

**2026年 8月改訂（第3版）
 *2026年 7月改訂（第2版）

貯 法：室温保存
 有効期間：60箇月

日本標準商品分類番号
873999

	カプセル 1 mg	カプセル 1.5mg
承認番号	30800AMX00076000	30800AMX00077000
販売開始	2026年 7月	2026年 7月
	カプセル 2.5mg	カプセル 5 mg
承認番号	30800AMX00078000	30800AMX00079000
販売開始	2026年 7月	2026年 7月
	カプセル 10mg	
承認番号	30800AMX00080000	
販売開始	2026年 7月	

レチノイン酸受容体γ作動薬
 パロパロテンカプセル
劇薬、処方箋医薬品^{注)}

ソホノス[®]カプセル 1mg
 ソホノス[®]カプセル 1.5mg
 ソホノス[®]カプセル 2.5mg
 ソホノス[®]カプセル 5mg
 ソホノス[®]カプセル 10mg
 sohonos[®]capsules

注) 注意－医師等の処方箋により使用すること

1. 警告

- 1.1 本剤には催奇形性があるので、妊婦又は妊娠している可能性のある女性には投与しないこと。また、妊娠する可能性のある女性に投与する場合には使用上の注意を厳守すること。[2. 1、9. 4、9. 5 参照]
- 1.2 本剤は骨端線早期閉鎖及び成長鈍化を引き起こす可能性があることから、骨端線が閉鎖していない患者への投与にあたっては、投与の適否を慎重に検討した上で、投与する場合は定期的に骨端線の状態を評価するなど十分に患者の状態を観察すること。[5.、9. 7. 1、9. 7. 2、11. 1. 2、17. 1. 1 参照]

2. 禁忌（次の患者には投与しないこと）

2. 1 妊婦又は妊娠している可能性のある女性[1. 1、9. 4、9. 5 参照]
2. 2 本剤の成分に対し過敏症の既往歴のある患者
2. 3 ビタミンA製剤を投与中の患者 [10. 1 参照]
- **2. 4 強いCYP3A阻害剤（イトラコナゾール、リトナビル含有製剤、クラリスロマイシン含有製剤、ボサコナゾール、ボリコナゾール、エンシトレルビル フマル酸、コビシス タット含有製剤、セリチニブ、ダルナビル エタノール付加物含有製剤、ロナファルニブ、ツカチニブ エタノール付加物）を投与中の患者 [10. 1、16. 7. 1 参照]
2. 5 重度の肝機能障害（Child-Pugh分類C）を有する患者 [9. 3. 1 参照]
2. 6 ビタミンA過剰症の患者 [ビタミンA過剰症が増悪するおそれがある。]

3. 組成・性状

3. 1 組成

販 売 名	有効成分	添 加 剤
ソホノスカプセル 1 mg	1 カプセル中 パロパロテン 1 mg	内容物：乳糖水和物、ポビドン、クロスカルメロースナトリウム、ラウリル硫酸ナトリウム、結晶セルロース、ステアリン酸マグネシウム カプセル：ゼラチン、酸化チタン
ソホノスカプセル 1.5mg	1 カプセル中 パロパロテン 1.5mg	
ソホノスカプセル 2.5mg	1 カプセル中 パロパロテン 2.5mg	
ソホノスカプセル 5 mg	1 カプセル中 パロパロテン 5 mg	
ソホノスカプセル 10mg	1 カプセル中 パロパロテン 10mg	

3. 2 製剤の性状

販 売 名	外 観	内 容 物	識別コード
ソホノスカプセル 1 mg	白色不透明の 0 号硬カプセル	白色の粉末	PVO 1
ソホノスカプセル 1.5mg			PVO 1.5
ソホノスカプセル 2.5mg			PVO 2.5
ソホノスカプセル 5 mg			PVO 5
ソホノスカプセル 10mg			PVO 10

4. 効能又は効果

進行性骨化性線維異形成症

5. 効能又は効果に関連する注意

本剤は、骨端線早期閉鎖及び成長鈍化のリスクがあることから、骨端線が閉鎖していない患者に対して本剤の投与を検討する場合は、投与開始前に、X線検査による骨格成熟度や、標準成長曲線を踏まえた成長段階、思春期の成長段階の評価を行い、成長に対する影響や骨端線部分閉鎖に伴う関節変形の可能性を考慮した上で、本剤の投与による有益性が危険性を上回ると判断される場合のみに投与すること。[1. 2、9. 7. 1、9. 7. 2、11. 1. 2、17. 1. 1 参照]

6. 用法及び用量

通常、成人並びに 8 歳以上の女児及び 10 歳以上の男児には、パロパロテンとして下表の用量（連続投与）を 1 日 1 回食事中又は食直後に経口投与する。フレアアップ発現時には、下表の用量（フレアアップ時投与 1 ～ 4 週目）を 1 日 1 回 4 週間、その後、下表の用量（フレアアップ時投与 5 週目以降）を 1 日 1 回 8 週間（8 週間経過時点でフレアアップが持続している場合は、フレアアップが消失するまで 4 週間単位で延長）食事中又は食直後に経口投与する。なお、患者の状態により適宜減量する。

