

日本標準商品分類番号
871190

貯法：室温保存

有効期間：(カプセル)3年

(OD錠25mg、OD錠75mg、OD錠150mg)3年
(OD錠50mg)2年**疼痛治療剤（神経障害性疼痛・線維筋痛症）**

処方箋医薬品注)

カプセル25mg	カプセル75mg	カプセル150mg
承認番号	30200AMX00819000	30200AMX00820000
販売開始	2020年12月	2020年12月
OD錠25mg	OD錠50mg	OD錠75mg
承認番号	30200AMX00822000	30200AMX00823000
販売開始	2021年3月	2021年3月
OD錠150mg		

プレガバリンカプセル**プレガバリンカプセル25mg「日医工」****プレガバリンカプセル75mg「日医工」****プレガバリンカプセル150mg「日医工」****プレガバリン口腔内崩壊錠****プレガバリンOD錠25mg「日医工」****プレガバリンOD錠50mg「日医工」****プレガバリンOD錠75mg「日医工」****プレガバリンOD錠150mg「日医工」****Pregabalin Capsules, OD Tablets**

注) 注意－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）

本剤の成分に対し過敏症の既往歴のある患者

3. 組成・性状**3.1 組成**

販売名	プレガバリン カプセル 25mg「日医工」	プレガバリン カプセル 75mg「日医工」	プレガバリン カプセル 150mg「日医工」
有効成分	1カプセル中 プレガバリン 25.00mg	1カプセル中 プレガバリン 75.00mg	1カプセル中 プレガバリン 150.00mg

添加剤	D-マンニトール、 部分アルファー化デンプン、タルク カプセル本体： ゼラチン、ラウリル硫酸ナトリウム、酸化チタン、三二酸化鉄	D-マンニトール、 部分アルファー化デンプン、タルク カプセル本体： ゼラチン、ラウリル硫酸ナトリウム、酸化チタン、三二酸化鉄	D-マンニトール、 部分アルファー化デンプン、タルク カプセル本体： ゼラチン、ラウリル硫酸ナトリウム、酸化チタン、三二酸化鉄
-----	--	--	--

販売名	プレガバリンOD錠 25mg「日医工」	プレガバリンOD錠 50mg「日医工」
有効成分	1錠中 プレガバリン 25mg	1錠中 プレガバリン 50mg

添加剤	D-マンニトール、トウモロコシデンプン、硬化油、タルク、クロスポビドン、スクラロース、ステアリン酸カルシウム、香料
-----	---

販売名	プレガバリンOD錠 75mg「日医工」	プレガバリンOD錠 150mg「日医工」
有効成分	1錠中 プレガバリン 75mg	1錠中 プレガバリン 150mg

添加剤	D-マンニトール、トウモロコシデンプン、硬化油、タルク、クロスポビドン、スクラロース、ステアリン酸カルシウム、香料
-----	---

3.2 製剤の性状

販売名	プレガバリン カプセル 25mg「日医工」	プレガバリン カプセル 75mg「日医工」	プレガバリン カプセル 150mg「日医工」
剤形	硬カプセル		
色調・性状	キヤップ：白色 ボディ：白色	キヤップ： 濃赤褐色 ボディ：白色	キヤップ：白色 ボディ：白色
外形			
大きさ	4号カプセル	4号カプセル	3号カプセル
本体表示	プレガバリン 25mg 日医工	プレガバリン 75mg 日医工	プレガバリン 150mg 日医工
包装コード	②631	②632	②633
販売名	プレガバリンOD錠 25mg「日医工」	プレガバリンOD錠 50mg「日医工」	
剤形	素錠		
色調	白色		
表面			
裏面			
側面			
直径 (mm)	6.1	7.6	
厚さ (mm)	2.8	4.0	
質量 (mg)	80	160	

販売名	プレガバリンOD錠 25mg「日医工」	プレガバリンOD錠 50mg「日医工」
本体表示	プレガバリン 25 OD 日医工	プレガバリン 50 OD 日医工
販売名	プレガバリンOD錠 75mg「日医工」	プレガバリンOD錠 150mg「日医工」
剤形	素錠	割線入りの素錠
色調	白色	
表面		
裏面		
側面		
直径 (mm)	8.4	10.6
厚さ (mm)	4.7	6.1
質量 (mg)	240	480
本体表示	プレガバリン OD 75 日医工	プレガバリン OD 150 日医工

