

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

非ステロイド性消炎・鎮痛剤（COX - 2 選択的阻害剤）

セレコキシブ錠 100mg 「日医工」

セレコキシブ錠 200mg 「日医工」

Celecoxib Tablets

剤形	素錠
製剤の規制区分	劇薬，処方箋医薬品（注意 - 医師等の処方箋により使用すること）
規格・含量	錠 100mg：1錠中セレコキシブ 100mg 含有 錠 200mg：1錠中セレコキシブ 200mg 含有
一般名	和名：セレコキシブ 洋名：Celecoxib
製造販売承認年月日 薬価基準収載・発売年月日	承認年月日：2020年2月17日 薬価基準収載：2020年6月19日 発売年月日：2020年6月19日
開発・製造販売（輸入）・ 提携・販売会社名	製造販売元：日医工株式会社
医薬情報担当者の連絡先	
問い合わせ窓口	日医工株式会社 お客様サポートセンター TEL：0120-517-215 FAX：076-442-8948 医療関係者向けホームページ https://www.nichiiko.co.jp/

本IFは2021年2月改訂（第3版）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、医薬品医療機器総合機構ホームページ

<https://www.pmda.go.jp/>にてご確認下さい。

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IF記載要領2008が策定された。

IF記載要領2008では、IFを紙媒体の冊子として提供する方式から、PDF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のホームページ (<https://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を掲載する医薬品情報提供ホームページが公式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。
- ②IF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】

- ①IF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。
- ②IFに記載する項目及び配列は日病薬が策定したIF記載要領に準拠する。
- ③添付文書の内容を補完するとのIF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、「IF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. IF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の医薬品医療機器情報提供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情報提供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もあり、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、IFがあくまでも添付文書を補完する情報資材であり、今後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

I. 概要に関する項目	1	VI. 薬効薬理に関する項目	18
1. 開発の経緯	1	1. 薬理的に関連ある化合物又は化合物群 ..	18
2. 製品の治療学的・製剤学的特性	1	2. 薬理作用	18
II. 名称に関する項目	2	VII. 薬物動態に関する項目	19
1. 販売名	2	1. 血中濃度の推移・測定法	19
2. 一般名	2	2. 薬物速度論的パラメータ	21
3. 構造式又は示性式	2	3. 吸収	21
4. 分子式及び分子量	2	4. 分布	21
5. 化学名（命名法）	2	5. 代謝	21
6. 慣用名，別名，略号，記号番号	2	6. 排泄	22
7. CAS 登録番号	2	7. トランスポーターに関する情報	22
III. 有効成分に関する項目	3	8. 透析等による除去率	22
1. 物理化学的性質	3	VIII. 安全性（使用上の注意等）に関する項目 ..	23
2. 有効成分の各種条件下における安定性	3	1. 警告内容とその理由	23
3. 有効成分の確認試験法	3	2. 禁忌内容とその理由（原則禁忌を含む） ..	23
4. 有効成分の定量法	3	3. 効能又は効果に関連する使用上の注意とその理由	23
IV. 製剤に関する項目	4	4. 用法及び用量に関連する使用上の注意とその理由	23
1. 剤形	4	5. 慎重投与内容とその理由	23
2. 製剤の組成	4	6. 重要な基本的注意とその理由及び処置方法 ..	24
3. 懸濁剤，乳剤の分散性に対する注意	4	7. 相互作用	25
4. 製剤の各種条件下における安定性	5	8. 副作用	26
5. 調製法及び溶解後の安定性	11	9. 高齢者への投与	28
6. 他剤との配合変化（物理化学的変化）	11	10. 妊婦，産婦，授乳婦等への投与	28
7. 溶出性	11	11. 小児等への投与	29
8. 生物学的試験法	15	12. 臨床検査結果に及ぼす影響	29
9. 製剤中の有効成分の確認試験法	15	13. 過量投与	29
10. 製剤中の有効成分の定量法	15	14. 適用上の注意	29
11. 力価	15	15. その他の注意	29
12. 混入する可能性のある夾雑物	15	16. その他	29
13. 注意が必要な容器・外観が特殊な容器に関する情報	15	IX. 非臨床試験に関する項目	29
14. その他	15	1. 薬理試験	30
V. 治療に関する項目	16	2. 毒性試験	30
1. 効能又は効果	16	X. 管理的事項に関する項目	31
2. 用法及び用量	16	1. 規制区分	31
3. 臨床成績	16		

2.	有効期間又は使用期限	31
3.	貯法・保存条件	31
4.	薬剤取扱い上の注意点	31
5.	承認条件等	31
6.	包装	31
7.	容器の材質	31
8.	同一成分・同効薬	31
9.	国際誕生年月日	31
10.	製造販売承認年月日及び承認番号	31
11.	薬価基準収載年月日	32
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	32
13.	再審査結果，再評価結果公表年月日及びその内容	32
14.	再審査期間	32
15.	投薬期間制限医薬品に関する情報	32
16.	各種コード	32
17.	保険給付上の注意	32
X I.	文献	33
1.	引用文献	33
2.	その他の参考文献	33
X II.	参考資料	33
1.	主な外国での発売状況	33
2.	海外における臨床支援情報	33
X III.	備考	34
1.	調剤・服薬支援に際して臨床判断を行うにあたっての参考情報	34
2.	その他の関連資料	36

I. 概要に関する項目

1. 開発の経緯

本剤は、セレコキシブを有効成分とする非ステロイド性消炎・鎮痛剤（COX - 2 選択的阻害剤）である。

「セレコキシブ錠 100mg「日医工）」及び「セレコキシブ錠 200mg「日医工）」は、日医工株式会社が後発医薬品として開発を企画し、規格及び試験方法を設定、安定性試験、生物学的同等性試験を実施し、2020年2月17日に承認を取得し、2020年6月19日に販売を開始した。

（薬食発 1121 第 2 号（平成 26 年 11 月 21 日）に基づき承認申請）

2. 製品の治療学的・製剤学的特性

- (1) 炎症局所に誘導される COX（シクロオキシナーゼ）- 2 を選択的に阻害し、COX - 2 由来のプロスタグランジン類の合成を抑制することにより、消炎・鎮痛作用を示す。
- (2) 100mg, 200mg は割線入りの錠剤である。
- (3) 錠剤には成分名, 含量, 社名を両面印字した。錠 100mg は、錠剤の裏面と表面に上下で逆に印字する「両面クロス印字」を行っている。
- (4) 規格の取り間違えを防ぐため、PTP シートに規格（100, 200）を大きく表記した。
- (5) PTP シートのオモテ面 2 錠単位, ウラ面 1 錠単位に「消炎鎮痛剤」を表記した。（錠 100mg の 14 錠シートはウラ面表記なし）
- (6) PTP シートには GS1 データバーを 1 錠単位で表示した。（錠 100mg の 10 錠シートのみ 2 錠単位で表示）
- (7) 両規格にはバラ包装及びパッケージ調剤用包装がある。
- (8) 重大な副作用（頻度不明）として、ショック, アナフィラキシー, 消化性潰瘍, 消化管出血, 消化管穿孔, 心筋梗塞, 脳卒中, 心不全, うっ血性心不全, 肝不全, 肝炎, 肝機能障害, 黄疸, 再生不良性貧血, 汎血球減少症, 無顆粒球症, 急性腎障害, 間質性腎炎, 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, 急性汎発性発疹性膿疱症, 剥脱性皮膚炎, 間質性肺炎が報告されている。

II. 名称に関する項目

1. 販売名

(1) 和名

セレコキシブ錠 100mg 「日医工」

セレコキシブ錠 200mg 「日医工」

(2) 洋名

Celecoxib Tablets

(3) 名称の由来

一般名より

2. 一般名

(1) 和名 (命名法)

セレコキシブ (JAN)

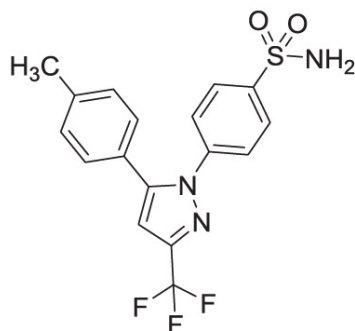
(2) 洋名 (命名法)

Celecoxib (JAN)

(3) ステム

シクロオキシナーゼ阻害薬: -coxib

3. 構造式又は示性式



4. 分子式及び分子量

分子式: C₁₇H₁₄F₃N₃O₂S

分子量: 381.37

5. 化学名 (命名法)

4-[5-(4-Methylphenyl)-3-(trifluoromethyl)pyrazol-1-yl]benzenesulfonamide (IUPAC)

6. 慣用名, 別名, 略号, 記号番号

なし

7. CAS 登録番号

169590-42-5

Ⅲ. 有効成分に関する項目

1. 物理化学的性質

(1) 外観・性状

白色の粉末である。

(2) 溶解性

アセトニトリル又はメタノールに溶けやすく，エタノール（99.5）にやや溶けやすく，水にほとんど溶けない。

(3) 吸湿性

該当資料なし

(4) 融点（分解点），沸点，凝固点

融点：161～164℃

(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

該当資料なし

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

赤外吸収スペクトル測定法

臭化カリウム錠剤法により試験を行い，本品のスペクトルと本品の参照スペクトルを比較するとき，両者のスペクトルは同一波数のところに同様の強度の吸収を認める。

4. 有効成分の定量法

液体クロマトグラフィー


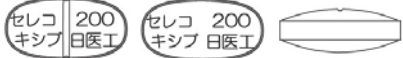
検出器：紫外吸光光度計

移動相：リン酸二水素カリウム，水，リン酸，メタノール，アセトニトリル混液

IV. 製剤に関する項目

1. 剤形

(1) 剤形の区別, 外観及び性状

販売名	セレコキシブ錠 100mg 「日医工」	セレコキシブ錠 200mg 「日医工」
色調・剤形	白色・割線入りの円形の素錠	白色・割線入りの楕円形の素錠
外形		
直径 (mm)	8	13×6.5
厚さ (mm)	2.7	5.1
質量 (mg)	180	360
本体表示	セレコキシブ 100 日医工	セレコキシブ 200 日医工

(2) 製剤の物性

(「IV - 4. 製剤の各種条件下における安定性」の項参照)

(3) 識別コード

(「IV - 1.(1) 剤形の区別, 外観及び性状」の項参照)

(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

販売名	セレコキシブ錠 100mg 「日医工」	セレコキシブ錠 200mg 「日医工」
有効成分	1錠中セレコキシブ 100mg	1錠中セレコキシブ 200mg
添加物	D - マンニトール, 低置換度ヒドロキシプロピルセルロース, ヒドロキシプロピルセルロース, ステアリン酸マグネシウム, その他 1成分	

(2) 添加物

(「IV - 2.(1) 有効成分 (活性成分) の含量」の項参照)

(3) その他

該当記載事項なし

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⁾

(1) 加速試験

本品につき加速試験(40°C, 75%RH, 6ヵ月)を行った結果, セレコキシブ錠 100mg「日医工」及びセレコキシブ錠 200mg「日医工」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。