	連続投与	フレアアップ時投与	
		1 ～ 4 週目	5 週目以降
成人及び骨格が成熟した小児	5 mg	20mg	10mg
骨格が未成熟の小児			
体重 10kg 以上 20kg 未満	2.5mg	10mg	5 mg
体重 20kg 以上 40kg 未満	3 mg	12.5mg	6 mg
体重 40kg 以上 60kg 未満	4 mg	15mg	7.5mg
体重 60kg 以上	5 mg	20mg	10mg

フレアアップ：異所性骨化の原因となる皮下軟部組織に生じる腫脹や腫瘍

7. 用法及び用量に関連する注意

- 7.1 手、手関節等のX線検査に基づく骨年齢が12歳未満（女性）又は14歳未満（男性）の場合に、骨格が未成熟とみなし、投与量を決定すること。
- 7.2 フレアアップ（異所性骨化の原因となる皮下軟部組織に生じる腫脹や腫瘍）の発現時の投与は、フレアアップを示す徴候又はフレアアップを引き起こすリスクの高い外傷等が生じた時点で開始すること。
- 7.3 フレアアップの発現時の投与中に、新たなフレアアップが発現した場合は、フレアアップの発現時の1週目の投与から再度投与すること。
- 7.4 10mgカプセルとその他の含量のカプセルとの間で生物学的同等性は示されていないため、20mgを投与する際は10mgカプセル剤2カプセルを使用すること。また、10mg、12.5mg及び15mgを投与する際は10mgカプセル剤1カプセルとその他の含量のカプセルを組み合わせ投与すること。[16.1.4 参照]
- 7.5 忍容性が認められない場合は、本剤の減量、休薬又は投与中止を検討すること。減量を行う場合は、下表を参考にすること。減量を行っても忍容性が認められない場合は、再度減量することができるが、3段階を超える減量を要する場合には、投与継続の適否を慎重に検討すること。[17.1.1 参照]

投与中の用量	減量後の用量
20mg	15mg
15mg	12.5mg
12.5mg	10mg
10mg	7.5mg
7.5mg	5 mg
6 mg	4 mg
5 mg	2.5mg
4 mg	2 mg
3 mg	1.5mg
2.5mg	1 mg

- 7.6 減量を行った場合でも連続投与に対する忍容性が認められない場合には、フレアアップの発現時の用法・用量に従い、フレアアップ時にのみ投与することができる。[17.1.2 参照]
- 7.7 中程度のCYP3A阻害剤と本剤との併用は避け、代替薬への変更を考慮すること。併用が避けられない場合は、下表を参考に本剤の投与量を減量すること。[10.2、16.7.3 参照]

	連続投与	フレアアップ時投与	
		1～4週目	5週目以降
成人及び骨格が成熟した小児	2.5mg	10mg	5 mg
骨格が未成熟の小児			
体重10kg以上20kg未満	1 mg	5 mg	2.5mg
体重20kg以上40kg未満	1.5mg	6 mg	3 mg
体重40kg以上60kg未満	2 mg	7.5mg	4 mg
体重60kg以上	2.5mg	10mg	5 mg

8. 重要な基本的注意

- 8.1 皮膚の乾燥や剥離等の皮膚又は粘膜の障害があらわれることがあるので、本剤投与中は、保湿剤等により皮膚を保護することを検討するとともに、患者の状態を十分に観察すること。[11.1.1 参照]
- 8.2 骨量の減少、骨粗鬆症及び臨床症状を伴わない脊椎骨折があらわれることがあるので、本剤投与開始前及び投与中は骨密度等の骨状態を定期的に観察し、投与継続の適否を検討すること。特に脊椎については定期的にX線検査で評価することが望ましい。[11.1.3 参照]
- 8.3 光線過敏症があらわれることがあるので、本剤投与中は、外出時には帽子や衣類等による遮光や日焼け止め効果の高

いサンスクリーンの使用により、日光やUV光線の照射を避けるよう患者を指導すること。

- 8.4 うつ病、うつ病の増悪、自殺念慮及び自殺行動があらわれることがあるので、本剤投与中は、患者にうつ病の徴候がないか、患者の状態を十分に観察すること。[9.1.1 参照]
- 8.5 肝機能障害があらわれることがあるので、本剤投与開始前及び投与中は定期的に肝機能検査を行い、患者の状態を十分に観察すること。
- 8.6 脂質異常及びそれに伴う膵炎があらわれることがあるので、本剤投与開始前及び投与中は定期的に脂質及び膵酵素に関する血液検査を行い、患者の状態を十分に観察すること。[9.1.2 参照]

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 うつ病、自殺企図等の精神障害のある患者

症状を増悪させるおそれがある。[8.4 参照]

9.1.2 糖尿病、肥満患者等の脂質異常症の素因がある患者

[8.6 参照]

9.3 肝機能障害患者

9.3.1 重度の肝機能障害（Child-Pugh分類C）を有する患者

投与しないこと。本剤の血中濃度が上昇し、副作用が強くあらわれるおそれがある。重度の肝機能障害を有する患者を対象とした臨床試験は実施していない。[2.5 参照]

9.3.2 中等度の肝機能障害（Child-Pugh分類B）を有する患者

治療上の有益性が危険性を上回る場合にのみ投与すること。やむを得ず投与する場合には、患者の状態をより慎重に観察し、副作用の発現に十分注意すること。本剤の血中濃度が上昇し、副作用が強くあらわれるおそれがある。中等度の肝機能障害を有する患者を対象とした臨床試験は実施していない。

