

貯法：室温保存

有効期間：3年

	オロパタジン塩酸塩錠 2.5mg「サンド」	オロパタジン塩酸塩錠 5mg「サンド」
承認番号	22400AMX00956000	22400AMX00957000
販売開始	2012年12月	2012年12月

アレルギー性疾患治療剤
日本薬局方 オロパタジン塩酸塩錠
オロパタジン塩酸塩錠 2.5mg「サンド」
オロパタジン塩酸塩錠 5mg「サンド」
Olopatadine Hydrochloride Tablets 2.5mg・5mg [SANDOZ]

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	オロパタジン塩酸塩錠 2.5mg「サンド」	オロパタジン塩酸塩錠 5mg「サンド」
有効成分	1錠中日局オロパタジン 塩酸塩 2.5mg	1錠中日局オロパタジン 塩酸塩 5.0mg
添加剤	乳糖水和物、トウモロコシデンプン、低置換度ヒドロキシプロピルセルロース、軽質無水ケイ酸、ステアリン酸マグネシウム、ヒプロメロース、マクロゴール 6000、酸化チタン、三二酸化鉄、黄色三二酸化鉄	

3.2 製剤の性状

販売名	オロパタジン塩酸塩錠 2.5mg「サンド」	オロパタジン塩酸塩錠 5mg「サンド」
剤形	フィルムコーティング錠	割線入りのフィルムコーティング錠
色調	淡黄赤色	淡黄赤色
外形		
直径	6.6mm	7.1mm
厚さ	3.2mm	3.0mm
質量	103.0mg	124.0mg
識別コード	OS2.5	OS5

4. 効能又は効果

成人：アレルギー性鼻炎、尋常性乾癬、多形滲出性紅斑）
小児：アレルギー性鼻炎、尋常性乾癬、多形滲出性紅斑）
皮膚そう痒症）に伴うそう痒

6. 用法及び用量

成人：通常、成人には1回オロパタジン塩酸塩として5mgを朝及び就寝前の1日2回経口投与する。なお、年齢、症状により適宜増減する。

小児：通常、7歳以上的小児には1回オロパタジン塩酸塩として5mgを朝及び就寝前の1日2回経口投与する。

8. 重要な基本的注意

<効能共通>

8.1 眠気を催すことがあるので、本剤投与中の患者には自動車の運転等危険を伴う機械の操作には従事させないよう十分注意すること。

8.2 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。

<アレルギー性鼻炎>

8.3 季節性の患者に投与する場合は、好発季節を考えて、その直前から投与を開始し、好発季節終了時まで続けることが望ましい。

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減量を図る場合には十分な管理下で徐々に行うこと。

9.2 腎機能障害患者

9.2.1 腎機能低下患者（クレアチニクリアランス 30mL/min 未満）

高い血中濃度が持続するおそれがある。[16.6.1 参照]

9.3 肝機能障害患者

肝機能障害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。動物実験（ラット）で乳汁中への移行及び出生児の体重増加抑制が報告されている。

9.7 小児等

低出生体重児、新生児、乳児又は幼児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

低用量から投与を開始するなど患者の状態を観察しながら慎重に投与すること。生理機能が低下していることが多く、副作用が発現しやすい。[16.6.2、17.1.4 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うこと。

11.1 重大な副作用

11.1.1 劇症肝炎、肝機能障害、黄疸（いずれも頻度不明）

劇症肝炎、AST、ALT、γ-GTP、LDH、Al-P の上昇等を伴う肝機能障害、黄疸があらわれることがある。

11.2 その他の副作用

	5%以上	0.1~5%未満	0.1%未満	頻度不明
過敏症		紅斑等の発疹	浮腫（顔面・四肢等）、そう痒、呼吸困難	
精神神経系	眠気	倦怠感、口渴、頭痛・頭重感、めまい	集中力低下、しびれ感	不随意運動（顔面・四肢等）
消化器		腹部不快感、腹痛、下痢、嘔気	便秘、口内炎・口角炎・舌痛、胸やけ、食欲亢進	嘔吐
肝臓		肝機能異常（ALT,AST,LDH,γ-GTP,Al-P,総ビリルビン上昇）		
血液		白血球增多、好酸球增多、リンパ球減少	白血球減少、血小板減少	

