

貯法：室温保存
有効期間：3年

持続性がん疼痛治療剤
劇薬、麻薬、処方箋医薬品^(注)
ヒドロモルフォン塩酸塩徐放錠

	承認番号	販売開始
錠 2mg	22900AMX00515	2017年 6月
錠 6mg	22900AMX00516	2017年 6月
錠12mg	22900AMX00517	2017年 6月
錠24mg	22900AMX00518	2017年 6月

ナルサス[®]錠 2mg ナルサス[®]錠 6mg ナルサス[®]錠 12mg ナルサス[®]錠 24mg

NARUSUS[®] TABLETS

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 重篤な呼吸抑制のある患者[呼吸抑制を増強する。]
- 2.2 気管支喘息発作中の患者[気道分泌を妨げる。]
- 2.3 慢性肺疾患に続発する心不全の患者[呼吸抑制や循環不全を増強する。]
- 2.4 痙攣状態(てんかん重積症、破傷風、ストリキニーネ中毒)にある患者[脊髄の刺激効果があらわれる。]
- 2.5 麻痺性イレウスの患者[消化管運動を抑制する。]
- 2.6 急性アルコール中毒の患者[呼吸抑制を増強する。]
- 2.7 本剤の成分及びアヘンアルカロイドに対し過敏症の患者
- 2.8 出血性大腸炎の患者[腸管出血性大腸菌(O157等)や赤痢菌等の重篤な細菌性下痢のある患者では、症状の悪化、治療期間の延長をきたすおそれがある。]
- 2.9 ナルメフェン塩酸塩水和物を投与中又は投与中止後1週間以内の患者[10.1 参照]

3.2 製剤の性状

販売名	剤形	色	外形			識別コード
			直径(mm)	厚さ(mm)	重さ(mg)	
ナルサス錠2mg	素錠 (徐放錠)	うすい灰色	DC	E2		DC E2
			7.1	約4.8	約160	
ナルサス錠6mg		うすい黄色	DC	E6		DC E6
			8.1	約4.8	約200	
ナルサス錠12mg	ごうすい 赤色	DC	E12		DC E12	
		9.6	約5.3	約300		
ナルサス錠24mg		白色～ 帯黄白色	DC	E24		DC E24
			9.6	約5.3	約300	

3. 組成・性状

3.1 組成

販売名	有効成分	添加剤
ナルサス錠2mg	1錠中 ヒドロモルフォン塩酸塩 2.3mg (ヒドロモルフォンとして 2mg)	D-マンニトール、ヒドロキシプロピルセルロース、ヒプロメロース酢酸エステルコハク酸エステル、黒酸化鉄、フマル酸ステアリルナトリウム
ナルサス錠6mg	1錠中 ヒドロモルフォン塩酸塩 6.8mg (ヒドロモルフォンとして 6mg)	D-マンニトール、ヒドロキシプロピルセルロース、ヒプロメロース酢酸エステルコハク酸エステル、黄色三酸化鉄、フマル酸ステアリルナトリウム
ナルサス錠12mg	1錠中 ヒドロモルフォン塩酸塩 13.5mg (ヒドロモルフォンとして 12mg)	D-マンニトール、ヒドロキシプロピルセルロース、ヒプロメロース酢酸エステルコハク酸エステル、三酸化鉄、フマル酸ステアリルナトリウム
ナルサス錠24mg	1錠中 ヒドロモルフォン塩酸塩 27.1mg (ヒドロモルフォンとして 24mg)	D-マンニトール、ヒドロキシプロピルセルロース、ヒプロメロース酢酸エステルコハク酸エステル、フマル酸ステアリルナトリウム

