

2. 慢性腎不全の小児に皮下注射し血中濃度の推移を検討したところ、投与24時間後には投与前と同程度の濃度を示した。
また、外国人のデータでは、6カ月間反復皮下注射後も蓄積性が認められないとの報告がある。

【臨床成績】

1. 臨床効果³⁻¹⁰⁾

(1) 下垂体性小人症、ターナー症候群及び慢性腎不全

臨床試験成績の概要は次のとおりであった。

疾患名	投与方法	対象症例	症例数	1年間の身長伸び (平均、cm/年)	
				無治療時	治療開始後
下垂体性小人症 [筋肉内注射]	1)	ヒト成長ホルモン製剤による前治療歴なし	16例	3.5	7.7
		下垂体抽出ヒト成長ホルモン製剤による前治療歴あり	9例	3.3	5.8
下垂体性小人症 [連日皮下注射]	2)	ヒト成長ホルモン製剤による前治療歴なし	20例	3.0	11.0
		本剤(筋肉内注射)による前治療歴あり	18例	3.1	7.8
ターナー症候群	3)	ヒト成長ホルモン製剤による前治療歴なし	47例	3.5	6.3
成長ホルモン分泌不全を示さないターナー症候群	2)	ヒト成長ホルモン製剤による前治療歴なし	24例	4.4	6.4
慢性腎不全	2)	慢性腎不全保存期	36例	4.2	6.2
		慢性腎不全透析期	27例	2.7	5.2

- 1) : 0.5 国際単位(0.175 mg に相当)/kg/週を2~3回に分割して筋肉内注射
 - 2) : 0.5 国際単位(0.175 mg に相当)/kg/週を6~7回に分割して連日皮下注射
 - 3) : 1.0 国際単位(0.35 mg に相当)/kg/週を6~7回に分割して連日皮下注射
- 外国では、北欧、ドイツ及びフランスにおける合計169例の下垂体性小人症に対する臨床試験で、国内の成績とはほぼ同等の治療成績が得られている。
これらの臨床試験成績から、連日皮下注射法では週2~4回の従来の投与方法に比べて身長増加速度が高いことが認められている。

(2) プラダーウィリー症候群

海外(スウェーデン/デンマーク)で行われた思春期前のプラダーウィリー症候群患者に対する臨床試験成績の概要は次のとおりであった。

成長促進効果

		投与開始時	投与1年後
成長速度 (cm/年)	治療群 (n=15)	5.06	11.65
	無治療群 (n=12)	6.35	4.96

n : 症例数、値は平均値を記載

治療群 : 0.1 国際単位 (0.033 mg に相当) /kg/日を皮下注射

(3) 成人成長ホルモン分泌不全症(重症に限る)

① 二重盲検比較試験

成人成長ホルモン分泌不全症患者と診断され、GH分泌刺激試験にてGH頂値が3ng/ml未満の患者(成人期発症35例、小児期発症38例)を対象に二重盲検比較試験を実施した。臨床試験成績の概略は次のとおりであった。

項目	投与群	試験開始時	24週後	変化率 (%)	群間差 (%)
				(p値*)	(p値**)
除脂肪体重 (kg)	本剤	41.48±9.77	43.38±10.30	4.72±5.25 [2.97, 6.47] (p<0.0001)	3.69 [1.43, 5.95] (p=0.0003)
	7-テト	39.93±10.34	40.41±11.01	1.03±4.38 [-0.45, 2.51] (p=0.1338)	

* 群内比較 : Wilcoxon 符号付き順位検定 平均±SD [両側 95%信頼区間]

**群間比較 : Wilcoxon 順位和検定

項目	投与群	試験開始時	24週後	変化量 (p値*)	群間差 (p値**)
血清IGF-I濃度 (ng/mL)	本剤	77.12±60.19	238.97±143.60	161.85±113.30 [124.08, 199.63] (p<0.0001)	157.62 [119.27, 195.97] (p<0.0001)
	7-テト	83.33±50.51	87.56±54.66	4.23±22.16 [-3.27, 11.73] (p=0.2672)	

* 群内比較 : Wilcoxon 符号付き順位検定 平均±SD [両側 95%信頼区間]

**群間比較 : Wilcoxon 順位和検定

投与方法 : 投与開始時~4週後 (0.021 mg/kg/週)、投与4週後~8週後 (0.042 mg/kg/週)、投与8週後~24週後 (0.084 mg/kg/週) を連日皮下投与

症例数 : 本剤37例(成人期発症18例、小児期発症19例)、7-テト36例(成人期発症17例、小児期発症19例)