9.4 生殖能を有する者

妊娠する可能性のある女性には、次の注意事項、本剤投与中及び最終投与後1ヵ月間において避妊する必要性並びに適切な避妊法について説明すること。[1.1、2.1、9.5 参照]

- (1) 本剤の投与は次の正常な生理周期の2日又は3日目まで開始しないこと。
- (2) 本剤の投与開始前1週間以内の妊娠検査が陰性であるとの結果を確認すること。
- (3) 本剤の投与期間中は1ヵ月ごとに妊娠検査を実施することが望ましい。

9.5 妊婦

妊婦又は妊娠している可能性のある女性には投与しないこと。動物実験（ラット）でレチノイドに典型的な胎児奇形（口蓋裂、頭蓋骨の形態異常、長骨の短縮等）が認められている^{1),2)}。[1.1、2.1、9.4 参照]

9.6 授乳婦

投与中及び投与終了後一定期間は授乳を避けさせること。類似化合物（タミバロテン、エトレチナート）の動物実験（ラット）で、乳汁中への移行が報告されている。

9.7 小児等

9.7.1 骨端線早期閉鎖及び成長鈍化のリスクがあることから、8歳未満の女児及び10歳未満の男児に対する投与は推奨されない。[1.2、5、9.7.2、11.1.2 参照]

9.7.2 骨端線が閉鎖していない患者に投与する場合は、本剤の投与を開始する前に、患者及びその保護者に骨端線早期閉鎖及び成長鈍化のリスクを説明すること。また、本剤を投与中は、患者の骨格が成熟するまで、定期的に骨端線の状態、身長及び関節変形の有無を評価すること。成長の鈍化、骨端線早期閉鎖又はその徴候、関節変形が認められた場合は、本剤投与継続の可否を慎重に判断すること。4歳以上の患者を対象として実施した臨床試験で、

8歳未満の女児及び10歳未満の男児25例中14例（56.0%）、8歳以上14歳未満の女児及び10歳以上14歳未満の男児42例中13例（31.0%）に骨端線早期閉鎖が認められた。また、骨端線閉鎖を伴わない場合でも、成長の鈍化傾向が認められている。[1. 2、5、9. 7. 1、11. 1. 2 参照]

10. 相互作用

本剤は、主にCYP3Aにより代謝される。

** 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
ビタミンA製剤（チョコラA等） [2. 3 参照]	ビタミンA過剰症の危険性がある。	本剤はビタミンAと同じレチノイドであるため、ビタミンAと併用すると相加作用をもたらすリスクがある。
** 強いCYP3A阻害剤 イトラコナゾール（イトリゾール） リトナビル含有製剤（ノビーア、カレトラ、バキロビッド） クラリスロマイシン含有製剤（クラリシッド、クラリス、ボノサップ、ラベキユア） ボサコナゾール（ノクサフィル） ポリコナゾール（ブイフェンド） エンシトレルビル フマル酸（ゾコーバ） コビススタット含有製剤（ゲンボイヤ、シムツァ、プレジコビックス） セリチニブ（ジカディア） ダルナビル エタノール付加物含有製剤（ブリジスタ、シムツァ、プレジコビックス） ロナファルニブ（ゾキンヴィ） ツカチニブ エタノール付加物（ツカイザ） [2. 4、16. 7. 1 参照]	本剤の血中濃度が上昇し、副作用が強くあらわれるおそれがある。	本剤の代謝には主にCYP3Aが関与しているため、本剤の代謝が阻害され血中濃度が上昇する。

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
グレープフルーツ含有食品	本剤の血中濃度が上昇し、副作用が強くあらわれるおそれがある。本剤投与中は摂取を避けること。	本剤の代謝には主にCYP3Aが関与しているため、本剤の代謝が阻害され血中濃度が上昇する可能性がある。
中程度のCYP3A阻害剤 フルコナゾール、エリスロマイシン、アプレピタント、ジルチアゼム塩酸塩等 [7. 7、16. 7. 3 参照]	本剤の血中濃度が上昇し、副作用が強くあらわれるおそれがあるため、併用を避け、代替薬への変更を考慮すること。併用が避けられない場合は、本剤の用量を減量すること。	本剤の代謝には主にCYP3Aが関与しているため、本剤の代謝が阻害され血中濃度が上昇する。
弱いCYP3A阻害剤 アトルバスタチン、シメチジン等	本剤の血中濃度が上昇し、副作用が強くあらわれるおそれがあるため、患者の状態を慎重に観察すること。	本剤の代謝には主にCYP3Aが関与しているため、本剤の代謝が阻害され血中濃度が上昇する可能性がある。

薬剤名等	臨床症状・措置方法	機序・危険因子
強い又は中程度のCYP3A誘導剤 カルバマゼピン、フェニトイン、リファンピシン、リファブチン、ボセンタン等 セイヨウオトギリソウ含有食品 [16. 7. 2 参照]	本剤の血中濃度が低下し、本剤の有効性が減弱する可能性があるため、併用は避け、代替薬への変更を考慮すること。	本剤の代謝には主にCYP3Aが関与しているため、本剤の代謝が亢進し血中濃度が低下する。
弱いCYP3A誘導剤 モダフィニル等	本剤の血中濃度が低下し、本剤の有効性が減弱するおそれがあるため、患者の状態を慎重に観察すること。	本剤の代謝には主にCYP3Aが関与しているため、本剤の代謝が亢進し血中濃度が低下する可能性がある。
テトラサイクリン系抗生物質	良性頭蓋内圧亢進が生じるおそれがある。	レチノイドの全身投与との併用で、良性頭蓋内圧亢進（偽性脳腫瘍）との関連性が認められている。

