

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2013に準拠して作成

血管強化・止血剤

カルバゾクロムスルホン酸ナトリウム錠 10mg「日医工」

カルバゾクロムスルホン酸ナトリウム錠 30mg「日医工」

カルバゾクロムスルホン酸ナトリウム散 10%「日医工」

Carbazochrome Sodium Sulfonate

剤 形	錠 10mg, 錠 30mg : 素錠, 散 10% : 散剤		
製 剤 の 規 制 区 分	なし		
規 格 ・ 含 量	本剤はカルバゾクロムスルホン酸ナトリウム水和物を下記量含有する。 錠 10mg : 1 錠中 10mg, 錠 30mg : 1 錠中 30mg 散 10% : 1g 中 100mg		
一 般 名	和 名 : カルバゾクロムスルホン酸ナトリウム水和物 洋 名 : Carbazochrome Sodium Sulfonate Hydrate		
製 造 販 売 承 認 年 月 日 薬価基準収載・発売年月日		錠 10mg, 錠 30mg	散 10%
	承認年月日	2012 年 2 月 2 日	2012 年 2 月 6 日
	薬価基準収載	2012 年 12 月 14 日	2012 年 12 月 14 日
	販売年月日	2012 年 12 月 14 日	2012 年 12 月 14 日
開発・製造販売（輸入）・ 提携・販売会社名	製造販売元：日医工株式会社		
医薬情報担当者の連絡先			
問 い 合 わ せ 窓 口	日医工株式会社 お客様サポートセンター TEL : 0120-517-215 FAX : 076-442-8948 医療関係者向けホームページ http://www.nichiiko.co.jp/		

本IFは2012年12月作成（第1版）の添付文書の記載に基づき改訂した。

最新の添付文書情報は、医薬品医療機器総合機構ホームページ

<http://www.pmda.go.jp/>にてご確認下さい。

Ⅰ 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。

IF記載要領2008では、IF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最新版の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ホームページ（<http://www.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式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。

2008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版、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、添付文書で赤字・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。

②IF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】

①IF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。

②IF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IF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. IF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もあり、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. 概要に関する項目	1	VI. 薬効薬理に関する項目	15
1. 開発の経緯	1	1. 薬理学的に関連のある化合物又は化合物群	15
2. 製品の治療学的・製剤学的特性	1	2. 薬理作用	15
II. 名称に関する項目	2	VII. 薬物動態に関する項目	16
1. 販売名	2	1. 血中濃度の推移・測定法	16
2. 一般名	2	2. 薬物速度論的パラメータ	16
3. 構造式又は示性式	2	3. 吸収	16
4. 分子式及び分子量	2	4. 分布	16
5. 化学名（命名法）	2	5. 代謝	17
6. 慣用名，別名，略号，記号番号	2	6. 排泄	17
7. CAS 登録番号	2	7. トランスポーターに関する情報	17
III. 有効成分に関する項目	3	8. 透析等による除去率	17
1. 物理化学的性質	3	VIII. 安全性（使用上の注意等）に関する項目	18
2. 有効成分の各種条件下における安定性	3	1. 警告内容とその理由	18
3. 有効成分の確認試験法	3	2. 禁忌内容とその理由（原則禁忌を含む）	18
4. 有効成分の定量法	3	3. 効能又は効果に関連する使用上の注意とその理由	18
IV. 製剤に関する項目	4	4. 用法及び用量に関連する使用上の注意とその理由	18
1. 剤形	4	5. 慎重投与内容とその理由	18
2. 製剤の組成	4	6. 重要な基本的注意とその理由及び処置方法	18
3. 懸濁剤，乳剤の分散性に対する注意	5	7. 相互作用	18
4. 製剤の各種条件下における安定性	5	8. 副作用	18
5. 調製法及び溶解後の安定性	5	9. 高齢者への投与	19
6. 他剤との配合変化（物理化学的変化）	10	10. 妊婦，産婦，授乳婦等への投与	19
7. 溶出性	10	11. 小児等への投与	19
8. 生物学的試験法	13	12. 臨床検査結果に及ぼす影響	19
9. 製剤中の有効成分の確認試験法	13	13. 過量投与	19
10. 製剤中の有効成分の定量法	13	14. 適用上の注意	19
11. 力価	13	15. その他の注意	19
12. 混入する可能性のある夾雑物	13	16. その他	19
13. 注意が必要な容器・外観が特殊な容器に関する情報	13	IX. 非臨床試験に関する項目	20
14. その他	13	1. 薬理試験	20
V. 治療に関する項目	14	2. 毒性試験	20
1. 効能又は効果	14		
2. 用法及び用量	14		
3. 臨床成績	14		

X. 管理的事項に関する項目	21
1. 規制区分	21
2. 有効期間又は使用期限	21
3. 貯法・保存条件	21
4. 薬剤取扱い上の注意点	21
5. 承認条件等	21
6. 包装	21
7. 容器の材質	21
8. 同一成分・同効薬	21
9. 国際誕生年月日	21
10. 製造販売承認年月日及び承認番号	22
11. 薬価基準収載年月日	22
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	22
13. 再審査結果，再評価結果公表年月日及びその内容	22
14. 再審査期間	22
15. 投与期間制限医薬品に関する情報	22
16. 各種コード	23
17. 保険給付上の注意	23
X I. 文献	24
1. 引用文献	24
2. その他の参考文献	24
X II. 参考資料	24
1. 主な外国での発売状況	24
2. 海外における臨床支援情報	24
X III. 備考	24
付表 1—1	25
付表 1—2	26
付表 1—3	27

I. 概要に関する項目

1. 開発の経緯

本剤は、カルバゾクロムスルホン酸ナトリウム水和物を有効成分とする血管強化・止血剤である。

「アーツェー錠「マルコ」」（10mg・30mg）及び「アーツェー散「マルコ」」は、マルコ製薬株式会社が後発医薬品として開発を企画し、規格及び試験方法を設定、安定性試験等を実施し、それぞれ 1972 年 7 月 18 日に承認を取得し、1974 年 3 月 1 日に上市した。

