

貯 法：冷所保存  
有効期間：3年

劇薬  
処方箋医薬品<sup>(注)</sup>

鎮痛・抗炎症剤  
日本薬局方  
**インドメタシン坐剤**  
**インテバン®坐剤25**  
**インテバン®坐剤50**  
**INTEBAN® Suppositories**

日本標準商品分類番号

871145

	25mg	50mg
承認番号	15900AMZ00600000	15900AMZ00601000
販売開始	1978年4月	1968年9月

注) 注意－医師等の処方箋により使用すること

**2. 禁忌（次の患者には投与しないこと）**

- 2.1 消化性潰瘍のある患者【消化器への直接刺激作用及びプロスタグランジン合成阻害作用により、胃粘膜防御能が低下するため、消化性潰瘍が悪化するおそれがある。】
- 2.2 重篤な血液の異常のある患者【血液の異常が悪化するおそれがある。】
- 2.3 重篤な肝機能障害のある患者【9.3.1 参照】
- 2.4 重篤な腎機能障害のある患者【9.2.1 参照】
- 2.5 重篤な心機能不全のある患者【プロスタグランジン合成阻害作用により、水、ナトリウムの貯留が起こるため、心機能不全が悪化するおそれがある。】
- 2.6 重篤な高血圧症の患者【9.1.6 参照】
- 2.7 重篤な膀胱炎の患者【9.1.7 参照】
- 2.8 本剤の成分又はサリチル酸系化合物（アスピリン等）に対し過敏症の既往歴のある患者
- 2.9 直腸炎、直腸出血又は痔疾のある患者【直腸炎、直腸出血が悪化するおそれがある。また、痔疾のある患者で肛門（直腸）出血があらわれたとの報告がある。】
- 2.10 アスピリン喘息（非ステロイド性消炎鎮痛剤等による喘息発作の誘発）又はその既往歴のある患者【重症喘息发作を誘発することがある。】【11.1.5 参照】
- 2.11 妊婦又は妊娠している可能性のある女性【9.5 参照】
- 2.12 トリアムテレンを投与中の患者【10.1 参照】

**3. 組成・性状****3.1 組成**

販売名	インテバン坐剤25	インテバン坐剤50
有効成分 (1個中)	インドメタシン 25mg	インドメタシン 50mg
添加剤	マクロゴール4000、ハードファット、グリセリン、酸化チタン、ショ糖脂肪酸エステル、エタノール、ポリオキシエチレン（160）ポリオキシプロピレン（30）グリコール、ジブチルヒドロキシトルエン、エデト酸ナトリウム水和物	

**3.2 製剤の性状**

販売名	インテバン坐剤25	インテバン坐剤50
色・剤形	白色～淡黃白色の紡錘形肛門坐剤	
外 形		
大きさ	全長約20mm	全長約26mm

**4. 効能又は効果**

- 下記の疾患の消炎、鎮痛  
関節リウマチ、変形性関節症
- 手術後の炎症及び腫脹の緩解

**6. 用法及び用量**

インドメタシンとして、通常成人1回25mg～50mgを1日1～2回直腸内に投与する。

なお、年齢、症状により適宜増減する。

低体温によるショックを起こすことがあるので、高齢者に投与する場合には、少量から投与を開始する。

**7. 用法及び用量に関する注意**

他の消炎鎮痛剤との併用は避けることが望ましい。

**8. 重要な基本的注意**

- 8.1 消炎鎮痛剤による治療は原因療法ではなく対症療法であることに留意すること。
- 8.2 過度の体温下降、虚脱、四肢冷却等があらわれることがあるので、特に高熱を伴う高齢者又は消耗性疾患の患者においては、投与後の患者の状態に十分注意すること。
- 8.3 慢性疾患（関節リウマチ、変形性関節症等）  
本剤を用いる場合には、次の事項を考慮すること。  
・長期投与する場合には、定期的に尿検査、血液検査及び眼科的検査等を行うこと。  
・薬物療法以外の療法も考慮すること。
- 8.4 急性疾患に対し本剤を用いる場合には、次の事項を考慮すること。  
・急性炎症、疼痛、発熱の程度を考慮し、投与すること。  
・原則として同一の薬剤の長期投与を避けること。  
・原因療法があればこれを行うこと。
- 8.5 眠気、めまい、ふらつき感等があらわれることがあるので、本剤投与中の患者には、自動車の運転等危険を伴う機械の操作に従事させないように十分注意すること。
- 8.6 再生不良性貧血、溶血性貧血、骨髄抑制、無顆粒球症があらわれることがあるので、血液検査を行うなど観察を十分に行うこと。【11.1.3 参照】
- 8.7 肝機能障害、黄疸があらわれることがあるので、肝機能検査を行うなど観察を十分に行うこと。【11.1.11 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 消化性潰瘍の既往歴のある患者**

