

2025年6月改訂(第2版) 2023年7月改訂

胃蠕動運動抑制剤

*l*-メントール製剤

日本標準商品分類番号	
87799	

承認番号 22200AMX00965 販売開始 2011年1月

## **三 ユープ・リア**内用散布液0.8%

MINCLEA®

処方箋医薬品質

貯法: 室温保存

有効期間:30ヵ月

注) 注意-医師等の処方箋により使用すること

#### 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

#### 3. 組成・性状

#### 3.1 組成

販売名	ミンクリア内用散布液 0.8%		
有効成分	1 シリンジ(20mL)中 日局 <i>ト</i> メントール 160mg		
添加剤	トリカプリリン、ショ糖脂肪酸エステル、ポリオキシエチレン硬化ヒマシ油 60、ポリソルベート80、ジメチルポリシロキサン(内服用)、安息香酸ナトリウム、クエン酸水和物		

## 3.2 製剤の性状

	販売名	ミンクリア内用散布液 0.8%			
性状		わずかに白色を帯びた液で、特異でそう快な芳香 があり、味は初め舌をやくようで、後に清涼とな る。			

#### 4. 効能又は効果

上部消化管内視鏡時の胃蠕動運動の抑制

#### 5. 効能又は効果に関連する注意

臨床試験成績等を踏まえ、本剤投与が適切と考えられる場合に使用すること。[17.1.1-17.1.3 参照]

#### 6. 用法及び用量

通常、本剤 20mL (トメントールとして 160mg) を内視鏡の鉗子口より胃幽門前庭部に行きわたるように散布する。

## 8. 重要な基本的注意

8.1 本剤の効果が認められない場合や本剤投与後に蠕動運動が再開した場合は、他の蠕動運動抑制薬の投与を考慮すること。

## 9. 特定の背景を有する患者に関する注意

#### 9.5 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)で乳汁中へ移行するこ とが認められている。

#### 9.7 小児等

- 9.7.1 小児等を対象とした有効性及び安全性を指標とした臨床試験は実施していない。
- **9.7.2** グルコース-6 -リン酸脱水素酵素(G-6 -PD)欠乏のある 新生児等に I-メントール外用剤等を使用したところ、溶血、黄 疸を起こしたとの報告がある $^{1,2}$ 。

#### 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。

#### 11.2 その他の副作用

II.2 その他のelifh							
	0.1~5%未満	頻度不明					
過敏症		発疹、蕁麻疹、接触 性皮膚炎					
循環器	心電図異常 (不整脈、 ST-T 変化)						
呼吸器	息詰まり感	喘鳴					
消化器	下痢、腹部不快感、 上腹部痛、腹痛	悪心、嘔吐、腹部膨満					
血液	血中アミラーゼ増加、白血球数増加						
その他	頭痛、倦怠感、尿中 ブドウ糖陽性	気分不良					

#### 14. 適用上の注意

#### 14.1 薬剤投与前の注意

- **14.1.1** シリンジが破損するおそれがあるため、強い衝撃を避けること。
- 14.1.2 ピロー開封時は切り口からゆっくり開けること。
- 14.1.3 ピロー包装から取り出す際、押し子を持って無理に引き出さないこと。
- **14.1.4** 内容液が漏れている場合や、内容液に混濁や浮遊物等の異常が認められるときは使用しないこと。
- **14.1.5** シリンジに破損等の異常が認められるときは使用しないこと。

#### 14.2 薬剤投与時の注意

- 14.2.1 本剤を注射しないこと。本剤は胃への内用散布液であり、 静脈内に注射すると肺浮腫等の急性肺障害を起こすおそれがあ る。
- 14.2.2 本剤を経口投与しないこと。本剤は刺激性があるため、内 視鏡の鉗子口より胃内に投与すること。
- **14.2.3** 本剤は眼に対する刺激があるため、投与時はシリンジと鉗子口をしっかり連結後、薬液が内視鏡の外に飛散して眼に入らないように注意すること。
- (1) 鉗子口から投与する際に、患者に眼を閉じさせるあるいは顔を そらさせるなど、眼に入らないように十分注意して行うこと。
- (2) 万一眼に入った場合には、すぐに水又はぬるま湯で洗い流すこと。眼に異常を感じた場合には直ちに専門医の診療を受けること。
- **14.2.4** 本剤の成分である *F*メントールは揮発性が高いため、眼、鼻、のど等に異常を感じた場合には直ちに専門医の診療を受けること。
- 14.2.5 本剤の成分に対して過敏症の既往歴のある医療従事者は、本剤投与時には必要に応じてゴーグル、マスク及び手袋等を着用すること。
- 14.2.6 本剤 (20mL) を内視鏡の鉗子口より胃幽門前庭部に薬剤が行きわたるように散布すること。(下図を参照してください。)
- 14.2.7 本剤投与後、内視鏡の鉗子孔内に残った薬液は速やかに空気等で押し出すこと。残った薬液が鉗子口より噴き出してくるおそれがある。