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 重度の皮膚障害（頻度不明）

[8. 1 参照]

11. 1. 2 骨端線早期閉鎖（7.2%）

[1. 2、5、9. 7. 1、9. 7. 2 参照]

11. 1. 3 脊椎骨折（22.1%）

臨床試験において、CTにより診断された臨床症状を伴わない脊椎骨折が認められている。[8. 2 参照]

11. 2 その他の副作用

	10%以上	1 %以上10%未満	1 %未満	頻度不明
感染症および寄生虫症	爪囲炎	蜂巣炎、結膜炎、皮膚感染		
良性、悪性および詳細不明の新生物（嚢胞およびポリープを含む）		化膿性肉芽腫		
血液およびリンパ系障害		貧血		
代謝および栄養障害		食欲減退、高トリグリセリド血症		
精神障害		易刺激性、抑うつ気分、自殺念慮		
神経系障害	頭痛	痙攣発作		
眼障害	ドライアイ（26.6%）	眼充血	夜盲	
血管障害		潮紅		
呼吸器、胸郭および縦隔障害	鼻出血			
胃腸障害	口唇乾燥（59.0%）、悪心、口唇のひび割れ、口内乾燥、口唇炎	嘔吐、下痢、腹痛、胃食道逆流性疾患		肺炎
皮膚および皮下組織障害	皮膚乾燥（79.9%）、そう痒症（56.1%）、脱毛症（41.7%）、発疹（41.0%）、紅斑（34.5%）、皮膚剥脱（31.7%）、薬疹（20.1%）、湿疹、皮膚刺激	皮膚反応、爪破損、皮膚亀裂、皮膚炎、嵌入爪、水疱、褥瘡性潰瘍、睫毛眉毛脱落症、尋麻疹、皮膚脆弱性、顔面腫脹		

	10%以上	1%以上10%未満	1%未満	頻度不明
筋骨格系および結合組織障害	四肢痛、関節痛	背部痛、関節腫脹		
腎および尿路障害		蛋白尿		
一般・全身障害および投与部位の状態		疲労、末梢腫脹		
臨床検査	骨密度減少	リパーゼ増加、ALT増加		
傷害、中毒および処置合併症	皮膚擦過傷(21.6%)	サンバーン、足関節部骨折		

13. 過量投与

13.1 症状

本剤はビタミンAの誘導体であるため、過量投与をした場合、激しい頭痛、悪心・嘔吐、傾眠、易刺激性、そう痒症等のビタミンA過剰症の徴候があらわれる可能性がある。

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。

15. その他の注意

15.1 臨床使用に基づく情報

- 15.1.1 類似化合物（ベキサロテン）の投与後に皮膚癌（有棘細胞癌及び基底細胞癌）の発現がみられたとの報告がある。
- 15.1.2 類似化合物（エトレチナート）の長期投与を受けた患者で過骨症を起こすとの報告がある。

15.2 非臨床試験に基づく情報

他のレチノイドを用いた非臨床試験においてプロモーター作用が認められたとの報告がある。本剤のがん原性試験は実施されていない。

16. 薬物動態

16.1 血中濃度

16.1.1 単回投与

健康成人に本剤 5 mg及び10mgを食後に単回経口投与したときのパロパロテンの薬物動態パラメータは以下のとおりであった³⁾。

表1 健康成人に本剤を単回経口投与したときの薬物動態パラメータ

投与量 (mg)	例数	C _{max} (ng/mL)	AUC _{inf} (ng・h/mL)	T _{max} (h)	T _{1/2} (h)
5	10	41.2±17.4	223±63.5	4 [3, 6]	10.9±3.3
10	10	77.2±21.9	442±103	4 [2, 8]	9.7±4.6

平均値±標準偏差、T_{max}は中央値〔範囲〕

16.1.2 反復投与

健康成人15例に本剤 5 mg又は10mgを食後に 1 日 1 回28日間反復経口投与したとき、初回投与及び最終投与後の血漿中パロパロテン濃度に差はみられず、蓄積は認められなかった⁴⁾（外国人データ）。

16.1.3 母集団薬物動態解析

母集団薬物動態モデルを用いて、国際共同第Ⅲ相臨床試験（17.1.1）の成績に基づき、成人又は小児進行性骨化性線維異形成症（FOP）患者に本剤 5 mg相当量又は20mg相当量を体重区分別の用量で食後に反復経口投与したときの定常状態におけるパロパロテンの薬物動態パラメータを推定した結果は、以下のとおりであった⁵⁾。

表2 FOP患者に本剤を反復経口投与したときの定常状態における薬物動態パラメータ（推定値）

用法・用量	投与量 (mg)	体重区分	例数	C _{max} (ng/mL)	AUC _{0-24h} (ng・h/mL)
5 mg相当量 連続投与	2.5～5	全体	88 ^{a)}	42.5±9.95	272±117
	2.5	20kg未満	8 ^{b)}	44.5±2.46	297±238
	3	20kg以上 40kg未満	26 ^{c)}	42.4±9.92	238±76.8
	4	40kg以上 60kg未満	9	42.6±8.41	288±94.4
	5	60kg以上 ^{d)}	45 ^{c)}	42.2±11.2	285±110
20mg相当量 フレアアップ 時投与	10～20	全体	88 ^{a)}	171±40.4	1094±465
	10	20kg未満	8 ^{b)}	178±9.82	1189±951
	12.5	20kg以上 40kg未満	26 ^{c)}	177±41.3	993±320
	15	40kg以上 60kg未満	9	160±31.5	1080±354
	20	60kg以上 ^{d)}	45 ^{c)}	169±44.8	1139±439

