*2024年9月改訂(第2版) 2023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 872325

	承認番号	販売開始	
錠 5mg	22400AMX01221000	2012年12月	
錠 10mg	22400AMX01222000	2012年12月	

H2受容体拮抗剤 日本薬局方 ラフチジン錠

ラフチジン錠5mg「JG」 ラフチジン錠10mg「JG」

Lafutidine Tablets

2. 禁忌(次の患者には投与しないこと)

2.1 本剤の成分に対して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 (1 錠中)	添加剤
ラフチジン錠 5mg「JG」	日局 ラフチジン 5mg	乳糖水和物、結晶セルロース、トウモロコシデンプン、ヒドロキシプロピルセルロース、クロスカルメロースナトリウム、軽質無水ケイ酸、ステアリン酸マグネシウム、ヒプロメロース、酸化チタン、マクロゴール6000、タルク、カルナウバロウ
ラフチジン錠 10mg「JG」	日局 ラフチジン 10mg	乳糖水和物、結晶セルロース、トウモロコシデンプン、ヒドロキシプロピルセルロース、クロスカルメロースナトリウム、軽質無水ケイ酸、ステアリン酸マグネシウム、ヒプロメロース、酸化チタン、マクロゴール6000、タルク、カルナウバロウ

3.2 製剤の性状

212 22/13/27					
販売名	色・剤形	外形・大きさ・重量		識別 コード	
		表面	裏面	側面	
ラフチジン錠 5mg「JG」	白色のフィル ムコーティン グ錠	JG E64	5		JG E64
) SK	直径 5.6mm	厚さ 2.7mm	重量 68mg	
		表面	裏面	側面	
ラフチジン錠 10mg「JG」	白色のフィル ムコーティン グ錠	JG E65	10		JG E65
	/ 34	直径 6.1mm	厚さ 2.8mm	重量 86mg	

4. 効能又は効果

- ○胃潰瘍、十二指腸潰瘍、吻合部潰瘍、逆流性食道炎
- ○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
- ○麻酔前投薬

5. 効能又は効果に関連する注意

重症(ロサンゼルス分類 Grade C 又は D)の逆流性食道炎に対する有効性及び安全性は確立していない。

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、成人にはラフチジンとして $1 = 10 \log 6 1 + 2 = 10 \log 6 \log 6$ 後、夕食後または就寝前)経口投与する。なお、年齢・症状により適宜増減する。

〈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、成人にはラフチジンとして1回10mgを1日1回(夕食後または就寝前)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、成人にはラフチジンとして 1 回 10mg 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。

8. 重要な基本的注意

血液像、肝機能、腎機能等に注意すること。

- 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

9.1.2 透析患者

低用量から慎重に投与すること。透析患者では非透析時の最高 血中濃度が健康人の約2倍に上昇することが報告されている。 [16.6.2 参昭]

9.2 腎機能障害患者

症状が悪化するおそれがある。

9.3 肝機能障害患者

症状が悪化するおそれがある。[11.1.4 参照]

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。動物実験(ラット)で乳汁中への移行が報告されている。

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

用量あるいは投与間隔に留意するなど、患者の状態を観察しながら慎重に投与すること。生理機能が低下しているため。 [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、アナフィラキシー (いずれも頻度不明)

顔面蒼白、血圧低下、全身発赤、呼吸困難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。

- 11.1.2 再生不良性貧血、汎血球減少、無顆粒球症、血小板減少 (いずれも頻度不明)
- 11.1.3 皮膚粘膜眼症候群 (Stevens-Johnson 症候群)、中毒性表 皮壊死融解症 (Toxic Epidermal Necrolysis:TEN) (いずれも 頻度不明)
- **11.1.4 肝機能障害** (0.06%)、**黄疸** (頻度不明)

AST、ALT、 γ -GTP の上昇等を伴う肝機能障害、黄疸があらわれることがある。[9.3 参照]

- **11.1.5 房室ブロック等の心ブロック** (頻度不明)
- **11.1.6 横紋筋融解症**(頻度不明)
- 11.1.7 間質性腎炎 (頻度不明)