「アーツェー錠「マルコ」」（10mg・30mg）及び「アーツェー散「マルコ」」は、再評価（薬効再評価）の結果、1979 年 2 月 2 日、薬事法第 14 条第 2 項各号（承認拒否事由）のいずれにも該当しないとの再評価結果を得た。その後、再評価（品質再評価）の結果、2005 年 1 月 20 日、薬事法第 14 条第 2 項各号（承認拒否事由）のいずれにも該当しないとの再評価結果を得た。

「アーツェー錠「マルコ」」（10mg・30mg）及び「アーツェー散「マルコ」」は、2004 年 12 月 1 日より日医工株式会社から発売する運びとなった。

2009 年 6 月 1 日に、マルコ製薬株式会社は、社名を日医工ファーマ株式会社に変更した。

2012 年 6 月 1 日に、日医工ファーマ株式会社は日医工株式会社に合併され、製造販売元が日医工株式会社に承継された。

その後、医療事故防止のため、以下の販売名変更を行った。

承認年月日	販売名	旧販売名
2005 年 9 月 15 日	アーツェー錠 10mg アーツェー錠 30mg	アーツェー錠「マルコ」 (10mg・30mg)
2007 年 3 月 22 日	アーツェー散 10%	アーツェー散「マルコ」
2012 年 2 月 2 日	カルバゾクロムスルホン酸ナトリウム錠 10mg「日医工」 カルバゾクロムスルホン酸ナトリウム錠 30mg「日医工」	アーツェー錠 10mg アーツェー錠 30mg
2012 年 2 月 6 日	カルバゾクロムスルホン酸ナトリウム散 10%「日医工」	アーツェー散 10%

2. 製品の治療学的・製剤学的特性

- (1) 本剤は、カルバゾクロムスルホン酸ナトリウム水和物を有効成分とする血管強化・止血剤である。
- (2) その他の副作用（頻度不明）として消化器症状（食欲不振，胃部不快感，悪心，嘔吐），過敏症（発疹，そう痒）が報告されている。

Ⅱ. 名称に関する項目

1. 販売名

(1) 和名

カルバゾクロムスルホン酸ナトリウム錠 10mg 「日医工」

カルバゾクロムスルホン酸ナトリウム錠 30mg 「日医工」

カルバゾクロムスルホン酸ナトリウム散 10% 「日医工」

(2) 洋名

Carbazochrome Sodium Sulfonate

(3) 名称の由来

一般名より

2. 一般名

(1) 和名 (命名法)

カルバゾクロムスルホン酸ナトリウム水和物 (JAN)

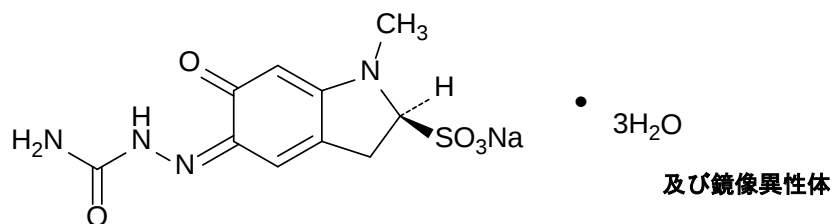
(2) 洋名 (命名法)

Carbazochrome Sodium Sulfonate Hydrate (JAN)

(3) ステム

不明

3. 構造式又は示性式



4. 分子式及び分子量

分子式：C₁₀H₁₁N₄NaO₅S・3H₂O

分子量：376.32

5. 化学名 (命名法)

Monosodium (2*RS*)-1-methyl-6-oxo-5-semicarbazono-2,3,5,6-tetrahydroindole-2-sulfonate trihydrate (IUPAC)

6. 慣用名, 別名, 略号, 記号番号

別名：カルバゾクロムスルホン酸ナトリウム

7. CAS 登録番号

51460-26-5 (無水物)

Ⅲ. 有効成分に関する項目

1. 物理化学的性質

(1) 外観・性状

だいたい黄色の結晶又は結晶性の粉末である。(におい及び味はない)

(2) 溶解性

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

(3) 吸湿性

該当資料なし

(4) 融点(分解点), 沸点, 凝固点

融点: 約 210℃ (分解)

(5) 酸塩基解離定数

該当資料なし

(6) 分配係数

該当資料なし

(7) その他の主な示性値

水溶液(1→100)は旋光性を示さない。

本品 0.8g を水 50mL に加温して溶かし、冷却した液の pH は 5.0～6.0 である。

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

本品の水溶液につき吸収スペクトルを測定し、本品のスペクトルと本品の参照スペクトルを比較するとき、両者のスペクトルは同一波長のところに同様の強度の吸収を認める。

(2) 赤外吸収スペクトル測定法

本品につき臭化カリウム錠剤法により試験を行い、本品のスペクトルと本品の参照スペクトルを比較するとき、両者のスペクトルは同一波数のところに同様の強度の吸収を認める。

(3) 定性反応

本品の水溶液はナトリウム塩の定性反応(1)を呈する。

4. 有効成分の定量法

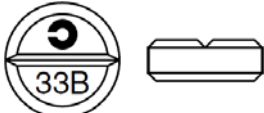
電位差滴定法

本品を水に溶かし、強酸性イオン交換樹脂カラムを通過させ、水酸化ナトリウム液で滴定する。

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	色調 剤形	形 状 質量(mg) 直径(mm) 厚さ(mm)	本体コード 包装コード
カルバゾクロムスルホン酸 ナトリウム錠 10mg「日医工」	橙黄色 素錠	 120 7.1 2.8	本体：☉ 33A 包装：☉ 33A
カルバゾクロムスルホン酸 ナトリウム錠 30mg「日医工」	橙黄色 素錠	 200 8.1 3.0	本体：☉ 33B 包装：☉ 33B
カルバゾクロムスルホン酸 ナトリウム散 10%「日医工」	淡橙黄色	—	—

(2) 製剤の物性

(「IV-4.製剤の各種条件下における安定性」の項参照)

(3) 識別コード

(「IV-1.(1)剤形の区別, 外観及び性状」の項参照)

(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

	カルバゾクロムスルホン酸 ナトリウム錠 10mg「日医工」	カルバゾクロムスルホン酸 ナトリウム錠 30mg「日医工」	カルバゾクロムスルホン酸 ナトリウム散 10%「日医工」
有効成分	カルバゾクロムスルホン酸ナトリウム水和物		
含 量	1 錠中 10mg	1 錠中 30mg	1g 中 100mg