平均値±標準偏差

- a) 日本人 4 例を含む
b) 日本人 2 例を含む
c) 日本人 1 例を含む
d) 体重60kg未満の成人及び骨格が成熟した小児も含む

16.1.4 生物学的同等性試験

健康成人に本剤2.5mg 4 カプセル又は10mg 1 カプセルを絶食時に単回経口投与したときの薬物動態パラメータは以下のとおりであった⁶⁾。〔7.4 参照〕

表3 健康成人にパロパロテン10mg（2.5mg×4 カプセル又は10mg×1 カプセル）を単回経口投与したときの薬物動態パラメータ

製剤	例数	C _{max} (ng/mL)	AUC ₀₋₄ (ng・h/mL)
2.5mg×4 カプセル	66 ^{a)}	58.0	330.9
10mg×1 カプセル	66 ^{a)}	44.2	302.1
最小二乗幾何平均値の比 〔95%信頼区間〕		0.762 〔0.71-0.82〕	0.913 〔0.88-0.95〕

最小二乗幾何平均値

- a) 日本人 2 例を含む

16.2 吸収

16.2.1 食事の影響

健康成人23例に本剤20mgを高脂肪食の摂取後に単回経口投与したとき、絶食下投与に対するパロパロテンのC_{max}及びAUC_{inf}の最小二乗幾何平均比は、それぞれ1.17及び1.40であった。また、高脂肪食の摂取後に本剤20mgのカプセル内容物をアップルソースに混合して単回経口投与したとき、本剤の高脂肪食摂取後投与に対するパロパロテンのC_{max}及びAUC_{inf}の最小二乗幾何平均比はそれぞれ0.94及び0.98であった⁷⁾（外国人データ）。

16.3 分布

パロパロテンのヒト血漿タンパク結合率は、97.9%～99.6%であり、ヒトでの血液／血漿中濃度比は0.62であった⁸⁾（*in vitro*）。健康成人23例に本剤20mgを食後に単回投与したとき、みかけの分布容積は、237Lであった⁷⁾（外国人データ）。

16.4 代謝

パロパロテンは主にCYP3Aで代謝され、CYP2C8とCYP2C19でもわずかに代謝される⁹⁾（*in vitro*）。健康成人 6 例に [¹⁴C] 放射性標識したパロパロテン 1 mg を食後に単回経口投与したとき、血漿中には主に未変化体、M2（6 位水酸化体）、M3（7 位水酸化体）、M4a（6 位オキシ体）及びM4b（7 位オキシ体）が認められ、血漿中総放射能のそれぞれ14%、5%、10%、4%及び7%を占めた¹⁰⁾（外国人データ）。

16.5 排泄

健康成人6例に [¹⁴C] 放射性標識したパロパロテン 1mg を食後に単回経口投与したとき、投与13日後までに投与放射能の97.1%が糞中に、投与10日後までに投与放射能の3.2%が尿中に排泄された¹⁰⁾ (外国人データ)。

16.7 薬物相互作用

16.7.1 ケトコナゾール

健康成人17例にケトコナゾール (強いCYP3A阻害剤) 400mgと本剤 1mgを 1日1回反復経口併用投与したとき、本剤単独投与時に対する併用投与時のパロパロテンの C_{max}及びAUC_{0-24h}の調整済み最小二乗平均比は、それぞれ 2.20及び3.11であった¹¹⁾ (外国人データ)。^[2.4、10.1 参照]

16.7.2 リファンピシン

健康成人18例にリファンピシン (強いCYP3A誘導剤) 600mgと本剤 1mgを 1日1回反復経口併用投与したとき、本剤単独投与時に対する併用投与時のパロパロテンの C_{max}及びAUC_{0-24h}の調整済み最小二乗平均比は、それぞれ 0.19及び0.11であった¹²⁾ (外国人データ)。^[10.2 参照]

16.7.3 フルコナゾール、エリスロマイシン

生理学的薬物速度論モデルによるシミュレーションにおいて、健康成人10例にフルコナゾール (中程度のCYP3A阻害剤かつCYP2C19阻害剤) 200mgを 1日1回又はエリスロマイシン (中程度のCYP3A阻害剤) 500mgを 1日4回反復経口投与後に本剤20mgを単回経口併用投与したとき、本剤単独投与時に対する併用投与時のパロパロテンの C_{max}及びAUC_{inf}の幾何平均比は、フルコナゾール併用時でそれぞれ1.47及び1.89、エリスロマイシン併用時でそれぞれ1.64及び2.54と推定された¹³⁾。^[7.7、10.2 参照]

16.7.4 ミダゾラム

健康成人23例に本剤20mgを 1日1回反復経口投与し、ミダゾラム (CYP3A基質) 2mgを単回経口併用投与したとき、ミダゾラム単独投与時に対する併用投与時のミダゾラムの C_{max}及びAUC_{0-24h}の最小二乗幾何平均比は、それぞれ0.90及び0.87であった¹⁴⁾ (外国人データ)。

