医薬品インタビューフォーム

日本病院薬剤師会の I F 記載要領 2013 に準拠して作成

経皮吸収型鎮痛 · 抗炎症剤

ロキソプロフェンNaパップ100mg「ラクール」 ロキソプロフェンNaパップ200mg「ラクール」

LOXOPROFEN Na PAP 100mg 「RAKOOL」-LOXOPROFEN Na PAP 200mg 「RAKOOL」

(ロキソプロフェンナトリウム水和物貼付剤)

剤 形	パップ剤		
製剤の規制区分	なし		
	①ロキソプロフェン Na パップ 100mg「ラクール」:		
	1 枚 10×14cm(膏体 10g)中にロキソプロフェンナトリウム		
規格・含量	水和物(日局)113.4mg(無水物として 100mg)含有		
規 格 ・ 含 量 	②ロキソプロフェン Na パップ 200mg「ラクール」:		
	1 枚 14×20cm(膏体 20g)中にロキソプロフェンナトリウム		
	水和物(日局)226.8mg(無水物として 200mg)含有		
	和 名:ロキソプロフェンナトリウム水和物		
)/JX	洋 名:Loxoprofen Sodium Hydrate		
製造販売承認年月日	製造販売承認年月日: ①2020年2月17日 ②2021年2月15日		
薬価基準収載	薬価基準収載年月日: ①2020年6月19日 ②2021年6月18日		
• 発 売 年 月 日	発 売 年 月 日: ①2020年6月19日 ②2021年6月18日		
開発・製造販売(輸入)・	製造販売元:東光薬品工業株式会社		
提携・販売会社名	発 売 元:ラクール薬品販売株式会社		
 医薬情報担当者の連絡先			
应未用 *** 二 一 ** / 全 /			
	ラクール薬品販売株式会社 医薬情報室		
問い合わせ窓口	TEL: 03-3899-8881 FAX: 03-3853-9641		
	医療関係者向けホームページ: <u>http://www.rakool.co.jp</u>		

本 I Fは 2021 年 6 月改訂の添付文書の記載に基づき作成した。

最新の添付文書情報は、医薬品医療機器情報提供ホームページ http://www.pmda.go.jp/safety/info-services/drugs/0001. html にてご確認ください。

Ⅰ F利用の手引きの概要 ―日本病院薬剤師会―

1. 医薬品インタビューフォーム作成の経緯

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

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

昭和 63 年日本病院薬剤師会(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 年が経過した現在、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新たな I F 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医薬品情報提供ホームページ (http://www.info.pmda.go.jp/)から一括して入手可能となっている。日本病院薬剤師会では、e-IFを提載する医薬品情報提供ホームページが公的サイトであることに配慮して、薬価基準 収載にあわせてe-IFの情報を検討する組織を設置して、個々のIFが添付文書を補完する適正使用情報として適切か審査・検討することとした。

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

2. IFとは

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

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

[IFの様式]

- ①規格はA4判、横書きとし、原則として9ポイント以上の字体(図表は除く)で記載し、一 色刷りとする。ただし、添付文書で赤枠・赤字を用いた場合には、電子媒体ではこれに従う ものとする。
- ② I F 記載要領に基づき作成し、各項目名はゴシック体で記載する。
- ③表紙の記載は統一し、表紙に続けて日病薬作成の「IF利用の手引きの概要」の全文を記載 するものとし、2頁にまとめる。

[IFの作成]

- ① I F 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 I F の主旨に沿って必要な情報が記載される。
- ④製薬企業の機密等に関するもの、製薬企業の製剤努力を無効にするもの及び薬剤師をはじめ 医療従事者自らが評価・判断・提供すべき事項については記載されない。
- ⑤「医薬品インタビューフォーム記載要領 2013」(以下、「IF記載要領 2013」と略す)により作成されたIFは、電子媒体での提供を基本とし、必要に応じて薬剤師が電子媒体(PDF)から印刷して使用する。企業での製本は必須ではない。

