* 2025年8月改訂(第2版) 2023年11月改訂

貯法:室温保存 有効期間:3年

日本標準商品分類番号	
87449	

承認番号	22900AMX00284000
販売開始	2017年6月

ロイコトリエン受容体拮抗剤

気管支喘息治療剤

日本薬局方 モンテルカストナトリウムチュアブル錠

モンテルカストチュアブル錠5mg「TCK」

MONTELUKAST Chewable Tablets [TCK]

2. 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

3. 組成・性状

3.1 組成

販売名	有効成分(1錠中)	添加剤
モンテルカストチュアブル 錠 5 mg「TCK」	(日局) 5.2mg	D-マンニトール、ヒプロメロース酢酸エステル、クロスカルメロースナトリウム、ヒドロキシプロピルセルロース、三二酸化サルロース、バルテーム(L-フェニルアラニン化合物)、軽質無水ケイ酸、ステアリン酸マグネシウム

3.2 製剤の性状

販売名	5	外	ź,	色調	識別
別が石	直径(mm)	厚さ(mm)	重量(mg)	剤形	コード
モンテルカスト チュアブル錠 5mg「TCK」	TU 533	4.5	300	うすい赤色 円形の素錠	TU 533

4. 効能又は効果 気管支喘息

6. 用法及び用量

通常、6歳以上の小児にはモンテルカストとして5mgを1日1回 就寝前に経口投与する。

7. 用法及び用量に関連する注意

- 7.1 モンテルカストチュアブル錠はモンテルカストフィルムコーティング 錠及び OD 錠と生物学的に同等ではないため、モンテルカストチュ アブル錠 5mg とモンテルカストフィルムコーティング錠 5mg 及び OD錠5mgをそれぞれ相互に代用しないこと。
- 7.2 1歳以上6歳未満の小児に対しては、モンテルカスト細粒 4mg を1日1回就寝前に投与すること。[9.7.1 参照]

8. 重要な基本的注意

- 8.1 本剤は、喘息の悪化時ばかりでなく、喘息が良好にコントロー ルされている場合でも継続して服用するよう、患者、保護者又 はそれに代わり得る適切な者に十分説明しておくこと。
- 8.2 本剤は気管支拡張剤、ステロイド剤等と異なり、すでに起こっ ている喘息発作を緩解する薬剤ではないので、このことは患者、 保護者又はそれに代わり得る適切な者に十分説明しておく必要 がある。

- 8.3 本剤を投与中、大発作をみた場合は、気管支拡張剤あるいは ステロイド剤を投与する必要がある。
- 8.4 本剤投与によりステロイド維持量を減量し得た患者で、本剤 の投与を中止する場合は、原疾患再発のおそれがあるので注意 すること。
- 8.5 本剤との因果関係は明らかではないが、うつ病、自殺念慮、 自殺及び攻撃的行動を含む精神症状が報告されているので、患 者の状態を十分に観察すること。[15.1 参照]
- 8.6 本剤を含めロイコトリエン拮抗剤使用時に好酸球性多発血管 炎性肉芽腫症様の血管炎を生じたとの報告がある。これらの症 状は、おおむね経口ステロイド剤の減量・中止時に生じている。 本剤使用時は、特に好酸球数の推移及びしびれ、四肢脱力、発熱、 関節痛、肺の浸潤影等の血管炎症状に注意すること。
- 8.7 本剤投与により効果が認められない場合には、漫然と長期に わたり投与しないように注意すること。

9. 特定の背景を有する患者に関する注意

9.1 合併症・既往歴等のある患者

9.1.1 長期ステロイド療法を受けている患者

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。

9.5 妊婦

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。海外の市 販後において、妊娠中に本剤を服用した患者から出生した新生児 に先天性四肢奇形がみられたとの報告がある。これらの妊婦のほ とんどは妊娠中、他の喘息治療薬も服用していた。本剤とこれら の事象の因果関係は明らかにされていない。

9.6 授乳婦

治療上の有益性及び母乳栄養の有益性を考慮し、授乳の継続又は 中止を検討すること。動物実験 (ラット) で乳汁中への移行が報告 されている。

9.7 小児等

9.7.1 1歳以上6歳未満の小児

[7.2 参照]