4. 効能又は効果

○神経障害性疼痛

○線維筋痛症に伴う疼痛

5. 効能又は効果に関連する注意

〈線維筋痛症に伴う疼痛〉

線維筋痛症の診断は、米国リウマチ学会の分類（診断）基準等の国際的な基準に基づき慎重に実施し、確定診断された場合にのみ投与すること。

6. 用法及び用量

〈神経障害性疼痛〉

通常、成人には初期用量としてプレガバリン1日150mgを1日2回に分けて経口投与し、その後1週間以上かけて1日用量として300mgまで漸増する。なお、年齢、症状により適宜増減するが、1日最高用量は600mgを超えないこととし、いずれも1日2回に分けて経口投与する。

〈線維筋痛症に伴う疼痛〉

通常、成人には初期用量としてプレガバリン1日150mgを1日2回に分けて経口投与し、その後1週間以上かけて1日用量として300mgまで漸増した後、300～450mgで維持する。なお、年齢、症状により適宜増減するが、1日最高用量は450mgを超えないこととし、いずれも1日2回に分けて経口投与する。

7. 用法及び用量に関連する注意

7.1 本剤の投与を中止する場合には、少なくとも1週間以上かけて徐々に減量すること。[8.2 参照]

7.2 腎機能障害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。複数の用量が設定されている場合には、低用量から開始し、忍容性が確認され、効果不十分な場合に增量すること。なお、ここで示している用法・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、各患者ごとに慎重に観察しながら、用法・用量を調節すること。[9.2、9.8.1、16.6.2 参照]

〈神経障害性疼痛〉

クレアチニン クリアランス (mL/min)	≥60	≥30- < 60	≥15- < 30	<15	血液透析後 の補充用量 ^注
1日投与量	150～600mg	75～300mg	25～150mg	25～75mg	
初期用量	1回75mg 1日2回	1回25mg 1日3回 又は 1回75mg 1日1回	1回25mg 1日1回 もしくは2回 又は 1回50mg 1日1回	1回25mg 1日1回	25又は 50mg

クレアチニン クリアランス (mL/min)	≥60	≥30- < 60	≥15- < 30	<15	血液透析後 の補充用量 ^注
維持量	1回150mg 1日2回	1回50mg 1日3回 又は 1回75mg 1日2回	1回75mg 1日1回	1回25又は 50mg 1日1回	50又は 75mg
最高投与量	1回300mg 1日2回	1回100mg 1日3回 又は 1回150mg 1日2回	1回75mg 1日2回 又は 1回150mg 1日1回	1回75mg 1日1回	100又は 150mg

注) 2日に1回、本剤投与6時間後から4時間血液透析を実施した場合のシミュレーション結果に基づく。

〈線維筋痛症に伴う疼痛〉

クレアチニン クリアランス (mL/min)	≥60	≥30- < 60	≥15- < 30	<15	血液透析後 の補充用量 ^注
1日投与量	150～450mg	75～225mg	25～150mg	25～75mg	
初期用量	1回75mg 1日2回	1回25mg 1日3回 又は 1回75mg 1日1回	1回25mg 1日1回 もしくは2回 又は 1回50mg 1日1回	1回25mg 1日1回	25又は 50mg
維持量	1回150mg 1日2回	1回50mg 1日3回 又は 1回75mg 1日2回	1回75mg 1日1回	1回25又は 50mg 1日1回	50又は 75mg
維持量 (最高投与量)	1回225mg 1日2回	1回75mg 1日3回	1回100 もしくは 125mg 1日1回 又は 1回75mg 1日2回	1回50又は 75mg 1日1回	75又は 100mg

注) 2日に1回、本剤投与6時間後から4時間血液透析を実施した場合のシミュレーション結果に基づく。

8. 重要な基本的注意

〈効能共通〉

8.1 本剤の投与によりめまい、傾眠、意識消失等があらわれ、自動車事故に至った例もあるので、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。[11.1 参照]

8.2 本剤の急激な投与中止により、不眠、恶心、頭痛、下痢、不安及び多汗症等の離脱症状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1週間以上かけて徐々に減量すること。[7.1 参照]

