\*\*\*2019年9月改訂(第15版) \*\*2019年7月改訂

処方箋医薬品:注意-医師等の

副腎皮質ホルモン・抗ヒスタミン剤配合剤

セレスターナの配合錠

# CELESTANA Combination Tablets

(ベタメタゾン·d-クロルフェニラミンマレイン酸塩配合錠)

日本標準商品分類番号 872459

貯 法:遮光保存、室温保存

使用期限:2年

(容器に表示の使用期限内 に使用すること)

処方箋により 使用すること

承認番号	22100AMX01219		
薬価収載	2009年 9 月		
販売開始	2001年10月		

# 【禁忌(次の患者には投与しないこと)】

- (1) 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)本剤の成分に対し過敏症の既往歴のある患者
- \* (3)閉塞隅角緑内障の患者〔抗コリン作用により眼圧が上昇し、 症状を悪化させることがある。〕
  - (4)前立腺肥大等下部尿路に閉塞性疾患のある患者〔抗コリン 作用により排尿困難、尿閉等があらわれ、症状が増悪する ことがある。〕
- \*\*\* (5)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〔「3.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) 開放隅角緑内障の患者〔眼圧の亢進により、緑内障が増悪することがある。〕
  - (2)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、感染症が増悪することがある。〕
  - (3) 結核性疾患の患者[免疫機能抑制作用により、結核性疾患が増悪することがある。]
  - (4)消化性潰瘍の患者〔胃酸分泌の亢進、肉芽組織増殖抑制作 用により、潰瘍が増悪又は治癒が遅れることがある。〕
  - (5)精神病の患者〔中枢神経系に影響し、精神病が増悪することがある。〕
  - (6) 単純疱疹性角膜炎の患者〔免疫機能抑制作用により、単純 疱疹性角膜炎が増悪することがある。〕
  - (7)後嚢白内障の患者[水晶体線維に影響し、後嚢白内障が増 悪することがある。]
  - (8)高血圧症の患者[水及び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。〕
  - (ii) 血栓症の患者〔血液凝固促進作用により、血栓症が増悪することがある。〕
  - (ii) 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〔副腎皮質ホルモン剤で心破 裂を起こしたとの報告がある。〕

#### 【組成・性状】

F-177-190	1 17	<b>N</b> 4		
品	名	セレスターナ配合錠		
成分・含量		1 錠中 日局ベタメタゾン $0.25$ mg、日局 $d$ -クロルフェニラミンマレイン酸塩 $2$ mg含有		
添加	物	乳糖水和物、トウモロコシデンプン、低置換度ヒ ドロキシプロピルセルロース、結晶セルロース、 ステアリン酸マグネシウム		
性	状	白色の素錠		
大き	さ	直径:約6.1mm 厚さ:約3.4mm 重量:約90mg		
外	形	KN C		
識別コ	ード	KN288		

## 【効能・効果】

蕁麻疹(慢性例を除く)、湿疹・皮膚炎群の急性期および急性増 悪期、薬疹、アレルギー性鼻炎

## 【用法・用量】

通常成人1回1~2錠を1日1~4回経口投与する。 なお、年齢、症状により適宜増減する。 ただし、本剤を漫然と使用するべきではない。

## <用法・用量に関連する使用上の注意>

本剤は副腎皮質ホルモンをプレドニゾロン換算で、1錠中2.5 mg相当量を含有するので、症状改善後は漫然として使用することのないよう注意する。

### 【使用上の注意】

- 1. 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〔糖新生促進作用(血糖値上昇)等により、糖 尿病が増悪するおそれがある。〕
  - (3) 骨粗鬆症の患者〔骨形成の抑制、骨からのカルシウム排泄の増加により、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、体内蓄積により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〔副腎皮質ホルモン剤の血中からの半減時間が長くなるとの報告があり、副作用があらわれるおそれがある。〕
  - (6) 肝硬変の患者[代謝酵素の活性低下等により、副作用があらわれるおそれがある。]
  - (7)脂肪肝の患者[脂肪分解・再分布作用により、肝臓への脂肪沈着を増大させ、脂肪肝が増悪するおそれがある。]
  - (8) 脂肪塞栓症の患者〔副腎皮質ホルモン剤の大量投与により、 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〔蛋白異化作用により、使用当初、一時症状が増悪するおそれがある。〕
  - (10) 高齢者[「5. 高齢者への投与」の項参照]

