

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[一部 2018(2019年更新版)に準拠]

還元型葉酸製剤

ホリナート錠25mg「KCC」

Folate

ホリナートカルシウム錠

剤形	錠剤（素錠）
製剤の規制区分	処方箋医薬品（注意－医師等の処方箋により使用すること）
規格・含量	1錠中 日局 ホリナートカルシウム水和物 27mg （ホリナートとして 25mg）含有
一般名	和名：ホリナートカルシウム水和物（JAN） 洋名：Calcium Folate Hydrate（JAN）
製造販売承認年月日 薬価基準収載・発売年月日	製造販売承認年月日：2017年2月15日 薬価基準収載年月日：2017年6月16日 発売年月日：2017年6月16日
開発・製造販売（輸入）・ 提携・販売会社名	製造販売：ネオクリティケア製薬株式会社
医薬情報担当者の連絡先	
問い合わせ窓口	ネオクリティケア製薬株式会社 学術情報フリーダイヤル TEL 0120-265-321 FAX 03-5840-5145 医療関係者向けホームページ URL https://www.neocriticare.com

本 IF は 2022 年 10 月改訂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/>にてご確認ください。

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 を掲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。

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 IF 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 IF 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。
- ② IF 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、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)

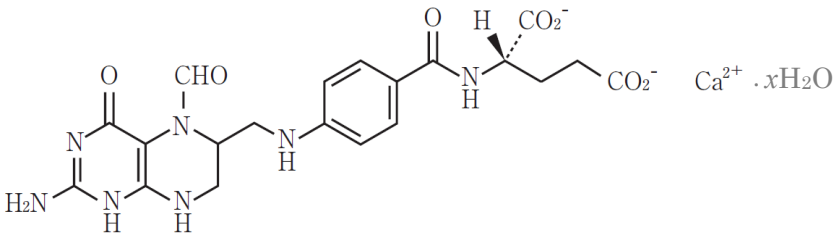
目次

I. 概要に関する項目		VIII. 安全性（使用上の注意等）に関する項目	
1. 開発の経緯	1	1. 警告内容とその理由	13
2. 製品の治療学的・製剤学的特性	1	2. 禁忌内容とその理由（原則禁忌を含む）	13
II. 名称に関する項目		3. 効能又は効果に関連する使用上の注意とその理由	13
1. 販売名	2	4. 用法及び用量に関連する使用上の注意とその理由	14
2. 一般名	2	5. 慎重投与内容とその理由	14
3. 構造式又は示性式	2	6. 重要な基本的注意とその理由及び処置方法	14
4. 分子式及び分子量	2	7. 相互作用	15
5. 化学名（命名法）	2	8. 副作用	16
6. 慣用名、別名、略号、記号番号	2	9. 高齢者への投与	18
7. CAS 登録番号	2	10. 妊婦、産婦、授乳婦等への投与	18
III. 有効成分に関する項目		11. 小児等への投与	18
1. 物理化学的性質	3	12. 臨床検査結果に及ぼす影響	18
2. 有効成分の各種条件下における安定性	3	13. 過量投与	18
3. 有効成分の確認試験法	3	14. 適用上の注意	18
4. 有効成分の定量法	3	15. その他の注意	18
IV. 製剤に関する項目		16. その他	18
1. 剤形	4	IX. 非臨床試験に関する項目	
2. 製剤の組成	4	1. 薬理試験	19
3. 懸濁剤、乳剤の分散性に対する注意	4	2. 毒性試験	19
4. 製剤の各種条件下における安定性	4	X. 管理的事項に関する項目	
5. 調製法及び溶解後の安定性	5	1. 規制区分	20
6. 他剤との配合変化（物理化学的变化）	5	2. 有効期間又は使用期限	20
7. 溶出性	5	3. 貯法・保存条件	20
8. 生物学的試験法	8	4. 薬剤取扱い上の注意点	20
9. 製剤中の有効成分の確認試験法	8	5. 承認条件等	20
10. 製剤中の有効成分の定量法	8	6. 包装	20
11. 力価	8	7. 容器の材質	20
12. 混入する可能性のある夾雑物	8	8. 同一成分・同効薬	20
13. 注意が必要な容器・外観が特殊な容器に関する情報	8	9. 国際誕生年月日	20
14. その他	8	10. 製造販売承認年月日及び承認番号	20
V. 治療に関する項目		11. 薬価基準収載年月日	20
1. 効能又は効果	9	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	20
2. 用法及び用量	9	13. 再審査結果、再評価結果公表年月日及びその内容	20
3. 臨床成績	9	14. 再審査期間	20
VI. 薬効薬理に関する項目		15. 投薬期間制限医薬品に関する情報	21
1. 薬理的に関連ある化合物又は化合物群	10	16. 各種コード	21
2. 薬理作用	10	17. 保険給付上の注意	21
VII. 薬物動態に関する項目		XI. 文献	
1. 血中濃度の推移・測定法	11	1. 引用文献	22
2. 薬物速度論的パラメータ	12	2. その他の参考文献	22
3. 吸収	12	XII. 参考資料	
4. 分布	12	1. 主な外国での発売状況	22
5. 代謝	12	2. 海外における臨床支援情報	22
6. 排泄	12	XIII. 備考	
7. トランスポーターに関する情報	12	その他の関連資料	23
8. 透析等による除去率	12		

I. 概要に関する項目

<p>1. 開発の経緯</p>	<p>ホリナート錠 25mg「KCC」は、日局ホリナートカルシウム水和物を含有する還元型葉酸製剤である。</p> <p>ホリナート錠25mg「KCC」は、ネオクリティケア製薬株式会社がユーゼル錠の後発医薬品として医薬発第481号(平成11年4月8日)に基づき、規格及び試験方法を設定、加速試験、生物学的同等性試験を行い承認申請し、平成29年2月に「ホリナート・テガフル・ウラシル療法：結腸・直腸癌に対するテガフル・ウラシルの抗腫瘍効果の増強」の効能・効果で製造販売承認を取得し、平成29年6月に販売した。</p>
<p>2. 製品の治療学的・製剤学的特性</p>	<ol style="list-style-type: none">1. 本剤は、結腸・直腸癌に対するテガフル・ウラシルの抗腫瘍効果の増強に適応を有している。2. 重大な副作用（頻度不明）として、骨髄抑制、溶血性貧血等の血液障害、劇症肝炎等の重篤な肝障害、肝硬変、脱水症状、重篤な腸炎、白質脳症等を含む精神神経障害、狭心症、心筋梗塞、不整脈、急性腎障害、ネフローゼ症候群、嗅覚脱失、間質性肺炎、急性膵炎、重篤な口内炎、消化管潰瘍、消化管出血、皮膚粘膜眼症候群（Stevens-Johnson 症候群）、中毒性表皮壊死融解症（Toxic Epidermal Necrolysis：TEN）、ショック、アナフィラキシーがあらわれることがある。3. 本剤は識別性、視認性に配慮した PTP シートデザインである。

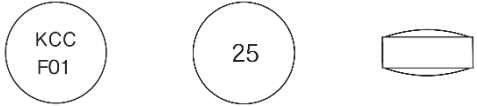
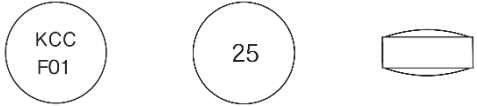
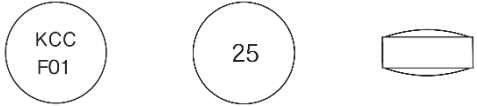
II. 名称に関する項目

