日本標準商品分類番号 873999

貯 法:室温保存 有効期間:3年

規制区分:劇薬、処方箋医薬品注

抗リウマチ剤 メトトレキサート製剤

メトトレキサート錠2mg「タナベ」

METHOTREXATE Tablets

注) 注意-医師等の処方箋により使用すること

承認番号	21800AMZ10045
販売開始	2006年7月

1. 警告

- 1.1 本剤の投与において、感染症、肺障害、血液障害等の重篤な副作用により、致命的な経過をたどることがあるので、緊急時に十分に措置できる医療施設及び本剤についての十分な知識と適応疾患の治療経験をもつ医師が使用すること。
- 1.2 間質性肺炎、肺線維症等の肺障害が発現し、致命 的な経過をたどることがあるので、原則として、呼 吸器に精通した医師と連携して使用すること。
- 1.3 本剤の投与に際しては、患者に対して本剤の危険性や本剤の投与が長期間にわたることを十分説明した後、患者が理解したことを確認したうえで投与を開始すること。
- 1.4 本剤の投与に際しては、副作用の発現の可能性について患者に十分理解させ、下記の症状が認められた場合には直ちに連絡するよう注意を与えること。 発熱、咳嗽・呼吸困難等の呼吸器症状、口内炎、倦怠感[8.4、8.6、8.7参照]
- 1.5 使用が長期間にわたると副作用が強くあらわれ、 遷延性に推移することがあるので、投与は慎重に行 うこと。
- 1.6 腎機能が低下している場合には副作用が強くあらわれることがあるため、本剤投与開始前及び投与中は腎機能検査を行うなど、患者の状態を十分観察すること。

2. 禁忌(次の患者には投与しないこと)

- 2.1 妊婦又は妊娠している可能性のある女性[9.5参照]
- 2.2 本剤の成分に対し過敏症の既往歴のある患者
- 2.3 骨髄抑制のある患者[骨髄抑制を増悪させるおそれがある。]
- 2.4 慢性肝疾患のある患者[9.3.1参照]
- 2.5 腎障害のある患者[9.2参照]
- 2.6 授乳婦[9.6参照]
- 2.7 胸水、腹水等のある患者[胸水、腹水等に長期間貯留して毒性が増強されることがある。]
- 2.8 活動性結核の患者[症状を悪化させるおそれがある。]

3. 組成・性状

3.1 組成

有効成分	日局 メトトレキサート		
(1錠中)	2mg		
添加剤	黄色三二酸化鉄、ステアリン酸マグネシウム、低置換度ヒドロキシプロピルセルロース、トウモロコシデンプン、乳糖水和物、ヒドロキシプロピルセルロース		

3.2 製剤の性状

性状・剤形	淡黄色・長円形の割線入りの素錠			
外形	TA141			
識別コード	TA141			

	長径	短径	厚さ	重量
サイズ	(mm)	(mm)	(mm)	(g)
	12	5.5	4	約0.25

4. 効能又は効果

- ○関節リウマチ
- ○局所療法で効果不十分な尋常性乾癬
- ○乾癬性関節炎、膿疱性乾癬、乾癬性紅皮症
- ○関節症状を伴う若年性特発性関節炎
- 5. 効能又は効果に関連する注意
- 〈局所療法で効果不十分な尋常性乾癬、乾癬性関節炎、膿 疱性乾癬、乾癬性紅皮症〉

以下のいずれかを満たす患者に投与すること。

- ・ステロイド外用剤等で十分な効果が得られず、皮疹が 体表面積の10%以上に及ぶ患者
- ・難治性の皮疹、関節症状又は膿疱を有する患者

6. 用法及び用量

効能又は効果	用法及び用量			
関節リウマチ	通常、1週間単位の投与量をメトトレキサートと			
局所療法で効 果不十分な尋 常性乾癬	して6mgとし、1週間単位の投与量を1回又は2~3回に分割して経口投与する。分割して投与する場合、初日から2日目にかけて12時間間隔で投与する。1回又は2回分割投与の場合は残りの6日			
乾癬性関節 炎、膿疱性乾 癬、乾癬性紅 皮症	間、3回分割投与の場合は残りの5日間は休薬する。これを1週間ごとに繰り返す。 なお、患者の年齢、症状、忍容性及び本剤に対する反応等に応じて適宜増減するが、1週間単位の投与量として16mgを超えないようにする。			
関節症状を伴 う若年性特発 性関節炎	通常、1週間単位の投与量をメトトレキサートとして4~10mg/m²とし、1週間単位の投与量を1回又は2~3回に分割して経口投与する。分割して投与する場合、初日から2日目にかけて12時間間隔で投与する。1回又は2回分割投与の場合は残りの6日間、3回分割投与の場合は残りの5日間は休薬する。これを1週間ごとに繰り返す。なお、患者の年齢、症状、忍容性及び本剤に対する反応等に応じて適宜増減する。			

