



※2020年 3 月改訂（第2版）
2019年 8 月作成

持続性選択H₁受容体拮抗剤

日本薬局方 エバスタチン錠

エバスタチン錠5mg「ケミファ」

エバスタチン錠10mg「ケミファ」

日本標準商品分類番号

87449

日本薬局方 エバスタチン口腔内崩壊錠

エバスタチンOD錠5mg「ケミファ」

エバスタチンOD錠10mg「ケミファ」

Ebastine

貯法：錠5mg、錠10mgは気密容器（室温保存）
OD錠5mg、OD錠10mgは遮光・気密容器（室温保存）
使用期限：外装に表示（3年）

	錠5mg	錠10mg	OD錠5mg	OD錠10mg
承認番号	22000AMX 00832000	22000AMX 00833000	22000AMX 00834000	22000AMX 00835000
薬価収載	2008年 7 月	2008年 7 月	2008年 7 月	2008年 7 月
販売開始	2008年 7 月	2008年 7 月	2008年 7 月	2008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

販売名	エバスタチン錠 5mg「ケミファ」			エバスタチン錠 10mg「ケミファ」		
成分・含量	1錠中（日局） エバスタチン5mg			1錠中（日局） エバスタチン10mg		
添加物	乳糖水和物、結晶セルロース、カルメロースカルシウム、ヒドロキシプロピルセルロース、軽質無水ケイ酸、ステアリン酸マグネシウム、ヒプロメロース、マクロゴール6000、酸化チタン、タルク、カルナウバロウ					
剤形	白色の フィルムコーティング錠			白色の割線入り フィルムコーティング錠		
外形						
大きさ	直径 (mm)	厚さ (mm)	重量 (mg)	短・長径 (mm)	厚さ (mm)	重量 (mg)
	6.6	3.2	108	5.1・10.1	3.2	144
識別コード*	NCP EA			NCP EB		

●効能又は効果

蕁麻疹、湿疹・皮膚炎、痒疹、皮膚掻痒症、アレルギー性鼻炎

●用法及び用量

通常、成人には、エバスタチンとして1回5～10mgを1日1回経口投与する。

なお、年齢・症状により適宜増減する。

●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）

肝障害又はその既往歴のある患者

〔肝機能異常があらわれるおそれがある。〕

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**自動車の運転など危険を伴う機械の操作に注意**させること。

(2)長期ステロイド療法を受けている患者で本剤投与によりステロイドの減量をはかる場合は、十分な管理下で徐々に行うこと。

(3)本剤を季節性の患者に投与する場合は、好発季節を考えて、その直前から投与を開始し、好発季節終了時まで続けることが望ましい。

(4)OD錠（口腔内崩壊錠）は口腔内で崩壊するが、口腔粘膜からは吸収されないため、唾液又は水で飲み込むこと。

3. 相互作用

本剤は、主として代謝酵素CYP2J2及びCYP3A4で代謝される。

併用注意（併用に注意すること）

薬剤名	臨床症状・措置方法	機序・危険因子
エリスロマイシン	本剤の代謝物カレバスタチンの血漿中濃度が約2倍に上昇することが報告されている。	カレバスタチンの代謝が抑制されると考えられる。
イトラコナゾール	本剤の代謝物カレバスタチンの血漿中濃度が上昇することが報告されている。	
リファンピシン	本剤の代謝物カレバスタチンの血漿中濃度が低下することが報告されている。	カレバスタチンの代謝が促進されると考えられる。

※

添加物	D-マンニトール、結晶セルロース、ヒドロキシプロピルセルロース、クロスポビドン、軽質無水ケイ酸、ステアリン酸マグネシウム、赤色106号、精製ステビア抽出物、香料			D-マンニトール、結晶セルロース、ヒドロキシプロピルセルロース、クロスポビドン、軽質無水ケイ酸、ステアリン酸マグネシウム、精製ステビア抽出物		
剤形	薄い紅色の素錠			白色の素錠		
外形						
大きさ	直径 (mm)	厚さ (mm)	重量 (mg)	直径 (mm)	厚さ (mm)	重量 (mg)
	6.5	2.6	100	8.0	3.6	200
識別コード	NCP EC			NCP ED		

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、アナフィラキシーがあらわれることがあるので、観察を十分に行い、血圧低下、呼吸困難、喉頭浮腫等の症状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。

2) 肝機能障害、黄疸

AST (GOT)、ALT (GPT)、LDH、 γ -GTP、ALP、ビリルビンの上昇等を伴う肝機能障害、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、投与を中止するなど適切な処置を行うこと。

