



薬食審査発 0703 第 5 号
平成 27 年 7 月 3 日

各 $\left\{ \begin{array}{l} \text{都道府県} \\ \text{保健所設置市} \\ \text{特別区} \end{array} \right\}$ 衛生主管部（局）長殿

厚生労働省医薬食品局審査管理課長
(公印省略)

コラゲナーゼ（クロストリジウム ヒストリチクム）製剤の使用に
当たっての留意事項について

コラゲナーゼ（クロストリジウム ヒストリチクム）製剤（販売名：ザイ
ヤフレックス注射用）（以下「本剤」という。）については、本日、「デュピ
ュイトラン拘縮」を效能又は効果として承認したところですが、本剤につい
ては、海外において腱断裂や韌帯断裂等の重篤な副作用が報告されているこ
と等から、その使用にあたっては、特に下記の点について留意されるよう、
貴管下の医療機関に対する周知をお願いします。

記

1. 本剤の適正使用について

- (1) 本剤については、承認に際し、患者に本剤の投与を行う医師に必要な
要件をその条件として付したこと。

【承認条件】

本剤についての講習を受け、本剤の安全性及び有効性を十分に理解し、本剤
による治療方法に関し精通した医師によってのみ用いられるよう、必要な措
置を講じること。

- (2) 本剤の效能又は効果、並びに用法及び用量は以下のとおりであるので、
特段の留意をお願いすること。なお、他の使用上の注意については、
別添の添付文書を参照されたいこと。

【効能又は効果】

デュピュイトラン拘縮

(効能又は効果に関する使用上の注意)

1. 本剤の投与は、デュピュイトラン拘縮に関する十分な知識と治療経験を有し、講習を受け、本剤の安全性及び有効性を十分理解し、本剤による治疗方法に関し精通した医師が行うこと。
2. 本剤による治療は触知可能な拘縮索に対して行うこと。

【用法及び用量】

通常、成人には、コラゲナーゼ（クロストリジウム ヒストリチクム）として 0.58mg を中手指節関節又は近位指節間関節の拘縮索に注射する。効果が不十分な場合、投与した拘縮索に対する追加投与は 1 カ月間の間隔をあけ、最大 3 回までとすること。

(用法及び用量に関する使用上の注意)

1. 本剤の溶解液量及び投与液量は、中手指節関節（MP 関節）と近位指節間関節（PIP 関節）の拘縮索では異なる。本剤の溶解液量及び投与液量は、下記の表に従うこと。下表に従って溶解液を調製し、投与液量を採取した場合、投与液量にはコラゲナーゼ（クロストリジウム ヒストリチクム）として 0.58mg が含まれる。[調製方法は、「適用上の注意」の項参照]

表 本剤の溶解液量及び投与液量

治療関節	溶解液量	投与液量
中手指節関節（MP 関節）	0.39mL	0.25mL
近位指節間関節（PIP 関節）	0.31mL	0.20mL

2. 本剤を投与する際の前処置として、局所麻酔をしないこと。[局所麻酔作用により拘縮索以外の腱や神経などへの誤穿刺が隠蔽されるおそれがある。]
3. 本剤を投与する際は投与液量を 3 分割し、約 2~3mm の間隔をあけて、3 カ所に分けて投与すること。
4. 本剤はデュピュイトラン拘縮の原因となっている拘縮索のみに投与すること。[本剤はコラーゲン加水分解作用を有するため、手の腱や韌帯等のコラーゲン含有組織に作用すると、腱断裂、韌帯損傷等が起きるおそれがある。]
5. 本剤は皮膚と癒着していない箇所の拘縮索に投与すること。[皮膚裂傷が起きるおそれがある。]
6. 本剤を投与する際の注射針の刺入深度は、皮膚表面より 2~3mm 以内とすること。
7. 拘縮索が複数存在し、異なる拘縮索に対して本剤を投与する場合でも、

投与間隔は1ヵ月間あけること。

8. 小指の近位指節間関節(PIP関節)の拘縮索に本剤を投与する場合には、手掌指皮線から遠位側に4mm以上離れた部位には投与しないこと。

別添

日本標準商品分類番号

劇薬
処方箋医薬品
注意—医師等の処方箋
により使用すること

デュピュイトラン拘縮治療剤

ザイアフレックス®注射用

XIAFLEX® Inj.