除脂肪体重測定 : DXA法

② 長期投与試験

二重盲検比較試験を完了した成人成長ホルモン分泌不全症患者を対象に長期投与試験を実施した。臨床試験成績の概略は次のとおりであった。

項目	投与群	長期投与試験開始時	48週後	変化率 (%)
除脂肪体重 (kg)	本剤/本剤	43.85±10.26	44.38±10.41	1.25±4.23 [-0.20, 2.71]
	7-テト/本剤	40.41±11.01	42.14±11.02	4.66±5.94 [2.65, 6.67]

平均±SD [両側 95%信頼区間]

項目	投与群	長期投与試験開始時	48週後	変化量
血清IGF-I濃度 (ng/mL)	本剤/本剤	249.30±140.71	190.18±73.16	-59.13±143.05 [-108.27, -9.99]
	7-テト/本剤	87.56±54.66	203.74±91.01	116.18±96.94 [83.38, 148.98]

平均±SD [両側 95%信頼区間]

投与方法 : 投与開始時~8週後 (0.021 mg/kg/週)、8週以降は血清IGF-I濃度及び副作用を参考に用量調整を行い連日皮下投与

症例数 : 本剤/本剤 : 35例(成人期発症17例、小児期発症18例)、7-テト/本剤 : 36例(成人期発症17例、小児期発症19例)

除脂肪体重測定 : DXA法

2. 抗ヒト成長ホルモン抗体^{3,4)}

下垂体性小人症における臨床試験の結果、ヒト成長ホルモン製剤による前治療歴のない症例では、36例中4例のみに抗ヒト成長ホルモン抗体の生成が認められた。一方、前治療歴のある症例18例(本剤投与前に抗体価の陽性であった7例を含む)では新たな抗体陽性例は認められず、投与前抗体陽性例中の6例は、試験の経過とともに抗体価が低下した。

【薬効薬理】

1. 身体成長促進作用

下垂体抽出ラットにより体重増加、軟骨基質合成促進、骨成長促進及び臓器重量増加の各作用を検討した各試験で、これらの作用はいずれも下垂体抽出ヒト成長ホルモン製剤とほぼ同等であることが確認されている。また、5/6腎部分抽出ラットにより用量依存的な体重及び体長が有意に増加することが確認されている。

2. IGF-I 増加作用

下垂体抽出ラット及び健康成人において、血中IGF-I濃度を増加させることが認められている。また、5/6腎部分抽出ラットにおいて、血中IGF-I濃度を有意に増加させ、IGF-I活性も高値を示すことが認められている。

3. 体組成改善作用¹¹⁻¹²⁾

下垂体抽出成熟ラットにおいて、本剤単独で除脂肪体重増加、体脂肪率低下、血中総コレステロール及びLDL脂質濃度低下、並びに血中IGF-I濃度上昇等の作用が認められている。また、コハク酸ヒドロコルチゾン及びL-チロキシンの併用試験においても、同様の作用を示すことが確認されている。

【有効成分に関する理化学的知見】

一般名 : ソマトロピン (遺伝子組換え)

Somatropin (genetical recombination)

化学名 : ヒト成長ホルモン (遺伝子組換え)

growth hormone human (genetical recombination)

分子式 : C₁₉₁H₁₂₅₂N₂₅O₃₀S₇

分子量 : 約22,125

構造式 : 191個のアミノ酸からなるペプチド

【包装】

ジェノトロヒン5.3mg：1カートリッジ

【主要文献】

- 1) Takano, K. et al.:Endocrinol. Jpn., 35:477,1988.
- 2) Tönshoff, B. et al.:Pediatr. Nephrol., 5:454,1991.
- 3) 高野加寿恵ほか：薬理と治療, 15：3709,1987.
- 4) 高野加寿恵ほか：薬理と治療, 16：63, 1988.
- 5) Takano, K. et al.:Endocrinol. Jpn., 36:569,1989.
- 6) 伊藤克己ほか：日本腎臓学会誌, 37：186, 1995.
- 7) 社内資料.
- 8) 社内資料.

9) 社内資料.

10) 社内資料.

11) 社内資料.

12) 社内資料.

