貯 法:室温保存 **有効期間**:3年

鎮咳剤

日本標準商品分類番号

デキストロメトルファン臭化水素酸塩水和物錠

デキストロメトルファン臭化水素酸塩錠 15mg「NP」

Dextromethorphan Hydrobromide Tablets

承認番号	22500AMX01191	
販売開始	1976年9月	

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	有効成分	添加剤
	1錠中 日本薬局方 デキスト ロメトルファン臭化水 素酸塩水和物 15mg	アゴム末、ステアリン

32 製剤の性状

0.2 及 用 0 7				
	性状	外形・大きさ		
販売名		直径 (mm)	厚さ (mm)	重量 (mg)
		識別コード		
デキストロメ トルファン臭 化水素酸塩錠 15mg「NP」	白色の割線入 り素錠	TP 135		
		8.0	2.8	183
			TP-135	

4. 効能・効果

○下記疾患に伴う咳嗽

感冒、急性気管支炎、慢性気管支炎、気管支拡張症、肺炎、 肺結核、上気道炎(咽喉頭炎、鼻カタル)

○気管支造影術および気管支鏡検査時の咳嗽

6. 用法・用量

デキストロメトルファン臭化水素酸塩水和物として、通常成人 1 回 15 \sim 30mg を 1 日 1 \sim 4 回経口投与する。なお、年齢、症状により適宜増減する。

8. 重要な基本的注意

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従事させないように注意 すること。

9. 特定の背景を有する患者に関する注意

9.5 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。

9.7 小児等

小児等を対象とした臨床試験は実施していない。

9.8 高齢者

減量するなど注意すること。一般に生理機能が低下している。

10. 相互作用

本剤は、主に肝代謝酵素 CYP2D6 で代謝される。[16.4 参照] 10.2 併用注意 (併用に注意すること)

薬剤名等	臨床症状·措置方法	機序・危険因子		
選択的MAO-B阻害剤 セレギリン塩酸塩ラサギリンメシル酸塩サフィナミドメシル酸塩	セロトニン症候群 があらわれること がある。	本剤及びこれのの口れのと上れのをを有に脳膜をを有に必要がした。これのをを有に必要が見ばいる。というでは、これのは、これのは、これのは、これがある。		
薬物代謝酵素(CY P2D6)を阻害する 薬剤 キニジン アミオダロン テルビナフィン等	本剤の血中濃度が上昇することがある。	これらの薬剤の薬 物代謝酵素 (CYP2 D6) 阻害作用によ り、本剤の代謝が 阻害されるため。		
セロトニン作用薬 選択的セロトニ ン再取り込み阻 害剤 (SSRI) 等	セロトニン症候群 等のセロトニン作用 による症状があら われることがある。	セロトニン作用が 増強するおそれが ある。		

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 呼吸抑制 (0.1% 未満)

11.1.2 ショック、アナフィラキシー (いずれも頻度不明) 呼吸困難、蕁麻疹、血管浮腫等の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。

11.2 その他の副作用

種類\頻度	0.1 ~ 5% 未満	0.1% 未満	頻度不明
過敏症			発疹
精神神経系	眠気、頭痛、眩暈	不眠	不快
消化器	悪心・嘔吐、便秘	食欲不振、口渇、おくび	腹痛

13. 過量投与

13.1 症状

嘔気、嘔吐、尿閉、運動失調、錯乱、興奮、神経過敏、幻 覚、呼吸抑制、嗜眠等を起こすことがある。

13.2 処置

ナロキソンの投与により改善したとの報告がある。

14. 適用上の注意

14.1 薬剤交付時の注意

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。

16. 薬物動態

16.1 血中濃度

健康成人 10 例にデキストロメトルファン臭化水素酸塩 60mg^{注)} を単回経口投与したときのデキストロメトルファン及びその主代謝物であるデキストルファンの薬物動態パラメータを表 16-1 に示す¹⁾ (外国人データ)。

表 16-1 薬物動態パラメータ

	Cmax (ng/mL)	Tmax (hr)	$\begin{array}{c} AUC_{0\text{-}\infty} \\ (\text{ng } \bullet \text{hr/mL}) \end{array}$	T _{1/2} (hr)	CL (mL/hr/kg)
デキス		2.1 ± 0.3	35.1 ± 13.9	3.2 ± 0.3	52004 ± 16300
トロメト ルファン	1	\sim 2.6 \pm 0.4	\sim 42.0 ± 13.2	$\frac{\sim}{3.6 \pm 0.3}$	~ 94492 ± 39500
	774.2 ± 54.3	1.6 ± 0.1	3590.2 ± 209.9	2.7 ± 0.4	226.8 ± 18.2
トルファン	879.1 ± 59.7	\sim 1.7 \pm 0.1	\sim 3984.8 \pm 200.8	$\frac{\sim}{4.0 \pm 0.6}$	\sim 238.6 ± 14.7

(HPLC) (平均值±標準誤差)

注)本剤の承認された1回用量はデキストロメトルファン臭化水素酸塩水和物として15~30mgである。

16.4 代謝

デキストロメトルファンは肝臓で大部分が代謝され、O-脱メチル体(デキストルファン)、N-脱メチル体及びN, O-脱メチル体となる 2 。(外国人データ)。

デキストロメトルファンの肝代謝に関する CYP 分子種は、O- 脱メチル化では CYP2D6、N- 脱メチル化では CYP3A である 3 。 [10. 参照]

16.5 排泄

ヒトに 14 C- 標識デキストロメトルファンを経口投与したとき、投与後 24 時間以内の尿中及び糞中回収率は、総投与放射活性に対してそれぞれ 42.71%、0.12% であった $^{4)}$ (外国人データ)。

18. 薬効薬理

18.1 作用機序

デキストロメトルファンは、延髄にある咳中枢に直接作用し、咳反射を抑制することにより鎮咳作用を示す⁵⁾。

19. 有効成分に関する理化学的知見

一般名:デキストロメトルファン臭化水素酸塩水和物

(Dextromethorphan Hydrobromide Hydrate)

化学名:(9S,13S,14S)-3-Methoxy-17-methylmorphinan

monohydrobromide monohydrate

分子式: C₁₈H₂₅NO・HBr・H₂O

分子量:370.32 構造式:

性 状:・白色の結晶又は結晶性の粉末である。

・メタノールに極めて溶けやすく、エタノール(95) 又は酢酸(100)に溶けやすく、水にやや溶け にくい。

・融点:約126℃ (116℃の浴液中に挿入し、1分間に約3℃上昇するように加熱を続ける。)

*22. 包装

100錠 [10錠 (PTP) × 10] 1000錠 [10錠 (PTP) × 100] 1000錠「瓶、バラ]

23. 主要文献

- Silvasti, M. et al.: Int. J. Clin. Pharmacol. Ther. Toxicol. 1987; 25: 493-497 (L20220133)
- Willner, K. et al.: Arzneim.-Forsch. 1963; 13: 26-29 (L20220134)
- 3) 野口英世: 薬物動態. 1995; 10: 407-412 (L20220135)
- Calesnick, B. et al.: Clin. Pharmacol. Ther. 1967; 8: 374-380 (L20220136)
- 5) 田中千賀子ほか: NEW 薬理学, 2002: 442-445 (L20220138)

24. 文献請求先及び問い合わせ先

ニプロ株式会社 医薬品情報室 〒 566-8510 大阪府摂津市千里丘新町 3 番 26 号 TEL 0120-226-898 FAX 050-3535-8939

26. 製造販売業者等

26.1 製造販売元