7. 用法及び用量に関連する注意

〈関節リウマチ、局所療法で効果不十分な尋常性乾癬、乾癬性関節炎、膿疱性乾癬、乾癬性紅皮症〉

4~8週間投与しても十分な効果が得られない場合にはメトトレキサートとして1回2~4mgずつ増量する。増量する前には、患者の状態を十分に確認し、増量の可否を慎重に判断すること。

8. 重要な基本的注意

〈効能共通〉

- 8.1 本剤は1週間のうちの特定の日に投与するので、患者 に対して誤用、過量投与を防止するための十分な服薬指 導を行うこと。
- 8.2 尿量、排尿回数をチェックし、排尿が少ないと判断したときは、点滴又は経口により水分を補給し排尿を促すこと。
- 8.3 骨髄抑制、肝・腎機能障害等の重篤な副作用が起こることがあるので、本剤投与開始前及び投与中、4週

間ごとに臨床検査(血液検査、肝機能・腎機能検査、尿 検査等)を行うなど、患者の状態を十分観察すること。 [11.1.2、11.1.5、11.1.6参照]

- 8.4 本剤投与開始前に胸部X線等の検査で肺疾患の有無を確認し、さらに必要に応じて胸部CT検査等を行い、投 与の可否を慎重に判断すること。[1.4、9.1.1参照]
- 8.5 本剤投与に先立って結核に関する十分な問診及び胸部X線検査に加え、インターフェロンーγ遊離試験又はツベルクリン反応検査を行い、適宜胸部CT検査等を行うことにより、結核感染の有無を確認すること。結核の既往歴を有する場合及び結核感染が疑われる場合には、結核の診療経験がある医師に相談すること。以下のいずれかの患者には、原則として本剤の開始前に適切な抗結核薬を投与すること。
 - ・胸部画像検査で陳旧性結核に合致するか推定される 陰影を有する患者
 - ・結核の治療歴(肺外結核を含む)を有する患者
 - ・インターフェロン-γ遊離試験やツベルクリン反応検 査等の検査により、既感染が強く疑われる患者
 - ・結核患者との濃厚接触歴を有する患者

また、本剤投与中も、胸部X線検査等の適切な検査を定期的に行うなど結核の発現には十分に注意し、患者に対し、結核を疑う症状が発現した場合(持続する咳、発熱等)には速やかに主治医に連絡するよう説明すること。なお、結核の活動性が確認された場合は本剤を投与しないこと。[9.1.3参照]

- 8.6 出血性腸炎、消化管潰瘍・出血等の消化管障害があらわれることがあるので、口内炎、激しい腹痛、嘔吐、下痢等の症状があらわれた場合には投与を中止し、適切な処置を行うこと。また、患者に対し、口内炎があらわれた場合には、直ちに連絡するよう注意を与えること。 [1.4、11.1.9参照]
- 8.7 感染症、出血傾向の発現又は増悪に十分注意すること。また、患者に対し発熱、倦怠感があらわれた場合には、直ちに連絡するよう注意を与えること。[1.4、11.1.3参照]
- 8.8 投与が長期間にわたると肝組織の線維化・硬変があらわれるおそれがある。
- 8.9 悪性リンパ腫、リンパ増殖性疾患、急性白血病、骨髄 異形成症候群(MDS)等があらわれることがあるので、 患者の状態を十分に観察し、異常が認められた場合には 投与を中止し、適切な処置を行うこと。[15.1.1参照]
- 8.10 免疫機能が抑制された患者への生ワクチン接種により、ワクチン由来の感染を増強又は持続させるおそれがあるので、本剤投与中に生ワクチンを接種しないこと。
- **8.11** 本剤投与に先立って、肝炎ウイルス感染の有無を確認すること。[9.1.6、11.1.5参照]
- **8.12** 副作用の予防対策については、最新の学会ガイドラインも参考にすること。

