

貯法：室温保存
有効期間：3年

	250mg	500mg
承認番号	22500AMX01251	22500AMX00641
販売開始	1990年7月	2008年7月

気道粘液調整・粘膜正常化剤

日本薬局方 L-カルボシスティン錠

カルボシスティン錠250mg 「NIG」

カルボシスティン錠500mg 「NIG」

Carbocisteine Tablets

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	カルボシスティン錠 250mg 「NIG」	カルボシスティン錠 500mg 「NIG」
有効成分	1錠中： L-カルボシスティン 250mg	1錠中： L-カルボシスティン 500mg
添加剤	結晶セルロース、ステアリン酸マグネシウム、デンブングリコール酸ナトリウム、乳糖水和物、ヒプロメロース、メチセルロース	カルナウバロウ、カルメロースカルシウム、クロスポビドン、軽質無水ケイ酸、酸化チタン、ステアリン酸マグネシウム、ヒプロメロース、ポリビニルアルコール（部分けん化物）、マクロゴール6000

3.2 製剤の性状

販売名	カルボシスティン錠 250mg 「NIG」	カルボシスティン錠 500mg 「NIG」
色・剤形	白色のフィルム コーティング錠	白色の片面1/2割線入り フィルムコーティング錠
外形		
直径	9.5mm	長径 16.0mm 短径 6.7mm
厚さ	4.9mm	6.4mm
質量	370mg	597mg
識別コード (PTP)	t 225 [250mg]	t 087

4. 効能又は効果

○下記疾患の去痰

上気道炎（咽頭炎、喉頭炎）、急性気管支炎、気管支喘息、慢性気管支炎、気管支拡張症、肺結核
○慢性副鼻腔炎の排膿

6. 用法及び用量

カルボシスティンとして、通常成人1回500mgを1日3回経口投与する。

なお、年齢、症状により適宜増減する。

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 心障害のある患者

類薬で心不全のある患者に悪影響を及ぼしたとの報告がある。

9.3 肝機能障害患者

肝機能が悪化することがある。[11.1.2 参照]

9.5 妊婦

妊娠又は妊娠している可能性のある女性には投与しないことが望ましい。

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。

9.8 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。

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措置を行うこと。

11.1 重大な副作用

11.1.1 中毒性表皮壊死融解症（Toxic Epidermal Necrolysis : TEN）、皮膚粘膜眼症候群（Stevens-Johnson症候群）（いずれも頻度不明）

11.1.2 肝機能障害、黄疸（いずれも頻度不明）
AST、ALT、Al-P、LDHの上昇等があらわれることがある。
[9.3 参照]

11.1.3 ショック、アナフィラキシー（いずれも頻度不明）
呼吸困難、浮腫、蕁麻疹等があらわれることがある。

11.2 その他の副作用

	0.1～5%未満 ^{注)}	0.1%未満 ^{注)}	頻度不明
消化器	食欲不振、下痢、腹痛	恶心、嘔吐、腹部膨脹感、口渴	
過敏症	発疹	湿疹、紅斑	浮腫、発熱、呼吸困難
その他		そう痒感	

注) ムコダイン錠250mg、錠500mg、細粒、K10、シロップ2%、シロップ5%、DSを合わせた集計である。

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。

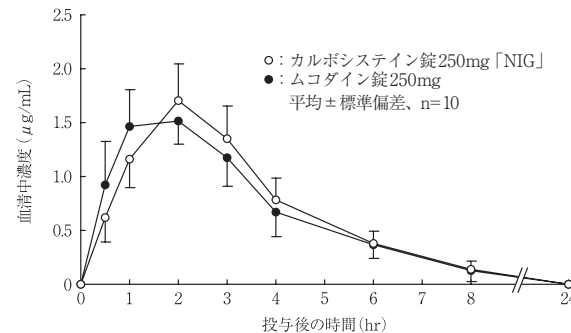
16. 薬物動態

16.1 血中濃度

16.1.1 生物学的同等性試験

〈カルボシスティン錠250mg 「NIG」〉

(1) カルボシスティン錠250mg 「NIG」とムコダイン錠250mgを、クロスオーバー法によりそれぞれ1錠（L-カルボシスティンとして250mg）健康成人男子に絶食単回経口投与して血清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）について統計解析を行った結果、両剤の生物学的同等性が確認された¹⁾。



