日本標準商品分類番号 872325

H2受容体拮抗剤

日本薬局方 ファモチジン錠 ファモチジン錠10mg「TCK」 ファモチジン錠20mg「TCK」

FAMOTIDINE

貯法: 気密容器、室温保存 使用期限: 外装に表示

	錠 10mg	錠 20mg		
承認番号	21800AMZ10303000	21800AMX10343000		
薬価収載	2006年7月	2006年6月		
販売開始	2006年7月	2003年7月		

【 禁忌 】(次の患者には投与しないこと)

本剤の成分に対し過敏症の既往歴のある患者

【組成・性状】

ファモチジン錠 10mg「TCK」は1錠中にファモチジン(日局)を10mg 含有する。

ファモチジン錠 20mg [TCK] は1錠中にファモチジン(日局)を20mg 含有する。

添加物としてそれぞれに、乳糖水和物、セルロース、トウモロコシデンプン、リン酸水素 Ca、ヒドロキシプロピルセルロース、二酸化ケイ素、タルク、ステアリン酸 Mg、白糖、アラビアゴム末、マクロゴール、酸化チタン、カルナウバロウを含有する。

販 売 名	夕 直径(mm)	厚さ(mm)	形 重量(mg)	色 剤	調形	識別コード
ファモチジン錠 10mg「TCK」	7.1	3.7	140		数黄白色 な錠	Tu-HT 10
ファモチジン錠 20mg「TCK」	T _U -HT 20	4.3	200		数黄白色 欠錠	Tu-HT 20

【 効能又は効果 】

- ○胃潰瘍、十二指腸潰瘍、吻合部潰瘍、上部消化管出血(消化性 潰瘍、急性ストレス潰瘍、出血性胃炎による)、逆流性食道炎、 Zollinger-Ellison 症候群
- ○下記疾患の胃粘膜病変(びらん、出血、発赤、浮腫)の改善 急性胃炎、慢性胃炎の急性増悪期

【 用法及び用量 】

○胃潰瘍、十二指腸潰瘍、吻合部潰瘍、上部消化管出血(消化性 潰瘍、急性ストレス潰瘍、出血性胃炎による)、逆流性食道炎、 Zollinger-Ellison 症候群

通常成人にはファモチジンとして1回20mgを1日2回(朝食後、 夕食後または就寝前)経口投与する。

また、1回40mgを1日1回(就寝前)経口投与することもできる。なお、年齢・症状により適宜増減する。ただし、上部消化管出血の場合には通常注射剤で治療を開始し、内服可能になった後は経口投与に切りかえる。

○下記疾患の胃粘膜病変(びらん、出血、発赤、浮腫)の改善 急性胃炎、慢性胃炎の急性増悪期

通常成人にはファモチジンとして1回10mgを1日2回(朝食後、 夕食後または就寝前)経口投与する。

*[用法及び用量に関連する使用上の注意]

腎機能低下患者への投与法

ファモチジンは主として腎臓から未変化体で排泄される。腎機能 低下患者にファモチジンを投与すると、腎機能の低下とともに血 中未変化体濃度が上昇し、尿中排泄が減少するので、次のような 投与法を目安とする。

〈1回 20mg1日2回投与を基準とする場合〉

クレアチニンクリアランス (mL/min)	投与法
Ccr ≥ 60	1回20mg 1日2回
60>Ccr>30	1回20mg1日1回 1回10mg1日2回
30 ≧ Ccr	1回20mg 2~3日に1回 1回10mg 1日1回
透析患者	1回20mg 透析後1回 1回10mg 1日1回

【 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) 薬物過敏症の既往歴のある患者
- (2) 腎障害のある患者 [血中濃度が持続するので、投与量を減ずるか投与間隔をあけて使用すること。]
- (3) 心疾患のある患者 [心血管系の副作用を起こすおそれがある。]
- (4) 肝障害のある患者 [症状が悪化するおそれがある。]
- (5) 高齢者(「高齢者への投与」の項参照)

