医薬品インタビューフォーム

日本病院薬剤師会の I F記載要領 2013 に準拠して作成

H₂受容体拮抗剤 ファモチジンOD錠20mg「YD」 FAMOTIDINE OD TABLETS 20mg

剤 形	素錠(口腔内崩壊錠)			
製剤の規制区分	該当しない	該当しない		
規格・含量	1錠中、ファモチジン 2	1 錠中、ファモチジン 20mg 含有		
一 般 名	和名:ファモチジン(洋名:Famotidine(JA	•		
製造販売承認年月日	製造販売承認年月日	平成 21 年 6 月 26 日		
薬価基準収載・	薬価基準収載年月日	平成 21 年 9 月 25 日		
発 売 年 月 日	発売年月日	平成 21 年 9 月 25 日		
開発・製造販売(輸入) 提携・販売会社名	7.00	販 売:ニプロ株式会社 製造販売元:株式会社 陽進堂		
医薬情報担当者の連絡先	5			
問い合わせ窓口	コプロ株式会社 医薬TEL:0120-226-898 医療関係者向けホーム http://www.nipro.com/	FAX:06-6375-0177 ムページ co. jp/		

本 I Fは2018年2月作成(第1版)の添付文書の記載に基づき作成した。

最新の添付文書情報は、PMDA ホームページ「医薬品に関する情報」

https://www.pmda.go.jp/safety/info-services/drugs/0001.html にてご確認ください。

I F利用の手引きの概要-日本病院薬剤師会-

1. 医薬品インタビューフォーム作成の経緯

医療用医薬品の基本的な要約情報として医療用医薬品添付文書(以下、添付文書と略す)がある。医療現場で医師・薬剤師等の医療従事者が日常業務に必要な医薬品の適正使用情報を活用する際には、添付文書に記載された情報を裏付ける更に詳細な情報が必要な場合がある。

医療現場では、当該医薬品について製薬企業の医薬情報担当者等に情報の追加請求や質疑を して情報を補完して対処してきている。この際に必要な情報を網羅的に入手するための情報リ ストとしてインタビューフォームが誕生した。

昭和63年に日本病院薬剤師会(以下、日病薬と略す)学術第2小委員会が「医薬品インタビューフォーム」(以下、IFと略す)の位置付け並びにIF記載様式を策定した。その後、医療従事者向け並びに患者向け医薬品情報ニーズの変化を受けて、平成10年9月に日病薬学術第3小委員会においてIF記載要領の改訂が行われた。

更に10年が経過し、医薬品情報の創り手である製薬企業、使い手である医療現場の薬剤師、 双方にとって薬事・医療環境は大きく変化したことを受けて、平成20年9月に日病薬医薬情報 委員会においてIF記載要領2008が策定された。

I F記載要領 2008 では、I Fを紙媒体の冊子として提供する方式から、PDF等の電磁的データとして提供すること(e-IF)が原則となった。この変更にあわせて、添付文書において「効能・効果の追加」、「警告・禁忌・重要な基本的注意の改訂」などの改訂があった場合に、改訂の根拠データを追加した場合のe-IFが提供されることとなった。

最新版のe-IFは、(独) 医薬品医療機器総合機構の医薬品情報提供ホームページ (http://www.info.pmda.go.jp/)から一括して入手可能となっている。日本病院薬剤師会では、e-IFを掲載する医薬品情報提供ホームページが公的サイトであることに配慮して、薬価基準収載にあわせてe-IFの情報を検討する組織を設置して、個々のIFが添付文書を補完する適正使用情報として適切か審査・検討することとした。

平成20年より年4回のインタビューフォーム検討会を開催した中で指摘してきた事項を再評価し、製薬企業にとっても、医師・薬剤師等にとっても、効率の良い情報源とすることを考えた。そこで今般、IF記載要領の一部改訂を行いIF記載要領2013として公表する運びとなった。

2. IFとは

IFは「添付文書等の情報を補完し、薬剤師等の医療従事者にとって日常業務に必要な、医薬品の品質管理のための情報、処方設計のための情報、調剤のための情報、医薬品の適正使用のための情報、薬学的な患者ケアのための情報等が集約された総合的な個別の医薬品解説書として、日病薬が記載要領を策定し、薬剤師等のために当該医薬品の製薬企業に作成及び提供を依頼している学術資料」と位置付けられる。

ただし、薬事法・製薬企業機密等に関わるもの、製薬企業の製剤努力を無効にするもの及び 薬剤師自らが評価・判断・提供すべき事項等はIFの記載事項とはならない。言い換えると、 製薬企業から提供されたIFは、薬剤師自らが評価・判断・臨床適応するとともに、必要な補 完をするものという認識を持つことを前提としている。