	5%以上	0.1~5%未満	0.1%未満	頻度不明
腎臓・泌尿器		尿潜血	BUN上昇、尿蛋白陽性、血中クレアチニン上昇、頻尿、排尿困難	
循環器			動悸、血圧上昇	
その他		血清コレステロール上昇	尿糖陽性、胸部不快感、味覚異常、体重増加、ほてり	月経異常、筋肉痛、関節痛

注) 発現頻度はアレロック錠における成人の使用成績調査及び特別調査、アレロック錠、OD錠及び顆粒における小児の特定使用成績調査を含む。

12. 臨床検査結果に及ぼす影響

本剤の投与は、アレルゲン皮内反応を抑制し、アレルゲンの確認に支障を来すので、アレルゲン皮内反応検査を実施する前は本剤を投与しないこと。

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 分割したときは遮光下に保存すること。

15. その他の注意

15.1 臨床使用に基づく情報

因果関係は明らかではないが、オロパタジン塩酸塩錠投与中に心筋梗塞の発症がみられた症例が報告されている。

16. 薬物動態

16.1 血中濃度

16.1.1 単回投与

(1) 成人

健康成人男性にオロパタジン塩酸塩錠 5mg 及び 10mg を絶食下単回経口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⁾。

健康成人男性に単回経口投与したときの薬物動態パラメータ

投与量	T _{max} (hr)	C _{max} (ng/mL)	AUC _{0-∞} (ng · hr/mL)	T _{1/2} (hr)
5mg (n=6)	1.00±0.32	107.66±22.01	326±63 ^{a)}	8.75±4.63 ^{a)}
10mg (n=12)	0.92±0.47	191.78±42.99	638±136 ^{b)}	7.13±2.21 ^{b)}

a) n = 4, b) n = 10
mean±S.D.

(2) 小児

小児アレルギー患者（10~16 歳、40~57kg）にオロパタジン塩酸塩錠 5mg を単回経口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²⁾。

小児アレルギー患者に単回経口投与したときの薬物動態パラメータ

投与量	T _{max} (hr)	C _{max} (ng/mL)	AUC ₀₋₁₂ (ng · hr/mL)
5mg (n=6)	1.33±0.52	81.57±9.91	228±20

mean±S.D.

16.1.2 反復投与

健康成人男性（8 例）にオロパタジン塩酸塩錠 1 回 10mg を 1 日 2 回 6 日間、7 日目に 1 回の計 13 回反復経口投与したとき、4 日目までに血漿中濃度は定常状態に達し、C_{max} は単回経口投与時の 1.14 倍であった¹⁾。

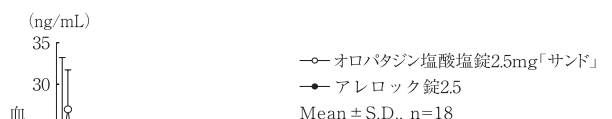
16.1.3 生物学的同等性試験

オロパタジン塩酸塩錠 2.5mg 「サンド」

オロパタジン塩酸塩錠 2.5mg 「サンド」とアレロック錠 2.5 を、クロスオーバー法によりそれぞれ 1錠（オロパタジン塩酸塩として 2.5mg）健康成人男性に絶食下単回経口投与して血漿中未変化体濃度を測定した。得られた未変化体の薬物動態パラメータ