[IFの発行]

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

3. 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により薬剤師等自らが整備するとともに、IFの使用にあたっては、最新の添付文書を医薬品医療機器情報提供ホームページで確認する。

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

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、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. 梅	悪要に関する項目	
1.	開発の経緯・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・1	
2.	製品の治療学的・製剤学的特性 ・・・・・・・・・・・・・・・・1	
Ⅱ. 名	名称に関する項目	
1.	販売名 ・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・1	
2.	一般名 · · · · · · · · · · · · · · · · · · ·	
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. ≉	可効成分に関する項目	
1.	物理化学的性質 ・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・ 2	
2.	有効成分の各種条件下における安定性 ・・・・・・・・・・・・・2	
3.	有効成分の確認試験法 ・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・2	
4.	有効成分の定量法 ・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・2	
IV. 集	以剤に関する項目	
1.	剤形 ・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・2	
2.	製剤の組成・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・ 3	
3.	用時溶解して使用する製剤の調製法 ・・・・・・・・・・・・・・・ 4	
4.	懸濁剤、乳剤の分散性に対する注意 ・・・・・・・・・・・・・・4	
5.	製剤の各種条件下における安定性 ・・・・・・・・・・・・・・ 4	
6.	溶解後の安定性 ・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・4	
7.	他剤との配合変化(物理化学的変化)・・・・・・・・・・・・・・4	
8.	溶出性・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・4	
9.	生物学的試験法 ・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・ 4	
10.	製剤中の有効成分の確認試験法・・・・・・・・・・・・・・・4	
11.	製剤中の有効成分の定量法・・・・・・・・・・・・・・・・・ 4	
12.	カ価・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・4	
13.	混入する可能性のある夾雑物・・・・・・・・・・・・・・・4	
14.	注意が必要な容器・外観が特殊な容器に関する情報・・・・・・・5	
15.	刺激性 ・・・・・・・・ 5	
16.	その他・・・・・・・・・・・・・・・・・5	

V.	治療に関する項目
1	. 効能又は効果 ・・・・・・・・・・・・・・・・・・・ 5
2	. 用法及び用量 ・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・5
3	. 臨床成績 ・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・ 5
VI.	薬効薬理に関する項目
1	. 薬理学的に関連ある化合物又は化合物群 ・・・・・・・・・・・・・・5
2	. 薬理作用 ・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・6
VII.	薬物動態に関する項目
1	. 血中濃度の推移・測定法 ・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・ 6
2	. 薬物速度論的パラメータ ・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・6
3	. 吸収 ・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・6
4	. 分布 ・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・6
5	. 代謝 ・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・ 7
6	. 排泄 ・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・ 7
7	. トランスポーターに関する情報 ・・・・・・・・・・・・・・・ 7
8	. 透析等による除去率 ・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・ 7
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 ・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・7
2	. 禁忌内容とその理由(原則禁忌を含む) ・・・・・・・・・・・・・・7
3	. 効能又は効果に関連する使用上の注意とその理由 ・・・・・・・・・・7
4	. 用法及び用量に関連する使用上の注意とその理由 ・・・・・・・・・8
5	. 慎重投与内容とその理由 ・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・8
6	. 重要な基本的注意とその理由及び処置方法 ・・・・・・・・・・8
7	. 相互作用 ・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・ 8
8	. 副作用 ・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・ 8
9	. 高齢者への投与 ・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・9
10	. 妊婦、産婦、授乳婦等への投与 ・・・・・・・・・・・・・・・9
11	. 小児等への投与 ・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・9
12	. 臨床検査結果に及ぼす影響・・・・・・・・・・・・・・・・9
13	. 過量投与 ・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・ 9
14	. 適用上の注意 ・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・9
15	. その他の注意 ・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・ 9
16	. その他 ・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・9
IX.	非臨床試験に関する項目
1	. 薬理試験 ・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・9
2	. 毒性試験 ・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・9
Χ.	管理的事項に関する項目
1	. 規制区分 ・・・・・・・・・・・・・・・・・・・ 1 (

