A (benzodiazepine, peripheral)	Neurotensin
Adrenergic α ₁	GABA _A (chloride channel)	Nicotinic (central)
Adrenergic α _{2A}	GABA _B	Opiate δ
Adrenergic α _{2B}	Galanin	Opiate κ
Adrenergic α _{2C}	GLP-1	Opiate μ
Adrenergic α ₂	Glucocorticoid	Opiate (non-selective)
Adrenergic β ₁	Glutamate (AMPA)	Phorbol ester
Adrenergic β ₂	Glutamate (kainate)	PAF
Adrenergic β ₃	Glutamate (NMDA)	PDGF
Adrenergic β	Glutamate (NMDA, glycine)	Potassium channel (K _A)
Adrenergic NE transporter	Glutamate (NMDA, PCP)	Potassium channel (K _{ATP})
Angiotensin AT ₁	Glutamate (NMDA, polyamine)	Potassium channel (K _V)
Angiotensin AT ₂	Glutamate (non-selective)	Potassium channel (SK _{Ca})
Atrial natriuretic factor	Glycine (strychnine)	Progesterone
Bombesin	Histamine H ₁ (central)	Purinergic P _{2X}
Bradykinin B ₁	Histamine H ₁ (peripheral)	Rolipram
Bradykinin B ₂	Histamine H ₂	Serotonin 5-HT ₁
Calcitonin	Histamine H ₃	Serotonin 5-HT _{1A}
CGRP	Imidazoline I ₂ (central)	Serotonin 5-HT _{1B}
Calcium channel (L type) ¹⁾	Imidazoline I ₂ (peripheral)	Serotonin 5-HT ₂
Calcium channel (L type) ²⁾	IP ₃	Serotonin 5-HT ₃
Calcium channel (L type) ³⁾	Insulin	Serotonin 5-HT ₄
Calcium channel (N type)	Interferon γ	Serotonin 5-HT _{5A}
Cannabinoid CB ₁	IL-1 α	Serotonin 5-HT ₆
Cannabinoid CB ₂	IL-2	Serotonin 5-HT ₇
CCK _A	IL-6	Serotonin transporter
CCK _B	IL-8	Sigma σ ₁
Choline transporter	CXCR1 (IL-8 _A)	Sigma σ ₂
Dopamine D ₁	CXCR2 (IL-8 _B)	Sigma (non-selective)
Dopamine D _{2L}	LTB ₄	Sodium channel (site2)
Dopamine D _{2S}	LTD ₄	Somatostatin
Dopamine D ₃	Monoamine transporter	Testosterone
Dopamine D _{4.2}	Muscarinic M ₁	Thromboxane A ₂
Dopamine D _{4.4}	Muscarinic M ₂	TRH
Dopamine D _{4.7}	Muscarinic M ₃	TGF-β ₁
Dopamine D ₅	Muscarinic M ₄	TNF-α
Dopamine transporter	Muscarinic M ₅	VIP ₁
Endothelin ET _A	Muscarinic (non-selective)	Vasopressin V ₁
Endothelin ET _B	Muscarinic (oxotremorine-M)	

1) Benzothiazepine site 2) Dihydropyridine site 3) Phenylalkylamine site

[試験方法]

ラメルテオンの諸種神経伝達物質受容体に対する親和性を各リガンドの受容体結合阻害により検討した。

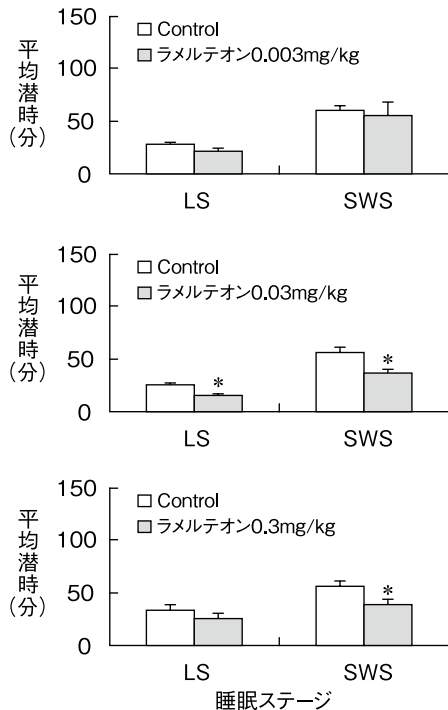
実験にはマウス、ラット、ハムスター、モルモット、ウサギの脳、末梢臓器、株化細胞あるいは血球細胞、ヒト型受容体を発現させた株化細胞を実験材料として用いた。ラメルテオンの各リガンドに結合する阻害は 10 μmol/L で検討した。

4) 睡眠誘発作用

①サルの睡眠に対する作用¹³⁾

ラメルテオン 0.03mg/kg 経口投与で浅い NREM 睡眠 (LS) 及び徐波睡眠 (SWS) の潜時を有意に短縮し、総睡眠量を有意に増加させた。

■ LS 又は SWS 発現までの潜時

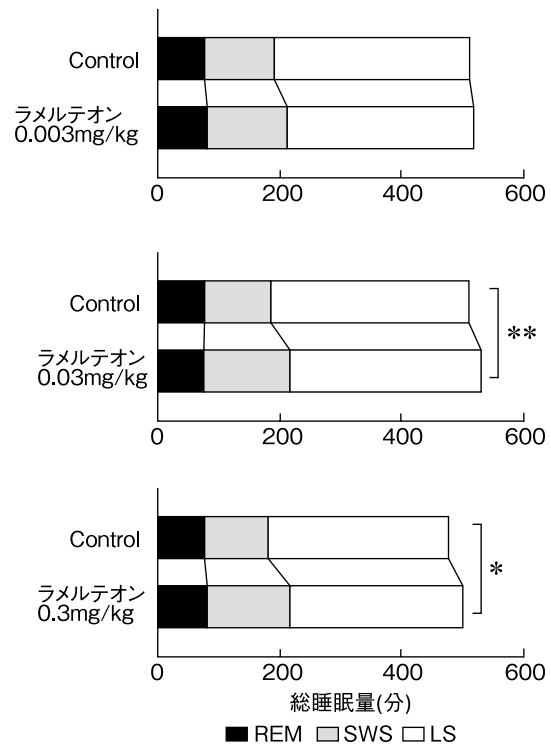


mean±SE、n=5~6

* : p<0.05

(paired t 検定による Control との比較、
Holm法による多重性調整済み)

■ 総睡眠量



mean、n=5~6

* : p<0.05、** : p<0.01

(paired t 検定による Control との比較)

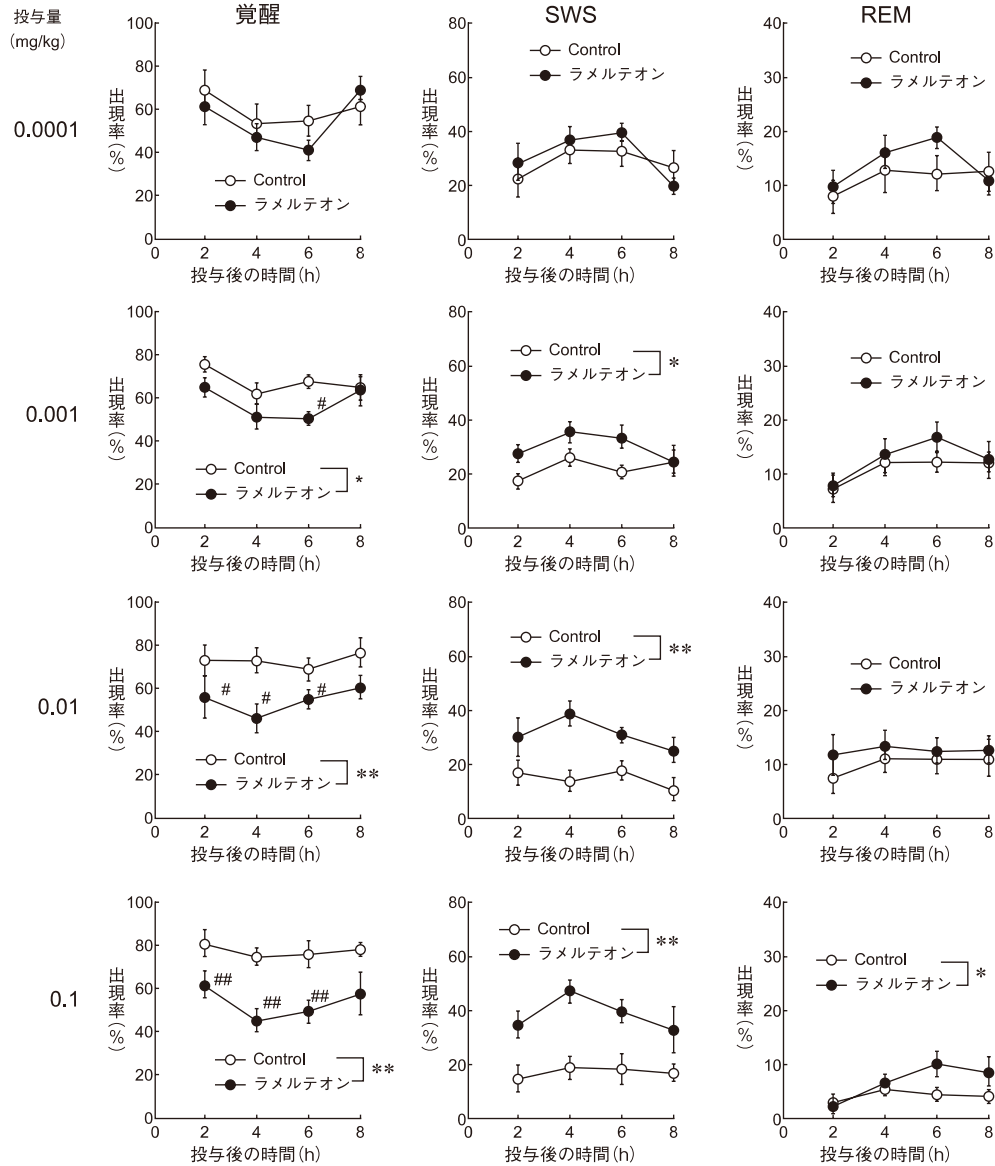
[試験方法]

カキイザルに脳波測定用電極の装着手術を行い、十分に実験ゲージに馴化させた後、ラメルテオンを経鼻カテーテルにて胃内投与し、ポリグラフでの記録、電気情報の記録チャート紙への記録、脳波のフーリエ変換による周波数解析を実施し、睡眠覚醒状態を覚醒、浅い NREM 睡眠 (LS)、徐波睡眠 (SWS)、REM 睡眠に分類し、以下のパラメータを算出した。①投薬後から LS 及び SWS が初めて出現するまでの睡眠潜時 ②翌朝 6 時までの夜間 12 時間における各睡眠ステージ及び総睡眠時間

②ネコにおける睡眠誘発作用¹⁴⁾

ラメルテオンは昼間自由行動下のネコに対して、0.001mg/kg 以上の経口投与で有意に覚醒時間を短縮し、徐波睡眠（SWS）を有意に増加させた。また、0.1mg/kg の経口投与で有意にREM 睡眠を増加させた。

自由行動下のネコの睡眠覚醒に及ぼす影響



mean ± SE, n=8

* : p≤0.05, ** : p≤0.01 (分散分析による Control との比較)

: p≤0.05, ## : p≤0.01 (paired t 検定による Control との比較)

[試験方法]

ネコにペントバルビタール麻酔下で脳波記録用電極、眼電図用電極、筋電図記録用ステンレス線を埋め込み、十分に回復した後、ラメルテオンを経口投与し、ポリグラフでの記録、すべての電気情報の記録チャート紙への記録、脳波のフーリエ変換による周波数解析を実施し、1分ごとの睡眠覚醒状態を覚醒、徐波睡眠（SWS）、レム睡眠（REM）に分類した。

5) 睡眠構築（全睡眠時間に対する各睡眠段階での出現率）に及ぼす影響⁶⁾

慢性不眠症患者にラメルテオンの投与により、Stage1 はいずれの投与群でもプラセボと比較して有意な上昇、Stage2 は 16mg 投与群で有意な低下、Stage3/4 は 4、8、32mg 投与群で有意な低下を認めた。一方 REM 睡眠はいずれの用量でもプラセボと比較して有意な差は認められず、用量反応性においても有意な傾向性は認められなかった。以上より、ラメルテオンは Stage1 を微増、Stage3/4 を微減させると考えられるが、いずれの変化の程度も 3%未満と微小であり、睡眠構築に及ぼす影響は小さいと考えられた。

各 Stage、REM 睡眠の出現率

各睡眠段階の出現率		プラセボ	ラメルテオン				p 値 ^{b)}
			4mg	8mg	16mg	32mg	
例数		61	62	61	63	63	
Stage1 (%)	LS mean±SE	16.62 ±1.20	18.74 ±1.24	18.52 ±1.36	19.15 ±1.33	19.11 ±1.33	<0.0001
	プラセボとの差	-	1.86	1.9	2.54	2.49	
	p 値 ^{a)}	-	0.0003	0.0199	<0.0001	<0.0001	
Stage2 (%)	LS mean±SE	57.94 ±1.09	56.76 ±1.02	56.35 ±1.14	55.34 ±1.03	56.99 ±1.12	0.0311
	プラセボとの差	-	-1.18	-1.59	-2.59	-0.95	
	p 値 ^{a)}	-	0.1781	0.0764	0.0022	0.3291	
Stage3/4 (%)	LS mean±SE	3.66 ±0.70	2.82 ±0.57	2.76 ±0.50	3.03 ±0.53	2.75 ±0.49	0.0080
	プラセボとの差	-	-0.84	-0.91	-0.63	-0.91	
	p 値 ^{a)}	-	0.0434	0.0129	0.0625	0.0040	
REM (%)	LS mean±SE	21.82 ±0.55	21.99 ±0.50	22.41 ±0.51	22.50 ±0.53	21.15 ±0.54	0.3961
	プラセボとの差	-	0.17	0.6	0.68	-0.66	
	p 値 ^{a)}	-	0.9833	0.5810	0.4180	0.2720	

