08 日本標準商品分類番号 872325

2008年11月

D錠10mg D錠20mg 承認番号 22000AMX01715 22000AMX01716

2008年11月

貯 法:室温保存**有効期間**:3年

H₂受容体拮抗剤

ファモチジン口腔内崩壊錠

ファモチジンD錠10mg「емес」 ファモチジンD錠20mg「емес」

FamotidineDtab.10mg/20mg [EMEC]

2. 禁忌(次の患者には投与しないこと)

2.1 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	添加剤
ファモチジン D錠10mg 「EMEC」	1錠中ファモチ ジン(日局)10mg	軽質無水ケイ酸、ジメチルポリシロキサン(内服用)、スクラロース、トウモロコシデンプン、ポリビニルアルコール
ファモチジン D錠20mg 「EMEC」	1錠中ファモチ ジン(日局)20mg	(部分けん化物)、D-マンニトール、 <i>l-</i> メントール

3.2 製剤の性状

			識別		
販売名	色・剤形	直径 (mm)	厚さ (mm)	質量 (mg)	武力コード
ファモチジン D錠10mg	白色~淡黄白	EE 24	(D) 10)		EE24
[EMEC]	日色~淡東日	8.0	3.2	165	
ファモチジン D錠20mg	の口腔内崩壊 錠	EE 25	(D) 20)		EE25
[EMEC]		8.5	3.5	200	

4. 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

6. 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。また、1回20mg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。

7. 用法及び用量に関連する注意

販売開始

7.1 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⁾。[9.2参照]

1回20mg 1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20mg 1日1回 1回10mg 1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	

8. 重要な基本的注意

血液像、肝機能、腎機能等に注意すること。

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 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。[11.1.6参照]

- 9.1.2薬物過敏症の既往歴のある患者
- 9.2 腎機能障害患者

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。[7.1、11.1.7参照]

9.3 肝機能障害患者

症状が悪化するおそれがある。

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。

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。母乳中に移行することが報告されている。

9.7 小児等

小児等を対象とした有効性及び安全性を指標とした臨床試 験は実施していない。

9.8 高齢者

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。

10. 相互作用

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
アゾール系抗真菌薬 イトラコナゾール	左記の薬剤の血中濃 度が低下する。	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 ^{2,3)} 。

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 ショック、アナフィラキシー(各0.1%未満)

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。

11.1.2 再生不良性貧血、汎血球減少、無顆粒球症、溶血性貧血(いずれも頻度不明)、血小板減少(0.1%未満)

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。

- 11.1.3 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)(いずれも頻度不明)
- 11.1.4 肝機能障害、黄疸(いずれも頻度不明)

AST・ALT等の上昇、黄疸があらわれることがある。

11.1.5 横紋筋融解症(頻度不明)

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。

11.1.6 QT延長(頻度不明)

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。[9.1.1参照]

11.1.7 意識障害、痙攣(いずれも頻度不明)

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。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。[9.2参照]

11.1.8 間質性腎炎、急性腎障害(いずれも頻度不明)

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。

11.1.9 間質性肺炎(頻度不明)

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。

11. 1. 10 不全収縮

11.2 その他の副作用

	0.1~5%未満	0.1%未満	頻度不明		
過敏症		発疹・皮疹、蕁麻疹 (紅斑)、顔面浮腫			
血液	白血球減少	好酸球増多			
消化器	便秘	下痢・軟便、口渴、 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上昇、 ALT上昇、 Al-P上昇	総ビリルビン上昇、 LDH上昇	肝機能異常、黄疸		

	0.1~5%未満	0.1%未満	頻度不明
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		月経不順、女性化乳 房	乳汁漏出症
その他			CK上昇、味覚異常、筋肉痛、背部痛