注射用コラゲナーゼ（クロストリジウム ヒストリチクム）

貯法：凍結を避け、2～8℃に保存

使用期限：外箱等に表示

承認番号	
薬価収載	
販売開始	
国際誕生	2010年2月

【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

【組成・性状】

販売名	ザイアフレックス注射用
成分・含量 (1バイアル中)	コラゲナーゼ（クロストリジウム ヒストリチクム） 0.9mg ^{注1)}
添 加 物 (1バイアル中)	精製白糖18.5mg、トロメタモール1.1mg、pH調節剤
剤 形	注射剤
pH	7.5～8.5 ^{注2)}
浸透圧比 (生理食塩液 に対する比)	約2 ^{注2)}
性 状	白色の固体又は粉末
専用溶解用液 (1バイアル中)	0.9%塩化ナトリウム、0.03%塩化カルシウム水和物含有注射用水 3mL

注1) 本剤1バイアルに所定量の専用溶解用液を加え溶解した薬液をシリジで所定量投与する場合、投与される薬液はコラゲナーゼ（クロストリジウム ヒストリチクム）として0.58mgを含む。

注2) 本剤1バイアルに専用溶解用液0.31mLを加え溶解した場合

【効能・効果】

デュピュイトラン拘縮

（効能・効果に関する使用上の注意）

- 本剤の投与は、デュピュイトラン拘縮に関する十分な知識と治療経験を有し、講習を受け、本剤の安全性及び有効性を十分理解し、本剤による治療方法に関し精通した医師が行うこと。
- 本剤による治療は触知可能な拘縮索に対して行うこと。

【用法・用量】

通常、成人には、コラゲナーゼ（クロストリジウム ヒストリチクム）として0.58mgを中手指節関節又は近位指節間関節の拘縮索に注射する。効果が不十分な場合、投与した拘縮索に対する追加投与は1ヵ月間の間隔をあけ、最大3回までとするこ。

（用法・用量に関する使用上の注意）

- 本剤の溶解液量及び投与液量は、中手指節関節（MP関節）と近位指節間関節（PIP関節）の拘縮索では異なる。本剤の溶解液量及び投与液量は、下記の表に従うこと。下表に従って溶解液を調製し、投与液量を採取した場合、投与液量にはコラゲナーゼ（クロストリジウム ヒストリチクム）として0.58mgが含まれる。[調製方法は、「適用上の注意」の項参照]

表 本剤の溶解液量及び投与液量

治療関節	溶解液量	投与液量
中手指節関節（MP関節）	0.39mL	0.25mL
近位指節間関節（PIP関節）	0.31mL	0.20mL

- 本剤を投与する際の前処置として、局所麻酔をしないこと。[局所麻酔作用により拘縮索以外の腱や神経などへの誤穿刺が隠蔽されるおそれがある。]
- 本剤を投与する際は投与液量を3分割し、約2～3mmの間隔をあけて、3ヵ所に分けて投与すること。
- 本剤はデュピュイトラン拘縮の原因となっている拘縮索のみに投与すること。[本剤はコラーゲン加水分解作用を有するため、手の腱や韌帯等のコラーゲン含有組織に作用すると、腱断裂、韌帯損傷等が起きるおそれがある。]
- 本剤は皮膚と癒着していない箇所の拘縮索に投与すること。[皮膚裂傷が起きるおそれがある。]
- 本剤を投与する際の注射針の刺入深度は、皮膚表面より2～3mm以内とすること。
- 拘縮索が複数存在し、異なる拘縮索に対して本剤を投与する場合でも、投与間隔は1ヵ月間あけること。
- 小指の近位指節間関節（PIP関節）の拘縮索に本剤を投与する場合には、手掌指皮線から遠位側に4mm以上離れた部位には投与しないこと。