11.2 その他の副作用

THE COMESTITION					
	0.1~5%未満	0.1%未満	頻度不明		
過敏症		発疹、蕁麻疹	そう痒		

	0.1~5%未満	0.1%未満	頻度不明
血液	白血球数増加、白 血球数減少、赤血 球数減少、ヘモグ ロビン減少、ヘマ トクリット減少		好酸球上昇
肝臓	ALT 上昇、AST 上昇、Al-P 上 昇、γ-GTP 上 昇、LDH 上昇、 T-Bil 上昇		
腎臓	尿タンパク異常	BUN 上昇	
精神神経系	不眠、眠気	頭痛、めまい	可逆性の錯乱状態、幻覚、意識障害、痙攣
循環器	熱感	動悸	顔面紅潮
消化器	便秘、下痢、嘔 気・嘔吐、食欲 不振	硬便、腹部膨満感	口渇
その他	血清尿酸値上昇、 K低下、Cl上昇、 浮腫	生理遅延、Na 上昇	女性化乳房、倦 怠感

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。

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 単回投与

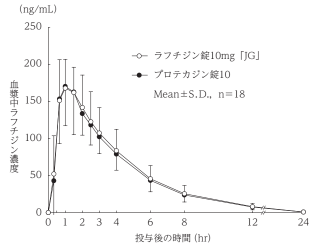
健康成人男子にラフチジン 10 mg を空腹時に経口投与した時の血漿中未変化体濃度は、下記のとおりである 1 。

Tmax	Cmax	T _{1/2} (hr)		AUC _{0-24hr}
(hr)	(ng/mL)	α	β	(ng·hr/mL)
0.8±0.1	174±20	1.55±0.61	3.30±0.39	793±85

(n=6、平均値±標準誤差)

16.1.2 生物学的同等性試験

ラフチジン錠 $10 \, \mathrm{mg}$ [JG] とプロテカジン錠 $10 \, \mathrm{e}$ 、クロスオーバー法によりそれぞれ 1 錠 (ラフチジンとして $10 \, \mathrm{mg}$) 健康成人男子に絶食単回経口投与して血漿中未変化体濃度を測定し、得られた薬物動態パラメータ (AUC、Cmax) について $90 \, \mathrm{em}$ 信頼区間法にて統計解析を行った結果、 $\log (0.8) \sim \log (1.25)$ の範囲内であり、両剤の生物学的同等性が確認された 2)。



薬物動能パラメータ

	判定パラメータ		参考パラメータ		
	AUC ₀₋₂₄ (ng · hr/mL)	Cmax (ng/mL)	Tmax (hr)	T _{1/2} (hr)	
ラフチジン錠 10mg 「JG」	792.07±244.42	189.54±51.35	1.0±0.4	2.7±0.6	
プロテカジン錠 10	759.23±198.44	182.36±36.17	1.0±0.3	2.6±0.6	

 $(Mean \pm S.D., n=18)$

血漿中濃度並びに AUC、Cmax 等のパラメータは、被験者の選択、体液の採取回数・時間等の試験条件によって異なる可能性がある。

16.3 分布

蛋白結合率は、 3μ g/mL (ヒト血漿蛋白結合率は $88.0\pm1.2\%$) まで結合の飽和は認められなかった 3 (in vitro)。

16 / 代頭

ラフチジンの代謝には主として CYP3A4、一部 CYP2D6 が関与するとの報告がある 4)。

16.5 排泄

健康成人男子 6名にラフチジン 10mg を空腹時に経口投与した結果、投与 24 時間までの未変化体、代謝物 M-4(ピペリジン環が酸化的脱離)、M-7(ピペリジン環が酸化)及び M-9(スルホニル化)の尿中排泄率は それぞれ $10.9\pm1.5\%$ 、 $1.7\pm0.2\%$ 、 $7.5\pm0.8\%$ 及び $0.3\pm0.1\%$ であり、尿中総排泄率は投与量の約 20%であった1)。

16.6 特定の背景を有する患者

16.6.1 高齢者の血中濃度

高齢者では腎機能正常者 (Ccr 平均 88.0±9.4mL/min) と腎機能低下傾向者 (Ccr20~60mL/min、平均 45.2±7.8mL/min) で血中動態に差を認めなかった^{1),5)}。[9.8 参照]