試験実施期間: 2018/5/11~2018/12/10

◇セレコキシブ錠 100mg「日医工」 加速試験 [最終包装形態 (PTP 包装)]

測定項目 <規格>	ロット 番号	保存期間			
		開始時	1ヵ月	3ヵ月	6ヵ月
性状 n=3 <白色の割線入りの円形の素錠>	CEL100T4-1 CEL100T4-2 CEL100T4-3	適合	適合	適合	適合
確認試験 n=3 (HPLC)	CEL100T4-1 CEL100T4-2 CEL100T4-3	適合	適合	適合	適合
純度試験 (HPLC) n=3 <※1>	CEL100T4-1 CEL100T4-2 CEL100T4-3	適合	適合	適合	適合
製剤均一性試験 (%) n=3 (質量偏差試験) <15.0%以下>	CEL100T4-1 CEL100T4-2 CEL100T4-3	0.31~0.96 0.64~0.98 0.60~0.88	—	—	0.67~1.00 0.64~0.91 0.48~0.74
溶出性 (%) n=18 <30分, 80%以上>	CEL100T4-1 CEL100T4-2 CEL100T4-3	86.9~89.9 85.2~89.3 86.8~91.3	84.5~91.3 86.7~91.0 87.2~93.5	84.9~89.1 85.5~89.8 87.5~90.5	85.1~90.7 86.3~91.7 86.4~92.8
含量 (%) ※2 n=3 <95.0~105.0%>	CEL100T4-1 CEL100T4-2 CEL100T4-3	99.42~99.98 99.63~99.84 100.02~100.26	99.99~100.72 100.52~101.00 100.36~100.91	99.01~99.22 99.18~99.60 99.33~99.68	98.58~99.11 99.25~100.12 99.13~100.03

※1: 類縁物質 A (RRT 約 0.9) 0.4%以下, 左記以外の個々の類縁物質 0.1%以下, 総類縁物質 0.5%以下

※2: 表示量に対する含有率 (%)

◇セレコキシブ錠 100mg「日医工」 加速試験 [最終包装形態 (バラ包装)]

測定項目 <規格>	ロット 番号	保存期間			
		開始時	1ヵ月	3ヵ月	6ヵ月
性状 n=3 <白色の割線入りの円形の素錠>	CEL100T4-1 CEL100T4-2 CEL100T4-3	適合	適合	適合	適合
確認試験 n=3 (HPLC)	CEL100T4-1 CEL100T4-2 CEL100T4-3	適合	適合	適合	適合
純度試験 (HPLC) n=3 <※1>	CEL100T4-1 CEL100T4-2 CEL100T4-3	適合	適合	適合	適合
製剤均一性試験 (%) n=3 (質量偏差試験) <15.0%以下>	CEL100T4-1 CEL100T4-2 CEL100T4-3	0.31~0.96 0.64~0.98 0.60~0.88	—	—	0.45~0.91 0.67~1.41 0.50~0.64
溶出性 (%) n=18 <30分, 80%以上>	CEL100T4-1 CEL100T4-2 CEL100T4-3	86.9~89.9 85.2~89.3 86.8~91.3	83.7~89.4 83.9~90.3 85.0~92.8	81.0~88.8 81.5~90.5 87.1~91.0	82.1~87.3 83.6~89.8 83.6~87.3
含量 (%) ※2 n=3 <95.0~105.0%>	CEL100T4-1 CEL100T4-2 CEL100T4-3	99.42~99.98 99.63~99.84 100.02~100.26	98.40~99.05 98.89~99.40 99.43~99.50	98.57~98.90 99.15~99.39 99.07~99.51	99.13~99.38 99.45~99.86 99.69~99.99

※1: 類縁物質 A (RRT 約 0.9) 0.4%以下, 左記以外の個々の類縁物質 0.1%以下, 総類縁物質 0.5%以下

※2: 表示量に対する含有率 (%)

試験実施期間：2018/5/11～2018/12/13, 2019/11/8～2019/11/23

◇セレコキシブ錠 200mg「日医工」 加速試験 [最終包装形態 (PTP 包装)]

測定項目 ＜規格＞	ロット 番号	保存期間			
		開始時	1 ヶ月	3 ヶ月	6 ヶ月
性状 n=3 ＜白色の割線入りの楕円形の素錠＞	CEL200T4-1 CEL200T4-2 CEL200T4-3	適合	適合	適合	適合
確認試験 n=3 (HPLC)	CEL200T4-1 CEL200T4-2 CEL200T4-3	適合	適合	適合	適合
純度試験 (HPLC) n=3 ＜※1＞	CEL200T4-1 CEL200T4-2 CEL200T4-3	適合	適合	適合	適合
製剤均一性試験 (%) n=3 (質量偏差試験) ＜15.0%以下＞	CEL200T4-1 CEL200T4-2 CEL200T4-3	0.74～1.08 0.45～1.08 0.88～1.20	—	—	1.12～1.34 0.98～1.15 0.64～1.05
溶出性 (%) n=18 ＜30 分, 75%以上＞	CEL200T4-1 CEL200T4-2 CEL200T4-3	81.7～85.4 82.4～85.9 77.1～84.6	81.8～84.6 83.2～86.4 82.9～86.7	83.9～86.6 84.6～87.4 83.8～86.8	84.1～86.9 84.2～87.2 84.4～88.5
含量 (%) ※2 n=3 ＜95.0～105.0%＞	CEL200T4-1 CEL200T4-2 CEL200T4-3	99.69～100.49 99.69～100.20 99.50～100.15	99.51～100.15 99.01～100.29 99.96～100.32	99.25～99.41 99.19～99.50 99.30～99.64	99.41～100.04 100.10～100.33 99.88～100.08

※1：類縁物質 A (RRT 約 0.9) 0.4%以下, 左記以外の個々の類縁物質 0.1%以下, 総類縁物質 0.5%以下

※2：表示量に対する含有率 (%)

◇セレコキシブ錠 200mg「日医工」 加速試験 [最終包装形態 (バラ包装)]

測定項目 ＜規格＞	ロット 番号	保存期間			
		開始時	1 ヶ月	3 ヶ月	6 ヶ月
性状 n=3 ＜白色の割線入りの楕円形の素錠＞	CEL200T4-1 CEL200T4-2 CEL200T4-3	適合	適合	適合	適合
確認試験 n=3 (HPLC)	CEL200T4-1 CEL200T4-2 CEL200T4-3	適合	適合	適合	適合
純度試験 (HPLC) n=3 ＜※1＞	CEL200T4-1 CEL200T4-2 CEL200T4-3	適合	適合	適合	適合
製剤均一性試験 (%) n=3 (質量偏差試験) ＜15.0%以下＞	CEL200T4-1 CEL200T4-2 CEL200T4-3	0.74～1.08 0.45～1.08 0.88～1.20	—	—	0.86～1.24 1.00～1.27 1.10～1.34
溶出性 (%) n=18 ＜30 分, 75%以上＞	CEL200T4-1 CEL200T4-2 CEL200T4-3	81.7～85.4 82.4～85.9 77.1～84.6	83.9～86.7 83.2～87.7 83.4～87.3	83.5～87.1 84.0～87.8 84.9～86.8	83.0～87.2 82.7～87.4 83.7～86.3
含量 (%) ※2 n=3 ＜95.0～105.0%＞	CEL200T4-1 CEL200T4-2 CEL200T4-3	99.69～100.49 99.69～100.20 99.50～100.15	98.80～99.47 99.97～100.24 99.09～100.24	98.85～98.93 99.24～99.33 99.13～99.14	99.42～99.67 99.19～99.85 99.80～100.07

※1：類縁物質 A (RRT 約 0.9) 0.4%以下, 左記以外の個々の類縁物質 0.1%以下, 総類縁物質 0.5%以下

※2：表示量に対する含有率 (%)

(2) 分割後の安定性試験

検体作成方法：試験製剤を割線に沿って分割した。

◇セレキシブ錠 100mg「日医工」 分割 40°C [遮光, 気密容器]

試験項目 <規格>	ロット 番号	保存期間			
		開始時	1 ヶ月	2 ヶ月	3 ヶ月
性状*1 n=1	CEL100T4-3	白色の素錠	白色の素錠	白色の素錠	白色の素錠
純度試験 (HPLC) n=3 <※2>	CEL100T4-3	適合	適合	適合	適合
溶出性 (%) n=6 <30 分, 75%以上>	CEL100T4-3	82.8~89.1	86.5~88.5	85.6~93.4	82.9~89.5
含量 (%) ※3 n=3 <95.0~105.0%>	CEL100T4-3	100.02~100.26	99.63~99.97	98.29~99.76	99.25~99.68
(参考値) 製剤均一性 (%) (含量均一性試験)	CEL100T4-3	3.64~11.16	—	—	—

※1：白色の割線入りの楕円形の素錠 ※2：類縁物質 A (RRT 約 0.9) 0.4%以下, 左記以外の個々の類縁物質 0.1%以下, 総類縁物質 0.5%以下 ※3：表示量に対する含有率 (%) —：試験未実施

◇セレキシブ錠 100mg「日医工」 分割 25°C・75%RH [遮光, 開放]

試験項目 <規格>	ロット 番号	保存期間			
		開始時	1 ヶ月	2 ヶ月	3 ヶ月
性状*1 n=1	CEL100T4-3	白色の素錠	白色の素錠	白色の素錠	白色の素錠
純度試験 (HPLC) n=3 <※2>	CEL100T4-3	適合	適合	適合	適合
溶出性 (%) n=6 <30 分, 75%以上>	CEL100T4-3	82.8~89.1	83.6~90.1	83.7~88.0	86.1~87.5
含量 (%) ※3 n=3 <95.0~105.0%>	CEL100T4-3	100.02~100.26	99.33~100.20	99.44~100.18	99.07~99.60
(参考値) 製剤均一性 (%) (含量均一性試験)	CEL100T4-3	3.64~11.16	—	—	—

※1：白色の割線入りの楕円形の素錠 ※2：類縁物質 A (RRT 約 0.9) 0.4%以下, 左記以外の個々の類縁物質 0.1%以下, 総類縁物質 0.5%以下 ※3：表示量に対する含有率 (%) —：試験未実施

◇セレキシブ錠 100mg「日医工」 分割 曝光 [約 3000Lx, 開放]

試験項目 <規格>	ロット 番号	総曝光量			
		開始時	30 万 Lx・hr	60 万 Lx・hr	120 万 Lx・hr
性状*1 n=1	CEL100T4-3	白色の素錠	白色の素錠	白色の素錠	白色の素錠
純度試験 (HPLC) n=3 <※2>	CEL100T4-3	適合	適合	適合	適合
溶出性 (%) n=6 <30 分, 75%以上>	CEL100T4-3	82.8~89.1	84.1~92.2	83.6~89.6	84.2~91.0
含量 (%) ※3 n=3 <95.0~105.0%>	CEL100T4-3	100.02~100.26	99.32~99.54	99.14~99.62	98.82~99.89
(参考値) 製剤均一性 (%) (含量均一性試験)	CEL100T4-3	3.64~11.16	—	—	—