【使用上の注意】

- 慎重投与（次の患者には慎重に投与すること）
血液凝固障害のある患者、抗凝固剤又は抗血小板剤（150mg/日以下のアスピリンを除く）を投与中の患者 [斑状出血、挫傷による出血、注射部位出血等を助長するおそれがある。]

2. 重要な基本的注意

- (1)本剤投与後は、原則として本剤の投与翌日（約24時間後）に診察を行うこと。その時点で完全な伸展が認められない場合は伸展処置を行うことができる。伸展処置は、次の点に注意して行うこと。
- 1)患者の手首を屈曲位にして、指を約10~20秒かけてゆっくり伸展させること。
 - 2)最初の指の伸展で完全な伸展が得られない場合、指の伸展を5~10分の間隔でさらに2回行うことができる。合計3回を超えた指の伸展は行わないこと。
- (2)注射部位の指が曲がりにくい等の異常が認められた場合には、腱断裂や靭帯損傷を起こしている可能性があるため、このような症状が認められた場合は、直ちに受診するよう患者に指導すること。
- (3)発熱、悪寒、投与部位の発赤、浮腫等が認められた場合、注射部位の感染が原因となっている可能性があるため、このような症状が認められた場合は、直ちに受診するよう患者に指導すること。
- (4)投与後にめまい、頭痛、注射部位の疼痛や腫脹等があらわれることがあるので、自動車運転等、危険を伴う機械の操作に従事する際には注意するよう患者に十分に説明すること。

3. 副作用

国内臨床試験における安全性評価対象症例102例中100例(98.0%)に副作用（臨床検査値の異常を含む）が認められた。主な副作用は、注射部位疼痛78例（76.5%）、注射部位内出血46例（45.1%）、注射部位腫脹35例（34.3%）、挫傷30例（29.4%）等であった。（承認時）

(1)重大な副作用

1) **腱断裂、靭帯損傷**（頻度不明^{注1)}：注射部位の腱断裂、靭帯損傷等が起こることがあるので、観察を十分に行い、異常が認められた場合には、適切な処置を行うこと。

2) **皮膚裂傷**（頻度不明^{注1)}：皮膚裂傷が起こることがあるので、異常が認められた場合には、適切な処置を行うこと。

3) **アナフィラキシー**（頻度不明^{注1)}：アナフィラキシーがあらわれることがあるので、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。

注) 外国において発現した副作用であるため、頻度不明とした。

(2)他の副作用

以下のような副作用があらわれた場合には、症状に応じて適切な処置を行うこと。

頻度分類	10%以上	1~10%未満	1%未満	頻度不明 ^{注1)}
感染症及び寄生虫症				リンパ管炎、注射部位蜂巣炎
血液及びリンパ系障害		リンパ節炎、リンパ節痛		リンパ節症、血小板減少症
免疫系障害				過敏症
精神障害				失見当識、激越、易刺激性、落ち着きのなさ、不眠症

頻度分類	10%以上	1~10%未満	1%未満	頻度不明 ^{注1)}
神経系障害				錯覚感、灼熱感、浮動性めまい、頭痛、複合性局所疼痛症候群、血管迷走神経性失神、感覺鈍麻、單麻痺、振戻
眼障害				眼瞼浮腫
血管障害				血行不全、血腫、潮紅、末梢血管障害
呼吸器、胸郭及び縦隔障害				呼吸困難、過換気
胃腸障害				恶心、嘔吐、下痢、上腹部痛
皮膚及び皮下組織障害			皮下出血、そう痒症	紅斑、水疱、皮膚炎、膿瘍、水痘、水疱疹、皮膚変色、皮膚障害、発疹、湿疹、皮膚瘙痒、多汗症、顔面腫脹
筋骨格系及び結合組織障害			四肢痛	関節痛、関節腫脹、筋肉痛、腋窩腫瘍、筋骨格硬直、胸壁痛、肩関節痛、肩関節摩擦音、関節硬直、四肢不快感、筋痙攣、筋力低下、筋骨格不快感、頸部痛、肩痛、腱炎
生殖系及び乳房障害				乳房圧痛、乳房肥大
一般・全身障害及び投与部位の状態	注射部位疼痛、注射部位内出血、注射部位腫脹、注射部位裂傷、注射部位血腫、注射部位浮腫	局所腫脹、そう痒感、末梢性浮腫、注射部位小水疱、注射部位出血	圧痛、硬結、腫瘍、注射部位熱感、紅斑、注射部位皮膚剥脱、疼痛	浮腫、腋窩痛、注射部位炎症、注射部位熱感、注射部位刺激感、注射部位反応、炎症、発熱、熱感、不快感、疲労、倦怠感、インフルエンザ様疾患

