

医薬品インタビューフォーム

日本病院薬剤師会のIF記載要領2018に準拠して作成

鎮咳剤

日本薬局方 コデインリン酸塩水和物

コデインリン酸塩水和物「タケダ」原末

日本薬局方 コデインリン酸塩散10%

コデインリン酸塩散10%「タケダ」

日本薬局方 コデインリン酸塩錠

コデインリン酸塩錠20mg「タケダ」

CODEINE PHOSPHATE HYDRATE & 10% POWDER & TABLETS 20mg

剤形	原末：末 散10%：散 錠20mg：素錠																
製剤の規制区分	劇薬、麻薬 処方箋医薬品（注意－医師等の処方箋により使用すること）																
規格・含量	原末：コデインリン酸塩水和物 散10%：1g中 コデインリン酸塩水和物 100mg 含有 錠20mg：1錠中 コデインリン酸塩水和物 20mg 含有																
一般名	和名：コデインリン酸塩水和物（JAN） 洋名：Codeine Phosphate Hydrate（JAN）																
製造販売承認年月日 薬価基準収載・ 販売開始年月日	<table border="0"> <tr> <td></td> <td>製造販売承認年月日</td> <td>薬価基準収載年月日</td> <td>販売開始年月日</td> </tr> <tr> <td>原末</td> <td>： 2008年 10月15日 (販売名変更による)</td> <td>1950年 9月 1日</td> <td>1913年 1月</td> </tr> <tr> <td>散10%</td> <td>： 2008年 7月10日 (販売名変更による)</td> <td>2002年 10月 1日</td> <td>1962年</td> </tr> <tr> <td>錠20mg</td> <td>： 2009年 2月 4日 (販売名変更による)</td> <td>1975年 8月 1日</td> <td>1975年 11月10日</td> </tr> </table>		製造販売承認年月日	薬価基準収載年月日	販売開始年月日	原末	： 2008年 10月15日 (販売名変更による)	1950年 9月 1日	1913年 1月	散10%	： 2008年 7月10日 (販売名変更による)	2002年 10月 1日	1962年	錠20mg	： 2009年 2月 4日 (販売名変更による)	1975年 8月 1日	1975年 11月10日
	製造販売承認年月日	薬価基準収載年月日	販売開始年月日														
原末	： 2008年 10月15日 (販売名変更による)	1950年 9月 1日	1913年 1月														
散10%	： 2008年 7月10日 (販売名変更による)	2002年 10月 1日	1962年														
錠20mg	： 2009年 2月 4日 (販売名変更による)	1975年 8月 1日	1975年 11月10日														
製造販売（輸入）・ 提携・販売会社名	製造販売元：武田薬品工業株式会社																
医薬情報担当者の連絡先																	
問い合わせ窓口	武田薬品工業株式会社 くすり相談室 フリーダイヤル 0120-566-587 受付時間 9:00～17:30（土日祝日・弊社休業日を除く） 医療関係者向けホームページ https://www.takedamed.com/																

本IFは2019年7月改訂の添付文書の記載に基づき作成した。

最新の情報は、独立行政法人 医薬品医療機器総合機構の医薬品情報検索ページで確認してください。

IF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り、製薬企業の医薬情報担当者(以下、MRと略す)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医薬品インタビューフォーム(以下、IFと略す)が誕生した。

1988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IFの位置付け、IF記載様式、IF記載要領を策定し、その後1998年に日病薬学術第3小委員会が、2008年、2013年に日病薬医薬情報委員会がIF記載要領の改訂を行ってきた。

IF記載要領2008以降、IFは紙媒体の冊子としての提供方式からPDF等の電子的データとして提供することが原則となった。これにより、添付文書の主要な改訂があった場合に、改訂の根拠データを追加したIFが速やかに提供されることとなった。最新版のIFは、医薬品医療機器総合機構(以下、PMDAと略す)の医療用医薬品情報検索のページ(<http://www.pmda.go.jp/PmdaSearch/iyakuSearch/>)にて公開されて入手可能となっている。日病薬では、2008年より新医薬品のIFの情報を検討する組織として「インタビューフォーム検討会」を設置し、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・検討している。

この度、2019年の添付文書記載要領の変更に合わせて、新たに日病薬医薬情報委員会が記載要領を改め、「IF記載要領2018」として公表された。

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。

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。ただし、医薬品、医療機器等の品質、有効性及び安全性の確保等に関する法律(以下、薬機法と略す)に基づく承認事項を逸脱するもの、製薬企業の機密等に関わ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の提供は、電子媒体を基本とし、必要に応じて薬剤師が印刷して使用する。製薬企業での製本は必須ではない。

3. IFの利用にあたって

電子媒体のIFは、PMDAの医療用医薬品情報検索の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IFを作成・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、あるいは各種の医薬品情報提供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PMDAの医薬品医療機器情報検索のページで確認する必要がある。

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もあり、その取り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いただきたい。しかし、薬機法の広告規制や医療用医薬品プロモーションコード等により、製薬企業が提供できる情報の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。

(2018年10月改訂)

目 次

I. 概要に関する項目

1. 開発の経緯	1
2. 製品の治療学的特性	1
3. 製品の製剤学的特性	1
4. 適正使用に関して周知すべき特性	1
5. 承認条件及び流通・使用上の制限事項	
(1)承認条件	2
(2)流通・使用上の制限事項	2
6. RMPの概要	2

II. 名称に関する項目

1. 販売名	
(1)和名	3
(2)洋名	3
(3)名称の由来	3
2. 一般名	
(1)和名(命名法)	3
(2)洋名(命名法)	3
(3)ステム(stem)	3
3. 構造式又は示性式	3
4. 分子式及び分子量	3
5. 化学名(命名法)又は本質	3
6. 慣用名、別名、略号、記号番号	3

III. 有効成分に関する項目

1. 物理化学的性質	
(1)外観・性状	4
(2)溶解性	4
(3)吸湿性	4
(4)融点(分解点)、沸点、凝固点	4
(5)酸塩基解離定数	4
(6)分配係数	4
(7)その他の主な示性値	4
2. 有効成分の各種条件下における安定性	4
3. 有効成分の確認試験法、定量法	5

IV. 製剤に関する項目

1. 剤形	
(1)剤形の区別	6
(2)製剤の外観及び性状	6
(3)識別コード	6
(4)製剤の物性	6
(5)その他	6
2. 製剤の組成	
(1)有効成分(活性成分)の含量及び添加剤	6
(2)電解質等の濃度	6
(3)熱量	6

3. 添付溶解液の組成及び容量	6
4. 力価	7
5. 混入する可能性のある夾雑物	7
6. 製剤の各種条件下における安定性	7
7. 調製法及び溶解後の安定性	7
8. 他剤との配合変化(物理化学的变化)	7
9. 溶出性	7
10. 容器・包装	
(1)注意が必要な容器・包装、外観が特殊な容器・包装に関する情報	7
(2)包装	7
(3)予備容量	7
(4)容器の材質	7
11. 別途提供される資材類	8
12. その他	8

V. 治療に関する項目

1. 効能又は効果	9
2. 効能又は効果に関連する注意	9
3. 用法及び用量	
(1)用法及び用量の解説	9
(2)用法及び用量の設定経緯・根拠	9
4. 用法及び用量に関連する注意	9
5. 臨床成績	
(1)臨床データパッケージ	9
(2)臨床薬理試験	9
(3)用量反応探索試験	9
(4)検証的試験	10
(5)患者・病態別試験	10
(6)治療的使用	10
(7)その他	10

VI. 薬効薬理に関する項目

1. 薬理的に関連ある化合物又は化合物群	11
2. 薬理作用	
(1)作用部位・作用機序	11
(2)薬効を裏付ける試験成績	11
(3)作用発現時間・持続時間	12

VII. 薬物動態に関する項目

1. 血中濃度の推移	
(1)治療上有効な血中濃度	13
(2)臨床試験で確認された血中濃度	13
(3)中毒域	16
(4)食事・併用薬の影響	16
2. 薬物速度論的パラメータ	
(1)解析方法	16
(2)吸収速度定数	16
(3)消失速度定数	16
(4)クリアランス	17