※1：白色の割線入りの楕円形の素錠 ※2：類縁物質 A (RRT 約 0.9) 0.4%以下, 左記以外の個々の類縁物質 0.1%以下, 総類縁物質 0.5%以下 ※3：表示量に対する含有率 (%) —：試験未実施

◇セレコキシブ錠 200mg「日医工」 分割 40℃ [遮光, 気密容器]

試験項目 <規格>	ロット 番号	保存期間			
		開始時	1 ヶ月	2 ヶ月	3 ヶ月
性状 ^{※1} n=1	CEL200T4-3	白色の素錠	白色の素錠	白色の素錠	白色の素錠
純度試験 (HPLC) n=3 <※2>	CEL200T4-3	適合	適合	適合	適合
溶出性 (%) n=6 <30 分, 75%以上>	CEL200T4-3	89.0~93.8	89.8~93.7	87.6~93.9	89.0~92.3
含量 (%) ^{※3} n=3 <95.0~105.0%>	CEL200T4-3	99.50~100.15	98.74~100.08	98.80~99.10	98.79~99.29
(参考値) 製剤均一性 (%) (含量均一性試験)	CEL200T4-3	1.96~4.10	—	—	—

※1: 白色の割線入りの楕円形の素錠 ※2: 類縁物質 A (RRT 約 0.9) 0.4%以下, 左記以外の個々の類縁物質 0.1%以下, 総類縁物質 0.5%以下 ※3: 表示量に対する含有率 (%) —: 試験未実施

◇セレコキシブ錠 200mg「日医工」 分割 25℃・75%RH [遮光, 開放]

試験項目 <規格>	ロット 番号	保存期間			
		開始時	1 ヶ月	2 ヶ月	3 ヶ月
性状 ^{※1} n=1	CEL200T4-3	白色の素錠	白色の素錠	白色の素錠	白色の素錠
純度試験 (HPLC) n=3 <※2>	CEL200T4-3	適合	適合	適合	適合
溶出性 (%) n=6 <30 分, 75%以上>	CEL200T4-3	89.0~93.8	88.9~93.0	87.3~93.3	90.0~94.8
含量 (%) ^{※3} n=3 <95.0~105.0%>	CEL200T4-3	99.50~100.15	99.46~99.79	99.26~99.74	98.94~99.20
(参考値) 製剤均一性 (%) (含量均一性試験)	CEL200T4-3	1.96~4.10	—	—	—

※1: 白色の割線入りの楕円形の素錠 ※2: 類縁物質 A (RRT 約 0.9) 0.4%以下, 左記以外の個々の類縁物質 0.1%以下, 総類縁物質 0.5%以下 ※3: 表示量に対する含有率 (%) —: 試験未実施

◇セレコキシブ錠 200mg「日医工」 分割 曝光 [約 3000Lx, 開放]

試験項目 <規格>	ロット 番号	総曝光量			
		開始時	30 万 Lx・hr	60 万 Lx・hr	120 万 Lx・hr
性状 ^{※1} n=1	CEL200T4-3	白色の素錠	白色の素錠	白色の素錠	白色の素錠
純度試験 (HPLC) n=3 <※2>	CEL200T4-3	適合	適合	適合	適合
溶出性 (%) n=6 <30 分, 75%以上>	CEL200T4-3	89.0~93.8	90.7~95.8	87.4~95.8	87.9~93.9
含量 (%) ^{※3} n=3 <95.0~105.0%>	CEL200T4-3	99.50~100.15	98.93~99.76	99.15~99.36	99.66~100.23
(参考値) 製剤均一性 (%) (含量均一性試験)	CEL200T4-3	1.96~4.10	—	—	—

※1: 白色の割線入りの楕円形の素錠 ※2: 類縁物質 A (RRT 約 0.9) 0.4%以下, 左記以外の個々の類縁物質 0.1%以下, 総類縁物質 0.5%以下 ※3: 表示量に対する含有率 (%) —: 試験未実施

(3) 無包装の安定性試験

試験期間：2020/1/14～2020/4/17

◇セレコキシブ錠 100mg「日医工」 無包装 40℃ [遮光, 気密容器]

試験項目 <規格>	ロット 番号	保存期間				
		開始時	2 週	1 ヶ月	2 ヶ月	3 ヶ月
性状 n=10 <白色の割線入りの 円形の素錠>	EV0100	白色の 割線入りの 円形の素錠	白色の 割線入りの 円形の素錠	白色の 割線入りの 円形の素錠	白色の 割線入りの 円形の素錠	白色の 割線入りの 円形の素錠
純度試験 (HPLC) n=3 <※1>	EV0100	適合	適合	適合	適合	適合
溶出性 (%) n=6 <30 分, 80%以上>	EV0100	92.8～95.6	91.4～95.4	92.3～97.9	91.7～95.8	91.9～94.8
含量 (%) ※2 n=3 <95.0～105.0%>	EV0100	99.12～99.57	99.08～100.00	98.66～99.27	99.07～99.97	99.20～99.75
(参考値) 硬度 (N) n=10	EV0100	67～76	72～79	74～79	76～82	77～80

※1：類縁物質 A (RRT 約 0.9)：0.4%以下, 左記以外の個々の類縁物質：0.1%以下, 総類縁物質：0.5%以下

※2：表示量に対する含有率 (%)

◇セレコキシブ錠 100mg「日医工」 無包装 25℃・75%RH [遮光, 開放]

試験項目 <規格>	ロット 番号	保存期間				
		開始時	2 週	1 ヶ月	2 ヶ月	3 ヶ月
性状 n=10 <白色の割線入りの 円形の素錠>	EV0100	白色の 割線入りの 円形の素錠	白色の 割線入りの 円形の素錠	白色の 割線入りの 円形の素錠	白色の 割線入りの 円形の素錠	白色の 割線入りの 円形の素錠
純度試験 (HPLC) n=3 <※1>	EV0100	適合	適合	適合	適合	適合
溶出性 (%) n=6 <30 分, 80%以上>	EV0100	92.8～95.6	90.1～95.4	89.3～94.6	89.2～93.4	87.6～93.4
含量 (%) ※2 n=3 <95.0～105.0%>	EV0100	99.12～99.57	100.38～ 101.07	100.07～ 100.64	100.55～ 100.72	99.60～100.36
(参考値) 硬度 (N) n=10	EV0100	67～76	79～94	66～94	65～96	78～95

※1：類縁物質 A (RRT 約 0.9)：0.4%以下, 左記以外の個々の類縁物質：0.1%以下, 総類縁物質：0.5%以下

※2：表示量に対する含有率 (%)

◇セレコキシブ錠 100mg「日医工」 無包装 室温, 曝光 [D65 光源 (約 1600Lx), シヤーレを
ラップで覆う]

試験項目 <規格>	ロット 番号	総曝光量			
		開始時	30 万 Lx・hr	60 万 Lx・hr	120 万 Lx・hr
性状 n=10 <白色の割線入りの 円形の素錠>	EV0100	白色の 割線入りの 円形の素錠	白色の 割線入りの 円形の素錠	白色の 割線入りの 円形の素錠	白色の 割線入りの 円形の素錠
純度試験 (HPLC) n=3 <※1>	EV0100	適合	適合	適合	適合
溶出性 (%) n=6 <30 分, 80%以上>	EV0100	92.8～95.6	91.7～94.9	87.0～94.5	93.5～96.9
含量 (%) ※2 n=3 <95.0～105.0%>	EV0100	99.12～99.57	98.87～99.62	98.85～99.42	98.89～99.41
(参考値) 硬度 (N) n=10	EV0100	67～76	69～80	67～82	69～77

※1：類縁物質 A (RRT 約 0.9)：0.4%以下, 左記以外の個々の類縁物質：0.1%以下, 総類縁物質：0.5%以下

※2：表示量に対する含有率 (%)

試験期間：2020/1/14～2020/4/17

◇セレコキシブ錠 200mg「日医工」 無包装 40℃ [遮光, 気密容器]

試験項目 <規格>	ロット 番号	保存期間				
		開始時	2 週	1 ヶ月	2 ヶ月	3 ヶ月
性状 n=10 <白色の割線入りの 楕円形の素錠>	EV0100	白色の 割線入りの 楕円形の素錠	白色の 割線入りの 楕円形の素錠	白色の 割線入りの 楕円形の素錠	白色の 割線入りの 楕円形の素錠	白色の 割線入りの 楕円形の素錠
純度試験 (HPLC) n=3 <※1>	EV0100	適合	適合	適合	適合	適合
溶出性 (%) n=6 <30 分, 75%以上>	EV0100	88.9～94.5	90.5～95.0	91.0～93.4	90.2～93.4	88.5～92.2
含量 (%) ※2 n=3 <95.0～105.0%>	EV0100	98.90～99.37	98.92～99.50	98.45～98.92	98.86～99.54	98.82～99.01
(参考値) 硬度 (N) n=10	EV0100	122～169	138～176	127～181	132～172	138～183

※1：類縁物質 A (RRT 約 0.9)：0.4%以下, 左記以外の個々の類縁物質：0.1%以下, 総類縁物質：0.5%以下

※2：表示量に対する含有率 (%)

◇セレコキシブ錠 200mg「日医工」 無包装 25℃・75%RH [遮光, 開放]

試験項目 <規格>	ロット 番号	保存期間				
		開始時	2 週	1 ヶ月	2 ヶ月	3 ヶ月
性状 n=10 <白色の割線入りの 楕円形の素錠>	EV0100	白色の 割線入りの 楕円形の素錠	白色の 割線入りの 楕円形の素錠	白色の 割線入りの 楕円形の素錠	白色の 割線入りの 楕円形の素錠	白色の 割線入りの 楕円形の素錠
純度試験 (HPLC) n=3 <※1>	EV0100	適合	適合	適合	適合	適合
溶出性 (%) n=6 <30 分, 75%以上>	EV0100	88.9～94.5	90.8～94.3	89.2～94.1	89.2～93.3	88.9～93.3
含量 (%) ※2 n=3 <95.0～105.0%>	EV0100	98.90～99.37	100.23～ 100.68	99.27～99.70	99.54～99.95	99.91～100.13
(参考値) 硬度 (N) n=10	EV0100	122～169	126～182	129～151	139～174	130～163

※1：類縁物質 A (RRT 約 0.9)：0.4%以下, 左記以外の個々の類縁物質：0.1%以下, 総類縁物質：0.5%以下

※2：表示量に対する含有率 (%)

◇セレコキシブ錠 200mg「日医工」 無包装 室温, 曝光 [D65 光源 (約 1600Lx), シヤーレを
ラップで覆う]