[IFの様式]

- ① 規格はA4判、横書きとし、原則として9ポイント以上の字体(図表は除く)で記載し、 一色刷りとする。ただし、添付文書で赤枠・赤字を用いた場合には、電子媒体ではこれに 従うものとする。
- ② IF記載要領に基づき作成し、各項目名はゴシック体で記載する。
- ③ 表紙の記載は統一し、表紙に続けて日病薬作成の「IF利用の手引きの概要」の全文を記載するものとし、2頁にまとめる。

「IFの作成]

- ① IFは原則として製剤の投与経路別(内用剤、注射剤、外用剤)に作成される。
- ② IFに記載する項目及び配列は日病薬が策定したIF記載要領に準拠する。
- ③ 添付文書の内容を補完するとの I F の主旨に沿って必要な情報が記載される。
- ④ 製薬企業の機密等に関するもの、製薬企業の製剤努力を無効にするもの及び薬剤師をはじめ医療従事者自らが評価・判断・提供すべき事項については記載されない。
- ⑤ 「医薬品インタビューフォーム記載要領 2013」(以下、「IF記載要領 2013」と略す)により作成されたIFは、電子媒体での提供を基本とし、必要に応じて薬剤師が電子媒体(PDF)から印刷して使用する。企業での製本は必須ではない。

[IFの発行]

- ① 「IF記載要領 2013」は、平成 25 年 10 月以降に承認された新医薬品から適用となる。
- ② 上記以外の医薬品については、「IF記載要領 2013」による作成・提供は強制されるものではない。
- ③ 使用上の注意の改訂、再審査結果又は再評価結果(臨床再評価)が公表された時点並びに 適応症の拡大等がなされ、記載すべき内容が大きく変わった場合にはIFが改訂される。

3. I Fの利用にあたって

「IF記載要領 2013」においては、PDFファイルによる電子媒体での提供を基本としている。 情報を利用する薬剤師は、電子媒体から印刷して利用することが原則である。

電子媒体のIFについては、医薬品医療機器総合機構の医薬品医療機器情報提供ホームページに掲載場所が設定されている。

製薬企業は「医薬品インタビューフォーム作成の手引き」に従って作成・提供するが、IFの原点を踏まえ、医療現場に不足している情報やIF作成時に記載し難い情報等については製薬企業のMR等へのインタビューにより薬剤師等自らが内容を充実させ、IFの利用性を高める必要がある。

また、随時改訂される使用上の注意等に関する事項に関しては、IFが改訂されるまでの間は、当該医薬品の製薬企業が提供する添付文書やお知らせ文書等、あるいは医薬品医療機器情報配信サービス等により薬剤師等自らが整備するとともに、IFの使用にあたっては、最新の添付文書を医薬品医療機器情報提供ホームページで確認する。

なお、適正使用や安全性の確保の点から記載されている「臨床成績」や「主な外国での発売状況」に関する項目等は承認事項に関わることがあり、その取扱いには十分留意すべきである。

4. 利用に際しての留意点

IFを薬剤師等の日常業務において欠かすことができない医薬品情報源として活用して頂きたい。しかし、薬事法や医療用医薬品プロモーションコード等による規制により、製薬企業が医薬品情報として提供できる範囲には自ずと限界がある。IFは日病薬の記載要領を受けて、当該医薬品の製薬企業が作成・提供するものであることから、記載・表現には制約を受けざるを得ないことを認識しておかなければならない。

また製薬企業は、IFがあくまでも添付文書を補完する情報資材であり、今後インターネットでの公開等も踏まえ、薬事法上の広告規制に抵触しないよう留意し作成されていることを理解して情報を活用する必要がある。

(2013年4月改訂)

目 次

I. 7	概要に関する項目・・・・・・・・・・・・・・・・1
	開発の経緯 製品の治療学的・製剤学的特性
Ⅱ.	名称に関する項目・・・・・・・・・2
2. 3. 4. 5.	販売名 一般名 構造式又は示性式 分子式及び分子量 化学名(命名法) 慣用名、別名、略号、記号番号 CAS登録番号
Ш.	有効成分に関する項目・・・・・・・・・3
2. 3.	物理化学的性質 有効成分の各種条件下における安定性 有効成分の確認試験法 有効成分の定量法
ΙV.	製剤に関する項目・・・・・・・・・・・・・・・・4
2. 3. 4. 5. 6. 7. 8. 9. 10. 11. 12.	剤 形 製剤の組成 懸濁剤、乳剤の分散性に対する注意 製剤の各種条件下における安定性 調製法及び溶解後の安定性 他剤との配合変化(物理化学的変化) 溶出性 生物学的試験法 製剤中の有効成分の確認試験法 製剤中の有効成分の定量法 力価 混入する可能性のある夾雑物 注意が必要な容器・外観が特殊な容器に関する情報 その他
V .	治療に関する項目・・・・・・・・8
2.	効能又は効果 用法及び用量 臨床成績
VI.	薬効薬理に関する項目・・・・・・10
	薬理学的に関連ある化合物又は化合物群 薬理作用
VII.	薬物動態に関する項目・・・・・・11
2. 3. 4. 5.	血中濃度の推移・測定法薬物速度論的パラメータ吸 収分 布代 謝排 泄トランスポーターに関する情報

