日本標準商品分類番号

872646

外用合成副腎皮質ホルモン剤 クロベタゾールプロピオン酸エステル製剤

グリジール[®]軟膏0.05% グリジール®クリーム0.05%

GLYDIL®OINTMENT 0.05% GLYDIL®CREAM 0.05%

軟膏		クリーム
承認番号	22100AMX01604	22100AMX01605
販売開始	1992年 9 月	1988年 8 月

貯法:室温保存 有効期間:3年6ヵ月

2. 禁忌(次の患者には投与しないこと)

- 2.1 細菌・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) [感染を悪化させるおそれがあ る。
- 2.2 本剤の成分に対して過敏症の既往歴のある患者
- 2.3 鼓膜に穿孔のある湿疹性外耳道炎 [穿孔部位の治癒が遅れる おそれがある。また、感染のおそれがある。]
- 2.4 潰瘍 (ベ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、治癒が著しく遅れるおそれがあ

3. 組成・性状

3.1 組成

販売名	グリジール軟膏0.05%	グリジールクリーム0.05%
有効成分	1g中 日局 クロベタゾールプロピオ	ン酸エステル 0.5mg
添加剤	ソルビタンセスキオレイン酸 エステル、プロビレングリ コール、ワセリン	ジヤシ油脂肪酸ペンタエリス リット・クエン酸ジステ、ソステアリルアルコールエステル酸エステル、 デル、ステアリン酸アルンカム、オレイン酸デシルウム、オレイン酸デシルウン、セリン、サラシミツロウ、流動パラール、プロピレングリコール、プロピレンクリンフックス、グリシン、クエン酸水和物、メチルパラベン

3.2 製剤の性状

販売名	グリジール軟膏0.05%	グリジールクリーム0.05%
性状	白色の軟膏で、においはない。	微黄白色の乳剤性の軟膏で、 わずかに特異なにおいを有す る。

4. 効能又は効果

- ○湿疹・皮膚炎群(進行性指掌角皮症、ビダール苔癬、日光皮膚
- 〇痒疹群(蕁麻疹様苔癬、ストロフルス、固定蕁麻疹を含む)
- ○掌蹠膿疱症
- ○乾癬
- 〇虫さされ
- ○薬疹・中毒疹
- 〇ジベルばら色粃糠疹
- 〇慢性円板状エリテマトーデス
- 〇扁平紅色苔癬
- 〇紅皮症
- ○肥厚性瘢痕・ケロイド
- 〇肉芽腫症 (サルコイドーシス、環状肉芽腫)
- 〇アミロイド苔癬
- 〇天疱瘡群
- ○類天疱瘡(ジューリング疱疹状皮膚炎を含む)
- ○悪性リンパ腫(菌状息肉症を含む)
- 〇円形脱毛症(悪性を含む)

5. 効能又は効果に関連する注意

皮膚感染を伴う湿疹・皮膚炎には使用しないことを原則とするが、 やむを得ず使用する必要がある場合には、あらかじめ適切な抗菌 剤(全身適用)、抗真菌剤による治療を行うか、又はこれらとの 併用を考慮すること。

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 皮膚萎縮、ステロイド潮紅などの局所的副作用が発現しやすい ので、特に顔面、頸、陰部、間擦部位の皮疹への使用には、適応 症、症状の程度を十分考慮すること。
- 8.2 大量又は長期にわたる広範囲の使用(特に密封法(ODT))に より、副腎皮質ステロイド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ので、特別な場合を除き長期大量使用や密封法 (ODT) を極力避けること。[9.5、9.7、9.8、11.1 参照]
- 8.3 本剤の使用により症状の改善がみられない場合又は症状の悪化 をみる場合は使用を中止すること。
- 8.4 症状改善後は、速やかに他のより緩和な局所療法に転換すること。

9. 特定の背景を有する患者に関する注意

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。使用する 必要がある場合には、大量又は長期にわたる広範囲の使用を避け ること。動物実験(ラット)で催奇形作用が報告されている1)。 [8.2 参照]