## 2. 重要な基本的注意

- (1) **眠気**を催すことがあるので、本剤投与中の患者には**自動車 の運転等危険を伴う機械の操作**には従事させないよう十分 注音すること。
- (2) 本剤の投与により、誘発感染症、続発性副腎皮質機能不全、 消化性潰瘍、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。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) 投与中は副作用の出現に対し、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。
- 5) 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。
- (3) 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. 相互作用

ベタメタゾンは、主としてCYP3A4で代謝される。

#### \*\*(1)併用禁忌(併用しないこと)

(1) <u>[[] [] [] [] [] [] [] [] [] [] [] [] [] </u>				
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 (ミニリンメル ト) (男性におけ る夜間多尿に よる夜間頻尿)	低ナトリウム血症が発 現するおそれがある。	機序不明。		

#### (2)併用注意(併用に注意すること)

(2)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			
中枢神経抑制剤、 アルコール、M AO阻害剤、抗 コリン作用を有 する薬剤	相互に作用を増強する ことがあるので、併用 する場合は減量するな ど慎重に投与すること。	中枢神経抑制剤、アルコニール: $d$ -クレカニール: $d$ -クレカニーの中枢抑制が増加により、作用が増強される。 MAO阻害剤: $d$ -クレイン酸塩の解毒をし、作用な性で、増強し、作用を近化(増強)する。			
ドロキシドパ ノルアドレナリ ン	併用により血圧の異常 上昇を来すおそれがあ る。	d-クロルフェニラミ ンマレイン酸塩がヒ スタミンによる毛細 血管拡張を抑制する。			
バルビツール酸 誘導体 フェノバルビ タール フェニトイン リファンピシン エフェドリン	副腎皮質ホルモン剤の 作用が減弱することが 報告されているので、 併用する場合には用量 について注意すること。	バルビツール酸誘導体、フェニトイン、リファンピシンはP-450を誘導し、副腎皮質ホルモン剤の代謝が促進される。			
サリチル酸誘導 体 アスピリン、 アスピリン・ ダイアルミネ ート、サザピ リン	併用時に副腎皮質ホルモン剤を減量すると、血清中のサリチル酸濃度が上昇し、サリチル酸・酸中毒を起こすことが報告されているので、併用する場合には用量について注意すること。	副腎皮質ホルモン は、サリチル・酸誘性 体の腎排泄と脂清体の サリチル酸下でいるの 濃度を持っるとその 濃度が上昇する。			
抗凝血剤 ワルファリン カリウム	副腎皮質ホルモン剤が、 抗凝血剤の作用を減弱 させることが報告され ているので、併用する 場合には用量について 注意すること。	副腎皮質ホルモン剤 は血液凝固促進作用 がある。			
経口糖尿病用剤 アセトヘキサ ミド インスリン製剤	副腎皮質ホルモン剤が、 経口糖尿病用剤、イルを スリン製剤の作用を 弱させることが併用したが が、力を が、力を が、力を が、力を が、力を が、力を が、力を が、力を が、力を が、力が、 ののには ののには ののには ののには のには ののには ののには ののには ののには ののには ののには ののには ののには ののには ののには ののには ののには ののには ののには ののには ののには ののには ののには ののに ののに	副腎皮質ホルモン剤 は、肝臓での糖新生 を促進し、末梢組織 での糖利用を阻害す ることによる血糖上 昇作用がある。			