8.	透析等による除去率
V Ⅲ .	安全性(使用上の注意等)に関する項目・・・・・・・・・・15
2. 3. 4. 5. 6. 7. 8. 9. 10. 11. 12. 13. 14.	警告内容とその理由 禁忌内容とその理由(原則禁忌を含む) 効能又は効果に関連する使用上の注意とその理由 用法及び用量に関連する使用上の注意とその理由 慎重投与内容とその理由 重要な基本的注意とその理由及び処置方法 相互作用 副作用 高齢者への投与 妊婦、産婦、授乳婦等への投与 小児等への投与 臨床検査結果に及ぼす影響 過量投与 適用上の注意 その他の注意 その他
IX.	非臨床試験に関する項目・・・・・・・・・・・・・・・・19
	薬理試験 毒性試験
X.	管理的事項に関する項目・・・・・・・・20
2. 3. 4. 5. 6. 7. 8. 9. 10. 11. 12. 13. 14. 15.	規制区分 有効期間又は使用期限 貯法・保存条件 薬剤取扱い上の注意点 承認条件等 包 装 容器の材質 同一成分・同効薬 国際誕生年月日 製造販売承認年月日及び承認番号 薬価基準収載年月日 効能又は効果追加、用法及び用量変更追加等の年月日及びその内容 再審査結果、再評価結果公表年月日及びその内容 再審査期間 投薬期間制限医薬品に関する情報 各種コード 保険給付上の注意
ΧI.	文 献22
	引用文献 その他の参考文献
XΙ.	参考資料22
	主な外国での発売状況 海外における臨床支援情報
ΧШ.	備考22

その他の関連資料

I. 概要に関する項目

1. 開発の経緯

ファモチジンは、胃粘膜上の胃酸分泌に関係するヒスタミン H_2 受容体を遮断することにより胃酸などの分泌を抑制し、胃粘膜や胃壁・十二指腸の自己消化を抑制する H_2 受容体拮抗剤である。

プロゴーギュD錠20 mgは、後発医薬品として開発が企画され、医薬発第481号(平成11年4月8日)に基づき、規格及び試験方法を設定、加速試験、生物学的同等性試験を実施し、平成16年2月に承認を得て、平成16年7月発売に至った。

平成21年6月に医療事故防止のための販売名変更品「ファモチジンOD錠20mg「YD」」の承認取得後、平成21年9月の発売を経て現在に至っている。

2. 製品の治療学的・製剤学的特性

普通錠と水なしでも服用できる口腔内崩壊錠の2剤形から選択できる。

Ⅱ. 名称に関する項目

1. 販売名

(1)和 名

ファモチジンOD錠 20mg「YD」

(2) 洋 名

FAMOTIDINE OD TABLETS 20mg

(3) 名称の由来

成分名

- 2. 一般名
 - (1) 和名(命名法)

ファモチジン (JAN)

(2) 洋名(命名法)

Famotidine (JAN)

(3) ステム

シメチジン系のヒスタミンH2受容体拮抗薬:-tidine

3. 構造式又は示性式

4. 分子式及び分子量

分子式: C₈H₁₅N₇O₂S₃

分子量: 337.45

5. 化学名(命名法)

N-Aminosulfonyl-3-{[2-(diaminomethyleneamino)-1, 3-thiazol-4-y1]methylsulfanyl}-propanimidamide(IUPAC)

6. 慣用名、別名、略号、記号番号

該当資料なし

7. CAS登録番号

76824 - 35 - 6

Ⅲ. 有効成分に関する項目

1. 物理化学的性質

(1) 外観・性状

白色~帯黄白色の結晶である。 光によって徐々に着色する。

(2)溶解性

酢酸(100)に溶けやすく、エタノール(95)に溶けにくく、水に極めて溶けにくい。 0.5mol/L 塩酸試液に溶ける。

(3)吸湿性

該当資料なし

(4) 融点(分解点)、沸点、凝固点

融 点:約164℃(分解)

(5)酸塩基解離定数1)