1 日目と 2 日目の平均値、プラセボとの差は LS mean

a) 分散分析によるプラセボとの比較、b) 分散分析による傾向性検定

[試験方法]

慢性不眠症患者（過去 12 ヶ月に精神疾患（統合失調症、うつ病等）、薬物依存等の既往がある患者は除外）65 例（年齢：20～64 歳）を対象に、クロスオーバー法でラメルテオン 4mg、8mg、16mg、32mg 又はプラセボを就寝 30 分前に 1 日 1 回 2 日間経口投与し、睡眠ポリグラフ検査で測定を行い、各睡眠段階及び REM 睡眠の出現率を算出した。

注) 本剤の用法・用量は「通常、成人にはラメルテオンとして 1 回 8mg を就寝前に経口投与する。」である。

6) その他の作用

①薬物嗜好性に及ぼす影響¹⁵⁾

[外国人データ]

ラメルテオンを投与後 0.5～24 時間の薬物嗜好性 (Drug Liking) のピーク値を薬剤効果に関する質問票 (薬物依存性に関する調査票: DEQ) により評価したところ、ラメルテオン投与群ではプラセボ投与群と比較して有意な差を認めなかった。

薬物嗜好性の評価

Drug Liking のピーク値	プラセボ	トリアゾラム			ラメルテオン			p 値 ^{b)}
		0.25mg	0.50mg	0.75mg	16mg	80mg	160mg	
例数	14	14	14	14	14	14	14	0.000
LS mean±SE	0.4±0.28	1.0±0.28	1.6±0.28	2.0±0.28	0.6±0.28	0.4±0.28	0.5±0.28	
プラセボとの差 p 値 ^{a)}	—	-0.6	-1.3*	-1.6*	-0.3	-0.1	-0.1	
		0.507	0.006	0.000	0.981	1.000	1.000	

a) 分散分析によるプラセボ群との比較

b) 分散分析による傾向性検定、* : 有意差あり (p<0.05)

評価方法: -4～4 の 9 段階 (-4=Dislike very much, -3=Dislike quite a bit, -2=Dislike somewhat, -1=Dislike, but not very much, 0=Feel neutral or no effect, 1=Like, but not very much, 2=Like somewhat, 3=Like quite a bit, 4=Like very much) で評価し、Disliking (-4～-1) は 0 として解析

[試験方法]

薬物乱用の既往者 14 例 (年齢: 19～50 歳) を対象にクロスオーバー法でラメルテオン 16mg、80mg、160mg、トリアゾラム 0.25mg、0.50mg、0.75mg 又はプラセボを 1 日 1 回、週末を除く 7 日間経口投与した。

注) 本剤の用法・用量は「通常、成人にはラメルテオンとして 1 回 8mg を就寝前に経口投与する。」である。

②呼吸抑制に及ぼす影響

慢性閉塞性肺疾患 (COPD) 患者の動脈血酸素飽和度 (SaO₂) に及ぼす影響¹⁶⁾

[外国人データ]

ラメルテオン 8mg 投与群とプラセボ投与群の SaO₂ に有意差はみられず、ラメルテオン単回投与は中等度又は重度の COPD 患者に対して呼吸抑制を起こさないことが示唆された。

全夜間の平均 SaO₂

	プラセボ	ラメルテオン 8mg	p 値
SaO ₂ (%)	92.45±0.55	92.21±0.55	0.576
プラセボとの差	—	-0.23±0.41	
95%信頼区間	—	-1.09, 0.62	

LS mean±SE、n=25、p 値: 共分散分析によるプラセボとの比較

[試験方法]

中等度又は重度の COPD 患者 25 例 (年齢: 40～76 歳) を対象にクロスオーバー法でラメルテオン 8mg 又はプラセボを就寝 30 分前に経口単回投与し、パルスオキシメーターにより夜間の SaO₂ を測定した。

③残遺効果に及ぼす影響⁶⁾

視覚尺度 (VAS) による感情や感覚及び鎮静状態への影響

感情や感覚及び鎮静状態への影響について、VAS 症状別スコアはプラセボと比較してラメルテオンいずれの用量でも有意差は認められなかった。

VAS による感情や感覚への影響

項目	プラセボ	ラメルテオン				p 値 ^{a)}
		4mg	8mg	16mg	32mg	
例数	61	62	61	63	63	
穏やかである/ 不安である	25.92 ±2.180	26.56 ±2.077	25.12 ±2.207	25.77 ±2.282	26.42 ±2.160	0.9390
元気旺盛である/ 疲れている	43.71 ±2.203	46.35 ±2.271	42.93 ±2.430	45.98 ±2.095	43.32 ±1.991	0.8118
頭の回転が遅い/ 頭の回転が速い	49.88 ±1.980	47.96 ±2.110	50.29 ±1.827	45.41 ±2.124	47.40 ±1.992	0.1465
平穏である/ 緊張している	26.22 ±2.205	27.33 ±2.298	26.02 ±2.409	26.79 ±2.283	26.94 ±2.318	0.7516
正常/ ぼーっとしている	42.58 ±2.743	43.70 ±2.849	40.49 ±2.776	44.24 ±3.183	44.23 ±2.473	0.4732
気楽である/ 神経質になっている	26.96 ±2.346	29.72 ±2.461	29.12 ±2.612	28.82 ±2.451	27.78 ±2.411	0.7942
くつろいでいる/ 興奮している	25.11 ±2.114	27.44 ±2.170	26.24 ±2.376	26.29 ±2.329	27.27 ±2.326	0.2843
正常/ 怒りっぽい	21.63 ±2.374	22.51 ±2.428	20.67 ±2.471	22.61 ±2.366	22.12 ±2.381	0.6945

LS mean±SE (服用翌日、翌々日の平均値)、a) 分散分析による傾向性検定
項目ごとに VAS の左端 (0) / 右端 (100) を示す

注) 本剤の用法・用量は「通常、成人にはラメルテオンとして 1 回 8mg を就寝前に経口投与する。」である。

VAS による鎮静状態への影響

項目	プラセボ	ラメルテオン				p 値 ^{a)}
		4mg	8mg	16mg	32mg	
例数	61	62	61	63	63	
うとうとしている	38.82 ±2.744	40.31 ±2.805	37.39 ±2.499	36.90 ±2.934	40.73 ±2.461	0.9045
のんびりしている	54.37 ±2.808	55.72 ±2.909	55.39 ±3.126	53.46 ±2.785	55.91 ±2.718	0.9021
眠い	44.36 ±2.658	44.65 ±2.639	43.50 ±2.763	45.24 ±2.545	44.23 ±2.616	0.9526
落ち着いている	59.24 ±3.030	59.84 ±2.791	61.91 ±3.146	61.68 ±2.960	56.33 ±2.626	0.5397
うんざりしている	27.53 ±2.767	28.96 ±2.824	26.89 ±2.794	27.29 ±2.938	26.02 ±2.608	0.3828
やつれている	26.30 ±2.666	26.09 ±2.564	24.41 ±2.522	25.35 ±2.760	24.59 ±2.511	0.4991
ものうい感じがする	27.41 ±2.702	26.53 ±2.767	26.17 ±2.674	30.94 ±3.202	27.06 ±2.667	0.3321
疲れている	33.89 ±2.793	32.28 ±2.677	30.72 ±2.564	35.97 ±2.698	31.77 ±2.508	0.9135
へとへとである	25.97 ±2.610	25.38 ±2.570	23.30 ±2.675	25.67 ±2.769	24.00 ±2.438	0.4126
のろい	32.92 ±2.668	35.29 ±2.537	32.99 ±2.251	37.96 ±2.995	33.98 ±2.520	0.2748
だるい	35.26 ±2.618	34.84 ±2.700	34.01 ±2.558	39.18 ±2.929	34.46 ±2.496	0.5413
くたくたである	26.91 ±2.625	25.26 ±2.682	23.79 ±2.794	26.45 ±2.762	25.12 ±2.471	0.6287

LS mean±SE (服用翌日、翌々日の平均値)、a) 分散分析による傾向性検定項目ごとに VAS の左端「なし(0)」、右端「非常に(100)」として評価した。

[試験方法]

慢性不眠症患者 65 例 (年齢: 20~64 歳) を対象にクロスオーバー法でラメルテオン 4mg、8mg、16mg、32mg 又はプラセボを就寝時刻 30 分前に 1 日 1 回 2 日間経口投与し、VAS により評価した。

注) 本剤の用法・用量は「通常、成人にはラメルテオンとして 1 回 8mg を就寝前に経口投与する。」である。

④平衡機能に及ぼす影響¹⁷⁾

[外国人データ]

ラメルテオン投与群とプラセボ投与群の開眼状態での圧力中心面積に有意差はみられなかった。

開眼状態での平衡機能検査（投与 14 日目）

（単位：cm²）

圧力中心面積		プラセボ	ラメルテオン 8mg	ゾピクロン 7.5mg
投与前	例数	91	85	84
	mean±SD (範囲)	1.79±1.08 (0.32~4.99)	1.96±3.41 (0.28~31.54)	2.22±2.58 (0.28~16.01)
投与後	例数	91	85	83
	mean±SD (範囲)	3.47±4.60 (0.04~38.51)	2.79±2.44 (0.28~14.98)	14.6±49.86 (0.66~442.24)
投与前 からの 変化量	LS mean±SE	0.48±0.09	0.40±0.09	1.26±0.09
	プラセボとの差 (LS mean±SE*)	-	-0.08±0.12	-0.78±0.12*
	p 値	-	0.532	<0.001

※：対数変換後の解析、p 値：分散分析によるプラセボとの比較、*：有意差あり (p<0.05)

[試験方法]

慢性不眠症患者 275 例（年齢：18~65 歳）を対象にプラセボ対照二重盲検群間比較試験により、ラメルテオン 8mg、ゾピクロン 7.5mg 又はプラセボを就寝 30 分前に 1 日 1 回 28 日間経口投与し、投与 14 日目の投与前 1.5 時間及び投与後 1.5~2 時間に平衡機能検査を行った。

⑤記憶機能に及ぼす影響¹⁷⁾

[外国人データ]

ラメルテオン投与群とプラセボ投与群の記憶機能検査には有意差はみられなかった。

記憶機能検査（投与 14 日目）

圧力中心面積		プラセボ	ラメルテオン 8mg	ゾピクロン 7.5mg
投与前	例数	91	85	84
	mean±SD (範囲)	8.2±2.39 (4~15)	8.6±2.52 (2~14)	8.6±2.42 (4~14)
投与後	例数	91	85	84
	mean±SD (範囲)	6.3±1.92 (2~11)	6.4±2.15 (2~13)	5.5±2.13 (2~10)
投与前 からの 変化量	LS mean±SE	-2.0±0.19	-2.1±0.20	-3.0±0.20
	プラセボとの差 (LS mean±SE)	-	-0.1±0.28	-1.0±0.28*
	p 値	-	0.706	<0.001

p 値：分散分析によるプラセボとの比較、*：有意差あり (p<0.05)

[試験方法]

慢性不眠症患者 275 例（年齢：18~65 歳）を対象にプラセボ対照二重盲検群間比較試験により、ラメルテオン 8mg、ゾピクロン 7.5mg 又はプラセボを就寝 30 分前に 1 日 1 回 28 日間経口投与し、投与 14 日目の投与前 1.5 時間及び投与後 1.5~2 時間に記憶機能検査 (Word List Memory Test) を行った。

(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

ラメルテオン錠 8mg「武田テバ」は、武田薬品工業株式会社が製造販売承認を持つロゼレム錠 8mg のオーソライズド・ジェネリックである。以下の試験報告は、ロゼレム錠 8mg のインタビューフォームを参考に記載した。

1. 血中濃度の推移

(1) 治療上有効な血中濃度

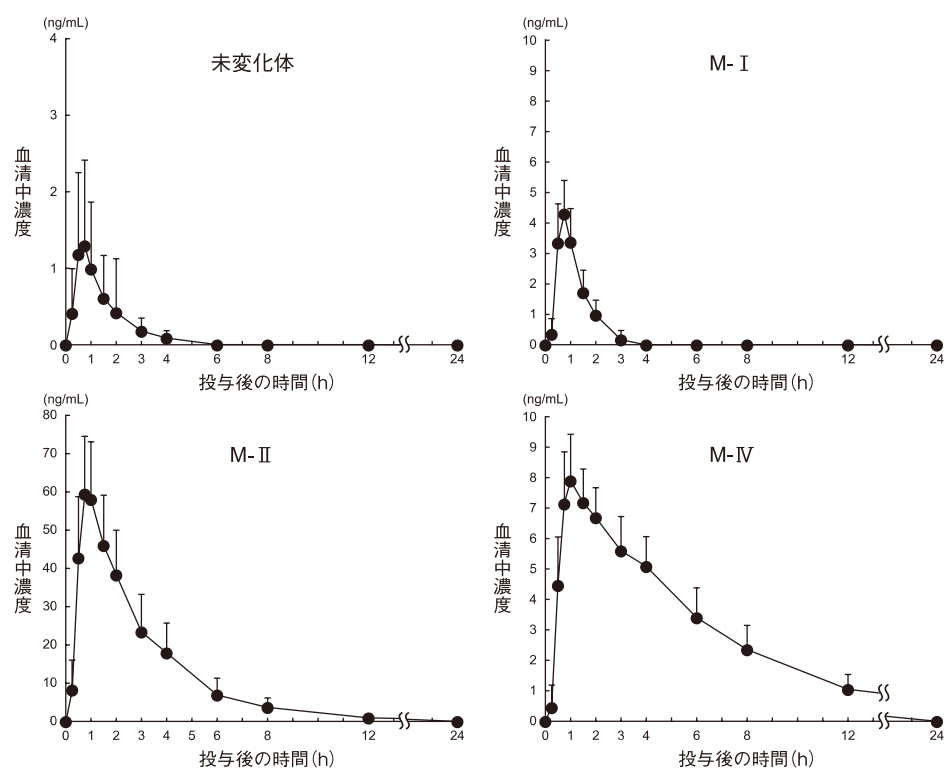
該当資料なし

(2) 臨床試験で確認された血中濃度

1) 単回投与¹⁸⁾

健康成人男子 18 例（年齢：20～33 歳）にラメルテオン 8mg を空腹時に単回経口投与したときの未変化体、代謝物 M- I、M- II 及び M-IV の血清中濃度は下記のとおりであった。最も高濃度で認められたのは M- II であり、C_{max} は未変化体の約 80～90 倍、t_{1/2} は約 2 倍であった。

