

※2017年8月改訂(第3版)
 ※2014年8月改訂

頻尿治療剤

日本標準商品分類番号
87259

フラボキサート塩酸塩錠 200mg「YD」

FLAVOXATE HYDROCHLORIDE TABLETS

(フラボキサート塩酸塩錠)

承認番号	22400AMX00879
薬価収載	2012年12月
販売開始	2012年12月

貯法：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)

- (1) 幽門、十二指腸及び腸管が閉塞している患者
 [弱い副交感神経抑制作用により、腸管運動が抑制される。]
- (2) 下部尿路に高度の通過障害のある患者
 [弱い副交感神経抑制作用があるので、排尿筋を弛緩、膀胱括約筋を収縮させるおそれがある。]

[組成・性状]

1. 組成

1錠中、フラボキサート塩酸塩200mgを含有する。添加物として、乳糖水和物、セルロース、ヒドロキシプロピルセルロース、カルメロースCa、ステアリン酸Mg、タルク、酸化チタン、黄色4号(タートラジン)、青色2号を含有する。

2. 性状

淡黄色のフィルムコーティング錠である。

	外形			直径 (mm)	厚さ (mm)	重量 (mg)	識別コード (PTP)
	表	裏	側面				
フラボキサート 塩酸塩錠 200mg「YD」				約9	約4.7	255	YD 166

[効能・効果]

下記疾患に伴う頻尿、残尿感

神経性頻尿、慢性前立腺炎、慢性膀胱炎

[用法・用量]

通常成人1回1錠、1日3回経口投与する。なお、年齢、症状により適宜増減する。

[使用上の注意]

1. 慎重投与(次の患者には慎重に投与すること)

- (1) 緑内障の患者
 [弱い副交感神経抑制作用により眼圧が上昇し、症状を悪化させるおそれがある。]
- (2) 肝障害あるいはその既往歴のある患者
 [副作用として肝障害が報告されている。]

2. 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

- 1) ショック、アナフィラキシー様症状(いずれも頻度不明)
 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、蕁麻疹、冷汗、呼吸困難、喉頭浮腫、血圧低下等の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) 肝機能障害、黄疸(初期症状：全身倦怠感、食欲不振、発熱、そう痒、眼球黄染等)(いずれも頻度不明)
 AST(GOT)、ALT(GPT)、 γ -GTP、Al-P、ビリルビンの著しい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
消化器	胃部不快感、食欲不振、悪心、口渴、下痢、便秘、嘔吐、胃痛、腹痛、胸やけ等
過敏症 ^{※1)}	発疹、そう痒感等の過敏症状
精神神経系	ねむけ、不眠、頭痛、めまい、頭部のふらふら感、しびれ感等
眼	つかれ目、眼圧亢進、調節障害
血液 ^{※1)}	好酸球増多、白血球減少
泌尿器	排尿困難、尿閉
その他	下腹部膨満感、顔面熱感、動悸、胸部不快感、熱感、咽頭部異和感、嗝声等

注1) 投与を中止すること。

3. 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ため、減量するなど注意すること。

4. 妊婦、産婦、授乳婦等への投与

動物実験(マウス、ラット)で胎児毒性が認められているので、妊婦又は妊娠している可能性のある婦人には投与しないことが望ましい。

5. 小児等への投与

小児に対する臨床評価及び安全性は確立していないので投与しないことが望ましい。

6. 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)

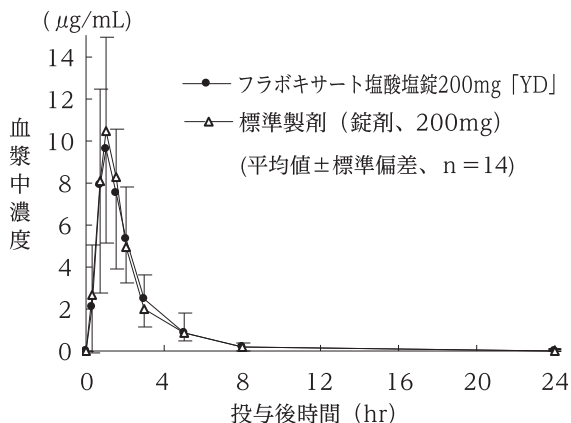
[薬物動態]

(1) 生物学的同等性試験

フラボキサート塩酸塩錠200mg「YD」と標準剤をクロスオーバー法によりそれぞれ1錠(フラボキサート塩酸塩として200mg)、健康成人男子14名に絶食単回経口投与して血漿中主代謝物(3-メチルフラボン-8-カルボン酸)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。¹⁾

	判定パラメータ		参考パラメータ	
	AUC ₀₋₂₄ ($\mu\text{g}\cdot\text{hr}/\text{mL}$)	Cmax ($\mu\text{g}/\text{mL}$)	Tmax (hr)	t _{1/2} (hr)
フラボキサート 塩酸塩錠 200mg「YD」	23.2±8.3	10.7±4.0	1.0±0.4	1.4±0.6
標準剤 (錠剤、200mg)	23.2±6.8	11.5±4.1	1.1±0.4	1.5±1.1

(平均値±標準偏差、n=14)



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) 溶出挙動

フラボキサート塩酸塩錠200mg[YD]は、日本薬局方外医薬品規格第3部に定められた塩酸フラボキサート錠の溶出規格に適合していることが確認されている。

[有効成分に関する理化学的知見]

一般名：フラボキサート塩酸塩

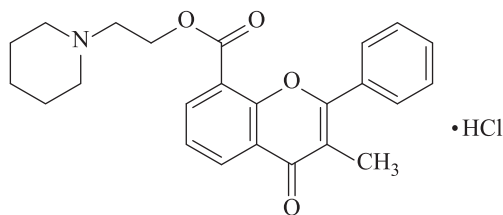
(Flavoxate Hydrochloride)

化学名：2-(Piperidin-1-yl)ethyl 3-methyl-4-oxo-2-phenyl-4H-chromene-8-carboxylate monohydrochloride

分子式：C₂₄H₂₅NO₄・HCl

分子量：427.92

構造式：



性状：白色の結晶又は結晶性の粉末である。

酢酸(100)又はクロロホルムにやや溶けにくく、水又はエタノール(95)に溶けにくく、アセトニトリル又はジエチルエーテルにほとんど溶けない。

[取扱い上の注意]

安定性試験

最終包装製品を用いた長期保存試験の結果、外観及び含量等は規格の範囲内であり、フラボキサート塩酸塩錠200mg[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確認された。²⁾

[包装]

P T P：100錠、1000錠

[主要文献]

- 1) (株)陽進堂社内資料：生物学的同等性試験
- 2) (株)陽進堂社内資料：安定性試験

※※[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さい。

株式会社 陽進堂 お客様相談室
富山県富山市婦中町萩島3697番地8号
☎ 0120-647-734

製造販売元

 株式会社 陽進堂
富山県富山市婦中町萩島3697番地8号