貯 法:室温保存 **有効期間**:3年

アレルギー性疾患治療剤 オキサトミドドライシロップ

日本標準商品分類番号 87449

オキサトミドロS小児用2%「サワイ」

OXATOMIDE DS for Pediatric [SAWAI]

承認番号 22600AMX00680000 販売開始 1998年7月

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
- 2.2 妊婦又は妊娠している可能性のある女性[9.5参照]

3. 組成・性状

3.1 組成

有効成分	オキサトミド 20mg			
[1g中]	7 TUPS ZOMG			
添加剤	軽質無水ケイ酸、白糖、ヒドロキシプロピルセルロース			

3.2 製剤の性状

	剤	形	ドライシロップ
ĺ	性	状	白色の粒状 水懸濁液(1→10)のpHは約6である

4. 効能又は効果

- ○気管支喘息
- ○アトピー性皮膚炎
- ○蕁麻疹
- ○痒疹

6. 用法及び用量

通常、小児には1回オキサトミドとして0.5mg/kg(ドライシロップとして25mg/kg)を用時水で懸濁して、朝及び就寝前の1日2回経口投与する。

なお、年齢、症状により適宜増減する。ただし、1回最高用量はオキサトミドとして0.75mg/kg(ドライシロップとして37.5mg/kg)を限度とする。

8. 重要な基本的注意

〈効能共通〉

- 8.1 眠気を催すことがあるので、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は従事させないよう十分注意す ること。
- **8.2** 本剤により、末梢血中好酸球が増加することがあるので、このような場合には経過観察を十分に行うこと。

〈気管支喘息〉

- 8.3 本剤は気管支拡張剤並びに全身性ステロイド剤と異なり、既に起こっている喘息発作を速やかに軽減する薬剤ではないので、このことは患者に十分注意しておく必要がある。
- 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 長期ステロイド療法を受けている患者

本剤投与によりステロイド減量を図る場合には十分な管理下で 徐々に行うこと。

9.3 肝機能障害患者

9.3.1 肝機能障害又はその既往歴のある患者

肝機能障害が悪化又は再燃するおそれがある。[11.1.1参照]

9.5 妊婦

妊婦又は妊娠している可能性のある女性には投与しないこと。 動物実験(ラット)で口蓋裂、合指症、指骨の形成不全等の催奇 形作用が報告されている。[2.2参照]

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(イヌ)で乳汁移行が認められている。[16.3.3参照]

9.7 小児等

過量投与を避けること。幼児(特に2歳以下)において錐体外路 症状が発現するおそれがある。[13.1参照]

9.8 高齢者

肝機能が低下していることが多い。本剤は、主として肝臓で代謝される。

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
アルコール性飲料	眠気、倦怠感等が強く	相加的に作用する。
中枢神経抑制剤	あらわれるおそれがあ	
麻薬性鎮痛剤	る。	
鎮静剤		
催眠剤等		

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 肝炎(頻度不明)、**肝機能障害**(0.5%)、**黄疸**(頻度不明)

AST、ALT、 γ -GTP、ビリルビン、Al-P、LDHの著しい上昇等を伴う肝炎、肝機能障害、黄疸(初期症状:全身倦怠感、食欲不振、発熱、嘔気・嘔吐等)があらわれることがある。[9.3 参照]

11.1.2 ショック、アナフィラキシー(頻度不明)

血圧低下、呼吸困難、全身紅潮、咽頭・喉頭浮腫等の症状があらわれることがある。

11.1.3 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)(頻度不明)

11.1.4 血小板減少(頻度不明)

11.2 その他の副作用

11.2 2001	© ∨⊅⊞JI F/TD		
	0.1~5%未満	0.1%未満	頻度不明
錐体外路症		硬直(口周囲、四	
状 ^{注)}		肢)、眼球偏位、後	
		屈頸、攣縮、振戦	
過敏症	発疹	浮腫(顔面、手足	
		等)	
内分泌		月経障害、乳房痛	女性化乳房
精神神経系	眠気、倦怠感、口	頭痛・頭重、めま	
	渇	い・ふらつき・立	
		ちくらみ、しびれ	
		感	
泌尿器			膀胱炎様症状(頻
			尿、排尿痛、血
			尿、残尿感等)、排
			尿困難
消化器	嘔気・嘔吐、胃部	便秘、胃痛、腹	
	不快感、下痢	痛、食欲不振、食	
		欲亢進、にがみ、	
		腹部不快感、口内	
		炎、舌のあれ	
循環器		動悸	
その他	好酸球增多	ほてり、鼻出血	発熱

注)錐体外路症状が発現した場合には、必要に応じて抗パーキンソン剤の 投与等の適切な処置を行うこと。

(頻度は錠剤とドライシロップの合計。使用成績調査の結果を含む。)