消化器への直接刺激作用及びプロスタグランジン合成阻害作用により、胃粘膜防御能が低下するため、消化性潰瘍が再発するおそれがある。

**9.1.2 非ステロイド性消炎鎮痛剤の長期投与による消化性潰瘍のある患者で、本剤の長期投与が必要であり、かつミソブロストールによる治療が行われている患者**

本剤を継続投与する場合には、十分経過を観察し、慎重に投与すること。ミソブロストールは非ステロイド性消炎鎮痛剤により生じた消化性潰瘍を効能・効果としているが、ミソブロストールによる治療に抵抗性を示す消化性潰瘍もある。

### 9.1.3 血液の異常又はその既往歴のある患者（重篤な血液の異常のある患者を除く）

血液の異常が悪化又は再発するおそれがある。

### 9.1.4 出血傾向のある患者

血小板機能異常が起こることがあるため、出血傾向を助長するおそれがある。

### 9.1.5 心機能異常のある患者（重篤な心機能不全のある患者を除く）

プロスタグランジン合成阻害作用により、水、ナトリウムの貯留が起こるため、心機能異常が悪化するおそれがある。

### 9.1.6 高血圧症の患者（重篤な高血圧症の患者を除く）

プロスタグランジン合成阻害作用により、水、ナトリウムの貯留が起こるため、血压が上昇するおそれがある。[2.6 参照]

### 9.1.7 膜炎の患者（重篤な膜炎の患者を除く）

当該症状が悪化するおそれがある。[2.7 参照]

### 9.1.8 てんかん、パーキンソン症候群等の中権神経系疾患のある患者

これらの症状が悪化するおそれがある。

### 9.1.9 気管支喘息のある患者（アスピリン喘息又はその既往歴のある患者を除く）

重症喘息発作を誘発することがある。

### 9.1.10 SLE（全身性エリテマトーデス）の患者

副作用があらわれやすい。

### 9.1.11 潰瘍性大腸炎の患者

当該症状が悪化するおそれがある。

### 9.1.12 クローン病の患者

当該症状が悪化するおそれがある。

### 9.1.13 感染症を合併している患者

必要に応じて適切な抗菌剤を併用し、観察を十分に行い慎重に投与すること。感染症を不顕性化するおそれがある。

## 9.2 腎機能障害患者

### 9.2.1 重篤な腎機能障害のある患者

投与しないこと。プロスタグランジン合成阻害作用により、腎血流量低下及び水、ナトリウムの貯留が起こるため、腎障害が悪化又は再発するおそれがある。[2.4 参照]

### 9.2.2 腎機能障害又はその既往歴のある患者（重篤な腎機能障害のある患者を除く）

プロスタグランジン合成阻害作用により、腎血流量低下及び水、ナトリウムの貯留が起こるため、腎障害が悪化又は再発するおそれがある。

## 9.3 肝機能障害患者

### 9.3.1 重篤な肝機能障害のある患者

投与しないこと。肝障害が悪化するおそれがある。[2.3 参照]

### 9.3.2 肝機能障害又はその既往歴のある患者（重篤な肝機能障害のある患者を除く）

肝機能障害が悪化又は再発するおそれがある。

## 9.5 妊婦

妊娠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。妊娠中の投与に関し、次のような報告がある。[2.11 参照]

- 妊娠末期に投与したところ、胎児循環持続症（PFC）、胎児の動脈管収縮、動脈管開存症、胎児腎不全、胎児腸穿孔、羊水過少症が起きたとの報告がある。また、妊娠末期に投与したところ早期出産した新生児に壊死性腸炎の発生率が高いとの報告、及び消化管穿孔、頭蓋内出血が起きたとの報告がある。

