



処方箋医薬品
注意－医師等の処方箋により
使用すること

高リン血症治療剤（リン酸結合性ポリマー）
ビキサロマー顆粒

キックリン[®]顆粒86.2%

Kiklin[®] Granules 86.2%

日本標準商品分類番号	
87219	
承認番号	22800AMX00675
販売開始	2016年12月

貯法：室温保存
有効期間：3年

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 腸閉塞の患者〔非吸収性ポリマーのため、腸管穿孔を起こすおそれがある。〕[8.1.1、8.1.2、9.1.1、9.1.2、9.1.4、11.1.1参照]

3. 組成・性状

3.1 組成

有効成分（1g中）	添加剤
ビキサロマー 862mg	ヒプロメロース、マクロゴール、タルク、酸化チタン、黄色三二酸化鉄、軽質無水ケイ酸

3.2 製剤の性状

剤形	色
顆粒	淡黄色

4. 効能又は効果

慢性腎臓病患者における高リン血症の改善

5. 効能又は効果に関連する注意

本剤は血中リンの排泄を促進する薬剤ではないため、食事療法等によるリン摂取制限を考慮すること。

6. 用法及び用量

通常、成人には、ビキサロマーとして1回500mg（本剤580mg）を開始用量とし、1日3回食直前に経口投与する。以後、症状、血清リン濃度の程度により適宜増減するが、最高用量は1日7,500mg（本剤8,700mg）とする。

7. 用法及び用量に関連する注意

7.1 〈透析患者の場合〉

投与量は、血清リン濃度が3.5～6.0mg/dLとなるよう、以下の基準を目安に適宜増減する。

血清リン濃度	投与量増減方法
6.0mg/dLを超える	ビキサロマーとして1回250～500mg（本剤290～580mg）増量する
3.5～6.0mg/dL	投与量を維持する
3.5mg/dL未満	ビキサロマーとして1回250～500mg（本剤290～580mg）減量する

〈保存期慢性腎臓病患者の場合〉

投与量は、血清リン濃度を各施設の基準値内に維持するよう適宜増減する。増量幅はビキサロマーとして1回あたりの用量で500mg（本剤580mg）までとする。

- 7.2 本剤投与開始時又は用量変更時には、1～2週間後を目安に血清リン濃度の確認を行うことが望ましい。
- 7.3 増量を行う場合は1週間以上の間隔をあけて行うこと。

8. 重要な基本的注意

- 8.1 腸管穿孔、腸閉塞があらわれることがあるので、下記の点に留意すること。
 - 8.1.1 投与開始に先立ち、患者の日常の排便状況を確認すること。[2.2、9.1.1-9.1.4、11.1.1、11.1.4、11.1.5参照]
 - 8.1.2 患者には排便状況を確認させるとともに、便秘の悪化、腹部膨満感等の症状があらわれた場合には、医師等に相談するように指導すること。[2.2、9.1.1-9.1.4、11.1.1、11.1.4、11.1.5参照]
- 8.2 本剤は、定期的に血清リン、血清カルシウム及び血清PTH濃度を測定しながら投与すること。血清リン、血清カルシウム及び血清PTH濃度の管理目標値及び測定頻度は、学会のガイドライン等、最新の情報を参考にすること。低カルシウム血症の発現あるいは悪化がみられた場合には、活性型ビタミンD製剤やカルシウム製剤の投与を考慮し、カルシウム受容体作動薬が使用されている場合には、カルシウム受容体作動薬の減量等も考慮すること。また、二次性副甲状腺機能亢進症の発現あるいは悪化がみられた場合には、活性型ビタミンD製剤、カルシウム製剤、カルシウム受容体作動薬の投与あるいは他の適切な治療法を考慮すること。

9. 特定の背景を有する患者に関する注意

- 9.1 合併症・既往歴等のある患者
 - 9.1.1 便秘のある患者
 - 症状が悪化した場合、腸閉塞、腸管穿孔を起こすおそれがある。[2.2、8.1.1、8.1.2、9.1.2-9.1.4、11.1.1、11.1.4参照]
 - 9.1.2 腸管狭窄のある患者
 - 非吸収性ポリマーのため、腸閉塞、腸管穿孔を起こすおそれがある。[2.2、8.1.1、8.1.2、9.1.1、9.1.3、9.1.4、11.1.1参照]
 - 9.1.3 腸管憩室のある患者
 - 憩室部位に腸管穿孔を起こすおそれがある。[8.1.1、8.1.2、9.1.1、9.1.2、11.1.1、11.1.5参照]
 - 9.1.4 腹部手術歴のある患者
 - 腸管の癒着等が生じ、腸閉塞を起こすおそれがある。[2.2、8.1.1、8.1.2、9.1.1、9.1.2、11.1.1参照]
 - 9.1.5 痔疾患のある患者
 - 症状を悪化させるおそれがある。

