# 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

#### 合成副腎皮質ホルモン剤

# 日本薬局方 プレドニゾロン錠 プレドニゾロン錠 5mg「トーワ」

PREDNISOLONE TABLETS 5 mg "TOWA"

剤 形	素錠
製 剤 の 規 制 区 分	処方箋医薬品 <sup>注1)</sup> 注1)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 プレドニゾロン 5mg 含有
一般名	和 名:プレドニゾロン(JAN) 洋 名: Prednisolone(JAN、INN)
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 : 2006年 8月 4日 薬価基準収載年月日 : 2006年 12月 8日 販売開始年月日: 1985年 10月 24日
開発·製造販売(輸入)· 提携·販売会社名	製造販売元:東和薬品株式会社
医薬情報担当者の連絡先	電話番号: FAX:
問い合わせ窓口	東和薬品株式会社 学術部 DI センター  10120-108-932 FAX 06-7177-7379  https://med.towayakuhin.co.jp/medical/

本 IF は 2020 年 7 月改訂(第 25 版、相互作用の項等)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。

# 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.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 が添付文書を保管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。
- ②IF 記載要領に基づき作成し、各項目名はゴシック体で記載する。
- ③表紙の記載は統一し、表紙に続けて日病薬作成の「IF 利用の手引きの概要」の全文を記載するものとし、2頁にまとめる。

#### [IF の作成]

- ①IF は原則として製剤の投与経路別(内用剤、注射剤、外用剤)に作成される。
- ②IF に記載する項目及び配列は日病薬が策定した IF 記載要領に準拠する。
- ③添付文書の内容を補完するとの IF の主旨に沿って必要な情報が記載される。
- ④製薬企業の機密等に関するもの、製薬企業の製剤努力を無効にするもの及び薬剤師をはじめ医療従 事者自らが評価・判断・提供すべき事項については記載されない。
- ⑤「医薬品インタビューフォーム記載要領 2013」(以下、「IF 記載要領 2013」と略す)により作成された IF は、電子媒体での提供を基本とし、必要に応じて薬剤師が電子媒体(PDF)から印刷して使用する。企業での製本は必須ではない。

#### [IF の発行]

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

#### 3. I F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があり、その取扱いには十分留意すべきである。

#### 4. 利用に際しての留意点

IF を薬剤師等の日常業務において欠かすことができない医薬品情報源として活用して頂きたい。しかし、薬事法や医療用医薬品プロモーションコード等による規制により、製薬企業が医薬品情報として提供できる範囲には自ずと限界がある。IF は日病薬の記載要領を受けて、当該医薬品の製薬企業が作成・提供するものであることから、記載・表現には制約を受けざるを得ないことを認識しておかなければならない。また製薬企業は、IF があくまでも添付文書を補完する情報資材であり、今後インターネットでの公開等も踏まえ、薬事法上の広告規制に抵触しないよう留意し作成されていることを理解して情報を活用する必要がある。

# 目 次

Ι.	概要に関する項目	1	VIII.	安全性(使用上の注意等)に関する項目	19
1	. 開発の経緯	1	1.	警告内容とその理由	19
	2. 製品の治療学的・製剤学的特性			禁忌内容とその理由(原則禁忌を含む)	
				効能・効果に関連する使用上の注意と	
Ι.	名称に関する項目	3	٠.	その理由	19
1	. 販 売 名	3	4	用法・用量に関連する使用上の注意と	10
2	2. 一般名	3	7.	その理由	10
3	3. 構造式又は示性式	3	_	慎重投与内容とその理由	
	- 分子式及び分子量				
	5. 化学名(命名法)			重要な基本的注意とその理由及び処置方法	
	<ol> <li>1</li></ol>			相互作用	
	7. CAS登録番号			副作用	
				高齢者への投与	
Ш.	有効成分に関する項目	5		. 妊婦、産婦、授乳婦等への投与	
	. 物理化学的性質			. 小児等への投与	
	2. 有効成分の各種条件下における安定性		12.	臨床検査結果に及ぼす影響	24
	3. 有効成分の確認試験法		13.	. 過量投与	25
	1. 有効成分の定量法		14.	. 適用上の注意	25
4	1. 有别戏为少定重伝	0	15.	. その他の注意	25
IV.	製剤に関する項目	7		その他	
1	. 剤 形	7			
	2. 製剤の組成		IX.	非臨床試験に関する項目	26
	3. 懸濁剤、乳剤の分散性に対する注意		1.	薬理試験	26
	・ 怒風州、北州の万畝ほに刈りる任息 1.製剤の各種条件下における安定性		2.	毒性試験	26
	5. 調製法及び溶解後の安定性			## TEN + L → T - T - T - T - T - T - T - T - T - T	
				管理的事項に関する項目	
	6. 他剤との配合変化(物理化学的変化)		1.	規制区分	27
	7. 溶出性		2.	有効期間又は使用期限	27
	3. 生物学的試験法		3.	貯法・保存条件	27
	). 製剤中の有効成分の確認試験法			薬剤取扱い上の注意点	
1	0. 製剤中の有効成分の定量法	11		承認条件等	
1	1. 力価	11		包装	
1	2. 混入する可能性のある夾雑物	11		空表 容器の材質	
	3. 注意が必要な容器・外観が特殊な容器に				
	関する情報	11		同一成分・同効薬	
1	4. その他			国際誕生年月日	
1	4. C V/IE	11		製造販売承認年月日及び承認番号	
٧.	治療に関する項目	12		薬価基準収載年月日	28
1	. 効能・効果	12	12.	効能・効果追加、用法・用量変更追加等の	
	2. 用法・用量			年月日及びその内容	28
	3. 臨床成績		13.	. 再審査結果、再評価結果公表年月日及び	
				その内容	39
VI.	薬効薬理に関する項目	15	14.	再審査期間	39
	. 薬理学的に関連ある化合物又は化合物群		15.	投薬期間制限医薬品に関する情報	39
	2. 薬理作用			· 各種コード	
				- 1 に - 保険給付上の注意	
VII.	薬物動態に関する項目	16	1.		
1	<ul><li>血中濃度の推移・測定法</li></ul>	16	ΧI	. 文 献	40
	2. 薬物速度論的パラメータ		1.	引用文献	40
	3. 吸 収			その他の参考文献	
	1.分 布				
	5. 代 謝		X II	. 参考資料	40
	5. 排    泄		1.	主な外国での発売状況	40
				海外における臨床支援情報	
	7. トランスポーターに関する情報				
8	3. 透析等による除去率	18	ΧШ	.備  考	40
			そ	の他の関連資料	40

# I. 概要に関する項目

#### 1. 開発の経緯

プレドニゾロン錠は合成副腎皮質ホルモン剤であり、本邦では 1956 年に上市されている。東和薬品株式会社が後発医薬品として、プレドニゾロン錠「トーワ」の開発を企画し、薬発第 698 号(昭和 55 年 5 月 30 日)に基づき、規格及び試験方法を設定、長期保存試験を実施し、1985 年 10 月に承認を取得、1985 年 10 月に発売した。

その後、医療事故防止のため、2006 年 12 月にプレドニゾロン錠 5 mg 「トーワ」と販売名の変更を行い、現在に至る。

#### 2. 製品の治療学的・製剤学的特性

#### 臨床的特性

有用性:プレドニゾロン錠 5mg「トーワ」は、慢性副腎皮質機能不全(原発性、続発性、下垂体性、 医原性)、急性副腎皮質機能不全(副腎クリーゼ)、副腎性器症候群、亜急性甲状腺炎、甲状腺中毒 症 [甲状腺(中毒性)クリーゼ]、甲状腺疾患に伴う悪性眼球突出症、ACTH 単独欠損症、関節リ ウマチ、若年性関節リウマチ(スチル病を含む)、リウマチ熱(リウマチ性心炎を含む)、リウマチ性 多発筋痛、エリテマトーデス(全身性及び慢性円板状)、全身性血管炎(大動脈炎症候群、結節性動 脈周囲炎、多発性動脈炎、ヴェゲナ肉芽腫症を含む)、多発性筋炎(皮膚筋炎)、強皮症、ネフロー ゼ及びネフローゼ症候群、うっ血性心不全、気管支喘息、喘息性気管支炎(小児喘息性気管支炎を 含む)、薬剤その他の化学物質によるアレルギー・中毒(薬疹、中毒疹を含む)、血清病、重症感染 症(化学療法と併用する)、溶血性貧血(免疫性又は免疫性機序の疑われるもの)、白血病(急性白血病、 慢性骨髄性白血病の急性転化、慢性リンパ性白血病)(皮膚白血病を含む)、顆粒球減少症(本態性、 続発性)、紫斑病(血小板減少性及び血小板非減少性)、再生不良性貧血、凝固因子の障害による出 血性素因、限局性腸炎、潰瘍性大腸炎、重症消耗性疾患の全身状態の改善(癌末期、スプルーを含 む)、劇症肝炎(臨床的に重症とみなされるものを含む)、胆汁うっ滞型急性肝炎、慢性肝炎(活動型、 急性再燃型、胆汁うっ滞型)(但し、一般的治療に反応せず肝機能の著しい異常が持続する難治性の ものに限る)、肝硬変(活動型、難治性腹水を伴うもの、胆汁うっ滞を伴うもの)、サルコイドーシ ス(但し、両側肺門リンパ節腫脹のみの場合を除く)、びまん性間質性肺炎(肺線維症)(放射線肺臓炎 を含む)、肺結核(栗粒結核、重症結核に限る)(抗結核剤と併用する)、結核性髄膜炎(抗結核剤と併 用する)、結核性胸膜炎(抗結核剤と併用する)、結核性腹膜炎(抗結核剤と併用する)、結核性心のう 炎(抗結核剤と併用する)、脳脊髄炎(脳炎、脊髄炎を含む)(但し、一次性脳炎の場合は頭蓋内圧亢進 症状がみられ、かつ他剤で効果が不十分なときに短期間用いること)、末梢神経炎(ギランバレー症 候群を含む)、筋強直症、重症筋無力症、多発性硬化症(視束脊髄炎を含む)、小舞踏病、顔面神経 麻痺、脊髄蜘網膜炎、デュシェンヌ型筋ジストロフィー、悪性リンパ腫及び類似疾患(近縁疾患)、 多発性骨髄腫、好酸性肉芽腫、乳癌の再発転移、特発性低血糖症、原因不明の発熱、副腎摘除、 臓器・組織移植、侵襲後肺水腫、副腎皮質機能不全患者に対する外科的侵襲、蛇毒・昆虫毒(重症 の虫さされを含む)、強直性脊椎炎(リウマチ性脊椎炎)、卵管整形術後の癒着防止、副腎皮質機能 障害による排卵障害、前立腺癌(他の療法が無効な場合)、陰茎硬結、湿疹・皮膚炎群(急性湿疹、 亜急性湿疹、慢性湿疹、接触皮膚炎、貨幣状湿疹、自家感作性皮膚炎、アトピー皮膚炎、乳・幼・ 小児湿疹、ビダール苔癬、その他の神経皮膚炎、脂漏性皮膚炎、進行性指掌角皮症、その他の手 指の皮膚炎、陰部あるいは肛門湿疹、耳介及び外耳道の湿疹・皮膚炎、鼻前庭及び鼻翼周辺の湿 疹・皮膚炎など)(但し、重症例以外は極力投与しないこと)、痒疹群(小児ストロフルス、蕁麻疹様 苔癬、固定蕁麻疹を含む)(但し、重症例に限る。また、固定蕁麻疹は局注が望ましい)、蕁麻疹(慢 性例を除く)(重症例に限る)、乾癬及び類症「尋常性乾癬(重症例)、関節症性乾癬、乾癬性紅皮症、 膿疱性乾癬、稽留性肢端皮膚炎、疱疹状膿痂疹、ライター症候群〕、掌蹠膿疱症(重症例に限る)、 毛孔性紅色粃糠疹(重症例に限る)、扁平苔癬(重痘例に限る)、成年性浮腫性硬化症、紅斑症(多形滲 出性紅斑、結節性紅斑)(但し、多形滲出性紅斑の場合は重症例に限る)、アナフィラクトイド紫斑(単 純型、シェーンライン型、ヘノッホ型)(重症例に限る)、ウェーバークリスチャン病、粘膜皮膚眼 症候群[開口部びらん性外皮症、スチブンス・ジョンソン病、皮膚口内炎、フックス症候群、ベ ーチェット病(眼症状のない場合)、リップシュッツ急性陰門潰瘍]、レイノー病、円形脱毛症(悪 性型に限る)、天疱瘡群(尋常性天疱瘡、落葉状天疱瘡、Senear-Usher 症候群、増殖性天疱瘡)、デ ューリング疱疹状皮膚炎(類天疱瘡、妊娠性疱疹を含む)、先天性表皮水泡症、帯状疱疹(重症例に 限る)、紅皮症(ヘブラ紅色粃糠疹を含む)、顔面播種状粟粒性狼瘡(重症例に限る)、アレルギー性血 管炎及びその類症(急性痘瘡様苔癬状粃糠疹を含む)、潰瘍性慢性膿皮症、新生児スクレレーマ、内 眼・視神経・眼窩・眼筋の炎症性疾患の対症療法(ブドウ膜炎、網脈絡膜炎、網膜血管炎、視神経 炎、眼窩炎性偽腫瘍、眼窩漏斗尖瑞部症候群、眼筋麻痺)、外眼部及び前眼部の炎症性疾患の対症 療法で点眼が不適当又は不十分な場合(眼瞼炎、結膜炎、角膜炎、強膜炎、虹彩毛様体炎)、眼科領 域の術後炎症、急性・慢性中耳炎、滲出性中耳炎・耳管狭窄症、メニエル病及びメニエル症候群、 急性感音性難聴、血管運動(神経)性鼻炎、アレルギー性鼻炎、花粉症(枯草熱)、副鼻腔炎・鼻茸、 進行性壊疽性鼻炎、喉頭炎・喉頭浮腫、食道の炎症(腐蝕性食道炎、直達鏡使用後)及び食道拡張術 後、耳鼻咽喉科領域の手術後の後療法、難治性口内炎及び舌炎(局所療法で治癒しないもの)、嗅覚 障害、急性・慢性(反復性)唾液腺炎に対しては、通常、成人にはプレドニゾロンとして、1日5~ 60mgを 1~4回に分割経口投与することにより、有用性が認められている。