9.7 小児等

長期使用又は密封法 (ODT) は避けること。発育障害を来すお それがある。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使用を中止するなど適切な処置を行うこ

11.1 重大な副作用

眼圧亢進、緑内障、白内障(いずれも頻度不明)

眼瞼皮膚への使用に際し、あらわれることがある。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、白内障 等の症状があらわれることがある。[8.2参照]

11.2 その他の副作用

	頻度不明		
皮膚の感染症 ^{注1)}	真菌症 (カンジダ症、白癬等)、細菌感染症(伝染性膿 痂疹、毛のう炎等)、ウイルス感染症		
過敏症 ^{注2)}	紅斑、発疹、蕁麻疹、そう痒、皮膚灼熱感、接触性皮 膚炎		
その他の皮膚症状	ステロイド皮膚 ^{注3)} (皮膚萎縮、毛細血管拡張、紫斑)、色素 脱失 ^{注3)} 、酒さ様皮膚炎・口囲皮膚炎 ^{注3)} (ほほ、口囲等に 潮紅、丘疹、膿疱、毛細血管拡張)、多毛 ^{注3)} 、ステロイ ドざ瘡、魚鱗癬様皮膚変化、一過性の刺激感、乾燥		
その他	下垂体·副腎皮質系機能抑制 ^{注4)} 、中心性漿液性網脈絡 膜症		

- 注1) 密封法(ODT) の場合に起こりやすい。このような症状があ らわれた場合には、適切な抗真菌剤、抗菌剤等を併用し、症 状が速やかに改善しない場合には、使用を中止すること。
- 注2) これらの症状は原疾患の症状に類似している場合がある。
- 注3) 長期連用によりあらわれることがある。このような症状があ らわれた場合には徐々にその使用を差し控え、副腎皮質ステ ロイド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 あらわれることがある。また、このような場合において、使 用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、 使用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。

14. 適用上の注意

14.1 薬剤交付時の注意

患者に治療以外の目的(化粧下、ひげそり後など)には使用しないよう注意すること。

14.2 薬剤投与時の注意

眼科用として使用しないこと。

15. その他の注意

15.1 臨床使用に基づく情報

乾癬患者に長期大量使用した場合、治療中あるいは治療中止後、 乾癬性紅皮症、膿疱性乾癬等がみられたとの報告がある²⁾。

16. 薬物動態

16.2 吸収

切除目的の腋臭症患者の腋窩皮膚に 3 H-クロベタゾールプロピオン酸エステル $^{0.05}$ % 含有クリームを塗布(密封法(ODT))した後、オートラジオグラフィー法で表皮への取り込みを経時的に観察した結果、塗布後 3 0分で既に表皮に取り込まれ、塗布後 5 5時間で定常状態となり、この状態は塗布後 2 4時間まで持続した。また外用剤除去 2 4時間後も表皮内に貯留していた 3 。

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(進行性指掌角皮症、ビダール苔癬、日光皮膚 炎を含む)、痒疹群(蕁麻疹様苔癬、ストロフルス、固定蕁麻疹 を含む)、掌蹠膿疱症、乾癬〉

17.1.1 国内第Ⅱ相試験

二重盲検比較試験を含む臨床試験において、湿疹・皮膚炎群、 痒疹群、掌蹠膿疱症又は乾癬を有する成人及び小児患者総症例 1206 例に 0.05% クロベタゾールプロピオン酸エステル軟膏及び クリームを 1日1~数回患部に塗布した時の有効率は下表のとお りであった。なお、症例の約 89% が単純塗布であった 4-10)。

走 电力	有効率%(有効症例数/症例数)			
疾患名	軟膏	クリーム	合計	
湿疹・皮膚炎群注1)	95.4	96.7	96.0	
	(377/395)	(321/332)	(698/727)	
痒疹群 ^{注2)}	81.3	80.5	80.8	
	(26/32)	(33/41)	(59/73)	
掌蹠膿疱症	90.4	92.6	91.5	
	(47/52)	(50/54)	(97/106)	
乾癬	99.3	96.7	98.0	
	(148/149)	(146/151)	(294/300)	

