

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「YD」

セレコキシブ錠 200mg「YD」

CELECOXIB TABLETS

セレコキシブ錠

剤形	素錠	
製剤の規制区分	劇薬、処方箋医薬品	
規格・含量	錠 100 mg：1 錠中、セレコキシブ 100mg 含有 錠 200 mg：1 錠中、セレコキシブ 200mg 含有	
一般名	和名：セレコキシブ（JAN） 洋名：Celecoxib（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	2020年2月17日
	薬価基準収載年月日	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：株式会社陽進堂	
医薬情報担当者の連絡先		
問い合わせ窓口	株式会社陽進堂 お客様相談室 0120-647-734 医療関係者向けホームページ https://www.yoshindo.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作成した。

最新の添付文書情報は、医薬品医療機器情報提供ホームページ<https://www.pmda.go.jp/>にてご確認下さい。

I F 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、I F と略す）の位置付け並びに I F 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 I F 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、PDF 等の電磁的データとして提供すること（e-I F）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場合の e-I F が提供されることとなった。

最新版の e-I F は、(独) 医薬品医療機器総合機構の医薬品情報提供ホームページ (<http://www.info.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-I F を掲載する医薬品情報提供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-I F の情報を検討する組織を設置して、個々の I F 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。

平成 20 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、I F 記載要領の一部改訂を行い I F 記載要領 2013 として公表する運びとなった。

2. I F とは

I F 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 I F 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 I F 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。

【I F の様式】

- ① 規格は A 4 判、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「I F 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。

【I F 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もの 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 I F 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。

〔I F の発行〕

- ① 「I F 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、「I F 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 I F が改訂される。

3. I F の利用にあたって

「I F 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 I F 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、I F の原点を踏まえ、医療現場に不足している情報や I F 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、I F 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、I F 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、I F の利用にあたっては、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

I F 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。I F 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、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	3. 効能又は効果に関連する使用上の注意とその理由	18
1. 開発の経緯	1	4. 用法及び用量に関連する使用上の注意とその理由	18
2. 製品の治療学的・製剤学的特性	1	5. 慎重投与内容とその理由	18
II. 名称に関する項目	2	6. 重要な基本的注意とその理由及び処置方法	19
1. 販売名	2	7. 相互作用	20
2. 一般名	2	8. 副作用	21
3. 構造式又は示性式	2	9. 高齢者への投与	24
4. 分子式及び分子量	2	10. 妊婦、産婦、授乳婦等への投与	24
5. 化学名（命名法）	2	11. 小児等への投与	24
6. 慣用名、別名、略号、記号番号	2	12. 臨床検査結果に及ぼす影響	24
7. CAS登録番号	2	13. 過量投与	24
III. 有効成分に関する項目	3	14. 適用上の注意	24
1. 物理化学的性質	3	15. その他の注意	25
2. 有効成分の各種条件下における安定性	3	16. その他	25
3. 有効成分の確認試験法	3	IX. 非臨床試験に関する項目	26
4. 有効成分の定量法	3	1. 薬理試験	26
IV. 製剤に関する項目	4	2. 毒性試験	26
1. 剤形	4	X. 管理的事項に関する項目	27
2. 製剤の組成	4	1. 規制区分	27
3. 懸濁剤、乳剤の分散性に対する注意	5	2. 有効期間又は使用期限	27
4. 製剤の各種条件下における安定性	5	3. 貯法・保存条件	27
5. 調製法及び溶解後の安定性	6	4. 薬剤取扱い上の注意点	27
6. 他剤との配合変化（物理化学的変化）	6	5. 承認条件等	27
7. 溶出性	6	6. 包装	27
8. 生物学的試験法	10	7. 容器の材質	27
9. 製剤中の有効成分の確認試験法	10	8. 同一成分・同効薬	27
10. 製剤中の有効成分の定量法	10	9. 国際誕生年月日	28
11. 力価	10	10. 製造販売承認年月日及び承認番号	28
12. 混入する可能性のある夾雑物	10	11. 薬価基準収載年月日	28
13. 注意が必要な容器・外観が特殊な容器に関する情報	10	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	28
14. その他	10	13. 再審査結果、再評価結果公表年月日及びその内容	28
V. 治療に関する項目	11	14. 再審査期間	28
1. 効能又は効果	11	15. 投薬期間制限医薬品に関する情報	28
2. 用法及び用量	11	16. 各種コード	28
3. 臨床成績	11	17. 保険給付上の注意	28
VI. 薬効薬理に関する項目	13	X I. 文献	29
1. 薬理学的に関連ある化合物又は化合物群	13	1. 引用文献	29
2. 薬理作用	13	2. その他の参考文献	29
VII. 薬物動態に関する項目	14	X II. 参考資料	30
1. 血中濃度の推移・測定法	14	1. 主な外国での発売状況	30
2. 薬物速度論的パラメータ	15	2. 海外における臨床支援情報	30
3. 吸収	16	X III. 備考	31
4. 分布	16	その他の関連資料	31
5. 代謝	16		
6. 排泄	17		
7. トランスポーターに関する情報	17		
8. 透析等による除去率	17		
VIII. 安全性（使用上の注意等）に関する項目	18		
1. 警告内容とその理由	18		
2. 禁忌内容とその理由（原則禁忌を含む）	18		

I. 概要に関する項目

1. 開発の経緯

セレコキシブは、COX-1 に対して COX-2 を数倍選択的に阻害することにより局所に生成されるプロスタグランジンを抑制し、抗炎症・鎮痛作用を示す選択的 COX-2 阻害薬である。

セレコキシブ錠 100mg「YD」及びセレコキシブ錠 200mg「YD」は株式会社陽進堂が後発医薬品として開発を企画し、薬食発 1121 第 2 号（平成 26 年 11 月 21 日）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、令和 2 年 2 月に承認を得て、令和 2 年 6 月発売に至った。