2.	有効期間又は使用期限 ・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・	1 0
3.	貯法・保存条件 ・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・	1 0
4.	薬剤取扱い上の注意点 ・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・	1 0
5.	承認条件等・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・	1 0
6.	包装・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・	1 0
7.	容器の材質 ・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・	1 0
8.	同一成分・同効薬 ・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・	1 0
9.	国際誕生年月日 ・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・	1 0
10.	製造販売承認年月日及び承認番号 ・・・・・・・・・・・・・・	1 0
11.	薬価基準収載年月日・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・	1 1
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 ・・・	1 1
13.	再審査結果、再評価結果公表年月日及びその内容 ・・・・・・・・・	1 1
14.	再審査期間 ・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・	1 1
15.	投薬期間制限医薬品に関する情報 ・・・・・・・・・・・・・・	1 1
16.	各種コード・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・	1 1
17.	保険給付上の注意 ・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・	1 1
ΧI.	文献	
1.	引用文献 ・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・	1 1
2.	その他の参考文献 ・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・	1 1
XΙΙ.	参考資料	
1.	主な外国での発売状況 ・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・	1 1
2.	海外における臨床支援情報 ・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・	1 2
ХШ.	備考	
7	その他の関連資料 ・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・	1 2

I. 概要に関する項目

1. 開発の経緯

東光薬品工業株式会社は、非ステロイド性抗炎症成分ロキソプロフェンナトリウム水和物を含有する経皮吸収型鎮痛・抗炎症剤(パップ剤)の開発を行い、先発品との生物学的同等性が確認されたため、『ロキソプロフェン Na パップ 100mg「ラクール」』を後発医薬品として製造販売承認申請を行い、2020年2月に承認を取得、同年6月に上市した。また、『ロキソプロフェン Na パップ 200mg「ラクール」』を 2021年2月に承認取得し、同年6月に上市した。

2. 製品の治療学的・製剤学的 特性

- (1) 消炎・鎮痛効果の高いロキソプロフェンナトリウム水和物 を配合した水溶性高分子を基剤とするパップ剤で、適用局 所の冷却効果も併せ持つ。
- (2) 持続的に薬物が放出され、局所貯留性が高いため、投与回数が1日1回で済む。
- (3) 全方向伸縮性のある基布の採用で、関節部位でも剥れにくい。
- (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。以下のような副作用があらわれる可能性がある。

皮膚: そう痒、紅斑、接触性皮膚炎、皮疹、皮下出血、皮膚刺激、色素沈着、水疱、腫脹

消化器:胃不快感、上腹部痛、下痢·軟便

肝臓: AST(GOT)上昇、ALT(GPT)上昇、γ-GTP 上昇

その他:浮腫

Ⅱ. 名称に関する項目

- 1. 販売名
- (1)和 名
- (2)洋 名
- (3) 名称の由来
- 2. 一般名
- (1)和名(命名法)
- (2) 洋名(命名法)
- (3) ステム

ロキソプロフェン Na パップ 100mg「ラクール」 ロキソプロフェン Na パップ 200mg「ラクール」 LOXOPROFEN Na PAP 100mg「RAKOOL」 LOXOPROFEN Na PAP 100mg「RAKOOL」 一般的名称(簡略名)+ 剤形+含量+屋号

ロキソプロフェンナトリウム水和物 (JAN)

Lxoprofen sodium Hydrate (JAN)

消炎鎮痛薬(イブプロフェン誘導体):-profen

3. 構造式又は示性式

4. 分子式及び分子量

分子式: C₁₅H₁₇NaO₃ · 2H₂O

分子量:304.31

5. 化学名(命名法)

