

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 2018（2019 年更新版）に準拠して作成

NMDA受容体拮抗 アルツハイマー型認知症治療剤
メマンチン塩酸塩口腔内崩壊錠

メマンチン塩酸塩OD錠5mg「ケミファ」
メマンチン塩酸塩OD錠10mg「ケミファ」
メマンチン塩酸塩OD錠15mg「ケミファ」
メマンチン塩酸塩OD錠20mg「ケミファ」

Memantine Hydrochloride OD Tablets 5mg・10mg・15mg・20mg “Chemiphar”

剤形	素錠（口腔内崩壊錠）
製剤の規制区分	劇薬、処方箋医薬品 ^注 注）注意－医師等の処方箋により使用すること
規格・含量	メマンチン塩酸塩 OD 錠 5mg 「ケミファ」：1 錠中メマンチン塩酸塩 5.0mg 含有 メマンチン塩酸塩 OD 錠 10mg 「ケミファ」：1 錠中メマンチン塩酸塩 10.0mg 含有 メマンチン塩酸塩 OD 錠 15mg 「ケミファ」：1 錠中メマンチン塩酸塩 15.0mg 含有 メマンチン塩酸塩 OD 錠 20mg 「ケミファ」：1 錠中メマンチン塩酸塩 20.0mg 含有
一般名	和名：メマンチン塩酸塩（JAN） 洋名：Memantine Hydrochloride（JAN）、Memantine（INN）
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：日本ケミファ株式会社 販売元：日本薬品工業株式会社
医薬情報担当者の連絡先	
問い合わせ窓口	日本薬品工業株式会社 安全管理課 TEL. 03-5833-5011/FAX. 03-5833-5100 受付時間：9:00 ～ 17:30（土日祝祭日を除く） 医療関係者向けホームページ https://www.npi-inc.co.jp/medical.html

本 IF は 2023 年 10 月改訂の電子添文の記載に基づき作成した。

最新の電子添文情報は、（独）医薬品医療機器総合機構ホームページ「医薬品に関する情報」
<https://www.pmda.go.jp/safety/info-services/drugs/0001.html>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）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り、製薬企業の医薬情報担当者（以下、MR）等への情報の追加請求や質疑により情報を補完してきている。この際に必要な情報を網羅的に入手するための項目リストとして医薬品インタビューフォーム（以下、IF と略す）が誕生した。

1988 年に日本病院薬剤師会（以下、日病薬）学術第 2 小委員会が IF の位置付け、IF 記載様式、IF 記載要領を策定し、その後 1998 年に日病薬学術第 3 小委員会が、2008 年、2013 年に日病薬医薬情報委員会が IF 記載要領の改訂を行ってきた。

IF 記載要領 2008 以降、IF は PDF 等の電子的データとして提供することが原則となった。これにより、添付文書の主要な改訂があった場合に改訂の根拠データを追加した IF が速やかに提供されることとなった。最新版の IF は、医薬品医療機器総合機構（以下、PMDA）の医療用医薬品情報検索のページ（<http://www.pmda.go.jp/PmdaSearch/iyakuSearch/>）にて公開されている。日病薬では、2009 年より新医薬品の IF の情報を検討する組織として「インタビューフォーム検討会」を設置し、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・検討している。

2019 年の添付文書記載要領の変更に合わせ、IF 記載要領 2018 が公表され、今般「医療用医薬品の販売情報提供活動に関するガイドライン」に関連する情報整備のため、その更新版を策定した。

2. IF とは

IF は「添付文書等の情報を補完し、医師・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造販売又は販売に携わる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。

IF に記載する項目配列は日病薬が策定した IF 記載要領に準拠し、一部の例外を除き承認の範囲内の情報が記載される。ただし、製薬企業の機密等に関わるもの及び利用者自らが評価・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、利用者自らが評価・判断・臨床適用するとともに、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 の提供は電子データを基本とし、製薬企業での製本は必須ではない。

3. IF の利用にあたって

電子媒体の IF は、PMDA の医療用医薬品情報検索の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 IF を作成・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利用者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、製薬企業が提供する改訂内容を明らかにした文書等、あるいは各種の医薬品情報提供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 PMDA の医薬品医療機器情報検索のページで確認する必要がある。

なお、適正使用や安全性の確保の点から記載されている「V-5. 臨床成績」や「XII. 参考資料」、「XIII. 備考」に関する項目等は承認を受けていない情報が含まれることがあり、その取り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いただきたい。IF は日病薬の要請を受けて、当該医薬品の製造販売又は販売に携わる企業が作成・提供する、医薬品適正使用のための学術資料であるとの位置づけだが、記載・表現には薬機法の広告規則や医療用医薬品の販売情報提供活動に関するガイドライン、製薬協コード・オブ・プラクティス等の制約を一定程度受けざるを得ない。販売情報提供活動ガイドラインでは、未承認薬や承認外の用法等に関する情報提供について、製薬企業が医療従事者からの求めに応じて行うことは差し支えないとされており、MR 等へのインタビューや自らの文献調査などにより、利用者自らが IF の内容を充実させるべきものであることを認識しておかなければならない。製薬企業から得られる情報の科学的根拠を確認し、その客観性を見抜き、医療現場における適正使用を確保することは薬剤師の本務であり、IF を活用して日常業務を更に価値あるものにしていただきたい。

(2020 年 4 月改訂)

目 次

I. 概要に関する項目		
1. 開発の経緯	1	
2. 製品の治療学的特性	1	
3. 製品の製剤学的特性	1	
4. 適正使用に関して周知すべき特性	1	
5. 承認条件及び流通・使用上の制限事項	1	
6. RMP の概要	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）又は本質	2	
6. 慣用名、別名、略号、記号番号	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、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. 添付溶解液の組成及び容量	5	
4. 力価	5	
5. 混入する可能性のある夾雑物	5	
6. 製剤の各種条件下における安定性	5	
7. 調製法及び溶解後の安定性	17	
8. 他剤との配合変化（物理化学的变化）	17	
9. 溶出性	17	
10. 容器・包装	21	
11. 別途提供される資材類	21	
12. その他	21	
V. 治療に関する項目		
1. 効能又は効果	22	
2. 効能又は効果に関連する注意	22	
3. 用法及び用量	22	
4. 用法及び用量に関連する注意	22	
5. 臨床成績	22	
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	26	
2. 薬理作用	26	
VII. 薬物動態に関する項目		
1. 血中濃度の推移	27	
2. 薬物速度論のパラメータ	29	
3. 母集団（ポピュレーション）解析	29	
4. 吸収	29	
5. 分布	29	
6. 代謝	30	
7. 排泄	30	
8. トランスポーターに関する情報	30	
9. 透析等による除去率	30	
10. 特定の背景を有する患者	31	
11. その他	31	
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	32	
2. 禁忌内容とその理由	32	
3. 効能又は効果に関連する注意とその理由	32	
4. 用法及び用量に関連する注意とその理由	32	
5. 重要な基本的注意とその理由	32	
6. 特定の背景を有する患者に関する注意	32	
7. 相互作用	33	
8. 副作用	33	
9. 臨床検査結果に及ぼす影響	34	
10. 過量投与	34	
11. 適用上の注意	34	
12. その他の注意	34	
IX. 非臨床試験に関する項目		
1. 薬理試験	35	
2. 毒性試験	35	
X. 管理的事項に関する項目		
1. 規制区分	36	
2. 有効期間	36	
3. 包装状態での貯法	36	
4. 取扱い上の注意	36	
5. 患者向け資材	36	
6. 同一成分・同効薬	37	
7. 国際誕生年月日	37	
8. 製造販売承認年月日及び承認番号、薬価基準 収載年月日、販売開始年月日	37	
9. 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	37	
10. 再審査結果、再評価結果公表年月日及びその 内容	37	
11. 再審査期間	37	
12. 投薬期間制限に関する情報	37	
13. 各種コード	37	
14. 保険給付上の注意	37	
XI. 文献		
1. 引用文献	38	
2. その他の参考文献	39	
XII. 参考資料		
1. 主な外国での発売状況	40	
2. 海外における臨床支援情報	40	
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	41	
2. その他の関連資料	42	

略 語 表

略語	略語内容
ADCS-ADL	Alzheimer's disease cooperative study-activities of daily living
ALP	アルカリホスファターゼ (Alkaline phosphatase)
ALT	アラニン・アミノトランスフェラーゼ (Alanine aminotransferase)
AST	アスパラギン酸アミノトランスフェラーゼ (Aspartate aminotransferase)
AUC	濃度-時間曲線下面積
BUN	血中尿素窒素 (Blood urea nitrogen)
Ccr	クレアチニンクリアランス (Creatinine clearance)
CIBIC-plus	全般的臨床症状評価 (Clinician's Interview - Based Impression of Change plus Caregiver Input)
CK	クレアチンキナーゼ (Creatine Kinase)
CL/F	見かけのクリアランス (Apparent clearance)
CLr	腎クリアランス (Renal clearance)
Cmax	最高血漿中濃度
CYP	チトクローム P450 (Cytochrome P450)
IC ₅₀	半数阻害濃度 (50% inhibitory concentration)
FAST	Functional Assessment Staging
MMSE	ミニメンタルステート検査 (Mini-Mental State Examination)
SIB	Severe Impairment Battery
t _{1/2}	消失半減期
Tmax	最高血漿中濃度到達時間

I. 概要に関する項目

1. 開発の経緯

メマンチン塩酸塩製剤は、NMDA（N-メチル-D-アスパラギン酸）受容体拮抗 アルツハイマー型認知症治療剤であり、本邦では 2011 年 6 月に上市されている。

メマンチン塩酸塩 OD 錠 5mg「ケミファ」・10mg「ケミファ」・15mg「ケミファ」・20mg「ケミファ」は、後発医薬品として、日本ケミファ株式会社、日本薬品工業株式会社、サント株式会社、ダイト株式会社、辰巳化学株式会社、日新製薬株式会社との合計 6 社による共同開発を実施し、共同開発グループとして実施したデータを共有し、2020 年 2 月に製造販売承認を取得、同年 6 月に販売を開始した。

2. 製品の治療学的特性

- (1)アルツハイマー型認知症ではグルタミン酸神経系の機能異常が関与しており、グルタミン酸受容体のサブタイプである NMDA（N-メチル-D-アスパラギン酸）受容体チャネルの過剰な活性化が原因の一つと考えられている。メマンチンは NMDA 受容体チャネル阻害作用により、その機能異常を抑制する。[26 頁参照]
- (2)中等度及び高度アルツハイマー型認知症における認知症症状の進行抑制に適応を有する。[22 頁参照]
- (3)重大な副作用として、痙攣（0.3%）、失神（頻度不明）、意識消失（頻度不明）、精神症状（激越（0.2%）、攻撃性（0.1%）、妄想（0.1%）、幻覚（頻度不明）、錯乱（頻度不明）、せん妄（頻度不明）等）、肝機能障害（頻度不明）、黄疸（頻度不明）、横紋筋融解症（頻度不明）、完全房室ブロック、高度な洞徐脈等の徐脈性不整脈（頻度不明）が報告されている。[33 頁参照]

3. 製品の製剤学的特性

該当資料なし

4. 適正使用に関して周知すべき特性

適正使用に関する資材、最適使用推進ガイドライン等	有無
RMP	無
追加のリスク最小化活動として作成されている資材	無
最適使用推進ガイドライン	無
保険適用上の留意事項通知	無

(2023 年 12 月現在)

5. 承認条件及び流通・使用上の制限事項

(1) 承認条件

該当しない

(2) 流通・使用上の制限事項

該当しない

6. RMPの概要

該当しない

II. 名称に関する項目

1. 販売名

(1) 和名

メマンチン塩酸塩 OD 錠 5mg 「ケミファ」
メマンチン塩酸塩 OD 錠 10mg 「ケミファ」
メマンチン塩酸塩 OD 錠 15mg 「ケミファ」
メマンチン塩酸塩 OD 錠 20mg 「ケミファ」

(2) 洋名

Memantine Hydrochloride OD Tablets 5mg・10mg・15mg・20mg “Chemiphar”

(3) 名称の由来

「有効成分」＋「剤形」＋「含量」＋「屋号」より命名した。

2. 一般名

(1) 和名（命名法）

メマンチン塩酸塩（JAN）

(2) 洋名（命名法）

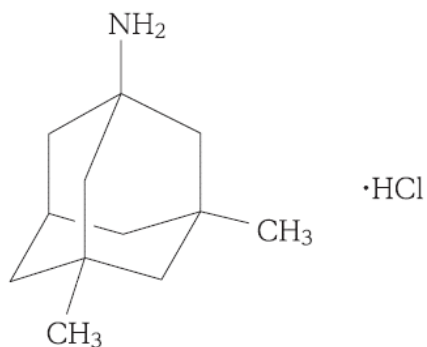
Memantine Hydrochloride（JAN）、Memantine（INN）

(3) ステム

アダマンタン誘導体：-mantine

3. 構造式又は示性式

化学構造式：



4. 分子式及び分子量

分子式：C₁₂H₂₁N・HCl

分子量：215.76

5. 化学名（命名法）又は本質

化学名：3,5-Dimethyltricyclo[3.3.1.1^{3,7}]dec-1-ylamine monohydrochloride（IUPAC）

6. 慣用名、別名、略号、記号番号

該当しない

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

(2) 溶解性

溶媒	日局表記
ギ酸	溶けやすい
エタノール (99.5)	溶けやすい
水	やや溶けやすい

(3) 吸湿性

該当資料なし

(4) 融点（分解点）、沸点、凝固点

該当資料なし

(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、定量法

確認試験法

(1) 日局一般試験法「赤外吸収スペクトル測定法（塩化カリウム錠剤法）」による。

(2) 日局一般試験法「定性反応 塩化物 (2)」による。

定量法

日局一般試験法「滴定終点検出法（電位差滴定法）」による。

IV. 製剤に関する項目

1. 剤形

(1) 剤形の区別

素錠（口腔内崩壊錠）

(2) 製剤の外観及び性状

販売名	表	裏	側面	性状
メマンチン塩酸塩 OD 錠 5mg 「ケミファ」				淡赤白色の素錠
直径：6.1mm、厚さ：3.2mm、重量：77.0mg				
メマンチン塩酸塩 OD 錠 10mg 「ケミファ」				淡黄白色の素錠
直径：7.6mm、厚さ：3.6mm、重量：150.0mg				
メマンチン塩酸塩 OD 錠 15mg 「ケミファ」				白色～微黄白色の素錠
直径：8.1mm、厚さ：4.5mm、重量：210.0mg				
メマンチン塩酸塩 OD 錠 20mg 「ケミファ」				白色～微黄白色の割線入りの素錠
直径：9.1mm、厚さ：4.9mm、重量：280.0mg				