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、消化性潰瘍、消化性出血、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（いずれも頻度不明）が報告されている。（「VIII. 安全性（使用上の注意）」に関する項目参照）

II. 名称に関する項目

1. 販売名

(1) 和名

セレコキシブ錠 100mg 「YD」

セレコキシブ錠 200mg 「YD」

(2) 洋名

CELECOXIB TABLETS 100mg

CELECOXIB TABLETS 200mg

(3) 名称の由来

成分名+剤形+含量+屋号

2. 一般名

(1) 和名（命名法）

セレコキシブ（JAN）

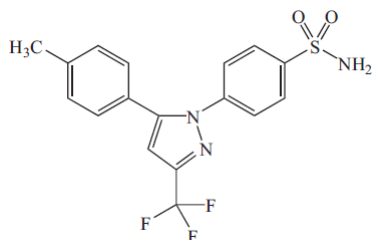
(2) 洋名（命名法）

Celecoxib（JAN）

(3) ステム

シクロオキシゲナーゼ阻害薬：-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) -1*H*-pyrazol-1-yl] benzenesulfoNamide
(IUPAC)

6. 慣用名、別名、略号、記号番号

該当資料なし

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

白色の粉末又は結晶性の粉末である。

(2) 溶解性

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

(1) 紫外可視吸光度測定法

(2) 赤外吸収スペクトル測定法（臭化カリウム錠剤法）





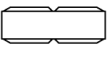

4. 有効成分の定量法

液体クロマトグラフィー

I V. 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 「YD」	セレコキシブ錠 200mg 「YD」		
剤形		割線入りの円形の素錠	割線入りのだ円形の素錠		
色調		白色			
重量		175 mg	350 mg		
形状	表面		直径 約 8.0mm		長径： 約 13.0 mm 短径： 約 6.5mm
	裏面				
	側面		厚さ 約 2.7mm		厚さ 約 5.1 mm

(2) 製剤の物性

該当資料なし

(3) 識別コード

セレコキシブ錠100mg 「YD」：YD600 (PTP)

セレコキシブ錠 200mg 「YD」：YD601 (PTP)

(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

セレコキシブ錠100mg 「YD」

1錠中、セレコキシブ100.0mgを含有する。

セレコキシブ錠 200mg 「YD」

1錠中、セレコキシブ 200.0mg を含有する。

(2) 添加物

セレコキシブ錠100mg 「YD」

添加物として、D-マンニトール、ヒドロキシプロピルセルロース、ラウリル硫酸Na、ステアリン酸Mgを含有する。

セレコキシブ錠 200mg 「YD」

添加物として、D-マンニトール、ヒドロキシプロピルセルロース、ラウリル硫酸 Na、ステアリン酸 Mg 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>

セレコキシブ錠 100mg 「YD」

保存条件	40±2℃、75±5%RH	保存期間	6ヶ月間
包装形態	PTP包装品		
	ポリ塩化ビニルフィルムとアルミニウム箔からなる PTP シート		
	バラ包装品		
	アルミニウム・ポリエチレン・ポリエチレンテレフタレートラミネート袋に入れ、加熱シールしたもの		

性状	白色の割線入りの円形の素錠	溶出試験	45分間の溶出率は70%以上
確認試験	試料溶液は標準溶液と同一波長のところに同様の強度の吸収を示す	製剤均一性 (含量均一性試験)	判定値を計算するとき 15.0%を超えない
製剤均一性 (質量偏差試験)	判定値を計算するとき 15.0%を超えない	定量試験	95.0~105.0%

PTP包装品

3ロット(試験回数3回/ロット)

試験項目	試験開始時	1ヶ月目	3ヶ月目	6ヶ月目
性状	適合	適合	適合	適合
確認試験	適合	適合	適合	適合
製剤均一性試験 (含量均一性試験)	適合			適合
製剤均一性試験 (質量偏差試験)	適合			適合
溶出試験	適合	適合	適合	適合
定量試験 (%)	100.1%	100.3%	100.2%	99.9%

バラ包装品

3ロット(試験回数3回/ロット)

試験項目	試験開始時	1ヶ月目	3ヶ月目	6ヶ月目
性状	適合	適合	適合	適合
確認試験	適合	適合	適合	適合
製剤均一性試験 (含量均一性試験)	適合			適合
製剤均一性試験 (質量偏差試験)	適合			適合
溶出試験	適合	適合	適合	適合
定量試験 (%)	100.1%	99.9%	99.9%	99.8%

セレコキシブ錠 200mg 「YD」

保存条件	40±2℃、75±5%RH	保存期間	6ヶ月間
包装形態	PTP 包装品		
	ポリ塩化ビニルフィルムとアルミニウム箔からなる PTP シート		

性状	白色の割線入りのだ円形の素錠	溶出試験	45 分間の溶出率は 70%以上
確認試験	試料溶液は標準溶液と同一波長のところに同様の強度の吸収を示す	製剤均一性 (含量均一性試験)	判定値を計算するとき 15.0%を超えない
製剤均一性 (質量偏差試験)	判定値を計算するとき 15.0%を超えない	定量試験	95.0～105.0%

PTP包装品

3ロット (試験回数3回/ロット)

試験項目	試験開始時	1ヶ月目	3ヶ月目	6ヶ月目
性状	適合	適合	適合	適合
確認試験	適合	適合	適合	適合
製剤均一性試験 (含量均一性試験)	適合			適合
製剤均一性試験 (質量偏差試験)	適合			適合
溶出試験	適合	適合	適合	適合
定量試験 (%)	100.2%	100.0%	100.3%	100.6%

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)