9.7.2 低出生体重児、新生児、1歳未満の乳児

国内において、低出生体重児、新生児、1歳未満の乳児を対象 とした臨床試験は実施していない。

10. 相互作用

本剤は、主として薬物代謝酵素チトクローム P450 (CYP) 3A4で 代謝される。[16.4 参照]

10.2 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
フェノバルビタール [16.7.1 参照]		フェノバルビタールがCYP 3A4を誘導し、本剤の代 謝が促進される。

11. 副作用

次の副作用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。

11.1 重大な副作用

- 11.1.1 アナフィラキシー (頻度不明)
- 11.1.2 血管浮腫 (頻度不明)
- 11.1.3 劇症肝炎、肝炎、肝機能障害、黄疸(いずれも頻度不明)
- 11.1.4 中毒性表皮壊死融解症(Toxic Epidermal Necrolysis: TEN)、皮膚粘膜眼症候群(Stevens-Johnson症候群)、多形紅斑 (いずれも頻度不明)

11.1.5 血小板減少 (頻度不明)

初期症状として、紫斑、鼻出血、歯肉出血等の出血傾向があらわれることがある。

11.2 その他の副作用

	·	
	0.1 ~ 5% 未満 ^{注)}	頻度不明
過敏症	皮疹	そう痒、蕁麻疹、肝臓の好酸 球浸潤
精神神経系	頭痛、傾眠	異夢、易刺激性、情緒不安、痙 掌、不眠、幻覚、めまい、感覚 異常(しびれ等)、激越、振戦、 夢遊症、失見当識、集中力低 下、記憶障害、せん妄、強迫性 症状
呼吸器	_	肺好酸球増多症
消化器系	下痢、腹痛、胃不快感、嘔気、 胸やけ、嘔吐、便秘	消化不良、口内炎
肝臓	肝機能異常、AST上昇、ALT 上昇、Al-P上昇、γ-GTP上昇、 総ビリルビン上昇	_
筋骨格系	_	筋痙攣を含む筋痛、関節痛
その他	口渇、尿潜血、血尿、尿糖、浮腫、倦怠感、白血球数増加、尿 蛋白、トリグリセリド上昇	出血傾向(鼻出血、紫斑等)、 挫傷、動悸、頻尿、発熱、脱力、 疲労、脱毛、遺尿

注) 副作用の頻度は、錠剤、チュアブル錠剤、細粒剤での国内臨床 試験の結果を合わせて算出した。

14. 適用上の注意

14.1 薬剤交付時の注意

- 14.1.1 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 発することがある。
- 14.1.2 本剤は、食事の有無にかかわらず投与できる。
- 14.1.3 本剤は、口中で溶かすか、かみくだいて服用すること。

15. その他の注意

15.1 臨床使用に基づく情報

プラセボ対照臨床試験 41 試験を対象に統合解析を行った結果、本剤投与群 9,929 例中 1 例において自殺念慮が認められたのに対して、プラセボ群 7,780 例において自殺念慮は認められなかった $^{1)}$ 。 また、プラセボ対照臨床試験 46 試験を対象に統合解析を行った結果、行動変化に関連する事象(不眠、易刺激性等)が、本剤投与群 11,673 例中 319 例 (2.73%)、プラセボ群 8,827 例中 200 例 (2.27%) において認められたが、統計学的な有意差は認められなかった 2 。 [8.5 参照]

16. 薬物動態

16.1 血中濃度

16.1.1 単回投与

健康成人8例にモンテルカストフィルムコーティング錠 $10 \,\mathrm{mg}^{(\mathrm{t})}$ を空腹時に単回経口投与したとき、モンテルカストの血漿中濃度は投与3.9時間後に最高血漿中濃度 (C_{max}) 526ng/mLに達し、消失半減期 ($t_{1/2}$) 4.6時間で消失した。また、血漿中濃度-時間曲線下面積 (AUC $_{0-\infty}$) は3840ng・hr/mLであった 3 。

16.1.2 反復投与

軽症から中等症の小児気管支喘息患者にモンテルカストチュアブル錠5mgを1日1回7日間食後反復経口投与したとき、1日目は投与後3.1時間、7日目は投与後4.3時間に C_{max} (630ng/mL及び628ng/mL)に達し、 $t_{1/2}$ はいずれもおよそ4時間であった(下図)。1日目及び7日目のAUC $_{0-24hr}$ はそれぞれ4170ng・hr/mL及び4910ng・hr/mLであった。血漿中にモンテルカストはほとんど蓄積しないことが示唆された(表1) 30,40 。