〈関節リウマチ〉

8.13 関節リウマチの患者に対して、インフリキシマブと の併用療法を行う際には、両剤の電子添文を熟読し、リ スク・ベネフィットを判断した上で投与すること。

〈関節リウマチ、局所療法で効果不十分な尋常性乾癬、乾癬性関節炎、膿疱性乾癬、乾癬性紅皮症〉

8.14 投与量を増量すると骨髄抑制、感染症、肝機能障害等の副作用の発現の可能性が増加するので、定期的に臨床検査値を確認する等を含め患者の状態を十分に観察すること。消化器症状、肝機能障害等の副作用の予防には、葉酸の投与が有効であるとの報告がある。

〈関節症状を伴う若年性特発性関節炎〉

8.15 本剤の投与にあたっては、特に副作用の発現に注意 し、患者の忍容性及び治療上の効果を基に、個々の患者 の状況に応じて、投与量を適切に設定すること¹⁾。

- 8.16 本剤については、成人の方が小児に比べ忍容性が低い との報告があるので、若年性特発性関節炎の10歳代半ば以 上の年齢の患者等の投与量については特に注意すること¹⁾。
- 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 間質性肺炎、肺線維症等の肺障害又はその既往歴の ある患者

症状が再燃又は増悪するおそれがある。[8.4、11.1.7参照]

9.1.2 感染症を合併している患者

感染症が増悪するおそれがある。[11.1.3参照]

9.1.3 結核の既感染者(特に結核の既往歴のある患者及び 胸部X線検査上結核治癒所見のある患者)

胸部X線検査等を定期的に行うなど、結核症状の発現に 十分注意すること。結核を活動化させるおそれがある。 [8.5参照]

9.1.4 水痘患者

致命的な全身障害があらわれることがある。

9.1.5 アルコール常飲者

肝障害を増悪させるおそれがある。

9.1.6 B型又はC型肝炎ウイルスキャリアの患者

B型肝炎ウイルスキャリアの患者及び既往感染者(HBs 抗原陰性、かつHBc抗体又はHBs抗体陽性)又はC型肝炎ウイルスキャリアの患者に対し本剤を投与する場合、投与期間中及び投与終了後は継続して肝機能検査や肝炎ウイルスマーカーのモニタリングを行うなど、B型又はC型肝炎ウイルス増殖の徴候や症状の発現に注意すること。重篤な肝炎や肝障害の発現が報告されており、死亡例が認められている。また本剤投与終了後にB型肝炎ウイルスが活性化することによる肝炎等の発現も報告されている。[8.11、11.1.5参照]

9.2 腎機能障害患者

投与しないこと。副作用が強くあらわれるおそれがある。[2.5参照]

- 9.3 肝機能障害患者
- 9.3.1 慢性肝疾患のある患者

投与しないこと。副作用が強くあらわれるおそれがある。「2.4参照」

- 9.4 生殖能を有する者
- 9.4.1 妊娠する可能性のある女性に投与する場合は、投与中及び投与終了後少なくとも1月経周期は妊娠を避けるよう注意を与えること。男性に投与する場合は、投与中及び投与終了後少なくとも3ヵ月間は配偶者が妊娠を避けるよう注意を与えること。
- 9.4.2 小児及び生殖可能な年齢の患者に投与する必要がある場合には、性腺に対する影響を考慮すること。[9.7参照]
- 9.5 妊娠

妊婦又は妊娠している可能性のある女性には投与しないこと。催奇形性を疑う症例報告があり、また、動物実験で胎児死亡及び催奇形作用(マウス、ラット及びウサギ)が報告されている。[2.1参照]

9.6 授乳婦

投与しないこと。母乳中への移行が報告されている。 [2.6参照]

9.7 小児等

副作用の発現に特に注意し、慎重に投与すること。低出生体重児、新生児、乳児を対象とした臨床試験は実施していない。「9.4.2参照〕

9.8 高齢者

腎機能検査値に十分注意し、患者の状態を観察しながら 慎重に投与すること。腎機能等生理機能が低下している ことが多く、メトトレキサートの排泄遅延により副作用 があらわれやすい。また、免疫機能低下の影響を受けや すいため、重篤な感染症があらわれやすい。