8.3 本剤の投与により体重増加を来すことがあるので、肥満に注意し、肥満の徵候があらわれた場合は、食事療法、運動療法等の適切な処置を行うこと。特に、投与量の増加、あるいは長期投与に伴い体重増加が認められることがあるため、定期的に体重計測を実施すること。

8.4 本剤の投与により、弱視、視覚異常、霧視、複視等の眼障害が生じる可能性があるので、診察時に、眼障害について問診を行う等注意し、異常が認められた場合には適切な処置を行うこと。[15.2 参照]

〈神経障害性疼痛〉

8.5 本剤による神経障害性疼痛の治療は原因療法ではなく対症療法であることから、疼痛の原因となる疾患の診断及び治療を併せて行い、本剤を漫然と投与しないこと。

9. 特定の背景を有する患者に関する注意

9.1 合併症・既往歴のある患者

9.1.1 重度のうつ血性心不全の患者
心血管障害を有する患者において、うつ血性心不全があらわれることがある。[11.1.2 参照]

9.1.2 血管浮腫の既往がある患者
[11.1.5 参照]

9.1.3 薬物依存の傾向のある患者又は既往歴のある患者、精神障害のある患者
依存の兆候がないかを観察し、慎重に投与すること。[15.1.2 参照]

9.2 腎機能障害患者

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。本剤は主として未変化体が尿中に排泄され

るため、血漿中濃度が高くなり副作用が発現しやすくなるおそれがある。[7.2、9.8.1、16.6.2 参照]

9.5 妊婦

妊娠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。動物実験で、胎児異常（低体重、限局性浮腫の発生率上昇、骨格変異、骨化遅延等）、出生児への影響（体重低下、生存率の低下、聴覚性驚愕反応の低下、発育遅延、生殖能に対する影響等）が報告されている¹⁾。

9.6 授乳婦

本剤投与中は授乳を避けさせること。本剤はヒト母乳中への移行が認められている²⁾。[16.6.4 参照]

9.7 小児等

小児等を対象とした有効性及び安全性を指標とした臨床試験は実施していない。幼若ラットでは本薬の感受性が高く、最大臨床用量（600mg/日）と同等の曝露において、中枢神経症状（自発運動亢進及び歯ぎしり）及び成長への影響（一過性的体重増加抑制）が報告されている。また、最大臨床用量の2倍を超える曝露で聴覚性驚愕反応の低下が、約5倍の曝露で発情休止期の延長が報告されている³⁾。

9.8 高齢者

9.8.1 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。腎機能が低下していることが多い。[7.2、9.2、16.6.2 参照]

9.8.2 めまい、傾眠、意識消失等により転倒し骨折等を起こした例がある。[11.1.1 参照]

10. 相互作用

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
中枢神経抑制剤 オピオイド系鎮痛剤	呼吸不全、昏睡がみられたとの報告がある。	機序不明
オキシコドン ロラゼパム アルコール（飲酒）	認知機能障害及び粗大運動機能障害に対して本剤が相加的に作用するおそれがある。	相加的な作用による
血管浮腫を引き起こす薬剤（アンジオテンシン変換酵素阻害薬等）	血管浮腫との関連性が示されている薬剤を服用している患者では、血管浮腫（顔面、口、頸部の腫脹など）を発症するリスクが高まるおそれがある。	機序不明
末梢性浮腫を引き起こす薬剤（チアゾリジン系薬剤等）	チアゾリジン系薬剤と本剤の併用により末梢性浮腫を発症するリスクが高まるおそれがある。また、チアゾリジン系薬剤は体重増加又は体液貯留を引き起こし、心不全が発症又は悪化することがあるため、本剤と併用する場合には慎重に投与すること。	機序不明

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 めまい（20%以上）、傾眠（20%以上）、意識消失（0.3%未満）
めまい、傾眠、意識消失があらわれ、転倒し骨折等に至ったとの報告がある。[8.1、9.8.2 参照]

11.1.2 心不全（0.3%未満）、肺水腫（頻度不明）

心不全のリスクがある患者では、観察を十分に行い、異常が認められた場合には投与を中止し、適切な処置を行うこと。[9.1.1 参照]