9.1.6 消化管潰瘍又はその既往歴のある患者

症状を悪化又は再発させるおそれがある。

9.1.7 重度の消化管運動障害を有する患者

症状を悪化させるおそれがある。

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。

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。

9.8 高齢者

消化器症状等の副作用の発現に注意すること。一般に生理機能が低下している。

10. 相互作用

10.2 併用注意（併用に注意すること）

本剤はリン酸結合性ポリマーであるため、同時に服用した場合、併用薬の吸収を遅延あるいは減少させるおそれがある。抗てんかん剤、不整脈用剤等安全性及び有効性に臨床重大な影響を及ぼす可能性のある経口薬剤を併用する場合は、可能な限り間隔をあけて投与し、併用薬の作用の変化についても慎重に観察すること。

薬剤名等	臨床症状・措置方法	機序・危険因子
エナラプリル アトルバスタチン バルサルタン [16.7.1参照]	本剤とこれらの薬剤を併用した場合の血中濃度は、エナラプリルでは約80%に、アトルバスタチンでは約70～80%に、バルサルタンでは約30～40%にそれぞれ低下した。これらの薬剤の作用を減弱させるおそれがあるので、併用する場合にはこれらの薬剤の作用を観察すること。	本剤はリン酸結合性ポリマーであり、同時に服用した場合、これらの薬剤の吸収を遅延あるいは減少させる。
カンデサルタン シレキセチル テルミサルタン オルメサルタン メドキシミル イルベサルタン	<i>In vitro</i> 試験で、本剤とこれらの薬剤の吸着が認められており、これらの薬剤の作用を減弱させるおそれがあるので、併用する場合にはこれらの薬剤の作用を観察すること。	
シプロフロキサシン	他のリン酸結合性ポリマーで、同時に服用した場合、シプロフロキサシンのバイオアベイラビリティが低下したとの報告がある。シプロフロキサシンの作用を減弱させるおそれがあるので、併用する場合にはこの薬剤の作用を観察すること。	
甲状腺ホルモン製剤 レボチロキシシン等	他のリン酸結合性ポリマーとレボチロキシシンとの併用患者において、甲状腺刺激ホルモン(TSH)濃度が上昇したとの報告がある。	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 腸管穿孔、腸閉塞（いずれも頻度不明）

これらの病態を疑わせる高度の便秘、持続する腹

痛、嘔吐等の異常が認められた場合には、速やかに投与を中止し、腹部の診察や画像検査（単純X線、超音波、CT等）を実施し、適切な処置を行うこと。[2.2、8.1.1、8.1.2、9.1.1-9.1.4、11.1.2、11.1.4、11.1.5参照]

11.1.2 虚血性腸炎（1%未満）

病態が進行し腸管穿孔等の重篤な状態に至らぬよう、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。[11.1.1参照]

11.1.3 消化管出血、消化管潰瘍（各1%未満）

吐血、下血及び食道、胃、十二指腸、結腸、直腸等の潰瘍があらわれることがある。

11.1.4 便秘・便秘増悪（15%以上）

これらの症状があらわれた場合には本剤の減量又は休薬を考慮し、高度の場合には投与を中止するなど適切な処置を行うこと。[8.1.1、8.1.2、9.1.1、11.1.1参照]

11.1.5 憩室炎（頻度不明）

病態が進行し腸管穿孔等の重篤な状態に至らぬよう、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。[8.1.1、8.1.2、9.1.3、11.1.1参照]

11.1.6 肝機能障害（頻度不明）

AST、ALT、 γ -GTPの著しい上昇を伴う肝機能障害の発現が報告されている。

11.2 その他の副作用

	1～5%未満	1%未満	頻度不明
消化器	硬便、腹部不快感、腹部膨満、悪心	下痢、嘔吐、腹痛、胃炎、痔核、便潜血陽性	
皮膚		そう痒症	発疹
血液		血中副甲状腺ホルモン増加	
精神神経系		下肢静止不能症候群	
その他		口渇、回転性めまい	