該当資料なし

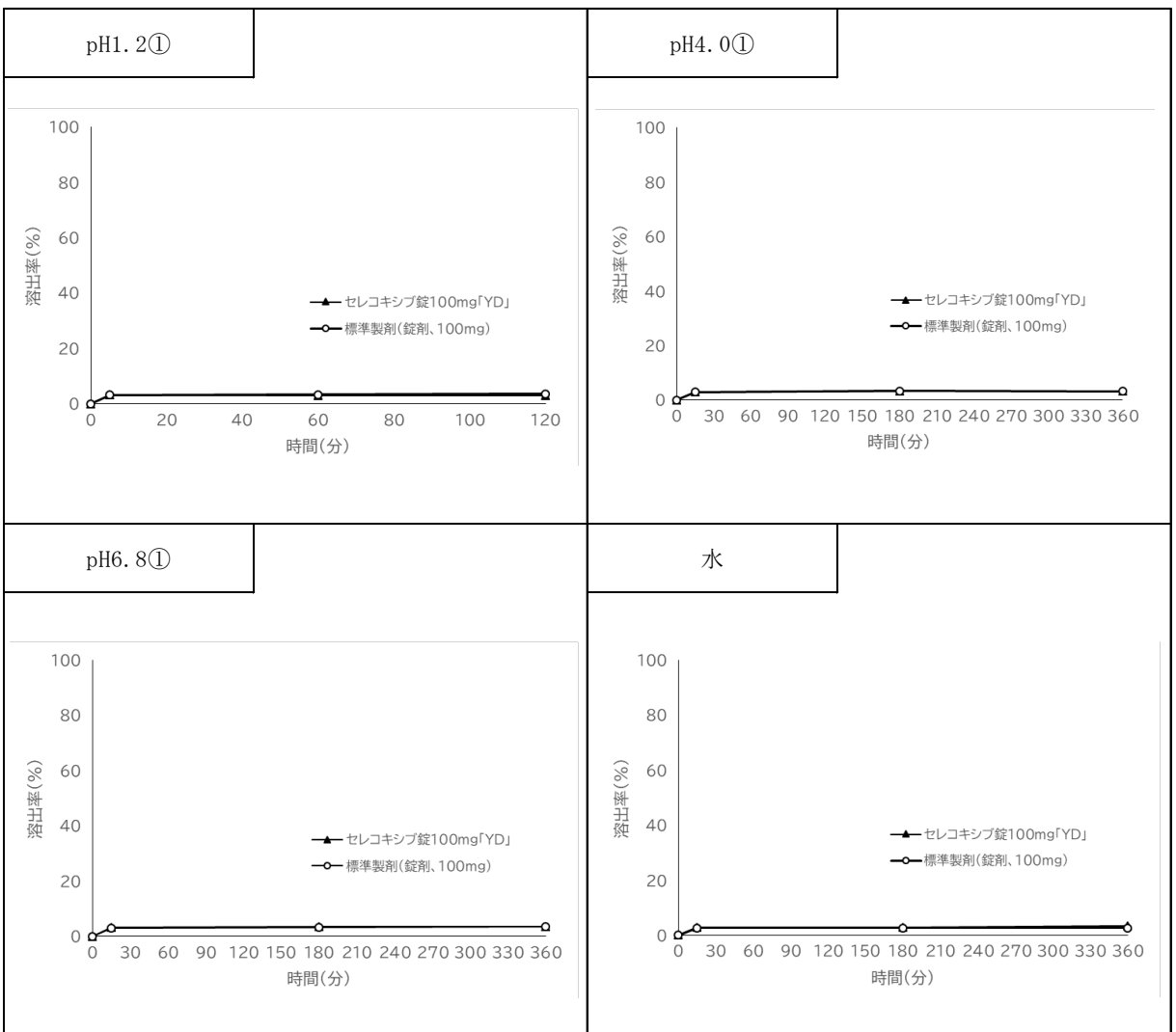
7. 溶出性²⁾

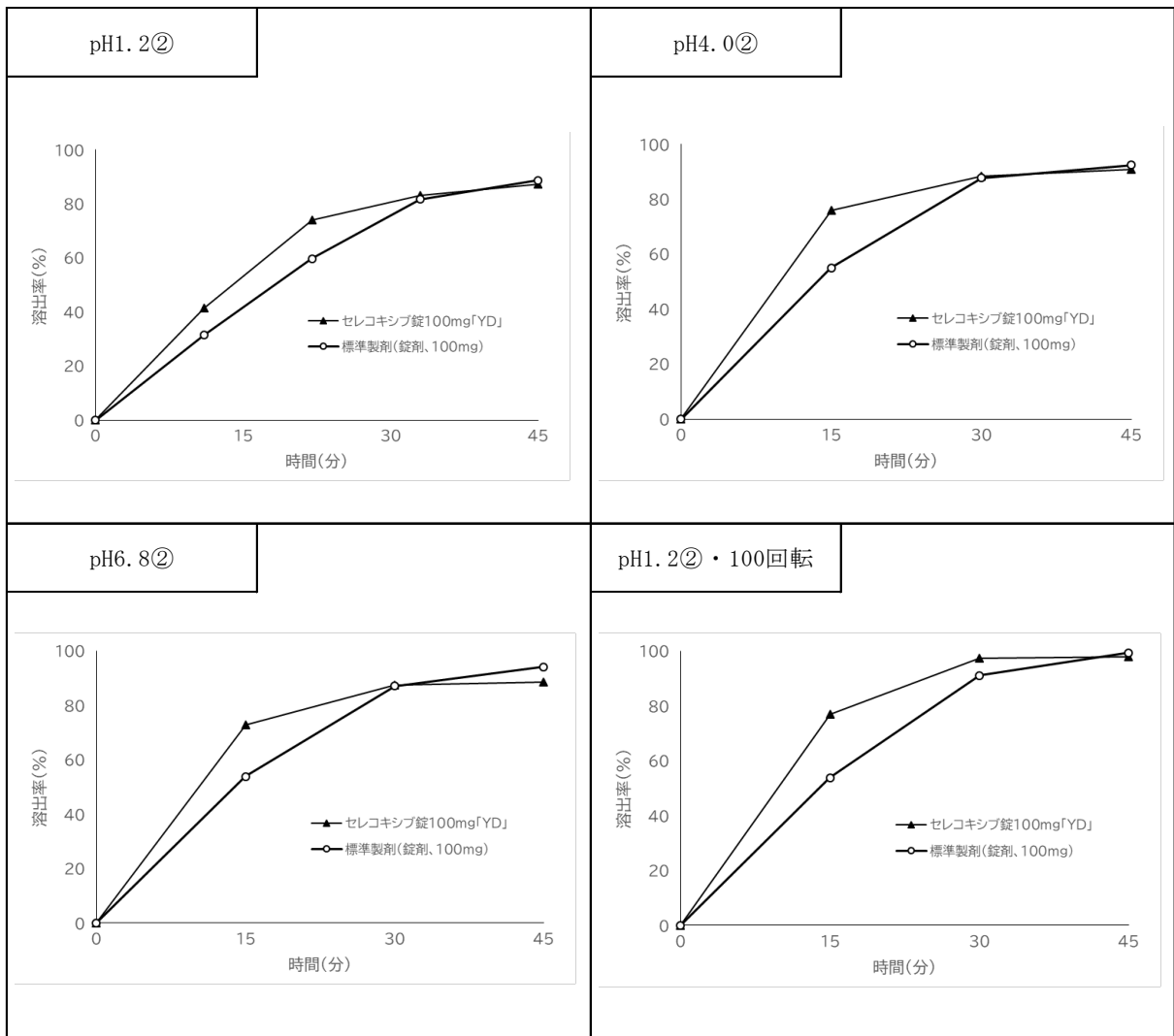
<セレコキシブ錠 100mg 「YD」 >

装置	パドル法	温度	37±0.5℃
試験液量	900mL	回転数	50回転・100回転
試験液	pH1.2① - 日本薬局方溶出試験第1液 pH4.0① - 薄めた McIlvaine 緩衝液 pH6.8① - 日本薬局方溶出試験第2液 水 - 日本薬局方精製水		
	pH1.2② - 日本薬局方溶出試験第1液+ポリソルベート 80 0.5% pH4.0② - 薄めた McIlvaine 緩衝液+ポリソルベート 80 0.5% pH6.8② - 日本薬局方溶出試験第2液+ポリソルベート 80 0.5%		
ガイドライン	「後発医薬品の生物学的同等性試験ガイドライン」 (薬食審査発 0229 台 10 号、平成 24 年 2 月 29 日)		
判定基準	pH1.2①、pH4.0①、pH6.8①、水		
	規定された試験時間において、標準製剤の平均溶出率が 50%に達しないとき、標準製剤が規定された試験時間における平均溶出率の 1/2 の平均溶出率を示す適当な時点、及び規定された試験時間において、試験製剤の平均溶出率が標準製剤の平均溶出率±9%の範囲にあるか、又は f2 関数の値が 53 以上である。ただし、規定された試験時間において標準製剤の平均溶出率が 10%以下の場合、規定された試験時間でのみ評価し、試験製剤の平均溶出率が標準製剤の平均溶出率±9%の範囲にある。		