また、川崎病の急性期に対しては、通常、プレドニゾロンとして 1 日 2mg/kg(最大 60mg)を 3 回 に分割経口投与することにより、有用性が認められている。

安全性: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。

副作用として、発疹等、月経異常、クッシング症候群様症状等、下痢、悪心・嘔吐、縦隔気腫、 多幸症、不眠、筋肉痛等、関節痛等、満月様顔貌、野牛肩、浮腫、血圧上昇、網膜障害、眼球突 出等、白血球増多等、ざ瘡、多毛、発熱、疲労感等であるが、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。 [VIII. 8. (3) その他の副作用の項を参照]

重大な副作用として、誘発感染症、感染症の増悪、続発性副腎皮質機能不全、糖尿病、消化管潰瘍、消化管穿孔、消化管出血、膵炎、精神変調、うつ状態、痙攣、骨粗鬆症、大腿骨及び上腕骨等の骨頭無菌性壊死、ミオパチー、緑内障、後嚢白内障、中心性漿液性網脈絡膜症、多発性後極部網膜色素上皮症、血栓症、心筋梗塞、脳梗塞、動脈瘤、硬膜外脂肪腫、腱断裂があらわれることがある。〔WII. 8. (2) 重大な副作用と初期症状の項を参照〕

# Ⅱ. 名称に関する項目

### 1. 販売名

(1) 和 名

プレドニゾロン錠5mg 「トーワ」

(2) 洋 名

PREDNISOLONE TABLETS 5 mg "TOWA"

- (3) 名称の由来
  - 一般名+剤形+規格(含量)+「トーワ」

[「医療用後発医薬品の承認申請にあたっての販売名の命名に関する留意事項について」(平成 17 年 9 月 22 日 薬食審査発第 0922001 号)に基づく]

#### 2. 一般名

(1) 和 名(命名法)

プレドニゾロン(JAN)

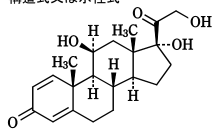
(2) 洋 名(命名法)

Prednisolone(JAN, INN)

(3) ステム

pred:プレドニゾン及びプレドニゾロン系誘導体

3. 構造式又は示性式



4. 分子式及び分子量

分子式: C<sub>21</sub>H<sub>28</sub>O<sub>5</sub> 分子量: 360.44

5. 化学名(命名法)

11 β ,17,21-Trihydroxypregna-1,4-diene-3,20-dione (IUPAC)

- 6. 慣用名、別名、略号、記号番号 該当しない
- 7. CAS登録番号 50-24-8

# Ⅲ. 有効成分に関する項目

### 1. 物理化学的性質

(1) 外観・性状

白色の結晶性の粉末である。結晶多形が認められる。

#### (2) 溶解性

溶媒	1g を溶かすのに要する溶媒量		溶解性
メタノール	10mL 以上	30mL 未満	やや溶けやすい
エタノール(95)	10mL 以上	30mL 未満	やや溶けやすい
酢酸エチル	100mL以上	1000mL 未満	溶けにくい
水	1000mL以上	10000mL 未満	極めて溶けにくい

### (3) 吸湿性

該当資料なし

#### (4) 融点(分解点)・沸点・凝固点

融点:約235℃(分解)

#### (5) 酸塩基解離定数

解離基を持たない。

#### (6) 分配係数

該当資料なし

### (7) その他の主な示性値

旋光度 〔 $\alpha$ 〕 $^{20}_{D}$ :  $+113\sim+119^{\circ}$  〔乾燥後、0.2g、エタノール(95)、20mL、100mm〕

#### 2. 有効成分の各種条件下における安定性

水:37°C、8 時間は安定である( $5.5\,\mu$  g/mL)。

液性(pH): pH1.2、pH4.0 及び pH6.8 において、37°C、8 時間は安定である(5.5  $\mu$  g/mL)。

#### 3. 有効成分の確認試験法

日局「プレドニゾロン」の確認試験による

4.	右动	成分	の定	量法
┯.	'H X/	11-12	ᇄ	ᆂᇪ

日局「プレドニゾロン」の定量法による

# Ⅳ. 製剤に関する項目

### 1. 剤 形

(1) 剤形の区別、外観及び性状

	THE TENT OF PROPERTY				
剤形の	)区别		素錠		
性	状	淡黄色の素錠			
識別	本体		Tw P.S		
コード	包装		Tw.P.S		
		表 裏 側面			
外	形	Twp.s			
錠径(	(mm)	9.8/5.0 (長径/短径)			
厚さ(	(mm)	2.1			
質量	(mg)	120			

### (2) 製剤の物性

硬度	5.5kg 重
----	---------

# (3) 識別コード

- (1) 剤形の区別、外観及び性状の項を参照
- (4) pH、浸透圧比、粘度、比重、無菌の旨及び安定な pH 域等 該当しない

### 2. 製剤の組成

(1) 有効成分(活性成分)の含量

1錠中 日局 プレドニゾロン 5mg を含有する。

### (2) 添 加 物

使用目的	添 加 物
賦形剤	乳糖水和物、リン酸水素 Ca 水和物、トウモロコシデンプン
結合剤	ヒドロキシプロピルセルロース
崩壊剤	カルメロース Ca
滑沢剤	ステアリン酸 Mg
着色剤	黄色三二酸化鉄

### (3) その他

該当資料なし

### 3. 懸濁剤、乳剤の分散性に対する注意

該当しない

### 4. 製剤の各種条件下における安定性

### (1) 長期保存試験 1)

包装形態:PTP 包装した製品

試験条件:室温保存、2ロット(n=1)

試験項目	開始時	3年
性状	淡黄色の素錠	同左
崩壊時間(分)	$5.5{\sim}12.5$	2.5~5.8
溶出率(%)	99.4~103.6	99.7~100.5
含量(%)	100.7	95.4~97.2

包装形態:バラ包装の製品

試験条件:室温保存、1ロット(n=1)

試験項目	開始時	3年
性状	淡黄色の素錠	同左
崩壊時間(分)	$7.7 \sim 12.3$	5.3~6.8
溶出率(%)	100.4	99.2
含量(%)	100.5	95.4

長期保存試験(室温保存、3年)の結果、プレドニゾロン錠 5mg「トーワ」は通常の市場流通下において3年間安定であることが確認された。

#### (2) 無包装状態における安定性 2)

試験項目	外観	含量	硬度	溶出性
温度 (40℃、3 箇月)	変化なし	変化なし	変化なし	変化なし
湿度 (25℃、75%RH、3 箇月)	変化なし	変化なし	変化あり*	変化なし
光 (60万 lx·hr)	変化なし	変化なし	変化なし	変化なし

\*:  $50N(5.1 \text{kg} 重) \rightarrow 31N(3.2 \text{kg} 重、1 箇月)、27N(2.8 \text{kg} 重、3 箇月)に低下するが、取扱い上問題とならない程度の変化であった。$ 

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

#### <参考>評価基準

#### 【外観】

変化なし	外観上の変化を、ほとんど認めない
変化あり (規格内)	わずかな色調変化(退色等)等を認めるが、品質上、問題とならない程度 の変化であり、規格を満たしている
変化あり (規格外)	形状変化や著しい色調変化等を認め、規格を逸脱している

#### 【含量】

変化なし	含量低下が 3%未満
変化あり (規格内)	含量低下が3%以上で、規格値内
変化あり (規格外)	規格値外

#### 【硬度】

変化なし	硬度変化が 30%未満
変化あり	硬度変化が 30%以上

硬度 2.0kg 重を下回ると、割れ・欠けが起こりやすくなり、取扱いに注意が必要になると考えられる。

### 【崩壊性】/【溶出性】

変化なし	規格値内
変化あり(規格外)	規格値外

#### 5. 調製法及び溶解後の安定性

該当しない

### 6. 他剤との配合変化(物理化学的変化)

#### ■日於

プレドニゾロン錠 5mg「トーワ」と服薬補助ゼリーの配合時における安定性を確認するため、配合変化試験を実施した。

#### ■方法

#### (1)試験概要

プレドニゾロン錠 5mg「トーワ」と服薬補助ゼリーを配合した検体を指定した以下の条件下で保存した後、各試験項目について、配合直後からの変化の有無を確認した。

### (2)保存条件

保存条件:成り行き温湿度、室内散光下(600~1000lx)

保存容器:ガラス栓をした無色透明ガラス製容器

#### (3)試験項目

外観、におい及び定量

### (4)試験方法

1) 外観:目視にて確認(色調、形状、懸濁、沈殿の有無等)

2) におい: においを確認

3) 定量:液体クロマトグラフィー

#### (5) 測定時点

配合直後、3時間後

#### (6) 測定回数

各試験1回(n=1)とした(定量のみ1回(n=3))。

#### (7)配合割合

プレドニゾロン錠 5mg「トーワ」: 1錠服薬補助ゼリー: 大さじ 1(およそ 15mL)

#### ■結果

試験製剤	服薬補助ゼリー	測定項目	測定時点		
四次	(メーカー名)	例足視日	配合前	配合直後	3 時間後
プレドニゾロ	らくらく服薬	外観	試験製剤: 淡黄色の素錠であった	微黄白色のゼリー剤に 錠剤が包まれていた	微黄白色のゼリー剤に 錠剤が包まれていた。 錠剤は膨潤していた。
	ゼリー (龍角散)	におい	試験製剤: 無臭であった	レモン様のにおいであ った	同左
		含量 (%)	試験製剤:99.7	97.1	99.3
		残存率 (%)		100.0	102.3

### 7. 溶出性

# (1) 規格及び試験方法 3)

プレドニゾロン錠 5mg「トーワ」は、日本薬局方医薬品各条に定められたプレドニゾロン錠の溶 出規格に適合していることが確認されている。

方 法:日局溶出試験法(パドル法)