薬剤名等	臨床症状・措置方法	機序・危険因子
利尿剤(カリウム 保持性利尿剤を 除く) トリクロルメ チアジド、ア セタゾラミド、 フロセミド	副腎皮質ホルモン剤と の併用により、低カリウム血症があらわれる場合があるので、併用により、 会があるには用量につりて注意す型型原剤との ウム排泄型血清カリウム機能のモニ タリングが推奨される。	副腎皮質ホルモン剤 は、尿細管でのカリウム排泄促進作用が ある。
ソマトロピン	併用により、ソマトロピンの効果を減弱する ことがある。	副腎皮質ホルモン剤 がソマトロピンの効 果を減弱させる。機 序不明。
シクロスポリン	シクロスポリンの血中 濃度が上昇するとの報 告があるので、併用す る場合には用量につい て注意すること。	本剤はシクロスポリンの代謝を阻害する。
非脱分極性筋弛 緩剤 パンクロニウ ム臭化物、ベ クロニウム臭 化物	筋弛緩作用が減弱又は 増強するとの報告があ るので、併用する場合 には用量について注意 すること。	機序不明。
リトドリン塩酸塩	ベタメタゾンの注射剤 との併用により肺水腫 があらわれたとの報告 がある。	体内の水分貯留傾向 が促進される。
エリスロマイシン	ベタメタゾンの作用が 増強されるとの報告が あるので、併用する場 合には本剤の用量に注 意すること。	エリスロマイシンの CYP3A4に対する阻 害作用により、ベタ メタゾンの代謝が抑 制される。

### 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) **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、急性副腎不全** 続発性副腎皮質機能不全、糖尿病、急性副腎不全があら われることがあるので、検査を行うなど観察を十分に行 い、異常が認められた場合には、減量又は休薬等適切な 処置を行うこと。
- 3) 消化性潰瘍、膵炎 膵炎、また、胃潰瘍等の消化性潰瘍 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、減量又は休薬等適切な処置を行 うこと。
- 4) **精神変調、うつ状態、痙攣、錯乱** うつ状態、痙攣、錯 乱、精神変調があらわれることがあるので、観察を十分 に行い、異常があらわれた場合には、減量又は休薬等適 切な処置を行うこと。
- 5)骨粗鬆症、ミオパシー、大腿骨及び上腕骨等の骨頭無菌性壊死 大腿骨及び上腕骨等の骨頭無菌性壊死、骨粗鬆症、ミオパシーがあらわれることがあるので、検査を行うなど観察を十分に行い、異常が認められた場合には、減量又は休薬等適切な処置を行うこと。
- 6) **緑内障、後嚢白内障** 連用により眼圧亢進、緑内障、後 嚢白内障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。
- 7) **血栓症** 血栓症があらわれることがあるので、検査を行 うなど観察を十分に行い、異常が認められた場合には、 減量又は休薬等適切な処置を行うこと。

- 8) 再生不良性貧血、無顆粒球症 クロルフェニラミン製剤 では再生不良性貧血、無顆粒球症があらわれることがあ るので、血液検査を行うなど観察を十分に行い、異常が 認められた場合には、投与を中止すること。
- 9) 幼児・小児の発育抑制 〔「7. 小児等への投与」の項参照〕

## (2) その他の副作用

種類頻度	頻度不明		
過敏症注	<b>F</b> <sup>[11]</sup> 発疹、光線過敏症等		
精神神経系	鎮静、神経過敏、焦燥感、多幸症、複視、頭痛、 めまい、耳鳴、前庭障害、情緒不安、振戦、感覚 異常、ヒステリー、神経炎、協調異常、不眠、眠気、 頭重感		
消化器	口渇、胸やけ、腹部膨満感、食欲不振、便秘、腹痛、 悪心・嘔吐、食欲亢進、下痢等		
泌尿器 頻尿、排尿困難、尿閉、ステロイド腎症等			
循環器 低血圧、心悸亢進、頻脈、期外収縮			
呼吸器	鼻及び気道の乾燥、気管分泌液の粘性化、喘鳴、 鼻閉		
血 液 溶血性貧血、白血球增多、血小板減少			
肝臓	肝機能障害〔AST(GOT)・ALT(GPT)・Al-Pの 上昇等〕		
内分泌	月経異常、糖尿等		
筋・骨格	筋肉痛、関節痛等		
脂質・ 蛋白質代謝	満月様顔貌、野牛肩、窒素負平衡、脂肪肝等		
体液・ 電解質 <sup>注2)</sup>	浮腫、低カリウム性アルカローシス、血圧上昇 等		
眼	中心性漿液性網脈絡膜症等による網膜障害、眼球 突出等		
皮膚	多毛、脱毛、痤瘡、色素沈着、皮下溢血、紫斑、 線条、瘙痒感、発汗異常、顔面紅斑、創傷治癒障 害、皮膚菲薄化・脆弱化、脂肪織炎		
その他	発熱、疲労感、精子数及びその運動性の増減、胸 痛、倦怠感、体重増加		