(5)分布容積	17
(6)その他	17
3. 母集団(ポピュレーション)解析	
(1)解析方法	17
(2)パラメータ変動要因	17
4. 吸収	17
5. 分布	
(1)血液-脳関門通過性	17
(2)血液-胎盤関門通過性	17
(3)乳汁への移行性	18
(4)髄液への移行性	18
(5)その他の組織への移行性	18
(6)血漿蛋白結合率	18
6. 代謝	
(1)代謝部位及び代謝経路	19
(2)代謝に関与する酵素(CYP等)の分子種、寄与率	19
(3)初回通過効果の有無及びその割合	19
(4)代謝物の活性の有無及び活性比、存在比率	19
7. 排泄	20
8. トランスポーターに関する情報	20
9. 透析等による除去率	20
10. 特定の背景を有する患者	20
11. その他	20

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	21
2. 禁忌内容とその理由	21
3. 効能又は効果に関連する注意とその理由	21
4. 用法及び用量に関連する注意とその理由	21
5. 重要な基本的注意とその理由	21
6. 特定の背景を有する患者に関する注意	
(1)合併症・既往歴等のある患者	22
(2)腎機能障害患者	22
(3)肝機能障害患者	22
(4)生殖能を有する者	23
(5)妊婦	23
(6)授乳婦	23
(7)小児等	23
(8)高齢者	23
7. 相互作用	
(1)併用禁忌とその理由	24
(2)併用注意とその理由	24
8. 副作用	
(1)重大な副作用と初期症状	25
(2)その他の副作用	25
9. 臨床検査結果に及ぼす影響	25
10. 過量投与	25
11. 適用上の注意	26

12. その他の注意	
(1) 臨床使用に基づく情報	26
(2) 非臨床試験に基づく情報	26

IX. 非臨床試験に関する項目

1. 薬理試験	
(1) 薬効薬理試験	27
(2) 安全性薬理試験	27
(3) その他の薬理試験	27
2. 毒性試験	
(1) 単回投与毒性試験	27
(2) 反復投与毒性試験	27
(3) 遺伝毒性試験	27
(4) がん原性試験	27
(5) 生殖発生毒性試験	27
(6) 局所刺激性試験	27
(7) その他の特殊毒性	27

X. 管理的事項に関する項目

1. 規制区分	28
2. 有効期間	28
3. 包装状態での貯法	28
4. 取扱い上の注意	28
5. 患者向け資材	28
6. 同一成分・同効薬	28
7. 国際誕生年月日	28
8. 製造販売承認年月日及び承認番号、薬価基準収載年月日、販売開始年月日	29
9. 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	29
10. 再審査結果、再評価結果公表年月日及びその内容	29
11. 再審査期間	29
12. 投薬期間制限に関する情報	29
13. 各種コード	30
14. 保険給付上の注意	30

XI. 文献

1. 引用文献	31
2. その他の参考文献	31

XII. 参考資料

1. 主な外国での発売状況	32
2. 海外における臨床支援情報	32

XIII. 備考

その他の関連資料	33
----------	----

I. 概要に関する項目

1. 開発の経緯

あへんの精神効果は、既に古代Sumeria人に知られていたが、1806年ドイツの薬学者Sertürnerは、アヘンアルカロイドを単離し、ギリシヤ神話の夢の神、Morpheusにちなみ、モルヒネと命名した。コデインは1832年M. Robiquetが、Gregory法により、あへんからモルヒネ製造を行ったとき不純物として発見されたものである。その後M. Grimauxにより、モルヒネをメチル化して合成された。コデインリン酸塩水和物はコデインのリン酸塩で、モルヒネに比べ鎮痛・鎮静作用は緩和であるが、咳嗽中枢に対する抑制作用が強いので、各種呼吸器疾患における鎮咳・鎮静等の目的に使用される。また、腸管蠕動運動を抑制して、止瀉作用を示すことから激しい下痢症状の改善に効果が期待されている。当社ではリン酸コデインの名称で1913年に発売した。

2001年に第十四改正日本薬局方の施行に伴い、リン酸コデイン10倍散の名称をリン酸コデイン散10%に変更し、2006年第十五改正薬局方の施行に伴い、販売名をコデインリン酸塩水和物「タケダ」原末、コデインリン酸塩散10%「タケダ」、コデインリン酸塩錠20mg「タケダ」に変更した。

2. 製品の治療学的特性

(1)鎮痛・鎮静作用はモルヒネより弱いですが、これらの作用に比較して鎮咳作用は強い。

(「Ⅵ. 2. (2)薬効を裏付ける試験成績」の項参照)

(2)腸管蠕動運動を抑制して止瀉作用をあらわす。

(「Ⅵ. 2. (2)薬効を裏付ける試験成績」の項参照)

(3)各種呼吸器疾患における鎮咳・鎮静、疼痛時における鎮痛、激しい下痢症状の改善に有用性が認められている。

(4)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。(再審査対象外)
なお、重大な副作用として、依存性、呼吸抑制、錯乱、せん妄、無気肺、気管支痙攣、喉頭浮腫、麻痺性イレウス、中毒性巨大結腸があらわれることが報告されている。

(「Ⅷ. 8. (1)重大な副作用と初期症状」の項参照)

3. 製品の製剤学的特性

該当しない

4. 適正使用に関して周知すべき特性

適正使用に関する資材、最適使用推進ガイドライン等	有無
RMP	無
最適使用推進ガイドライン	無
保険適用上の留意事項通知	無

(2019年7月時点)

5. 承認条件及び流通・使用上の制限事項

(1) 承認条件

該当しない

(2) 流通・使用上の制限事項

該当しない

6. RMPの概要

該当しない

II. 名称に関する項目

1. 販売名

(1) 和名

コデインリン酸塩水和物「タケダ」原末

コデインリン酸塩散10%「タケダ」

コデインリン酸塩錠20mg「タケダ」

(2) 洋名

CODEINE PHOSPHATE HYDRATE

10% CODEINE PHOSPHATE POWDER

CODEINE PHOSPHATE TABLETS 20mg

(3) 名称の由来

日本薬局方による。

2. 一般名

(1) 和名（命名法）

コデインリン酸塩水和物(JAN)

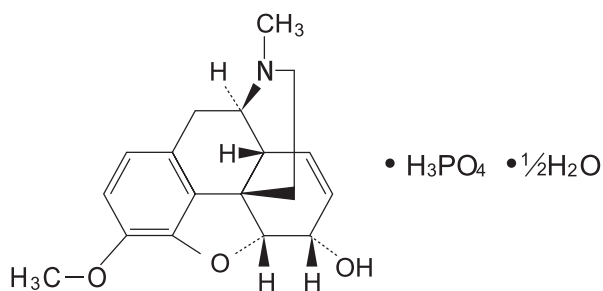
(2) 洋名（命名法）

Codeine Phosphate Hydrate (JAN)

(3) ステム (stem)

不明

3. 構造式又は示性式



4. 分子式及び分子量

分子式：C₁₈H₂₁NO₃ · H₃PO₄ · 1/2 H₂O

分子量：406.37

5. 化学名(命名法)又は本質

(5R, 6S)-4,5-Epoxy-3-methoxy-17-methyl-7,8-didehydromorphinan-6-ol monophosphate hemihydrate (IUPAC)

6. 慣用名、別名、略号、記号番号

別名：コデインリン酸塩、リン酸コデイン

Ⅲ. 有効成分に関する項目

1. 物理化学的性質

(1) 外観・性状

本品は白色～帯黄白色の結晶又は結晶性の粉末である。

(日本薬局方)

(2) 溶解性

本品は水又は酢酸(100)に溶けやすく、メタノール又はエタノール(95)に溶けにくく、ジエチルエーテルにほとんど溶けない。

(日本薬局方)

■本品1gを溶解するのに必要な溶媒量

溶 媒	必要量	溶 媒	必要量
水	2.5mL	クロロホルム	4500mL
メタノール	105mL	ジエチルエーテル	1875mL
エタノール(95)	325mL		

(第十七改正日本薬局方解説書 2016, C-1852 廣川書店)

(3) 吸湿性

該当資料なし

(4) 融点 (分解点)、沸点、凝固点

融点：155～159℃ (コデインとして)

(The Pharmaceutical Codex 12th 1994, 813)

(5) 酸塩基解離定数

pKa：7.95¹⁾

pKa：8.2 (20℃、コデインとして)

pKa：6.05 (15℃、コデインとして)

(The Pharmaceutical Codex 12th 1994, 813)

(6) 分配係数

Log *P* (octanol / pH7.4)：0.6

(The Pharmaceutical Codex 12th 1994, 813)

