日本標準商品分類番号 87449

法:室温保存 有効期間:3年

ロイコトリエン受容体拮抗薬 気管支喘息治療薬

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フ"ル錠5mg it-ルラ

MONTELUKAST CHEWABLE TABLETS 5 mg OHARA

承認番号	22900AMX00244000
販売開始	2017年6月

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	モンテルカストチュアブル錠 5mg「オーハラ」
	日局モンテルカストナトリウム (1 錠中 モンテルカストとして 5mg 含有)
添加剤	D-マンニトール、結晶セルロース、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、ステアリン酸マグネシウム、アスパルテーム(L-フェニルアラニン化合物)、三二酸化鉄、香料

3 2 製剤の性状

-N							
モンテルカストチュアブル錠 5mg「オーハラ」							
	淡赤色・素錠						
表面	裏面	側面					
5 7 7 3 7 7 3 7 7 7 7 7 7 7 7 7 7 7 7 7	5 7 2774						
直径:9.7mm 厚さ:4.5mm							
300mg							
モンテル	カスト 5 オーハラ ヲ	ニュアブル					
	モンテルカス 表面 ***********************************	モンテルカストチュアブル錠 5m 淡赤色・素錠 表面 裏面 「デルシ」 サーラ・フ ***ファン・フ 直径:9.7mm 厚さ:4.5					

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
- 7.21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。

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]	本剤の作用が減弱するおそれがある。	フェノバルビタールが CYP3A4 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

11.2 C 47 [E 47 H3] F/13		
	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、痙攣、不眠、幻覚、 めまい、感覚異常(しび 地症)、激態越、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		肺好酸球增多症
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
肝腸	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	糖、浮腫、倦怠感、白血	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 田小、 11 到 交 に 内 歴 す る ず 永 (小 賦 、 勿 判 敬 性 守) が 、 本 則 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

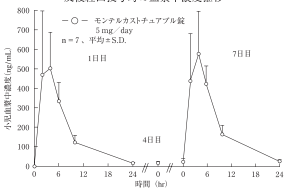
16.1.1 単回投与

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 10mg^{注)}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(t1/2)4.6時間で消失した。また、血漿中 濃度 - 時間曲線下面積 (AUC₀-∞) 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 AUC₀-24hr 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^{3),4)}

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



小児患者及び健康成人における薬物動態パラメータ

	1 7 B.B. E / C REMOVE COLOR IN SUBSECTION OF THE PROPERTY OF T					
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
患者	7 日目	4.3±1.4	628 ± 222	4.08 ± 0.55	4910 ± 1260	5030 ± 1280
健康成人	1日目	5.3 ± 1.0	580 ± 136	4.68±0.41	4470 ± 1120	4690 ± 1210
	7 日目	3.3 ± 1.0	660 ± 124	5.06 ± 0.32	4680 ± 1030	4960 ± 1120

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

平均±S.D.、n=7 (小児患者)、n=8 (健康成人)

†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5)(外国人データ)。

健康はしたおける薬励動能パラメータ

世界成人におりる来物到恋/ · / /								
用量及び剤形	t _{max} † (hr)	$\begin{array}{c} C_{max} \\ (ng/mL) \end{array}$	t _{1/2} (hr)	AUC ₀ -∞ (ng · hr/mL)				
10mg CT	2.0 ± 0.3	493.7 ± 83.1	4.8 ± 0.3	2938.8 ± 583.1				
10mg FCT	4.0±1.4	333.4 ± 109.6	4.6 ± 0.6	2447.6 ± 779.0				

n=16、平均±S.D.、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

†中央值 ± S.D.

16.1.4 生物学的同等性試験

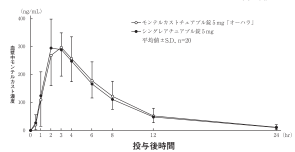
モンテルカストチュアブル錠5mg「オーハラ」とシングレアチ ュアブル錠 5mg を、クロスオーバー法によりそれぞれ1錠(モンテルカストとして 5mg)健康成人男性に絶食単回経口投与し て血漿中未変化体濃度を測定し、得られた薬物動態パラメータ (AUC、Cmax) について、90%信頼区間法にて統計解析を行っ た結果、 \log (0.80) \sim \log (1.25) の範囲内であり、両剤の生物学的同等性が確認された 6)。

(1) 口中溶解 (水なし)

薬物動能パラメータ

	n	AUC _{0→24} (ng · hr/mL)	C _{max} (ng/mL)	t _{max} (hr)	t _{1/2} (hr)	
モンテルカスト チュアブル錠 5mg「オーハラ」	20	2253.52 ± 753.03	336.18 ± 68.55	2.6±0.8	4.5±0.7	
シングレアチュ アブル錠 5mg	20	2180.01 ± 591.95	344.64 ± 66.39	2.5 ± 0.8	4.5 ± 0.7	

(平均值±S.D.)



