

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（1998年9月）に準拠して作成

止瀉剤

ロペミン[®]カプセル1mg

ロペミン[®]細粒0.1%

ロペミン[®]小児用細粒0.05%

LOPEMIN[®]

剤形	硬カプセル剤	細粒剤	小児用細粒剤
規格・含量	1カプセル中1mg	1g中1mg(0.1%)	1g中0.5mg(0.05%)
一般名	和名：ロペラミド塩酸塩 洋名：Loperamide Hydrochloride		
製造・販売承認年月日	2006年2月14日 (販売名変更による)	2006年2月10日 (販売名変更による)	2006年2月10日 (販売名変更による)
薬価基準収載年月日	2006年6月9日 (販売名変更による)	2006年6月9日 (販売名変更による)	2006年6月9日 (販売名変更による)
発売年月日	1981年11月4日	1987年10月1日	1988年10月4日
開発・製造・輸入・発売・提携・販売会社名	製造販売元：ヤンセンファーマ株式会社		
担当者の連絡先 電話番号・FAX番号	ヤンセンファーマ株式会社 ヤンセンコールセンター フリーダイヤル 0120-183-275 FAX 0120-275-831 受付時間 9:00～17:40（土・日・祝日・会社休日を除く） URL：www.janssen.com/japan 医薬品情報サイト：www.janssenpro.jp		

本IFは2019年9月改訂の添付文書の記載に基づき改訂した。

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の作成の経緯

当該医薬品について製薬企業の医薬情報担当者（以下、MRと略す）等にインタビューし、当該医薬品の評価を行うのに必要な医薬品情報源として使われていたインタビューフォームを、昭和63年日本病院薬剤師会（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）として位置付けを明確化し、その記載様式を策定した。そして、平成10年日病薬学術第3小委員会によって新たな位置付けとIF記載要領が策定された。

2. IFとは

IFは「医療用医薬品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適正使用や評価のための情報あるいは薬剤情報提供の裏付けとなる情報等が集約された総合的な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。しかし、薬事法の規制や製薬企業の機密等に関わる情報、製薬企業の製剤意図に反した情報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。

3. IFの様式・作成・発行

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で記載し、印刷は一色刷りとする。表紙の記載項目は統一し、原則として製剤の投与経路別に作成する。IFは日病薬が策定した「IF記載要領」に従って記載するが、本IF記載要領は、平成11年1月以降に承認された新医薬品から適用となり、既発売品については「IF記載要領」による作成・提供が強制されるものではない。また、再審査及び再評価（臨床試験実施による）がなされた時点ならびに適応症の拡大等がなされ、記載内容が大きく異なる場合にはIFが改訂・発行される。

4. IFの利用にあたって

IF策定の原点を踏まえ、MRへのインタビュー、自己調査のデータを加えてIFの内容を充実させ、IFの利用性を高めておく必要がある。MRへのインタビューで調査・補足する項目として、開発の経緯、製剤的特徴、薬理作用、臨床成績、非臨床試験等の項目が挙げられる。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、当該医薬品の製薬企業の協力のもと、医療用医薬品添付文書、お知らせ文書、緊急安全性情報、Drug Safety Update（医薬品安全対策情報）等により薬剤師等自らが加筆、整備する。そのための参考として、表紙の下段にIF作成の基となった添付文書の作成又は改訂年月を記載している。なお適正使用や安全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」に関する項目等には承認外の用法・用量、効能・効果が記載されている場合があり、その取扱いには慎重を要する。

目 次

I. 概要に関する項目

1. 開発の経緯 1
2. 製品の特徴及び有用性 1

II. 名称に関する項目

1. 販売名 2
2. 一般名 2
3. 構造式又は示性式 2
4. 分子式及び分子量 2
5. 化学名（命名法） 2
6. 慣用名、別名、略号、記号番号 2
7. CAS登録番号 2

III. 有効成分に関する項目

1. 有効成分の規制区分 3
2. 物理化学的性質 3
3. 有効成分の各種条件下における安定性 3
4. 有効成分の確認試験法 4
5. 有効成分の定量法 4

IV. 製剤に関する項目

1. 剤形 5
2. 製剤の組成 5
3. 製剤の各種条件下における安定性 6
4. 調製法及び溶解後の安定性 6
5. 他剤との配合変化（物理化学的变化） 6
6. 混入する可能性のある夾雑物 6
7. 溶出試験 6
8. 生物学的試験法 6
9. 製剤中の有効成分の確認試験法 6
10. 製剤中の有効成分の定量法 7
11. 力価 7
12. 容器の材質 7
13. その他 7

V. 治療に関する項目

1. 効能又は効果 8
2. 用法及び用量 8
3. 臨床成績 8

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 11

VII. 薬物動態に関する項目

1. 血中濃度の推移・測定法 14
2. 薬物速度論的パラメータ 15
3. 吸収 15
4. 分布 16
5. 代謝 16
6. 排泄 17
7. 透析等による除去率 17

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	18
2. 禁忌内容とその理由	18
3. 効能・効果に関連する使用上の注意とその理由	19
4. 用法・用量に関連する使用上の注意とその理由	19
5. 慎重投与内容とその理由	19
6. 重要な基本的注意とその理由及び処置方法	19
7. 相互作用	20
8. 副作用	21
9. 高齢者への投与	25
10. 妊婦・産婦・授乳婦等への投与	25
11. 小児等への投与	25
12. 臨床検査結果に及ぼす影響	25
13. 過量投与	25
14. 適用上及び薬剤交付時の注意（患者等に留意すべき必須事項等）	26
15. その他の注意	26
16. その他	26

Ⅸ. 非臨床試験に関する項目

1. 一般薬理	27
2. 毒性	27

X. 取扱い上の注意等に関する項目

1. 有効期間又は使用期限	30
2. 貯法・保存条件	30
3. 薬剤取扱い上の注意点	30
4. 承認条件	30
5. 包装	30
6. 同一成分・同効薬	30
7. 国際誕生日	30
8. 製造・輸入承認年月日及び承認番号	30
9. 薬価基準収載年月日	30
10. 効能・効果追加、用法・用量変更追加等の年月日及びその内容	30
11. 再審査結果、再評価結果公表年月日及びその内容	30
12. 再審査期間	30
13. 長期投与の可否	30
14. 厚生労働省薬価基準収載医薬品コード	30
15. 保険給付上の注意	30

XI. 文献

1. 引用文献	31
2. 文献請求先	32

XII. 参考資料

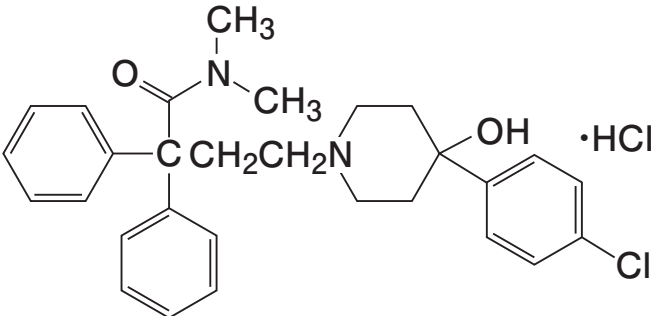
1. 海外での発売状況	33
-------------	----

XIII. 備考	35
----------	----

I. 概要に関する項目

<p>1. 開発の経緯</p>	<p>ロペラミド塩酸塩は1969年にベルギーのJanssen社で合成、開発されたbutanamide骨格を有する経口止瀉剤である。</p> <p>止瀉剤の領域では従来、収斂剤、吸着剤、副交感神経遮断剤、腸内殺菌剤、整腸剤などの古典的薬剤が使用されてきたが、効果あるいは副作用の点で限界があった。また、opium、morphine及びcodeineなどの作用の強い止瀉剤は、特に長期間使用した場合、中枢作用に由来する依存性を生ずる可能性があり、その使用には限界があった。このため、Janssen社では、腸管に対する作用と中枢に対する作用が分離された止瀉剤を開発し、その結果、1969年にロペラミド塩酸塩を合成し、1973年にベルギーで発売された。</p> <p>ロペラミド塩酸塩はmorphine、codeine、diphenoxylate*よりも強力、かつ持続的な止瀉作用を示す一方、それらの薬剤とは異なり、非毒性用量では中枢作用を示さず、止瀉作用と中枢作用がよく分離された特性を示す。</p> <p>本邦においても諸外国と同様に止瀉剤の領域では古くから用いられている薬剤以外に新しい展開はみられず、より有効な止瀉剤の出現が期待されていた。ロペミン[®]カプセルは1981年に承認を得、ロペミン[®]細粒は1986年に承認を得、その後、1988年9月に再審査結果の公示を受けた。</p> <p>また、小児の下痢症、特に乳幼児の冬季下痢症に対する有効な止瀉剤の必要性から、ロペミン[®]の小児に対する有効性及び安全性を検討し、0.05%細粒剤であるロペミン[®]小児用を開発し、1988年に承認を得、その後、1994年3月に再審査結果の公示を受けた。</p> <p>2001年5月30日に大日本製薬(株)(当時)より承継し、2006年4月1日に販売移管され、医療事故防止対策に伴う販売名変更が2006年6月に承認された。</p> <p style="text-align: right;">*本邦未承認</p>
<p>2. 製品の特徴及び有用性</p>	<ol style="list-style-type: none"> 1. 急性及び慢性*の下痢症を改善します。 2. 下痢の主要な原因である「腸管粘膜での水分の吸収・分泌異常」と「腸管の運動異常」の両面を是正し、すぐれた止瀉作用を有します。 3. ロペミン[®]カプセル(1mg)、細粒(0.1%)、小児用細粒(0.05%)3製剤を有します。 4. 承認までの臨床試験1,126例及び使用成績調査11,446例の合計12,572例中99例(0.79%)に副作用がみられました。主なものは、発疹(0.11%)、腹部膨満(0.32%)、腹部不快感(0.06%)、悪心(0.02%)、腹痛(0.05%)等であった。(カプセル1mg・細粒0.1%再審査終了時) <p>承認までの臨床試験706例及び使用成績調査3,140例の合計3,846例中26例(0.68%)に副作用がみられました。主なものは、発疹(0.13%)、腹部膨満(0.13%)、嘔吐(0.05%)、AST(GOT)の上昇(0.16%)、ALT(GPT)の上昇(0.10%)等であった。(小児用細粒0.05%再審査終了時)</p> <p>重大な副作用として、イレウス(0.1%未満)、巨大結腸(頻度不明)、ショック(頻度不明)、アナフィラキシー(0.1%未満)、中毒性表皮壊死融解症(Toxic Epidermal Necrolysis: TEN)、皮膚粘膜眼症候群(Stevens-Johnson症候群)(頻度不明)があります。</p> <p style="text-align: right;">*「小児用細粒0.05%」の本邦の適応症は急性下痢症です。</p>

Ⅱ. 名称に関する項目

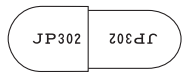
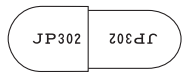
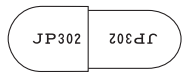
1. 販売名	<p>(1) 和名 ロペミン[®]カプセル 1mg ロペミン[®]細粒 0.1% ロペミン[®]小児用細粒 0.05%</p> <p>(2) 洋名 LOPEMIN[®]</p> <p>(3) 名称の由来 主成分の一般名 Loperamide Hydrochloride にちなんでいる。</p>
2. 一般名	<p>(1) 和名 (命名法) ロペラミド塩酸塩 (JAN)</p> <p>(2) 洋名 (命名法) Loperamide Hydrochloride (JAN, INN)</p>
3. 構造式又は示性式	
4. 分子式及び分子量	$C_{29}H_{33}ClN_2O_2 \cdot HCl : 513.50$
5. 化学名 (命名法)	<p>4-[4-(<i>p</i>-chlorophenyl)-4-hydroxy-1-piperidyl]-<i>N,N</i>-dimethyl-2,2-diphenylbutyramide hydrochloride (IUPAC)</p>
6. 慣用名、別名、略号、記号番号	<p>カプセル治験番号：PJ-185 細粒治験番号：PJ-185G 小児用細粒治験番号：PJ-185S</p>
7. CAS登録番号	<p>34552-83-5</p>