(7) その他の主な示性値

旋光度 [α]_D²⁰：-98～-102° (脱水物に換算したものの0.4 g、水、20mL、100mm)

pH：本品1.0gを水10mLに溶かした液のpHは3.0～5.0である。

(日本薬局方)

2. 有効成分の各種条件下における安定性

本品は光によって変化する。

(日本薬局方)

3. 有効成分の確認試験法、定量法

確認試験法

日局「コデインリン酸塩水和物」確認試験による。

定量法

日局「コデインリン酸塩水和物」定量法による。

IV. 製剤に関する項目

1. 剤形

(1) 剤形の区別

コデインリン酸塩水和物「タケダ」原末：末
 コデインリン酸塩散10%「タケダ」：散
 コデインリン酸塩錠20mg「タケダ」：素錠

(2) 製剤の外観及び性状

販売名	コデインリン酸塩水和物「タケダ」原末	コデインリン酸塩散10%「タケダ」
性状	結晶又は結晶性の粉末	結晶又は粉末
色	白色～帯黄白色	白色～帯黄白色

販売名	錠剤の色	形状			長径 (mm)	厚さ (mm)
		上面	下面	側面		
コデインリン酸塩錠20mg「タケダ」	白色～微黄白色				6.5	4.0

(3) 識別コード

コデインリン酸塩錠20mg「タケダ」：⊕871 表示部位：錠剤、PTPシート

(4) 製剤の物性

該当資料なし

(5) その他

該当しない

2. 製剤の組成

(1) 有効成分（活性成分）の含量及び添加剤

販売名	コデインリン酸塩水和物「タケダ」原末	コデインリン酸塩散10%「タケダ」	コデインリン酸塩錠20mg「タケダ」
有効成分	1g中 コデインリン酸塩水和物 1g	1g中 コデインリン酸塩水和物 100mg	1錠中 コデインリン酸塩水和物 20mg
添加剤	なし	乳糖水和物	乳糖水和物、デキストリン、ステアリン酸マグネシウム、トウモロコシデンプン

(2) 電解質の濃度

該当資料なし

(3) 熱量

該当しない

3. 添付溶解液の組成及び容量

該当しない

4. 力価

該当しない

5. 混入する可能性のある夾雑物

モルヒネ

(第十七改正日本薬局方解説書 2016, C-1852 廣川書店)

6. 製剤の各種条件下における安定性

試験	剤形	保存条件	保存形態	保存期間	結果
長期保存試験	コデインリン酸塩水和物原末	25℃、60% RH	ポリエチレン袋 +ブリキ缶	60ヵ月	変化なし
	コデインリン酸塩散10%	室温	ガラス瓶+紙箱	60ヵ月	変化なし
	コデインリン酸塩錠20mg	室温	ガラス瓶+紙箱	60ヵ月	変化なし
加速試験	コデインリン酸塩錠20mg	40℃、75% RH、暗所	PTP+内袋+紙箱	6ヵ月	変化なし

(武田薬品・ファーマサイエンス)

7. 調製法及び溶解後の安定性

該当しない

8. 他剤との配合変化(物理化学的变化)

該当資料なし

9. 溶出性

コデインリン酸塩散10%「タケダ」

日局「コデインリン酸塩散10%」溶出性による。

コデインリン酸塩錠20mg「タケダ」

日局「コデインリン酸塩錠」溶出性による。

10. 容器・包装

(1) 注意が必要な容器・包装、外観が特殊な容器・包装に関する情報

該当しない

(2) 包装

原末 : 25g 瓶

散10% : 100g 瓶

錠20mg : 50錠PTP (10錠×5)、100錠PTP (10錠×10)

(3) 予備容量

該当しない

(4) 容器の材質

コデインリン酸塩水和物「タケダ」原末、散10%「タケダ」

ガラス瓶、ポリプロピレンキャップ、紙箱

コデインリン酸塩錠20mg「タケダ」

PTP包装 : PTPシート、内袋、紙箱

11. 別途提供される資材類

該当資料なし

12. その他

該当資料なし

V. 治療に関する項目

1. 効能又は効果

- 各種呼吸器疾患における鎮咳・鎮静
- 疼痛時における鎮痛
- 激しい下痢症状の改善

2. 効能又は効果に関連する注意

設定されていない

3. 用法及び用量

(1) 用法及び用量の解説

通常、成人には、コデインリン酸塩水和物として、1回20mg、1日60mgを経口投与する。なお、年齢、症状により適宜増減する。

(2) 用法及び用量の設定経緯・根拠

該当資料なし

4. 用法及び用量に関連する注意

コデインリン酸塩水和物「タケダ」原末

コデインリン酸塩散10%「タケダ」

7. 用法及び用量に関連する注意

1回及び1日あたりの製剤量は以下のとおりである。

販売名	1回投与量	1日投与量
コデインリン酸塩水和物「タケダ」原末	20mg	60mg
コデインリン酸塩散10%「タケダ」	0.2g	0.6g

コデインリン酸塩錠20mg「タケダ」

設定されていない

5. 臨床成績

(1) 臨床データパッケージ

該当しない

(2) 臨床薬理試験

該当資料なし

(3) 用量反応探索試験

該当資料なし

(4) 検証的試験

1) 有効性検証試験

該当資料なし

2) 安全性試験

該当資料なし

(5) 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（一般使用成績調査、特定使用成績調査、使用成績比較調査）、製造販売後データベース調査、製造販売後臨床試験の内容

該当しない(再審査対象外)

2) 承認条件として実施予定の内容又は実施した調査・試験の概要

該当しない

(7) その他

該当資料なし

VI. 薬効薬理に関する項目

1. 薬理的に関連ある化合物又は化合物群

ジヒドロコデインリン酸塩、モルヒネ塩酸塩水和物 等

注意：関連のある化合物の効能・効果等は最新の添付文書を参照すること。

2. 薬理作用

(1) 作用部位・作用機序

1) モルヒネ系鎮痛薬に属するので、薬理作用は質的にはモルヒネに準ずる。

鎮痛、鎮咳作用はモルヒネより弱く、依存性形成も軽度である。鎮咳薬として用いることが多く、麻薬性中枢性鎮咳薬に分類される。

(第十七改正日本薬局方解説書 2016, C-2178 廣川書店)

(参考) モルヒネ塩酸塩水和物

オピオイド受容体のうち、主として μ 受容体に作用して、中枢神経及び消化器系に対する作用を現すが、 δ 及び κ 受容体に対する親和性も有する。中枢神経系に対しては、鎮痛、麻酔、多幸感、鎮咳、呼吸抑制などの中枢抑制作用と、嘔吐、縮瞳、痙攣などの中枢興奮作用を示す。鎮痛薬としての特徴は、少量で意識の消失なしに痛みを抑制することである。

鎮痛作用の機序は次のように考えられている。

脳内には下行性の痛覚制御経路があり、モルヒネはその経路を賦活することにより、脊髄後角における痛覚情報の伝達を抑制すると考えられている。鎮咳作用は咳中枢の抑制に、呼吸抑制作用は呼吸中枢の抑制に由来する。末梢作用としては、胃・腸管運動の抑制、胃液、胆汁、膵液分泌の抑制を示し、肛門括約筋の緊張を高めるので、強い止瀉作用を示す。

(第十七改正日本薬局方解説書 2016, C-5575 廣川書店)

2) モルヒネ誘導体なので、下記のごとく強弱はあるが作用に類似性がある。

■ モルヒネとの作用比較

薬 剤	鎮痛強度 (モルヒネを 1とする)	平均有効 時間 (単位時)	経口投与 による効果	鎮痛持続 時間	呼吸抑制	悪心、嘔吐、 便秘	耐性形成の 速度及び程度	嗜癖発現性
モルヒネ	1	10	弱	4～5	著 明	著 明	速やか、完全	極 大
コデイン	1/6	60	良	2～3	軽 度	軽 度	おそい	極軽度
ジヒドロ コデイン	1/3	30	良	3～4	軽 度	軽 度	おそい	軽 度

(熊谷 洋監修：臨床薬理学大系4巻 1963, 40 中山書店)

(2) 薬効を裏付ける試験成績

1) 鎮咳作用(モルモット、イヌ、ネコ)