р *K* а : 7.06

(6) 分配係数

該当資料なし

(7) その他の主な示性値

該当資料なし

2. 有効成分の各種条件下における安定性

該当資料なし

- 3. 有効成分の確認試験法
 - (1)紫外可視吸光度測定法
 - (2)赤外吸収スペクトル測定法(臭化カリウム錠剤法)
- 4. 有効成分の定量法

電位差滴定法

IV. 製剤に関する項目

1. 剤形

(1) 剤形の区別、外観及び性状

販売名		ファモチジンO	D錠20mg「YD」	
剤形		素錠(口腔内崩壊錠)		
色調		白	白色	
重	量	90	mg	
п×	表面裏	YD 524	直径 約 6mm	
形状	表面		ж э Опшп	
	側面		厚さ 約3.1mm	

白色の片面割線入りの素錠である。

(2)製剤の物性

該当資料なし

(3) 識別コード

YD524 (本体、PTP)

(4) pH、浸透圧比、粘度、比重、無菌の旨及び安定なpH域等 該当資料なし

2. 製剤の組成

(1) 有効成分(活性成分)の含量

1錠中、ファモチジン 20mg を含有する。

(2)添加物

添加物として、乳糖水和物、ケイ酸A1、ヒドロキシプロピルスターチ、セルロース、クロスポビドン、ポビドン、アスパルテーム(L-フェニルアラニン化合物)、1-メントール、ステアリン酸Mg を含有する。

(3) その他

該当記載事項なし

3. 懸濁剤、乳剤の分散性に対する注意

該当しない

4. 製剤の各種条件下における安定性2)

<加速試験>

最終包装製品を用いた加速試験 $(40^{\circ}$ 、相対湿度 75%、6 ヶ月) の結果、ファモチジンOD錠 20mg 「YD」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。

保存形態: PTP包装

試験項目	試験開始時	6ヶ月後
性状	適合	適合
確認試験	適合	適合
含量均一性試験	適合	適合
溶出試験	適合	適合
定量試験 (%) (94~106)	100. 3	99. 5

5. 調製法及び溶解後の安定性

該当しない

6. 他剤との配合変化(物理化学的変化)

該当資料なし

7. 溶出性3)

溶出挙動における類似性

「後発医薬品の生物学的同等性試験ガイドライン(平成9年12月22日付医薬審第487号)」

試験方法

装置:日本薬局方一般試験法溶出試験第2法(パドル法)

試験液量:900mL 温度 :37±0.5℃ 回転数 :50回転

試験液 : p H1.2=日本薬局方崩壊試験第1液

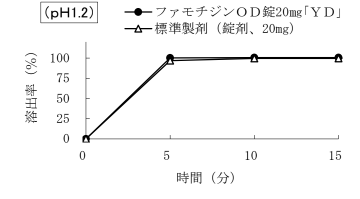
p H5.0=薄めた McIlvaine の緩衝液 p H6.8=日本薬局方崩壊試験第2液

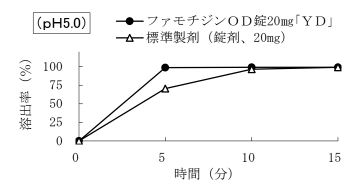
水 =日本薬局方精製水

判定基準: 【pH1.2、pH5.0、pH6.8、水】

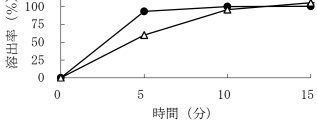
標準製剤が 15 分以内に平均 85%以上溶出する場合、試験製剤は 15 分以内に平均 85%以上溶出する。又は、標準製剤の平均溶出率が 85%付近の適当な時点において、試験製剤の平均溶出率は標準製剤の平均溶出率±15%の範囲にある。

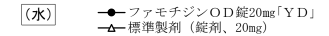
試験結果:

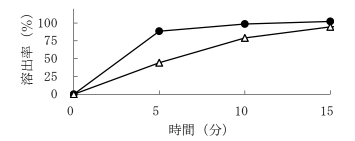












8. 生物学的試験法 該当しない

9. **製剤中の有効成分の確認試験法** 紫外可視吸光度測定法

10. 製剤中の有効成分の定量法 液体クロマトグラフィー

11. **力価** 該当しない

12. 混入する可能性のある夾雑物 該当資料なし

- 13. 注意が必要な容器・外観が特殊な容器に関する情報 該当しない
- 14. その他

V. 治療に関する項目

1. 効能又は効果

胃潰瘍、十二指腸潰瘍、吻合部潰瘍、上部消化管出血(消化性潰瘍、急性ストレス潰瘍、出血性胃炎による)、逆流性食道炎、Zollinger- Ellison 症候群

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

※効能又は効果に関連する使用上の注意

該当記載なし

2. 用法及び用量

胃潰瘍、十二指腸潰瘍、吻合部潰瘍、上部消化管出血(消化性潰瘍、急性ストレス潰瘍、出血性胃炎による)、逆流性食道炎、Zollinger- Ellison症候群

通常成人にはファモチジンとして1回 20mg を1日2回(朝食後、夕食後または就寝前)経口投与する。また、1回 40mg を1日1回(就寝前)経口投与することもできる。

