日本標準商品分類番号

871149

医薬品インタビューフォーム

日本病院薬剤師会の IF 記載要領 2013 に準拠して作成

鎮痛・抗炎症・解熱剤

ロキソプロフェンNa錠60^{mg}「三和」 LOXOPROFEN Na Tab. 60mg"SANWA"

(日本薬局方 ロキソプロフェンナトリウム錠)

剤 形	錠剤(素錠)
製剤の規制区分	該当しない
規格・含量	1 錠中「日局」ロキソプロフェンナトリウム水和物 68.1mg (無水物として 60mg) を含有
一 般 名	和名:ロキソプロフェンナトリウム水和物 (JAN) 洋名:Loxoprofen Sodium Hydrate (JAN)
製 造 販 売 承 認 年 月 日 薬価基準収載・発売年月日	製造販売承認年月日: 2013 年 2 月 15 日 (販売名変更による) 薬価基準収載年月日: 2013 年 6 月 21 日 (販売名変更による) 発 売 年 月 日: 2013 年 7 月 19 日 (販売名変更による)
開発・製造販売 (輸入)・ 提携・販売会社名	製造販売元:株式会社三和化学研究所
医薬情報担当者の連絡先	
問い合わせ窓口	株式会社三和化学研究所 コンタクトセンター TEL 0120-19-8130 FAX (052) 950-1305 医療関係者向けウェブサイト https://med.skk-net.com/

本 IF は 2021 年 2 月改訂の添付文書の記載に基づき改訂した.

最新の添付文書情報は、独立行政法人医薬品医療機器総合機構ホームページ http://www.pmda.go.jp/にてご確認ください.

IF利用の手引きの概要―日本病院薬剤師会―

1. 医薬品インタビューフォーム作成の経緯

医療用医薬品の基本的な要約情報として医療用医薬品添付文書(以下,添付文書と略す)がある。医療現場で医師・薬剤師等の医療従事者が日常業務に必要な医薬品の適正使用情報を活用する際には、添付文書に記載された情報を裏付ける更に詳細な情報が必要な場合がある。

医療現場では、当該医薬品について製薬企業の医薬情報担当者等に情報の追加請求や質疑を して情報を補完して対処してきている。この際に必要な情報を網羅的に入手するための情報リ ストとしてインタビューフォームが誕生した。

昭和 63 年に日本病院薬剤師会(以下,日病薬と略す)学術第2小委員会が「医薬品インタビューフォーム」(以下,IFと略す)の位置付け並びにIF記載様式を策定した.その後, 医療従事者向け並びに患者向け医薬品情報ニーズの変化を受けて,平成 10 年 9 月に日病薬学術第3小委員会においてIF記載要領の改訂が行われた.

更に 10 年が経過し、医薬品情報の創り手である製薬企業、使い手である医療現場の薬剤師、 双方にとって薬事・医療環境は大きく変化したことを受けて、平成 20 年 9 月に日病薬医薬情報委員会において I F記載要領 2008 が策定された。

I F記載要領 2008 では、I Fを紙媒体の冊子として提供する方式から、P D F 等の電磁的 データとして提供すること (e-IF) が原則となった。この変更にあわせて、添付文書において「効能・効果の追加」、「警告・禁忌・重要な基本的注意の改訂」などの改訂があった場合に、改訂の根拠データを追加した最新版のe-IFが提供されることとなった。

最新版の e-IFは、(独) 医薬品医療機器総合機構ホームページ(http://www.pmda.go.jp/)から一括して入手可能となっている。日本病院薬剤師会では、e-IFを掲載する医薬品医療機器総合機構ホームページが公的サイトであることに配慮して、薬価基準収載にあわせて e-IFの情報を検討する組織を設置して、個々のIFが添付文書を補完する適正使用情報として適切か審査・検討することとした。

2008年より年4回のインタビューフォーム検討会を開催した中で指摘してきた事項を再評価し、製薬企業にとっても、医師・薬剤師等にとっても、効率の良い情報源とすることを考えた。そこで今般、IF記載要領の一部改訂を行いIF記載要領2013として公表する運びとなった。

2. IFとは

IFは「添付文書等の情報を補完し、薬剤師等の医療従事者にとって日常業務に必要な、医薬品の品質管理のための情報、処方設計のための情報、調剤のための情報、医薬品の適正使用のための情報、薬学的な患者ケアのための情報等が集約された総合的な個別の医薬品解説書として、日病薬が記載要領を策定し、薬剤師等のために当該医薬品の製薬企業に作成及び提供を依頼している学術資料」と位置付けられる。

ただし、薬事法・製薬企業機密等に関わるもの、製薬企業の製剤努力を無効にするもの及び薬剤師自らが評価・判断・提供すべき事項等はIFの記載事項とはならない、言い換えると、製薬企業から提供されたIFは、薬剤師自らが評価・判断・臨床適応するとともに、必要な補完をするものという認識を持つことを前提としている.

[IFの様式]

①規格はA4版、横書きとし、原則として9ポイント以上の字体(図表は除く)で記載し、一色刷りとする。ただし、添付文書で赤枠・赤字を用いた場合には、電子媒体ではこれに従うものとする。

- ② I F記載要領に基づき作成し、各項目名はゴシック体で記載する.
- ③表紙の記載は統一し、表紙に続けて日病薬作成の「IF利用の手引きの概要」の全文を記載するものとし、2頁にまとめる.

「IFの作成]

- ① I Fは原則として製剤の投与経路別(内用剤,注射剤,外用剤)に作成される.
- ② I Fに記載する項目及び配列は日病薬が策定した I F記載要領に準拠する.
- ③添付文書の内容を補完するとの I Fの主旨に沿って必要な情報が記載される.
- ④製薬企業の機密等に関するもの、製薬企業の製剤努力を無効にするもの及び薬剤師をはじめ 医療従事者自らが評価・判断・提供すべき事項については記載されない.
- ⑤「医薬品インタビューフォーム記載要領 2013」(以下,「I F記載要領 2013」と略す)により作成されたIFは,電子媒体での提供を基本とし,必要に応じて薬剤師が電子媒体(PDF)から印刷して使用する.企業での製本は必須ではない.

[IFの発行]

- ①「IF記載要領 2013」は、平成 25 年 10 月以降に承認された新医薬品から適用となる.
- ②上記以外の医薬品については、「IF記載要領 2013」による作成・提供は強制されるものではない。
- ③使用上の注意の改訂,再審査結果又は再評価結果(臨床再評価)が公表された時点並びに適応症の拡大等がなされ,記載すべき内容が大きく変わった場合にはIFが改訂される.