試験液:水 900mL 回転数:100rpm

測定法:紫外可視吸光度測定法

規格:20分間の溶出率が70%以上のときは適合とする。

〔出典:日本薬局方医薬品各条〕

#### 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

日局「プレドニゾロン錠」の確認試験による

# 10. 製剤中の有効成分の定量法

日局「プレドニゾロン錠」の定量法による

### 11. 力価

該当しない

#### 12. 混入する可能性のある夾雑物

該当資料なし

#### 13. 注意が必要な容器・外観が特殊な容器に関する情報

該当しない

#### 14. その他

該当しない

# V. 治療に関する項目

### 1. 効能・効果

- ○慢性副腎皮質機能不全(原発性、続発性、下垂体性、医原性)、急性副腎皮質機能不全(副腎 クリーゼ)、副腎性器症候群、亜急性甲状腺炎、甲状腺中毒症[甲状腺(中毒性)クリーゼ]、甲状腺疾患に伴う悪性眼球突出症、ACTH単独欠損症
- ○関節リウマチ、若年性関節リウマチ (スチル病を含む)、リウマチ熱 (リウマチ性心炎を含む)、 リウマチ性多発筋痛
- ○エリテマトーデス(全身性及び慢性円板状)、全身性血管炎(大動脈炎症候群、結節性動脈周 囲炎、多発性動脈炎、ヴェゲナ肉芽腫症を含む)、多発性筋炎(皮膚筋炎)、強皮症
- ○川崎病の急性期(重症であり、冠動脈障害の発生の危険がある場合)
- ○ネフローゼ及びネフローゼ症候群
- ○うっ血性心不全
- ○気管支喘息、喘息性気管支炎(小児喘息性気管支炎を含む)、薬剤その他の化学物質によるアレルギー・中毒(薬疹、中毒疹を含む)、血清病
- ○重症感染症(化学療法と併用する)
- ○溶血性貧血(免疫性又は免疫性機序の疑われるもの)、白血病(急性白血病、慢性骨髄性白血病の急性転化、慢性リンパ性白血病)(皮膚白血病を含む)、顆粒球減少症(本態性、続発性)、紫斑病(血小板減少性及び血小板非減少性)、再生不良性貧血、凝固因子の障害による出血性素因
- ○限局性腸炎、潰瘍性大腸炎
- ○重症消耗性疾患の全身状態の改善(癌末期、スプルーを含む)
- ○劇症肝炎(臨床的に重症とみなされるものを含む)、胆汁うっ滞型急性肝炎、慢性肝炎(活動型、急性再燃型、胆汁うっ滞型)(但し、一般的治療に反応せず肝機能の著しい異常が持続する難治性のものに限る)、肝硬変(活動型、難治性腹水を伴うもの、胆汁うっ滞を伴うもの)
- ○サルコイドーシス(但し、両側肺門リンパ節腫脹のみの場合を除く)、びまん性間質性肺炎(肺線維症)(放射線肺臓炎を含む)
- ○肺結核(粟粒結核、重症結核に限る)(抗結核剤と併用する)、結核性髄膜炎(抗結核剤と併用する)、結核性胸膜炎(抗結核剤と併用する)、結核性腹膜炎(抗結核剤と併用する)、結核性 心のう炎(抗結核剤と併用する)
- ○脳脊髄炎(脳炎、脊髄炎を含む)(但し、一次性脳炎の場合は頭蓋内圧亢進症状がみられ、かつ他剤で効果が不十分なときに短期間用いること)、末梢神経炎(ギランバレー症候群を含む)、筋強直症、重症筋無力症、多発性硬化症(視束脊髄炎を含む)、小舞踏病、顔面神経麻痺、脊髄蜘網膜炎、デュシェンヌ型筋ジストロフィー
- ○悪性リンパ腫及び類似疾患(近縁疾患)、多発性骨髄腫、好酸性肉芽腫、乳癌の再発転移
- ○特発性低血糖症
- ○原因不明の発熱
- ○副腎摘除、臓器・組織移植、侵襲後肺水腫、副腎皮質機能不全患者に対する外科的侵襲
- ○蛇毒・昆虫毒(重症の虫さされを含む)
- ○強直性脊椎炎(リウマチ性脊椎炎)
- ○卵管整形術後の癒着防止、副腎皮質機能障害による排卵障害
- ○前立腺癌(他の療法が無効な場合)、陰茎硬結
- ○★湿疹・皮膚炎群(急性湿疹、亜急性湿疹、慢性湿疹、接触皮膚炎、貨幣状湿疹、自家感作性皮膚炎、アトピー皮膚炎、乳・幼・小児湿疹、ビダール苔癬、その他の神経皮膚炎、脂漏性皮膚炎、進行性指掌角皮症、その他の手指の皮膚炎、陰部あるいは肛門湿疹、耳介及び外耳道の湿疹・皮膚炎、鼻前庭及び鼻翼周辺の湿疹・皮膚炎など)(但し、重症例以外は極力投与しないこと)、★痒疹群(小児ストロフルス、蕁麻疹様苔癬、固定蕁麻疹を含む)(但し、重症例に限る。また、固定蕁麻疹は局注が望ましい)、蕁麻疹(慢性例を除く)(重症例に限る)、★乾癬及び類

症 [尋常性乾癬(重症例)、関節症性乾癬、乾癬性紅皮症、膿疱性乾癬、稽留性肢端皮膚炎、疱疹状膿痂疹、ライター症候群]、\*掌蹠膿疱症(重症例に限る)、\*毛孔性紅色粃糠疹(重症例に限る)、\*木毛孔性紅色粃糠疹(重症例に限る)、\*木田で、紅斑症(\*多形滲出性紅斑、結節性紅斑)(但し、多形滲出性紅斑の場合は重症例に限る)、アナフィラクトイド紫斑(単純型、シェーンライン型、ヘノッホ型)(重症例に限る)、ウェーバークリスチャン病、粘膜皮膚眼症候群 [開口部びらん性外皮症、スチブンス・ジョンソン病、皮膚口内炎、フックス症候群、ベーチェット病(眼症状のない場合)、リップシュッツ急性陰門潰瘍]、レイノー病、\*円形脱毛症(悪性型に限る)、天疱瘡群(尋常性天疱瘡、落葉状天疱瘡、Senear-Usher 症候群、増殖性天疱瘡)、デューリング疱疹状皮膚炎(類天疱瘡、妊娠性疱疹を含む)、先天性表皮水疱症、帯状疱疹(重症例に限る)、\*紅皮症(ヘブラ紅色粃糠疹を含む)、顔面播種状栗粒性狼瘡(重症例に限る)、アレルギー性血管炎及びその類症(急性痘瘡様苔癬状粃糠疹を含む)、潰瘍性慢性膿皮症、新生児スクレレーマ

- ○内眼・視神経・眼窩・眼筋の炎症性疾患の対症療法(ブドウ膜炎、網脈絡膜炎、網膜血管炎、 視神経炎、眼窩炎性偽腫瘍、眼窩漏斗尖端部症候群、眼筋麻痺)、外眼部及び前眼部の炎症性 疾患の対症療法で点眼が不適当又は不十分な場合(眼瞼炎、結膜炎、角膜炎、強膜炎、虹彩毛 様体炎)、眼科領域の術後炎症
- ○急性・慢性中耳炎、滲出性中耳炎・耳管狭窄症、メニエル病及びメニエル症候群、急性感音性 難聴、血管運動(神経)性鼻炎、アレルギー性鼻炎、花粉症(枯草熱)、副鼻腔炎・鼻茸、進 行性壊疽性鼻炎、喉頭炎・喉頭浮腫、食道の炎症(腐蝕性食道炎、直達鏡使用後)及び食道拡 張術後、耳鼻咽喉科領域の手術後の後療法、難治性口内炎及び舌炎(局所療法で治癒しないも の)
- ○嗅覚障害、急性・慢性(反復性)唾液腺炎
- ★印:外用剤を用いても効果が不十分な場合あるいは十分な効果を期待し得ないと推定される場合にのみ用いること。

#### 2. 用法・用量

通常、成人にはプレドニゾロンとして1日 $5\sim60$  mgを $1\sim4$ 回に分割経口投与する。なお、年齢、症状により適宜増減するが、悪性リンパ腫に用いる場合、抗悪性腫瘍剤との併用において、1日量として100 mg/m²(体表面積)まで投与できる。

川崎病の急性期に用いる場合、通常、プレドニゾロンとして1日2 mg/kg(最大60 mg)を3回に分割経口投与する。

#### 【用法・用量に関連する使用上の注意】

- 1) 本剤の投与量、投与スケジュール、漸減中止方法等については、関連学会のガイドライン 等、最新の情報を参考に投与すること。
- 2) 川崎病の急性期に用いる場合には、有熱期間は注射剤で治療し、解熱後に本剤に切り替えること。

#### 3. 臨床成績

(1) 臨床データパッケージ

該当資料なし

#### (2) 臨床効果

該当資料なし

#### (3) 臨床薬理試験

該当資料なし

### (4) 探索的試験

該当資料なし

### (5) 検証的試験

1) 無作為化並行用量反応試験

該当資料なし

### 2) 比較試験

該当資料なし

### 3) 安全性試験

該当資料なし

### 4) 患者·病態別試験

該当資料なし

# (6) 治療的使用

- 1) 使用成績調査・特定使用成績調査(特別調査)・製造販売後臨床試験(市販後臨床試験) 該当資料なし
- 2) 承認条件として実施予定の内容又は実施した試験の概要

該当しない

# VI. 薬効薬理に関する項目

#### 1. 薬理学的に関連ある化合物又は化合物群

コルチゾン、ヒドロコルチゾン、プレドニゾン、メチルプレドニゾロン、トリアムシノロン、ベタメタゾン、デキサメタゾン、パラメタゾン

#### 2. 薬理作用

#### (1) 作用部位・作用機序 4)

最も一般的に使用される合成副腎皮質ホルモンであり、コルチゾールと比べて糖質コルチコイド作用が強い。糖質コルチコイド作用としての(i)糖新生を促進し血糖を上昇させる作用、たん白異化作用、脂肪組織での脂肪分解作用等の代謝作用、(ii)炎症による浮腫、フィブリン沈着、毛細管拡張、白血球遊走、食細胞の活性化、線維芽細胞の分裂、肉芽形成等を抑制する抗炎症作用、(iii)免疫抑制作用、(iv)赤血球・好中球が増加し、リンパ球・好酸球が減少する血液に対する作用、(v)中枢神経に対する興奮作用等、広範な薬理作用を示す。ヒドロコルチゾンの炭素 1、2位間に二重結合を有した合成副腎皮質ホルモンであり、抗炎症作用はコルチゾン、ヒドロコルチゾンの3~5倍、一方、ナトリウム貯留作用はやや弱い。作用の持続時間は中間型である。また、外用としても用いられる。

#### (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

# Ⅷ. 薬物動態に関する項目

### 1. 血中濃度の推移・測定法

- (1) 治療上有効な血中濃度 該当資料なし
- (2) 最高血中濃度到達時間 該当資料なし
- (3) 臨床試験で確認された血中濃度 該当資料なし
- (**4**) 中**毒域** 該当資料なし
- (5) **食事・併用薬の影響** 該当資料なし
- (6) 母集団(ポピュレーション)解析により判明した薬物体内動態変動要因 該当資料なし

### 2. 薬物速度論的パラメータ

- (1)解析方法該当資料なし
- (2) 吸収速度定数 該当資料なし
- (3) バイオアベイラビリティ 該当資料なし
- (4) 消失速度定数 該当資料なし
- (5) クリアランス該当資料なし

#### (6) 分布容積

該当資料なし

### (7) 血漿蛋白結合率

該当資料なし

#### 3. 吸 収

該当資料なし

#### 4. 分 布

(1) 血液一脳関門通過性

該当資料なし

### (2) 血液一胎盤関門通過性

Ⅷ. 10. 妊婦、産婦、授乳婦等への投与の項 1)を参照

#### (3) 乳汁への移行性

Ⅷ. 10. 妊婦、産婦、授乳婦等への投与の項 2)を参照

#### (4) 髄液への移行性

該当資料なし

### (5) その他の組織への移行性

該当資料なし

#### 5. 代謝

(1) 代謝部位及び代謝経路

該当資料なし

### (2) 代謝に関与する酵素(CYP450等)の分子種

該当資料なし

### (3) 初回通過効果の有無及びその割合

該当資料なし

#### (4) 代謝物の活性の有無及び比率

該当資料なし

# (5) 活性代謝物の速度論的パラメータ 該当資料なし

# 6. 排 泄

(1) 排泄部位及び経路 該当資料なし

(2) 排泄率 該当資料なし

(3) **排泄速度** 該当資料なし

7. トランスポーターに関する情報 該当資料なし

8. 透析等による除去率 該当資料なし

# Ⅲ. 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

#### 【警告】

本剤を含むがん化学療法は、緊急時に十分対応できる医療施設において、がん化学療法に十分な知識・経験を持つ医師のもとで、本療法が適切と判断される患者についてのみ実施すること。また、治療開始に先立ち、患者又はその家族に有効性及び危険性を十分説明し、同意を得てから投与すること。

#### 2. 禁忌内容とその理由(原則禁忌を含む)

#### 【禁忌(次の患者には投与しないこと)】

- 1) 本剤の成分に対し過敏症の既往歴のある患者
- 2) デスモプレシン酢酸塩水和物 (男性における夜間多尿による夜間頻尿) を投与中の患者 (「相 互作用」の項参照)

# 【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)】

- 1) 有効な抗菌剤の存在しない感染症、全身の真菌症の患者 [免疫機能抑制作用により、症状が 増悪することがある。]
- 2) 消化性潰瘍の患者 [肉芽組織増殖抑制作用により、潰瘍治癒(組織修復)が障害されることがある。]
- 3) 精神病の患者 [大脳辺縁系の神経伝達物質に影響を与え、症状が増悪することがある。]
- 4) 結核性疾患の患者 [免疫機能抑制作用により、症状が増悪することがある。]
- 5) 単純疱疹性角膜炎の患者「免疫機能抑制作用により、症状が増悪することがある。]
- 6) 後嚢白内障の患者 [症状が増悪することがある。]
- 7) 緑内障の患者 [眼圧の亢進により、緑内障が増悪することがある。]
- 8) 高血圧症の患者 [電解質代謝作用により、高血圧症が増悪することがある。]
- 9) 電解質異常のある患者 [電解質代謝作用により、電解質異常が増悪することがある。]
- 10) 血栓症の患者 [血液凝固促進作用により、症状が増悪することがある。]
- 11) 最近行った内臓の手術創のある患者 [創傷治癒(組織修復)が障害されることがある。]
- 12) 急性心筋梗塞を起こした患者[心破裂を起こしたとの報告がある。]

