

\*2024年10月改訂(第2版) 2020年8月改訂

## H<sub>2</sub>受容体拮抗剤

ロキサチジン酢酸エステル塩酸塩徐放性細粒剤

## アルタッド細粒20% LTAT®FINE GRANULES

872325

日本標準商品分類番号

承認番号 22400AMX00065 販売開始 2012年7月

## 法:室温保存 有効期間:3年

## 3. 組成・性状

#### 3.1 組成

販	売	名	アルタット細粒20%
有	効 成	分	1g中 日局ロキサチジン酢酸エステル塩酸塩 200mg
添	加		結晶セルロース(粒)、ヒドロキシプロピルセルロース、エチルセルロース、クエン酸トリエチル、タルク、D-マンニトール、アスパルテーム(L-フェニルアラニン化合物)、アセスルファムカリウム、含水二酸化ケイ素、香料

#### 3.2 製剤の性状

	200	, 13 -	- IT I/
販	売	名	アルタット細粒20%
剤		形	白色~微帯黄白色の徐放性細粒

#### 4. 効能又は効果

- ○胃潰瘍、十二指腸潰瘍、吻合部潰瘍、Zollinger-Ellison症 候群、逆流性食道炎、麻酔前投薬
- ○下記疾患の胃粘膜病変(びらん、出血、発赤、浮腫)の改

急性胃炎、慢性胃炎の急性増悪期

#### 6. 用法及び用量

## 〈胃潰瘍、十二指腸潰瘍、吻合部潰瘍、逆流性食道炎〉

通常、成人にはロキサチジン酢酸エステル塩酸塩として1 回75mg(本剤375mg)を1日2回(朝食後、就寝前又は夕食 後)経口投与する。また、1回150mg(本剤750mg)を1日1 回(就寝前)経口投与することもできる。

通常、小児にはロキサチジン酢酸エステル塩酸塩として、 体重30kg未満では1回37.5mg(本剤187.5mg)を、体重30kg 以上では1回75mg (本剤375mg) を1日2回 (朝食後、就寝 前又は夕食後)経口投与する。

なお、年齢、症状により適宜増減する。

#### 〈Zollinger-Ellison症候群〉

通常、成人にはロキサチジン酢酸エステル塩酸塩として1 回75mg(本剤375mg)を1日2回(朝食後、就寝前又は夕食 後)経口投与する。

通常、小児にはロキサチジン酢酸エステル塩酸塩として、 体重30kg未満では1回37.5mg(本剤187.5mg)を、体重30kg 以上では1回75mg (本剤375mg) を1日2回 (朝食後、就寝 前又は夕食後)経口投与する。

なお、年齢、症状により適宜増減する。

## 〈麻酔前投薬〉

通常、成人にはロキサチジン酢酸エステル塩酸塩として1 回75mg (本剤375mg) を手術前日就寝前及び手術当日麻酔 導入2時間前の2回経口投与する。また、1回150mg(本剤 750mg) を手術前日就寝前に1回経口投与することもできる。 通常、小児にはロキサチジン酢酸エステル塩酸塩として、 体重30kg未満では1回37.5mg (本剤187.5mg) を、体重30kg 以上では1回75mg (本剤375mg) を手術前日就寝前及び手 術当日麻酔導入2時間前の2回経口投与する。

## 〈下記疾患の胃粘膜病変(びらん、出血、発赤、浮腫)の改善 急性胃炎、慢性胃炎の急性増悪期〉

通常、成人にはロキサチジン酢酸エステル塩酸塩として1 回75mg (本剤375mg) を1日1回 (就寝前又は夕食後) 経口 投与する。

通常、小児にはロキサチジン酢酸エステル塩酸塩として、 体重30kg未満では1回37.5mg (本剤187.5mg) を、体重30kg 以上では1回75mg(本剤375mg)を1日1回(就寝前又は夕 食後)経口投与する。