（AUC_t、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³⁾。

オロパタジン塩酸塩錠 2.5mg 「サンド」投与後の血漿中濃度推移



Mean ± S.D., n=18

（Mean ± S.D., n=18）

薬物動態パラメータ

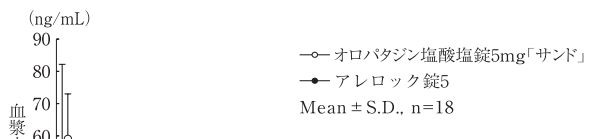
	AUC _t (ng · hr/mL)	C _{max} (ng/mL)	T _{max} (hr)	T _{1/2} (hr)
オロパタジン塩酸塩錠 2.5mg 「サンド」	95.12±12.35	30.07±6.09	0.8±0.3	9.0±7.1
アレロック錠 2.5	89.93±11.24	28.19±6.22	0.9±0.5	5.8±5.5

（Mean ± S.D., n=18）

オロパタジン塩酸塩錠 5mg 「サンド」

オロパタジン塩酸塩錠 5mg 「サンド」とアレロック錠 5 を、クロスオーバー法によりそれぞれ 1錠（オロパタジン塩酸塩として 5mg）健康成人男性に絶食下単回経口投与して血漿中未変化体濃度を測定した。得られた未変化体の薬物動態パラメータ（AUC_t、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⁾。

オロパタジン塩酸塩錠 5mg 「サンド」投与後の血漿中濃度推移



Mean ± S.D., n=18

薬物動態パラメータ

	AUC _t (ng · hr/mL)	C _{max} (ng/mL)	T _{max} (hr)	T _{1/2} (hr)
オロパタジン塩酸塩錠 5mg 「サンド」	197.35±33.79	68.46±22.55	0.8±0.3	8.4±6.1
アレロック錠 5	194.36±26.38	65.85±18.04	0.8±0.4	8.8±9.3

（Mean ± S.D., n=18）

なお、血漿中濃度並びに AUC、C_{max} 等の薬物動態パラメータは、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 体組織への分布

ラットに¹⁴C-オロパタジン塩酸塩 1mg/kg を経口投与したとき、大部分の組織で投与後 30 分に最も高い放射能濃度を示した。消化管のほか、肝臓、腎臓及び膀胱の放射能濃度は、血漿中放射能濃度よりも高かった⁵⁾。

16.3.2 血液-脳関門通過性

ラットに¹⁴C-オロパタジン塩酸塩 1mg/kg を経口投与したとき、脳内放射能濃度は測定した組織中で最も低く、その C_{max} は血漿中放射能濃度の C_{max} の約 1/25 であった⁵⁾。

16.3.3 血液-胎盤関門通過性

妊娠ラットに¹⁴C-オロパタジン塩酸塩 1mg/kg を経口投与したとき、胎児血漿中及び組織内の放射能濃度は、母体血漿中放射能濃度の 0.07~0.38 倍であった⁶⁾。

16.3.4 母乳中への移行性

授乳期のラットに¹⁴C-オロパタジン塩酸塩 1mg/kg を経口投与したとき、乳汁中放射能濃度の AUC_{0-∞} は、血漿中放射能濃度の AUC_{0-∞} の約 1.5 倍であった⁶⁾。

16.3.5 蛋白結合率

ヒト血清蛋白結合率は以下のとおりであった⁷⁾ (in vitro)。

添加濃度 (ng/mL)	0.1	10	1000
血清蛋白結合率 (%)	54.7±1.7	55.2±0.8	54.7±5.5

限外ろ過法による
mean±S.D. (n=3)

16.4 代謝

健康成人 (6 例) にオロパタジン塩酸塩錠 80mg を単回経口投与したときの血漿中代謝物は、N-酸化体約 7%、N-モノ脱メチル体約 1% (未変化体との AUC 比) であり、尿中代謝物は、各々約 3%、約 1% (48 時間までの累積尿中排泄率) であった^{1), 8)}。

16.5 排泄

16.5.1 成人

健康成人にオロパタジン塩酸塩錠 5mg (6 例) 及び 10mg (12 例) を単回経口投与したときの 48 時間までの未変化体の尿中排泄率は、投与量の 63.0~71.8% であった。