Monosodium 2-{4-[(2-oxocyclopentyl)methyl]phenyl} propanoate dihydrate (IUPAC)

6. 慣用名、別名、略号、 記号番号 TE-12-006 (開発コード)

7. CAS 登録番号

80382-23-6

- Ⅲ. 有効成分に関する項目
- 1. 物理化学的性質
- (1) 外観、性状
- (2)溶解性

白色~帯黄白色の結晶又は結晶性の粉末である。

水又はメタノールに極めて溶けやすく、エタノール(95)に溶け やすく、ジエチルエーテルにほとんど溶けない。

該当資料なし

(3)吸湿性

(4)融点(分解点)、沸点、 凝固点 融点:約197℃(分解)

(5)酸塩基解離定数

(6)分配係数

該当資料なし 該当資料なし

(7) その他の主な示性値

水溶液(1→20)は旋光性を示さない。

pH: 6.5~8.5 (1.0g に新たに煮沸して冷却した水 20mL に溶か

した液)

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

日局「ロキソプロフェンナトリウム水和物」による

4. 有効成分の定量法

日局「ロキソプロフェンナトリウム水和物」による

Ⅳ. 製剤に関する項目

1. 剤 形

(1) 投与経路

経皮

(2) 剤形の区別、規格及び 性状

- 1) 区 別:貼付剤(パップ剤)
- 2) 規格:

100mg: 1枚 10×14cm (膏体 10g) 中にロキソプロフェ ンナトリウム水和物(日局)113.4mg(無水物として 100mg) 含有

200mg: 1枚 14×20cm (膏体 20g) 中にロキソプロフェ ンナトリウム水和物 (日局) 226.8mg (無水物として 200mg) 含有

3) 性 状:本品は白色~淡黄色の膏体を支持体に展延し、膏 体表面をライナーで被覆したパップ剤で、ハッカ油の芳香 を有する。

製剤の大きさ:

100mg: 10×14cm (膏体質量 10g) 200mg: 14×20cm (膏体質量 20g)

粘着性:ボールタック試験法

本品のライナーを除き、傾斜角30度の試験器の斜面上に粘 着面を上に向けて置き、斜面の上部 10cm、下部 15cm の部 分を適当な紙で覆いピンで固定し、中央部に粘着面を 5cm 残す。斜面の上端より、錆、油等の付着していない清浄な スチールボールを転がすとき、No.4 (直径 7.9mm、質量 2.0g) 以上の大きさのスチールボールが粘着面上に 5 秒以上停止 する。

200mg: 309 100mg : 308

該当資料なし

無菌製剤ではない

(4) 識別コード

(3)製剤の物性

(5) pH、浸透圧比、粘度、 比重、安定な pH 域等

(6)無菌の有無

2. 製剤の組成

(1) 有効成分(活性成分) の含量

(2)添加物

(3) 添付溶解液の組成及び 容量

100mg:

1枚10×14cm (膏体10g) 中にロキソプロフェンナトリウ ム水和物(日局) 113.4mg (無水物として 100mg) 含有

200 mg:

1 枚 14×20cm (膏体 20g) 中にロキソプロフェンナトリウ ム水和物(日局) 226.8mg (無水物として 200mg) 含有 グリセリン、酸化チタン、カルメロースナトリウム、タルク、 ケイ酸アルミン酸 Mg、エデト酸 Na 水和物、ポリソルベート 80、クロタミトン、D-ソルビトール、ポリアクリル酸部分中 和物、ポリビニルアルコール(部分けん化物)、ハッカ油、pH 調節剤、その他1成分

該当しない

3. 用時溶解して使用する製剤の調製法

該当しない

4. 懸濁剤、乳剤の分散性に対する注意

該当しない

5. 製剤の各種条件下に おける安定性 各種条件下における安定性 1)