<p>1. 販売名</p> <p>(1) 和名</p> <p>(2) 洋名</p> <p>(3) 名称の由来</p>	<p>ホリナート錠 25mg 「KCC」</p> <p>Folate</p> <p>医薬発第 935 号「医療事故を防止するための医薬品の表示事項及び販売名の取扱いについて」に基づき、一般名に剤型及び有効成分の含量に関する情報を付した。</p>
<p>2. 一般名</p> <p>(1) 和名 (命名法)</p> <p>(2) 洋名 (命名法)</p> <p>(3) ステム</p>	<p>ホリナートカルシウム水和物 (JAN)</p> <p>Calcium Folate Hydrate (JAN、INN)</p> <p>不明</p>
<p>3. 構造式又は示性式</p> <p>4. 分子式及び分子量</p> <p>5. 化学名 (命名法)</p> <p>6. 慣用名、別名、略号、記号番号</p> <p>7. CAS 登録番号</p>	<div style="text-align: center;">  </div> <p>分子式：C₂₀H₂₁CaN₇O₇ · xH₂O 分子量：511.50 (無水物)</p> <p>Monocalcium <i>N</i>-(4- { [(2-amino-5-formyl-4-oxo-1,4,5,6,7,8-hexahydropteridin-6-yl) methyl] amino } benzoyl) -L-glutamate hydrate (IUPAC)</p> <p>別名：ホリナートカルシウム、ロイコボリンカルシウム</p> <p>Calcium Folate : 1492-18-8</p>

Ⅲ. 有効成分に関する項目

1. 物理化学的性質	
(1) 外観・性状	白色～淡黄色の結晶性の粉末である。
(2) 溶解性	
1) 各種溶媒における溶解度	水にやや溶けにくく、メタノール又はエタノール（99.5）にほとんど溶けない。
2) 各種 pH 溶媒に対する溶解度	該当資料なし
(3) 吸湿性	該当資料なし
(4) 融点（分解点）、沸点、凝固点	該当資料なし
(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	該当資料なし
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 2. 赤外吸収スペクトル測定法 3. カルシウム塩の定性反応
4. 有効成分の定量法	液体クロマトグラフィー

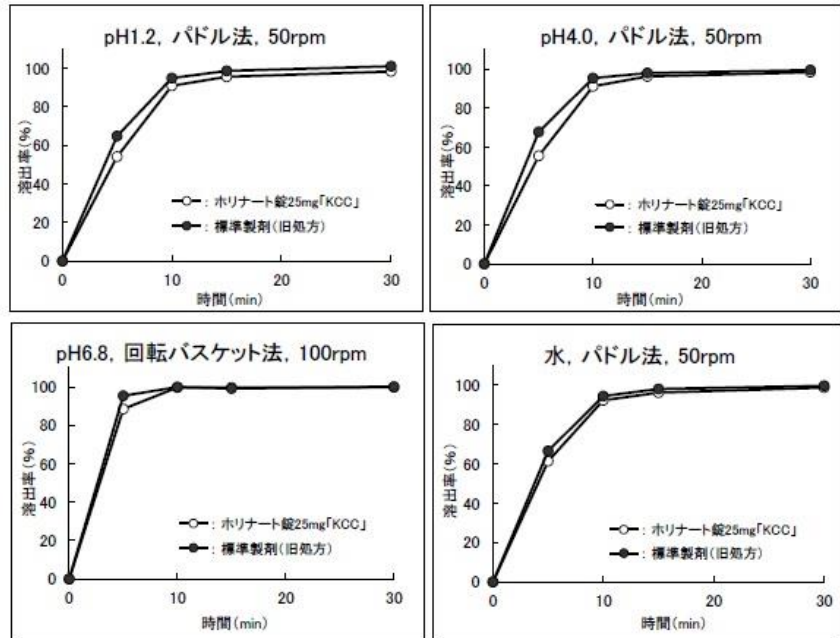
IV. 製剤に関する項目

<p>1. 剤形</p> <p>(1) 剤形の区別、外観及び性状</p> <p>(2) 製剤の物性</p> <p>(3) 識別コード</p> <p>(4) pH、浸透圧比、粘度、比重、無菌の旨及び安定な pH 域等</p> <p>2. 製剤の組成</p> <p>(1) 有効成分（活性成分）の含量</p> <p>(2) 添加物</p> <p>(3) その他</p> <p>3. 懸濁剤、乳剤の分散性に対する注意</p> <p>4. 製剤の各種条件下における安定性</p>	<p>表IV-1 組成・性状</p> <table border="1"> <tr> <td>販売名</td> <td colspan="3">ホリナート錠 25mg 「KCC」</td> </tr> <tr> <td>成分・含量 (1錠中)</td> <td colspan="3">日局 ホリナートカルシウム水和物 27mg (ホリナートとして 25mg)</td> </tr> <tr> <td>添加物</td> <td colspan="3">乳糖水和物、結晶セルロース、部分アルファー化デンプン、カルメロースカルシウム、ステアリン酸マグネシウム</td> </tr> <tr> <td>色・剤形</td> <td colspan="3">淡黄白色の錠剤</td> </tr> <tr> <td>外形</td> <td colspan="3">  </td> </tr> <tr> <td>大きさ (mm)</td> <td colspan="3">直径：8.0 厚さ：3.5</td> </tr> <tr> <td>重量 (mg)</td> <td colspan="3">180.0</td> </tr> </table> <p>(2) 製剤の物性 該当資料なし</p> <p>(3) 識別コード KCC F01</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>(1) 有効成分（活性成分）の含量 上記「表IV-1 組成・性状」参照</p> <p>(2) 添加物 上記「表IV-1 組成・性状」参照</p> <p>(3) その他 該当資料なし</p> <p>該当しない</p> <p>【加速試験】 最終包装製品を用いた加速試験（40℃、相対湿度 75%、6 ヶ月）の結果、ホリナート錠 25mg 「KCC」は通常の市場流通下において 3 年間安定であることが推測された。¹⁾</p> <table border="1"> <thead> <tr> <th>試験項目</th> <th>規格</th> <th>試験開始時</th> <th>6 ヶ月</th> </tr> </thead> <tbody> <tr> <td>性状</td> <td>淡黄白色の錠剤</td> <td>規格に適合</td> <td>規格に適合</td> </tr> <tr> <td>確認試験</td> <td>波長 284～289nm に吸収の極大を示し、240～246nm に吸収の極小を示す</td> <td>規格に適合</td> <td>規格に適合</td> </tr> <tr> <td>製剤均一性</td> <td>含量均一性試験を行うとき、適合する</td> <td>規格に適合</td> <td>規格に適合</td> </tr> <tr> <td>溶出性</td> <td>15 分間の溶出率は 85%以上である</td> <td>88.0－98.0</td> <td>88.6－96.2</td> </tr> <tr> <td>定量法</td> <td>95.0～105.0%</td> <td>97.74</td> <td>97.96</td> </tr> </tbody> </table> <p>溶出性：最小－最大 含量：平均</p>	販売名	ホリナート錠 25mg 「KCC」			成分・含量 (1錠中)	日局 ホリナートカルシウム水和物 27mg (ホリナートとして 25mg)			添加物	乳糖水和物、結晶セルロース、部分アルファー化デンプン、カルメロースカルシウム、ステアリン酸マグネシウム			色・剤形	淡黄白色の錠剤			外形				大きさ (mm)	直径：8.0 厚さ：3.5			重量 (mg)	180.0			試験項目	規格	試験開始時	6 ヶ月	性状	淡黄白色の錠剤	規格に適合	規格に適合	確認試験	波長 284～289nm に吸収の極大を示し、240～246nm に吸収の極小を示す	規格に適合	規格に適合	製剤均一性	含量均一性試験を行うとき、適合する	規格に適合	規格に適合	溶出性	15 分間の溶出率は 85%以上である	88.0－98.0	88.6－96.2	定量法	95.0～105.0%	97.74	97.96
	販売名	ホリナート錠 25mg 「KCC」																																																			
成分・含量 (1錠中)	日局 ホリナートカルシウム水和物 27mg (ホリナートとして 25mg)																																																				
添加物	乳糖水和物、結晶セルロース、部分アルファー化デンプン、カルメロースカルシウム、ステアリン酸マグネシウム																																																				
色・剤形	淡黄白色の錠剤																																																				
外形																																																					
大きさ (mm)	直径：8.0 厚さ：3.5																																																				
重量 (mg)	180.0																																																				
試験項目	規格	試験開始時	6 ヶ月																																																		
性状	淡黄白色の錠剤	規格に適合	規格に適合																																																		
確認試験	波長 284～289nm に吸収の極大を示し、240～246nm に吸収の極小を示す	規格に適合	規格に適合																																																		
製剤均一性	含量均一性試験を行うとき、適合する	規格に適合	規格に適合																																																		
溶出性	15 分間の溶出率は 85%以上である	88.0－98.0	88.6－96.2																																																		
定量法	95.0～105.0%	97.74	97.96																																																		