【文献請求先】

ファイザー株式会社 お客様相談室
〒151-8589 東京都渋谷区代々木3-22-7
フリーダイヤル 0120-66-4467

【製造販売】

ファイザー株式会社
東京都渋谷区代々木3-22-7

ジェノトロピン[®]ミニクイック皮下注用 0.4mg
ジェノトロピン[®]ミニクイック皮下注用 0.6mg
ジェノトロピン[®]ミニクイック皮下注用 0.8mg
ジェノトロピン[®]ミニクイック皮下注用 1.0mg
ジェノトロピン[®]ミニクイック皮下注用 1.2mg
ジェノトロピン[®]ミニクイック皮下注用 1.4mg
ジェノトロピン[®]ミニクイック皮下注用 1.6mg
ジェノトロピン[®]ミニクイック皮下注用 1.8mg
ジェノトロピン[®]ミニクイック皮下注用 2.0mg

添付文書(案)

ファイザー株式会社

添付文書(案)

年 月改訂(下線部: 効能追加による改訂)

遺伝子組換え天然型ヒト成長ホルモン製剤

指定医薬品、処方せん医薬品[※]

日本標準商品分類番号
872412

- ジェノトロピン®ミニクイック皮下注用 0.4mg
- ジェノトロピン®ミニクイック皮下注用 0.6mg
- ジェノトロピン®ミニクイック皮下注用 0.8mg
- ジェノトロピン®ミニクイック皮下注用 1.0mg
- ジェノトロピン®ミニクイック皮下注用 1.2mg
- ジェノトロピン®ミニクイック皮下注用 1.4mg
- ジェノトロピン®ミニクイック皮下注用 1.6mg
- ジェノトロピン®ミニクイック皮下注用 1.8mg
- ジェノトロピン®ミニクイック皮下注用 2.0mg

Genotropin® MiniQuick s. c. inj. 0.4mg・0.6mg・0.8mg・1.0mg・1.2mg・1.4mg・1.6mg・1.8mg・2.0mg

注射用ソマトロピン (遺伝子組換え)

貯法: 凍結を避け2~8℃に遮光保存すること
使用期限: 3年 (最終年月をパッケージ外箱等に記載)

注) 注意—医師等の処方せんにより使用すること

	0.4 mg	0.6 mg	0.8 mg	1.0 mg	1.2 mg	1.4 mg	1.6 mg	1.8 mg	2.0 mg
承認番号	21400AMY00069	21400AMY00070	21400AMY00071	21400AMY00072	21400AMY00073	21400AMY00074	21400AMY00075	21400AMY00076	21400AMY00077
薬価収載									
販売開始									
効能追加									
再審査結果									

【禁忌 (次の患者には投与しないこと)】

1. 糖尿病の患者 [成長ホルモンが抗インスリン様作用を有するため。]
2. 悪性腫瘍のある患者 [成長ホルモンが細胞増殖作用を有するため。]
3. 妊婦又は妊娠している可能性のある婦人 [「妊婦、産婦、授乳婦等への投与」の項参照]
4. ブラダークウィリー症候群の患者のうち、高度な肥満又は重篤な呼吸器障害のある患者 [「重要な基本的注意」の項参照]

【組成・性状】

1. 組成

ジェノトロピンミニクイック皮下注用は前部と後部がコネクタで仕切られたカートリッジ型注射剤、ディスプレイ注入器及び滅菌済み注射針から構成されるキット製品であり、カートリッジ型注射剤にはそれぞれ下記成分を含有する。

1 製剤中:

	販売名		ジェノトロピンミニクイック皮下注用 0.4 mg	ジェノトロピンミニクイック皮下注用 0.6 mg	ジェノトロピンミニクイック皮下注用 0.8 mg	ジェノトロピンミニクイック皮下注用 1.0 mg
	成分	有効成分含量				
カートリッジ前部 (粉末)	有効成分含量	ソマトロピン (遺伝子組換え)	0.40 mg	0.60 mg	0.80 mg	1.00 mg
	添加物	D-マンニトール グリシン リン酸水素ナトリウム リン酸二水素ナトリウム				1.04 mg 0.21 mg
カートリッジ後部 (溶解液)	(容量) 添加物		(0.25 mg)			11.5 mg

	販売名	成分					
		ジェノトロピンミニクイック皮下注用 1.2 mg	ジェノトロピンミニクイック皮下注用 1.4 mg	ジェノトロピンミニクイック皮下注用 1.6 mg	ジェノトロピンミニクイック皮下注用 1.8 mg	ジェノトロピンミニクイック皮下注用 2.0 mg	
カートリッジ前部 (粉末)	有効成分含量	ソマトロピン (遺伝子組換え)	1.20 mg	1.40 mg	1.60 mg	1.80 mg	2.00 mg
	添加物	D-マンニトール グリシン リン酸水素ナトリウム リン酸二水素ナトリウム					1.04 mg 0.21 mg
カートリッジ後部 (溶解液)	(容量) 添加物		(0.25 mg)			D-マンニトール	11.5 mg