#### 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上の注意とその理由

#### 【用法・用量に関連する使用上の注意】

- 1) 本剤の投与量、投与スケジュール、漸減中止方法等については、関連学会のガイドライン等、最新の情報を参考に投与すること。
- 2) 川崎病の急性期に用いる場合には、有熱期間は注射剤で治療し、解熱後に本剤に切り替えること。

#### 5. 慎重投与内容とその理由

#### 慎重投与(次の患者には慎重に投与すること)

- 1) 感染症の患者 [免疫機能抑制作用により、感染症が増悪するおそれがある。]
- 2) 糖尿病の患者 [糖新生作用等により血糖が上昇し、糖尿病が増悪するおそれがある。]
- 3) 骨粗鬆症の患者「蛋白異化作用等により、骨粗鬆症が増悪するおそれがある。]
- 4) 腎不全の患者 [薬物の排泄が遅延するため、体内蓄積による副作用があらわれるおそれがある。]
- 5) 甲状腺機能低下のある患者 [血中半減期が延長するとの報告があり、副作用があらわれるお それがある。]
- 6) 肝硬変の患者 [代謝酵素活性の低下等により、副作用があらわれやすい。]
- 7) 脂肪肝の患者 [脂肪分解・再分布作用により、肝臓への脂肪沈着が増大し、脂肪肝が増悪するおそれがある。]
- 8) 脂肪塞栓症の患者 [大量投与により脂肪塞栓症が起こるとの報告があり、症状が増悪するお それがある。]
- 9) 重症筋無力症の患者 [使用当初、一時症状が増悪するおそれがある。]
- 10) 高齢者(「高齢者への投与」の項参照)

#### 6. 重要な基本的注意とその理由及び処置方法

#### 重要な基本的注意

- 1) 本剤の投与により、**誘発感染症、続発性副腎皮質機能不全、消化管潰瘍、糖尿病、精神障害等の重篤な副作用**があらわれることがあるので、本剤の投与にあたっては次の注意が必要である。
  - (1) 投与に際しては、特に適応、症状を考慮し、他の治療法によって十分に治療効果が期待できる場合には、本剤を投与しないこと。また、局所的投与で十分な場合には、局所療法を行うこと。
  - (2) 投与中は副作用の発現に対し、常に十分な配慮と観察を行い、また、患者をストレスから避けるようにし、事故、手術等の場合には増量するなど適切な処置を行うこと。
  - (3) 特に、本剤投与中に**水痘又は麻疹に感染すると、致命的な経過をたどることがある**ので、 次の注意が必要である。
    - ① 本剤投与前に水痘又は麻疹の既往や予防接種の有無を確認すること。
    - ② 水痘又は麻疹の既往のない患者においては、水痘又は麻疹への感染を極力防ぐよう常に 十分な配慮と観察を行うこと。感染が疑われる場合や感染した場合には、直ちに受診す るよう指導し、適切な処置を講ずること。
    - ③ 水痘又は麻疹の既往や予防接種を受けたことがある患者であっても、本剤投与中は、水 痘又は麻疹を発症する可能性があるので留意すること。
  - (4) 連用後、投与を急に中止すると、ときに発熱、頭痛、食欲不振、脱力感、筋肉痛、関節痛、 ショック等の離脱症状があらわれることがあるので、投与を中止する場合には、徐々に減 量するなど慎重に行うこと。離脱症状があらわれた場合には、直ちに再投与又は増量する こと。
- 2) 副腎皮質ホルモン剤を投与されたB型肝炎ウイルスキャリアの患者において、B型肝炎ウイルスの増殖による肝炎があらわれることがある。本剤の投与期間中及び投与終了後は継続して肝機能検査値や肝炎ウイルスマーカーのモニタリングを行うなど、B型肝炎ウイルス増殖の徴候や症状の発現に注意すること。異常が認められた場合には、本剤の減量を考慮し、抗ウイルス剤を投与するなど適切な処置を行うこと。なお、投与開始前にHBs 抗原陰性の患者において、B型肝炎ウイルスによる肝炎を発症した症例が報告されている。
- 3) 本剤の長期あるいは大量投与中の患者、又は投与中止後6ヵ月以内の患者では、免疫機能が低下していることがあり、生ワクチンの接種により、ワクチン由来の感染を増強又は持続させるおそれがあるので、これらの患者には**生ワクチンを接種しない**こと。

4) 強皮症患者における強皮症腎クリーゼの発現率は、副腎皮質ホルモン剤投与患者で高いとの報告がある。本剤を強皮症患者に投与する場合は、血圧及び腎機能を慎重にモニターし、強皮症腎クリーゼの徴候や症状の出現に注意すること。また、異常が認められた場合には適切な処置を行うこと。

#### 7. 相互作用

# (1) 併用禁忌とその理由

併用禁忌(併用しないこと)		
薬剤名等	臨床症状・措置方法	機序・危険因子
デスモプレシン酢酸塩水和物	低ナトリウム血症が発現する	機序不明。
ミニリンメルト(男性におけ	おそれがある。	
る夜間多尿による夜間頻尿)		

# (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
バルビツール酸誘導体	本剤の作用が減弱することが	バルビツール酸誘導体、フェニ
フェノバルビタール	報告されているので、併用する	トイン、リファンピシンは CYP
フェニトイン	場合には用量に注意すること。	を誘導し、本剤の代謝が促進さ
リファンピシン		れる。
サリチル酸誘導体	併用時に本剤を減量すると、サ	本剤はサリチル酸誘導体の腎
アスピリン	リチル酸中毒を起こすことが	排泄と肝代謝を促進し、血清中
アスピリンダイアルミネー	報告されているので、併用する	のサリチル酸誘導体の濃度が
F	場合には用量に注意すること。	低下する。
サザピリン		
等		
抗凝血剤	抗凝血剤の作用を減弱させる	本剤は血液凝固促進作用があ
ワルファリンカリウム	ことが報告されているので、併	る。
	用する場合には用量に注意す	
	ること。	
経口糖尿病用剤	経口糖尿病用剤、インスリン製	本剤は肝臓での糖新生を促進
ブホルミン塩酸塩	剤の効果を減弱させることが	し、末梢組織での糖利用を抑制
クロルプロパミド	報告されているので、併用する	する。
アセトヘキサミド	場合には用量に注意すること。	
等		
インスリン製剤		

利尿剤(カリウム保持性利尿剤 低カリウム血症があらわれる 本剤は尿細管でのカリウ を除く) ことがあるので、併用する場合 には用量に注意すること。 アセタゾラミド トリクロルメチアジド 等 高カルシウム尿症、尿路結石が 機序は不明 アルファカルシドール あらわれることがあるので、併 本剤は尿細管でのカルシ 等 用する場合には、定期的に検査 の再吸収阻害、骨吸収促進を行うなど観察を十分に行う より、また、活性型ビタミこと。また、用量に注意するこ 製剤は腸管からのカルシと。 吸収促進により尿中へのシウムの排泄を増加させるシクロスポリン 他の副腎皮質ホルモン剤の大 副腎皮質ホルモン剤はシ	ウム 等 ン D <sub>3</sub> ウム
フロセミド アセタゾラミド トリクロルメチアジド 等 活性型ビタミン D3製剤 高カルシウム尿症、尿路結石が機序は不明 アルファカルシドール 等 用する場合には、定期的に検査の再吸収阻害、骨吸収促進を行うなど観察を十分に行うこと。また、用量に注意するこ製剤は腸管からのカルシと。 吸収促進により尿中へのシウムの排泄を増加させる	等に ン D <sub>3</sub> ウム
アセタゾラミド トリクロルメチアジド 等 活性型ビタミン D3 製剤 アルファカルシドール 等 用する場合には、定期的に検査 を行うなど観察を十分に行うより、また、活性型ビタミこと。また、用量に注意するこ製剤は腸管からのカルシと。 吸収促進により尿中へのシウムの排泄を増加させる	等に ン D <sub>3</sub> ウム
トリクロルメチアジド 等 高カルシウム尿症、尿路結石が 機序は不明 アルファカルシドール あらわれることがあるので、併 本剤は尿細管でのカルシ 用する場合には、定期的に検査 の再吸収阻害、骨吸収促進を行うなど観察を十分に行う より、また、活性型ビタミこと。また、用量に注意するこ 製剤は腸管からのカルシと。 吸収促進により尿中へのシウムの排泄を増加させる	等に ン D <sub>3</sub> ウム
等 活性型ビタミン D3 製剤 高カルシウム尿症、尿路結石が 機序は不明 あらわれることがあるので、併 本剤は尿細管でのカルシ 用する場合には、定期的に検査 の再吸収阻害、骨吸収促進を行うなど観察を十分に行う より、また、活性型ビタミこと。また、用量に注意するこ 製剤は腸管からのカルシと。 吸収促進により尿中へのシウムの排泄を増加させる	等に ン D <sub>3</sub> ウム
活性型ビタミン D <sub>3</sub> 製剤 高カルシウム尿症、尿路結石が 機序は不明 あらわれることがあるので、併 本剤は尿細管でのカルシ 用する場合には、定期的に検査 の再吸収阻害、骨吸収促進を行うなど観察を十分に行う より、また、活性型ビタミこと。また、用量に注意するこ 製剤は腸管からのカルシと。 吸収促進により尿中へのシウムの排泄を増加させる	等に ン D <sub>3</sub> ウム
アルファカルシドール あらわれることがあるので、併本剤は尿細管でのカルシ 用する場合には、定期的に検査 の再吸収阻害、骨吸収促進を行うなど観察を十分に行う より、また、活性型ビタミ こと。また、用量に注意するこ 製剤は腸管からのカルシ と。	等に ン D <sub>3</sub> ウム
等 用する場合には、定期的に検査の再吸収阻害、骨吸収促進を行うなど観察を十分に行うより、また、活性型ビタミこと。また、用量に注意するこ製剤は腸管からのカルシと。 吸収促進により尿中へのシウムの排泄を増加させる	等に ン D <sub>3</sub> ウム
を行うなど観察を十分に行うより、また、活性型ビタミこと。また、用量に注意するこ製剤は腸管からのカルシと。 吸収促進により尿中へのシウムの排泄を増加させる	ン D₃ ウム
こと。また、用量に注意するこ 製剤は腸管からのカルシ と。	ウム
と。 吸収促進により尿中への シウムの排泄を増加させる	
シウムの排泄を増加させる	カル
シクロスポリン   他の副腎皮質ホルモン剤の大  副腎皮質ホルモン剤はシ	1
	クロ
量投与で、シクロスポリンの血スポリンの代謝を抑制する	,
中濃度が上昇するとの報告が	
あるので、併用する場合には用	
量に注意すること。	
エリスロマイシン 本剤の作用が増強されるとの 本剤の代謝が抑制される。	
報告があるので、併用する場合	
には用量に注意すること。	
非脱分極性筋弛緩剤 筋弛緩作用が減弱又は増強す 機序は不明	
パンクロニウム臭化物 るとの報告があるので、併用す	
ベクロニウム臭化物 る場合には用量に注意するこ	
と。	
キノロン系抗菌剤 腱障害のリスクを増加させる 機序は不明	
レボフロキサシン水和物との報告がある。これらの薬剤	
メシル酸ガレノキサシン水との併用は、治療上の有益性が	
和物 危険性を上回る場合のみとす	
等ること。	

# 8. 副作用

# (1) 副作用の概要

本剤は使用成績調査等の副作用発現頻度が明確となる調査を実施していない。

# (2) 重大な副作用と初期症状

# 重大な副作用(頻度不明)

次の症状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

合には適切な処置を行うこと。

- (1) **誘発感染症、感染症の増悪**: 誘発感染症、感染症の増悪があらわれることがある。また、B型肝炎ウイルスの増殖による肝炎があらわれることがある。観察を十分に行い、異常が認められた場合には適切な処置を行うこと。
- (2) 続発性副腎皮質機能不全、糖尿病
- (3) 消化管潰瘍、消化管穿孔、消化管出血:消化管潰瘍、消化管穿孔、消化管出血があらわれる との報告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。
- (4) 膵炎
- (5) 精神変調、うつ状態、痙攣
- (6) 骨粗鬆症、大腿骨及び上腕骨等の骨頭無菌性壊死、ミオパチー
- (7) 緑内障、後嚢白内障、中心性漿液性網脈絡膜症、多発性後極部網膜色素上皮症:連用により 眼圧上昇、緑内障、後嚢白内障(症状:眼のかすみ)、中心性漿液性網脈絡膜症・多発性後 極部網膜色素上皮症(症状:視力の低下、ものがゆがんで見えたり小さく見えたり、視野の 中心がゆがんで見えにくくなる。中心性漿液性網脈絡膜症では限局性の網膜剥離がみられ、 進行すると広範な網膜剥離を生じる多発性後極部網膜色素上皮症となる。)を来すことがあ るので、定期的に検査をすることが望ましい。
- (8) 血栓症:血栓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するなど適切な処置を行うこと。
- (9) **心筋梗塞、脳梗塞、動脈瘤**:心筋梗塞、脳梗塞、動脈瘤があらわれることがあるので、長期 投与を行う場合には、観察を十分に行うこと。
- (10) **硬膜外脂肪腫**: 硬膜外脂肪腫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減量するなど、適切な処置を行うこと。
- (11) **腱断裂**: アキレス腱等の腱断裂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減量するなど適切な処置を行うこと。