3. I Fの利用にあたって

「IF記載要領 2013」においては、PDFファイルによる電子媒体での提供を基本としている。情報を利用する薬剤師は、電子媒体から印刷して利用することが原則である。

電子媒体のIFについては、医薬品医療機器総合機構ホームページに掲載場所が設定されている。

製薬企業は「医薬品インタビューフォーム作成の手引き」に従って作成・提供するが、IFの原点を踏まえ、医療現場に不足している情報やIF作成時に記載し難い情報等については製薬企業のMR等へのインタビューにより薬剤師等自らが内容を充実させ、IFの利用性を高める必要がある。また、随時改訂される使用上の注意等に関する事項に関しては、IFが改訂されるまでの間は、当該医薬品の製薬企業が提供する添付文書やお知らせ文書等、あるいは医薬品医療機器情報配信サービス等により薬剤師等自らが整備するとともに、IFの使用にあたっては、最新の添付文書を医薬品医療機器総合機構ホームページで確認する。

なお,適正使用や安全性の確保の点から記載されている「臨床成績」や「主な外国での発売 状況」に関する項目等は承認事項に関わることがあり、その取扱いには十分留意すべきである。

4. 利用に際しての留意点

IFを薬剤師等の日常業務において欠かすことができない医薬品情報源として活用して頂きたい. しかし、薬事法や医療用医薬品プロモーションコード等による規制により、製薬企業が医薬品情報として提供できる範囲には自ずと限界がある. IFは日病薬の記載要領を受けて、当該医薬品の製薬企業が作成・提供するものであることから、記載・表現には制約を受けざるを得ないことを認識しておかなければならない.

また製薬企業は、I Fがあくまでも添付文書を補完する情報資材であり、インターネットでの公開等も踏まえ、薬事法上の広告規制に抵触しないよう留意し作成されていることを理解して情報を活用する必要がある.

(2013年4月改訂)

目 次

1.	概要に関する頃日	
	1. 開発の経緯・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・	1
	2. 製品の治療学的・製剤学的特性・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・	1
Ⅱ.	名称に関する項目	
	1. 販売名・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・	2
	2. 一般名	2
	3. 構造式又は示性式・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・	2
	4. 分子式及び分子量・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・	2
	5. 化学名(命名法)・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・	2
	6. 慣用名,別名,略号,記号番号 · · · · · · · · · · · · · · · · · ·	2
	7. CAS 登録番号····································	2
Ⅲ.	有効成分に関する項目	
	1. 物理化学的性質 · · · · · · · · · · · · · · · · · · ·	3
	2. 有効成分の各種条件下における安定性 · · · · · · · · · · · · · · · · · · ·	3
	3. 有効成分の確認試験法・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・	3
	4. 有効成分の定量法・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・	3
IV.	製剤に関する項目	
	1. 剤形	4
	2. 製剤の組成	4
	3. 懸濁剤, 乳剤の分散性に対する注意	4
	4. 製剤の各種条件下における安定性 · · · · · · · · · · · · · · · · · · ·	5
	5. 調製法及び溶解後の安定性・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・	5
	6. 他剤との配合変化(物理化学的変化)・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・	5
	7. 溶出性	
	8. 生物学的試験法	6
	9. 製剤中の有効成分の確認試験法・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・	6
1	○○製剤中の有効成分の定量法・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・	7
1	│ 1. 力価 · · · · · · · · · · · · · · · · · ·	7
1	2. 混入する可能性のある夾雑物・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・	7
	3.注意が必要な容器・外観が特殊な容器に関する情報 · · · · · · · · · · · · · · · · · · ·	
1	4. その他・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・	7
٧.	治療に関する項目	
	1. 効能又は効果・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・	8
	2. 用法及び用量・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・	8
	3. 臨床成績 · · · · · · · · · · · · · · · · · · ·	8
VI.	薬効薬理に関する項目	
	1. 薬理学的に関連ある化合物又は化合物群・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・	
	2. 薬理作用 · · · · · · · · · · · · · · · · · · ·	10
VII.	薬物動態に関する項目	
	1. 血中濃度の推移・測定法・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・	11
	2. 薬物速度論的パラメータ・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・	12

	3.	吸収・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・1	2
	4.	分布・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・1	2
	5.	代謝	3
	6.	排泄 · · · · · · · · · · · · · · · · · · ·	3
	7.	トランスポーターに関する情報 · · · · · · · · · · · · · · · · · · ·	3
	8.	透析等による除去率・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・1	3
WII.	安全	全性(使用上の注意等)に関する項目	
	1.	警告内容とその理由・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・1	4
	2.	禁忌内容とその理由(原則禁忌を含む) ・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・1	4
	3.	効能又は効果に関連する使用上の注意とその理由・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・	4
	4.	用法及び用量に関連する使用上の注意とその理由 ・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・	4
	5.	慎重投与内容とその理由 · · · · · · · · · · · · · · · · · · ·	4
	6.	重要な基本的注意とその理由及び処置方法 ・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・1	5
	7.	相互作用 · · · · · · · · · · · · · · · · · · ·	5
	8.	副作用 · · · · · · · · · · · · · · · · · · ·	6
	9.	高齢者への投与・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・ 1	8
-	١٥.	妊婦,産婦,授乳婦等への投与・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・1	8
-	11.	小児等への投与・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・ 1	8
-	12.	臨床検査結果に及ぼす影響・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・1	8
-	13.	過量投与・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・1	8
-	۱4.	適用上の注意・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・1	8
-	15.	その他の注意・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・ 1	9
7	۱6.	その他・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・1	9
IX.	非問	臨床試験に関する項目	
	1.	薬理試験 · · · · · · · · · · · · · · · · · · ·	0.
	2.	毒性試験 · · · · · · · · · · · · · · · · · · ·	0
Χ.	管理	理的事項に関する項目	
	1.	規制区分・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・ 2	1.
	2.	有効期間又は使用期限・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・ 2	1:1
	3.	貯法 • 保存条件 · · · · · · · · · · · · · · · · · · ·	1:1
	4.	薬剤取扱い上の注意点・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・ 2	1:1
	5.	承認条件等・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・ 2	1:1
	6.	包装 · · · · · · · · · · · · · · · · · · ·	1:1
	7.	容器の材質・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・ 2	1:1
	8.	同一成分·同効薬···································	2
	9.	国際誕生年月日 · · · · · · · · · · · · · · · · · · ·	2
		製造販売承認年月日及び承認番号・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・	
1	11.	薬価基準収載年月日・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・2	2
		効能又は効果追加、用法及び用量変更追加等の年月日及びその内容・・・・・・・・・・・・・2	
		再審査結果,再評価結果公表年月日及びその内容・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・2	
		再審査期間・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・	
-	15.	投薬期間制限医薬品に関する情報・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・2	23

