*2023年11月改訂(第2版) 2022年11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 872646

 軟膏
 クリーム

 承認番号
 22500AMX00593000
 22500AMX00594000

 販売開始
 1990年7月
 1990年7月

皮膚外用合成副腎皮質ホルモン剤 ベタメタゾンジプロピオン酸エステル製剤

ベタメタゾンジプロピオン酸エステル軟膏0.064%「テイコク」 ベタメタゾンジプロピオン酸エステルクリーム0.064%「テイコク」

Betamethasone Dipropionate Ointment 0.064% [TEIKOKU]
Betamethasone Dipropionate Cream 0.064% [TEIKOKU]

規制区分:劇薬

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)[これらの疾患が増悪するおそれがある。]
- 2.2 本剤の成分に対し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 [穿孔部位の治癒の遅延及び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、治癒が遅延するおそれがある。]

3. 組成·性状

3.1 組成

販 売 名	ベタメタゾンジプロピオン酸 エステル軟膏0.064% 「テイコク」	ベタメタゾンジプロピオン酸 エステルクリーム0.064% 「テイコク」	
有効成分	lg中 日局 ベタメタゾンジプロU	ピオン酸エステル 0.64mg	
添加剤	流動パラフィン、白色ワ セリン	プロピレングリコール、 ジブチルヒドロキシトル エン、セタノール、白色ワ セリン、流動パラフィン、 ミリスチン酸イソプロピ ル、ステアリン酸ポリエ チレングリコール、パラ オキシ安息香酸ブチル、 パラオキシ安息香酸メチ ル、D-ソルビトール、リ ン酸二水素カリウム	

3.2 製剤の性状

販	売 名	ベタメタゾンジプロピオン酸 エステル軟膏0.064% 「テイコク」	ベタメタゾンジプロピオン酸 エステルクリーム0.064% 「テイコク」
剤	形	軟膏剤	クリーム剤
色		白色~淡黄色	白色

4. 効能又は効果

湿疹・皮膚炎群(進行性指掌角皮症、ビダール苔癬を含む)、乾癬、掌蹠膿疱症、紅皮症、薬疹・中毒疹、虫さされ、痒疹群(蕁麻疹様苔癬、ストロフルス、固定蕁麻疹を含む)、紅斑症(多形滲出性紅斑、ダリエ遠心性環状紅斑、遠心性丘疹性紅斑)、慢性円板状エリテマトーデス、扁平紅色苔癬、毛孔性紅色粃糠疹、特発性色素性紫斑(マヨッキー紫斑、シャンバーグ病、紫斑性色素性苔癬様皮膚炎)、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)、悪性リンパ腫(菌状息肉症を含む)、皮膚アミロイドージス、天疱瘡群(ヘイリーヘイリー病を含む)、類天疱瘡(ジューリング疱疹状皮膚炎を含む)、円形脱毛症

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、ステロイド潮紅等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、11.1.1 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対しては使用しないことが望ましい。また、大量又は長期にわたる広範囲の使用を避けること。動物試験(マウス、ウサギ:連日皮下投与)で催奇形作用が報告されている^{1,2)}。[8.2 参照]

9.7 小児等

長期・大量使用又は密封法(ODT)は避けること。発育障害を来すおそれがある $^{3)}$ 。

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(頻度不明)

眼瞼皮膚への使用に際しては眼圧亢進、緑内障、白内 障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

頻度 種類	0.1~5%未満	0.1%未満	頻度不明
過敏症			紅斑
皮膚	一過性の刺激 感	魚鱗癬様皮膚変 化、皮膚乾燥	
皮膚の感染 症 ^{注1)}			細菌感染症(伝 染性膿痂疹、毛 嚢炎・せつ等)、 真菌症(カンジ ダ症、白癬等)、 ウイルス感染症
その他の皮 膚症状 ^{注2)}	ざ瘡様発疹、 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	酒さ様皮膚炎・ 口囲皮膚炎(ほ ほ、口囲等に潮 紅、丘疹、膿疱、 毛細血管拡張)
下垂体・副 腎皮質系			下垂体・副腎皮 質系機能の抑制 ^{注3)}

- 注1) このような症状があらわれた場合には、適切な抗菌剤、抗 真菌剤等を併用し、症状が速やかに改善しない場合には、 本剤の使用を中止すること。密封法(ODT)の場合に起 こりやすい。
- 注2) 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3) 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。

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。

15. その他の注意

15.1 臨床使用に基づく情報

〈乾癬の治療〉

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に乾癬性紅皮症、膿疱性乾癬等がみられたとの報告がある^{4,5)}。

16. 薬物動態

16.2 吸収

ラットに 3 H-標識ベタメタゾンジプロピオン酸エステル軟膏、クリームを密封法(ODT)により塗布した場合、 2 4時間後の表皮における塗布量に対する残存率は、角質層の有無により著しく異なり、角質層除去皮膚では 2 14%であったのに対して、健常皮膚では 3 0~95%であった 6 0。