図 小児患者におけるモンテルカストチュアブル錠5mg 反復経口投与時の血漿中濃度推移

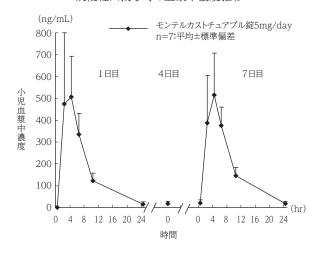


表1 小児患者及び健康成人における薬物動態パラメータ

被験者	投与 日数	T _{max} (hr)	C _{max} (ng/mL)	t _{1/2} † (hr)	AUC _{0-24hr} (ng•hr/mL)	AUC _{0-∞} (ng·hr/mL)
小児	1日目	3.1 ± 1.6	630 ± 234	3.99 ± 0.42	4170 ± 1000	4250 ± 1000
児患者	7日目	4.3 ± 1.4	628 ± 222	4.08 ± 0.55	4910 ± 1260	5030 ± 1280
健康成	1日目	5.3 ± 1.0	580 ± 136	4.68 ± 0.41	4470 ± 1120	4690 ± 1210
成人	7日目	3.3 ± 1.0	660 ± 124	5.06 ± 0.32	4680 ± 1030	4960 ± 1120

平均±標準偏差

投与量: 小児患者; モンテルカストチュアブル錠5mg (n=7) 健康成人; モンテルカストフィルムコーティング錠10mg (n=8)

†:調和平均±ジャックナイフ標準偏差

16.1.3 チュアブル錠とフィルムコーティング錠の薬物動態の比較 健康成人にモンテルカストチュアブル錠10mg^{注)} 及びモンテルカストフィルムコーティング錠10mg^{注)} を投与した場合の薬物動態パラメータは下記のとおりである (表2) 5 (外国人データ)。

表2 健康成人における薬物動態パラメータ

用量及び 剤形	T _{max} † (hr)	C _{max} (ng/mL)	t _{1/2} (hr)	AUC₀-∞ (ng·hr/mL)
10mg CT	2.0	493.7	4.8	2938.8
	± 0.3	± 83.1	± 0.3	± 583.1
10mg FCT	4.0	333.4	4.6	2447.6
	± 1.4	± 109.6	± 0.6	± 779.0

平均±標準偏差、n=16

CT:モンテルカストチュアブル錠

FCT: モンテルカストフィルムコーティング錠

†:中央値±標準偏差

16.1.4 生物学的同等性試験

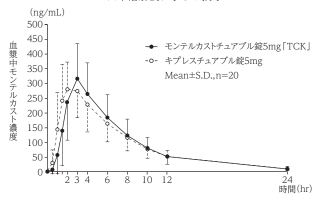
モンテルカストチュアブル錠5mg $\lceil TCK \rceil$ とキプレスチュアブル錠5mgを、クロスオーバー法によりそれぞれ1錠 (モンテルカストとして5mg) 健康成人男子に絶食下、口中溶解後、単回経口投与して血漿中未変化体濃度を測定し、得られた薬物動態パラメータ (AUC,Cmax)について90%信頼区間法にて統計解析を行った結果、 $\log(0.80)\sim\log(1.25)$ の範囲内であり、両剤の生物学的同等性が確認された 6 。

1) 口中溶解後、水なし投与

	判定パラ	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)
モンテルカスト チュアブル 錠 5mg「TCK」	2171.45±876.88	328.91 ± 108.92	3.00 ± 0.56	4.18±0.90
キプレスチュア ブル錠5mg	2160.72±649.17	339.62±70.63	2.50 ± 1.17	4.46 ± 1.06

(Mean \pm S.D., n=20)

口中溶解後、水なし投与

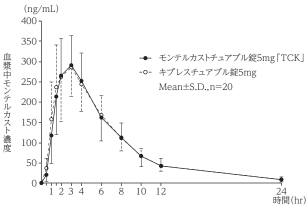


2) 口中溶解後、水あり投与

	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)	
モンテルカスト チュアブル 錠 5mg「TCK」	2077.73±604.43	309.63±72.49	2.75 ± 0.84	4.69 ± 1.09	
キプレスチュア ブル錠5mg	2097.48±469.83	326.54±68.79	2.55 ± 0.87	4.69 ± 1.13	