血清中濃度の推移



mean ± SD, n=18

単回投与時の薬物動態パラメータ

化合物	AUC ₀₋₄₈ (ng·h/mL)	C _{max} (ng/mL)	T _{max} ^{a)} (h)	t _{1/2} (h)
未変化体	2.04 ± 1.80	1.41 ± 1.21	0.75 (0.50, 1.00)	0.94 ± 0.18
M- I	4.97 ± 1.64	4.52 ± 1.14	0.75 (0.50, 1.00)	0.58 ± 0.16
M- II	184.97 ± 69.01	63.04 ± 14.63	0.75 (0.50, 1.50)	1.94 ± 0.53
M-IV	50.01 ± 11.21	8.24 ± 1.49	1.00 (0.50, 1.50)	3.63 ± 0.77

mean ± SD, n=18, a) 中央値 (最小値, 最大値)

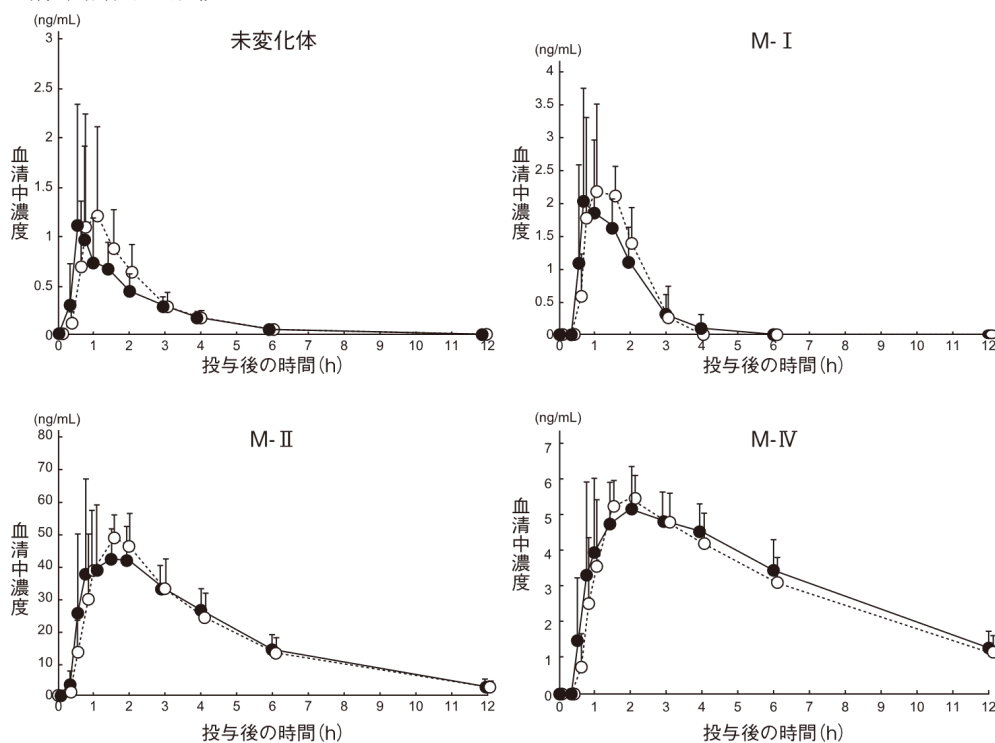
注) 本剤の用法・用量は「通常、成人にはラメルテオンとして 1 回 8mg を就寝前に経口投与する。」である。

2) 反復投与³⁾

健康成人男子 8 例（年齢：23～35 歳）にラメルテオン 8mg を夕食 3 時間後に 1 日 1 回 7 日間反復投与したときの未変化体及び代謝物 M- I、M- II 及び M-IV の血清中濃度の推移は下記のとおりであった。

投与 7 日目の未変化体の C_{max} 及び AUC₀₋₂₄ は、投与 1 日目と比較してそれぞれ 31% 及び 16% 増加し、投与 7 日目の M- II の C_{max} 及び AUC₀₋₂₄ は、投与 1 日目と比較してそれぞれ 9% 増加及び 3% 減少したが、未変化体及び M- II ともに血中濃度トラフ値は定量下限未満であった。

血清中濃度の推移



mean ± SD, n=8, ●— 1 日目 --○-- 7 日目

反復投与時の薬物動態パラメータ

測定時点	化合物	AUC ₀₋₂₄ (ng·h/mL)	C _{max} (ng/mL)	T _{max} (h)	t _{1/2} (h)
1 日目	未変化体	2.34 ± 1.01	1.39 ± 1.05	1.31 ± 0.84	1.08 ± 0.23 (5)
	M- I	3.53 ± 0.59	2.64 ± 1.24	1.16 ± 0.38	—
	M- II	234.79 ± 62.20	54.18 ± 21.20	1.53 ± 0.80	2.26 ± 0.42 (6)
	M- IV	44.97 ± 8.67	5.87 ± 1.00	2.25 ± 1.30	4.13 ± 0.90
7 日目	未変化体	2.64 ± 1.40	1.47 ± 1.03	1.09 ± 0.38	0.92 ± 0.31 (6)
	M- I	3.74 ± 1.05	2.76 ± 0.97	1.19 ± 0.35	—
	M- II	229.07 ± 66.03	54.15 ± 10.53	1.53 ± 0.54	2.05 ± 0.54 (6)
	M- IV	42.29 ± 8.35	5.83 ± 0.48	1.69 ± 0.37	4.12 ± 0.88

mean ± SD、() は例数、() 以外は 8 例

注) 本剤の用法・用量は「通常、成人にはラメルテオンとして 1 回 8mg を就寝前に経口投与する。」である。

(3) 中毒域

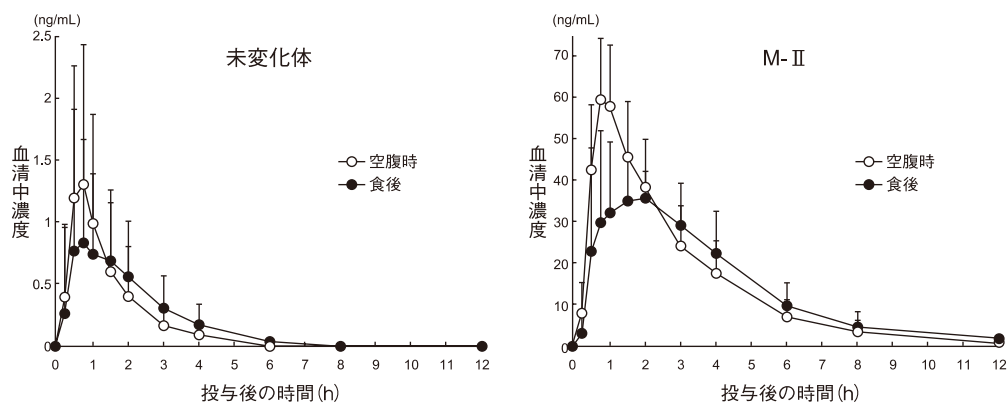
該当資料なし

(4) 食事・併用薬の影響

◆ 食事の影響¹⁸⁾

健康成人男子 18 例（年齢：20～33 歳）にラメルテオン 8mg をクロスオーバー法で空腹時又は食後に単回経口投与したときの未変化体及び代謝物 M-II の血清中濃度は下記のとおりであった。食後投与では空腹時投与に比べ未変化体の Cmax は 16% 低下した。また、M-II の Cmax は 26% 低下、Tmax は 1 時間の延長がみられた。

血清中濃度の推移



mean ± SD, n=18

薬物動態パラメータ

化合物	条件	AUC ₀₋₄₈ (ng·h/mL)	Cmax (ng/mL)	Tmax ^{a)} (h)	t _{1/2} (h)
未変化体	空腹時	2.04 ± 1.80	1.41 ± 1.21	0.75 (0.50, 1.00)	0.94 ± 0.18
	食後	2.16 ± 1.65	1.19 ± 1.11	0.88 (0.50, 2.00)	1.14 ± 0.39
M-II	空腹時	184.97 ± 69.01	63.04 ± 14.63	0.75 (0.50, 1.50)	1.94 ± 0.53
	食後	179.18 ± 56.38	46.96 ± 13.05	1.75 (0.50, 3.00)	2.02 ± 0.45

mean ± SD, n=18, a) 中央値（最小値, 最大値）

注) 本剤の用法・用量は「通常、成人にはラメルテオンとして 1 回 8mg を就寝前に経口投与する。」である。

◆ 併用薬の影響

「Ⅷ-7. 相互作用」の項参照

2. 薬物速度論的パラメータ

(1) 解析方法

健康成人 6 例にラメルテオン 8mg を夕食 3 時間後に 1 日 1 回 7 日間経口投与し、7 日目の血清中濃度測定データより、1-コンパートメントモデルで解析した。

注) 本剤の用法・用量は「通常、成人にはラメルテオンとして 1 回 8mg を就寝前に経口投与する。」である。

(2) 吸収速度定数

	未変化体	M-II
Ka ³⁾ (h ⁻¹)	2.609 ± 1.646	1.820 ± 0.707

(mean ± SD)

(3) 消失速度定数

	未変化体	M-II
Ke1 ³⁾ (h ⁻¹)	0.818 ± 0.246	0.361 ± 0.110

(mean ± SD)

(4) クリアランス

	未変化体	M-II
PC ³⁾ (L/min)	88.719 ± 48.652	0.728 ± 0.369

(mean ± SD)

(5) 分布容積

	未変化体	M-II
V ₁ ³⁾ (L)	6445.201 ± 2817.614	117.247 ± 23.578

(mean ± SD)

(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

<参考データ>¹⁹⁾

[ラット、サル]

[¹⁴C] ラメルテオンをラット、サル（ラット：1mg/kg、サル：0.3mg/kg）に単回経口及び静脈内投与し、放射能の AUC 比から求めた吸収率は、それぞれ 80%、78%であった。一方、ラメルテオンを単回経口及び静脈内投与したときの、未変化体の AUC 比から求めたバイオアベイラビリティはラットで 6.3%、サルで 0.3%であった。吸収率に比べバイオアベイラビリティが大きく低下することから、ラメルテオンは初回通過効果が大きいと考えられた。

ラットの胃幽門部、十二指腸、空腸、回腸及び結腸の両端を結紮してループを形成し、各ループ内に [¹⁴C] ラメルテオン（1mg/kg）を投与した後、ループ内に残存する薬物量から吸収部位を検討した。投与 4 時間後におけるループ内残存量はそれぞれ投与量の 6.7%、0.5%、0.4%、0.5% 及び 18.3%であったことから、ラメルテオンは消化管の広い部位から吸収されることが示された。

[¹⁴C] ラメルテオン（ラット：1mg/kg）を空腸ループ形成ラットのループ内に投与すると、2 時間で投与 ¹⁴C の 90.8%が門脈経路で回収され、門脈血漿中の ¹⁴C の大部分（>91.0%）は未変化体であった。したがって、ラメルテオンは門脈経路でほぼ未変化体のまま吸収されることが示され、吸収過程において門脈到達までは代謝を受けず、また、消化管腔内で分解も受けないものと考えられた。

バイオアベイラビリティ

[外国人データ]²⁰⁾

健康成人 18 例を対象にラメルテオン 16mg を経口投与したとき、経口投与時と静脈内投与時の AUC_{inf} 値から求めたバイオアベイラビリティは 1.77（範囲：0.5～12）%であった。

注）本剤の用法・用量は「通常、成人にはラメルテオンとして 1 回 8mg を就寝前に経口投与する。」である。

<参考データ>¹⁹⁾

[ラット、サル]

ラット、サルにラメルテオン（ラット：1mg/kg、サル：0.3mg/kg）を経口投与したとき、バイオアベイラビリティは、それぞれ 6.3±2.6%、0.3±0.2%であった（mean±SD）。

5. 分布

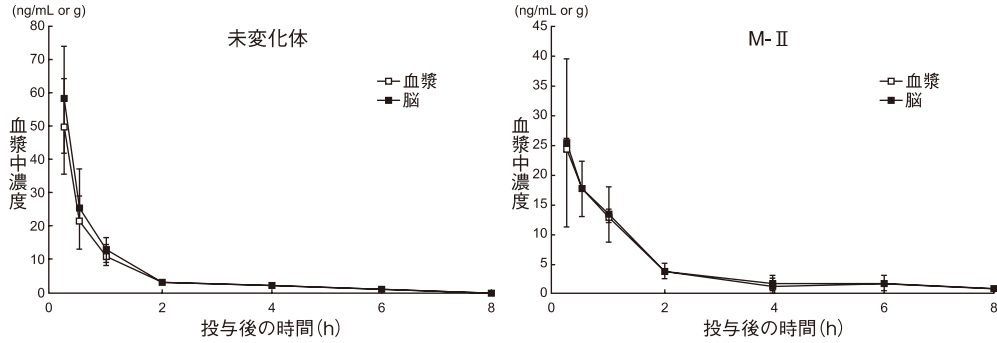
(1) 血液－脳関門通過性²¹⁾

＜参考データ＞

〔ラット〕

ラットにラメルテオン 1mg/kg を単回経口投与したときの未変化体及び M- II の脳内濃度、血漿中濃度とほぼ同様であり、未変化体及び M- II の脳内移行は良好であった。

脳内及び血漿中濃度の推移



mean ± SD、n=3

(2) 血液－胎盤関門通過性²¹⁾

＜参考データ＞

〔ラット〕

妊娠 19 日目のラットに [¹⁴C] ラメルテオン 1mg/kg を単回経口投与したときの ¹⁴C 濃度は、いずれの組織においても投与後 0.5 時間が最も高かった。この時点の ¹⁴C 濃度は、胎児血漿 > 母体血漿 > 胎児組織 > 胎盤 > 羊水の順であった。母体血漿中の主成分は M- III であるのに対し、胎児血漿中の主成分は未変化体と M- II であったことから、未変化体と M- II は胎児に移行しやすいと考えられた。