(3) 識別コード

メマンチン塩酸塩OD錠5mg「ケミファ」：メマンチンOD／5 ケミファ

メマンチン塩酸塩OD錠10mg「ケミファ」：メマンチンOD 10 ケミファ

メマンチン塩酸塩OD錠15mg「ケミファ」：メマンチンOD 15 ケミファ

メマンチン塩酸塩OD錠20mg「ケミファ」：メマンチンOD 20 ケミファ

(4) 製剤の物性

該当資料なし

(5) その他

該当資料なし

2. 製剤の組成

(1) 有効成分（活性成分）の含量及び添加剤

販売名	有効成分（1錠中）	添加剤
メマンチン塩酸塩 OD 錠 5mg 「ケミファ」	メマンチン塩酸塩 5.0mg	D-マンニトール、ヒドロキシプロピルセルロース、メタクリル酸コポリマーLD、ラウリル硫酸ナトリウム、ポリソルベート 80、クエン酸トリエチル、タルク、アスパルテーム（L-フェニルアラニン化合物）、ステアリン酸マグネシウム、三二酸化鉄、軽質無水ケイ酸、メタケイ酸アルミン酸マグネシウム、その他3成分

販売名	有効成分（1錠中）	添加剤
メマンチン塩酸塩 OD錠 10mg 「ケミファ」	メマンチン塩酸塩 10.0mg	D・マンニトール、ヒドロキシプロピルセルロース、メタクリル酸コポリマーLD、ラウリル硫酸ナトリウム、ポリソルベート 80、クエン酸トリエチル、タルク、アスパルテーム（L-フェニルアラニン化合物）、ステアリン酸マグネシウム、黄色三二酸化鉄、軽質無水ケイ酸、メタケイ酸アルミン酸マグネシウム、その他 3 成分
メマンチン塩酸塩 OD錠 15mg 「ケミファ」	メマンチン塩酸塩 15.0mg	D・マンニトール、ヒドロキシプロピルセルロース、メタクリル酸コポリマーLD、ラウリル硫酸ナトリウム、ポリソルベート 80、クエン酸トリエチル、タルク、アスパルテーム（L-フェニルアラニン化合物）、ステアリン酸マグネシウム、軽質無水ケイ酸、メタケイ酸アルミン酸マグネシウム、その他 3 成分
メマンチン塩酸塩 OD錠 20mg 「ケミファ」	メマンチン塩酸塩 20.0mg	D・マンニトール、ヒドロキシプロピルセルロース、メタクリル酸コポリマーLD、ラウリル硫酸ナトリウム、ポリソルベート 80、クエン酸トリエチル、タルク、アスパルテーム（L-フェニルアラニン化合物）、ステアリン酸マグネシウム、軽質無水ケイ酸、メタケイ酸アルミン酸マグネシウム、その他 3 成分

(2) 電解質等の濃度

該当資料なし

(3) 熱量

該当資料なし

3. 添付溶解液の組成及び容量

該当しない

4. 力価

該当資料なし

5. 混入する可能性のある夾雑物

該当資料なし

6. 製剤の各種条件下における安定性^{1) 2)}

1) メマンチン塩酸塩 OD錠 5mg 「ケミファ」

①加速試験

(1) [保存条件：40±2℃、75±5%RH、PTP包装]

測定項目	規格値/試験方法	開始時	1 ヶ月	3 ヶ月	6 ヶ月
性状	淡赤白色の素錠	適合	適合	適合	適合
確認試験	赤外吸収スペクトル測定法	適合	適合	適合	適合
製剤均一性	15.0%以下	適合	—	—	適合
崩壊性	2 分以内	適合	適合	適合	適合
溶出性	15 分間の溶出率 85%以上	適合	適合	適合	適合
定量法 (%)	95.0～105.0	100.0～101.8	97.9～101.6	98.8～102.2	96.6～102.4
純度試験	参考値	適合	適合	適合	適合
質量試験 (mg)	参考値	76.93～77.28	76.80～77.22	76.82～77.26	76.91～77.21

(2) [保存条件：40±2℃、75±5%RH、バラ包装]

測定項目	規格値/試験方法	開始時	1 ヶ月	3 ヶ月	6 ヶ月
性状	淡赤白色の素錠	適合	適合	適合	適合
確認試験	赤外吸収スペクトル 測定法	適合	適合	適合	適合
製剤 均一性	15.0%以下	適合	—	—	適合
崩壊性	2 分以内	適合	適合	適合	適合
溶出性	15 分間の溶出率 85%以上	適合	適合	適合	適合
定量法 (%)	95.0～105.0	100.0～101.8	99.0～102.5	98.8～102.2	96.6～102.4
純度試験	参考値	適合	適合	適合	適合
質量試験 (mg)	参考値	76.93～77.28	76.62～77.01	76.68～77.12	76.92～77.36

②長期保存試験

(1) [保存条件：25±2℃、60±5%RH、PTP 包装]

測定項目	規格値/試験方法	開始時	6 ヶ月	12 ヶ月	18 ヶ月	24 ヶ月	36 ヶ月
性状	淡赤白色の素錠	適合	適合	適合	適合	適合	適合
確認試験	赤外吸収スペクトル 測定法	適合	—	—	—	—	適合
製剤 均一性	15.0%以下	適合	—	—	—	—	適合
崩壊性	2 分以内	適合	適合	適合	適合	適合	適合
溶出性	15 分間の溶出率 85%以上	適合	適合	適合	適合	適合	適合
定量法 (%)	95.0～105.0	100.0～ 101.8	100.5～ 101.4	99.6～ 101.8	99.0～ 102.1	98.7～ 101.6	99.3～ 101.7
純度試験	参考値	適合	適合	適合	適合	適合	適合
質量試験 (mg)	参考値	76.93～ 77.28	76.78～ 77.30	77.02～ 77.54	76.67～ 77.22	76.97～ 77.25	76.83～ 77.25

(2) [保存条件：25±2℃、60±5%RH、バラ包装]

測定項目	規格値/試験方法	開始時	6 ヶ月	12 ヶ月	18 ヶ月	24 ヶ月	36 ヶ月
性状	淡赤白色の素錠	適合	適合	適合	適合	適合	適合
確認試験	赤外吸収スペクトル 測定法	適合	—	—	—	—	適合
製剤 均一性	15.0%以下	適合	—	—	—	—	適合
崩壊性	2 分以内	適合	適合	適合	適合	適合	適合
溶出性	15 分間の溶出率 85%以上	適合	適合	適合	適合	適合	適合
定量法 (%)	95.0～105.0	100.0～ 101.8	98.4～ 101.4	98.3～ 100.4	98.4～ 100.9	99.6～ 101.8	98.3～ 101.8
純度試験	参考値	適合	適合	適合	適合	適合	適合
質量試験 (mg)	参考値	76.93～ 77.28	76.88～ 77.23	76.77～ 76.99	76.67～ 77.13	76.84～ 77.29	76.98～ 77.34

③無包装安定性試験

(1) 温度に対する安定性 [保存条件：40±2℃、褐色ガラス瓶（密栓）]

測定項目	規格値	開始時	1 ヶ月	2 ヶ月	3 ヶ月
性状	淡赤白色の素錠	淡赤白色の素錠	変化なし	変化なし	変化なし
崩壊性	2 分以内	適合	適合	適合	適合
溶出性	15 分間の溶出率 85%以上	適合	適合	適合	適合
定量法 (%)	95.0～105.0	98.1～102.3	101.9～103.3	102.2～104.9	103.2～104.5
純度試験	参考値	適合	適合	適合	適合
硬度 (N)	参考値	32～37	26～34	29～33	27～35
	平均値 [変化率 (%)]	34 [0.0]	29 [－14.7]	31 [－8.8]	31 [－8.8]

(2) 湿度に対する安定性 [保存条件：25±2℃、75±5%RH、褐色ガラス瓶（開放）[小穴のあいたアルミ箔でゆるく覆う]]

測定項目	規格値	開始時	1 ヶ月	2 ヶ月	3 ヶ月
性状	淡赤白色の素錠	淡赤白色の素錠	変化なし	変化なし	淡赤白色の素錠（表面にざらつきあり）
崩壊性	2 分以内	適合	適合	適合	適合
溶出性	15 分間の溶出率 85%以上	適合	適合	適合	適合
定量法 (%)	95.0～105.0	98.1～102.3	101.9～105.0	103.5～104.9	102.9～103.9
純度試験	参考値	適合	適合	適合	適合
硬度 (N)	参考値	32～37	20～25	23～29	20～27
	平均値 [変化率 (%)]	34 [0.0]	22 [－35.3]	25 [－26.5]	24 [－29.4]

(3) 光に対する安定性 [保存条件：25±2℃、60±5%RH、総照度 120 万 lx・hr、シャーレ＋ラップ（曝光）]

測定項目	規格値	開始時	60 万 lx・hr	120 万 lx・hr
性状	淡赤白色の素錠	淡赤白色の素錠	変化なし	変化なし
崩壊性	2 分以内	適合	適合	適合
溶出性	15 分間の溶出率 85%以上	適合	適合	適合
定量法 (%)	95.0～105.0	98.1～102.3	101.7～102.4	103.0～103.6
純度試験	参考値	適合	適合	適合
硬度 (N)	参考値	32～37	30～37	24～32
	平均値 [変化率 (%)]	34 [0.0]	33 [－2.9]	28 [－17.6]

2) メマンチン塩酸塩 OD 錠 10mg 「ケミファ」

①加速試験

(1) [保存条件：40±2℃、75±5%RH、PTP 包装]

測定項目	規格値/試験方法	開始時	1 ヶ月	3 ヶ月	6 ヶ月
性状	淡黄白色の素錠	適合	適合	適合	適合
確認試験	赤外吸収スペクトル 測定法	適合	適合	適合	適合
製剤 均一性	15.0%以下	適合	—	—	適合
崩壊性	2 分以内	適合	適合	適合	適合
溶出性	15 分間の溶出率 85%以上	適合	適合	適合	適合
定量法 (%)	95.0～105.0	98.9～100.3	95.4～100.7	98.2～101.6	98.0～103.4
純度試験	参考値	適合	適合	適合	適合
質量試験 (mg)	参考値	149.98～ 150.58	148.84～ 150.39	149.98～ 150.39	149.79～ 150.19

(2) [保存条件：40±2℃、75±5%RH、バラ包装]

測定項目	規格値/試験方法	開始時	1 ヶ月	3 ヶ月	6 ヶ月
性状	淡黄白色の素錠	適合	適合	適合	適合
確認試験	赤外吸収スペクトル 測定法	適合	適合	適合	適合
製剤 均一性	15.0%以下	適合	—	—	適合
崩壊性	2 分以内	適合	適合	適合	適合
溶出性	15 分間の溶出率 85%以上	適合	適合	適合	適合
定量法 (%)	95.0～105.0	98.9～100.3	98.6～100.8	98.9～101.4	100.2～104.0
純度試験	参考値	適合	適合	適合	適合
質量試験 (mg)	参考値	149.98～ 150.58	149.70～ 150.02	149.96～ 150.28	149.94～ 150.56

②長期保存試験

(1) [保存条件：25±2℃、60±5%RH、PTP包装]

測定項目	規格値/試験方法	開始時	6 ヶ月	12 ヶ月	18 ヶ月	24 ヶ月	36 ヶ月
性状	淡黄白色の素錠	適合	適合	適合	適合	適合	適合
確認試験	赤外吸収スペクトル 測定法	適合	—	—	—	—	適合
製剤 均一性	15.0%以下	適合	—	—	—	—	適合
崩壊性	2 分以内	適合	適合	適合	適合	適合	適合
溶出性	15 分間の溶出率 85%以上	適合	適合	適合	適合	適合	適合
定量法 (%)	95.0～105.0	98.9～ 100.3	98.0～ 100.7	99.3～ 102.3	98.1～ 101.0	100.0～ 100.9	100.3～ 101.6
純度試験	参考値	適合	適合	適合	適合	適合	適合
質量試験 (mg)	参考値	149.98～ 150.58	150.01～ 150.26	149.95～ 150.23	149.86～ 150.44	149.85～ 150.44	150.22～ 150.78

(2) [保存条件：25±2℃、60±5%RH、バラ包装]

測定項目	規格値/試験方法	開始時	6 ヶ月	12 ヶ月	18 ヶ月	24 ヶ月	36 ヶ月
性状	淡黄白色の素錠	適合	適合	適合	適合	適合	適合
確認試験	赤外吸収スペクトル 測定法	適合	—	—	—	—	適合
製剤 均一性	15.0%以下	適合	—	—	—	—	適合
崩壊性	2 分以内	適合	適合	適合	適合	適合	適合
溶出性	15 分間の溶出率 85%以上	適合	適合	適合	適合	適合	適合
定量法 (%)	95.0～105.0	98.9～ 100.3	98.9～ 101.4	99.1～ 101.1	99.1～ 101.4	99.8～ 101.5	99.5～ 102.3
純度試験	参考値	適合	適合	適合	適合	適合	適合
質量試験 (mg)	参考値	149.98～ 150.58	149.74～ 150.30	149.85～ 150.30	149.84～ 150.31	150.05～ 150.53	150.18～ 150.76