なお、年齢・症状により適宜増減する。ただし、上部消化管出血の場合には通常注射剤で治療を開始し、内服可能になった後は経口投与に切りかえる。

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

通常成人にはファモチジンとして1回10mgを1日2回(朝食後、夕食後または就寝前)経口投与する。また、1回20mgを1日1回(就寝前)経口投与することもできる。

なお、年齢・症状により適宜増減する。

※用法及び用量に関連する使用上の注意

腎機能低下患者への投与法

ファモチジンは主として腎臓から未変化体で排泄される。腎機能低下患者にファモチジンを投与すると、腎機能の低下とともに血中未変化体濃度が上昇し、尿中排泄が減少するので、投与量を減ずるか投与間隔をあけて使用すること。

3. 臨床成績

(1) 臨床データパッケージ

該当しない

(2) 臨床効果

該当資料なし

(3) 臨床薬理試験: 忍容性試験

該当資料なし

(4) 探索的試験:用量反応探索試験

該当資料なし

(5) 検証的試験

1)無作為化並行用量反応試験

該当資料なし

2) 比較試験

該当資料なし

3)安全性試験

該当資料なし

4)患者・病態別試験

該当資料なし

(6)治療的使用

- 1) 使用成績調査・特定使用成績調査(特別調査)・製造販売後臨床試験(市販後臨床試験) 該当資料なし
- 2) 承認条件として実施予定の内容又は実施した試験の概要 該当しない

VI. 薬効薬理に関する項目

1. 薬理学的に関連ある化合物又は化合物群

シメチジン系のヒスタミン H_2 受容体拮抗薬 (シメチジン、ラニチジン塩酸塩、ニザチジン、ラフチジン、ロキサチジン酢酸エステル塩酸塩等)

2. 薬理作用

(1)作用部位・作用機序4)

ファモチジンはヒスタミン H_2 受容体遮断薬である。 H_2 受容体は胃酸分泌に中心的な役割を果たしているので、これを遮断することにより、強力な胃酸分泌抑制作用を現す。

(2) 薬効を裏付ける試験成績

該当資料なし

(3) 作用発現時間・持続時間

該当資料なし

VⅡ.薬物動態に関する項目

1. 血中濃度の推移、測定法

(1) 治療上有効な血中濃度 該当資料なし

(2) 最高血中濃度到達時間3)

水で服用した場合:約2.9時間 水なしで服用した場合:約3.1時間

(3) 臨床試験で確認された血中濃度3)

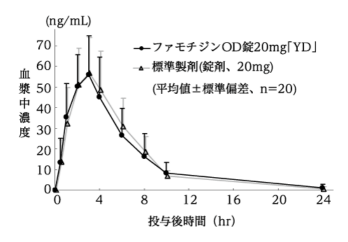
「後発医薬品の生物学的同等性試験ガイドライン(平成9年12月22日付医薬審第487号)」

(1) 水で服用した場合

ファモチジン〇D錠 20mg「YD」と標準製剤をクロスオーバー法によりそれぞれ1錠(ファモチジンとして20mg)、健康成人男子20名に絶食単回経口投与して血漿中ファモチジン濃度を測定した。得られた薬物動態パラメータ(AUC、Cmax)について統計解析を行った結果、両剤の生物学的同等性が確認された。

	判定パラメータ		参考パラメータ	
	AUC ₀₋₂₄ (ng•hr/mL)	Cmax (ng/mL)	Tmax (hr)	t _{1/2} (hr)
ファモチジンOD錠20mg 「YD」	366.0 ± 144.8	60.94 ± 18.43	2.9 ± 0.8	4.2±0.9
標準製剤(錠剤、20mg)	368.3 ± 102.7	60. 43 ± 17.48	3.1 ± 0.8	3.8 ± 0.5

(平均値±標準偏差、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。

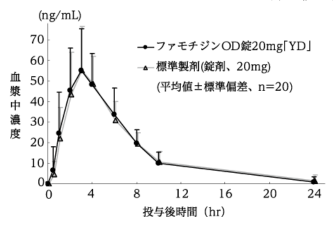
(2) 水なしで服用した場合

ファモチジンOD錠 20mg「YD」と標準製剤をクロスオーバー法によりそれぞれ1錠(ファモチジンとして20mg)、健康成人男子20名に絶食単回経口投与して血漿中ファモチジン濃度を

