日本標準商品分類番号 872329

**承認番号** 30300AMX00326 **販売開始** 2021年12月

**貯法**:室温保存 **有効期間**:36箇月

胃炎・消化性潰瘍治療剤 スクラルファート水和物液

# スクラルファート内用液10%「NIG」

# Sucralfate Oral Solution

## 2. **禁忌 (次の患者には投与しないこと)** 透析療法を受けている患者 [9.2.1 参照]

## 3. 組成・性状

#### 3.1 組成

販売名 スクラルファート内用液10%「NIG」		スクラルファート内用液10%「NIG」
	有効成分	10mL中: スクラルファート水和物 (ショ糖硫酸エステルアルミニウム塩) 1g
	添加剤	ヒドロキシプロピルスターチ、サッカリンナトリウム水和物、パラオキシ安息香酸プチル、パラオキシ安息香酸プロ ピル、エタノール、グリセリン、香料

#### 32 製剤の性状

P4/10 - I= B4		
販売名	スクラルファート内用液10%「NIG」	
色・剤形	白色の懸濁液	

#### 4. 効能又は効果

- ○胃・十二指腸潰瘍
- ○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

#### 6. 用法及び用量

通常、成人1回10mL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 リン酸塩の欠乏している患者

アルミニウムは消化管内でリン酸塩と結合し、その吸収を阻害する。

#### 9.2 腎機能障害患者

#### 9.2.1 透析療法を受けている患者

投与しないこと。長期投与によりアルミニウム脳症、アルミニウム骨症、貧血等があらわれることがある。[2. 参照]

#### 9.2.2 腎障害のある患者

長期投与によりアルミニウム脳症、アルミニウム骨症、貧血等があらわれるおそれがあるので、定期的に血中アルミニウム、リン、カルシウム、アルカリフォスファターゼ等の測定を行うこと。

# 9.5 妊婦

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

用量に注意すること。一般に生理機能が低下している。

## 10. 相互作用

## 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
クエン酸製剤	血中アルミニウム濃度が	キレートを形成し、ア
	上昇することがあるので、	
クエン酸ナトリウム	同時に服用させないなど	進されると考えられる。
水和物 等	注意すること。	
血清カリウム抑制イオ	血清カリウム抑制イオン	アルミニウムイオンと
ン交換樹脂	交換樹脂の効果が減弱す	非選択的に交換すると
ポリスチレンスルホ	るおそれがある。	考えられる。
ン酸カルシウム、ポ		
リスチレンスルホン		
酸ナトリウム		

薬剤名等	臨床症状・措置方法	機序・危険因子
	同時に服用することにより、これら併用薬剤の収を遅延又は阻害する工作のでを遅延又は阻害する工作用は併用薬を本剤の2時間以上前に服用することにより、弱まるとの報告がある。	併用薬剤が不溶性のキレートを形成し、消化 管からの吸収を遅延又
ジギタリス製剤 ジゴキシン 等 フェニトイン テトラサイクリン系抗 生物質 スルピリド 等	同時に服用することにより、これら併用薬剤の吸 収を遅延又は阻害するお でれがある。この作用は 薬剤の服時間をずらす ことにより、弱まるとの 報告がある。	し、消化管からの吸収
甲状腺ホルモン剤 レボチロキシンナト リウム水和物 等 胆汁酸製剤 ウルソデオキシコー ル酸、ケノデオキシ コール酸	同時に服用することにより、これら併用薬剤の収を遅延又は阻害することがある。これらの作用 は薬剤の服用時間をずら すことにより、弱まると 考えられる。	することにより、これ らの薬剤の吸収が阻害
テオフィリン徐放性製 剤	同時に服用することにより、テオフィリン徐放性 製剤のAUCが低下するお それがある。	放性製剤の吸収を阻害
キニジン等	制酸剤(乾燥水酸化アルミニウムゲル等)の投与により、併用薬剤の排泄が遅延することが知られている。	

#### 11. 副作用

次の副作用があらわれることがあるため、観察を十分に行い、異常が認められた場合には、減量・休薬又は中止など適切な処置を行うこと。

## 11.2 その他の副作用

	4 · 10 · A.11 · 10		
	0.1~5%未満	頻度不明	
消化器	便秘、嘔気	口渇、悪心等	
皮膚		発疹、蕁麻疹等	
過敏症		アナフィラキシー反応	

注:長期投与によりアルミニウム脳症、アルミニウム骨症、貧血等があらわ れるおそれがある。

## 15. その他の注意

### 15.1 臨床使用に基づく情報

経管栄養処置を受けている成人患者、低出生体重児及び新生児発育不全において、胃石・食道結石がみられたとの報告があるので、観察を十分に行い、これらが疑われた場合には本剤の投与を中止し、適切な処置を行うこと。

## 17. 臨床成績

# 17.1 有効性及び安全性に関する試験

国内のべ58施設、250例で実施した胃潰瘍<sup>1)</sup>、十二指腸潰瘍<sup>2)</sup>及び急性胃炎・慢性胃炎の急性増悪期<sup>3)</sup>の一般臨床試験成績は次の通りである。