また、健康成人 (8 例) にオロパタジン塩酸塩錠 1 回 10mg を 1 日 2 回 6 日間、7 日目に 1 回の計 13 回反復経口投与したときの尿中排泄率は、単回経口投与後と同程度であった¹⁾。

16.5.2 小児

小児アレルギー患者 (10~16 歳、40~57kg、6 例) にオロパタジン塩酸塩錠 5mg を単回投与したときの 12 時間までの未変化体の尿中排泄率は、投与量の 61.8% であった²⁾。

16.6 特定の背景を有する患者

16.6.1 腎機能低下患者 (血液透析導入前)

クレアチニンクリアランスが 2.3~34.4mL/min の腎機能低下患者及び健康成人 (各 6 例) にオロパタジン塩酸塩錠 10mg を朝食後単回経口投与したとき、健康成人と比較して、腎機能低下患者の C_{max} は 2.3 倍、AUC は約 8 倍であった^{9), 10)}。[9.2.1 参照]

16.6.2 高齢者

高齢者 (70 歳以上) 及び健康成人 (各 6 例) にオロパタジン塩酸塩錠 10mg を単回経口投与したとき、高齢者の血漿中濃度は健康成人に比べ高く推移し、C_{max} は約 1.3 倍、AUC は約 1.8 倍であった。T_{1/2} は両者とも 10~11 時間と同様であった¹⁰⁾。[9.8 参照]

17. 臨床成績

17.1 有効性及び安全性に関する試験

〈アレルギー性鼻炎〉

17.1.1 国内第Ⅲ相比較試験 (成人)

通年性アレルギー性鼻炎患者 (211 例) を対象に、オキサトミドを対照薬とした二重盲検比較試験を実施した。オロパタジン塩酸塩 (5mg 錠又はプラセボ錠) 及びオキサトミド (30mg 錠又はプラセボ錠) を 1 日 2 回 4 週間反復経口投与した結果、最終全般改善度の改善率 (「改善」以上) はオロパタジン塩酸塩 62.4% (53/85 例)、オキサトミド 56.6% (47/83 例) であった。10%上乗せ方式による同等性の検証の結果、同等性が確認された (p = 0.018)。概括安全度の安全率 (「安全性に問題なし」) はオロパタジン塩酸塩 68.0% (70/103 例)、オキサトミド 61.4% (62/101 例) であった。両群間に有意差は認められなかった (p = 0.301 : U 検定、p = 0.403 : χ^2 検定)¹¹⁾。

副作用発現頻度はオロパタジン塩酸塩群 29.1% (30/103 例)、オキサトミド群 30.7% (31/101 例) であった。オロパタジン塩酸塩群の主な副作用は、眠気 25.2% (26/103 例) であった。

〈じん麻疹〉

17.1.2 国内第Ⅲ相比較試験 (成人)

慢性じん麻疹患者 (256 例) を対象に、ケトチフェンを対照薬とした二重盲検比較試験を実施した。オロパタジン塩酸塩 (5mg 錠又はプラセボ錠) 及びケトチフェンフル酸塩 (1mg カプセル又はプラセボカプセル) を 1 日 2 回 2 週間反復経口投与した結果、最終全般改善度の改善率 (「改善」以上) はオロパタジン塩酸塩 77.7% (87/112 例)、ケトチフェンフル酸塩 66.9% (81/121 例) であつ

た。主たる検定である U 検定において、オロパタジン塩酸塩はケトチフェンフル酸塩と比べ有意な改善を示した (p = 0.019 : U 検定、p = 0.093 : χ^2 検定)。概括安全度の安全率 (「安全性に問題なし」) はオロパタジン塩酸塩 77.2% (95/123 例)、ケトチフェンフル酸塩 53.9% (69/128 例) であった。オロパタジン塩酸塩はケトチフェンフル酸塩と比べ有意に概括安全度が高かった (p = 0.0001 : U 検定、p = 0.0001 : χ^2 検定)¹²⁾。

