*2024年10月改訂(第2版) 2024年3月改訂(第1版)

日本標準商品分類番号 872649

貯法:室温保存 **有効期間**:3年 経皮吸収型鎮痛・抗炎症剤 ロキソプロフェンナトリウム水和物貼付剤

ロキソプロフェンナトリウムテープ50mg「ケミファ」 ロキソプロフェンナトリウムテープ100mg「ケミファ」

Loxoprofen Sodium Tape 50mg • 100mg "Chemiphar"

	50mg	100mg	
承認番号	22500AMX00095000	22500AMX00096000	
販売開始	2013年 6 月	2013年 6 月	

2. 禁忌 (次の患者には投与しないこと)

- 2.1 本剤の成分に対し過敏症の既往歴のある患者
- 2.2 アスピリン喘息(非ステロイド性消炎鎮痛剤等による喘息発作の誘発)又はその既往歴のある患者 [喘息発作を誘発することがある。] [9.1.1 参照]

3. 組成·性状

3.1 組成

	ロキソプロフェン				
ナトリウムテープ50mg	ナトリウムテープ100mg				
「ケミファ」	「ケミファ」				
1枚(膏体質量1g)中	1枚(膏体質量2g)中				
(日局) ロキソプロフェン	(日局) ロキソプロフェン				
ナトリウム水和物	ナトリウム水和物				
56.7mg	113.4mg				
(無水物として50mg)	(無水物として100mg)				
スチレン・イソプレン・スチレンブロック共重合					
体、ポリイソブチレン、脂環族飽和炭化水素樹脂、					
ジブチルヒドロキシトルエン、 <i>l</i> -メントール、流動					
パラフィン、中鎖脂肪酸トリグリセリド、軽質無水					
ケイ酸、その他3成分					
((「ケミファ」 1枚(膏体質量1g)中 1円局)ロキソプロフェンナトリウム水和物56.7mg (無水物として50mg) スチレン・イソプレン・本、ポリイソブチレン、パジブチルヒドロキシトルコペラフィン、中鎖脂肪酸				

3.2 製剤の性状

0.12 E() 13 - 1 E 1 C						
	ロキソプロフェン	ロキソプロフェン				
販売名	ナトリウムテープ50mg ナトリウムテープ					
	「ケミファ」	「ケミファ」				
性状	淡黄色~淡褐色半透明の特異な芳香のある膏体を支持体					
性仏	に展延し、膏体表面をライナーで被覆した貼付剤である。					
大きさ	7cm×10cm	10cm×14cm				
識別コード	NCL-T50	NCL-T100				

4. 効能又は効果

下記疾患並びに症状の消炎・鎮痛 変形性関節症、筋肉痛、外傷後の腫脹・疼痛

6. 用法及び用量

1日1回、患部に貼付する。

8. 重要な基本的注意

- 8.1 消炎鎮痛剤による治療は原因療法ではなく対症療法であることに留意すること。
- 8.2 慢性疾患(変形性関節症等)に対し本剤を用いる場合に は薬物療法以外の療法も考慮すること。

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 気管支喘息の患者(アスピリン喘息又はその既往歴のある患者を除く)

病態を悪化させることがある。[2.2 参照]

9.1.2 皮膚感染症のある患者

感染による炎症に対して用いる場合には適切な抗菌剤 又は抗真菌剤を併用し、観察を十分行い慎重に使用す ること。皮膚の感染症を不顕性化するおそれがある。

*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。シクロオキシゲナーゼ阻害剤を妊娠中期以降の妊

婦に使用し、胎児動脈管収縮が起きたとの報告がある。 また、シクロオキシゲナーゼ阻害剤(経口剤、坐剤)を 妊婦に使用し、胎児の腎機能障害及び尿量減少、それに 伴う羊水過少症が起きたとの報告がある。

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

65歳以上の高齢者に使用する場合は、貼付部の皮膚の状態に注意すること。

ロキソプロフェンナトリウム水和物パップ剤100mg及び テープ剤50mg・100mgの製造販売後調査の結果、65歳 以上の高齢者での副作用の発現率(3.7%、1,738例中65 例)は、65歳未満(1.7%、1,300例中22例)と比較し て有意に高く、主な副作用が貼付部の皮膚症状であった。

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 処置を行うこと。

11.1 重大な副作用

11.1.1 ショック (頻度不明)、アナフィラキシー (頻度不明) ショック、アナフィラキシー (血圧低下、蕁麻疹、喉 頭浮腫、呼吸困難等) があらわれることがある。

