

副腎皮質ホルモン・抗生物質配合外用剤
日本薬局方 ベタメタゾン吉草酸エステル・ゲンタマイシン硫酸塩軟膏

デルモゾール®G 軟膏

日本薬局方 ベタメタゾン吉草酸エステル・ゲンタマイシン硫酸塩クリーム

デルモゾール®G クリーム

Dermosol-G Ointment · Cream

貯法：室温保存
有効期間：3年

	軟膏	クリーム
承認番号	16300EMZ01957	16300EMZ01956
販売開始	1988年7月	1988年7月

2. 禁忌（次の患者には投与しないこと）

- 2.1 ゲンタマイシン耐性菌又は非感性菌による皮膚感染のある場合〔皮膚感染が増悪するおそれがある。〕
- 2.2 真菌・スピロヘータ・ウイルス皮膚感染症及び動物性皮膚疾患（疥癬、けじらみ等）〔これらの疾患が増悪するおそれがある。〕
- 2.3 本剤の成分に対し過敏症の既往歴のある患者
- 2.4 鼓膜に穿孔のある湿疹性外耳道炎〔穿孔部位の治癒の遅延及び感染のおそれがある。〕
- 2.5 潰瘍（ペーチェット病は除く）、第2度深在性以上の熱傷・凍傷〔皮膚の再生が抑制され、治癒が遅延するおそれがある。〕
- 2.6 ストレプトマイシン、カナマイシン、ゲンタマイシン、フラジオマイシン等のアミノグリコシド系抗生物質又はバシトラシン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	デルモゾールG軟膏	デルモゾールGクリーム
有効成分	1g中 日局 ベタメタゾン吉草酸エステル 1.2mg 日局 ゲンタマイシン硫酸塩 1mg（力価）	
添加剤	流動パラフィン、白色ワセリン、ミリスチン酸イソプロピル	パラオキシ安息香酸ブチル、パラオキシ安息香酸エチル、セタノール、ポリオキシエチレンステアリルエーテル、中鎖脂肪酸トリグリセリド、セトマクロゴール 1000、ポリオキシエチレンセチルエーテル、プロピレングリコール、エデト酸ナトリウム水和物、pH調節剤 2 成分、その他 1 成分

3.2 製剤の性状

販売名	デルモゾールG軟膏	デルモゾールGクリーム
性状・剤形	乳白色の油性の軟膏でない はほとんどない。	白色の均一なクリーム剤でない はほとんどない。

4. 効能又は効果

〈適応菌種〉

ゲンタマイシン感性菌

〈適応症〉

- 湿潤、びらん、結痂を伴うか、又は二次感染を併発している次の疾患：
湿疹・皮膚炎群（進行性指掌角皮症、脂漏性皮膚炎を含む）、乾癬、掌蹠膿疱症
- 外傷・熱傷及び手術創等の二次感染

5. 効能又は効果に関する注意

湿疹・皮膚炎群、乾癬、掌蹠膿疱症、外傷・熱傷及び手術創等に対しては、湿潤、びらん、結痂を伴うか、又は二次感染を併発しているものにのみ使用し、これらの症状が改善した場合には、速やかに使用を中止し、抗生物質を含有しない薬剤に切り替えること。

6. 用法及び用量

通常1日1～数回適量を塗布する。
なお、症状により適宜増減する。

8. 重要な基本的注意

- 8.1 感作されるおそれがあるので、観察を十分に行い感作されたことを示す兆候（そう痒、発赤、腫脹、丘疹、小水疱等）があらわれた場合には使用を中止すること。
- 8.2 大量又は長期にわたる広範囲の使用により、副腎皮質ホルモン剤を全身投与した場合と同様な症状があらわれることがある。[9.5、9.7、9.8、11.1.1 参照]
- 8.3 症状改善後は、できるだけ速やかに使用を中止すること。
- 8.4 長期連用を避けること。[11.2 参照]

9. 特定の背景を有する患者に関する注意

9.5 妊婦

妊娠又は妊娠している可能性のある女性に対しては大量又は長期にわたる広範囲の使用を避けること。[8.2 参照]

9.7 小児等

ベタメタゾン吉草酸エステルの長期・大量使用又は密封法（ODT）により発育障害¹⁾を来すとの報告がある。
また、おむつは密封法（ODT）と同様の作用があるので注意すること。[8.2 参照]

9.8 高齢者

大量又は長期にわたる広範囲の密封法（ODT）等の使用に際しては特に注意すること。一般に副作用があらわれやすい。[8.2 参照]