#### (3) その他の副作用

#### その他の副作用

次の症状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 には適切な処置を行うこと。

	頻度不明		
<b>過敏症</b> <sup>注 2)</sup>			
内分泌系 月経異常、クッシング症候群様症状			
当ル里	下痢、悪心・嘔吐、胃痛、胸やけ、腹部膨満感、口渇、食欲不振、食欲		
<b>消化器</b> 亢進、腸管嚢胞様気腫症			
呼吸器	縦隔気腫		
精神神経系	多幸症、不眠、頭痛、めまい、易刺激性		
筋・骨格筋肉痛、関節痛			
脂質・蛋白質代謝 満月様顔貌、野牛肩、窒素負平衡、脂肪肝			
体液・電解質	液・電解質 浮腫、血圧上昇、低カリウム性アルカローシス		
眼	網膜障害、眼球突出		
血液	白血球増多		
	ざ瘡、多毛、脱毛、色素沈着、皮下溢血、紫斑、線条、そう痒、発汗異		
皮膚	常、顔面紅斑、脂肪織炎		

その他 発熱、疲労感、ステロイド腎症、体重増加、精子数及びその運動性の増減、尿路結石、創傷治癒障害、皮膚・結合組織の菲薄化・脆弱化

注2)症状があらわれた場合には投与を中止すること。

(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

添付文書より抜粋

#### 【禁忌(次の患者には投与しないこと)】

1) 本剤の成分に対し過敏症の既往歴のある患者

その他の副作用		
	頻度不明	
過敏症 <sup>注 2)</sup>	発疹	
注2) 症状があらわれた場合には投与を中止すること。		

9. 高齢者への投与

#### 高齢者への投与

高齢者に長期投与した場合、感染症の誘発、糖尿病、骨粗鬆症、高血圧症、後嚢白内障、緑内障 等の副作用があらわれやすいので、慎重に投与すること。

10. 妊婦、産婦、授乳婦等への投与

#### 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投与すること。[動物試験(ラット、マウス、ウサギ、ハムスター)で催奇形作用が報告されており、また、新生児に副腎不全を起こすことがある。]
- 2) 授乳中の女性には本剤投与中は授乳を避けさせること。[母乳中へ移行することがある。]

#### 11. 小児等への投与

#### 小児等への投与

- 1) 低出生体重児、新生児、乳児、幼児又は小児の発育抑制があらわれることがあるので、観察を十分に行うこと。
- 2) 頭蓋内圧亢進症状や高血圧性脳症があらわれることがある。

#### 12. 臨床検査結果に及ぼす影響

該当しない

#### 13. 過量投与

該当しない

#### 14. 適用上の注意

### 適用上の注意

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、更には穿孔を起こして縦隔洞炎等の重篤な合併症を併発することが報告されている。]

### 15. その他の注意

#### その他の注意

副腎皮質ホルモン剤を投与中の患者にワクチン(種痘等)を接種して神経障害、抗体反応の欠如が 起きたとの報告がある。

### 16. その他

該当しない

# IX. 非臨床試験に関する項目

### 1. 薬理試験

- (1) 薬効薬理試験該当資料なし
- (2) 副次的薬理試験 該当資料なし
- (3) 安全性薬理試験 該当資料なし
- (4) その他の薬理試験 該当資料なし

#### 2. 毒性試験

- (1) **単回投与毒性試験** 該当資料なし
- (2) **反復投与毒性試験** 該当資料なし
- (3) 生殖発生毒性試験 該当資料なし
- (4) その他の特殊毒性 該当資料なし

# X. 管理的事項に関する項目

### 1. 規制区分

製剤:処方箋医薬品注1)

注1)注意-医師等の処方箋により使用すること

有効成分:該当しない

### 2. 有効期間又は使用期限

使用期限:3年(外箱、ラベルに記載)

### 3. 貯法·保存条件

貯法:室温保存、気密容器

# 4. 薬剤取扱い上の注意点

#### (1) 薬局での取り扱い上の留意点について

該当資料なし

#### (2) 薬剤交付時の取扱いについて

患者向け医薬品ガイド:有

くすりのしおり:有

その他の患者向け資材:無

Ⅷ. 14. 適用上の注意の項を参照

#### (3) 調剤時の留意点について

該当資料なし

#### 5. 承認条件等

該当しない

# 6. 包装

包装形態	内容量(重量、容量又は個数等)
PTP 包装	100 錠、1000 錠
バラ包装	1000 錠

### 7. 容器の材質

包装形態		材質
DTD 匀壮	PTP	: ポリ塩化ビニル、アルミ箔
PTP 包装	ピロー(乾燥剤入り)	: ポリプロピレン
バラ包装	瓶、蓋(乾燥剤入り)	: ポリエチレン

#### 8. 同一成分·同効薬

同一成分:プレドニン錠 5mg

同効薬:ベタメタゾン、デキサメタゾン、メチルプレドニゾロン、ヒドロコルチゾン、 パラメタゾン等

#### 9. 国際誕生年月日

不明

### 10. 製造販売承認年月日及び承認番号

製造販売承認年月日	承認番号	備考
1985年10月24日	(60AM)4320	
2006年 8月 4日	21800AMX10671000	販売名変更による

### 11. 薬価基準収載年月日

薬価基準収載年月日	備考
1985年10月24日	
2006年12月 8日	販売名変更による

# 12. 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

効能・効果、用法・用量変更年月日:1992年9月24日

内容:「妊娠中毒症」を削除した。また、用法・用量をより適切な表現に改めた。

効能・効果追加年月日:2011年11月25日

内容:以下の下線部分を変更した。

	旧	新
効	【効能又は効果】	【効能又は効果】
能	慢性副腎皮質機能不全(原発性、続発性、下垂	慢性副腎皮質機能不全(原発性,続発性,下
又	体性、医原性)、急性副腎皮質機能不全(副腎クリ	垂体性, 医原性), 急性副腎皮質機能不全 (副腎
は	ーゼ)、副腎性器症候群、亜急性甲状腺炎、甲状	クリーゼ),副腎性器症候群,亜急性甲状腺炎,
効	腺中毒症 [甲状腺(中毒性)クリーゼ]、甲状腺疾	甲状腺中毒症〔甲状腺(中毒性)クリーゼ〕,甲
果	患に伴う悪性眼球突出症、ACTH単独欠損症	状腺疾患に伴う悪性眼球突出症,ACTH単独
		欠損症
	慢性関節リウマチ、若年性関節リウマチ(スチ	関節リウマチ、若年性関節リウマチ(スチル
	ル病を含む)、リウマチ熱(リウマチ性心炎を含	病を含む), リウマチ熱 (リウマチ性心炎を含
	む)、リウマチ性多発筋痛	む), リウマチ性多発筋痛

効能又は効果

エリテマトーデス(全身性及び慢性円板状)、全 身性血管炎(大動脈炎症候群、結節性動脈周囲 炎、多発性動脈炎、ヴェゲナ肉芽腫症を含む)、 多発性筋炎(皮膚筋炎)、強皮症

ネフローゼ及びネフローゼ症候群

うっ血性心不全

気管支喘息、喘息性気管支炎(小児喘息性気管 支炎を含む)、薬剤その他の化学物質によるアレ ルギー・中毒(薬疹、中毒疹を含む)、血清病

重症感染症(化学療法と併用する)

溶血性貧血(免疫性又は免疫性機序の疑われるもの)、白血病(急性白血病、慢性骨髄性白血病 の急性転化、慢性リンパ性白血病)(皮膚白血病を 含む)、顆粒球減少症(本態性、続発性)、紫斑病 (血小板減少性及び血小板非減少性)、再生不良 性貧血、凝固因子の障害による出血性素因

限局性腸炎、潰瘍性大腸炎

重症消耗性疾患の全身状態の改善(癌末期、スプルーを含む)

劇症肝炎(臨床的に重症とみなされるものを含む)、胆汁うっ滞型急性肝炎、慢性肝炎(活動型、急性再燃型、胆汁うっ滞型)(但し、一般的治療に反応せず肝機能の著しい異常が持続する難治性のものに限る)、肝硬変(活動型、難治性腹水を伴うもの、胆汁うっ滞を伴うもの)

サルコイドーシス(但し、両側肺門リンパ節腫 脹のみの場合を除く)、びまん性間質性肺炎(肺線 維症)(放射線肺臓炎を含む)

肺結核(粟粒結核、重症結核に限る)(抗結核剤 と併用する)、結核性髄膜炎(抗結核剤と併用す る)、結核性胸膜炎(抗結核剤と併用する)、結核 性腹膜炎(抗結核剤と併用する)、結核性心のう炎 (抗結核剤と併用する) エリテマトーデス(全身性及び慢性円板状), 全身性血管炎(大動脈炎症候群,結節性動脈周 囲炎,多発性動脈炎,ヴェゲナ肉芽腫症を含む), 多発性筋炎(皮膚筋炎),強皮症

ネフローゼ及びネフローゼ症候群 うっ血性心不全

気管支喘息,喘息性気管支炎(小児喘息性気管支炎を含む),薬剤その他の化学物質によるアレルギー・中毒(薬疹,中毒疹を含む),血清病 重症感染症(化学療法と併用する)

溶血性貧血(免疫性又は免疫性機序の疑われるもの),白血病(急性白血病,慢性骨髄性白血病の急性転化,慢性リンパ性白血病)(皮膚白血病を含む),顆粒球減少症(本態性,続発性),紫斑病(血小板減少性及び血小板非減少性),再生不良性貧血,凝固因子の障害による出血性素因

限局性腸炎, 潰瘍性大腸炎

重症消耗性疾患の全身状態の改善(癌末期, スプルーを含む)

劇症肝炎(臨床的に重症とみなされるものを 含む),胆汁うっ滞型急性肝炎,慢性肝炎(活動型,急性再燃型,胆汁うっ滞型)(但し,一般的 治療に反応せず肝機能の著しい異常が持続する 難治性のものに限る),肝硬変(活動型,難治性 腹水を伴うもの,胆汁うっ滞を伴うもの)

サルコイドーシス(但し,両側肺門リンパ節 腫脹のみの場合を除く),びまん性間質性肺炎 (肺線維症)(放射線肺臓炎を含む)

肺結核 (粟粒結核,重症結核に限る) (抗結核 剤と併用する),結核性髄膜炎 (抗結核剤と併用 する),結核性胸膜炎 (抗結核剤と併用する), 結核性腹膜炎 (抗結核剤と併用する),結核性心 のう炎 (抗結核剤と併用する) 効 能 又 は 効 果

脳脊髄炎(脳炎、脊髄炎を含む)(但し、一次性 脳炎の場合は頭蓋内圧亢進症状がみられ、かつ 他剤で効果が不十分なときに短期間用いるこ と)、末梢神経炎(ギランバレー症候群を含む)、 筋強直症、重症筋無力症、多発性硬化症(視束脊 髄炎を含む)、小舞踏病、顔面神経麻痺、脊髄蜘 網膜炎

悪性リンパ腫(リンパ肉腫症、細網肉腫症、ホ ジキン病、皮膚細網症、菌状息肉症)及び類似疾 患(近縁疾患)、好酸性肉芽腫、乳癌の再発転移

特発性低血糖症

原因不明の発熱

副腎摘除、臓器・組織移植、侵襲後肺水腫、 副腎皮質機能不全患者に対する外科的侵襲

蛇毒・昆虫毒(重症の虫さされを含む) 強直性脊椎炎(リウマチ性脊椎炎)

卵管整形術後の癒着防止、副腎皮質機能障害 による排卵障害

前立腺癌(他の療法が無効な場合)、陰茎硬結 ★湿疹・皮膚炎群(急性湿疹、亜急性湿疹、慢 性湿疹、接触皮膚炎、貨幣状湿疹、自家感作性 皮膚炎、アトピー皮膚炎、乳・幼・小児湿疹、 ビダール苔癬、その他の神経皮膚炎、脂漏性皮 膚炎、進行性指掌角皮症、その他の手指の皮膚 炎、陰部あるいは肛門湿疹、耳介及び外耳道の 湿疹・皮膚炎、鼻前庭及び鼻翼周辺の湿疹・皮 膚炎など)(但し、重症例以外は極力投与しないこ と)、★痒疹群(小児ストロフルス、蕁麻疹様苔癬、 固定蕁麻疹を含む)(但し、重症例に限る。また、 固定蕁麻疹は局注が望ましい)、蕁麻疹(慢性例を 除く)(重症例に限る)、★乾癬及び類症〔尋常性 乾癬(重症例)、関節症性乾癬、乾癬性紅皮症、膿 疱性乾癬、稽留性肢端皮膚炎、疱疹状膿痂疹、

