

※※2021年7月改訂(第3版) ※2021年2月改訂

経皮鎮痛消炎剤

日本標準商品分類番号 872649

ケトプロフェンテープ20mg[SN]ケトプロフェンテープ40mg[SN]

Ketoprofen Tape

ケトプロフェン含有プラスター剤

| | 20mg | 40mg |
|------|------------------|------------------|
| 承認番号 | 22700AMX00210000 | 22700AMX00211000 |
| 薬価収載 | 2015年 6 月 | 2015年 6 月 |
| 販売開始 | 1999年11月 | 2005年 7月 |
| 効能追加 | 2011年 7月 | 2011年 7月 |

貯法:室温保存(遮光した気密容器) **※※使用期限:**外装に表示(2年)

●禁忌(次の患者には使用しないこと)

- (1)本剤又は本剤の成分に対して過敏症の既往歴のある 患者([2. 重要な基本的注意]の項(1)参照)
- (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 「喘息発作を誘発するおそれがある。]
- (3)チアプロフェン酸、スプロフェン、フェノフィブラート並びにオキシベンゾン及びオクトクリレンを含有する製品(サンスクリーン、香水等)に対して過敏症の既往歴のある患者

[これらの成分に対して過敏症の既往歴のある患者では、本剤に対しても過敏症を示すおそれがある。]

(4)光線過敏症の既往歴のある患者

[光線過敏症を誘発するおそれがある。]

(5)**妊娠後期の女性**(「6. 妊婦、産婦、授乳婦等への投与」の項参照)

●組成・性状

| | 販 | 売 | 名 | ケトプロフェンテープ 20mg[SN] | ケトプロフェンテープ 40mg[SN] | |
|----|--|---|------|---|-----------------------------|--|
| | 膏体 0.7g(1枚)中 有 効 成 分 (日局) ケトプロフェン…20mg | | (日局) | 膏体 1.4g (1枚)中 (日局) ケトプロフェン…40mg | | |
| ** | 添 | 加 | 物 | 軽質流動パラフィン、l-メントール、クロタミトン、メタクリル酸・アクリル酸n-ブチルコポリマー、天然ゴムラテックス、SBR合成ラテックス、ジブチルヒドロキシトルエン、ポリブテン、モノオレイン酸ソルビタン、ポリソルベート80 | | |
| ** | ※製剤の性状 | | 状 | 本品は膏体を支持体に展延し、膏体面をライナーで被覆した貼付剤である。膏体面を観察するとき、淡褐色である。 | | |
| | サ | 1 | ズ | 1枚の大きさ:7×10cm 膏体重量:0.7g | 1枚の大きさ:14×10cm 膏体重量:1.4g | |
| | 識別コード (薬袋に表示) | | | Sh-KPT20 | Sh-KPT40 | |

●効能又は効果

○下記疾患並びに症状の鎮痛・消炎 腰痛症(筋・筋膜性腰痛症、変形性脊椎症、椎間板症、腰椎捻挫)、変形性関節症、肩関節周囲炎、腱・ 腱鞘炎、腱周囲炎、上腕骨上顆炎(テニス肘等)、筋 肉痛、外傷後の腫脹・疼痛

○関節リウマチにおける関節局所の鎮痛

〈効能又は効果に関連する使用上の注意〉

- (1)本剤の使用により重篤な接触皮膚炎、光線過敏症が発現することがあり、中には重度の全身性発疹に進展する例が報告されているので、疾病の治療上の必要性を十分に検討の上、治療上の有益性が危険性を上回る場合にのみ使用すること。
- (2)損傷皮膚には本剤を使用しないこと。

●用法及び用量

1日1回患部に貼付する。

●使用上の注意

1. 慎重投与(次の患者には慎重に使用すること)

気管支喘息のある患者

[アスピリン喘息患者が潜在しているおそれがある。] ([4. 副作用(1)重大な副作用)の項2)参照)

2. 重要な基本的注意

- (1)本剤又は本剤の成分により過敏症(紅斑、発疹・発 赤、腫脹、刺激感、瘙痒等を含む)を発現したことの ある患者には使用しないこと。
- (2)接触皮膚炎又は光線過敏症を発現することがあり、中には重度の全身性発疹に至った症例も報告されているので、使用前に患者に対し次の指導を十分に行うこと。(「4. 副作用(1)重大な副作用」の項3)4)参照)
 - 1) 紫外線曝露の有無にかかわらず、接触皮膚炎を発現することがあるので、発疹・発赤、瘙痒感、刺激感等の皮膚症状が認められた場合には、直ちに使用を中止し、患部を遮光し、受診すること。なお、使用後数日を経過して発現する場合があるので、同様に注意すること。
 - で、同様に注意すること。