発現頻度は、承認時までの臨床試験及び使用成績調査結果に基づいている。

14. 適用上の注意

14.1 薬剤調剤時の注意

- 14.1.1 本剤は服用時の崩壊性を考慮し設計された製剤(湿製錠の製法を応用した口腔内崩壊錠)のため、製剤の製法上、錠剤のエッジや側面が滑らかでないことがある。
- 14.1.2 自動分包機を使用する場合は欠けることがあるため、カセットの位置および錠剤投入量などに配慮すること。

14.2薬剤交付時の注意

- 14.2.1 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。
- **14.2.2**本剤は舌の上にのせて唾液を浸潤させると崩壊する ため、水なしで服用可能である。また、水で服用すること もできる。
- **14.2.3** 本剤は寝たままの状態では、水なしで服用させないこと。

15. その他の注意

15.1 臨床使用に基づく情報

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。

16. 薬物動態

16.1 血中濃度

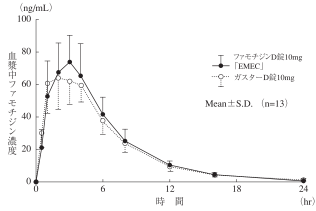
16.1.1生物学的同等性試験

〈ファモチジンD錠10mg[EMEC]〉

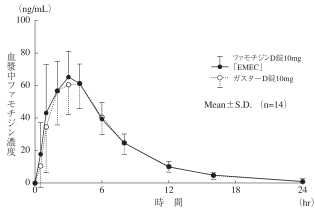
ファモチジンD錠10mg「EMEC」とガスターD錠10mgを、クロスオーバー法によりそれぞれ2錠(ファモチジンとして20mg)健康成人男性に絶食下、水あり及び水なしで単回経口投与して血漿中のファモチジン濃度を測定し、得られた薬物動態パラメータ(AUC、Cmax)について統計解析を行った結果、両剤の生物学的同等性が確認された4)。

		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)
水あり	ファモチジン D錠10mg 「EMEC」	522.21± 119.44	78.68± 16.84	2.54± 1.05	3.38± 0.68
投与	ガスターD錠 10mg	493.57± 92.82	71.59± 16.65	2.77± 1.01	4.06± 1.39
水なし	ファモチジン D錠10mg 「EMEC」	482.12± 112.00	70.40± 13.85	2.93± 0.83	3.91± 1.20
投与	ガスターD錠 10mg	468.64± 117.09	69.08± 17.78	2.71 ± 0.99	3.67± 1.02

(Mean±S.D., n=13(水あり)、14(水なし))



10mg錠2錠投与時の平均血漿中薬物濃度推移(水あり)



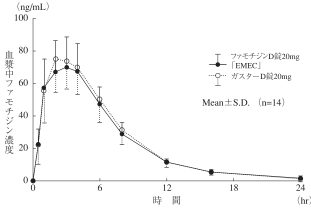
10mg錠2錠投与時の平均血漿中薬物濃度推移(水なし)

〈ファモチジンD錠20mg[EMEC]〉

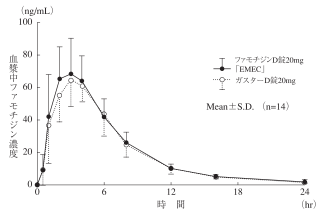
ファモチジンD錠20mg「EMEC」とガスターD錠20mgを、クロスオーバー法によりそれぞれ1錠(ファモチジンとして20mg)健康成人男性に絶食下、水あり及び水なしで単回経口投与して血漿中のファモチジン濃度を測定し、得られた薬物動態パラメータ(AUC、Cmax)について統計解析を行った結果、両剤の生物学的同等性が確認された⁴)。

		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)
水あり	ファモチジン D錠20mg 「EMEC」	565.46± 98.59	77.44± 17.67	2.71 ± 1.20	3.96± 0.92
投与	ガスターD錠 20mg	595.05± 114.03	83.33± 19.01	2.71 ± 1.33	3.69± 0.90
水なし	ファモチジン D錠20mg 「EMEC」	505.98± 123.63	73.14± 20.56	3.29± 1.07	3.97± 0.94
投与	ガスターD錠 20mg	484.51 ± 92.44	69.43± 15.17	3.21 ± 1.05	4.20± 1.27