対象	胃潰瘍	十二指腸潰瘍	急性胃炎・慢性胃炎 の急性増悪期
施設数・総症例数	23施設·75例	16施設·70例	19施設·105例
自他覚症状改善例数 中等度改善以上(%)	62/62例 (100)	60/62例 (96.8)	86/92例 (93.5)
内視鏡改善例数 治癒 <sup>a)</sup> 又は中等度 改善以上 <sup>b)</sup> (%)	50/64例 (78.1) a)	46/63例 (73.0) a)	78/92例 (84.8) b)
有効例数 有効以上(%)	59/64例 (92.2)	56/63例 (88.9)	79/93例 (84.9)

### 18. 薬効薬理

### 18.1 作用機序

ラット酢酸胃潰瘍及び十二指腸潰瘍実験において経口投与し た14C-スクラルファート水和物は、正常胃粘膜部位に比較して胃 及び十二指腸潰瘍部位に選択的に結合し、かつ保護層を形成することによって治癒を促進させた4。同様に、エタノール及びアスピリン胃炎ラットにおいても14C-スクラルファート水和物の胃炎 病巣への選択的結合・付着が確かめられた5)。消化性潰瘍及び胃 炎患者に本剤を経口投与した際にも、本剤が潰瘍部位ないし胃炎 病巣へ強固に結合していることが確認されており、本剤は炎症部 位ないし潰瘍底の白苔中の蛋白成分と強力に結合し、保護層を形 

# 18.2 胃液ペプシン活性抑制作用

ラットの実験により、攻撃因子である胃液中のペプシン活性を抑 制することが認められている9)-12)。

#### 18.3 制酸作用

ラットの実験により、制酸作用を有することが認められている<sup>11),12)</sup>。

# 18.4 再生粘膜の発育促進及び血管増生

ラットのクランピング コルチゾン潰瘍実験の結果、再生粘膜の 発育や血管増生が認められ、潰瘍の治癒が促進された13).14)。

# 18.5 抗潰瘍及び潰瘍治癒効果

モルモットあるいはラットのストレス、ヒスタミン、ステロイ ド、レセルピン、アスピリン等の実験潰瘍において抗潰瘍効果が、またクランピング コルチゾン潰瘍、焼灼潰瘍、酢酸潰瘍等 の実験潰瘍において潰瘍治癒効果が認められている9)-11),14)-18)。

#### 18.6 胃炎モデルへの効果

本剤の前投与により、ラットのアスピリン及びエタノール胃炎の 発生を有意に抑制した<sup>19)</sup>。また、タウロコール酸による実験びら ん性胃炎に対する治療効果が認められている20)。

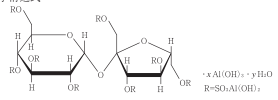
# 19. 有効成分に関する理化学的知見

-般的名称:スクラルファート水和物(Sucralfate Hydrate)

化学名: Basic aluminum sucrose sulfate 分子式:C<sub>12</sub>H<sub>30</sub>Al<sub>8</sub>O<sub>51</sub>S<sub>8</sub>· x Al(OH)<sub>3</sub>· y H<sub>2</sub>O

性 状:白色の粉末で、におい及び味はない。水、熱湯、エタ ノール (95) 又はジエチルエーテルにほとんど溶けな い。希塩酸又は硫酸・水酸化ナトリウム試液に溶ける。

化学構造式:



#### 22. 包装

10mL分包×210

#### 23. 主要文献

1) 松尾 裕, 他: Prog. Med., 1994; 14(7): 1977-1983

2) 松尾 裕, 他: Prog. Med., 1994; 14(7): 1984-1990

3) 松尾 裕, 他: Prog. Med., 1994; 14(7): 1991-1998

4) Nagashima, R. et al.: Arzneim. Forsch., Drug Res., 1980; 30(1)(S-I): 84-88

日野原好和, 他:薬理と治療, 1982; 10(5): 2493-2498

6) Nakazawa, S. et al.: Dig. Dis. Sci., 1981; 26(4): 297-300 7) 石森 章, 他:医学と薬学, 1983; 9(1): 25-31

Sasaki, H. et al.: Scand. J. Gastroenterol., 1983; 18(S-83): 8) 13-14

行方正也, 他:薬学雑誌, 1967; 87(4): 376-380

10) 行方正也, 他: 薬学雑誌, 1967; 87(7): 778-780

11) 行方正也, 他:薬学雑誌, 1967;87(8):889-893

12) 清水正洋, 他:基礎と臨床, 1968; 2(5): 365-373

13) 川崎久徳:日本消化器病学会雑誌,1970;67(11):940-951 14) 清水正洋,他:基礎と臨床,1968;2(5):383-391

三好秋馬, 他: 内科宝函, 1968; 15(12): 419-425 15)

16) 平野武明, 他:基礎と臨床, 1974;8(4):1075-1079

17) Okabe, S. et al.: Dig. Dis. Sci., 1983; 28(11): 1034-1042 18) 松尾 裕, 他: 医学のあゆみ, 1970; 74(13): 681-685

19) 星野英一, 他:薬理と治療, 1982:10(5):2479-2486 20) 岸本真也, 他:内科宝函, 1986:33(4):107-113

# 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