日本標準商品分類番号

872259

法:室温保存 有効期間:2年

経皮吸収型・気管支拡張剤

日本薬局方 ツロブテロール経皮吸収型テープ

ツロフッテロールテープ 0.5「オーハラ」 ツロブテロールテープ 1「オールラ」 ツロブテロールテープ 2「オー八ラ」

TULOBUTEROL TAPE 0.5.1.2 OHARA

処方箋医薬品注

注)注意-医師等の処方箋により使用すること

	テープ0.5	テープ1	テープ2
承認番号	21900AMX00464000	21900AMX00465000	21900AMX00466000
販売開始		2007年7月	

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	ツロブテロール テープ 0.5 「オーハラ」	ツロブテロール テープ 1 「オーハラ」	ツロブテロール テープ 2 「オーハラ」
有効成分	1 枚中 日局ツロブテロー ル 0.5mg 含有	1 枚中 日局ツロブテロー ル 1mg 含有	1 枚中 日局ツロブテロー ル 2mg 含有
添加剤		ン・スチレンブロッ ブテン、ミリスチン	

2 2 制刻の糾4

0.2 表用の注入						
販売名	ツロブテロール テープ 0.5 「オーハラ」	ツロブテロール テープ 1 「オーハラ」	ツロブテロール テープ 2 「オーハラ」			
性状・剤形	無色半透明の四隅が 白色のライナーで覆	・ 丸い四角形の粘着テ われている。	ープ剤で、膏体面は			
外形・大きさ	2.5cm ²	5cm²	10cm ²			
膏体の質量	25mg	50mg	100mg			
識別コード	OH – 144	OH – 145	OH – 146			

4. 効能又は効果

下記疾患の気道閉塞性障害に基づく呼吸困難など諸症状の緩解 気管支喘息、急性気管支炎、慢性気管支炎、肺気腫

5. 効能又は効果に関連する注意

〈気管支喘息〉

気管支喘息治療における長期管理の基本は、吸入ステロイド剤 等の抗炎症剤の使用であり、吸入ステロイド剤等により症状の 改善が得られない場合、あるいは患者の重症度から吸入ステロイド剤等との併用による治療が適切と判断された場合にのみ、 本剤と吸入ステロイド剤等を併用して使用すること。

6. 用法及び用量

通常、成人にはツロブテロールとして 2mg、小児にはツロブテ ロールとして 0.5~3 歳未満には 0.5mg、3~9 歳未満には 1mg、9歳以上には 2mg を 1日1回、胸部、背部又は上腕部の いずれかに貼付する。

8. 重要な基本的注意

〈効能共通〉

- 8.1 用法・用量通り正しく使用しても効果が認められない場合(目 安は1~2週間程度)は、本剤が適当でないと考えられるので、 使用を中止すること。なお、小児に使用する場合には、使用法 を正しく指導し、経過の観察を十分に行うこと。
- 8.2 用法・用量を超えて使用を続けた場合、不整脈、場合によっ ては心停止を起こすおそれがあるので、用法・用量を超えて使 用しないように注意すること

〈気管支喘息、慢性気管支炎、肺気腫〉

8.3 気管支喘息、慢性気管支炎又は肺気腫治療の長期管理において、本剤の投与期間中に発現する急性発作に対しては、短時間 作動型吸入 β2刺激薬等の他の適切な薬剤を使用するよう患 者、保護者又はそれに代わり得る適切な者に注意を与えること。 また、その薬剤の使用量が増加したり、効果が十分でなくなっ てきた場合には、疾患の管理が十分でないことが考えられるの