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



20mg錠1錠投与時の平均血漿中薬物濃度推移(水あり)



20mg錠1錠投与時の平均血漿中薬物濃度推移(水なし)

血漿中濃度並びにAUC、Cmax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。

16.6 特定の背景を有する患者

16.6.1 腎機能障害患者

ファモチジン20mg静脈内投与したときのパラメータ¹⁾

平均Ccr値 (mL/min/1.48m²)		t _{1/2β} (h)	AUC (ng·h/mL)	Ctot (mL/min)
98.9	n=7	2.59	857	412
73.8	n=9	2.92	909	381
49.2	n=5	4.72	1424	242
10.3	n=10	12.07	4503	84

17. 臨床成績

17.1 有効性及び安全性に関する試験

〈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〉

17.1.1 国内臨床試験

ファモチジン錠、散及びOD錠で胃潰瘍 $^{(\pm 1)}$ 及び十二指腸潰瘍 $^{(\pm 2)}$ 等について二重盲検比較試験を含む臨床試験が行われ、有用性が認められた $^{5\sim 15)}$ 。

- 注1)二重盲検比較試験(40mg/日、8週間投与)によってファモ チジンの有用性が認められた。
- 注2)二重盲検比較試験(40mg/日、6週間投与)によってファモチジンの有用性が認められた。

〈急性胃炎、慢性胃炎の急性増悪期の胃粘膜病変(びらん、出血、発赤、浮腫)の改善〉

17.1.2 国内臨床試験

ファモチジン錠、散及びOD錠で急・慢性胃炎の胃粘膜病変 $^{(\pm 3)}$ について二重盲検比較試験を含む臨床試験が行われ、有用性が認められた $^{(6\sim 21)}$ 。

注3)20mg×1/日投与法と10mg×2/日投与法との二重盲検比較試験では、自他覚症状改善度、内視鏡所見改善度、全般改善度及び有用度のいずれにおいても両者間に有意差は認められなかった。

18. 薬効薬理

18.1 作用機序

胃粘膜壁細胞の H_2 受容体を遮断し、胃酸分泌を抑制することにより、胃・十二指腸潰瘍、胃炎等の治癒効果を示す 22 。

18.2 ヒトでの作用

18.2.1 胃酸及びペプシン分泌抑制作用

(1)基礎及び各種刺激分泌

健康成人又は消化性潰瘍患者における、基礎及び各種刺激剤投与時の2時間胃酸及びペプシン分泌量は、20mg経口投与によりそれぞれ71.6~99.6%、29.5~96.9%抑制される。

	胃酸分泌 抑制率(%)	ペプシン分泌 抑制率(%)
基礎分泌 ²³⁾	98.0	71.0
テトラガストリン(4μg/kg、筋 注)刺激分泌 ²⁴⁾	94.7	75.1
ベタゾール(1mg/kg、筋注)刺 激分泌 ²⁴⁾	99.6	96.9
インスリン(0.2IU/kg、静注)刺 激分泌 ²⁵⁾	71.6	29.5

また、20mg静脈内投与で基礎分泌、テトラガストリン、ベタゾール刺激分泌を抑制する^{26,27)}。

(2)夜間分泌

健康成人又は消化性潰瘍患者の午後11時から午前6時までの7時間胃酸及びペプシン分泌量は、20mg経口投与によりそれぞれ91.8%、71.8%抑制される $^{28)}$ 。

(3)24時間分泌・胃内pH

健康成人の胃酸分泌量は、20mg経口投与により、午後 8時から12時間以上にわたり抑制される。胃内pHは、 投与12時間後まで $4.2\sim6.0$ の範囲で推移する 29 。