1 6. 各種コード・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・	23
17. 保険給付上の注意・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・	23
X I. 文献	
1. 引用文献 · · · · · · · · · · · · · · · · · · ·	24
2. その他の参考文献・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・	24
X Ⅱ.参考資料	
1. 主な外国での発売状況・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・	25
2. 海外における臨床支援情報・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・	25
XⅢ.備考	
その他の関連資料・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・	26

I. 概要に関する項目

1. 開発の経緯

ロキソプロフェンナトリウム水和物は、1986年より日本で発売されているフェニルプロピオン酸系の非ステロイド性抗炎症薬である。2個の不斉炭素に由来する合計4個(鏡像異性体を含めて)の立体異性体の混合物である。一種のプロドラッグで、生体内で側鎖のカルボニル基が還元されてアルコールとなり、これが活性代謝物として作用する10。

レトラック[®]錠60mg (旧販売名) は、株式会社三和化学研究所が後発医薬品として開発を企画し、昭和55年5月30日付薬発第698号厚生省薬務局長通知「医薬品の製造又は輸入の承認申請に際し添付すべき資料について」に基づき、規格及び試験方法を設定、加速試験、生物学的同等性試験を実施し、1997年5月13日に製造販売承認を取得し、1998年7月13日より発売した。

1999 年 5 月 10 日には、「急性上気道炎(急性気管支炎を伴う急性上気道炎を含む)の解熱・鎮痛」を、2005 年 12 月 22 日には、「歯痛の消炎・鎮痛」の効能・効果を取得した。

2013 年 6 月に医療事故防止対策に伴い、販売名を従来のレトラック®錠 60 mg から、ロキソプロフェン Na 錠 60 mg 「三和」に変更した。

2. 製品の治療学的・製剤学的特性

重大な副作用として、ショック、アナフィラキシー、無顆粒球症、溶血性貧血、白血球減少、血小板減少、中毒性表皮壊死融解症(Toxic Epidermal Necrolysis: TEN)、皮膚粘膜眼症候群(Stevens-Johnson症候群)、多形紅斑、急性腎障害、ネフローゼ症候群、間質性腎炎、うっ血性心不全、間質性肺炎、消化管出血、消化管穿孔、小腸・大腸の狭窄・閉塞、肝機能障害、黄疸、喘息発作、無菌性髄膜炎、横紋筋融解症があらわれることがある。また、類薬で再生不良性貧血があらわれることが報告されている。(「Ⅷ.8.(2)重大な副作用と初期症状」の項参照)

Ⅱ. 名称に関する項目

1. 販売名

(1)**和 名**:ロキソプロフェン Na 錠 60mg「三和」

(2)洋 名: LOXOPROFEN Na Tab. 60mg "SANWA"

(3)名称の由来:有効成分名に基づき命名

2. 一般名

(1)和 名(命名法): ロキソプロフェンナトリウム水和物(JAN)

(2)洋 名 (命名法): Loxoprofen Sodium Hydrate (JAN)

Loxoprofen (INN)

(3)**ステム**: -profen 抗炎症薬 (イブプロフェン誘導体)

3. 構造式又は示性式

4. 分子式及び分子量

分子式: C₁₅H₁₇NaO₃・2H₂O

分子量:304.31

5. 化学名(命名法)

Monosodium 2-{4-[(2-oxocyclopentyl) methyl]phenyl}propanoate dihydrate (IUPAC)

6. 慣用名, 別名, 略号, 記号番号

特になし

7. CAS 登録番号

80382-23-6 (ロキソプロフェンナトリウム)

68767-14-6 (ロキソプロフェン)

Ⅲ. 有効成分に関する項目

1. 物理化学的性質

(1)外観·性状

白色~帯黄白色の結晶又は結晶性の粉末である。

(2)溶解性

溶媒名	溶媒名 本品 1g を溶かすのに要する溶媒量	
水	水 1mL 未満	
メタノール	タ ノ ー ル 1mL 未満	
エタノール (95)	1mL 以上 10mL 未満	溶けやすい
ジエチルエーテル	10000mL以上	ほとんど溶けない

(3)吸湿性

該当資料なし

(4)融点(分解点), 沸点, 凝固点1)

融点:約197℃(分解)

(5)酸塩基解離定数

該当資料なし

(6)分配係数

該当資料なし

(7) その他の主な示性値 1)

水分 11.0~13.0% (0.2g、容量滴定法、直接滴定)

水溶液 (1→20) は旋光性を示さない。

1.0g を新たに煮沸して冷却した水 20mL に溶かした液の pH は 6.5~8.5 である。

2. 有効成分の各種条件下における安定性

該当資料なし

3. 有効成分の確認試験法

「日局」ロキソプロフェンナトリウム水和物の確認試験法に準拠する。

4. 有効成分の定量法

「日局」ロキソプロフェンナトリウム水和物の定量法に準拠する。

Ⅳ. 製剤に関する項目

1. 剤形

(1)剤形の区別,外観及び性状

1)区別:錠剤(素錠)

2)外観:

	表	裏	側面
外形	Sc 107		
識別コード	直径(mm)	厚さ(mm)	重量(mg)
Sc107	9.0	3.1	250

3)性状: 片面 1/2 割線入りのごくうすい紅色の素錠で、においはなく、わずかに特異な収れん性の味がある。

(2)製剤の物性

該当資料なし

(3)識別コード

Sc107

(4)pH, 浸透圧比, 粘度, 比重, 無菌の旨及び安定な pH 域等 該当資料なし

2. 製剤の組成

(1)有効成分(活性成分)の含量

1錠中「日局」ロキソプロフェンナトリウム水和物 68.1mg (無水物として 60mg) を含有する。

(2)添加物

乳糖水和物、トウモロコシデンプン、ヒドロキシプロピルセルロース、三二酸化鉄、ステアリン酸マグネシウム、無水ケイ酸を含有する。

(3)その他

該当しない

3. 懸濁剤,乳剤の分散性に対する注意

該当しない

4. 製剤の各種条件下における安定性

(1)加速試験2)