Ⅲ. 有効成分に関する項目

1. 有効成分の 規制区分	該当しない																																	
2. 物理化学的性質	<p>(1) 外観・性状 白色～微黄色の結晶性の粉末である。</p> <p>(2) 溶解性</p> <table border="1"> <thead> <tr> <th>溶媒</th> <th>添付文書の記載</th> <th>溶解度 (mg/mL, 20℃)</th> </tr> </thead> <tbody> <tr> <td>氷酢酸</td> <td>溶けやすい</td> <td>250</td> </tr> <tr> <td>クロロホルム</td> <td>溶けやすい</td> <td>500</td> </tr> <tr> <td>エタノール</td> <td>やや溶けやすい</td> <td>60</td> </tr> <tr> <td>水</td> <td>溶けにくい</td> <td>1.5</td> </tr> <tr> <td>無水酢酸</td> <td>溶けにくい</td> <td>—</td> </tr> <tr> <td>イソプロパノール</td> <td>溶けにくい</td> <td>8</td> </tr> <tr> <td>エーテル</td> <td>ほとんど溶けない</td> <td><0.1</td> </tr> <tr> <td>メタノール</td> <td>—</td> <td>290</td> </tr> <tr> <td>ジメチルホルムアミド</td> <td>—</td> <td>90</td> </tr> <tr> <td>アセトン</td> <td>—</td> <td>2</td> </tr> </tbody> </table> <p>(3) 吸湿性 吸湿性は認められない。</p> <p>(4) 融点 (分解点)、沸点、凝固点 融点：約 225℃ (分解)</p> <p>(5) 酸塩基解離定数 pKa = 8.7</p> <p>(6) 分配係数 クロロホルム/水系溶媒、25℃：2.8 (pH1.3)、2.9 (pH2.6)、2.9 (pH4.1)、10.0 (pH6.0)、26.7 (pH7.0)</p> <p>(7) その他の主な示性値 該当資料なし</p>	溶媒	添付文書の記載	溶解度 (mg/mL, 20℃)	氷酢酸	溶けやすい	250	クロロホルム	溶けやすい	500	エタノール	やや溶けやすい	60	水	溶けにくい	1.5	無水酢酸	溶けにくい	—	イソプロパノール	溶けにくい	8	エーテル	ほとんど溶けない	<0.1	メタノール	—	290	ジメチルホルムアミド	—	90	アセトン	—	2
溶媒	添付文書の記載	溶解度 (mg/mL, 20℃)																																
氷酢酸	溶けやすい	250																																
クロロホルム	溶けやすい	500																																
エタノール	やや溶けやすい	60																																
水	溶けにくい	1.5																																
無水酢酸	溶けにくい	—																																
イソプロパノール	溶けにくい	8																																
エーテル	ほとんど溶けない	<0.1																																
メタノール	—	290																																
ジメチルホルムアミド	—	90																																
アセトン	—	2																																
3. 有効成分の 各種条件下に おける安定性	<p style="text-align: center;">各種条件下における安定性</p> <table border="1"> <thead> <tr> <th colspan="2">試験</th> <th>保存条件</th> <th>保存形態</th> <th>期間</th> <th>試験項目</th> <th>結果</th> </tr> </thead> <tbody> <tr> <td rowspan="3">苛酷試験</td> <td>温度</td> <td>40℃</td> <td>無色ガラス瓶 (密栓)</td> <td>6 ヶ月</td> <td rowspan="4">性状 含量 T L C</td> <td>変化なし</td> </tr> <tr> <td>湿度</td> <td>40℃ ・90% RH</td> <td>無色ガラス瓶 (開栓)</td> <td>3 ヶ月</td> <td>変化なし</td> </tr> <tr> <td>光</td> <td>キセノンランプ (2.5kW)</td> <td>無色ガラス瓶 (密栓)</td> <td>20 時間</td> <td>変化なし</td> </tr> <tr> <td>長期保存試験</td> <td>室温</td> <td>無色ガラス瓶 (密栓)</td> <td>3 年</td> <td>変化なし</td> </tr> </tbody> </table> <p>(1) 固体状態での 50℃、3 ヶ月の温度負荷試験において分解は認められなかった。</p> <p>(2) 溶液状態の場合、水溶液及びアルカリ性溶液において、沸騰水浴加熱を行なっても分解を示さず安定であったが、酸性溶液においては同様の加熱を行なった場合にきわめて緩やかな分解を認めた。主分解物は 1 分子の水を離脱した 4-(<i>p</i>-chlorophenyl)-3, 6-dihydro-<i>N</i>-dimethyl-α, α-diphenyl-1 [2<i>H</i>]-pyridine-butanamide [I] であった。</p> <div style="display: flex; justify-content: space-around; align-items: center;"> <div style="text-align: center;"> <p>[ロペラミド]</p> </div> <div style="text-align: center;"> <p>[I]</p> </div> </div>	試験		保存条件	保存形態	期間	試験項目	結果	苛酷試験	温度	40℃	無色ガラス瓶 (密栓)	6 ヶ月	性状 含量 T L C	変化なし	湿度	40℃ ・90% RH	無色ガラス瓶 (開栓)	3 ヶ月	変化なし	光	キセノンランプ (2.5kW)	無色ガラス瓶 (密栓)	20 時間	変化なし	長期保存試験	室温	無色ガラス瓶 (密栓)	3 年	変化なし				
試験		保存条件	保存形態	期間	試験項目	結果																												
苛酷試験	温度	40℃	無色ガラス瓶 (密栓)	6 ヶ月	性状 含量 T L C	変化なし																												
	湿度	40℃ ・90% RH	無色ガラス瓶 (開栓)	3 ヶ月		変化なし																												
	光	キセノンランプ (2.5kW)	無色ガラス瓶 (密栓)	20 時間		変化なし																												
長期保存試験	室温	無色ガラス瓶 (密栓)	3 年	変化なし																														

4. 有効成分の確認試験法	(1) 日局「赤外吸収スペクトル測定法(1)臭化カリウム錠剤法」 (2) 日局による塩化物の定性反応 (3) ライネッケ塩試液による沈殿反応（淡赤色） (4) 紫外吸光度測定法
5. 有効成分の定量法	電位差滴定法

IV. 製剤に関する項目

<p>1. 剤 形</p>	<p>(1) 剤形の区別及び性状 カプセル：1 カプセル中ロペラミド塩酸塩 1mg を含有する白色不透明の硬カプセル剤</p> <table border="1"> <thead> <tr> <th>外形</th> <th>カプセル号数</th> <th>長さ(mm)</th> <th>厚さ(mm)</th> <th>重さ(g)</th> </tr> </thead> <tbody> <tr> <td></td> <td>4 号</td> <td>14.2</td> <td>キャップ 5.3 ボディ 5.1</td> <td>0.22</td> </tr> </tbody> </table> <p>細粒：1g 中ロペラミド塩酸塩 1mg を含有する白色の細粒剤 においはなく、味は初め甘く、後にわずかに苦い。 小児用細粒：1g 中ロペラミド塩酸塩 0.5mg を含有するうすいだいたい色の細粒剤 わずかに特異なおいがあり、味は初め甘く、後にわずかに苦い。</p> <p>(2) 製剤の物性 ＜カプセル＞ 日局一般試験法 崩壊試験法、カプセル剤の項により試験を行うとき、これに適合する。 ＜細粒＞ 粒度分布：18 号ふるいを通過し、30 号ふるいに残留するものは全量の約 2%、200 号ふるいを通過するものは 7.5%前後 安息角：39° みかけ密度：0.6 ± 0.03 g /mL ＜小児用細粒＞ 日局製剤総則散剤の項に定める粒度の試験により試験を行う時、これに適合する。</p> <p>(3) 識別コード カプセル：JP302（カプセル及び PTP）</p> <p>(4) pH、浸透圧比、粘度、比重、無菌の旨及び安定な pH 域等 該当しない</p> <p>(5) 酸価、ヨウ素価等 該当しない</p>	外形	カプセル号数	長さ(mm)	厚さ(mm)	重さ(g)		4 号	14.2	キャップ 5.3 ボディ 5.1	0.22
外形	カプセル号数	長さ(mm)	厚さ(mm)	重さ(g)							
	4 号	14.2	キャップ 5.3 ボディ 5.1	0.22							
<p>2. 製 剤 の 組 成</p>	<p>(1) 有効成分（活性成分）の含量 カプセル：1 カプセル中ロペラミド塩酸塩 1mg 含有 細粒：1 g 中ロペラミド塩酸塩 1mg 含有 小児用細粒：1 g 中ロペラミド塩酸塩 0.5mg 含有</p> <p>(2) 添加物 カプセル：(内容物中) トウモロコシデンプン、乳糖水和物、タルク、ステアリン酸マグネシウム (カプセル中) ラウリル硫酸ナトリウム、酸化チタン 細粒：乳糖水和物、メタケイ酸アルミン酸マグネシウム、ヒドロキシプロピルセルロース、ステアリン酸マグネシウム 小児用細粒：精製白糖、メタケイ酸アルミン酸マグネシウム、ヒドロキシプロピルセルロース、カルメロースナトリウム、軽質無水ケイ酸、ステアリン酸マグネシウム、黄色 5 号、香料</p>										

3. 製剤の各種条件下における安定性	カプセル、細粒、小児用細粒の各種条件下における安定性							
	製剤	試験	保存条件	保存形態	期間	試験項目	結果	
カプセル	苛酷試験	温度	40℃	無色ガラス瓶 (密栓)	6 ヶ月	性状 含量 TLC 崩壊試験	変化なし	
			50℃		3 ヶ月			
		湿度	40℃・70% RH	無色ガラス瓶 (開栓)	3 ヶ月		変化なし	
		光	キセノンランプ (2.5kW)	PTP 包装品	20 時間		変化なし	
	長期保存 試験		室温	ポリ瓶・シュリンク	4 年		変化なし	
				PTP 包装品・紙箱				
	細粒	苛酷試験	温度	40℃	ポリエチレン瓶 (密栓)	6 ヶ月	性状 含量 TLC	変化なし
				湿度	25℃・75% RH	ポリエチレン瓶 (開栓)		6 ヶ月
			光	蛍光灯 (8,000Lux)	白紙上	150 時間 (120万Lux・hr)		変化なし
		長期保存 試験		室温	ポリ瓶・紙箱	3 年	性状 含量	変化なし
	小児用 細粒	長期保存 試験		室温	ポリ瓶・紙箱	5 年	性状 含量	変化なし
		加速試験	40℃・75% RH	ポリエチレン瓶 (密栓)	6 ヶ月	性状 含量 確認試験 粒度試験	変化なし	
相対比較 試験		40℃・75% RH	セロファン・ ポリエチレン分包、 アルミ袋包装	3 ヶ月	性状 含量 確認試験 粒度試験 重量偏差 試験	変化なし		
カプセルの長期保存試験の試験項目には、T L C を含まない。								
4. 調製法及び溶解後の安定性	該当しない							
5. 他剤との配合変化(物理化学的变化)	該当資料なし							
6. 混入する可能性のある夾雑物	Ⅲ. 有効成分に関する項目、3. 有効成分の各種条件下における安定性の項参照							
7. 溶出試験	該当資料なし							
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	カプセル・細粒 (1) ライネッケ塩試液による沈殿反応(淡赤色) (2) 紫外吸収スペクトル(吸収極大: 251 ~ 255nm、257 ~ 261nm、264 ~ 268nm、272 ~ 276nm) 小児用細粒 (1) ライネッケ塩試液による沈殿反応(淡赤色) (2) 日局「炎色反応試験法(2) ハロゲン化合物」(緑色) (3) 液体クロマトグラフ法							

10. 製剤中の有効成分の定量法	カプセル・細粒 HPLCによる分離分析法 小児用細粒 液体クロマトグラフ法
11. 力価	本剤は力価表示に該当しない
12. 容器の材質	<p>カプセル PTP：ポリ塩化ビニル、アルミ箔 瓶包装：半透明ポリエチレン（ボトル、キャップ）、ポリプロピレン（キャップ）</p> <p>細粒 瓶包装：半透明ポリエチレン瓶（ボトル）、金属（キャップ）、 発泡ポリエチレン（キャップパッキン）、PET（キャップパッキン）、 アルミ箔（キャップパッキン）</p> <p>小児用細粒 分包品：両面セロファン・ポリエチレンフィルム 瓶包装（100g）：半透明ポリエチレン瓶（ボトル）、金属（キャップ） 発泡ポリエチレン（キャップパッキン）、PET（キャップパッキン）、 アルミ箔（キャップパッキン） 瓶包装（500g）：半透明ポリエチレン瓶（ボトル）、ポリプロピレン（キャップ）、 ポリエチレン（中ぶた）</p>
13. その他	特になし

V. 治療に関する項目

1. 効能又は効果	カプセル及び細粒 下痢症 小児用細粒 急性下痢症								
2. 用法及び用量	カプセル及び細粒 ロペラミド塩酸塩として、通常、成人に1日1～2mgを1～2回に分割経口投与する。 なお、症状により適宜増減する。 小児用細粒 ロペラミド塩酸塩として、通常、小児に1日0.02～0.04mg/kg（ロペミン [®] 小児用細粒0.05%として0.04～0.08g/kg）を2～3回に分割経口投与する。 なお、症状により適宜増減する。								
3. 臨床成績	<p>(1) 臨床効果</p> <p>カプセル及び細粒^{1)～3)}</p> <p>二重盲検比較試験を含む総計1,288例について実施された臨床試験の成績は次のとおりである。</p> <table border="1"> <thead> <tr> <th>対象疾患</th> <th>改善率</th> </tr> </thead> <tbody> <tr> <td>下痢症</td> <td>76% (984/1,288)</td> </tr> </tbody> </table> <p>下痢の経過分類では、急性の場合の改善率は89% (440/492) で、慢性は68% (501/733) であった。</p> <p>小児用細粒</p> <p>698例について実施された臨床試験の成績は次のとおりである。</p> <table border="1"> <thead> <tr> <th>対象疾患</th> <th>改善率</th> </tr> </thead> <tbody> <tr> <td>急性下痢症</td> <td>85% (593/698)</td> </tr> </tbody> </table> <p>また、冬季下痢症のうち、ロタウイルス陰性例での改善率は88% (45/51)、ロタウイルス陽性例での改善率は78% (81/104) であった。</p> <p>(2) 臨床薬理試験：忍容性試験</p> <p>カプセル及び細粒⁴⁾</p> <p>健康成人5名に対して本剤1日2～6mgを原則として5日間投与し、本剤の安全性に関する情報の収集及び50%催便服用量（被験者の半数に、最後の排便から48時間以上排便がみられない時の用量）の推定を行った。本剤投与により、腹部膨満感、腹痛、腹鳴が認められたが、いずれも本剤の主作用に基づくと思われる腹部症状と判断され、臨床検査成績でも異常はみられず、また50%催便服用量は1日3.2mgと推定された。これらの成績から本剤の安全性が示唆され、また下痢患者における止瀉効果も期待された。</p> <p style="text-align: right;">三崎文夫, ほか：日本消化器病学会雑誌, 76(2)：168-174, 1979</p> <p>小児用細粒</p> <p>該当資料なし</p> <p>(3) 探索的試験：用量反応探索試験</p> <p>カプセル及び細粒^{5)～7)}</p> <p>多施設において下痢をともなう患者1104例に対して本剤1日0.5～6mgを分1～4（頓用含む）で投与した結果、1mgでもほぼ満足すべき止瀉効果が得られた。また、2mg以上での改善率はいずれも1mgのそれよりやや高かったが、用量依存傾向は認められなかった。このことは本剤の1日投与量は通常1～2mgが適当であることを示している。</p> <p style="text-align: right;">笹川力, ほか：基礎と臨床, 13(1)：201-215, 1979 湯川永洋, ほか：診療と新薬, 13(7)：1443-1459, 1976 里見匡迪, ほか：薬理と治療, 6(7)：2265-2274, 1978</p> <p>小児用細粒⁸⁾</p> <p>多施設において小児下痢患者に対し、本剤0.01、0.02、0.04及び0.08mg/kg/日の4用量群について比較試験を行い用量を検討した。その結果、0.01mg/kg/日は効果がやや劣ること、また0.08mg/kg/日は副作用の発現率がやや高く、本用量は成人の場合の約2倍量に相当することから、本剤の1日用量は0.02～0.04mg/kgが至適であると考えられた。</p> <p style="text-align: right;">山城雄一郎, ほか：小児科臨床, 40(6)：1553-1562, 1987</p>	対象疾患	改善率	下痢症	76% (984/1,288)	対象疾患	改善率	急性下痢症	85% (593/698)
対象疾患	改善率								
下痢症	76% (984/1,288)								
対象疾患	改善率								
急性下痢症	85% (593/698)								