11.1.3 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。また、横紋筋融解症による急性腎障害の発症に注意すること。

11.1.4 腎不全（0.1%未満）

11.1.5 血管浮腫（頻度不明）

血管浮腫等の過敏症があらわれることがある。[9.1.2 参照]

11.1.6 低血糖（0.3%未満）

脱力感、倦怠感、冷汗、振戦、意識障害等の低血糖症状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。

11.1.7 間質性肺炎（頻度不明）

咳嗽、呼吸困難、発熱等の臨床症状を十分に観察し、異常が認められた場合には胸部X線、胸部CT等の検査を実施すること。間質性肺炎が疑われる場合には投与を中止し、副腎皮質ホルモン剤の投与等の適切な処置を行うこと。

11.1.8 ショック（頻度不明）、アナフィラキシー（0.1%未満）

11.1.9 皮膚粘膜眼症候群（Stevens-Johnson症候群）（頻度不明）、多形紅斑（頻度不明）

11.1.10 劇症肝炎（頻度不明）、肝機能障害（0.4%）

劇症肝炎、AST、ALT上昇等を伴う肝機能障害があらわれることがある。

11.2 その他の副作用

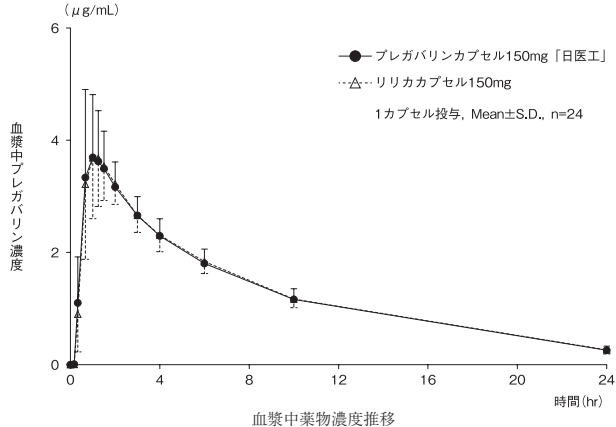
	1%以上	0.3%以上 1%未満	0.3%未満	頻度不明
血液及びリンパ系障害		好中球減少症、白血球減少症	血小板減少症	
代謝及び栄養障害		食欲不振、食欲亢進、高脂血症	高血糖	
精神障害	不眠症	錯乱、失見当識、多幸気分、異常な夢、幻覚	うつ病、落ちつきのなさ、気分動搖、抑うつ気分、無表情、不安、リビドー消失、睡眠障害、思考異常	離人症、無オルガズム症、激越、喚語困難、リビドー亢進、パニック発作、脱抑制
神経系障害	浮動性めまい、頭痛、平衡障害、運動失調	振戦、注意力障害、感覚鈍麻、嗜眠、構語障害、記憶障害、健忘、錯覚、協調運動異常	鎮静、認知障害、ミオクロース、反射消失、ジスキネジー、精神運動亢進、体位性めまい、知覚過敏、味覚異常、灼熱感、失神、精神的機能障害、会話障害	昏迷、嗅覚錯誤、書字障害
眼障害	霧視、複視、視力低下	視覚障害、網膜出血	視野欠損、眼部腫脹、眼痛、眼精疲労、流涙増加、光視症、斜視、眼乾燥、眼振	眼刺激、散瞳、動搖視、深径覚の変化、視覚の明るさ、角膜炎
耳及び迷路障害	回転性めまい	耳鳴	聽覚過敏	
心臓障害		動悸	第一度房室ブロック、頻脈、洞性不整脈、洞性徐脈、心室性期外収縮	洞性頻脈
血管障害		高血圧、低血圧、ほてり		
呼吸器、胸郭及び縦隔障害		呼吸困難	鼻咽頭炎、咳嗽、いびき、鼻出血、鼻炎	鼻乾燥、鼻閉、咽喉絞扼感
胃腸障害	便秘、恶心、下痢、腹痛、嘔吐	腹部膨満、消化不良、鼓腸、胃炎、胃不快感、口内炎	流涎過多、胃食道逆流性疾患、脾炎、舌腫脹	腹水、嚥下障害
皮膚及び皮下組織障害	発疹	そう痒症、湿疹、眼窩周囲浮腫	多汗症、冷汗、蕁麻疹、脱毛	丘疹