2. 性状

本剤は白色の塊状をした粉末 (カートリッジ前部) 及び無色澄明の液 (カートリッジ後部) からなる。

カートリッジ前後部の内容物を混和して溶かした注射液は、無色澄明又はわずかに混濁し、その pH 及び浸透圧比は次のとおりである。

pH	6.4~7.2
浸透圧比	約1 (生理食塩液対比)

【効能・効果, 用法・用量】

効能・効果	用法・用量
骨端線閉鎖を伴わない下垂性小人症	通常1週間に体重kg当たり、ソマトロピン (遺伝子組換え) として0.175mgを6~7回に分けて皮下に注射する。
骨端線閉鎖を伴わない次の疾患における低身長 ターナー症候群	通常1週間に体重kg当たり、ソマトロピン (遺伝子組換え) として0.35mgを6~7回に分けて皮下に注射する。

慢性腎不全	通常1週間に体重 kg 当たり、ソマトロピン（遺伝子組換え）として0.175mgを6～7回に分けて皮下に注射するが、投与開始6カ月後以降増量基準に適合した場合は0.35mgまで増量することができる。
ブラダーウィリー症候群	通常1週間に体重 kg 当たり、ソマトロピン（遺伝子組換え）として0.245 mgを6～7回に分けて皮下に注射する。
成人成長ホルモン分泌不全症（重症に限る）	通常開始用量として、1週間に体重 kg 当たり、ソマトロピン（遺伝子組換え）として0.021 mgを6～7回に分けて皮下に注射する。患者の臨床症状に応じて1週間に体重 kg 当たり0.084 mgを上限として漸増し、1週間に6～7回に分けて皮下に注射する。なお、投与量は臨床症状及び血清インスリン様成長因子-1（IGF-I）濃度等の検査所見に応じて適宜増減する。ただし、1日量として1 mgを超えないこと。

【効能・効果に関連する使用上の注意】

骨端線閉鎖を伴わない下垂性小人症	本剤の下垂性小人症（成長ホルモン分泌不全性低身長症）の適用は、厚生省特定疾患間脳下垂体機能障害調査研究班、成長ホルモン分泌不全性低身長症診断の手引きの診断の基準確実例とすること。
骨端線閉鎖を伴わない次の疾患における低身長ターナー症候群	<p>(1) 適用基準</p> <p>染色体検査によりターナー症候群と確定診断された者で、身長が標準身長の-2SD以下又は年間の成長速度が2年以上にわたって標準値の-1.5SD以下である場合。</p> <p>(2) 治療継続基準</p> <p>1年ごとに以下の基準を満たしているかどうかを判定し、いずれかを満たしたときに治療の継続をする。</p> <p>1) 成長速度\geq4cm/年</p> <p>2) 治療中1年間の成長速度と、投与前1年間の成長速度の差が1.0cm/年以上の場合。</p> <p>3) 治療2年目以降で、治療中1年間の成長速度が下記の場合。</p> <p>2年目\geq2cm/年</p> <p>3年目以降\geq1cm/年</p> <p>ただし、以上のいずれも満たさないとき、又は骨年齢が15歳以上に達したときは投与を中止すること。</p>
慢性腎不全	慢性腎不全は糸球体ろ過率等を検査し確定診断すること。
ブラダーウィリー症候群	<p>(1) 適応基準</p> <p>染色体検査によりブラダーウィリー症候群と確定診断された者で、身長が同性、同年齢の標準身長の-2SD以下又は年間の成長速度が2年以上にわたって標準値の-1.5SD以下である場合。</p> <p>(2) 治療継続基準</p> <p>1年ごとに以下の基準を満たしているかどうかを判定し、いずれかを満たしたときに治療の継続をする。</p> <p>1) 成長速度\geq4 cm/年</p> <p>2) 治療中1年間の成長速度と、投与前1年間の成長速度の差が1.0 cm/年以上の場合。</p>