コデインの鎮咳作用は、試験に使用した動物種、試験方法によって異なり、モルモットではモルヒネの1/2、イヌでは1/8.6、ネコでは1/9.4の効力を示した。

■ 鎮咳作用

薬 剤 名	モルヒネとの効力比*		
	モルモット SO ₂ 刺激	咳嗽イヌ**	咳嗽ネコ**
コデインリン酸塩水和物	1	1 (3.76)	1 (2.53)
ジヒドロコデインリン酸塩	0.6	1.4 (2.52)	1.1 (2.10)
モルヒネ塩酸塩水和物	2	8.6 (0.41)	9.4 (0.25)

*: 塩基の値に換算し、コデインの効力を1とした場合の効力比

** : ()内は静注による50%鎮咳用量(mg/kg)

(熊谷 洋監修：臨床薬理学大系6巻 1969, 288 中山書店)

2) 鎮痛作用(ラット、マウス)

コデインの鎮痛作用は、ラットでモルヒネの1/4.2、マウスで1/25の効力を示した²⁾。

■ 鎮痛作用

試験法 薬剤名	モルヒネとの効力比*	
	Radiant heat 法 (ラット皮下注)	Writhing 法 (マウス皮下注)
コデインリン酸塩水和物	1	1
モルヒネ塩酸塩水和物	4.2	25

*:コデインの効力を1とした場合の効力比

3) 腸管運動抑制作用(ウサギ)

コデインの腸管運動抑制作用はウサギの便排泄を抑制する最少有効量で比較すると、モルヒネの1/2.7であった^{3) 4)}。

■ 腸管運動抑制作用

薬剤名*	動物数 (匹)	最少有効量 (mg/kg) **
コデイン ³⁾	10	16.0
ジヒドロコデイン ³⁾	10	5.8
モルヒネ ⁴⁾	10	6.0

*:コデイン、モルヒネは塩酸塩、ジヒドロコデインは酒石酸塩を使用した。

** :ウサギに薬剤を皮下注射し、3時間後までの糞便排泄量の減少度より測定した。

(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

(1) 治療上有効な血中濃度

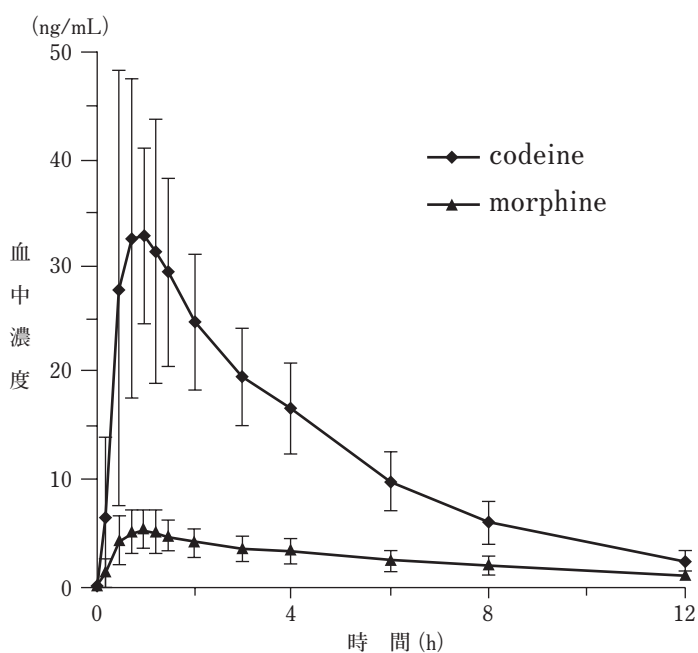
該当資料なし

(2) 臨床試験で確認された血中濃度

[海外データ]

健康成人20例を対象に、コデインリン酸塩30mgを単回投与したときのコデインとモルヒネの血中濃度の推移は下記のとおりであった⁵⁾。

■ コデインとモルヒネの血中濃度の推移



mean ± SD

■ 薬物動態パラメータ

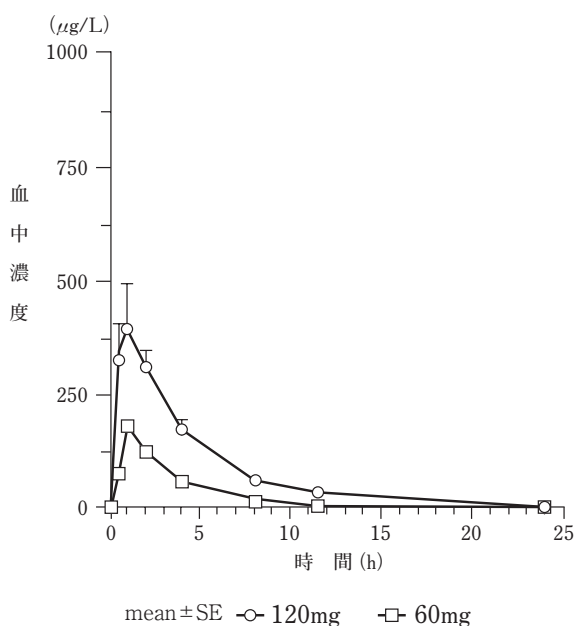
	C_{max} (ng/mL)	T_{max} (h)	$t_{1/2}$ (h)	AUC_{0-12} (ng·h/mL)
コデイン	42.5 ± 18.1	0.91 ± 0.31	2.88 ± 0.48	150.5 ± 34.2
モルヒネ	6.50 ± 2.01	0.88 ± 0.29	4.92 ± 1.13	32.0 ± 10.1

mean ± SD

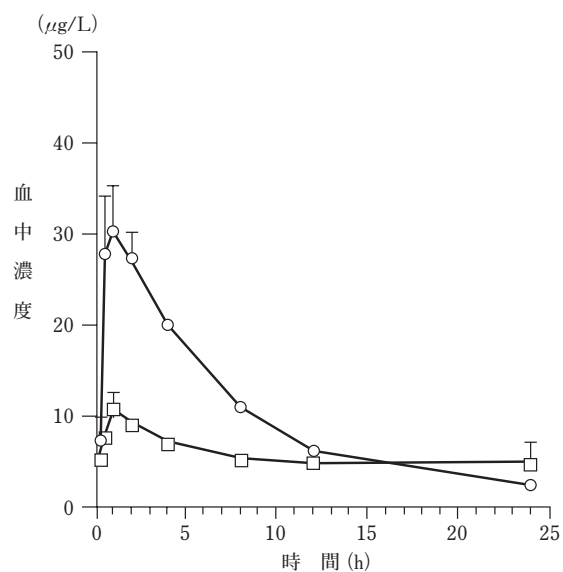
[海外データ]

健康成人19例を対象に、コデイン硫酸塩を体重70kgあたり60mgあるいは120mgを単回経口投与したときのコデインとノルコデインの血中濃度の推移は下記のとおりであった⁶⁾。

