

2023年8月改訂（第1版）

貯法：室温保存
有効期間：3年

日本標準商品分類番号

872325

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OD錠10mg「ケミファ」
ファモチジンOD錠20mg「ケミファ」

Famotidine OD Tablets 10mg・20mg "Chemiphar"

	10mg	20mg
承認番号	22400AMX00889000	22400AMX00890000
販売開始	2005年7月	2005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	ファモチジンOD錠 10mg 「ケミファ」	ファモチジンOD錠 20mg 「ケミファ」
有効成分 (1錠中)	(日局) ファモチジン 10mg	(日局) ファモチジン 20mg
添加剤	D-マンニトール、メタケイ酸アルミン酸マグネシウム、β-シクロデキストリン、ヒプロメロース、水アメ、メチルセルロース、グルコノ-δ-ラクトン、l-メントール、クロスポビドン、アクリル酸エチル・メタクリル酸メチルコポリマー、ポリオキシエチレンノニルフェニルエーテル、アスペルテーム（L-フェニルアラニン化合物）、香料、タルク、ステアリン酸マグネシウム	

3.2 製剤の性状

販売名	ファモチジンOD錠 10mg 「ケミファ」	ファモチジンOD錠 20mg 「ケミファ」
性状		
表		
外形 裏		
側面		
直径	7.5mm	8.5mm
厚さ	3.4mm	4.0mm
重量	150mg	230mg
識別コード	F 11	F 22

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. 用法及び用量に関する注意

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

妊娠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（痙攣性、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	好酸球增多	
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
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。
- 14.1.3 本剤は寝たままの状態では、水なしで服用させないと。

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

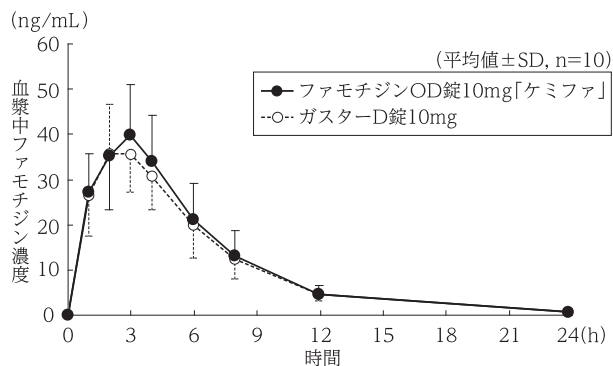
〈ファモチジン OD 錠 10mg 「ケミファ」〉

ファモチジン OD 錠 10mg 「ケミファ」とガスター D 錠 10mg 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 10mg）健康成人男子に絶食後水あり及び水なし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、C_{max}）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⁴⁾。

(1) 水で服用

	判定パラメータ		参考パラメータ	
	AUC _{0→24} (ng・h/mL)	C _{max} (ng/mL)	T _{max} (h)	t _{1/2} (h)
ファモチジン OD 錠 10mg「ケミファ」	277.3±84.5	40.7±10.9	2.7±0.8	3.6±1.1
ガスター D 錠 10mg	262.3±65.7	38.8±9.9	2.6±0.7	3.9±1.1

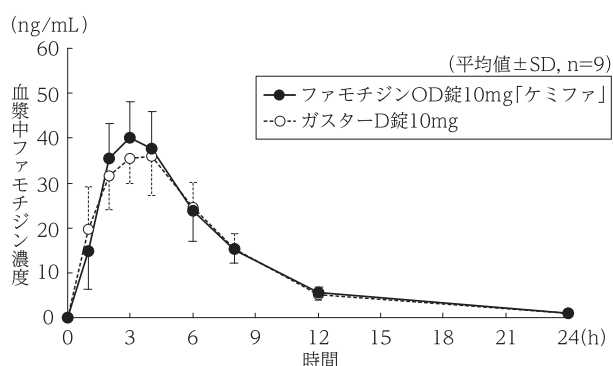
(平均値±SD, n=10)