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⁷⁾。

薬物動態パラメータ

	判定パラメータ		参考パラメータ	
	AUC ₀₋₂₄ ($\mu\text{g} \cdot \text{hr}/\text{mL}$)	Cmax ($\mu\text{g}/\text{mL}$)	Tmax (hr)	t _{1/2} (hr)
プレガバリンカプセル 150mg「日医工」	30.837 ± 4.050	4.345 ± 0.929	1.20 ± 0.43	6.39 ± 0.72
リリカカプセル150mg	31.015 ± 3.507	4.190 ± 0.778	1.20 ± 0.42	6.40 ± 0.67

(1カプセル投与、Mean ± S.D., n=24)



血漿中濃度並びにAUC、Cmax等のパラメータは、被験者の選択、体液の採取回数・時間等の試験条件によって異なる可能性がある。

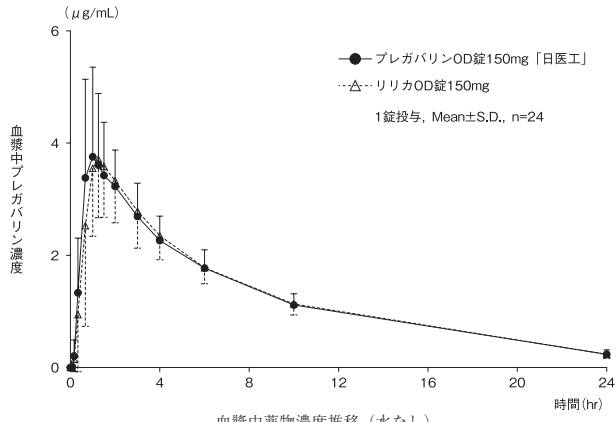
(3) プレガバリンOD錠150mg「日医工」

プレガバリンOD錠150mg「日医工」及びリリカOD錠150mgを、クロスオーバー法によりそれぞれ1錠（プレガバリンとして150mg）健康成人男性に絶食単回経口投与（水なしで服用及び水で服用）して血漿中プレガバリン濃度を測定し、得られた薬物動態パラメータ（AUC、Cmax）について90%信頼区間法にて統計解析を行った結果、 $\log(0.80) \sim \log(1.25)$ の範囲内であり、両剤の生物学的同等性が確認された⁸⁾。

薬物動態パラメータ（水なし）

	判定パラメータ		参考パラメータ	
	AUC ₀₋₂₄ ($\mu\text{g} \cdot \text{hr}/\text{mL}$)	Cmax ($\mu\text{g}/\text{mL}$)	Tmax (hr)	t _{1/2} (hr)
プレガバリンOD錠 150mg「日医工」	30.278 ± 4.421	4.595 ± 0.906	1.25 ± 0.66	6.19 ± 0.82
リリカOD錠150mg	30.377 ± 4.024	4.537 ± 0.886	1.51 ± 0.79	6.12 ± 0.77

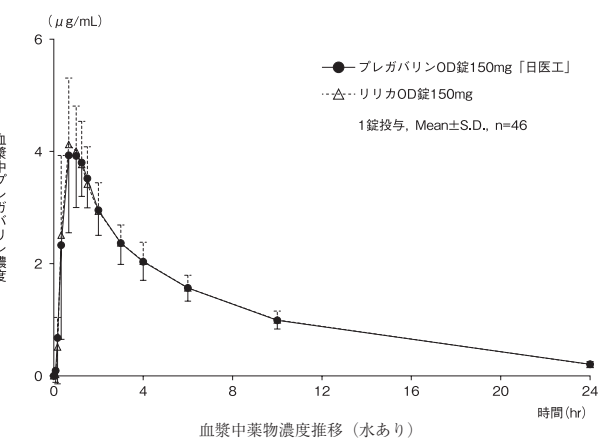
(1錠投与、Mean ± S.D., n=24)