■ コデインの血中濃度の推移



■ ノルコデインの血中濃度の推移



■ 薬物動態パラメータ

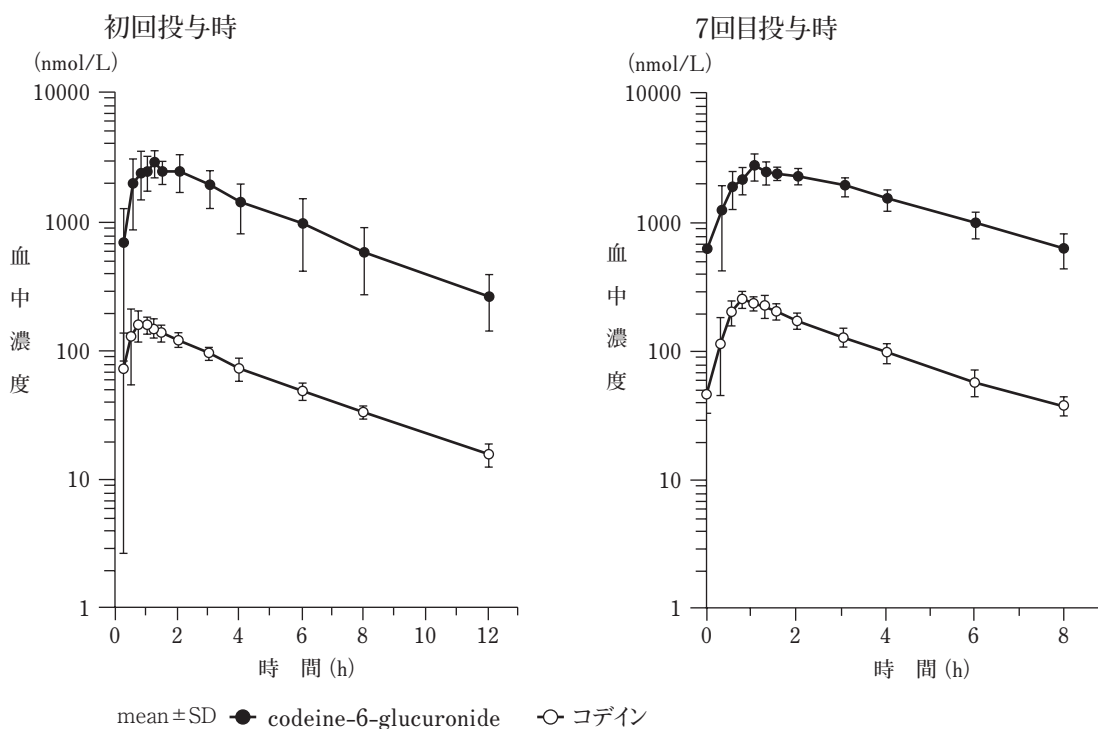
	投与量 mg/70kg	n	C _{max} (µg/L)	T _{max} (h)	t _{1/2} (h)	AUC ₀₋₂₄ (µg·h/mL)
コデイン	60	16	214.2 ± 27.6	1.3 ± 0.22	2.1 ± 0.08	734 ± 66
	120	14	474.3 ± 77.0	1.2 ± 0.18	2.4 ± 0.18	1800 ± 222
ノルコデイン	60	13	12.2 ± 1.5	1.4 ± 0.26	4.3 ± 0.61	84 ± 16
	120	13	33.4 ± 4.2	1.5 ± 0.17	4.3 ± 0.45	232 ± 34

mean ± SE

[海外データ]

健康成人8例を対象に、コデインリン酸塩30mgを単回あるいは1日3回7日間経口投与したときのコデイン及びcodeine-6-glucuronideの血中濃度の推移は下記のとおりであった⁷⁾。

■ コデインと codeine-6-glucuronideの血中濃度の推移



■ 薬物動態パラメータ

		C_{max}	T_{max} (h)	$t_{1/2}$ (h)	AUC
コデイン	初回投与	182 ± 46	0.97 ± 0.31	3.24 ± 0.34	821 ± 53
	7回目投与	256 ± 27	0.91 ± 0.23	2.90 ± 0.33	903 ± 127
codeine-6-glucuronide	初回投与	3.03 ± 0.78	1.28 ± 0.49	3.22 ± 0.89	14.95 ± 4.66
	7回目投与	2.89 ± 0.53	1.13 ± 0.38	3.27 ± 0.58	12.00 ± 1.83

C_{max} 、AUCの単位はコデイン(nmol/L、nmol·h/L)、codeine-6-glucuronide(μ mol/L、 μ mol·h/L)

AUC = AUC(0, ∞) (初回投与)またはAUC_{ss}(7回目投与)

mean ± SD

[海外データ]

健康成人26例を対象に、CYP2D6の代謝型がUM (ultra-fast metabolizers)、EM (extensive metabolizers)、PM (poor metabolizers)に分けて、コデインリン酸塩水和物30mgを単回経口投与したときのコデイン及びその代謝物の薬物動態パラメータは下記のとおりであった⁸⁾。

■ 薬物動態パラメータ

	代謝型	Codeine	Codeine-6-glucuronide	Morphine	Morphine-3-glucuronide	Morphine-6-glucuronide
AUC _{0-inf} ($\mu\text{g}\cdot\text{h}/\text{L}$)	PM	180 (175-325)	4066 (2931-4347)	0.5 (0.5-2.8)	6.4 (5-18)	6.5 (3.7-6.5)
	EM	191 (163-403)	3850 (2812-4998)	11 (5-17)	382 (274-623)	63 (50-112)
	UM	192 (142-279)	3385 (2265-4492)	16 (10-24)	506 (333-726)	87 (66-134)
C _{max} ($\mu\text{g}/\text{L}$)	PM	45 (37-56)	628 (626-841)	0.05 (0.03-0.07)	0.7 (0.6-0.9)	0.8 (0.2-0.8)
	EM	51 (24-104)	652 (528-904)	2.1 (0.6-4.3)	39 (32-82)	9.6 (7.2-17)
	UM	43 (30-70)	672 (456-1027)	2.6 (1.5-4.6)	59 (33-103)	13 (8.7-24)
t _{1/2} (h)	PM	4.8 (3.8-5.0)	4.8 (3.8-5.2)	17 (15-60)	8.2 (7.6-13)	6.2 (6.2-14)
	EM	3.6 (3.2-5.7)	3.5 (3.0-5.2)	13 (7.7-30)	9.3 (7.0-17)	7.2 (2.8-10.7)
	UM	3.7 (3.2-4.1)	3.4 (2.6-4.0)	14 (6.3-27)	10 (6.3-14)	7.1 (5.7-14)

中央値(範囲)

(3) 中毒域

[海外データ]

4例の中毒死の死亡時の血中濃度は1.6 ~ 5.6 $\mu\text{g}/\text{mL}$ であった⁹⁾。

(4) 食事・併用薬の影響 (外国人データ)

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

[海外データ]

健康成人12例を対象に、コデインリン酸塩とアスピリンの合剤(1錠中にコデインリン酸塩30mg、アスピリン325mg含有) 2錠を単回経口投与したときの吸収速度定数は $8.4 \pm 2.4\text{h}^{-1}$ であった(mean \pm SE)。

また、健康成人20例を対象に、コデインリン酸塩とアセトアミノフェンの合剤(1錠中にコデインリン酸塩30mg、アセトアミノフェン300mg含有) 2錠を単回経口投与したときの吸収速度定数は $5.7 \pm 1.2\text{h}^{-1}$ であった(mean \pm SE) ¹⁰⁾。

(3) 消失速度定数

[海外データ]

健康成人20例を対象に、コデインリン酸塩30mgを単回投与したときのコデインとモルヒネの消失速度定数はそれぞれ $0.25 \pm 0.04\text{h}^{-1}$ 、 $0.15 \pm 0.03\text{h}^{-1}$ であった(mean \pm SD) ⁵⁾。

(4) クリアランス

[海外データ]

健康成人8例を対象に、コデインリン酸塩50mgを単回経口投与したときの血液クリアランスは $1.26 \pm 0.22\text{L/h}\cdot\text{kg}$ 、代謝クリアランスはGlucuronidationで $0.79 \pm 0.14\text{L/h}\cdot\text{kg}$ 、*O*-demethylationで $0.091 \pm 0.035\text{L/h}\cdot\text{kg}$ 、*N*-demethylationで $0.113 \pm 0.039\text{L/h}\cdot\text{kg}$ 、腎クリアランスは $0.047 \pm 0.023\text{L/h}\cdot\text{kg}$ であった(mean \pm SD)¹¹⁾。

(5) 分布容積

[海外データ]

健康成人10例を対象に、コデインリン酸塩60mgを単回経口投与したときの分布容積は $7.0 \pm 1.9\text{L/kg}$ であった(mean \pm SD)¹²⁾。

(6) その他

該当資料なし

3. 母集団(ポピュレーション)解析

(1) 解析方法

該当資料なし

(2) パラメータ変動要因

該当資料なし

4. 吸収

バイオアベイラビリティ

[海外データ]

健康成人6例を対象に、コデインリン酸塩65mgを筋肉内注射と経口投与したときのAUCからみたバイオアベイラビリティは $53.0 \pm 5.8\%$ であった(mean \pm SE)¹³⁾。

吸収部位：消化管

(熊谷 洋監修：臨床薬理学大系6巻 1969, 288 中山書店)

5. 分布

(1) 血液－脳関門通過性

[海外データ]

コデイン中毒で死亡した3歳児の脳内コデイン濃度は 541.6ng/g 、モルヒネ濃度は 70.8ng/g であり、血中濃度は左心室でコデイン 436.3ng/mL 、モルヒネ 138.7ng/mL 、右心室でコデイン 461.2ng/mL 、モルヒネ 153.9ng/mL であった¹⁴⁾。

(2) 血液－胎盤関門通過性

[海外データ]

頭痛等の治療のために分娩前の2カ月間、約 90mg/日 のコデインを服用した25歳の女性の出産後、新生児に退薬症候が報告されている¹⁵⁾。また、分娩時の投与により、新生児に呼吸抑制が報告されている。