	pH1.2② 標準製剤が 30 分以内に平均 85%以上溶出しない場合、規定された試験時間におい		

	て標準製剤の平均溶出率が85%以上となる時、標準製剤の平均溶出率が40%及び85%付近の適当な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%の範囲にあるか、又はf2関数の値は42以上である。
	pH4.0②、pH6.8②、pH1.2② (100回転)
	標準製剤が15~30分に平均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%の範囲にあるか、又はf2関数の値が42以上である。

装置 (回転数)	試験液	ポイント	平均溶出率		f ₂	差 (絶対値)
			標準製剤	試験製剤		
パドル法 (50回転)	pH1.2①	120分	3.0%	3.6%	-	0.6%
	pH4.0①	360分	3.2%	3.3%	-	0.1%
	pH6.8①	360分	3.4%	3.5%	-	0.1%
	水	360分	2.7%	3.3%	-	0.6%
	pH1.2①	11分	31.4%	41.5%	52.7	10.1%
		45分	88.7%	87.2%		1.5%
	pH4.0①	15分	55.1%	76.0%	45.7	21.0%
		30分	87.8%	88.4%		0.6%
pH6.8①	15分	53.9%	72.8%	47.1	18.9%	
	30分	87.1%	87.4%		0.3%	
パドル法 (100回転)	pH1.2②	15分	53.9%	77.1%	42.8	23.2%
		30分	91.1%	97.3%		6.2%