なお、年齢、症状により適宜増減する。

## 8. 重要な基本的注意

肝機能、腎機能、血液像等に注意すること。

- 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 薬物過敏症の既往歴のある患者

## 9.2 腎機能障害患者

血中濃度が持続することがあるので、投与量を減ずるか投 与間隔をあけるなど注意すること。[9.8、16.6.1参照]

- 9.3 肝機能障害患者

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投与するこ と。ラット及びウサギの器官形成期投与試験でラットの 400mg/kg投与群に分娩異常1)、ウサギの400mg/kg投与群 の少数例に流早産2)が、ラットの周産期・授乳期投与試験 で200mg/kg投与群の少数例に分娩異常3)がみられている。

#### 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 続または中止を検討すること。動物実験(ラット)で乳汁 中への移行が認められている。[16.3.3参照]

## 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臨床試 験は実施していない。[16.6.2、17.1.1参照]

#### 9.8 高齢者

投与量を減ずるか投与間隔をあけるなど慎重に投与するこ と。本剤は主として腎臓から排泄されるが、高齢者では腎 機能が低下していることが多く、血中濃度が持続するおそ れがある。[9.2、16.6.1参照]

## 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 ショック (0.1%未満)、アナフィラキシー (頻度不明) ショック(初期症状:不快感、顔面蒼白、血圧低下等)が あらわれた場合には直ちに投与を中止し、適切な処置を行 うこと。

## 11.1.2 再生不良性貧血、汎血球減少、無顆粒球症、血小板 減少 (いずれも0.1%未満)

再生不良性貧血、汎血球減少、無顆粒球症、血小板減少(初 期症状:全身倦怠、脱力、皮下・粘膜下出血、発熱等)が あらわれることがあるので、定期的に血液検査を実施し、 異常が認められた場合には直ちに投与を中止し、適切な処 置を行うこと。

11.1.3 中毒性表皮壞死融解症(Toxic Epidermal Necrolysis: TEN)、皮膚粘膜眼症候群 (Stevens-Johnson症候群) (い ずれも0.1%未満)

## 11.1.4 肝機能障害、黄疸(いずれも0.1%未満)

AST、ALT、 γ-GTP上昇等の肝機能障害、黄疸があらわ れることがある。

## 11.1.5 横紋筋融解症 (0.1%未満)

CK、LDH等の筋逸脱酵素の急激な上昇、ミオグロビン尿、 筋肉痛等の異常が認められた場合には直ちに投与を中止 し、適切な処置を行うこと。

11.1.6 房室ブロック等の心ブロック (頻度不明)

## 11.2 その他の副作用

	0.1~5%未満	0.1%未満	頻度不明
過敏症		発疹、そう痒感等	
血液	好酸球数增多	白血球数減少	貧血
消化器	便秘等	下痢、悪心、腹部膨満 感、口渇等	
肝臓	AST、ALTの上昇等	ALP、LDHの上昇等	肝機能異常
精神神経系		可逆性の錯乱状態、幻 覚、しびれ、眠気、不 眠、めまい、頭痛等	痙攣
その他		女性型乳房、乳汁分泌、倦怠感、血圧上昇、 BUN上昇	

注) 発現頻度は使用成績調査を含む。

#### 15. その他の注意

## 15.1 臨床使用に基づく情報

本剤の投与が胃癌による症状を隠蔽することがあるので、 悪性でないことを確認のうえ投与すること。

## 16. 薬物動態

## 16.1 血中濃度

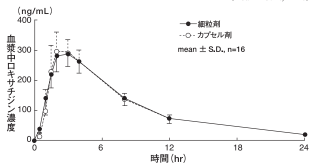
#### 16.1.1 生物学的同等性試験

健康成人男性に、ロキサチジン酢酸エステル塩酸塩として 1回75mg(細粒剤及びカプセル剤)をクロスオーバー法により絶食単回経口投与及び食後単回経口投与して血漿中ロキサチジン濃度を測定し、得られた薬物動態パラメータ (AUC、 $C_{max}$ )について90%信頼区間法にて統計解析を行った結果、 $\log(0.80) \sim \log(1.25)$ の範囲内であり、両剤の生物学的同等性が確認された $^{4}$ )。