 2) 光線過敏症を発現することがあるので、使用中は天候にかかわらず、戸外の活動を避けるととおった。日常の外出時も、本剤貼付部を衣服、サポーター等で遮光すること。なお、白い生地や薄手の服は紫外線を透過させるおそれがあるので、紫外線を透過させにくい色物の衣服などを着用すること。また、使用後数日から数ヵ月を経過して発現することもあるので、使用後も当分の間、同様に注意すること。異常が認められた場合には直ちに本剤の使用を中止し、患部を遮光し、適切な処置を行うこと。
- (3)皮膚の感染症を不顕性化するおそれがあるので、感染を伴う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、観察を十分に行い慎重に使用すること。
- (4)腰痛症、変形性関節症、肩関節周囲炎、腱・腱鞘炎、腱周囲炎、上腕骨上顆炎、筋肉痛、外傷後の腫脹・疼痛に本剤を使用する場合は、以下の点に注意すること。
 - 1) 本剤による治療は対症療法であるので、症状に応じて薬物療法以外の療法も考慮すること。また、投与が長期にわたる場合には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。
- (5)関節リウマチにおける関節局所の鎮痛に本剤を使用する場合は、以下の点に注意すること。
 - 1)関節リウマチに対する本剤による治療は対症療法であるので、抗リウマチ薬等による適切な治療が行われ、なお関節に痛みの残る患者のみに使用すること。
 - 2)関節痛の状態を観察しながら使用し、長期にわたり漫然と連用しないこと。また、必要最小限の枚数にとどめること。

3. 相互作用

併用注意(併用に注意すること)

| 薬剤名等 | 臨床症状・措置方法 | 機序・危険因子 |
|-------------|--|---|
| メトトレキサート 1) | ケトプロフェン経 口剤とメトトレキ サートの併用によ りメトトレキサー トの作用が増強さ れることがある。 | ケトプロフェンと メトトレキサート を併用した場合、 メトトレキサート の腎排泄が阻害さ れることが報告さ れている。 |

4. 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(頻度不明)

1) **ショック、アナフィラキシー** ショック、アナフィラキシー (蕁麻疹、呼吸困 難、顔面浮腫等)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使 用を中止し、適切な処置を行うこと。

2) **喘息発作の誘発 (アスピリン喘息)** 喘息発作を誘発することがあるので、乾性ラ音、 喘鳴、呼吸困難感等の初期症状が発現した場合は 使用を中止すること。気管支喘息患者の中には約 10%のアスピリン喘息患者が潜在していると考え られているので留意すること。なお、本剤による 喘息発作の誘発は、貼付後数時間で発現してい る。(「禁忌」の項(2)参照)

3)接触皮膚炎

本剤貼付部に発現した瘙痒感、刺激感、紅斑、発 疹・発赤等が悪化し、腫脹、浮腫、水疱・びらん 等の重度の皮膚炎症状や色素沈着、色素脱失が発 現し、さらに**全身に皮膚炎症状が拡大し重篤化す** ることがあるので、異常が認められた場合には直 ちに使用を中止し、患部を遮光し、適切な処置を 行うこと。なお、使用後数日を経過してから発現 することもある。

4) 光線過敏症

本剤の貼付部を紫外線に曝露することにより、強 い瘙痒を伴う紅斑、発疹、刺激感、腫脹、浮腫、 水疱・びらん等の重度の皮膚炎症状や色素沈着、 本地・05ん等の重度の反肩突症状で日素が肩、 色素脱失が発現し、さらに**全身に皮膚炎症状が拡大し重篤化する**ことがあるので、異常が認められた場合には直ちに使用を中止し、**患部を遮光し、**適切な処置を行うこと。なお、使用後数日から数カラを提過してから発現することもある。