【薬効薬理】

1. 作用機序

本薬は、コラーゲン分解作用^{3,4,5,6)}により沈着コラーゲンを分解して拘縮索の破断強度を低下させる⁷⁾。

2. 効力を裏付ける薬理作用 (in vitro)

(1)コラーゲン分解作用⁸⁾

本薬は、クロストリジウム属由来のクラスI及びクラスIIコラゲナーゼを質量比1:1で含有する。クラスI及びクラスIIコラゲナーゼは、ラット尾由来I型コラーゲンをそれぞれ異なる分子量の断片に分解する。

クラスI及びクラスIIコラゲナーゼを混合させた場合、それを単独で作用させた場合の分解産物がさらに分解される。また、総酵素量が同量の場合、クラスIコラゲナーゼを単独で作用させた場合よりも、混合物を作用させた場合の分解活性が高いことが示されている。

(2)ヒト摘出拘縮索に対する作用⁹⁾

本薬注入部位でコラーゲンの分解を認めた。本薬注入により、拘縮索の破断強度の低下を認めた。また、拘縮索の引張変形に必要な応力を示す引張弾性係数の低下も認められている。

【有効成分に関する理化学的知見】

一般名：コラゲナーゼ（クロストリジウム ヒストリチクム）(JAN)

本質：コラゲナーゼ（クロストリジウム ヒストリチクム）は、*Clostridium histolyticum*が產生するクラスI及びクラスIIコラゲナーゼの混合物である。クラスI及びクラスIIコラゲナーゼは、それぞれ、1,008個及び991個のアミノ酸残基からなるタンパク質である。

【承認条件】

- 医薬品リスク管理計画を策定の上、適切に実施すること。
- 本剤についての講習を受け、本剤の安全性及び有効性を十分に理解し、本剤による治療方法に関し精通した医師によってのみ用いられるよう、必要な措置を講じること。

【包　装】

ザイヤフレックス注射用：1バイアル（専用溶解用液添付）

【主要文献】

- 社内資料：デュピュイトラン拘縮患者を対象とした国内及び外国臨床試験（抗薬剤抗体）
- 社内資料：デュピュイトラン拘縮患者を対象とした国内及び外国臨床試験（薬物動態）
- Seifter S. et al. : J. Biol. Chem., 234(2), 285 (1959)
- Bond MD. et al. : Biochemistry, 23(13), 3085 (1984)
- Steinbrink DR. et al. : J. Biol. Chem., 260(5), 2771 (1985)
- French MF. et al. : Biochemistry, 26(3), 681 (1987)
- Starkweather KD. et al. : J. Hand Surg. Am., 21(3), 490 (1996)
- 社内資料：ラット尾由来I型コラーゲンに対する分解特性および分解活性

【文献請求先・製品情報に関するお問い合わせ先】

主要文献に記載の社内資料につきましても下記にご請求ください。
 旭化成ファーマ株式会社 医薬情報部くすり相談窓口
 〒101-8101 東京都千代田区神田神保町一丁目105番地
 ☎0120-114-936 (9:00~17:45/土日祝、休業日を除く)

製造販売元

旭化成ファーマ株式会社

東京都千代田区神田神保町一丁目105番地

提携

エンド ベンチャーズ リミテッド
アイルランド