## 〈絶食時〉

		投与量	AUC <sub>0→24</sub> (ng·hr/mL)	C <sub>max</sub> (ng/mL)	T <sub>max</sub> (hr)	T <sub>1/2</sub> (hr)
	細粒剤	75mg	$2628.05 \pm 401.72$	$305.2 \pm 47.7$	$2.59 \pm 0.66$	$5.71 \pm 0.60$
ĺ	カプセル剤	75mg	$2587.18 \pm 347.01$	316.4±61.4	$2.50 \pm 0.71$	$5.55 \pm 0.81$

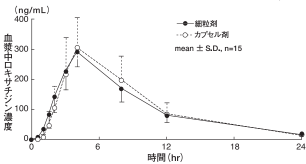
(mean ± S.D., n=16)



## 〈食後〉

	投与量	AUC <sub>0→24</sub> (ng·hr/mL)	C <sub>max</sub> (ng/mL)	T <sub>max</sub> (hr)	T <sub>1/2</sub> (hr)
細粒剤	75mg	$2550.61 \pm 502.64$	$293.1 \pm 47.1$	$3.93 \pm 0.26$	$4.86 \pm 0.55$
カプセル剤	75mg	$2654.48 \pm 630.31$	$334.5 \pm 80.5$	$4.87 \pm 2.00$	$4.32 \pm 0.73$

(mean ± S.D., n=15)



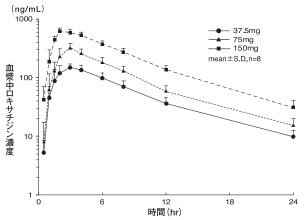
## 16.1.2 血中濃度 (健康成人)

健康成人に37.5mg、75mg又は150mgを単回経口投与した結果、最大血漿中濃度到達時間及び血漿中半減期等の薬物動態パラメータは以下のとおりであった5。

また、健康成人に50mgを1日2回56日間連続経口投与した時の血漿中薬物動態の解析結果から蓄積性は認められなかった<sup>6</sup>。

投与量	AUC (ng·hr/mL)	C <sub>max</sub> (ng/mL)	T <sub>max</sub> (hr)	T1/2 (hr)
37.5mg	1353.15 ±249.41	157.5±20.2	2.38±0.69	5.57±0.28
75mg	2424.47 ±396.78	329.0±53.8	2.88±0.35	5.03±0.64
150mg	5275.24 +695.70	628.5±66.7	2.13±0.35	$5.01 \pm 0.43$

(mean ± S.D., n=8)



#### 16.3 分布

#### 16.3.1 蛋白結合率

6~11% (平衡透析法、*in vitro*)<sup>7)</sup>。腎機能障害患者においても同程度であった<sup>8)</sup>。

#### 16.3.2 胎児への移行

帝王切開患者に75mgを手術前2回経口投与した結果、臍帯血漿中濃度は母体静脈血漿中濃度の約60%であり、羊水への移行量は投与量の0.3%以下であった<sup>9</sup>。

## 16.3.3 乳汁への移行

授乳期ラットに [14C] ロキサチジン酢酸エステル塩酸塩を経口投与した結果、乳汁中濃度は血漿中の約2倍であったが、半減期は血漿中と同程度であった100。[9.6参照]