	<p>3) 治療2年目以降で、治療中1年間の成長速度が下記の場合。</p> <p>2年目\geq2 cm/年</p> <p>3年目以降\geq1 cm/年</p> <p>ただし、以上のいずれも満たさないとき、又は骨年齢が男17歳、女15歳以上に達したときは投与を中止すること。</p>											
成人成長ホルモン分泌不全症（重症に限る）	<p>本剤の成人成長ホルモン分泌不全症への適用は、(1)小児期に成長ホルモン分泌不全症と確定診断されている患者（小児期発症型）、もしくは(2)成人期発症型では頭蓋内器質性疾患の合併ないし既往歴、治療歴または周産期異常の既往がある患者のうち、厚生労働省難治性疾患克服研究事業 間脳下垂体機能障害調査研究班の「成人成長ホルモン分泌不全症の診断の手引き」において重症と診断された患者とすること。</p> <p>重症成人成長ホルモン分泌不全症の診断基準</p> <p>(1) 小児期発症：2種類以上の成長ホルモン分泌刺激試験における血清（血漿）成長ホルモン濃度の頂値がすべて3 ng/mL以下（GHRP-2 負荷試験では15 ng/mL以下）であること。ただし、頭蓋内器質性疾患の合併ないし既往歴、治療歴、または周産期異常があり、成長ホルモンを含む複数の下垂体ホルモンの分泌低下がある患者では、1種類の成長ホルモン分泌刺激試験における血清（血漿）成長ホルモン濃度の頂値が3 ng/mL以下（GHRP-2 負荷試験では15 ng/mL以下）であること。小児期に成長ホルモン分泌不全症と診断されたものでも、本治療開始前に再度成長ホルモン分泌刺激試験を行い、成長ホルモン分泌不全症であることを確認すること。</p> <p>(2) 成人期発症型：成長ホルモンを含む複数の下垂体ホルモン（あるいは成長ホルモン単独）の分泌低下がある患者で、かつ1種類（成長ホルモンの単独欠損の患者では2種類）の成長ホルモン分泌刺激試験における血清（血漿）成長ホルモン濃度の頂値が3 ng/mL以下（GHRP-2 負荷試験では15 ng/mL以下）であること。</p> <p>ただし、遺伝子組換え型の成長ホルモンを標準品とした場合は、血清（血漿）成長ホルモン濃度の頂値が1.8 ng/mL以下（GHRP-2 負荷試験では9 ng/mL以下）であること。</p> <p>【成長ホルモン分泌刺激試験の種類と成人成長ホルモン分泌不全症で重症と診断される血清（血漿）成長ホルモン濃度の頂値】</p> <table border="1"> <tr> <th rowspan="2">成長ホルモン分泌刺激物質</th> <th colspan="2">ヒト成長ホルモン標準品</th> </tr> <tr> <th>遺伝子組換え</th> <th>下垂体抽出</th> </tr> <tr> <td>インスリン、アルギニン、グルカゴン、L-100PA</td> <td>1.8ng/mL以下</td> <td>3ng/mL以下</td> </tr> <tr> <td>GHRP-2</td> <td>9ng/mL以下</td> <td>15ng/mL以下</td> </tr> </table>	成長ホルモン分泌刺激物質	ヒト成長ホルモン標準品		遺伝子組換え	下垂体抽出	インスリン、アルギニン、グルカゴン、L-100PA	1.8ng/mL以下	3ng/mL以下	GHRP-2	9ng/mL以下	15ng/mL以下
成長ホルモン分泌刺激物質	ヒト成長ホルモン標準品											
	遺伝子組換え	下垂体抽出										
インスリン、アルギニン、グルカゴン、L-100PA	1.8ng/mL以下	3ng/mL以下										
GHRP-2	9ng/mL以下	15ng/mL以下										

【用法・用量に関連する使用上の注意】

1. 慢性腎不全における低身長患者に投与する場合には、血清クレアチニン等腎機能を定期的に検査し、基礎疾患の進行の観察を十分に行うこと。腎機能の異常な悪化が認められた場合は投与を中止すること。本剤の投与に際し、身長の伸びが投与開始6カ月間で年間成長率に換算して4cm/年未満であり、かつ治療前1年間の成長率との差が1cm/

年未満である場合は投与を中止すること。なお、治療の継続基準として、6カ月目及び1年目は年間成長率が4cm/年以上又は治療前1年間の成長率との差が1cm/年以上、2年目は年間成長率が2cm/年以上、3年目以降は年間成長率が1cm/年以上の場合は治療を継続できるものとする。ただし、骨年齢が男17歳、女15歳以上に達したときは投与を中止すること。また、上記継続基準を満たし、かつ次のいずれかに該当する場合は増量できるものとする。

- (1) 慢性腎不全のため同性、同年齢の標準身長の一2SD以下の低身長をきたし、0.175mg/kg/週の投与を継続しても骨年齢が男17歳、女15歳に達するまでに標準身長の一2SDまで到達する見込みがない場合
- (2) 1年以内に腎移植を予定しており、それまでに0.175mg/kg/週の投与を継続しても標準身長の一2SDまで到達する見込みがない場合