脳脊髄炎(脳炎、脊髄炎を含む)(但し、一次 性脳炎の場合は頭蓋内圧亢進症状がみられ、か つ他剤で効果が不十分なときに短期間用いるこ と)、末梢神経炎(ギランバレー症候群を含む)、 筋強直症, 重症筋無力症, 多発性硬化症(視束 脊髄炎を含む), 小舞踏病, 顔面神経麻痺, 脊髄 蜘網膜炎

悪性リンパ腫(リンパ肉腫症, 細網肉腫症, ホジキン病、皮膚細網症、菌状息肉症)及び類 似疾患 (近縁疾患), 多発性骨髄腫, 好酸性肉芽 腫,乳癌の再発転移

特発性低血糖症

原因不明の発熱

副腎摘除,臓器・組織移植,侵襲後肺水腫, 副腎皮質機能不全患者に対する外科的侵襲

蛇毒・昆虫毒(重症の虫さされを含む) 強直性脊椎炎 (リウマチ性脊椎炎)

卵管整形術後の癒着防止,副腎皮質機能障害 による排卵障害

前立腺癌(他の療法が無効な場合), 陰茎硬結 ★湿疹・皮膚炎群(急性湿疹, 亜急性湿疹, 慢性湿疹,接触皮膚炎,貨幣状湿疹,自家感作 性皮膚炎, アトピー皮膚炎, 乳・幼・小児湿疹, ビダール苔癬、その他の神経皮膚炎、脂漏性皮 膚炎、進行性指掌角皮症、その他の手指の皮膚 炎,陰部あるいは肛門湿疹,耳介及び外耳道の 湿疹・皮膚炎、鼻前庭及び鼻翼周辺の湿疹・皮 膚炎など)(但し、重症例以外は極力投与しない こと)、★痒疹群(小児ストロフルス、蕁麻疹様 苔癬, 固定蕁麻疹を含む)(但し, 重症例に限る. また、固定蕁麻疹は局注が望ましい)、蕁麻疹(慢 性例を除く)(重症例に限る),★乾癬及び類症 [尋常性乾癬(重症例), 関節症性乾癬, 乾癬性 紅皮症, 膿疱性乾癬, 稽留性肢端皮膚炎, 疱疹 ライター症候群〕、★掌蹠膿疱症(重症例に限 | 状膿痂疹, ライター症候群〕, ★掌蹠膿疱症 (重

効 能 又 は 効 果

る)、★毛孔性紅色粃糠疹(重症例に限る)、★扁 平苔癬(重症例に限る)、成年性浮腫性硬化症、紅 斑症(★多形滲出性紅斑、結節性紅斑)(但し、多 形滲出性紅斑の場合は重症例に限る)、アナフィ ラクトイド紫斑(単純型、シェーンライン型、へ ノッホ型)(重症例に限る)、ウェーバークリスチ ャン病、粘膜皮膚眼症候群〔開口部びらん性外 皮症、スチブンス・ジョンソン病、皮膚口内炎、 フックス症候群、ベーチェット病(眼症状のない 場合)、リップシュッツ急性陰門潰瘍〕、レイノ 一病、★円形脱毛症(悪性型に限る)、天疱瘡群(尋 常性天疱瘡、落葉状天疱瘡、Senear-Usher 症候 群、増殖性天疱瘡)、デューリング疱疹状皮膚炎 (類天疱瘡、妊娠性疱疹を含む)、先天性表皮水泡 症、帯状疱疹(重症例に限る)、★紅皮症(ヘブラ 紅色粃糠疹を含む)、顔面播種状粟粒性狼瘡(重症 例に限る)、アレルギー性血管炎及びその類症(急 性痘瘡様苔癬状粃糠疹を含む)、潰瘍性慢性膿皮 症、新生児スクレレーマ

内眼・視神経・眼窩・眼筋の炎症性疾患の対 症療法(ブドウ膜炎、網脈絡膜炎、網膜血管炎、 視神経炎、眼窩炎性偽腫瘍、眼窩漏斗尖瑞部症 候群、眼筋麻痺)、外眼部及び前眼部の炎症性疾 患の対症療法で点眼が不適当又は不十分な場合 (眼瞼炎、結膜炎、角膜炎、強膜炎、虹彩毛様体 炎)、眼科領域の術後炎症

急性・慢性中耳炎、滲出性中耳炎・耳管狭窄 症、メニエル病及びメニエル症候群、急性感音 性難聴、血管運動(神経)性鼻炎、アレルギー性鼻 炎、花粉症(枯草熱)、副鼻腔炎・鼻茸、進行性壊 疽性鼻炎、喉頭炎・喉頭浮腫、食道の炎症(腐蝕 性食道炎、直達鏡使用後)及び食道拡張術後、耳 症例に限る), ★毛孔性紅色粃糠疹 (重症例に限 る), ★扁平苔癬 (重症例に限る), 成年性浮腫 性硬化症, 紅斑症 (★多形滲出性紅斑, 結節性 紅斑)(但し,多形滲出性紅斑の場合は重症例に 限る)、アナフィラクトイド紫斑(単純型、シェ ーンライン型、ヘノッホ型)(重症例に限る)、 ウェーバークリスチャン病、粘膜皮膚眼症候群 〔開口部びらん性外皮症, スチブンス・ジョン ソン病、皮膚口内炎、フックス症候群、ベーチ エット病(眼症状のない場合), リップシュッツ 急性陰門潰瘍〕、レイノー病、★円形脱毛症(悪 性型に限る)、天疱瘡群(尋常性天疱瘡、落葉状 天疱瘡, Senear-Usher症候群, 増 殖性天疱瘡)、デューリング疱疹状皮膚炎(類天 疱瘡, 妊娠性疱疹を含む), 先天性表皮水疱症, 帯状疱疹(重症例に限る),★紅皮症(ヘブラ紅 色粃糠疹を含む), 顔面播種状粟粒性狼瘡 (重症 例に限る)、アレルギー性血管炎及びその類症 (急性痘瘡様苔癬状粃糠疹を含む), 潰瘍性慢性 膿皮症、新生児スクレレーマ

内眼・視神経・眼窩・眼筋の炎症性疾患の対 症療法(ブドウ膜炎、網脈絡膜炎、網膜血管炎、 視神経炎, 眼窩炎性偽腫瘍, 眼窩漏斗尖瑞部症 候群, 眼筋麻痺), 外眼部及び前眼部の炎症性疾 患の対症療法で点眼が不適当又は不十分な場合 (眼瞼炎, 結膜炎, 角膜炎, 強膜炎, 虹彩毛様 体炎), 眼科領域の術後炎症

急性・慢性中耳炎、滲出性中耳炎・耳管狭窄 症、メニエル病及びメニエル症候群、急性感音 性難聴, 血管運動(神経)性鼻炎, アレルギー 性鼻炎, 花粉症 (枯草熱), 副鼻腔炎・鼻茸, 進 行性壊疽性鼻炎,喉頭炎・喉頭浮腫,食道の炎 症 (腐蝕性食道炎, 直達鏡使用後) 及び食道拡 鼻咽喉科領域の手術後の後療法、難治性口内炎 | 張術後、耳鼻咽喉科領域の手術後の後療法、難 効 及び舌炎(局所療法で治癒しないもの) 能 マ 嗅覚障害、急性・慢性(反復性)唾液腺炎 は ★印 外用剤を用いても効果が不十分な

★印 外用剤を用いても効果が不十分な場合 あるいは十分な効果を期待し得ないと推定され る場合にのみ用いること。 治性口内炎及び舌炎 (局所療法で治癒しないもの)

嗅覚障害, 急性·慢性(反復性) 唾液腺炎

★印 外用剤を用いても効果が不十分な場合 あるいは十分な効果を期待し得ないと推定され る場合にのみ用いること。

効能・効果、用法・用量追加年月日:2014年2月3日

内容:以下の下線部分を追加した。

旧

慢性副腎皮質機能不全(原発性、続発性、 下垂体性、医原性)、急性副腎皮質機能不全 (副腎クリーゼ)、副腎性器症候群、亜急性甲 状腺炎、甲状腺中毒症〔甲状腺(中毒性)クリ ーゼ〕、甲状腺疾患に伴う悪性眼球突出症、 ACTH 単独欠損症

関節リウマチ、若年性関節リウマチ(スチル病を含む)、リウマチ熱(リウマチ性心炎を含む)、リウマチ性多発筋痛

エリテマトーデス(全身性及び慢性円板 状)、全身性血管炎(大動脈炎症候群、結節性 動脈周囲炎、多発性動脈炎、ヴェゲナ肉芽 腫症を含む)、多発性筋炎(皮膚筋炎)、強皮 症

勿能・効果

効

ネフローゼ及びネフローゼ症候群 うっ血性心不全

気管支喘息、喘息性気管支炎(小児喘息性 気管支炎を含む)、薬剤その他の化学物質に よるアレルギー・中毒(薬疹、中毒疹を含む)、血清病

重症感染症(化学療法と併用する)

溶血性貧血(免疫性又は免疫性機序の疑われるもの)、白血病(急性白血病、慢性骨髄性白血病の急性転化、慢性リンパ性白血病)(皮膚白血病を含む)、顆粒球減少症(本態性、続発性)、紫斑病(血小板減少性及び血小板非減少性)、再生不良性貧血、凝固因子の障害による出血性素因

新

慢性副腎皮質機能不全(原発性、続発性、 下垂体性、医原性)、急性副腎皮質機能不全 (副腎クリーゼ)、副腎性器症候群、亜急性甲 状腺炎、甲状腺中毒症〔甲状腺(中毒性)クリ ーゼ〕、甲状腺疾患に伴う悪性眼球突出症、 ACTH 単独欠損症

関節リウマチ、若年性関節リウマチ(スチル病を含む)、リウマチ熱(リウマチ性心炎を含む)、リウマチ性多発筋痛

エリテマトーデス(全身性及び慢性円板 状)、全身性血管炎(大動脈炎症候群、結節性 動脈周囲炎、多発性動脈炎、ヴェゲナ肉芽 腫症を含む)、多発性筋炎(皮膚筋炎)、強皮 症

川崎病の急性期(重症であり、冠動脈障害 の発生の危険がある場合)

ネフローゼ及びネフローゼ症候群 うっ血性心不全

気管支喘息、喘息性気管支炎(小児喘息性 気管支炎を含む)、薬剤その他の化学物質に よるアレルギー・中毒(薬疹、中毒疹を含 む)、血清病

重症感染症(化学療法と併用する)

溶血性貧血(免疫性又は免疫性機序の疑われるもの)、白血病(急性白血病、慢性骨髄性白血病の急性転化、慢性リンパ性白血病)(皮膚白血病を含む)、顆粒球減少症(本態性、続発性)、紫斑病(血小板減少性及び血小板非減少性)、再生不良性貧血、凝固因子の障害による出血性素因

旧

限局性腸炎、潰瘍性大腸炎

重症消耗性疾患の全身状態の改善(癌末期、スプルーを含む)

劇症肝炎(臨床的に重症とみなされるものを含む)、胆汁うっ滞型急性肝炎、慢性肝炎(活動型、急性再燃型、胆汁うっ滞型)(但し、一般的治療に反応せず肝機能の著しい異常が持続する難治性のものに限る)、肝硬変(活動型、難治性腹水を伴うもの、胆汁うっ滞を伴うもの)

サルコイドーシス(但し、両側肺門リンパ 節腫脹のみの場合を除く)、びまん性間質性 肺炎(肺線維症)(放射線肺臓炎を含む)

肺結核(粟粒結核、重症結核に限る)(抗結 核剤と併用する)、結核性髄膜炎(抗結核剤と 併用する)、結核性胸膜炎(抗結核剤と併用す る)、結核性腹膜炎(抗結核剤と併用する)、 結核性心のう炎(抗結核剤と併用する)

脳脊髄炎(脳炎、脊髄炎を含む)(但し、一次性脳炎の場合は頭蓋内圧亢進症状がみられ、かつ他剤で効果が不十分なときに短期間用いること)、末梢神経炎(ギランバレー症候群を含む)、筋強直症、重症筋無力症、多発性硬化症(視束脊髄炎を含む)、小舞踏病、顔面神経麻痺、脊髄蜘網膜炎

悪性リンパ腫(リンパ肉腫症、細網肉腫症、ホジキン病、皮膚細網症、菌状息肉症) 及び類似疾患(近縁疾患)、多発性骨髄腫、好酸性肉芽腫、乳癌の再発転移

特発性低血糖症

原因不明の発熱

副腎摘除、臟器・組織移植、侵襲後肺水 腫、副腎皮質機能不全患者に対する外科的 侵襲

蛇毒・昆虫毒(重症の虫さされを含む) 強直性脊椎炎(リウマチ性脊椎炎)

卵管整形術後の癒着防止、副腎皮質機能 障害による排卵障害

前立腺癌(他の療法が無効な場合)、陰茎硬 結 新

限局性腸炎、潰瘍性大腸炎

重症消耗性疾患の全身状態の改善(癌末期、スプルーを含む)