- マウス胎児の器官形成期にインドメタシン10mg/kgを単回経口投与、又は7.5mg/kg/日を9日間連続経口投与した

催奇形性試験において、外形及び骨格の異常が認められている<sup>1)</sup>。

### 9.6 授乳婦

授乳しないことが望ましい。母乳中へ移行することが報告されている。

### 9.7 小児等

9.7.1 小児等を対象とした臨床試験は実施していない。

9.7.2 他剤が無効又は使用できない関節リウマチの場合にのみ本剤の投与を考慮するとともに、投与する場合には必要最小限の使用にとどめるなど、慎重に投与すること。小児において経口投与時の大量投与により重篤な副作用（感染症の不顕性化、肝炎）が報告されている。

### 9.8 高齢者

少量から投与を開始するなど必要最小限の使用にとどめ患者の状態を観察しながら慎重に投与すること。副作用があらわれやすい。

## 10. 相互作用

### 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
トリアムテレン (トリテレン) [2.12 参照]	相互に副作用が増強され、急性腎障害を起こすことがある。	トリアムテレンによる腎血流量の低下に基づく腎障害のために代償的に腎でのプロスタグランジン合成が亢進されるが、本剤によりそのプロスタグランジン合成が阻害されるためと考えられている。

### 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
プロベネシド	本剤の血中濃度が上昇し、作用が増強されることがある。	腎尿細管での両葉の排泄部位での競合、本剤の胆汁排泄減少により、本剤の排泄が抑制され血中濃度が上昇するためと考えられている。
アスピリン	消化器系の副作用の発現率が上昇する。また、本剤の作用が減弱されることがある。	機序不明
抗凝血剤及び抗血小板薬 ワルファリン クロビドグレル等	これらの医薬品の作用を増強し、出血の危険性が増大することがある。血液凝固能検査等出血管理を十分に行うこと。	本剤のプロスタグランジン合成阻害作用により血小板凝集が抑制される。また、本剤が血漿蛋白結合部位でワルファリンを遊離させ、その抗凝血作用を増強させると考えられている。
メトトレキサート	メトトレキサートの血中濃度が上昇し、その副作用を増強することがある。血中濃度をモニターし、メトトレキサートの量を調節すること。	本剤のプロスタグランジン合成阻害作用により腎血流量が減少し、メトトレキサートの尿細管分泌を抑制するためと考えられている。
リチウム	血中リチウム濃度が上昇し、リチウム中毒を呈したとの報告がある。	本剤のプロスタグランジン合成阻害作用により腎血流量が減少し、リチウムの腎排泄が減少するためと考えられている。

薬剤名等	臨床症状・措置方法	機序・危険因子
β-遮断剤 プロブラノロール 塩酸塩 アテノロール メトプロロール酒 石酸塩等 ACE阻害剤 エナラブリルマレ イン酸塩 デラブリル塩酸塩 イミダブリル塩酸 塩等 A-II受容体拮抗剤 ロサルタンカリウム カンデサルタン シレキセチル バルサルタン等	これらの医薬品の降圧作用を减弱させることがある。	本剤が、血管拡張作用を有するプロスタグランジンの合成を阻害し、血圧を上昇させることがある。
ACE阻害剤 エナラブリルマレ イン酸塩 デラブリル塩酸塩 イミダブリル塩酸 塩等 A-II受容体拮抗剤 ロサルタンカリウム カンデサルタン シレキセチル バルサルタン等	腎機能が悪化している患者では、さらに腎機能が悪化するおそれがある。	本剤のプロスタグランジン合成阻害作用により腎血流量が低下するためと考えられている。
ループ利尿剤 フロセミド等 チアジド系及びその類似降圧利尿剤 ヒドロクロロチアジド等	これらの医薬品の利尿降圧作用を减弱させることがある。	本剤がプロスタグランジン合成を阻害して、水、塩類の体内貯留が生じ、利尿剤の水、塩類排泄作用に拮抗するためと考えられている。
カリウム保持性利尿剤 スピロノラクトン等 エブレレノン	これらの医薬品の降圧作用の減弱、腎機能障害患者で重度の高カリウム血症が発現するおそれがある。	本剤の腎におけるプロスタグランジン合成阻害によると考えられている。
ジゴキシン	血中ジゴキシン濃度が上昇し、作用が増強されることが報告されているので血中ジゴキシン濃度に注意すること。	本剤のプロスタグランジン合成阻害作用により腎血流量が減少し、ジゴキシンの腎排泄が減少するためと考えられている。
シクロスボリン	シクロスボリンによる腎毒性が増強されることがあるので、腎機能に注意すること。	本剤のプロスタグランジン合成阻害作用により腎血流量が減少するためと考えられている。