16. 薬物動態

16.2 吸収

健康成人10例に¹⁴C-ビキサロマー 2,500mgを単回経口投与した結果、ビキサロマーは非吸収性であると推察された¹⁾（外国人データ）。[16.5参照]

16.5 排泄

健康成人10例に¹⁴C-ビキサロマー 2,500mgを単回経口投与した結果、投与後168時間までに投与放射能の93.2%が糞中に検出された。投与放射能の0.00326%が尿中に検出されたものの血液中に放射能は検出されなかった¹⁾（外国人データ）。[16.2参照]

16.7 薬物相互作用

16.7.1 エナラプリル、アトルバスタチン及びバルサルタン

健康成人を対象として、キックリンカプセル[®] 2,500mgを併用したときのエナラプリル、アトルバスタチン及びバルサルタンの薬物動態への影響を検討した。その結果、エナラプリルのC_{max}及びAUCはいずれも約80%に低下し、アトルバスタチンのC_{max}及びAUCは約70～80%に低下した²⁾³⁾。また、バルサルタンのC_{max}及びAUCは約30～40%に低下した⁴⁾。[10.2参照]

16.7.2 その他の薬剤

健康成人を対象として、キックリンカプセル^{注1)}2,500mgを併用したときのワルファリン、ジゴキシン及びシナカルセトの薬物動態への影響を検討した。その結果、ワルファリン、ジゴキシン、シナカルセトの血漿中濃度に対して本剤の影響は認められなかった^{5)~7)} (外国人データ)。

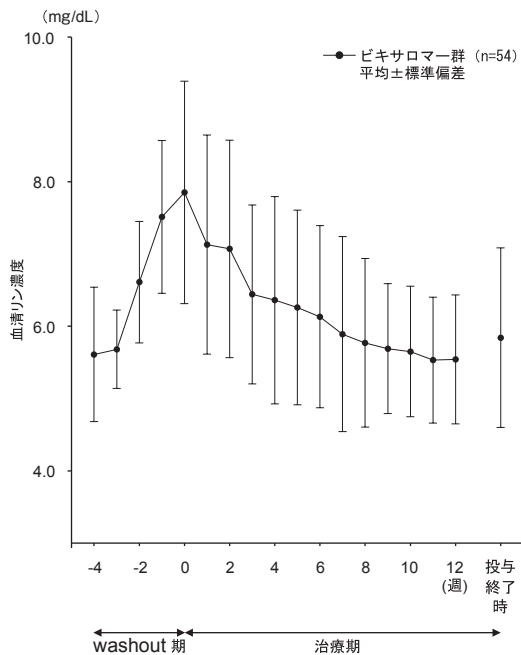
注) 本剤の承認された剤形は顆粒である。

17. 臨床成績

17.1 有効性及び安全性に関する試験

17.1.1 国内第Ⅲ相試験 (血液透析患者)

多施設共同、ランダム化、セバラマー塩酸塩対照非盲検、非劣性検証試験を実施した。高リン血症を合併する血液透析中の慢性腎不全患者104例 (キックリンカプセル^{注1)}54例、セバラマー塩酸塩50例) を対象としてキックリンカプセル^{注1)} 1日1,500mgから投与を開始し、1日7,500mgまでの範囲で適宜増減し、12週間投与した。投与開始時の血清リン濃度 (平均値±標準偏差) は、7.85±1.539mg/dLであった。投与開始時の血清リン濃度を共変量とした主解析では、投与終了時の血清リン濃度 (調整済み平均±標準誤差) は、5.87±0.154mg/dLと低下が認められた。また、血清補正カルシウム濃度は、投与開始時 (平均値±標準偏差) 8.66±0.661mg/dL、投与終了時 (平均値±標準偏差) 8.89±0.641mg/dLと大きな変化は認められなかった⁸⁾。本試験における副作用は29.1% (16/55例) に認められた。主な副作用は便秘18.2% (10/55例)、硬便5.5% (3/55例) であった。



17.1.2 国内長期投与試験 (血液透析患者)