10. 相互作用

10.2 併用注意(併用に注意すること)

v	٠.۷			
		薬剤名等	臨床症状・措置方法	
		リチル酸等の非ス	メトトレキサートの	
	テ	ロイド性抗炎症剤	副作用(骨髄抑制、	イド性抗炎症剤の腎
				におけるプロスタグ
				ランジン合成阻害作
				用による腎血流量の
				低下及びナトリウム、
			観察を十分に行い、	水分貯留傾向のため
				メトトレキサートの
				排泄が遅延するため
			サートの減量、休薬	と考えられている。
			等適切な処置を行う	
			こと。また、メトト レキサートの拮抗剤	
			であるホリナートカ	
			ルシウム(ロイコボ	
			リンカルシウム) を	
			投与すること。	
	フ	ルホンアミド系薬	メトトレキサートの	併田薬剤が血漿蛋白
	剤	・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・	副作用(骨髄抑制、	と結合しているメト
		トラサイクリン	肝・腎・消化管障	
		ロラムフェニコー	害、血液障害等) が	
	ル		増強されることがあ	トトレキサートの濃
	フ	ェニトイン	る。頻回に臨床検査	度を上昇させ、その
	バ	ルビツール酸誘導	を行うなど観察を十	毒性を増強させる。
	体		分に行い、異常が認	
			められた場合には、	両薬剤の葉酸代謝阻
			メトトレキサートの	害作用が協力的に作
	IJ.	4	減量、休薬等適切な	
	_		処置を行うこと。ま	
		ニシリン	た、メトトレキサー トの拮抗剤であるホ	併用薬剤がメトトレ
	,	ピペラシリン等)	リナートカルシウム	キサートの腎排泄を
)	ロベネシド	(ロイコボリンカルシ	WILL HATTER 7 8 7C
	37	プロフロキサシン	ウム)を投与すること。	めと考えられている。 発現機序の詳細は不
	7	プロプロヤサンン	,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,	明であるが、メトト
				レキサートの腎尿細
				管からの排泄が阻害
				されるためと考えら
				れている。
	レ	フルノミド		併用により骨髄抑制
				等の副作用を増強す
				るためと考えられて
				いる。
		ロトンポンプ阻害		機序は不明である
	剤			が、メトトレキサー
		· メプラゾール、		トの血中濃度が上昇
		ベプラゾール、ラ		することがある。
		ソプラゾール等)	Stephen Head of the second	20
			光線過敏症を起こす	
	ウ	4	ことがある。	ウムは光感受性を高
				める作用があるため、光線過敏症を起
				の、元禄旭敏症を起 こしやすい薬剤の作
				用を増強する。
				/13 C - E1 727 7 .00 0

11. 副作用

次の副作用^{注)}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。

骨髄抑制、肝機能障害、粘膜・消化管障害等の細胞毒性に起因する副作用が発現した場合には、適切な処置を行いながら、本剤の拮抗剤であるホリナートカルシウム(ロイコボリンカルシウム)を投与すること。

11.1 重大な副作用

11.1.1 ショック、アナフィラキシー(いずれも頻度不明) ショック、アナフィラキシー(冷感、呼吸困難、血圧低 下等)があらわれることがある。

11.1.2 骨髄抑制(0.1~5%未満)

汎血球減少、無顆粒球症(前駆症状として発熱、咽頭痛、インフルエンザ様症状等があらわれる場合がある)、白血球減少、血小板減少、貧血等の骨髄抑制、再生不良性貧血があらわれることがある。[8.3参照]

11.1.3 感染症(0.1~5%未満)

呼吸不全にいたるような肺炎(ニューモシスティス肺炎等を含む)、敗血症、サイトメガロウイルス感染症、帯状疱疹等の重篤な感染症(日和見感染症を含む)があらわれることがあるので、患者の状態を十分観察し、異常が認められた場合には投与を中止し、抗生剤、抗菌剤の投与等の適切な処置を行うこと。[8.7、9.1.2参照]

11.1.4 結核(頻度不明)

11.1.5 劇症肝炎、肝不全(いずれも頻度不明)

劇症肝炎、肝不全、肝組織の壊死・線維化、肝硬変等の 重篤な肝障害(B型又はC型肝炎ウイルスによるものを含 む)があらわれることがある。[8.3、8.11、9.1.6参照]