薬物動態パラメータ（水あり）

	判定パラメータ		参考パラメータ	
	AUC ₀₋₂₄ ($\mu\text{g} \cdot \text{hr}/\text{mL}$)	Cmax ($\mu\text{g}/\text{mL}$)	Tmax (hr)	t _{1/2} (hr)
プレガバリンOD錠 150mg「日医工」	28.111 ± 3.892	4.586 ± 0.834	0.94 ± 0.38	6.14 ± 0.54
リリカOD錠150mg	28.208 ± 3.819	4.513 ± 0.825	0.90 ± 0.41	6.12 ± 0.63

(1錠投与、Mean ± S.D., n=46)



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。

16.2.1 食事の影響

日本人健康成人19例において、絶食時及び食後にプレガバリンを150mg単回経口投与した時のC_{max}はそれぞれ4.95及び32.2 μg/mL、T_{max}は0.947及び3.37時間、AUC₀₋₄₈はそれぞれ31.2及び28.8 μg · h/mLであった。食後投与においてC_{max}は約35%低下し、T_{max}は約2.4時間延長したが、AUC₀₋₄₈の低下は約8%であった⁹⁾。

16.3 分布

日本人健康成人に、プレガバリン50、100、200、250及び300mg（各投与量6例）を絶食時に単回経口投与した時の見かけの分布容積（Vd/F）は約40Lであった。プレガバリンは血球に移行し、血漿中濃度に対する全血中濃度の比は、0.76であった。プレガバリンは、0.1～20 μg/mLにおいて血漿蛋白に、ほとんど結合しなかった（in vitro 試験^{5), 10), 11)}。

16.4 代謝

プレガバリンはほとんど代謝を受けない。健康成人（外国人6例）に¹⁴C-プレガバリン100mg（107.9 μCi）投与後、尿中に回収された放射能の約99%が未変化体であった。尿中に検出されたプレガバリンの主要代謝物であるN-メチル誘導体は尿中に投与量の0.9%として回収された。¹⁴C-試験において、プレガバリン159 μg/mL (1mM, 600mg/日投与時の定常状態のC_{max}の約10倍) でCYP1A2、CYP2A6、CYP2C9、CYP2C19、CYP2D6、CYP2E1及びCYP3A4に対する阻害は認められなかった^{10), 12), 13)}。

16.5 排泄

日本人健康成人に、プレガバリン50、100、200、250及び300mg（各投与量6例）を絶食時に単回経口投与した時のCL/Fは4.64～5.15L/hであった。この時の尿中排泄率は83.9～97.7%であった⁵⁾。

16.6 特定の背景を有する患者

16.6.1 高齢者

年齢が67～78歳の日本人健康高齢者6例にプレガバリン100mgを単回経口投与した時、T_{max}は1.4時間、T_{1/2}は6.32時間であった。AUC_{0-∞}及びT_{1/2}は、健康非高齢者にプレガバリン100mgを単回経口投与した時と比較してわずかに増大及び延長する傾向が確認された¹⁴⁾。

絶食時投与、各6例、平均値（標準偏差）

16.6.2 腎機能障害患者

(1) 腎機能の異なる被験者26例を対象に、プレガバリン50mgを単回経口投与した時、腎機能の低下に従ってT_{1/2}が延長し、AUC_{0-∞}が増加した。CL/F及び腎クリアランス（CL_r）はクレアチニクリアランスに比例した（外国人データ）¹⁵⁾。

クリアチニクリアランス ($\mu\text{g}/\text{mL}$)	C _{max} ($\mu\text{g}/\text{mL}$)	T _{max} (h)	AUC _{0-∞} ($\mu\text{g} \cdot \text{h}/\text{mL}$)	T _{1/2} (h)	CL/F (L/h)
健康	3.24	1.4	26.6	6.32	3.82
高齢者 (0.55)	(0.55)	(0.5)	(4.3)	(0.82)	(0.65)
健康	3.56	0.75	20.4	5.66	4.93
非高齢者 (0.67)	(0.67)	(0.27)	(1.3)	(0.59)	(0.35)