試験項目 <規格>	ロット 番号	総曝光量			
		開始時	30 万 Lx・hr	60 万 Lx・hr	120 万 Lx・hr
性状 n=10 <白色の割線入りの 楕円形の素錠>	EV0100	白色の 割線入りの 楕円形の素錠	白色の 割線入りの 楕円形の素錠	白色の 割線入りの 楕円形の素錠	白色の 割線入りの 楕円形の素錠
純度試験 (HPLC) n=3 <※1>	EV0100	適合	適合	適合	適合
溶出性 (%) n=6 <30 分, 75%以上>	EV0100	88.9～94.5	89.4～94.2	91.8～94.1	92.0～94.4
含量 (%) ※2 n=3 <95.0～105.0%>	EV0100	98.90～99.37	98.31～98.52	98.59～98.74	98.71～99.02
(参考値) 硬度 (N) n=10	EV0100	122～169	117～146	121～162	128～163

※1：類縁物質 A (RRT 約 0.9)：0.4%以下, 左記以外の個々の類縁物質：0.1%以下, 総類縁物質：0.5%以下

※2：表示量に対する含有率 (%)

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（物理化学的变化）

該当しない

7. 溶出性

（1）溶出試験²⁾

＜セレコキシブ錠 100mg 「日医工」＞

後発医薬品の生物学的同等性試験ガイドライン等の一部改正について（平成 24 年 2 月 29 日
薬食審査発 0229 第 10 号）

試験条件

装置：日本薬局方 溶出試験法 パドル法

回転数及び試験液：50rpm (pH1.2, pH4.0, pH6.8, 水),

50rpm (pH1.2, pH4.0, pH6.8 ポリソルベート 80 0.5%添加)

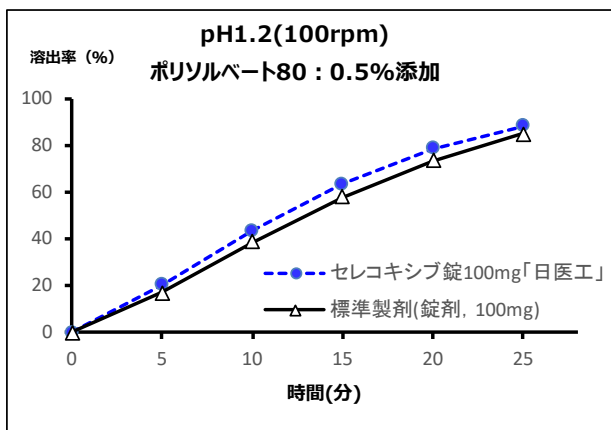
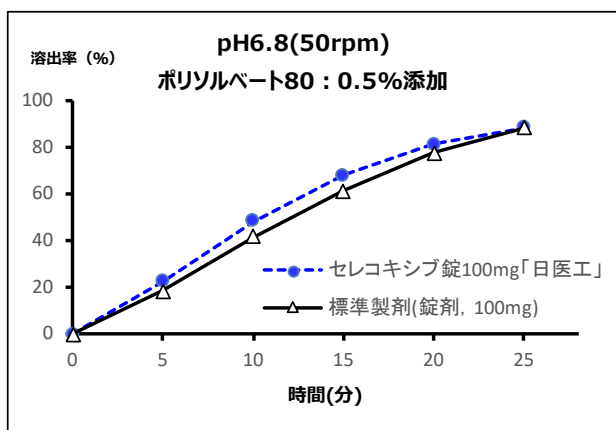
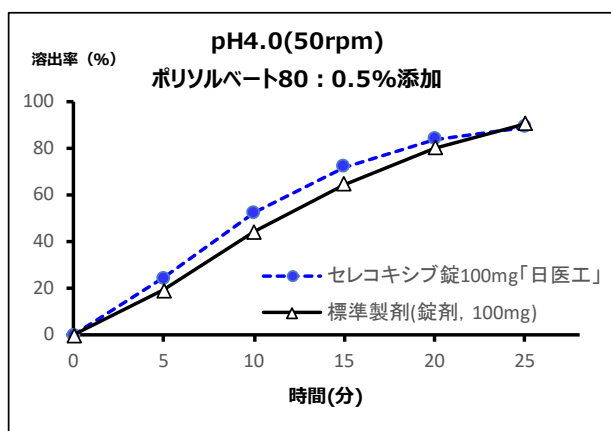
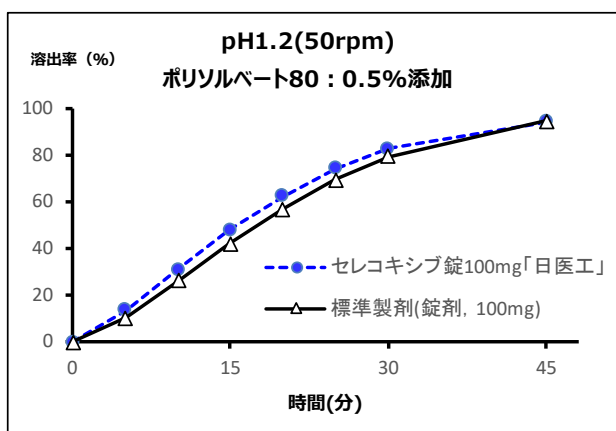
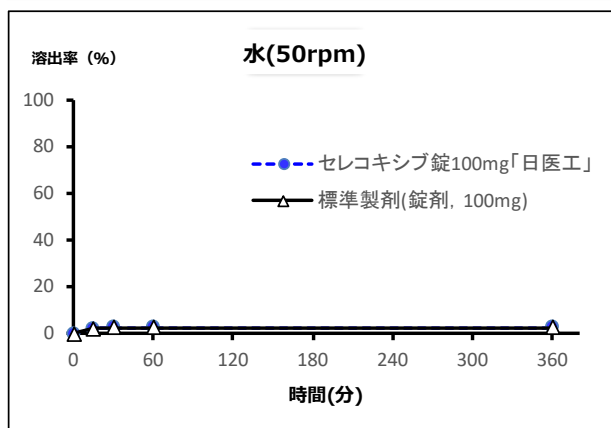
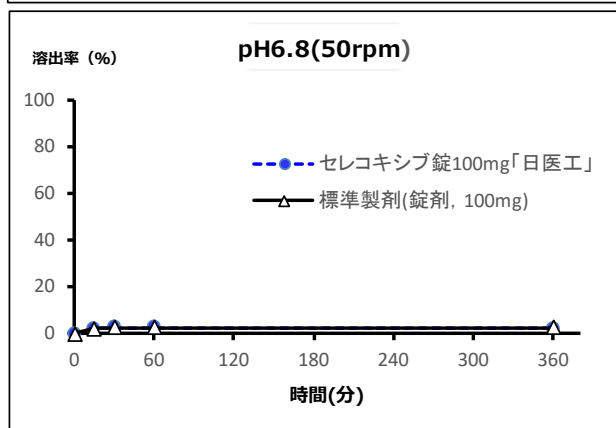
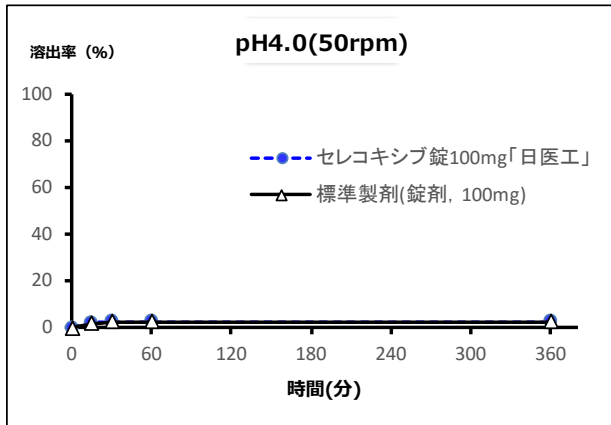
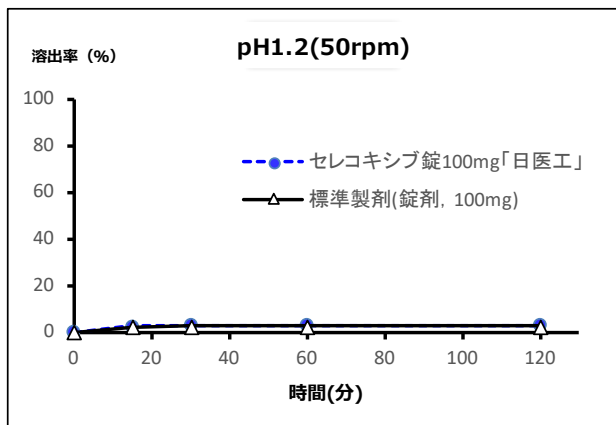
100rpm (pH1.2 ポリソルベート 80 0.5%添加)

[判定]

- ・ pH1.2 (50rpm) では、120 分における本品の平均溶出率は標準製剤の平均溶出率±9%の範囲にあった。
- ・ pH4.0 (50rpm) では、360 分における本品の平均溶出率は標準製剤の平均溶出率±9%の範囲にあった。
- ・ pH6.8 (50rpm) では、360 分における本品の平均溶出率は標準製剤の平均溶出率±9%の範囲にあった。
- ・ 水 (50rpm) では、360 分における本品の平均溶出率は標準製剤の平均溶出率±9%の範囲にあった。
- ・ pH1.2 (ポリソルベート 80 0.5%添加 50rpm) では、標準製剤の平均溶出率が 40%及び 85% 付近の 2 時点において、本品の平均溶出率は標準製剤の平均溶出率±15%の範囲にあった。
- ・ pH4.0 (ポリソルベート 80 0.5%添加 50rpm) では、標準製剤の平均溶出率が 60%及び 85% 付近の 2 時点において、本品の平均溶出率は標準製剤の平均溶出率±15%の範囲にあった。
- ・ pH6.8 (ポリソルベート 80 0.5%添加 50rpm) では、標準製剤の平均溶出率が 60%及び 85% 付近の 2 時点において、本品の平均溶出率は標準製剤の平均溶出率±15%の範囲にあった。
- ・ pH1.2 (ポリソルベート 80 0.5%添加 100rpm) では、標準製剤の平均溶出率が 60%及び 85% 付近の 2 時点において、本品の平均溶出率は標準製剤の平均溶出率±15%の範囲にあった。

以上、本品の溶出挙動を標準製剤と比較した結果、全ての試験液において「後発医薬品の生物学的同等性試験ガイドライン」の判定基準に適合した。

(溶出曲線)



(n=12)