12. 臨床検査結果に及ぼす影響

本剤の投与は、アレルゲン皮内反応を抑制し、アレルゲンの確認に支障を来すので、アレルゲン皮内反応検査を実施する前は本剤を投与しないこと¹⁾。[18.参照]

13. 過量投与

13.1 症状

頸部硬直等の錐体外路症状、痙攣、意識障害、傾眠、血圧低下、洞性徐脈、縮瞳等が発現した例がある。「9.7参照」

14. 適用上の注意

14.1 薬剤調製時の注意

14.1.1 他の液シロップ剤との混合

本剤は、他の液シロップ剤と混合した場合に分散性が低下する ので、配合しないこと。正確な用量調整が困難である。

16. 薬物動態

16.1 血中濃度

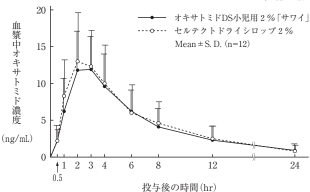
16.1.1 生物学的同等性試験

オキサトミドDS小児用2%「サワイ」とセルテクトドライシロップ2%を健康成人男子にそれぞれ3g(オキサトミドとして60mg) 空腹時単回経口投与(クロスオーバー法)し、血漿中オキサトミド濃度を測定した。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 2)。

各製剤3g投与時の薬物動態パラメータ

E scritogisc V V v vicinosorisc						
	Cmax (ng/mL)	Tmax (hr)	T _{1/2} (hr)	AUC _{0-24hr} (ng·hr/mL)		
オキサトミドDS小児用2% 「サワイ」	13.2±4.7	2.3 ± 0.6	7.3 ± 4.0	92.1 ± 44.7		
セルテクトドライシロップ 2%	13.9±5.5	2.5 ± 0.8	8.5±3.9	98.3±50.5		

(Mean ± S. D.)



血漿中濃度ならびに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。

16.3 分布

16.3.1 体組織への分布

ラットに 14 C-オキサトミド 10 mg/kgを経口投与した場合、投与後30分で、肝臓、腎臓、腸間膜リンパ節、肺、副腎の順で高い分布を示し、投与後 1 、2及び 1 6時間においても上記組織で放射活性が認められたが、24時間では放射能の残存する組織は少なく、96時間にほとんどの組織で検出限界以下となった 3 。

16.3.2 血液一胎盤関門通過性

妊娠ラットに 14 C-オキサトミド 10 mg/kgを経口投与した結果、胎児内濃度は胎盤中濃度の $^{1/4}$ ~ $^{1/5}$ であり、母体に投与した量の $^{0.08}$ %であった $^{4)}$ 。

16.3.3 母乳中への移行性

分娩後のイヌに 14 C-オキサトミド 10 mg/kgを経口投与し、乳汁への移行性を検討した結果、血漿中及び乳汁中の放射能の最高値は投与後 1 ~2時間以内に得られほぼ同程度のレベルを示した 4 。[9.6参照]

16.4 代謝

16.4.1 ヒトで確認された代謝経路は、piperazine及びbenzimidazoloneの N位の酸化的脱アルキル化及びbenzimidazoloneの芳香環水酸化である⁵⁾ (外国人データ)。

16.4.2 *in vitro*試験において、オキサトミドの代謝には、肝チトクロームP-450(主にCYP3A4、また2D6)が関与することが示された $^{6),7)}$ 。

16.5 排泄

健常成人に 14 C-オキサトミド 60 mgを経口投与した場合、放射能は投与後 96 時間までに尿中に投与量 $^{040.1}$ %、糞中に 50 (外国人データ)。

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〉

17.1.1 国内臨床試験

14歳以下の気管支喘息患者を対象に、オキサトミドドライシロップ 1mg/kg/日(分2)、4週間経口投与した結果、有効率は59.2%(45/76、改 善以上)であった8)。

副作用発現率は3.4%(3/89例)で、眠気2例(2.2%)、血尿1例(1.1%)であった。

〈アトピー性皮膚炎、蕁麻疹、痒疹〉

17.1.2 国内臨床試験

14歳以下のアトピー性皮膚炎、蕁麻疹及び痒疹患者を対象に、オキサトミドドライシロップ $0.4\sim1.9$ mg/kg/日(分2)、2週間経口投与した結果、有効率(有効以上)はアトピー性皮膚炎67.5%(158/234)、蕁麻疹89.0%(81/91)、痒疹・色素性蕁麻疹76.9%(10/13)であった9)。

副作用発現例率は、2.0%(7/344例)で、眠気4例(1.2%)、下痢2例(0.6%)、咳1例(0.3%)であった。

18. 薬効薬理

18.1 作用機序

細胞内カルシウム制御作用、ケミカルメディエーターの遊離抑制作用 及びケミカルメディエーター拮抗作用によりアレルギー症状を抑制す る。[12.参照]