(2) 類薬による重大な副作用

類薬（テルフェナジン等）で、QT延長、心室性不整脈（Torsades de pointes を含む）があらわれるとの報告がある。

(3) その他の副作用

	頻度不明
過敏症 ^注	発疹、浮腫、蕁麻疹
循環器	動悸、血圧上昇
精神神経系	眠気、倦怠感、頭痛、めまい、しびれ感、不眠
消化器	口渇、胃部不快感、嘔気・嘔吐、腹痛、鼻・口腔内乾燥、下痢、舌炎
肝臓	AST (GOT)、ALT (GPT)、LDH、 γ -GTP、ALP、ビリルビンの上昇
泌尿器	排尿障害、頻尿
その他	好酸球増多、胸部圧迫感、ほてり、体重増加、月経異常、脱毛、味覚異常、BUNの上昇、尿糖

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

1日1回5mgから投与するなど注意すること。

[一般に高齢者では生理機能が低下している。]

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。
[妊娠中の投与に関する安全性は確立していない。]

(2) 本剤投与中は授乳を避けさせること。

[動物実験（ラット）で乳汁中への移行が報告されている。]

7. 小児等への投与

低出生体重児、新生児、乳児又は幼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. 臨床検査結果に及ぼす影響

本剤はアレルギー皮内反応を抑制するため、アレルギー皮内反応検査を実施する前は、本剤を投与しないこと。

9. 適用上の注意

(1) 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。]

(2) 服用時（OD錠：口腔内崩壊錠）

OD錠は舌の上にのせ唾液を湿潤させ、唾液のみで服用可能である。また、水で服用することもできる。

●薬物動態

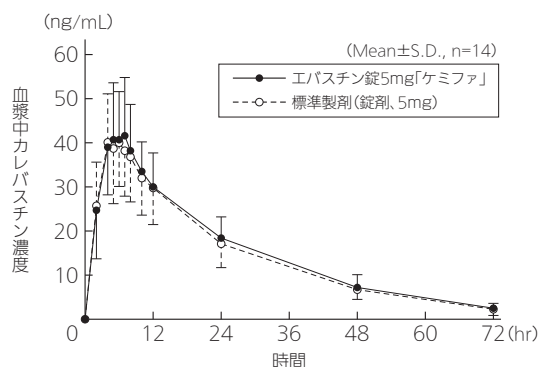
1. 生物学的同等性試験¹⁾

(1) エバスチン錠5mg「ケミファ」

エバスチン錠5mg「ケミファ」と標準製剤を、クロスオーバー法によりそれぞれ1錠（エバスチンとして5mg）健康成人男子（n=14）に絶食単回経口投与して血漿中カレバスチン（エバスチン代謝物）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。

	判定パラメータ		参考パラメータ	
	AUC ₀₋₇₂ (ng・hr/mL)	Cmax (ng/mL)	Tmax (hr)	t _{1/2} (hr)
エバスチン錠 5mg「ケミファ」	1099.5±271.2	45.0±13.0	6.1±1.4	16.9±2.7
標準製剤 (錠剤、5mg)	1052.2±278.6	45.8±11.1	5.4±1.4	16.7±2.3

(Mean±S.D., n=14)

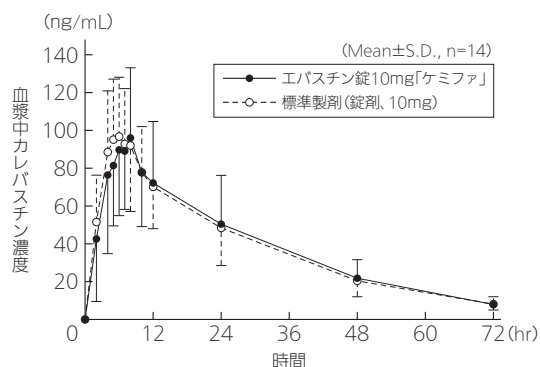


(2) エバスチン錠10mg「ケミファ」

エバスチン錠10mg「ケミファ」と標準製剤を、クロスオーバー法によりそれぞれ1錠（エバスチンとして10mg）健康成人男子（n=14）に絶食単回経口投与して血漿中カレバスチン濃度を測定し、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。

	判定パラメータ		参考パラメータ	
	AUC ₀₋₇₂ (ng・hr/mL)	Cmax (ng/mL)	Tmax (hr)	t _{1/2} (hr)
エバスチン錠 10mg「ケミファ」	2790.2±1168.8	102.4±39.7	7.0±2.1	18.7±3.2
標準製剤 (錠剤、10mg)	2760.6±953.8	105.8±30.8	5.9±1.3	18.9±2.8