胎児への移行性

試料	化合物	濃度 (μg/mL or g、ラメルテオン換算値)			
		0.5 時間	2 時間	4 時間	24 時間
母体血漿	総放射能	0.447 ± 0.043	0.160 ± 0.024	0.093 ± 0.013	0.009 ± 0.002
	未変化体	0.059 ± 0.017	0.004 ± 0.002	0.002 ± 0.003	—
	M- I	0.044 ± 0.012	0.007 ± 0.002	0.003 ± 0.002	—
	M- II	0.047 ± 0.007	0.009 ± 0.006	0.001 ± 0.001	—
	M- III	0.129 ± 0.009	0.027 ± 0.010	0.005 ± 0.004	—
	M- IV*	0.058 ± 0.016	0.031 ± 0.008	0.012 ± 0.001	—
胎 盤	総放射能	0.397 ± 0.068	0.156 ± 0.033	0.068 ± 0.010	0.010 ± 0.002
羊 水	総放射能	0.248 ± 0.055	0.142 ± 0.045	0.063 ± 0.003	0.011 ± 0.002
胎児血漿	総放射能	0.728 ± 0.111	0.245 ± 0.073	0.078 ± 0.003	0.006 ± 0.001
	未変化体	0.263 ± 0.065	0.052 ± 0.021	0.007 ± 0.001	—
	M- I	0.001 ± 0.002	0.004 ± 0.003	0.001 ± 0.001	—
	M- II	0.255 ± 0.035	0.099 ± 0.035	0.015 ± 0.005	—
	M- III	0.100 ± 0.013	0.027 ± 0.013	0.007 ± 0.006	—
	M- IV*	0.035 ± 0.004	0.018 ± 0.005	0.007 ± 0.002	—
胎児組織	総放射能	0.420 ± 0.065	0.145 ± 0.034	0.058 ± 0.006	0.012 ± 0.002

mean ± SD、n=3、—：分析せず、*：M- VII を含む

(3) 乳汁への移行性²²⁾

<参考データ>

[ラット]

出産後 14 日目のラットに [¹⁴C] ラメルテオン 1mg/kg を単回経口投与したときの乳汁及び乳腺中の ¹⁴C 濃度は、24 時間後を除き血漿中よりも高かった。乳汁中の ¹⁴C の組成は血漿と類似しており、いずれも未変化体は比較的少なく主成分は M-III 及び M-IV であった。

乳汁への移行性

試料	化合物	濃度 (μg/mL or g、ラメルテオン換算値)			
		0.5 時間	2 時間	4 時間	24 時間
血漿	総放射能	0.470 ± 0.021	0.103 ± 0.004	0.054 ± 0.021	0.007 ± 0.002
	未変化体	0.030 ± 0.016	0.001 ± 0.002	0.001 ± 0.001	—
	M-I	0.040 ± 0.005	0.005 ± 0.004	0.001 ± 0.001	—
	M-II	0.049 ± 0.025	0.002 ± 0.002	< 0.001	—
	M-III	0.114 ± 0.009	0.008 ± 0.003	0.001 ± 0.001	—
	M-IV*	0.083 ± 0.013	0.017 ± 0.005	0.007 ± 0.003	—
乳腺	総放射能	0.490 ± 0.046	0.133 ± 0.012	0.070 ± 0.025	0.004 ± 0.001
乳汁	総放射能	1.132 ± 0.129	0.485 ± 0.044	0.261 ± 0.131	0.006 ± 0.002
	未変化体	0.053 ± 0.016	0.001 ± 0.002	0.003 ± 0.003	—
	M-I	0.031 ± 0.022	0.018 ± 0.006	0.004 ± 0.002	—
	M-II	0.049 ± 0.016	0.001 ± 0.000	< 0.001	—
	M-III	0.304 ± 0.079	0.030 ± 0.004	0.003 ± 0.003	—
	M-IV*	0.391 ± 0.070	0.139 ± 0.033	0.055 ± 0.034	—

mean±SD、n=3、—：分析せず、*：微量の M-VII を含む

(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²¹⁾

<参考データ>

[ラット]

ラットに [¹⁴C] ラメルテオン 1mg/kg を単回経口投与すると、¹⁴C は各組織に広く分布した。多くの組織における ¹⁴C 濃度は投与 0.25 時間後にピークとなり、この時点における濃度は胃壁で最も高く、次いで肝臓、腎臓、腸壁の順であった。約 48 時間後には、多くの組織で ¹⁴C 濃度は低い値となった。

各組織への移行性

組織	濃度 (μg/mL or g、ラメルテオン換算値)						
	0.25 時間	0.5 時間	2 時間	4 時間	8 時間	24 時間	48 時間
血液	0.339±0.082	0.293±0.023	0.111±0.018	0.075±0.005	0.031±0.009	0.090±0.001	0.006±0.000
血漿	0.349±0.082	0.312±0.022	0.128±0.023	0.082±0.004	0.033±0.009	0.010±0.001	0.006±0.001
脳	0.129±0.054	0.071±0.016	0.020±0.004	0.013±0.002	0.004±0.001	0.001±0.000	0.001±0.000
脊髄	0.147±0.065	0.084±0.021	0.024±0.005	0.016±0.002	0.004±0.002	<LOQ	<LOQ
下垂体	0.324±0.080	0.234±0.026	0.095±0.011	0.069±0.006	0.013±0.023	<LOQ	<LOQ
眼球	0.086±0.028	0.070±0.006	0.035±0.005	0.024±0.002	0.011±0.004	0.002±0.000	0.001±0.001
ハーパー腺	0.291±0.068	0.234±0.043	0.122±0.011	0.125±0.009	0.083±0.038	0.038±0.010	0.030±0.007
顎下腺	0.411±0.177	0.306±0.089	0.106±0.019	0.069±0.004	0.030±0.009	0.005±0.000	0.004±0.001
甲状腺	0.299±0.079	0.221±0.029	0.100±0.010	0.080±0.012	0.037±0.020	<LOQ	<LOQ
胸腺	0.212±0.059	0.176±0.020	0.074±0.009	0.043±0.003	0.018±0.006	0.005±0.001	0.004±0.001
心臓	0.328±0.090	0.245±0.028	0.091±0.014	0.056±0.005	0.021±0.007	0.004±0.000	0.003±0.000
肺	0.312±0.081	0.252±0.028	0.095±0.015	0.064±0.002	0.027±0.008	0.010±0.001	0.007±0.001
肝臓	1.641±0.129	1.548±0.122	0.659±0.130	0.389±0.011	0.162±0.031	0.049±0.005	0.032±0.003
脾臓	0.277±0.062	0.212±0.021	0.084±0.011	0.051±0.003	0.021±0.007	0.006±0.000	0.005±0.001
膵臓	0.330±0.071	0.222±0.059	0.103±0.014	0.066±0.014	0.026±0.007	0.006±0.001	0.004±0.000
副腎	0.512±0.147	0.359±0.041	0.121±0.017	0.081±0.008	0.030±0.011	0.005±0.005	<LOQ
腎臓	1.380±0.333	1.379±0.193	0.538±0.189	0.382±0.008	0.118±0.023	0.024±0.002	0.015±0.001
精巣	0.102±0.027	0.099±0.019	0.063±0.006	0.038±0.003	0.018±0.007	0.003±0.000	0.002±0.000
骨格筋	0.204±0.053	0.166±0.021	0.076±0.012	0.041±0.005	0.017±0.006	0.003±0.000	0.002±0.000
皮膚	0.205±0.047	0.178±0.019	0.072±0.006	0.046±0.002	0.023±0.005	0.009±0.001	0.008±0.002
脂肪組織	0.064±0.013	0.076±0.013	0.026±0.004	0.021±0.006	0.004±0.004	<LOQ	<LOQ
大腿骨	0.056±0.017	0.049±0.008	0.028±0.003	0.019±0.001	0.011±0.001	0.005±0.001	0.003±0.001
骨髄	0.271±0.067	0.207±0.018	0.083±0.012	0.055±0.004	0.030±0.014	0.009±0.001	0.006±0.000
胃壁	7.186±1.189	3.080±0.545	1.461±0.375	0.811±0.124	0.032±0.004	0.010±0.000	0.006±0.001
腸壁	0.580±0.146	0.580±0.128	0.635±0.065	0.718±0.171	0.274±0.011	0.038±0.005	0.012±0.004

mean±SD、n=3、LOQ：定量限界値

(6) 血漿蛋白結合率²¹⁾

<参考データ>

[in vitro]

in vitro で [¹⁴C] ラメルテオン (0.01、0.1、1 μg/mL) を添加したときの蛋白結合率は下記のとおりであった。また、M-II (2S, 8S) のヒト血清蛋白結合率は、76.5~79.1%であった。

		蛋白結合率(%)
血漿	ラット	85.9 ~ 86.6
	イヌ	96.8 ~ 96.9
	サル	81.2 ~ 82.0
	ヒト	85.1 ~ 88.1
4%ヒト血清アルブミン(HSA)溶液		72.7 ~ 76.2

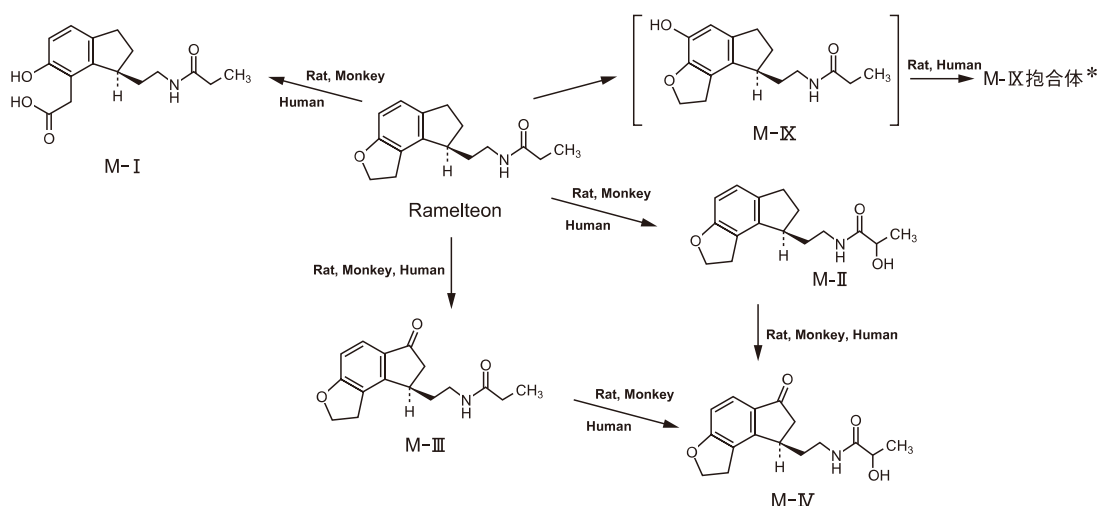
6. 代謝

(1) 代謝部位及び代謝経路

ラメルテオンは体内で酸化により M-I、M-II、M-III、M-IV、M-VIII及び M-IXに代謝され、M-VIII及び M-IXはさらにグルクロン酸抱合を受けると考えられた。

ラメルテオンはインダン環 8 位の不斉炭素が S 配置である光学活性体であるが、代謝物 M-II では側鎖 2 位炭素の水酸化に伴って、M-II (2S, 8S) と M-II (2R, 8S) のジアステレオマーとなる可能性がある。ヒト血清中に検出された M-II が M-II (2S, 8S) であったことから M-II 生成反応は立体選択的であることが示唆された²³⁾。

推定代謝経路



* : ヒトはグルクロン酸抱合体

(2) 代謝に関与する酵素 (CYP 等) の分子種、寄与率

<参考データ>

[*in vitro*]

ラメルテオンは肝臓で主に CYP1A2 で代謝され、CYP2C サブファミリー及び CYP3A4 も一部関与することが示唆された。

未変化体から M-II への代謝は主に CYP1A2 が寄与し、M-II の消失は主に CYP3A4 が関与していることが示唆された^{23, 24)}。

(3) 初回通過効果の有無及びその割合¹⁹⁾

初回通過効果を受ける。

詳細は「VII-4. 吸収」の項参照

(4) 代謝物の活性の有無及び活性比、存在比率

<参考データ>

[*in vitro*]

代謝物 M-II はメラトニンの受容体アゴニストである²³⁾。

M-II のヒト MT₁ 及び MT₂ 受容体に対する親和性は未変化体の約 1/10 及び約 1/5 であり、アゴニスト活性は約 1/17 及び約 1/28 である²⁵⁾。

各受容体に対するアゴニスト活性

	MT ₁ 受容体	MT ₂ 受容体
未変化体	1	1
M-II	1/17	1/28

7. 排泄

■排泄部位及び経路²²⁾

<参考データ>

[ラット、サル]

主な排泄経路は尿であった。

■排泄率¹⁸⁾

健康成人男子 20 例にラメルテオン 8mg を空腹時に単回経口投与したとき、投与 48 時間後までに尿中に未変化体及び M-II は検出されず、主に M-IV が検出され、成分の排泄率の合計は総投与量の約 5% であった。尿中へは投与後 24 時間でほとんど排泄した。

単回投与時の累積尿中排泄率

	累積尿中排泄率 (投与量に対する%)		
	0-12 時間	0-24 時間	0-48 時間
未変化体	—	—	—
M-I	0.59 ± 0.12	0.59 ± 0.12	0.59 ± 0.12
M-II	0.03 ± 0.02	0.03 ± 0.02	0.03 ± 0.02
M-IV	3.68 ± 0.88	4.20 ± 0.98	4.29 ± 1.02
合計(総排泄率) ^{a)}	4.29 ± 0.89	4.81 ± 1.00	4.91 ± 1.03

mean±SD、—：未検出、a) 未変化体+M-I+M-II+M-III+M-IV

注) 本剤の用法・用量は「通常、成人にはラメルテオンとして 1 回 8mg を就寝前に経口投与する。」である。

[外国人データ]²⁶⁾

健康成人男子 6 例に [¹⁴C] ラメルテオン溶液 (ラメルテオン 16mg) を空腹時に単回経口投与したとき、グルクロン酸抱合体として 84% が尿中に排泄された。投与 96 時間後までに大部分が排泄された。