(4)血中濃度と胃酸分泌抑制作用

血中濃度と胃酸分泌抑制率との間には正の相関関係がみられ、胃酸分泌量を50%抑制するときの血中濃度は13ng/mLである 30 。

18.2.2 胃粘膜血流量に及ぼす影響

 $0.1 \sim 0.2 mg/kg$ の静脈内投与では健康成人の胃粘膜血流量を増加させる傾向が認められる 31 。

18.2.3 胃粘液分泌に及ぼす影響

潰瘍患者の胃液中粘液物質濃度に影響を及ぼさない32)。

18.2.4 胃内容排出能に及ぼす影響

胃潰瘍、十二指腸潰瘍患者に20mg経口投与した場合、胃 排出能に影響を及ぼさない³³⁾。

18.2.5 肝血行動態に及ぼす影響

20mg静脈内投与は、健康成人の肝血流量、門脈血流量に 影響を及ぼさない³⁴⁾。

18.2.6 血中ガストリン値に及ぼす影響

胃潰瘍、十二指腸潰瘍患者に20mg1日2回、1~2ヵ月経口 投与した場合、血中ガストリン値に影響を及ぼさない³⁵⁾。

18.2.7 血中プロラクチン等に及ぼす影響

20mg静脈内投与、20mg1日2回4週間経口投与は、健康成人、消化性潰瘍患者の血中プロラクチン、性腺刺激ホルモン、性ホルモン値に影響を及ぼさない³⁶⁾。

18.3 動物での作用

18.3.1 H₂受容体拮抗作用

 $In\ vitro$ におけるモルモット摘出心房の心拍数及びラット摘出子宮の収縮 37 、並びにイヌ $in\ vivo$ の胃酸分泌 38 を指標にした H_2 受容体拮抗作用は、シメチジンに比し $10\sim148$ 倍強力である。

18.3.2 胃酸分泌抑制作用

イヌのヒスタミン刺激時の胃酸分泌抑制効果は、シメチジンに比し作用強度で約40倍強く、持続時間で約1.3~1.5倍長い^{39,40)}。

18.3.3 胃粘液分泌に及ぼす影響

ラットのストレスによる胃粘膜中糖蛋白量の減少を有意 に抑制する⁴⁰⁾。

18.3.4 実験潰瘍に対する作用

ラットのインドメタシン、アスピリン、プレドニゾロン、ストレス及び幽門結紮による胃潰瘍あるいはメピリゾールによる十二指腸潰瘍の発生に対してシメチジンよりも強い抑制効果を示す^{41,42)}。また、連続投与により酢酸による胃潰瘍及びメピリゾールによる十二指腸潰瘍の治癒を促進し、効力はシメチジンより強い^{42,43)}。

18.3.5 胃出血に対する作用

脱血及びヒスタミン投与によるラットの胃出血に対し抑制作用を示す⁴⁰⁾。

18.3.6 急性胃粘膜病変に対する作用

ラットのタウロコール酸ーヒスタミン、タウロコール酸ーセロトニン、塩酸ーアスピリン及び塩酸ーエタノールによる各胃粘膜病変を予防するのみならず、ヨードアセトアミドによる胃粘膜病変の治癒を促進する⁴⁴⁾。

19. 有効成分に関する理化学的知見

一般的名称:ファモチジン(Famotidine) 化 学 名:*N*-Aminosulfonyl-3-{[2-

(diaminomethyleneamino)-1,3-thiazol-4-yl] methylsulfanyl} propanimidamide

分 子 式: C₈H₁₅N₇O₂S₃

分 子 量:337.45 化学構造式:

性 状:ファモチジンは白色~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。 点:約164℃(分解)

20. 取扱い上の注意

開封後は湿気を避けて保存すること。

22. 包装

融

〈ファモチジンD錠10mg[EMEC]〉

100錠[10錠(PTP)×10] 1000錠[10錠(PTP)×100] 500錠[アルミ袋、バラ]

〈ファモチジンD錠20mg[EMEC]〉

100錠[10錠(PTP)×10] 1000錠[10錠(PTP)×100] 500錠[アルミ袋、バラ]