で、可及的速やかに医療機関を受診し治療を受けるよう患者、 保護者又はそれに代わり得る適切な者に注意を与えること。 〈気管支喘息〉

- 8.4 本剤は吸入ステロイド剤等の抗炎症剤の代替薬ではないため、患者が本剤の使用により症状改善を感じた場合であっても、 医師の指示なく吸入ステロイド剤等を減量又は中止し、本剤を 単独で用いることのないよう、患者、保護者又はそれに代わり 得る適切な者に注意を与えること。
- 8.5 短時間作動型吸入 β_2 刺激薬等、急性発作を緩和するための 薬剤の使用量が増加したり、効果が十分でなくなってきた場合 には、生命を脅かす可能性があるので、吸入ステロイド剤等の 増量等の抗炎症療法の強化を行うこと。
- 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 甲状腺機能亢進症の患者 症状が増悪するおそれがある。
- 9.1.2 高血圧症の患者
- 血圧が上昇することがある。 9.1.3 心疾患のある患者
- 心悸亢進、不整脈等があらわれることがある。[10.2 参照]
- 9.1.4 糖尿病の患者

糖代謝が亢進し、血中グルコースが増加するおそれがある。

9.1.5 アトピー性皮膚炎の患者 貼付部位にそう痒感、発赤等があらわれやすい。

9.1.6 低酸素血症の患者

血清カリウム値をモニターすることが望ましい。低酸素血症は 血清カリウム値の低下が心リズムに及ぼす作用を増強すること がある。[10.2、11.1.2 参照] 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使用すること。

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。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

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

低用量から使用を開始するなど慎重に使用すること。一般に生 理機能が低下している。

10. 相互作用

10.2 併用注意 (併用に注意すること)

10.2 月月五本 (月月10年本) 6 年 2 年							
薬剤名等	臨床症状・措置方法	機序・危険因子					
カテコールアミン 製剤 アドレナリン イソプロテレノー ル等 [9.1.3 参照]	不整脈、場合によっては 心停止を起こすおそれ がある。	本剤及びカテコールア ミン製剤はともに交感 神経刺激作用を持つ。					
キサンチン誘導体 テオフィリン アミノフィリン水 和物 ジプロフィリン等 [9.1.3、9.1.6 、 11.1.2 参照]	低カリウム血症による 不整脈を起こすおそれ がある。	本剤及びキサンチン誘導体はともに細胞内へのカリウム移行作用を持つ。					
ステロイド剤 ブレドニゾロン ベタメタゾン ヒドロコルチゾン 等 [9.1.3、9.1.6 、 11.1.2 参照]	低カリウム血症による 不整脈を起こすおそれ がある。	ステロイド剤及び利尿 剤は尿中へのカリウム 排泄を増加させる。					

薬剤名等	臨床症状・措置方法	機序・危険因子
利尿剤		ステロイド剤及び利尿
トリクロルメチア ジド	不整脈を起こすおそれ	
ント フロセミド	がある。 	排泄を増加させる。
アセタゾラミド等		
[9.1.3, 9.1.6,		
11.1.2 参照]		

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

11.1 重大な副作用

11.1.1 アナフィラキシー (頻度不明) 呼吸困難、全身潮紅、血管浮腫、蕁麻疹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。11.1.2 重篤な血清カリウム値の低下(頻度不明)

キサンチン誘導体、ステロイド剤及び利尿剤の併用により増強 することがあるので、重症喘息患者では特に注意すること。 [9.1.6、10.2 参照]

11.2 ての他の副作用						
	5%以上	0.1~5%未満	0.1%未満	頻度不明		
過敏症			発疹、そう 痒症	蕁麻疹		
循環器		心悸亢進		顔面紅潮、不 整脈、頻脈		
精神神経系		振戦、頭痛、 不眠	全身倦怠感、 めまい、興奮、 しびれ感、筋 痙縮	熱感、こわばり感		
消化器		悪心・嘔吐	食欲不振、下痢	胃部不快感		
肝臓				AST 上昇、 ALT上昇		
血液				好酸球数增加		
皮膚		適用部位そう 痒感、適用部 位紅斑、接触 性皮膚炎		適用部位疼痛、適用部位 変色		
その他	CK 上昇	血清カリウム 値の低下	胸痛、浮腫	口渴、筋肉痛		