3. 臨床成績
(つづき)

(4) 検証的試験

カプセル及び細粒

1) 無作為化平行用量反応試験

該当資料なし

2) 比較試験

過敏性大腸症候群の下痢患者 100 例に本剤 1mg/ 日分 1、98 例に臭化メベンゾレート 45mg/ 日分 3 をそれぞれ原則 7 日間投与した。その結果、本剤は臭化メベンゾレートより有意に優れた効果を有するとともに副作用の発現頻度も低い薬剤であった¹⁾。

下痢患者 53 例に本剤 1mg/ 日分 1、53 例に塩化ベルベリン 300mg/ 日分 3 をそれぞれ原則 7 日間投与した。その結果、本剤 1mg の下痢症に対する有用性は塩化ベルベリン 300mg と同等であった²⁾。

タンニン酸アルブミン 2g/ 日分 2 を基礎治療とした下痢患者 90 例に本剤 2mg/ 日分 2、94 例にプラセボ分 2 をそれぞれ原則 7 日間投与した。その結果、本剤に対する有効性はタンニン酸アルブミン単独投与より有意に優れていた³⁾。

川上 澄, ほか: 診断と治療, 68(1): 197-206, 1980

中島敏夫, ほか: 薬理と治療, 7(1): 145-157, 1979

増田正典, ほか: 医学のあゆみ, 107(7): 468-488, 1978

3) 安全性試験

長期投与試験: 本剤を継続あるいは間歇的に 1 ヶ月以上投与された基礎疾患を有する 183 例の下痢患者により検討された。総合効果は著明改善 52 例、改善 94 例、やや改善 26 例であり、これらの症例で便の性状、排便回数の正常化又は改善が長期間に亘り維持された。効果発現はほとんどの症例で 1 週間以内で得られ、長期間投与中いずれの症例でも止瀉効果が減弱することなく、大多数の症例において 1 ~ 2mg の維持量で下痢は良好にコントロールされた。副作用は 5 例に投与開始初期の段階で発現したが、本剤の継続あるいは減量投与により消失した。

薬物依存性試験: 本剤の依存性につながる可能性のある諸反応の観察を目的とした試験が精神科医の指導により実施された。本剤投与中、服薬体験 (多幸福感など)、その他の依存性に関連する症状及び投与量の増加は認められなかった。また、投与中断時にも本剤に対する固有の依存傾向 (継続使用の欲求) や精神状態の変化あるいは不安、睡眠障害などの禁断症状は認められなかった。さらに投与中あるいは投与中断時に体重の減少も認められなかった。

4) 患者・病態別試験

該当資料なし

小児用細粒

該当資料なし

(5) 治療的使用

カプセル及び細粒

1) 使用成績調査・特別調査・市販後臨床試験

使用成績調査において、本剤の承認された効能・効果である「下痢症」に対する効果は 90.6% と高い改善率が得られた。下痢の経過分類別改善率では急性 94.7%、慢性 79.5%、慢性の急性増悪 84.5%であった。また、下痢の基礎疾患分類別の改善率の検討においてもおおむね 80%前後ないしそれ以上の改善率を示しており、広く下痢症全般において良好な効果が得られた。

副作用発現症例は 59 例 (0.52%) で延べ発現件数は 77 件であった。頻度が高いものは本剤の薬理作用に関連すると考えられる腹部膨満感等の消化器症状で、次いで発疹、そう痒感等の過敏症状 (13 件) であった。

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

<p>3. 臨床成績 (つづき)</p>	<p>小児用細粒 使用成績調査 急性下痢症における有効性集計対象例数は3117例で、便の性状及び便通回数の改善以上の改善率はそれぞれ89.4%及び89.5%、自覚症状を加味した総合全般改善度は90.4%で、高い改善率を示した。一方、安全性評価対象例数は3140例で、副作用発現症例は11例0.35%、延べ発現件数は14件であった。本剤の薬理作用に関連した副作用として腹部膨満、麻痺性イレウスが各1件みられ、その他多形紅斑等の皮膚・皮膚付属器障害4件、肝機能障害等の肝臓・胆管系障害3例5件等がみられた。</p>
--------------------------	---

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	diphenoxylate diphenoxin																																																																					
2. 薬理作用	<p>(1) 作用部位・作用機序 作用部位：腸管の神経叢 作用機序：ロペラミド塩酸塩は腸壁内コリン作動性ニューロン機能を抑制し、また、腸管の輪状筋方向の伸展により誘発されるアセチルコリンとプロスタグランジンの放出を抑制する。</p> <p>(2) 薬効を裏付ける試験成績</p> <p>1) 止瀉作用 カプセル及び細粒</p> <p>①ヒマシ油誘発下痢に対する止瀉作用⁹⁾ ラットでヒマシ油誘発下痢に対するロペラミド塩酸塩（経口投与）の止瀉作用を検討した結果、ヒマシ油投与1時間後における下痢を阻止するロペラミド塩酸塩のED₅₀値は0.082mg/kgで、8時間後まで下痢発現を阻止するED₅₀値は3.54mg/kgであり、ロペラミド塩酸塩の止瀉活性は塩酸モルヒネ、リン酸コデイン、硫酸アトロピンより高かった。</p> <p>②プロスタグランジン誘発下痢に対する止瀉作用^{9), 10)} プロスタグランジンE₁誘発下痢を抑制するロペラミド塩酸塩のED₅₀値は表に示す通りで、塩酸モルヒネ、硫酸アトロピン、臭化メペンゾラートよりも強力な止瀉作用を示した。</p> <table border="1"> <caption>ヒマシ油誘発下痢阻止ED₅₀値（ラット）</caption> <thead> <tr> <th rowspan="2">薬物</th> <th colspan="6">ED₅₀値（mg/kg p.o.）</th> </tr> <tr> <th>1</th> <th>2</th> <th>3</th> <th>4</th> <th>6</th> <th>8 hr*</th> </tr> </thead> <tbody> <tr> <td>ロペラミド</td> <td>0.082</td> <td>0.417</td> <td>0.655</td> <td>1.3</td> <td>2.52</td> <td>3.54</td> </tr> <tr> <td>モルヒネ</td> <td>0.624</td> <td>1.91</td> <td>4.38</td> <td>7.15</td> <td>14.1</td> <td>20.6</td> </tr> <tr> <td>コデイン</td> <td>1.84</td> <td>9.36</td> <td>16.7</td> <td>26.8</td> <td>53.5</td> <td>56.9</td> </tr> <tr> <td>アトロピン</td> <td>1.25</td> <td>10.8</td> <td>29.7</td> <td>48.6</td> <td>68.6</td> <td>123</td> </tr> </tbody> </table> <p>*：ヒマシ油投与後時間（時間）</p> <table border="1"> <caption>プロスタグランジンE₁誘発下痢阻止ED₅₀値（マウス、ラット）</caption> <thead> <tr> <th rowspan="2">プロスタグランジンE₁の投与量と投与経路</th> <th rowspan="2">動物種</th> <th colspan="4">ED₅₀値（mg/kg p.o.）</th> </tr> <tr> <th>ロペラミド</th> <th>モルヒネ</th> <th>アトロピン</th> <th>メペンゾラート</th> </tr> </thead> <tbody> <tr> <td>80mg/kg p.o.</td> <td>マウス</td> <td>2.12</td> <td>4.32</td> <td></td> <td></td> </tr> <tr> <td>1.0mg/kg i.v.</td> <td>マウス</td> <td>1.81</td> <td>5.20</td> <td>7.50</td> <td>137.1</td> </tr> <tr> <td>0.3mg/kg i.v.</td> <td>ラット</td> <td>0.24</td> <td>1.00</td> <td></td> <td></td> </tr> </tbody> </table> <p>小児用細粒¹¹⁾ ロペラミド塩酸塩は、成人の各種疾患に基づく急性及び慢性の下痢症に対し、強力な止瀉活性を有し、国内・国外の臨床における有効性は既に確立されている経口止瀉剤である。したがって、本剤の幼若動物における実験的下痢に対する止瀉活性を成熟動物と比較した結果を示す。</p> <p>①ヒマシ油誘発下痢に対する作用 ロペラミド塩酸塩の0.05～10mg/kgの経口投与は、ヒマシ油誘発下痢に対し、各週齢のラットにおいて止瀉作用を示した。ヒマシ油投与3時間後のED₅₀値は2.3及び4週齢幼若ラットで、それぞれ0.19、0.26、0.31mg/kg、成熟ラットでは0.56mg/kgであり、幼若ラットほどED₅₀値は低かった。4～8時間後のED₅₀値も同様な傾向を示し、成熟ラットと比較すると幼若ラットで高い止瀉活性を示した（表1）。</p>	薬物	ED ₅₀ 値（mg/kg p.o.）						1	2	3	4	6	8 hr*	ロペラミド	0.082	0.417	0.655	1.3	2.52	3.54	モルヒネ	0.624	1.91	4.38	7.15	14.1	20.6	コデイン	1.84	9.36	16.7	26.8	53.5	56.9	アトロピン	1.25	10.8	29.7	48.6	68.6	123	プロスタグランジンE ₁ の投与量と投与経路	動物種	ED ₅₀ 値（mg/kg p.o.）				ロペラミド	モルヒネ	アトロピン	メペンゾラート	80mg/kg p.o.	マウス	2.12	4.32			1.0mg/kg i.v.	マウス	1.81	5.20	7.50	137.1	0.3mg/kg i.v.	ラット	0.24	1.00		
薬物	ED ₅₀ 値（mg/kg p.o.）																																																																					
	1	2	3	4	6	8 hr*																																																																
ロペラミド	0.082	0.417	0.655	1.3	2.52	3.54																																																																
モルヒネ	0.624	1.91	4.38	7.15	14.1	20.6																																																																
コデイン	1.84	9.36	16.7	26.8	53.5	56.9																																																																
アトロピン	1.25	10.8	29.7	48.6	68.6	123																																																																
プロスタグランジンE ₁ の投与量と投与経路	動物種	ED ₅₀ 値（mg/kg p.o.）																																																																				
		ロペラミド	モルヒネ	アトロピン	メペンゾラート																																																																	
80mg/kg p.o.	マウス	2.12	4.32																																																																			
1.0mg/kg i.v.	マウス	1.81	5.20	7.50	137.1																																																																	
0.3mg/kg i.v.	ラット	0.24	1.00																																																																			

2. 薬理作用
(つづき)

②プロスタグランジン E₁ (PGE₁) 誘発下痢に対する作用

3、4及び7週齢のラットを用い、PGE₁投与1時間前にロペラミド塩酸塩を経口投与し、PGE₁ (0.8mg/kg, i. p.) 投与後2時間までの糞の状態を観察して止瀉作用を検討した。その結果、ロペラミド塩酸塩の0.05～5mg/kgの経口投与はPGE₁誘発下痢に対し、各週齢のラットにおいて止瀉作用を示した。3、4週齢の幼若及び7週齢の成熟ラットにおけるED₅₀値は、それぞれ0.19、0.46、1.21mg/kgであり、幼若動物ほど低い値を示した(表2)。

表1 幼若及び成熟ラットにおけるヒマシ油誘発下痢阻止ED₅₀値と95%信頼限界

ラット		ED ₅₀ 値及び95%信頼限界 (mg/kg)			
		3	4	6	8 hr
幼若	2週齢	0.19 (0.03～0.36)	0.30 (0.12～0.51)	0.74 (0.37～1.41)	1.01 (0.55～2.14)
	3週齢	0.26 (0.13～0.41)	0.26 (0.13～0.41)	0.75 (0.24～1.37)	1.36 (0.70～2.36)
	4週齢	0.31 (0.20～0.43)	0.35 (0.24～0.47)	0.55 (0.40～0.74)	0.86 (0.60～1.23)
成熟	7週齢	0.56 (0.36～0.83)	0.81 (0.52～1.28)	1.61 (0.99～2.78)	2.28 (1.46～3.99)

表2 幼若及び成熟ラットにおけるPGE₁誘発下痢阻止ED₅₀値と95%信頼限界 (mg/kg)

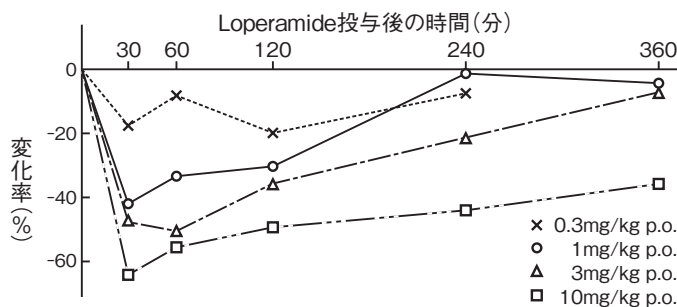
項目	幼若ラット		成熟ラット
	3週齢	4週齢	7週齢
ED ₅₀ 値	0.19	0.46	1.21
95%信頼限界	(0.03～0.50)	(0.24～0.80)	(0.63～3.22)