16.6.2 透析患者の血中濃度

透析患者では非透析時の血漿中未変化体濃度は健康成人と比べて Cmax が約 2 倍に上昇し、 $T_{1/2}$ が約 2 倍に延長し、AUC が約 3 倍に増加した。 なお、 ラフチジンは血液透析により $7\sim18\%$ が除去された $^{1),5),6)}$ 。[9.1.2 参昭]

		Tmax (hr)	Cmax (ng/mL)	T _{1/2} (hr)	AUC (ng·hr/mL)
健康成人	(参考)	0.8±0.1	174±20	3.30±0.39	793±85
	腎機能正常	1.0±0.2	195±17	3.05±0.19	869±65
高齢者	腎機能 低下傾向	1.1±0.2	196±23	2.93±0.21	853±113
	透析時	2.6±0.5	226±36	4.57±0.24 ^{注)}	853±128 ^{注)}
透析患者	非透析時	0.8±0.1	336±40	6.71±0.30 (4.37±0.45) 注)	2278±306 (1264±133) ^{造)}

(ラフチジン 10mg 投与、高齢者は各 n=5、他は n=6、平均値±標準誤差)

各パラメータは透析患者の透析時は 0-6 時間まで、その他は 0-24 時間までの血漿中濃度推移より算出した。透析時の $T_{1/2}$ は 4 例より算出した。

注)透析時(0-6 時間の値)との比較のために非透析時の 0-6 時間の値を ()内に示した。

腎機能低下傾向者: Ccr=20、34、54、58、60mL/min (5 例)

16.8 その他

ラフチジン錠 5mg [JG] は、「含量が異なる経口固形製剤の生物学的同等性試験ガイドライン(平成 18 年 11 月 24 日 薬食審査発第 1124004 号 別紙 2)」に基づき、ラフチジン錠 10mg [JG] を標準製剤とした溶出試験の結果、溶出挙動は同等と判断され、生物学的に同等とみなされた 70 。

17. 臨床成績

17.1 有効性及び安全性に関する試験

〈胃潰瘍、十二指腸潰瘍、吻合部潰瘍〉

17.1.1 国内第Ⅱ/Ⅲ相試験

胃潰瘍、十二指腸潰瘍、吻合部潰瘍患者を対象にラフチジンを 1 回 10mg 1日 2 回 (朝食後、夕食後または就寝前) 経口投与した複数の臨床試験を 合算した結果、全般改善度は胃潰瘍 89.8% (88/98 例)、十二指腸潰瘍 92.3% (24/26 例)、吻合部潰瘍 84.6% (11/13 例) であった⁸⁾⁻¹⁴⁾。

	全般改善度	自他覚症状改善度	内視鏡判定治癒率 又は改善率
胃潰瘍	89.8%	96.7%	72.4%
	(88/98 例)	(87/90 例)	(71/98 例)
十二指腸潰瘍	92.3%	100%	88.5%
	(24/26 例)	(29/29 例)	(23/26 例)
吻合部潰瘍	84.6%	100%	84.6%
	(11/13 例)	(11/11 例)	(11/13 例)

全般改善度、自他覚症状改善度及び改善率は「中等度改善」以上

17.1.2 国内第Ⅲ相試験

胃潰瘍患者を対象としたファモチジン対照二重盲検比較試験において、ラフチジン 10 mg を 1 日 2 回又はファモチジン 20 mg を 1 日 2 回 8 週間経口投与した結果、ラフチジンの全般改善度における著明改善率は 81.7% (94/115 例)で同等性が検証された。ラフチジンの副作用発現率は 8.3% (11/132 例)で、頭痛 0.8% (1/132 例)、便秘 0.8% (1/132 例)等であった 15 。

十二指腸潰瘍患者を対象としたファモチジン対照二重盲検比較試験にお

いて、ラフチジン 20mg を 1 日 2 回又はファモチジン 20mg を 1 日 2 回 6週間経口投与した結果、ラフチジンの全般改善度における著明改善率は 89.8% (88/98 例) で同等性が検証された。ラフチジンの副作用発現率は 2.6% (3/116 例) で、生理遅延 0.9% (1/116 例) 等であった^[6]。