(Briggs G.G. et al : DRUGS in PREGNANCY and LACTATION 4th 1994, 216)

(3) 乳汁への移行性 (外国人データ)

[海外データ]

授乳婦1例にコデインリン酸塩60mgを経口投与したときの投与12時間後までの血中のAUCは780ng・h/mLであり、乳汁中のAUCは1684ng・h/mLであった¹⁶⁾。

(4) 髄液への移行性 (外国人データ)

[海外データ]

尿路手術あるいは尿路検査のため脊髄麻酔を施行した8例にコデイン125mgを経口投与2時間後の血中コデイン濃度は485nmol/L、モルヒネ濃度は9.86nmol/L、髄液中のコデイン濃度は87nmol/L、モルヒネ濃度は3.63nmol/Lであった(中央値)¹⁷⁾。

(5) その他の組織への移行性

該当資料なし

(6) 血漿蛋白結合率

(参考) [in vitro]

8例の健康成人から取った血液にin vitroで100～1000ng/mLを添加したときの蛋白結合率は、コデイン54.5±3.0%、codeine-6-glucuronide 32.4±3.5%、ノルコデイン23.5±2.9%、モルヒネ46.5±2.4%、ノルモルヒネ23.5±3.5%、Morphine-3-glucuronide 27.0±0.8%、Morphine-6-glucurpnide 36.7±3.8%であった(mean±SD)¹⁸⁾。

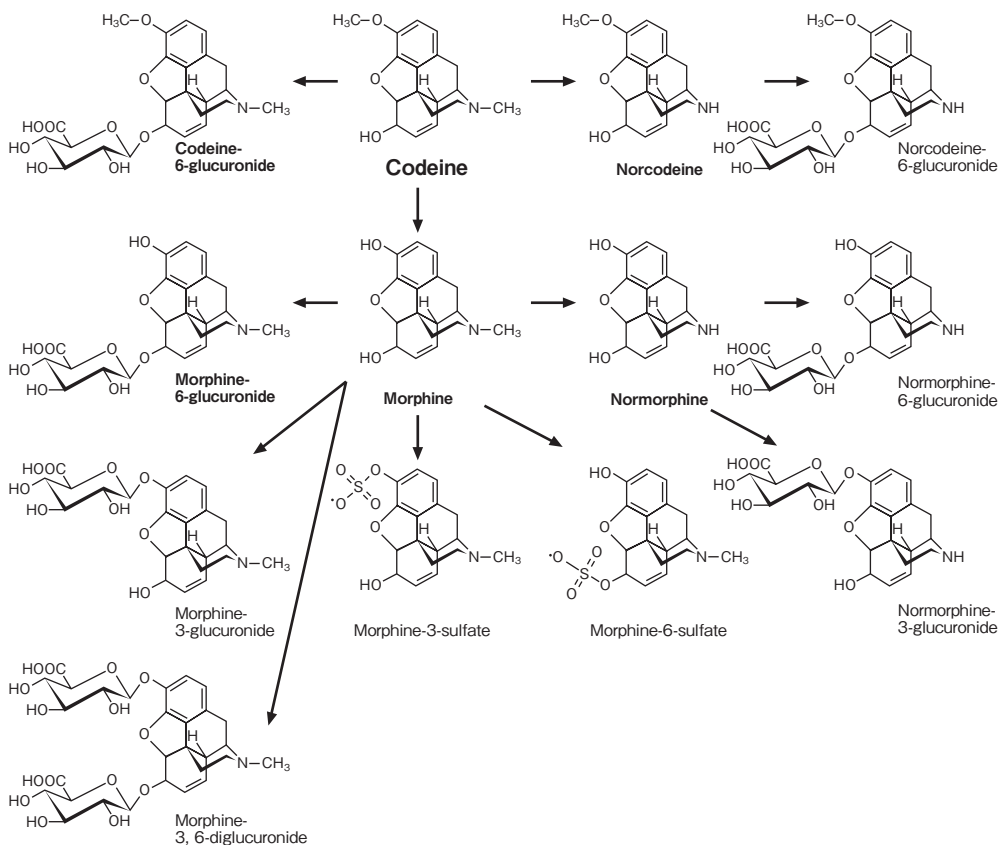
6. 代謝

(1) 代謝部位及び代謝経路

[海外データ]

肝臓で下記のように代謝される¹⁹⁾。

■ コデインの代謝経路



(2) 代謝に関与する酵素 (CYP 等) の分子種、寄与率

[海外データ]

CYP3A4によりノルコデインに、CYP2D6によりモルヒネに代謝される²⁰⁾。

(3) 初回通過効果の有無及びその割合

[海外データ]

健康成人において初回通過効果が認められている¹³⁾。

(4) 代謝物の活性の有無及び活性比、存在比率

[海外データ]

モルヒネ、codeine-6-glucuronide²⁰⁾、ノルコデイン²¹⁾は活性を有する。

7. 排泄

排泄部位

[海外データ]

主に尿中から排泄される²²⁾。

排泄率

[海外データ]

健康成人をCYP2D6の遺伝子型でわけたEM 8例とPM 6例にコデインリン酸塩50mgを経口投与したときの投与8時間までの尿中排泄率は下記のとおりであった²²⁾。

■ 尿中排泄率

	尿中排泄率（投与量に対する %）	
	EM	PM
コデイン	3.33 ± 1.52	3.56 ± 0.85
コデイン -6-glucuronide	68.4 ± 7.7	75.3 ± 11.3
ノルコデイン	2.3 ± 1.6	5.7 ± 1.2
ノルコデイン -6-glucuronide	4.4 ± 0.7	5.3 ± 1.7
モルヒネ	0.18 ± 0.16	0.001 ± 0.002
モルヒネ -3-glucuronide	3.5 ± 2.7	0.16 ± 0.07
モルヒネ -6-glucuronide	0.83 ± 0.63	0.14 ± 0.12
ノルモルヒネ	1.50 ± 0.87	0.029 ± 0.05
合 計	84.4 ± 15.9	90.2 ± 15.3

8. トランスポーターに関する情報

該当資料なし

9. 透析等による除去率

該当資料なし

10. 特定の背景を有する患者

設定されていない

11. その他

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

設定されていない

2. 禁忌内容とその理由

2. 禁忌(次の患者には投与しないこと)

2.1 重篤な呼吸抑制のある患者[呼吸抑制を増強する。]

2.2 12歳未満の小児[9.7.1参照]

2.3 扁桃摘除術後又はアデノイド切除術後の鎮痛目的で使用する18歳未満の患者[重篤な呼吸抑制のリスクが増加するおそれがある。]

2.4 気管支喘息発作中の患者[気道分泌を妨げる。]

2.5 重篤な肝機能障害のある患者[9.3.1参照]

2.6 慢性肺疾患に続発する心不全の患者[呼吸抑制や循環不全を増強する。]

2.7 痙攣状態(てんかん重積症、破傷風、ストリキニーネ中毒)にある患者[脊髄の刺激効果があらわれる。]

2.8 急性アルコール中毒の患者[呼吸抑制を増強する。]

2.9 アヘンアルカロイドに対し過敏症の患者

2.10 出血性大腸炎の患者[腸管出血性大腸菌(O157等)や赤痢菌等の重篤な細菌性下痢のある患者では、症状の悪化、治療期間の延長をきたすおそれがある。]

3. 効能又は効果に関連する注意とその理由

設定されていない

4. 用法及び用量に関連する注意とその理由

コデインリン酸塩水和物「タケダ」原末

コデインリン酸塩散10%「タケダ」

「V. 治療に関する項目」の項 参照

コデインリン酸塩錠20mg「タケダ」

設定されていない

5. 重要な基本的注意とその理由

8. 重要な基本的注意

8.1 連用により薬物依存を生じることがあるので、観察を十分に行い、慎重に投与すること。[11.1.1参照]

8.2 眠気、めまいが起こることがあるので、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注意すること。