注1) 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。 注2) このような症状があらわれた場合には、減量又は休薬等適切 な処置を行うこと。

## 5. 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。

#### 6. 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婦人には治療上の有益性が危険性を上回ると判断される場合にのみ投与すること。 〔動物実験(マウス)で催奇形作用が報告されており、また、新生仔に副腎不全を起こすことがある。〕
- (2)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。〕

#### 7. 小児等への投与

- (1) 幼児・小児の発育抑制があらわれることがあるので、観察を十分に行い、異常が認められた場合には減量又は投与を中止するなど適切な処置を行うこと。
- (2) 長期投与した場合、頭蓋内圧亢進症状があらわれることがある。

#### 8. 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。〕

#### 9. その他の注意

(1)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。

- (2)免疫機能が抑制されている可能性のある患者に対し本剤を投与する場合は、以下の点を患者に伝えること。
  - 1) 水痘、麻疹等に感染する危険性があること。
  - 2) 感染した場合は医療機関を受診すること。

## 【薬 物 動 態】

#### <生物学的同等性試験>

セレスターナ配合錠と標準製剤を、クロスオーバー法によりそれぞれ 2 錠(ベタメタゾン0.5mg、d-クロルフェニラミンマレイン酸塩 4 mg) 健康成人男子に絶食単回経口投与して血清中未変化体濃度を測定し、得られた薬物動態パラメータ(AUC、Cmax) について統計解析を行った結果、両剤の生物学的同等性が確認された(図 1 、図 2 、表)。  $^{11}$ 

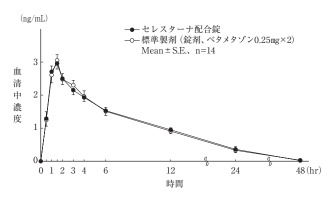


図1 ベタメタゾンの血清中濃度推移

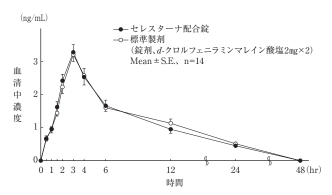


図2 d-クロルフェニラミンの血清中濃度推移

表 薬物動態パラメータ

			判定パラメータ		参考パラメータ	
		AUC <sub>0→48hr</sub> (ng·hr/mL)	C max (ng/mL)	Tmax (hr)	T <sub>1/2</sub> (hr)	
ベタメタゾン	セレスターナ配合錠	$31.82 \pm 2.73$	$3.03 \pm 0.17$	$1.4 \pm 0.1$	$8.6 \pm 0.6$	
~\9,X9,7,2	標準製剤 (錠剤、0.25mg×2)	$30.99 \pm 2.98$	$3.09 \pm 0.19$	$1.4 \pm 0.1$	$8.0 \pm 0.1$	
d-クロルフェニラ	セレスターナ配合錠	$33.81 \pm 2.56$	$3.33 \pm 0.23$	$2.8 \pm 0.1$	$8.0 \pm 0.5$	
ミンマレイン酸塩	標準製剤 (錠剤、2mg×2)	$36.03 \pm 2.60$	$3.27 \pm 0.19$	$3.0 \pm 0.1$	$8.7 \pm 0.6$	