4. 効能又は効果

中等度から高度の疼痛を伴う各種癌における鎮痛

6. 用法及び用量

通常、成人にはヒドロモルフォンとして4～24mgを1日1回経口投与する。なお、症状に応じて適宜増減する。

7. 用法及び用量に関連する注意

7.1 初回投与

オピオイド鎮痛剤による治療の有無を考慮して初回投与量を設定すること。

7.1.1 オピオイド鎮痛剤を使用していない患者

1日4mgから開始し、鎮痛効果及び副作用の発現状況を観察しながら用量調節を行うこと。

7.1.2 オピオイド鎮痛剤を使用している患者

他のオピオイド鎮痛剤から本剤に変更する場合には、前治療薬の投与量等を考慮し、投与量を決めること。本剤の1日用量は、ヒドロモルフォンとして、モルヒネ経口剤1日用量の1/5量を目安とすること。

7.1.3 フェンタニル貼付剤を使用している患者

フェンタニル貼付剤から本剤へ変更する場合には、フェンタニル貼付剤剥離後にフェンタニルの血中濃度が50%に減少するまで17時間以上かかることから、剥離直後の本剤の使用は避け、本剤の使用を開始するまでに、フェンタニルの血中濃度が適切な濃度に低下するまでの時間をあけるとともに、本剤の低用量から投与することを考慮すること。

- 7.2 疼痛増強時
疼痛が増強した場合や鎮痛効果が得られている患者で突発性の疼痛が発現した場合は、直ちにヒドロモルフォン塩酸塩等の即放性製剤の臨時追加投与を行い鎮痛を図ること。
- 7.3 増量
本剤投与開始後は患者の状態を観察し、適切な鎮痛効果が得られ副作用が最小となるよう用量調節を行うこと。増量の目安は使用量の30～50%増とする。[8.5 参照]
- 7.4 減量
連用中における急激な減量は、退薬症候があらわれることがあるので行わないこと。副作用等により減量する場合は、患者の状態を観察しながら慎重に行うこと。[11.1.1 参照]
- 7.5 投与の中止
本剤の投与を中止する場合には、退薬症候の発現を防ぐために徐々に減量すること。[11.1.1 参照]

8. 重要な基本的注意

- 8.1 本剤は徐放性製剤であることから、急激な血中濃度の上昇による重篤な副作用の発現を避けるため、服用に際して割ったり、砕いたり、あるいはかみ砕かないように指導すること。
- 8.2 連用により薬物依存を生じることがあるので、観察を十分に行い、慎重に投与すること。[11.1.1 参照]
- 8.3 眠気、めまいが起こることがあるので、本剤投与中の患者には自動車の運転等危険を伴う機械の操作に従事させないよう注意すること。
- 8.4 本剤を投与する場合には、以下の対応を念頭におき、副作用に十分注意すること。
- ・便秘に対する対策として緩下剤を併用、悪心・嘔吐に対する対策として制吐剤を併用する。
 - ・鎮痛効果が得られている患者で通常と異なる強い眠気がある場合には、過量投与の可能性があるので、本剤の減量を考慮する。
- 8.5 本剤を増量する場合には、副作用に十分注意すること。[7.3 参照]
- 8.6 本剤の医療目的外使用を防止するため、適切な処方を行い、保管に留意するとともに、患者等に対して適切な指導を行うこと。[14.1.1、14.1.3 参照]

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 細菌性下痢のある患者
治療上やむを得ないと判断される場合を除き、投与しないこと。治療期間の延長をきたすおそれがある。
- 9.1.2 心機能障害あるいは低血圧のある患者
循環不全を増強するおそれがある。
- 9.1.3 呼吸機能障害のある患者
呼吸抑制を増強するおそれがある。
- 9.1.4 脳に器質的障害のある患者
呼吸抑制や頭蓋内圧の上昇を起こすおそれがある。
- 9.1.5 ショック状態にある患者
循環不全や呼吸抑制を増強するおそれがある。
- 9.1.6 代謝性アシドーシスのある患者
呼吸抑制を起こすおそれがある。
- 9.1.7 甲状腺機能低下症(粘液水腫等)の患者
呼吸抑制や昏睡を起こすおそれがある。
- 9.1.8 副腎皮質機能低下症(アジソン病等)の患者
呼吸抑制作用に対し、感受性が高くなっている。
- 9.1.9 薬物依存・アルコール依存又はその既往歴のある患者
依存性を生じやすい。
- 9.1.10 衰弱者
呼吸抑制作用に対し、感受性が高くなっている。
- 9.1.11 前立腺肥大による排尿障害、尿道狭窄、尿路手術術後の患者
排尿障害を増悪することがある。