## 16.4 代謝

健康成人に75mgを経口投与した結果、尿中代謝物は主に脱アセチル体であり、ついで多かったのはカルボン酸誘導体であった<sup>11)</sup>。

## 16.5 排泄

健康成人に75mgを経口投与した結果、24時間以内に投与量の約70%が尿中に排泄され、そのうち約80%が脱アセチル体であった<sup>11)</sup>。

## 16.6 特定の背景を有する患者

## 16.6.1 腎機能障害患者

腎機能障害患者に75mgを経口投与すると、表1に示すとおり健康成人と比較して吸収過程に変化はみられなかったが、最大血漿中濃度に到達した後の血漿からの消失は腎機能の低下とともに遅延した<sup>8)</sup>。したがって腎機能障害患者に本剤を投与する場合には、投与量、投与間隔の適切な調節が必要である。[9.2、9.8参照]

表1 腎機能とT1/2及びAUC

クレアチニンクリアランス	T1/2	AUC
(mL/min)	(hr)	(ng·hr/mL)
Ccr≥90	$3.94 \pm 0.34$	$2362 \pm 160$
90>Ccr≥60	$5.68 \pm 0.51$	4101±618
60>Ccr≥30	$7.70 \pm 0.49$	$4981 \pm 477$
30>Ccr	$12.13 \pm 1.13$	$12993 \pm 1245$

## 16.6.2 小児

小児患者(6~14歳)に37.5mg又は75mgを朝食後単回経口 投与した結果、最大血漿中濃度到達時間及び血漿中半減期 等の薬物動態パラメータは以下のとおりであった<sup>12)</sup>。[9.7 参照]

投与量	n	AUC (ng·hr/mL)	C <sub>max</sub> (ng/mL)	T <sub>max</sub> (hr)	T <sub>1/2</sub> (hr)
37.5mg	12	$2053.64 \pm 619.36$	$353.6 \pm 131.1$	$2.67 \pm 1.23$	$4.62\pm1.08$
75mg	13	3587.48±889.94	530.2±148.4	$2.92 \pm 1.38$	4.17±0.89

(mean±S.D.)

# また、上記の小児患者を「用法及び用量」に合わせて再解析した結果は以下のとおりであった<sup>12)</sup>。[9.7参照]

体重	投与量	n	体重 (kg)	AUC (ng·hr/mL)	C <sub>max</sub> (ng/mL)	T <sub>max</sub> (hr)	T <sub>1/2</sub> (hr)
30kg未満	37.5mg	4	26.2 ±3.5	2405.4 ±478.2	445.0 ±103.1	$2.25 \pm 0.50$	4.10 ±0.86
30kg以上	75mg	6	43.1 ±10.8	2963.7 ±725.8	472.7 ±141.9	3.17 ±0.75	4.12 ±1.01

(mean ± S.D.)

## 17. 臨床成績

## 17.1 有効性及び安全性に関する試験

#### 17.1.1 国内第Ⅲ相臨床試験

## 〈胃潰瘍 (8週時)〉

		内視鏡判定に よる治癒率	自他覚症状 改善率 (改善以上)	全般改善度 (改善以上)		
1回75mg	一般臨床試験	81.6% (249/305)	96.1% (293/305)	94.7% (303/320)		
1日2回 投与 <sup>13)-26)</sup>	二重盲検比較試 験を含む臨床試 験	_	_	94.7% (699/738)		
	二重盲検比較試験	により、本剤の有用性が認められた。				
1回150mg	一般臨床試験	79.7% (59/74)	97.3% (71/73)	97.5% (79/81)		
1日1回 投与 <sup>25)-28)</sup>	二重盲検比較試 験を含む臨床試 験	_	_	94.4% (185/196)		
二重盲検比較試験により、1回75mg 1日2回投与法との間に 認められなかった。						