放射能の累積排泄率

	放射能の排泄率 (0-192h) (%)
尿中	84.31 ± 2.63 ^{a)}
糞中	3.96 ± 1.33
合計	88.27 ± 2.32

mean±SD、a) 尿中は 0-48h

注) 本剤の用法・用量は「通常、成人にはラメルテオンとして 1 回 8mg を就寝前に経口投与する。」である。

<参考データ>²²⁾

[ラット、サル]

ラットに [¹⁴C] ラメルテオン (1mg/kg) を経口投与したときの排泄は 72 時間でほぼ終了し、投与量の 59% が尿中に、31% が糞中に排泄された。呼気への排泄は 24 時間で 5% であった。サルにラメルテオン (0.3mg/kg) を経口投与したときの排泄は 168 時間までに投与量の 77% が尿中に、11% が糞中に排泄された。

胆管ろう形成ラットに [¹⁴C] ラメルテオン (1mg/kg) を十二指腸内投与すると、24 時間で投与量の 36% が胆汁中に排泄された。この放射性胆汁を別のラットの十二指腸内に投与 (10mL/kg) したとき、24 時間までに投与量の 21% が胆汁中に、19% が尿中に排泄されたことから、ラメルテオン由来成分の一部は腸肝循環することが示された。

累積排泄率

動物種	時間 (h)	累積排泄率 (投与量に対する%)				
		尿	糞	胆汁	呼気	総排泄率
ラット	4	37.4 ± 6.4	—	—	3.5 ± 0.2	—
	8	49.4 ± 2.7	—	—	3.8 ± 0.3	—
	24	58.1 ± 0.7	28.6 ± 1.4	—	4.5 ± 0.1	91.2 ± 2.0
	48	58.9 ± 0.5	31.2 ± 0.2	—	4.7 ± 0.1	94.8 ± 0.4
	72	59.0 ± 0.5	31.4 ± 0.3	—	4.8 ± 0.1	95.2 ± 0.4
ラット ^{a)}	2	—	—	28.2 ± 4.0	—	—
	4	48.1 ± 6.5	—	33.8 ± 4.0	—	—
	8	52.9 ± 4.5	—	35.4 ± 4.2	—	—
	24	56.0 ± 4.7	3.7 ± 0.8 ^{b)}	36.0 ± 4.1	—	95.6 ± 0.3
サル	4	49.8 ± 7.3	—	—	—	—
	8	62.2 ± 5.5	—	—	—	—
	24	72.2 ± 3.8	4.8 ± 3.9	—	—	77.0 ± 2.2
	48	74.7 ± 3.6	8.3 ± 3.0	—	—	83.0 ± 1.9
	72	75.9 ± 3.7	9.7 ± 2.5	—	—	85.6 ± 2.4
	96	76.4 ± 3.7	10.4 ± 2.6	—	—	86.9 ± 2.5
	120	76.8 ± 3.6	10.9 ± 2.4	—	—	87.7 ± 2.4
	144	77.0 ± 3.5	11.1 ± 2.5	—	—	88.1 ± 2.4
	168	77.2 ± 3.5	11.3 ± 2.5	—	—	88.5 ± 2.4

mean±SD、ラット：n=3、サル：n=4、—：測定せず

a) 胆管ろう形成ラット (n=4)、b) 消化管内容物を含む

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

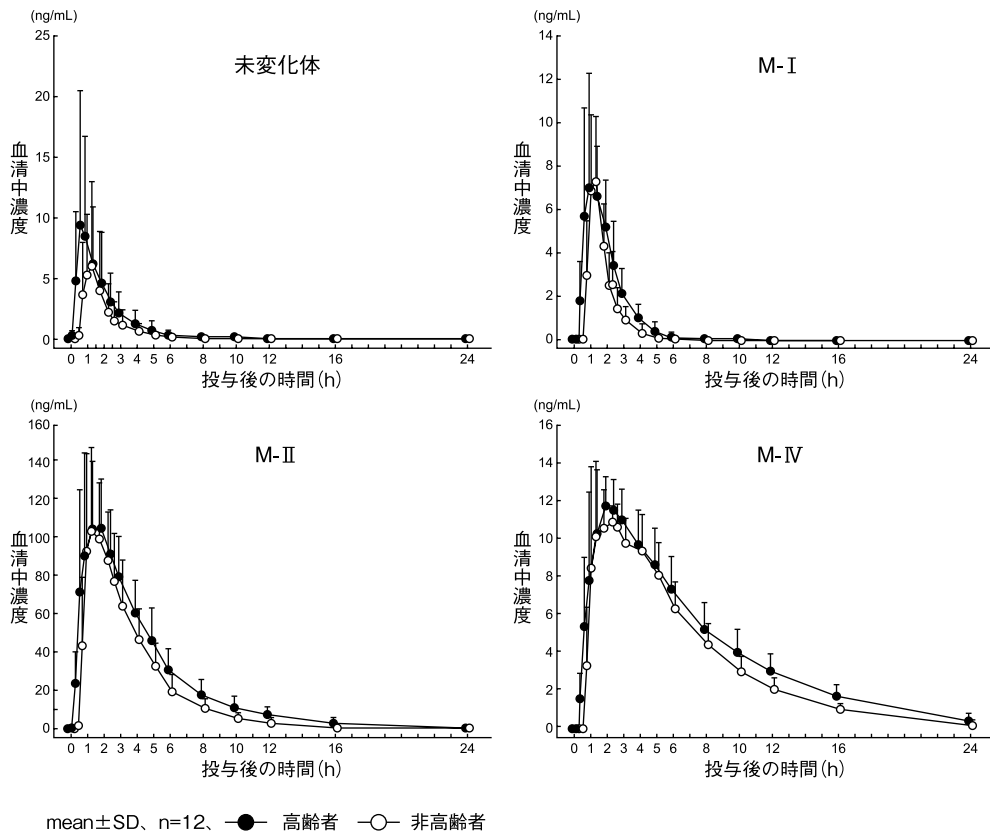
10. 特定の背景を有する患者

(1) 高齢者での検討²⁷⁾

健康な高齢者（年齢：67～75 歳）及び非高齢者（年齢：20～28 歳）各 12 例にラメルテオン 16mg を朝食摂取 90 分後に単回投与したときの未変化体及び代謝物 M-I、M-II 及び M-IV の血清中濃度の推移は下記のとおりであった。

高齢者における未変化体の C_{max} 、 AUC_{0-inf} 及び $t_{1/2}$ は非高齢者と比べ 1.3 倍、1.9 倍及び 1.7 倍であった。M-II の AUC_{0-inf} 及び $t_{1/2}$ は、非高齢者と比べそれぞれ 1.3 倍、1.4 倍、 C_{max} はほぼ同様であった。

血清中濃度の推移



単回投与時の薬物動態パラメータ

	化合物	AUC_{0-inf} (ng·h/mL)	C_{max} (ng/mL)	T_{max}^a (h)	$t_{1/2}$ (h)
高齢者	未変化体	18.48±15.71	10.81±10.50	0.75(0.50, 2.00)	1.59±0.32
	M-I	15.84±5.73	9.24±4.00	1.50(1.00, 2.00)	0.93±0.19
	M-II	514.59±160.79	126.86±32.30	1.50(1.00, 2.00)	3.29±0.74
	M-IV	104.10±22.04	12.63±2.11	2.00(1.00, 3.00)	4.90±0.58
非高齢者	未変化体	10.29±10.41	7.46±6.95	0.75(0.50, 2.00)	0.96±0.19
	M-I	10.89±2.79	9.21±2.08	1.00(0.75, 2.00)	0.85±0.26
	M-II	400.73±120.01	128.16±27.39	1.00(0.75, 2.00)	2.30±0.53
	M-IV	89.18±12.11	12.96±2.10	1.25(0.75, 4.00)	4.47±0.78

mean±SD, n=12, a) 中央値 (最小値, 最大値)

注) 本剤の用法・用量は「通常、成人にはラメルテオンとして 1 回 8mg を就寝前に経口投与する。」である。

(2) 肝機能障害患者での検討²⁸⁾

〔外国人データ〕

米国の軽度又は中等度の肝機能障害患者各 12 例（年齢：43～75 歳）とそれぞれに人種、性別、年齢、体重及び喫煙状態を対応させた健康成人 24 例（年齢：41～72 歳）にラメルテオン 16mg を早朝空腹時に 1 日 1 回 5 日間反復投与したときの 5 日目の薬物動態パラメータは下記のとおりであった。

軽度、中等度の肝機能障害患者における未変化体の C_{max}、AUC_{0-τ} 及び t_{1/2} は、健康成人と比べそれぞれ 2.5 倍、3.6 倍及び 1.4 倍並びに 8.4 倍、10.7 倍及び 2.5 倍であった。M-II の C_{max}、AUC_{0-τ} 及び t_{1/2} は、健康成人と比べそれぞれ 0.9 倍、1.3 倍及び 1.2 倍並びに 0.8 倍、1.0 倍及び 1.7 倍であった。なお、高度の肝機能障害患者における薬物動態は検討されていない。

反復投与時の薬物動態パラメータ（5 日目）

化合物	障害の程度	パラメータ	健康成人	肝機能障害患者	比 ^{a)} (%)	p 値 (分散分析)
未変化体	軽度	AUC _{0-τ} (ng・h/mL)	10.3 ± 11.71	46.7 ± 41.54	358.16	0.0543
		C _{max} (ng/mL)	9.57 ± 10.323	24.6 ± 19.41	246.17	0.1460
		T _{max} ^{b)} (h)	0.625 (0.500, 1.00)	0.750 (0.500, 1.50)	—	0.4525
		t _{1/2} (h)	1.18 ± 0.303	1.77 ± 0.641	—	—
	中等度	AUC _{0-τ} (ng・h/mL)	20.3 ± 25.91	333 ± 446.0	1067.25	0.0003
		C _{max} (ng/mL)	11.8 ± 11.96	105 ± 104.9	837.03	0.0001
		T _{max} ^{b)} (h)	1.00 (0.500, 1.50)	0.633 (0.250, 1.00)	—	0.1490
		t _{1/2} (h)	1.28 ± 0.334	3.85 ± 2.836	—	—
M-II	軽度	AUC _{0-τ} (ng・h/mL)	426 ± 146.0	548 ± 184.6	129.32	0.0996
		C _{max} (ng/mL)	128 ± 31.0	124 ± 42.7	94.28	0.6598
		T _{max} ^{b)} (h)	0.875 (0.500, 1.00)	1.00 (0.500, 3.00)	—	0.2319
		t _{1/2} (h)	2.79 ± 0.860	3.28 ± 0.812	—	—
	中等度	AUC _{0-τ} (ng・h/mL)	524 ± 234.8	514 ± 136.2	102.73	0.8560
		C _{max} (ng/mL)	111 ± 34.5	86.9 ± 33.10	75.48	0.0796
		T _{max} ^{b)} (h)	1.50 (0.750, 2.00)	1.00 (0.500, 4.00)	—	0.2603
		t _{1/2} (h)	2.99 ± 0.842	6.39 ± 5.512	—	—

mean ± SD、n=12

a) 健康成人と肝機能障害患者の比（肝機能障害患者/健康成人）はモデルから求められた調整済平均値に基づき算出した。

b) 中央値（最小値、最大値）、T_{max} の p 値は 2 標本 Kruskal-Wallis Test による。

注) 本剤の用法・用量は「通常、成人にはラメルテオンとして 1 回 8mg を就寝前に経口投与する。」である。

(3) 腎機能障害患者での検討²⁹⁾

〔外国人データ〕

米国の軽度（8 例）、中等度（5 例）及び高度（7 例）の腎機能障害患者、慢性的な血液透析患者（9 例）（年齢：30～78 歳）とそれぞれに人種、性別、年齢、体重及び喫煙状態を対応させた健康成人 21 例（年齢：21～70 歳）にラメルテオン 16mg を早朝空腹時に 1 日 1 回 5 日間反復投与したときの薬物動態パラメータは下記のとおりであった。

5 日目の未変化体及び M-II の C_{max}、AUC_{0-τ} は、健康成人と比べ差はみられていない。t_{1/2} は高度の腎機能障害患者において未変化体、M-II いずれも健康成人と比べ 1.5 倍、慢性的な血液透析患者において M-II で 1.4 倍であった。

反復投与時の薬物動態パラメータ (5日目)