副作用発現頻度はオロパタジン塩酸塩群 21.1% (26/123 例)、ケトチフェン群 41.4% (53/128 例) であった。オロパタジン塩酸塩群の主な副作用は、眠気 19.5% (24/123 例) であった。

〈皮膚疾患に伴うそう痒 (湿疹・皮膚炎、痒疹、皮膚そう痒症、尋常性乾癬、多形滲出性紅斑)〉

17.1.3 国内第Ⅲ相一般試験 (成人)

皮膚疾患に伴うそう痒の患者 (湿疹・皮膚炎 152 例、痒疹 72 例、皮膚そう痒症 80 例、尋常性乾癬 70 例及び多形滲出性紅斑 24 例、計 398 例) を対象に、オロパタジン塩酸塩 10mg/日 (1 回 5mg、1 日 2 回) を 2 週間反復投与した。各皮膚疾患に対する有効率は、湿疹・皮膚炎 74.6% (91/122 例)、痒疹 50.8% (31/61 例)、皮膚そう痒症 49.3% (33/67 例)、尋常性乾癬 52.8% (28/53 例)、多形滲出性紅斑 83.3% (15/18 例) であり、全体での有効率は 61.7% (198/321 例) であった¹³⁾。

副作用発現頻度は 19.0% (74/390 例) であった。主な副作用は、眠気 11.3% (44/390 例) であった。

17.1.4 高齢者 (65 歳以上) における臨床成績

承認時までの高齢者 (65 歳以上) への使用経験 191 例 (気管支喘息 57 例、アレルギー性鼻炎 3 例、じん麻疹 31 例、そう痒性皮膚疾患 100 例) における副作用発現率は 22.5% (43/191 例) であり、主な副作用は眠気 23 件 (12.0%)、倦怠感 7 件 (3.7%)、腹痛 4 件 (2.1%)、顔面・四肢等の浮腫 3 件 (1.6%)、頭痛・頭重感 3 件 (1.6%)、めまい 2 件 (1.0%)、下痢 2 件 (1.0%)、胸部不快感 2 件 (1.0%) 等であった。高齢者における副作用発現率は 65 歳未満 15.3% (238/1,555 例) に比べ高かった。また、高齢者に対する有効率は気管支喘息 25.5% (12/47 例)、アレルギー性鼻炎 100% (2/2 例)、じん麻疹 80.6% (25/31 例)、皮膚疾患に伴うそう痒全体で 58.3% (49/84 例) であった¹⁴⁾。[9.8 参照]

〈アレルギー性鼻炎〉

17.1.5 国内二重盲検比較試験 (小児)

小児通年性アレルギー性鼻炎患者 (7~16 歳) を対象に、オロパタジン塩酸塩 (1 回 2.5mg、1 日 2 回、もしくは 1 回 5mg、1 日 2 回) ^注 あるいは、対照薬としてプラセボを 2 週間投与した。主要評価項目である「鼻の 3 主徴 (くしゃみ、鼻汁、鼻閉) 合計スコアの観察期からの変化量」について共分散分析を行った結果、オロパタジン塩酸塩 5mg 群はプラセボ群に対し有意な改善を示した¹⁵⁾。