(Mean \pm S.D., n=20)

口中溶解後、水あり投与



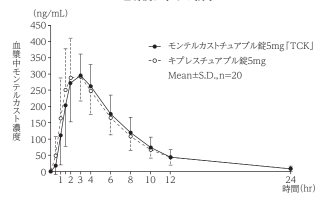
モンテルカストチュアブル錠5mg「TCK」とキプレスチュアブル錠5mg を、クロスオーバー法によりそれぞれ1錠(モンテルカストとして5mg) 健康成人男子に絶食下、咀嚼後、単回経口投与して血漿中未変化体濃度を測定し、得られた薬物動態パラメータ(AUC、Cmax)について90%信頼区間法にて統計解析を行った結果、 $\log(0.80)$ ~ $\log(1.25)$ の範囲内であり、両剤の生物学的同等性が確認された 6 。

3) 咀嚼後、水なし投与

	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)
モンテルカスト チュアブル 錠 5mg「TCK」	2157.02±689.98	323.19 ± 80.22	2.65 ± 0.81	4.19±1.55
キプレスチュア ブル錠 5 mg	2149.09±671.26	339.86 ± 90.64	2.15±0.71	4.49 ± 1.63

(Mean \pm S.D., n=20)

咀嚼後、水なし投与

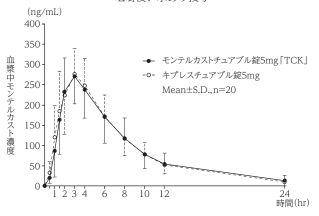


4) 咀嚼後、水あり投与

	判定パラメータ		参考パラ	ラメータ
	AUC ₀ →24hr (ng•hr/mL)	Cmax (ng/mL)	Tmax (hr)	T _{1/2} (hr)
モンテルカスト チュアブル 錠 5mg「TCK」	2121.58±733.63	286.23±62.31	2.95 ± 1.04	5.18 ± 2.94
キプレスチュア ブル錠5mg	2134.42±598.88	308.24±58.13	2.80 ± 0.82	4.34 ± 1.04

(Mean \pm S.D., n=20)

咀嚼後、水あり投与



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。

16.2 吸収

16.2.1 食事の影響

健康成人にモンテルカストチュアブル錠 5mg を食後投与することにより空腹時に比べて最高血漿中濃度到達時間 (T_{max}) は 2.3 ± 0.9 時間から 4.0 ± 1.9 時間に遅延した。また、 C_{max} は 488 ± 66 ng/mL から 256 ± 82 ng/mL に 48% 減少し、AUC は 2730 ± 743 ng·hr/mL から 2386 ± 498 ng·hr/mL に 13% 減少した 70 (外国人データ)。

16.2.2 生物学的利用率

健康成人 $^{\pm i}$ にモンテルカストチュアブル錠 5mg 及びモンテルカストフィルムコーティング錠 10mg を投与したときの生物学的利用率はそれぞれ約 73% 及び約 64% であった 7i (外国人データ)。

16.3 分布

16.3.1 蛋白結合率

モンテルカストのヒト血漿蛋白との結合率は 99.6% であった。モンテルカストは生理的な濃度のアルブミン及び α_1 - 酸性糖蛋白質の両方に 99% 以上結合した 8 (in vitro)。

16.4 代謝

ヒトにおけるモンテルカストの主要代謝物は側鎖メチル基の水酸化体及びベンジル位メチレン基の水酸化体であった。これら代謝物の生成にはそれぞれチトクローム P450 (CYP) の分子種である CYP2C8/2C9 及び 3A4 が関与しており、CYP2C8 がモンテルカストの主要代謝酵素であった。[10.参照]

更に側鎖メチル基の水酸化体はカルボン酸体まで酸化的代謝を受けることが確認されている。 $In\ vitro$ 試験により治療時の血漿中濃度では、モンテルカストは CYP3A4、2C9、1A2、2A6、2C19 又は 2D6 を阻害しないことが示された 9^{1} ~13。