(2) 添加物

カルバゾクロムスルホン酸ナトリウム錠 10mg「日医工」

添加目的	添加物
賦形剤	乳糖, トウモロコシデンプン, セルロース
結合剤	デキストリン
滑沢剤	タルク, ステアリン酸マグネシウム

カルバゾクロムスルホン酸ナトリウム錠 30mg「日医工」

添加目的	添加物
賦形剤	乳糖, トウモロコシデンプン, 無水ケイ酸
結合剤	ポビドン
滑沢剤	ステアリン酸マグネシウム

カルバゾクロムスルホン酸ナトリウム散 10%「日医工」

添加目的	添加物
賦形剤	乳糖，ヒドロキシプロピルセルロース，無水ケイ酸

(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¹⁾

(1) 長期保存試験

長期保存試験（室温，3年間）の結果より，カルバゾクロムスルホン酸ナトリウム錠 10mg「日医工」，カルバゾクロムスルホン酸ナトリウム錠 30mg「日医工」及びカルバゾクロムスルホン酸ナトリウム散 10%「日医工」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。

◇カルバゾクロムスルホン酸ナトリウム錠 10mg「日医工」

長期保存試験 25℃・60%RH [最終包装形態 (PTP 包装)]

測定項目	ロット 番号	保存期間			
		開始時	12 ヶ月	24 ヶ月	36 ヶ月
性状 ＜橙黄色の錠剤＞	K204 K012 N127	適合	同左	同左	同左
溶出性 (%) ＜15 分 85%以上＞	K204 K012 N127	97～99 99～100 98～100	98～100 96～102 97～100	98～101 98～99 99～100	99～101 100～102 99～101
含量 (%) ※ ＜90.0～110.0%＞	K204 K012 N127	97.8 100.7 98.0	99.7 100.4 99.8	98.0 93.9 97.9	97.0 97.5 97.4

※：表示量に対する含有率 (%)

◇カルバゾクロムスルホン酸ナトリウム錠 30mg「日医工」

長期保存試験 25℃・60%RH [最終包装形態 (PTP 包装)]

測定項目	ロット 番号	保存期間			
		開始時	12 ヶ月	24 ヶ月	36 ヶ月
性状 ＜橙黄色の錠剤＞	K205 K601 N911	適合	同左	同左	同左
溶出性 (%) ＜15 分 80%以上＞	K205 K601 N911	98～100 98～102 95～97	99～101 94～102 97～101	98～103 98～107 98～101	100～102 97～100 99～104
含量 (%) ※ ＜90.0～110.0%＞	K205 K601 N911	98.1 99.6 98.0	98.6 98.0 99.0	98.3 99.0 98.2	96.8 96.6 96.8

※：表示量に対する含有率 (%)

◇カルバゾクロムスルホン酸ナトリウム散 10%「日医工」

長期保存試験 25℃・60%RH [最終包装形態 (バラ包装)]

測定項目	ロット 番号	保存期間			
		開始時	12 ヶ月	24 ヶ月	36 ヶ月
性状 ＜淡橙黄色の散剤＞	F513 H217 H601	適合	同左	同左	同左
溶出性 (%) ＜15 分 85%以上＞	F513 H217 H601	— — —	87～93 93～98 89～99	85～108 98～100 91～100	97～98 100 103～105
含量 (%) ※ ＜90.0～110.0%＞	F513 H217 H601	97.2 98.6 103.0	97.9 100.5 104.3	94.8 98.8 102.3	96.5 98.8 102.9

※：表示量に対する含有率 (%)

(2) 無包装の安定性試験

◇カルバゾクロムスルホン酸ナトリウム錠 10mg「日医工」 無包装 40℃ [遮光・気密容器]

測定項目 ＜規格＞	ロット 番号	保存期間				
		開始時	2 週	1 ヶ月	2 ヶ月	3 ヶ月
性状 ＜橙黄色の素錠＞	T128	適合	同左	同左	同左	同左
溶出性 (%) ＜15 分, 85%以上＞	T128	99～101	99～101	101～102	99～102	100～103
含量 (%) ※ ＜90.0～110.0%＞	T128	98.4	99.4	99.5	99.8	99.6
(参考値) 硬度 (N) ＜19.6N 以上＞	T128	44.1	42.1	47.0	47.0	45.1

※：表示量に対する含有率 (%)

◇カルバゾクロムスルホン酸ナトリウム錠 10mg「日医工」

無包装 25℃・75%RH [遮光・開放]

測定項目 ＜規格＞	ロット 番号	保存期間				
		開始時	2 週	1 ヶ月	2 ヶ月	3 ヶ月
性状 ＜橙黄色の素錠＞	T128	適合	同左	同左	同左	同左
溶出性 (%) ＜15 分, 85%以上＞	T128	99～101	99～100	100～102	99～102	99～103
含量 (%) ※ ₁ ＜90.0～110.0%＞	T128	98.4	99.7	100.4	99.8	100.0
(参考値) 硬度 (N) ＜19.6N 以上＞	T128	44.1	17.6 (規格外)	19.6 (規格内) ※ ₂	23.5 (規格内) ※ ₂	21.6 (規格内) ※ ₂

※₁：表示量に対する含有率 (%) ※₂：30%以上の硬度変化を認めたが、参考値 (19.6N) 以上であった。

変化あり：太字

◇カルバゾクロムスルホン酸ナトリウム錠 10mg 「日医工」

無包装 25℃・曝光量 120 万 Lx・hr [白色蛍光灯, シャーレをラップで覆う]

測定項目 ＜規格＞	ロット 番号	総曝光量			
		開始時	40 万 Lx・hr	80 万 Lx・hr	120 万 Lx・hr
性状 ＜橙黄色の素錠＞	T128	適合	同左	同左	同左
溶出性 (%) ＜15 分, 85%以上＞	T128	99～101	98～101	98～101	100～101
含量 (%) ※ ＜90.0～110.0%＞	T128	98.4	99.2	99.1	99.8
(参考値) 硬度 (N) ＜19.6N 以上＞	T128	44.1	40.2	49.0	43.1

※：表示量に対する含有率 (%)