2. 成人成長ホルモン分泌不全症(重症に限る)の患者に投与する場合には、次の点に留意すること。

- (1) 本剤の投与量は、血清IGF-I濃度を参照して調整すること。血清IGF-I濃度は投与開始後24週目までは4週間に1回、それ以降は12週から24週に1回の測定を目安とすること。また、副作用の発現等の際は、適宜、血清IGF-I濃度を測定し、本剤の減量、投与中止等適切な処置をとること。
- (2) 加齢に伴い生理的な成長ホルモンの分泌量や血清IGF-I濃度が低下することが知られている。本剤投与による症状の改善が認められなくなり、かつ本剤を投与しなくても血清IGF-I濃度が基準範囲内にある場合は、投与中止を考慮すること。

【使用上の注意】

1. 慎重投与(次の患者には慎重に投与すること)

- (1) 脳腫瘍(頭蓋咽頭腫、松果体腫、下垂体腺腫等)による下垂体性小人症及び成人成長ホルモン分泌不全症(重症に限る)の患者[成長ホルモンが細胞増殖作用を有するため、基礎疾患の進行や再発の観察を十分に行い慎重に投与すること。]
- (2) 心疾患、腎疾患のある患者[ときに一過性の浮腫があらわれることがあるので、特に心疾患、腎疾患のある患者に投与する場合には、観察を十分に行い慎重に投与すること。]
- (3) 慢性腎不全の患者[腎機能が悪化することがあるので、血清クレアチニン等を定期的に検査し、基礎疾患の進行の観察を十分に行い、悪化が認められた場合は本剤を減量するなど慎重に投与すること。]

2. 重要な基本的注意

- (1) 高度な肥満、呼吸器障害又は睡眠時無呼吸の既往、呼吸器感染の要因をもつプラダーウィリー症候群の小児患者において、本剤投与に伴う死亡例が報告されている。また、これら要因をもつ男性患者ではさらに危険性が高まる可能性がある。従って、プラダーウィリー症候群の患者のうち、高度な肥満又は重篤な呼吸器障害のある患者には投与しないこと。また、プラダーウィリー症候群における低身長に投与する場合、以下の点に注意すること。
 - 1) 投与に際し、上気道閉塞がないことを確認すること。本剤投与中に上気道閉塞の徴候(いびきの発現又は増加等も含む)を示した場合は、本剤の投与を中止すること。
 - 2) 睡眠時無呼吸の有無を確認し、睡眠時無呼吸が疑われる場合は観察を十分に行うこと。
 - 3) 患者が効果的な体重管理を行っていることを確認すること。
 - 4) 呼吸器感染の徴候の有無を十分に観察し、感染症に対する適切な処置を行うこと。
- (2) プラダーウィリー症候群の基本的治療である食事療法、運動療法を行った上で適応を考慮すること。
- (3) プラダーウィリー症候群における低身長に投与する場合、基礎疾患による臨床症状について以下のとおり観察を十分に行うこと。
 - 1) 投与に際しては、血糖値、HbA_{1c}等の検査を実施し糖尿病がないことを確認すること。また、投与中も定期的に検査を実施すること。

- 2) 脊柱変形(側弯)が過度に進行するおそれがあるので、本剤投与中は理学的検査及びX線検査等を定期的に行い観察を十分に行うこと。
- (4) 成人成長ホルモン分泌不全症患者では脳腫瘍の既往のある患者が多く含まれており、国内臨床試験において本剤の治療で脳腫瘍が再発したとの報告があるため、脳腫瘍の既往のある患者に本剤を投与する場合は定期的に画像診断を実施し、脳腫瘍の発現や再発の有無を注意深く観察すること。
- (5) 成人成長ホルモン分泌不全症患者では本剤の投与中は、血清IGF-I値が基準範囲上限を超えないよう、定期的に検査を実施すること。検査頻度については、「用法・用量に関連する使用上の注意」の項を参照すること。
- (6) 成人成長ホルモン分泌不全症患者では本剤の投与により血糖値、HbA_{1c}の上昇があらわれることがあるため、定期的に血糖値、HbA_{1c}あるいは尿糖等を測定し、異常が認められた場合には投与量の減量あるいは投与中止を考慮すること。
- (7) 成人成長ホルモン分泌不全症患者では本剤の投与により浮腫、関節痛等があらわれることがあるため、観察を十分に行い、異常が認められた場合には投与量の減量あるいは投与中止を考慮すること。
- (8) 成人成長ホルモン分泌不全症(重症に限る)の患者に投与する場合、内分泌専門医或いは内分泌専門医の指導のもとで治療を行うこと。