<セレコキシブ錠 200mg 「日医工」 >

後発医薬品の生物学的同等性試験ガイドライン等の一部改正について（平成 24 年 2 月 29 日
薬食審査発 0229 第 10 号）

試験条件

装置：日本薬局方 溶出試験法 パドル法

回転数及び試験液：50rpm（pH1.2, pH4.0, pH6.8, 水）,

50rpm（pH1.2, pH4.0, pH6.8 ポリソルベート 80 0.5%添加）

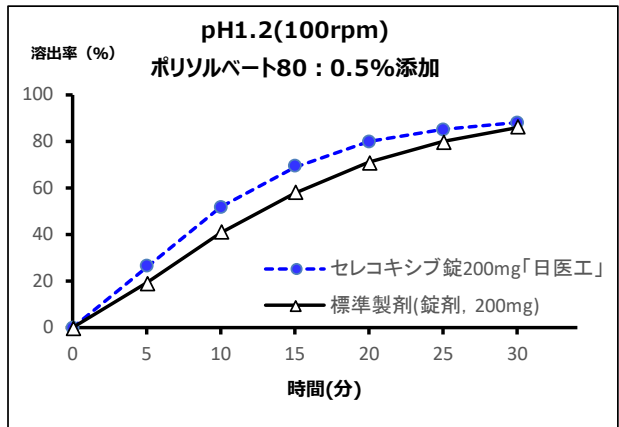
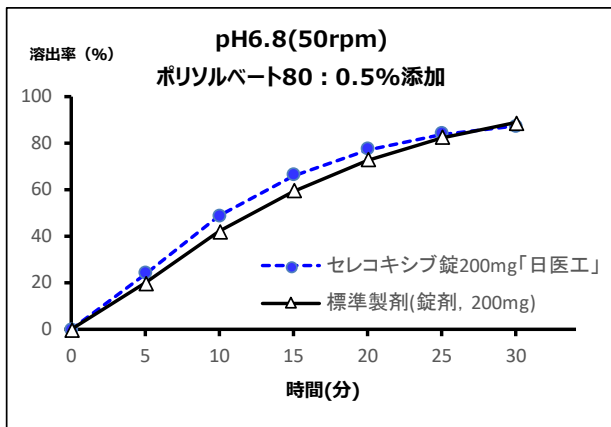
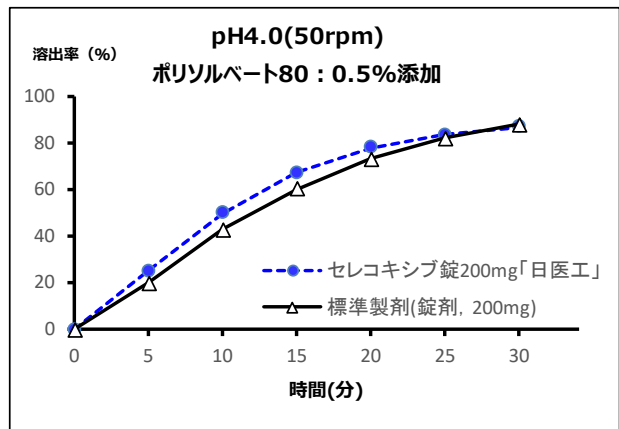
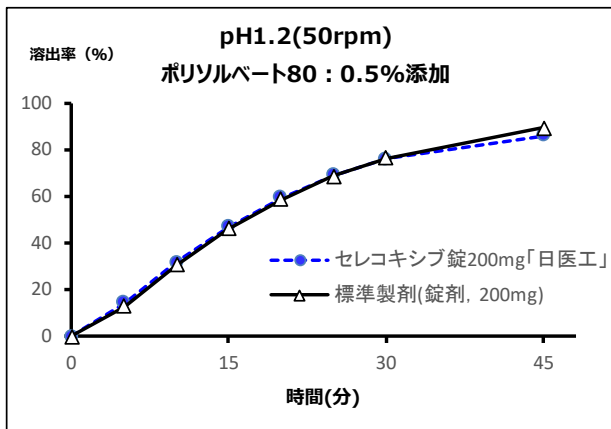
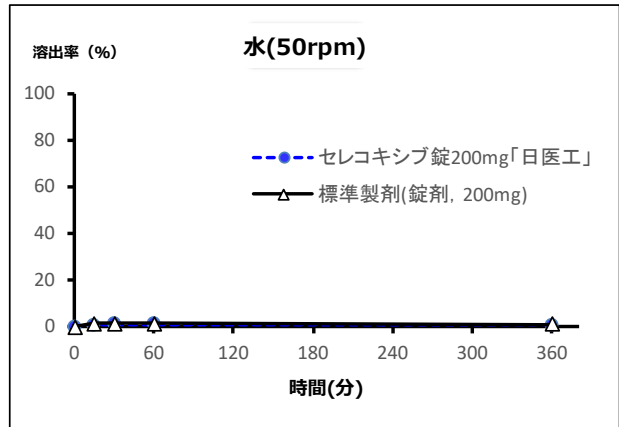
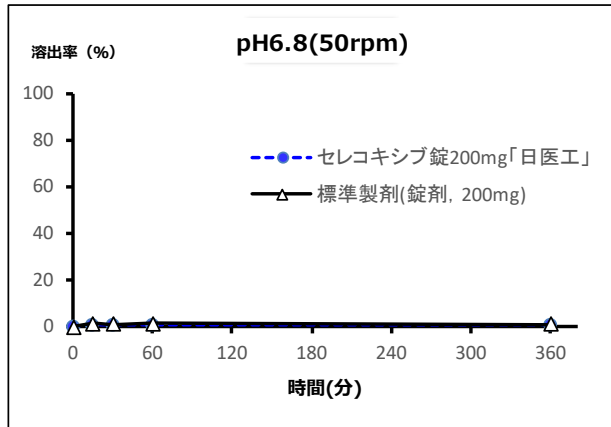
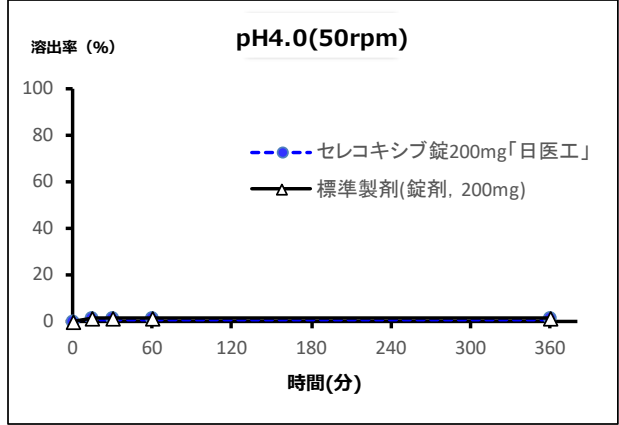
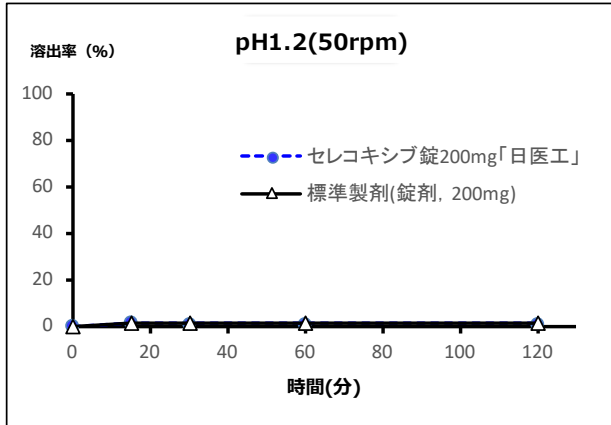
100rpm（pH1.2 ポリソルベート 80 0.5%添加）

[判定]

- ・ pH1.2（50rpm）では、120 分における本品の平均溶出率は標準製剤の平均溶出率±9%の範囲にあった。
- ・ pH4.0（50rpm）では、360 分における本品の平均溶出率は標準製剤の平均溶出率±9%の範囲にあった。
- ・ pH6.8（50rpm）では、360 分における本品の平均溶出率は標準製剤の平均溶出率±9%の範囲にあった。
- ・ 水（50rpm）では、360 分における本品の平均溶出率は標準製剤の平均溶出率±9%の範囲にあった。
- ・ pH1.2（ポリソルベート 80 0.5%添加 50rpm）では、標準製剤の平均溶出率が 40%及び 85% 付近の 2 時点において、本品の平均溶出率は標準製剤の平均溶出率±15%の範囲にあった。
- ・ pH4.0（ポリソルベート 80 0.5%添加 50rpm）では、標準製剤の平均溶出率が 60%及び 85% 付近の 2 時点において、本品の平均溶出率は標準製剤の平均溶出率±15%の範囲にあった。
- ・ pH6.8（ポリソルベート 80 0.5%添加 50rpm）では、標準製剤の平均溶出率が 60%及び 85% 付近の 2 時点において、本品の平均溶出率は標準製剤の平均溶出率±15%の範囲にあった。
- ・ pH1.2（ポリソルベート 80 0.5%添加 100rpm）では、標準製剤の平均溶出率が 60%及び 85%付近の 2 時点において、本品の平均溶出率は標準製剤の平均溶出率±15%の範囲にあった。

以上、本品の溶出挙動を標準製剤と比較した結果、全ての試験液において「後発医薬品の生物学的同等性試験ガイドライン」の判定基準に適合した。

(溶出曲線)



(n=12)

8. 生物学的試験法

該当資料なし

9. 製剤中の有効成分の確認試験法

液体クロマトグラフィー

定量法で得た試料溶液及び標準溶液につき試験を行うとき、試料溶液及び標準溶液のセレコキシブのピークの保持時間は等しい。また、それらのピークの吸収スペクトルは同一波長のところに同様の強度の吸収を認める。

10. 製剤中の有効成分の定量法

液体クロマトグラフィー

検出器：紫外吸光光度計

移動相：リン酸二水素カリウム，水，リン酸，アセトニトリル，メタノール混液

11. 力価

該当しない

12. 混入する可能性のある夾雑物

該当資料なし

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

特になし

V. 治療に関する項目

1. 効能又は効果

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，腱・腱鞘炎

手術後，外傷後並びに抜歯後の消炎・鎮痛

2. 用法及び用量

関節リウマチ：

通常，成人にはセレコキシブとして1回100～200mgを1日2回，朝・夕食後に経口投与する。

変形性関節症，腰痛症，肩関節周囲炎，頸肩腕症候群，腱・腱鞘炎：

通常，成人にはセレコキシブとして1回100mgを1日2回，朝・夕食後に経口投与する。

手術後，外傷後並びに抜歯後の消炎・鎮痛：

通常，成人にはセレコキシブとして初回のみ400mg，2回目以降は1回200mgとして1日2回経口投与する。なお，投与間隔は6時間以上あけること。

頓用の場合は，初回のみ400mg，必要に応じて以降は200mgを6時間以上あけて経口投与する。ただし，1日2回までとする。

<用法・用量に関連する使用上の注意>

- (1) 本剤を使用する場合は，有効最小量を可能な限り短期間投与することに留め，長期にわたり漫然と投与しないこと。（「重要な基本的注意」の項参照）
- (2) 慢性疾患（関節リウマチ、変形性関節症等）に対する使用において，本剤の投与開始後2～4週間を経過しても治療効果に改善が認められない場合は，他の治療法の選択について考慮すること。
- (3) 急性疾患（手術後，外傷後並びに抜歯後の消炎・鎮痛）に対する使用において，初回の投与量が2回目以降と異なることに留意すること。また，患者に対し服用方法について十分説明すること。
- (4) 本剤の1年を超える長期投与時の安全性は確立されておらず，外国において，本剤の長期投与により，心筋梗塞，脳卒中等の重篤で場合によっては致命的な心血管系血栓塞栓性事象の発現を増加させるとの報告がある。