11.1.6 急性腎障害、尿細管壊死、重症ネフロパチー(いずれも頻度不明)

急性腎障害、尿細管壊死、重症ネフロパチー等の重篤な 腎障害があらわれることがある。[8.3参照]

11.1.7 間質性肺炎(0.1~5%未満)**、肺線維症**(0.1%未満)**、胸水**(頻度不明)

間質性肺炎、肺線維症、胸水等があらわれ、呼吸不全にいたることがあるので、投与開始後は観察を十分に行い、発熱、咳嗽、呼吸困難等の呼吸器症状があらわれた場合には、速やかに胸部X線検査、胸部CT検査、血液ガス検査、血中KL-6測定等を行い、本剤の投与を中止するとともに、ニューモシスティス肺炎との鑑別診断 (β -Dグルカンの測定等)を考慮に入れ副腎皮質ホルモン剤の投与等の適切な処置を行うこと。[9.1.1参照]

11.1.8 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)

中毒性表皮壊死融解症、皮膚粘膜眼症候群等の重篤な皮膚障害があらわれることがある。発熱、紅斑、そう痒感、眼充血、口内炎等があらわれた場合には投与を中止し、 適切な処置を行うこと。

11.1.9 出血性腸炎、壊死性腸炎(いずれも頻度不明)

出血性腸炎、壊死性腸炎等の重篤な腸炎があらわれることがあるので、激しい腹痛、下痢等の症状があらわれた場合には投与を中止し、適切な処置を行うこと。[8.6参照]

11.1.10 膵炎(0.1%未満)

11.1.11 骨粗鬆症(頻度不明)

骨塩量減少等の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。

11.1.12 脳症(白質脳症を含む)(頻度不明)

11.1.13 進行性多巣性白質脳症(PML)(頻度不明)

本剤投与中及び投与終了後は患者の状態を十分に観察すること。意識障害、認知機能障害、麻痺症状(片麻痺、四肢麻痺)、構音障害、失語等の症状があらわれた場合は、MRI による画像診断及び脳脊髄液検査を行うとともに、投与を中止し、適切な処置を行うこと。

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		発疹、そう痒、	蕁麻疹	
		発熱		
血液		好酸球增多	出血	低ガンマグロブ
				リン血症、リン
				パ節腫脹
肝臓	肝 機	LDHの上昇		黄疸、脂肪肝
	能障害			
	(ALT、			
	AST,			
	AL-Pの			
	上昇等)			

	5%以上	0.1~5%未満	0.1%未満	頻度不明
腎臓		BUN上昇、血		
		尿、クレアチ		
		ニンの上昇、		
		蛋白尿		
消化器		嘔気、腹痛、	口唇腫脹、	メレナ、イレウ
		下痢、口内炎、	消化管潰	ス
		食欲不振、嘔	瘍・出血	
		吐、舌炎		
皮膚		脱毛	紅斑、皮下	光線過敏症、色
			斑状出血、	素沈着、色素脱
			皮膚潰瘍	出、ざ瘡、結節、
				乾癬病変局面の
				有痛性びらん
精神神経		頭痛、めまい	意識障害、	項部緊張、背部
系			眠気、目の	痛、錯感覚
			かすみ、し	
			びれ感、味	
			覚異常	
呼吸器		咳嗽、呼吸困		
		難		
生殖器				無精子症、卵巣
				機能不全、月経
				不全、流産
その他		倦怠感、動悸、	膀胱炎、結	耳下腺炎、悪寒
		胸部圧迫感、	膜炎、関節	
		低蛋白血症、	痛	
		血清アルブミ		
		ン減少、浮腫		

注) 使用成績調査を含む

12. 臨床検査結果に及ぼす影響

トリメトプリム(スルファメトキサゾール・トリメトプリム配合剤)を併用した場合、2水素葉酸還元酵素 (dihydrofolate reductase: DHFR) を用いたメトトレキサート濃度の測定で見かけ上高値を呈することがあるので注意すること。

13. 過量投与

13.1 症状

外国で週間総用量が20mgを超えると重篤な副作用、特に骨髄抑制の発生率等が有意に上昇するという報告がある。過量投与時に報告された主な症状は血液障害及び消化管障害であった。また、重篤な副作用を発現し、致命的な経過をたどった症例が報告されている。