また、 $in\ vitro$ 試験によりモンテルカストは CYP2C8 を阻害することが示されたが、 $in\ vivo$ においてはモンテルカストは主に CYP2C8 で代謝される代表的な薬剤であるロシグリタゾンとの臨床薬物相互作用試験で、CYP2C8 を阻害しないことが示された 14 (外国人データ)。したがって、モンテルカストは CYP2C8 で代謝される薬剤 (パクリタキセル等)の代謝に影響を及ぼさないと考えられる。

16.5 排泄

- **16.5.1** 健康成人にモンテルカストカプセル剤 $400 \text{mg}^{\pm 1}$ を単回経口 投与したとき尿中に未変化体は検出されなかった 3 。
- **16.5.2** 健康成人に ¹⁴C 標識モンテルカストカプセル剤 102mg ^{注)}を 単回経口投与した後 5 日間の糞中及び尿中放射能排泄率はそれぞ れ約 86% 及び 0.1% であった ¹⁵⁾ (外国人データ)。

16.6 特定の背景を有する患者

16.6.1 肝機能障害患者

軽度から中等度の肝機能障害のある肝硬変患者にモンテルカストフィルムコーティング錠 10mg を単回経口投与したとき、4.0 時間後に $C_{max}313$ ng/mL に達し、 $t_{1/2}8.6$ 時間で消失した。 $t_{1/2}$ は健康成人の 4.7 時間に比べて遅くなり、 $AUC_{0-\infty}$ は 2248.7 ± 812.1 ng・hr/mL から 3167.2 ± 1300.5 ng・hr/mL に 41% 増加した 161,171 (外国人データ)。

16.6.2 高齢者

健康高齢者 $(65歳\sim73歳)$ にモンテルカストフィルムコーティング錠10mgを単回経口投与したとき、2.8時間後にCmax495ng/mLに達し、 $t_{1/2}6.6$ 時間で消失した。高齢者の $AUC_{0-\infty}(3423.2\pm1344.7$ ng・tnr/mL) は健康非高齢者 $(20歳\sim48歳)$ の $AUC_{0-\infty}(3624.0\pm1257.8$ ng・tnr/mL) と比較して有意差はなかったt18),19) (外国人データ)。

16.7 薬物相互作用

16.7.1 フェノバルビタール

健康成人にフェノバルビタール 100mg (14 日間反復) を経口投与したとき、モンテルカスト 10mg (単回) を経口投与により併用するとモンテルカストの $AUC_{0-\infty}$ は約 40% 減少した 200 (外国人データ)。 [10.2 参照]

16.7.2 テオフィリン

健康成人にモンテルカストカプセル剤を高用量(200mg $^{\pm}$)を1日1回6週間反復あるいは1日3回8日間反復)で経口投与し、テオフィリンの経口投与(250mg 単回)あるいは静脈内投与(5mg/kg 単回)を併用したとき、血漿中テオフィリン濃度の低下が認められたが、モンテルカストフィルムコーティング錠10mg(10日間反復)の経口投与とテオフィリン5mg/kg(単回)の静脈内投与の併用では血漿中テオフィリン濃度の変化は認められなかった 21 (外国人データ)。

16.7.3 プレドニゾン、プレドニゾロン

健康成人にモンテルカスト $200 \text{mg}^{(\pm)}$ (6 週間反復) とプレドニゾン 20 mg (単回) を経口投与により併用したとき、プレドニゾンの $AUC_{0-\infty}$ 及びプレドニゾロンの $t_{1/2}$ がプラセボ群と比較して有意に 低下したが、その他の薬物動態パラメータに変化はなかった。ま

た、健康成人にモンテルカスト 200mg^{\pm} (6週間反復) とプレドニ ゾロン 20 mg (単回) を静脈内投与により併用したとき、プレドニ ゾン及びプレドニゾロンの薬物動態はいずれも影響を受けなかった 22 (外国人データ)。

16.7.4 経口避妊薬 (エチニルエストラジオール 35 μ g/ ノルエチンドロン 1mg)

健康成人にモンテルカスト $100 \text{mg}^{\text{th}}$ (8日間反復) と経口避妊薬 (エチニルエストラジオール $35 \mu \text{g}/J$ ルエチンドロン 1 mg 単回) を経口投与により併用したとき、エチニルエストラジオール及び Jルエチンドロンの薬物動態はいずれも影響を受けなかった 23 (外国人データ)。