◇カルバゾクロムスルホン酸ナトリウム錠 30mg 「日医工」

無包装 40℃ [遮光・気密容器]

測定項目 ＜規格＞	ロット 番号	保存期間				
		開始時	2 週	1 ヶ月	2 ヶ月	3 ヶ月
性状 ＜橙黄色の素錠＞	T807	適合	同左	同左	同左	同左
溶出性 (%) ＜15 分, 80%以上＞	T807	98～100	97～100	96～100	97～101	99～101
含量 (%) ※ ＜90.0～110.0%＞	T807	97.7	97.9	98.0	98.4	98.4
(参考値) 硬度 (N) ＜19.6N 以上＞	T807	65.7	74.5	56.8	75.5	66.6

※：表示量に対する含有率 (%)

◇カルバゾクロムスルホン酸ナトリウム錠 30mg 「日医工」

無包装 25℃・75%RH [遮光・開放]

測定項目 ＜規格＞	ロット 番号	保存期間				
		開始時	2 週	1 ヶ月	2 ヶ月	3 ヶ月
性状 ＜橙黄色の素錠＞	T807	適合	同左	同左	同左	同左
溶出性 (%) ＜15 分, 80%以上＞	T807	98～100	98～101	97～99	97～102	99～101
含量 (%) ※ ¹ ＜90.0～110.0%＞	T807	97.7	97.6	99.3	99.1	98.1
(参考値) 硬度 (N) ＜19.6N 以上＞	T807	65.7	52.9	43.1 (規格内) ※ ²	58.8	55.9

※¹：表示量に対する含有率 (%) ※²：30%以上の硬度変化を認めたが、参考値（19.6N）以上であった。

変化あり：太字

◇カルバゾクロムスルホン酸ナトリウム錠 30mg「日医工」

無包装 25℃・曝光量 120 万 Lx・hr [白色蛍光灯, シャーレをラップで覆う]

測定項目 ＜規格＞	ロット 番号	総曝光量			
		開始時	40 万 Lx・hr	80 万 Lx・hr	120 万 Lx・hr
性状 ＜橙黄色の素錠＞	T807	適合	同左	同左	同左
溶出性 (%) ＜15 分, 80%以上＞	T807	98～100	97～100	96～100	97～100
含量 (%) ※1 ＜90.0～110.0%＞	T807	97.7	97.1	98.2	97.3
(参考値) 硬度 (N) ＜19.6N 以上＞	T807	65.7	55.9	50.0	41.2 (規格内) ※2

※1：表示量に対する含有率 (%) ※2：30%以上の硬度変化を認めたが、参考値（19.6N）以上であった。

変化あり：太字

◇カルバゾクロムスルホン酸ナトリウム散 10%「日医工」

無包装 40℃ [遮光・気密容器]

測定項目 ＜規格＞	ロット 番号	保存期間				
		開始時	2 週	1 ヶ月	2 ヶ月	3 ヶ月
性状 ＜淡橙黄色の散剤＞	T608	適合	同左	同左	同左	同左
溶出性 (%) ＜15 分, 85%以上＞	T608	99～106	97～98	98～100	96～99	100～103
含量 (%) ※ ＜90.0～110.0%＞	T608	100.2	99.6	99.8	98.6	100.1

※：表示量に対する含有率 (%)

◇カルバゾクロムスルホン酸ナトリウム散 10%「日医工」

無包装 25℃・75%RH [遮光・開放]

測定項目 ＜規格＞	ロット 番号	保存期間				
		開始時	2 週	1 ヶ月	2 ヶ月	3 ヶ月
性状 ＜淡橙黄色の散剤＞	T608	適合	同左	同左	同左	同左
溶出性 (%) ＜15 分, 85%以上＞	T608	99～106	98～100	97～102	94～95	100～102
含量 (%) ※ ＜90.0～110.0%＞	T608	100.2	100.4	99.6	99.0	100.1

※：表示量に対する含有率 (%)

◇カルバゾクロムスルホン酸ナトリウム散 10%「日医工」

無包装 25℃・曝光量 120 万 Lx・hr [白色蛍光灯, シャーレをラップで覆う]

測定項目 ＜規格＞	ロット 番号	総曝光量			
		開始時	40 万 Lx・hr	80 万 Lx・hr	120 万 Lx・hr
性状 ＜淡橙黄色の散剤＞	T608	適合	同左	同左	同左
溶出性 (%) ＜15 分, 85%以上＞	T608	99～106	100～102	100～103	100～101
含量 (%)※ ＜90.0～110.0%＞	T608	100.2	100.2	100.9	100.5

※：表示量に対する含有率 (%)

本試験は、「(社)日本病院薬剤師会：錠剤・カプセル剤の無包装状態での安定性試験法について(答申), 平成 11 年 8 月 20 日」を参考に評価した。

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（物理化学的变化）

該当資料なし

7. 溶出性

（1）溶出規格

カルバゾクロムスルホン酸ナトリウム錠 10mg「日医工」、カルバゾクロムスルホン酸ナトリウム錠 30mg「日医工」及びカルバゾクロムスルホン酸ナトリウム散 10%「日医工」は、日本薬局方外医薬品規格第 3 部に定められたカルバゾクロムスルホン酸ナトリウム錠及びカルバゾクロムスルホン酸ナトリウム散の溶出規格に適合していることが確認されている。