測定した。得られた薬物動態パラメータ(AUC、Cmax)について統計解析を行った結果、両剤の 生物学的同等性が確認された。

	判定パラ	ラメータ	参考パラ	ラメータ
	AUC ₀₋₂₄ (ng•hr/mL)	Cmax (ng/mL)	Tmax (hr)	t _{1/2} (hr)
ファモチジンOD錠20mg 「YD」	388.7 ± 113.3	58.17 ± 19.68	3.1 ± 0.8	4.2±2.1
標準製剤(錠剤、20mg)	384.3 ± 124.2	58.07 ± 18.72	3.2 ± 0.7	4.1±1.0

(平均値±標準偏差、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。

(4)中毒域

該当資料なし

(5) 食事・併用薬の影響

該当資料なし

(6) 母集団 (ポピュレーション) 解析により判明した薬物体内動態変動要因 該当資料なし

2. 薬物速度論的パラメータ

(1)解析方法

該当資料なし

(2) 吸収速度定数

該当資料なし

(3) バイオアベイラビリティ

該当資料なし

(4)消失速度定数3)

水で服用した場合: 0.17 (hr⁻¹) 水なしで服用した場合: 0.18 (hr⁻¹)

(5) クリアランス

該当資料なし

(6)分布容積

該当資料なし

(7) 血漿蛋白結合率4)

20%

3. 吸収

該当資料なし

4. 分布

(1)血液一脳関門通過性

該当資料なし

(2) 血液一胎盤関門通過性

該当資料なし

(3) 乳汁への移行性

「Ⅷ. 安全性(使用上の注意等)に関する項目 10. 妊婦、産婦、授乳婦等への投与」を参照

(4) 髄液への移行性

該当資料なし

(5) その他の組織への移行性

該当資料なし

5. 代謝

(1)代謝部位及び代謝経路4)

肝での代謝率は低く、代謝物としては S-oxide 体が知られている。

(2) 代謝に関与する酵素 (CYP450等) の分子種

該当資料なし

(3) 初回通過効果の有無及びその割合

該当資料なし

(4) 代謝物の活性の有無及び比率

該当資料なし

(5) 活性代謝物の速度論的パラメータ

該当資料なし

6. 排泄

(1) 排泄部位及び経路

主として腎臓から未変化体で排泄される。

(**2**) **排泄率** 該当資料なし

(3) **排泄速度** 該当資料なし

- 7. トランスポーターに関する情報 該当資料なし
- 8. 透析等による除去率 該当資料なし

VⅢ、安全性(使用上の注意等)に関する項目

1. 警告内容とその理由

該当記載なし

2. 禁忌内容とその理由(原則禁忌を含む)

[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

3. 効能又は効果に関連する使用上の注意とその理由

該当記載なし

4. 用法及び用量に関連する使用上の注意とその理由

「V. 治療に関する項目 2. 用法及び用量」を参照。

5. 慎重投与内容とその理由

慎重投与(次の患者には慎重に投与すること)

- (1)薬物過敏症の既往歴のある患者
- (2)腎障害のある患者

「血中濃度が持続するので、投与量を減ずるか投与間隔をあけて使用すること。

(3)心疾患のある患者

[心血管系の副作用を起こすおそれがある。]

(4)肝障害のある患者

[症状が悪化するおそれがある。]

(5)高齢者(「高齢者への投与」の項参照)

6. 重要な基本的注意とその理由及び処置方法

重要な基本的注意

- (1)本剤は口腔内で崩壊するが、口腔の粘膜から吸収されることはないため、唾液又は水で飲み込むこと。
- (2)治療にあたっては経過を十分に観察し、病状に応じ治療上必要最小限の使用にとどめ、本剤で効果がみられない場合には他の療法に切りかえること。

なお、血液像、肝機能、腎機能等に注意すること。

7. 相互作用

(1)併用禁忌とその理由

該当記載なし

(2)併用注意とその理由

相互作用

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
アゾール系抗真菌薬 イトラコナゾール	左記の薬剤の血中濃度が低下する。	本剤の胃酸分泌抑制作用が 左記薬剤の経口吸収を低下 させる。

8. 副作用

(1) 副作用の概要

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。

(2) 重大な副作用と初期症状

重大な副作用

1) ショック、アナフィラキシー(いずれも頻度不明)

ショック、アナフィラキシー(呼吸困難、全身潮紅、血管浮腫〈顔面浮腫、咽頭浮腫等〉、 蕁麻疹等)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 直ちに投与を中止し、適切な処置を行うこと。