試験項目	保存条件	保存期間	保存形態	試験結果
加速試験	40°C、75%RH	G b Fl	PTP+アルミ袋包装	変化なし
加速試練	40 C , 75%KH	6 ヵ月	バラ包装(ポリエ	変化なし
			チレン製容器)	

測定項目: (PTP 包装) 性状、確認試験、質量偏差、崩壊性、定量 (バラ包装) 性状、溶出性、定量、乾燥減量、硬度

最終包装製品を用いた加速試験(40°C、相対湿度 75%、6 ヵ月)の結果、ロキソプロフェン Na 錠 60mg「三和」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。

(2)無包装安定性試験3)

試験項目		保存条件	保存期間	保存状態	試験結果
	温度	40±2°C	3 ヵ月	遮光・気密容器	変化なし
無包装安定性試験	湿度	25±2℃ 75±5%RH	3 ヵ月	遮光・開放	30%以上の硬度の低下 が認められた(規格の 範囲内)。その他の項目 については変化なし。
	光	D65 光源 1000 1x/h 25. 1℃ 26. 8~28. 0%RH	25 日	気密容器	変化なし

測定項目:外観、定量、硬度、溶出性

5. 調製法及び溶解後の安定性

該当しない

6. 他剤との配合変化(物理化学的変化)

該当しない

7. 溶出性

○溶出挙動の同等性4)

平成10年7月15日付医薬発第634号厚生省医薬安全局長通知「医療用医薬品の品質に係わる再評価の実施等について」

試験方法:「日局」一般試験法溶出試験法(パドル法)

試験液量:900mL

温 度:37±0.5℃

回 転 数:50rpm

試験液:pH1.2=「日局」崩壊試験の第1液

pH4.0=酢酸・酢酸ナトリウム緩衝液(0.05mo1/L)

pH6.8=「日局」試薬・試液のリン酸塩緩衝液(1→2)

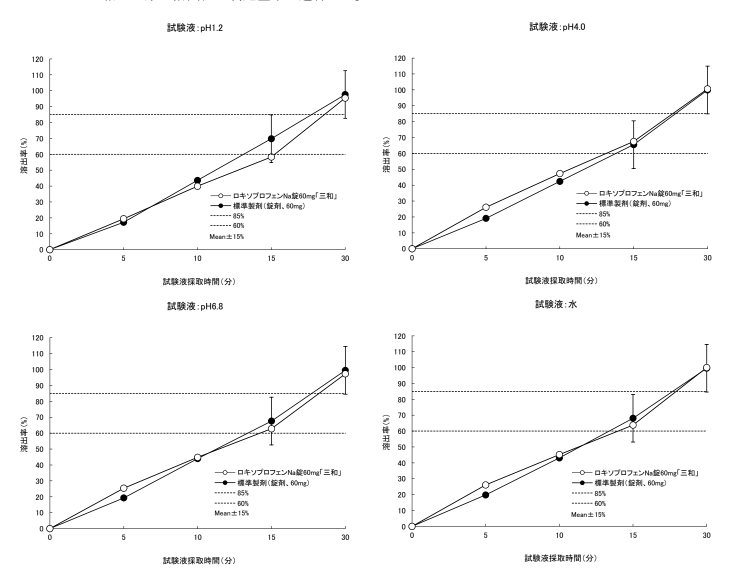
水 = 「日局」精製水

判定基準:以下の基準に適合するとき、溶出挙動が同等であると判定する。

標準製剤が 15~30 分以内に平均 85%以上溶出する場合

標準製剤の平均溶出率が 60%及び 85%付近となる適当な 2 時点において、試験製剤の平均溶出率が標準製剤の平均溶出率±15%の範囲にある。

結果:溶出性は判定基準に適合した。



○溶出挙動

ロキソプロフェン Na 錠 60mg「三和」は、日本薬局方医薬品各条に定められたロキソプロフェンナトリウム錠の溶出規格に適合していることが確認されている。

8. 生物学的試験法

該当しない

9. 製剤中の有効成分の確認試験法

「日局」ロキソプロフェンナトリウム錠の確認試験法に準拠する。

10. 製剤中の有効成分の定量法

「日局」ロキソプロフェンナトリウム錠の定量法に準拠する。

11. 力価

該当しない

12. 混入する可能性のある夾雑物1)

予想される混在物には合成原料である(1)、合成中間体である(2)などのほかに分解物としての(3)などがある。

13. 注意が必要な容器・外観が特殊な容器に関する情報

該当しない

14. その他

該当しない

V. 治療に関する項目

1. 効能又は効果

(1)下記疾患並びに症状の消炎・鎮痛

関節リウマチ、変形性関節症、腰痛症、肩関節周囲炎、頸肩腕症候群、歯痛

- (2)手術後、外傷後並びに抜歯後の鎮痛・消炎
- (3)下記疾患の解熱・鎮痛

急性上気道炎 (急性気管支炎を伴う急性上気道炎を含む)

2. 用法及び用量

効能・効果(1)・(2)の場合

通常、成人にロキソプロフェンナトリウム水和物 (無水物として) 1回60mg、1日3回経口投与する。頓用の場合は、1回60~120mgを経口投与する。

なお、年齢、症状により適宜増減する。また、空腹時の投与は避けさせることが望ましい。 効能・効果(3)の場合

通常、成人にロキソプロフェンナトリウム水和物 (無水物として) 1回60mgを頓用する。 なお、年齢、症状により適宜増減する。

ただし、原則として 1 日 2 回までとし、1 日最大 180mg を限度とする。また、空腹時の投与は避けさせることが望ましい。

3. 臨床成績

(1) 臨床データパッケージ

該当資料なし

(2)臨床効果

該当資料なし

(3)臨床薬理試験

該当資料なし

(4)探索的試験

該当資料なし

(5)検証的試験

1)無作為化並行用量反応試験

該当資料なし

2)比較試験

該当資料なし

3)安全性試験

4)患者·病態別試験

該当資料なし

(6)治療的使用

- 1)使用成績調査・特定使用成績調査(特別調査)・製造販売後臨床試験(市販後臨床試験) 該当しない
- 2) 承認条件として実施予定の内容又は実施した試験の概要 該当しない