（試験液に水 900mL を用い、溶出試験法第 2 法により、50rpm で試験を行う）

溶出規格

表示量	規定時間	溶出率
（錠）10mg	15 分	85%以上
（錠）30mg	15 分	80%以上
（散）100mg/g	15 分	85%以上

（2）溶出試験²⁾

＜カルバゾクロムスルホン酸ナトリウム錠 10mg「日医工」＞

後発医薬品の生物学的同等性試験ガイドライン等の一部改正について（平成 13 年 5 月 31 日 医薬審発第 786 号）

試験条件

装置：日本薬局方 溶出試験法 パドル法

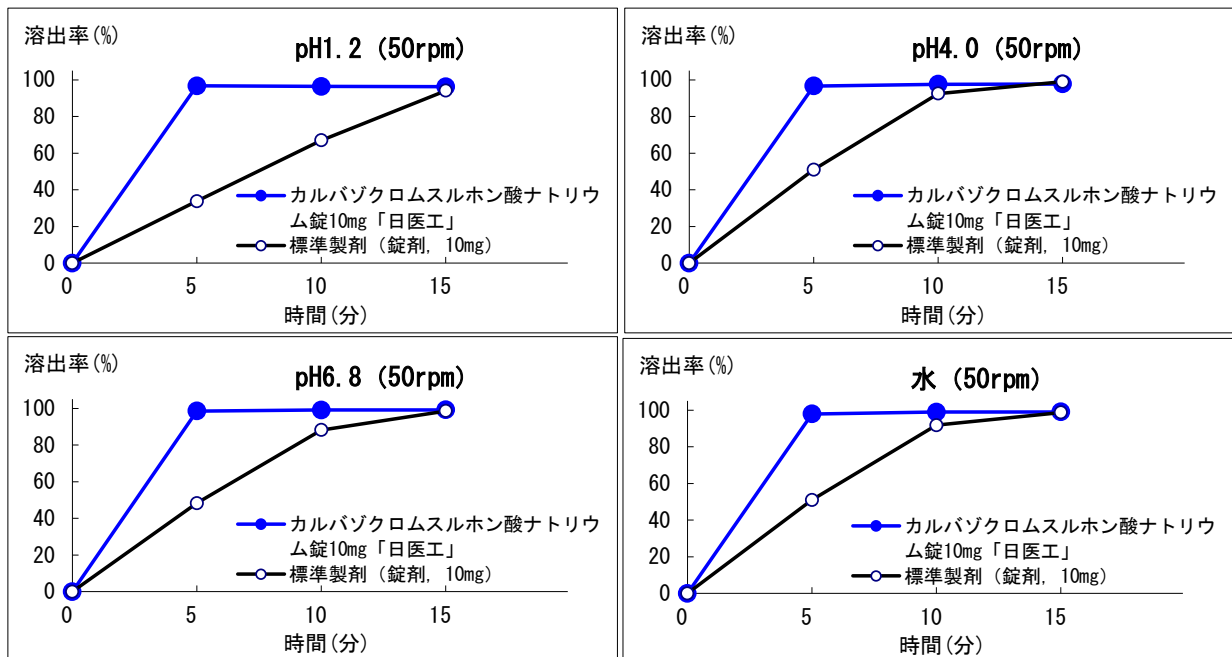
回転数及び試験液：50rpm（pH1.2, pH4.0, pH6.8, 水）

[判定]

- ・ pH1.2（50rpm）では、本品及び標準製剤はともに 15 分以内に平均 85%以上溶出した。
- ・ pH4.0（50rpm）では、本品及び標準製剤はともに 15 分以内に平均 85%以上溶出した。
- ・ pH6.8（50rpm）では、本品及び標準製剤はともに 15 分以内に平均 85%以上溶出した。
- ・ 水（50rpm）では、本品及び標準製剤はともに 15 分以内に平均 85%以上溶出した。

以上、本品の溶出挙動を標準製剤と比較した結果、全ての溶出試験条件において「後発医薬品の生物学的同等性試験ガイドライン」の判定基準に適合した。

(溶出曲線)



(n=6)

<カルバゾクロムスルホン酸ナトリウム錠 30mg「日医工」>

後発医薬品の生物学的同等性試験ガイドライン等の一部改正について（平成 13 年 5 月 31 日 医薬審発第 786 号）

試験条件

装置：日本薬局方 溶出試験法 パドル法

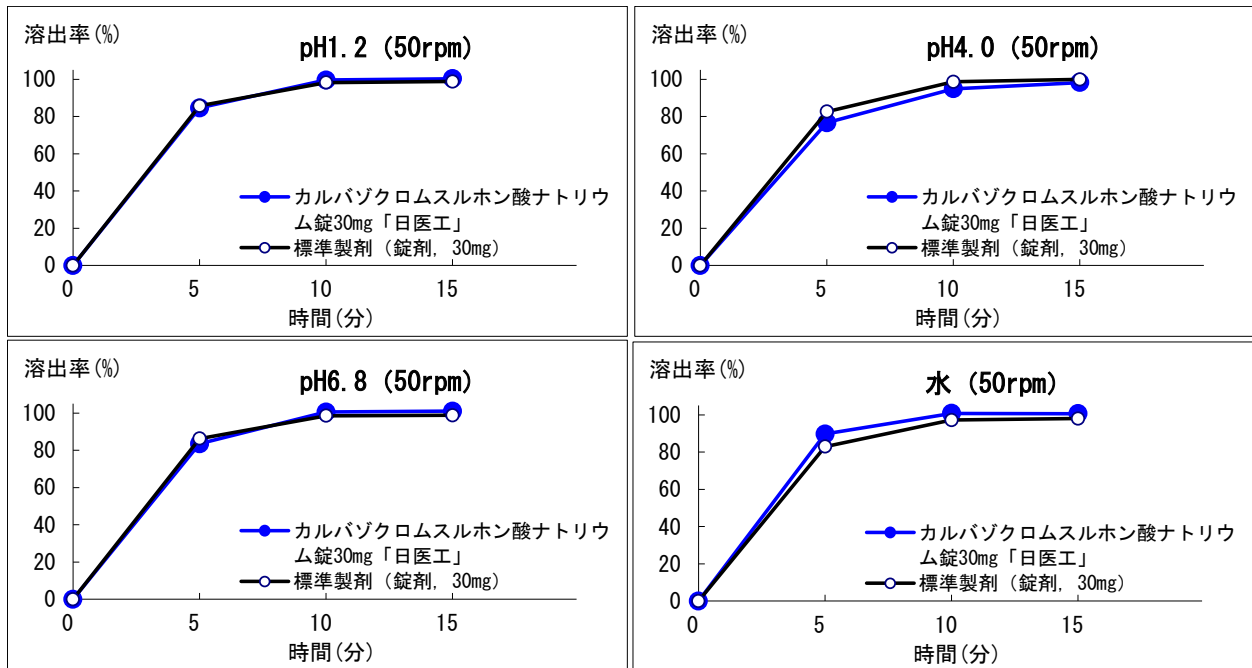
回転数及び試験液：50rpm (pH1.2, pH4.0, pH6.8, 水)