2. 重要な基本的注意

治療にあたっては経過を十分に観察し、病状に応じ治療上必要 最小限の使用にとどめ、本剤で効果がみられない場合には他の 療法に切りかえること。

なお、血液像、肝機能、腎機能等に注意すること。

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		
アゾール系抗真菌薬 イトラコナゾール		本剤の胃酸分泌抑制作 用が左記薬剤の経口吸 収を低下させる。		

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 (呼吸困難、全身潮紅、血管浮腫 < 顔面浮腫、咽頭浮腫等 >、 蕁麻疹等) があらわれることがあるので、観察を十分に行 い、異常が認められた場合には直ちに投与を中止し、適切 な処置を行うこと。
- * 2) 再生不良性貧血、汎血球減少、無顆粒球症、溶血性貧血、 血小板減少:再生不良性貧血、汎血球減少、無顆粒球症、 溶血性貧血、血小板減少(初期症状として全身倦怠感、脱力、 皮下・粘膜下出血、発熱等)があらわれることがあるので、 定期的に血液検査を実施し、異常が認められた場合には直 ちに投与を中止し、適切な処置を行うこと。
 - 3) 皮膚粘膜眼症候群 (Stevens-Johnson 症候群)、中毒性表 皮壊死症 (Lyell 症候群): 皮膚粘膜眼症候群 (Stevens-Johnson 症候群)、中毒性表皮壊死症 (Lyell 症候群) 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直ちに投与を中止し、適切な処 置を行うこと。
 - 4) 肝機能障害、黄疸:AST (GOT)・ALT (GPT) 等の上昇、 黄疸があらわれることがあるので、観察を十分に行い、異 常が認められた場合には直ちに投与を中止し、適切な処置 を行うこと。

- 5) 横紋筋融解症: 横紋筋融解症があらわれることがあるので、 高カリウム血症、ミオグロビン尿、血清逸脱酵素の著明な 上昇、筋肉痛等が認めら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。
- 6) QT延長:QT延長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。特に心疾患(心筋梗塞、弁膜症、 心筋症等)を有する患者においてあらわれやすいので、投 与後の患者の状態に十分注意すること。
- 7) 意識障害、痙攣:意識障害、全身痙攣(痙直性、間代性、 ミオクローヌス性)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。特に腎機能障害を有する患者 においてあらわれやすいので、注意すること。
- 8) 間質性腎炎、急性腎不全:間質性腎炎、急性腎不全があら われることがあるので、初期症状として発熱、皮疹、腎機 能検査値異常(BUN・クレアチニン上昇等)等が認められ た場合には直ちに投与を中止し、適切な処置を行うこと。
- 9) 間質性肺炎:発熱、咳嗽、呼吸困難、胸部 X 線異常等を伴 う間質性肺炎があらわれることがあるので、このような症 状があらわれた場合には投与を中止し、副腎皮質ホルモン 剤の投与等の適切な処置を行うこと。
- (2) 重大な副作用 [類薬] (頻度不明)

不全収縮:他の H2 受容体拮抗剤で不全収縮があらわれると の報告がある。

**(3) その他の副作用

*		>	300回引F/T3
			頻度不明
過	敏	症 ^{注)}	発疹・皮疹、蕁麻疹 (紅斑)、顔面浮腫
血		液 ^{注)}	白血球減少、好酸球増多
消	化	器	便秘、下痢・軟便、口渇、悪心・嘔吐、腹部膨満感、食 欲不振、口内炎
循	環	器	血圧上昇、顔面潮紅、耳鳴、徐脈、頻脈、房室ブロック
肝		臓	AST(GOT)上昇、ALT(GPT)上昇、Al-P 上昇、総 ビリルビン上昇、LDH 上昇、肝機能異常、黄疸
精	神神	経系	全身倦怠感、無気力感、頭痛、眠気、不眠、可逆性の錯 乱状態、うつ状態、痙攣、意識障害、めまい
内:	分泌	系油	月経不順、女性化乳房、乳汁漏出症
そ	の	他	CK(CPK)上昇、味覚異常 <u>、筋肉痛、背部痛</u>