 $(Mean \pm S.E., n = 14)$ 

血清中濃度並びに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。

#### <溶出挙動>

セレスターナ配合錠は、日本薬局方外医薬品規格第3部に定められたベタメタゾン0.25mg・d-クロルフェニラミンマレイン酸塩2mg錠の溶出規格に適合していることが確認されている。 $^2$ 

## 【薬効薬理】

#### (1)ベタメタゾン

本薬はプレドニゾロンのC-9 位にフッ素、C-16位に  $\beta$ -メチル基を付加した合成副腎皮質ホルモンである。糖質コルチコイド作用(抗炎症作用、抗アレルギー作用など)は、ヒドロコルチゾンの約25~30倍、プレドニゾロンの約6~7倍である。鉱質コルチコイド作用はほとんどないとされる。このほか、広範囲にわたる代謝作用を有し、種々の刺激に対する生体の免疫反応を抑制する。副腎皮質抑制作用は強く、作用時間が長い群に属する。 $^{3}$ 

#### (2) d-クロルフェニラミンマレイン酸塩

H1受容体拮抗薬で、H1受容体を介するヒスタミンの作用 (細血管の拡張、毛細血管透過性亢進、気管支平滑筋の収縮、 知覚神経終末刺激による痒みや痛みの発生など)を抑制す る。強力なH1遮断活性を有するが、鎮静作用は比較的弱く、 日中の投与により適した薬物である。抗コリン作用も認め られる。クロルフェニラミンの抗ヒスタミン作用のほとん どはd体によるので、dl体に比べ約2倍の効力を有する。

## 【有効成分に関する理化学的知見】

### (1)ベタメタゾン

一般名:[日局]ベタメタゾン(Betamethasone) 化学名:9-Fluoro-11 β,17,21-trihydroxy-16 β methylpregna-1,4-diene-3,20-dione

分子式:C<sub>22</sub>H<sub>29</sub>FO<sub>5</sub> 分子量:392.46

構造式:

性 状:本品は白色~微黄白色の結晶性の粉末である。

本品はメタノール、エタノール(95)又はアセトンに やや溶けにくく、水にほとんど溶けない。

融点:約240℃(分解) 本品は結晶多形が認められる。

#### (2) d-クロルフェニラミンマレイン酸塩

一般名: [日局] d-クロルフェニラミンマレイン酸塩 (d-Chlorpheniramine Maleate)[日局別名] d-マレイン酸クロルフェニラミン

化学名: (3S)-3-(4-Chlorophenyl) -N,N-dimethyl-3-pyridin-2-

ylpropylamine monomaleate

分子式: C16H19ClN2 · C4H4O4

分子量: 390.86 構造式:

N CH<sub>3</sub>

性 状:本品は白色の結晶性の粉末である。

本品は水、メタノール又は酢酸(100)に極めて溶けやすく、N,N-ジメチルホルムアミド又はエタノール(99.5)に溶けやすい。

CO<sub>2</sub>H

CO.H

本品は希塩酸に溶ける。

融 点:111~115℃

## 【取扱い上の注意】

#### <安定性試験>

最終包装製品を用いた長期保存試験(室内自然条件下、24カ月)の結果、外観及び含量等は規格の範囲内であり、セレスターナ配合錠は通常の市場流通下において2年間安定であることが確認された。5)

## 【包 装】

PTP 100錠 1000錠

## 【主要文献】

- 1) 小林化工株式会社 社内資料(生物学的同等性試験)
- 2) 小林化工株式会社 社内資料(品質再評価溶出試験)
- 3) 第15改正日本薬局方解説書 C3922(廣川書店)
- 4) 第15改正日本薬局方解説書 C1317(廣川書店)
- 5) 小林化工株式会社 社内資料(安定性試験)

## 【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。

ファイザー株式会社 製品情報センター 〒151-8589 東京都渋谷区代々木 3-22-7 学術情報ダイヤル 0120-664-467 FAX 03-3379-3053

®登録商標

【製造販売元】 **小林化工株式会社** 福井県あわら市矢地5-15

【販売】 ファイザー株式会社 東京都渋谷区代々木3-22-7

【提携】

マイラン製薬株式会社大阪市中央区本町2丁目6番8号