〈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〉

17.1.3 国内第Ⅱ相試験

びらん又は出血のいずれかを呈する胃炎患者を対象にラフチジンを1回 10mg I 日 I 回 (夕食または就寝前) 経口投与した複数の臨床試験を合算した結果、全般改善度は 94.0% (78/83 例) であった^{17),18)}。

	全般改善度	自他覚症状改善度	内視鏡判定治癒率 又は改善率
急・慢性胃炎の胃粘膜	94.0%	94.3%	90.4%
病変	(78/83 例)	(83/88 例)	(75/83 例)

全般改善度、自他覚症状改善度及び改善率は「中等度改善」以上

17 1 4 国内笙Ⅲ相試驗

胃炎患者を対象としたシメチジン対照二重盲検比較試験において、ラフチ ジン 10mg を 1 日 1 回又はシメチジン 400mg を 1 日 1 回 2 週間経口投 与結果、ラフチジンの全般改善度における改善率(中等度改善以上)は 83.1% (74/89 例) で同等性が検証された。ラフチジンの副作用発現率は1.0% (1/104 例) で、眠気1.0% (1/104 例) であった¹⁹⁾。

〈麻酔前投薬〉

17.1.5 国内第Ⅱ相試験

全身麻酔により手術が施行される患者で ASA 分類 1 又は 2 の者を対象 に 1 回 10mg を手術前日就寝前及び手術当日麻酔導入 2 時間前の 2 回投 与した結果、胃分泌抑制効果(pH)の総合効果は有効以上で100%(60/60 例) であった20)

17.1.6 国内第Ⅲ相試験

全身麻酔により手術が施行される患者を対象としたロキサチジン対照二 重盲検比較試験において、ラフチジン 10mg を手術前夜及び麻酔導入 2時間前の2回又はロキサチジン 75mg を手術前夜及び麻酔導入 2時間前の2回経口投与した結果、ラフチジンの胃液分泌抑制効果及び胃酸分泌抑 制効果 (pH) の総合効果における著効率は89.1% (106/119 例) で同 等性が検証された。ラフチジンで副作用は認められなかった²¹⁾。

〈逆流性食道炎〉

17.1.7 国内第Ⅲ相試験

内視鏡検査によりロサンゼルス分類で Grade A 又は B の軽症の逆流性 食道炎と診断された患者を対象にラフチジンを1回10mg1日2回(朝 食後、夕食後または就寝前)経口投与した。内視鏡判定委員会における内 根鏡治癒率は、ラフチジン群 71.0%(115/162 例)であり、プラセボ群 9.7%(14/145 例)に対して有意差(p<0.01)が認められた 22 , 23 。安全性評価例数 169 例中、8.9%(15/169 例)に副作用が認められ、主 な副作用は γ-GTP 増加、ALT 増加、血中尿酸増加及び白血球数減少で あった。

18. 薬効薬理

18.1 作用機序

H2 受容体拮抗作用により胃酸分泌の抑制作用が発現する²⁴⁾。

18.2 ヒトでの作用

18.2.1 基礎及び各種刺激胃酸分泌

健康成人における、基礎、テトラガストリン刺激剤及び塩酸ベタゾール刺 激剤投与時の2時間胃酸分泌は、10mg経口投与によりそれぞれ、 95.1%、84.0%、98.3%、ペプシン分泌量はそれぞれ69.2%、46.0%、 86.8%抑制された24)-26)。

18.2.2 夜間胃酸分泌

健康成人の午後 11 時から午前 6 時までの 7 時間胃酸分泌及びペプシン 分泌量は、10mg 経口投与によりそれぞれ 95.6%、57.9%抑制された $^{27)}$ 。

18.2.3 24 時間胃内 pH モニター

健康成人において、就寝前 10mg 経口投与により胃内 pH は、投与 2 時間後には pH5 以上となり、10 時間後まで pH6~8 の範囲で推移し、夜 間の 12 時間において pH3 以上のホールディングタイムの割合が 75.0%であった。また、10mg 1 日 2 回経口投与により夜間及び日中の 12 時間においてそれぞれ 67.8%、60.2%であり、日中も夜間と同様に胃 酸分泌が抑制された²⁸⁾。