- 9.1.12 器質的幽門狭窄又は最近消化管手術を行った患者
消化管運動を抑制する。
- 9.1.13 痙攣の既往歴のある患者
痙攣を誘発するおそれがある。
- 9.1.14 胆嚢障害、胆石症又は膵炎の患者
オジ筋を収縮させ症状が増悪することがある。
- 9.1.15 重篤な炎症性腸疾患のある患者
連用した場合、巨大結腸症を起こすおそれがある。
- 9.2 腎機能障害患者
低用量から投与を開始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。排泄が遅延し副作用があらわれるおそれがある。[16.6.1 参照]
- 9.3 肝機能障害患者
低用量から投与を開始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。代謝が遅延し副作用があらわれるおそれがある。なお、重度の肝機能障害のある患者を対象とした臨床試験は実施していない。[16.6.2 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。マウス及びハムスターで胎児奇形(頭蓋奇形、軟部組織奇形、骨格変異)が、ラットで出生児の体重及び生存率の低下が報告されている。分娩前に投与した場合、出産後新生児に退薬症候(多動、神経過敏、不眠、振戦等)があらわれることがある。分娩時の投与により、新生児に呼吸抑制があらわれることがある。
- 9.6 授乳婦
本剤投与中は授乳しないことが望ましい。ヒト母乳中へ移行することが報告されている。
- 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
低用量から投与を開始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。一般に生理機能が低下しており、特に呼吸抑制の感受性が高い。

10. 相互作用

本剤は主にグルクロン酸抱合により代謝される。[16.4 参照]

10.1 併用禁忌(併用しないこと)

薬剤名等	臨床症状・措置方法	機序・危険因子
ナルメフェン塩酸塩水和物 セリシクロ [2.9 参照]	本剤の離脱症状があらわれるおそれがある。また、本剤の効果が減弱するおそれがある。緊急の手術等によりやむを得ず本剤を投与する場合、患者毎に用量を漸増し、呼吸抑制等の中枢神経抑制症状を注意深く観察すること。また、手術等において本剤を投与することが事前には、少なくとも1週間前にナルメフェン塩酸塩水和物の投与を中断すること。	μオピオイド受容体拮抗作用により、本剤の作用が競合的に阻害される。

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
中枢神経抑制剤 フェノチアジン誘導体、バルビツール酸誘導体等 吸入麻酔剤 モノアミン酸化酵素阻害剤 三環系抗うつ剤 β遮断剤 アルコール	呼吸抑制、低血圧及び顕著な鎮静又は昏睡が起こることがある。	相加的に中枢神経抑制作用が増強される。
クマリン系抗凝血剤 ワルファリン	クマリン系抗凝血剤の作用が増強されることがある。	機序は不明である。
抗コリン作動性薬剤	麻痺性イレウスに至る重篤な便秘又は尿貯留が起こるおそれがある。	相加的に抗コリン作用が増強される。
ブプレノルフィン、 ペンタゾシン等	本剤の鎮痛作用を減弱させることがある。また、退薬症候を起こすことがある。	ブプレノルフィン、ペンタゾシン等は本剤の作用するμ受容体の部分アゴニストである。

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処置を行うこと。

11.1 重大な副作用

11.1.1 依存性(頻度不明)

連用により生じることがある。また、連用中における投与量の急激な減少ないし投与の中止により、あくび、くしゃみ、流涙、発汗、悪心、嘔吐、下痢、腹痛、散瞳、頭痛、不眠、不安、せん妄、振戦、全身の筋肉・関節痛、呼吸促進等の退薬症候があらわれることがある。[7.4、7.5、8.2 参照]

11.1.2 呼吸抑制(頻度不明)