③無包装安定性試験

(1) 温度に対する安定性 [保存条件：40±2℃、褐色ガラス瓶（密栓）]

測定項目	規格値	開始時	1 ヶ月	2 ヶ月	3 ヶ月
性状	淡黄白色の素錠	淡黄白色の素錠	変化なし	変化なし	変化なし
崩壊性	2 分以内	適合	適合	適合	適合
溶出性	15 分間の溶出率 85%以上	適合	適合	適合	適合
定量法 (%)	95.0～105.0	102.0～102.5	101.5～103.6	101.9～103.0	101.4～102.9
純度試験	参考値	適合	適合	適合	適合
硬度 (N)	参考値	60～74	62～75	57～76	60～75
	平均値 [変化率 (%)]	68 [0.0]	69 [1.5]	68 [0.0]	68 [0.0]

(2) 湿度に対する安定性 [保存条件：25±2℃、75±5%RH、褐色ガラス瓶（開放）[小穴のあったアルミ箔でゆるく覆う]]

測定項目	規格値	開始時	1 ヶ月	2 ヶ月	3 ヶ月
性状	淡黄白色の素錠	淡黄白色の素錠	変化なし	変化なし	変化なし
崩壊性	2 分以内	適合	適合	適合	適合
溶出性	15 分間の溶出率 85%以上	適合	適合	適合	適合
定量法 (%)	95.0～105.0	102.0～102.5	102.6～104.4	103.0～104.3	101.5～102.5
純度試験	参考値	適合	適合	適合	適合
硬度 (N)	参考値	60～74	31～39	31～35	27～34
	平均値 [変化率 (%)]	68 [0.0]	35 [－48.5]	33 [－51.5]	31 [－54.4]

(3) 光に対する安定性 [保存条件：25±2℃、60±5%RH、総照度 120 万 lx・hr、シャーレ＋ラップ（曝光）]

測定項目	規格値	開始時	60 万 lx・hr	120 万 lx・hr
性状	淡黄白色の素錠	淡黄白色の素錠	変化なし	変化なし
崩壊性	2 分以内	適合	適合	適合
溶出性	15 分間の溶出率 85%以上	適合	適合	適合
定量法 (%)	95.0～105.0	102.0～102.5	101.1～103.1	98.3～103.2
純度試験	参考値	適合	適合	適合
硬度 (N)	参考値	60～74	56～74	57～68
	平均値 [変化率 (%)]	68 [0.0]	64 [－5.9]	62 [－8.8]

3) メマンチン塩酸塩 OD 錠 15mg 「ケミファ」

①加速試験

(1) [保存条件：40±2℃、75±5%RH、PTP 包装]

測定項目	規格値/試験方法	開始時	1 ヶ月	3 ヶ月	6 ヶ月
性状	白色～微黄白色の素錠	適合	適合	適合	適合
確認試験	赤外吸収スペクトル 測定法	適合	適合	適合	適合
製剤 均一性	15.0%以下	適合	—	—	適合
崩壊性	2 分以内	適合	適合	適合	適合
溶出性	15 分間の溶出率 85%以上	適合	適合	適合	適合
定量法 (%)	95.0～105.0	99.8～103.4	97.8～103.7	99.0～101.9	99.2～101.6
純度試験	参考値	適合	適合	適合	適合
質量試験 (mg)	参考値	209.96～ 210.36	209.34～ 210.31	209.56～ 210.26	210.34～ 210.79

(2) [保存条件：40±2℃、75±5%RH、バラ包装]

測定項目	規格値/試験方法	開始時	1 ヶ月	3 ヶ月	6 ヶ月
性状	白色～微黄白色の素錠	適合	適合	適合	適合
確認試験	赤外吸収スペクトル 測定法	適合	適合	適合	適合
製剤 均一性	15.0%以下	適合	—	—	適合
崩壊性	2 分以内	適合	適合	適合	適合
溶出性	15 分間の溶出率 85%以上	適合	適合	適合	適合
定量法 (%)	95.0～105.0	99.8～103.4	98.4～103.2	98.2～102.5	98.9～102.2
純度試験	参考値	適合	適合	適合	適合
質量試験 (mg)	参考値	209.96～ 210.36	209.27～ 210.05	209.72～ 210.19	210.26～ 210.79

②長期保存試験

(1) [保存条件：25±2℃、60±5%RH、PTP包装]

測定項目	規格値/ 試験方法	開始時	3 ヶ月	6 ヶ月	9 ヶ月	12 ヶ月	18 ヶ月	24 ヶ月	30 ヶ月	36 ヶ月
性状	白色～微黄白色の素錠	適合	適合	適合	適合	適合	適合	適合	適合	適合
確認試験	赤外吸収スペクトル測定法	適合	適合	適合	適合	適合	適合	適合	適合	適合
製剤均一性	15.0%以下	適合	—	—	—	—	—	—	—	適合
崩壊性	2 分以内	適合	適合	適合	適合	適合	適合	適合	適合	適合
溶出性	15 分間の溶出率 85%以上	適合	適合	適合	適合	適合	適合	適合	適合	適合
定量法 (%)	95.0～105.0	99.8～ 103.4	100.1～ 103.1	98.4～ 102.4	96.3～ 101.7	98.5～ 100.8	100.3～ 102.2	98.8～ 101.3	100.1～ 101.5	100.0～ 101.2
純度試験	参考値	適合	適合	適合	適合	適合	適合	適合	適合	適合
質量試験 (mg)	参考値	209.96 ～ 210.36	209.54 ～ 210.22	209.66 ～ 210.21	209.81 ～ 210.10	209.55 ～ 210.20	209.66 ～ 210.35	209.60 ～ 210.47	209.74 ～ 210.51	209.69 ～ 210.39

(2) [保存条件：25±2℃、60±5%RH、バラ包装]

測定項目	規格値/ 試験方法	開始時	3 ヶ月	6 ヶ月	9 ヶ月	12 ヶ月	18 ヶ月	24 ヶ月	30 ヶ月	36 ヶ月
性状	白色～微黄白色の素錠	適合	適合	適合	適合	適合	適合	適合	適合	適合
確認試験	赤外吸収スペクトル測定法	適合	適合	適合	適合	適合	適合	適合	適合	適合
製剤均一性	15.0%以下	適合	—	—	—	—	—	—	—	適合
崩壊性	2 分以内	適合	適合	適合	適合	適合	適合	適合	適合	適合
溶出性	15 分間の溶出率 85%以上	適合	適合	適合	適合	適合	適合	適合	適合	適合
定量法 (%)	95.0～105.0	99.8～ 103.4	99.1～ 101.3	97.2～ 100.7	99.4～ 101.9	100.3～ 102.3	100.7～ 102.0	100.5～ 102.8	99.5～ 101.6	100.0～ 102.5
純度試験	参考値	適合	適合	適合	適合	適合	適合	適合	適合	適合
質量試験 (mg)	参考値	209.96 ～ 210.36	209.33 ～ 210.21	209.65 ～ 209.96	209.66 ～ 210.26	209.49 ～ 210.20	209.85 ～ 210.43	210.04 ～ 210.76	210.16 ～ 210.64	210.27 ～ 210.71

③無包装安定性試験

(1) 温度に対する安定性 [保存条件：40±2℃、褐色ガラス瓶（密栓）]

測定項目	規格値	開始時	1 ヶ月	2 ヶ月	3 ヶ月
性状	白色～微黄白色の素錠	白色の素錠	変化なし	変化なし	変化なし
崩壊性	2 分以内	適合	適合	適合	適合
溶出性	15 分間の溶出率 85%以上	適合	適合	適合	適合
定量法 (%)	95.0～105.0	100.4～103.0	101.8～103.3	100.3～101.8	99.1～101.1
純度試験	参考値	適合	適合	適合	適合
硬度 (N)	参考値	50～61	48～57	49～55	46～55
	平均値 [変化率 (%)]	55 [0.0]	53 [－3.6]	52 [－5.5]	51 [－7.3]

(2) 湿度に対する安定性 [保存条件：25±2℃、75±5%RH、褐色ガラス瓶（開放）[小穴のあったアルミ箔でゆるく覆う]]

測定項目	規格値	開始時	1 ヶ月	2 ヶ月	3 ヶ月
性状	白色～微黄白色の素錠	白色の素錠	白色の素錠 (表面にざらつきあり)	白色の素錠 (表面にざらつきあり)	白色の素錠 (表面にざらつきあり)
崩壊性	2 分以内	適合	適合	適合	適合
溶出性	15 分間の溶出率 85%以上	適合	適合	適合	適合
定量法 (%)	95.0～105.0	100.4～103.0	98.4～104.0	100.2～103.3	99.1～101.5
純度試験	参考値	適合	適合	適合	適合
硬度 (N)	参考値	50～61	22～26	21～23	24～26
	平均値 [変化率 (%)]	55 [0.0]	24 [－56.4]	22 [－60.0]	25 [－54.5]

(3) 光に対する安定性 [保存条件：25±2℃、60±5%RH、総照度 120 万 lx・hr、シャーレ＋ラップ（曝光）]

測定項目	規格値	開始時	60 万 lx・hr	120 万 lx・hr
性状	白色～微黄白色の素錠	白色の素錠	変化なし	変化なし
崩壊性	2 分以内	適合	適合	適合
溶出性	15 分間の溶出率 85%以上	適合	適合	適合
定量法 (%)	95.0～105.0	100.4～103.0	98.2～101.0	98.7～102.8
純度試験	参考値	適合	適合	適合
硬度 (N)	参考値	50～61	36～44	40～49
	平均値 [変化率 (%)]	55 [0.0]	40 [－27.3]	43 [－21.8]

4) メマンチン塩酸塩 OD 錠 20mg 「ケミファ」

①加速試験

(1) [保存条件：40±2℃、75±5%RH、PTP 包装]

測定項目	規格値/試験方法	開始時	1 ヶ月	3 ヶ月	6 ヶ月
性状	白色～微黄白色の 割線入りの素錠	適合	適合	適合	適合
確認試験	赤外吸収スペクトル 測定法	適合	適合	適合	適合
製剤 均一性	15.0%以下	適合	—	—	適合
崩壊性	2 分以内	適合	適合	適合	適合
溶出性	15 分間の溶出率 85%以上	適合	適合	適合	適合
定量法 (%)	95.0～105.0	98.0～100.7	96.9～101.7	101.5～103.3	98.3～103.6
純度試験	参考値	適合	適合	適合	適合
質量試験 (mg)	参考値	279.10～ 280.49	279.10～ 280.27	279.87～ 280.22	279.85～ 280.36

(2) [保存条件：40±2℃、75±5%RH、バラ包装]

測定項目	規格値/試験方法	開始時	1 ヶ月	3 ヶ月	6 ヶ月
性状	白色～微黄白色の 割線入りの素錠	適合	適合	適合	適合
確認試験	赤外吸収スペクトル 測定法	適合	適合	適合	適合
製剤 均一性	15.0%以下	適合	—	—	適合
崩壊性	2 分以内	適合	適合	適合	適合
溶出性	15 分間の溶出率 85%以上	適合	適合	適合	適合
定量法 (%)	95.0～105.0	98.0～100.7	98.5～100.9	98.9～103.6	98.4～103.0
純度試験	参考値	適合	適合	適合	適合
質量試験 (mg)	参考値	279.10～ 280.49	279.15～ 280.07	279.95～ 280.72	280.16～ 280.85

②長期保存試験

(1) [保存条件：25±2℃、60±5%RH、PTP包装]

測定項目	規格値/試験方法	開始時	3 ヶ月	6 ヶ月	12 ヶ月	18 ヶ月	24 ヶ月	36 ヶ月
性状	白色～微黄白色の 割線入りの素錠	適合	適合	適合	適合	適合	適合	適合
確認試験	赤外吸収スペクトル 測定法	適合	—	—	—	—	—	適合
製剤 均一性	15.0%以下	適合	—	—	—	—	—	適合
崩壊性	2 分以内	適合	適合	適合	適合	適合	適合	適合
溶出性	15 分間の溶出率 85%以上	適合	適合	適合	適合	適合	適合	適合
定量法 (%)	95.0～105.0	98.0～ 100.7	99.4～ 102.4	99.1～ 102.2	98.5～ 100.0	98.5～ 102.4	97.4～ 102.5	99.2～ 101.6
純度試験	参考値	適合	適合	適合	適合	適合	適合	適合
質量試験 (mg)	参考値	279.10～ 280.49	279.48～ 280.57	279.69～ 280.38	279.87～ 280.48	279.63～ 280.87	279.86～ 280.96	280.60～ 281.49

(2) [保存条件：25±2℃、60±5%RH、バラ包装]

測定項目	規格値/試験方法	開始時	3 ヶ月	6 ヶ月	12 ヶ月	18 ヶ月	24 ヶ月	36 ヶ月
性状	白色～微黄白色の 割線入りの素錠	適合	適合	適合	適合	適合	適合	適合
確認試験	赤外吸収スペクトル 測定法	適合	—	—	—	—	—	適合
製剤 均一性	15.0%以下	適合	—	—	—	—	—	適合
崩壊性	2 分以内	適合	適合	適合	適合	適合	適合	適合
溶出性	15 分間の溶出率 85%以上	適合	適合	適合	適合	適合	適合	適合
定量法 (%)	95.0～105.0	98.0～ 100.7	97.5～ 103.3	99.6～ 102.0	98.7～ 101.5	99.4～ 102.0	99.9～ 102.4	99.2～ 100.5
純度試験	参考値	適合	適合	適合	適合	適合	適合	適合
質量試験 (mg)	参考値	279.10～ 280.49	279.01～ 280.11	279.49～ 280.28	279.63～ 280.50	279.67～ 280.58	279.63～ 280.88	280.32～ 280.99