[判定]

- ・ pH1.2 (50rpm) では、本品及び標準製剤はともに 15 分以内に平均 85%以上溶出した。
- ・ pH4.0 (50rpm) では、本品及び標準製剤はともに 15 分以内に平均 85%以上溶出した。
- ・ pH6.8 (50rpm) では、本品及び標準製剤はともに 15 分以内に平均 85%以上溶出した。
- ・ 水 (50rpm) では、本品及び標準製剤はともに 15 分以内に平均 85%以上溶出した。

以上、本品の溶出挙動を標準製剤と比較した結果、全ての溶出試験条件において「後発医薬品の生物学的同等性試験ガイドライン」の判定基準に適合した。

(溶出曲線)



(n=6)

<カルバゾクロムスルホン酸ナトリウム散 10%「日医工」>

後発医薬品の生物学的同等性試験ガイドライン等の一部改正について（平成 13 年 5 月 31 日 医薬審発第 786 号）

試験条件

装置：日本薬局方 溶出試験法 パドル法

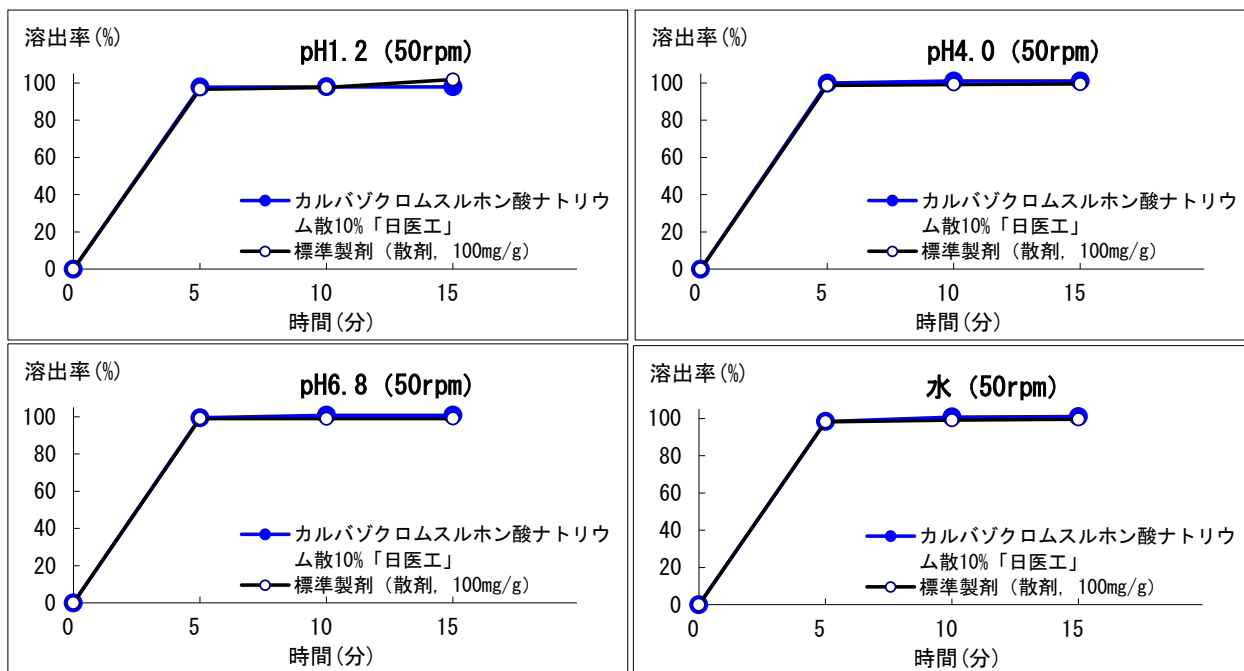
回転数及び試験液：50rpm (pH1.2, pH4.0, pH6.8, 水)

[判定]

- ・ pH1.2 (50rpm) では、本品及び標準製剤はともに 15 分以内に平均 85%以上溶出した。
- ・ pH4.0 (50rpm) では、本品及び標準製剤はともに 15 分以内に平均 85%以上溶出した。
- ・ pH6.8 (50rpm) では、本品及び標準製剤はともに 15 分以内に平均 85%以上溶出した。
- ・ 水 (50rpm) では、本品及び標準製剤はともに 15 分以内に平均 85%以上溶出した。

以上、本品の溶出挙動を標準製剤と比較した結果、全ての溶出試験条件において「後発医薬品の生物学的同等性試験ガイドライン」の判定基準に適合した。

(溶出曲線)



(n=6)

8. 生物学的試験法

該当資料なし

9. 製剤中の有効成分の確認試験法

(1) 呈色反応

本品に水を加えよく攪拌してからろ過する。ろ液にネスラー試薬を加えるとき、液は紅赤色を呈する。

(2) 紫外可視吸光度測定法

本品のスペクトルと本品の参照スペクトルを比較するとき、両者のスペクトルは同一波長のところに同様の強度の吸収を認める。

10. 製剤中の有効成分の定量法

紫外可視吸光度測定法

試料溶液及び標準溶液につき吸光度を測定する。

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

- 毛細血管抵抗性の減弱及び透過性の亢進によると考えられる出血傾向(例えば紫斑病など)
- 毛細血管抵抗性の減弱による皮膚あるいは粘膜および内膜からの出血, 眼底出血・腎出血・子宮出血
- 毛細血管抵抗性の減弱による手術中・術後の異常出血