絶食時投与、各6例、平均値（標準偏差）

16.6.3 母集団薬物動態解析

838例の被験者（日本人474例を含む：健康被験者70例、带状疱疹後神経痛患者26例、糖尿病性末梢神経障害に伴う疼痛を有する患者154例及び線維筋痛症患者224例）を対象として母集団薬物動態解析を実施した結果、一次吸収を含む1-コンパートメントモデルが構築され、共变量としてCL/Fに対してCYP1A2、CYP2A6、CYP2C9、CYP2C19、CYP2D6、CYP2E1及びCYP3A4に対するCL_rが重要であると考えられた。腎機能障害患者において、CL_rの低下により、プレガバリンのCL/Fは低下するため、CL_r値を参考とした用法・用量の調節が必要である。

また、日本人の糖尿病性末梢神経障害に伴う疼痛患者において、CL_rが30mL/min以上60mL/min未満に低下している患者にプレガバリン150mgを1日2回反復経口投与（300mg/日）したときの定常状態におけるAUC₀₋₁₂（AUC_{0-12SS}）のモデルによる推定値は、CL_rが60mL/min以上の患者にプレガバリン300mgを1日2回反復経口投与（600mg/日）したときと同じであった。CL_rが30mL/min以上60mL/min未満の患者におけるプレガバリンのクリアランスは、CL_rが60mL/min以上の患者の約半分であった¹⁶⁾。[7.2、9.2、9.8.1 参照]

クリアチニクリアランス ($\mu\text{g}/\text{mL}$)	投与量	AUC _{0-12 SS} ($\mu\text{g} \cdot \text{h}/\text{mL}$)	CL/F (mL/min)
≥60mL/min (n=31)	1回300mg (1日2回)	75.5 (17.1)	69.2 (13.8)
≥30<60mL/min (n=14)	1回150mg (1日2回)	80.3 (16.5)	32.3 (6.34)