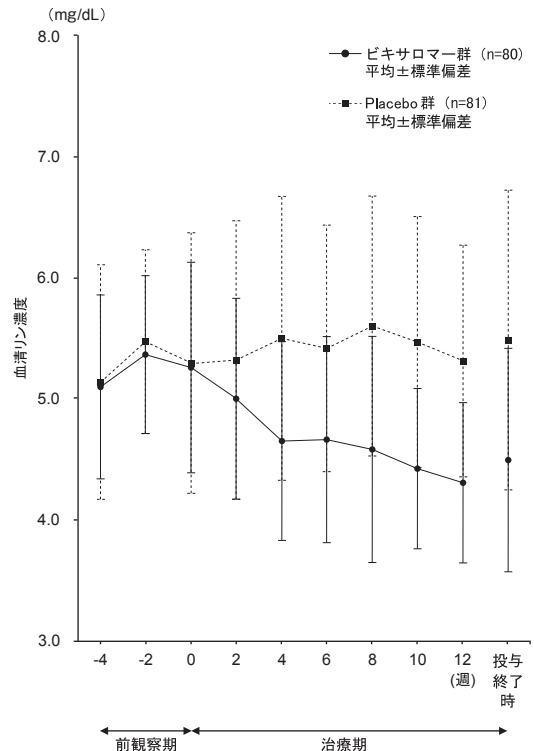
多施設共同、非盲検、非対照試験を実施した。高リン血症を合併する血液透析中の慢性腎不全患者243例を対象としてキックリンカプセル^{注1)} 1日1,500mgから投与を開始し、1日7,500mgまでの範囲で適宜増減を行い、48週間投与した。この結果、血清リン濃度の低下が維持された。血清リン濃度は、投与開始時 (平均値±標準偏差) 7.71±1.275mg/dL、投与終了時 (平均値±標準偏差) 5.77±1.377mg/dLであった⁹⁾。副作用発現率は29.4% (73/248例) であった。主な副作用は便秘21.0% (52/248例)、腹部不快感1.2% (3/248例)、硬便1.2% (3/248例) であった。長期投与により副作用の発現率が増加する傾向はみられなかった。

17.1.3 国内一般臨床試験 (腹膜透析患者)

多施設共同、非盲検、非対照試験を実施した。高リン血症を合併する腹膜透析中の慢性腎不全患者34例を対象としてキックリンカプセル^{注1)} 1日1,500mgから投与を開始し、1日7,500mgまでの範囲で適宜増減し、12週間投与した。この結果、血清リン濃度が投与開始時 (平均値±標準偏差) 7.77±1.199mg/dLから治療期終了時 (平均値±標準偏差) 6.40±1.098mg/dLへと低下した¹⁰⁾。副作用発現率は40.0% (14/35例) であった。主な副作用は便秘が11.4% (4/35例)、そう痒症が8.6% (3/35例) であった。

17.1.4 国内第Ⅲ相試験 (保存期慢性腎臓病患者)

多施設共同、ランダム化、プラセボ対照二重盲検試験を実施した。高リン血症を合併する保存期慢性腎臓病患者162例 (キックリンカプセル^{注1)} 80例、プラセボ82例) を対象としてキックリンカプセル^{注1)} 1日1,500mgから投与を開始し、1日7,500mgまでの範囲で適宜増減し、プラセボを対照に12週間投与した。この結果、キックリンカプセル^{注1)} 投与群で投与開始時の血清リン濃度 (平均値±標準偏差) は5.26±0.87mg/dLであり、投与終了時の血清リン濃度 (平均値±標準偏差) は4.49±0.93mg/dLへと低下が認められた。プラセボ投与群では、投与開始時の血清リン濃度 (平均値±標準偏差) は5.29±1.07mg/dL、投与終了時の血清リン濃度 (平均値±標準偏差) は5.49±1.23mg/dLであった。投与終了時 (治療期12週又は投与中止時) の血清リン濃度の治療期開始日 (0週) からの変化量について、投与群を因子、0週の時血清リン濃度の値及びeGFR (mL/min/1.73m²) カテゴリを説明変数とした共分散分析を行った結果、キックリンカプセル^{注1)} 群はプラセボ群と比較して統計的に有意な差が認められた¹¹⁾。本試験における副作用は31.3% (25/80例) に認められた。主な副作用は便秘16.3% (13/80例)、腹部不快感、腹部膨満、腹痛、悪心、各2.5% (2/80例) であった。重篤な副作用は、胃食道炎及び上部消化管出血 (各1例) であった。