17. 臨床成績

17.1 有効性及び安全性に関する試験

17.1.1 国際共同第Ⅲ相臨床試験 (301試験)

4歳以上^{注1)} のFOP患者を対象^{注2)} とした単群試験を実施した。用法・用量^{注3)} は、下表の用量 (連続投与) を 1日1回投与し、フレアアップ発現時^{注4)} には下表の用量 (フレアアップ時投与 1～4週目) を 1日1回4週間、その後下表の用量 (フレアアップ時投与 5週目以降) を 1日1回8週間 (8週間経過時点でフレアアップが持続している場合は、フレアアップが消失するまで4週間単位で延長) 投与した。

	連続投与	フレアアップ時投与	
		1～4週目	5週目以降
成人及び骨格が成熟*した小児	5 mg	20mg	10mg
骨格が未成熟*の小児	体重10kg以上20kg未満	2.5mg	10mg
	体重20kg以上40kg未満	3 mg	12.5mg
	体重40kg以上60kg未満	4 mg	15mg
	体重60kg以上	5 mg	20mg
			10mg

*：手及び手関節のX線検査に基づく骨年齢が12歳未満 (女性) 又は14歳未満 (男性) の場合に、骨格が未成熟とみなすこととされた

外部対照として自然経過試験を用いた。

試験実施中に14歳未満の患者において骨端線早期閉鎖が認められたことから、14歳未満の患者に対する投与は中止された。

また、有効性の主要評価項目とされた年換算新規異所性骨化 (HO) 容積^{注5)} に関して、中間解析において、無益

性の基準を満たし、14歳以上の患者に対する本剤投与は一時中断されたものの、その後再開された。

最終解析における、治験実施計画書で主たる解析と規定された解析 (新規HO容積の負の値を 0 に置換し、新規HO容積の平方根変換を行うベイズ複合ポアソンモデル) の結果、年換算新規HO容積は、下表のとおりであった。

		経過観察試験 (101例)	本剤群 (97例)
年換算新規HO 発現率 (/年)	平均値±標準誤差 (例数)	1.52±0.170 (101)	2.01±0.244 (97)
	比(本剤群/未投与群)の事後中央値 [95%信用区間] ^{a)}	1.33 [1.07, 1.64]	
新規HOあたりの容積の 平方根変換値 (mm ^{3/2} /1000)	平均値±標準誤差 (例数)	0.09±0.007 (101)	0.06±0.004 (97)
	比(本剤群/未投与群)の事後中央値 [95%信用区間] ^{a)}	0.72 [0.63, 0.82]	
年換算新規HO 容積の 平方根変換値 (mm ^{3/2} /1000/年)	平均値±標準誤差 (例数)	0.15±0.019 (101)	0.14±0.024 (97)
	比(本剤群/未投与群)の事後中央値 [95%信用区間] ^{a)}	0.95 [0.74, 1.22]	
	比が0.7未満である確率 ^{a)}	0.0088	
	比が1.0未満である確率 ^{a)}	0.6543	

HO測定が未実施であった評価時点、50%以上の身体領域においてHO容積が評価不能又は欠測の評価時点は解析から除外された上で、HO容積が評価不能な身体領域はHO容積を 0 としHOなしとされた。本剤群では、14歳未満の治験参加者は骨端線早期閉鎖に伴う本剤投与中止、14歳以上の治験参加者は中間解析の無益性評価の結果に基づく本剤投与中断までに得られたデータが対象とされた。

a) 性別及び測定時の年齢 (18歳未満、18歳以上) を調整因子として、新規HOが認められた身体領域数がポアソン分布に従うとして年換算新規HO発現率を推定し、正規分布を仮定して身体領域で調整した新規HOあたりの容積 (mm³) の平方根変換値/1000を推定し、年換算新規HO発現率と新規HOあたりの容積の平方根変換値/1000の複合分布により年換算新規HO容積を推定するベイズ複合ポアソンモデルに無情報事前分布を仮定することにより算出

また、事後的に実施した追加解析 (新規HO容積の負の値を 0 に置換せず、平方根変換しない重み付き線形混合効果モデル) の結果は、下表のとおりであった。

	経過観察試験	本剤群
全体集団		
例数	101	97
平均値±標準誤差 (cm ³) (例数)	23.7±4.9 (101)	9.4±3.1 (97)
最小二乗平均値 [95%信頼区間] ^{a)} (cm ³)	20.3 [13.65, 26.89]	9.4 [1.06, 17.68]
未投与群に対する減少率 [95%信頼区間] ^{a)} (%)	53.8 [12.30, 95.29]	
成人並びに 8 歳以上の女児及び10歳以上の男児		
例数	79	77
平均値±標準誤差 (cm ³) (例数)	25.8±6.1 (79)	11.4±3.8 (77)
最小二乗平均値 [95%信頼区間] ^{a)} (cm ³)	21.5 [13.04, 29.91]	11.0 [0.72, 21.35]
未投与群に対する減少率 [95%信頼区間] ^{a)} (%)	48.6 [0.01, 97.24]	