6. 特定の背景を有する患者に関する注意

(1) 合併症・既往歴等のある患者

9.1 合併症・既往歴等のある患者

9.1.1 細菌性下痢のある患者

治療上やむを得ないと判断される場合を除き、投与しないこと。治療期間の延長をきたすおそれがある。

9.1.2 18歳未満の肥満、閉塞性睡眠時無呼吸症候群又は重篤な肺疾患を有する患者

投与しないこと。重篤な呼吸抑制のリスクが増加するおそれがある。

9.1.3 心機能障害のある患者

循環不全を増強するおそれがある。

9.1.4 呼吸機能障害のある患者

呼吸抑制を増強するおそれがある。

9.1.5 脳に器質的障害のある患者

呼吸抑制や頭蓋内圧の上昇を起こすおそれがある。

9.1.6 ショック状態にある患者

循環不全や呼吸抑制を増強するおそれがある。

9.1.7 代謝性アシドーシスのある患者

呼吸抑制を起こすおそれがある。

9.1.8 甲状腺機能低下症(粘液水腫等)の患者

呼吸抑制や昏睡を起こすおそれがある。

9.1.9 副腎皮質機能低下症(アジソン病等)の患者

呼吸抑制作用に対し、感受性が高くなっている。

9.1.10 薬物依存の既往歴のある患者

依存性を生じやすい。

9.1.11 衰弱者

呼吸抑制作用に対し、感受性が高くなっている。

9.1.12 前立腺肥大による排尿障害、尿道狭窄、尿路手術術後の患者

排尿障害を増悪することがある。

9.1.13 器質的幽門狭窄、麻痺性イレウス又は最近消化管手術を行った患者

消化管運動を抑制する。

9.1.14 痙攣の既往歴のある患者

痙攣を誘発するおそれがある。

9.1.15 胆嚢障害及び胆石のある患者

胆道痙攣を起こすことがある。

9.1.16 重篤な炎症性腸疾患のある患者

連用した場合、巨大結腸症を起こすおそれがある。

(2) 腎機能障害患者

9.2 腎機能障害患者

排泄が遅延し、副作用があらわれるおそれがある。

(3) 肝機能障害患者

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。昏睡に陥ることがある。[2.5 参照]

9.3.2 肝機能障害患者(重篤な肝機能障害のある患者を除く)

代謝が遅延し、副作用があらわれるおそれがある。

(4) 生殖能を有する者

設定されていない

(5) 妊婦

9.5 妊婦

妊婦又は妊娠している可能性のある女性には、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。動物試験(マウス)で催奇形作用が報告されている。

分娩前に投与した場合、出産後新生児に退薬症候(多動、神経過敏、不眠、振戦等)があらわれることがある。

分娩時の投与により、新生児に呼吸抑制があらわれるとの報告がある。

(6) 授乳婦

9.6 授乳婦

本剤投与中は授乳を避けさせること。母乳への移行により、乳児でモルヒネ中毒(傾眠、哺乳困難、呼吸困難等)が生じたとの報告がある。CYP2D6の活性が過剰であることが判明している患者(Ultra-rapid Metabolizer)では、母乳中のモルヒネ濃度が高くなるおそれがある^{23, 24)}。

(7) 小児等

9.7 小児等

9.7.1 12歳未満の小児

投与しないこと。呼吸抑制の感受性が高い。海外において、死亡を含む重篤な呼吸抑制のリスクが高いとの報告がある。[2.2 参照]

9.7.2 肥満、閉塞性睡眠時無呼吸症候群又は重篤な肺疾患を有する小児

投与しないこと。重篤な呼吸抑制のリスクが増加するおそれがある。

(8) 高齢者

9.8 高齢者

低用量から投与を開始するなど患者の状態を観察しながら、慎重に投与すること。一般に生理機能が低下しており、特に呼吸抑制の感受性が高い。

7. 相互作用

10. 相互作用

本剤は、主として肝代謝酵素UGT2B7、UGT2B4 及び一部CYP3A4、CYP2D6 で代謝される。

(1) 併用禁忌とその理由

設定されていない

(2) 併用注意とその理由

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
中枢神経抑制剤 フェノチアジン系薬剤 バルビツール酸系薬剤等 吸入麻酔剤 モノアミン酸化酵素阻害剤、 三環系抗うつ剤 β -遮断剤 アルコール	呼吸抑制、低血圧及び顕著な鎮静又は昏睡が起こることがある。	相加的に中枢神経抑制作用が増強される。
クマリン系抗凝血剤 ワルファリン	クマリン系抗凝血剤の作用が増強されることがある。	機序は不明である。
抗コリン作動性薬剤	麻痺性イレウスに至る重篤な便秘又は尿貯留が起こるおそれがある。	相加的に抗コリン作用が増強される。
ナルメフェン塩酸塩水和物	本剤の効果が減弱するおそれがある。	μ オピオイド受容体拮抗作用により本剤の作用が競合的に阻害される。

8. 副作用

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。

(1) 重大な副作用と初期症状

11.1 重大な副作用

11.1.1 依存性(頻度不明)

連用により生じることがある。また、連用中における投与量の急激な減少ないし投与の中止により、あくび、くしゃみ、流涙、発汗、悪心、嘔吐、下痢、腹痛、散瞳、頭痛、不眠、不安、せん妄、振戦、全身の筋肉・関節痛、呼吸促迫等の退薬症候があらわれることがあるので、投与を中止する場合には、1日用量を徐々に減量するなど、患者の状態を観察しながら行うこと。
[8.1 参照]

11.1.2 呼吸抑制(頻度不明)

息切れ、呼吸緩慢、不規則な呼吸、呼吸異常等があらわれた場合には、投与を中止するなど適切な処置を行うこと。

なお、本剤による呼吸抑制には、麻薬拮抗剤(ナロキソン、レバロルフアン等)が拮抗する。

11.1.3 錯乱、せん妄(頻度不明)

11.1.4 無気肺、気管支痙攣、喉頭浮腫(頻度不明)

11.1.5 麻痺性イレウス、中毒性巨大結腸(頻度不明)

炎症性腸疾患の患者に投与した場合にあらわれるとの報告がある。

(2) その他の副作用

11.2 その他の副作用

	頻度不明
循環器	不整脈、血圧変動、顔面潮紅
精神神経系	眠気、めまい、視調節障害、発汗
消化器	悪心、嘔吐、便秘
過敏症	発疹、そう痒感
その他	排尿障害

9. 臨床検査結果に及ぼす影響

設定されていない

10. 過量投与

13. 過量投与

13.1 症状

呼吸抑制、意識不明、痙攣、錯乱、血圧低下、重篤な脱力感、重篤なめまい、嗜眠、心拍数の減少、神経過敏、不安、縮瞳、皮膚冷感等を起こすことがある。

13.2 処置

以下の治療を行うことが望ましい。

- ・投与を中止し、気道確保、補助呼吸及び呼吸調節により適切な呼吸管理を行う。
- ・麻薬拮抗剤投与を行い、患者に退薬症候又は麻薬拮抗剤の副作用が発現しないよう慎重に投与する。
なお、麻薬拮抗剤の作用持続時間はコデインのそれより短いので、患者のモニタリングを行うか又は患者の反応に応じて初回投与後は注入速度を調節しながら持続静注する。
- ・必要に応じて補液、昇圧剤等の投与又は他の補助療法を行う。

11. 適用上の注意

14. 適用上の注意

14.1 薬剤交付時の注意

本剤が不要となった場合には、病院又は薬局へ返却する等の処置について適切に指導すること。
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ある。

12. その他の注意

(1) 臨床使用に基づく情報

15. その他の注意

15.1 臨床使用に基づく情報

遺伝的に CYP2D6 の活性が過剰であることが判明している患者 (Ultra-rapid Metabolizer) では、本剤の活性代謝産物であるモルヒネの血中濃度が上昇し、副作用が発現しやすくなるおそれがある^{25~27)}。

(2) 非臨床試験に基づく情報

設定されていない

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」の項参照

(2) 安全性薬理試験

1) 中枢神経系に対して抑制作用は弱く、興奮作用が強くて多くの動物では不穏、痙攣をきたす。

2) 呼吸に対しては抑制作用がみられ、その強度はモルヒネの1/4である。

3) 循環系に対する作用は著しく弱く、大量を用いない限り血圧低下、心臓抑制は起こさない。

しかし、モルヒネ同様ヒスタミンを遊離するためか大量では血圧下降を起こす。

4) 泌尿生殖器に対しては、その緊張ならびに運動を亢進させる。

5) 気管粘膜絨毛上皮運動(ハト)には影響をあたえないが、気管支腺分泌を抑制する。また、気管支筋に対してはモルヒネ同様収縮を起こす。

(熊谷 洋監修：臨床薬理学大系6巻 1969, 288 中山書店)

