

備北地区・地域フォーミュラリ No.12

多価不飽和脂肪酸製剤
フォーミュラリ
(Ver.1.0)

解説書

作成: 備北地区・地域フォーミュラリ員会
作成日: 2025 年 4 月 10 日

1. 推奨薬一覧

推奨薬	イコサペント酸エチル (後発) 300mg・600mg・900mg(粒状カプセル)、300mg(カプセル)
	オメガ-3 脂肪酸エチル (後発) 2g(粒状カプセル)
オプション	オメガ-3 脂肪酸エチル (後発) 2g(粒状カプセル)

推奨薬の順位付けは、有効性・安全性、経済性を踏まえて決定した。

【推奨薬】

薬効群の中で、最も標準的に位置づけられる医薬品である。エビデンスに則って検討され、有効性・安全性および経済性に優れており、地域フォーミュラリとして推奨される。なお、対象となるのは後発医薬品(バイオシミラー)であり、先発医薬品(先行品)は推奨薬にはならない。

【オプション】

ある特定の状況では使用される医薬品である。先発医薬品、後発医薬品の何れでもオプションとして定義されるが、地域フォーミュラリの推奨薬にはならない。

2. 推奨理由

イコサペント酸エチルは本邦で実施された高純度 EPA 製剤の高脂血症に対する長期的な治療効果を検討した大規模臨床試験¹⁾(JELIS)によって、スタチン併用で主要な冠動脈イベントを抑制するエビデンスがある。現時点において、心血管イベントの抑制効果が証明されている多価不飽和脂肪酸はイコサペント酸エチルだけである²⁾。また、1日の服用回数が1日1回投与であるオメガ-3 脂肪酸エチルより多いが、有効性・安全性、各薬剤の適応症、経済性(GE 同士の薬価の比較)を考慮し、推奨薬をイコサペント酸エチルとした。

なお、オメガ-3 脂肪酸エチルをオプション薬とした。

◆推奨薬:イコサペント酸エチル

イコサペント酸エチルは、JELIS 試験による日本人のエビデンスがあり、「高脂血症」の他に「閉塞性動脈硬化症に伴う潰瘍、疼痛及び冷感の改善」の適応があり、また、標準投与量における後発医薬品の薬価がオメガ-3 脂肪酸エチルの後発品と比較しても低いことから推奨薬とした。

◆オプション:オメガ-3脂肪酸エチル

後発医薬品が発売されているが、現時点ではイコサペント酸エチルと比較して割高である。しかし、1日1回の投与が可能であるため、長期にわたって薬剤を服用しなければならないことを考慮すれば、患者のアドヒアランスに応じて使用できる。

◆その他の薬剤:イコサペント酸エチル(1日1回製剤)

2022年9月に発売されたイコサペント酸エチル(エパデール EM)は、消化管内において胆汁酸に依存せずに乳化分散し、吸収性の向上と食事の影響を受けにくくした製剤である。1日1回という特徴があるが、有効性については既存のイコサペント酸エチルカプセル剤と非劣勢が検証されている。現時点では処方数も少なく、先発医薬品しか無いことからフォーミュラリから除外した。

3. 1日薬価比較

一般名	イコサペント酸エチル		オメガ-3 脂肪酸エチル	
代表的な 製品名	GE	エパデール (先発)	GE	ロトリガ (先発)
1日薬価 (標準投与量)	82.4円 (1800mg/日)	S:92.4円 (1800mg/日) EM:112.6円 (2g/日)	71.0~76.4円 (2g/日)	144.0円 (2g/日)

上表は高脂血症を治療目的としたときの標準用量の1日薬価である。

- ・イコサペント酸エチルは、閉塞性動脈硬化症に伴う潰瘍、疼痛および冷感の改善の場合1日3回服用になる。
- ・オメガ-3 脂肪酸エチルの先発品であるロトリガの薬価は、イコサペント酸エチル粒状カプセル(GE), オメガ-3 脂肪酸エチル(GE)と比較して約2倍の開きがある。流通状況が安定していることを確認した上で、なるべく薬価の低い製品を選択したい。

4. 適応症

推奨薬であるイコサペント酸エチルの適応は「高脂血症」および「閉塞性動脈硬化症に伴う潰瘍、疼痛及び冷感の改善」であるが、オプションのオメガ-3 脂肪酸エチルは「高脂血症」のみである。

5. 有効性・安全性

- ・日本動脈硬化学会「動脈硬化性疾患予防ガイドライン 2017年版²⁾」において2剤の使い分けは明記されておらず、オメガ-3 脂肪酸エチル承認時の国内第Ⅲ相検証試験において12週間服用した際のTG変化率は両剤の標準的1日使用量(イコサペント酸エチル粒状カプセル 1,800mg、オメガ-3 脂肪酸エチル粒状カプセル 2g)で同等の結果であったため、標準投与量での有効性に差はないと思われる。しかし、オメガ-3 脂肪酸エチル粒状カプセル 4g の使用量では、イコサペント酸エチル粒状カプセル 1,800mg に優越性を示している。また、同試験での副作用発生率に大きな差はなかった³⁾。
- ・イコサペント酸エチルは血小板膜リン脂質に取り込まれ、血小板凝集を抑制する。このため中リスク以上の手術を行う場合には休薬期間として7~10日が望ましい⁴⁾とされており周術期においては術前の休薬に注意が必要である。

6. 参考ガイドライン・文献

- 1) Effects of eicosapentaenoic acid on major coronary events in hypercholesterolaemic patients : a randomised open-label, blinded endpoint analysis (JELIS) .Yokoyama M, et al. Lancet 2007;369:1090-1098
- 2) 動脈硬化性疾患予防ガイドライン 2022 年版(日本動脈硬学会)
- 3) 独立行政法人医薬品医療機器総合機構 ロトリガ粒状力プセル 2g 審査報告書
- 4) 抗血栓療法中の区域麻酔・神経ブロックガイドライン 2016 年 9 月版(日本ペインクリニック学会・日本麻酔科学会・日本区域麻酔学会 合同抗血栓療法中の区域麻酔・神経ブロックガイドライン作成ワーキンググループ)

7. 薬価(2025 年 4 年訂正)