③無包装安定性試験

(1) 温度に対する安定性 [保存条件：40±2℃、褐色ガラス瓶（密栓）]

測定項目	規格値	開始時	1 ヶ月	2 ヶ月	3 ヶ月
性状	白色～微黄白色の割線入りの素錠	白色の割線入りの素錠	変化なし	変化なし	変化なし
崩壊性	2 分以内	適合	適合	適合	適合
溶出性	15 分間の溶出率 85%以上	適合	適合	適合	適合
定量法 (%)	95.0～105.0	98.0～100.8	99.7～100.8	101.1～102.0	102.2～103.5
純度試験	参考値	適合	適合	適合	適合
硬度 (N)	参考値	54～64	60～77	59～70	64～71
	平均値 [変化率 (%)]	60 [0.0]	70 [16.7]	63 [5.0]	68 [13.3]

(2) 湿度に対する安定性 [保存条件：25±2℃、75±5%RH、褐色ガラス瓶（開放）[小穴のあったアルミ箔でゆるく覆う]]

測定項目	規格値	開始時	1 ヶ月	2 ヶ月	3 ヶ月
性状	白色～微黄白色の割線入りの素錠	白色の割線入りの素錠	変化なし	変化なし	変化なし
崩壊性	2 分以内	適合	適合	適合	適合
溶出性	15 分間の溶出率 85%以上	適合	適合	適合	適合
定量法 (%)	95.0～105.0	98.0～100.8	99.9～102.5	99.3～103.3	101.2～102.4
純度試験	参考値	適合	適合	適合	適合
硬度 (N)	参考値	54～64	28～32	26～33	25～30
	平均値 [変化率 (%)]	60 [0.0]	29 [－51.7]	29 [－51.7]	27 [－55.0]

(3) 光に対する安定性 [保存条件：25±2℃、60±5%RH、総照度 120 万 lx・hr、シャーレ＋ラップ（曝光）]

測定項目	規格値	開始時	60 万 lx・hr	120 万 lx・hr
性状	白色～微黄白色の割線入りの素錠	白色の割線入りの素錠	変化なし	変化なし
崩壊性	2 分以内	適合	適合	適合
溶出性	15 分間の溶出率 85%以上	適合	適合	適合
定量法 (%)	95.0～105.0	98.0～100.8	103.6～104.0	99.3～102.2
純度試験	参考値	適合	適合	適合
硬度 (N)	参考値	54～64	43～53	52～65
	平均値 [変化率 (%)]	60 [0.0]	48 [－20.0]	58 [－3.3]

7. 調製法及び溶解後の安定性

該当しない

8. 他剤との配合変化（物理化学的变化）

該当しない

9. 溶出性³⁾

1) メマンチン塩酸塩 OD錠 5mg「ケミファ」

メマンチン塩酸塩 OD錠 5mg「ケミファ」と標準製剤（メマンチン塩酸塩 OD錠 20mg「ケミファ」）の溶出挙動の同等性を検討するため、「含量が異なる経口固形製剤の生物学的同等性試験ガイドライン」に従い溶出試験を実施した。

（方法）溶出試験法：パドル法

試験液：50rpm pH1.2、pH5.0、pH6.8、水

※pH5.0の試験液における50rpmの溶出試験で30分以内に標準製剤、試験製剤ともに平均85%以上溶出したため、100rpmの試験は省略した。

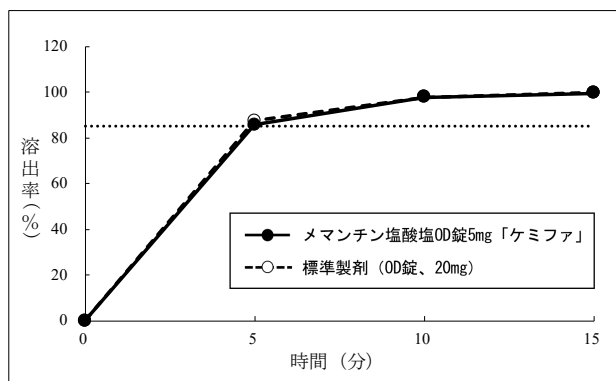
検体数：各製剤ともに12ベッセル

判定基準：

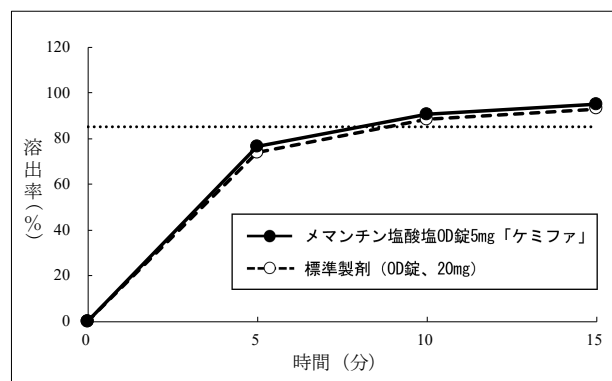
標準製剤溶出パターン	判定基準
標準製剤が15分以内に平均85%以上溶出する場合	試験製剤が15分以内に平均85%以上溶出するか、又は15分における試験製剤の平均溶出率が標準製剤の平均溶出率±10%の範囲にある。

（結果）全ての試験液において判定基準を満たし、試験製剤と標準製剤の溶出挙動の同等性が確認された。

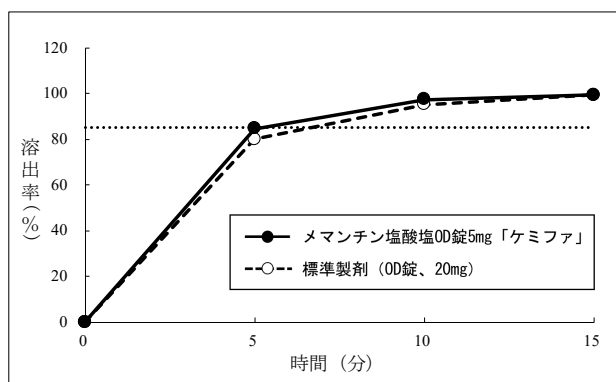
pH1.2（50rpm）における溶出曲線



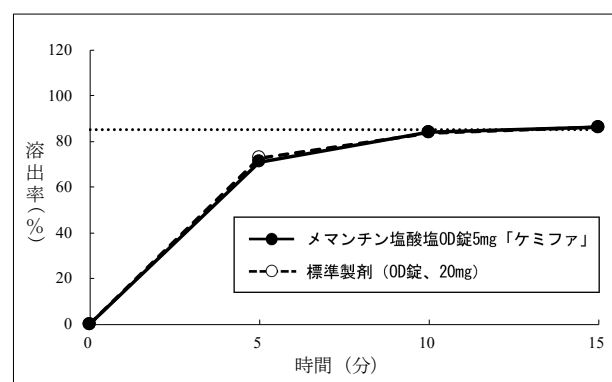
pH5.0（50rpm）における溶出曲線



pH6.8（50rpm）における溶出曲線



水（50rpm）における溶出曲線



2) メマンチン塩酸塩 OD 錠 10mg 「ケミファ」

メマンチン塩酸塩 OD 錠 10mg 「ケミファ」と標準製剤（メマンチン塩酸塩 OD 錠 20mg 「ケミファ」）の溶出挙動の同等性を検討するため、「含量が異なる経口固形製剤の生物学的同等性試験ガイドライン」に従い溶出試験を実施した。

（方法）溶出試験法：パドル法

試験液：50rpm pH1.2、pH5.0、pH6.8、水

※pH5.0 の試験液における 50rpm の溶出試験で 30 分以内に標準製剤、試験製剤ともに平均 85%以上溶出したため、100rpm の試験は省略した。

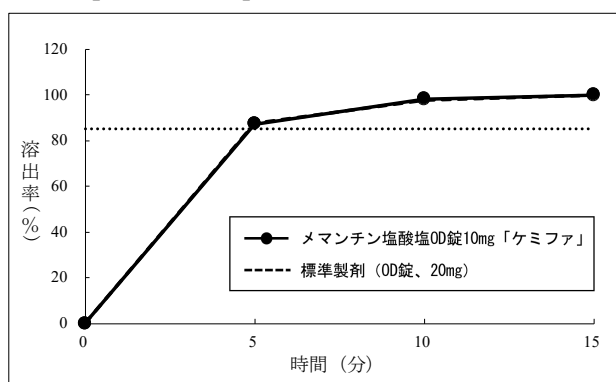
検体数：各製剤ともに 12 ベッセル

判定基準：

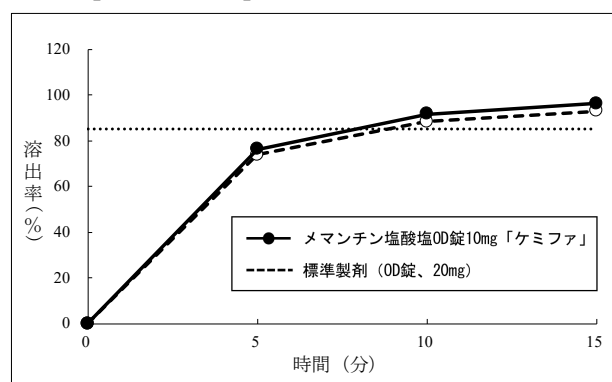
標準製剤溶出パターン	判定基準
標準製剤が15分以内に平均85%以上溶出する場合	試験製剤が15分以内に平均85%以上溶出するか、又は15分における試験製剤の平均溶出率が標準製剤の平均溶出率±10%の範囲にある。

（結果）全ての試験液において判定基準を満たし、試験製剤と標準製剤の溶出挙動の同等性が確認された。

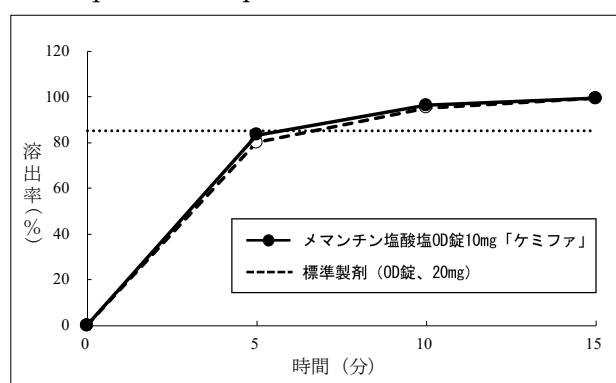
pH1.2（50rpm）における溶出曲線



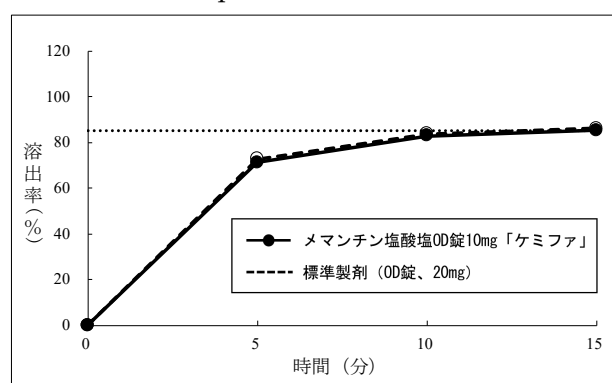
pH5.0（50rpm）における溶出曲線



pH6.8（50rpm）における溶出曲線



水（50rpm）における溶出曲線



3) メマンチン塩酸塩 OD 錠 15mg 「ケミファ」

メマンチン塩酸塩 OD 錠 15mg 「ケミファ」と標準製剤（メマンチン塩酸塩 OD 錠 20mg 「ケミファ」）の溶出挙動の同等性を検討するため、「含量が異なる経口固形製剤の生物学的同等性試験ガイドライン」に従い溶出試験を実施した。

（方法）溶出試験法：パドル法

試験液：50rpm pH1.2、pH5.0、pH6.8、水

※pH5.0 の試験液における 50rpm の溶出試験で 30 分以内に標準製剤、試験製剤ともに平均 85%以上溶出したため、100rpm の試験は省略した。

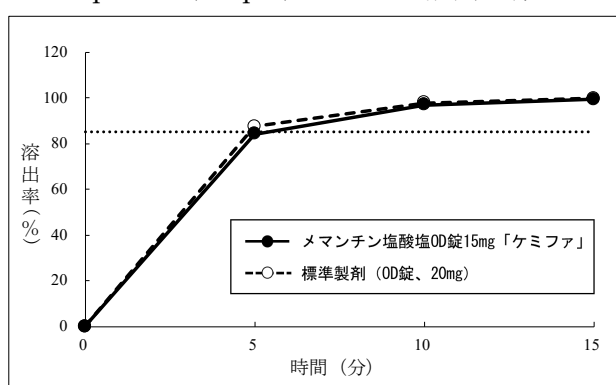
検体数：各製剤ともに 12 ベッセル

判定基準：

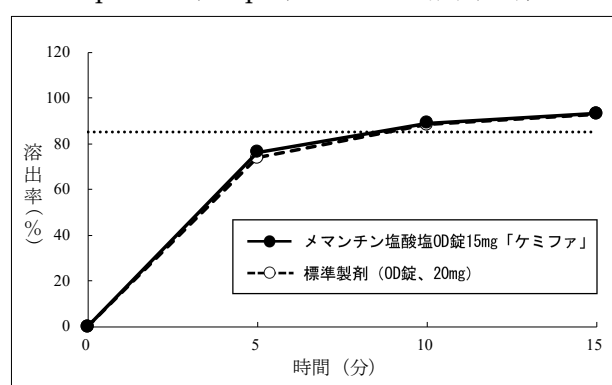
標準製剤溶出パターン	判定基準
標準製剤が15分以内に平均85%以上溶出する場合	試験製剤が15分以内に平均85%以上溶出するか、又は15分における試験製剤の平均溶出率が標準製剤の平均溶出率±10%の範囲にある。