11.2 その他の副作用

	1~3%未満	0.5~1%未満	0.5%未満	頻度不明
皮膚	そう痒、紅			皮下出血、皮
	斑、接触性皮			膚刺激、色素
	膚炎、皮疹			沈着、水疱、
				腫脹
消化器		胃不快感	上腹部痛、下	
			痢・軟便	
肝臓		AST上昇、		
		ALT上昇、		
		γ-GTP上昇		
その他				浮腫

ロキソプロフェンナトリウム水和物パップ剤100mgの承認時までの臨床試験結果をもとに頻度を算出した。

14. 適用上の注意

14.1 薬剤投与時の注意

- **14.1.1** 損傷皮膚及び粘膜に使用しないこと。
- 14.1.2 湿疹又は発疹の部位に使用しないこと。

16. 薬物動態

16.3 分布

16.3.1 生物学的同等性試験

ロキソプロフェンナトリウムテープ100mg 「ケミファ」及びロキソニンテープ100mgを、健康成人男子1240mg 部皮膚に貼付後、(角層剥離用テープを用いて) 角層剥離を行い、角層から得られたロキソプロフェンナトリウム回収量を求めた(皮膚薬物動態学的試験)。ロキソプロフェンナトリウム回収量についての統計解析を行った結果、薬物回収量の対数変換値の平均値の差の90%信頼区間が10g (0.70) 10g (1.43) の範囲内であり、両製剤の生物学的同等性が確認された10

17. 臨床成績

17.1 有効性及び安全性に関する試験 〈変形性関節症〉

17.1.1 国内第II相試験

変形性膝関節症患者を対象とした一般臨床試験において、ロキソプロフェンナトリウム水和物パップ剤100mgを1日1回又は2回(いずれも1回1位)、2週間投与した結果、最終全般改善度の改善率(「改善」以上の比率)は、1日10日 群80.0%(44/55例)、1日200 群79、(47/599例)であった。副作用は1日101 回群79、(47/599例)であった。副作用は11日110 四群79、(47/599例)であった。配作用は11日110 日本の副作用は、紅斑、そう痒症、丘疹、発疹が各1.6%(17/64例)、11日120 日本の主な副作用は、紅斑、そう痒症が各1.6%(17/64例)であった1.6%(17/69)であった1.6%。

17.1.2 国内第111相試験

- (1) 変形性膝関節症患者を対象とした二重盲検試験において、ロキソプロフェンナトリウム錠180mg/日を対照薬として、ロキソプロフェンナトリウム水和物パップ剤100mg/日を4週間投与した結果、パップ剤100mg群の最終全般改善度の改善率(「改善」以上の比率)は77.9%(67/86例)であった。副作用はパップ剤100mg群で18.8%(16/85例)に認められ、主な副作用は、腹部不快感5.9%(5/85例)、下痢、そう痒症が各3.5%(3/85例)であった3)。
- (2) 変形性膝関節症患者を対象とした非盲検・無作為割付試験において、ケトプロフェンナトリウム貼付剤60mg/日を対照薬としてロキソプロフェンナトリウム水和物パップ剤100mg/日を4週間投与した結果、ロキソプロフェンナトリウム水和物パップ剤100mg群での最終全般改善度の改善率(「改善」以上の比率)は72.8%(107/147例)であった。副作用はロキソプロフェンナトリウム水和物パップ剤100mg群で10.0%(15/150例)に認められ、主な副作用は、接触皮膚炎、γ-GTP増加が各2.7%(4/150例)、ALT増加2.0%(3/150例)であった4)。
- (3) 変形性膝関節症患者を対象とした一般臨床試験において、ロキソプロフェンナトリウム水和物パップ剤100mg/日を $12\sim24$ 週間投与した結果、最終全般改善度の改善率(「改善」以上の比率)は、73.3%(22/30例)であった。副作用は10.0%(3/30例)に認められ、発現した副作用は接触皮膚炎、紅斑、皮下出血、そう痒症、発疹が各3.3%(1/30例)であった5)。

〈筋肉痛〉

17.1.3 国内第III相試験

- (1) 筋肉痛患者を対象とした二重盲検試験において、ロキソプロフェンナトリウム錠180mg/日を対照薬としてロキソプロフェンナトリウム水和物パップ剤100mg/日を2週間投与した結果、パップ剤100mg群での最終全般改善度の改善率(「改善」以上の比率)は75.2%(82/109例)であった。副作用はパップ剤100mg群で9.4%(10/106例)に認められ、主な副作用は、そう痒症3.8%(4/106例)、上腹部痛2.8%(3/106例)であった6)。
- (2) 筋肉痛患者を対象とした非盲検・無作為割付試験において、インドメタシン貼付剤140mg/日を対照薬としてロキソプロフェンナトリウム水和物パップ剤100mg/日を2週間投与した結果、ロキソプロフェンナトリウム水和物パップ剤100mg群での最終全般改善度の改善率(「改善」以上の比率)は85.7%(102/119例)であった。副作用はロキソプロフェンナトリウム水和物パップ剤100mg群で5.0%(6/120例)に認められ、主な副作用は、そう痒症1.7%(2/120例)であった⁷⁾。