#### 14.3 薬剤投与後の注意

14.3.1 使用済みシリンジは速やかに廃棄し、再使用しないこと。

#### 16. 薬物動態

#### 16.1 血中濃度

健康成人男性に Fメントールとして 160mg を胃内単回投与した時の Fメントール及び Fメントールグルクロン酸抱合体の薬物動態パラメータは下記のとおりであった $^{3)}$ 。

	年齢 (歳)	AUC <sub>0</sub> -∞ (ng · hr/mL)	C <sub>max</sub> (ng/mL)	T <sub>max</sub> (hr)	t <sub>1/2</sub> (hr)
トメント ール	46.7±8.0	52.64±29.15	31.60±27.07	0.40±0.34	1.77±2.03
<i>I</i> -メント ール グルクロン 酸抱合体	46.7±8.0	15639.85 ±4198.44	9882.69 ±3583.10	0.83±0.26	5.57±1.09

(平均 $\pm$ S.D.、n=6)

#### 17. 臨床成績

#### 17.1 有効性及び安全性に関する試験

#### 17.1.1 国内第 III 相比較臨床試験 (上部消化管内視鏡検査における 胃蠕動運動の抑制)

胃内視鏡検査を必要とする患者を対象とした二重盲検比較臨床 試験において、本剤 20mL (Fメントールとして 160mg) 又は プラセボを胃内単回投与した結果、治験薬投与 2 分後及び内視鏡検査終了時ともに蠕動運動が認められなかった症例の割合は、本剤投与群では 35.6%(16/45 例)であり、プラセボ投与群での 7.1%(3/42 例)と比較して有意に高かった(p < 0.001、Fisher's 検定) 4/.5)。

副作用発現頻度は本剤投与群で 6.7% (3/45 例) であり、その内訳は血中アミラーゼ増加、尿中ブドウ糖陽性、白血球数増加が各 2.2% (1/45 例) であった $^{5}$ 。[5. 参照]

## 17.1.2 国内第 III 相比較臨床試験 (上部消化管内視鏡治療における 胃蠕動運動の抑制)

上部消化管内視鏡治療(胃内視鏡的粘膜下層剥離術 [ESD])施 行患者を対象に、本剤 20mL (Fメントールとして 160mg) 又はプラセボを胃内に投与し、必要に応じて本剤 20mL 又はプラセボの追加投与を行った結果、すべての評価時点(投与 2 分後、15 分後、30 分後及び治療終了時)で蠕動運動が軽度(蠕動波が幽門輪に到達しない)以下を継続した症例の割合は、本剤投与群では 85.4% (35/41 例) であり、プラセボ投与群での 39.0% (16/41 例) と比較して有意に高かった(p < 0.001、Fisher's 検定)。

なお、治験薬の追加投与が行われた症例は本剤投与群 6 例、プラセボ投与群 3 例であった。

また、本試験での蠕動運動が軽度以下を継続した時間の中央値 (最小値、最大値) は本剤投与群 (41 例) 1,841.0 秒 (0 秒、6,255 秒)、プラセボ群 (41 例) 1,340.0 秒 (0 秒、4,908 秒) であった $^{(6,7)}$ 。

副作用発現頻度は本剤投与群で、処置による疼痛の 2.4% (1/42 例) であった $^{7)}$ 。[5.参照]