- 2) 再生不良性貧血、汎血球減少、無顆粒球症、溶血性貧血、血小板減少(いずれも頻度不明) 再生不良性貧血、汎血球減少、無顆粒球症、溶血性貧血、血小板減少(初期症状として全身倦怠感、脱力、皮下・粘膜下出血、発熱等)があらわれることがあるので、定期的に血液検査を実施し、異常が認められた場合には直ちに投与を中止し、適切な処置を行うこと。
- 3) 皮膚粘膜眼症候群(Stevens-Johnson 症候群)、中毒性表皮壊死症(Lyell 症候群)(いずれも頻度不明)

皮膚粘膜眼症候群(Stevens-Johnson 症候群)、中毒性表皮壊死症(Lyell 症候群)があらわれることがあるので、観察を十分に行い、このような症状があらわれた場合には直ちに投与を中止し、適切な処置を行うこと。

4) 肝機能障害、黄疸(いずれも頻度不明)

AST(GOT)・ALT(GPT)等の上昇、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直ちに投与を中止し、適切な処置を行うこと。

5) 横紋筋融解症(頻度不明)

横紋筋融解症があらわれることがあるので、高カリウム血症、ミオグロビン尿、血清逸 脱酵素の著明な上昇、筋肉痛等が認められた場合には直ちに投与を中止し、適切な処置 を行うこと。

6) Q T 延長(頻度不明)

QT延長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。特に心疾患(心筋梗塞、弁膜症、心筋症等) を有する患者においてあらわれやすいので、投与後の患者の状態に十分注意すること。

7) 意識障害、痙攣(いずれも頻度不明)

意識障害、全身痙攣(痙直性、間代性、ミオクローヌス性)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。特に腎機能障害を有する患者においてあらわれやすいので、注意すること。

8) 間質性腎炎、急性腎不全(いずれも頻度不明)

間質性腎炎、急性腎不全があらわれることがあるので、初期症状として発熱、皮疹、腎機能検査値異常(BUN・クレアチニン上昇等)等が認められた場合には直ちに投与を中止し、適切な処置を行うこと。

9) 間質性肺炎(頻度不明)

発熱、咳嗽、呼吸困難、胸部X線異常等を伴う間質性肺炎があらわれることがあるので、このような症状があらわれた場合には投与を中止し、副腎皮質ホルモン剤の投与等の適切な処置を行うこと。

重大な副作用(類薬)

不全収縮

他のH₂受容体拮抗剤で不全収縮があらわれるとの報告がある。

(3) その他の副作用

Z	$\overline{\mathcal{A}}$	44	9	ㅁ	作	H
~	(/)	1111	"		ויףו	ш

ての11	回り出	川作用	
			頻度不明
過	敏	症 ^{注1)}	発疹・皮疹、蕁麻疹(紅斑)、顔面浮腫
血		液 ^{注1)}	白血球減少、好酸球増多
消	化	器	便秘、下痢・軟便、口渇、悪心・嘔吐、腹部膨満感、食欲不振、口内炎
循	環	器	血圧上昇、顔面潮紅、耳鳴、徐脈、頻脈、房室ブロック
肝		臓	AST(GOT)・ALT(GPT)・Al-P上昇、総ビリルビン・LD
			H上昇、肝機能異常、黄疸
精礼	申神系	圣系	全身倦怠感、無気力感、頭痛、眠気、不眠、可逆性の錯乱状態、うつ状
			態、痙攣、意識障害、めまい
内:	分泌	系 ^{注1)}	月経不順、女性化乳房、乳汁漏出症
そ	の	他	CK(CPK)上昇、味覚異常、筋肉痛、背部痛

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。

(4) 項目別副作用発現頻度及び臨床検査値異常一覧

該当資料なし

(5) 基礎疾患、合併症、重症度及び手術の有無等背景別の副作用発現頻度 該当資料なし

(6)薬物アレルギーに対する注意及び試験法

[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

慎重投与(次の患者には慎重に投与すること)

(1)薬物過敏症の既往歴のある患者

重大な副作用

1) ショック、アナフィラキシー(いずれも頻度不明)

ショック、アナフィラキシー(呼吸困難、全身潮紅、血管浮腫〈顔面浮腫、咽頭浮腫等〉、蕁麻疹等)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直ちに投与を中止し、適切な処置を行うこと。