11. 副作用

次の副作用があれ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 眼圧亢進、緑内障、後嚢白内障（いずれも頻度不明）
眼瞼皮膚への使用に際しては眼圧亢進、緑内障²⁾を起こすことがある。
大量又は長期にわたる広範囲の使用、密封法（ODT）により、緑内障、後嚢白内障等があらわれることがある。
[8.2 参照]

11.2 その他の副作用

種類／頻度	0.1～5%未満注1)	頻度不明
過敏症		皮膚の刺激感、接触性皮膚炎、発疹
眼		中心性漿液性網脈絡膜症
皮膚	魚鱗癖様皮膚変化	ゲンタマイシン耐性菌又は非感性菌による感染症、真菌症（カンジダ症、白癬等）、ウイルス感染症
皮膚の感染症注2)		ざ瘡様発疹、酒さ様皮膚炎・口周皮膚炎（ほほ、口周等に潮紅、丘疹、膿疱、毛細血管拡張）、ステロイド皮膚（皮膚萎縮、毛細血管拡張、紫斑）、多毛、色素脱失
その他の皮膚症状注3)		

種類＼頻度	0.1～5%未満注1	頻度不明
下垂体・副腎皮質系		下垂体・副腎皮質系機能の抑制注4
長期連用注5		腎障害、難聴

注1) 再評価結果を含む。

注2) このような症状があらわれた場合には、本剤の使用を中止し、適切な抗菌剤、抗真菌剤等に切り替えること。密封法(ODT)の場合に起こりやすい。

注3) 長期連用により、このような症状があらわれた場合にはその使用を差し控え、副腎皮質ホルモンを含有しない薬剤に切り替えること。

注4) 大量又は長期にわたる広範囲の使用、密封法(ODT)により発現した事象。投与中止により急性副腎皮質機能不全に陥る危険性があるため、投与を中止する際は患者の状態を観察しながら徐々に減量すること。

注5) [8.4 参照]

14. 適用上の注意

14.1 薬剤交付時の注意

患者に対し以下の点に注意するよう指導すること。

14.1.1 使用時

化粧下、ひげそり後等に使用することのないよう注意すること。

14.1.2 使用部位

眼科用として使用しないこと。

16. 薬物動態

16.2 吸収

正常なヒト腋窩皮膚に0.15%³H-標識ベタメタゾン吉草酸エステル注クリームを30分、1時間、2時間、4時間、8時間密封法(ODT)により塗布後、薬剤を除去し、オートラジオグラフ法により経表皮吸収及び経皮膚付属器官吸収を検討した結果、共に吸収が良好であった³⁾。

表 16-1 経表皮吸収及び経皮膚付属器官吸収

部位＼密封(ODT)時間	30分	1時間	2時間	4時間	8時間
角質層	-	+	+	-	+
マルピギー層	-	+	+	++	+
毛囊壁(外側)	+	+	++	++	++
毛囊壁(内側)	-	+	+	++	++
皮脂腺	?	+	+	++	++
アポクリン腺細胞	+	+	+	++	++
アポクリン腺腔	-	-	-	++	-

判定基準(?)：存在不明 -：認められない +：認められた ++：著明に認められた

16.5 排泄

乾癬患者2例及び天疱瘡患者1例に0.1%³H-標識ベタメタゾン吉草酸エステル注軟膏を密封法(ODT)により塗布した場合、7日間の尿中回収率は塗布量の2.0～18.5%であった⁴⁾(外国人データ)。

表 16-2 尿中回収率

疾患名	塗布面積	1日塗布量(ODT)※	塗布日数	7日間の尿中回収率(合計)
乾癬	体表の50%	20mg	1日間	2.0%
乾癬	体表の50%	25mg	2日間	8.7%
天疱瘡	体表の20%	10mg	3日間	18.5%

※：ベタメタゾン換算量

注) 本剤はベタメタゾン吉草酸エステルとゲンタマイシン硫酸塩の配合剤である。

17. 臨床成績

17.1 有効性及び安全性に関する試験

〈湿疹・皮膚炎群〉

17.1.1 国内臨床試験

ベタメタゾン吉草酸エステル軟膏を対照薬とし、湿潤性湿疹・皮膚炎群を有する患者を対象とした比較試験(1日2～3回、7～21日間使用14例)において有効性を比較した結果、ベタメタゾン吉草酸エステル・ゲンタマイシン硫酸塩軟膏はベタメタゾン吉草酸エステル軟膏と同等又は同等以上であった⁵⁾。