HO測定が未実施であった評価時点、50%以上の身体領域においてHO容積が評価不能又は欠測の評価時点は解析から除外され、欠測値は補完せずに除外された。本剤群では、14歳未満の治験参加者は骨端線早期閉鎖に伴う本剤投与中止、14歳以上の治験参加者は中間解析の無益性評価の結果に基づく本剤投与中断までに得られたデータが対象とされた。

a) ベースラインのHO容積を年齢で除した値、治療を固定効果とし、共分散構造を分散成分のみとして治験参加者を変量効果とし、治験参加者ごとに経過観察試験と本試験で最も長い観察期間で重み付けした線形混合効果モデルにより算出

本剤を投与した 8 歳以上の女性及び10歳以上の男性患者

86例中85例（98.8%）が副作用を発現した。主な副作用は、皮膚乾燥60例（69.8%）、口唇乾燥42例（48.8%）、脱毛症30例（34.9%）、薬疹27例（31.4%）、そう痒症26例（30.2%）、発疹19例（22.1%）、全身性そう痒症19例（22.1%）、皮膚剥脱19例（22.1%）、紅斑18例（20.9%）、ドライアイ18例（20.9%）、爪囲炎14例（16.3%）、口唇のひび割れ13例（15.1%）、皮膚擦過傷12例（14.0%）、関節痛11例（12.8%）、骨密度減少11例（12.8%）、骨端早期閉鎖10例（11.6%）、皮膚刺激10例（11.6%）、四肢痛10例（11.6%）、皮膚炎9例（10.5%）、口唇炎9例（10.5%）であった^{15), 16), 17)}。[1. 2. 5.、7. 5 参照]

注1) 本剤の用法・用量は、成人並びに8歳以上の女性及び10歳以上の男性に対してのみ承認されている。

注2) 主要な有効性解析対象集団はACVR1遺伝子のR206H変異を有する患者（日本人症例4例を含む97例）とされた。

注3) 忍容性が認められない場合、順次減量することが可能とされた。38例が有害事象により減量され、参加者ごとの減量回数は最大で3段階であった。

注4) フレアアップの可能性のある症状（疼痛、腫脹、発赤、関節可動域の減少、こわばり、熱感等の1つ以上の症状）が認められ、治験担当医師が当該症状についてフレアアップと関連すると判断した場合、又はフレアアップに至る可能性が高い重大な外傷が確認された場合。

注5) WBCTにより全身（頭部を除く）を9つの身体領域に分けて撮像し、直前の測定時点と比較して新規HOがあると判断された領域（新たなHO病変の出現又は既存のHO病変の増大が認められた領域）ごとに算出された測定時点間のHO容積（新規の病変及び既存の病変の合計）の変化量を「新規HO容積」と定義し、各領域の「新規HO容積」の総和を年換算した値が「年換算新規HO容積」と定義された。なお、ベースライン時点ではいずれの患者においても9つの身体領域すべてでHO容積が測定された。また、新規HOがあると判断されなかった領域のHO容積は、前測定時点と同一とみなすこととされた。

17. 1. 2 海外第Ⅱ相臨床試験（202試験パートB）

FOP患者を対象とした海外第Ⅱ相試験において骨格が未成熟^{注1)}な患者に対して、フレアアップ発現時にのみ下表の用量（フレアアップ時投与1～4週目）を1日1回4週間、その後下表の用量（フレアアップ時投与5週目以降）を1日1回8週間（8週間経過時点でフレアアップが持続している場合は、フレアアップが消失するまで4週間単位で延長）投与した^{注2)}。

	フレアアップ時投与	
	1～4週目	5週目以降
体重20kg以上40kg未満	12.5mg	6mg
体重40kg以上60kg未満	15mg	7.5mg
体重60kg以上	20mg	10mg

有効性の評価項目であるフレアアップ発現後12週時点の新規HO容積の平均値を事後的に自然経過試験の結果と比較とした結果、本剤フレアアップ時投与群（12例）で3.04cm³、未投与群（自然経過試験、32例）で9.08cm³であった。

8歳以上の女性及び10歳以上の男性で、本剤フレアアップ時投与を受けた患者32例中31例（96.9%）が副作用を発現した。主な副作用は、皮膚乾燥23例（71.9%）、そう痒症17例（53.1%）、皮膚剥脱16例（50.0%）、紅斑15例（46.9%）、発疹14例（43.8%）、口唇乾燥14例（43.8%）、全身性そう痒症13例（40.6%）、脱毛症12例（37.5%）、擦過傷12例（37.5%）、眼乾燥7例（21.9%）、四肢痛6例（18.8%）、潮紅6例（18.8%）、湿疹5例（15.6%）、鼻出血5例（15.6%）、状態悪化5例（15.6%）、水疱4例（12.5%）、口唇のひび割れ4例（12.5%）であった¹⁸⁾。[7. 6 参照]

注1) 手／手関節のX線検査に基づく骨年齢が12歳未満（女性）又は14歳未満（男性）の場合に、骨格が未成熟とみなすこととされた。

注2) 本剤の承認された用法・用量では、骨格が未成熟な小児に対してフレアアップ発現時以外は、下表の用量で連続投与を1日1回経口投与する。

	連続投与
体重10kg以上20kg未満	2.5mg
体重20kg以上40kg未満	3mg
体重40kg以上60kg未満	4mg
体重60kg以上	5mg

18. 薬効薬理

18. 1 作用機序

FOPは骨形成タンパク質（BMP）Ⅰ型受容体であるACVR1の遺伝子変異に起因する疾患であり、FOPにおけるHO等の症状の発現にはBMPシグナル伝達経路が関与していると考えられている。BMPシグナルはACVR1の下流のシグナル伝達分子であるSmad1/5/8のリン酸化を介して伝達されるが、パロパロテンは、レチノイン酸受容体γ（RARγ）作動薬であり、RARγを介してSmad1/5/8のリン酸化を阻害することで、軟骨細胞の分化を阻害する¹⁹⁾。