TENT TO SOME				
保存条件	保存期間	保存形態	結 果	
25℃、60%RH	36 箇月	最終包装	経時的な分解生成物の	
			増加傾向、また、含量	
			の低下が認められた	
			が、規格範囲内であっ	
			た。その他の測定項目	
			に変化はなかった。	

6. 溶解後の安定性

該当しない

7. 他剤との配合変化(物理 化学的変化)

該当しない

8. 溶出性

放出試験:日局一般試験法溶出試験法(パドル法)準用

9. 生物学的試験法

該当しない

- 10. 製剤中の有効成分の確認 試験法
- 1) 紫外可視吸光度測定法による吸収スペクトルの測定。
- 2) 薄層クロマトグラフ法による Rf 値の標準液との比較。

11. 製剤中の有効成分の定量法

日局一般試験法液体クロマトグラフ (HPLC) 法の内標準法による定量。

12. 力 価

該当しない

O CH_2 $C-CH_3$ 分解物 I

分解物Ⅱ

分解物Ⅲ

$$_{
m CH_3}$$
 НООС СНСООН

14. 注意が必要な容器。外観が 特殊な容器に関する情報

なし

15. 刺激性

皮膚刺激性試験 2)

健康成人33名(男性9名、女性24名)を対象とした48時間 パッチテストの結果、皮膚刺激性は認められなかった。

16. その他

なし

- V. 治療に関する項目
- 1. 効能又は効果

下記疾患並びに症状の消炎・鎮痛 変形性関節症、筋肉痛、外傷後の腫脹・疼痛

2. 用法及び用量

1日1回、患部に貼付する。

- 3. 臨床成績
- (1) 臨床データパッケージ
- (2) 臨床効果
- (3) 臨床薬理試験: 認容性試験
- (4)探索的試験: 用量反応探索試験
- (5) 検証的試験
- (6)治療的使用

該当資料なし

VI. 薬効薬理に関する項目

1. 薬理学的に関連ある化合 物又は化合物群

プロピオン酸系化合物:イブプロフェン、ケトプロフェン等 フェニル酢酸系化合物:フェルビナク、ジクロフェナク Na 等 インドール酢酸系化合物:インドメタシン等

アントラニル系化合物:メフェナム酸

サリチル酸系化合物:アスピリン等 オキシカム系化合物:ピロキシカム等

2. 薬理作用

(1)作用部位·作用機序

作用部位:貼付部位で局所的に作用を発揮する。

作用機序:ロキソプロフェンナトリウム水和物は急性炎症・

慢性炎症、疼痛に対して、優れた抗炎症・鎮痛作用を示す。本剤は皮膚から吸収された後、活性代

謝物 trans-OH 体に変換されて作用する。^{3)、4)}

(2)薬効を裏付ける試験成績

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
- (2) 最高血中濃度到達時間
- (3) 臨床試験で確認された 血中濃度
- (4) 中毒域
- (5)食事・併用薬の影響
- (6) 母集団解析により判明した薬物体内動態変動要因

2. 薬物速度論的パラメータ 該当資料なし

- (1) コンパートメントモデル
- (2)吸収速度定数
- (3) バイオアベイラビリティ
- (4)消失速度定数
- (5) クリアランス
- (6)分布容積
- (7) 血漿蛋白結合率

該当資料なし

3. 吸 収4. 分 布

- (1)血液一脳関門通過性
- (2) 血液一胎盤関門通過性
- (3) 乳汁への移行性
- (4) 髄液への移行性
- (5) その他の組織への移行性

該当資料なし

該当資料なし

該当資料なし

該当資料なし

生物学的同等性試験 5)

試験製剤及び標準製剤について、健康成人男性の背部皮膚に 貼付したときのロキソプロフェンの皮膚への移行量を、角層

該当資料なし

内ロキソプロフェン回収量を指標として生物学的同等性を検 証した。得られた両製剤のロキソプロフェン回収量の平均値 の差の 90%信頼区間は、生物学的同等性の判定基準 [log (0.7 ~1.43)〕を満たしていたことから、両製剤の生物学的同等性 が確認された。