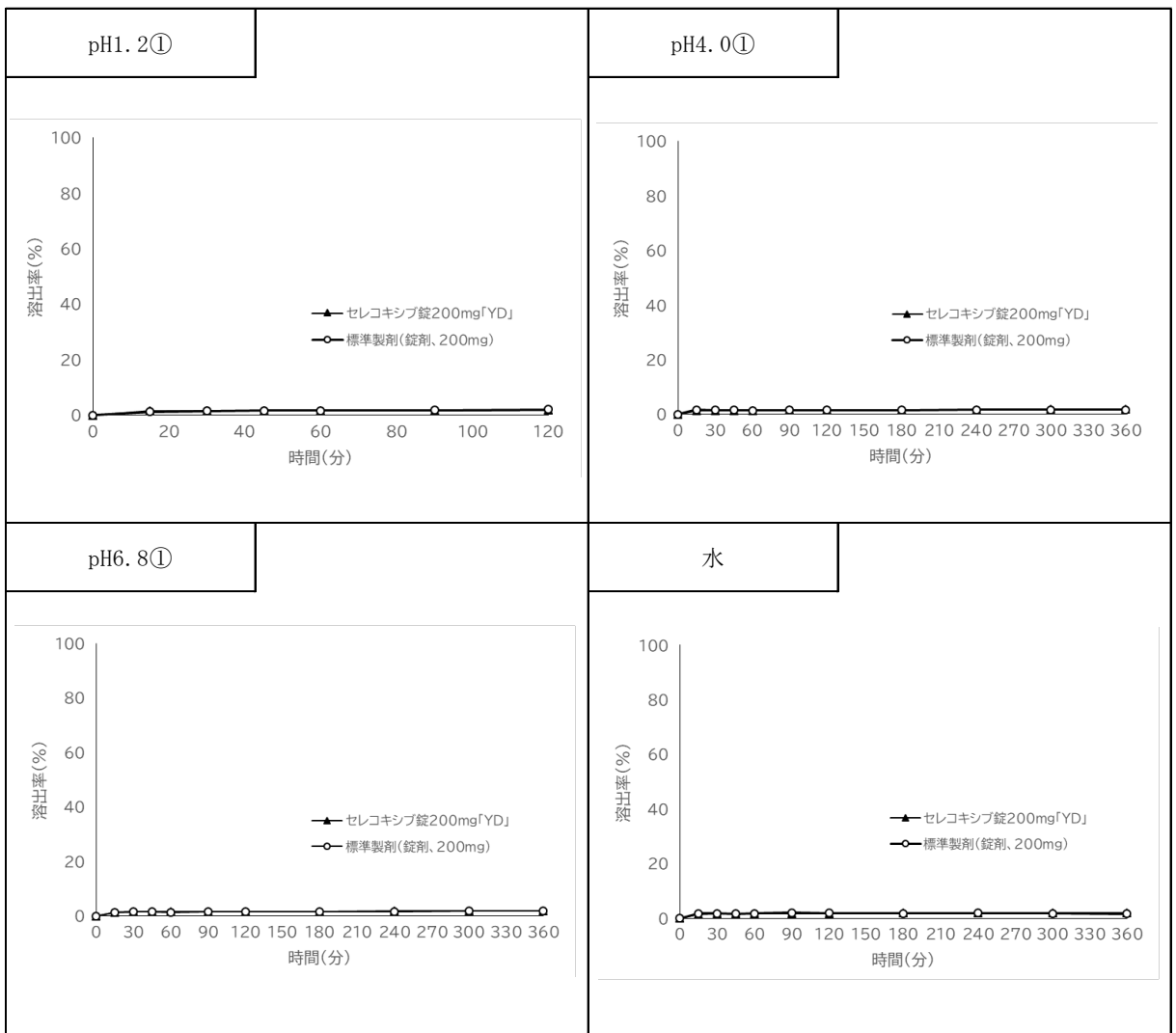


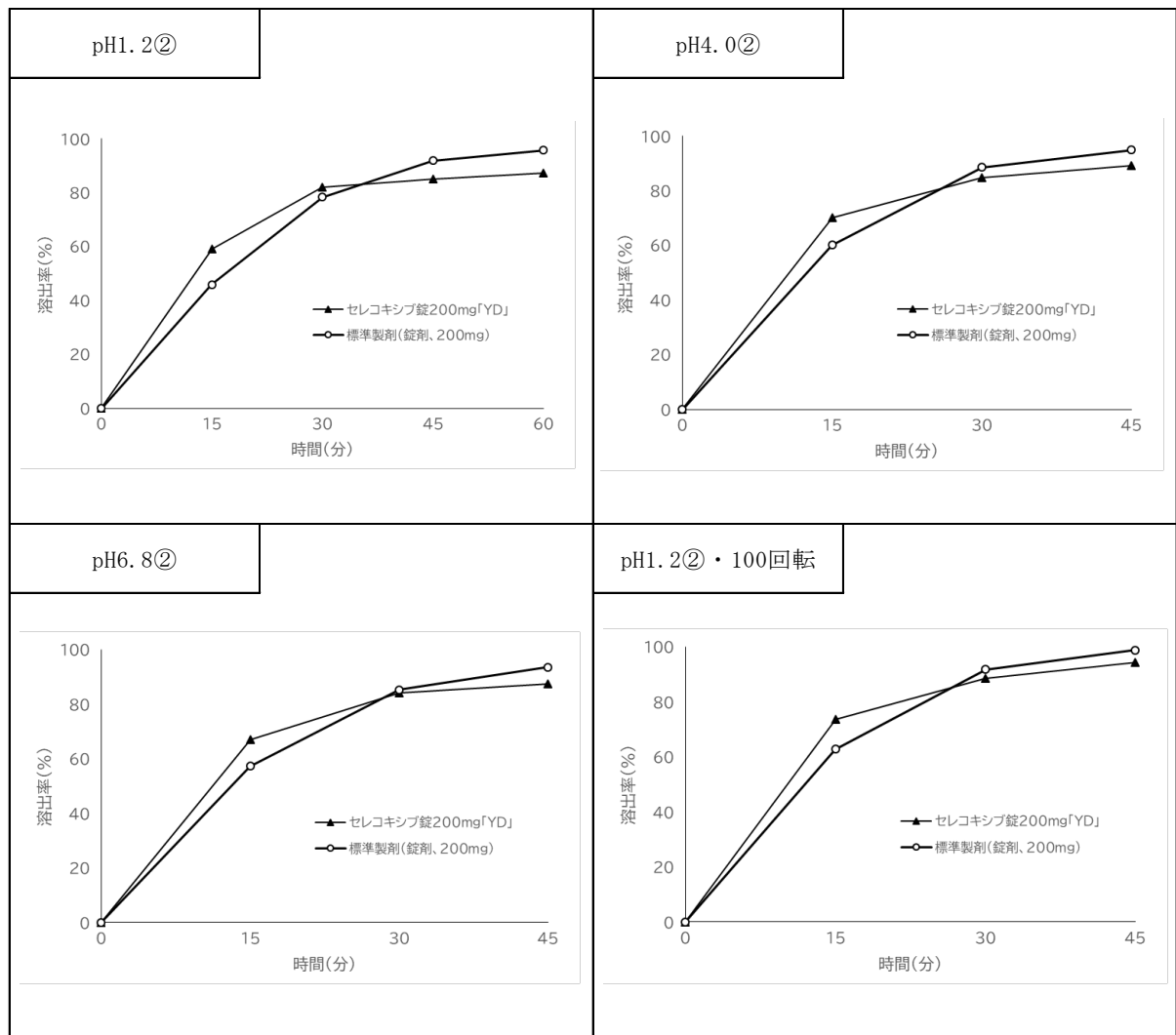
<セレコキシブ錠 200mg 「YD」>

装置	パドル法	温度	37±0.5℃
試験液量	900mL	回転数	50回転・100回転
試験液	pH1.2① - 日本薬局方溶出試験第1液 pH4.0① - 薄めた McIlvaine 緩衝液 pH6.8① - 日本薬局方溶出試験第2液 水 - 日本薬局方精製水 pH1.2② - 日本薬局方溶出試験第1液+ポリソルベート 80 0.5% pH4.0② - 薄めた McIlvaine 緩衝液+ポリソルベート 80 0.5% pH6.8② - 日本薬局方溶出試験第2液+ポリソルベート 80 0.5%		
ガイドライン	「後発医薬品の生物学的同等性試験ガイドライン」 (薬食審査発 0229 台 10 号、平成 24 年 2 月 29 日)		
判定基準	pH1.2①、pH4.0①、pH6.8①、水 規定された試験時間において、標準製剤の平均溶出率が 50%に達しないとき、標準製剤が規定された試験時間における平均溶出率の 1/2 の平均溶出率を示す適当な時点、及び規定された試験時間において、試験製剤の平均溶出率が標準製剤の平均溶出率±9%の範囲にあるか、又は f2 関数の値が 53 以上である。ただし、規定された試験時間において標準製剤の平均溶出率が 10%以下の場合、規定された試験時間でのみ評価し、試験製剤の平均溶出率が標準製剤の平均溶出率±9%の範囲にある。 pH1.2② 標準製剤が 30 分以内に平均 85%以上溶出しない場合、規定された試験時間において標準製剤の平均溶出率が 85%以上となる時、標準製剤の平均溶出率が 40%及び 85%付近の適当な 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%の範囲にあるか、又は f2 関数の値は 42 以上である。		

	pH4.0②、pH6.8②、pH1.2② (100 回転)
	標準製剤が 15～30 分に平均 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%の範囲にあるか、又は f2 関数の値が 42 以上である。

装置 (回転数)	試験液	ポイント	平均溶出率		f ₂	差 (絶対値)
			標準製剤	試験製剤		
パドル法 (50 回転)	pH1.2①	120 分	2.0%	1.9%	-	0.1%
	pH4.0①	360 分	1.6%	1.8%	-	0.2%
	pH6.8①	360 分	1.7%	1.9%	-	0.2%