2) 消化管輸送能抑制作用

①炭末輸送能抑制作用

カプセル及び細粒⁹⁾

charcoal meal 経口投与後の小腸内移行率でみた消化管輸送能を、ロペラミド塩酸塩は0.3～10mg/kgの経口投与により用量依存的に抑制した。



ロペラミド塩酸塩経口投与後30,60,120,240および360分にcharcoal meal 0.2mLを経口投与し、その20分後に移行率を測定した。
 図中縦軸は薬物投与によるcharcoal meal移行の変化率を示す。

マウス小腸輸送能に及ぼすロペラミドの影響

2. 薬理作用
(つづき)

小児用細粒

18時間絶食した幼若ラット(2週齢)及び成熟ラット(6~7週齢)を用い、小腸の炭末輸送能に与えるロペラミド塩酸塩の影響を検討した。すなわち、ロペラミド塩酸塩の経口投与30分後に炭末懸濁液を0.2mL(幼若ラット)又は1mL(成熟ラット)経口投与し、その20分後に全小腸を摘出した。小腸全長に対する炭末先端移行率を算出し、小腸輸送能の指標とした。その結果、ロペラミド塩酸塩はラットの腸輸送能を用量依存的に抑制し、その作用は成熟ラット(ED₄₀ = 4.65mg/kg)に比較して幼若ラット(ED₄₀ = 0.39mg/kg)の方が強い活性を示した(表3)¹¹⁾。

②消化管内通過時間延長作用

健康成人において硫酸バリウムの消化管内通過時間を延長させる^{7), 12)}。また、成人下痢患者(外国人)の小腸通過時間を服薬前に比較して有意に延長した¹³⁾。

表3 小腸炭末輸送能に対する効果

適齢	投与量 (mg/kg, p. o.)	炭素末先端移行率 (%)	移行抑制率 (%)	ED ₄₀ †及び 95%信頼限界 (mg/kg, p. o.)
2	対照 (n = 10)	67.8 ± 3.4	—	0.39 (0.27 ~ 0.57)
	0.03 (n = 10)	59.9 ± 3.2	13.2 ± 4.0	
	0.1 (n = 10)	55.1 ± 1.7 **	18.8 ± 2.4	
	0.3 (n = 10)	39.2 ± 2.9 **	42.2 ± 4.3	
	1 (n = 10)	34.5 ± 3.6 **	49.1 ± 5.3	
	3 (n = 10)	24.8 ± 4.6 **	63.4 ± 6.8	
6~7	対照 (n = 10)	60.1 ± 2.7	—	4.65 (2.34 ~ 9.23)
	0.1 (n = 10)	60.8 ± 2.8	5.3 ± 2.8	
	0.3 (n = 10)	60.5 ± 2.5	4.8 ± 3.0	
	1 (n = 10)	48.4 ± 4.0 *	20.2 ± 6.4	
	3 (n = 10)	43.5 ± 2.7 **	27.7 ± 4.4	
	10 (n = 10)	26.0 ± 5.7 **	56.7 ± 9.6	

n : 使用動物数、* : p < 0.05 ** : p < 0.01
† : 炭末輸送能を40%減少させるロペラミド塩酸塩の量

3) 蠕動抑制作用

成熟モルモットの摘出回腸ならびに生体位小腸及び結腸の蠕動を抑制する¹⁴⁾。また、蠕動による腸内液の排出は消失した。蠕動発現中に腸管腔内より排出される総液量を半減するロペラミド塩酸塩の濃度は 7×10^{-9} g/mLであった¹⁵⁾。成熟モルモットを用いた *in vitro* 実験から、本剤の蠕動抑制作用には、腸壁内コリン作動性ニューロンの機能の抑制¹⁶⁾及び腸管の輪状筋方向の伸展によるアセチルコリンとプロスタグランジンの放出の抑制が関与していると考えられている¹⁷⁾。

4) 抗分泌作用

成熟ラットを用いた実験で、プロスタグランジン又はコレラトキシンの投与によって起こる水、Na及びClの腸管腔内への分泌を吸収の方向へ逆転させた^{18), 19)}。

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

カプセル及び細粒

4～6時間（健康成人、食後2mg 1回投与）²⁰⁾

小児用細粒

該当資料なし

(3) 通常用量での血中濃度

健康成人、非空腹時2mg 1回投与²⁰⁾：

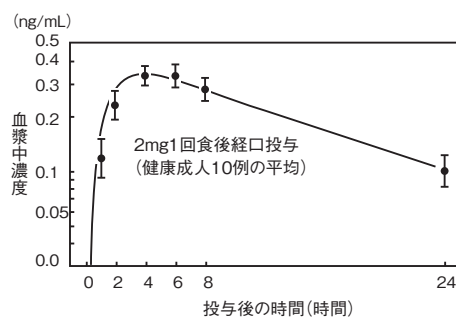
$T_{max} = 4 \sim 6h$, $C_{max} = 0.33ng/mL$, $t_{1/2} = 11.6h$

小児での該当資料はない

1) 単回投与

健康成人

健康成人（10例）に本剤2mgを食後1回投与したときの平均血漿中濃度は、投与4～6時間後に最高となるが、0.33ng/mLと低く、以後半減期11.6時間で消失した²⁰⁾。

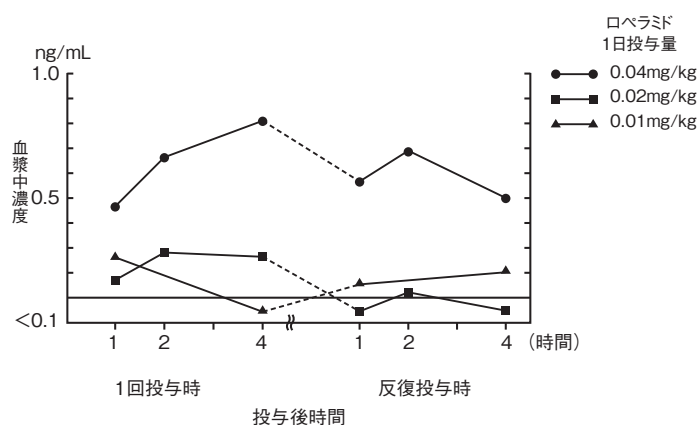


ロペラミド塩酸塩1回投与後の平均血漿中濃度

小児

ロペミン[®]小児用細粒を小児にロペラミド塩酸塩として0.02mg/kg及び0.04mg/kg 1回経口投与したとき、平均血漿中濃度（1～4時間後）はそれぞれ0.24ng/mL、0.66ng/mLであった²¹⁾。

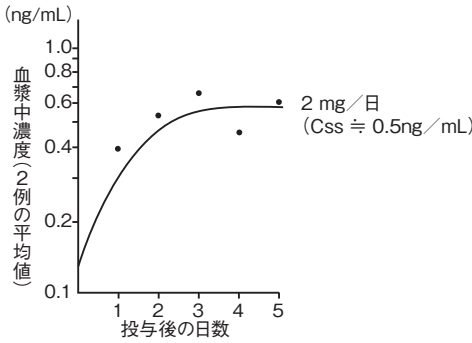
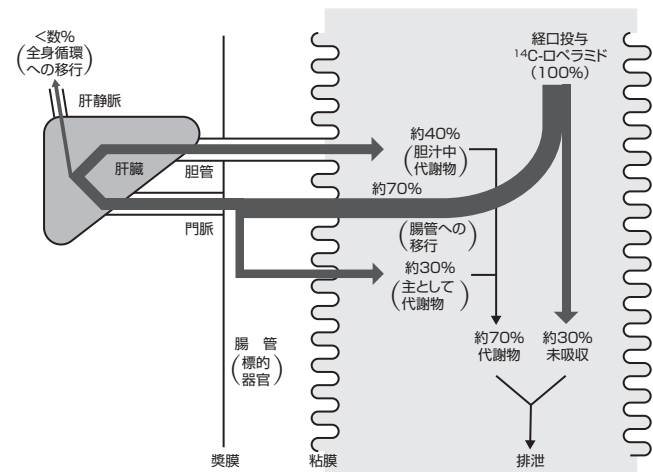
0.135～0.736ng/mL(小児)¹¹⁾



ロペラミド塩酸塩血漿中濃度

2) 反復投与（健康成人）

健康成人（2例）に本剤を反復経口投与（1日1回2mg5日間）した時の血漿中濃度は、3回投与以降にはほぼ一定になる傾向を示し、3～5回投与後の平均血漿中濃度は0.63ng/mLと低濃度であった²⁰⁾。

<p>1. 血中濃度の推移・測定法 (つづき)</p>	 <p style="text-align: center;">定常状態におけるロペラミド塩酸塩の血漿中濃度 (健康成人)</p> <p>(4) 中毒症状を発現する血中濃度 該当資料なし</p>
<p>2. 薬物速度論的パラメータ</p>	<p>(1) 吸収速度定数 該当資料なし</p> <p>(2) バイオアベイラビリティ 該当資料なし</p> <p>(3) 消失速度定数 該当資料なし</p> <p>(4) クリアランス 該当資料なし</p> <p>(5) 分布容積 該当資料なし</p> <p>(6) 血漿蛋白結合率 96.5% (<i>in vitro</i>、ヒト血漿)²²⁾</p>
<p>3. 吸収</p>	<p>(参考) 吸収部位：消化管 (ラット)</p> <p>¹⁴C-ロペラミドをラットに単回投与したところ、¹⁴C-ロペラミドは投与量の約30%が未吸収で排泄され、約70%が腸管組織に一旦取り込まれた。腸管組織に取り込まれた後、投与量の約30% (腸管吸収量の約40%)以上に相当する代謝物が腸管腔内に直接排泄され、残りの投与量の約40% (腸管吸収量の約60%)が門脈を経て肝臓へ移行した。しかし、肝臓へ移行した大部分は肝臓から胆汁中に排泄され、結果的に全身循環への移行量は極めて少なかった⁵¹⁾。</p> 

<p>4. 分布</p>	<p>(1) 血液-脳関門通過性 (参考) マウスに ^{14}C-ロペラミド塩酸塩を投与した時、脳に放射活性が認められるが、その活性は極めて低く、脳への移行は少ない²³⁾。</p> <p>(2) 胎児への移行性 (参考) 妊娠 17 日目のマウスに ^{14}C-ロペラミド塩酸塩を 1 回経口投与した後 1 時間及び 24 時間の全身オートラジオグラムの結果では、投与 24 時間後には胎児の消化管内容物にわずかな放射活性が認められる程度で胎児移行は極めて低いものであった²³⁾。</p> <p>(3) 乳汁中への移行性 6 名の健常産褥女性被験者に対し、酸化ロペラミド 8mg を経口投与した結果、投与後 6 時間及び 24 時間後のロペラミドの乳汁中濃度はそれぞれ 0.27ng/mL 及び 0.19ng/mL (検出限界: 0.10ng/mL) であった²⁴⁾。 (参考) 妊娠マウスのオートラジオグラムの結果では、乳腺に放射活性は認められなかった²³⁾。</p> <p>(4) 髄液への移行性 該当資料なし</p> <p>(5) その他の組織への移行性 (参考) マウスに ^{14}C-ロペラミド塩酸塩を 1 回投与した時、消化管に高濃度に移行する。消化管以外では肝臓及び腎臓に高い放射活性が認められるが、血漿への移行は少なく、また脳、下垂体、脂肪、精巣などでは血漿中濃度より低かった。 臓器及び組織からの放射活性の消失半減期は、多くの臓器で 3~7 時間であり、一方、肝臓、腎臓及び精巣ではそれより長く 11~39 時間であった。 7 日間反復投与後の組織内濃度は 1 回投与後のそれとほぼ同様であった。また、蓄積性、残留性は認められない²³⁾。 2~8 週齢ラットに ^{14}C-ロペラミド塩酸塩を投与し、その 6~8 時間後に全身オートラジオグラフィーを行ない、体内分布を検討した結果、放射活性は胃、消化管内容物では高濃度に、肺、肝臓、腎臓では低濃度に認められた。2 週齢で腎臓に高い移行が認められた以外、他の組織、血液及び脳中に放射活性はみられず、週齢による全身の分布傾向にほとんど差はなかった。 また、2~8 週齢ラットに ^{14}C-ロペラミド塩酸塩を投与し、その 6~8 時間後に採取した主要組織の放射活性を液体シンチレーションカウンターで測定した結果、週齢による分布傾向に大きな差がなかった²⁵⁾。</p>
<p>5. 代謝</p>	<p>(1) 代謝部位及び代謝経路 ロペラミドの <i>N</i>-ジメチルアミド基の脱メチル化で、モノデスメチルロペラミド (弱い活性あり) 及びジデスメチルロペラミド (弱い活性あり) を生成する。 ヒト (健康成人 3 例) では糞中にモノデスメチルロペラミド及び未変化体、次いでジデスメチルロペラミドが多く認められた。また、尿中にはモノデスメチルロペラミドが多く、次いでジデスメチルロペラミド及び未変化体が認められ、グルクロン酸抱合体は相対的に少なかった²⁶⁾。</p>