16.7.5 ジゴキシン

健康成人にモンテルカスト 10mg(7 日間反復) とジゴキシン 0.5mg (単回) を経口投与により併用したとき、免疫反応性ジゴキシンの薬物動態は影響を受けなかった 24 (外国人データ)。

16.7.6 ワルファリン

健康成人にモンテルカスト $10 \text{mg}^{\pm i}$ (7日間反復) とワルファリン 30 mg (単回) を経口投与により併用したとき、ワルファリンの血漿 中総薬物濃度は影響を受けなかった。また、プロトロンビン時間への影響もなかった 25 (外国人データ)。

注) 承認された用法及び用量は、6歳以上の小児に1回5mgである。

17. 臨床成績

17.1 有効性及び安全性に関する試験

17.1.1 国内臨床試験(小児)

二重盲検比較試験を含む 6 歳以上の小児気管支喘息患者を対象とした臨床試験におけるモンテルカストチュアブル錠 5mg 群の有効率(全般改善度中等度改善以上の割合) は $60.9\%(123/202\,\text{例})$ であった $^{26)}$ $^{-29)}$ 。

17.1.2 海外第Ⅲ相二重盲検比較試験(小児)

小児気管支喘息患者 196 例を対象とした第Ⅲ相プラセボ対照二重 盲検比較試験において、モンテルカストチュアブル錠 5mg 投与に より1 秒量が 8.7% 増加した。

副作用発現率は 6.5% (13/201 例) であり、主な副作用は頭痛 7 例(3.5%)、腹痛 3 例(1.5%)、不眠症 2 例(1.0%) であった。なお、臨床検査値異常の副作用はなかった 30。

17.1.3 国内臨床試験(成人)

二重盲検比較試験を含む成人^{注)} 気管支喘息患者を対象とした臨床 試験におけるモンテルカストフィルムコーティング錠 10mg ^{注)} 群の 最終全般改善度の有効率は 55.6% (145/261 例) であった ³¹⁾。

17.1.4 国内第Ⅲ相二重盲検比較試験(成人)

気管支喘息患者を対象とした第III相二重盲検比較試験におけるモンテルカストフィルムコーティング錠 $10 \, \mathrm{mg}^{\, \mathrm{th}}$ 群の最終全般改善度の有効率は 58.5% (83/142 例) であり、プランルカスト水和物 $450 \, \mathrm{mg}$ 群[46.0%(63/137 例)] に対する非劣性が検証された(非劣性マージン $\Delta = 10\%$) 32)。

副作用発現率は 11.0% (20/182 例) であり、主な副作用は胸やけ 3 例 (1.6%)、眼瞼浮腫、胃痛、胃不快感、食欲不振、嘔気、下痢が各 2 例(1.1%) であった。また臨床検査値異常変動は 8.8% (16/182 例) であり、主な臨床検査値異常変動は ALT 上昇 2.2% (4/182 例)、尿潜血 1.6% (3/182 例) であった 32)。

17.2 製造販売後調査等

17.2.1 国内二重盲検比較市販後臨床試験(小児)

6歳から 14歳の小児気管支喘息患者を対象とした二重盲検比較市販後臨床試験の結果、2週時ピークフロー改善値(起床時)はモンテルカスト(5 mg/日)が 13.4 ± 3.1 L/min、対照薬のケトチフェン(ドライシロップ剤: 6 歳;1.2mg/日、7 歳以上;2mg/日)が 3.6 ± 3.1 L/min(最小二乗平均±標準誤差)であった 33 。副作用発現率は 7.6%(7/92 例)であり、主な副作用は尿蛋白増加 2 例(2.2%)であった。

注) 承認された用法及び用量は、6歳以上の小児に1回5mgである。

18. 薬効薬理

18.1 作用機序

モンテルカストは、システイニルロイコトリエン タイプ1受容体 (CysLT1 受容体) に選択的に結合し、炎症惹起メディエーターで * 22. 包装 あるLTD4やLTE4による病態生理学的作用(気管支収縮、血管 透過性の亢進、及び粘液分泌促進)を抑制する。この作用機序 に基づき、モンテルカストは抗喘息作用として、喘息性炎症の種々 の因子を改善する 34)。

18.2 LT 受容体拮抗作用(受容体結合試験)

受容体結合試験(モルモット肺細胞膜、U937細胞膜及びTHP-1 細胞膜)で、LTD4の受容体結合を強力に阻害し、その作用は血液 成分による影響を受けなかった。LTC4及びLTB4に対する受容 体拮抗作用は弱かった 35)。