小児通年性アレルギー性鼻炎患者を対象とした比較試験成績

投与群	症例数	投与前 (mean±S.D.)	変化量 (mean±S.D.)	解析結果 (共分散分析 ^{a)}
オロパタジン 塩酸塩 5mg/回	100	6.14±1.44	-1.41±1.99	最小二乗平均の差 (プラセボ群-5mg 群) : 0.51 95%信頼区間 : 0.04 ~0.98 p 値 : 0.019 ^{b)}
プラセボ	97	5.99±1.17	-0.84±1.58	-

a) 投与群を要因、観察期の鼻の 3 主徴合計スコアを共変量とした共分散分析
b) 各投与群の最小二乗平均に対する Williams 検定の結果

副作用発現頻度はオロパタジン塩酸塩 2.5mg 群 12.6% (13/103 例) ^注、5mg 群 16.0% (16/100 例)、プラセボ群 8.2% (8/98 例) であった。オロパタジン塩酸塩 5mg 群で発現した主な副作用は、ALT 増加 6.0% (6/100 例)、白血球数増加 4.0% (4/100 例) であった¹⁶⁾。

注) 7 歳以上的小児における本剤の承認用量は 1 回 5mg、1 日 2 回である。

17.1.6 国内非盲検試験 (小児)

小児通年性アレルギー性鼻炎患者 (7~16 歳、30 kg 以上、33 例) を対象に、オロパタジン塩酸塩 1 回 5mg を 1 日 2 回 12 週間投与した結果、鼻の 3 主徴 (くしゃみ、鼻汁、鼻閉) 合計スコアの観察期からの変化量 (mean±S.D.) は投与 2 週後 -2.08±1.73、投与 12 週後 -2.41±2.09 であり、効果は投与終了時まで減弱することなく安定していた¹⁷⁾。

副作用発現頻度は 15.2% (5/33 例) であった。主な副作用は、傾眠 9.1% (3/33 例) であった。

〈アトピー性皮膚炎〉

17.1.7 国内二重盲検比較試験（小児）

小児アトピー性皮膚炎患者（7～16 歳）を対象に、オロパタジン塩酸塩（1 回 5mg、1 日 2 回）あるいは、対照薬としてケトチフェンフル酸塩ドライシロップ（1 回 1g、1 日 2 回）を 2 週間投与した。主要評価項目である「そう痒スコアの治験薬投与前からの変化量」について共分散分析を行った結果、ケトチフェンフル酸塩ドライシロップに対するオロパタジン塩酸塩の非劣性が検証された（95%信頼区間の上限が 0.4 以下）¹⁸⁾。

小児アトピー性皮膚炎患者を対象とした比較試験成績

投与群	症例数	投与前 (mean±S.D.)	変化量 (mean±S.D.)	解析結果 (共分散分析 ^{a)}
オロパタジン塩酸塩	152	2.36±0.46	-0.78±0.84	最小二乗平均の差 (オロパタジン塩酸塩群-ケトチフェンフル酸塩群) : -0.08 95%信頼区間 : -0.25 ~0.09
ケトチフェンフル酸塩ドライシロップ	153	2.38±0.44	-0.71±0.76	

a) 投与群を要因、治験薬投与前のそう痒スコアを共変量とした共分散分析

副作用発現頻度はオロパタジン塩酸塩群 11.8% (18/152 例)、ケトチフェンフル酸塩ドライシロップ群 6.5% (10/153 例) であった。オロパタジン塩酸塩群で発現した主な副作用は、傾眠 5.9% (9/152 例)、ALT 増加 4.6% (7/152 例) 及び AST 増加 2.6% (4/152 例) であった。

18. 薬効薬理

18.1 作用機序

オロパタジン塩酸塩は、選択的ヒスタミン H₁ 受容体拮抗作用を主作用とし、更に化学伝達物質（ロイコトリエン、トロンボキサン、PAF 等）の産生・遊離抑制作用を有し、神経伝達物質タキキニン遊離抑制作用も有する¹⁹⁾。

18.2 薬理作用

18.2.1 抗ヒスタミン作用

受容体結合実験において、ヒスタミン H₁ 受容体に強い拮抗作用 (Ki 値: 16nmol/L) を有するが、ムスカリン M₁ 受容体にはほとんど親和性を示さず、その作用は選択的であった²⁰⁾。また、モルモットにおけるヒスタミン誘発気道収縮反応にも抑制作用を示すことが確認された²¹⁾。