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

該当資料なし

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）

該当資料なし

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. 薬理的に関連ある化合物又は化合物群

ロキソプロフェンナトリウム, ジクロフェナクナトリウム 等

2. 薬理作用

(1) 作用部位・作用機序³⁾

セレコキシブは, COX - 2 の阻害により, プロスタグランジン生産を抑制することで, 消炎・鎮痛作用を示す。

(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

該当資料なし

VII. 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

(「臨床試験で確認された血中濃度」の項参照)

(3) 臨床試験で確認された血中濃度⁴⁾

<セレコキシブ錠 100mg「日医工」>

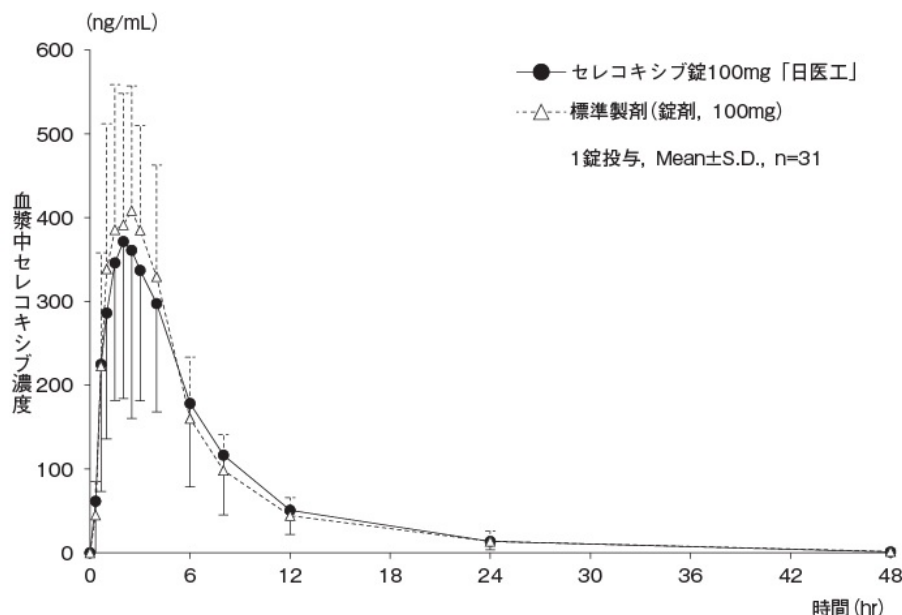
後発医薬品の生物学的同等性試験ガイドライン等の一部改正について（平成 24 年 2 月 29 日薬食審査発 0229 第 10 号）

セレコキシブ錠 100mg「日医工」及び標準製剤を、クロスオーバー法によりそれぞれ 1 錠（セレコキシブとして 100mg）健康成人男性（肝代謝酵素である CYP2C9 の活性が低い被験者（PM: Poor Metabolizer）を除く）に絶食単回経口投与して血漿中セレコキシブ濃度を測定し、得られた薬物動態パラメータ（AUC, Cmax）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。

[薬物速度論的パラメータ]

	判定パラメータ		参考パラメータ	
	AUCt (ng·hr/mL)	Cmax (ng/mL)	Tmax (hr)	t1/2 (hr)
セレコキシブ錠 100mg「日医工」	2827.7±813.3	488.0±150.1	2.50±1.70	6.24±2.75
標準製剤 (錠剤, 100mg)	2845.3±842.1	498.9±140.6	2.02±1.04	6.59±4.28

(1 錠投与, Mean±S.D., n=31)



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。

<セレコキシブ錠 200mg「日医工」>

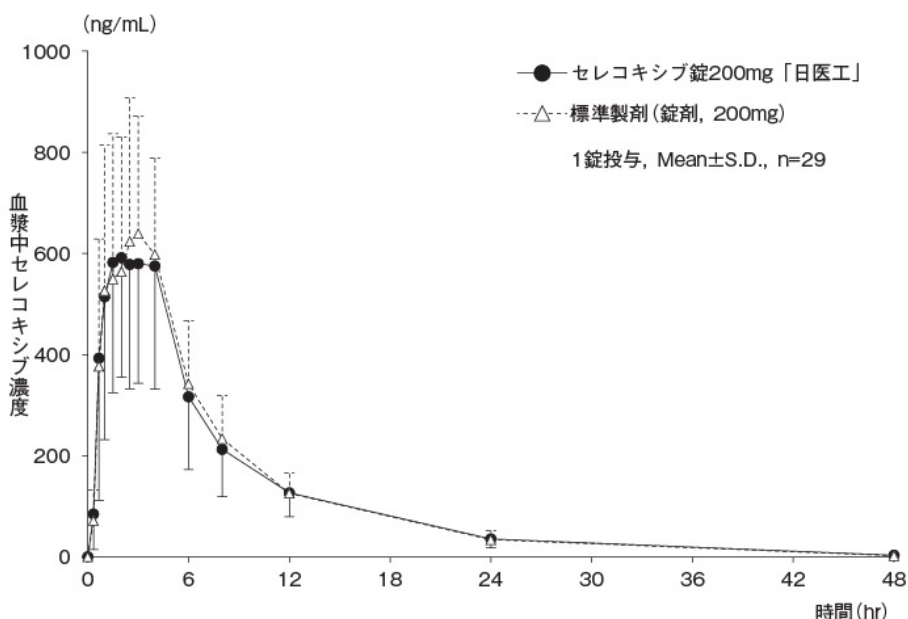
後発医薬品の生物学的同等性試験ガイドライン等の一部改正について（平成 24 年 2 月 29 日薬食審査発 0229 第 10 号）

セレコキシブ錠 200mg「日医工」及び標準製剤を、クロスオーバー法によりそれぞれ 1 錠（セレコキシブとして 200mg）健康成人男性（肝代謝酵素である CYP2C9 の活性が低い被験者（PM: Poor Metabolizer）を除く）に絶食単回経口投与して血漿中セレコキシブ濃度を測定し、得られた薬物動態パラメータ（AUC, Cmax）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。

[薬物速度論的パラメータ]

	判定パラメータ		参考パラメータ	
	AUCt (ng・hr/mL)	Cmax (ng/mL)	Tmax (hr)	t1/2 (hr)
セレコキシブ錠 200mg「日医工」	5507.6±1476.8	780.0±262.0	2.42±1.39	7.43±3.99
標準製剤 (錠剤, 200mg)	5645.8±1371.5	809.9±216.9	2.38±1.18	6.70±3.04

(1 錠投与, Mean±S.D., n=29)



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。

(4) 中毒域

該当資料なし

(5) 食事・併用薬の影響

(「VIII - 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

該当資料なし

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

(「VIII - 10. 妊婦, 産婦, 授乳婦等への投与」の項参照)

(3) 乳汁への移行性

(「VIII - 10. 妊婦, 産婦, 授乳婦等への投与」の項参照)

(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

本剤は、主として薬物代謝酵素 CYP2C9 で代謝される。また、本剤は CYP2D6 の基質ではないが、CYP2D6 の阻害作用を有する。

(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

該当資料なし

(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

該当資料なし

(2) 排泄率

該当資料なし

(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

該当資料なし

Ⅷ. 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

【警告】

外国において、シクロオキシゲナーゼ(COX) - 2 選択的阻害剤等の投与により、心筋梗塞、脳卒中等の重篤で場合によっては致命的な心血管系血栓塞栓性事象のリスクを増大させる可能性があり、これらのリスクは使用期間とともに増大する可能性があるとの報告されている。（＜用法・用量に関連する使用上の注意＞、「慎重投与」、「重要な基本的注意」、「重大な副作用」の項参照）

2. 禁忌内容とその理由（原則禁忌を含む）

【禁忌（次の患者には投与しないこと）】

- (1) 本剤の成分又はスルホンアミドに対し過敏症の既往歴のある患者
- (2) 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〔重症喘息発作を誘発するおそれがある。〕
- (3) 消化性潰瘍のある患者〔消化性潰瘍を悪化させるおそれがある。（「慎重投与」の項参照）〕
- (4) 重篤な肝障害のある患者〔肝障害を悪化させるおそれがある。〕
- (5) 重篤な腎障害のある患者〔腎障害を悪化させるおそれがある。〕
- (6) 重篤な心機能不全のある患者〔プロスタグランジン合成阻害作用に基づくナトリウム・水分貯留傾向があるため心機能を悪化させるおそれがある。〕
- (7) 冠動脈バイパス再建術の周術期患者〔外国において、類薬で心筋梗塞及び脳卒中の発現が増加するとの報告がある。〕
- (8) 妊娠末期の女性（「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

（「Ⅴ. 治療に関する項目」の項参照）

5. 慎重投与内容とその理由

【慎重投与（次の患者には慎重に投与すること）】

- (1) 心血管系疾患又はその既往歴のある患者（「重要な基本的注意」の項参照）
- (2) 心機能障害のある患者〔水、ナトリウムの貯留が起こる可能性があり、心機能障害を悪化させるおそれがある。〕
- (3) 高血圧症のある患者〔水、ナトリウムの貯留が起こる可能性があり、血圧を上昇させるおそれがある。〕
- (4) 消化性潰瘍の既往歴のある患者〔消化性潰瘍を再発させるおそれがある。〕
- (5) 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。〕

続き

- (6) 気管支喘息のある患者 [喘息発作を誘発するおそれがある。]
- (7) 肝障害又はその既往歴のある患者 [これらの患者では血中濃度が高くなるとの報告があるので、用量を減らすなど慎重に投与すること。]
- (8) 腎障害又はその既往歴のある患者 [腎血流量低下及び水、ナトリウムの貯留が起こる可能性があり、腎障害を悪化又は再発させるおそれがある。]
- (9) 高齢者（「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) 本剤の投与により、心筋梗塞、脳卒中等の重篤で場合によっては致命的な心血管系血栓塞栓性事象が発現するおそれがあるので、観察を十分に行い、これらの徴候及び症状の発現には十分に注意すること。（「副作用」の項参照）
- (2) 本剤には血小板に対する作用がないので、心血管系疾患予防の目的でアスピリンの代替薬として使用しないこと。抗血小板療法を行っている患者については、本剤投与に伴い、その治療を中止してはならない。
- (3) 国内で患者を対象に実施した臨床試験では COX - 2 に対して選択性の高い本剤と選択性の低い非ステロイド性消炎・鎮痛剤による消化管の副作用発現率に差は認められなかった。特に、消化管障害発生のリスクファクターの高い患者への投与に際しては副作用の発現に十分な観察を行うこと。
- (4) 本剤の投与により、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）等の重篤で場合によっては致命的な皮膚症状が発現するおそれがあり、多くの場合、これらの事象は投与開始後 1 カ月以内に発現しているので、治療初期には特に注意すること。（「副作用」の項参照）
- (5) 慢性疾患（関節リウマチ、変形性関節症等）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) 定期的あるいは必要に応じて臨床検査（尿検査、血液検査、腎機能検査、肝機能検査、心電図検査及び便潜血検査等）を行い、異常が認められた場合には、休薬や投与中止等の適切な処置を行うこと。
 - 2) 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。また、薬物療法以外の療法も考慮すること。
- (6) 急性疾患（手術後、外傷後並びに抜歯後の消炎・鎮痛）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) 急性炎症及び疼痛の程度を考慮し、投与すること。
 - 2) 原則として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。
- (7) 他の消炎・鎮痛剤（心血管系疾患予防の目的で使用するアスピリンを除く）との併用は避けることが望ましい。
- (8) 本剤で報告されている薬理作用により、感染症を不顕性化するおそれがあるので、感染症の発現に十分に注意し慎重に投与すること。