	水	360 分	1.6%	2.0%	-	0.4%
	pH1.2①	15 分	46.0%	59.0%	-	13.0%
		30 分	78.4%	82.1%		3.7%
	pH4.0①	15 分	60.2%	70.2%	-	10.0%
		30 分	88.6%	84.9%		3.7%
pH6.8①	15 分	57.3%	67.1%	-	9.8%	
	30 分	85.4%	84.1%		1.3%	
パドル法 (100 回転)	pH1.2②	15 分	62.8%	73.6%	-	10.8%
		30 分	91.9%	88.7%		3.2%





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

紫外可視吸光度測定法

10. 製剤中の有効成分の定量法

液体クロマトグラフィー

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

該当しない

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

※効能又は効果に関連する使用上の注意

該当記載なし

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。

※用法及び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

該当しない

(2) 臨床効果

該当資料なし

(3) 臨床薬理試験：忍容性試験

該当資料なし

(4) 探索的試験：用量反応探索試験

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

V I . 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

アセメタシン、インドメタシン、ジクロフェナクナトリウム、インドメタシンファルネシル、スリンダク、ナブメトン、プログルメタシンマレイン酸塩、フルフェナム酸アルミニウム、メフェナム酸、チアプロフェン酸、ロキソプロフェンナトリウム水和物、イブプロフェン、プラノプロフェン、オキサプロジン、ザルトプロフェン、ナプロキセン、フルルビプロフェン、アンピロキシカム、ピロキシカム、メロキシカム、ロルノキシカム、エトドラク、アスピリン

2. 薬理作用

(1) 作用部位・作用機序³⁾

セレコキシブは選択的 COX-2 阻害薬である。COX-1 に対して COX-2 を数倍選択的に阻害することにより局所に生成されるプロスタグランジンを抑制し、抗炎症・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