<p>5. 代謝 (つづき)</p>	<p style="text-align: center;">ロペラミドの代謝経路</p> <p>(2) 代謝に関与する酵素 (CYP450 等) の分子種⁴⁶⁾ CYP3A4、CYP2C8</p> <p>(3) 初回通過効果の有無及びその割合 該当資料なし</p> <p>(4) 代謝物の活性の有無及び比率 モノデスメチルロペラミド及びジデスメチルロペラミドは弱い活性がある。</p> <p>(5) 活性代謝物の薬物動態学的パラメータ 該当資料なし</p>
<p>6. 排泄</p>	<p>(1) 排泄部位 主として糞便中</p> <p>(2) 排泄率 (参考: 海外データ) 投与後7日間の尿中には投与放射活性の10%が、また投与後8日間の糞便中には42%が排泄され、未変化体はそれぞれ投与量の1%、12%であった。〔健康成人 (外国人)、³H-ロペラミド塩酸塩 2mg 1回投与〕²⁷⁾</p> <p>(3) 排泄速度 該当資料なし</p>
<p>7. 透析等による除去率</p>	<p>該当資料なし</p>

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	該当しない
2. 禁忌内容とその理由	<p>禁忌（次の患者には投与しないこと）</p> <ol style="list-style-type: none"> 1. 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感染性下痢患者では、症状の悪化、治療期間の延長を来すおそれがある。〕 2. 抗生物質の投与に伴う偽膜性大腸炎の患者〔症状の悪化、治療期間の延長を来すおそれがある。〕 3. 低出生体重児、新生児及び6 ヶ月未満の乳児〔外国で、過量投与により、呼吸抑制、全身性痙攣、昏睡等の重篤な副作用の報告がある。〕 4. 本剤の成分に対し過敏症の既往歴のある患者 <p>原則禁忌（次の患者には投与しないことを原則とするが、特に必要とする場合には慎重に投与すること）</p> <ol style="list-style-type: none"> 1. 感染性下痢患者〔治療期間の延長を来すおそれがある。〕 2. 潰瘍性大腸炎の患者〔中毒性巨大結腸を起こすおそれがある。〕 3. 6 ヶ月以上2 歳未満の乳幼児 カプセル及び細粒：〔「小児等への投与」の項参照〕 小児用細粒：〔外国で、過量投与により、中枢神経系障害、呼吸抑制、腸管壊死に至る麻痺性イレウスを起こしたとの報告がある。〕 <p>（解説）</p> <p>禁忌</p> <ol style="list-style-type: none"> 1. 一般に感染性下痢患者に対して止瀉剤は使用すべきでないとされている。O157 感染患者に対する投与は、腸管内内容物の停滞時間を延長して、ベロ毒素の産生を助長し、症状の悪化（HUS の合併）や治療期間の延長をきたす可能性を高めるため、特に避ける必要があると考えられる。 2. 偽膜性大腸炎（Pseudomembranous colitis：以下 PMC と略）は発熱、腹痛、白血球増多、粘膜、血液便を伴う激症下痢を主症状とする重篤な大腸炎で、内視鏡検査により偽膜斑等の形成をみる疾患である。 本症の発症原因には、<i>Clostridium difficile</i> の産生する毒素が大きく関与しており^{28), 29)}、広域化学療法剤の使用による腸内細菌叢の乱れに起因した菌交代現象によるものである^{30), 31)}。 本症患者にロペラミドのような腸管運動抑制剤を投与することは、毒素の排泄を遅らせて症状の悪化、治療期間の遅延等を起こさせる可能性が考えられる³²⁾。化学療法剤投与によって惹起された下痢にロペラミドを投与する場合には、PMC か否かの鑑別診断がまずなされるべきであり、PMC と診断された患者には上記の理由によりロペラミドを投与してはならない^{33), 34)}。 3. ロペミン[®]小児用細粒 0.1% の臨床試験結果によると、1 歳未満の乳児では 1 日用量が多い場合（0.07mg/kg 以上）に、副作用が多く発現しており、これらの中には成人にはみられない中枢神経系の副作用（傾眠傾向、鎮静、筋緊張低下、散瞳）も含まれている。このように 1 歳未満の乳児では、設定された 1 日用量（0.02 ～ 0.04mg/kg）を超えて投与された場合に副作用が発現しやすいことから、体重当たりの用量を厳密に適用し、慎重に投与しなければならない。また外国では 4 ヶ月未満の乳児に高用量を投与した場合に呼吸抑制や呼吸停止などの重篤な副作用が発現することが報告されている。動物実験でも哺乳期の幼若動物は成獣に比較して毒性が強く現われる結果が得られており、一般的に新生児や乳児では薬物に対する感受性が高いことを勘案し、安全性面の配慮から低出生体重児、新生児及び 6 ヶ月未満の乳児を投与禁忌に設定している。

<p>2. 禁忌内容とその理由 (つづき)</p>	<p>原則禁忌</p> <p>1. 細菌に起因した急性下痢は、腸管内の有害な物質（細菌、毒素）を排泄しようとする生体の防御作用とみなすこともできる。したがって、明らかな感染性下痢の患者に、本剤のような腸管運動抑制剤を投与することは、有害物質の排泄を遅延させ、治療までの期間を長びかせる危険性も考えられる^{35), 36)}。感染性下痢と診断がなされた患者には、まず適切な化学治療が施されることが肝要である。しかしながら、患者の脱水、衰弱の状態等のいかんによっては、止瀉剤の使用が必要とされる場合もありうる。</p> <p>以上のことより、感染性下痢患者には、本剤の投与は原則として行わないことが望ましいが、特に投与を必要とする場合には、下痢以外の症状とその経過についても十分に観察するなど、慎重に投与することが必要である。</p> <p>2. 潰瘍性大腸炎の患者に腸管運動抑制剤を投与すると、本症の最も重篤な合併症としてみられる中毒性巨大結腸を誘発する場合もあるとされているため本症患者にロペラミドは慎重に投与することが必要である³⁷⁾。</p> <p>なお、本邦におけるカプセル剤の開発治験時、62例の潰瘍性大腸炎の患者にロペラミドが投与されたが、中毒性巨大結腸の発現を疑わせる症状は観察されていない。しかし、国外においてはロペラミドによる潰瘍性大腸炎の治療中に中毒性巨大結腸を併発した症例が報告されており、十分な注意が必要といえる。</p> <p>3. 外国で6ヵ月以上2歳未満の乳幼児において中枢神経系障害、呼吸抑制及び麻痺性イレウスといった副作用が報告されている。これらの症例の投与量をみると、麻痺性イレウスの一部を除けば、0.12mg/kg/日以上という高用量が使用されている。また、本邦での開発時には高用量の使用により中枢症状や副作用の増加傾向が観察されている。以上より、外国での副作用は高用量の使用に起因するものと推測され、特に6ヵ月以上2歳未満の乳幼児には極力投与を避け、特に投与を必要とする場合には、過量投与にならないよう、十分な経過の観察が必要である。</p>
<p>3. 効能・効果に関連する使用上の注意とその理由</p>	<p>該当しない</p>
<p>4. 用法・用量に関連する使用上の注意とその理由</p>	<p>該当しない</p>
<p>5. 慎重投与内容とその理由</p>	<p>重篤な肝障害のある患者〔本剤の代謝及び排泄が遅延するおそれがある。〕</p> <p>(解説)</p> <p>ロペラミドのような胆汁排泄型である薬剤を、重篤な肝障害のある患者に投与すると、排泄が遅延され、予期せぬ副作用を招く危険性が考えられる。</p>
<p>6. 重要な基本的注意とその理由及び処置方法</p>	<p>カプセル及び細粒</p> <p>1) 止瀉剤による治療は下痢の対症療法であるので、脱水症状がみられる場合、輸液等適切な水・電解質の補給に留意すること。</p> <p>2) 本薬の薬理作用上、便秘が発現することがあるので、用量に留意し、便秘が発現した場合は投与を中止すること。また、特に便秘を避けねばならない肛門疾患等の患者には注意して投与すること。</p> <p>3) 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注意すること。</p>

<p>6. 重要な基本的注意とその理由及び処置方法(つづき)</p>	<p>小児用細粒</p> <p>1) 小児では長期連用での安全性が確立していないので、できるだけ短期の投与にとどめること。</p> <p>2) 止瀉剤による治療は下痢の対症療法であるので、脱水症状がみられる場合、特に小児では、輸液等適切な水・電解質の補給に留意すること。</p> <p>3) 本薬の薬理作用上、便秘、腹部膨満が発現することがあるので、用量に留意し、便の性状が回復次第速やかに投与を中止すること。</p> <p>4) 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注意すること。</p> <p>(解説)</p> <p>小児用細粒 1)</p> <p>小児は成人に比して慢性下痢の症例が非常に少ないため、小児におけるロペラミドの長期連用に対する安全性が確立されていない。このため本剤が長期にわたり漫然と投与されないよう注意を喚起するために記載した。</p> <p>カプセル及び細粒 1)、小児用細粒 2)</p> <p>止瀉剤は下痢をコントロールすることはできるが、下痢によってもたらされる脱水等の水・電解質の不均衡を是正する働きはない。したがって、脱水症状のある場合には、当然のことながら、補液などが最も重要かつ優先される治療となる。小児では成人に比べて細胞外液量が多く、出入りする水分量も大きいので、脱水状態に移行しやすく、また水・電解質のバランスが乱れやすいため、特に、注意が必要である。</p> <p>カプセル及び細粒 2)、小児用細粒 3)</p> <p>ロペラミドの薬理作用により便秘が発現することがある。これは用量を調節することで防止し得るが、便秘を避けなければならない併存疾患(肛門疾患など)に悪影響を及ぼす場合もあるため、注意を喚起する意味で本記載を行った。なお、小児では便秘を訴えられない場合もあるので、便の性状が回復次第、速やかに投与を中止する必要がある。</p> <p>カプセル及び細粒 3)、小児用細粒 4)</p> <p>本剤投与中の患者に対して、自動車の運転等機械の操作に従事することのないよう注意することとした。</p>															
<p>7. 相互作用</p>	<p>本剤は主として肝代謝酵素 CYP3A4 及び CYP2C8 で代謝されることから、CYP3A4 又は CYP2C8 を阻害する薬剤と併用した際、本剤の代謝が阻害され血中濃度が上昇する可能性がある。また、本剤は P-糖蛋白の基質である。</p> <p>(1) 併用禁忌とその理由 該当なし</p> <p>(2) 併用注意とその理由 併用注意(併用に注意すること)</p> <table border="1"> <thead> <tr> <th>薬剤名等</th> <th>臨床症状・措置方法</th> <th>機序・危険因子</th> </tr> </thead> <tbody> <tr> <td>ケイ酸アルミニウム タンニン酸アルブミン</td> <td>本剤の効果が減弱するおそれがあるので、投与間隔をあけるなど注意すること。</td> <td>これらの薬剤により、本剤が吸着されることが考えられる。</td> </tr> <tr> <td>リトナビル⁴⁷⁾ キニジン⁴⁸⁾</td> <td>本剤の血中濃度が上昇することがある。</td> <td>これらの薬剤の P-糖蛋白に対する阻害作用により、本剤の排出が阻害されると考えられる。</td> </tr> <tr> <td>イトラコナゾール⁴⁹⁾</td> <td>本剤の血中濃度が上昇することがある。</td> <td>イトラコナゾールの CYP3A4 及び P-糖蛋白に対する阻害作用により、本剤の代謝及び排出が阻害されると考えられる。</td> </tr> <tr> <td>デスマプレシン(経口)⁵⁰⁾</td> <td>デスマプレシンの血中濃度が上昇することがある。</td> <td>本剤の消化管運動抑制作用により、デスマプレシンの消化管吸収が増加すると考えられる。</td> </tr> </tbody> </table>	薬剤名等	臨床症状・措置方法	機序・危険因子	ケイ酸アルミニウム タンニン酸アルブミン	本剤の効果が減弱するおそれがあるので、投与間隔をあけるなど注意すること。	これらの薬剤により、本剤が吸着されることが考えられる。	リトナビル ⁴⁷⁾ キニジン ⁴⁸⁾	本剤の血中濃度が上昇することがある。	これらの薬剤の P-糖蛋白に対する阻害作用により、本剤の排出が阻害されると考えられる。	イトラコナゾール ⁴⁹⁾	本剤の血中濃度が上昇することがある。	イトラコナゾールの CYP3A4 及び P-糖蛋白に対する阻害作用により、本剤の代謝及び排出が阻害されると考えられる。	デスマプレシン(経口) ⁵⁰⁾	デスマプレシンの血中濃度が上昇することがある。	本剤の消化管運動抑制作用により、デスマプレシンの消化管吸収が増加すると考えられる。
薬剤名等	臨床症状・措置方法	機序・危険因子														
ケイ酸アルミニウム タンニン酸アルブミン	本剤の効果が減弱するおそれがあるので、投与間隔をあけるなど注意すること。	これらの薬剤により、本剤が吸着されることが考えられる。														
リトナビル ⁴⁷⁾ キニジン ⁴⁸⁾	本剤の血中濃度が上昇することがある。	これらの薬剤の P-糖蛋白に対する阻害作用により、本剤の排出が阻害されると考えられる。														
イトラコナゾール ⁴⁹⁾	本剤の血中濃度が上昇することがある。	イトラコナゾールの CYP3A4 及び P-糖蛋白に対する阻害作用により、本剤の代謝及び排出が阻害されると考えられる。														
デスマプレシン(経口) ⁵⁰⁾	デスマプレシンの血中濃度が上昇することがある。	本剤の消化管運動抑制作用により、デスマプレシンの消化管吸収が増加すると考えられる。														