薬物動態パラメータ

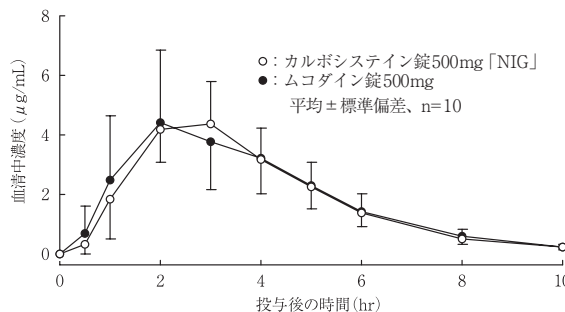
	投与量 (mg)	AUC ₀₋₂₄ ($\mu\text{g} \cdot \text{hr}/\text{mL}$)	Cmax ($\mu\text{g}/\text{mL}$)	Tmax (hr)	T _{1/2} (hr)
カルボシスティン錠250mg「NIG」	250	7.37 ± 0.60	1.74 ± 0.29	1.9 ± 0.3	1.95 ± 0.40
ムコダイン錠250mg	250	7.09 ± 0.86	1.69 ± 0.22	1.6 ± 0.5	1.95 ± 0.40

(平均 ± 標準偏差、n=10)

血清中濃度並びに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。

〈カルボシスティン錠500mg「NIG」〉

(2) カルボシスティン錠500mg「NIG」とムコダイン錠500mgを、クロスオーバー法によりそれぞれ1錠(L-カルボシスティンとして500mg) 健康成人男子に絶食単回経口投与して血清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%信頼区間法にて統計解析を行った結果、log(0.80)～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¹⁾。



薬物動態パラメータ

	投与量 (mg)	AUC ₀₋₁₀ ($\mu\text{g} \cdot \text{hr}/\text{mL}$)	Cmax ($\mu\text{g}/\text{mL}$)	Tmax (hr)	T _{1/2} (hr)
カルボシスティン錠500mg「NIG」	500	18.6 ± 4.3	4.80 ± 1.18	2.4 ± 0.5	1.42 ± 0.13
ムコダイン錠500mg	500	19.3 ± 5.4	5.19 ± 1.79	2.6 ± 1.1	1.51 ± 0.17

(平均 ± 標準偏差、n=10)

血清中濃度並びに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。

17. 臨床成績

17.1 有効性及び安全性に関する試験

〈気管支喘息、慢性気管支炎、気管支拡張症及び肺結核の去痰〉

17.1.1 国内実験及びプラセボ対照二重盲検比較試験

喀痰喀出困難を訴える慢性気管支炎、気管支拡張症、肺気腫、気管支喘息、肺結核などの慢性呼吸器疾患患者を対象に、1週間の観察期の後カルボシスティン、実薬対照であるメチルシスティン又はプラセボを2週間投与する二重盲検比較試験を実施した。解析対象集団250例での全般改善度(軽度改善以上を有効とした場合の有効率)は、カルボシスティン群72.0% (59/82例)、メチルシスティン群64.6% (53/82例)、プラセボ群48.8% (42/86例)であり、カルボシスティン群はプラセボ群と比べて有意に改善した(p<0.01)。また、痰の切れの改善度はカルボシスティン群58.5% (48/82例)、メチルシスティン群51.2% (42/82例)、プラセボ群40.7% (35/86例)であり、カルボシスティン群はプラセボ群と比べて有意に改善した(p<0.01)。その他、痰の回数、咳の頻度、咳の強さにおいてもカルボシスティン群はプラセボ群と比べて有意に改善した(p<0.05)。

カルボシスティン群の副作用発現頻度は12.0% (11/92例)であり、主な副作用は、食欲不振、腹部不快感などの消化器症状であった²⁾。

〈慢性副鼻腔炎の排膿〉

17.1.2 国内実験対照二重盲検比較試験

慢性副鼻腔炎患者を対象に、カルボシスティン又は実薬対照であるL-システィンエチル塩酸塩を4週間投与する二重盲検比較試験を実施した。解析対象集団242例での全般改善度は下表のとおりであり、カルボシスティンの有用性が認められている。