18.2 細胞内カルシウム制御作用

オキサトミドは、アレルギー反応によって誘発される細胞内カルシウム濃度の上昇を抑制する作用、いわゆる細胞内カルシウム制御作用を有することが、ラット腹腔肥満細胞を用いた実験で確認されている。このカルシウム制御作用により、オキサトミドはアレルギー反応性細胞におけるケミカルメディエーターの遊離抑制作用を発現するものと考えられている。なお、心筋細胞内へのカルシウム流入を抑制する作用は弱い¹⁰。

18.3 ケミカルメディエーターの遊離抑制作用

オキサトミドのヒスタミン遊離抑制作用が、ラット腹腔肥満細胞、ヒト白血球、アナフィラキシー反応時のラット皮膚を用いた実験で確認されている。また、ロイコトリエンの遊離抑制が、ヒト肺、ヒト白血球、ヒト好中球、ヒト好酸球、ラット腹腔肥満細胞を用いた実験で確認されている。更に、ロイコトリエンについてオキサトミドは、その合成酵素である5-lipoxygenaseに対する阻害作用を示すことが認められている10-130。

18.4 ケミカルメディエーター拮抗作用

オキサトミドのロイコトリエン、ヒスタミン、セロトニン、アセチルコリン、ブラディキニンに対する拮抗作用が、ラット皮膚、モルモットの摘出回腸、摘出気管支を用いた実験で確認されている。また、血小板活性化因子(PAF)によるモルモット気道抵抗上昇に対しても、オキサトミドは抑制作用を示した¹⁴⁾⁻¹⁶⁾。

18.5 実験的アレルギー反応の抑制効果

オキサトミドは、アレルギー反応のモデルである、抗原投与時のモルモット気道収縮反応、抗原投与時のイヌ気管縮小反応、ラット受身皮膚アナフィラキシー反応、モルモット摘出回腸及び気管のシュルツ・デール反応等を抑制する^{12)、17)、18)}。

19. 有効成分に関する理化学的知見

一般名:オキサトミド(Oxatomide)

化学名:1-[3-[4-(Diphenylmethyl)-1-piperazinyl]propyl]-2-

benzimidazol-2(3H)-one

分子式: C₂₇H₃₀N₄O 分子量: 426.55 融 点: 155∼161℃ 構造式: O

性 状: 白色〜微黄白色の結晶性の粉末である。酢酸(100) 又はクロロホルムに溶けやすく、エタノール(95) にやや溶けにくく、ジエチルエーテルに溶けにくく、水にほとんど溶けない。

*22. 包装

バラ[乾燥剤入り]:100g

23. 主要文献

- 1) 足立満他:新薬と臨床, 1984; 33(8): 1127-1129
- 2) 社内資料:生物学的同等性試験
- 3) 柴田邦彦他:薬理と治療, 1984; 12(9): 3887-3903
- 4) Michiels, M. et al.: 応用薬理, 1984; 28(2): 357-374
- 5) Meuldermans, W. et al.: Xenobiotica, 1984; 14(6): 445-462
- 6) Goto, A. et al.: Biol. Pharm. Bull., 2004; 27(5): 684-690
- 7) Goto, A. et al.: Biol. Pharm. Bull., 2005; 28(2): 328–334
- 8) 中村孝他: 小児科臨床, 1985; 38(2): 423-435
- 9) 山本一哉他:日小皮会誌, 1984; 3(1):317-327
- 10) Tasaka, K. et al. : Int. Archs. Allergy appl. Immun., 1987 : 83 : 348–353

- 11) Manabe, H. et al. : Int. Archs. Allergy appl. Immun., 1988 ; 87 : 91–
- 12) 大森健守他:日薬理誌,1982;80(3):251-260
- 13) Kosaka, Y. et al. : Agents and Actions, 1987 ; 21 : 32–37 14) Ohmori, K. et al. : Arch. Int. Pharmacodyn. Ther., 1985 ; 275(1) : 139-150
- 15) 大森健守他:日薬理誌,1983;81(5):399-409
- 16) Nijkamp, F. P. et al.: Naunyn-Schmiedeberg's Arch. Pharmacol., 1989; 340(1): 111-118
- 17) 大森健守他:日薬理誌, 1982; 80(6): 481-493
- 18) 藤井一元他: 日平滑筋誌, 1983; 19(1): 47-54

*24. 文献請求先及び問い合わせ先

沢井製薬株式会社 医薬品情報センター 〒532-0003 大阪市淀川区宮原5丁目2-30 TEL: 0120-381-999 FAX: 06-7708-8966

26. 製造販売業者等

26.1 製造販売元

沢井製薬株式会社 大阪市淀川区宮原5丁目2-30