23. 主要文献

1)猪爪信夫 他: Prog Med. 1996; 16(11): 2897-2903

2) 二木芳人: Today's Therapy. 1994; 18(2): 42-45

3)Lim, S. G. et al.: Aliment Pharmacol Ther. 1993;7: 317-321

4)社内資料:生物学的同等性に関する資料

5)牧山和也 他:臨床と研究. 1984;61(5):1660-1666

6)細田四郎 他:新薬と臨床. 1983;32(10):1579-1586

7)湯川永洋 他:新薬と臨床. 1983;32(12):1926-1933

8)城所 仂他:薬理と治療.1983;11(9):3659-3674

9)関口利和 他:診療と新薬. 1983; 20(11): 2476-2485

10) 白鳥敬子 他:日本消化器病学会雑誌. 1984; 81(7): 1623-

11) 三好秋馬 他:内科宝函. 1987;34(11):391-403

12)三好秋馬 他:内科宝函. 1987;34(11):405-417

13) 関口利和 他:医学と薬学. 1987; 18(1): 172-182

14)金子栄蔵 他:基礎と臨床. 1995; 29(3): 747-763

15)加藤則廣他:薬理と治療. 1995; 23(2): 419-431

16) 三好秋馬 他:薬理と治療. 1988; 16(1):119-140

17)三好秋馬 他:医学と薬学. 1988; 19(1): 147-163

18)浅木 茂他:臨床と研究. 1995;72(2):513-524

19)下山 孝他:薬理と治療. 1995; 23(2): 407-418

20)関口利和 他:新薬と臨床. 1995;44(2):135-14621)三輪 剛 他:臨床と研究. 1995;72(3):716-724

22)第十八改正 日本薬局方解説書 廣川書店. 2021; C4521-4524

23) 大江慶治 他: 内科宝函. 1983; 30(11): 365-378

24) 大江慶治 他: 内科宝函. 1984; 31(1):11-24

25)渡部洋三 他:薬理と治療. 1983;11(9):3637-3650

26) 三好秋馬 他:基礎と臨床. 1983;17(9):2909-2916

27) 三好秋馬 他:基礎と臨床. 1983;17(9):2917-2927

28) 大江慶治 他: 内科宝函. 1984; 31(2):51-62

29) 池添逸夫 他:日本消化器病学会雑誌. 1983;80(Suppl.): 694

30) Miwa, M. et al.: Int J Clin Pharmacol Ther Toxicol. 1984; 22(4): 214-217

31) 宮本二郎 他:薬理と治療. 1983;11(9):3651-3658

32)森 治樹 他:日本臨床. 1984;42(1):150-157

33)原沢 茂他:診療と新薬.1983;20(9):1859-1864

34) 大西久仁彦 他:薬理と治療. 1983;11(10):4301-4304

35) 三好秋馬 他:新薬と臨床. 1983; 32(9): 1383-1395

- 36)早川 滉他:臨床成人病. 1984;14(4):571-577
- 37)竹田正明 他:基礎と臨床. 1983;17(9):2878-2882
- 38) Takeda, M. et al.: Eur J Pharmacol. 1983; 91(4): 371-
- 39) Takagi, T. et al.: Arch Int Pharmacodyn Ther. 1982; 256(1): 49-58
- 40)竹田正明 他:基礎と臨床. 1984; 18(12):6125-6134
- 41) Takeda, M. et al.: Arzneimittel-Forschung. 1982; 32 (7): 734-737
- 42) 岡部 進他:応用薬理. 1984; 27(3): 563-569
- 43) Ishihara, Y. et al.: Digestion. 1983; 27(1): 29-35
- 44) 宮田桂司 他:基礎と臨床. 1987; 21(16): 6063-6073

24. 文献請求先及び問い合わせ先

日医工株式会社 お客様サポートセンター 〒930-8583 富山市総曲輪1丁目6番21 TEL (0120)517-215 FAX (076)442-8948

26. 製造販売業者等

26.1 製造販売元

alfíesa アルフレッサファーマ株式会社

大阪市中央区石町二丁目2番9号

26.2 発売元



26.3 販売元