続き

(9) 浮動性めまい、回転性めまい、傾眠等が起こることがあるので、自動車の運転等危険を伴う作業に従事する場合には注意させること。

7. 相互作用

本剤は、主として薬物代謝酵素 CYP2C9 で代謝される。また、本剤は CYP2D6 の基質ではないが、CYP2D6 の阻害作用を有する。

(1) 併用禁忌とその理由

該当記載事項なし

(2) 併用注意とその理由

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
ACE 阻害剤 エナラプリルマレイン酸塩 イミダプリル塩酸塩 テモカプリル塩酸塩等 アンジオテンシンⅡ受容体拮抗剤 カンデサルタンシレキセチル バルサルタン ロサルタンカリウム等	非ステロイド性消炎・鎮痛剤 (NSAID) はアンジオテンシン変換酵素 (ACE) 阻害剤の降圧効果を減弱させる可能性があるとの報告がある。本剤と ACE 阻害剤又はアンジオテンシンⅡ受容体拮抗剤との相互作用は明らかではないが、併用する場合は相互作用の起こる可能性を考慮すること。(なお、リシノプリルを併用した臨床試験では、顕著な血圧変化は認められなかったとの報告がある)	他の NSAID では、腎臓におけるプロスタグランジン合成阻害によると考えられている。
フロセミド チアジド系利尿剤 トリクロルメチアジド ヒドロクロチアジド等	患者によっては他の NSAID がフロセミド及びチアジド系利尿剤のナトリウム排泄作用を低下させることが示されている。本剤と、フロセミド又はチアジド系利尿剤との相互作用は明らかではないが、併用する場合は相互作用の起こる可能性を考慮すること。	
アスピリン	本剤と低用量アスピリン(1日 325mg 以下)を併用した場合、本剤のみを服用したときに比べて消化性潰瘍・消化管出血等の発生率が高くなることが報告されている。	アスピリンの併用により NSAID の消化性潰瘍・消化管出血等を助長させると考えられている。
抗血小板薬 クロピドグレル等	本剤と抗血小板薬を併用した場合、本剤のみを服用したときに比べて消化管出血の発生率が高くなることが報告されている。	これらの薬剤は血小板凝集抑制作用を有するため、NSAID の消化管出血を助長させると考えられている。
リチウム	リチウムの血漿中濃度が上昇し、リチウムの作用が増強するおそれがある。リチウムを使用中の患者に本剤の投与を開始又は中止するときには十分に患者をモニターすること。	機序は明らかではないが、腎排泄を阻害するためと考えられている。
フルコナゾール	本剤の血漿中濃度が上昇し、本剤の作用が増強するおそれがある。フルコナゾールを使用中の患者には本剤の投与を低用量から開始すること。	CYP2C9 による本剤の代謝を阻害すると考えられている。

続き

薬剤名等	臨床症状・措置方法	機序・危険因子
フルバスタチン	本剤及びフルバスタチンの血漿中濃度が上昇し、本剤及びフルバスタチンの作用が増強するおそれがある。	CYP2C9 による本剤の代謝を阻害するため、また本剤と同じCYP2C9で代謝されるためと考えられている。
クマリン系抗凝血剤 ワルファリン	プロトロンビン時間が延長するおそれがある。海外で特に高齢者において、重篤で場合によっては致命的な出血が報告されている。ワルファリンを使用中の患者に本剤の投与を開始あるいは用法を変更する際には十分注意して観察すること。	CYP2C9 を介する代謝の競合阻害によると考えられている。
パロキセチン	本剤の血漿中濃度が低下し、パロキセチンの血漿中濃度が上昇した。本剤の作用が減弱し、パロキセチンの作用が増強するおそれがある。	CYP2D6 の阻害作用によると考えられている。
デキストロメトर्फアン	デキストロメトर्फアンの血漿中濃度が上昇し、デキストロメトर्फアンの作用が増強するおそれがある。	
制酸剤 アルミニウム製剤 マグネシウム製剤等	本剤の血漿中濃度が低下し、本剤の作用が減弱するおそれがある。	機序は明らかでない。

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 (以下、全て頻度不明)

- 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, 呼吸困難, 血管浮腫, 血管炎, 気管支痙攣等の重篤な過敏症の発現が報告されているので, このような症状が認められた場合は投与を中止し, 適切な処置を行うこと。
- 2) **消化性潰瘍, 消化管出血, 消化管穿孔**: 消化性潰瘍, 消化管出血, 消化管穿孔の発現が報告されているので, 吐血, 下血 (メレナ) 等の症状が認められた場合は投与を中止し, 適切な処置を行うこと。
- 3) **心筋梗塞, 脳卒中**: 心筋梗塞, 脳卒中等の重篤で場合によっては致命的な心血管系血栓塞栓性事象が報告されているので, このような症状が認められた場合は投与を中止し, 適切な処置を行うこと。
- 4) **心不全, うっ血性心不全**: 心不全, うっ血性心不全の発現が報告されているので, このような症状が認められた場合は投与を中止し, 適切な処置を行うこと。
- 5) **肝不全, 肝炎, 肝機能障害, 黄疸**: 肝不全, 肝炎, AST (GOT), ALT (GPT), ビリルビン等の上昇, 黄疸の発現が報告されているので, 定期的に肝機能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は投与を中止するなど, 適切な処置を行うこと。
- 6) **再生不良性貧血, 汎血球減少症, 無顆粒球症**: 再生不良性貧血, 汎血球減少症, 無顆粒球症, 白血球減少症, 血小板減少症の発現が報告されているので, このような異常が認められた場合は投与を中止し, 適切な処置を行うこと。

続き

- 7) **急性腎障害, 間質性腎炎** : 急性腎障害, 間質性腎炎等の重篤な腎障害の発現が報告されているので, 定期的に腎機能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は投与を中止するなど, 適切な処置を行うこと。
- 8) **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, 急性汎発性発疹性膿疱症, 剥脱性皮膚炎** : 中毒性表皮壊死融解症, 皮膚粘膜眼症候群, 多形紅斑, 急性汎発性発疹性膿疱症, 剥脱性皮膚炎等の重篤で場合によっては致命的な皮膚症状の発現が報告されているので, 観察を十分に行い, 発疹, 粘膜障害もしくは他の過敏症に関連する徴候が認められた場合は直ちに投与を中止し, 適切な処置を行うこと。
- 9) **間質性肺炎** : 間質性肺炎があらわれることがあるので, 咳嗽, 呼吸困難, 発熱, 肺音の異常 (捻髪音) 等が認められた場合には, 速やかに胸部 X 線, 胸部 CT, 血清マーカー等の検査を実施すること。間質性肺炎が疑われた場合には投与を中止し, 副腎皮質ホルモン剤の投与等の適切な処置を行うこと。

(3) その他の副作用

	頻度不明
全身	倦怠感, 口渇, 末梢性浮腫, 悪寒, 全身浮腫, 疲労, ほてり, 体重増加, インフルエンザ様疾患
精神神経系	傾眠, 頭痛, 浮動性めまい, 味覚異常, 酩酊感, 体位性めまい, 感覚鈍麻, 意識レベルの低下, 不眠症, 睡眠障害, 錯乱状態, 不安, 幻覚, 筋緊張亢進, 無嗅覚
肝胆道系	ALT (GPT) 増加, AST (GOT) 増加, γ - GTP 増加, Al - P 増加, 血中ビリルビン増加, 尿ウロビリノーゲン陽性
代謝・栄養	BUN 増加, CK (CPK) 増加, 食欲不振, LDH 増加, 尿糖陽性, 糖尿病, 血中カリウム増加, 血中ナトリウム増加
消化器	腹痛, 口内炎, 下痢, 便潜血陽性, 悪心, 鼓腸, 消化不良, 便秘, 胃炎, 口内乾燥, 舌障害, 嘔吐, 口角びらん, 腹部膨満, 上腹部痛, 胃不快感, 胃腸障害, 舌炎, 口腔内痛, 食道炎, 口の感覚鈍麻, アフタ性口内炎, 口腔粘膜水疱形成, 心窩部不快感, 胃腸炎, 歯の脱落, 口腔内潰瘍, 嚥下障害, 胃食道逆流性疾患, 痔炎, 憩室, 過敏性腸症候群, 痔出血, 排便回数増加
泌尿器	β_2 - マイクログロブリン増加, NAG 増加, 尿潜血陽性, 尿蛋白陽性, 多尿, 尿閉, 頻尿, 腎機能障害, 腎結石症, 良性前立腺肥大症, 前立腺炎, PSA 増加, 血中クレアチニン増加
循環器	高血圧, 潮紅, 動悸, 高血圧増悪, 循環虚脱, 不整脈, 頻脈, 洞性徐脈, 狭心症, 不安定狭心症, 大動脈弁閉鎖不全症, 冠動脈硬化症, 心室肥大, 深部静脈血栓症, 血腫
呼吸器	咽頭炎, 鼻出血, 鼻咽頭炎, 気管支炎, 咳嗽, 鼻炎, 副鼻腔炎, 呼吸困難, 発声障害
皮膚	発疹, そう痒症, 顔面浮腫, 紅斑性皮疹, 湿疹, 蕁麻疹, 薬疹, 点状出血, 斑状丘疹状皮疹, 皮膚乾燥, 頭部秕糠疹, 多汗, 皮膚炎, 紅斑, 斑状出血, 光線過敏性反応, 脱毛症, 水疱性皮膚炎
感覚器	耳鳴, 回転性めまい, 耳痛, 霧視, 眼そう痒症, 硝子体浮遊物, 結膜出血, 聴力低下
その他	背部痛, 筋硬直, 関節痛, 四肢痛, 不正子宮出血, 月経障害, ウイルス感染, 細菌性腸炎, 頸部痛, 貧血, ヘマトクリット減少, ヘモグロビン増加, 真菌感染, 細菌感染, ヘリコバクター感染, 尿路感染, 上気道感染, 耳感染, 帯状疱疹, 丹毒, 創傷感染, 歯肉感染, 迷路炎, アレルギー増悪, 無菌性髄膜炎, 筋痙縮, 脂肪腫, ガングリオン, 膣出血, 乳房圧痛, 卵巣嚢胞, 閉経期症状, 血中テストステロン減少, 上顎炎, 腱断裂, 骨折, 損傷