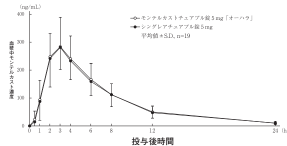
血漿中モンテルカスト濃度の推移

(2) 咀嚼 (水なし)

薬物動能パラメータ

	n	AUC _{0→24} (ng · hr/mL)	$\begin{array}{c} C_{max} \\ (ng/mL) \end{array}$	t _{max} (hr)	t _{1/2} (hr)
モンテルカスト チュアブル錠 5mg「オーハラ」	19	2102.29 ± 596.71	312.66 ± 85.91	2.8±1.0	4.5±0.5
シングレアチュ アブル錠 5mg	19	2040.84 ± 544.53	304.27 ± 66.02	2.6±0.7	4.5±0.6

(平均值±S.D.)

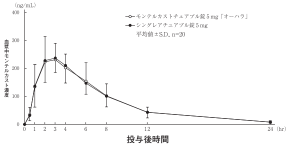


血漿中モンテルカスト濃度の推移

(3) 口中溶解(水あり)

	n	AUC _{0→24} (ng · hr/mL)	$\begin{array}{c} C_{max} \\ (ng/mL) \end{array}$	t _{max} (hr)	t _{1/2} (hr)
モンテルカスト チュアブル錠 5mg「オーハラ」	20	1887.69 ± 462.79	269.27 ± 43.91	2.7±1.1	4.3±0.5
シングレアチュ アブル錠 5mg	20	1893.38 ± 402.09	275.43 ± 49.88	2.8±1.1	4.3 ± 0.6

(平均值±S.D.)

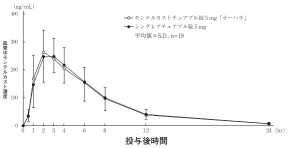


血漿中モンテルカスト濃度の推移

(4) 咀嚼 (水あり)

	n	AUC _{0→24} (ng·hr/mL)	$\begin{array}{c} C_{max} \\ (ng/mL) \end{array}$	t _{max} (hr)	t _{1/2} (hr)
モンテルカスト チュアブル錠 5mg「オーハラ」	19	1901.68 ± 405.21	302.74 ± 45.33	2.8±1.4	4.2±0.6
シングレアチュ アブル錠 5mg	19	1935.60 ± 477.62	297.25 ± 58.37	2.7±1.1	4.2±0.5

(平均值±S.D.)



血漿中モンテルカスト濃度の推移

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(tmax)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±743ng・hr/mL から 2386±498ng・hr/mL に 13%減少した⁷⁾ (外国人データ)。

16.2.2 生物学的利用率

健康成人注)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8)(外国人デー 夕)。

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⁹⁾ (in vitro)。

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10)~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 400mg^{注)}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注)を単回経口投与したとき、 4.0 時間後に C_{max} 313ng/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、AUC₀-∞は 2248.7 ± 812.1 ng・hr/mL から 3167.2 ± 1300.5 ng・hr/mL に 41%増加した $^{16)}$ (外国人データ)。

16.6.2 高齢者

健康高齢者(65歳~73歳)にモンテルカストフィルムコーティ ング錠 $10 \text{mg}^{(\pm)}$ を単回経口投与したとき、2.8 時間後に C_{max} 495ng/mL に達し、 $t_{1/2}$ 6.6 時間で消失した。高齢者の AUC_0 - (3423.2 \pm 1344.7ng · hr/mL) は健康非高齢者(20 歳~48 歳) の AUC₀-∞(3624.0±1257.8ng・hr/mL)と比較して有意差はなかった^{17),18)} (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 は約 40%減少した¹⁹⁾ (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^{注)}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 デオノイリンの経口収与(250 mg 早回)あるいは静脈内収与(5 mg/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 $10 \text{mg}^{(\pm)}$ (10 日間反復)の経口投与とテオフィリン 5 mg/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²⁰⁾ (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 200mg^{注)} (6 週間反復) とプレドニ

ゾン 20mg (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-∞}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 て有意に属すしたが、その他の素物動感パイクのなどを指してなかった。また、健康成人にモンテルカスト 200mg^(主)(6 週間 反復)とプレドニゾロン 20mg(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 21 (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 $35 \mu g/$ ノルエチ

ンドロン 1mg)