化合物	障害の程度	パラメータ	n	健康成人	n	腎機能障害患者	比 ^{a)} (%)	p値 ^{b)}
未変化体	軽度	AUC _{0-τ} (ng・h/mL)	5	15.9 ± 15.33	8	12.6 ± 11.84	73.63	0.5484
		Cmax (ng/mL)		13.6 ± 10.36		9.55 ± 7.623	64.23	0.3716
		Tmax ^{c)} (h)		0.750 (0.500, 1.00)		0.500 (0.500, 1.50)	—	0.1243
		t _{1/2} (h)		1.51 ± 0.293		1.73 ± 0.577	—	—
中等度	AUC _{0-τ} (ng・h/mL)	5	8.44 ± 5.383	5	16.9 ± 23.05	128.83	0.7338	
	Cmax (ng/mL)		5.72 ± 3.420		13.7 ± 17.79	164.8	0.4947	
	Tmax ^{c)} (h)		0.750 (0.500, 2.00)		0.500 (0.500, 2.00)	—	0.3447	
	t _{1/2} (h)		1.33 ± 0.513		1.36 ± 0.469	—	—	
高度	AUC _{0-τ} (ng・h/mL)	7	13.0 ± 15.94	7	14.5 ± 11.82	180.61	0.4049	
	Cmax (ng/mL)		8.08 ± 8.061		8.83 ± 7.239	120.96	0.7798	
	Tmax ^{c)} (h)		0.500 (0.500, 1.00)		0.750 (0.500, 1.50)	—	0.1772	
	t _{1/2} (h)		1.27 ± 0.472		1.87 ± 0.343	—	—	
血液透析	AUC _{0-τ} (ng・h/mL)	4	9.19 ± 5.536	8	5.96 ± 6.259	49.04	0.3172	
	Cmax (ng/mL)		7.99 ± 5.277	8	7.93 ± 10.065	65.34	0.5782	
	Tmax ^{c)} (h)		0.625 (0.500, 0.75)	8	0.500 (0.250, 0.85)	—	0.2660	
	t _{1/2} (h)		1.22 ± 0.226	7	1.20 ± 0.496	—	—	
M II	軽度	AUC _{0-τ} (ng・h/mL)	5	369 ± 108.2	8	498 ± 154.7	132.5	0.1403
		Cmax (ng/mL)		130 ± 37.5		168 ± 77.0	121.91	0.3935
		Tmax ^{c)} (h)		0.750 (0.750, 1.00)		0.750 (0.500, 2.00)	—	0.5110
		t _{1/2} (h)		2.44 ± 0.536		2.61 ± 0.730	—	—
中等度	AUC _{0-τ} (ng・h/mL)	5	332 ± 108.2	5	274 ± 120.9	79.5	0.4297	
	Cmax (ng/mL)		89.3 ± 25.15		91.2 ± 30.16	100.33	0.9874	
	Tmax ^{c)} (h)		1.00 (0.750, 2.00)		0.750 (0.500, 2.00)	—	0.5110	
	t _{1/2} (h)		2.88 ± 0.972		2.50 ± 1.061	—	—	
高度	AUC _{0-τ} (ng・h/mL)	7	388 ± 206.7	7	514 ± 185.1	139.83	0.1577	
	Cmax (ng/mL)	7	115 ± 46.8		117 ± 35.3	102.38	0.9077	
	Tmax ^{c)} (h)	7	1.00 (0.500, 4.00)		1.00 (0.500, 3.00)	—	0.5857	
	t _{1/2} (h)	6	2.29 ± 1.057		3.42 ± 1.051	—	—	
血液透析	AUC _{0-τ} (ng・h/mL)	4	378 ± 87.1	8	273 ± 90.2	70.99	0.0637	
	Cmax (ng/mL)		128 ± 20.5	8	125 ± 61.8	90.63	0.6617	
	Tmax ^{c)} (h)		0.875 (0.500, 1.00)	8	0.625 (0.500, 1.00)	—	0.3656	
	t _{1/2} (h)		2.58 ± 0.588	7	3.90 ± 1.733	—	—	

mean ± SD

a) 健康成人と腎機能障害患者の比 (腎機能障害患者/健康成人) はモデルから求められた調整済平均値に基づき算出した。

b) モデルによる分散分析

c) 中央値 (最小値, 最大値)、Tmax の p 値は 2 標本 Kruskal-Wallis Test による。

注) 本剤の用法・用量は「通常、成人にはラメルテオンとして 1 回 8mg を就寝前に経口投与する。」である。

11. その他

該当しない

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）

2.1 本剤の成分に対し過敏症の既往歴のある患者

2.2 高度な肝機能障害患者 [9.3.1、16.6.2 参照]

2.3 フルボキサミンマレイン酸塩を投与中の患者 [10.1、16.7.1 参照]

3. 効能又は効果に関連する注意とその理由

「V-2. 効能又は効果に関連する注意」を参照すること。

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 本剤の影響が翌朝以後に及び、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、自動車の運転など危険を伴う機械の操作に従事させないように注意すること。

8.2 本剤の投与にあたっては、患者に対して生活習慣の改善を指導するとともに、投与開始2週間後を目処に入眠困難に対する有効性及び安全性を評価し、有用性が認められない場合には、投与中止を考慮し、漫然と投与しないこと。またその後も定期的に本剤の有効性及び安全性を評価した上で投与継続の可否を検討すること。[17.1.1-17.1.4 参照]

8.3 本剤の投与により、プロラクチン上昇があらわれることがあるので、月経異常、乳汁漏出又は性欲減退等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. 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

9.1 合併症・既往歴等のある患者

9.1.1 高度の睡眠時無呼吸症候群患者

これらの患者に対する使用経験がなく、安全性は確立していない。[17.3.1 参照]

9.1.2 脳に器質的障害のある患者

これらの患者に対する使用経験がなく、安全性は確立していない。

(2) 腎機能障害患者

設定されていない

(3) 肝機能障害患者

9.3 肝機能障害患者

9.3.1 高度な肝機能障害患者

投与しないこと。本剤は主に肝臓で代謝されるため、本剤の血中濃度が上昇するおそれがある。[2.2、16.6.2 参照]

9.3.2 軽度から中等度の肝機能障害患者

本剤は主に肝臓で代謝されるため、本剤の血中濃度が上昇するおそれがある。[16.6.2 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

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。ラットによる生殖試験（150mg/kg/日以上）において、胎児の横隔膜ヘルニア、骨格変異等の催奇形性がみられている。

(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。ラットでは乳汁中への移行が報告されている。

(7) 小児等

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。

(8) 高齢者

9.8 高齢者

患者の状態を観察しながら慎重に投与すること。高齢者においては血中濃度が上昇するおそれがある。[16.6.1 参照]

7. 相互作用

10. 相互作用

CYP1A2 が本剤の代謝に関与する主な代謝酵素であり、CYP2C サブファミリー及び CYP3A4 もわずかに関与している。

(1) 併用禁忌とその理由

10.1 併用禁忌（併用しないこと）

薬剤名等	臨床症状・措置方法	機序・危険因子
フルボキサミンマレイン酸塩 (ルボックス、デプロメール) [2.3、16.7.1 参照]	本剤の最高血中濃度、AUC が顕著に上昇するとの報告があり、併用により本剤の作用が強くなるおそれがある。	本剤の主な肝薬物代謝酵素である CYP1A2 を強く阻害する。また、CYP2C9、CYP2C19 及び CYP3A4 に対する阻害作用の影響も考えられる。

(2) 併用注意とその理由

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
CYP1A2 阻害剤 キノロン系抗菌薬等	本剤の作用が強くなる可能性がある。	フルボキサミンマレイン酸塩との併用で顕著な本剤の血中濃度上昇が報告されており、その他の CYP1A2 阻害剤との併用においても、本剤の血中濃度が上昇する可能性がある。
CYP2C9 阻害剤 フルコナゾール(アゾール系抗真菌薬)等 [16.7.2 参照]	本剤の作用が強くなる可能性がある。 フルコナゾールとの併用により本剤の最高血中濃度、AUC が上昇したとの報告がある。	これらの薬剤の肝薬物代謝酵素阻害作用により、本剤の代謝を阻害し、血中濃度を上昇させる可能性がある。
CYP3A4 阻害剤 マクロライド系抗菌薬等 ケトコナゾール(アゾール系抗真菌薬)等 [16.7.3 参照]	本剤の作用が強くなる可能性がある。 ケトコナゾール(経口：国内未発売)との併用により本剤の最高血中濃度、AUC が上昇したとの報告がある。	
CYP 誘導剤 リファンピシン(結核治療薬)等 [16.7.4 参照]	本剤の作用が減弱する可能性がある。 リファンピシンとの併用により本剤の最高血中濃度、AUC が低下したとの報告がある。	CYP3A4 等の肝薬物代謝酵素を誘導することにより、本剤の代謝を促進し、血中濃度を減少させる可能性がある。
アルコール(飲酒)	注意力・集中力・反射運動能力等の低下が増強することがある。	アルコールが中枢神経抑制作用を示すため、本剤との相加作用が考えられる。

<解説>

薬物相互作用（外国人データ）

①フルボキサミン

健康成人（23例）を対象に、ラメルテオン 8mg をフルボキサミン（CYP1A2 阻害剤）1日1回 200mg の7日間反復経口投与の7日目に併用投与したとき、単独投与時と比較して C_{max} 及び AUC_{0-inf} は未変化体でそれぞれ約 2,700 及び 8,200%増加し、M-II でそれぞれ約 66%減少、31%増加した。一方、フルボキサミンの薬物動態には併用による影響は認められなかった。

②フルコナゾール

健康成人（24例）を対象に、ラメルテオン 16mg^注 をフルコナゾール（CYP2C9 阻害剤）4日間反復経口投与（1日目は 400mg、その後 1日1回 200mg）の4日目に併用投与したとき、単独投与時と比較して C_{max} 及び AUC_{0-inf} は未変化体でそれぞれ約 144 及び 152%、M-II でそれぞれ約 55%及び 199%増加した。 $t_{1/2}$ は未変化体及び M-II でそれぞれ 33%及び 94%延長した。

③ケトコナゾール

健康成人（26例）を対象に、ラメルテオン 16mg^注 をケトコナゾール（CYP3A4 阻害剤）1日2回 200mg の4日間反復経口投与の4日目に併用投与したとき、単独投与時と比較して C_{max} 及び AUC_{0-inf} は未変化体でそれぞれ約 36%及び 84%、M-II でそれぞれ約 23%及び 93%増加した。 $t_{1/2}$ は未変化体及び M-II でそれぞれ 31%及び 52%延長した。

④リファンピシン

健康成人（27例）を対象に、ラメルテオン 32mg^注 をリファンピシン（CYP 誘導剤）1日1回 600mg の11日間反復経口投与の11日目に併用投与したとき、単独投与時と比較して C_{max} 及び AUC_{0-inf} は未変化体でそれぞれ約 82%及び 81%、M-II でそれぞれ約 81%及び 89%減少した。

⑤エタノール

健康成人（21例）を対象に、ラメルテオン 32mg^注 と同時にエタノール（ADH 基質）0.6g/kg を経口投与し、その後 10分毎にエタノール 0.6g/kg を2回経口投与したとき、単独投与時と比較して C_{max} 及び AUC_{0-inf} は未変化体でそれぞれ約 43 及び 47%増加したが、M-II の薬物動態には併用による影響は認められなかった。一方、エタノールの薬物動態には併用による影響は認められなかった。

⑥ドネペジル

健康成人（22例）を対象に、ラメルテオン 8mg をドネペジル（CYP2D6 基質、CYP3A4 基質）1日1回 5mg の7日間反復経口投与後、1日1回 10mg の16日間反復経口投与の計 23日目に併用投与したとき、単独投与時と比較して C_{max} 及び AUC_{0-inf} は未変化体でそれぞれ約 87%及び 100%増加したが、M-II の薬物動態には併用による影響は認められなかった。一方、ドネペジルの薬物動態には併用による影響は認められなかった。

⑦フルオキセチン

健康成人（27例）を対象に、ラメルテオン 16mg^注 をフルオキセチン（CYP2D6 基質及び阻害剤）1日1回 40mg の11日間反復経口投与の11日目に併用投与したとき、単独投与時と比較して C_{max} 及び AUC_{0-inf} は未変化体でそれぞれ約 40%及び 50%、M-II でそれぞれ約 17%及び 52%増加した。

⑧テオフィリン

健康成人（18例）を対象に、ラメルテオン 32mg^注 とテオフィリン（CYP1A2 基質）1日1回 300mg を10日間反復経口投与したとき、単独投与時と比較して C_{max} 及び $AUC_{0-\tau}$ は未変化体でそれぞれ約 35%及び 40%、M-II でそれぞれ約 1%及び 12%増加した。一方、テオフィリンの薬物動態には併用による影響は認められなかった。

⑨ガバペンチン

健康成人（24例）を対象に、ラメルテオン 8mg をガバペンチン 1回 400mg を1日3回7日間反復経口投与の7日目に併用投与したとき、単独投与時と比較して C_{max} 及び AUC_{0-inf} は未変化体でそれぞれ約 27%及び 14%増加し、M-II でそれぞれ約 22%減少、1%増加した。一方、ガバペンチンの薬物動態には併用による影響は認められなかった。

⑩ゾルピデム

健康成人（24例）を対象に、ラメルテオン 8mg をゾルピデム 1日1回 10mg の7日間反復経口投与の7日目に併用投与したとき、単独投与時と比較して C_{max} 及び AUC_{0-inf} は未変化体でそれぞれ約 3%及び 9%増加し、M-II でそれぞれ約 14%減少、0%増加した。一方、ゾルピデム 1日1回 10mg をラメルテオン 8mg の7日間反復経口投与の7日目に併用投与したとき、ゾルピデムの C_{max} 及び AUC_{0-inf} はそれぞれ約 16%及び 2%減少した。

⑪デキストロメトルフアン

健康成人（34例）を対象に、ラメルテオン 32mg^{注)} とデキストロメトルフアン（CYP2D6 基質）30mg を単回経口投与したとき、ラメルテオン及びデキストロメトルフアンの薬物動態には併用による影響は認められなかった。

⑫セルトラリン

健康成人（24例）を対象に、ラメルテオン 8mg をセルトラリン（CYP2D6 阻害剤）1日1回 50mg の13日間反復経口投与の13日目に併用投与したとき、単独投与時と比較して C_{max} 及び AUC_{0-inf} は未変化体でそれぞれ約 43%及び 23%、M-II でそれぞれ約 18%及び 2%減少した。

一方、セルトラリン 1日1回 50mg をラメルテオン 8mg の13日間反復経口投与の13日目に併用投与したとき、セルトラリンの C_{max} 及び AUC_{0-inf} はそれぞれ約 15%及び 11%増加した。

⑬オメプラゾール

健康成人（29例）を対象に、ラメルテオン 16mg^{注)} とオメプラゾール（CYP1A 誘導剤、CYP2C19 基質）1日1回 40mg を7日間反復経口投与したとき、単独投与時と比較して C_{max} 及び AUC_{0-t} は未変化体でそれぞれ約 27%及び 33%減少し、M-II でそれぞれ 16%及び 29%増加した。一方、オメプラゾールの薬物動態には併用による影響は認められなかった。