2. 用法及び用量

カルバゾクロムスルホン酸ナトリウム水和物として, 通常成人 1 日 30~90mg を 3 回に分割経口投与する。

なお, 年齢, 症状により適宜増減する。

剤形別投与量は下記の通りである。

剤 形	通常成人 1 日量 (3 回に分割経口投与)
錠 10mg	3~9 錠
錠 30mg	1~3 錠
散 10%	0.3~0.9g

3. 臨床成績

(1) 臨床データパッケージ

該当資料なし

(2) 臨床効果

該当資料なし

(3) 臨床薬理試験

該当資料なし

(4) 探索的試験

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. 薬理学的に関連のある化合物又は化合物群

インドール系止血剤

2. 薬理作用

(1) 作用部位・作用機序³⁾

細血管に作用し血管透過性亢進を抑制し、血管抵抗値を増強する。その結果、血液凝固・線溶系、及び呼吸や血圧に影響を与えずに出血時間を短縮し、止血作用を示す。

(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

該当資料なし

(3) 臨床試験で確認された血中濃度

該当資料なし

(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

該当資料なし

(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

該当資料なし

3. 吸収

該当資料なし

4. 分布

(1) 血液-脳関門通過性

該当資料なし

(2) 血液-胎盤関門通過性

該当資料なし

(3) 乳汁への移行性

該当資料なし

(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

該当資料なし

(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

該当資料なし

(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

該当記載事項なし

2. 禁忌内容とその理由（原則禁忌を含む）

該当記載事項なし

3. 効能又は効果に関連する使用上の注意とその理由

該当しない

4. 用法及び用量に関連する使用上の注意とその理由

該当しない

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）】

本剤の成分に対し過敏症の既往歴のある患者

6. 重要な基本的注意とその理由及び処置方法

該当記載事項なし

7. 相互作用

（1）併用禁忌とその理由

該当記載事項なし

（2）併用注意とその理由

該当記載事項なし

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

該当記載事項なし

（3）その他の副作用

副作用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。

	頻度不明
消 化 器	食欲不振，胃部不快感，悪心，嘔吐
過 敏 症	発疹，そう痒

（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

1) **慎重投与**：本剤の成分に対し過敏症の既往歴のある患者には慎重に投与すること。

2) **その他の副作用**：過敏症（発疹，そう痒）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。

9. 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減量するなど注意すること。

10. 妊婦，産婦，授乳婦等への投与

該当記載事項なし

11. 小児等への投与

該当記載事項なし

12. 臨床検査結果に及ぼす影響

本剤の代謝物により，尿ウロビリノーゲン試験が陽性になることがある。
また，だいたい黄色がかった着色尿があらわれることがある。

13. 過量投与

該当記載事項なし

14. 適用上の注意

薬剤交付時（錠）：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。）

15. その他の注意

該当記載事項なし

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

製剤	カルバゾクロムスルホン酸ナトリウム錠 10mg「日医工」 カルバゾクロムスルホン酸ナトリウム錠 30mg「日医工」 カルバゾクロムスルホン酸ナトリウム散 10%「日医工」	なし
有効成分	カルバゾクロムスルホン酸ナトリウム水和物	なし

2. 有効期間又は使用期限

外箱等に表示の使用期限内に使用すること。（3年：安定性試験結果に基づく）

3. 貯法・保存条件

室温保存

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

該当記載事項なし

（2）薬剤交付時の取扱いについて（患者等に留意すべき必須事項等）

くすりのしおり：有り

（「Ⅷ. 安全性（使用上の注意等）」に関する項目」を参照）

（3）調剤時の留意点について

該当記載事項なし

5. 承認条件等

該当記載事項なし

6. 包装

	PTP	バラ
カルバゾクロムスルホン酸 ナトリウム錠 10mg「日医工」	100錠（10錠×10） 1000錠（10錠×100）	—
カルバゾクロムスルホン酸 ナトリウム錠 30mg「日医工」	100錠（10錠×10） 500錠（10錠×50） 1000錠（10錠×100）	—
カルバゾクロムスルホン酸 ナトリウム散 10%「日医工」	—	100g

7. 容器の材質

カルバゾクロムスルホン酸ナトリウム錠 10mg「日医工」

カルバゾクロムスルホン酸ナトリウム錠 30mg「日医工」

PTP：ポリ塩化ビニル，アルミニウム箔

カルバゾクロムスルホン酸ナトリウム散 10%「日医工」

バラ：ポリエチレン製の袋

8. 同一成分・同効薬

同一成分：アドナ錠 10mg，アドナ錠 30mg，アドナ散 10%

9. 国際誕生年月日

不明

10. 製造販売承認年月日及び承認番号

	承認年月日	承認番号
カルバゾクロムスルホン酸 ナトリウム錠 10mg「日医工」	2012 年 2 月 2 日	22400AMX00132000
カルバゾクロムスルホン酸 ナトリウム錠 30mg「日医工」	2012 年 2 月 2 日	22400AMX00133000
カルバゾクロムスルホン酸 ナトリウム散 10%「日医工」	2012 年 2 月 6 日	22400AMX00151000

旧販売名	承認年月日	承認番号
アーツェー錠 10mg	2005 年 9 月 15 日	21700AMX00109000
アーツェー錠 30mg	2005 年 9 月 15 日	21700AMX00110000
アーツェー散 10%	2007 年 3 月 22 日	21900AMX00779000

旧販売名	承認年月日	承認番号
アーツェー錠「マルコ」	1972 年 7 月 18 日	14700AMZ01179000
アーツェー散「マルコ」	1972 年 7 月 18 日	14700AMZ01178000

11. 薬価基準収載年月日

	薬価基準収載年月日
カルバゾクロムスルホン酸 ナトリウム錠 10mg「日医工」	2012 年 12 月 14 日
カルバゾクロムスルホン酸 ナトリウム錠 30mg「日医工」	2012 年 12 月 14 日
カルバゾクロムスルホン酸 ナトリウム散 10%「日医工」	2012 年 12 月 14 日

旧販売名	薬価基準収載年月日
アーツェー錠 10mg	2005 年 12 月 16 日
アーツェー錠 30mg	2005 年 12 月 16 日
アーツェー散 10%	2007 年 6 月 15 日

旧販売名	薬価基準収載年月日
アーツェー錠「マルコ」	1974 年 3 月 1 日
アーツェー散「マルコ」	1974 年 3 月 1 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. 投与期間制限医薬品に関する情報

本剤は，投薬期間制限の対象となる医薬品ではない。

16. 各種コード

	薬価基準収載 医薬品コード	レセプト 電算コード	HOT(9桁) コード
カルバゾクロムスルホン酸 ナトリウム錠 10mg「日医工」	3321002F1114	620798302	107983802
カルバゾクロムスルホン酸 ナトリウム錠 30mg「日医工」	3321002F2404	620798523	107985223
カルバゾクロムスルホン酸 ナトリウム散 10%「日医工」	3321002B1015 (統一収載コード)	621373702	113737802