（結果）全ての試験液において判定基準を満たし、試験製剤と標準製剤の溶出挙動の同等性が確認された。

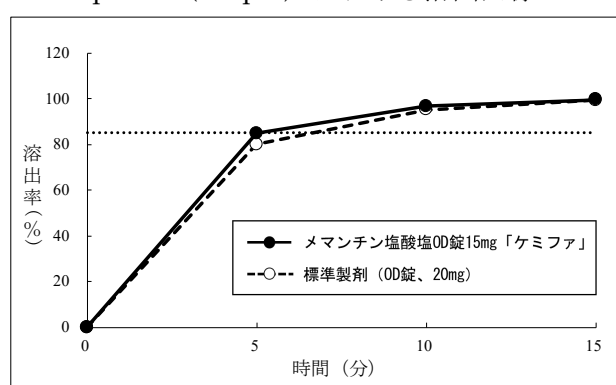
pH1.2（50rpm）における溶出曲線



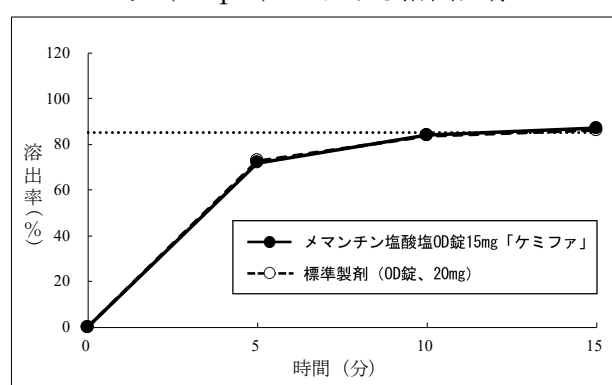
pH5.0（50rpm）における溶出曲線



pH6.8（50rpm）における溶出曲線



水（50rpm）における溶出曲線



4) メマンチン塩酸塩 OD 錠 20mg 「ケミファ」

メマンチン塩酸塩 OD 錠 20mg 「ケミファ」と標準製剤（メマリーOD 錠 20mg）の溶出挙動の類似性を検討するため、「後発医薬品の生物学的同等性試験ガイドライン」に従い溶出試験を実施した。

(方法) 溶出試験法：パドル法

試験液：50rpm pH1.2、pH5.0、pH6.8、水

※pH5.0 の試験液における 50rpm の溶出試験で 30 分以内に標準製剤、試験製剤ともに平均 85%以上溶出したため、100rpm の試験は省略した。

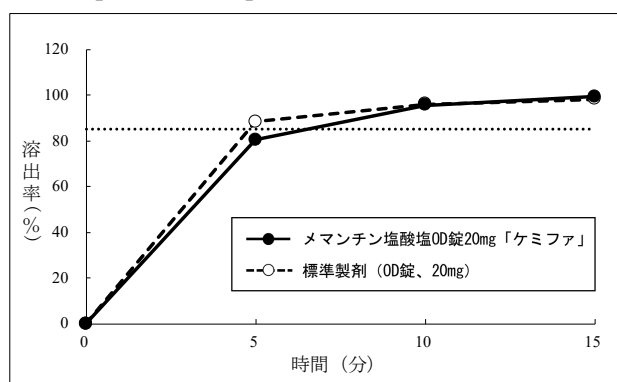
検体数：各製剤ともに 12 ベッセル

判定基準：

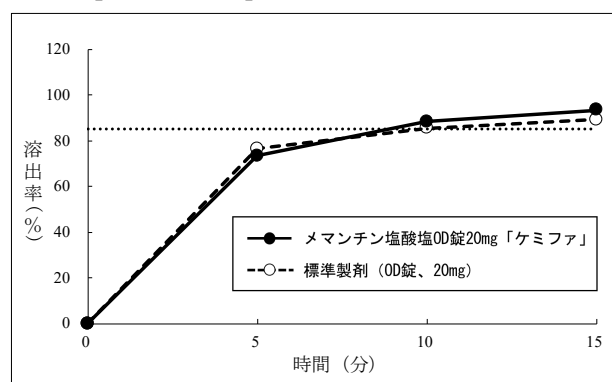
標準製剤溶出パターン	判定基準
標準製剤が15分以内に平均85%以上溶出する場合	試験製剤が15分以内に平均85%以上溶出するか、又は15分における試験製剤の平均溶出率が標準製剤の平均溶出率±10%の範囲にある。

(結果) 全ての試験液において判定基準を満たし、試験製剤と標準製剤の溶出挙動の類似性が確認された。

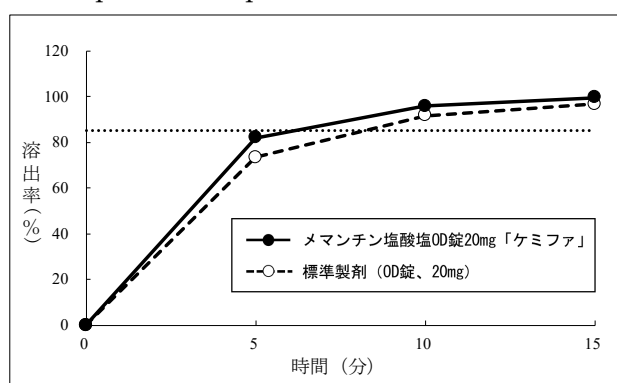
pH1.2 (50rpm) における溶出曲線



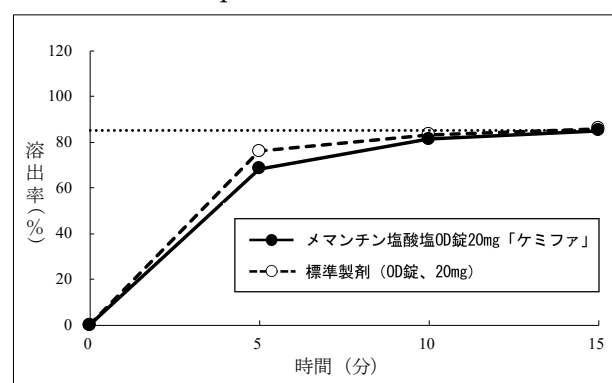
pH5.0 (50rpm) における溶出曲線



pH6.8 (50rpm) における溶出曲線



水 (50rpm) における溶出曲線



10. 容器・包装

- (1) 注意が必要な容器・包装、外観が特殊な容器・包装に関する情報
該当しない

(2) 包装

- 〈メマンチン塩酸塩 0D錠 5mg「ケミファ」〉
56錠 [14錠 (PTP) ×4、乾燥剤入り]
100錠 [プラスチックボトル、バラ、乾燥剤入り]
〈メマンチン塩酸塩 0D錠 10mg「ケミファ」〉
56錠 [14錠 (PTP) ×4、乾燥剤入り]
100錠 [プラスチックボトル、バラ、乾燥剤入り]
〈メマンチン塩酸塩 0D錠 15mg「ケミファ」〉
56錠 [14錠 (PTP) ×4、乾燥剤入り]
100錠 [プラスチックボトル、バラ、乾燥剤入り]
〈メマンチン塩酸塩 0D錠 20mg「ケミファ」〉
56錠 [14錠 (PTP) ×4、乾燥剤入り]
112錠 [14錠 (PTP) ×8、乾燥剤入り]
100錠 [プラスチックボトル、バラ、乾燥剤入り]

(3) 予備容量

該当しない

(4) 容器の材質

PTP包装：ポリプロピレンフィルム、アルミニウム箔
バラ包装：ポリエチレン瓶、ポリエチレンキャップ

11. 別途提供される資材類

該当しない

12. その他

該当しない

V. 治療に関する項目

1. 効能又は効果

中等度及び高度アルツハイマー型認知症における認知症症状の進行抑制

2. 効能又は効果に関連する注意

5. 効能又は効果に関連する注意

5.1 アルツハイマー型認知症と診断された患者にのみ使用すること。

5.2 本剤がアルツハイマー型認知症の病態そのものの進行を抑制するという成績は得られていない。

5.3 アルツハイマー型認知症以外の認知症性疾患において本剤の有効性は確認されていない。

5.4 他の認知症性疾患との鑑別診断に留意すること。

3. 用法及び用量

(1) 用法及び用量の解説

6. 用法及び用量

通常、成人にはメマンチン塩酸塩として 1 日 1 回 5mg から開始し、1 週間に 5mg ずつ増量し、維持量として 1 日 1 回 20mg を経口投与する。

(2) 用法及び用量の設定経緯・根拠

該当資料なし

4. 用法及び用量に関連する注意

7. 用法及び用量に関連する注意

7.1 1 日 1 回 5mg からの漸増投与は、副作用の発現を抑える目的であるので、維持量まで増量すること。

7.2 高度の腎機能障害（クレアチニンクリアランス値：30mL/min 未満）のある患者には、患者の状態を観察しながら慎重に投与し、維持量は 1 日 1 回 10mg とすること。[9.2.1、16.6.1 参照]

7.3 医療従事者、家族等の管理の下で投与すること。

5. 臨床成績

(1) 臨床データパッケージ

該当しない

(2) 臨床薬理試験

該当資料なし

(3) 用量反応探索試験

該当資料なし

(4) 検証的試験

1) 有効性検証試験

17.1 有効性及び安全性に関する試験

17.1.1 国内第Ⅱ相試験

中等度から高度アルツハイマー型認知症患者（MMSE スコア：5 点以上 14 点以下、FAST ステージ：6a 以上 7a 以下）315 例を対象にメマンチン塩酸塩 10mg（5mg/日を 1 週間投与後、10mg/日を 23 週間投与：計 24 週間投与）又は 20mg（5mg/日、10mg/日及び 15mg/日をそれぞれ順に 1 週間投与後、20mg/日を 21 週間投与：計 24 週間投与）、もしくはプラセボを 24 週間投与する二重盲検比較（用量設定）試験を実施した^{4),5)}。

認知機能を評価する SIB-J において、主たる解析では投与 24 週後評価のスコア変化量で用量反応性が認められ、また、副次的に実施した対比較の結果、プラセボ群とメマンチン塩酸塩 20mg/日群の間に有意差が認められた（解析対象：260 例、p=0.0029、Wilcoxon 検定）。日常生活動作を評価する ADCS ADL-J においては、主たる解析では投与 24 週後評価のスコア変化量で用量反応性は認められず、また、副次的に実施した

対比較の結果、プラセボ群とメマンチン塩酸塩 20mg/日群の間に有意差は認められなかった（解析対象：260 例、 $p=0.8975$ 、Wilcoxon 検定）。副作用発現頻度はメマンチン塩酸塩 10mg/日群で 29.9%（32/107 例）、メマンチン塩酸塩 20mg/日群で 31.0%（31/100 例）であり、主な副作用は、メマンチン塩酸塩 10mg/日群で体重減少 3.7%（4/107 例）、メマンチン塩酸塩 20mg/日群で便秘、歩行異常、浮動性めまい、幻覚各 3.0%（3/100 例）であった。

17.1.2 国内第Ⅲ相試験

中等度から高度アルツハイマー型認知症患者（MMSE スコア：5 点以上 14 点以下、FAST ステージ：6a 以上 7a 以下）432 例を対象にメマンチン塩酸塩 20mg（5mg/日、10mg/日及び 15mg/日をそれぞれ順に 1 週間投与後、20mg/日を 21 週間投与：計 24 週間投与）もしくはプラセボを 24 週間投与する二重盲検比較試験を実施した^{6),7)}。認知機能を評価する SIB-J のスコア変化量を表に示す。SIB-J において、主たる解析である投与 24 週間後評価のプラセボ群とメマンチン塩酸塩 20mg/日群のスコア変化量の差は 4.53 点であり、両群間に有意差が認められた（解析対象：368 例、 $p=0.0001$ 、Wilcoxon 検定）。最終評価時点においても両群間に有意差が認められた（解析対象：424 例、 $p<0.0001$ 、Wilcoxon 検定）。また、SIB-J のスコア変化量の経時的推移でもメマンチン塩酸塩 20mg/日群は 24 週間にわたってプラセボ群を上回った。

投与 24 週後の SIB-J のスコア変化量

投与群	n	0 週からの変化量 ^{注 1)}	変化量の差 ^{注 2)}
メマンチン塩酸塩 20mg/日群	193	-0.65 ± 9.74	4.53
プラセボ群	175	-5.18 ± 11.66	—

注 1) [24 週後の値] - [0 週の値] (mean $\pm$ SD)

注 2) [メマンチン塩酸塩 20mg/日群の 0 週からの変化量の平均値] - [プラセボ群の 0 週からの変化量の平均値]

全般的臨床症状を評価する Modified CIBIC plus-J の投与 24 週間後評価の平均値を表に示す。メマンチン塩酸塩 20mg/日群はプラセボ群を上回ったが、両群間の差は 0.11 であり、有意差は認められなかった（解析対象：367 例、 $p=0.3189$ 、Mantel 検定）。また、最終評価においても有意差は認められなかった（解析対象：425 例、 $p=0.1083$ 、Mantel 検定）。

投与 24 週後の Modified CIBIC plus-J

投与群	n	24 週間後 (mean $\pm$ SD)	平均値の差 ^{注 3)}
メマンチン塩酸塩 20mg/日群	190	4.47 ± 1.07	-0.11
プラセボ群	177	4.58 ± 1.01	—

注 3) [メマンチン塩酸塩 20mg/日群の 24 週間後の平均値] - [プラセボ群の 24 週間後の平均値]

副作用発現頻度はメマンチン塩酸塩群で 28.5%（63/221 例）であり、主な副作用は、便秘 3.2%（7/221 例）、血圧上昇 2.3%（5/221 例）、高血圧 1.8%（4/221 例）、血中クレアチンホスホキナーゼ増加、アルツハイマー型認知症各 1.4%（3/221 例）であった。