注1) 進行性指掌角皮症、ビダール苔癬、目光皮膚炎を含む。

注2) 蕁麻疹様苔癬、ストロフルス、固定蕁麻疹を含む。

〈虫さされ、薬疹・中毒疹、ジベルばら色粃糠疹、慢性円板状エリテマトーデス、扁平紅色苔癬、紅皮症、肥厚性瘢痕・ケロイド、肉芽腫症(サルコイドーシス、環状肉芽腫)、アミロイド苔癬、天疱瘡群、類天疱瘡(ジューリング疱疹状皮膚炎を含む)、悪性リンパ腫(菌状息肉症を含む)、円形脱毛症(悪性を含む)〉

17.1.2 国内第Ⅲ相試験

難治性慢性皮膚疾患等のいずれかを有する患者 557 例に対する非盲検試験において、クロベタゾールプロピオン酸エステル軟膏・クリーム 0.05% を 1 日 1 ~数回患部に塗布したときの有効率は下表のとおりであった 11 。

疾患名	使用期間 (日)	有効率%(有効症例数/症例数)		
		軟膏	クリーム	合計
虫さされ	2~24	100.0 (20/20)	100.0 (20/20)	100.0 (40/40)
薬疹·中毒疹		100.0 (21/21)	92.9 (26/28)	95.9 (47/49)
ジベルばら色粃糠疹		100.0 (20/20)	95.5 (21/22)	97.6 (41/42)
慢性円板状 エリテマトーデス	14~56	95.2 (20/21)	81.8 (18/22)	88.4 (38/43)
扁平紅色苔癬		95.8 (23/24)	87.0 (20/23)	91.5 (43/47)
紅皮症		96.7 (29/30)	90.0 (18/20)	94.0 (47/50)
肥厚性瘢痕・ケロイド		65.3 (32/49)	61.9 (26/42)	63.7 (58/91)
肉芽腫症 (サルコイドーシス、 環状肉芽腫)		81.3 (13/16)	84.2 (16/19)	82.9 (29/35)
アミロイド苔癬		93.8 (15/16)	100.0 (16/16)	96.9 (31/32)

疾患名	使用期間 (日)	有効率%(有効症例数/症例数)		
灰思石		軟膏	クリーム	合計
天疱瘡群	14~56	100.0 (14/14)	80.0 (8/10)	91.7 (22/24)
類天疱瘡 (ジューリング疱疹状 皮膚炎を含む)		92.3 (12/13)	100.0 (8/8)	95.2 (20/21)
悪性リンパ腫 (菌状息肉症を含む)		71.4 (10/14)	100.0 (7/7)	81.0 (17/21)
円形脱毛症 (悪性を含む)	21~63	73.1 (19/26)	75.8 (25/33)	74.6 (44/59)

副作用発現頻度は、クリームで14.7%(40/273例)、軟膏で13.0%(37/284例)であった。主な副作用は、皮膚萎縮24件、毛細血管拡張24件、毛包炎・癤16件、痤瘡様疹16件であった。

18. 薬効薬理

18.1 作用機序

クロベタゾールプロピオン酸エステルは合成コルチコステロイドの一種であり、炎症性サイトカイン産生の抑制及びアラキドン酸 代謝の阻害等のメカニズムを介して抗炎症作用を示すと考えられる。

18.2 血管収縮作用

クロベタゾールプロピオン酸エステルは健康成人皮膚における血管収縮試験においてフルオシノロンアセトニドの約 18.7 倍、ベタメタゾン吉草酸エステルの約 5.2 倍の血管収縮作用を示した ¹²⁾。

18.3 肉芽腫抑制作用

クロベタゾールプロピオン酸エステルは副腎摘出ラットにおける 綿球肉芽腫抑制試験においてヒドロコルチゾンの112.5 倍、ベタ メタゾン吉草酸エステルの約2.4 倍の肉芽腫抑制作用を示した¹³⁾。