<p>7. 相互作用 (つづき)</p>	<p>(解説) 外国人の健康成人を対象とした薬物相互作用の検討で以下のような結果が示されている。</p> <p><リトナビル>⁴⁷⁾ 本剤 16mg^{注)} とリトナビル 200mg 1日2回を経口併用投与したとき、ロペラミドのC_{max}とAUCがそれぞれ83%及び121%増加した。</p> <p><キニジン>⁴⁸⁾ 本剤 16mg^{注)} とキニジン 600mg を経口併用投与したとき、ロペラミドのC_{max}とAUCがそれぞれ141%及び148%増加した。</p> <p><イトラコナゾール>⁴⁹⁾ 本剤 4mg^{注)} とイトラコナゾール 100mg を経口併用投与したとき、ロペラミドのC_{max}とAUCがそれぞれ185%及び281%増加した。</p> <p><デスマプレシン>⁵⁰⁾ 本剤 4mg^{注)} とデスマプレシン 400μg を経口併用投与したとき、デスマプレシンのC_{max}とAUCがそれぞれ130%及び210%増加した。</p> <p>カプセル及び細粒：注) 本剤の承認された用法・用量は、1日1～2mgである。 小児用細粒：注) 本剤の承認された用法・用量は、1日0.02～0.04mg/kgである。</p> <p>本剤は主にCYP3A4やCYP2C8にて代謝されることが報告されており⁴⁶⁾、CYP3A4又はCYP2C8の阻害作用を有する薬剤と併用した際には、本剤の代謝や排出に影響を及ぼす可能性がある。</p>
<p>8. 副作用</p>	<p>(1) 副作用の概要</p> <p>カプセル及び細粒</p> <div style="border: 1px solid black; padding: 5px;"> <p>承認までの臨床試験 1,126 例及び使用成績調査 11,446 例の合計 12,572 例中 99 例(0.79%)に副作用がみられた。主なものは、発疹 (0.11%)、腹部膨満 (0.32%)、腹部不快感 (0.06%)、悪心 (0.02%)、腹痛 (0.05%) 等であった。(再審査終了時)</p> </div> <p>小児用細粒</p> <div style="border: 1px solid black; padding: 5px;"> <p>承認までの臨床試験 706 例及び使用成績調査 3,140 例の合計 3,846 例中 26 例 (0.68%)に副作用がみられた。主なものは、発疹 (0.13%)、腹部膨満 (0.13%)、嘔吐 (0.05%)、AST (GOT) の上昇 (0.16%)、ALT (GPT) の上昇 (0.10%) 等であった。(再審査終了時)</p> </div> <p>1) 重大な副作用</p> <div style="border: 1px solid black; padding: 5px;"> <p>(1) イレウス (0.1%未満)、巨大結腸 (頻度不明) 消化器症状(「その他の副作用－消化器」の項参照)とともにイレウス、巨大結腸があらわれることがあるので、このような場合には投与を中止すること。</p> <p>(2) ショック (頻度不明)、アナフィラキシー (0.1%未満) ショック、アナフィラキシーがあらわれることがあるので、観察を十分に行い、異常が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。</p> <p>(3) 中毒性表皮壊死融解症 (Toxic Epidermal Necrolysis : TEN)、皮膚粘膜眼症候群 (Stevens-Johnson 症候群) (頻度不明) 中毒性表皮壊死融解症、皮膚粘膜眼症候群があらわれることがあるので、観察を十分に行い、異常が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。</p> </div> <p>(解説)</p> <p>(1) イレウス、巨大結腸 ロペミン[®]による便秘は薬理作用に基づくものであり、用量を調節することにより防止しうる。しかし、重症の場合には、イレウス様症状を発現した報告^{38), 39)}があり、これらは浣腸などの処置により回復している。また、便秘をさげなければならない肛門疾患などの患者では悪影響を及ぼす場合もあり、注意が必要である。 巨大結腸の副作用発現については、海外の報告であり国内における報告例はない。</p>

8. 副作用
(つづき)

(2) ショック、アナフィラキシー
ロペミン®を投与して、発疹、そう痒感、潮紅、浮腫のほか、呼吸困難、チアノーゼ、血圧低下等のアナフィラキシーを発現した症例が報告されている。本剤投与中にアナフィラキシーが発現した場合には、直ちに投与を中止し、ステロイド剤の投与など症状に応じた緊急な対応が必要である。また、「本剤の成分に対し過敏症の既往歴のある患者」は禁忌であり、本剤によりアナフィラキシーが発現した患者には再投与してはならない。

(3) 中毒性表皮壊死融解症 (Toxic Epidermal Necrolysis: TEN)、皮膚粘膜眼症候群 (Stevens-Johnson 症候群)
海外における市販後調査において報告されている。国内では中毒性表皮壊死融解症の副作用発現の報告例はない。

2) 類薬による重大な副作用

該当しない

3) その他の副作用

カプセル及び細粒

	0.1～5%未満	0.1%未満	頻度不明
過敏症 ^{注)}			血管浮腫
中枢神経系			頭痛、傾眠傾向、鎮静、筋緊張低下、意識レベルの低下、筋緊張亢進、意識消失、昏迷、協調運動異常
肝臓		AST (GOT)、ALT (GPT)、 γ -GTP の上昇	
消化器	腹部膨満	腹部不快感、悪心、腹痛、嘔吐、食欲不振	消化不良、口内不快感、味覚の変調、便秘、鼓腸
皮膚	発疹	蕁麻疹、そう痒感	多形紅斑、水疱性皮膚炎
泌尿器			尿閉
その他		口渇、眠気、めまい、発汗、倦怠感	疲労、体温低下、発熱、散瞳、縮瞳

注) 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。

小児用細粒

	0.1～5%未満	0.1%未満	頻度不明
過敏症 ^{注)}			血管浮腫
中枢神経系		傾眠傾向、鎮静、筋緊張低下	頭痛、意識レベルの低下、筋緊張亢進、意識消失、昏迷、協調運動異常
肝臓	AST (GOT)、ALT (GPT) の上昇		γ -GTP の上昇
消化器	腹部膨満	嘔吐、食欲不振、腹痛、口内不快感、味覚の変調	腹部不快感、悪心、消化不良、便秘、鼓腸
皮膚	発疹	蕁麻疹、多形紅斑	そう痒感、水疱性皮膚炎
泌尿器			尿閉
その他		めまい、体温低下、発熱、発汗、倦怠感、散瞳	口渇、眠気、疲労、縮瞳

注) 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。

8. 副作用
(つ づ き)

2) 項目別副作用発現頻度及び臨床検査値異常一覧
カプセル及び細粒

	承認時	使用成績調査	合計
調査施設数①	31	1,533	1,564
調査症例数②	1,126	11,446	12,572
副作用発現症例数③	40	59	99
副作用発現件数④	50	77	127
副作用発現症例率 (③ / ② × 100) (%)	3.55	0.52	0.79
副作用の種類	副作用発現件数 (%)		
胃腸系障害	28 (2.49)	35 (0.31)	63 (0.50)
腹部膨満感	14 (1.24)	21 (0.18)	35 (0.28)
腹部膨満	1 (0.09)	3 (0.03)	4 (0.03)
膨満感	—	1 (0.01)	1 (0.01)
腹痛	2 (0.18)	4 (0.04)	6 (0.05)
食欲不振	1 (0.09)	3 (0.03)	4 (0.03)
腹鳴	—	2 (0.02)	2 (0.02)
イレウス	—	2 (0.02)	2 (0.02)
腸管閉塞	—	1 (0.01)	1 (0.01)
腹部不快感	4 (0.36)	1 (0.01)	5 (0.04)
胃不快感	2 (0.18)	1 (0.01)	3 (0.02)
悪心	2 (0.18)	1 (0.01)	3 (0.02)
嘔気	4 (0.36)	1 (0.01)	5 (0.04)
嘔吐	1 (0.09)	—	1 (0.01)
腸内ガス発生	—	1 (0.01)	1 (0.01)
残便感	1 (0.09)	—	1 (0.01)
皮膚付属器官障害	5 (0.44)	12 (0.11)	17 (0.14)
発疹	4 (0.36)	5 (0.04)	9 (0.07)
薬疹	—	3 (0.03)	3 (0.02)
蕁麻疹様発疹	—	1 (0.01)	1 (0.01)
蕁麻疹	1 (0.09)	—	1 (0.01)
丘疹	—	1 (0.01)	1 (0.01)
そう痒感	1 (0.09)	2 (0.02)	3 (0.02)
そう痒	—	1 (0.01)	1 (0.01)
脱毛 (症)	—	1 (0.01)	1 (0.01)
一般的全身障害	1 (0.09)	6 (0.05)	7 (0.06)
不快感	—	2 (0.02)	2 (0.02)
全身倦怠 (感)	—	1 (0.01)	1 (0.01)
倦怠 (感)	1 (0.09)	1 (0.01)	2 (0.02)
頭痛	—	1 (0.01)	1 (0.01)
発熱	—	1 (0.01)	1 (0.01)
自律神経障害	6 (0.53)	7 (0.06)	13 (0.10)
口渇	5 (0.44)	4 (0.04)	9 (0.07)
口渇 (感)	—	2 (0.02)	2 (0.02)
冷汗	1 (0.09)	1 (0.01)	2 (0.02)
中枢・末梢神経系障害	2 (0.18)	1 (0.01)	3 (0.02)
緊張亢進	—	1 (0.01)	1 (0.01)
手足のしびれ感	—	1 (0.01)	1 (0.01)
めまい	1 (0.09)	—	1 (0.01)
ふらつき感	1 (0.09)	—	1 (0.01)
筋骨格系障害	—	1 (0.01)	1 (0.01)
関節痛	—	1 (0.01)	1 (0.01)
その他の特殊感覚障害	—	1 (0.01)	1 (0.01)
味覚の低下	—	1 (0.01)	1 (0.01)
精神障害	3 (0.27)	1 (0.01)	4 (0.03)
眠気	3 (0.27)	1 (0.01)	4 (0.03)
肝臓・胆管系障害	—	1 (0.01)	1 (0.01)
肝機能障害	—	1 (0.01)	1 (0.01)
赤血球障害	—	1 (0.01)	1 (0.01)
貧血	—	1 (0.01)	1 (0.01)
血小板・出血凝血障害	—	1 (0.01)	1 (0.01)
血小板増加	—	1 (0.01)	1 (0.01)

承認時+再審査結果 (1988年9月)

8. 副作用
(つづき)

小児用細粒

	承認時	使用成績調査	合計
評価例数	706	3,140	3,846
副作用発現例数	15	11	26
副作用発現件数	23	14	37
副作用発現率	2.12%	0.35%	0.68%
副作用の種類	副作用発現件数 (%)		
皮膚・皮膚付属器障害	4 (0.57)	4 (0.13)	8 (0.21)
発疹	4 (0.57)	1 (0.03)	5 (0.13)
多形紅斑	0	1 (0.03)	1 (0.03)
じん麻疹	0	1 (0.03)	1 (0.03)
発赤	0	1 (0.03)	1 (0.03)
中枢・末梢神経系障害	2 (0.28)	0	2 (0.05)
めまい	1 (0.14)	0	1 (0.03)
筋緊張低下	1 (0.14)	0	1 (0.03)
自律神経系障害	1 (0.14)	0	1 (0.03)
散瞳	1 (0.14)	0	1 (0.03)
その他の特殊感覚障害	1 (0.14)	0	1 (0.03)
味覚障害	1 (0.14)	0	1 (0.03)
精神障害	3 (0.42)	0	3 (0.08)
鎮静	2 (0.28)	0	2 (0.05)
傾眠傾向	2 (0.28)	0	2 (0.05)
消化管障害	8 (1.13)	4 (0.13)	12 (0.31)
腹部膨満	4 (0.57)	1 (0.03)	5 (0.13)
嘔吐	2 (0.28)	0	2 (0.05)
口内異常感	1 (0.14)	0	1 (0.03)
食欲不振	1 (0.14)	0	1 (0.03)
腹痛	0	1 (0.03)	1 (0.03)
血便	0	1 (0.03)	1 (0.03)
麻痺性イレウス	0	1 (0.03)	1 (0.03)
肝臓・胆管系障害	0	3 (0.10)	3 (0.08)
肝機能障害	0	1 (0.03)	1 (0.03)
S-GOT上昇	0	2 (0.06)	2 (0.05)
S-GPT上昇	0	2 (0.06)	2 (0.05)
代謝・栄養障害	0	1 (0.03)	1 (0.03)
血清カリウム低下	0	1 (0.03)	1 (0.03)
一般的全身障害	3 (0.48)	0	3 (0.08)
体温低下	2 (0.28)	0	2 (0.05)
発熱	1 (0.14)	0	1 (0.03)

承認時+再審査結果 (1994年3月)

臨床検査値異常の種類と発現件数

	ロペミン®カプセル 1mg		ロペミン®細粒 0.1%		合計		
	承認時までの調査	使用成績調査	臨床試験成績				
調査症例数 (※)	1,126	11,446	184		12,756		
肝臓・胆管系障害	0	1	0.01	2	1.09	3	0.02
S-GOT上昇	0	1	0.01	0		1	0.01
S-GPT上昇	0	1	0.01	1	0.54	2	0.02
γ-GTP上昇	0	0		1	0.54	1	0.01

※：副作用調査症例数

(3) 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

(4) 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)】 (抜粋)

4. 本剤の成分に対し過敏症の既往歴のある患者

【使用上の注意】 4. 副作用 1) 重大な副作用 (抜粋)

(2) ショック (頻度不明)、アナフィラキシー (0.1%未満)

ショック、アナフィラキシーがあらわれることがあるので、観察を十分に行い、異常が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。