18.3 気管支収縮抑制作用 (摘出臓器及び動物試験)

モルモット摘出気管におけるLTD4の収縮を競合的に阻害した。 また、モルモット及びリスザルにおいて LTD4 誘発気管支収縮反 応に対して強力かつ持続的な阻害作用を示した。一方、モンテル カストは、LTC4(LTC4の代謝を阻害した条件下)による摘出組 織の収縮を阻害しなかった。また、モルモットを用いたヒスタミン、 アラキドン酸、セロトニン及びアセチルコリン誘発の気管支収縮を ほとんど阻害しなかった 35)。

18.4 抗原誘発による気管支収縮抑制作用

感作した近交系喘息ラット、モルモット及びリスザルの抗原誘発に よる気管支収縮反応を静脈内投与及び経口投与で抑制した 35)。海 外の臨床試験において、抗原投与による即時型及び遅発型気管支 収縮をそれぞれ 75%、57% 抑制した 36)。

18.5 即時型及び遅発型気管支収縮反応に対する抑制作用

感作リスザルの抗原誘発による即時型及び遅発型気管支収縮反応 を経口投与で抑制した 35)。

18.6 アナフィラキシーショックに対する抑制作用

感作モルモットの卵アルブミンによるアナフィラキシーショックを部 分的に抑制した 37)。

18.7 肺機能の改善作用

軽症から中等症の慢性気管支喘息患者において、1秒量及び最大 呼気流量を改善した 38)。

18.8 好酸球に対する効果

軽症から中等症の慢性気管支喘息患者において、喀痰中の好酸 球比率をプラセボに比べて有意に低下させた。同様に成人、小 児患者における末梢血好酸球比率も有意に低下させた38/~41/。

19. 有効成分に関する理化学的知見

一般的名称: モンテルカストナトリウム (Montelukast Sodium)

化 学 名: Monosodium(1-{[((1R)-1-{3-[(1E)-2-(7-chloroquinolin-2-yl)ethenyl]phenyl}-3-[2-(1-hydroxy-1-methylethyl) phenyl]propyl)sulfanyl]methyl}cyclopropyl)acetate

分子式:C35H35ClNNaO3S

分子量:608.17

構造式:

性 状:白色~微黄白色の粉末である。

> メタノール及びエタノール (99.5) に極めて溶けやすく、 水に溶けやすい。

吸湿性である。

光によって黄色に変化する。

結晶多形が認められる。

20. 取扱い上の注意

アルミニウム袋開封後は、遮光して保存すること。

100錠 (10錠(PTP)×10)