## 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 ショック、アナフィラキシー（いずれも頻度不明）

冷汗、顔面蒼白、呼吸困難、血圧低下等があらわれることがある。

#### 11.1.2 消化管穿孔、消化管出血、消化管潰瘍、腸管の狭窄・閉塞、潰瘍性大腸炎（いずれも頻度不明）

#### 11.1.3 再生不良性貧血、溶血性貧血、骨髓抑制、無顆粒球症（いずれも頻度不明）

[8.6 参照]

#### 11.1.4 中毒性表皮壊死溶解症（Toxic Epidermal Necrolysis : TEN）、皮膚粘膜眼症候群（Stevens-Johnson症候群）、剥脱性皮膚炎（いずれも頻度不明）

#### 11.1.5 喘息発作（アスピリン喘息）（頻度不明）

喘息発作等の急性呼吸障害があらわれることがある。  
[2.10 参照]

#### 11.1.6 急性腎障害、間質性腎炎、ネフローゼ症候群（いずれも頻度不明）

乏尿、血尿、尿蛋白、BUN・血中クレアチニン上昇、高カリウム血症、低アルブミン血症等があらわれることがある。

#### 11.1.7 痙攣（頻度不明）、昏睡（0.01%）、錯乱（0.01%）

#### 11.1.8 性器出血（頻度不明）

#### 11.1.9 うつ血性心不全、肺水腫（いずれも頻度不明）

#### 11.1.10 血管浮腫（頻度不明）

#### 11.1.11 肝機能障害、黄疸（いずれも頻度不明）

肝機能障害、黄疸があらわれることがある。[8.7 参照]

## 11.2 その他の副作用

頻度種類	0.1～5%未満	0.1%未満	頻度不明
消化器	腹痛、食欲不振、消化不良、悪心・嘔吐、下痢・軟便、便秘、直腸粘膜の刺激症状	直腸炎、腹部膨満感、口渴、口内炎、胃炎	限局性回腸炎、脾炎
血液	貧血	紫斑病	顆粒球減少、血小板減少、血小板機能低下（出血時間の延長）
皮膚			脱毛、結節性紅斑
過敏症	発疹、そう痒	荨麻疹	脈管炎
感覚器		結膜炎、耳鳴	角膜混濁 <sup>※1)</sup> 、網膜障害 <sup>※1)</sup> 、眼窩及びその周囲の疼痛、難聴
肝臓			肝機能異常（AST上昇、ALT上昇等）
精神神経系 <sup>※2)</sup>	頭痛、眠気、めまい	抑うつ、不眠、知覚異常、脱力感、離人症、ふらつき感	疲労、神経過敏、不安、振戦、失神、末梢神経炎
循環器		動悸、血圧上昇	
その他	浮腫、不快、発汗亢進	ほてり、鼻出血	頻尿、尿糖、高血糖、胸痛

※1) 関節リウマチ患者等に長期連用して、前駆症状（霧視等の視覚異常）があらわれた場合には直ちに投与を中止すること。

※2) 症状が激しい場合及び減量しても消失しない場合には投与を中止すること。

## 13. 過量投与

本剤は透析では除去されないとの報告がある。

## 15. その他の注意

### 15.1 臨床使用に基づく情報

非ステロイド性消炎鎮痛剤を長期間投与されている女性において、一時的な不妊が認められたとの報告がある<sup>2~5)</sup>。

### 15.2 非臨床試験に基づく情報

動物実験（マウス）でレンチナンとの併用により、消化管潰瘍、消化管穿孔があらわれたとの報告がある。

## 16. 薬物動態

### 16.1 血中濃度

健康成人男子にインテバン坐剤を投与した場合、血中濃度は1～2時間で最高値に達し、インテバン坐剤25は822ng/mL、インテバン坐剤50は1318ng/mLの値を示した。