(2) 水なしで服用

	判定パラメータ		参考パラメータ	
	AUC _{0→24} (ng・h/mL)	C _{max} (ng/mL)	T _{max} (h)	t _{1/2} (h)
ファモチジン OD 錠 10mg「ケミファ」	289.3±43.0	42.3±7.9	2.9±0.6	4.0±1.2
ガスター D 錠 10mg	282.0±54.7	37.8±8.1	3.3±0.7	3.7±0.9

(平均値±SD, n=9)



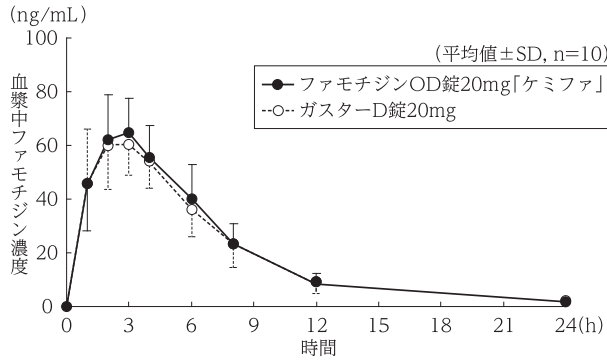
〈ファモチジン OD 錠 20mg 「ケミファ」〉

ファモチジン OD 錠 20mg 「ケミファ」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）健康成人男子に絶食後水あり及び水なし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、C_{max}）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⁴⁾。

(3) 水で服用

	判定パラメータ		参考パラメータ	
	AUC _{0→24} (ng · h/mL)	C _{max} (ng/mL)	T _{max} (h)	t _{1/2} (h)
ファモチジン OD錠 20mg「ケミファ」	492.4±116.5	69.2±14.4	2.6±0.5	4.6±0.5
ガスターD錠 20mg	466.0±113.7	66.6±14.7	2.5±0.5	4.2±0.7

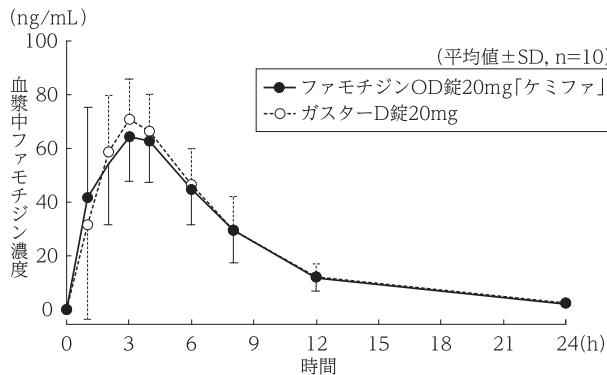
(平均値±SD, n=10)



(4) 水なしで服用

	判定パラメータ		参考パラメータ	
	AUC _{0→24} (ng · h/mL)	C _{max} (ng/mL)	T _{max} (h)	t _{1/2} (h)
ファモチジン OD錠 20mg「ケミファ」	540.2±122.7	73.8±20.6	3.0±1.2	4.4±0.6
ガスターD錠 20mg	553.9±127.7	74.6±19.4	3.2±0.9	4.4±0.6

(平均値±SD, n=10)



血漿中濃度並びに AUC、C_{max} 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。

16.6 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/1.48m ²)	t _{1/2β} (h)	AUC (ng · h/mL)	C _{tot} (mL/min)
98.9	n=7	2.59	857
73.8	n=9	2.92	909
49.2	n=5	4.72	1424
10.3	n=10	12.07	4503

18. 薬効薬理

18.1 作用機序

胃粘膜壁細胞の H₂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⁵⁾。

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 ⁶⁾	98.0	71.0
テトラガストリン (4 μg/kg、筋注) 刺激分泌 ⁷⁾	94.7	75.1
ベタゾール (1mg/kg、筋注) 刺激分泌 ⁷⁾	99.6	96.9
インスリン (0.2IU/kg、静注) 刺激分泌 ⁸⁾	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^{9),10)}。

(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¹¹⁾。

(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 4.2~6.0 の範囲で推移する¹²⁾。

(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¹³⁾。

18.2.2 胃粘膜血流量に及ぼす影響

0.1~0.2mg/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¹⁴⁾。

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¹⁵⁾。

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¹⁶⁾。

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¹⁷⁾。

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 20mg 1 日 2 回、1~2 カ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¹⁸⁾。