17.1.5 国内長期投与試験 (保存期慢性腎臓病患者)

多施設共同、非盲検、非対照試験を実施した。高リン血症を合併する保存期慢性腎臓病患者105例を対象としてキックリンカプセル^{注1)} 1日1,500mgから投与を開始し、1日7,500mg

までの範囲で適宜増減を行い、48週間投与した。血清リン濃度は、投与開始時（平均値±標準偏差）5.15±0.83mg/dL、48週時（平均値±標準偏差）4.58±0.68mg/dL、投与終了時（平均値±標準偏差）4.96±0.98mg/dLであった¹²⁾。副作用発現率は31.4%（33/105例）であった。主な副作用は便秘18.1%（19/105例）、腹部膨満、悪心の各1.9%（2/105例）であった。重篤な副作用は、胃潰瘍及び結腸癌（各1例、同一被験者）であった。

17.3 その他

17.3.1 生物学的同等性試験

ビキサロマー顆粒2,610mg/回（ビキサロマーとして2,250mg/回）とビキサロマーカプセル^{注)}2,250mg/回を、クロスオーバー法により健康成人男性に1日3回8日間（1日目のみ1日2回）食直前に経口投与し、尿中リン排泄量により生物学的同等性を検討した。その結果、ビキサロマー顆粒はビキサロマーカプセル^{注)}と生物学的に同等であることが示された¹³⁾。

投与開始前及び投与開始後の1日平均尿中リン排泄量及び変化量（n=59）

	1日平均尿中リン排泄量（mg/日）： 平均値（標準偏差）		
	投与開始前 -4日目～-1日目	投与開始後 5日目～8日目	変化量
ビキサロマー 顆粒	818.13 (74.24)	681.16 (74.40)	-136.96 (57.78)
ビキサロマー カプセル ^{注)}	822.49 (77.89)	671.06 (83.35)	-151.43 (63.44)

注) 本剤の承認された剤形は顆粒である。

18. 薬効薬理

18.1 作用機序

ビキサロマーはアミン機能性リン酸結合性ポリマーであり、消化管内でリン酸と結合して糞中へのリン排泄を促進することにより、消化管からのリン吸収を抑制し血中リン濃度を低下させる。

18.2 血漿リン濃度及びCa×P積低下作用

高リン食摂餌5/6腎臓摘出慢性腎臓病ラットにおいて、ビキサロマーは3%の混餌投与により、血漿リン濃度（AUC値）及びCa×P積（AUC値）を有意に低下させた¹⁴⁾。また、アデニン誘発慢性腎臓病ラットにおいて、ビキサロマーは3%の混餌投与により、血漿リン濃度（AUC値）及びCa×P積（AUC値）を有意に低下させた¹⁵⁾。

18.3 血管石灰化抑制作用

ビタミンD負荷アデニン誘発慢性腎臓病ラットにおいて、ビキサロマーは2%の混餌投与により、大動脈中カルシウム量を有意に低下させた¹⁶⁾。

18.4 二次性副甲状腺機能亢進症改善作用

高リン食摂餌5/6腎臓摘出慢性腎臓病ラットにおいて、ビキサロマーは3%の混餌投与により、血漿PTH濃度（AUC値）及び副甲状腺重量比を有意に低下させた¹⁷⁾。また、アデニン誘発慢性腎臓病ラットにおいて、ビキサロマーは3%の混餌投与により、血漿PTH濃度（AUC値）及び副甲状腺重量比を有意に低下させた¹⁸⁾。

18.5 腎性骨異栄養症進展抑制作用

アデニン誘発慢性腎臓病ラットにおいて、ビキサロマーは3%の混餌投与により、大腿骨の空隙面積率及び線維化面積率を低下させた。類骨面積率に対しては、ビキサロマー投与による有意な変化は認められなかった¹⁹⁾。

18.6 血液pH、重炭酸イオン濃度に対する作用

アデニン誘発慢性腎臓病ラットにおいて、ビキサロマーは3%の混餌投与により、血液pH及び血液重炭酸イオン濃度の低下を改善した²⁰⁾。

19. 有効成分に関する理化学的知見

一般名：ビキサロマー（Bixalomer）

本質：〔日本名〕ビキサロマーは、N,N,N',N'-テトラキス(3-アミノプロピル)ブタン-1,4-ジアミンと2-(クロロメチル)オキシランが1:2.1-2.4の比で反応して得られた架橋重合体である。
〔英名〕 Bixalomer is a cross-linked polymer which is obtained by a reaction between N,N,N',N'-tetrakis(3-aminopropyl)butane-1,4-diamine and 2-(chloromethyl)oxirane with a ratio of 1:2.1-2.4.

