承認番号	22600AMX01200000
薬価収載	2014年12月
販売開始	2014年12月

承認番号	22600AMX01200000
薬価収載	2014年12月
販売問始	9 0 1 1 年 1 9 目

A141204	

## 胃炎・胃潰瘍治療剤 日本薬局方 レバミピド錠

# レバミピド錠100mg гっニヒロリ

Rebamipide Tablets 100mg [KUNIHIRO]

法】室温保存

【使用期限】外箱に表示の使用期限内に使用すること

### 【禁忌(次の患者には投与しないこと)】

本剤の成分に対し過敏症の既往歴のある患者

## 【組成·性状】

販売名	レバミピド錠100mg「クニヒロ」			
成分·含量 (1 錠中)	レバミピド(日局)100mg			
添加物	結晶セルロース、低置換度ヒドロキシプロルセルロース、軽質無水ケイ酸、ヒドロキプロピルセルロース、ステアリン酸マグネウム、ヒプロメロース、マクロゴール6000酸化チタン			
色調·性状	白色~微黄白色のフィルムコーティング錠			
	表(直径mm)	裏(重量mg)	側面(厚さmm)	
外形 (サイズ)	KSK 115 8.1	175	3.4	
識別コード	K S K 1 1 5			

## 【効能·効果】

- · 胃潰瘍
- ・下記疾患の胃粘膜病変(びらん、出血、発赤、浮腫)の改善 急性胃炎、慢性胃炎の急性増悪期

## 【用法・用量】

・胃潰瘍

通常、成人には1回1錠(レバミピドとして100mg)を 1日3回、朝、夕及び就寝前に経口投与する。

・下記疾患の胃粘膜病変(びらん、出血、発赤、浮腫)の改善 急性胃炎、慢性胃炎の急性増悪期

通常、成人には1回1錠(レバミピドとして100mg)を 1日3回経口投与する。

## 【使用上の注意】

#### 1. 副作用

本剤は使用成績調査等の副作用発現頻度が明確となる 調査を実施していない。

## (1)重大な副作用(頻度不明)

1) ショック、アナフィラキシー様症状:ショック、ア ナフィラキシー様症状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 投与を中止し、適切な処置を行うこと。

- 2) 白血球減少、血小板減少: 白血球減少、血小板減少 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し、適切な処 置を行うこと。
- 3) 肝機能障害、黄疸:AST(GOT)、ALT(GPT)、 γ-GTP、Al-Pの上昇等を伴う肝機能障害、黄疸があ 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し、適切な処置を 行うこと。

#### (2) その他の副作用

		頻度不明	
過敏	症 <sup>注1)</sup>	発疹、そう痒感、薬疹様湿疹等の過敏 症状、蕁麻疹	
精神神経	孫	しびれ、めまい、眠気	
消化	器	便秘、腹部膨満感、下痢、嘔気・嘔 吐、胸やけ、腹痛、げっぷ、味覚異 常、口渇等	
肝	臓 <sup>注2)</sup>	AST (GOT)、ALT (GPT)、 γ -GTP、 Al-Pの上昇等	
血液		白血球減少、顆粒球減少、血小板減少 等	
その	他	月経異常、BUN上昇、浮腫、咽頭部異物感、乳腺腫脹、乳房痛、女性化乳房、乳汁分泌誘発、動悸、発熱、顔面潮紅、舌のしびれ、咳、息苦しい、脱毛	

- 注1)このような症状があらわれた場合には、投与を中止 すること。
- 注2)トランスアミナーゼが著しく上昇した場合や発熱、 発疹等が同時にあらわれた場合には投与を中止し、 適切な処置を行うこと。

## 2. 高齢者への投与

一般に高齢者では生理機能が低下しているので、消化 器症状等の副作用に注意すること。

#### 3. 妊婦、産婦、授乳婦等への投与

- (1) 妊婦又は妊娠している可能性のある婦人には治療上の 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。「妊娠中の投与に関する安全性は確立して いない。
- (2) 授乳中の婦人には本剤投与中は授乳を避けさせるこ と。[動物実験(ラット)で乳汁中へ移行することが報 告されている。]