(3) 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

マウス皮下LD₅₀：191mg/kg

(熊谷 洋監修：臨床薬理学大系6巻 1969, 288 中山書店)

(2) 反復投与毒性試験

F344/Nラット及びB6C3F₁マウスに390～6250ppmのコデイン含有飼料で13週間飼育したが、死亡率あるいは病理組織学的変化を認めなかった²⁸⁾。

(3) 遺伝毒性試験

該当資料なし

(4) がん原性試験

該当資料なし

(5) 生殖発生毒性試験

CF-1系マウスの妊娠7～12日コデイン硫酸塩100mg単回皮下投与、あるいは妊娠8, 9両日の2回投与試験で胎児の骨格形成遅延が認められた²⁹⁾。

(6) 局所刺激性試験

該当資料なし

(7) 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

製 剤：コデインリン酸塩水和物「タケダ」原末、コデインリン酸塩散10%「タケダ」、
コデインリン酸塩錠20mg「タケダ」

劇薬、麻薬、処方箋医薬品^{注)}

注)注意－医師等の処方箋により使用すること

有効成分：コデインリン酸塩

劇薬、麻薬

2. 有効期間

コデインリン酸塩水和物「タケダ」原末

有効期間：5年

コデインリン酸塩散10%「タケダ」

有効期間：5年

コデインリン酸塩錠20mg「タケダ」

有効期間：3年

3. 包装状態での貯法

室温保存

4. 取扱い上の注意

コデインリン酸塩水和物「タケダ」原末

コデインリン酸塩散10%「タケダ」

20. 取扱い上の注意

20.1 コデインリン酸水和物は遮光する必要があるため、開封後も外箱に入れて保存すること。

コデインリン酸塩錠20mg「タケダ」

設定されていない

5. 患者向け資材

患者向医薬品ガイド：あり

くすりのしおり：なし

6. 同一成分・同効薬

同一成分薬：コデインリン酸塩散1%「タケダ」

同 効 薬：モルヒネ塩酸塩水和物、ジヒドロコデインリン酸塩等

7. 国際誕生年月日

不明

8. 製造販売承認年月日及び承認番号、薬価基準収載年月日、販売開始年月日

履歴	製造販売承認年月日	承認番号	薬価基準収載年月日	販売開始年月日
旧販売名 リン酸コデイン	1985年12月26日	(60AM) 6436	1950年9月1日	1913年1月
旧販売名 リン酸コデイン10倍散	1985年12月26日	(60AM) 6437	1967年7月1日	1962年
旧販売名 リン酸コデイン散10%	2001年12月12日	21300AMZ00822	2002年10月1日	1962年
旧販売名 リン酸コデイン錠	1985年12月26日	(60AM) 6439	1975年8月1日	1975年11月10日
旧販売名 リン酸コデイン錠 20mg「タケダ」	2006年6月27日	21800AMX10449	1975年8月1日	1975年11月10日
販売名変更 コデインリン酸塩 水和物「タケダ」原末	2008年10月15日*	22000AMX02386*	1950年9月1日	1913年1月
販売名変更 コデインリン酸塩 散10%「タケダ」	2008年7月10日*	22000AMX01659*	2002年10月1日	1962年
販売名変更 コデインリン酸塩 錠20mg「タケダ」	2009年2月4日*	22100AMX00409*	1975年8月1日	1975年11月10日

*：販売名変更に伴い、新販売名の製造発売承認年月日・承認番号を記載した。

9. 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

10. 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

11. 再審査期間

該当しない

12. 投薬期間制限に関する情報

コデインリン酸塩水和物「タケダ」原末、散10%「タケダ」、錠20mg「タケダ」

厚生労働省告示第75号(平成24年3月5日付)に基づき、投薬量は1回30日分を限度とされている。

13. 各種コード

販売名	厚生労働省薬価基準 収載医薬品コード	個別医薬品コード (YJコード)	HOT (9桁)番号	レセプト電算処理 システム用コード
コデインリン酸塩 水和物「タケダ」原末	8115001X1012	8115001X1098	185063504	620009227
コデインリン酸塩 散10% 「タケダ」	8115002B2016	8115002B2091	185066603	620009225
コデインリン酸塩 錠20mg 「タケダ」	8115001F1017	8115001F1106	185056704	628505804

14. 保険給付上の注意

該当しない

XI. 文献

1. 引用文献

- 1) 齋藤侑也, 他 : 薬局. 1990 ; **41** (2) : 205-215
- 2) Root WS, et al. : *Physiol Pharmacol.* 1963 ; **1** : 275
- 3) Eddy NB : *J Pharmacol Exp Ther.* 1934 ; **51** (1) : 35-44
- 4) Eddy NB : *J Pharmacol Exp Ther.* 1932 ; **45** (3) : 339-359
- 5) Liao Q, et al. : *J Sep Sci.* 2009 ; **32** (2) : 202-211 (PMID : 19156643)
- 6) Kim I, et al. : *Clin Chem.* 2002 ; **48** (9) : 1486-1496 (PMID : 12194925)
- 7) Chen ZR, et al. : *Br J Clin Pharmacol.* 1991 ; **31** (4) : 381-390 (PMID : 2049245)
- 8) Kichheiner J, et al. : *Pharmacogenomics J.* 2007 ; **7** (4) : 257-265 (PMID : 16819548)
- 9) Wright JA, et al. : *Clin Toxicol.* 1975 ; **8** (4) : 457-463 (PMID : 1220896)
- 10) Findlay JWA, et al. : *Clin Pharmacol Ther.* 1978 ; **24** (1) : 60-68 (PMID : 657721)
- 11) Yue QY, et al. : *Br J Clin Pharmacol.* 1991 ; **31** (6) : 643-647 (PMID : 1867958)
- 12) Shah JC, et al. : *J Clin Pharmacol.* 1990 ; **30** (8) : 764-766 (PMID : 2401756)
- 13) Findlay JWA, et al. : *Clin Pharmacol Ther.* 1977 ; **22** (4) : 439-448 (PMID : 902456)
- 14) Ferreirós N, et al. : *Int J Legal Med.* 2009 ; **123** (5) : 387-394 (PMID : 19350261)
- 15) Khan K, et al. : *Arch Dis Child.* 1997 ; **76** (1) : F59-60 (PMID : 9059191)
- 16) Findlay JWA, et al. : *Clin Pharmacol Ther.* 1981 ; **29** (5) : 625-633 (PMID : 7214793)
- 17) Sindrup SH, et al. : *Eur J Clin Pharmacol.* 1996 ; **49** (6) : 503-509 (PMID : 8706777)
- 18) Vree TB, et al. : *Biopharm Drug Dispos.* 1992 ; **13** (6) : 445-460 (PMID : 1391681)
- 19) LÖtsch J, et al. : *Clin Pharmacol Ther.* 2006 ; **79** (1) : 35-48 (PMID : 16413240)
- 20) Armstrong SC, et al. : *Psychosomatics.* 2003 ; **44** (6) : 515-520 (PMID : 14597688)
- 21) Fraser HF, et al. : *J Pharmacol Exp. Ther.* 1960 ; **129** : 172-177 (PMID : 13824628)
- 22) Yue QY, et al. : *Br J Clin Pharmacol.* 1991 ; **31** (6) : 635-642 (PMID : 1867957)
- 23) Koren G, et al. : *Lancet.* 2006 ; **368** (9536) : 704 (PMID : 16920476)
- 24) Madadi P, et al. : *Clin Pharmacol Ther.* 2009 ; **85** (1) : 31-35 (PMID : 18719619)
- 25) Ciszkowski C, et al. : *N Engl J Med.* 2009 ; **361** (8) : 827-828 (PMID : 19692698)
- 26) Kelly LE, et al. : *Pediatrics.* 2012 ; **129** (5) : e1343-1347 (PMID : 22492761)
- 27) Voronov P, et al. : *Pediatr Anesth.* 2007 ; **17** (7) : 684-687 (PMID : 17564651)
- 28) Dunnick JK, et al. : *Toxicology.* 1989 ; **56** (2) : 123-136 (PMID : 2499954)
- 29) Zellers JE, et al. : *J Pharm Sci.* 1977 ; **66** (12) : 1727-1731 (PMID : 925938)

2. その他の参考文献

該当資料なし

XII. 参考資料

1. 主な外国での発売状況

コデイン製剤は米国等で販売されている。

2. 海外における臨床支援情報

該当資料なし

XIII. 備考

その他の関連資料
該当資料なし

