

**2022年8月改訂(第3版) *2019年4月改訂(第2版)

法:室温保存、気密容器、遮光 (開封後は

湿気を避けて保存すること。)

使用期限:外箱に表示の使用期限内に使用すること。

ロイコトリエン受容体拮抗薬 気管支喘息治療薬

日本薬局方 モンテルカストナトリウムチュアブル錠

モンテルカストチュアフ"ル錠5mg オールラ

MONTELUKAST CHEWABLE TABLETS 5 mg 'OHARA.

【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

【組成・性状】

•	-								
販 売 名	モンテルカストチュアブル錠5mg「オーハラ」								
成分・含量	日局モンテルカストナトリウム								
	1錠中モンテルカストとして5mgを含有								
	D-マンニトール、	結晶セルロース、	クロスカルメロー						
添加物	スナトリウム、ヒ	ニドロキシプロピル	レセルロース、ス						
(A) JU 100	テアリン酸マグネ	テアリン酸マグネシウム、アスパルテーム (L-フェ							
	ニルアラニン化合	(物)、三二酸化鉄	、香料						
色調・剤形		淡赤色・素錠							
	表面	裏面	側面						
外形	# 5 7 ************************************								
	直径:9.7mm 厚さ:4.5mm								
重 量	300mg								
識別コード	モンテルカスト 5 オーハラ チュアブル								

【効能・効果】

気管支喘息

【用法・用量】

通常、6歳以上の小児にはモンテルカストとして5mgを1 日1回就寝前に経口投与する。

<用法・用量に関連する使用上の注意>

- (1) 本剤は、口中で溶かすか、かみくだいて服用すること。
- (2) モンテルカストチュアブル錠はモンテルカストフィル ムコーティング錠及びモンテルカスト口腔内崩壊錠と 生物学的に同等ではないため、モンテルカストチュア ブル錠5mgとモンテルカストフィルムコーティング 錠5mg及びモンテルカスト口腔内崩壊錠5mgをそれ ぞれ相互に代用しないこと。

【使用上の注意】

1.重要な基本的注意

- (1) 本剤は、喘息の悪化時ばかりでなく、喘息が良好にコン トロールされている場合でも継続して服用するよう、患 者、保護者又はそれに代わり得る適切な者に十分説明し ておくこと。
- (2) 本剤は気管支拡張剤、ステロイド剤等と異なり、すでに 起こっている喘息発作を緩解する薬剤ではないので、こ のことは患者、保護者又はそれに代わり得る適切な者に 十分説明しておく必要がある。
- (3) 気管支喘息患者に本剤を投与中、大発作をみた場合は、 気管支拡張剤あるいはステロイド剤を投与する必要があ
- (4) 長期ステロイド療法を受けている患者で、本剤投与によ りステロイドの減量をはかる場合は十分な管理下で徐々 に行うこと。

	101011(011)						
日本標準商品分類番号							
	8 7 4 4 9						
	モンテルカストチュアブル錠						
	5mg「オーハラ」						
承認番号	22900AMX00244000						
薬価収載	2017年 6 月						
販売開始	2017年 6 月						

- (5) 本剤投与によりステロイド維持量を減量し得た患者で、 本剤の投与を中止する場合は、原疾患再発のおそれがあ るので注意すること。
- (6) モンテルカスト製剤との因果関係は明らかではないが、 うつ病、自殺念慮、自殺及び攻撃的行動を含む精神症状 が報告されているので、患者の状態を十分に観察するこ と。(「7.その他の注意」の項参照)
- (7) モンテルカスト製剤を含めロイコトリエン拮抗剤使用時 にChurg-Strauss症候群様の血管炎を生じたとの報告が ある。これらの症状は、おおむね経口ステロイド剤の減 量・中止時に生じている。本剤使用時は、特に好酸球数 の推移及びしびれ、四肢脱力、発熱、関節痛、肺の浸潤 影等の血管炎症状に注意すること。
- (8) 本剤投与により効果が認められない場合には、漫然と長 期にわたり投与しないように注意すること。

2.相互作用

本剤は、主として薬物代謝酵素チトクロームP450 (CYP) 2C8/2C9及び3A4で代謝される。

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	
フェノバルビタール		フェノバルビタ ールがCYP3A4を 誘導し、本剤の代 謝が促進される。	

3.副作用

本剤は使用成績調査等の副作用発現頻度が明確となる調 査を実施していない。

(1) 重大な副作用(頻度不明)