性状：白色～帯黄白色の粉末である。水及びエタノール（99.5）にほとんど溶けない。吸湿性である。

20. 取扱い上の注意

本品は乾燥剤で品質保持をはかっているため、調剤後は蓋を開けたままにしないこと。

22. 包装

100g（乾燥剤入り）

23. 主要文献

- 社内報告書：海外健康成人・マスバランス試験（キックリンカプセル2012年3月30日承認 CTD 2.7.6.2）（DIR120044）
- 社内報告書：健康成人・エナラプリルとの薬物相互作用試験（キックリンカプセル2012年3月30日承認 CTD 2.7.6.6）（DIR120046）
- 社内報告書：健康成人・アトルバスタチンとの薬物相互作用試験（キックリンカプセル2012年3月30日承認 CTD 2.7.6.7）（DIR120045）
- 社内報告書：健康成人・バルサルタンとの薬物相互作用試験（キックリンカプセル2012年3月30日承認 CTD 2.7.6.8）（DIR120049）
- 社内報告書：海外健康成人・ワルファリンとの薬物相互作用試験（キックリンカプセル2012年3月30日承認 CTD 2.7.6.3）（DIR120050）
- 社内報告書：海外健康成人・ジゴキシンとの薬物相互作用試験（キックリンカプセル2012年3月30日承認 CTD 2.7.6.4）（DIR120047）
- 社内報告書：海外健康成人・シナカルセットとの薬物相互作用試験（キックリンカプセル2012年3月30日承認 CTD 2.7.6.5）（DIR120048）
- Akizawa, T. et al.: Ther. Apher. Dial. 2014;18 (2): 122-131 [KIK-00074]
- Akizawa, T. et al.: Ther. Apher. Dial. 2013;17 (6): 612-619 [KIK-00069]
- 社内報告書：腹膜透析患者・腹膜透析患者対象一般臨床試験（キックリンカプセル2012年3月30日承認 CTD 2.7.6.16）（DIR120028）
- Akizawa, T. et al.: Ther. Apher. Dial. 2016;20 (6): 588-597 [KIK-00123]
- Akizawa, T. et al.: Ther. Apher. Dial. 2017;21 (2): 173-179 [KIK-00127]
- 社内報告書：健康成人・生物学的同等性試験（DIR160032）

- 14) 社内報告書：*in vivo*薬理試験（キックリンカプセル2012年3月30日承認 CTD 2.6.2.2.1.1.1）
（DIR120030）
- 15) 社内報告書：*in vivo*薬理試験（キックリンカプセル2012年3月30日承認 CTD 2.6.2.2.1.1.2）
（DIR120056）
- 16) 社内報告書：*in vivo*薬理試験（キックリンカプセル2012年3月30日承認 CTD 2.6.2.2.1.3.1）
（DIR120036）
- 17) 社内報告書：*in vivo*薬理試験（キックリンカプセル2012年3月30日承認 CTD 2.6.2.2.1.2.1）
（DIR120043）
- 18) 社内報告書：*in vivo*薬理試験（キックリンカプセル2012年3月30日承認 CTD 2.6.2.2.1.2.2）
（DIR120057）
- 19) 社内報告書：*in vivo*薬理試験（キックリンカプセル2012年3月30日承認 CTD 2.6.2.2.1.4.2）
（DIR120037）
- 20) 社内報告書：*in vivo*薬理試験（キックリンカプセル2012年3月30日承認 CTD 2.6.2.2.1.5.1）
（DIR120035）

24. 文献請求先及び問い合わせ先

アステラス製薬株式会社 メディカルインフォメーションセンター
〒103-8411 東京都中央区日本橋本町2丁目5番1号
フリーダイヤル 0120-189-371

* 26. 製造販売業者等

26.1 製造販売

アステラス製薬株式会社
東京都中央区日本橋本町2丁目5番1号