息切れ、呼吸緩慢、不規則な呼吸、呼吸異常等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。なお、本剤による呼吸抑制には、麻薬拮抗剤(ナロキソン、レバロルフアン等)が拮抗する。

11.1.3 意識障害(0.7%)

昏睡、昏迷、錯乱、せん妄等の意識障害があらわれることがある。

11.1.4 イレウス(麻痺性イレウスを含む)、中毒性巨大結腸(頻度不明)

炎症性腸疾患の患者に投与した場合、中毒性巨大結腸があらわれることがある。

11.2 その他の副作用

	5%以上	5%未満	頻度不明
* 過敏症		発疹、そう痒症	蕁麻疹
** 精神神経系	傾眠(20.1%)	めまい、味覚異常	ミオクローヌス、頭痛、縮瞳
呼吸器			呼吸困難
消化器	悪心(29.5%)、嘔吐(27.3%)、便秘	食欲不振	腹部不快感、口渇
肝臓		肝機能異常	
その他		倦怠感、異常感	発熱、尿閉

13. 過量投与

13.1 症状

呼吸抑制、意識不明、痙攣、錯乱、血圧低下、重篤な脱力感、重篤なめまい、嗜眠、心拍数の減少、神経過敏、不安、縮瞳、重度の低酸素症による著明な散瞳、皮膚冷感等を起こすことがある。

13.2 処置

以下の治療を行うことが望ましい。

- ・投与を中止し、気道確保、補助呼吸及び呼吸調節により適切な呼吸管理を行う。
- ・麻薬拮抗剤投与を行い、患者に退薬症候又は麻薬拮抗剤の副作用が発現しないよう慎重に投与する。なお、麻薬拮抗剤の作用持続時間はヒドロモルフォンのそれより短いので、患者のモニタリングを行うか又は患者の反応に応じて初回投与後は注入速度を調節しながら持続静注する。
- ・必要に応じて補液、昇圧剤等の投与又は他の補助療法を行う。

14. 適用上の注意

14.1 薬剤交付時の注意

14.1.1 具体的な服用方法、服用時の注意点、保管方法等を十分に説明し、本剤の目的以外への使用あるいは他人への譲渡をしないよう指導するとともに、本剤を子供の手の届かないところに保管するよう指導すること。[8.6 参照]

14.1.2 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。

14.1.3 本剤が不要となった場合には、病院又は薬局へ返却するなどの処置について適切に指導すること。[8.6 参照]

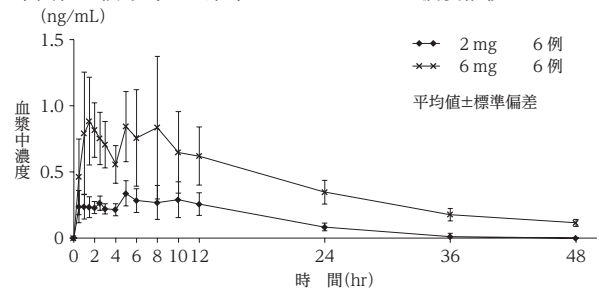
16. 薬物動態

16.1 血中濃度

16.1.1 単回投与

日本人健康成人男性に本剤2mg及び6mgを空腹時に単回経口投与したときの、血漿中ヒドロモルフォン濃度推移及び薬物動態パラメータは次のとおりであった¹⁾。

単回経口投与時の血漿中ヒドロモルフォン濃度推移



薬物動態パラメータ(単回経口投与時)

投与量	例数	AUClast (ng・hr/mL)	Cmax (ng/mL)	Tmax ^{a)} (hr)	t _{1/2} (hr)
2mg	6	5.31±1.64	0.356±0.115	5.00 (1.00~10.00)	8.88±2.25 ^{b)}
6mg	6	19.2±4.99	1.09±0.434	3.25 (1.00~8.00)	16.8±6.69

平均値±標準偏差

a)中央値(最小値~最大値)

b)例数は5例

16.1.2 男女差

健康成人男女各18例に、ヒドロモルフォン塩酸塩即放性製剤8mgを空腹時単回経口投与したとき、血漿中ヒドロモルフォン濃度推移に差は認められなかった²⁾(外国人データ)。