### 〈十二指腸潰瘍(6週時)〉

(1 = 3,133,30,733, (0,2,3,7)							
	内視鏡判定に よる治癒率	自他覚症状 改善率 (改善以上)	全般改善度 (改善以上)				
一般臨床試験	87.6% (169/193)	99.0% (194/196)	99.0% (203/205)				
二重盲検比較試 験を含む臨床試 験	_	_	96.6% (588/609)				
二重盲検比較試験	<b>食により、本剤の</b>	- 有用性が認められ	た。				
一般臨床試験	95.7% (22/23)	96.3% (26/27)	96.3% (26/27)				
二重盲検比較試 験を含む臨床試 験	-	_	90.8% (129/142)				
二重盲検比較試験により、1回75mg 1日2回投与法との間に有意差は 認められなかった							
	二重盲検比較試 験を含む臨床試 繁 二重盲検比較試 一般臨床試験 一般臨床試験 こ繁を含む臨床試 験を含む臨床試 験 二重盲検比較試 に の の の の の の の の の の の の の	ー般臨床試験 二重盲検比較試験を含む臨床試験 二重盲検比較試験により、本剤の 一般臨床試験 一般臨床試験 95.7% (22/23) 三重盲検比較試験 験を含む臨床試験	内税親刊定による治癒率   改善率 (改善以上)     一般臨床試験				

## 〈吻合部潰瘍(8週時)〉

有効性は下表のとおりであった。副作用は認められなかった。

		内視鏡判定に よる治癒率	自他覚症状 改善率 (改善以上)	全般改善度 (改善以上)
1回75mg 1日2回 投与 <sup>18), 30)</sup>	一般臨床試験	81.0% (17/21)	95.7% (22/23)	95.5% (21/22)
1回150mg 1日1回 投与	一般臨床試験	80.0% (8/10)	100% (10/10)	100% (10/10)

#### 〈Zollinger-Ellison症候群〉

本症候群 (2例) に対して潰瘍の瘢痕化、自覚症状の改善が認められた。副作用は認められなかった<sup>31)</sup>。

## 〈逆流性食道炎 (8週時)〉

有効性は下表のとおりであった。副作用は認められなかった。

		内視鏡判定に よる治癒率	自他覚症状 改善率 (改善以上)	全般改善度 (改善以上)
1回75mg 1日2回 投与 <sup>32)-35)</sup>	二重盲検比較試 験を含む臨床試 験		95.6% (87/91)	91.6% (76/83)
1回150mg 1日1回 投与 <sup>35), 36)</sup>	二重盲検比較試 験を含む臨床試 験		95.1% (39/41)	87.9% (29/33)

## 〈麻酔前投薬〉

有効性は下表のとおりであった。副作用は認められなかった。

1回75mg 1日2回 投与 <sup>9), 37), 38)</sup>	二重盲検比較試 験を含む臨床試 験	胃液に対する総合効果(胃液量減少、胃液pH上昇) の有効率95.6%(129/135)、有用率94.8%(128/135)
1回150mg 1日1回 投与 <sup>39)</sup>	二重盲検比較試 験を含む臨床試 験	胃液に対する総合効果 (胃液量減少、胃液pH上昇) の有効率及び有用率96.4% (27/28)

## 〈急性胃炎、慢性胃炎の急性増悪期の胃粘膜病変(びらん、 出血、発赤、浮腫)の改善〉

有効性は下表のとおりであった。副作用は認められなかった。

		内視鏡判定に よる治癒率	自他覚症状 改善率 (改善以上)	全般改善度 (改善以上)	
1回75mg	一般臨床試験	88.6% (78/88)	97.8% (87/89)	90.9% (80/88)	
1日1回 投与40)-44)	二重盲検比較試 験を含む臨床試 験		_	89.9% (205/228)	
	二重盲検比較試験により、本剤の有用性が認められた。				

## 〈胃潰瘍、十二指腸潰瘍、逆流性食道炎(小児)〉

小児患者を対象とした一般臨床試験において、 $6\sim14$ 歳(平均体重34.3kg [最小19.7kg、最大47.9kg]) の患者21例に対し、体重が30kg以上では75mg、30kg未満では37.5mgを1日2回投与した。

投与前に自覚症状を有していた患者における8週時(又は中止時)の症状改善率 $^{(1)}$  は30.0%(3/10例)であった。副作用は認められなかった $^{(5)}$ 。[9.7参照