注) 発現頻度は使用成績調査を含む。

14. 適用上の注意

14.1 薬剤交付時の注意

14.1.1 貼付前

患者には本剤を内袋のまま渡し、本剤を使用するときに内袋か ら取り出すように指示すること。

14.1.2 貼付時

- (1) 貼付部位の皮膚を拭い、清潔にしてから本剤を貼付すること。 (2) 皮膚刺激を避けるため、毎回貼付部位を変えることが望まし
- (3) 本剤をはがす可能性がある小児には、手の届かない部位に貼 付することが望ましい。
- (4) 動物実験(ラット)で損傷皮膚に貼付した場合、血中濃度の 上昇が認められたので、創傷面に使用しないこと。

16.1 血中濃度

16.1.1 成人

(1) 単回経皮投与時

健康成人 5 例にツロブテロールテープ (2mg) を 24 時間単回経 皮投与したときの薬物動態パラメータは以下のとおりであっ た1)。

当回経内型与時の薬物動能パラメータ

中国性及び 1 1 1 2 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1								
C _{max} (ng/mL)	T _{max} (hr)	AUC _{0~∞} (ng · hr/mL)	T _{1/2} (hr) ^{a)}					
1.4 ± 0.1	11.8 ± 2.0	27.8±1.6	5.9 ± 0.6					

a)テープ剥離後の値 (平均 ± 標準誤差)

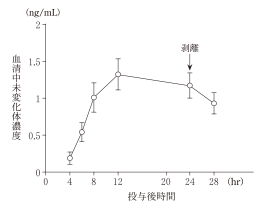
(2) 反復経皮投与時

健康成人 6 例にツロブテロールテープ(4mg)を1日1回、計 5回反復経皮投与したときの血清中未変化体濃度において、 与直前値と Cmax は、3回目投与時と最終回投与時で同様な値を 示した1)

注)本剤の承認された成人の1回用量は2mgである。

16.1.2 小児

気管支喘息小児患者6例にツロブテロールテープを年齢4~9 歳 (体重 18.0~26.5kg) には 1mg、年齢 9~13歳 (体重 33.0~41.7kg) には 2mg を 24時間単回経皮投与したときの血清中 未変化体濃度推移及び薬物動態パラメータは以下のとおりであ った²⁾。



単回経皮投与時の血清中未変化体濃度推移(平均±標準誤差)

単同経皮投与時の薬物動能パラメータ

C _{max} (ng/mL)	T _{max} (hr)	AUC _{0∼t} (ng · hr/mL)
1.33±0.21	14.0±2.0	27.06 ± 4.24
		(平均 ± 標準誤差)

16.1.3 生物学的同等性試験

〈ツロブテロールテープ 0.5「オーハラ」〉

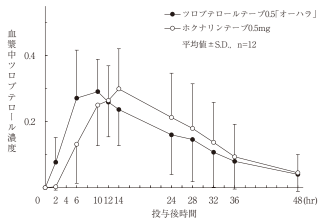
健康成人男子にツロブテロールテープ 0.5「オーハラ」とホク ナリンテープ0.5mg を、それぞれ1枚(ツロブテロールとして、それぞれ0.5mg) $^{(\pm)}$ クロスオーバー法を用い、胸部に単回 経皮投与(24時間貼付)した場合の血漿中ツロブテロール濃度 推移は下記の通りであった。AUCと Cmax を指標パラメータとした生物学的同等性の解析の結果、両製剤は生物学的に同等 であることが示された³⁾。

薬物動能パラメータ

	n	C _{max} (ng/mL)	AUC0→48 (ng·	t _{max} (hr)	t _{1/2} (hr)
		(ng/mL)	hr/mL)	(nr)	(nr)
ツロブテロール テープ 0.5「オーハラ」	12	0.34±0.12	7.14±3.66	8.2±2.9	10.3±2.7
ホクナリンテー プ 0.5mg	12	0.33±0.12	7.38 ± 3.90	13.5±5.3	8.8±2.5
(= H H = = =)					