VI. 薬効薬理に関する項目

1. 薬理学的に関連ある化合物又は化合物群

非ステロイド性抗炎症薬

2. 薬理作用

(1)作用部位・作用機序1)

プロドラッグであり、活性代謝物のトランス OH 体が酸性非ステロイド性抗炎症薬としての作用を示す。すなわち、プロスタグランジン生合成の律速酵素であるシクロオキシゲナーゼ(COX)を阻害し、プロスタグランジンの産生を抑制することにより、抗炎症作用、解熱作用、鎮痛作用を現す。構成型 COX (COX-1) と誘導型 COX (COX-2) に対する選択性はない。

(2)薬効を裏付ける試験成績

該当資料なし

(3)作用発現時間・持続時間

Ⅷ. 薬物動態に関する項目

1. 血中濃度の推移・測定法

(1)治療上有効な血中濃度

該当資料なし

(2)最高血中濃度到達時間5)

 $0.4\pm0.2(h)$ (Mean \pm S. D., n=14)

(3) 臨床試験で確認された血中濃度

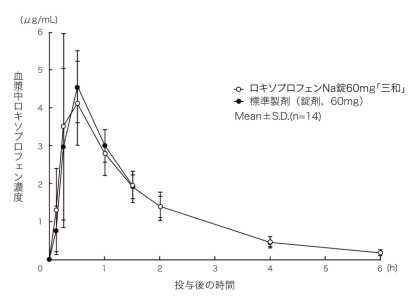
生物学的同等性試験 6)

昭和55年5月30日付薬審第718号薬務局審査課長・生物製剤課長通知「医薬品の製造又は輸入の 承認申請に際し添付すべき資料の取扱等について」に規定する「生物学的同等性に関する試験 基準」に基づき実施。

ロキソプロフェン Na 錠 60mg 「三和」と標準製剤(錠剤、60mg)それぞれ 1 錠(ロキソプロフェンナトリウムを無水物として 60mg)を 14 名の健康成人男子にクロスオーバー法により水 180mL とともに絶食単回経口投与し、液体クロマトグラフィーにて血漿中ロキソプロフェン濃度を測定した。得られた薬物動態パラメータ(AUC、 C_{max})について統計解析(分散分析法による有意差検定)を行った結果、標準製剤に対するロキソプロフェン Na 錠 60mg 「三和」の平均値の差の 95%信頼区間がそれぞれ-11.20~8.90%及び-17.07~9.82%であり、 $\pm 20\%$ の範囲内にあることから両剤の生物学的同等性が確認された。

	判定パラ	メータ	参考パラメータ	
	AUC (μg·h/mL)	C_{max} (μ g/mL)	T_{max} (h)	T _{1/2} (h)
ロキソプロフェン	7.7±1.8	4.7±1.6	0.4 ± 0.2	1.5 ± 0.2
Na 錠 60mg「三和」	1.1=1.0	1. 1 = 1. 0	0.1=0.2	1.0=0.2
標準製剤(錠剤、60mg)	7.8 ± 1.3	4.9 ± 1.4	0.5 ± 0.2	1.5 \pm 0.2

 $(Mean \pm S. D., n=14)$



血漿中濃度並びにAUC、C_{max}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。

(4)中毒域

該当資料なし

(5)食事・併用薬の影響

「WII. 7. 相互作用」の項参照

(6)母集団 (ポピュレーション) 解析により判明した薬物体内動態変動要因 該当資料なし

2. 薬物速度論的パラメータ

(1)解析方法

該当資料なし

(2)吸収速度定数

該当資料なし

(3)バイオアベイラビリティ

該当資料なし

(4)消失速度定数

該当資料なし

(5) クリアランス

該当資料なし

(6)分布容積

該当資料なし

(7)血漿蛋白結合率 1)

血漿中での未変化体及び trans-OH体の蛋白結合率はそれぞれ 97%、93%である。

3. 吸収

該当資料なし

4. 分布

(1)血液---脳関門通過性

該当資料なし

(2)血液—胎盤関門通過性

(3)乳汁への移行性

該当資料なし

(4)髄液への移行性

該当資料なし

(5)その他の組織への移行性

該当資料なし

5. 代謝

(1)代謝部位及び代謝経路

該当資料なし

(2)代謝に関与する酵素 (CYP450等) の分子種

該当資料なし

(3)初回通過効果の有無及びその割合

該当資料なし

(4)代謝物の活性の有無及び比率 1)

活性代謝物: trans-OH体

(5)活性代謝物の速度論的パラメータ

該当資料なし

6. 排泄

(1)排泄部位及び経路¹⁾

尿中

(2)排泄率1)

投与後 12 時間までに投与量の約 60%が未変化体と *trans* −0H 体のグルクロン酸抱合体として、 尿中に排泄される。

(3)排泄速度

該当資料なし

7. トランスポーターに関する情報

該当資料なし

8. 透析等による除去率

Ⅲ. 安全性(使用上の注意等)に関する項目

1. 警告内容とその理由

該当しない

2. 禁忌内容とその理由 (原則禁忌を含む)

- (1)消化性潰瘍のある患者 [プロスタグランジン生合成抑制により、胃の血流量が減少し消化性潰瘍が悪化することがある。] (ただし、「Ⅷ.5. 慎重投与内容とその理由」の項参照)
- (2) 重篤な血液の異常のある患者「血小板機能障害を起こし、悪化するおそれがある。]
- (3) 重篤な肝障害のある患者 [副作用として肝障害が報告されており、悪化するおそれがある。]
- (4) 重篤な腎障害のある患者 [急性腎障害、ネフローゼ症候群等の副作用を発現することがある。]
- (5) 重篤な心機能不全のある患者 [腎のプロスタグランジン生合成抑制により浮腫、循環体液量の増加が起こり、心臓の仕事量が増加するため症状を悪化させるおそれがある。]
- (6)本剤の成分に過敏症の既往歴のある患者
- (7)アスピリン喘息(非ステロイド性消炎鎮痛剤等による喘息発作の誘発)又はその既往歴のある 患者[アスピリン喘息発作を誘発することがある。]
- (8)妊娠末期の女性[「Ⅷ.10.妊婦,産婦,授乳婦等への投与」の項参照]
- 3. 効能又は効果に関連する使用上の注意とその理由 該当しない
- 4. 用法及び用量に関連する使用上の注意とその理由 該当しない