注) 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。

5. 高齢者への投与

高齢者では、本剤を減量するか投与間隔を延長するなど慎重に 投与すること。[本剤は主として腎臓から排泄されるが、高齢 者では、腎機能が低下していることが多いため血中濃度が持続 するおそれがある。]

6. 妊婦、産婦、授乳婦等への投与

- (1) 妊婦等: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。[妊娠中の投与に関する安全性は確立していない。]
- (2) 授乳婦:授乳婦に投与するときは授乳させないよう注意する こと。[母乳中に移行することが報告されている。]

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

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

本剤の投与が胃癌による症状を隠蔽することがあるので、悪性 でないことを確認のうえ投与すること。

【 薬物動態 】

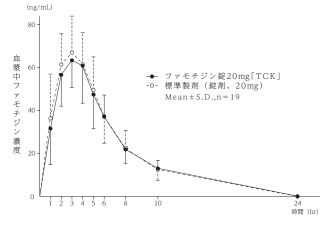
生物学的同等性試験

ファモチジン錠 20mg「TCK」 と標準製剤を、クロスオーバー法により それぞれ1錠(ファモチジン20mg)健康成人男子に絶食単回経口投 与して血漿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 90% 信頼区間法にて統計解析を行った結果、 log (0.80) ~ 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。

また、ファモチジン錠 10mg「TCK」は、「含量が異なる経口固形製剤 の生物学的同等性試験ガイドライン (平成12年2月14日 医薬審64 号)」に基づき、ファモチジン錠 20mg「TCK」を標準製剤としたとき、 溶出挙動が等しく、生物学的に同等とみなされた。1

	判定パラメータ		参考パラメータ		
	AUC ₀ →24hr (ng•hr/mL)	Cmax (ng/mL)	Tmax (hr)	T _{1/2} (hr)	
ファモチジン錠 20mg「TCK」	463.36±111.76	66.57±16.97	3.2±0.8	2.84±0.83	
標準製剤 (錠剤、20mg)	475.41 ± 126.58	69.69±17.73	2.9±0.7	2.68±0.84	

 $(Mean \pm S.D..n=19)$



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。

ファモチジン錠 10mg「TCK」及びファモチジン錠 20mg「TCK」は、 日本薬局方外医薬品規格第3部に定められた溶出規格に適合している ことが確認されている。2)

*【 有効成分に関する理化学的知見 】

一般名:ファモチジン (Famotidine)

化学名: N-Amino-3- {[2- (diaminomethyleneamino)

-1,3-thiazol-4-yl] methylsulfanyl) propanimidamide

分子式: C₈H₁₅N₇O₂S₃ 分子量:337.45

融 点:約164℃(分解)

構造式:

性 状:白色~帯黄白色の結晶である。 酢酸(100)に溶けやすく、エタノール(95)に溶けにく く、水に極めて溶けにくい。 0.5mol/L 塩酸試液に溶ける。 光によって徐々に着色する。

【 取扱い上の注意 】

加速試験(40℃、相対湿度75%、6ヵ月)の結果、ファモチジン錠 10mg「TCK」及びファモチジン錠 20mg「TCK」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。31

【 包装 】

ファモチジン錠 10mg「TCK」: 100 錠 (PTP) 1,000 錠 (PTP・バラ) ファモチジン錠 20mg「TCK」:100 錠 (PTP) 1,000 錠 (PTP・バラ)

主要文献

辰巳化学株式会社:生物学的同等性試験

2) 辰巳化学株式会社:溶出試験

3) 辰巳化学株式会社: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は下記にご請求下さい。 辰巳化学株式会社 薬事・学術課 〒 921-8164 金沢市久安 3 丁目 406 番地

TEL 076-247-2132

FAX 076-247-5740