(平均值±SD)

(ng/mL)



血漿中ツロブテロール濃度の推移

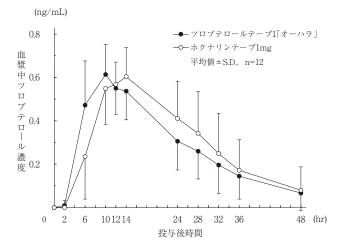
〈ツロブテロールテープ 1「オーハラ」〉

健康成人男子にツロブテロールテープ1 「オーハラ」とホクナリンテープ 1mg を、それぞれ 1枚(ツロブテロールとして、それぞれ 1mg) 注)クロスオーバー法を用い、胸部に単回経皮投与(24 時間貼付)した場合の血漿中ツロブテロール濃度推移は下まれる場合では、 記の通りであった。AUCとCmaxを指標パラメータとした生 物学的同等性の解析の結果、両製剤は生物学的に同等であるこ とが示された³⁾。

薬物動能パラメータ

	n	C _{max} (ng/mL)	AUC _{0→48} (ng· hr/mL)	t _{max} (hr)	t1/2 (hr)
ツロブテロール テープ 1「オーハラ」	12	0.66 ± 0.14	13.60 ± 4.00	10.8±2.9	10.2±3.9
ホクナリンテー プ 1mg	12	0.65 ± 0.15	14.44 ± 5.03	13.3±3.8	9.6±3.9

(平均值±S.D.)



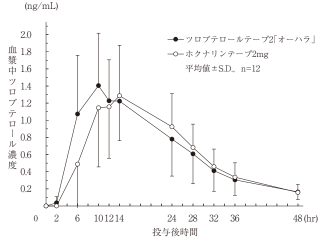
血漿中ツロブテロール濃度の推移

〈ツロブテロールテープ 2 「オーハラ」〉 健康成人男子にツロブテロールテープ 2 「オーハラ」とホクナ リンテープ 2mg を、それぞれ1枚 (ツロブテロールとして、 れぞれ 2mg) 注 クロスオーバー法を用い、胸部に単回経皮投与 (24 時間貼付) した場合の血漿中ツロブテロール濃度推移は下 記の通りであった。AUC と Cmax を指標パラメータとした生 物学的同等性の解析の結果、両製剤は生物学的に同等であるこ とが示された³⁾。

薬物動能パラメータ

	n	$\begin{array}{c} C_{max} \\ (ng/mL) \end{array}$	AUC _{0→48} (ng · hr/mL)	t _{max} (hr)	t _{1/2} (hr)
ツロブテロール テープ 2「オーハラ」	12	1.54 ± 0.60	31.37 ± 13.23	10.3±3.2	11.2±1.7
ホクナリンテー プ 2mg	12	1.43±0.63	30.10 ± 12.33	13.3±3.8	10.1±1.9

(平均值±S.D.)



血漿中ツロブテロール濃度の推移

注):本剤の承認された成人の1回用量は2mgである。

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。

16.3 分布

16.3.1 組織内分布

成熟及び幼若ラットに¹⁴C-ツロブテロールテープ 10mg/kg を 24 時間経皮投与したとき、肝臓、腎臓、消化管等の大部分の組 織で血液よりも高い放射能分布が認められた。また、標的部位 と考えられる気管及び肺への移行が確認された。各組織からの 消失は血液中濃度推移と同様であった。さらに、組織内濃度推移は成熟及び幼若でほぼ同様であった^{4),5)}。

16.3.2 血漿蛋白結合率

血漿蛋白結合率は 28%であった (in vitro)⁶⁾。

16.4 代謝

健康成人にツロブテロールテープ(4mg)を 24 時間単回経皮投 与したとき、尿中にはツロブテロール、3-hydroxy 体、4-hydroxy 体及び 5-hydroxy 体とそれらの抱合体及び 4-hydroxy-5-methoxy 体の抱合体が主に排泄された。この中で ツロブテロールの排泄率が最も大きかった⁶⁾。