平均値（標準偏差）

- 申請資料概要2.7.2.2)
 6) 健康成人における薬物動態（反復投与）（リリカカプセル：2010年4月16日承認、申請資料概要2.7.2.2）
 7) 神谷有久理 他：診療と新薬. 2020 ; 57 (10) : 905-913
 8) 社内資料：生物学的同等性試験（OD錠150mg）
 9) 食事の影響（リリカカプセル：2010年4月16日承認、申請資料概要2.7.1.2）
 10) 放射性標識体投与時の薬物動態及び代謝（リリカカプセル：2010年4月16日承認、申請資料概要2.7.2.2）
 11) 血漿蛋白結合（リリカカプセル：2010年4月16日承認、申請資料概要2.7.2.2）
 12) 代謝及び排泄（リリカカプセル：2010年4月16日承認、申請資料概要2.7.6.1）
 13) ヒト cytochrome P450に対する阻害作用（リリカカプセル：2010年4月16日承認、申請資料概要2.7.2.2）
 14) 高齢者における薬物動態（リリカカプセル：2010年4月16日承認、申請資料概要2.7.2.2）
 15) 腎機能障害患者及び血液透析患者における薬物動態（リリカカプセル：2010年4月16日承認、申請資料概要2.7.2.2）
 16) 健康被験者、帶状疱疹後神経痛患者、糖尿病性末梢神経障害に伴う疼痛を有する患者及び線維筋痛症患者における母集団薬物動態（リリカカプセル：2010年10月27日承認、申請資料概要2.7.2.3、2012年6月22日承認、申請資料概要2.7.2.3）
 17) 薬物動態に関する薬物相互作用（リリカカプセル：2010年4月16日承認、申請資料概要2.7.2.3）
 18) ガバペンチンとの薬物相互作用（リリカカプセル：2010年4月16日承認、申請資料概要2.7.2.2）
 19) 経口避妊薬との薬物相互作用（リリカカプセル：2010年4月16日承認、申請資料概要2.7.2.2、審査報告書）
 20) ロラゼパムとの薬物相互作用（リリカカプセル：2010年4月16日承認、申請資料概要2.7.2.2、審査報告書）
 21) オキシコドンとの薬物相互作用（リリカカプセル：2010年4月16日承認、申請資料概要2.7.2.2、審査報告書）
 22) エタノールとの薬物相互作用（リリカカプセル：2010年4月16日承認、申請資料概要2.7.2.2、審査報告書）
 23) Brodin M. J. et al.: Epilepsia. 2005 ; 46 (9) : 1407-1413
 24) 社内資料：生物学的同等性試験（カプセル75mg）
 25) 社内資料：生物学的同等性試験（OD錠25mg）
 26) 社内資料：生物学的同等性試験（OD錠50mg）
 27) 社内資料：生物学的同等性試験（OD錠75mg）
 28) 小川節郎 他：日本ペインクリニック学会誌. 2010 ; 17 (2) : 141-152
 29) 国内第Ⅲ相検証試験（帶状疱疹後神経痛）（リリカカプセル：2010年4月16日承認、申請資料概要2.7.6.29）
 30) 国内第Ⅲ相検証試験（糖尿病性末梢神経障害に伴う疼痛）（リリカカプセル：2010年10月27日承認、申請資料概要2.7.3.3、2.7.6.1）
 31) 国内第Ⅲ相検証試験（線維筋痛症）（リリカカプセル：2012年6月22日承認、申請資料概要2.7.3.3、2.7.6. (2)）
 32) 国内長期投与試験（帶状疱疹後神経痛）（リリカカプセル：2010年4月16日承認、申請資料概要2.7.3.5、2.7.6.37）
 33) 国内長期投与試験（糖尿病性末梢神経障害に伴う疼痛）（リリカカプセル：2010年10月27日承認、申請資料概要2.7.3.5、2.7.6.24）
 34) 国内長期投与試験（線維筋痛症）（リリカカプセル：2012年6月22日承認、申請資料概要2.7.3.5、2.7.6. (2)）
 35) 国内長期投与試験（脊髄損傷後疼痛、脳卒中後疼痛、多発性硬化症に伴う疼痛）（リリカカプセル：2013年2月28日承認、申請資料概要2.7.3.5、2.7.6. (2)）
 36) 國際共同第Ⅲ相試験（脊髄損傷後疼痛）（リリカカプセル：2013年2月28日承認、申請資料概要2.7.3.3、2.7.6. (2)）
 37) 外国第Ⅱ相及び第Ⅲ相プラセボ対照試験（帶状疱疹後神経痛）（リリカカプセル：2010年4月16日承認、申請資料概要2.7.3.3、2.7.6.30、2.7.6.31、2.7.6.32）
 38) 外国第Ⅲ相用法反応試験（帶状疱疹後神経痛）（リリカカプセル：2010年4月16日承認、申請資料概要2.7.6.34）
 39) 外国長期投与試験（帶状疱疹後神経痛）（リリカカプセル：2010年4月16日承認、申請資料概要2.7.3.5、2.7.6.35、2.7.6.36）
 40) 臨床的有効性的概要（リリカカプセル：2010年4月16日承認、申請資料概要2.7.3.1）
 41) 処方における食事の影響（リリカカプセル 2010年4月16日承認、申請資料概要2.7.6.3）
 42) Bauer C. S. et al.: J. Neurosci. 2009 ; 29 (13) : 4076-4088
 43) Fink K., et al.: Neuropharmacology. 2002 ; 42 (2) : 229-236
 44) Maneuf Y. P., et al.: Pain. 2001 ; 93 (2) : 191-196
 45) Tanabe M., et al.: J. Neurosci. Res. 2008 ; 86 (15) : 3258-3264
 46) Bee L. A., et al.: Pain. 2008 ; 140 (1) : 209-223
 47) Field M. J., et al.: Pain. 1999 ; 83 (2) : 303-311
 48) Field M. J., et al.: Pain. 1999 ; 80 (1-2) : 391-398
 49) Tanabe M., et al.: Eur. J. Pharmacol. 2009 ; 609 (1-3) : 65-68
 50) 慢性筋骨格系疼痛モデルにおける薬効薬理試験（リリカカプセル：2012年6月22日承認、申請資料概要2.6.2.2）
 51) Field M. J., et al.: Br. J. Pharmacol. 1997 ; 121 (8) : 1513-1522
 52) Field M. J., et al.: J. Pharmacol. Exp. Ther. 1997 ; 282 (3) : 1242-1246

24. 文献請求先及び問い合わせ先

日医工株式会社 お客様サポートセンター
 〒930-8583 富山市総曲輪1丁目6番21
 TEL (0120) 517-215
 FAX (076) 442-8948

26. 製造販売業者等

26.1 製造販売元

 日医工株式会社
 NICHIKO 富山市総曲輪1丁目6番21