18.2.4 胃粘液增加作用

健康成人において、ラフチジン 10mg1 日 2 回 3 日間経口投与により、投 与後 1~1.5 時間での胃液中のヘキソサミン量がプラセボ投与と比較し、 有意に増加した²⁹⁾。また、胃切除予定の患者において、ラフチジン 10mg 1日2回2週間経口投与により、切除された胃体部の粘液ゲル層のムチン 量が非投与の約3倍に増加した300。

なお、胃粘膜血流増加作用については、臨床的には証明されていない。

18.3 動物での作用

18.3.1 胃酸分泌抑制作用

幽門を結紮し各種薬剤を十二指腸内投与し4時間後の胃酸分泌抑制作用 の効力は、ファモチジンの 0.1 倍、シメチジンの 2.3 倍であった (ラッ ト)。しかし各種刺激剤による胃酸分泌抑制作用は、ファモチジン及びシ メチジンよりも持続した³¹⁾ (ラット、イヌ)。

18.3.2 H₂ 受容体拮抗作用

モルモット大脳皮質膜によるチオチジンの特異結合に対する抑制作用は、 ファモチジンの 1.9 倍、シメチジンの 85.5 倍であった³²⁾(*in vitro*)。

18.3.3 急性胃粘膜病変に対する作用

各種壊死物質(アンモニア、塩酸-エタノール、エタノール、塩酸、塩酸 タウロコール酸)による胃粘膜損傷に対して胃粘膜保護作用を示した。 特にアンモニア損傷に対して、強い保護作用を示した³³⁾ (ラット)。

18.3.4 急性・慢性潰瘍に対する作用

急性胃潰瘍 (水浸拘束ストレス、インドメタシン、幽門結紮アスピリン、 ヒスタミン) あるいは急性十二指腸潰瘍 (メピリゾール、ジエチルジチオ カルバメート) の発生を抑制し、また慢性潰瘍(酢酸潰瘍、焼灼潰瘍) に 対して治癒促進作用及び再発抑制作用を示した34)-36)(ラット)。

18.3.5 胃炎に対する作用

アンモニア及びタウロコール酸による胃炎に対して、回復促進作用を示 した³⁷⁾ (ラット)。

18.3.6 急性逆流性食道炎に対する作用

前胃-幽門結紮による食道粘膜傷害の発生を抑制した38)(ラット)。

18.3.7 胃粘膜血流增加作用

胃内投与で、漸増的な血流の増加作用を示した39)(ラット)。

18.3.8 胃粘液增加作用

ラット胃粘膜の器官培養で粘液産生を促進した400 (in vitro)。また経口投 与で胃粘膜ゲル層のムチン量を増加させ、さらに連続投与でも幽門腺領域においてゲル層の増加傾向を示した^{41),42)} (ラット)。

18.3.9 粘膜再構築促進作用

アンモニアによる胃粘膜損傷の修復過程を AB 染色陽性細胞の被覆率で 調べた結果、比率を30分後より上昇させ、上皮細胞遊走による再構築促 進作用を示した43) (ラット)。

19. 有効成分に関する理化学的知見

·般名:ラフチジン (Lafutidine)

化学名: 2-[(RS)-Furan-2-ylmethylsulfinyl]-N-{4-[4-(piperidin-1ylmethyl)pyridin-2-yl]oxy-(2Z)-but-2-en-1-yl}acetamide

分子式: C22H29N3O4S

分子量:431.55

性 状:白色~微黄白色の結晶性の粉末である。

酢酸(100)に溶けやすく、メタノールにやや溶けやすく、エタ ノール(99.5)にやや溶けにくく、水にほとんど溶けない。 メタノール溶液 (1→100) は旋光性を示さない。

結晶多形が認められる。

構造式:

20. 取扱い 上の注意

開封後、室内散乱光下において、わずかに着色傾向が認められたため、開 封後の保存に注意すること。

22. 包装

〈ラフチジン錠 5mg「JG」〉 100 錠 [10 錠 (PTP) ×10]

〈ラフチジン錠 10mg「JG」〉

100錠 [10錠 (PTP) ×10]