3. 相互作用

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
糖質コルチコイド	成長ホルモンの成長促進作用が抑制されることがある。	糖質コルチコイドが成長抑制効果を有するため。
インスリン	インスリンの血糖降下作用が減弱することがある。	成長ホルモンが抗インスリン様作用を有するため。
甲状腺ホルモン	甲状腺ホルモン補充療法を受けている患者では、本剤投与により軽度の甲状腺機能亢進症状を起こすことがあるので、本剤による治療開始後及び本剤の投与量変更後に甲状腺機能検査を行うことが望ましい。	T ₄ からT ₃ への転換が促進され、血清T ₄ の低下及び血清T ₃ の増加が生じる。

4. 副作用

○下垂体性小人症

調査症例数5,881例中、副作用発現症例は236例(4.01%)であった。その主なものは、耐糖能低下41例(0.70%)、ALT(GPT)上昇22件(0.37%)、AST(GOT)上昇21件(0.36%)、CK(CPK)上昇21件(0.36%)、顕微鏡的血尿16件(0.27%)等であった。(承認時までの調査及び市販後の使用成績調査の集計)

○ターナー症候群における低身長

承認時までの臨床試験(198例)において18例(9.09%)に臨床検査値異常を含む副作用が認められた。その主なものは、異型リンパ球出現4件(2.02%)、顕微鏡的血尿4件(2.02%)、トリグリセライド上昇3件(1.52%)、遊離脂肪酸上昇3件(1.52%)、尿蛋白陽性3件(1.52%)等であった。ジェノトロピン製剤の市販後における使用成績調査(242例)において臨床検査値異常を含む副作用は10例(4.13%)に認められ、顕微鏡的血尿3件(1.24%)、AST(GOT)上昇2件(0.83%)、ALT(GPT)上昇2件(0.83%)、トリグリセライド上昇2件(0.83%)等であった。(再審査終了時)

○慢性腎不全における低身長

承認時までの臨床試験(118例)において21例(17.8%)に臨床検査値異常を含む副作用が認められた。その主なものは、血清クレアチニン上昇2例(1.7%)、BUN上昇2例(1.7%)等の腎機能障害、慢性腎不全に合併する骨異形成症の進行(くる病性変化の促進)1例(0.8%)、耐糖能異常3例(2.5%)等であった。

○プラダーウィリー症候群における低身長

海外で行われた臨床試験45例中、副作用発現症例は10例(22.2%)であった。各発現件数は、頭痛、浮腫、攻撃性各2件(4.4%)、脱

毛、関節痛、筋痛、頭蓋内圧亢進各1件(2.2%)等であった。

○成人成長ホルモン分泌不全症(重症に限る)

承認時までの臨床試験(73例)において46例(63.0%)に臨床検査値異常を含む副作用が認められた。その主なものは、浮腫12例(16.4%)、筋脱力9例(12.3%)、感情不安定9例(12.3%)、ALPの上昇9例(12.3%)、無気力・集中力低下8例(11.0%)、関節痛7例(9.6%)、尿潜血・顕微鏡的血尿7例(9.6%)等であった。

(1) 重大な副作用

- 1) 痙攣(頻度不明)注1: 痙攣があらわれることがあるので、このような症状があらわ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。
- 2) 甲状腺機能亢進症(頻度不明)注2: 甲状腺機能亢進症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。
- 3) ネフローゼ症候群(頻度不明)注3: ネフローゼ症候群(浮腫、尿蛋白、低蛋白血症)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。
- 4) 糖尿病(頻度不明)注4: 耐糖能低下があらわれ、糖尿病を発症することがあるので、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。

注) ソマトロピン製剤の市販後調査及び自発報告において認められている。

(2) その他の副作用

次のような副作用が認められた場合には、必要に応じ、減量、投与中止等の適切な処置を行うこと。

骨端線閉鎖を伴わない下垂体性小人症、骨端線閉鎖を伴わない次の疾患における低身長(ターナー症候群、慢性腎不全、プラダーウィリー症候群)

	0.1%以上	0.1%未満	頻度不明
過敏症 ^{注1)}		発疹(蕁麻疹、紅斑等)、全身掻痒、注射部位発赤	
内分泌	甲状腺機能低下症 ^{注2)} 、耐糖能低下 ^{注4)}		
肝臓	AST(GOT)、ALT(GPT)の上昇		
腎臓 ^{注5)}	慢性腎不全における血清クレアチニン、BUNの上昇		
消化器		嘔気、腹痛	
筋・骨格系	関節痛・下肢痛等の成長痛、慢性腎不全に合併する骨異形成症の進行 ^{注6)}	大腿骨骨頭壊死、大腿骨骨頭こり症、側弯症等の脊柱変形の進行、踵骨骨端炎、筋痛	有痛性外脛骨、exostosis、周期性四肢麻痺
投与部位		注射部位の疼痛・硬結・皮下脂肪の消失	注射部位の熱感
その他	尿潜血・顕微鏡的血尿、蛋白尿、CK(CPK)上昇、LDH上昇、頭痛、トリグリセライド上昇	浮腫、白血球数上昇、ミオグロビン上昇、遊離脂肪酸上昇、血清P上昇、異型リンパ球出現、攻撃性、脱毛	頭蓋内圧亢進に伴う乳頭浮腫・視覚異常・頭痛・悪心及び嘔吐 ^{注3)}