5. 代謝

該当資料なし

- (1)代謝部位及び代謝経路
- (2)代謝に関与する酵素 (CYP450 等) の分子種
- (3) 初回通過効果の有無及び その割合
- (4)代謝物の活性の有無及び 比.率
- (5) 活性代謝物の速度論的 パラメータ
- 6. 排 泄
- (1) 排泄部位及び経路
- (2)排泄率
- (3) 排泄速度
- **7. トランスポーターに関する** ★該当資料なし 情報
- 8. 透析等による除去率
- 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

2. 禁忌内容とその理由(原則 禁忌を含む)

該当資料なし

該当資料なし

該当しない

【禁忌】(次の患者には使用しないこと)

- (1) 本剤の成分に過敏症の既往歴のある患者
- (2) アスピリン喘息(非ステロイド性消炎鎮痛剤等による喘 息発作の誘発) 又はその既往歴のある患者「重症喘息発 作を誘発することがある。]
- 3. 効能・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・用量に関連する使用 | 該当しない 上の注意とその理由

5. 慎重投与内容とその理由

(次の患者には慎重に使用すること) 気管支喘息の患者「病態を悪化させることがある。」

- 6. 重要な基本的注意とその 理由及び処置方法
- (1) 消炎鎮痛剤による治療は原因療法ではなく対症療法であ ることに留意すること。
- (2) 皮膚の感染症を不顕性化するするおそれがあるので、感染 による炎症に対して用いる場合には適切な抗菌剤又は抗 真菌剤を併用し、観察を十分行い慎重に使用すること。
- (3) 慢性疾患 (変形性関節症等) に対し本剤を用いる場合には 薬物療法以外の療法も考慮すること。また、患者の状態を 十分に観察し、副作用の発現に留意すること。

7. 相互作用

- (1)併用禁忌とその理由
- (2)併用注意とその理由
- 8. 副作用
- (1)副作用の概要
- (2) 重大な副作用と初期症状
- (3) その他の副作用

該当しない

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。

ショック、アナフィラキシー(頻度不明):ショック、アナフ ィラキシー(血圧低下、蕁麻疹、喉頭浮腫、呼吸困難等)が あらわれることがあるので、観察を十分に行い、異常が認め られた場合には直ちに使用を中止し、適切な処置を行うこと。 以下のような副作用があらわれた場合には、症状に応じて使 用を中止するなど適切な処置を行うこと。

	頻度不明		
皮膚	そう痒、紅斑、接触性皮膚炎、皮疹、皮下出		
	血、皮膚刺激、色素沈着、水疱、腫脹		
消化器	胃不快感、上腹部痛、下痢・軟便		
肝 朦	AST (GOT) 上昇、ALT (GPT) 上昇、 γ -GTP 上昇		
その他	浮腫		

該当資料なし

(4)項目別副作用発現頻度 及び臨床検査値異常一覧

- (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
- (6)薬物アレルギーに対する 注意及び試験法

該当資料なし

2.「禁忌内容とその理由」及び5.「慎重投与内容とその理 由」の項参照。

9. 高齢者への投与

他社が実施したロキソプロフェンナトリウムパップ剤及びテープ剤の製造販売後調査の結果、65 歳以上の高齢者での副作用の発現率(3.7%、1,738 例中65 例)は、65 歳未満(1.7%、1,300 例中22 例)と比較して有意に高かった。主な副作用が貼付部の皮膚症状であったことから、特に65 歳以上の高齢者に使用する場合は、貼付部の皮膚の状態に注意すること。