#### 17.1.3 国内第Ⅲ相一般臨床試験

上部消化管内視鏡治療(経皮内視鏡的胃瘻造設術 [PEG]、ポリペクトミー、胃内視鏡的粘膜下層剥離術 [ESD]、胃内視鏡的粘膜切除術 [EMR]) 施行患者を対象に、本剤 20mL (上メントールとして 160mg) を胃内に投与した結果、すべての評価時点(投与2分後、15分後、30分後及び治療終了時)で蠕動運動が軽度以下を継続した症例の割合(有効率)は、54.8%(17/31例)であった。

治療別の有効率は、PEG が 37.5% (6/16 例)、ポリペクトミーが 100.0% (7/7 例)、ESD が 33.3% (2/6 例)、EMR が 100.0% (2/2 例) であった。

また、本試験の 31 例における蠕動運動が軽度以下を継続した時間の中央値(最小値、最大値)は 593.0 秒(0 秒、2,566 秒)であった。

副作用は認められなかった<sup>8)</sup>。[5. 参照]

#### 18. 薬効薬理

#### 18.1 作用機序

細胞膜上にある電位依存性 L 型カルシウムチャネルに結合する $9^{1,10}$ 。

#### 18.2 蠕動運動抑制作用

#### 18.2.1 摘出空腸平滑筋の自動運動に対する作用

Fメントールは、ウサギ摘出空腸平滑筋の自動運動を濃度依存的に抑制した $^{11)}$ 。

## 18.2.2 イヌ胃蠕動運動に対する作用

トメントールは、無麻酔イヌを用いてエリスロマイシン投与により生じる胃蠕動運動を用量依存的及び濃度依存的に抑制した<sup>11)</sup>。

## 18.2.3 サル胃蠕動運動に対する作用

*ト*メントールは、覚醒下サルにおける胃蠕動運動を抑制した<sup>11)</sup>。

#### 19. 有効成分に関する理化学的知見

一般名: Lメントール (L-Menthol)

化学名: (1R,2S,5R) -5-Methyl-2- (1-methylethyl)

cyclohexanol 分子式:C<sub>10</sub>H<sub>20</sub>O

分子量:156.27

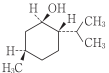
性 状:無色の結晶で、特異でそう快な芳香があり、味は初め舌

をやくようで、後に清涼となる。

エタノール (95) 又はジエチルエーテルに極めて溶け

やすく、水に極めて溶けにくい。 室温で徐々に昇華する。

構造式:



融 点:42~44℃

### 20. 取扱い上の注意

20.1 冷蔵庫等での低温にて長期間保存した場合に、白濁等の外観変化が起こることがあるので、室温で保存すること。また、白濁等が認められたものは使用しないこと。

#### 22. 包装

プラスチックシリンジ 20mL×10 筒

#### 23. 主要文献

- 1) Li A. M., et al.: Acta Paediatr., 2022; 91:1012
- 2) Olowe S. A., et al.: Acta Paediatr. Scand.1980; 69: 341-345
- 3) 健康成人を対象とした臨床薬理試験 (2010年10月27日承認、CTD2.7.2.2.2)
- 4) Hiki N., et al.: Gastrointest. Endosc.2011; 73: 932-941
- 5) 第 III 相比較臨床試験 (2010 年 10 月 27 日承認、 CTD2.7.6.3)
- 6) Fujishiro M., et al.: J. Gastroenterol.2014; 49: 446-454
- 7) 第 III 相比較臨床試験(2013 年 2 月 28 日承認、 CTD2.7.6.1)
- 8) 第 III 相一般臨床試験 (2013 年 2 月 28 日承認、 CTD2.7.6.1)
- 9) Hawthorn M., et al.: Aliment. Pharmacol. Therap.1988; 2:101-118
- 10) Hills J. M., et al.: Gastroenterology, 1991; 101: 55-65
- 11) 石川 誠,他:新薬と臨床.2010;59:1845-1858

## 24. 文献請求先及び問い合わせ先

富士製薬工業株式会社 くすり相談室

〒 939-3515 富山県富山市水橋辻ヶ堂 1515 番地

(TEL) 0120-956-792

(FAX) 076-478-0336

## 26. 製造販売業者等

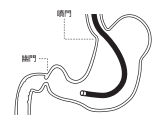
## 26.1 製造販売元



# 富士製薬工業株式会社 富山県富山市水橋辻ヶ堂1515番地

## (参考情報)





胃幽門前庭部への散布イメージ