18.2.2 実験的抗アレルギー作用

実験的アレルギー性鼻炎モデル（モルモット、ラット）において、抗原誘発による血管透過性亢進や鼻閉を抑制した^{22)~24)}。

ラット、モルモットにおける受身皮膚アナフィラキシーやアナフィラキシー性気道収縮を強力に抑制した^{25)、26)}。

能動感作モルモットにおける遲発型気道収縮と炎症細胞の浸潤を抑制した²⁷⁾。

また、モルモットにおいて、血小板活性化因子 (PAF) による気道過敏性亢進を抑制した²⁸⁾。

18.2.3 化学伝達物質の産生・遊離過程に及ぼす影響

ラット腹腔肥満細胞からのヒスタミンの遊離を抑制 (IC₅₀ 値: 72 μmol/L: 卵白アルブミン刺激、110 μmol/L: ジニトロフェニル化ウシ血清アルブミン刺激、26 μmol/L: A-23187 刺激、270 μmol/L: コンパウンド 48/80 刺激) するとともに、アラキドン酸代謝系に作用して、ヒト好中球からのロイコトリエン (IC₅₀ 値: 1.8 μmol/L)、トロンボキサン (IC₅₀ 値: 0.77 μmol/L)、PAF (産生: 10 μmol/L で 52.8% 抑制、遊離: 10 μmol/L で 26.7% 抑制) 等脂質メディエーターの産生あるいは遊離を抑制することが確認された^{29)~32)}。

18.2.4 タキキニン遊離抑制作用

知覚神経終末から遊離する神経伝達物質タキキニンは、アレルギー性疾患の発症・増悪に関与することが知られている。

オロパタジン塩酸塩は、モルモットの主気管支筋標本において、フィールド電気刺激時のタキキニン関与の収縮反応を抑制 (IC₅₀ 値: 5.0 μmol/L) した。その作用はカリウムチャネル (SKCa チャネル: small conductance Ca²⁺-activated K⁺ チャネル) の活性化を介したタキキニン遊離抑制作用によると考えられた^{33)、34)}。

19. 有効成分に関する理化学的知見

一般的名称

オロパタジン塩酸塩 (Olopatadine Hydrochloride)

化学名

{11-[(1*Z*)-3-(Dimethylamino)propylidene]-6,11-dihydrodibenzo[*b,e*]oxepin-2-yl}acetic acid monohydrochloride

分子式

C₂₁H₂₃NO₃ · HCl

分子量

373.87

性状

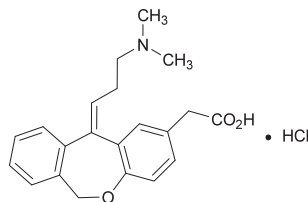
白色の結晶又は結晶性の粉末である。

ギ酸に極めて溶けやすく、水にやや溶けにくく、エタノール (99.5%) に極めて溶けにくい。

0.01mol/L 塩酸試液に溶ける。

本品 1.0g を水 100mL に溶かした液の pH は 2.3~3.3 である。

化学構造式



融点

約 250°C (分解)

22. 包装

〈オロパタジン塩酸塩錠 2.5mg 「サンド」〉

100錠 [10錠 (PTP) × 10]

〈オロパタジン塩酸塩錠 5mg 「サンド」〉

100錠 [10錠 (PTP) × 10]

500錠 [10錠 (PTP) × 50]