16.2 吸収

16.2.1 バイオアベイラビリティ

日本人健康成人6例に、ヒドロモルフォン塩酸塩即放性製剤を空腹時単回経口投与したとき、バイオアベイラビリティは24%であった³⁾。

16.2.2 食事の影響

日本人健康成人男性6例に、本剤2mgを単回経口投与したとき、空腹時と比較して食後投与時でCmaxは1.6倍、AUCinfは1.3倍に増大した¹⁾。

16.3 分布

16.3.1 母乳中への移行

健康授乳婦8例に、ヒドロモルフォン塩酸塩即放性製剤2mgを経鼻投与³⁾したとき、ヒドロモルフォンの乳汁/血漿中のAUCの比は2.56であった⁴⁾(外国人データ)。

16.3.2 血漿蛋白結合率

平衡透析法で測定したヒト血漿蛋白結合率は24～30%であった⁵⁾(*in vitro*)。

16.4 代謝

ヒトにおけるヒドロモルフォンの主代謝経路は、3位水酸基のグルクロン酸抱合によるヒドロモルフォン-3-グルクロニドへの代謝である⁶⁾(外国人データ)。

ヒドロモルフォン及びヒドロモルフォン-3-グルクロニドは、CYP1A2、2A6、2B6、2C8、2C9、2C19、2D6、2E1及び3A4/5を阻害せず⁷⁾、CYP1A2、2B6及び3A4を誘導しなかった⁸⁾(*in vitro*)。[10. 参照]

16.5 排泄

日本人健康成人男性に本剤2mg及び6mgを単回経口投与したとき、投与後48時間までの尿中に、投与量の約3%がヒドロモルフォンとして、投与量の約30%がヒドロモルフォン-3-グルクロニドとして排泄された¹⁾。

16.6 特定の背景を有する患者

16.6.1 腎機能障害患者

腎機能正常者7例、中等度腎機能障害患者(クレアチニンクリアランス40～60mL/min)8例及び重度腎機能障害患者(クレアチニンクリアランス30mL/min未満)8例にヒドロモルフォン塩酸塩即放性製剤4mgを単回経口投与したとき、腎機能正常者よりも、中等度腎機能障害患者ではAUCが2倍、重度腎機能障害患者では4倍高かった⁹⁾(外国人データ)。[9.2 参照]

16.6.2 肝機能障害患者

肝機能正常者及び中等度肝機能障害患者(Child-Pughスコア7～9)各12例にヒドロモルフォン塩酸塩即放性製剤4mgを単回経口投与したとき、肝機能正常者よりも、中等度肝機能障害患者ではAUCが4倍高かった¹⁰⁾(外国人データ)。[9.3 参照]

16.6.3 高齢者

健康高齢者(65～74歳)及び健康非高齢者(18～38歳)各18例に、ヒドロモルフォン塩酸塩即放性製剤4mgを空腹時単回経口投与したとき、血漿中ヒドロモルフォン濃度推移に差は認められなかった¹¹⁾(外国人データ)。

注)本剤の承認された用法及び用量は、4～24mgを1日1回経口投与である。

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相試験

非オピオイド鎮痛剤では疼痛が改善しない、オピオイド鎮痛剤非使用のがん疼痛患者を対象に、無作為化二重盲検比較試験を実施した。本剤4mgを1日1回又は対照薬オキシコドン塩酸塩徐放性製剤5mgを1日2回にて経口投与を開始し、適宜増減しながら7日間投与したところ、主要評価項目の投与前後の視覚的評価スケール(VAS)値の変化量の最小二乗平均値の群間差は-0.4mmであり、95%信頼区間の上限値の5.0mmが非劣性限界値の10mmを下回ったことから、本剤のオキシコドン塩酸塩に対する非劣性が検証された¹²⁾。