5. 調製法及び溶解後の安定性	該当資料なし																																																															
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	<p>【溶出試験】²⁾</p> <p>処方変更（添加物配合量の変更）に伴い「経口固形製剤の処方変更の生物学的同等性試験ガイドライン」に従い、ヒトを対象とした生物学的同等性試験により先発医薬品との同等性が確認されている旧処方を標準製剤として、溶出試験を実施した。</p> <ul style="list-style-type: none"> ・標準製剤：ホリナート錠 25mg「KCC」（旧処方製剤） ・処方変更水準：B 水準 <table border="1"> <tr> <td>試験方法</td> <td colspan="3">日本薬局方 溶出試験法 パドル法 ※日本薬局方 溶出試験第 2 液のみ回転バスケット法</td> </tr> <tr> <td rowspan="4">試験条件</td> <td rowspan="2">回転数</td> <td>50rpm</td> <td>pH1.2（日本薬局方 溶出試験 1 液）</td> </tr> <tr> <td></td> <td>pH4.0（薄めた McIlvaine の緩衝液）</td> </tr> <tr> <td rowspan="2">試験液</td> <td>100rpm</td> <td colspan="2">pH6.8（日本薬局方 溶出試験 2 液）*</td> </tr> <tr> <td>50rpm</td> <td colspan="2">水</td> </tr> <tr> <td colspan="4">液量：900mL、温度：37±0.5℃、試験回数：n=12</td> </tr> <tr> <td>分析法</td> <td colspan="3">紫外可視吸光度測定法</td> </tr> </table> <p>*ガイドラインに「パドル法、100 回転で実施すべき試験液性において、パドル法、50、75 回転の溶出試験で、30 分以内に標準製剤、試験製剤ともに平均 85%以上溶出する場合、パドル法 100 回転の溶出試験を省略してもよい。」と記載されていることから、100rpm の溶出試験を省略した。</p> <p>判定基準</p> <table border="1"> <thead> <tr> <th>回転数(rpm)</th> <th>試験液</th> <th>判定基準</th> </tr> </thead> <tbody> <tr> <td rowspan="2">50</td> <td>pH1.2</td> <td rowspan="2">平均溶出率：試験製剤が 15 分以内に平均 85%以上溶出するか、又は 15 分における試験製剤の平均溶出率が標準製剤の平均溶出率±10%の範囲にある。</td> </tr> <tr> <td>pH4.0</td> </tr> <tr> <td>100</td> <td>pH6.8</td> <td rowspan="2">個々の溶出率：試験製剤の平均溶出率±15%の範囲を超えるものが 12 個中 1 個以下で、±25%の範囲を超えるものがない。</td> </tr> <tr> <td>50</td> <td>水</td> </tr> </tbody> </table> <p>結果</p> <p>すべての試験条件において、判定時点における試験製剤の平均溶出率が判定基準に適合していることが確認され、平均溶出率に対する個々の溶出率は判定基準の範囲内であった。</p> <p>判定時点（15min）における平均溶出率</p> <table border="1"> <thead> <tr> <th rowspan="2">回転数(rpm)</th> <th rowspan="2">試験液</th> <th colspan="2">平均溶出率(%)</th> <th rowspan="2">判定</th> </tr> <tr> <th>標準製剤</th> <th>試験製剤</th> </tr> </thead> <tbody> <tr> <td rowspan="2">50</td> <td>pH1.2</td> <td>98.5</td> <td>95.5</td> <td>適</td> </tr> <tr> <td>pH4.0</td> <td>98.0</td> <td>96.3</td> <td>適</td> </tr> <tr> <td>100</td> <td>pH6.8</td> <td>100.1</td> <td>99.6</td> <td>適</td> </tr> <tr> <td>50</td> <td>水</td> <td>97.8</td> <td>96.0</td> <td>適</td> </tr> </tbody> </table>	試験方法	日本薬局方 溶出試験法 パドル法 ※日本薬局方 溶出試験第 2 液のみ回転バスケット法			試験条件	回転数	50rpm	pH1.2（日本薬局方 溶出試験 1 液）		pH4.0（薄めた McIlvaine の緩衝液）	試験液	100rpm	pH6.8（日本薬局方 溶出試験 2 液）*		50rpm	水		液量：900mL、温度：37±0.5℃、試験回数：n=12				分析法	紫外可視吸光度測定法			回転数(rpm)	試験液	判定基準	50	pH1.2	平均溶出率：試験製剤が 15 分以内に平均 85%以上溶出するか、又は 15 分における試験製剤の平均溶出率が標準製剤の平均溶出率±10%の範囲にある。	pH4.0	100	pH6.8	個々の溶出率：試験製剤の平均溶出率±15%の範囲を超えるものが 12 個中 1 個以下で、±25%の範囲を超えるものがない。	50	水	回転数(rpm)	試験液	平均溶出率(%)		判定	標準製剤	試験製剤	50	pH1.2	98.5	95.5	適	pH4.0	98.0	96.3	適	100	pH6.8	100.1	99.6	適	50	水	97.8	96.0	適
試験方法	日本薬局方 溶出試験法 パドル法 ※日本薬局方 溶出試験第 2 液のみ回転バスケット法																																																															
試験条件	回転数	50rpm	pH1.2（日本薬局方 溶出試験 1 液）																																																													
			pH4.0（薄めた McIlvaine の緩衝液）																																																													
	試験液	100rpm	pH6.8（日本薬局方 溶出試験 2 液）*																																																													
		50rpm	水																																																													
液量：900mL、温度：37±0.5℃、試験回数：n=12																																																																
分析法	紫外可視吸光度測定法																																																															
回転数(rpm)	試験液	判定基準																																																														
50	pH1.2	平均溶出率：試験製剤が 15 分以内に平均 85%以上溶出するか、又は 15 分における試験製剤の平均溶出率が標準製剤の平均溶出率±10%の範囲にある。																																																														
	pH4.0																																																															
100	pH6.8	個々の溶出率：試験製剤の平均溶出率±15%の範囲を超えるものが 12 個中 1 個以下で、±25%の範囲を超えるものがない。																																																														
50	水																																																															
回転数(rpm)	試験液	平均溶出率(%)		判定																																																												
		標準製剤	試験製剤																																																													
50	pH1.2	98.5	95.5	適																																																												
	pH4.0	98.0	96.3	適																																																												
100	pH6.8	100.1	99.6	適																																																												
50	水	97.8	96.0	適																																																												