## 17. 臨床成績

### 17.1 有効性及び安全性に関する試験

#### 17.1.1 国内臨床試験

二重盲検比較試験を含む臨床試験成績の概要は次のとおりであった。

疾患名	有効率 (%)
関節リウマチ、変形性関節症	56.6 ( 47 / 83)
手術後の炎症及び腫脹*	83.8 ( 528 / 630)

\*二重盲検比較試験によって本剤の有用性が確認されている<sup>6)</sup>。

## 18. 薬効薬理

### 18.1 作用機序

インドメタシンの薬理作用の主な機序は、プロスタグランジンの合成阻害作用に基づくとされている<sup>7,8)</sup>。

### 18.2 鎮痛作用

化学的刺激による発痛実験〔酢酸Writhing法(マウス)、フェニルキノンWrithing法(マウス)、炎症足を用いたRandall-Selitto法(ラット)〕において、経口投与により鎮痛効果が認められている<sup>9)</sup>。

また、ウサギにおける発痛物質(ブラジキニン)の投与実験で、知覚神経線維終末においてブラジキニンの作用を抑制して鎮痛作用を示すことが確認されている<sup>10)</sup>。

### 18.3 抗炎症作用

#### 18.3.1 急性炎症に対する作用

カラゲニン足浮腫(ラット)に対して、経口投与により抑制効果が認められている<sup>9)</sup>。

#### 18.3.2 慢性炎症に対する作用

アジュバント関節炎(ラット)に対して、経口投与により発症予防、治療のいずれにおいても優れた効果が認められている<sup>9)</sup>。

## 19. 有効成分に関する理化学的知見

一般的名称：インドメタシン(Indometacin)

化 学 名：[1-(4-Chlorobenzoyl)-5-methoxy-2-methyl-1H-indol-3-yl]acetic acid

分 子 式：C19H16ClNO4

分 子 量：357.79

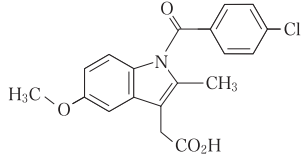
性 状：白色～淡黄色の微細な結晶性の粉末である。

メタノール、エタノール(95)又はジエチルエーテルにやや溶けにくく、水にほとんど溶けない。

水酸化ナトリウム試液に溶ける。

光によって着色する。

化学構造式：



融 点：155～162°C

## 20. 取扱い上の注意

熱により坐剤が融けて変形するがあるため、冷所で保存すること。

## 22. 包装

〈インテパン坐剤25〉

100個(5個×20)

〈インテパン坐剤50〉

50個(5個×10)

## 23. 主要文献

1)草薙隆夫ほか：先天異常. 1977; 17: 177-185

2)Mendonca LL F, et al: Rheumatology. 2000; 39: 880-882

3)Akil M, et al: Br. J. Rheumatol. 1996; 35: 76-78

4)Smith G, et al: Br. J. Rheumatol. 1996; 35: 458-462

5)Calmels C, et al: Rev. Rhum.[Engl. Ed.]. 1999; 66: 167-168

6)小川竜ほか：麻酔. 1971; 20: 528-533

7)Vane JR: Nat. New Biol. 1971; 231: 232-235

8)Flower RJ, et al: Biochem. Pharmacol. 1974; 23: 1439-1450

9)犬飼利也ほか：基礎と臨床. 1978; 12: 521-528

10)Satoh M, et al: Jpn. J. Pharmacol. 1976; 26: 309-314

## 24. 文献請求先及び問い合わせ先

帝國製薬株式会社 医薬営業部 製品情報室

〒103-0024 東京都中央区日本橋小舟町6番6号

TEL 0120-189-567

## 26. 製造販売業者等

### 26.1 製造販売元

帝國製薬株式会社

香川県東かがわ市三本松567番地

製造販売元



帝國製薬株式会社

香川県東かがわ市三本松567番地