	ヒドロモルフォン群	オキシコドン群
評価例数	86	92
投与前VAS値(mm) ^{a)}	53.5±14.53	52.1±12.81
投与終了/中止時VAS値(mm) ^{a)}	23.0±17.91	23.2±18.83 ^{c)}
VAS値変化量(mm) ^{a)}	-30.5±20.80	-29.1±21.46 ^{c)}
最小二乗平均値(mm) ^{b)}	-30.0	-29.6
最小二乗平均値の差(mm)、 [95%信頼区間] ^{b)}	-0.4[-5.9～5.0]	

a) 平均値±標準偏差

b) 投与前VAS値を共変量とした共分散分析

c) 評価例数は91例

副作用発現頻度はヒドロモルフォン群で68.2%(60/88例)であり、主な副作用は悪心38.6%(34/88例)、嘔吐30.7%(27/88例)、傾眠23.9%(21/88例)、便秘11.4%(10/88例)、めまい6.8%(6/88例)であった。

17.1.2 国内第Ⅲ相試験(長期投与試験)

オピオイド鎮痛剤使用中、オピオイド鎮痛剤非使用、及び本剤第Ⅲ相比較試験に参加したがん疼痛患者を対象に、長期投与試験を実施した。オピオイド鎮痛剤使用患者群及びオピオイド鎮痛剤非使用患者群ではヒドロモルフォン塩酸塩即放性製剤によるタイトレーションを行い決定した用量、第Ⅲ相比較試験参加患者群では第Ⅲ相比較試験の投与終了時の用量又は減量した用量を初回用量として本剤を1日1回にて経口投与を開始し、適宜増減しながら最長12週間投与したところ、投与1週後及び投与終了/中止時の有効率¹³⁾は、78.0%(39/50例)及び72.0%(36/50例)であった。なお、各種オピオイド鎮痛剤(モルヒネ経口剤、オキシコドン経口剤、フェンタニル貼付剤又はトラマドール経口剤)から本剤に切り替え1週後及び投与終了/中止時の有効率¹³⁾は、78.1%(25/32例)及び75.0%(24/32例)であった¹³⁾。副作用発現頻度は49.0%(25/51例)であり、主な副作用は嘔吐21.6%(11/51例)、傾眠13.7%(7/51例)、悪心13.7%(7/51例)、便秘9.8%(5/51例)であった。

注)疼痛評価(VAS値)より、切り替え改善度判定基準「コントロール改善」、「コントロール良好」、又は鎮痛改善度判定基準「著明改善」、「中等度改善」のいずれかに該当した症例の割合

18. 薬効薬理

18.1 作用機序

ヒドロモルフォンは δ 及び κ よりも μ オピオイド受容体に対し高い親和性を示した¹⁴⁾。また、ヒドロモルフォンは μ オピオイド受容体に対してアゴニスト活性を示し、代謝物のヒドロモルフォン-3-グルクロニドの同活性はその約1/2、280と低かった¹⁵⁾(*in vitro*)。

18.2 鎮痛作用

ヒドロモルフォンはマウス及びラットにおいて、試験方法(Hot plate法及びTail flick法は熱刺激、Writhing法は化学刺激による方法)、投与経路(経口、静脈内、皮下)に関わらず、鎮痛作用を示した¹⁶⁾。

動物種	試験方法	投与経路	ED ₅₀ (mg/kg) [95%信頼区間]
マウス	Hot plate法	皮下	0.160 [0.146～0.174]
	Writhing法		0.210 [0.165～0.266]
ラット	Hot plate法	経口	23.0 [18.4～28.7]
		静脈内	0.170 [0.149～0.193]
	Tail flick法	皮下	0.220 [0.191～0.253]
		皮下	0.220 [0.166～0.290]

19. 有効成分に関する理化学的知見

一般的名称：ヒドロモルフォン塩酸塩

(Hydromorphone Hydrochloride)