判定時点 (15min) における個々の溶出率

回転数 (rpm)	試験液	個々の溶出率 (%)	平均溶出率との差		判定
		最小値~最大値	±15%超	±25%超	
50	pH1.2	89.5~99.7	0個	0個	適
	pH4.0	92.9~99.7	0個	0個	適
100	pH6.8	98.2~100.4	0個	0個	適
50	水	93.3~98.6	0個	0個	適



<参考>ホリナート錠 25mg「KCC」(旧処方製剤)と標準製剤の溶出挙動の比較²⁾

「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」及び「後発医薬品の生物学的同等性試験ガイドラインに関する質疑応答集(Q&A)について」等の改正等について」に準じる。

試験方法	日本薬局方 溶出試験法 パドル法		
試験条件	回転数 試験液	50rpm	pH1.2 (日本薬局方 溶出試験 1液)
			pH4.0 (薄めた McIlvaine の緩衝液)
			pH6.8 (日本薬局方 溶出試験 2液)
			水
		100rpm	pH6.8 (日本薬局方 溶出試験 2液)
		液量：900mL、温度：37±0.5℃、試験回数：n=12	
分析法	紫外可視吸光度測定法		

判定基準

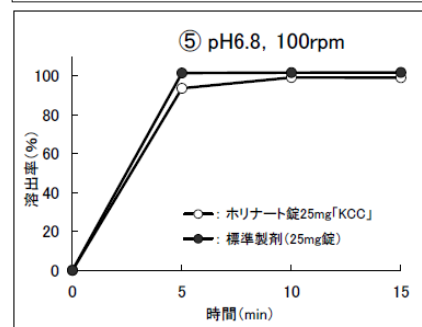
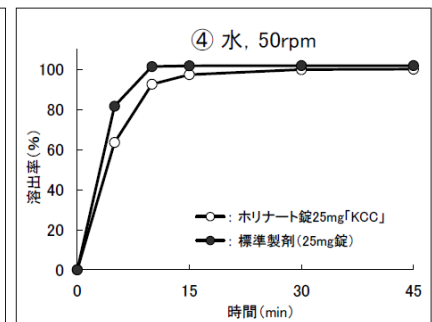
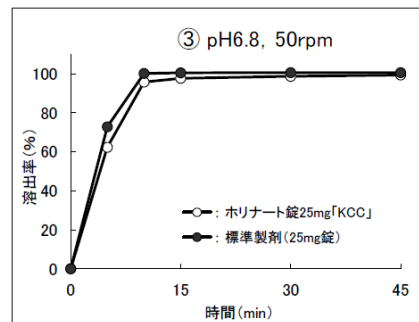
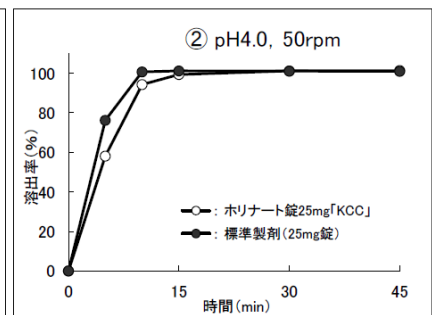
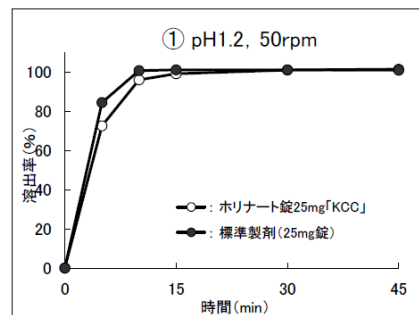
回転数 (rpm)	試験液	判定基準
50	pH1.2	試験製剤が 15 分以内に平均 85%以上溶出するか、 又は 15 分における試験製剤の平均溶出率が標準製剤の平均溶出率±15%の範囲にある。
	pH4.0	
	pH6.8	
	水	
100	pH6.8	

結果

すべての試験条件において 15 分で平均 85%以上溶出しており、判定基準に適合していることが確認された。

判定時点 (15min) における平均溶出率

回転数 (rpm)	試験液	平均溶出率(%)		判定
		標準製剤	試験製剤	
50	pH1.2	101.2	99.2	適
	pH4.0	101.2	99.4	適
	pH6.8	100.5	97.7	適
	水	101.9	97.5	適
100	pH6.8	101.9	99.2	適



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	紫外可視吸光度測定法（吸収スペクトル）
10. 製剤中の有効成分の定量法	液体クロマトグラフィー
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	特になし

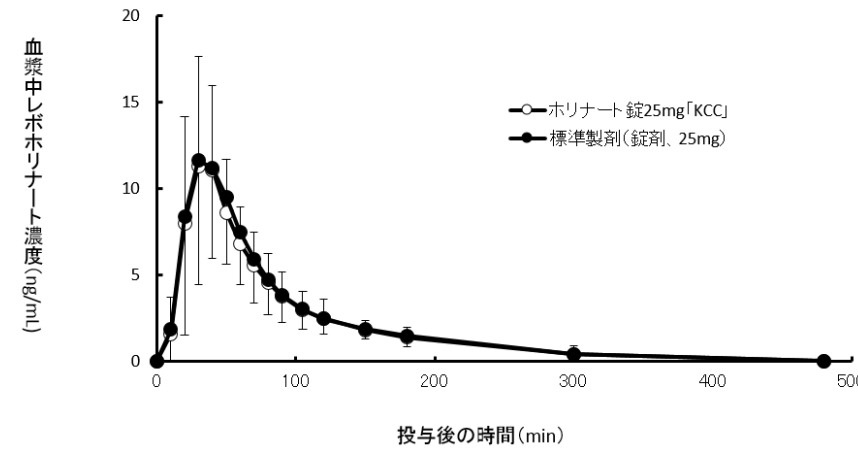
V. 治療に関する項目

<p>1. 効能又は効果</p>	<p>ホリナート・テガフル・ウラシル療法： 結腸・直腸癌に対するテガフル・ウラシルの抗腫瘍効果の増強</p> <p style="text-align: center;">〈効能又は効果に関連する使用上の注意〉</p> <p>術後補助療法におけるホリナート・テガフル・ウラシル療法の有効性及び安全性は確立していない。</p>
<p>2. 用法及び用量</p>	<p>ホリナート・テガフル・ウラシル療法： 通常、成人にはホリナートとして75mgを、1日3回に分けて（約8時間ごとに）、テガフル・ウラシル配合剤と同時に経口投与する。 テガフル・ウラシル配合剤の投与量は、通常、1日量として、テガフル300～600mg相当量（300mg/m²を基準）を1日3回に分けて（約8時間ごとに）、食事の前後1時間を避けて経口投与する。 以上を28日間連日経口投与し、その後7日間休薬する。これを1クールとして投与を繰り返す。</p> <p style="text-align: center;">〈用法及び用量に関連する使用上の注意〉</p> <p>本療法は食事の影響を受けるので、食事の前後1時間を避けて投与すること。</p>
<p>3. 臨床成績</p> <p>(1) 臨床データパッケージ</p> <p>(2) 臨床効果</p> <p>(3) 臨床薬理試験</p> <p>(4) 探索的試験</p> <p>(5) 検証的試験</p> <p> 1) 無作為化並行用量反応試験</p> <p> 2) 比較試験</p> <p> 3) 安全性試験</p> <p> 4) 患者・病態別試験</p> <p>(6) 治療的使用</p> <p> 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）</p> <p> 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</p>	<p>該当資料なし</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	葉酸、レボホリナートカルシウム
2. 薬理作用 (1) 作用部位・作用機序	<p>UFTの主成分であるFTは生体内で5-FUになり、抗腫瘍効果を発揮するが、この5-FUの抗腫瘍効果発現機構のひとつにチミジル酸合成酵素(TS)阻害がある。生体内で5-FUはチミジンホスホリラーゼによりフルオロデオキシウリジン(FdUrd)となり、更にチミジンキナーゼによりフルオロデオキシウリジナーリン酸(FdUMP)となるか、若しくはフルオロウリジナーリン酸(FUMP)からフルオロウリジン二リン酸(FUDP)となり、還元されてFdUMPとなる。このFdUMPがDNAの合成・修復に必要とされるチミジル酸の生合成を触媒する重要な酵素であるTSと結合するため、TS活性が阻害され、デオキシウリジナーリン酸(dUMP)からチミジル酸へのTSによるメチル化を阻害することにより、チミジン欠乏をきたし、DNA合成を抑制する。このdUMPとTSの結合によるチミジル酸の合成には、基質として5,10-メチレンテトラヒドロ葉酸(5,10-CH₂-THF)が必要であるが、LVは生体内で還元され、この5,10-CH₂-THFとなる。5,10-CH₂-THFが豊富に存在するとFdUMPとTSの結合が更に強固な三元複合体(ternary complex)となり、三元複合体からのTSの解離を遅延させ、かつ三元複合体を安定化させることにより5-FUの抗腫瘍効果を増強する。³⁾</p>
(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