17. 保険給付上の注意

本剤は保険診療上の後発医薬品である。

X I. 文献

1. 引用文献

- 1) 日医工株式会社 社内資料（安定性試験）
- 2) 日医工株式会社 社内資料（溶出試験）
- 3) 第十七改正日本薬局方解説書 C-1305, 廣川書店, 東京（2016）

2. その他の参考文献

なし

X II. 参考資料

1. 主な外国での発売状況

なし

2. 海外における臨床支援情報

なし

X III. 備考

その他の関連資料

なし

付表 1—1

薬食発第 0331015 号（平成 17 年 3 月 31 日）に基づく承認申請時に添付する資料

別表 1 及び別表 2-（1）医療用医薬品より改変

添付資料の内容		新有効成分含有製剤（先発医薬品）	その他の医薬品（後発医薬品）	剤形追加に係る医薬品（後発医薬品）
イ 起源又は発見の経緯及び外国における使用状況等に関する資料	1 起源又は発見の経緯	○	×	○
	2 外国における使用状況	○	×	○
	3 特性及び他の医薬品との比較検討等	○	×	○
ロ 製造方法並びに規格及び試験方法等に関する資料	1 構造決定及び物理化学的性質等	○	×	×
	2 製造方法	○	△	○
	3 規格及び試験方法	○	○	○
ハ 安定性に関する資料	1 長期保存試験	○	×	△
	2 苛酷試験	○	×	△
	3 加速試験	○	○	○
ニ 薬理作用に関する資料	1 効力を裏付ける試験	○	×	×
	2 副次的薬理・安全性薬理	○	×	×
	3 その他の薬理	△	×	×
ホ 吸収、分布、代謝、排泄に関する資料	1 吸収	○	×	×
	2 分布	○	×	×
	3 代謝	○	×	×
	4 排泄	○	×	×
	5 生物学的同等性	×	○	○
	6 その他の薬物動態	△	×	×
ヘ 急性毒性、亜急性毒性、慢性毒性、催奇形性その他の毒性に関する資料	1 単回投与毒性	○	×	×
	2 反復投与毒性	○	×	×
	3 遺伝毒性	○	×	×
	4 がん原性	△	×	×
	5 生殖発生毒性	○	×	×
	6 局所刺激性	△	×	×
	7 その他の毒性	△	×	×
ト 臨床試験の成績に関する資料	臨床試験成績	○	×	×

○：添付，×：添付不要，△：個々の医薬品により判断される

付 表 1 ― 2

医薬発第 481 号（平成 11 年 4 月 8 日）に基づく承認申請時に添付する資料

別表 1 及び別表 2-（1）医療用医薬品より改変

添付資料の内容		新有効成分含有製 剤（先発医薬品）	その他の医薬品 （後発医薬品）	剤形追加に係る医 薬品（後発医薬品）
イ 起源又は発見の 経緯及び外国に おける使用状況 等に関する資料	1 起源又は発見の経 緯	○	×	○
	2 外国における使用 状況	○	×	○
	3 特性及び他の医薬 品との比較検討等	○	×	○
ロ 物理的・化学的性質 並びに規格及び試 験方法等に関する 資料	1 構造決定	○	×	×
	2 物理的・科学的性質 等	○	×	×
	3 規格及び試験方法	○	○	○
ハ 安定性に関する資 料	1 長期保存試験	○	×	△
	2 苛酷試験	○	×	△
	3 加速試験	○	○	○
ニ 急性毒性、亜急性 毒性、慢性毒性、 催奇形性その他 の毒性に関する 資料	1 単回投与毒性	○	×	×
	2 反復投与毒性	○	×	×
	3 生殖発生毒性	○	×	×
	4 変異原性	○	×	×
	5 がん原性	△	×	×
	6 局所刺激性	△	×	×
	7 その他の毒性	△	×	×
ホ 薬理作用に関する 資料	1 効力を裏付ける 試験	○	×	×
	2 一般薬理	○	×	×
ヘ 吸収、分布、代謝、 排泄に関する資 料	1 吸収	○	×	×
	2 分布	○	×	×
	3 代謝	○	×	×
	4 排泄	○	×	×
	5 生物学的同等性	×	○	○
ト 臨床試験の成績に 関する資料	臨床試験成績	○	×	×

○：添付，×：添付不要，△：個々の医薬品により判断される

付 表 1 ― 3

薬発第 698 号（昭和 55 年 5 月 30 日）に基づく承認申請時に添付する資料

別表 1 及び別表 2-（1）医療用医薬品より改変

添付資料の内容		新有効成分含有製剤（先発医薬品）	その他の医薬品（後発医薬品）	剤形追加に係る医薬品（後発医薬品）
イ 起源又は発見の経緯及び外国における使用状況等に関する資料	1 起源又は発見の経緯	○	×	○
	2 外国における使用状況	○	×	○
	3 特性及び他の医薬品との比較検討等	○	×	○
ロ 物理的・化学的性質並びに規格及び試験方法等に関する資料	1 構造決定	○	×	×
	2 物理的・化学的性質等	○	×	×
	3 規格及び試験方法	○	○	○
ハ 安定性に関する資料	1 長期保存試験	○	×	×
	2 苛酷試験	○	×	×
	3 加速試験	×	○	○
ニ 急性毒性、亜急性毒性、慢性毒性、催奇形性その他の毒性に関する資料	1 急性毒性	○	×	×
	2 亜急性毒性	○	×	×
	3 慢性毒性	○	×	×
	4 生殖に及ぼす影響	○	×	×
	5 依存性	△	×	×
	6 抗原性	△	×	×
	7 変異原性	△	×	×
	8 がん原性	△	×	×
	9 局所刺激	△	×	×
ホ 薬理作用に関する資料	1 効力を裏付ける試験	○	×	×
	2 一般薬理	○	×	×
ヘ 吸収、分布、代謝、排泄に関する資料	1 吸収	○	×	×
	2 分布	○	×	×
	3 代謝	○	×	×
	4 排泄	○	×	×
	5 生物学的同等性	×	○	○
ト 臨床試験の試験成績に関する資料	臨床試験の試験成績	○	×	○

○：添付，×：添付不要，△：個々の医薬品により判断される