(2)その他の副作用

| | | 頻度不明 | | | | |
|-------|-------------|--|--|--|--|--|
| 皮 | 膚 注) | 局所の発疹、発赤、腫脹、瘙痒感、刺激 感、水疱・びらん、色素沈着、皮下出 血、皮膚剥脱等 | | | | |
| 過敏症注) | | 蕁麻疹、眼瞼浮腫、顔面浮腫 | | | | |
| 消化器 | | 消化性潰瘍 | | | | |

注) このような症状があらわれた場合は直ちに使用を 中止すること。

5. 高齢者への投与

高齢者に使用する場合は、貼付部の皮膚の状態に注意 しながら慎重に使用すること。

6. 妊婦、産婦、授乳婦等への投与 (1)ケトプロフェンの外皮用剤を妊娠後期の女性に使用 した場合、胎児動脈管収縮が起きることがあるの 妊娠後期の女性には本剤を使用しないこと

※(2)妊婦(妊娠後期以外)、産婦、授乳婦等に対する安全性は確立していないので、これらの患者に対して 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。 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。

(3)ケトプロフェンの外皮用剤を妊娠中期の女性に使用し、羊水過少症が起きたとの報告があるので、必要最小限の使用にとどめるなど慎重に使用すること。

7. 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)。

8. 適用上の注意

使用部位:使用部位の皮膚刺激をまねくことがあるの 下記の部位には使用しないこと。

(1)損傷皮膚及び粘膜 (2)湿疹又は発疹の部位

●臨床成績²⁾

ケトプロフェンテープ20mg[SN]の総症例40例に対する一般臨床試験の結果、以下の通りの改善率が得られ、 その有効性が認められた。

| C 42 17/21 12/2 1 | | | | | |
|--|----------|---------|--------|--|--|
| | √=/□ */- | 改善率(%) | | | |
| | 症例数 | 中等度改善以上 | 軽度改善以上 | | |
| 変形性関節症 | 20 | 45.0 | 85.0 | | |
| 腰痛症 | 20 | 60.0 | 85.0 | | |

●薬効薬理³⁾

1. 抗炎症作用

ラットのカラゲニン足蹠浮腫抑制試験及びアジュバント関節炎抑制試験において、無処置群及びその基剤群に対し有意な抗炎症作用が認められた。

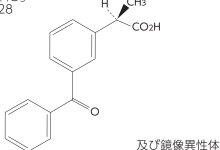
2. 鎮痛作用

ラットの炎症性疼痛に対する作用(Randall-Selitto法) において、無処置群及びその基剤群に対し有意な鎮痛 作用が認められた。

●有効成分に関する理化学的知見

一般名:ケトプロフェン (Ketoprofen) 化学名: (2*RS*)-2- (3-Benzoylphenyl) propanoic acid 分子式: C₁₆H₁₄O₃ 分子量: 254. 28

構造式:



性 状:ケトプロフェンは白色の結晶性の粉末である。 本品はメタノールに極めて溶けやすく、エタ ノール(95)又はアセトンに溶けやすく、水にほ

とんど溶けない。 本品のエタノール (99.5) 溶液 (1→100) は旋光 性を示さない。

本品は光によって微黄色になる。

融 点:94~97℃

●取扱い上の注意

※※安定性試験4)

長期保存試験(25℃、相対湿度60%、24ヵ月)の結果、 ケトプロフェンテープ20mg[SN]及びケトプロフェンテープ40mg[SN]は通常の市場流通下において<u>2年間</u>安 定であることが確認された。

●包装

ケトプロフェンテープ20mg[SN]:140枚(7枚×20袋) 700枚(7枚×100袋) ケトプロフェンテープ40mg[SN]: 140枚(7枚×20袋)

560枚(7枚×80袋)

●主要文献

1) Thyss A, et al.: Lancet 8475, 256-258, 1986 2) シオノケミカル㈱: 臨床成績に関する資料 (社内資料) 3) シオノケミカル㈱: 薬効薬理に関する資料 (社内資料) ※※4) シオノケミカル㈱: 安定性に関する資料 (社内資料)

●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ください。 日本薬品工業株式会社 安全管理課 〒101-0032 東京都千代田区岩本町2丁目2番3号 TEL 03-5833-5011 FAX 03-5833-5100



販売元

日本薬品工業株式会社

東京都千代田区岩本町2丁目2-3

製造販売元

SHIONO シオノケミカル株式会社

東京都中央区八重洲2丁目10番10号