注)本剤の承認された成人の1回用量は2mgである。

16.5 排泄

健康成人にツロブテロールテープ (2mg) を 24 時間単回経皮投 与したときの尿中排泄率は使用後3日間まででツロブテロー が 5%であった¹⁾

17. 臨床成績

17.1 有効性及び安全性に関する試験

〈気管支喘息〉

17.1.1 国内後期第Ⅱ相試験

(1) 成人

気管支喘息患者 189 例を対象としたツロブテロールテープ 2mg/日貼付群、3mg/日貼付群及びツロブテロール錠(2mg/ 日)服用群の3群による二重盲検比較試験における投与4週後の最終全般改善度について、「中等度改善」以上を示した有効率はそれぞれ55.1%、51.9%、33.3%であり、「軽度改善」以上を 示した有効率はそれぞれ 83.7%、78.8%、66.7%であった。 副作用発現率は、2mg/日貼付群 16.1% (10/62 例)、3mg/日貼 付群 20.0%(13/65 例)、ツロブテロール錠(2mg/日)服用群 19.7% (12/61 例) であった。ツロブテロールテープ貼付群で発現した事象は、2mg/日貼付群で振戦 4.8% (3/62 例)、頭痛、 しびれ感がそれぞれ 1.6% (1/62 例)、かぶれ 4.8% (3/62 例)、 そう痒感 3.2% (2/62 例)、3mg/日貼付群で動悸、振戦がそれ ぞれ 4.6% (3/65 例)、頭痛、こむら返り、倦怠感、不眠、吐き 気、下痢、発疹はそれぞれ 1.5% (1/65 例)、そう痒感 7.7% (5/65 例)、かぶれ 4.6%(3/65 例)、発赤 1.5%(1/65 例)であった

注)本剤の承認された成人の1回用量は2mgである。

17.1.2 国内第Ⅲ相比較試験

(1) 成人

気管支喘息患者 171 例を対象としたツロブテロールテープ (2mg/日) 貼付群並びにプロカテロール塩酸塩水和物製剤 (50 µg/回、1日2回)服用群の2群による二重盲検比較試験に おける投与4週後の最終全般改善度について、「中等度改善」以 上を示した有効率はそれぞれ 52.1%、32.5%であり、「軽度改 善」以上を示した有効率はそれぞれ 69.9%、66.2%であった。 副作用発現率は、ツロブテロールテープ貼付群で 9.6%(8/83 例)であった。発現した事象は、動悸、振戦がそれぞれ2.4% (2/83 例)、倦怠感、悪心、吐き気がそれぞれ 1.2% (1/83 例)、 そう痒感、かぶれがそれぞれ2.4%(2/83 例)であった 8)。

(2) 小児

した有効率はツロブテロールテープ貼付群 72.9%、ツロブテロ - ル塩酸塩ドライシロップ製剤投与群 69.1%であり、「軽度改 善」以上を示した有効率はツロブテロールテープ貼付群 90.0%、ツロブテロール塩酸塩ドライシロップ製剤投与群88.2%であった。

副作用発現率は、 ツロブテロールテープ貼付群で 7.5% (6/80 例) であった。発現した事象は、そう痒感 5.0% (4/80 例)、発 赤、かぶれがそれぞれ 2.5% (2/80 例) であった⁹⁾ 注)本剤の承認された小児の1回用量は0.5~3才未満には

0.5mg、3~9 才未満には 1mg、9 才以上には 2mg である。

18. 薬効薬理

18.1 作用機序

気管支平滑筋の β_2 受容体に作用し、 β_2 受容体と密接に関係のある酵素 adenyl cyclase を賦活化する。 それにより細胞内の ATP が cyclic AMP に変化し、気管支拡張作用を示す¹⁰⁾。