13.2 処置

過量投与したときは、すみやかに本剤の拮抗剤であるホリナートカルシウム(ロイコボリンカルシウム)を投与するとともに、本剤の排泄を促進するために水分補給と尿のアルカリ化を行うこと。本剤とホリナートカルシウムの投与間隔が長いほど、ホリナートカルシウムの効果が低下することがある。

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 食道に停留し、崩壊すると食道潰瘍を起こすおそれがあるので、多めの水で服用させ、特に就寝直前の服用は避けさせること。

15. その他の注意

15.1 臨床使用に基づく情報

15.1.1 本剤の投与中に発現したリンパ増殖性疾患の中には、 本剤投与中止により消退したとの報告もある。[8.9参照]

15.1.2 免疫機能が抑制された患者にワクチンを接種した場合、抗体反応の欠如が報告されている。

15.2 非臨床試験に基づく情報

15.2.1 一側腎摘出ラットの亜急性毒性試験

一側腎臓を摘出した(腎摘) ラットで偽手術ラットを比較対照にメトトレキサートの0.06、0.2、0.6mg/kg/日の28日間反復経口投与毒性試験を実施した。死亡・瀕死動物数は腎摘ラットで高く、一般状態の異常は腎摘ラットで先行して発現した。無毒性量は腎摘ラットでは、0.06mg/kg/日を下回る量、偽手術ラットでは0.06mg/kg/日であった。

15.2.2 非ステロイド性抗炎症剤との併用毒性

メトトレキサートとジクロフェナクナトリウムの併用 毒性を雌ラットを用い、メトトレキサート0.2、0.4、 0.6mg/kg/日及びジクロフェナクナトリウム4mg/kg/日 で28日間同時反復経口投与により検討した。死亡・瀕死 動物数は併用群がメトトレキサート単独群より高かっ た。一般状態の異常や病理組織学的検査等の異常所見の 出現頻度及び程度は併用群がメトトレキサート単独群 より増加あるいは重篤化する傾向が認められた。

15.2.3 肺毒性の検討

メトトレキサートによる肺毒性をラットを用い、気管支肺胞洗浄法及び肺の病理組織学的検索により検討した。メトトレキサート投与により、瀕死動物の半数に肺に感染を示す細菌塊の集簇が認められたが、感染巣が認められない個体においても肺胞壁肥厚・出血等の病変が認められた。感染は常在菌による日和見感染であった。肺胞腔内に滲出物が貯留した個体では軽度の炎症細胞浸潤が認められたが、著しいリンパ球や好酸球の浸潤は認められなかった。また、無菌ラットでも同様に軽度の肺胞壁肥厚、肺水腫・出血、肺胞マクロファージ増加がみられた。

18. 薬効薬理

18.1 作用機序

葉酸代謝拮抗薬である。葉酸を核酸合成に必要な活性型 葉酸に還元させる酵素dihydrofolate reductase (DHFR) の働きを阻止し、チミジル酸合成及びプリン合成系を阻 害して細胞増殖を抑制する²⁾。

19. 有効成分に関する理化学的知見

一般名:メトトレキサート(Methotrexate)

化学名:N- \u24-[(2,4-Diaminopteridin-6-ylmethyl)

(methyl) amino] benzoyl}-L-glutamic acid

分子式: C₂₀H₂₂N₈O₅

分子量:454.44

性状: 黄褐色の結晶性の粉末である。ピリジンに溶けにくく、水、アセトニトリル、エタノール(95)又はジエチルエーテルにほとんど溶けない。希水酸化ナトリウム試液又は希炭酸ナトリウム試液に溶ける。光によって徐々に変化する。構造式:

20. 取扱い上の注意

外箱開封後は遮光して保存すること。

22. 包装

48錠[6錠(PTP)×8] (服薬日時訂正用シール付)

23. 主要文献

- 1)厚生労働省:小児薬物療法検討会議報告書:メトト レキサート若年性特発性関節炎.2007:1-15
- 2) 第十七改正日本薬局方解説書,廣川書店 2016; C-5465-C-5469

*24. 文献請求先及び問い合わせ先

田辺ファーマ株式会社 くすり相談センター 〒541-8505 大阪市中央区道修町3-2-10 電話 0120-753-280

26. 製造販売業者等

*26.1 製造販売元

田辺ファーマ株式会社 大阪市中央区道修町3-2-10