カルボシスティン群の副作用発現頻度は1.5% (2/134例)、嘔吐1例、口渴感1例であった³⁾。

全般改善度

評価項目	薬剤	改善率	
		カルボシスティン	L-システィンエチル塩酸塩
著明改善		20.2% [#] (25/124例)	6.8% (8/118例)
中等度改善以上		53.2% [#] (66/124例)	32.2% (38/118例)
軽度改善以上		91.1% (113/124例)	84.7% (100/118例)

p<0.01

18. 薬効薬理

18.1 作用機序

カルボシスティンは、粘液の調整作用及び粘膜の正常化作用により粘液線毛輸送能を改善し、喀痰、鼻汁の排泄を促進する。

〈上気道炎(咽頭炎、喉頭炎)、急性気管支炎、気管支喘息、慢性気管支炎、気管支拡張症及び肺結核の去痰〉

18.2 粘液構成成分調整作用

慢性気道疾患患者の喀痰中のシアル酸、フコースの構成比を正常化した⁴⁾。

亜硫酸ガス曝露により変化するシアル酸/フコース分解酵素及びシアル酸/フコース合成酵素活性を正常化した。同時に、その分泌粘液の主成分であるムチン(Muc-5acタンパク質)生成の増加を抑制した(ラット)⁵⁾。

18.3 杯細胞過形成抑制作用

慢性気道疾患患者の組織学的検査において気道粘膜の杯細胞過形成を抑制した(外国人データ)⁶⁾。

亜硫酸ガス曝露モデルにおいて気道の杯細胞過形成を抑制した(ラット)⁷⁾。

18.4 気道炎症抑制作用

亜硫酸ガス曝露により増加する気道への炎症細胞浸潤(数)、活性酸素量及びエラスター活性を抑制した(ラット)^{7,8)}。

fMLPにより刺激したヒト好中球の活性化を抑制した(in vitro)⁹⁾。

18.5 粘膜正常化作用

慢性気管支炎患者の気管支粘膜上皮の線毛細胞の修復を促進した¹⁰⁾。

〈慢性副鼻腔炎の排膿〉

18.6 粘液線毛輸送能改善作用

慢性副鼻腔炎患者で、低下した鼻粘膜粘液線毛輸送能を改善した¹¹⁾。

18.7 粘膜正常化作用

エンドトキシン注入あるいは亜硫酸ガス曝露による副鼻腔粘膜の障害を軽減し、修復を促進した(ウサギ)^{12,13)}。

19. 有効成分に関する理化学的知見

一般的名称:L-カルボシスティン(L-Carbocisteine)

化学名:(2R)-2-Amino-3-carboxymethylsulfanylpropanoic acid

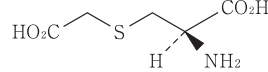
分子式:C₅H₉NO₄S

分子量:179.19

融点:約186°C(分解)

性状:白色の結晶性の粉末で、においはなく、僅かに酸味がある。水に極めて溶けにくく、エタノール(95%)にほとんど溶けない。希塩酸又は水酸化ナトリウム試液に溶ける。

化学構造式:



22. 包装

〈カルボシスティン錠250mg「NIG」〉

100錠 [10錠(PTP) × 10、乾燥剤入り]、

1000錠 [10錠(PTP) × 100、乾燥剤入り]

1200錠 [アルミ袋、バラ、乾燥剤入り]

〈カルボシスティン錠500mg「NIG」〉

100錠 [10錠(PTP) × 10、乾燥剤入り]、

500錠 [10錠(PTP) × 50、乾燥剤入り]

23. 主要文献

1) 社内資料:生物学的同等性試験

2) 伊藤和彦、他.:臨床と研究. 1980; 57(4): 1296-1309

3) 馬場駿吉、他.:耳鼻と臨床. 1988; 34(1): 33-47

4) 安岡勘、他.:気管支学. 1986; 8(3): 312-320

5) Ishibashi, Y. et al.: Eur. J. Pharmacol. 2004; 487: 7-15

6) Miskovits, G. et al.: Forum Ser. R. Soc. Med. 1982; 5: 1-3

7) Sueyoshi, S. et al.: Int. Arch. Allergy Immunol. 2004; 134: 273-280

8) 石橋祐二、他.:日本呼吸器学会雑誌. 2001; 39: 17-23

9) Ishii, Y. et al.: Eur. J. Pharmacol. 2002; 449: 183-189

10) 萩原正雄、他.:気管支学. 1982; 4(3): 235-244

11) 間島雄一、他.:耳鼻臨床. 1987; 80: 1313-1319

12) 前山拓夫、他.:耳鼻咽喉科展望. 1986; 29(補6): 447-457

13) 大橋淑宏、他.:日本耳鼻咽喉科学会会報. 1985; 88: 1056-1060

24. 文献請求先及び問い合わせ先

日医工株式会社 お客様サポートセンター

〒930-8583 富山市総曲輪1丁目6番21

TEL (0120) 517-215

FAX (076) 442-8948

26. 製造販売業者等

26.1 製造販売元



26.2 発売元



26.3 販売

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