18. 薬効薬理

18.1 作用機序

18.1.1 ベタメタゾン吉草酸エステル

ステロイドは細胞質に存在する熱ショック蛋白質、抑制蛋白質と複合体を形成したステロイド受容体に結合後核内に移行し、ステロイド反応性の遺伝子を活性化させ、その薬理作用を発揮すると考えられている。また、血管内皮細胞

やリンパ球等の細胞膜の障害を抑制するような膜の安定性に関与する作用や、フォスフォリパーゼA₂と呼ばれる細胞膜リン脂質からロイコトリエンやプロスタグランジンなど種々の炎症惹起物質を誘導する重要な酵素の機能を抑える作用も知られている。

その作用機序としては、単量体のステロイドとその受容体が複合体を形成することで、NFκBやAP-1と呼ばれるサイトカイン産生の誘導や細胞接着分子の発現等を調節している細胞内転写因子の機能を抑制することで、2量体の受容体と結合した場合、リポコルチニン等の誘導を介して、炎症を制御すると考えられている。免疫抑制作用に関しては、リンパ球に対する直接的な機能抑制、アポトーシスの誘導によると考えられている⁶⁾。

18.1.2 ゲンタマイシン硫酸塩

細菌の蛋白合成を阻害することにより抗菌作用を発揮し、その作用は殺菌的である⁷⁾。

18.2 薬理作用

18.2.1 皮膚血管収縮試験

ペタメタゾン吉草酸エステルは健康成人20例における皮膚血管収縮試験において、フルオシノロンアセトニドに比べて3.6倍の皮膚血管収縮能を示した⁸⁾(外国人データ)。

18.3 生物学的同等性試験

18.3.1 抗炎症作用

Sprague-Dawley系雄性ラット(n=10)に、デルモゾールG軟膏及びリンデロン-VG軟膏0.12%を塗布し、カラゲニン浮腫抑制試験、綿球法による肉芽増殖抑制試験及び創傷治癒遅延試験を浮腫抑制率、肉芽形成抑制率及び創傷治癒遅延率を指標に検討した結果、両剤の生物学的同等性が確認された。また、デルモゾールGクリーム及びリンデロン-VGクリーム0.12%について同様の試験を行った結果、両剤の生物学的同等性が確認された⁹⁾。

表 18-1 浮腫抑制率(%)

製剤＼塗布日数	1	3	5
デルモゾールG軟膏	34.17	67.65	74.30
リンデロン-VG軟膏0.12%	33.02	68.79	77.32
デルモゾールGクリーム	39.67	70.67	75.54
リンデロン-VGクリーム0.12%	38.55	69.92	74.25

表 18-2 肉芽形成抑制率(%)

デルモゾールG軟膏	25.43
リンデロン-VG軟膏0.12%	27.43
デルモゾールGクリーム	27.21
リンデロン-VGクリーム0.12%	29.72

表 18-3 創傷治癒遅延率(%)

デルモゾールG軟膏	10.17
リンデロン-VG軟膏0.12%	12.64
デルモゾールGクリーム	11.24
リンデロン-VGクリーム0.12%	11.80

18.3.2 実験的熱傷皮膚感染症に対する殺菌作用

BALB/C AN系雌性マウス(n=10)の実験的熱傷皮膚にS.aureus、E.coli又はP.aeruginosaを感染させ、デルモゾールG軟膏及びリンデロン-VG軟膏0.12%を1日1回100mgずつ塗布し、感染皮膚患部の生菌数を測定した結果、両剤の殺菌効果に差は認められず、両剤の生物学的同等性が確認された。

また、デルモゾールGクリーム及びリンデロン-VGクリーム0.12%について同様の試験を行った結果、両剤の生物学的同等性が確認された⁹⁾。

19. 有効成分に関する理化学的知見

19.1 ベタメタゾン吉草酸エステル

一般的名称：ベタメタゾン吉草酸エステル

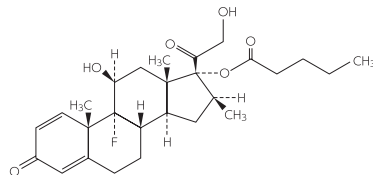
(Betamethasone Valerate)

化学名：9-Fluoro-11 β ,17,21-trihydroxy-16 β -methylpregna-1,4-diene-3,20-dione
17-pentanoate