劇症肝炎(臨床的に重症とみなされるものを含む)、胆汁うっ滞型急性肝炎、慢性肝炎(活動型、急性再燃型、胆汁うっ滞型)(但し、一般的治療に反応せず肝機能の著しい異常が持続する難治性のものに限る)、肝硬変(活動型、難治性腹水を伴うもの、胆汁うっ滞を伴うもの)

サルコイドーシス(但し、両側肺門リンパ 節腫脹のみの場合を除く)、びまん性間質性 肺炎(肺線維症)(放射線肺臓炎を含む)

肺結核(粟粒結核、重症結核に限る)(抗結 核剤と併用する)、結核性髄膜炎(抗結核剤と 併用する)、結核性胸膜炎(抗結核剤と併用す る)、結核性腹膜炎(抗結核剤と併用する)、 結核性心のう炎(抗結核剤と併用する)

脳脊髄炎(脳炎、脊髄炎を含む)(但し、一次性脳炎の場合は頭蓋内圧亢進症状がみられ、かつ他剤で効果が不十分なとき

に短期間用いること)、末梢神経炎(ギランバレー症候群を含む)、筋強直症、重症筋無力症、多発性硬化症(視束脊髄炎を含む)、小舞踏病、顔面神経麻痺、脊髄蜘網膜炎、デュシェンヌ型筋ジストロフィー

悪性リンパ腫(リンパ肉腫症、細網肉腫症、ホジキン病、皮膚細網症、菌状息肉症) 及び類似疾患(近縁疾患)、多発性骨髄腫、好酸性肉芽腫、乳癌の再発転移

特発性低血糖症

原因不明の発熱

副腎摘除、臓器・組織移植、侵襲後肺水 腫、副腎皮質機能不全患者に対する外科的 侵襲

蛇毒・昆虫毒(重症の虫さされを含む) 強直性脊椎炎(リウマチ性脊椎炎)

卵管整形術後の癒着防止、副腎皮質機能 障害による排卵障害

前立腺癌(他の療法が無効な場合)、陰茎硬 結

効能・効果

★湿疹·皮膚炎群(急性湿疹、亜急性湿 疹、慢性湿疹、接触皮膚炎、貨幣状湿疹、 自家感作性皮膚炎、アトピー皮膚炎、乳・ 幼・小児湿疹、ビダール苔癬、その他の神 経皮膚炎、脂漏性皮膚炎、進行性指掌角皮 症、その他の手指の皮膚炎、陰部あるいは 肛門湿疹、耳介及び外耳道の湿疹・皮膚炎、 鼻前庭及び鼻翼周辺の湿疹・皮膚炎な ど)(但し、重症例以外は極力投与しないこ と)、★痒疹群(小児ストロフルス、蕁麻疹様 苔癬、固定蕁麻疹を含む)(但し、重症例に限 る. また、固定蕁麻疹は局注が望ましい)、 蕁麻疹(慢性例を除く)(重症例に限る)、★乾 癬及び類症 〔尋常性乾癬(重症例)、関節症性 乾癬、乾癬性紅皮症、膿疱性乾癬、稽留性 肢端皮膚炎、疱疹状膿痂疹、ライター症候 群〕、★掌蹠膿疱症(重症例に限る)、★毛孔 性紅色粃糠疹(重症例に限る)、★扁平苔癬 (重症例に限る)、成年性浮腫性硬化症、紅斑 症(★多形滲出性紅斑、結節性紅斑)(但し、 多形滲出性紅斑の場合は重症例に限る)、ア ナフィラクトイド紫斑(単純型、シェーンラ イン型、ヘノッホ型)(重症例に限る)、ウェ ーバークリスチャン病、粘膜皮膚眼症候群 〔開口部びらん性外皮症、スチブンス・ジ ョンソン病、皮膚口内炎、フックス症候群、 ベーチェット病(眼症状のない場合)、リップ シュッツ急性陰門潰瘍〕、レイノー病、★ 円形脱毛症(悪性型に限る)、天疱瘡群(尋常 性天疱瘡、落葉状天疱瘡、Senear-Usher 症候群、増殖性天疱瘡)、デューリング疱疹 状皮膚炎(類天疱瘡、妊娠性疱疹を含む)、先 天性表皮水疱症、帯状疱疹(重症例に限る)、 ★紅皮症(ヘブラ紅色粃糠疹を含む)、顔面播 種状粟粒性狼瘡(重症例に限る)、アレルギー 性血管炎及びその類症(急性痘瘡様苔癬状 粃糠疹を含む)、潰瘍性慢性膿皮症、新生児 スクレレーマ

★湿疹·皮膚炎群(急性湿疹、亜急性湿 疹、慢性湿疹、接触皮膚炎、貨幣状湿疹、 自家感作性皮膚炎、アトピー皮膚炎、乳・ 幼・小児湿疹、ビダール苔癬、その他の神 経皮膚炎、脂漏性皮膚炎、進行性指掌角皮 症、その他の手指の皮膚炎、陰部あるいは 肛門湿疹、耳介及び外耳道の湿疹・皮膚炎、 鼻前庭及び鼻翼周辺の湿疹・皮膚炎な ど)(但し、重症例以外は極力投与しないこ と)、★痒疹群(小児ストロフルス、蕁麻疹様 苔癬、固定蕁麻疹を含む)(但し、重症例に限 る. また、固定蕁麻疹は局注が望ましい)、 蕁麻疹(慢性例を除く)(重症例に限る)、★乾 癬及び類症 〔尋常性乾癬(重症例)、関節症性 乾癬、乾癬性紅皮症、膿疱性乾癬、稽留性 肢端皮膚炎、疱疹状膿痂疹、ライター症候 群〕、★掌蹠膿疱症(重症例に限る)、★毛孔 性紅色粃糠疹(重症例に限る)、★扁平苔癬 (重症例に限る)、成年性浮腫性硬化症、紅斑 症(★多形滲出性紅斑、結節性紅斑)(但し、 多形滲出性紅斑の場合は重症例に限る)、ア ナフィラクトイド紫斑(単純型、シェーンラ イン型、ヘノッホ型)(重症例に限る)、ウェ ーバークリスチャン病、粘膜皮膚眼症候群 〔開口部びらん性外皮症、スチブンス・ジ ョンソン病、皮膚口内炎、フックス症候群、 ベーチェット病(眼症状のない場合)、リップ シュッツ急性陰門潰瘍〕、レイノ一病、★ 円形脱毛症(悪性型に限る)、天疱瘡群(尋常 性天疱瘡、落葉状天疱瘡、Senear-Usher 症候群、増殖性天疱瘡)、デューリング疱疹 状皮膚炎(類天疱瘡、妊娠性疱疹を含む)、先 天性表皮水疱症、帯状疱疹(重症例に限る)、 ★紅皮症(ヘブラ紅色粃糠疹を含む)、顔面播 種状粟粒性狼瘡(重症例に限る)、アレルギー 性血管炎及びその類症(急性痘瘡様苔癬状 粃糠疹を含む)、潰瘍性慢性膿皮症、新生児 スクレレーマ

能

	旧	新	
効能・効果	内眼・視神経・眼窩・眼筋の炎症性疾患の対症療法(ブドウ膜炎、網脈絡膜炎、網脈絡膜炎、網所絡膜炎、視神経炎、眼窩炎性偽腫瘍、眼窩漏斗尖端部症候群、眼筋麻痺)、外眼部の炎症性疾患の対症療法、結膜炎、間部の炎症性疾患の対症療法、結膜炎、頭炎、強膜炎、虹彩毛様体炎)、眼科領域の術後炎症 急性・慢性中耳炎、滲出性中耳炎・耳管狭窄症、メニエル病及びメニエル症候群、急性感音性難聴、血管運動(神経)性鼻炎、直管速動・性鼻炎、花粉症(枯草熱)、副・腔炎・鼻茸、進行性壊疽性鼻炎、直道炎、直径の炎症(腐蝕□性食道炎、直接)及び食道拡張術後、耳鼻吸喉科舌炎(局所療法で治癒しないもの)嗅覚障害、急性・慢性(反復性)唾液腺炎★印外用剤を用いても効果が不十分な効果を期待し得ないと推定される場合にのみ用いること。	内眼・視神経・眼窩・眼筋の炎症性疾患の対症療法(ブドウ膜炎、網脈絡膜炎、網腺絡膜炎、網所絡膜炎、視神経炎、眼窩炎性偽腫瘍、眼窩漏斗尖瑞部症候群、眼筋麻痺)、外眼部の炎症性疾患の対症療法、結膜炎、前眼炎、強膜炎、虹彩毛様体炎)、眼科領域の指後炎症急性・慢性中耳炎、滲出性中耳炎・耳音、急性感音性難聴、血管運動(神経)性鼻炎、直管疾患者性炎、直径の炎症(腐蝕□性食道炎、直路)、政治性、大力、大力、大力、大力、大力、大力、大力、大力、大力、大力、大力、大力、大力、	
用法・用量	通常、成人にはプレドニゾロンとして1日5~60mgを1~4回に分割経口投与する。なお、年齢、症状により適宜増減する。	通常、成人にはプレドニゾロンとして1日5 ~60mgを1~4回に分割経口投与する。なお、年齢、症状により適宜増減する。 川崎病の急性期に用いる場合、通常、プレドニゾロンとして1日2mg/kg(最大60mg)を3回に分割経口投与する。	

勿能・効果

効能・効果、用法・用量変更年月日:2015年10月21日

内容:以下の下線部分を変更、追加した。

ΙF

慢性副腎皮質機能不全(原発性、続発性、 下垂体性、医原性)、急性副腎皮質機能不全 (副腎クリーゼ)、副腎性器症候群、亜急性甲 状腺炎、甲状腺中毒症〔甲状腺(中毒性)クリ ーゼ〕、甲状腺疾患に伴う悪性眼球突出症、 ACTH 単独欠損症

関節リウマチ、若年性関節リウマチ(スチル病を含む)、リウマチ熱(リウマチ性心炎を含む)、リウマチ性多発筋痛

エリテマトーデス(全身性及び慢性円板 状)、全身性血管炎(大動脈炎症候群、結節性 動脈周囲炎、多発性動脈炎、ヴェゲナ肉芽 腫症を含む)、多発性筋炎(皮膚筋炎)、強皮 症

川崎病の急性期(重症であり、冠動脈障害 の発生の危険がある場合)

ネフローゼ及びネフローゼ症候群

うっ血性心不全

気管支喘息、喘息性気管支炎(小児喘息性 気管支炎を含む)、薬剤その他の化学物質に よるアレルギー・中毒(薬疹、中毒疹を含 む)、血清病

重症感染症(化学療法と併用する)

溶血性貧血(免疫性又は免疫性機序の疑われるもの)、白血病(急性白血病、慢性骨髄性白血病の急性転化、慢性リンパ性白血病)(皮膚白血病を含む)、顆粒球減少症(本態性、続発性)、紫斑病(血小板減少性及び血小板非減少性)、再生不良性貧血、凝固因子の障害による出血性素因

限局性腸炎、潰瘍性大腸炎

重症消耗性疾患の全身状態の改善(癌末 期、スプルーを含む)

劇症肝炎(臨床的に重症とみなされるものを含む)、胆汁うっ滞型急性肝炎、慢性肝炎(活動型、急性再燃型、胆汁うっ滞型)(但し、一般的治療に反応せず肝機能の著しい異常が持続する難治性のものに限る)、肝硬変(活動型、難治性腹水を伴うもの、胆汁うっ滞を伴うもの)

新

慢性副腎皮質機能不全(原発性、続発性、 下垂体性、医原性)、急性副腎皮質機能不全 (副腎クリーゼ)、副腎性器症候群、亜急性甲 状腺炎、甲状腺中毒症〔甲状腺(中毒性)クリ ーゼ〕、甲状腺疾患に伴う悪性眼球突出症、 ACTH 単独欠損症

関節リウマチ、若年性関節リウマチ(スチル病を含む)、リウマチ熱(リウマチ性心炎を含む)、リウマチ性多発筋痛

エリテマトーデス(全身性及び慢性円板 状)、全身性血管炎(大動脈炎症候群、結節性 動脈周囲炎、多発性動脈炎、ヴェゲナ肉芽 腫症を含む)、多発性筋炎(皮膚筋炎)、強皮 症

川崎病の急性期(重症であり、冠動脈障害の発生の危険がある場合)

ネフローゼ及びネフローゼ症候群

うっ血性心不全

気管支喘息、喘息性気管支炎(小児喘息性 気管支炎を含む)、薬剤その他の化学物質に よるアレルギー・中毒(薬疹、中毒疹を含 む)、血清病

重症感染症(化学療法と併用する)

溶血性貧血(免疫性又は免疫性機序の疑われるもの)、白血病(急性白血病、慢性骨髄性白血病の急性転化、慢性リンパ性白血病)(皮膚白血病を含む)、顆粒球減少症(本態性、続発性)、紫斑病(血小板減少性及び血小板非減少性)、再生不良性貧血、凝固因子の障害による出血性素因

限局性腸炎、潰瘍性大腸炎

重症消耗性疾患の全身状態の改善(癌末期、スプルーを含む)