<p>1. 血中濃度の推移・測定法</p> <p>(1) 治療上有効な血中濃度</p> <p>(2) 最高血中濃度到達時間</p> <p>(3) 臨床試験で確認された血中濃度</p> <p>(4) 中毒域</p> <p>(5) 食事・併用薬の影響</p>	<p>該当資料なし</p> <p>38.1±15.9 (min)</p> <p>【生物学的同等性試験】 ホリナート錠 25mg 「KCC」と標準製剤を、クロスオーバー法によりそれぞれ1錠（ホリナートとして25mg）健康成人男子に絶食単回経口投与して血漿中未変化体^{注)}濃度を測定し、得られた薬物動態パラメータ（AUC、Cmax）について90%信頼区間法にて統計解析を行った結果、それぞれ $\log(0.8833) \sim \log(1.0883)$ 及び $\log(0.8193) \sim \log(1.0764)$ と、$\log(0.80) \sim \log(1.25)$ の範囲内であり、両剤の生物学的同等性が確認された。⁴⁾</p>  <p>注) ホリナート (<i>dl</i>体) の光学活性体であるレボホリナート (<i>l</i>体) を測定した。</p> <p>薬物動態パラメータ</p> <table border="1"> <thead> <tr> <th rowspan="2"></th> <th colspan="2">判定パラメータ</th> <th colspan="2">参考パラメータ</th> </tr> <tr> <th>AUC₀₋₄₈₀ (ng・min/mL)</th> <th>Cmax (ng/mL)</th> <th>Tmax (min)</th> <th>T_{1/2} (min)</th> </tr> </thead> <tbody> <tr> <td>ホリナート錠 25mg 「KCC」</td> <td>944.06± 307.07</td> <td>12.43± 5.85</td> <td>38.1± 15.9</td> <td>103.2± 53.5</td> </tr> <tr> <td>標準製剤 (錠剤、25mg)</td> <td>986.14± 355.29</td> <td>13.40± 6.60</td> <td>37.9± 13.7</td> <td>112.0± 64.7</td> </tr> </tbody> </table> <p>(Mean±S.D., n=43)</p> <p>血漿中濃度並びにAUC、Cmax等のパラメータは、被験者の選択、体液の採取回数・時間等の試験条件によって異なる可能性がある。</p> <p>該当資料なし</p> <p>「V-2 用法及び用量」、「VIII-7 相互作用」参照</p>		判定パラメータ		参考パラメータ		AUC ₀₋₄₈₀ (ng・min/mL)	Cmax (ng/mL)	Tmax (min)	T _{1/2} (min)	ホリナート錠 25mg 「KCC」	944.06± 307.07	12.43± 5.85	38.1± 15.9	103.2± 53.5	標準製剤 (錠剤、25mg)	986.14± 355.29	13.40± 6.60	37.9± 13.7	112.0± 64.7
	判定パラメータ		参考パラメータ																	
	AUC ₀₋₄₈₀ (ng・min/mL)	Cmax (ng/mL)	Tmax (min)	T _{1/2} (min)																
ホリナート錠 25mg 「KCC」	944.06± 307.07	12.43± 5.85	38.1± 15.9	103.2± 53.5																
標準製剤 (錠剤、25mg)	986.14± 355.29	13.40± 6.60	37.9± 13.7	112.0± 64.7																

<p>(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</p>	<p>該当資料なし</p>
<p>2. 薬物速度論的パラメータ</p> <p>(1) 解析方法</p> <p>(2) 吸収速度定数</p> <p>(3) バイオアベイラビリティ</p> <p>(4) 消失速度定数</p> <p>(5) クリアランス</p> <p>(6) 分布容積</p> <p>(7) 血漿蛋白結合率</p>	<p>該当資料なし</p>
<p>3. 吸収</p>	<p>該当資料なし</p>
<p>4. 分布</p> <p>(1) 血液－脳関門通過性</p> <p>(2) 血液－胎盤関門通過性</p> <p>(3) 乳汁への移行性</p> <p>(4) 髄液への移行性</p> <p>(5) その他の組織への移行性</p>	<p>該当資料なし</p>
<p>5. 代謝</p> <p>(1) 代謝部位及び代謝経路</p> <p>(2) 代謝に関与する酵素（CYP450等）の分子種</p> <p>(3) 初回通過効果の有無及びその割合</p> <p>(4) 代謝物の活性の有無及び比率</p> <p>(5) 活性代謝物の速度論的パラメータ</p>	<p>該当資料なし</p>
<p>6. 排泄</p> <p>(1) 排泄部位及び経路</p> <p>(2) 排泄率</p> <p>(3) 排泄速度</p>	<p>該当資料なし</p>
<p>7. トランスポーターに関する情報</p>	<p>該当資料なし</p>
<p>8. 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