9. 高齢者への投与	用量に留意するなど、注意して投与すること。〔一般に高齢者では生理機能が低下している。〕
10. 妊婦・産婦・授乳婦等への投与	<p>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。〕</p> <p>2) 授乳中の婦人には本剤投与中の授乳は避けさせること。〔ヒトで母乳中に移行することが報告されている。〕</p> <p>(解説)</p> <p>1) 妊婦 動物実験（ラット・ウサギ）において、ロペラミドの催奇形性作用は認められず⁴⁰⁾、また、胎児移行も極めて低いものであったが²³⁾、妊婦に対する本剤の安全性を確証するに十分な症例が得られていないため、妊婦及び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まわると判断される場合にのみ投与することとした。</p> <p>2) 授乳婦 乳汁中に移行するとの報告があることから、授乳中の婦人については授乳を避けさせることとした²⁴⁾。</p>
11. 小児等への投与	<p>カプセル及び細粒</p> <p>1) 小児等に対する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。</p> <p>2) 外国で、乳幼児（特に2歳未満）に過量投与した場合、中枢神経系障害、呼吸抑制、腸管壊死に至る麻痺性イレウスを起こしたとの報告がある。</p> <p>小児用細粒 該当なし ロベミン[®]小児用細粒 0.05%添付文書の小児等への投与の項には記載がないが、新生児・低出生体重児及び6ヵ月未満の乳児には投与しないこと。6ヵ月以上2歳未満の乳児には投与しないことを原則とするが、特に必要とする場合には慎重に投与すること。小児では長期連用での安全性が確立していないので、できるだけ短期の投与にとどめること。</p>
12. 臨床検査結果に及ぼす影響	該当しない
13. 過量投与	<p>徴候、症状：外国で、過量投与により昏睡、呼吸抑制、縮瞳、協調異常、筋緊張低下、傾眠、尿閉等の中毒症状が報告されている。また、腸管壊死に至る麻痺性イレウスにより死亡に至った例、QT延長、Torsade de Pointesを含む重篤な心室性不整脈、Brugada症候群の顕在化が報告されている。</p> <p>処置：中毒症状がみられた場合にはナロキソン塩酸塩を投与する。本剤の作用持続性に比べ、ナロキソン塩酸塩の作用は短時間しか持続しないので、必要な場合にはナロキソン塩酸塩を反復投与する。また、QT延長のリスクがあるため、心電図異常に注意すること。</p>

<p>13. 過 量 投 与 (つ づ き)</p>	<p>(解説) <中毒症状> ・動物実験から推察すると、便秘、中枢神経系の抑制、胃腸刺激が起こりうる。 ・24時間以内に20mg×3回内服したケースでは、2回目の服用後悪心が起こり、3回目の服用後に吐いた。 ・副作用に対する潜在能力を調べる実験で、健康人に1回60mgまで投与したが、重大な副作用は起こらなかった。 <中毒時の処置> ・臨床試験で、ロペラミド塩酸塩の内服直後に活性炭を投与したところ、体循環中に吸収される薬物量は1/9に減少したとの報告がある。嘔吐が自発的に起きたときは、活性炭100gを胃内の液体が保持できるうちに直ちに内服させる。もし嘔吐が起こらなければ、胃洗浄を行ったのち、活性炭100gを胃チューブにより強制投与する。 ・過量服用が起こった場合には、少なくとも24時間は中枢神経系の抑制がみられないか、モニターすべきである。小児は成人よりも中枢への影響の感受性が大きいかもしれない。もし中枢神経系の抑制がみられたら、ナロキソン（麻薬拮抗薬）を投与する。もし、ナロキソンに反応したら、ナロキソンの最終投薬から少なくとも24時間は過量服用の再発がないか、vital signをモニターする。ロペラミドの作用の持続性とナロキソンの作用の短時間性（1～3時間）を考慮して、患者を厳重に監視し、必要な場合にはナロキソンを反復投与する。 ・尿には比較的少ししか排泄されないので、強制利尿はあまり有効ではない。 (PDR、54ed、2000、ほか)</p>
<p>14. 適用上及び薬剤 交付時の注意 (患者等に留意すべき 必須事項等)</p>	<p>カプセル及び細粒</p> <div style="border: 1px solid black; padding: 5px;"> <p>P T P包装の薬剤はP T Pシートから取り出して服用するよう指導すること。〔P T P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。〕</p> </div> <p>小児用細粒 該当しない</p>
<p>15. その他の注意</p>	<div style="border: 1px solid black; padding: 5px;"> <p>動物実験において、大量投与で薬物依存性が認められているので、観察を十分に行い、用量及び使用期間に注意すること。</p> </div> <p>(解説) サルにロペラミドのきわめて非実際的な大量（常用量の約100～200倍）を皮下もしくは経口で反復投与したところ、身体依存の形成が認められた。しかし、ヒトにとってきわめて大量のロペラミドを経口服薬させたときの血中濃度に相当する血中濃度をサルに維持させたが、ナロキソン（麻薬拮抗薬）投与及び休薬の際の観察において、身体依存の形成は認めなかった。このことは、ロペラミドの依存性がヒトに発現される可能性がほとんどないことを予測させるものである。実際、精神科医の指導のもとで実施された、依存性につながる可能性のある諸反応の観察を目的とした試験の結果、臨床的に依存性を示唆するような症状は観察されなかった。</p>
<p>16. そ の 他</p>	

Ⅸ. 非臨床試験に関する項目

<p>1. 一般薬理⁴¹⁾</p>	<p>(1) 中枢神経系に対する作用 本剤 10mg/kg の経口投与ではマウスで軽度のカタレプシーを惹起した以外作用を示さなかった。30mg/kg の経口投与ではマウスでカタレプシー、瞳孔散大、軽度の挙尾、ラットで一過性の体温下降を生じたが、マウスの自発運動、条件回避反応、ヘキソバルビタール睡眠、レセルピンによる体温下降、ラットの条件ミルク摂取と条件回避反応にほとんど影響を与えず、抗痙攣作用（マウス）、筋弛緩作用（マウス）を示さなかった。</p> <p>(2) 自律神経系に対する作用 本剤 0.1 及び 0.3mg/kg の静脈内投与では麻酔ネコで交感神経電気刺激による瞬膜収縮を軽度に抑制し、0.3mg/kg の静脈内投与でチラミンの昇圧作用及びアセチルコリンの降圧作用を軽度に増強し、頸動脈閉塞による昇圧を抑制し、ヒスタミンの降圧作用及び頸部迷走神経電気刺激による降圧及び徐脈を軽度に抑制した。</p> <p>(3) 呼吸・循環器系に対する作用 本剤 30mg/kg の経口投与では高血圧自然発症ラットの血圧は軽度に下降したが、モルモットのジギタリス誘発不整脈にはほとんど影響を与えなかった。無麻酔犬では 1mg/kg の経口投与で心拍出量及び心仕事量を一時的に低下させ、心電図 Q T 間隔を延長させたが、血圧及び心拍数に影響を与えなかった。なお、3mg/kg では心拍数、心拍出量、心仕事量を持続的に低下させ、心電図 Q T 間隔を延長させた。また、1、2 及び 4mg/kg の経口投与により無麻酔犬の呼吸回数、呼吸気量及び終末呼気中 CO₂ 濃度に明らかな作用を示さず、心拍数の軽度な減少傾向を示した。</p> <p>(4) 消化器系及び平滑筋に対する作用 モルモットから摘出した気管平滑筋では本剤 2×10^{-5}g/mL の適用により影響を受けなかった。</p> <p>(5) 血液系に対する作用 該当資料なし</p> <p>(6) 腎機能に対する作用 本剤 3mg/kg 以上の経口投与により生理食塩水負荷ラットで尿量を増加させ、尿中 Na 排泄量を減少させ、1mg/kg 以上の経口投与により Na/K 値を低下させた。</p> <p>(7) その他の作用 本剤 1mg/kg 以上の経口投与でラットの胃液分泌を抑制した。ラットの胆汁分泌量に対しては 10 及び 30mg/kg の皮下投与で影響を与えなかった。また、本剤はグラム陽性菌に対して微弱な抗菌作用を示したが、グラム陰性菌にはほとんど抗菌作用を示さなかった。</p>																		
<p>2. 毒性</p>	<p>(1) 単回投与毒性試験⁴²⁾ マウス及びラットでは中毒症状として、鎮静又は静止緊張状態、散瞳、呼吸の抑制、眼瞼下垂、体温の低下などがみられた。投与 2 日目までの死亡は呼吸麻痺、それ以降の死亡は栄養障害によるものと考えられた。 幼若ラットの中毒症状としては各週齢仔にほぼ共通して動作の緩慢化、呼吸数の減少、眼瞼下垂、体温の低下がみられた。これらの症状は成熟ラットでみられた変化と同質であった。</p> <p style="text-align: center;">幼若ラットにおけるロペラミド塩酸塩の LD₅₀ 値</p> <table border="1" style="width: 100%; border-collapse: collapse;"> <thead> <tr> <th>動物（系統）</th> <th>週齢</th> <th>投与経路</th> <th>投与形態</th> <th>LD₅₀ 値 (mg/kg) (95%信頼限界)</th> </tr> </thead> <tbody> <tr> <td rowspan="5" style="text-align: center;">雄性ラット (Jcl : SD)</td> <td style="text-align: center;">4 週齢</td> <td rowspan="5" style="text-align: center;">経口</td> <td rowspan="5" style="text-align: center;">0.5%トラガント水溶液に懸濁し体重 10g 当たり 0.2mL 投与</td> <td style="text-align: center;">343 (298 ~ 394)</td> </tr> <tr> <td style="text-align: center;">3 週齢</td> <td style="text-align: center;">211 (182 ~ 245)</td> </tr> <tr> <td style="text-align: center;">2 週齢</td> <td style="text-align: center;">124 (105 ~ 146)</td> </tr> <tr> <td style="text-align: center;">1 週齢</td> <td style="text-align: center;">56.9 (51.5 ~ 62.9)</td> </tr> <tr> <td style="text-align: center;">1 日齢</td> <td style="text-align: center;">16.4 (11.0 ~ 24.4)</td> </tr> </tbody> </table>	動物（系統）	週齢	投与経路	投与形態	LD ₅₀ 値 (mg/kg) (95%信頼限界)	雄性ラット (Jcl : SD)	4 週齢	経口	0.5%トラガント水溶液に懸濁し体重 10g 当たり 0.2mL 投与	343 (298 ~ 394)	3 週齢	211 (182 ~ 245)	2 週齢	124 (105 ~ 146)	1 週齢	56.9 (51.5 ~ 62.9)	1 日齢	16.4 (11.0 ~ 24.4)
動物（系統）	週齢	投与経路	投与形態	LD ₅₀ 値 (mg/kg) (95%信頼限界)															
雄性ラット (Jcl : SD)	4 週齢	経口	0.5%トラガント水溶液に懸濁し体重 10g 当たり 0.2mL 投与	343 (298 ~ 394)															
	3 週齢			211 (182 ~ 245)															
	2 週齢			124 (105 ~ 146)															
	1 週齢			56.9 (51.5 ~ 62.9)															
	1 日齢			16.4 (11.0 ~ 24.4)															

2. 毒性
(つづき)

成熟動物におけるロペラミド塩酸塩のLD₅₀値

動物(系統)	性	LD ₅₀ 値 (mg/kg) (95%信頼限界)		
		経口	静脈内	皮下
マウス (ICR)	♂	199(144-265)	12.64(11.64-15.04)	57.6(46.3-67.5)
	♀	212(184-242)	13.36(12.10-14.79)	65.2(52.6-77.4)
ラット (Jcl:SD)	♂	730(185-850)	7.96(7.23-8.65)	78.7(65.4-93.6)
	♀	741(483-1137)	7.49(6.07-8.60)	93.2(79.9-114.6)
ウサギ (白色在来種)	♂	> 160	—	—
サル (Macaca Mulatta)	♂	> 40	—	—

(2) 反復投与毒性試験⁴²⁾

SD系ラットにロペラミド塩酸塩 3、10、30 及び 100mg/kg/日 を 30 日間経口投与した。全投薬群に硬い糞便の排泄、投薬後の流涎がみられ、30 及び 100mg/kg 群では体重増加と摂餌量の抑制がみられた。また、30mg/kg 群に異嗜症、尿中電解質濃度の低下、貧血傾向、生殖器の重量減少などがみられたが、これらの変化はいずれも本剤の消化管に対する強い薬理作用による栄養障害性の変化と考えられた。100mg/kg 群では多数例が死亡し、生存例では肝に対する軽度の影響 (ALP、GOT 活性の上昇等) がみられた。この実験における毒性学的最大無作用量は 10mg/kg と考えられた。

SD系ラットにロペラミド塩酸塩 1、3、10 及び 30mg/kg/日 を 6 ヶ月間経口投与した。1mg/kg 投与群では何らの作用も観察されなかった。3mg/kg 以上の群では硬い糞便の排泄、異嗜症、体重増加の抑制ないしその傾向、10mg/kg 以上の群では、投薬忌避、投薬後の流涎、摂餌量の減少ないしその傾向がみられ、尿検査では 30mg/kg 群で尿量の増加と電解質濃度の低下が認められた。これらの変化は本剤の消化管に対する薬理作用に関連したものと考えられている。大量 30mg/kg 群では肝に対する軽度の影響 (ALP、GPT 活性の上昇) がみられた。病理組織学的にはいずれの臓器にも変化は認められなかった。認められた変化の可逆性を検討するために休薬して 1 ヶ月間の経過を観察したところ、全ての変化は休薬 1 ヶ月後には消失するかあるいは著しく軽減された。慢性毒性試験における毒性学的最大無作用量は 3mg/kg と考えられた。

(3) 生殖発生毒性試験⁴⁰⁾

Wistar 系ラットの妊娠前及び妊娠中、胎児の器官形成期、周産期及び授乳期にロペラミド塩酸塩 2.5、10、40mg/kg/日 を、また、ニュージーランドホワイต์ウサギの胎児の器官形成期に 5、20、40mg/kg/日 を経口投与して生殖に及ぼす影響を検討した。

その結果、ラット、ウサギともに薬物による奇形の発生は認められなかった。ラットにおいて 40mg/kg/日 の母体に対する毒性量で、妊娠の不成立、次世代児の生存率の低下及び体重増加抑制が認められたが、それ以下の用量では特に異常は認められなかった。

(4) その他の特殊毒性

モルモット及びマウスを用いた実験で、抗体産生は認められなかった⁴³⁾。

ネズミチフス菌、大腸菌を用いた試験で変異原性は認められなかった⁴⁴⁾。

依存性⁴⁵⁾：

・身体依存性

正常サルにロペラミド塩酸塩の大量 (4mg/kg/日：ヒト通常用量の約 100 倍以上) を皮下又は経口で 31 日間反復投与したところ、身体依存の形成が認められた。