5. 慎重投与内容とその理由

- (1)消化性潰瘍の既往歴のある患者 [潰瘍を再発させることがある。]
- (2) 非ステロイド性消炎鎮痛剤の長期投与による消化性潰瘍のある患者で、本剤の長期投与が必要であり、かつミソプロストールによる治療が行われている患者 [ミソプロストールは非ステロイド性消炎鎮痛剤により生じた消化性潰瘍を効能・効果としているが、ミソプロストールによる治療に抵抗性を示す消化性潰瘍もあるので、本剤を継続投与する場合には、十分経過を観察し、慎重に投与すること。]
- (3)血液の異常又はその既往歴のある患者 [溶血性貧血等の副作用がおこりやすくなる。]
- (4) 肝障害又はその既往歴のある患者 [肝障害を悪化又は再発させることがある。]
- (5) 腎障害又はその既往歴のある患者 [浮腫、蛋白尿、血清クレアチニン上昇、高カリウム血症等の副作用がおこることがある。]
- (6)心機能異常のある患者「「Ⅷ.2.禁忌内容とその理由(原則禁忌を含む)」の項参照]
- (7)過敏症の既往歴のある患者
- (8)気管支喘息の患者「病態を悪化させることがある。]
- (9) 潰瘍性大腸炎の患者 [病態を悪化させることがある。]
- (10)クローン病の患者[病態を悪化させることがある。]
- (11)高齢者 [「Ⅷ. 9. 高齢者への投与」の項参照]

6. 重要な基本的注意とその理由及び処置方法

- (1)消炎鎮痛剤による治療は原因療法ではなく対症療法であることに留意すること。
- (2)慢性疾患(関節リウマチ、変形性関節症)に対し本剤を用いる場合には、次の事項を考慮すること。
 - 1)長期投与する場合には定期的に臨床検査(尿検査、血液検査及び肝機能検査等)を行うこと。また、異常が認められた場合には減量、休薬等の適切な措置を講ずること。
 - 2)薬物療法以外の療法も考慮すること。
- (3)急性疾患に対し本剤を用いる場合には、次の事項を考慮すること。
 - 1) 急性炎症、疼痛及び発熱の程度を考慮し、投与すること。
 - 2) 原則として同一の薬剤の長期投与を避けること。
 - 3) 原因療法があればこれを行い、本剤を漫然と投与しないこと。
- (4) 患者の状態を十分観察し、副作用の発現に留意すること。過度の体温下降、虚脱、四肢冷却等があらわれることがあるので、特に高熱を伴う高齢者又は消耗性疾患を合併している患者においては、投与後の患者の状態に十分注意すること。
- (5) 感染症を不顕性化するおそれがあるので、感染による炎症に対して用いる場合には必要に応じて適切な抗菌剤を併用し、観察を十分に行い慎重に投与すること。
- (6)他の消炎鎮痛剤との併用は避けることが望ましい。
- (7) 高齢者には副作用の発現に特に注意し、必要最小限の使用にとどめるなど慎重に投与すること。

7. 相互作用

(1)併用禁忌とその理由

該当しない

(2)併用注意とその理由

	(2) 併用注息とての理由				
	薬剤名等	臨床症状・措置方法	機序・危険因子		
	クマリン系抗凝血剤	その抗凝血作用を増強する	本剤のプロスタグランジン生合		
	ワルファリン	おそれがあるので注意し、必	成抑制作用により血小板凝集が		
		要があれば減量すること。	抑制され血液凝固能が低下し、そ		
			の薬剤の抗凝血作用に相加され		
			るためと考えられている。		
	第 Xa 因子阻害剤	出血の危険性を増大させる	抗血栓作用を増強するためと考		
		おそれがある。	えられている。		
	スルホニル尿素系血	その血糖降下作用を増強す	本剤の蛋白結合率は高いので、他		
	糖降下剤	るおそれがあるので注意し、	の蛋白結合率の高い薬剤と併用		
	トルブタミド等	必要があれば減量すること。	すると血中に活性型の併用薬が		
			増加し、その薬剤の作用が増強さ		
			れるためと考えられている。		
	ニューキノロン系抗	その痙攣誘発作用を増強す	ニューキノロン系抗菌剤は、中枢		
	菌剤	ることがある。	神経系の抑制性神経伝達物質で		
	レボフロキサシン		ある GABA の受容体への結合を阻		
水和物等			害し、痙攣誘発作用をおこす。本		
			剤の併用によりその阻害作用を		
			増強するためと考えられている。		

薬剤名等	臨床症状・措置方法	機序・危険因子
メトトレキサート	血中メトトレキサート濃度	機序は不明であるが、本剤の腎に
	を上昇させ、その作用を増強	おけるプロスタグランジン生合
	することがあるので、必要が	成抑制作用により、これらの薬剤
	あれば減量すること。	の腎排泄が減少し血中濃度が上
リチウム製剤	血中リチウム濃度を上昇さ	昇するためと考えられている。
炭酸リチウム	せ、リチウム中毒を起こすこ	
	とがあるので血中のリチウ	
	ム濃度に注意し、必要があれ	
	ば減量すること。	
チアジド系利尿薬	その利尿・降圧作用を減弱す	本剤の腎におけるプロスタグラ
ヒドロクロロチア	るおそれがある。	ンジン生合成抑制作用により、
ジド等		水、ナトリウムの排泄を減少させ
		るためと考えられている。
降圧剤	その降圧作用を減弱するおそれ	本剤のプロスタグランジンの生合成
ACE 阻害剤	がある。	抑制作用により、これらの薬剤の降
アンジオテンシンⅡ		圧作用を減弱させる可能性がある。
受容体拮抗剤等	腎機能を悪化させるおそれがあ	本剤のプロスタグランジンの生合成
	る 。	抑制作用により、腎血流量が低下す
		るためと考えられる。

8. 副作用

(1)副作用の概要

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。

(2)重大な副作用と初期症状

1) 重大な副作用

- ①ショック、アナフィラキシー:ショック、アナフィラキシー(血圧低下、蕁麻疹、喉頭浮腫、呼吸困難等)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無顆粒球症、溶血性貧血、白血球減少、血小板減少:無顆粒球症、溶血性貧血、白血球減少、血小板減少があらわれることがあるので、血液検査を行うなど観察を十分に行い、 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中毒性表皮壊死融解症(Toxic Epidermal Necrolysis: TEN)、皮膚粘膜眼症候群 (Stevens-Johnson 症候群)、多形紅斑:中毒性表皮壊死融解症、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直 ちに投与を中止し、適切な処置を行うこと。
- ④急性腎障害、ネフローゼ症候群、間質性腎炎:急性腎障害、ネフローゼ症候群、間質性腎炎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。また、急性腎障害に伴い高カリウム血症があらわれることがあるので、特に注意すること。
- ⑤**うっ血性心不全**: うっ血性心不全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。

