

# 正 誤 表

「神経疾患最新の治療 2015-2017」

下記の箇所に誤りがございました。謹んでお詫びし訂正いたします。

頁	該当箇所	誤	正																																																																																
19	表 1		<p style="text-align: center;"><b>表 1 各種 NOAC の特徴</b></p> <table border="1"> <thead> <tr> <th></th> <th>dabigatran</th> <th>rivaroxaban</th> <th>apixaban</th> <th>edoxaban</th> </tr> </thead> <tbody> <tr> <td>分子量</td> <td>472</td> <td>436</td> <td>460</td> <td>738</td> </tr> <tr> <td>作用の可逆性</td> <td>可逆的</td> <td>可逆的</td> <td>可逆的</td> <td>可逆的</td> </tr> <tr> <td>生物学的利用率</td> <td>6.5%</td> <td>67～86%</td> <td>49%</td> <td>60%</td> </tr> <tr> <td>蛋白結合率</td> <td>35%</td> <td>92～95%</td> <td>87%</td> <td>40～50%</td> </tr> <tr> <td>カプセル、錠剤</td> <td>カプセル</td> <td>錠剤</td> <td>錠剤</td> <td>錠剤</td> </tr> <tr> <td>フロドラッグ</td> <td>Yes</td> <td>No</td> <td>No</td> <td>No</td> </tr> <tr> <td>血中濃度ピーク到達時間</td> <td>0.5～4 時間</td> <td>2～4 時間</td> <td>1～4 時間</td> <td>1～1.5 時間</td> </tr> <tr> <td>半減期</td> <td>12 時間</td> <td>9～13 時間</td> <td>8～15 時間</td> <td>6～11 時間</td> </tr> <tr> <td>腎臓での代謝</td> <td>80%</td> <td>66%</td> <td>25%</td> <td>35%</td> </tr> <tr> <td>中和薬*</td> <td>可能性 国内第3相試験</td> <td>可能性 —</td> <td>可能性 —</td> <td>可能性 —</td> </tr> <tr> <td>抗体製剤 (idarucizumab) Factor Xa decoy (Andexanet Alfa)</td> <td>—</td> <td>国外第3相試験</td> <td>国外第3相試験</td> <td>国外第2相試験</td> </tr> <tr> <td>低分子化合物 (PER977)</td> <td>—</td> <td>—</td> <td>—</td> <td>国外第3相試験</td> </tr> <tr> <td>内服方法</td> <td>150 mg bid 110 mg bid</td> <td>15 mg qd 10 mg qd</td> <td>5 mg bid 2.5 mg bid</td> <td>60 mg qd** 30 mg qd** 15 mg qd**</td> </tr> <tr> <td>わが国での適応と発売年月： 非弁膜症性心房細動 静脈血栓症の治療と再発抑制 整形外科術後の静脈血栓症予防</td> <td>2011年3月 — —</td> <td>2012年4月 — —</td> <td>2013年2月 — —</td> <td>2014年9月 2014年9月 2011年7月</td> </tr> <tr> <td>製薬会社</td> <td>ベーリンガーイン グルハイム</td> <td>バイエル、ジョンソ ン&amp;ジョンソン</td> <td>ファイザー、プリスト ルマイヤースクイブ</td> <td>第一三共</td> </tr> </tbody> </table> <p>* : PPSB<sup>®</sup>-HT [ニチャク] を考慮できるが、保険適用外。  ** : 整形外科術後の静脈血栓症予防の適応は 30 mg 錠と 15 mg 錠のみ、非弁膜症性心房細動と静脈血栓症での 15 mg 錠投与はワルファリンへの変更時のみ投与可。  (Ogawa S et al : Circ J 75 : 1539-1547, 2011 より改変)</p>		dabigatran	rivaroxaban	apixaban	edoxaban	分子量	472	436	460	738	作用の可逆性	可逆的	可逆的	可逆的	可逆的	生物学的利用率	6.5%	67～86%	49%	60%	蛋白結合率	35%	92～95%	87%	40～50%	カプセル、錠剤	カプセル	錠剤	錠剤	錠剤	フロドラッグ	Yes	No	No	No	血中濃度ピーク到達時間	0.5～4 時間	2～4 時間	1～4 時間	1～1.5 時間	半減期	12 時間	9～13 時間	8～15 時間	6～11 時間	腎臓での代謝	80%	66%	25%	35%	中和薬*	可能性 国内第3相試験	可能性 —	可能性 —	可能性 —	抗体製剤 (idarucizumab) Factor Xa decoy (Andexanet Alfa)	—	国外第3相試験	国外第3相試験	国外第2相試験	低分子化合物 (PER977)	—	—	—	国外第3相試験	内服方法	150 mg bid 110 mg bid	15 mg qd 10 mg qd	5 mg bid 2.5 mg bid	60 mg qd** 30 mg qd** 15 mg qd**	わが国での適応と発売年月： 非弁膜症性心房細動 静脈血栓症の治療と再発抑制 整形外科術後の静脈血栓症予防	2011年3月 — —	2012年4月 — —	2013年2月 — —	2014年9月 2014年9月 2011年7月	製薬会社	ベーリンガーイン グルハイム	バイエル、ジョンソ ン&ジョンソン	ファイザー、プリスト ルマイヤースクイブ	第一三共
	dabigatran	rivaroxaban	apixaban	edoxaban																																																																															
分子量	472	436	460	738																																																																															
作用の可逆性	可逆的	可逆的	可逆的	可逆的																																																																															
生物学的利用率	6.5%	67～86%	49%	60%																																																																															
蛋白結合率	35%	92～95%	87%	40～50%																																																																															
カプセル、錠剤	カプセル	錠剤	錠剤	錠剤																																																																															
フロドラッグ	Yes	No	No	No																																																																															
血中濃度ピーク到達時間	0.5～4 時間	2～4 時間	1～4 時間	1～1.5 時間																																																																															
半減期	12 時間	9～13 時間	8～15 時間	6～11 時間																																																																															
腎臓での代謝	80%	66%	25%	35%																																																																															
中和薬*	可能性 国内第3相試験	可能性 —	可能性 —	可能性 —																																																																															
抗体製剤 (idarucizumab) Factor Xa decoy (Andexanet Alfa)	—	国外第3相試験	国外第3相試験	国外第2相試験																																																																															
低分子化合物 (PER977)	—	—	—	国外第3相試験																																																																															
内服方法	150 mg bid 110 mg bid	15 mg qd 10 mg qd	5 mg bid 2.5 mg bid	60 mg qd** 30 mg qd** 15 mg qd**																																																																															
わが国での適応と発売年月： 非弁膜症性心房細動 静脈血栓症の治療と再発抑制 整形外科術後の静脈血栓症予防	2011年3月 — —	2012年4月 — —	2013年2月 — —	2014年9月 2014年9月 2011年7月																																																																															
製薬会社	ベーリンガーイン グルハイム	バイエル、ジョンソ ン&ジョンソン	ファイザー、プリスト ルマイヤースクイブ	第一三共																																																																															

2015 年 4 月 20 日

株式会社南江堂