17.1.3 海外第Ⅲ相試験

米国において、ドネペジル塩酸塩の治療を 6 ヶ月以上受けている中等度から高度アルツハイマー型認知症患者（MMSE スコア：5 点以上 14 点以下）403 例を対象にメマンチン塩酸塩 20mg（5mg/日、10mg/日及び 15mg/日をそれぞれ順に 1 週間投与後、20mg/日を 21 週間投与：計 24 週間投与）もしくはプラセボを 24 週間投与する二重盲検比較試験を実施した^{8),9)}。認知機能を評価する SIB の最終評価時点のスコア変化量の最小二乗平均値を表に示す。プラセボ群とメマンチン塩酸塩 20mg/日群の差は 3.4 点であり、両群間に有意差が認められた（解析対象 394 例、 $p<0.001$ 、2 元配置共分散分析）。

最終評価時点の SIB のスコア変化量			
投与群	n	0 週からの変化量 ^{注 4)}	変化量の差 ^{注 5)}
メマンチン塩酸塩 20mg/日群	198	0.9±0.67	3.4
プラセボ群	196	-2.5±0.69	—

注 4) [最終評価時点の値] - [0 週の値] (最小二乗平均値±SE)

注 5) [メマンチン塩酸塩 20mg/日群の 0 週からの変化量の最小二乗平均値] - [プラセボ群の 0 週からの変化量の最小二乗平均値]

全般的臨床症状を評価する CIBIC-plus の最終評価時点の平均値を表に示す。プラセボ群とメマンチン塩酸塩 20mg/日群の差は 0.25 であり、両群間に有意差が認められた (解析対象 394 例、p=0.03、Cochran-Mantel Haenszel 検定)。

最終評価時点の CIBIC-plus

投与群	n	最終評価時点 (mean±SE)	平均値の差 ^{注 6)}
メマンチン塩酸塩 20mg/日群	198	4.41±0.074	-0.25
プラセボ群	196	4.66±0.075	—

注 6) [メマンチン塩酸塩 20mg/日群の最終評価時点の平均値] - [プラセボ群の最終評価時点の平均値]

日常生活動作を評価する ADCS-ADL₁₉ の最終評価時点のスコア変化量の最小二乗平均値を表に示す。プラセボ群とメマンチン塩酸塩 20mg/日群の差は 1.4 点であり、両群間に有意差が認められた (解析対象 395 例、p=0.03、2 元配置共分散分析)。

最終評価時点の ADCS-ADL₁₉ のスコア変化量

投与群	n	0 週からの変化量 ^{注 7)}	変化量の差 ^{注 8)}
メマンチン塩酸塩 20mg/日群	198	-2.0±0.50	1.4
プラセボ群	197	-3.4±0.51	—

注 7) [最終評価時点の値] - [0 週の値] (最小二乗平均値±SE)

注 8) [メマンチン塩酸塩 20mg/日群の 0 週からの変化量の最小二乗平均値] - [プラセボ群の 0 週からの変化量の最小二乗平均値]

副作用発現頻度はメマンチン塩酸塩群で 33.7% (68/202 例) であり、主な副作用は、浮動性めまい 5.9% (12/202 例)、頭痛 4.5% (9/202 例)、激越、錯乱各 4.0% (8/202 例)、転倒、下痢、傾眠、尿失禁各 2.5% (5/202 例)、疲労、無力症、嘔吐各 2.0% (4/202 例)、末梢性浮腫、高血圧、歩行異常、体重増加、不眠症、貧血各 1.5% (3/202 例) であった。

2) 安全性試験

該当資料なし

(5) 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 (一般使用成績調査、特定使用成績調査、使用成績比較調査)、製造販売後データベース調査、製造販売後臨床試験の内容

17.2 製造販売後調査等
17.2.1 国内第Ⅳ相試験
ドネペジル塩酸塩を服用中の中等度から高度アルツハイマー型認知症患者 (MMSE スコア: 1 点以上 14 点以下) 546 例を対象にメマンチン塩酸塩 20mg (5mg/日、10mg/日及び 15mg/日をそれぞれ順に 1 週間投与後、20mg/日を 21 週間投与: 計 24 週間投与) もしくはプラセボを 24 週間投与する無作為化二重盲検並行群間比較試験を実施した^{10), 11)}。 認知機能の評価する SIB-J のスコア変化量の結果を表に示す。SIB-J において、主たる解析である最終評価時点のメマンチン塩酸塩 20mg/日併用群のスコア変化量はプラセボ併用群を上回ったが、両群間に有意差は認められなかった (解析対象: 527 例、p=0.2437、0 週時の SIB-J スコア及びドネペジル塩酸塩の 1 日量を共変量とした共分散分析)。

最終評価時点の SIB-J のスコア変化量			
投与群	n	0 週からの変化量 ^{注 9)}	変化量の差 ^{注 10)}
		最小二乗平均値 [95%信頼区間]	最小二乗平均値 [95%信頼区間]
メマンチン塩酸塩 20mg/日 併用群	261	-1.34 [-2.33, -0.35]	0.81 [-0.56, 2.19]
プラセボ併用群	266	-2.15 [-3.13, -1.18]	—

注 9) [最終評価時点の値] - [0 週の値]

注 10) [メマンチン塩酸塩 20mg/日併用群の 0 週からの変化量の最小二乗平均値] - [プラセボ併用群の 0 週からの変化量の最小二乗平均値]

※その他の解析として行った Wilcoxon 順位和検定においても、両群間に有意差は認められなかった (p=0.0563)。

2) 承認条件として実施予定の内容又は実施した調査・試験の概要

該当資料なし

(7) その他

該当資料なし

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

ドネペジル塩酸塩、ガランタミン臭化水素酸塩、リバスチグミン

2. 薬理作用

(1) 作用部位・作用機序

18.1 作用機序

アルツハイマー型認知症ではグルタミン酸神経系の機能異常が関与しており、グルタミン酸受容体のサブタイプである NMDA (N-メチル-D-アスパラギン酸) 受容体チャネルの過剰な活性化が原因の一つと考えられている。メマンチンは NMDA 受容体チャネル阻害作用により、その機能異常を抑制する¹²⁾。

(2) 薬効を裏付ける試験成績

18.2 NMDA 受容体チャネルに対する阻害作用及び特性

18.2.1 ラット大脳皮質神経細胞膜画分の NMDA 受容体チャネルに対して、選択的で低親和性の結合を示した¹³⁾ (*in vitro*)。

18.2.2 ラット初代培養海馬神経細胞において、NMDA 受容体チャネルの活性化によって生じる電流に対して膜電位依存性の阻害作用を示し、その作用の発現及び消失は速やかであった¹⁴⁾ (*in vitro*)。

18.2.3 ラット海馬スライスのシナプス伝達の長期増強 (記憶・学習の基本モデル) の形成に対して濃度依存的な抑制作用を示すが、NMDA 受容体チャネル阻害作用の IC₅₀ 値付近ではほとんど影響しなかった¹⁵⁾ (*in vitro*)。

18.3 学習障害抑制作用

18.3.1 ラット海馬へのアミロイド β 1-40 及びイボテン酸 (NMDA 受容体作動薬) の注入により惹起された神経細胞傷害及び空間認知機能障害を抑制した。一方、正常ラットの空間認知機能には影響しなかった¹⁶⁾。

18.3.2 ラット腹腔内への NMDA の投与により惹起された、神経細胞傷害に基づかない受動的回避学習障害を抑制した¹⁷⁾。

18.3.3 正常ラットに高用量 (腹腔内 10mg/kg) を投与した場合、受動的回避学習を障害したとの報告がある¹⁸⁾。

(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

(1) 治療上有効な血中濃度

該当資料なし

(2) 臨床試験で確認された血中濃度

16.1 血中濃度

16.1.1 単回投与

(1) メマンチン塩酸塩錠

健康成人男性に、メマンチン塩酸塩 5、10 及び 20mg を空腹時単回経口投与したとき、最高血漿中濃度 (Cmax) と血漿中濃度-時間曲線下面積 (AUC) は投与量にほぼ比例して増加した。消失半減期 ($t_{1/2}$) は 55.3~71.3 時間であり、投与量による変化はみられなかった¹⁹⁾。

メマンチン塩酸塩単回経口投与時の薬物動態パラメータ

投与量	n	Cmax (ng/mL)	Tmax (hr)	AUC (ng・hr/mL)	$t_{1/2}$ (hr)
5mg	6	6.86±0.66	5.3±2.1	489.4±51.0	55.3±6.4
10mg	6	12.18±1.66	5.3±1.6	1,091.7±172.7	63.1±11.8
20mg	6	28.98±3.65	6.0±3.8	2,497.6±482.8	71.3±12.6

(mean±SD)

(2) メマンチン塩酸塩 OD 錠

健康成人にメマンチン塩酸塩 OD 錠 20mg (水なしで服用又は水で服用) 又はメマンチン塩酸塩錠 20mg (水で服用) をクロスオーバー法で空腹時単回経口投与したとき、いずれの場合も両製剤の血漿中濃度推移及び薬物動態パラメータは同様であった。メマンチン塩酸塩 OD 錠 20mg は水なしで服用又は水で服用した場合のいずれも、メマンチン塩酸塩錠 20mg (水で服用) と生物学的に同等であることが確認された²⁰⁾。

16.1.2 反復投与

アルツハイマー型認知症患者 (10mg/日: 11 例、20mg/日: 12 例) に、メマンチン塩酸塩 1 日 1 回 (朝食後) 5mg から開始し、1 週間ごとに 5mg ずつ漸増し 10mg 又は 20mg を維持用量として 24 週間反復経口投与したとき、血漿中濃度は投与 4 週間ではほぼ定常状態に達しており、その時の血漿中濃度は 10mg/日群で 64.8~69.8ng/mL、20mg/日群で 112.9~127.8ng/mL であった²¹⁾。

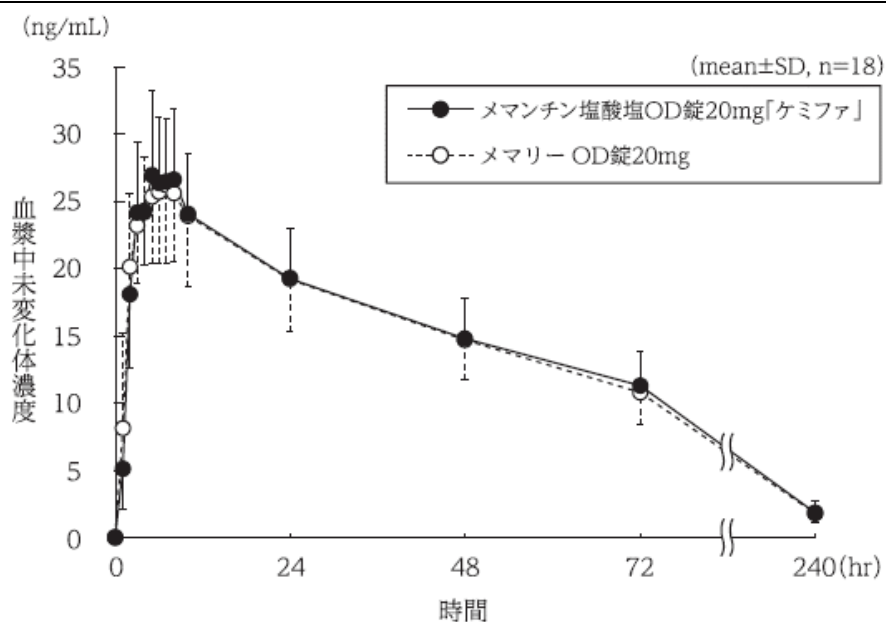
16.1.3 生物学的同等性試験

メマンチン塩酸塩 OD 錠 20mg 「ケミファ」とメモリーOD 錠 20mg を、クロスオーバー法によりそれぞれ 1 錠 (メマンチン塩酸塩として 20mg) 健康成人男子に絶食単回経口投与 (水なしで服用及び水で服用) して血漿中未変化体濃度を測定し、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) ~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²²⁾。

(1) 水なしで服用

	判定パラメータ		参考パラメータ	
	AUC _{0→240} (ng・hr/mL)	Cmax (ng/mL)	Tmax (hr)	$t_{1/2}$ (hr)
メマンチン塩酸塩 OD 錠 20mg 「ケミファ」	2345.499 ±476.011	29.151 ±6.478	5.7 ±1.6	64.08 ±11.33
メモリーOD 錠 20mg	2288.865 ±468.650	27.797 ±5.123	5.7 ±2.4	63.76 ±8.71

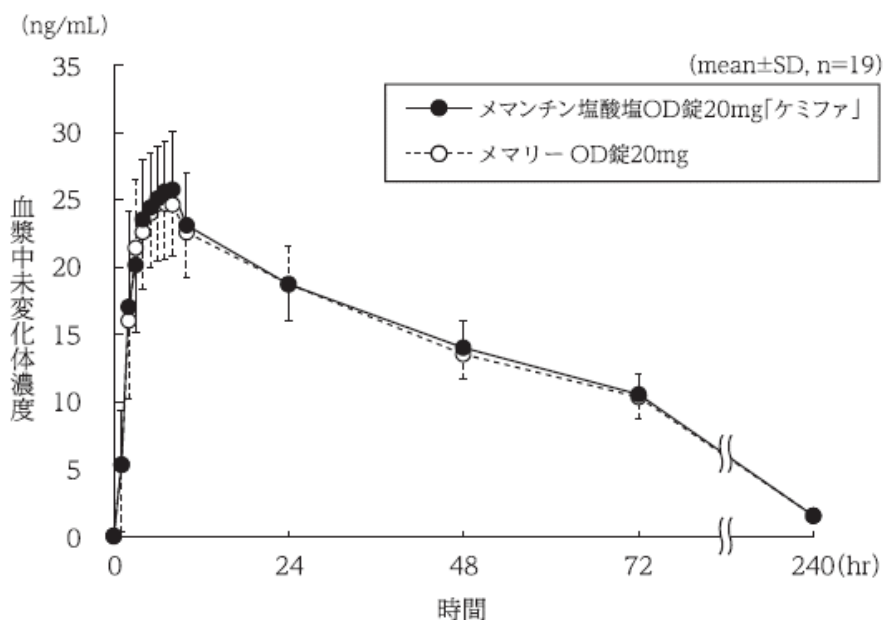
(mean±SD, n=18)