分子式：C₂₇H₃₇FO₆

性状：白色の結晶性の粉末で、においはない。クロロホルムに溶けやすく、エタノール(95)にやや溶けやすく、メタノールにやや溶けにくく、ジエチルエーテルに溶けにくく、水にほとんど溶けない。

化学構造式：



19.2 ゲンタマイシン硫酸塩

一般的名称：ゲンタマイシン硫酸塩
(Gentamicin Sulfate)

化学名：ゲンタマイシンC₁硫酸塩：

(6R)-2-Amino-2,3,4,6-tetradeoxy-6-methylamino-6-methyl- α -D-erythro-hexopyranosyl-(1 → 4)-[3-deoxy-4-C-methyl-3-methylamino- β -L-arabinopyranosyl-(1 → 6)]-2-deoxy-D-streptamine sulfate

ゲンタマイシンC₂硫酸塩：

(6R)-2,6-Diamino-2,3,4,6-tetradeoxy-6-methyl- α -D-erythro-hexopyranosyl-(1 → 4)-[3-deoxy-4-C-methyl-3-methylamino- β -L-arabinopyranosyl-(1 → 6)]-2-deoxy-D-streptamine sulfate

ゲンタマイシンC_{1a}硫酸塩：

2,6-Diamino-2,3,4,6-tetradeoxy- α -D-erythro-hexopyranosyl-(1 → 4)-[3-deoxy-4-C-methyl-3-methylamino- β -L-arabinopyranosyl-(1 → 6)]-2-deoxy-D-streptamine sulfate

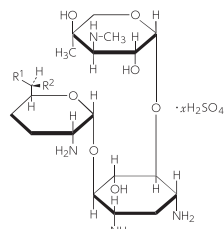
分子式： $C_{21}H_{43}N_5O_7 \cdot xH_2SO_4$

$C_{20}H_{41}N_5O_7 \cdot xH_2SO_4$

$C_{19}H_{39}N_5O_7 \cdot xH_2SO_4$

性状：白色～淡黄白色的粉末である。水に極めて溶けやすく、エタノール(99.5)にほとんど溶けない。吸湿性である。

化学構造式：



ゲンタマイシンC₁硫酸塩： $R^1=CH_3 R^2=NHCH_3$

ゲンタマイシンC₂硫酸塩： $R^1=CH_3 R^2=NH_2$

ゲンタマイシンC_{1a}硫酸塩： $R^1=H R^2=NH_2$

20. 取扱い上の注意

〈軟膏〉

20.1 高温条件下で軟膏基剤中の低融点物質（液体）が滲出すること（Bleeding現象）がある。

〈クリーム〉

20.2 低温あるいは高温条件下で外観が変化（粒状あるいは分離）することがある。

〈製剤共通〉

20.3 チューブ又は瓶を開封後は遮光して保存すること。

22. 包装

〈デルモゾールG軟膏〉

10本 [5g (チューブ) × 10]
50本 [5g (チューブ) × 50]
50本 [10g (チューブ) × 50]
500g [瓶]

〈デルモゾールGクリーム〉

10本 [5g (チューブ) × 10]
50本 [5g (チューブ) × 50]
50本 [10g (チューブ) × 50]
600g [瓶]

23. 主要文献

- 1) Vermeer, B.J. et al. : Dermatologica. 1974 ; 149 : 299-304
- 2) Zugerman, C. et al. : Arch.Dermatol. 1976 ; 112 : 1326
- 3) 久木田淳ほか：西日本皮膚科. 1971 ; 33 : 129-137
- 4) Butler, J. et al. : Br.J.Dermatol. 1966 ; 78 : 665-668
- 5) 笹川正二：皮膚科紀要. 1970 ; 65 : 39-46
- 6) 片山一朗：アレルギー. 2006 ; 55 : 1279-1283
- 7) 第十八改正日本薬局方解説書. 2021 ; C-1951-1956
- 8) McKenzie, A.W. et al. : Arch.Dermatol. 1964 ; 89 : 741-746
- 9) 岩城製薬株式会社 社内資料（生物学的同等性試験）

24. 文献請求先及び問い合わせ先

岩城製薬株式会社 マーケティング部 学術グループ
〒103-8434 東京都中央区日本橋本町4-8-2
TEL 03-6626-6251 FAX 03-6626-6261

26. 製造販売業者等

26.1 製造販売元



岩城製薬株式会社

東京都中央区日本橋本町4-8-2