注)改善率:5段階評価(著明改善、改善、軽度改善、不変、悪化)の 「改善」以上

## 18. 薬効薬理

## 18.1 作用機序

胃粘膜壁細胞のヒスタミンH<sub>2</sub>受容体を選択的に遮断することにより胃酸分泌抑制作用を示す。

## 18.2 胃酸分泌抑制作用

#### 18.2.1 基礎分泌

消化性潰瘍患者に25mg、50mg及び80mgを経口投与した結果、酸分泌量は投与150~180分後においてそれぞれ80.7%、94.8%及び97.9%抑制された<sup>46)</sup>。

## 18.2.2 ベタゾール、ペンタガストリン及びインスリン刺激 分泌

消化性潰瘍患者及び健康成人に75mgを経口投与した結果、ベタゾール(1mg/kg)筋注、ペンタガストリン(6 $\mu$ g/kg)筋注及びインスリン(0.2U/kg)静注による刺激後2時間の総酸分泌量はそれぞれ97.7%、83.7%及び64.4%抑制された47).48<math>)。

#### 18.2.3 食事刺激分泌

健康成人男性に75mgを経口投与した結果、食事刺激後2時間の総酸分泌量は78.2%抑制された49。

## 18.2.4 夜間分泌

消化性潰瘍患者及び健康成人に75mgを経口投与した結果、 夜間7時間の総酸分泌量は95.5%抑制された<sup>50)</sup>。

## 18.2.5 胃内pH

消化性潰瘍患者に1回75mgを1日2回(朝食後、就寝前)又は1回150mgを1日1回(就寝前)経口投与した結果、胃内のpHは上昇し、特に夜間において顕著であった。また、pH3以上を示す時間の総和はプラセボ投与時より有意に延長した<sup>51)</sup>。

6~13歳の小児患者(逆流性食道炎又はその疑い)に37.5mg を夕食後に経口投与した結果、夜間の胃内pHは上昇した。また、pH3以上を示す時間の総和は非投与時と比較し有意に延長した<sup>52)</sup>。

## 18.3 ペプシン分泌抑制作用

消化性潰瘍患者及び健康成人に75mgを経口投与した結果、ベタゾール(1mg/kg)筋注、ペンタガストリン(6 $\mu$ g/kg)筋注及びインスリン(0.2U/kg)静注による刺激後2時間の総ペプシン分泌量はそれぞれ89.8%、60.8%及び22.6%抑制された $^{47)$ ,  $^{48}$ 。また、夜間7時間の総ペプシン分泌量は89.4%抑制された $^{50}$ 。

#### 18.4 胃粘液增加作用

胃切除術を施行予定の患者に、手術の1週間前から1回75mg を1日2回経口投与した結果、胃体部、幽門部の表層粘液ゲ ル層の厚さが増加する傾向が認められた<sup>53)</sup>。

## 18.5 血清ガストリンに及ぼす影響

消化性潰瘍患者に1日150mgを8週間経口投与した結果、血 清ガストリン値は投与前後において有意な変動は認められ なかった<sup>13)</sup>。

## 18.6 血清プロラクチン等に及ぼす影響

消化性潰瘍患者に1日150mgを6~8週間経口投与した結果、血清プロラクチン、LH、FSH、テストステロン、エストラジオール、DHEA-S及びコルチゾール値は投与前後において有意な変動は認められなかった $^{54}$ 。

#### 18.7 胃粘液生合成・分泌増加作用

ラット胃組織培養系において粘液生合成増加作用が認められた<sup>55)</sup> (*in vitro*)。また、ラットに50、100及び200mg/kgを経口投与した結果、100mg/kg以上で胃粘液分泌を増加させた<sup>56)</sup>。

## 18.8 胃粘膜ヘキソサミン量に対する作用

ラットに300mg/kgを経口投与した結果、胃粘膜へキソサミン量には影響がみられなかったが、アスピリン経口投与及び水浸拘束ストレス負荷によるヘキソサミン量の減少はそれぞれ32及び90mg/kg経口投与により有意に抑制された570。