<p>1. 警告内容とその理由</p>	<p style="text-align: center;">【警告】</p> <ol style="list-style-type: none">ホリナート・テガフル・ウラシル療法は、テガフル・ウラシル配合剤の細胞毒性を増強する療法であり、本療法に関連したと考えられる死亡例が認められているので、緊急時に十分に措置できる医療施設及び癌化学療法に十分な経験を有する医師のもとで、禁忌、慎重投与の項を参照して適応患者の選択を慎重に行い実施すること。 なお、本療法の開始にあたっては、両剤の添付文書を熟読のこと。本療法において重篤な下痢が起こることがあり、その結果、致命的な経過をたどることがあるので、患者の状態を十分観察し、激しい腹痛、下痢等の症状があらわれた場合には、直ちに投与を中止し、適切な処置を行うこと。また、脱水症状があらわれた場合には補液等の適切な処置を行うこと。本療法において劇症肝炎等の重篤な肝障害、重篤な骨髄抑制が起こることがあり、その結果、致命的な経過をたどることがあるので、定期的（少なくとも1クールに1回以上、特に投与開始から2クールは、各クール開始前及び当該クール中に1回以上）に臨床検査（肝機能検査、血液検査等）を行うなど患者の状態を十分観察し、副作用の早期発見に努めること。また、肝障害の前兆又は自覚症状と考えられる食欲不振を伴う倦怠感等の発現に十分に注意し、黄疸（眼球黄染）があらわれた場合には直ちに投与を中止し、適切な処置を行うこと。本療法とテガフル・ギメラシル・オテラシルカリウム配合剤との併用により、重篤な血液障害等の副作用が発現するおそれがあるので、本療法との併用を行わないこと（「7. 相互作用」の項参照）。
<p>2. 禁忌内容とその理由 （原則禁忌を含む）</p>	<p style="text-align: center;">【禁忌（次の患者には投与しないこと）】</p> <ol style="list-style-type: none">重篤な骨髄抑制のある患者〔骨髄抑制の増悪により重症感染症を併発し、致命的となることがある。〕下痢（水様便）のある患者〔下痢が増悪して脱水、電解質異常、循環不全を起こし、致命的となることがある。〕重篤な感染症を合併している患者〔骨髄抑制により感染症が増悪し、致命的となることがある。〕本剤の成分又はテガフル・ウラシル配合剤の成分に対し重篤な過敏症の既往歴のある患者テガフル・ギメラシル・オテラシルカリウム配合剤投与中の患者及び投与中止後7日以内の患者（「7. 相互作用」の項参照）妊婦又は妊娠している可能性のある婦人（「10. 妊婦、産婦、授乳婦等への投与」の項参照）
<p>3. 効能又は効果に関連する使用上の注意とその理由</p>	<p>「V-1 効能又は効果」参照</p>

<p>4. 用法及び用量に関連する使用上の注意とその理由</p>	<p>「V-2 用法及び用量」参照</p>
<p>5. 慎重投与内容とその理由</p>	<p>慎重投与(次の患者には慎重に投与すること)</p> <ul style="list-style-type: none"> (1) 骨髄抑制のある患者 [骨髄抑制が増強するおそれがある。] (2) 肝障害又はその既往歴のある患者 [肝障害が悪化するおそれがある。] (3) 腎障害のある患者 [副作用が強くあらわれるおそれがある。] (4) 感染症を合併している患者 [骨髄抑制により、感染症が悪化するおそれがある。] (5) 心疾患又はその既往歴のある患者 [症状が悪化するおそれがある。] (6) 消化管潰瘍又は出血のある患者 [症状が悪化するおそれがある。] (7) 耐糖能異常のある患者 [耐糖能異常が悪化するおそれがある。] (8) 水痘患者 [致命的な全身障害があらわれるおそれがある。] (9) 高齢者 (「9. 高齢者への投与」の項参照) (10) 他の化学療法、放射線治療を受けている患者 [下痢、骨髄抑制等の副作用が増強されるおそれがある。] (11) 前化学療法を受けていた患者 [下痢、骨髄抑制等の副作用が増強されるおそれがある。]
<p>6. 重要な基本的注意とその理由及び処置方法</p>	<p>重要な基本的注意</p> <ul style="list-style-type: none"> (1) 重篤な下痢・腸炎等が起こることがあり、致命的な経過をたどることがあるので、観察を十分に行い、激しい腹痛、下痢等の症状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。また、脱水症状があらわれた場合には補液等の適切な処置を行うこと (「8. (2)重大な副作用」の項参照)。 (2) 劇症肝炎、重篤な骨髄抑制が起こることがあり、致命的な経過をたどることがあるので、定期的 (少なくとも1クールに1回以上、特に投与開始から2クールは、各クール開始前及び当該クール中に1回以上) に臨床検査 (肝機能検査、血液検査等) を行うなど、患者の状態を十分に観察すること。異常が認められた場合には減量、休薬等の適切な処置を行うこと。 (3) 感染症・出血傾向の発現又は悪化に十分注意すること。 (4) 小児に投与する場合には副作用の発現に特に注意し、慎重に投与すること。 (5) 小児及び生殖可能な年齢の患者に投与する必要がある場合には性腺に対する影響を考慮すること。 (6) テガフル・ギメラシル・オテラシルカリウム配合剤投与中止後、本療法を施行する場合は少なくとも7日以上の間隔をあけること (「7. 相互作用」の項参照)。

7. 相互作用

(1) 併用禁忌とその理由

併用禁忌（使用しないこと）

薬剤名等	臨床症状・措置方法	機序・危険因子
テガフル・ギメラシル・オテラシルカリウム配合剤 (ティーエスワン)	早期に重篤な血液障害や下痢、口内炎等の消化管障害等が発現するおそれがあるので、テガフル・ギメラシル・オテラシルカリウム配合剤投与中及び投与中止後少なくとも7日以内は本療法を施行しないこと。	ギメラシルがフルオロウラシルの異化代謝を阻害し、血中フルオロウラシル濃度が著しく上昇する。

(2) 併用注意とその理由

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
フェニトイン	フェニトイン中毒（嘔気・嘔吐、眼振、運動障害等）が発現することがある。必要に応じてフェニトインの血中濃度を測定し、フェニトインの用量調節を行い、注意して投与すること。異常が認められた場合には本療法を中止するなど適切な処置を行うこと。	テガフルによってフェニトインの代謝が抑制され、フェニトインの血中濃度が上昇する。
ワルファリンカリウム	テガフルがワルファリンカリウムの作用を増強することがあるので、凝固能の変動に注意すること。	機序は不明である。
他の抗悪性腫瘍剤、放射線照射	消化管障害、血液障害等の副作用が増強することがあるので、患者の状態を十分に観察すること。異常が認められた場合には減量、休薬等の適切な処置を行うこと。	副作用が相互に増強される。
葉酸代謝拮抗剤 (スルファメトキサゾール・トリメトプリム等)	これらの薬剤の作用が減弱することがある。	ホリナートによって葉酸代謝拮抗作用が減弱するためと考えられる。

<p>8. 副作用</p> <p>(1) 副作用の概要</p> <p>(2) 重大な副作用と初期症状</p>	<p>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。</p> <p>重大な副作用（頻度不明）</p> <ol style="list-style-type: none"> 1) 骨髄抑制、溶血性貧血等の血液障害：汎血球減少、無顆粒球症（症状：発熱、咽頭痛、倦怠感等）、白血球減少、血小板減少、貧血、出血傾向、溶血性貧血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投与を中止するなど適切な処置を行うこと。 2) 劇症肝炎等の重篤な肝障害（「1. 警告」の項参照） 3) 肝硬変：長期投与においてAST（GOT）、ALT（GPT）の明らかな上昇を伴わずに肝硬変があらわれることがあるので、観察を十分に行い、プロトロンビン時間延長、アルブミン低下、コリンエステラーゼ低下、血小板減少等が認められた場合には投与を中止すること。 4) 脱水症状：激しい下痢があらわれ、脱水症状まで至ることがあるので、観察を十分に行い、このような症状があらわれた場合には投与を中止し、補液等の適切な処置を行うこと。 5) 重篤な腸炎：出血性腸炎、虚血性腸炎、壊死性腸炎等があらわれることがあるので、観察を十分に行い、激しい腹痛・下痢等の症状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。 6) 白質脳症等を含む精神神経障害：白質脳症（意識障害、小脳失調、認知症様症状等を主症状とする）や意識障害、失見当識、傾眠、記憶力低下、錐体外路症状、言語障害、四肢麻痺、歩行障害、尿失禁、知覚障害等があらわれることがあるので、観察を十分に行い、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。 7) 狭心症、心筋梗塞、不整脈：狭心症、心筋梗塞、不整脈（心室頻拍等を含む）があらわれることがあるので、観察を十分に行い、胸痛、失神、息切れ、動悸、心電図異常等が認められた場合には投与を中止し、適切な処置を行うこと。 8) 急性腎障害、ネフローゼ症候群：急性腎障害、ネフローゼ症候群があらわれることがあるので、観察を十分に行い、異常が認められた場合には投与を中止し、適切な処置を行うこと。 9) 嗅覚脱失：嗅覚障害があらわれ、嗅覚脱失まで至ることがあるので、観察を十分に行い、異常が認められた場合には投与を中止するなど適切な処置を行うこと。 10) 間質性肺炎：間質性肺炎（初期症状：咳嗽、息切れ、呼吸困難、発熱等）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投与を中止し、胸部X線等の検査を行い、副腎皮質ホルモン剤の投与など適切な処置を行うこと。 11) 急性膵炎：急性膵炎があらわれることがあるので、観察を十分に行い、腹痛、血清アミラーゼ値の上昇等が認められた場合には投与を中止し、適切な処置を行うこと。 12) 重篤な口内炎、消化管潰瘍、消化管出血：重篤な口内炎、消化管潰瘍、消化管出血があらわれることがあるので、観察を十分に行い、異常が認められた場合には投与を中止し、適切な処置を行うこと。 13) 皮膚粘膜眼症候群（Stevens-Johnson症候群）、中毒性表皮壊死融解症（Toxic Epidermal Necrolysis：TEN）：皮膚粘膜眼症候群、中毒性表皮壊死融解症があらわれることがあるので、観察を十分に
--	--