18.4 浮腫抑制作用

クロベタゾールプロピオン酸エステルはラットにおけるホルマリン浮腫及びカラゲニン浮腫抑制試験においてヒドロコルチゾンの約 $36\sim161$ 倍、ベタメタゾン吉草酸エステルの約 $2\sim4$ 倍の浮腫抑制作用を示した 13 。

18.5 皮膚局所への影響

クロベタゾールプロピオン酸エステル 0.05% 含有軟膏及びクリームのラットにおける塗布部位の皮膚萎縮に及ばす影響は、0.025%フルオシノロンアセトニドより軽度であった¹⁴⁾。

18.6 全身への影響

クロベタゾールプロピオン酸エステル 0.05% 含有軟膏及びクリームを成長期のラットの背部皮膚に塗布した結果、胸腺萎縮作用及び体重増加抑制に及ぼす影響は 0.025% フルオシノロンアセトニドより軽度であった ¹⁴⁾。

18.7 生物学的同等性試験

18.7.1 Cotton pellet 肉芽腫法

SD 系雄性ラット (1群 10匹) を用いた Cotton pellet 肉芽腫法で、肉芽増殖抑制効果を検討した結果、グリジール軟膏 0.05% とデルモベート軟膏 0.05% 間、またグリジールクリーム 0.05% とデルモベートクリーム 0.05%間に有意差は認められなかった $^{15)}$ 。

18.7.2 カラゲニン足浮腫法

Wistar 系雄性ラット(1 群 20 匹)を用いたカラゲニン足浮腫法で、カラゲニン誘発足浮腫抑制効果を検討した結果、グリジール軟膏 0.05%とデルモベート軟膏 0.05%間、またグリジールクリーム 0.05%とデルモベートクリーム 0.05%間に有意差は認められなかった 15 。

19. 有効成分に関する理化学的知見

点:約196℃ (分解)

一般的名称:クロベタゾールプロピオン酸エステル

(Clobetasol Propionate)

化 学 名: 21-Chloro-9-fluoro-11 β ,17-dihydroxy-16 β -

methylpregna-1,4-diene-3,20-dione 17-propanoate

分 子 式: C₂₅H₃₂ClFO₅ 分 子 量: 466.97

性 状:白色〜微黄白色の結晶性の粉末である。メタノール 又はエタノール (99.5) にやや溶けやすく、水にほ

とんど溶けない。光によって徐々に黄色になる。

化学構造式:

CI

CH3

HO

H H3C

CH3

CH3

誳

22. 包装

〈グリジール軟膏 0.05%〉 100g、500g (プラスチック容器) 〈グリジールクリーム 0.05%〉 100g (プラスチック容器)

23. 主要文献

- 1) 倉本昌明ほか:基礎と臨床. 1975;9:3259-3283
- 2) Tan RS-H : Proc R Soc Med. 1974 ; 67 : 719–720
- 3) 竹田勇士ほか:西日本皮膚科. 1975; 37:796-801
- 4) Clobetasol 17-Propionate 外用剤臨床研究班:臨床評価. 1976; 4:507-548
- 5) 須貝哲郎:西日本皮膚科. 1975; 37:633-639
- 6) 渡辺靖:西日本皮膚科. 1975;37:622-632
- 7) 外松茂太郎ほか:西日本皮膚科. 1976;38:111-118
- 8) 阿曽三樹ほか:西日本皮膚科. 1975; 37:553-564 9) 安里哲時ほか:西日本皮膚科. 1975; 37:565-572
- 10) 木村秀人ほか:西日本皮膚科. 1975;37:640-643
- 11) Clobetasol 17-Propionate 外用剤難治性皮膚疾患研究班:西 日本皮膚科. 1982;44:677-689
- 12) Munro DD, et al. : Br Med J. 1975 ; 3 : 626-628
- 13) 中村悦郎ほか:共立薬科大学研究年報. 1974; 19:13-25
- 14) 武田克之ほか:西日本皮膚科.1977;39:775-784
- 15) 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

佐藤製薬株式会社 医薬事業部 〒107-0051 東京都港区元赤坂1丁目5番27号 フリーダイヤル 0120-310-656

26. 製造販売業者等

26.1 製造販売元

佐藤製薬株式会社