(2) 水で服用

	判定パラメータ		参考パラメータ	
	AUC _{0→240} (ng・hr/mL)	Cmax (ng/mL)	Tmax (hr)	t _{1/2} (hr)
メマンチン塩酸塩 OD 錠 20mg「ケミファ」	2201.763 ±293.159	26.795 ±4.056	6.4 ±2.0	60.51 ±7.84
メマリーOD 錠 20mg	2165.192 ±290.650	26.290 ±4.254	5.9 ±1.9	61.82 ±8.13

(mean±SD, n=19)



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。

(3) 中毒域

該当資料なし

(4) 食事・併用薬の影響

1) 食事の影響

該当資料なし

2) 併用薬の影響

16.7 薬物相互作用

健康成人 20 例にメマンチン塩酸塩を漸増法（メマンチン塩酸塩 5mg を 3 日間、続いて 10mg を 4 日間投与後、20mg を 14 日間）により 1 日 1 回経口投与した後、メマンチン塩酸塩 20mg とヒドロクロチアジド (25mg)・トリアムテレン (50mg) 配合剤を 7 日間併用したとき、ヒドロクロチアジドの C_{max} 及び AUC は単独投与時の約 80%に低下した²³⁾（外国人データ）。[10.2 参照]

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) 消失速度定数

該当資料なし

(4) クリアランス

該当資料なし

(5) 分布容積

該当資料なし

(6) その他

該当資料なし

3. 母集団（ポピュレーション）解析

(1) 解析方法

該当資料なし

(2) パラメータ変動要因

該当資料なし

4. 吸収

該当資料なし

5. 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-6. 特定の背景を有する患者に関する注意 (6) 授乳婦」の項参照

(4) 髄液への移行性

16.3.1 脳脊髄液への移行性

アルツハイマー型認知症患者にメマンチン塩酸塩 1 日 1 回（朝食後）5mg から開始し、1 週間ごとに 5mg ずつ漸増し 10mg 又は 20mg を維持用量として 24 週間反復経口投与したとき、脳脊髄液中濃度の血漿中濃度に対する比は 10mg/日群で 0.63、20mg/日群で 0.72 であった²¹⁾。

(5) その他の組織への移行性

16.3.2 涙液への移行性

健康成人男性にメマンチン塩酸塩を空腹時に単回経口投与した場合、涙液中への移行が認められた¹⁹⁾。

16.3.3 ラット及びウサギにおける移行性

ラットに ¹⁴C-標識体を単回経口投与したとき、放射能は主として消化管内容物、陰茎、腎臓、尿路、肝臓、肺、副腎、涙腺、ハーダー氏腺、唾液腺及び脾臓に分布した²⁴⁾。

ラットにメマンチン塩酸塩を混餌投与したとき、脳内メマンチンの AUC は血漿中メマンチンの AUC の 18 倍以上高かった²⁵⁾。

また、妊娠中のウサギに ¹⁴C-標識体を単回静脈内投与したとき、放射能は胎児に移行した²⁶⁾。授乳期のラットに ¹⁴C-標識体を単回経口投与したとき、放射能は乳汁に移行した²⁷⁾。[9.5、9.6 参照]

(6) 血漿蛋白結合率

該当資料なし

6. 代謝

(1) 代謝部位及び代謝経路

16.4.1 高齢男性にメマンチン塩酸塩 20mg を単回経口投与したとき、投与後 72 時間以内に未変化体が 34.1%、代謝物であるフラノース型グルクロン酸が結合した抱合体が 2.2%尿中に排泄された²⁸⁾。

(2) 代謝に関与する酵素 (CYP 等) の分子種、寄与率

16.4.2 メマンチン塩酸塩は、ヒトチトクローム P450 (CYP) 分子種を発現した細胞を用いた検討で、ヒトの P450 で代謝されにくいことが示された²⁹⁾。ヒト肝細胞において CYP1A2、2C9、2E1、3A4 及び 3A5 を誘導しなかった³⁰⁾。臨床用量における血漿中濃度付近 (1 μ mol/L) で、ヒト肝ミクロソームにおける各 P450 活性、エポキシド加水分解酵素 (EH) 活性、フラビン含有モノオキシゲナーゼ (FMO) 活性、グルクロン酸転移酵素 (UGT) 活性及び硫酸転移酵素 (SULT) 活性を阻害しなかった³¹⁾ (*in vitro*)。

(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活性化、存在比率

該当資料なし

7. 排泄

(1) 排泄部位及び経路

16.5 排泄

健康成人男性に、メマンチン塩酸塩 5mg を 1 日 3 回経口投与し、定常状態に到達した 13 日目の初回投与時に ¹⁴C-標識体 5mg を経口投与したところ、総放射能の尿中への累積排泄率は投与 20 日後までに 83.2 $\pm$ 11.7%であり、糞中への累積排泄率は 7 日後までに 0.54 $\pm$ 0.41%であった³²⁾ (外国人データ)。

また、炭酸水素ナトリウムを併用し、尿 pH をアルカリ性状態にした場合には、メマンチンの全身クリアランス (CL/F) は単独投与時と比べて大きく低下したとの報告がある³³⁾ (外国人データ)。[9.1.2、10.2 参照]

(2) 排泄率

「VII-7. 排泄 (1) 排泄部位及び経路」の項参照

8. トランスポーターに関する情報

該当資料なし

9. 透析等による除去率

該当資料なし

10. 特定の背景を有する患者

16.6.1 腎機能障害患者での体内動態

メマンチン塩酸塩は腎排泄型の薬剤であり、腎機能が低下する程度に応じて、メマンチン塩酸塩の $t_{1/2}$ の延長と AUC の増大が認められている³⁴⁾。[7.2、9.2 参照]

メマンチン塩酸塩 10mg 単回経口投与時の腎機能障害患者及び腎機能正常者での薬物動態パラメータ

腎機能 (Ccr)	正常者 (Ccr > 80)	軽度障害患者 (50 ≤ Ccr ≤ 80)	中等度障害患者 (30 ≤ Ccr < 50)	高度障害患者 (5 ≤ Ccr < 30)
n	6	6	6	7
平均 Ccr (推定値) (mL/min)	91.1	62.7	40.9	19.1
C _{max} (ng/mL)	12.66 ± 2.14	17.25 ± 3.94	15.76 ± 3.70	15.83 ± 0.62
AUC (ng · hr/mL)	1,046 ± 82	1,640 ± 180	2,071 ± 531	2,437 ± 451
$t_{1/2}$ (hr)	61.2 ± 7.5	83.0 ± 17.0	100.1 ± 16.3	124.3 ± 21.0
CL/F (mL/min)	133.0 ± 9.6	85.3 ± 8.8	70.4 ± 17.0	58.6 ± 11.3
CL _r (mL/min)	82.2 ± 19.8	62.1 ± 10.9	42.1 ± 9.0	28.5 ± 12.2

(mean ± SD)

11. その他

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

設定されていない

2. 禁忌内容とその理由

2. 禁忌（次の患者には投与しないこと）

本剤の成分に対し過敏症の既往歴のある患者

3. 効能又は効果に関連する注意とその理由

「V-2. 効能又は効果に関連する注意」の項参照

4. 用法及び用量に関連する注意とその理由

「V-4. 用法及び用量に関連する注意」の項参照

5. 重要な基本的注意とその理由

8. 重要な基本的注意

8.1 投与開始初期においてめまい、傾眠が認められることがある。また、これらの症状により転倒等を伴うことがあるため、十分に注意すること。

8.2 通常、中等度及び高度アルツハイマー型認知症では、自動車の運転等危険を伴う機械の操作能力が低下することがある。また、本剤により、めまい、傾眠等があらわれることがあるので、本剤投与中の患者には自動車の運転等危険を伴う機械の操作に従事させないように注意すること。

8.3 本剤投与により効果が認められない場合、漫然と投与しないこと。

6. 特定の背景を有する患者に関する注意

(1) 合併症・既往歴等のある患者

9.1 合併症・既往歴等のある患者

9.1.1 てんかん又は痙攣の既往のある患者

発作を誘発又は悪化させることがある。

9.1.2 尿 pH を上昇させる因子（尿細管性アシドーシス、重症の尿路感染等）を有する患者

尿のアルカリ化により本剤の尿中排泄率が低下し、本剤の血中濃度が上昇するおそれがある。[10.2、16.5 参照]

(2) 腎機能障害患者

9.2 腎機能障害患者

本剤は腎排泄型の薬剤であり、排泄が遅延する。[16.6.1 参照]

9.2.1 高度の腎機能障害（クレアチニンクリアランス値：30mL/min 未満）のある患者

[7.2 参照]

(3) 肝機能障害患者

9.3 肝機能障害患者

9.3.1 高度の肝機能障害（Child-Pugh 分類 C）のある患者

臨床試験では除外されている。

(4) 生殖能を有する者

設定されていない

(5) 妊婦

9.5 妊婦

妊婦又は妊娠している可能性のある女性には、治療上の有益性が危険性を上回ると判断される場合にのみ投与すること。動物実験（ウサギ）で胎児への移行が認められている。また、動物実験（ラット）で胎児及び出生児の体重増加抑制が認められている。[16.3.3 参照]

(6) 授乳婦

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（ラット）で、乳汁中への移行が認められている。[16.3.3 参照]

(7) 小児等

9.7 小児等

小児等を対象とした臨床試験は実施していない。

(8) 高齢者

設定されていない

7. 相互作用

(1) 併用禁忌とその理由

設定されていない

(2) 併用注意とその理由

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
ドパミン作動薬 レボドパ等	ドパミン作動薬の作用を増強させるおそれがある。	本剤の NMDA（N・メチル・D・アスパラギン酸）受容体拮抗作用が、ドパミン遊離を促進させる可能性がある。
ヒドロクロロチアジド [16.7 参照]	ヒドロクロロチアジドの血中濃度を低下させる。	機序は不明である。
腎尿細管分泌（カチオン輸送系）により排泄される薬剤 シメチジン等	本剤の血中濃度が上昇するおそれがある。	本剤は一部が尿細管分泌（カチオン輸送系）により排泄されるため、同じ輸送系を介する薬剤と競合する可能性がある。
尿アルカリ化を起こす薬剤 ³³⁾ アセタゾラミド等 [9.1.2、16.5 参照]	本剤の血中濃度が上昇するおそれがある。	尿のアルカリ化により、本剤の尿中排泄率が低下するため。
NMDA 受容体拮抗作用を有する薬剤 アマンタジン塩酸塩、 デキストロメトルファン臭化水素酸塩水和物等	相互に作用を増強させるおそれがある。	両薬剤とも NMDA 受容体拮抗作用を有するため。

8. 副作用

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。

(1) 重大な副作用と初期症状

11.1 重大な副作用

11.1.1 痙攣（0.3%）

11.1.2 失神（頻度不明）、意識消失（頻度不明）

11.1.3 精神症状

激越（0.2%）、攻撃性（0.1%）、妄想（0.1%）、幻覚（頻度不明）、錯乱（頻度不明）、せん妄（頻度不明）等があらわれることがある。

11.1.4 肝機能障害（頻度不明）、黄疸（頻度不明）

AST、ALT、ALP、ビリルビン等の上昇を伴う肝機能障害があらわれることがある。

11.1.5 横紋筋融解症（頻度不明）

筋肉痛、脱力感、CK 上昇、血中及び尿中ミオグロビン上昇等があらわれることがある。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。

11.1.6 完全房室ブロック、高度な洞徐脈等の徐脈性不整脈（頻度不明）

(2) その他の副作用

11.2 その他の副作用

	1～5%未満	1%未満	頻度不明
過敏症		発疹	顔面浮腫、眼瞼浮腫
精神神経系	めまい、頭痛	傾眠、不眠、徘徊、不穏、易怒性、不安	歩行障害、不随意運動（振戦、チック、ジスキネジー等）、活動性低下、鎮静
腎臓		頻尿、尿失禁、尿潜血、BUN 上昇	
肝臓	肝機能異常		
消化器	便秘、食欲不振	消化管潰瘍、悪心、嘔吐、下痢、便失禁	
循環器	血圧上昇	血圧低下、上室性期外収縮	
その他	血糖値上昇、転倒、浮腫、体重減少、CK 上昇	貧血、倦怠感、発熱、コレステロール上昇、トリグリセリド上昇	脱力感

9. 臨床検査結果に及ぼす影響

設定されていない

10. 過量投与

13. 過量投与

13.1 症状

メマンチン塩酸塩 400mg 服用患者において、不穏、幻視、痙攣、傾眠、昏迷、意識消失等があらわれ、また、メマンチン塩酸塩 2,000mg 服用患者において、昏睡、複視及び激越があらわれ、それぞれ回復したとの報告がある（外国人における報告）。