行い、異常が認められた場合には投与を中止し、適切な処置を行うこと。

14) ショック、アナフィラキシー：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、発疹、呼吸困難、血圧低下等の症状があらわれた場合には直ちに投与を中止し、適切な処置を行うこと。

(3) その他の副作用

次の副作用があらわれることがあるので、異常が認められた場合には減量、休薬等の適切な処置を行うこと。なお、過敏症があらわれた場合には投与を中止すること。

	頻度不明
血液	赤血球減少、血色素減少、ヘマトクリット値減少、好中球減少、好酸球増多、リンパ球減少、好塩基球増多、平均赤血球容積 (MCV) 増加
肝臓	肝機能障害 (AST (GOT) 、ALT (GPT) の上昇等) 、総ビリルビン上昇、Al-P上昇、黄疸、脂肪肝
腎臓	蛋白尿、腎機能障害 (BUN、クレアチニンの上昇等) 、血尿
消化器	食欲不振、悪心・嘔吐、下痢、口内炎、便秘、味覚異常、腹痛、心窩部痛、腹部膨満感、胃不快感、胃重感、舌炎、口唇炎、胸やけ、口角炎、口渇、胃炎、嚥下困難、腹鳴
精神神経系	倦怠感、頭痛、頭重感、耳鳴、眩暈、しびれ、興奮、末梢性ニューロパチー
皮膚 ^{注)}	色素沈着、皮膚炎、皮膚の乾燥、手足症候群、皮膚びらん、角化、紅潮、光線過敏症、水疱、DLE様皮疹、爪の異常、脱毛、浮腫
過敏症	発疹、痒痒、蕁麻疹、発赤
循環器	動悸、胸痛、胸内苦悶感、心電図異常 (ST上昇等)
その他	総蛋白低下、LDH上昇、発熱、血糖値上昇、糖尿、血清ナトリウム低下、血清カルシウム低下、頻尿、血清カリウム上昇、血清カリウム低下、血清クロール上昇、血清クロール低下、血清カルシウム上昇、血痰、高トリグリセリド血症、高コレステロール血症、無月経、関節痛、灼熱感、結膜充血、咳・痰、血清尿酸値上昇、女性型乳房、筋肉痛、CK (CPK) 上昇

注) 色素沈着、皮膚炎等の皮膚障害は手のひら、足裏等に発現しやすいとの報告がある。

(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

【禁忌 (次の患者には投与しないこと)】

(4) 本剤の成分又はテガフル・ウラシル配合剤の成分に対し重篤な過敏症の既往歴のある患者

	<p>重大な副作用</p> <p>13) 皮膚粘膜眼症候群（Stevens-Johnson症候群）、中毒性表皮壊死融解症（Toxic Epidermal Necrolysis：TEN）：皮膚粘膜眼症候群、中毒性表皮壊死融解症があらわれることがあるので、観察を十分に行い、異常が認められた場合には投与を中止し、適切な処置を行うこと。</p> <p>14) ショック、アナフィラキシー：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、発疹、呼吸困難、血圧低下等の症状があらわれた場合には直ちに投与を中止し、適切な処置を行うこと。</p>
9. 高齢者への投与	<p>高齢者では生理機能が低下していることが多く、特に消化器障害（下痢、口内炎等）、骨髄抑制があらわれやすいので、患者の状態を観察しながら慎重に投与すること。</p>
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投与しないこと。[テガフル・ウラシル配合剤を投与された婦人において奇形を有する児を出産したとの報告がある。また、動物実験で催奇形作用の報告（妊娠ラットで胎児の骨格変異、化骨遅延等が認められている）がある。]</p> <p>(2) 授乳婦に投与する場合には授乳を中止させること。[テガフル・ウラシル配合剤の動物実験（ラット）で乳汁中への移行が報告されている。]</p>
11. 小児等への投与	<p>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（「6. 重要な基本的注意」の項参照）。</p>
12. 臨床検査結果に及ぼす影響	<p>該当資料なし</p>
13. 過量投与	<p>該当資料なし</p>
14. 適用上の注意	<p>薬剤交付時： PTP 包装の薬剤は PTP シートから取り出して服用するよう指導すること。（PTP シートの誤飲により、硬い鋭角部が食道粘膜へ刺入し、更には穿孔をおこして縦隔洞炎等の重篤な合併症を併発することが報告されている。）</p>
15. その他の注意	<p>(1) 本剤と併用されるテガフル・ウラシル配合剤を投与した患者に、急性白血病（前白血病相を伴う場合もある）、骨髄異形成症候群（MDS）が発生したとの報告がある。</p> <p>(2) フルオロウラシルの異化代謝酵素であるジヒドロピリミジンデヒドロゲナーゼ（DPD）欠損等の患者がごくまれに存在し、このような患者にフルオロウラシル系薬剤を投与した場合、投与初期に重篤な副作用（口内炎、下痢、血液障害、神経障害等）が発現するとの報告がある。</p> <p>(3) 葉酸の投与により、ビタミン B₁₂ 欠乏による巨赤芽球性貧血（悪性貧血等）が隠蔽されるとの報告がある。</p>
16. その他	<p>特になし</p>