- 注1: 発現した場合は投与を中止すること。
 注2: 甲状腺機能を定期的に検査し、甲状腺機能低下症があらわれあるいは悪化した場合には適当な治療を行うことが望ましい。
 注3: 定期的に尿糖、HbA_{1c}等の検査を実施することが望ましい。
 注4: 異常な上昇があらわれた場合には投与を中止すること。
 注5: 進行がみられた場合は適切な治療を行うこと。
 注6: 発現した場合は投与を中止あるいは減量すること。[「その他の注意」(3)の項参照]

成人成長ホルモン分泌不全症(重症に限る)

	5%以上	5%未満	頻度不明
過敏症 ^{注1)}		湿疹、発疹	
内分泌	甲状腺機能低下症 ^{注2)}	耐糖能低下 ^{注4)} 、月経困難	
筋・骨格系	関節痛、筋脱力、筋痛、四肢のこばり	腱炎、腱障害、腱鞘炎、関節炎、肩関節の違和感、踵骨棘、四肢痛、胸骨痛	
代謝異常	ALPの上昇	血清ナトリウム低下、血清クロール低下、リン脂質上昇、血清無機リン上昇、LDL-コレステロール上昇、血清カルシウム上昇、トリグリセライド上昇	
泌尿器	尿潜血・顕微鏡的血尿	蛋白尿、顔面浮腫	
肝・胆道系	AST(GOT)の上昇、ALT(GPT)の上昇、γ-GTP上昇	胆のうホリープ	
消化器		嘔気、嘔吐、腹痛、消化不良、便秘	
精神神経系	頭痛、不安、うつ状態、感情不安定、無気力・集中力低下、知覚減退、疎外感	食欲亢進、傾眠、不眠、めまい	異常感覚*
血液		貧血、白血球数上昇、白血球異常、好酸球上昇	
循環器		血圧上昇、不整脈	
投与部位	注射部位の出血	注射部位の熱感	
全身症状	浮腫	背部痛、熱感、疲労、倦怠感	
その他		難聴、味覚、喘息、単純疱疹、脱毛、真菌性皮膚炎、多汗、ガングリオン、白内障、眼痛、飛蚊症、眼の乾燥、不正咬合、歯周炎、体重増加、副鼻腔炎、顔面痛	

- *海外のみで報告
 注1: 発現した場合は投与を中止すること。
 注2: 甲状腺機能を定期的に検査し、甲状腺機能低下症があらわれあるいは悪化した場合には適切な治療を行うことが望ましい。
 注3: 定期的に尿糖、HbA_{1c}等の検査を実施することが望ましい。

5. 高齢者への投与

一般に高齢者では、生理機能が低下している。また、外国において、成人成長ホルモン分泌不全症患者における成長ホルモン維持用量は加齢に伴い減少することが報告されている。そのため、高齢者に使用する場合は、投与量の減量あるいは投与中止も考慮に入れて、慎重に投与すること。

6. 妊婦、産婦、授乳婦等への投与

(1) 妊婦

妊婦又は妊娠している可能性のある婦人には投与しないこと。[妊娠中の投与に関する安全性は確立していない。]

(2) 授乳婦

本剤投与中は、授乳を避けさせること。[母乳中への移行については不明である。]

7. 過量投与

過量投与により最初は血糖低下が、次いで血糖上昇が認められることがある。長期の過量投与により末端肥大症の症状が認められることがある。

8. 適用上の注意

(1) 調製方法

- 1) 注入器先端部のゴム栓をエタノール綿等で清拭すること。
- 2) ゴム栓に注射針をしっかりとねじ込むこと。
- 3) 注射針を上方に向けて注入器本体を持ち、内筒を時計回りに完全にねじ込むことにより薬剤及び溶解液を混合する。注入器を数回軽く傾け、薬剤が完全に溶解していることを確認すること。(激しく振盪しないこと。)

(2) 投与時

本剤は皮下注射のみに使用し、注射部位を上腕、大腿、腹部、臀部等広範囲に求め、順序よく移動し、同一部位に短期間に繰返し注射しないこと。

(3) 調製後の使用

溶解後はできるだけ速やかに使用すること。保存する場合には、