10. 妊婦、産婦、授乳婦等への 投与

- (1)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使用すること。[妊娠中の使用に関する安全性は確立していない。]シクロオキシゲナーゼ阻害剤(経口剤、坐剤)を妊婦に使用し、胎児の腎機能障害及び尿量減少、それに伴う羊水過少症が起きたとの報告がある。
- (2)他の非ステロイド性消炎鎮痛剤の外皮用剤を妊娠後期の女性に使用し、胎児動脈管収縮が起きたとの報告がある。
- 11. 小児等への投与

低出生体重児、新生児、乳児、幼児又は小児に対する安全性 は確立していない (使用経験が少ない)。

12. 臨床検査結果に及ぼす影響

該当資料なし

13. 過量投与

該当資料なし

14. 適用上の注意

使用部位

- (1) 損傷皮膚及び粘膜に使用しないこと。
- (2) 湿疹又は発疹の部位に使用しないこと。

15. その他の注意

該当しない

16. その他

なし

- IX. 非臨床試験に関する項目
- 1. 薬理試験
- (1)薬効薬理試験
- (2) 副次的薬理試験
- (3)安全性薬理試験
- (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
- (2) 反復投与毒性試験

該当資料なし

- (3) 生殖発生毒性試験
- (4) その他の特殊毒性
- X. 管理的事項に関する項目

1. 規制区分

製剤:なし

有効成分:劇薬

2. 有効期間又は使用期限

使用期限:包装に表示の使用期限内に使用すること (3年)

3. 貯法・保存条件

1. 遮光した気密容器に保存

2. 室温保存

- 4. 薬剤取扱い上の注意点
- (1)薬局での取り扱いに ついて
- (2)薬剤交付時の注意(患者等に留意すべき 必須事項等)

特になし

- ・「WI. 安全性(使用上の注意等)に関する注意 14. 適用上の注意」の項を参照。
- ・開封後は開封口のファスナーをきちんとしめること。

5. 承認条件等

なし

6. 包 装

100mg: 35 枚 (7 枚×5)、350 枚 (7 枚×50)

200mg: 140 枚 (7 枚×20)

7. 容器の材質

ポリエチレンフィルム・アルミニウム箔でラミネートした紙

袋

8. 同一成分・同効薬

同一成分薬:

ロキソニンテープ $50 \text{mg} \cdot 100 \text{mg}$ 、ロキソニンパップ 100 mg (リードケミカル)、ロキソニンゲル 1%、ロキソニン錠 60 mg (第一三共)

同効薬:

インドメタシン、ケトプロフェン、フルルビプロフェン、 フェルビナク、ジクロフェナクナトリウム

9. 国際誕生年月日

1986年3月1日

10. 製造販売承認年月日及び 承認番号 100mg:

製造販売承認年月日:2020年2月17日

承認番号:30200AMX00205000

200mg:

製造販売承認年月日:2021年2月15日

承認番号:30300AMX00064000

11. 薬価基準収載年月日

100mg: 2020年6月19日 200mg: 2021年6月18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. 再審查期間

該当しない

15. 投薬期間制限医薬品に 関する情報 本剤は、投与期間に関する制限は定められていない。

16. 各種コード

100mg:

HOT (9桁) 番号: 128170501

厚生労働省薬価基準収載医薬品コード: 2649735S1176

レセプト電算コード:622817001

200mg:

HOT (9桁) 番号: 128649601

厚生労働省薬価基準収載医薬品コード:2649735S4035

レセプト電算コード:622864901

17. 保険給付上の注意

該当しない

XI. 文献

1. 引用文献

- 1) 東光薬品工業株式会社 社内資料(安定性試験)
- 2) 東光薬品工業株式会社 社内資料 (パッチテスト)
- 3) 松田啓一ほか:炎症 1982; 2(3): 263-266
- 4) 松澤孝泰ほか: 臨床医薬 2006; 22(3): 187-203
- 5) 東光薬品工業株式会社 社内資料(生物学的同等性試験)

2. その他の参考文献

特になし

XII. 参考資料

1. 主な外国での発売状況

該当しない

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