V II. 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²⁾

セレコキシブ錠 100mg 「YD」

約 2.5 時間

セレコキシブ錠 200mg 「YD」

約 2.8 時間

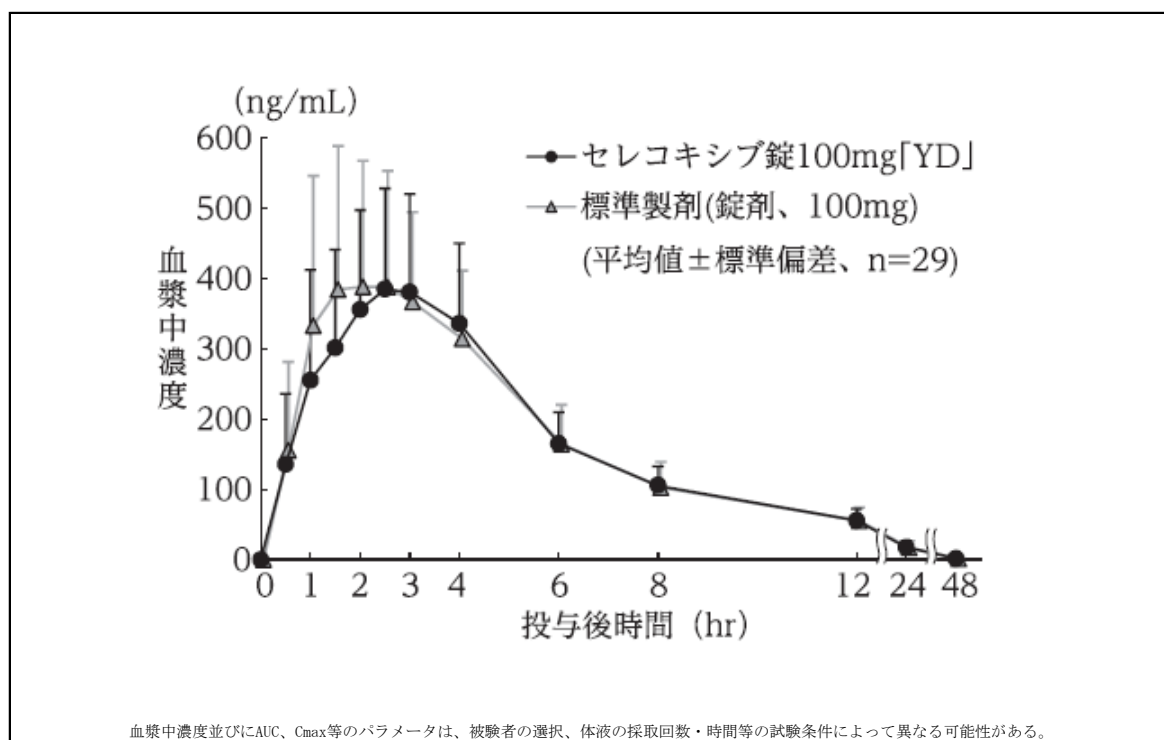
(3) 臨床試験で確認された血中濃度²⁾

<セレコキシブ錠 100mg 「YD」>

ガイドライン	「後発医薬品の生物学的同等性試験ガイドライン」 (薬食審査発 0229 台 10 号、平成 24 年 2 月 29 日)
概要	セレコキシブ錠 100mg 「YD」と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)、健康成人男子 29 名に絶食単回経口投与して血漿中未変化体濃度を測定した。
結果	本試験より得られた薬物動態パラメータ (AUC、Cmax) を統計的に解析したところ、両剤は生物学的に同等と推定された。

	判定パラメータ		参考パラメータ	
	AUC ₀₋₄₈ (ng・hr/mL)	Cmax (ng/mL)	Tmax (hr)	T _{1/2} (hr)
セレコキシブ錠 100mg 「YD」	2937.4 ± 741.0	426.5 ± 148.9	2.5 ± 0.9	7.5 ± 3.8
標準製剤 (錠剤、 100 mg)	2969.9 ± 795.7	455.3 ± 179.3	2.2 ± 1.0	6.8 ± 2.9

(平均値 ± 標準偏差、n=29)

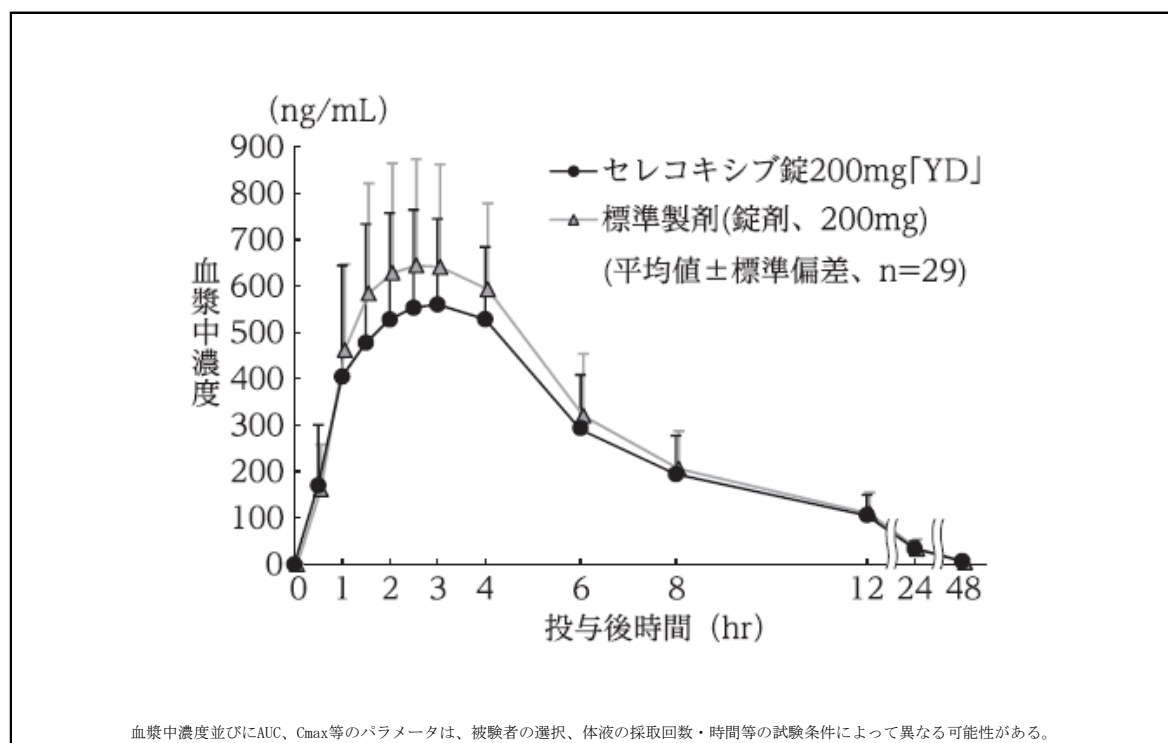


<セレコキシブ錠 200mg 「YD」>

ガイドライン	「後発医薬品の生物学的同等性試験ガイドライン」 (薬食審査発 0229 台 10 号、平成 24 年 2 月 29 日)
概要	セレコキシブ錠 200mg「YD」と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)、健康成人男子 29 名に絶食単回経口投与して血漿中未変化体濃度を測定した。
結果	本試験より得られた薬物動態パラメータ (AUC、Cmax) を統計的に解析したところ、両剤は生物学的に同等と推定された。