(Mean±S.D., n=14)



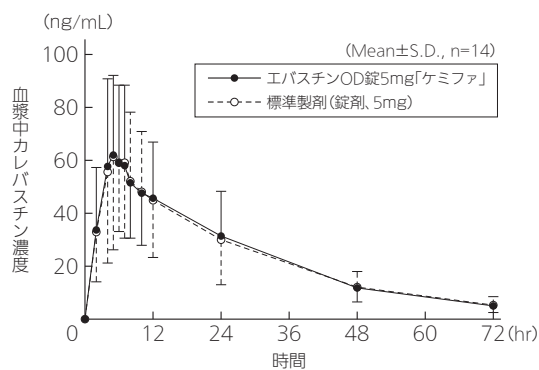
(3) エバステチンOD錠5mg「ケミファ」

エバステチンOD錠5mg「ケミファ」と標準製剤を、クロスオーバー法によりそれぞれ1錠（エバステチンとして5mg）健康成人男子に絶食下、水あり及び水なし単回経口投与して血漿中カレバステチン濃度を測定し、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。

（水あり投与）

	判定パラメータ		参考パラメータ	
	AUC _{0→72} (ng・hr/mL)	Cmax (ng/mL)	Tmax (hr)	t _{1/2} (hr)
エバステチンOD錠5mg「ケミファ」	1733.9±811.9	65.7±30.7	5.7±1.1	18.5±2.7
標準製剤 (錠剤、5mg)	1712.0±856.0	65.5±34.6	5.4±1.0	20.0±4.0

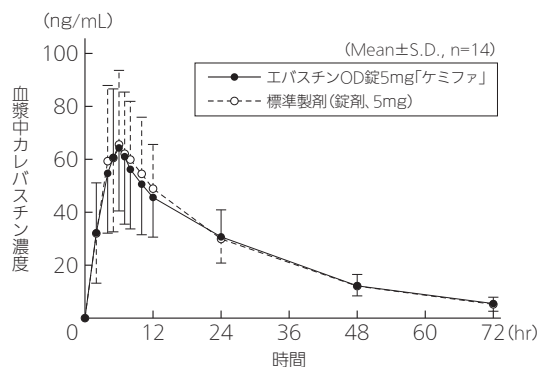
(Mean±S.D., n=14)



（水なし投与）

	判定パラメータ		参考パラメータ	
	AUC _{0→72} (ng・hr/mL)	Cmax (ng/mL)	Tmax (hr)	t _{1/2} (hr)
エバステチンOD錠5mg「ケミファ」	1749.8±568.4	69.5±24.9	6.1±1.4	19.4±3.2
標準製剤 (錠剤、5mg)	1773.9±577.9	70.3±27.5	6.9±2.3	18.9±2.8

(Mean±S.D., n=14)



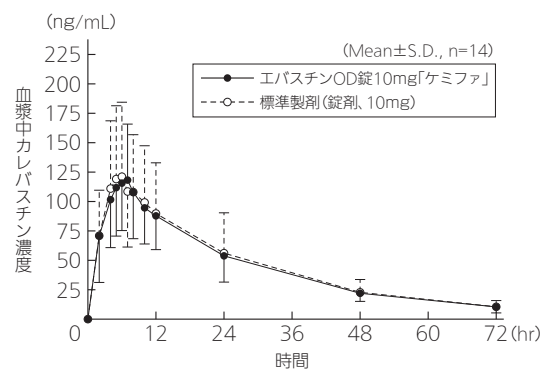
(4) エバステチンOD錠10mg「ケミファ」

エバステチンOD錠10mg「ケミファ」と標準製剤を、クロスオーバー法によりそれぞれ1錠（エバステチンとして10mg）健康成人男子に絶食下、水あり及び水なし単回経口投与して血漿中カレバステチン濃度を測定し、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。

（水あり投与）

	判定パラメータ		参考パラメータ	
	AUC _{0→72} (ng・hr/mL)	Cmax (ng/mL)	Tmax (hr)	t _{1/2} (hr)
エバステチンOD錠10mg「ケミファ」	3224.3±1094.2	124.5±45.8	6.0±1.8	20.5±4.6
標準製剤 (錠剤、10mg)	3328.7±1674.0	131.4±63.8	6.1±1.4	20.1±3.8