23. 主要文献

- 1) 角尾道夫ほか: 基礎と臨床. 1995; 29: 4129-4147
- 2) 小児における薬物動態試験(アレロック錠、アレロック OD 錠): 2010 年 7 月 23 日承認、申請資料概要 2.7.2.2.1、2.7.2.3.1)
- 3) 社内資料: 生物学的同等性試験 (オロパタジン塩酸塩錠 2.5mg 「サンド」)
- 4) 社内資料: 生物学的同等性試験 (オロパタジン塩酸塩錠 5mg 「サンド」)
- 5) 大石孝義ほか: 薬物動態. 1995; 10: 651-668
- 6) 大石孝義ほか: 薬物動態. 1995; 10: 707-721
- 7) 血清蛋白結合率 (*in vitro*) (アレロック錠: 2000 年 12 月 22 日承認、申請資料概要へ-II-25.)
- 8) 国内第 I 相単回投与試験における代謝物の検討 (アレロック錠: 2000 年 12 月 22 日承認、申請資料概要へ-III-1.1.)
- 9) 越川昭三ほか: 脾と透析. 1997; 42: 107-114
- 10) 小林真一ほか: 臨床薬理. 1996; 27: 673-681
- 11) 通年性アレルギー性鼻炎に対する臨床評価-Oxatomide を対照薬とした二重盲検比較試験- (アレロック錠: 2000 年 12 月 22 日承認、申請資料概要ト-I-2-3.)
- 12) 西山茂夫ほか: 臨床医薬. 2001; 17: 237-264
- 13) 西山茂夫ほか: 臨床医薬. 1996; 12: 1615-1640
- 14) 臨床試験における高齢者 (65 歳以上) の安全性と有効性のまとめ (アレロック錠: 2000 年 12 月 22 日承認、申請資料概要ト-I-5-2、ト-II-2-4)
- 15) Okubo K, et al.: Curr Med Res Opin. 2010; 26: 1657-1665
- 16) 小児通年性アレルギー性鼻炎を対象とした二重盲検比較試験 (アレロック錠、アレロック OD 錠: 2010 年 7 月 23 日承認、申請資料概要 2.7.6.2)
- 17) 大久保公裕: アレルギー・免疫. 2011; 18: 108-116
- 18) 川島眞ほか: 西日本皮膚. 2011; 73: 278-289
- 19) 非臨床試験における特長 (アレロック錠: 2000 年 12 月 22 日承認、申請資料概要イ-III-1.)
- 20) 野中裕美ほか: 薬理と臨床. 1995; 5: 1817-1824
- 21) 佐々木康夫ほか: 薬理と臨床. 1995; 5: 1825-1835
- 22) 貝瀬俊彦ほか: アレルギー. 1995; 44: 1229-1233
- 23) Kamei C, et al.: Arzneim-Forsch/Drug Res. 1995; 45: 1005-1008
- 24) Kaise T, et al.: Jpn J Pharmacol. 1995; 69: 435-438
- 25) 石井秀衛ほか: 日薬理誌. 1995; 106: 289-298

- 26) 石井秀衛ほか：基礎と臨床. 1995; 29: 3543-3559
- 27) Ohmori K, et al. : Int Arch Allergy Immunol. 1996; 110: 64-72
- 28) 佐々木康夫ほか：日薬理誌. 1995; 106: 347-357
- 29) 佐々木康夫ほか：薬理と臨床. 1995; 5: 1837-1850
- 30) Ikemura T, et al. : Int Arch Allergy Immunol. 1996; 110: 57-63
- 31) ロイコトリエン、トロンボキサン、血小板活性化因子の産生・遊離に及ぼす影響（アレロック錠：2000年12月22日承認、申請資料概要ホ-Ⅱ-23.）
- 32) 池村俊秀ほか：アレルギー. 1994; 43: 1087
- 33) Ikemura T, et al. : Br J Pharmacol. 1996; 117: 967-973
- 34) タキキニンの遊離に及ぼす影響（アレロック錠：2000年12月22日承認、申請資料概要ホ-Ⅱ-25.）

24. 文献請求先及び問い合わせ先

サンド株式会社 カスタマーケアグループ
〒105-6333 東京都港区虎ノ門1-23-1
TEL 0120-982-001
FAX 03-6257-3633

26. 製造販売業者等

26.1 製造販売

サンド株式会社

東京都港区虎ノ門1-23-1
URL:<https://www.sandoz.jp/>