#### 18.9 胃粘膜電位差に対する作用

ラットに25mg/kgを静脈内投与した結果、基礎状態の胃粘膜電位差には影響がみられなかったが、アスピリン胃内注入による胃粘膜電位差の低下は有意に抑制された<sup>57)</sup>。

# 18.10 胃粘膜血液量及び粘膜内へモグロビン酸素飽和度に対する作用

ラットに10mg/kgを静脈内投与した結果、基礎状態の粘膜血液量及び粘膜内へモグロビン酸素飽和度には影響がみられなかったが、脱血ショックによるこれら指標の低下は有意に抑制された<sup>58)</sup>。

## 18.11 胃粘膜プロスタグランジン産生能に対する作用

ラットに200 mg/kgを経口投与した結果、胃粘膜のプロスタグランジン $E_2$ 及びプロスタグランジン $I_2$ の産生能を低下させなかった $^{59}$ 。

## 18.12 胃粘膜障害抑制作用

ラットに30mg/kgを腹腔内投与した結果、無水エタノール、0.6N塩酸及び0.2N水酸化ナトリウム投与による胃粘膜障害の発生を有意に抑制した $^{60}$ 。

## 18.13 実験的急性胃出血に対する作用

ラットの実験的急性胃出血に対し、用量依存的に胃出血量を抑制した<sup>61)</sup>。

## 19. 有効成分に関する理化学的知見

一般的名称:ロキサチジン酢酸エステル塩酸塩 (Roxatidine Acetate Hydrochloride)

化学名:(3-{3-[(Piperidin-1-yl)methyl]phenoxy}

propylcarbamoyl) methyl acetate monohydrochloride

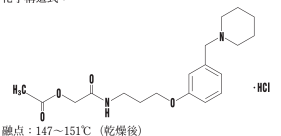
分子式:C19H28N2O4・HCl

分子量:384.90

性状:白色の結晶又は結晶性の粉末である。

水に極めて溶けやすく、酢酸 (100) に溶けやすく、 エタノール (99.5) にやや溶けにくい。

化学構造式:



## 20. 取扱い上の注意

本剤は湿度の影響を受けやすいので、プラスチック製ボトルについては、使用の都度キャップをしっかり締めること。

## \*22. 包装

100g [プラスチック製ボトル、乾燥剤入り]