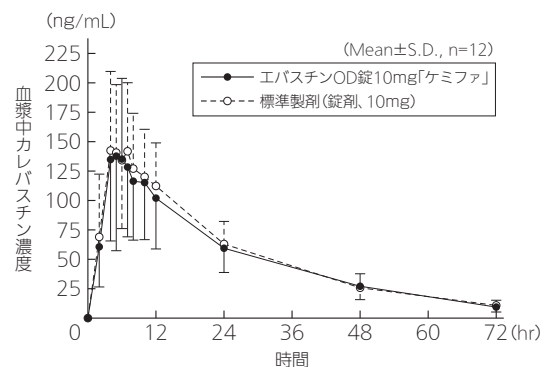
(Mean±S.D., n=14)



（水なし投与）

	判定パラメータ		参考パラメータ	
	AUC _{0→72} (ng・hr/mL)	Cmax (ng/mL)	Tmax (hr)	t _{1/2} (hr)
エバステチンOD錠10mg「ケミファ」	3674.1±1360.6	157.8±83.2	6.0±1.7	18.1±3.2
標準製剤 (錠剤、10mg)	3868.1±1243.0	155.7±58.4	6.7±2.7	18.3±3.1

(Mean±S.D., n=12)



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。

2. 溶出挙動²⁾

エバスチン錠5mg「ケミファ」及びエバスチン錠10mg「ケミファ」並びにエバスチンOD錠5mg「ケミファ」及びエバスチンOD錠10mg「ケミファ」はそれぞれ、日本薬局方医薬品各条に定められたエバスチン錠及びエバスチン口腔内崩壊錠の溶出規格に適合していることが確認されている。

●薬効薬理³⁾

エバスチンはヒスタミンH₁受容体遮断薬である。H₁受容体を介するヒスタミンによるアレルギー性反応（毛細血管の拡張と透過性亢進、気管支平滑筋の収縮、知覚神経終末刺激による瘙痒、など）を抑制する。これに加えて、ケミカルメディエーター遊離抑制作用を有する点が、古典的抗ヒスタミン薬とは異なる。なお、本薬の作用の大部分は活性代謝物のカレバスチンの作用である。

●有効成分に関する理化学的知見

一般名：エバスチン（Ebastine）

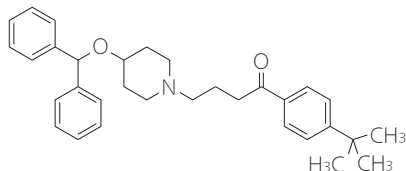
化学名：1-[4-(1,1-Dimethylethyl)phenyl]-

4-[4-(diphenylmethoxy)piperidin-1-yl]butan-1-one

分子式：C₃₂H₃₉NO₂

分子量：469.66

構造式：



性状：エバスチンは白色の結晶又は結晶性の粉末である。

本品は酢酸（100）に溶けやすく、メタノールにやや溶けやすく、エタノール（95）にやや溶けにくく、水にほとんど溶けない。

本品は光によって徐々に帯黄白色となる。

融点：84～87℃

●取扱い上の注意

安定性試験⁴⁾

PTP包装（PTP包装し、アルミピローしたもの）を用いた加速試験（40℃、相対湿度75%、6ヵ月）の結果、エバスチン錠5mg「ケミファ」、エバスチン錠10mg「ケミファ」、エバスチンOD錠5mg「ケミファ」及びエバスチンOD錠10mg「ケミファ」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。

●包装

エバスチン錠5mg「ケミファ」： 100錠（10錠×10）

エバスチン錠10mg「ケミファ」： 100錠（10錠×10）

500錠（10錠×50）

エバスチンOD錠5mg「ケミファ」： 100錠（10錠×10）

エバスチンOD錠10mg「ケミファ」： 100錠（10錠×10）

500錠（10錠×50）

●主要文献

- 1) 日本ケミファ株式会社：生物学的同等性に関する資料（社内資料）
- 2) 日本ケミファ株式会社：溶出に関する資料（社内資料）
- 3) 第十七改正日本薬局方解説書 C-941，廣川書店，東京，2016
- 4) 日本ケミファ株式会社：安定性に関する資料（社内資料）

●文献請求先

主要文献に記載の社内資料につきましても下記にご請求ください。

日本薬品工業株式会社 安全管理課

〒101-0032 東京都千代田区岩本町2丁目2番3号

TEL 03-5833-5011

FAX 03-5833-5100



販売元

日本薬品工業株式会社

東京都千代田区岩本町2丁目2-3



製造販売元

日本ケミファ株式会社

東京都千代田区岩本町2丁目2-3