本剤の血中濃度が約 100ng/mL に達すると身体依存が形成される。しかし、ヒトに 30～54mg の大量のロペラミド塩酸塩を経口服薬させたときの最高血中濃度に相当する血中濃度 (約 10ng/mL) をサルに維持させたが、ナロキソン (麻薬拮抗薬) 投与及び休薬の際の観察において、身体依存の形成は全く認められなかった。

2. 毒性 (つ づ き)	<ul style="list-style-type: none">・精神依存性 <p>サルがレバースイッチを押すと薬液が注入される方法により、ロペラミド塩酸塩をサルの静脈内に自由に摂取させると、サルは活発に摂取し、薬物摂取行動の強化効果が認められた。この強化効果の強さをレバー押し比率累進試験によりコデインと比較した結果、ロペラミド塩酸塩の効果はコデインよりも著しく弱かった。一方、ロペラミド塩酸塩をサルの胃内に自由摂取させたが、薬物摂取行動の強化効果は認められなかった。</p>
--------------------	---

X. 取扱い上の注意等に関する項目

1. 有効期間又は使用期限	使用期限：カプセル 1mg：4 年（安定性試験結果による） 細粒 0.1%：3 年（安定性試験結果による） 小児用細粒 0.05%：5 年（安定性試験結果による）
2. 貯法・保存条件	室温保存
3. 薬剤取扱い上の注意点	特になし
4. 承認条件	該当なし
5. 包装	カプセル 1mg：100 カプセル（10 カプセル× 10）、500 カプセル（10 カプセル× 50） 細粒 0.1%：100 g 小児用細粒 0.05%：100g、100g（0.2g × 500）
6. 同一成分・同効薬	同一成分薬：カグダリン、クラレットなど 同効薬：臭化メペンゾラート、リン酸コデイン、タンニン酸アルブミン、ラクトミン、天然ケイ酸アルミニウムなど
7. 国際誕生年月日	1973 年 6 月 1 日
8. 製造・輸入承認年月日及び承認番号	ロペミン [®] カプセル 1mg：21800AMX10315000 2006 年 2 月 14 日（販売名変更による） （旧販売名）ロペミン [®] カプセル：製造承認年月日 1981 年 6 月 4 日 ロペミン [®] 細粒 0.1%：21800AMX10286000 2006 年 2 月 10 日（販売名変更による） （旧販売名）ロペミン [®] 細粒：製造承認年月日 1986 年 4 月 30 日 ロペミン [®] 小児用細粒 0.05%：21800AMX10285000 2006 年 2 月 10 日（販売名変更による） （旧販売名）ロペミン [®] 小児用：製造承認年月日 1988 年 6 月 28 日
9. 薬価基準収載年月日	ロペミン [®] カプセル 1mg：2006 年 6 月 9 日（新販売名） ロペミン [®] 細粒 0.1%：2006 年 6 月 9 日（新販売名） ロペミン [®] 小児用細粒 0.05%：2006 年 6 月 9 日（新販売名）
10. 効能・効果追加、用法・用量変更追加等の年月日及びその内容	該当なし
11. 再審査結果、再評価結果公表年月日及びその内容	再審査結果通知年月日 カプセル及び細粒：1988 年 9 月 6 日 小児用細粒：1994 年 3 月 4 日
12. 再審査期間	再審査期間 カプセル及び細粒：6 年（再審査終了） 小児用細粒：4 年（再審査終了）
13. 長期投与の可否	平成 18 年 3 月 6 日付の厚生労働省告示第 107 号「投薬期間に上限が設けられている医薬品」に該当しない。
14. 厚生労働省薬価基準収載医薬品コード	ロペミン [®] カプセル 1mg：2319001M1213 ロペミン [®] 細粒 0.1%：2319001C2060 ロペミン [®] 小児用細粒 0.05%：2319001C1080
15. 保険給付上の注意	特になし

Ⅺ. 文献

1. 引用文献	
1) 川上 澄, ほか: 診断と治療, 68(1): 197-206, 1980	(J047628)
2) 中島敏夫, ほか: 薬理と治療, 7(1): 145-157, 1979	(J047630)
3) 増田正典, ほか: 医学のあゆみ, 107(7): 468-488, 1978	(J047629)
4) 三崎文夫, ほか: 日本消化器病学会雑誌, 76(2): 168-174, 1979	(J047664)
5) 笹川力, ほか: 基礎と臨床, 13(1): 201-215, 1979	(J047665)
6) 湯川永洋, ほか: 診療と新薬, 13(7): 1443-1459, 1976	(J047666)
7) 里見匡迪, ほか: 薬理と治療, 6(7): 2265-2274, 1978	(J047633)
8) 山城雄一郎, ほか: 小児科臨床, 40(6): 1553-1562, 1987	(J047640)
9) 荘司行伸, ほか: 日薬理誌, 74: 145-154, 1978	(J047631)
10) 荘司行伸, ほか: 社内資料	
11) 河島勝良, ほか: 社内資料	
12) 爲近義夫, ほか: 臨床薬理, 7(3): 309-314, 1976	(J047632)
13) Corbett, C. L., et al.: Gut, 22(10): 836-840, 1981	(J047634)
14) 荘司行伸, ほか: 日薬理誌, 74: 155-163, 1978	(J047635)
15) Van Nueten, J. M., et al.: Arzneimittel-Forsch., 24(10): 1641-1645, 1974	(J047667)
16) 荘司行伸, ほか: 日本薬理学雑誌, 74: 213-223, 1978	(J047636)
17) Yagasaki, O., et al.: Jpn. J. Pharmacol., 28(6): 873-882, 1978	(J047637)
18) Sandhu, B., et al.: Lancet, 2(8144): 689-690, 1979	(J047638)
19) Sandhu, B. K., et al.: Gut, 22(8): 658-662, 1981	(J047639)
20) 鈴木啓郷, ほか: 社内資料	
21) 城裕之, ほか: 小児科臨床, 40(4): 1051-1058, 1987	(J047645)
22) Janssen 社内資料	
23) 橋本昌久, ほか: 基礎と臨床, 12(13): 3439-3452, 1978	(J047646)
24) Nikodem, V. C., et al.: Eur. J. Clin. Pharmacol., 42(6): 695-696, 1992	(J047663)
25) 松永義正, ほか: 社内資料	
26) 橋本昌久, ほか: 社内資料	
27) Heykants, J., et al.: Arzneimittel-Forsch./Drug Res., 24(10): 1649-1653, 1974	(J047627)
28) Bartlett, J. G., et al.: Am. J. Vet. Res., 39(9): 1525-1530, 1978	(J047648)
29) Bartlett, J. G., et al.: J. Infect. Dis., 136: 701, 1977	
30) 大久保滉, ほか: 最新医学, 35(9): 1847-1850, 1980	(J047650)
31) 多田正夫, ほか: 日本消化器病学会雑誌, 78(5): 1047-1052, 1981	(J047651)
32) FDA drug bulletin, 5(1): 2, 1975	(J047652)
33) Tan, J., et al.: JAMA, 242(8): 749-759, 1979	(J047653)
34) Ahmad, S.: JAMA, 243(10): 1036, 1980	(J047654)
35) 名尾良憲, 竹本忠良編: 便通異常の臨床 (中外医学社), 1977	(J047655)
36) 安孫子惇: 消化器病の診断 (南山堂), 1971	(J047656)
37) Garrett, J. M., et al.: Gastroenterology, 53(1): 93-100, 1967	(J047668)
38) Slee, G. L. J., et al.: Ned. Tijdschr. Geneesk., 127: 1821, 1983	(J047657)
39) von Muehlendahl, K. E.: Lancet, 1 (8161): 209, 1980	(J047658)
40) Marsboom, R., et al.: Arzneimittel-Forsch., 24(10): 1645-1649, 1974	(J047659)
41) 荘司行伸, ほか: 基礎と臨床, 13(3): 815-837, 1979	(J047660)
42) 仙田博美, ほか: 薬理と治療, 5(9): 2419-2437, 1977	(J047661)
43) 宗村庚修, ほか: 社内資料	
44) 中村信一, ほか: 社内資料	
45) 柳田知司, ほか: 実中研・前臨床, 5(1): 29-43, 1979	(J047662)
46) Kim K.-A., et al.: Eur. J. Clin. Pharmacol., 60(8): 575-581, 2004	(J092110)
47) Mukwaya, G., et al.: Antimicrob. Agents Chemother., 49(12): 4903-4910, 2005	(J092111)
48) Sadeque, A. J. M., et al.: Clin. Pharmacol. Ther., 68(3): 231-237, 2000	(J052347)
49) Niemi, M., et al.: Eur. J. Clin. Pharmacol., 62(6): 463-472, 2006	(J054317)
50) Callreus, T., et al.: Eur. J. Clin. Pharmacol., 55, 305, 1999	(J105155)
51) Miyazaki, H., et al.: Eur. J. Drug Metabol. Pharmacokin., : 199-206, 1976	(J048640)

2. 文 献 請 求 先	ヤンセンファーマ株式会社 ヤンセンコールセンター 〒 101-0065 東京都千代田区西神田 3-5-2 フリーダイヤル 0120-183-275 FAX 0120-275-831 (受付時間 9:00 ~ 17:40、土・日・祝日・会社休日を除く) ヤンセンファーマ ホームページ www.janssen.com/japan 医薬品情報サイト www.janssenpro.jp
--------------	---

XII. 参考資料

1. 海外での発売状況

本邦における効能・効果、用法・用量は以下のとおりであり、外国での承認状況とは異なる。

効能・効果

下痢症（カプセル、細粒）、急性下痢症（小児用細粒）

用法・用量

ロペラミド塩酸塩として、通常、成人に1日1～2mgを1～2回に分割経口投与する。なお、症状により適宜増減する。（カプセル、細粒）

ロペラミド塩酸塩として、通常、小児に1日0.02～0.04mg/kg（ロペミン[®]小児用細粒0.05%として0.04～0.08g/kg）を2～3回に分割経口投与する。なお、症状により適宜増減する。（小児用細粒）

国名	アメリカ
会社名	McNeil Consumer
販売名	IMODIUM
剤形・規格	0.2mg/mL ORAL SOLUTION, 2mg ORAL CAPSULE, 2mg ORAL CAPLET
販売年	1977年4月
効能・効果	本剤は炎症性腸疾患に関連する急性非特異的下痢と慢性下痢の制御と症状の改善に適応される。また、回腸造瘻からの排泄の量を減少するのに適応される。
用法・用量	<p>患者には必要に応じて適切な補液及び電解質は正がなされるべきである。</p> <p>【急性下痢】</p> <p>成人：推奨される初回量は4mgでその後各水様性便の後に2mgである。1日量が16mgを超えるべきでない。臨床改善はたいてい48時間以内に観察される。</p> <p>小児：ロペラミド塩酸塩の使用は2歳以下の小児に対しては推奨されない。2歳～5歳までの小児（20kg以下）には、一般用医薬品の液剤（IMODIUM A-D 1mg/5mL）が使用されるべきである。2歳～12歳までの小児に対しての初期投与必要量は、カプセル又は液剤による次のスケジュールでたいてい達成される。</p> <ul style="list-style-type: none"> ・推奨される初日投与量スケジュール 2歳～5歳：1mgを1日3回（3mg/日）（13kg～20kg） 6歳～8歳：2mgを1日2回（4mg/日）（20kg～30kg） 8歳～12歳：2mgを1日3回（6mg/日）（30kgより上） <p>・推奨される継続1日投与量</p> <p>初回治療日の後、本剤の継続量（1mg/10kg体重）を各軟便の後にのみ投薬することを推奨する。1日投与量の合計は初日の推奨量を超えるべきではない。</p> <p>【慢性下痢】</p> <p>小児：本剤は慢性下痢をともなった限られた人数の小児では検討されたが、小児での慢性下痢に対する治療量は確立されていない。</p> <p>成人：下痢が制御されるまで、推奨される初回量は4mgでその後各水様性便の後2mgである。その後、本剤の投与量は個々の必要に応じて減量されるべきである。最適1日量が確立されたとき、この投与量を1回又は分服投与してもかまわない。臨床試験の平均1日維持量は4～8mgである。16mgの投与量を越えることはまれである。1日16mgで少なくとも10日間の治療の後臨床改善が観察されないならば、それ以上投与しても、症状が制御されないと思われる。下痢が食事や特別な治療で十分制御することができないならば、本剤投与を続けても良い。</p>

国名	ベルギー
会社名	Janssen Pharmaceutica N. V.
販売名	IMODIUM
剤形・規格	0.2mg/mL ORAL SOLUTION, 2mg ORAL CAPSULE
販売年	1973年9月
効能・効果	本剤は急性及び慢性下痢の症状の制御に適応される。回腸造瘻の患者には便の回数と量を減少し、便をかたくするのに使用される。
用法・用量	<p>成人と5歳より上の小児</p> <p>【急性下痢】 初回投与量は成人4mg、小児2mgでその後の各軟便の後に2mg投与する。</p> <p>【慢性下痢】 初回投与量は成人1日4mg、小児1日2mgである。この初回量は1日1～2回の固形便が観察されるまで調整され、たいてい1日2～12mgの維持量でえられる。急性及び慢性下痢の最大量は成人1日16mgであり、小児では体重に関連して最大20kgあたり6mgである。</p> <p>2～5歳までの小児 経口服液剤 体重10kgあたり1mg 1日2～3回である。普通便がでるか12時間以上便が出ない場合はすぐに本剤の治療が中止されるべきである。 最大1日投与量は体重10kgあたり3mgである。</p>

本剤は、123の国と地域で承認されている。(2019年8月現在)

XIII. 備考

その他の関連資料

該当資料なし