⑭ジゴキシン

健康成人（20例）を対象に、ラメルテオン 16mg^{注)} をジゴキシン 1日1回 0.2mg と11日間反復経口投与したとき、単独投与時と比較してジゴキシンの C_{max} 及び AUC_{0-t} はそれぞれ約 9%及び 3%減少した。

⑮ワルファリン

健康成人（22例）を対象に、ラメルテオン 16mg^{注)} をワルファリン（CYP1A2 基質、CYP2C9 基質）1日1回 1~15mg（至適用量）と7日間反復経口投与したとき、単独投与時と比較してワルファリンの薬物動態には併用による影響は認められなかった。

⑯ミダゾラム

健康成人（28例）を対象に、ミダゾラム（CYP3A4 基質）1日1回 10mg をラメルテオン 32mg^{注)} の10日間反復経口投与の10日目に併用投与したとき、単独投与時と比較してミダゾラムの薬物動態には併用による影響は認められなかった。

注)本剤の用法・用量は「通常、成人にはラメルテオンとして1回 8mg を就寝前に経口投与する。」である。

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 アナフィラキシー（じん麻疹、血管浮腫等）（頻度不明）

(2) その他の副作用

11.2 その他の副作用		
	0.1～5%未満	頻度不明
精神神経系	めまい、頭痛、眠気	悪夢
皮膚	発疹	
消化器	便秘、悪心	
内分泌		プロラクチン上昇 ^{注)}
その他	倦怠感	自殺企図

注) 一部の外国臨床試験（慢性不眠症患者、プラセボ対照6ヵ月長期投与試験）では、本剤群でプラセボ群と比べて有意なプロラクチン値の上昇が認められ、副作用としての血中プロラクチン上昇も本剤群が多かった。一方、国内臨床試験では、内分泌機能検査を実施した一部の症例（慢性不眠症患者、6ヵ月間長期投与試験）でプロラクチン値の上昇が認められたものの、副作用としての血中プロラクチン上昇は認められず、国内での発現頻度は不明である。

■項目別副作用発現頻度及び臨床検査値異常一覧

以下の副作用発現頻度は、ロゼレム錠 8mg のインタビューフォームより引用した。

■副作用の発現状況

調査症例数	1,864
副作用発現症例数	194
副作用発現件数	285
副作用発現症例率 (%)	10.4

■種類別副作用発現頻度

副作用の種類	発現例数 (%)
胃腸障害	26 (1.4)
下痢	2 (0.1)
便秘	4 (0.2)
上腹部痛	2 (0.1)
腹痛	1 (0.1)
悪心	6 (0.3)
胃不快感	3 (0.2)
口内炎	1 (0.1)
胃炎	1 (0.1)
嘔吐	1 (0.1)
口の錯感覚*	2 (0.1)
鼓腸	1 (0.1)
口唇乾燥	1 (0.1)
急性膵炎	1 (0.1)
心窩部不快感	1 (0.1)
口の感覚鈍麻**	1 (0.1)
消化管運動障害	1 (0.1)
感染症および寄生虫症	1 (0.1)
毛包炎	1 (0.1)
肝胆道系障害	6 (0.3)
肝機能異常	6 (0.3)
眼障害	3 (0.2)
眼痛	1 (0.1)
眼瞼浮腫	1 (0.1)
視力低下	1 (0.1)
筋骨格系および結合組織障害	1 (0.1)
四肢痛	1 (0.1)
血液およびリンパ系障害	1 (0.1)
貧血	1 (0.1)
血管障害	1 (0.1)
高血圧	1 (0.1)
呼吸器、胸郭および縦隔障害	2 (0.1)
咽喉頭不快感	1 (0.1)
あくび	1 (0.1)
耳および迷路障害	1 (0.1)
耳鳴	1 (0.1)

*口の錯感覚：舌のしびれ感、感覚異常など

**口の感覚鈍麻：口唇の感覚異常

***錯感覚：四肢先端の感覚異常

副作用の種類	発現例数 (%)
心臓障害	1 (0.1)
頻脈	1 (0.1)
神経系障害	86 (4.6)
傾眠	63 (3.4)
頭痛	18 (1.0)
浮動性めまい	10 (0.5)
体位性めまい	2 (0.1)
鎮静	1 (0.1)
錯感覚***	1 (0.1)
腎および尿路障害	2 (0.1)
蛋白尿	2 (0.1)
生殖系および乳房障害	3 (0.2)
月経困難症	2 (0.1)
不正子宮出血	1 (0.1)
頻発月経	1 (0.1)
精神障害	1 (0.1)
悪夢	1 (0.1)
全身障害および投与局所様態	15 (0.8)
倦怠感	9 (0.5)
口渇	2 (0.1)
熱感	1 (0.1)
浮腫	1 (0.1)
異常感	2 (0.1)
無力症	1 (0.1)
腫瘍	1 (0.1)
代謝および栄養障害	1 (0.1)
食欲亢進	1 (0.1)
皮膚および皮下組織障害	9 (0.5)
湿疹	1 (0.1)
発疹	3 (0.2)
ざ瘡	1 (0.1)
癢痒症	2 (0.1)
アトピー性皮膚炎	2 (0.1)

副作用の種類	発現例数(%)
臨床検査	64 (3.4)
白血球数増加	1 (0.1)
白血球数減少	2 (0.1)
好酸球数増加	4 (0.2)
赤血球数減少	1 (0.1)
ヘモグロビン減少	1 (0.1)
ヘマトクリット減少	1 (0.1)
γ-GTP 増加	9 (0.5)
ALT (GPT) 増加	7 (0.4)
AST (GOT) 増加	4 (0.2)
血中ビリルビン増加	8 (0.4)
抱合ビリルビン増加	2 (0.1)
血中トリグリセリド増加	9 (0.5)
血中ブドウ糖増加	3 (0.2)
血中尿酸増加	4 (0.2)

副作用の種類	発現例数(%)
血中 AL-P 増加	2 (0.1)
血中 LDH 増加	2 (0.1)
BUN 増加	2 (0.1)
血中クレアチニン増加	1 (0.1)
血中コルチゾール減少	1 (0.1)
血中コルチゾール増加	1 (0.1)
エストラジオール増加	1 (0.1)
血中カリウム減少	2 (0.1)
血中リン増加	2 (0.1)
尿中ケトン体陽性	3 (0.2)
尿中ブドウ糖陽性	1 (0.1)
尿中蛋白陽性	2 (0.1)
尿中ウロビリリン陽性	1 (0.1)
尿中血陽性	5 (0.3)

(ロゼレム錠 8mg 承認時資料集計：2010 年 4 月)

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 処置

血液透析は本剤の除去に有用ではないと考えられる。[16.6.3 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、更には穿孔をお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

設定されていない

(2) 非臨床試験に基づく情報

15.2 非臨床試験に基づく情報

マウスに 2 年間強制経口投与した試験で、雄マウスの 100mg/kg/日以上及び雌マウスの 300mg/kg/日以上群において肝腫瘍の発現増加がみられた。また、ラットに 2 年間強制経口投与した試験では、雄ラットにおいて 250mg/kg/日以上群で肝腫瘍及び良性の精巢間細胞腫の発現増加がみられ、雌ラットでは 60mg/kg/日以上群において肝腫瘍の発現増加がみられた。

Ⅷ. 非臨床試験に関する項目

ラメルテオン錠 8mg「武田テバ」は、武田薬品工業株式会社が製造販売承認を持つロゼレム錠 8mg のオーソライズド・ジェネリックである。以下の試験報告は、ロゼレム錠 8mg のインタビューフォームを参考に記載した。

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³⁰⁾

1) 中枢神経系、呼吸器系及び心血管系に対する検討

ラメルテオンをラットに単回経口投与したところ、150mg/kg においても一般症状及び行動に異常は認められず、呼吸数、換気量などの呼吸機能に影響を及ぼさなかった。サルに単回経口投与し、血圧、心拍数及び心電図をテレメトリー法で測定したところ、50mg/kg でも影響はみられなかった。また、ラメルテオン及びその代謝物は 10^{-4} mol/L の濃度でも hERG 電流を阻害しなかった。

以上の成績から、ラメルテオンはその薬効量において、中枢神経系、呼吸器系及び心血管系に対し、危惧すべき急性の薬理作用を示さないと判断した。

2) 高用量投与時の一般薬理作用に対する検討

マウスの症状観察においては、100mg/kg 経口投与で閉眼及び自発運動減少を伴う軽度鎮静がみられたが、マウスの自発運動量の測定では同用量においても有意な変化は認められなかった。また、100mg/kg 経口投与でマウスの最大電撃痙攣の抑制及びラットのペントパビタール睡眠時間の延長が認められた。さらに、ネコ自発脳波の観察では、10mg/kg 経口投与でまどろみ相の割合が増加したが、異常脳波はみられなかった。マウスの酢酸 writhing 及びラットの正常体温には 100mg/kg 経口投与でも影響はみられなかった。無麻酔イヌの心拍数、血圧、呼吸及び心電図に対しては、66mg/kg 経口投与でも有意な変化は認められなかった。また、200mg/kg 経口投与でサルにおける体温、心拍数及び行動量の低下及び血圧の軽度上昇を示したが、いずれの変化も日内変動範囲内の軽度な変化だった。羊摘出心臓プルキンエ線維組織標本に対しては 10^{-4} mol/L の高濃度で活動電位持続時間の短縮等がみられたが、延長作用はみられなかった。

モルモット摘出回腸標本において、 10^{-4} mol/L の高濃度でアセチルコリン及びヒスタミン収縮が軽度に抑制されたが、バリウム収縮には影響はみられなかった。また、 10^{-4} mol/L の高濃度でウサギ摘出回腸の自動運動が抑制された。ラットの腸管輸送に対しては、100mg/kg 経口投与で軽度の亢進作用が認められたが、胃排出能には影響はみられなかった。ラットの尿量及び Na^+ 、 K^+ 排泄に対しては、作用は認められなかった。

以上の結果から、ラメルテオンは高用量で中枢神経に対して抑制作用を示すが、心血管系、自律神経系、腎機能及び胃腸管機能に対しては急性薬理作用を示さないと考えられた。

(3) その他の薬理試験

<参考データ>³¹⁾

1) 学習行動及び運動系に及ぼす影響

学習行動に対する作用として、ラット水迷路学習に及ぼす影響及びラットにおける遅延位置合わせ反応課題に対する影響につき、障害を惹起することが報告されているベンゾジアゼピン受容体作動薬と比較検討した。また、協調運動系に及ぼす影響をマウス回転棒法試験で各々検討した。その結果、ラメルテオンは高用量 (30mg/kg、経口) の投与においても上記試験系において作用は認められなかった。

2) 内因性メラトニン分泌に対する影響

内因性メラトニンの合成分泌はメラトニン自身によって、あるいは光刺激や他の刺激によって影響を受けるといわれている。そこでラメルテオンを反復投与した場合の内因性メラトニン分泌に対する影響をラットで検討した。

その結果、ラメルテオンの2週間反復投与はラット内因性メラトニン分泌に影響は与えなかった。

2. 毒性試験³²⁾

(1) 単回投与毒性試験

動物種	概略の致死量 (mg/kg)			
	経口		静脈内	
	♂	♀	♂	♀
ラット	> 2000	600 ~ 2000	20 ~ 60	> 60
サル	> 2000	> 2000	-	-

(2) 反復投与毒性試験

ラットの4週間試験（投与量：0、10、40、150、600mg/kg/日）では、40mg/kg/日の用量で副腎皮質細胞の空胞化が、150mg/kg/日以上で卵巣間質細胞の空胞化が認められた。また、150mg/kg/日以上で肝細胞肥大が、600mg/kg/日では肝重量の高値が認められたが、これらの肝臓の変化は肝薬物代謝酵素誘導に起因した変化であり、毒性所見ではないと判断した。以上の所見は、回復性試験において回復性が確認されている。

ラットの26週経口投与試験（投与量：0、2.5、10、40、150mg/kg/日）では、上記の所見に加えて、150mg/kg/日で軽度な貧血と甲状腺濾胞細胞の肥大が認められた。また、同用量の雌で血中T₃の低値及びTSHの高値が認められた。無毒性量は4及び26週試験ともに10mg/kg/日と判断した。

サルの4週間及び39週間経口投与試験（投与量：0、3、12、50、200mg/kg/日）では、50mg/kg/日以上で嘔吐が観察され、200mg/kg/日ではALT（GPT）の高値が認められた。無毒性量は12mg/kg/日と判断した。

(3) 遺伝毒性試験

復帰突然変異試験、*in vitro* 染色体異常試験、遺伝子突然変異試験、ラット・マウス小核試験及びラット肝UDS試験を行ったところ、*in vitro* 染色体異常試験で細胞毒性による二次的影響と考えられる染色体異常の増加がみられたが、他の試験はいずれも陰性であった。

(4) がん原性試験

マウス及びラットを用いて2年間経口投与試験（マウス：0、30、100、300、1000mg/kg/日、ラット：0、15、60、250、1000mg/kg/日）を実施した。肝腫瘍の明らかな発現頻度増加がマウスでは100（雄）あるいは300（雌）mg/kg/日以上で、ラットでは250（雄）あるいは60（雌）mg/kg/日以上でみられた。また、マウスではハーダー腺腺腫の発現頻度増加が雄の各用量及び雌の100mg/kg/日以上で認められた。さらに、ラットでは250mg/kg/日以上で良性の精巣間細胞腫の発現頻度増加がみられた。

肝腫瘍の発現機序を明らかにする目的で、別途、マウス及びラットにおける肝薬物代謝酵素誘導作用について詳細に検討した結果、本剤によって誘導される肝薬物代謝酵素の種類は典型的な薬物代謝酵素誘導剤であるフェノバルビタールとほぼ同じであり、また薬物代謝酵素活性増加と肝腫瘍の発現頻度増加とは相関することが確認された。本剤に変異原性がないことを合わせて考えると、上記がん原性試験でみられた肝腫瘍の増加は薬物代謝酵素誘導剤で知られるプロモーション作用により発現したものであり、げっ歯類に特異的な変化であると判断された。