- ⑥間質性肺炎:発熱、咳嗽、呼吸困難、胸部X線異常、好酸球増多等を伴う間質性肺炎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直ちに投与を中止し、 副腎皮質ホルモン剤の投与等の適切な処置を行うこと。
- ⑦消化管出血: 重篤な消化性潰瘍又は小腸、大腸からの吐血、下血、血便等の消化管出血が出現し、それに伴うショックがあらわれることがあるので、観察を十分に行い、これらの症状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。
- **⑧消化管穿孔**:消化管穿孔があらわれることがあるので、心窩部痛、腹痛等の症状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。
- ⑨小腸・大腸の狭窄・閉塞:小腸・大腸の潰瘍に伴い、狭窄・閉塞があらわれることがあるので、観察を十分に行い、悪心・嘔吐、腹痛、腹部膨満等の症状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。
- ⑩**肝機能障害、黄疸**: 肝機能障害(黄疸、AST(GOT)上昇、ALT(GPT)上昇、γ-GTP上昇等)、 劇症肝炎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 中止するなど適切な処置を行うこと。
- ①**喘息発作:**喘息発作等の急性呼吸障害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、本剤の投与を直ちに中止し、適切な処置を行うこと。
- ②無菌性髄膜炎:無菌性髄膜炎(発熱、頭痛、悪心・嘔吐、項部硬直、意識混濁等)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(特にSLE又はMCTDの患者に発現しやすい。)。
- ③横紋筋融解症:横紋筋融解症があらわれることがあるので、観察を十分に行い、筋肉痛、脱力感、CK(CPK)上昇、血中及び尿中ミオグロビン上昇等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。また、横紋筋融解症による急性腎障害の発症に注意すること。

2) 重大な副作用 (類薬)

再生不良性貧血:他の非ステロイド性消炎鎮痛剤で、再生不良性貧血があらわれるとの報告がある。

(3)その他の副作用

	0.1~5%未満	0.1%未満	頻度不明
過敏症 ^{注)}	発疹	瘙痒感、蕁麻疹	発熱
消化器	腹痛、胃部不快感、食欲	消化性潰瘍注)、便秘、胸	口渇、腹部膨満、小腸・
	不振、悪心・嘔吐、下痢	やけ、口内炎、消化不良	大腸の潰瘍 ^{注)}
循環器		動悸	血圧上昇
精神神経系	眠気	頭痛	しびれ、めまい
血液		貧血、白血球減少、好酸	血小板減少
		球増多	
肝臓	AST(GOT)上昇、ALT(GPT)	Al-P 上昇	
	上昇		
泌尿器			血尿、蛋白尿、排尿困難、
			尿量減少
その他	浮腫	顔面熱感	胸痛、倦怠感、発汗

注)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。

(4)項目別副作用発現頻度及び臨床検査値異常一覧

該当資料なし

(5)基礎疾患, 合併症, 重症度及び手術の有無等背景別の副作用発現頻度

該当資料なし

(6)薬物アレルギーに対する注意及び試験法

「WI.2. 禁忌内容とその理由 (原則禁忌を含む)」、「WI.5. 慎重投与内容とその理由」、「WI.8. (3)その他の副作用」の項参照

9. 高齢者への投与

高齢者では、副作用があらわれやすいので、少量から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(「W. 6. 重要な基本的注意とその理由及び処置方法」の項参照)。

10. 妊婦、産婦、授乳婦等への投与

- (1)妊婦(妊娠末期以外)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。投与する際には、必要最小限にとどめ、適宜羊水量を確認するなど慎重に投与すること。 [妊娠中の投与に関する安全性は確立していない。]シクロオキシゲナーゼ阻害剤(経口剤、坐剤)を妊婦に使用し、胎児の腎機能障害及び尿量減少、それに伴う羊水過少症が起きたとの報告がある。
- (2)妊娠末期の女性には投与しないこと。 [動物実験(ラット)で分娩遅延が報告されている。]
- (3)妊娠末期のラットに投与した実験で、胎児の動脈管収縮が報告されている。
- (4)授乳中の女性に投与することを避け、やむをえず投与する場合には授乳を中止させること。 [動物実験(ラット)で乳汁中への移行が報告されている。]

11. 小児等への投与

小児等に対する安全性は確立していない。

12. 臨床検査結果に及ぼす影響

該当資料なし

13. 過量投与

該当資料なし

14. 適用上の注意

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、更には穿孔をお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)

15. その他の注意

非ステロイド性消炎鎮痛剤を長期間投与されている女性において、一時的な不妊が認められたとの報告がある。

16. その他

IX. 非臨床試験に関する項目

1. 薬理試験

- (1)薬効薬理試験(「VI.薬効薬理に関する項目」参照)
- (2)**副次的薬理試験** 該当資料なし
- (3)**安全性薬理試験** 該当資料なし
- (4)その他の薬理試験 該当資料なし

2. 毒性試験

- (1)**単回投与毒性試験** 該当資料なし
- (2)**反復投与毒性試験** 該当資料なし
- (3)**生殖発生毒性試験** 該当資料なし
- (4) **その他の特殊毒性** 該当資料なし

X. 管理的事項に関する項目

1. 規制区分

製 剤:ロキソプロフェン Na 錠 60mg「三和」 該当しない

有効成分:ロキソプロフェンナトリウム水和物 劇薬

2. 有効期間又は使用期限

使用期限:製造後3年(外装に表示の使用期限内に使用すること)

3. 貯法・保存条件

室温保存

- 4. 薬剤取扱い上の注意点
 - (1)薬局での取扱い上の留意点について

該当しない

(2)薬剤交付時の取扱いについて(患者等に留意すべき必須事項等)

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、更には穿孔をおこして縦

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)

患者向医薬品ガイド: 有り

くすりのしおり:有り

(3)調剤時の留意点について

該当しない

5. 承認条件等

該当しない

6. 包装

100錠 (PTP10錠×10)、500錠 (バラ)、1,000錠 (PTP10錠×100)