- 1) アナフィラキシー: アナフィラキシーがあらわれるこ とがあるので、観察を十分に行い、異常が認められた 場合には直ちに投与を中止し適切な処置を行うこと。
- 2) 血管浮腫:血管浮腫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直ちに投 与を中止し適切な処置を行うこと。
- 3) 劇症肝炎、肝炎、肝機能障害、黄疸: 劇症肝炎、肝炎、 肝機能障害、黄疸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 し適切な処置を行うこと。
- 4) 中毒性表皮壞死融解症(Toxic Epidermal Necrolysis: TEN)、皮膚粘膜眼症候群 (Stevens-Johnson症候群)、 **多形紅斑**:中毒性表皮壞死融解症、皮膚粘膜眼症候群、 多形紅斑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し適切な 処置を行うこと。
- 5) 血小板減少: 血小板減少(初期症状: 紫斑、鼻出血、 歯肉出血等の出血傾向)があらわれることがあるので、 このような症状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。

(2) その他の副作用

次のような症状又は異常があらわれた場合には、投与を 中止するなど適切な処置を行うこと。

			副作用の頻度
			頻度不明
	過敏	症	皮疹、瘙痒、蕁麻疹、肝臓の好酸球浸潤
*	精神神経見	系	頭痛、傾眠、情緒不安、不眠、幻覚、めまい、 感覚異常(しびれ等)、異夢、易刺激性、痙攣、 激越、振戦、夢遊症、失見当識、集中力低下、 記憶障害、せん妄、強迫性症状
	呼吸器	器	肺好酸球增多症
	消化器差	系	下痢、腹痛、胃不快感、嘔気、胸やけ、嘔吐、 便秘、口内炎、消化不良
	肝脂	蔵	肝機能異常、AST (GOT) 上昇、ALT (GPT) 上昇、A <i>I</i> -P上昇、γ-GTP上昇、総ビリルビン 上昇
	筋骨格产	系	筋痙攣を含む筋痛、関節痛
	その作	也	口渇、尿潜血、血尿、尿糖、浮腫、倦怠感、 白血球数増加、尿蛋白、トリグリセリド上昇、 出血傾向(鼻出血、紫斑等)、動悸、頻尿、発 熱、脱毛、挫傷、脱力、疲労、遺尿

4.妊婦、産婦、授乳婦等への投与

- (1) 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。〔妊娠中の投与に関する安全性は確立していな い。海外の市販後において、妊娠中にモンテルカスト製 剤を服用した患者から出生した新生児に先天性四肢奇形 がみられたとの報告がある。これらの妊婦のほとんどは 妊娠中、他の喘息治療薬も服用していた。モンテルカスト製剤とこれらの事象の因果関係は明らかにされていな い。〕
- (2) 授乳中の女性に投与する場合は慎重に投与すること。〔動物実験(ラット)で乳汁中への移行が報告されている。〕

5. 小児等への投与

- (1) 1歳以上6歳未満の小児に対しては、モンテルカスト細粒4mgを1日1回就寝前に投与すること。
- (2) 1歳未満の乳児、新生児、低出生体重児に対するモンテルカスト製剤の安全性は確立していない。[国内でのモンテルカスト製剤の使用経験がない。]

6. 適用上の注意

- (1) 薬剤交付時: 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、更には穿孔を起こして縦隔洞炎等の重篤な合併症を併発することが報告されている。]
- (2) 本剤は、食事の有無にかかわらず投与できる。

7.その他の注意

他社が実施したプラセボ対照臨床試験41試験を対象に統合解析を行った結果、モンテルカスト製剤投与群9,929例中1例において自殺念慮が認められたのに対して、プラセボ群7,780例において自殺念慮は認められなかった。また、他社が実施したプラセボ対照臨床試験46試験を対象に統合解析を行った結果、行動変化に関連する事象(不眠、易刺激性等)が、モンテルカスト製剤投与群11,673例中319例(2.73%)、プラセボ群8,827例中200例(2.27%)において認められたが、統計学的な有意差は認められなかった。

【薬物動態】

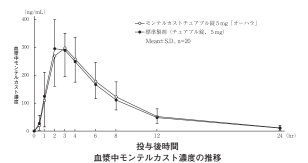
1.生物学的同等性試験

モンテルカストチュアブル錠 $5 \,\mathrm{mg}$ 「オーハラ」と標準製剤を、クロスオーバー法によりそれぞれ1錠(モンテルカストとして $5 \,\mathrm{mg}$)健康成人男性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、 C_{max})について、90%信頼区間法にて統計解析を行った結果、 $\log (0.80) \sim \log (1.25)$ の範囲内であり、両剤の生物学的同等性が確認された 1,2 。

(1)口中溶解(水なし)

薬物動態パラメータ

	n	AUC _{0→24} (ng · hr/mL)	C _{max} (ng/mL)	t _{max} (hr)	t _{1/2} (hr)
モンテルカストチュアブル 錠5mg「オーハラ」	20	2253.52 ± 753.03	336.18±68.55	2.6±0.8	4.5±0.7
標準製剤 (チュアブル錠、5 mg)	20	2180.01 ± 591.95	344.64±66.39	2.5±0.8	4.5±0.7