16.4 代謝

ラットにおいてベタメタゾンジプロピオン酸エステルは速やかに代謝され、胆汁中及び尿中に未変化体は少なかった。主代謝物として確認されているのは、ベタメタゾン17-プロピオン酸エステル、ベタメタゾン及びそれぞれの 6β 位が水酸化されたものの 4種類であった7)。

16.5 排泄

ラットにおいてベタメタゾンジプロピオン酸エステルは 尿中よりも糞中への排泄が主である。これはかなりの部 分が胆汁中に排泄されるためである⁷⁾。

また、塗布量に対する糞中及び尿中への合計排泄率は、 角質層除去皮膚の場合、24時間以内に50 \sim 64%、72時間以内に85 \sim 87%であるが、健常皮膚の場合、24時間 以内にわずか $1.4\sim3.5\%$ であった 6 。

18. 薬効薬理

18.1 作用機序

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 A_2 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、NF κ B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 8)。

18.2 薬理作用

18.2.1 皮膚血管収縮試験

健康成人40例における皮膚蒼白度試験(肉眼的判定)において、0.064%ベタメタゾンジプロピオン酸エステル軟膏・クリームは0.12%ベタメタゾン吉草酸エステル軟膏・クリームに比べて強い皮膚血管収縮能を示した⁹⁾。

18.2.2 クロトン油耳介皮膚炎抑制作用

マウスの耳介にベタメタゾン吉草酸エステル及びベタメタゾンジプロピオン酸エステルを含むクロトン油を塗布し、耳介の重量を指標に抗炎症作用を評価した。ベタメタゾン吉草酸エステルの効力を100とした場合に、ベタメタゾンジプロピオン酸エステルは1回塗布で165、5日間反復塗布で371の効力比を示した100。

18.2.3 生物学的同等性試験

(1) 血管収縮作用

ベタメタゾンジプロピオン酸エステル軟膏0.064% 「テイコク」/ベタメタゾンジプロピオン酸エステルクリーム0.064% 「テイコク」及びリンデロン-DP軟膏/リンデロン-DPクリームを、健康成人男子35名を対象として左前腕屈側に4時間塗布(閉塞状態)した後、薬剤を除去し2及び4時間後の塗布部位の皮膚の蒼白化程度を検討した結果、両剤は生物学的に同等であると判断された110。

(2) 抗炎症作用

ラットを用いて、カラゲニン足蹠浮腫抑制試験及びヒスタミン誘発血管透過性亢進抑制試験を実施し、ベタメタゾンジプロピオン酸エステル軟膏0.064%「テイコク」/ベタメタゾンジプロピオン酸エステルクリーム0.064%「テイコク」とリンデロン-DP軟膏/リンデロン-DPクリームの効力比較を行った結果、両剤は生物学的に同等であると判断された¹¹。

19. 有効成分に関する理化学的知見

一般的名称: ベタメタゾンジプロピオン酸エステル (Betamethasone Dipropionate) (JAN)

化 学 名: 9-Fluoro- 11β ,17,21-trihydroxy- 16β -methylpregna-1,4-diene-3,20-dione 17,21-dipropanoate

分 子 式: C₂₈H₃₇FÔ₇ 分 子 量: 504.59

性 状: 白色〜微黄白色の結晶性の粉末で、においはない。アセトン又はクロロホルムに溶けやすく、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。 光によって徐々に変化する。

化学構造式:

融 点:176~180℃

20. 取扱い上の注意

20.1 ボトル製剤は、光により分解するので使用後はフタを閉めておくこと。

22. 包装

〈ベタメタゾンジプロピオン酸エステル軟膏0.064%「テイコク」〉

[チューブ] $5g \times 10$ 、 $5g \times 50$

[ボトル] 100g

〈ベタメタゾンジプロピオン酸エステルクリーム0.064% 「テイコク」〉

[チューブ] 5g×10、5g×50

[ボトル] 100g

23. 主要文献

1) 長谷川靖彦ほか:応用薬理. 1974;8:705-720

- 2) 長谷川靖彦ほか:基礎と臨床、1977;11:1672-1682
- 3) Vermeer BJ, et al.: Dermatologica. 1974; 149: 299-304
- 4) 大滝倫子ほか:皮膚科の臨床. 1975;17:75-84
- 5) 木村秀人ほか:皮膚病診療. 1987;9:449-452
- 6) 山田秀雄ほか:応用薬理. 1981;21:613-620
- 7) 山田秀雄ほか:応用薬理. 1981;21:633-644
- 8) 片山一朗:アレルギー. 2006;55:1279-1283
- 9) 東禹彦ほか:西日本皮膚科. 1973;35:596-602
- 10) Lutsky BN, et al.: Arzneim-Forsch. 1979; 29: 992-998
- 11) 帝國製薬株式会社 社内資料(生物学的同等性に関 する資料)

*24. 文献請求先及び問い合わせ先

帝國製薬株式会社 医薬営業部 製品情報室 〒103-0024 東京都中央区日本橋小舟町6番6号 TEL: 0120-189-567

26. 製造販売業者等

26.1 製造販売元

帝國製薬株式会社 香川県東かがわ市三本松567番地



製造販売元

帝國製薬株式会社 香川県東かがわ市三本松567番地