23. 主要文献

- 1) Philip, G. et al.: J. Allergy Clin. Immunol. 2009; 124:691-696
- 2) Philip, G. et al.: J. Allergy Clin. Immunol. 2009; 124:699-706
- 3) 大西明弘 他:臨床医薬 . 2001;17:443-470
- 4) 飯倉洋治 他:臨床医薬.2001;17:597-608
- 5) フィルムコーティング錠とチュアブル錠の血漿中動態 (シングレア錠/キプレス錠/シングレアチュアブル錠/キ プレスチュアブル錠:2001年6月20日承認、申請資料概 要へ.3.(3).2))
- 6) 社内資料:生物学的同等性試験
- 7) 食事の影響 (シングレア錠/キプレス錠/シングレアチュ アブル錠/キプレスチュアブル錠:2001年6月20日承認、 申請資料概要へ.3.(3).2))
- 8) モンテルカストの蛋白との結合(シングレア錠/キプレ ス錠/シングレアチュアブル錠/キプレスチュアブル錠: 2001年6月20日承認、申請資料概要へ.2.(2)1))
- 9) Filppula, A.M. et al.: Drug Metab. Dispos. 2011; 39:904-911
- 10) Karonen, T. et al.: Br. J. Clin. Pharmacol. 2012; 73: 257-267
- 11) Karonen, T. et al.: Clin. Pharmacol. Ther. 2010; 88:223-230
- 12) Chiba, M. et al.: Drug Metab. Dispos. 1997; 25: 1022-1031
- 13) In vitroにおける代謝 (シングレア錠/キプレス錠/シング レアチュアブル錠/キプレスチュアブル錠:2001年6月20 日承認、申請資料概要へ.2.(3)4))
- 14) Friedman, E. et al.: Clin. Pharmacol. Ther. 2006; 79:72
- 15) Balani, S.K. et al.: Drug Metab. Dispos. 1997; 25:
- 16) 肝機能不全患者における検討 (シングレア錠/キプレス錠/ シングレアチュアブル錠/キプレスチュアブル錠:2001年 6月20日承認、申請資料概要へ.3.(4))
- 17) 肝機能不全患者における薬物動態試験(シングレア錠/キ プレス錠/シングレアチュアブル錠/キプレスチュアブル 錠:2001年6月20日承認、申請資料概要ト.1.(1))
- 18) Zhao, J.J. et al.: Biopharm. Drug Dispos. 1997; 18: 769-777
- 19) 高齢者における薬物動態試験(シングレア錠/キプレス錠/ シングレアチュアブル錠/キプレスチュアブル錠:2001年 6月20日承認、申請資料概要 ト.1.(1))
- 20) Holland, S. et al.: Clin. Pharmacol. Ther. 1998; 63: 2.31
- 21) Malmstrom, K. et al.: Am. J. Ther. 1998; 5: 189-195
- 22) 薬物間相互作用 (シングレア錠/キプレス錠/シングレア チュアブル錠/キプレスチュアブル錠:2001年6月20日承 認、申請資料概要へ.3.(5))
- 23) Schwartz, J. et al.: Clin. Pharmacol. Ther. 1997; 61:162
- 24) Depré, M. et al. : J. Clin. Pharmacol. 1999; 39:941-
- 25) Van Hecken, A. et al.: J. Clin. Pharmacol. 1999; 39:495-500

- 26) 第II相オープン試験 小児気管支喘息 (シングレア錠 / キプレス錠/シングレアチュアブル錠/キプレスチュアブル錠: 2001年6月20日承認、申請資料概要ト.1.(2).2))
- 27) 6 歳以上小児長期投与試験(治療期)(シングレア細粒/ キプレス細粒:2007年7月31日承認、申請資料概要 2.7.6.5)
- 28) 6 歳以上小児二重盲検比較市販後臨床試験 (シングレア細粒/+プレス細粒:2007年7月31日承認、申請資料概要2.7.6.16)
- 29) 6歳以上小児吸入ステロイド併用市販後臨床試験 (シングレア細粒/キプレス細粒:2007年7月31日承認、申請資料概要2.7.6.17)
- 30) 小児気管支喘息(6歳~14歳)におけるプラセボ対照二 重盲検比較試験 (シングレア錠/キプレス錠/シングレア チュアブル錠/キプレスチュアブル錠:2001年6月20日承 認、申請資料概要ト.1.(2).5))
- 31) 成人気管支喘息に対する検討 (シングレア錠/キプレス錠 /シングレアチュアブル錠/キプレスチュアブル錠: 2001 年6月20日承認、申請資料概要ト.1.(1))
- 32) 宮本昭正 他:臨床医薬. 2001;17:519-558
- 33) 西間三馨 他: 臨床医薬. 2005; 21:605-636
- 34) 効力を裏付ける薬理試験(シングレア錠/キプレス錠/シングレアチュアブル錠/キプレスチュアブル錠:2001年6月20日承認、申請資料概要ホ.1)
- 35) Jones, T.R. et al.: Can. J. Physiol. Pharmacol. 1995; 73:191-201
- 36) Diamant, Z. et al.: Clin. Exp. Allergy. 1999; 29:42-51
- 37) モンテルカストのアナフィラキシーショックに対する抑制 作用 (シングレア錠/キプレス錠/シングレアチュアブル 錠/キプレスチュアブル錠:2001年6月20日承認、申請資 料概要ホ.1.(2).2))
- 38) 宮本昭正 他:臨床医薬. 2001;17:577-595
- 39) Minoguchi, K. et al.: Chest. 2002; 121: 732-738
- 40) 古庄巻史 他:臨床医薬. 2001;17:609-621
- 41) 古庄巻史 他: 臨床医薬. 2005; 21:1019-1029

24. 文献請求先及び問い合わせ先

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

26. 製造販売業者等

26.1 製造販売元



辰巳化学株式会社

金沢市久安3丁目406番地