## 23. 主要文献

- 1) 臼井哲夫他:薬理と治療.1985;13(3):1325-1340
- 2) 福島 健他:薬理と治療.1985;13(3):1341-1351

- 3) 臼井哲夫他:薬理と治療.1985;13(3):1353-1365
- 4) 社内資料:生物学的同等性試験、細粒剤とカプセル剤
- 5) 社内資料:薬物動態試験、成人単回投与
- 6) 長谷川吉康他:薬理と治療.1985;13(1):85-97
- 7) 坏 玲子他:薬理と治療.1985;13(3):1435-1443
- 8) 高畠利一他:薬理と治療.1985;13(6):3377-3388
- 9) 河西 稔他:麻酔.1986;35(1):130-138
- 10) 岩村 敏他:応用薬理.1985;30(2):299-320
- 11) 本間誠次郎他:応用薬理.1985;30(3):555-563
- 12) 社内資料:薬物動態試験、小児単回投与
- 13) 浅香正博他:診療と新薬.1985;22(5):1145-1154
- 14) 三好秋馬他:診療と新薬.1985;22(3):501-515
- 15) 水島和雄他: 医学と薬学.1985; 13(3): 597-605
- 16) 佐藤正伸他:新薬と臨床.1985;34(5):787-796
- 17) 土屋雅春他:新薬と臨牀.1985;34(7):1227-1238
- 18) 川村忠夫他:基礎と臨牀.1985;19(5):2685-2692
- 19) 水落勝明他:臨牀と研究.1985;62(9):3037-3046
- 20) 福田能啓他: 医学と薬学.1985;13(5):1187-1196
- 21) 竹本忠良他: 臨床成人病.1985; 15(11): 1739-1745
- 22) 中澤慶彦他:医学と薬学.1985;13(5):1201-1208
- 23) 三澤 正他:医学と薬学.1985;14(4):1117-1122
- 24) 松本興三他:新薬と臨牀.1985;34(5):821-828
- 25) 三好秋馬他:医学と薬学.1988;19(2):357-370
- 26) 三好秋馬他:診療と新薬.1988;25(3):397-415
- 27) 小山茂樹他:診療と新薬.1988;25(3):521-531
- 28) 浅香正博他:診療と新薬.1988;25(5):893-902
- 29) 三好秋馬他:診療と新薬.1988;25(3):417-435
- 30) 福富久之他:診療と新薬.1985;22(7):1664-1672
- 31) 関根昌子他:診療と新薬.1985;22(6):1492-1498
- 32) 森 治樹他:診療と新薬.1985;22(7):1673-1681
- 33) 関口利和他:新薬と臨牀.1985;34(7):1253-1258
- 34) 岸清一郎他:医学と薬学.1985;14(1):113-119
- 35) 関口利和他: 臨床医薬.1988;4(3):461-476
- 36) 岸清一郎他:診療と新薬.1987;24(12):2465-2475
- 37) 横井雅一他:診療と新薬.1985;22(6):1574-1580
- 38) 田中博文他:麻酔.1985;34(12):1673-1680
- 39) 山田達也他:診療と新薬.1987;24(10):2023-2030
- 40) 白濱龍興他:新薬と臨床.1990;39(8):1575-1583
- 41) 小山茂樹他:診療と新薬.1990;27(12):2363-2370
- 42) 浅香正博他:診療と新薬.1990;27(7):1213-1224
- 43) 三好秋馬他:診療と新薬.1990;27(11):2005-2021
- 44) 三好秋馬他: 臨床医薬.1991;7(2):413-436
- 45) 社内資料:一般臨床試験、小児
- 46) 三好秋馬他:薬理と治療.1985;13(3):1445-1453
- 47) 三好秋馬他:薬理と治療.1985;13(3):1455-1469
- 48) 三好秋馬他:薬理と治療.1985;13(3):1471-1483
- 49) 佐藤裕一他: 臨牀と研究.1985;62(9):2967-2972
- 50) 三好秋馬他:薬理と治療.1985;13(3):1485-1494
- 51) 佐伯 進他:臨牀と研究.1985;62(8):2643-2648
- 52) 社内資料:薬力学試験、小児単回投与
- 53) 斉藤拓康他: Ulcer Res. 2000; 27(2): 132-134
- 54) 三澤 正他:医学と薬学.1985;13(5):1175-1181
- 55) Ichikawa, T.et al.: Br. J. Pharmacol. 1997; 122(6): 1230-1236
- 56) 高橋伸行他:薬理と治療.1998;26(10):1701-1704
- 57) 白土賢治他:薬理と治療.1985;13(3):1413-1420
- 58) 川野 淳他:薬理と治療.1985;13(3):1429-1433
- 59) Mikami,T.:薬理と治療.1988;16(9):3743-3748
- 60) Shiratsuchi, K.et al.: Arch.int. Pharmacodyn. Ther. 1988; 294: 295-304
- 61) 布施宏昭他:薬理と治療.1990;18(8):2965-2972

## 24. 文献請求先及び問い合わせ先

あすか製薬株式会社 くすり相談室 〒108-8532 東京都港区芝浦二丁目5番1号 TEL 0120-848-339 FAX 03-5484-8358 26. 製造販売業者等

26.1 製造販売元

# あすか製薬株式会社

東京都港区芝浦二丁目5番1号

26.2 販売元

## 武田薬品工業株式会社

大阪市中央区道修町四丁目1番1号