化学名：(5R)-4,5-Epoxy-3-hydroxy-17-methylmorphinan-6-one monohydrochloride

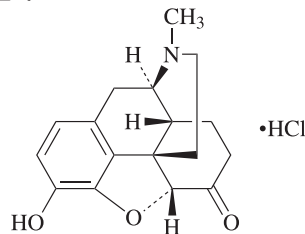
分子式：C₁₇H₁₉NO₃・HCl

分子量：321.80

性状：白色～微黄褐色の結晶又は結晶性の粉末である。

水に溶けやすく、ジメチルスルホキシドにやや溶けやすく、エタノール(99.5)に極めて溶けにくい。

化学構造式：



分配係数：0.67(1-オクタノールとpH9の緩衝液)

20. 取扱い上の注意

ナルサス錠2mg、ナルサス錠6mg、ナルサス錠12mgは、それぞれ錠剤表面に使用色素による黒色、黄色、赤色の斑点がみられることがある。

21. 承認条件

医薬品リスク管理計画を策定の上、適切に実施すること。

22. 包装

- 〈ナルサス錠2mg〉
(PTP、乾燥剤入り) 20錠(10錠×2) 100錠(10錠×10)
- 〈ナルサス錠6mg〉
(PTP、乾燥剤入り) 20錠(10錠×2) 100錠(10錠×10)
- 〈ナルサス錠12mg〉
(PTP、乾燥剤入り) 20錠(10錠×2) 100錠(10錠×10)
- 〈ナルサス錠24mg〉
(PTP、乾燥剤入り) 20錠(10錠×2) 100錠(10錠×10)

23. 主要文献

- 1) Toyama K, et al. : J Clin Pharmacol. 2015 ; 55(9) : 975-984
- 2) Durnin C, et al. : Proc West Pharmacol Soc. 2001 ; 44 : 77-78
- 3) 社内資料：日本人及び白人健康成人を対象とした臨床薬理試験(2017年3月30日承認、CTD 2.7.6.2)
- 4) Edwards JE, et al. : Pharmacotherapy 2003 ; 23(2) : 153-158
- 5) 社内資料：血漿蛋白結合の検討(2017年3月30日承認、CTD 2.7.2.2)
- 6) 社内資料：代謝物の検討(2017年3月30日承認、CTD 2.7.2.2)
- 7) 社内資料：チトクロームP450に対する直接的及び時間依存的阻害能の検討(2017年3月30日承認、CTD 2.7.2.2)
- 8) 社内資料：チトクロームP450の誘導能の検討(2017年3月30日承認、CTD 2.7.2.2)
- 9) Durnin C, et al. : Proc West Pharmacol Soc. 2001 ; 44 : 81-82
- 10) Durnin C, et al. : Proc West Pharmacol Soc. 2001 ; 44 : 83-84
- 11) Durnin C, et al. : Proc West Pharmacol Soc. 2001 ; 44 : 79-80
- 12) 社内資料：オピオイド非使用のがん疼痛患者を対象としたオキシコドン徐放性製剤との無作為化二重盲検比較試験(2017年3月30日承認、CTD 2.7.6.5)
- 13) 社内資料：がん疼痛患者を対象としたDS-7113b徐放錠の長期投与試験(2017年3月30日承認、CTD 2.7.6.7)
- 14) 社内資料：オピオイド受容体サブタイプに対する親和性(2017年3月30日承認、CTD 2.6.2.2)
- 15) 社内資料：オピオイド受容体サブタイプに対するアゴニスト活性(2017年3月30日承認、CTD 2.6.2.2)
- 16) Knoll J, et al. : J Pharm Pharmacol. 1975 ; 27(2) : 99-105

24. 文献請求先及び問い合わせ先

第一三共株式会社 製品情報センター
〒103-8426 東京都中央区日本橋本町3-5-1
TEL : 0120-065-132(がん・医療用麻薬専用)

25. 保険給付上の注意

本剤は厚生労働省告示第42号(平成30年3月5日付)に基づき、1回30日分を限度として投薬する。

26. 製造販売業者等

26.1 製造販売元

第一三共プロファーマ株式会社

東京都中央区日本橋本町3-5-1

26.2 販売元



Daiichi-Sankyo

第一三共株式会社

東京都中央区日本橋本町3-5-1