#### 4. 小児等への投与

低出生体重児、新生児、乳児、幼児又は小児に対する 安全性は確立していない(使用経験が少ない)。

#### 5. 適用上の注意

薬剤交付時: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 穿孔を起こして縦隔洞炎等の重篤な合併症を併発する ことが報告されている。]

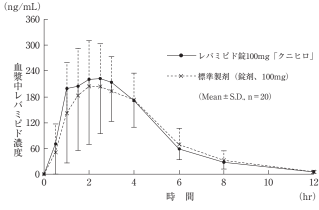
## 【薬物動態】

#### 1. 生物学的同等性試験

レバミピド錠100mg「クニヒロ」と標準製剤を、クロス オーバー法によりそれぞれ1錠(レバミピドとして 100mg)を健康成人男子に絶食単回経口投与して血漿 中未変化体濃度を測定し、得られた薬物動態パラメー タ(AUC0~12hr、Cmax)について90%信頼区間法にて統 計解析を行った結果、log(0.8)~log(1.25)の範囲内で あり、両剤の生物学的同等性が確認された。1)

	判定パラメータ		参考パラメータ	
	AUC0~12hr (ng•hr/mL)		T <sub>max</sub> (hr)	t <sub>1/2</sub> (hr)
レバミピド錠 100mg「クニヒロ」	1084.3 ± 420.7	303.2 ± 155.6	$2.2 \pm 1.0$	$1.8 \pm 0.4$
標準製剤 (錠剤、100mg)	1039.8 ± 315.2	283.2 ± 94.0	$2.3 \pm 1.0$	$1.7 \pm 0.3$

 $(Mean \pm S.D., n = 20)$ 



血漿中濃度並びにAUC、Cmax等のパラメータは、被験者 の選択、体液の採取回数・時間等の試験条件によって異な る可能性がある。

#### 2. 溶出举動

本製剤は、日本薬局方医薬品各条に定められたレバミ ピド錠の溶出規格に適合していることが確認されてい る。2)

## 【薬効薬理】

胃粘膜防御因子増強薬に分類される抗潰瘍薬であるが、機 序として内因性PG増加作用、胃粘膜血流増加作用、胃粘 膜粘液量増加作用、胃アルカリ分泌亢進等が示唆されてい る。3)

## 【有効成分に関する理化学的知見】

一般名:レバミピド(Rebamipide)

化学名:(2RS)-2-(4-Chlorobenzoylamino)-3-(2-oxo-1,

2-dihydroquinolin-4-yl)propanoic acid

構造式:

分子式: C<sub>19</sub>H<sub>15</sub>ClN<sub>2</sub>O<sub>4</sub>

分子量:370.79

融 点:約291℃(分解)

状:白色の結晶性の粉末であり、味は苦い。

N. N-ジメチルホルムアミドにやや溶けやすく、 メタノール又はエタノール(99.5)に極めて溶けに

くく、水にほとんど溶けない。

N, N-ジメチルホルムアミド溶液 $(1 \rightarrow 20)$ は旋光

性を示さない。

#### 【取扱い上の注意】

#### 安定性試験

最終包装製品を用いた加速試験(40℃、相対湿度75%、 6ヵ月)の結果、レバミピド錠100mg「クニヒロ」は通常の 市場流通下において3年間安定であることが推測された。4

## \*【包装】

PTP: 100錠(10錠×10)、1000錠(10錠×100)、

1050錠(21錠×50)

バラ:500錠

## 【主要文献及び文献請求先】

〈主要文献〉

- 1) 皇漢堂製薬株式会社 社内資料
- 2) 皇漢堂製薬株式会社 社内資料
- 3) 第十六改正日本薬局方解説書、廣川書店, 東京, 2011, C-5302~C-5307
- 4) 皇漢堂製薬株式会社 社内資料

## 〈文献請求先〉

主要文献に記載の社内資料につきましても下記にご請求下

皇漢堂製薬株式会社 学術担当

〒660-0803 兵庫県尼崎市長洲本通2丁目8番27号

TEL: 0120-023706 FAX: 06-6482-7492

受付時間 平日9:00~17:00(土、日、祝日を除く)

製造販売元

## 漢堂製薬株式会

T660-0803 兵庫県尼崎市長洲本通2丁目8番27号