また、ラットにおける精巣間細胞腫の発現機序を明らかにする目的で、別途、ラットの血中テストステロン及び黄体形成ホルモン（LH）濃度測定を実施した。その結果、血中テストステロン濃度は精巣間細胞腫の発現頻度増加がみられた用量とほぼ同じ用量で低下し、LH濃度の上昇も認められた。したがって、精巣間細胞腫はテストステロン低下とそれに伴うLHの上昇に起因した変化と考えられた。

ハーダー腺腺腫はマウスでは発現頻度増加がみられたが、ラットではその様な変化はなく、マウス特有の変化と考えられた。

(5) 生殖発生毒性試験

試験項目	動物種	投与期間	投与量 (mg/kg/日)	無毒性量 (mg/kg/日)	
				親	胎児・ 出生児
受胎能及び着床までの初期胚発生	ラット	♂：交配前4週間、交配期間 ♀：交配前2週間、交配期間 及び妊娠6日目まで	0、6、20、 60、200、600	♂：60 ♀：20	胚：≥600
胚・胎児発生	ラット	妊娠6日目から17日目まで	0、10、40、 150、600	40	40
	ウサギ	妊娠6日目から18日目まで	0、12、60、 300	60	≥300
出生前及び出生後の発生ならびに母体の機能	ラット	妊娠6日目から哺育21日目まで	0、30、100、 300	30 生殖機能： 100	30

○受胎能及び着床までの初期胚発生に関する試験

ラットでは、60mg/kg/日以上の用量で雌親動物に性周期の乱れがみられ、600mg/kg/日では黄体数・着床数の低値がみられた。

○胚・胎児発生に関する試験

ラットでは、150mg/kg/日以上の用量で体重増加抑制が、600mg/kg/日では死亡、自発運動減少などの母動物への影響がみられ、150mg/kg/日以上で、胎児に横隔膜ヘルニア、肩甲骨変形等の所見がみられた。ウサギでは、300mg/kg/日において自発運動減少並びに体重増加及び摂餌量の減少など母動物への影響がみられた。

○出生前及び出生後の発生ならびに母体の機能に関する試験

ラットでは、100mg/kg/日以上で母動物に体重の増加抑制、摂餌量の低下及び副腎重量の高値が認められた。出生児の観察では、300mg/kg群において出生児の生存性の低値傾向、低体重、形態分化及び正向反射の遅延、並びにオープンフィールドにおける潜時の延長がみられ、少数の離乳児に横隔膜ヘルニアが観察された。100mg/kg群においても出生児の体重が低値であった。

(6) 局所刺激性試験

該当資料なし

(7) その他の特殊毒性

依存性試験

サル自己投与試験及びラットの場所嗜好性試験では、強化効果は認められなかった。また、サルを用いた薬物弁別試験ではベンゾジアゼピン系薬剤様の弁別刺激効果はなかった。これらのことから、精神依存形成能はないことが示唆された。更に、ラットに最高 600mg/kg/日を 4 週間、あるいはサルに 10mg/kg/日を 1 年間経口投与した身体依存形成試験では、休薬による退薬症候及び身体依存形成能は認められなかった。

X. 管理的事項に関する項目

1. 規制区分

製 剤：該当しない
有効成分：劇薬

2. 有効期間

3年

3. 包装状態での貯法

室温保存

4. 取扱い上の注意

該当しない

5. 患者向け資材

- ・くすりのしおり : 有り
- ・患者向指導箋 : 有り

(おもて)

ラメルテオン錠8mg「武田テバ」は
オーソライズド・ジェネリック(AG)*です。

ラメルテオン錠8mg「武田テバ」

を服用される患者さんへ

このお薬は…
睡眠と覚醒のリズムを整え、
寝つきをよくするお薬です。

ラメルテオン 8mg
8mg
ラメルテオン ラメルテオン
(150%拡大) (原寸大)

服用にあたっては、医師の指示に従ってください。

※オーソライズド・ジェネリック(AG)とは
先発医薬品メーカーから許諾を受けて製造されるジェネリック
医薬品のこと、有効成分だけでなく、添加剤、製造方法等
が先発医薬品と同じです。

裏面もご覧ください ▶▶▶

(うら)

お薬服用にあたっての注意点

- このお薬に含まれる成分で過敏症のあった方は、服用しないでください。
- このお薬と一緒に服用してはいけないお薬があります。お薬の作用が強くなる可能性があるため、下記のお薬を服用している、または他の医師から処方された場合は、必ず医師または薬剤師にご相談ください。
デプロメール、ルボックス及びこれらの後発医薬品
(一般名：フルボキサミンマレイン酸塩)
- このお薬は、就寝の直前に服用してください。
- 食事と同時に、または食後すぐの服用は、お薬の作用が弱まる可能性があるため、避けてください。
- 服用して就寝した後、睡眠途中において一時的に起床して仕事等をする可能性がある場合は、服用しないでください。
- このお薬の効果が翌朝以降も残る可能性があるため、車の運転など危険をとまなう機械の操作は避けてください。

服用にあたって、気になる症状や不明な点がありましたら、
医師・薬剤師にご相談ください。

医療機関名

T'sファーマ株式会社

2025年9月作成
RMLag-P01B-TSTP
NFS-JP-00420

※改訂されることがあります。最新の内容は弊社ウェブサイト (<https://www.med.ts-pharma.com>) をご参照ください。

6. 同一成分・同効薬

同一成分薬：ロゼレム錠 8mg

同効薬：ベンゾジアゼピン系睡眠薬、非ベンゾジアゼピン系睡眠薬、
オレキシン受容体拮抗薬等

7. 国際誕生年月日

該当しない

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

製品名	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
ラメルテオン錠 8mg 「武田テバ」	2022年 2月15日	30400AMX00065000	2022年 6月17日	2022年 9月13日

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、投薬（あるいは投与）期間に関する制限は定められていない。

13. 各種コード

販売名	厚生労働省薬価基準 収載医薬品コード (YJコード)	HOT(9桁)番号	レセプト電算処理 システム用コード
ラメルテオン錠 8mg 「武田テバ」	1190016F1032 (1190016F1032)	129083701	622908301

14. 保険給付上の注意

本剤は診療報酬上の後発医薬品である。

XI. 文献

1. 引用文献

- 1) T's ファーマ(株)社内資料 (安定性試験)
- 2) 国内における薬物動態試験成績④ (ロゼレム錠 ; 2010年4月16日承認、CTD2.7.6.4)
- 3) 国内における薬物動態試験成績② (ロゼレム錠 ; 2010年4月16日承認、CTD2.7.2.2、2.7.6.5)
- 4) 国内における薬物動態試験成績⑤ (ロゼレム錠 ; 2010年4月16日承認、CTD2.7.6.6)
- 5) Kryger, M. et al. : Sleep Breathing. 2007 ; 11 : 159-164 (PMID:17294232)
- 6) 国内における臨床試験成績① (ロゼレム錠 ; 2010年4月16日承認、CTD2.7.6.31)
- 7) 国内における臨床試験成績② (ロゼレム錠 ; 2010年4月16日承認、CTD2.7.6.32)
- 8) 国内における臨床試験成績③ (ロゼレム錠 ; 2010年4月16日承認、CTD2.7.6.33)
- 9) 国内における臨床試験成績④ (ロゼレム錠 ; 2010年4月16日承認、CTD2.7.6.43)
- 10) 内山 真 他 : Prog.Med. 2016 ; 36 : 1397-1407
- 11) Kato, K. et al. : Neuropharmacology. 2005 ; 48 : 301-310 (PMID:15695169)
- 12) ラメルテオンの薬理作用 (ロゼレム錠 ; 2010年4月16日承認、CTD2.6.2.2)
- 13) Yukuhiro, N. et al. : Brain Res. 2004 ; 1027 : 59-66 (PMID:15494157)
- 14) Miyamoto, M. et al. : Sleep. 2004 ; 27 : 1319-1325 (PMID:15586784)
- 15) 外国における臨床試験成績① (ロゼレム錠 ; 2010年4月16日承認、CTD2.7.6.46)
- 16) Kryger, M. et al. : Sleep Breathing. 2009 ; 13 : 79-84 (PMID:18584227)
- 17) 外国における臨床試験成績② (ロゼレム錠 ; 2010年4月16日承認、CTD2.7.6.51)
- 18) 国内における薬物動態試験成績① (ロゼレム錠 ; 2010年4月16日承認、CTD2.7.6.2)
- 19) ラメルテオンの吸収に関する検討 (ロゼレム錠 ; 2010年4月16日承認、CTD2.6.4.3)
- 20) 外国における薬物動態試験成績④ (ロゼレム錠 ; 2010年4月16日承認、CTD2.7.6.1)
- 21) ラメルテオンの分布に関する検討 (ロゼレム錠 ; 2010年4月16日承認、CTD2.6.4.4)
- 22) ラメルテオンの排泄に関する検討 (ロゼレム錠 ; 2010年4月16日承認、CTD2.6.4.6)
- 23) ラメルテオンの代謝に関する検討 (ロゼレム錠 ; 2010年4月16日承認、CTD2.6.4.5)
- 24) ラメルテオンの代謝に関する検討① (ロゼレム錠 ; 2010年4月16日承認、CTD2.7.2.2)
- 25) ラメルテオンの代謝に関する検討② (ロゼレム錠 ; 2010年4月16日承認、CTD2.6.2.2.3)
- 26) 外国における薬物動態試験成績① (ロゼレム錠 ; 2010年4月16日承認、CTD2.7.6.7)
- 27) 国内における薬物動態試験成績③ (ロゼレム錠 ; 2010年4月16日承認、CTD2.7.6.10)
- 28) 外国における薬物動態試験成績② (ロゼレム錠 ; 2010年4月16日承認、CTD2.7.6.12)
- 29) 外国における薬物動態試験成績③ (ロゼレム錠 ; 2010年4月16日承認、CTD2.7.6.13)
- 30) ラメルテオンの薬理作用① (ロゼレム錠 ; 2010年4月16日承認、CTD2.6.2.4)
- 31) ラメルテオンの薬理作用② (ロゼレム錠 ; 2010年4月16日承認、CTD2.6.2.3)
- 32) ラメルテオンの毒性に関する検討 (ロゼレム錠 ; 2010年4月16日承認、CTD2.4.4)

2. その他の参考文献

特になし

XII. 参考資料

1. 主な外国での発売状況

該当しない

<参考>

ラメルテオンは米国、台湾、ブラジルで入眠困難の特徴を有する不眠症を効能又は効果として承認されている（2023年5月時点）。

2. 海外における臨床支援情報

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。

ラメルテオン錠 8mg「武田テバ」は、武田薬品工業株式会社が製造販売承認を持つロゼレム錠 8mg のオーソライズド・ジェネリックである。以下の試験報告は、ロゼレム錠 8mg のインタビューフォームを参考に記載した。

(1) 粉砕

試験条件

保存条件		保存形態
25°C/75%RH	白色蛍光灯 (500lx×24h=12,000lx・h/日)	試験用容器、開栓
40°C	暗所	試験用容器、密栓

試験結果

25°C/75% RH、白色蛍光灯 (500lx×24h=12,000lx・h/日)、試験用容器、開栓

測定項目	イニシャル	0.5 ヶ月	1 ヶ月	2 ヶ月	3 ヶ月
外観(色調・形状)	微黄色の微細フィルムを含む白色の粉末	変化なし	変化なし	変化なし* ¹	変化なし* ¹
類縁物質(総量)(%)	0.16	0.48	1.02	2.41* ²	3.15* ²
含量(%) [()内は残存率]	99.4 (100.0)	99.0 (99.6)	98.2 (98.8)	97.2 (97.8)	95.1 (95.7)
乾燥減量(%)	1.1	2.7	2.7	2.6	2.6

*¹：色調表現としては一緒だが経過時間とともに徐々に黄色みを帯びる傾向が認められた。

*²：不適

40°C、暗所、試験用容器、密栓

測定項目	イニシャル	0.5 ヶ月	1 ヶ月	2 ヶ月	3 ヶ月
外観(色調・形状)	微黄色の微細フィルムを含む白色の粉末	変化なし	変化なし	変化なし*	変化なし*
類縁物質(総量)(%)	0.16	0.18	0.21	0.24	0.25
含量(%) [()内は残存率]	99.4 (100.0)	99.9 (100.5)	100.0 (100.6)	99.6 (100.2)	99.5 (100.1)
乾燥減量(%)	1.1	2.8	2.9	3.5	3.3

*：色調表現としては一緒だが経過時間とともに徐々に黄色みを帯びる傾向が認められた。

(2) 崩壊・懸濁性及び経管投与チューブの通過性

[崩壊性及び懸濁液の経管通過性]

試験方法

懸濁条件：錠剤1錠に55℃の水20mLを加えて室温で放置し、5及び10分後に軽く振とうして崩壊状態を観察した後、試験した。

破壊操作：コーティング破壊操作あり

試験結果

測定項目	検体内容	5分後	10分後	試験結果
経鼻チューブ (8Fr.)	コーティング 破壊操作なし	フィルムが溶ける程度で錠剤の形状を残した。	微小なフィルム片が容器の底に付着した。	通過した
	コーティング 破壊操作あり	微小な塊が認められた。容器への付着はなかった。	完全に崩壊した。	通過した
胃瘻チューブ及び ガストロボタン (18Fr.)	コーティング 破壊操作なし	フィルムが溶ける程度で錠剤の形状を残した。	微小なフィルム片が容器の底に付着した。	通過した
	コーティング 破壊操作あり	微小な塊が認められた。容器への付着はなかった。	完全に崩壊した。	通過した

[懸濁液の安定性]

試験方法

懸濁条件：錠剤1錠に55℃の水20mLを加えて37℃で放置し、5及び10分後に軽く振とうして崩壊状態を観察した。

保存条件：25℃（試験用容器、密栓）

試験結果

測定項目	イニシャル	30分	1時間	2時間	4時間
類縁物質(総量) (%)	0.07	0.03	0.03	0.03	0.03
含量(%) [()内は残存率]	100.2 (100.0)	102.6 (102.4)	100.8 (100.6)	100.3 (100.1)	100.3 (100.1)

2. その他の関連資料

特になし