健康成人にモンテルカストカプセル剤 100mg^{注)} (8 日間反復) と経口避妊薬 (エチニルエストラジオール 35 µ g/ノルエチンド ロン 1mg 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ノルエチンドロンの薬物動態はいずれも影響 で受けなかった²²⁾ (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フィルムコーティング錠 $10mg^{(\pm)}$ (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²³⁾ (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フィルムコーティング錠 10mg注) (7 日間反復) とワルファリン 30mg (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²⁴⁾ (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)

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 例) であった²⁵⁾⁻²⁸⁾。

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□ 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29)。

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^{30)~34)}

17.1.4 国内第Ⅲ相二重盲検比較試験(成人)

大管支端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 10mg^注) 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 450mg 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 Δ=10%)

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³⁰⁾。

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)

な副作用は尿蛋白増加 2 例 (2.2%) であった³⁵⁾。 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。 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36)。

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 知胞膜)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³⁷⁾。

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³⁷⁾。 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³⁷⁾。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³⁸⁾。

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37)

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³⁹⁾。

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31)

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^{31),40)-42)}。

19. 有効成分に関する理化学的知見

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- (2-hydroxypropan-2-yl)

phenyl] propyl sulfanyl) methyl] cyclopropyl acetate

式: C35H35ClNNaO3S

分 量:608.17

状:本品は白色~微黄白色の粉末である。

本品は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。

本品は吸湿性である

本品は光によって黄色に変化する。

本品は結晶多形が認められる。

化学構造式:

20. 取扱い上の注意

アルミニウム袋開封後は、湿気を避けて遮光して保存すること。

(PTP) 100 錠 (10 錠×10×1 袋)

23. 主要文献

- 1) Philip G, et al. : J Allergy Clin Immunol. 2009; 124:
- 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) 高野和彦他: 臨床医薬.2017; 33:443-468
- 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) モンテルカストの生物学的利用率 (シングレア錠/チュアブ ル錠、キプレス錠/チュアブル錠:2001年6月20日承認、 申請資料概要へ.3. (3) .2))
- 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))
- 10) Filppula AM, et al. Drug Metab Dispos. 2011; 39:
- 11) Karonen T, et al. Br J Clin Pharmacol. 2012;73:257-267

- 12) Karonen T, et al. Clin Pharmacol Ther. 2010; 88: 223-230
- 13) Chiba M, et al. Drug Metab Dispos. 1997; 25: 1022-1031
- 14) Friedman E, et al. Clin Pharmacol Ther. 2006; 79: 72
 15) Balani SK, et al.: Drug Metab Dispos. 1997; 25:
- 1282-1287
- 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) Zhao JJ, et al. Biopharm Drug Dispos. 1997; 18:769-777
- 18) 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))
- 19) Holland S, et al. Clin Pharmacol Ther. 1998; 63:231
- 20) Malmstrom K, et al. Am J Ther. 1998; 5:189-195
 21) 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))
- 22) Schwartz J, et al. Clin Pharmacol Ther. 1997; 61:162
- 23) Depré M, et al. J Clin Pharmacol. 1999; 39:941-944.
- 24) Van Hecken A, et al. J Clin Pharmacol. 1999:39:495-500 25) 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)) 26) 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
- 27) 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/キプレス細粒:2007年7月31日承認、申請資料概要 2.7.6.16
- 28) 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)
- 29) 6歳以上の海外小児患者におけるプラセボ対照二重盲検比 較試験 (シングレア錠/チュアブル錠、キプレス錠/チュアブル錠: 2001 年 6 月 20 日承認、申請資料概要ト.1. (2) .5)
- 30) 宫本昭正他:臨床医薬. 2001;17:519-558
- 31) 宮本昭正他:臨床医薬. 2001;17:577-595 32) 宮本昭正他:臨床医薬. 2001;17(4):493-517

- 33) 工藤宏一郎他:臨床医薬. 2001:17 (4):559-575 34) 成人における吸入ステロイド併用試験(シングレア錠/チュ アブル錠、キプレス錠/チュアブル錠:2001年6月20日承 認、申請資料概要 ト.1. (1) .6)) 35) 西間三馨他: 臨床医薬. 2005; 21:605-636
- 36) 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)
- 37) Jones TR, et al. Can J Physiol Pharmacol. 1995; 73: 191-201
- 38) Diamant Z, et al. Clin Exp Allergy. 1999; 29:42-51
- 39) 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))
- 40) Minoguchi K, et al. Chest. 2002; 121: 732-738
- 41) 古庄巻史他:臨床医薬. 2001; 17:609-621 42) 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

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