	判定パラメータ		参考パラメータ	
	AUC ₀₋₄₈ (ng・hr/mL)	Cmax (ng/mL)	Tmax (hr)	T _{1/2} (hr)
セレコキシブ錠 200mg 「YD」	4984. 4±1502. 6	639. 6±172. 9	2. 8±1. 0	9. 6±6. 6
標準製剤 (錠剤、 200 mg)	5402. 6±1495. 3	718. 4±201. 3	2. 6±0. 9	7. 6±3. 3

(平均値±標準偏差、n=29)



(4) 中毒域

該当資料なし

(5) 食事・併用薬の影響

「Ⅷ. 安全性 (使用上の注意等) に関する項目 7. 相互作用」を参照

(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²⁾

セレコキシブ錠 100mg 「YD」

0.1099 (hr⁻¹)

セレコキシブ錠 200mg 「YD」

0.0919 (hr⁻¹)

(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

該当資料なし

(3) 乳汁への移行性

「Ⅷ. 安全性（使用上の注意等）に関する項目 10. 妊婦、産婦、授乳婦等への投与」を参照

(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

V 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

【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 2. 用法及び用量」を参照

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果・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。]
- (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

重要な基本的注意

- (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。
 (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

該当しない

(2) 併用注意とその理由

相互作用 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。
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。
デキストロメトルファン	デキストロメトルファンの血漿中濃度が上昇し、デキストロメトルファ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

重大な副作用

1) ショック、アナフィラキシー (いずれも頻度不明)

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 (いずれも頻度不明)

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**（いずれも頻度不明）

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**（いずれも頻度不明）

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**（いずれも頻度不明）

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**（いずれも頻度不明）

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。

7) **急性腎障害、間質性腎炎**（いずれも頻度不明）

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**（いずれも頻度不明）

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**（頻度不明）

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

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、腭炎、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、頭部粗糠疹、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、带状疱疹、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、腔出血、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

[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

重大な副作用

(1) 重大な副作用

1) ショック、アナフィラキシー (いずれも頻度不明)

9. 高齢者への投与

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

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。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。]

(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

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

該当記載なし

13. 過量投与

該当記載なし

14. 適用上の注意

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

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

該当しない

I X. 非臨床試験に関する項目

1. 薬理試験

(1) 薬効薬理試験(「V I. 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：劇薬、処方箋医薬品^{注)} 注) 注意一医師等の処方箋により使用すること
有効成分：劇薬

2. 有効期間又は使用期限

使用期限：3年（安定性試験結果に基づく）

3. 貯法・保存条件

室温保存、気密容器

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

該当しない

(2) 薬剤交付時の取り扱いについて（患者等に留意すべき必須事項等）

患者向医薬品ガイド：有り、くすりのしおり：有り

「Ⅷ. 安全性（使用上の注意等）に関する項目 14. 適用上の注意」を参照

(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

セレコキシブ錠100mg「YD」

PTP：100錠、1000錠 バラ：500錠

セレコキシブ錠200mg「YD」

PTP：100錠

7. 容器の材質

セレコキシブ錠100mg「YD」

PTP：ポリ塩化ビニルフィルム、アルミニウム箔、ポリエチレン・ポリプロピレンラミネートフィルム

バラ：アルミニウム・ポリエチレン・ポリエチレンテレフタレートラミネート袋

セレコキシブ錠200mg「YD」

PTP：ポリ塩化ビニルフィルム、アルミニウム箔、ポリエチレン・ポリプロピレンラミネートフィルム

8. 同一成分・同効薬

同一成分：セレコックス錠

同効薬：アセメタシン、インドメタシン、ジクロフェナクナトリウム、インドメタシンファルネシル、スリンダク、ナブメトン、プログルメタシンマレイン酸塩、フ

ルフェナム酸アルミニウム、メフェナム酸、チアプロフェン酸、ロキソプロフェンナトリウム水和物、イブプロフェン、プラノプロフェン、オキサプロジン、ザルトプロフェン、ナプロキセン、フルルビプロフェン、アンピロキシカム、ピロキシカム、メロキシカム、ロルノキシカム、エトドラク、アスピリン

9. 国際誕生年月日

該当しない

10. 製造販売承認年月日及び承認番号

承認年月日

セレコキシブ錠 100mg 「YD」: 令和2年2月17日

セレコキシブ錠 200mg 「YD」: 令和2年2月17日

承認番号

セレコキシブ錠 100mg 「YD」: 30200AMX00387000

セレコキシブ錠 200mg 「YD」: 30200AMX00388000

11. 薬価基準収載年月日

令和2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

本剤は投与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) 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
セレコキシブ錠 100mg 「YD」	127864401	1149037F1011	622786401
セレコキシブ錠 200mg 「YD」	127865101	1149037F2018	622786501

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) 株陽進堂 社内資料：安定性試験
- 2) 株陽進堂 社内資料：生物学的同等性試験
- 3) NEW 薬理学 改訂第7版、南江堂

2. その他の参考文献

該当資料なし

X II. 参考資料

1. 主な外国での発売状況
該当しない
2. 海外における臨床支援情報
該当しない

XⅢ. 備考

その他の関連資料
該当資料なし



株式会社 陽進堂

富山県富山市婦中町萩島3697番地8号