- 1) 春木左千夫 他:薬理と治療 1995;23 (11):3049-3059
- 2) 社内資料:生物学的同等性試験(錠10mg)
- 3) 蛋白結合 (プロテカジン錠: 2000年1月18日承認、申請資料概要 $^{.2.}(2)(5))$
- 4) 第十八改正 日本薬局方解説書 廣川書店 2021; C5981-C5984
- 5) 高齢者における薬物動態 (プロテカジン錠:2000年1月18日承認、 申請資料概要 へ.3. (2))
- 古橋三義 他:透析会誌 2002;35(1):35-42
- 7) 社内資料:生物学的同等性試験(錠5mg)
- 他:臨床医薬 1995 (1998 年改訂);11 (Suppl.4):3-21 8) 森賀太幸
- 9) 森賀本幸 他:臨床医薬 1995 (1998 年改訂);11 (Suppl.4):23-34
- 10) 中澤三郎 他:臨床医薬 1995 (1998 年改訂);11 (Suppl.4):35-48 三輪剛 他:臨床医薬 1995 (1998 年改訂);11 (Suppl.4):49-62 11)
- 12) 早川滉:臨床医薬 1995 (1998 年改訂);11 (Suppl.4):75-85
- 13) 森治樹:臨床医薬 1995(1998 年改訂);11(Suppl.4):87-96 14)三輪剛 他:臨床医薬 1995(1998 年改訂);11(Suppl.4):63-74
- 他:臨床医薬 1998;14(11):2085-2102 15) 松尾裕
- 16) 松尾裕 他:臨床医薬 1998;14(11):2103-2119 三好秋馬 他:臨床医薬 1995 (1998 年改訂);11 (Suppl.4):97-111
- 他:臨床医薬 1995 (1998 年改訂);11 (Suppl.4): 三好秋馬 18) 113-129
- 他:臨床医薬 1998;14 (11):2121-2138 三好秋馬
- 他:臨床医薬 1995 (1998 年改訂);11 (Suppl.4): 20) 野口純一 159-171
- 21) 野口純一 他:臨床医薬 1995;11 (10):2143-2158
- 22) Ohara, S. et al.: J. Gastroenterol. 2010; 45: 1219-1227
- 23) 第Ⅲ相臨床試験(プロテカジン錠: 2001年3月12日承認、審査報告
- 24) 森治樹 他:臨床医薬 1995;11 (7):1381-1393
- 森治樹 他:臨床医薬 1995;11 (7):1395-1407 25)
- 刺激胃酸分泌抑制試験(プロテカジン錠:2000年1月18日承認、申 請資料概要 ト.1. (2) 1) ②)

- 27) 森治樹 他:臨床医薬 1995;11 (7):1409-1422
- 28) 谷礼夫 他:臨床医薬 1995;11 (8):1667-1678
- 29) 森治樹 他:消化器の臨床 2002;5(2):200-206
- 30) Ichikawa, T. et al.: J. Gastroenterol. Hepatol. 2007; 22 (11): 1800-1805
- 31) Shibata, M. et al.: Eur. J. Pharmacol. 1993; 235: 245-253
- 32) 稲葉二朗 他:日薬理誌 1995;105 (4):231-241
- 33) Onodera, S. et al.: Jpn. J. Pharmacol. 1995; 68 (2):161-173 34) 山浦哲明 他:日薬理誌 1992; 99 (6):401-410 35) 小野寺禎良 他:日薬理誌 1998; 111 (3):167-175

- 36) Ajioka, H. et al.: Pharmacology. 2000; 61 (2):83-90 37) 小野寺禎良 他:日薬理誌 1997; 109 (1):31-40
- 38) ラットにおける急性逆流性食道粘膜損傷に対する抑制作用 (プロテカ ジン錠:2010年3月12日承認、審査報告書)
- 39) 柴田昌裕 他:実験潰瘍 1997;24(1):33-37
- 40) Ichikawa, T. et al.: Eur. J. Pharmacol. 1994; 251: 107-111
- 41) Ichikawa, T. et al.: Life Sci. 1994; 54 (10): 159-164
- 42) 鹿児島正豊 他:日薬理誌 1994;104(5):379-389
- 43) 小野寺禎良 他:実験潰瘍 1998; 25 (2): 217-220

*24. 文献請求先及び問い合わせ先

日本ジェネリック株式会社 お客さま相談室 〒108-0014 東京都港区芝五丁目33番11号 TEL 0120-893-170 FAX 0120-893-172

26. 製造販売業者等

* 26.1 製造販売元