〈外傷後の腫脹・疼痛〉

17.1.4 国内第Ⅲ相試験

外傷後の腫脹・疼痛患者を対象とした二重盲検試験において、ロキソプロフェンナトリウム錠 $180 \,\mathrm{mg}/\mathrm{H}$ を対照薬としてロキソプロフェンナトリウム水和物パップ剤 $100 \,\mathrm{mg}/\mathrm{H}$ を7日間投与した結果、パップ剤 $100 \,\mathrm{mg}$ 群での最終全般改善度の改善率(「改善」以上の比率)は98.1%(101/103例)であった。副作用はパップ剤 $100 \,\mathrm{mg}$ 群で7.8%(8/102例)に認められ、主な副作用は、そう痒症2.9%(3/102例)であった8)。

18. 薬効薬理

18.1 作用機序

ロキソプロフェンナトリウム水和物は皮膚から吸収された 後、活性代謝物trans-OH体に変換され、急性炎症・慢性炎 症、疼痛に対して、優れた抗炎症・鎮痛作用を示す⁹⁾。

18.2 抗炎症作用

ロキソプロフェンナトリウム水和物パップ剤をラットに貼付したとき、カラゲニン浮腫(急性炎症モデル)、アジュバント関節炎(慢性炎症モデル)のいずれに対しても有意な抗炎症作用を示した10)。

18.3 鎮痛作用

ロキソプロフェンナトリウム水和物パップ剤をラットに貼付したとき、Randall-Selitto法(炎症足加圧法)において、 鎮痛作用を示した^{10),11)}。また、ラットのアジュバント慢性 関節炎疼痛に鎮痛作用を示した¹¹⁾。

19. 有効成分に関する理化学的知見

一般的名称:ロキソプロフェンナトリウム水和物 (Loxoprofen Sodium Hydrate)

化学名: Monosodium 2-{4-[(2-oxocyclopentyl)methyl] phenyl}propanoate dihydrate

分子式: C₁₅H₁₇NaO₃·2H₂O

分子量:304.31

性状:白色~帯黄白色の結晶又は結晶性の粉末である。水又 はメタノールに極めて溶けやすく、エタノール (99.5) に溶けやすく、ジエチルエーテルにほとんど溶けない。 水溶液 (1→20) は旋光性を示さない。

1.0gを新たに煮沸して冷却した水20mLに溶かした液の

pHは6.5~8.5である。

化学構造式:

20. 取扱い上の注意

内袋開封後はチャックを閉めて保存すること。

22. 包装

〈ロキソプロフェンナトリウムテープ50mg「ケミファ」〉

70枚 [7枚/袋×10袋]

700枚 [7枚/袋×100袋] 〈ロキソプロフェンナトリウムテープ100mg「ケミファ」〉

70枚 [7枚/袋×10袋] 700枚 [7枚/袋×100袋]

23. 主要文献

- 1) 日本ケミファ株式会社:生物学的同等性に関する資料(社内 資料)
- 2) 菅原幸子ほか:臨床医薬2006;22(4):311-326
- 3) 菅原幸子ほか:臨床医薬2006;22(5):393-409
- 4) 菅原幸子ほか:臨床医薬2007;23(1):55-71
- 5) 変形性膝関節症に対する一般臨床試験(ロキソニンパップ: 2006年1月23日承認、申請資料概要ト1-4-6)
- 6) 菅原幸子ほか:臨床医薬2006;22(5):411-426
- 7) 菅原幸子ほか:臨床医薬2007;23 (2):127-141
- 8) 菅原幸子ほか:臨床医薬2006;22(5):427-442
- 9) 薬理に関する資料 (ロキソニンパップ:2006年1月23日承認、 申請資料概要ホ)
- 10) 浜本哲和ほか:臨床医薬2006;22(3):179-186
- 11) ラットにおける鎮痛効果に関する検討 (ロキソニンパップ: 2006年1月23日承認、申請資料概要ホ2)

24. 文献請求先及び問い合わせ先

日本薬品工業株式会社 安全管理課 〒101-0032 東京都千代田区岩本町2丁目2番3号 TEL 03-5833-5011 FAX 03-5833-5100

26. 製造販売業者等

26.1 製造販売元



26.2 販売元