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	該当資料なし
(1) 単回投与毒性試験	
(2) 反復投与毒性試験	
(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：処方箋医薬品 (注意－医師等の処方箋により使用すること) 有効成分：なし						
2. 有効期間又は使用期限	使用期限：外箱等に表示（3年）						
3. 貯法・保存条件	遮光保存、室温保存、気密容器						
4. 薬剤取扱い上の注意点	該当しない						
(1) 薬局での取り扱い上の留意点について	該当しない						
(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）	「Ⅷ-14 適用上の注意」参照 くすりのしおり：あり 患者向け医薬品ガイド：あり						
(3) 調剤時の留意点について	該当資料なし						
5. 承認条件等	結腸・直腸癌に対するホリナート・テガフル・ウラシル療法の有効性及び安全性の更なる明確化を目的とした十分なサンプルサイズを持つ無作為化比較試験を国内で実施すること。						
6. 包装	ホリナート錠 25mg 「KCC」 PTP：42錠（21錠×2）						
7. 容器の材質	<table border="1"> <tr> <td>PTP シート</td> <td>ポリプロピレン・アルミニウム</td> </tr> <tr> <td>ピロー包装</td> <td>ポリエチレン・アルミニウム</td> </tr> </table>	PTP シート	ポリプロピレン・アルミニウム	ピロー包装	ポリエチレン・アルミニウム		
PTP シート	ポリプロピレン・アルミニウム						
ピロー包装	ポリエチレン・アルミニウム						
8. 同一成分・同効薬	同一成分：ユーゼル®錠 25mg、ロイコボリン®錠 5mg・25mg 同効薬：レボホリナートカルシウム						
9. 国際誕生年月日	該当しない						
10. 製造販売承認年月日及び承認番号	<table border="1"> <thead> <tr> <th>販売名</th> <th>製造販売承認年月日</th> <th>承認番号</th> </tr> </thead> <tbody> <tr> <td>ホリナート錠 25mg 「KCC」</td> <td>2017年2月15日</td> <td>22900AMX00384</td> </tr> </tbody> </table>	販売名	製造販売承認年月日	承認番号	ホリナート錠 25mg 「KCC」	2017年2月15日	22900AMX00384
販売名	製造販売承認年月日	承認番号					
ホリナート錠 25mg 「KCC」	2017年2月15日	22900AMX00384					
11. 薬価基準収載年月日	2017年6月16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. 投薬期間制限医薬品に関する情報	本剤は、投薬（あるいは投与）期間に関する制限は定められていない。											
16. 各種コード	<table border="1"> <thead> <tr> <th>製品名</th> <th>HOT（9桁） 番号</th> <th>厚生労働省薬価基準 収載医薬品コード</th> <th>レセプト 電算コード</th> </tr> </thead> <tbody> <tr> <td>ホリナート錠 25mg 「KCC」</td> <td>125524901</td> <td>3929004F2072</td> <td>622552401</td> </tr> </tbody> </table>				製品名	HOT（9桁） 番号	厚生労働省薬価基準 収載医薬品コード	レセプト 電算コード	ホリナート錠 25mg 「KCC」	125524901	3929004F2072	622552401
製品名	HOT（9桁） 番号	厚生労働省薬価基準 収載医薬品コード	レセプト 電算コード									
ホリナート錠 25mg 「KCC」	125524901	3929004F2072	622552401									
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) ネオクリティケア製薬株式会社 社内資料：加速試験 2) ネオクリティケア製薬株式会社 社内資料：溶出試験 3) 第十七改正 日本薬局方 医薬品情報 JPDI2016、じほう社 4) ネオクリティケア製薬株式会社 社内資料：生物学的同等性試験 5) ネオクリティケア製薬株式会社 社内資料：粉碎後安定性試験 6) ネオクリティケア製薬株式会社 社内資料：簡易懸濁試験
2. その他の参考文献	該当資料なし

X II . 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

<p>1. 調剤・服薬支援に際して臨床判断を行うにあたっての参考情報</p>	<p>本項の情報に関する注意：本項には承認を受けていない品質に関する情報が含まれる。試験方法等が確立していない内容も含まれており、あくまでも記載されている試験方法で得られた結果を事実として提示している。医療従事者が臨床適用を検討する上での参考情報であり、加工等の可否を示すものではない。 (掲載根拠：「医療用医薬品の販売情報提供活動に関するガイドラインに関する Q&A について (その 3)」令和元年 9 月 6 日付厚生労働省医薬・生活衛生局監視指導・麻薬対策課 事務連絡)</p> <p>【粉砕後安定性試験】⁵⁾</p> <p>保存条件及び測定時期、保存形態</p> <table border="1"> <thead> <tr> <th>保存条件</th> <th>測定時期</th> <th>保存形態</th> </tr> </thead> <tbody> <tr> <td>①温度：40℃±2℃</td> <td>4 週</td> <td>遮光・気密容器（ガラス瓶）</td> </tr> <tr> <td>②湿度：25℃±2℃/75%RH±5%RH</td> <td>4 週</td> <td>遮光・開放（ガラス瓶）</td> </tr> <tr> <td rowspan="2">③光：25℃、約 2000lx/hr (D65)</td> <td>30 万 lx・hr</td> <td rowspan="2">ガラスシャーレ+サラップ（フタ）</td> </tr> <tr> <td>60 万 lx・hr</td> </tr> </tbody> </table> <p>測定項目：性状、純度試験 類縁物質、定量法</p> <p>結果 ホリナート錠 25mg 「KCC」の粉砕後安定性試験を実施した結果、規格及び試験方法の試験項目（性状、純度試験類縁物質、定量法）では光安定性試験において性状の変化が認められ、30 万 lx・hr では判定基準を満たしたが、60 万 lx・hr の条件で判定基準を満たさなかった。その他の保存条件では判定基準に適合した。</p>	保存条件	測定時期	保存形態	①温度：40℃±2℃	4 週	遮光・気密容器（ガラス瓶）	②湿度：25℃±2℃/75%RH±5%RH	4 週	遮光・開放（ガラス瓶）	③光：25℃、約 2000lx/hr (D65)	30 万 lx・hr	ガラスシャーレ+サラップ（フタ）	60 万 lx・hr
保存条件	測定時期	保存形態												
①温度：40℃±2℃	4 週	遮光・気密容器（ガラス瓶）												
②湿度：25℃±2℃/75%RH±5%RH	4 週	遮光・開放（ガラス瓶）												
③光：25℃、約 2000lx/hr (D65)	30 万 lx・hr	ガラスシャーレ+サラップ（フタ）												
	60 万 lx・hr													
<p>(2) 崩壊・懸濁性及び経管投与チューブの通過性</p>	<p>【簡易懸濁試験】⁶⁾</p> <p>試験方法 〔崩壊懸濁試験〕 注射器のピストン部を抜き取り、錠剤を入れてピストンを戻し 55℃の温湯 20mL を吸い取った。注射器の先端に蓋をして 5 分間自然放置した。注射器を手で 90 度 15 往復横転し、崩壊・懸濁の状況を観察した。錠剤が崩壊していない場合、さらに 5 分間放置後、注射器を手で 90 度 15 往復横転し、状況を観察した。</p> <p>〔通過性試験〕 経管栄養チューブ：サイズ 8 フレンチ（以下 Fr. とする）経管栄養チューブを懸濁液の入った注射器に取り付けた。経管栄養チューブを体内挿入部から 2/3 を水平にし、他端（注入端）を 30cm の高さにセットした。注入器の中の懸濁液を経管栄養チューブの注入端より約 20mL/10 秒の速度で注入した。懸濁液の経管栄養チューブの通過性を確認した。</p> <p>ガストロボタンフィーディングチューブ（※8Fr. 経管栄養チューブを通過した場合のみ）：崩壊懸濁試験と同様の方法で懸濁液を作成した。懸濁液を作成した注入器に 18Fr.ガストロボタンフィーディングを取り付け注入した。水を同じ注射器で吸い取り、よく振って注射器内の残留物を</p>													

懸濁し、注入してチューブ・ガストロボタン内を洗い、使用した水の量を記録した。チューブ・ガストロボタン内の残存を確認した。

結果

〔崩壊懸濁試験〕

製品名	崩壊・懸濁の状況
ホリナート錠 25mg 「KCC」	5 分以内には崩壊しなかったが、10 分以内に崩壊した。

〔通過性試験〕

製品名	チューブの通過性
ホリナート錠 25mg 「KCC」	8Fr.チューブを通過した。18Fr.ガストロボタンフィーディングも問題なく通過した。洗浄に使用した液量は 10mL であり、錠剤の残存は認められなかった。

2. その他の関連資料

特になし

管理 NO.