18. 2 HO形成阻害作用

損傷誘発性HO及びFOPモデル動物を用いた*in vivo*試験で、パロパロテンは軟骨形成及びHOを阻害した²⁰⁾。

19. 有効成分に関する理化学的知見

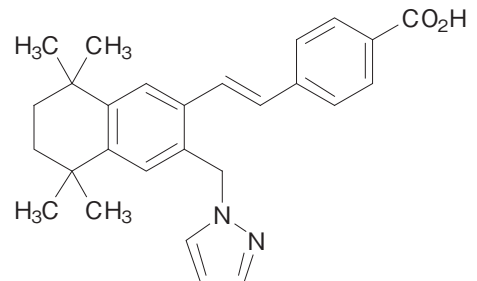
一般名：パロパロテン（Palovarotene）

化学名：4-[(1E)-2-[5,5,8,8-テトラメチル-3-[(1H-ピラゾール-1-イル)メチル]-5,6,7,8-テトラヒドロナフタレン-2-イル]エチニル]安息香酸

分子式：C₂₇H₃₀N₂O₂

分子量：414.54

構造式：



性状：白色の粉末

21. 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。

22. 包装

〈ソホノスカプセル1mg〉

14カプセル [14カプセル (PTP) × 1]

〈ソホノスカプセル1.5mg〉

14カプセル [14カプセル (PTP) × 1]

〈ソホノスカプセル2.5mg〉

14カプセル [14カプセル (PTP) × 1]

〈ソホノスカプセル5mg〉

14カプセル [14カプセル (PTP) × 1]

〈ソホノスカプセル10mg〉

14カプセル [14カプセル (PTP) × 1]

*23. 主要文献

- 社内資料：非臨床毒性試験（2026年2月19日承認、CTD 2.6.6.2.2）
- 社内資料：非臨床毒性試験（2026年2月19日承認、CTD 2.6.6.2.3）
- 社内資料：健康成人における単回投与試験（PVO-1A-101）（2026年2月19日承認、CTD2.7.2.2.1.4）
- 社内資料：健康成人における反復投与試験（RB16328）（2026年2月19日承認、CTD2.7.2.2.2.1）
- 社内資料：母集団薬物動態解析（2026年2月19日承認、CTD 2.7.2.3.8）
- 社内資料：パロパロテンの生物学的同等性試験（CLIN-60120-455）（2026年2月19日承認、CTD2.7.1.2.4）
- 社内資料：食事の影響／投与方法の確認試験（PVO-1A-102）（2026年2月19日承認、CTD2.7.1.2.2）
- 社内資料：ヒト生体試料を用いた*In vitro*薬物動態試験（2026年2月19日承認、CTD2.7.2.3.3.3）

- 9)社内資料：非臨床薬物動態試験(2026年2月19日承認、CTD 2.6.4.5.2)
- 10)社内資料：ヒトマスバランス試験 (NP17056) (2026年2月19日承認、CTD2.7.2.2.1.2)
- 11)社内資料：パロパロテンとケトコナゾールの薬物相互作用試験 (NP17041B) (2026年2月19日承認、CTD2.7.2.2.2.1.3)
- 12)社内資料：パロパロテンとリファンピシンの薬物相互作用試験 (NP17040) (2026年2月19日承認、CTD2.7.2.2.2.1.2)
- 13)社内資料：生理学的薬物動態解析 (2026年2月19日承認、CTD2.7.2.3.4)
- 14)社内資料：パロパロテンとミダゾラムの薬物相互作用試験 (NP17055) (2026年2月19日承認、CTD2.7.2.2.2.1.4)
- 15)Pignolo RJ, et al.: J Bone Miner Res. 2023 ; 38(3) : 381-394
- 16)社内資料：国際共同第Ⅲ相臨床試験 (2026年2月19日承認、CTD2.7.6.17)
- 17)社内資料：予定される治療対象集団における年換算新規HO容積 (2026年2月19日承認、CTD2.7.3.3.1.3.2)
- 18)社内資料：海外第Ⅱ相臨床試験 (2026年2月19日承認、CTD2.7.6.15)
- 19)社内資料：非臨床薬理試験 (2026年2月19日承認、CTD 2.6.2.2.1)
- 20)社内資料：非臨床薬理試験 (2026年2月19日承認、CTD 2.6.2.2.2)

24. 文献請求先及び問い合わせ先

IPSEN株式会社 製品情報担当
〒100-6162
東京都千代田区永田町二丁目11番1号
山王パークタワー 3階
TEL 03-6205-3483

*25. 保険給付上の注意

本剤は新医薬品であるため、厚生労働省告示第107号（平成18年3月6日付）に基づき、2027年5月末日までは、投薬は1回14日分を限度とされている。

26. 製造販売業者等

26.1 製造販売元

IPSEN株式会社
東京都千代田区永田町二丁目11番1号
山王パークタワー 3階