(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

- 1) **禁忌**：本剤の成分又はスルホンアミドに対し過敏症の既往歴のある患者には投与しないこと。
- 2) **重大な副作用**：①ショック，アナフィラキシー，呼吸困難，血管浮腫，血管炎，気管支痙攣等の重篤な過敏症の発現が報告されているので，このような症状が認められた場合は投与を中止し，適切な処置を行うこと。②中毒性表皮壊死融解症，皮膚粘膜眼症候群，多形紅斑，急性汎発性発疹性膿疱症，剥脱性皮膚炎等の重篤で場合によっては致命的な皮膚症状の発現が報告されているので，観察を十分に行い，発疹，粘膜障害もしくは他の過敏症に関連する徴候が認められた場合は直ちに投与を中止し，適切な処置を行うこと。
- 3) **その他の副作用**：皮膚（発疹，そう痒症，顔面浮腫，紅斑性皮疹，湿疹，蕁麻疹，薬疹，点状出血，斑状丘疹状皮疹，皮膚乾燥，頭部粧糠疹，多汗，皮膚炎，紅斑，斑状出血，光線過敏性反応，脱毛症，水疱性皮膚炎）などの症状が報告されている。

9. 高齢者への投与

高齢者では患者の状態を観察しながら，慎重に投与すること。[一般に高齢者では生理機能が低下している。]

10. 妊婦，産婦，授乳婦等への投与

(1) 妊婦等

- 1) 妊娠末期には投与しないこと。[妊娠末期のマウス及びヒツジへの投与において，胎児の動脈管収縮が報告されている。]
- 2) 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。[培養細胞を用いた染色体異常試験において，細胞毒性が認められる濃度で染色体の数的異常（核内倍加細胞の増加）が，生殖発生毒性試験で着床後死亡数や死産の増加，横隔膜ヘルニア，胎児体重減少等が認められている。またラットにおいて本剤が胎児に移行することが報告されている。]
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) 授乳婦

授乳中の女性に投与する場合には授乳を避けさせること。[ヒト母乳中への移行が報告されている。]

11. 小児等への投与

低出生体重児，新生児，乳児，幼児，小児に対する安全性は確立していない。(使用経験がない。)

12. 臨床検査結果に及ぼす影響

該当記載事項なし

13. 過量投与

該当記載事項なし

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。)

15. その他の注意

外国におけるクロスオーバー二重盲検比較試験において，本剤非投与時に比べて本剤投与時に排卵障害の割合が増加したとの報告がある。また，他の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

該当記載事項なし

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	セレコキシブ錠 100mg 「日医工」 セレコキシブ錠 200mg 「日医工」	劇薬, 処方箋医薬品 (注意 - 医師等の処方箋により使用すること)
有効成分	セレコキシブ	劇薬

2. 有効期間又は使用期限

外箱等に表示の使用期限内に使用すること (3年: 安定性試験結果に基づく)

3. 貯法・保存条件

室温保存

4. 薬剤取扱い上の注意点

(1) 薬局での取り扱い上の留意点について

(「規制区分」の項参照)

(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)

患者向医薬品ガイド: 有, くすりのしおり: 有

(「Ⅷ. 安全性 (使用上の注意等) に関する項目」を参照)

(3) 調剤時の留意点について

該当記載事項なし

5. 承認条件等

該当しない

6. 包装

販売名	PTP 包装	バラ包装
セレコキシブ錠 100mg 「日医工」	100錠 (10錠×10) 140錠 (14錠×10) 140錠 [(14錠×2) ×5袋] ※ 500錠 (10錠×50)	200錠
セレコキシブ錠 200mg 「日医工」	100錠 (10錠×10) 140錠 (14錠×10) 140錠 [(14錠×2) ×5袋] ※ 500錠 (10錠×50)	200錠

※パッケージ調剤用

7. 容器の材質

PTP包装: ポリ塩化ビニルフィルム, アルミニウム箔

バラ包装: ポリエチレンボトル, ポリプロピレンキャップ

8. 同一成分・同効薬

同一成分: セレコックス錠 100mg, セレコックス錠 200mg

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

販売名	承認年月日	承認番号
セレコキシブ錠 100mg 「日医工」	2020年2月17日	30200AMX00383000
セレコキシブ錠 200mg 「日医工」	2020年2月17日	30200AMX00384000

11. 薬価基準収載年月日

販売名	薬価基準収載年月日
セレコキシブ錠 100mg 「日医工」	2020年6月19日
セレコキシブ錠 200mg 「日医工」	2020年6月19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

該当しない

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	薬価基準収載 医薬品コード	レセプト 電算コード	HOT(9桁) コード
セレコキシブ錠 100mg 「日医工」	1149037F1151	622787601	127876701
セレコキシブ錠 200mg 「日医工」	1149037F2158	622787701	127877401

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。

X I. 文献

1. 引用文献

- 1) 日医工株式会社 社内資料：安定性試験
- 2) 日医工株式会社 社内資料：溶出試験
- 3) グッドマン・ギルマン薬理書（下）薬物治療の基礎と臨床 第12版 1228, 廣川書店, 2013
- 4) 日医工株式会社 社内資料：生物学的同等性試験

2. その他の参考文献

なし

X II. 参考資料

1. 主な外国での発売状況

なし

2. 海外における臨床支援情報

なし

XIII. 備考

1. 調剤・服薬支援に際して臨床判断を行うにあたっての参考情報

本項の情報に関する注意

本項には承認を受けていない品質に関する情報が含まれる。

試験方法等が確立していない内容も含まれており、あくまでも記載されている試験方法で得られた結果を事実として提示している。

医療従事者が臨床適用を検討する上での参考情報であり、加工等の可否を示すものではない。

(1) 粉砕

セレコキシブ錠 100mg 「日医工」

粉砕物の安定性を 25°C・75%RH の保存条件で検討した結果、性状は白色の粉末であり、純度試験及び含量は規格内であった。

試験実施期間：2020/1/14～2020/4/17

● 粉砕物 25°C・75%RH [遮光, 開放]

(最小値～最大値)

試験項目 <規格>	ロット 番号	保存期間				
		開始時	2 週	1 ヶ月	2 ヶ月	3 ヶ月
性状 n=10	EV0100	白色の粉末	白色の粉末	白色の粉末	白色の粉末	白色の粉末
純度試験 (HPLC) n=3 <※1>	EV0100	適合	適合	適合	適合	適合
含量 (%) ※2 n=3 <95.0～105.0%>	EV0100	99.12～99.57	99.50～99.78	99.32～99.58	99.37～99.61	99.34～99.69
(参考値) 重量変化 (%)	EV0100	—	+1.5	+1.4	+1.4	+1.5

※1：類縁物質 A (RRT 約 0.9)：0.4%以下、左記以外の個々の類縁物質：0.1%以下、総類縁物質：0.5%以下

※2：表示量に対する含有率 (%)

セレコキシブ錠 200mg 「日医工」

粉砕物の安定性を 25°C・75%RH の保存条件で検討した結果、性状は白色の粉末であり、純度試験及び含量は規格内であった。

試験実施期間：2020/1/14～2020/4/17

● 粉砕物 25°C・75%RH [遮光, 開放]

(最小値～最大値)

試験項目 <規格>	ロット 番号	保存期間				
		開始時	2 週	1 ヶ月	2 ヶ月	3 ヶ月
性状 n=10	EV0100	白色の粉末	白色の粉末	白色の粉末	白色の粉末	白色の粉末
純度試験 (HPLC) n=3 <※1>	EV0100	適合	適合	適合	適合	適合
含量 (%) ※2 n=3 <95.0～105.0%>	EV0100	98.90～99.37	99.54～99.65	98.85～99.14	98.62～99.07	99.05～99.36
(参考値) 重量変化 (%)	EV0100	—	+1.4	+1.4	+1.4	+1.5

※1：類縁物質 A (RRT 約 0.9)：0.4%以下、左記以外の個々の類縁物質：0.1%以下、総類縁物質：0.5%以下

※2：表示量に対する含有率 (%)

(2) 崩壊・懸濁性及び経管投与チューブの通過性

セレコキシブ錠 100mg 「日医工」

1) 試験方法

[崩壊懸濁試験]

ディスペンサーのピストン部を抜き取り、検体 1 個をディスペンサー内に入れてピストンを戻し、約 55℃の温湯 20mL を吸い取った。ディスペンサーに蓋をして 5 分間放置後、ディスペンサーを手で 15 往復横転し、崩壊懸濁の状況を観察した。十分な崩壊が認められない場合は、更に 5 分間放置後、同様の操作を行い、崩壊懸濁の状況を観察した。

上記の操作で十分な崩壊懸濁が認められない場合は、検体 1 個を分包し、上から乳棒で数回軽く叩いて検体を破壊し、同様の操作を行い、崩壊懸濁の状況を観察した。

[通過性試験]

懸濁液の入ったディスペンサーを経管チューブに接続し、約 2~3mL/秒の速度で注入した。チューブは体内挿入端から約 3 分の 2 を水平にし、注入端をその約 30cm 上の高さに固定した。注入後に適量の常水を注入してチューブ内を濯ぐときのチューブ内の残存物の有無にて通過性を観察した。

試験実施期間：2020/2/10~2020/2/14

ロット番号：EV0100

2) 試験結果

	崩壊懸濁試験	通過性試験
セレコキシブ錠 100mg 「日医工」	5 分以内に崩壊・懸濁した。	8Fr.チューブを通過した。

本試験は、「内服薬 経管投与ハンドブック（株）じほう」に準じて実施しました。

セレコキシブ錠 200mg 「日医工」

1) 試験方法

[崩壊懸濁試験]

ディスペンサーのピストン部を抜き取り、検体 1 個をディスペンサー内に入れてピストンを戻し、約 55℃の温湯 20mL を吸い取った。ディスペンサーに蓋をして 5 分間放置後、ディスペンサーを手で 15 往復横転し、崩壊懸濁の状況を観察した。十分な崩壊が認められない場合は、更に 5 分間放置後、同様の操作を行い、崩壊懸濁の状況を観察した。

上記の操作で十分な崩壊懸濁が認められない場合は、検体 1 個を分包し、上から乳棒で数回軽く叩いて検体を破壊し、同様の操作を行い、崩壊懸濁の状況を観察した。

[通過性試験]

懸濁液の入ったディスペンサーを経管チューブに接続し、約 2~3mL/秒の速度で注入した。チューブは体内挿入端から約 3 分の 2 を水平にし、注入端をその約 30cm 上の高さに固定した。注入後に適量の常水を注入してチューブ内を濯ぐときのチューブ内の残存物の有無にて通過性を観察した。

試験実施期間：2020/2/10~2020/2/14

ロット番号：EV0100

2) 試験結果

	崩壊懸濁試験	通過性試験
セレコキシブ錠 200mg 「日医工」	破壊した検体を用いて試験をしたとき 10 分以内に崩壊・懸濁した。	8Fr.チューブを通過した。

本試験は、「内服薬 経管投与ハンドブック（株）じほう」に準じて実施しました。

2. その他の関連資料

なし