その他の副作用

				頻度不明
	過	敏	症 ^{注1)}	発疹・皮疹、蕁麻疹(紅斑)、顔面浮腫
1	ナルとのとされ岸地がよさわれた相人には机とも中止ナファル			

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。

9. 高齢者への投与

高齢者への投与

高齢者では、本剤を減量するか投与間隔を延長するなど慎重に投与すること。

[本剤は主として腎臓から排泄されるが、高齢者では、腎機能が低下していることが多いため 血中濃度が持続するおそれがある。]

10. 妊婦、産婦、授乳婦等への投与

妊婦、産婦、授乳婦等への投与

(1)妊婦等: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) 授乳婦: 授乳婦に投与するときは授乳させないよう注意すること。

[母乳中に移行することが報告されている。]

11. 小児等への投与

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。)

12. 臨床検査結果に及ぼす影響

該当記載なし

13. 過量投与

該当記載なし

14. 適用上の注意

適用上の注意

(1)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、更には穿孔をお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)

(2)服用時

- 1)本剤は舌の上にのせ唾液を浸潤させ舌で軽くつぶし、崩壊後唾液のみで服用可能である。
- 2) 本剤は寝たままの状態では、水なしで服用させないこと。

15. その他の注意

その他の注意

本剤の投与が胃癌による症状を隠蔽することがあるので、悪性でないことを確認のうえ投与すること。

16. その他

IX. 非臨床試験に関する項目

1. 薬理試験

- (1)薬効薬理試験(「VI.薬効薬理に関する項目」参照)
- (2) **副次的薬理試験** 該当資料なし
- (3) **安全性薬理試験** 該当資料なし
- (4) その他の薬理試験該当資料なし

2. 毒性試験

- (1) 単回投与毒性試験 該当資料なし
- (2) **反復投与毒性試験** 該当資料なし
- (3) 生殖発生毒性試験 該当資料なし
- (4) その他の特殊毒性 該当資料なし

X. 管理的事項に関する項目

1. 規制区分

該当しない

2. 有効期間又は使用期限

使用期限:3年

3. 貯法・保存条件

室温保存、遮光保存、気密容器

4. 薬剤取扱い上の注意点

(1)薬局での取り扱い上の留意点について

- 1)使用期限内であっても、アルミピロー開封後はなるべく速やかに使用して下さい。
- 2)本剤は吸湿性が強いので、アルミピロー開封後は湿気を避けて保存し、服用直前までPT Pシートから取り出さないで下さい(一包化調剤は避けて下さい)。

(2)薬剤交付時の取り扱いについて(患者等に留意すべき必須事項等)

くすりのしおり:有り

「Ⅶ. 安全性(使用上の注意等)に関する項目 14. 適用上の注意」を参照。

(3)調剤時の留意点について

特になし

5. 承認条件等

該当しない

6. 包装

PTP:100錠

7. 容器の材質

ポリ塩化ビニルフィルム、アルミニウム箔、アルミニウム・ポリエチレンラミネートフィルム

8. 同一成分・同効薬

同一成分: ガスター (アステラス)

同 **効 薬**: シメチジン系のヒスタミン H_2 受容体拮抗薬 (シメチジン、ラニチジン塩酸塩、ニザチジン、ラフチジン、ロキサチジン酢酸エステル塩酸塩等)

9. 国際誕生年月日

該当しない

10. 製造販売承認年月日及び承認番号

承認年月日:平成21年6月26日 承認番号:22100AMX01419000

(旧販売名) プロゴーギュD錠 20mg 承認年月日: 平成 16年2月10日

11. 薬価基準収載年月日

平成 21 年 9 月 25 日

(旧販売名) プロゴーギュD錠 20mg 経過措置期間: 平成 22 年 6 月 30 日

12. 効能又は効果追加、用法及び用量変更追加等の年月日及びその内容

該当しない

13. 再審査結果、再評価結果公表年月日及びその内容

該当しない

14. 再審査期間

該当しない

15. 投薬期間制限医薬品に関する情報

本剤は投与期間に関する制限は定められていない。

16. 各種コード

販売名	HOT(9)番号	厚生労働省薬価基準 収載医薬品コード	レセプト電算コード
ファモチジンOD錠 20 mg「Y D」	116396403	2325003F4015	621639601

17. 保険給付上の注意

本剤は診療報酬上の後発医薬品である。

XI. 文献

- 1. 引用文献
 - 1) 医療用医薬品品質情報集 No.7
 - 2) ㈱陽進堂 社内資料:安定性試験
 - 3) ㈱陽進堂 社内資料:生物学的同等性試験
 - 4) 第十七改正日本薬局方解説書 廣川書店
- 2. その他の参考文献

XⅡ. 参考資料

- 1. 主な外国での発売状況
- 2. 海外における臨床支援情報 該当しない

ХⅢ. 備考

その他の関連資料

該当資料なし

[MEMO]

[MEMO]