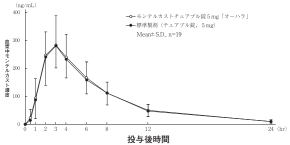


(2) 咀嚼 (水なし)

薬物動態パラメータ

	n	AUC _{0→24} (ng·hr/mL)	C _{max} (ng/mL)	t _{max} (hr)	t _{1/2} (hr)
モンテルカストチュアブル 錠 5 mg「オーハラ」	19	2102.29 ± 596.71	312.66±85.91	2.8±1.0	4.5 ± 0.5
標準製剤 (チュアブル錠、5 mg)	19	2040.84 ± 544.53	304.27±66.02	2.6±0.7	4.5±0.6

 $(Mean \pm S.D.)$

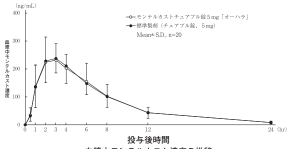


血漿中モンテルカスト濃度の推移

(3) 口中溶解(水あり)

	n	AUC _{0→24} (ng·hr/mL)	C _{max} (ng/mL)	t _{max} (hr)	t _{1/2} (hr)
モンテルカストチュアブル 錠5mg「オーハラ」	20	1887.69 ± 462.79	269.27±43.91	2.7±1.1	4.3±0.5
標準製剤 (チュアブル錠、5 mg)	20	1893.38 ± 402.09	275.43±49.88	2.8±1.1	4.3±0.6

 $(Mean \pm S.D.)$

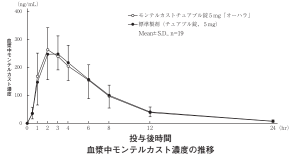


血漿中モンテルカスト濃度の推移

(4) 咀嚼 (水あり)

	n	AUC _{0→24} (ng · hr/mL)	C _{max} (ng/mL)	t _{max} (hr)	t _{1/2} (hr)
モンテルカストチュアブル 錠5mg「オーハラ」	19	1901.68 ± 405.21	302.74±45.33	2.8±1.4	4.2±0.6
標準製剤 (チュアブル錠、5 mg)	19	1935.60 ± 477.62	297.25±58.37	2.7±1.1	4.2±0.5

 $(Mean \pm S.D.)$



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。

2.溶出挙動

モンテルカストチュアブル錠5mg「オーハラ」は、日本薬局方医薬品各条に定められたモンテルカストナトリウムチュアブル錠の溶出規格に適合していることが確認されている³。

【薬効薬理】

アレルギーのメディエーターの1つであるロイコトリエン (LT) の受容体にはcysLT1受容体とcysLT2受容体があるが、モンテルカストはcysLT1受容体遮断薬であり、気管支喘息に用いられる⁴。

**【有効成分に関する理化学的知見】

一般名:モンテルカストナトリウム (Montelukast Sodium)

化学名:Monosodium {1-[({(1*R*)-1- {3-[(1*E*)-2-

(7-chloroquinolin-2-yl) ethenyl] phenyl -3-[2-(2-hydroxypropan-2-yl) phenyl] propyl sulfanyl)

methyl]cyclopropyl} acetate

構造式:

分子式: C35H35CINNaO3S

分子量:608.17

性状:本品は白色~微黄白色の粉末である。

本品はメタノール及びエタノール (99.5) に極め

て溶けやすく、水に溶けやすい。

本品は吸湿性である。

本品は光によって黄色に変化する。

本品は結晶多形が認められる。

【取扱い上の注意】

安定性試験

最終包装製品を用いた加速試験(40[°] \mathbb{C} 、相対湿度75[%]、6ヵ月)の結果、モンテルカストチュアブル錠 $5 \,\mathrm{mg}$ 「オーハラ」は通常の市場流通下において3年間安定であることが推測された5⁵。

【包 装】

モンテルカストチュアブル錠5mg「オーハラ」:

(PTP) 100錠 (10錠×10×1袋)

【主要文献】

- 1) 大原薬品工業株式会社 社内資料:生物学的同等性試験 (2015年)
- 2) 大原薬品工業株式会社 社内資料:生物学的同等性試験 (2016年)
- 3) 大原薬品工業株式会社 社内資料:溶出試験(2016年)
- 4) 第十八改正日本薬局方解説書 (廣川書店) C-5867 (2021)
- 5) 大原薬品工業株式会社 社内資料:安定性試験(2015年)

【文献請求先・製品情報お問い合わせ先】

主要文献に記載の社内資料につきましても下記にご請求下さい。 大原薬品工業株式会社 お客様相談室

〒104-6591 東京都中央区明石町8-1聖路加タワー36階

©0120-419-363 FAX 03-6740-7703 URL https://www.ohara-ch.co.jp