劇症肝炎(臨床的に重症とみなされるものを含む)、胆汁うっ滞型急性肝炎、慢性肝炎(活動型、急性再燃型、胆汁うっ滞型)(但し、一般的治療に反応せず肝機能の著しい異常が持続する難治性のものに限る)、肝硬変(活動型、難治性腹水を伴うもの、胆汁うっ滞を伴うもの)

新

サルコイドーシス(但し、両側肺門リンパ 節腫脹のみの場合を除く)、びまん性間質性 肺炎(肺線維症)(放射線肺臓炎を含む)

肺結核(粟粒結核、重症結核に限る)(抗結 核剤と併用する)、結核性髄膜炎(抗結核剤と 併用する)、結核性胸膜炎(抗結核剤と併用す る)、結核性腹膜炎(抗結核剤と併用する)、 結核性心のう炎(抗結核剤と併用する)

脳脊髄炎(脳炎、脊髄炎を含む)(但し、一次性脳炎の場合は頭蓋内圧亢進症状がみられ、かつ他剤で効果が不十分なときに短期間用いること)、末梢神経炎(ギランバレー症候群を含む)、筋強直症、重症筋無力症、多発性硬化症(視束脊髄炎を含む)、小舞踏病、顔面神経麻痺、脊髄蜘網膜炎、デュシェンヌ型筋ジストロフィー

悪性リンパ腫<u>(リンパ肉腫症、細網肉腫症、ホジキン病、皮膚細網症、菌状息肉症)</u> 及び類似疾患(近縁疾患)、多発性骨髄腫、好酸性肉芽腫、乳癌の再発転移

特発性低血糖症

原因不明の発熱

副腎摘除、臓器・組織移植、侵襲後肺水 腫、副腎皮質機能不全患者に対する外科的 侵襲

蛇毒・昆虫毒(重症の虫さされを含む) 強直性脊椎炎(リウマチ性脊椎炎)

卵管整形術後の癒着防止、副腎皮質機能 障害による排卵障害

前立腺癌(他の療法が無効な場合)、陰茎硬 結

★湿疹・皮膚炎群(急性湿疹、亜急性湿疹、慢性湿疹、接触皮膚炎、貨幣状湿疹、自家感作性皮膚炎、アトピー皮膚炎、乳・幼・小児湿疹、ビダール苔癬、その他の神経皮膚炎、脂漏性皮膚炎、進行性指掌角皮症、その他の手指の皮膚炎、陰部あるいは肛門湿疹、耳介及び外耳道の湿疹・皮膚炎、鼻前庭及び鼻翼周辺の湿疹・皮膚炎、よ)(但し、重症例以外は極力投与しないこと)、★痒疹群(小児ストロフルス、蕁麻疹様苔癬、固定蕁麻疹を含む)(但し、重症例に限る。また、固定蕁麻疹は局注が望ましい)、蕁麻疹(慢性例を除く)(重症例に限る)、

サルコイドーシス(但し、両側肺門リンパ 節腫脹のみの場合を除く)、びまん性間質性 肺炎(肺線維症)(放射線肺臓炎を含む)

肺結核(栗粒結核、重症結核に限る)(抗結 核剤と併用する)、結核性髄膜炎(抗結核剤と 併用する)、結核性胸膜炎(抗結核剤と併用す る)、結核性腹膜炎(抗結核剤と併用する)、 結核性心のう炎(抗結核剤と併用する)

脳脊髄炎(脳炎、脊髄炎を含む)(但し、一次性脳炎の場合は頭蓋内圧亢進症状がみられ、かつ他剤で効果が不十分なときに短期間用いること)、末梢神経炎(ギランバレー症候群を含む)、筋強直症、重症筋無力症、多発性硬化症(視束脊髄炎を含む)、小舞踏病、顔面神経麻痺、脊髄蜘網膜炎、デュシェンヌ型筋ジストロフィー

悪性リンパ腫及び類似疾患(近縁疾患)、多発性骨髄腫、好酸性肉芽腫、乳癌の再発転移

特発性低血糖症

原因不明の発熱

副腎摘除、臓器・組織移植、侵襲後肺水 腫、副腎皮質機能不全患者に対する外科的 侵襲

蛇毒・昆虫毒(重症の虫さされを含む) 強直性脊椎炎(リウマチ性脊椎炎)

卵管整形術後の癒着防止、副腎皮質機能 障害による排卵障害

前立腺癌(他の療法が無効な場合)、陰茎硬 結

★湿疹・皮膚炎群(急性湿疹、亜急性湿疹、慢性湿疹、接触皮膚炎、貨幣状湿疹、自家感作性皮膚炎、アトピー皮膚炎、乳・幼・小児湿疹、ビダール苔癬、その他の神経皮膚炎、脂漏性皮膚炎、進行性指掌角皮症、その他の手指の皮膚炎、陰部あるいは肛門湿疹、耳介及び外耳道の湿疹・皮膚炎、鼻前庭及び鼻翼周辺の湿疹・皮膚炎、鼻前庭及び鼻翼周辺の湿疹・皮膚炎など)(但し、重症例以外は極力投与しないこと)、★痒疹群(小児ストロフルス、蕁麻疹様苔癬、固定蕁麻疹を含む)(但し、重症例に限る)、蕁麻疹(慢性例を除く)(重症例に限る)、

効能・効果

新

★乾癬及び類症 〔尋常性乾癬(重症例)、関節 症性乾癬、乾癬性紅皮症、膿疱性乾癬、稽 留性肢端皮膚炎、疱疹状膿痂疹、ライター 症候群〕、★掌蹠膿疱症(重症例に限る)、★ 毛孔性紅色粃糠疹(重症例に限る)、★扁平苔 癬(重症例に限る)、成年性浮腫性硬化症、紅 斑症(★多形滲出性紅斑、結節性紅斑)(但し、 多形滲出性紅斑の場合は重症例に限る)、ア ナフィラクトイド紫斑(単純型、シェーンラ イン型、ヘノッホ型)(重症例に限る)、ウェ ーバークリスチャン病、粘膜皮膚眼症候群 〔開口部びらん性外皮症、スチブンス・ジ ョンソン病、皮膚口内炎、フックス症候群、 ベーチェット病(眼症状のない場合)、リップ シュッツ急性陰門潰瘍〕、レイノー病、★ 円形脱毛症(悪性型に限る)、天疱瘡群(尋常 性天疱瘡、落葉状天疱瘡、Senear-Usher 症候群、増殖性天疱瘡)、デューリング疱疹 状皮膚炎(類天疱瘡、妊娠性疱疹を含む)、先 天性表皮水疱症、帯状疱疹(重症例に限る)、 ★紅皮症(ヘブラ紅色粃糠疹を含む)、顔面播 種状粟粒性狼瘡(重症例に限る)、アレルギー 性血管炎及びその類症(急性痘瘡様苔癬状 粃糠疹を含む)、潰瘍性慢性膿皮症、新生児 スクレレーマ

旧

内眼・視神経・眼窩・眼筋の炎症性疾患の対症療法(ブドウ膜炎、網脈絡膜炎、網膜血管炎、視神経炎、眼窩炎性偽腫瘍、眼窩漏斗尖端部症候群、眼筋麻痺)、外眼部及び前眼部の炎症性疾患の対症療法で点眼が不適当又は不十分な場合(眼瞼炎、結膜炎、角膜炎、強膜炎、虹彩毛様体炎)、眼科領域の術後炎症

急性・慢性中耳炎、滲出性中耳炎・耳管狭窄症、メニエル病及びメニエル症候群、急性感音性難聴、血管運動(神経)性鼻炎、アレルギー性鼻炎、花粉症(枯草熱)、副鼻腔炎・鼻茸、進行性壊疽性鼻炎、喉頭炎・喉頭浮腫、食道の炎症(腐蝕性食道炎、直達鏡使用後)及び食道拡張術後、耳鼻咽喉科領域の手術後の後療法、難治性口内炎及び舌炎(局所療法で治癒しないもの)

★乾癬及び類症〔尋常性乾癬(重症例)、関節 症性乾癬、乾癬性紅皮症、膿疱性乾癬、稽 留性肢端皮膚炎、疱疹状膿痂疹、ライター 症候群〕、★掌蹠膿疱症(重症例に限る)、★ 毛孔性紅色粃糠疹(重症例に限る)、★扁平苔 癬(重症例に限る)、成年性浮腫性硬化症、紅 斑症(★多形滲出性紅斑、結節性紅斑)(但し、 多形滲出性紅斑の場合は重症例に限る)、ア ナフィラクトイド紫斑(単純型、シェーンラ イン型、ヘノッホ型)(重症例に限る)、ウェ ーバークリスチャン病、粘膜皮膚眼症候群 〔開口部びらん性外皮症、スチブンス・ジ ョンソン病、皮膚口内炎、フックス症候群、 ベーチェット病(眼症状のない場合)、リップ シュッツ急性陰門潰瘍〕、レイノー病、★ 円形脱毛症(悪性型に限る)、天疱瘡群(尋常 性天疱瘡、落葉状天疱瘡、Senear-Usher 症候群、増殖性天疱瘡)、デューリング疱疹 状皮膚炎(類天疱瘡、妊娠性疱疹を含む)、先 天性表皮水疱症、帯状疱疹(重症例に限る)、 ★紅皮症(ヘブラ紅色粃糠疹を含む)、顔面播 種状粟粒性狼瘡(重症例に限る)、アレルギー 性血管炎及びその類症(急性痘瘡様苔癬状 粃糠疹を含む)、潰瘍性慢性膿皮症、新生児 スクレレーマ

内眼・視神経・眼窩・眼筋の炎症性疾患の対症療法(ブドウ膜炎、網脈絡膜炎、網膜血管炎、視神経炎、眼窩炎性偽腫瘍、眼窩漏斗尖端部症候群、眼筋麻痺)、外眼部及び前眼部の炎症性疾患の対症療法で点眼が不適当又は不十分な場合(眼瞼炎、結膜炎、角膜炎、強膜炎、虹彩毛様体炎)、眼科領域の術後炎症

急性・慢性中耳炎、滲出性中耳炎・耳管狭窄症、メニエル病及びメニエル症候群、急性感音性難聴、血管運動(神経)性鼻炎、アレルギー性鼻炎、花粉症(枯草熱)、副鼻腔炎・鼻茸、進行性壊疽性鼻炎、喉頭炎・喉頭浮腫、食道の炎症(腐蝕性食道炎、直達鏡使用後)及び食道拡張術後、耳鼻咽喉科領域の手術後の後療法、難治性口内炎及び舌炎(局所療法で治癒しないもの)

果

	旧	新
効能・効果	嗅覚障害、急性・慢性(反復性)唾液腺炎 ★印 外用剤を用いても効果が不十分な 場合あるいは十分な効果を期待し得ないと 推定される場合にのみ用いること。	嗅覚障害、急性・慢性(反復性)唾液腺炎 ★印 外用剤を用いても効果が不十分な 場合あるいは十分な効果を期待し得ないと 推定される場合にのみ用いること。
用法・用量	通常、成人にはプレドニゾロンとして1日5~60mgを1~4回に分割経口投与する。なお、年齢、症状により適宜増減する。 川崎病の急性期に用いる場合、通常、プレドニゾロンとして1日2mg/kg(最大60mg)を3回に分割経口投与する。	通常、成人にはプレドニゾロンとして1日5 ~60mgを1~4回に分割経口投与する。なお、年齢、症状により適宜増減するが、悪性リンパ腫に用いる場合、抗悪性腫瘍剤との併用において、1日量として100mg/㎡(体表面積)まで投与できる。川崎病の急性期に用いる場合、通常、プレドニゾロンとして1日2mg/kg(最大60mg)を3回に分割経口投与する。

### 13. 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:該当しない

薬効再評価結果公表年月日:1992年6月3日

薬効再評価結果:製造(輸入)承認事項の一部を変更すれば、薬事法第14条第2項各号(承認拒否自由)のいずれにも該当しないとの結果を得て、12. 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の項に示す変更を行った。

### 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。

ただし、WII. 6. 重要な基本的注意とその理由及び処置方法の項 3)、

- 8. 副作用の項(3)(9)、
- 9. 高齢者への投与の項にそれぞれ注意喚起の記載がある。

#### 16. 各種コード

HOT 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	
105271815	2456001F1019	620004387	

#### 17. 保険給付上の注意

本剤は診療報酬上の後発医薬品に該当しない。

# XI. 文献

### 1. 引用文献

1) 東和薬品株式会社 社内資料:長期保存試験

2) 東和薬品株式会社 社内資料:無包装状態における安定性試験

3) 東和薬品株式会社 社内資料:製品試験;溶出試験

4) 第十五改正日本薬局方解説書, C-3727, 2006

#### 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

該当資料なし

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

東和薬品株式会社 製品情報ホームページ

 $\underline{https:/\!/med.towayakuhin.co.jp\!/medical\!/product\!/index.php}$ 

製造販売元

# 東和薬品株式会社

大阪府門真市新橋町2番11号