7. 容器の材質

<PTP 包装>

<バラ包装>

PTP:ポリ塩化ビニル、アルミ箔

ピロー:ポリエチレン、アルミ箔

乾燥剤フォルダー:ポリエチレン

個装箱:紙

乾燥剤:シリカゲル

ボトル:ポリエチレン

キャップ:ポリプロピレン

詰め物:発泡ポリエチレン

個装箱:紙

8. 同一成分·同効薬

同一成分薬:ロキソニン錠60mg、ロキソニン細粒10%、ロキソニンテープ50mg、ロキソニンテー

プ100mg、ロキソニンパップ100mg、ロキソニンゲル1%

同 効 薬:ジクロフェナクナトリウム、フルルビプロフェン、ケトプロフェン等

9. 国際誕生年月日

不明

10. 製造販売承認年月日及び承認番号

ロキソプロフェン Na 錠 60mg「三和」 製造販売承認年月日:2013年2月15日

承認番号: 22500AMX00545000

レトラック錠 60mg (旧販売名)

製造販売承認年月日:1997年5月13日

承認番号: 20900AMZ00404000

11. 薬価基準収載年月日

ロキソプロフェン Na 錠 60mg「三和」: 2013 年 6 月 21 日 レトラック錠 60mg(旧販売名): 1998 年 7 月 10 日(経過措置期間終了: 2014 年 3 月 31 日)

12. 効能又は効果追加、用法及び用量変更追加等の年月日及びその内容

1999年5月10日

	新	旧
効能・効果	(1)下記疾患並びに症状の消炎・鎮痛	下記疾患並びに症状の消炎・鎮痛
	慢性関節リウマチ、変形性関節症、腰	慢性関節リウマチ、変形性関節症、腰痛
	痛症、肩関節周囲炎、頸肩腕症候群	症、肩関節周囲炎、頸肩腕症候群
	(2)手術後、外傷後並びに抜歯後の鎮痛・	手術後、外傷後並びに抜歯後の鎮痛・消
	消炎	炎
	(3) <u>下記疾患の解熱・鎮痛</u>	
	急性上気道炎(急性気管支炎を伴う急	
	性上気道炎を含む)	
用法・用量	効能・効果(1)・(2)の場合	通常、成人にロキソプロフェンナトリウム
	通常、成人にロキソプロフェンナトリウム	(無水物として)1回60mg、1日3回経口投
	(無水物として)1回60mg、1日3回経口投	与する。頓用の場合は、1 回 60~120mg を
	与する。頓用の場合は、1 回 60~120mg を	経口投与する。
	経口投与する。	なお、年齢、症状により適宜増減する。
	なお、年齢、症状により適宜増減する。	
	効能・効果(3)の場合	
	通常、成人にロキソプロフェンナトリウム	
	(無水物として)1回 60mg を頓用する。	
	なお、年齢、症状により適宜増減する。	
	ただし、原則として1日2回までとし、1	
	日最大 180mg を限度とする。また、空腹時	
	の投与は避けることが望ましい。	

	新	III
効能・効果	(1)下記疾患並びに症状の消炎・鎮痛	(1)下記疾患並びに症状の消炎・鎮痛
	関節リウマチ、変形性関節症、腰痛症、	慢性関節リウマチ、変形性関節症、腰
		痛症、肩関節周囲炎、頸肩腕症候群
	(2)手術後、外傷後並びに抜歯後の鎮痛・	(2)手術後、外傷後並びに抜歯後の鎮痛・
	消炎	消炎
	(3)下記疾患の解熱・鎮痛	(3)下記疾患の解熱・鎮痛
	急性上気道炎(急性気管支炎を伴う急	急性上気道炎(急性気管支炎を伴う急
	性上気道炎を含む)	性上気道炎を含む)
用法・用量	効能・効果(1)・(2)の場合	効能・効果(1)・(2)の場合
	通常、成人にロキソプロフェンナトリウム	通常、成人にロキソプロフェンナトリウム
	(無水物として)1回60 mg、1日3回経口	(無水物として)1回60mg、1日3回経口投
	投与する。頓用の場合は、1 回 60~120 mg	与する。頓用の場合は、1 回 60~120mg を
	を経口投与する。	経口投与する。
	なお、年齢、症状により適宜増減する。 <u>ま</u>	なお、年齢、症状により適宜増減する。
	た、空腹時の投与は避けさせることが望ま	効能・効果(3)の場合
	LV.	通常、成人にロキソプロフェンナトリウム
	効能・効果(3)の場合	(無水物として)1回 60mg を頓用する。
	通常、成人にロキソプロフェンナトリウム	なお、年齢、症状により適宜増減する。
	(無水物として)1回 60mg を頓用する。	ただし、原則として1日2回までとし、1
	なお、年齢、症状により適宜増減する。	日最大 180mg を限度とする。また、空腹時
	ただし、原則として1日2回までとし、1	の投与は避けることが望ましい。
	日最大 180mg を限度とする。また、空腹時	
	の投与は避けることが望ましい。	

※下線部の変更

13. 再審査結果, 再評価結果公表年月日及びその内容

該当しない

14. 再審査期間

該当しない

15. 投薬期間制限医薬品に関する情報

本剤は、投薬期間に関する制限は定められていない。

16. 各種コード

販売名	HOT(9 桁)番号	厚生労働省薬価基準 収載医薬品コード	レセプト電算コード
ロキソプロフェン Na 錠 60mg「三和」	101000801	1149019F1617	620100001

17. 保険給付上の注意

本剤は診療報酬上の後発医薬品である。

XI. 文献

1. 引用文献

- 1)第十七改正日本薬局方解説書(廣川書店): C-5998, 2016
- 2) (株) 三和化学研究所 社内資料 (加速試験)
- 3) (株) 三和化学研究所 社內資料 (無包装安定性試験)
- 4) (株) 三和化学研究所 社内資料 (溶出試験)
- 5) (株) 三和化学研究所 社内資料 (生物学的同等性試験)

2. その他の参考文献

XⅡ.参考資料

1. 主な外国での発売状況

- (1)本剤と同一製剤は外国で発売されていない。
- (2)ロキソプロフェンナトリウム水和物製剤としては、各国で販売されている。

2. 海外における臨床支援情報

ХⅢ. 備考

その他の関連資料