18.2 肺機能改善作用

18.2.1 成人

気管支喘息患者(成人)にツロブテロールテープ(2mg)を就 寝前に4週間経皮投与した試験において、起床時及び就寝前の PEF 値は使用前に比べ有意な上昇を示し、肺機能改善効果が認 められた7

18.2.2 小児

気管支喘息小児患者(年齢6ヵ月~15歳)にツロブテロールテ -プ (0.5mg、1mg 又は 2mg) を就寝前に 2 週間経皮投与した 試験において、起床時及び就寝前の PEF 値は使用前に比べ有意 な上昇を示し、肺機能改善効果が認められた⁹⁾。

18.3 気管支拡張作用

イヌ及びモルモットにツロブテロールテープを経皮投与すると ヒスタミンによる気道狭窄が持続的に抑制された111)。

18.4 気管筋に対する作用選択性

イヌにツロブテロールテープを経皮投与すると心拍数に影響す ることなく気道狭窄抑制作用を示した。また、ツロブテロールは気管筋弛緩作用及び心房興奮作用を示すが、その気管筋に対 する作用選択性 (β2 受容体に対する選択性) はイソプロテレ ノール、サルプタモール、プロカテロール、フェノテロールに 比し高いことが認められた($in\ vitro$) 11 。

18.5 気管繊毛運動促進作用及び鎮咳作用

ツロブテロール塩酸塩は気管繊毛運動促進作用(ハト)及び鎮 咳作用(イヌ)を示した12)。

19. 有効成分に関する理化学的知見

般的名称:ツロブテロール (Tulobuterol)

化 学 名: (1RS)-1-(2-Chlorophenyl)-2-(1,1dimethylethyl)aminoethanol

子 式: C12H18CINO 子 量:227.73

分分性

状:本品は白色の結晶又は結晶性の粉末である。 本品はメタノールに極めて溶けやすく、エタノー ル (99.5) 又は酢酸 (100) に溶けやすく、水にほ

とんど溶けない。

本品は 0.1 mol/L 塩酸試液に溶ける。

本品は 40℃で徐々に昇華する。 本品のメタノール溶液 (1→20) は旋光性を示さな

化学構造式:

及び鏡像異性体

融 点:90℃~93℃

22. 包装

〈ツロブテロールテープ 0.5 「オーハラ」〉

70 枚(1 枚×70) 〈ツロブテロールテープ 1 「オーハラ」〉

70 枚 (1 枚×70)

〈ツロブテロールテープ2「オーハラ」〉

70 枚 (1 枚×70)

23. 主要文献

1) Uematsu T,et al.:Eur J Clin Pharmacol. 1993;44:361-364

2) 飯倉洋治他:医療. 1994;48 (3):190-195

3) 大原薬品工業株式会社 社内資料:生物学的同等性試験 4) 村田光夫他:薬物動態. 1996;11 (6):634-641 5) 村田光夫他:薬物動態. 1996;11 (6):614-626

6) 第十八改正日本薬局方解説書 2021; C-3275-3285

7) 宮本昭正他: 臨床医薬. 1995; 11 (4): 761-782

9) 馬場実他: 小児科診療. 1995: 58 (7): 1316-1333

10) 田中千賀子他: NEW 薬理学. 改訂第7版, 南江堂, 2017;

476-477

11) 垣内正人他:薬理と治療. 1996;24(4):779-788

12) Kubo S,et al.: Arzneimittelforschung. 1975; 25 (7): 1028-1037

24. 文献請求先及び問い合わせ先

大原薬品工業株式会社 お客様相談室

〒 104-6591 東京都中央区明石町 8-1 聖路加タワー 36 階

TEL 0120-419-363 FAX 03-6740-7702

URL https://www.ohara-ch.co.jp

26. 製造販売業者等

26.1 製造販売元



大原薬品工業株式会社

滋賀県甲賀市甲賀町鳥居野121-15