18.2.7 血中プロラクチン等に及ぼす影響

20mg 静脈内投与、20mg 1 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¹⁹⁾。

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²⁰⁾、並びにイヌ *in vivo* の胃酸分泌²¹⁾を指標にした H₂受容体拮抗作用は、シメチジンに比し 10~148 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^{22),23)}。

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²³⁾。

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^{24),25)}。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^{25),26)}。

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²³⁾。

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-ヒスタミン、タウロコール酸-セロトニン、塩酸-アスピリン及び塩酸-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²⁷⁾。

19. 有効成分に関する理化学的知見

一般的な名称：ファモチジン (Famotidine)

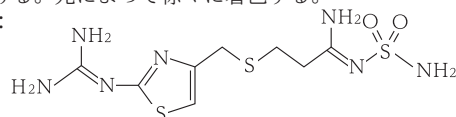
化学名：*N*-Aminosulfonyl-3- {[2-(diaminomethyleneamino)-1,3-thiazol-4-yl]methylsulfanyl} propanimidamide

分子式 : C₈H₁₅N₇O₂S₃

分子量 : 337.45

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。

化学構造式 :



融 点 : 約 164°C (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

〈ファモチジン OD 錠 10mg 「ケミファ」〉

100錠 [10錠(PTP)×10、乾燥剤入り]
500錠 [ポリエチレン瓶、パラ、乾燥剤入り]
1,000錠 [10錠(PTP)×100、乾燥剤入り]

〈ファモチジン OD 錠 20mg 「ケミファ」〉

100錠 [10錠(PTP)×10、乾燥剤入り]
500錠 [ポリエチレン瓶、パラ、乾燥剤入り]
1,000錠 [10錠(PTP)×100、乾燥剤入り]

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) シオノケミカル株式会社:生物学的同等性に関する資料(社内資料)
- 5) 第十八改正日本薬局方解説書 廣川書店 2021:C4521-4524
- 6) 大江慶治 他:内科宝函 1983;30 (11) :365-378
- 7) 大江慶治 他:内科宝函 1984;31 (1) :11-24
- 8) 渡部洋三 他:薬理と治療 1983;11 (9) :3637-3650
- 9) 三好秋馬 他:基礎と臨床 1983;17 (9) :2909-2916
- 10) 三好秋馬 他:基礎と臨床 1983;17 (9) :2917-2927
- 11) 大江慶治 他:内科宝函 1984;31 (2) :51-62
- 12) 池添逸夫 他:日本消化器病学会雑誌 1983;80 (Suppl.) :694
- 13) Miwa,M. et al.:Int.J.Clin.Pharmacol.Ther.Toxicol. 1984;22 (4) :214-217
- 14) 宮本二郎 他:薬理と治療 1983;11 (9) :3651-3658
- 15) 森 治樹 他:日本臨床 1984;42 (1) :150-157
- 16) 原沢 茂 他:診療と新薬 1983;20 (9) :1859-1864
- 17) 大西久仁彦 他:薬理と治療 1983;11 (10) :4301-4304
- 18) 三好秋馬 他:新薬と臨床 1983;32 (9) :1383-1395
- 19) 早川 混 他:臨床成人病 1984;14 (4) :571-577
- 20) 竹田正明 他:基礎と臨床 1983;17 (9) :2878-2882
- 21) Takeda,M. et al.:Eur.J.Pharmacol. 1983;91 (4) :371-376
- 22) Takagi,T. et al.:Arch.Int.Pharmacodyn.Ther. 1982;256 (1) :49-58
- 23) 竹田正明 他:基礎と臨床 1984;18 (12) :6125-6134
- 24) Takeda,M. et al.:Arzneimittel-Forschung. 1982;32 (7) :734-737
- 25) 岡部 進 他:応用薬理 1984;27 (3) :563-569
- 26) Ishihara,Y. et al.:Digestion. 1983;27 (1) :29-35
- 27) 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

26. 製造販売業者等

26.1 製造販売元

 シオノケミカル株式会社

東京都中央区八重洲2丁目10番10号

26.2 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