13.2 処置

尿の酸性化により、僅かに排泄が促進したとの報告がある。

11. 適用上の注意

14. 適用上の注意

14.1 薬剤交付時の注意

14.1.1 PTP 包装の薬剤は PTP シートから取り出して服用するよう指導すること。PTP シートの誤飲により、硬い鋭角部が食道粘膜へ刺入し、更には穿孔をおこして縦隔洞炎等の重篤な合併症を併発することがある。

14.1.2 舌の上にのせて唾液を浸潤させると崩壊するため、水なしで服用可能である。また、水で服用することもできる。

14.1.3 寝たままの状態では、水なしで服用させないこと。

12. その他の注意

(1) 臨床使用に基づく情報

該当資料なし

(2) 非臨床試験に基づく情報

15.2 非臨床試験に基づく情報

ラットの高用量投与実験（メマンチン塩酸塩 100mg/kg 単回経口投与、25mg/kg/日以上 14 日間反復経口投与、又は 100mg/kg/日 14 日間混餌投与）において、脳梁膨大皮質及び帯状回皮質に神経細胞の空胞化又は壊死が認められた。

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) 安全性薬理試験
該当資料なし
- (3) 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) 遺伝毒性試験
該当資料なし
- (4) がん原性試験
該当資料なし
- (5) 生殖発生毒性試験
該当資料なし
- (6) 局所刺激性試験
該当資料なし
- (7) その他の特殊毒性
該当資料なし

X. 管理的理的事項に関する項目

1. 規制区分

製 剤：メマンチン塩酸塩 OD錠 5mg「ケミファ」 劇薬、処方箋医薬品^{注)}
メマンチン塩酸塩 OD錠 10mg「ケミファ」 劇薬、処方箋医薬品^{注)}
メマンチン塩酸塩 OD錠 15mg「ケミファ」 劇薬、処方箋医薬品^{注)}
メマンチン塩酸塩 OD錠 20mg「ケミファ」 劇薬、処方箋医薬品^{注)}

注) 注意－医師等の処方箋により使用すること

有効成分：メマンチン塩酸塩 劇薬

2. 有効期間

3年

3. 包装状態での貯法

貯法：室温保存

4. 取扱い上の注意

20. 取扱い上の注意

20.1 アルミピロー又はプラスチックボトル開封後は湿気を避けて保存すること。

20.2 製剤の特性上、吸湿により錠剤表面がざらつくことがある。

20.3 5mg 錠、10mg 錠は、それぞれ錠剤表面に使用色素による赤色、黄色の斑点がみられることがある。

5. 患者向け資料

患者向医薬品ガイド：有り

くすりのしおり：有り

患者指導箋：

メマンチン塩酸塩OD錠「ケミファ」を服用される患者様、ご家族、介護者の方へ

服用スケジュール

主治医の指示に従ってください。

このお薬は1日1回5mgの服用から開始し、1週間ごとに5mgずつ服用する量を増やしていきます。
4週目以降は、1日1回20mgを服用します。

1日 服用量

5mg 10mg 15mg 20mg

1週目 2週目 3週目 4週目

メマンチン塩酸塩 OD錠5mg(ケミファ) メマンチン塩酸塩 OD錠10mg(ケミファ) メマンチン塩酸塩 OD錠15mg(ケミファ) メマンチン塩酸塩 OD錠20mg(ケミファ)

■ このお薬は1日1回20mgを飲み続けることで効果があるお薬です。
■ このお薬を飲みはじめるときは、体を慣らすために、通常1週間ごとに服用量を増やしていきます。医師・薬剤師の指示に従って決められた量を飲みましょう。
■ お薬の量を増やすのは、症状が悪化したからではありません。

服用にあたっての注意

- 服用は、医療関係者やご家族等の管理の下で行ってください。
- 1日1回お飲みください(シートから取り出して服用してください)。
- 効果を十分に得るために、服用時間を決め、毎日その時間に規則正しく服用するようにしましょう。
- このお薬は水なしでも服用できます。舌の上で唾液を含ませ舌で軽くつぶして唾液と一緒に飲み込んでください。水で服用することもできます。ただし、寝たまの状態で、水で服用してください。
- 飲み忘れに気づいたときでも、次の日から決められた時間に飲んでください。2日分を一度に飲んではいけません。
- 間違えてたくさん飲んでしまい、いつもとは違う様子が見られた場合は、すぐに医師・薬剤師に相談してください。
- このお薬を飲んで症状に変化がないように見えても、実際は症状の進行を遅くしていると考えられます。あなたやご家族の判断で、お薬を飲むことを中止したり、お薬の量を減したりしないでください。

飲みはじめの副作用

- お薬の飲みはじめには、めまいが起きることがや重くなる場合があります。

この他にもお薬を服用して気になる症状があらわれた場合は、医師や薬剤師に相談してください。

日本ケミファ株式会社 K-629

ご家族、介護者の方へ 症状チェックシート

気になることがあった日に、その時の状態をチェックシートに書き込んでください。受診時にはこの用紙を持参し、主治医の先生にご確認ください。

チェックする項目	日付 (記号)	年	月	日	年	月	日	年	月	日
同じことを何度も聞く(数分前のことを忘れる)	☑									
以前から記憶していたことを忘れる	☐									
「いつどこ」といった時間や場所が分からないことがある	☐									
1人で外出して戻ってこない	☐									
日用品の買物を間違える	☐									
気候に合った服装を選べない	☑									
着替えに手助けが必要	☐									
入浴を嫌がる	☐									
お薬の量や服の調子ができないなど、入浴に手助けが必要	☐									
気分の落ち込みが見られる	☐									
イライラすることが増えた	☑									
お薬を飲み忘れる	☐									
その他に気になった点や、相談したいことなど	少し機嫌が悪かった									

2020年2月作成 061版

6. 同一成分・同効薬

同一成分薬：メマリー錠 5mg・錠 10mg・錠 20mg・OD 錠 5mg・OD 錠 10mg・OD 錠 20mg
メマリードライシロップ 2%

同 効 薬：ドネペジル塩酸塩、ガランタミン臭化水素酸塩、リバスチグミン

7. 国際誕生年月日

2002 年 5 月 15 日（ドイツ）

8. 製造販売承認年月日及び承認番号、薬価基準収載年月日、販売開始年月日

販売名	製造販売 承認年月日	承認番号	薬価基準 収載年月日	販売開始 年月日
メマンチン塩酸塩 OD 錠 5mg「ケミファ」	2020 年 2 月 17 日	30200AMX00093000	2020 年 6 月 19 日	
メマンチン塩酸塩 OD 錠 10mg「ケミファ」	2020 年 2 月 17 日	30200AMX00094000	2020 年 6 月 19 日	
メマンチン塩酸塩 OD 錠 15mg「ケミファ」	2020 年 2 月 17 日	30200AMX00095000	2020 年 6 月 19 日	
メマンチン塩酸塩 OD 錠 20mg「ケミファ」	2020 年 2 月 17 日	30200AMX00096000	2020 年 6 月 19 日	

9. 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

10. 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

11. 再審査期間

該当しない

12. 投薬期間制限に関する情報

本剤は、投薬（あるいは投与）期間に関する制限は定められていない。

13. 各種コード

販売名	厚生労働省薬価 基準収載医薬品 コード	個別医薬品コード (YJ コード)	HOT (9 桁) 番号	レセプト電算処理 システム用コード
メマンチン塩酸塩 OD 錠 5mg「ケミファ」	1190018F4014	1190018F4146	127853802	622785301
メマンチン塩酸塩 OD 錠 10mg「ケミファ」	1190018F5010	1190018F5142	127854502	622785401
メマンチン塩酸塩 OD 錠 15mg「ケミファ」	1190018F7048	1190018F7048	127855202	622785501
メマンチン塩酸塩 OD 錠 20mg「ケミファ」	1190018F6017	1190018F6149	127856902	622785601

14. 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) 日本ケミファ株式会社：安定性に関する資料（社内資料）
- 2) 日本ケミファ株式会社：無包装状態における安定性に関する資料（社内資料）
- 3) 日本ケミファ株式会社：溶出に関する資料（社内資料）
- 4) 北村 伸ほか：老年精神医学雑誌 2011；22（4）：453-463
- 5) 後期第Ⅱ相試験（用量設定試験）（メマリー錠：2011年1月21日承認、申請資料概要 2.7.6.19）
- 6) 中村 祐ほか：老年精神医学雑誌 2011；22（4）：464-473
- 7) 第Ⅲ相試験（検証的試験）（メマリー錠：2011年1月21日承認、申請資料概要 2.7.6.20）
- 8) Tariot PN, et al. : JAMA 2004；291（3）：317-324
- 9) 第Ⅲ相試験（海外、中等度・高度 AD 検証的試験）（メマリー錠：2011年1月21日承認、申請資料概要 2.7.6.25）
- 10) 中村 祐ほか：Geriatr Med. 2016；54（11）：1147-1158
- 11) 製造販売後臨床試験Ⅱ（メマリー錠/OD錠/ドライシロップ：2020年9月23日、再審査報告書）
- 12) 薬理試験の考察及び結論（メマリー錠：2011年1月21日承認、申請資料概要 2.6.2.6）
- 13) NMDA 受容体チャネル親和性の検討（メマリー錠：2011年1月21日承認、申請資料概要 2.6.2.2）
- 14) Parsons CG, et al. : Neuropharmacology 1993；32（12）：1337-1350
- 15) Frankiewicz T, et al. : Br J Pharmacol. 1996；117（4）：689-697
- 16) Nakamura S, et al. : Eur J Pharmacol. 2006；548（1-3）：115-122
- 17) Zajackowski W, et al. : Neuropharmacology 1997；36（7）：961-971
- 18) Misztal M, et al. : Behav Pharmacol. 1995；6：550-561
- 19) 健康成人男性における単回経口投与時の薬物動態の検討（メマリー錠：2011年1月21日承認、申請資料概要 2.7.6.4）
- 20) 大和田 康子ほか：新薬と臨牀 2014；63（3）：374-378
- 21) アルツハイマー型認知症患者における反復経口投与時の薬物動態の検討（メマリー錠：2011年1月21日承認、申請資料概要 2.7.6.7）
- 22) 日本ケミファ株式会社：生物学的同等性に関する資料（社内資料）
- 23) メマンチン塩酸塩とヒドロクロロチアジド・トリウムテレン配合剤との薬物動態学的相互作用の検討（メマリー錠：2011年1月21日承認、申請資料概要 2.7.6.16）
- 24) 全身オートラジオグラフィー（メマリー錠：2011年1月21日承認、申請資料概要 2.6.4.4）
- 25) 脳内濃度（メマリー錠：2011年1月21日承認、申請資料概要 2.6.4.4）
- 26) 胎盤胎児移行性（メマリー錠：2011年1月21日承認、申請資料概要 2.6.4.4）
- 27) ラットにおける ^{14}C -標識体を用いた乳汁中への移行（メマリー錠：2011年1月21日承認、申請資料概要 2.6.4.6）
- 28) 臨床薬理試験（日本人及び白人の高齢者における薬物動態試験）（メマリー錠：2011年1月21日承認、申請資料概要 2.7.6.11）
- 29) ヒトのチトクロム P450 発現ヒト肝細胞を用いた代謝（メマリー錠：2011年1月21日承認、申請資料概要 2.7.2.2）
- 30) ヒトの肝細胞を用いた酵素誘導（メマリー錠：2011年1月21日承認、申請資料概要 2.7.2.2）
- 31) ヒトの肝ミクロソームを用いた酵素阻害（メマリー錠：2011年1月21日承認、申請資料概要 2.7.2.2）
- 32) 臨床薬理試験（海外、マスバランス試験）（メマリー錠：2011年1月21日承認、申請資料概要 2.7.6.6）
- 33) Freudenthaler S, et al. : Br J Clin Pharmacol. 1998；46（6）：541-546
- 34) 腎機能障害患者における薬物動態の検討（メマリー錠：2011年1月21日承認、申請資料概要 2.7.6.8）
- 35) 日本薬品工業株式会社：粉碎後の安定性に関する資料（社内資料）
- 36) 日本薬品工業株式会社：簡易懸濁法に関する資料（社内資料）

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
該当しない
2. 海外における臨床支援情報
該当資料なし

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。

掲載根拠：「医療用医薬品の販売情報提供活動に関するガイドラインに関する Q&A について（その 3）」（令和元年 9 月 6 日付 厚生労働省医薬・生活衛生局監視指導・麻薬対策課事務連絡）

(1) 粉砕

粉砕後安定性試験³⁵⁾

〔試験項目〕

性状、純度試験（参考値）、定量法

〔結果〕

販売名	保存条件	保存期間	保存形態	結果
メマンチン塩酸塩 OD 錠 5mg「ケミ ファ」	40±2℃	5 週	遮光・気密容器	変化なし
	25±2℃、 75±5%RH	5 週	遮光・開放 (褐色ガラス瓶)	変化なし
	25±2℃、 60±5%RH 4000lx	総照度 120 万 lx・hr	気密容器 (透明ガラス瓶)	変化なし
メマンチン塩酸塩 OD 錠 10mg「ケミ ファ」	40±2℃	5 週	遮光・気密容器	変化なし
	25±2℃、 75±5%RH	5 週	遮光・開放 (褐色ガラス瓶)	変化なし
	25±2℃、 60±5%RH 4000lx	総照度 120 万 lx・hr	気密容器 (透明ガラス瓶)	変化なし
メマンチン塩酸塩 OD 錠 15mg「ケミ ファ」	40±2℃	5 週	遮光・気密容器	変化なし
	25±2℃、 75±5%RH	5 週	遮光・開放 (褐色ガラス瓶)	変化なし
	25±2℃、 60±5%RH 4000lx	総照度 120 万 lx・hr	気密容器 (透明ガラス瓶)	変化なし
メマンチン塩酸塩 OD 錠 20mg「ケミ ファ」	40±2℃	5 週	遮光・気密容器	変化なし
	25±2℃、 75±5%RH	5 週	遮光・開放 (褐色ガラス瓶)	変化なし
	25±2℃、 60±5%RH 4000lx	総照度 120 万 lx・hr	気密容器 (透明ガラス瓶)	変化なし

(2) 崩壊・懸濁性及び経管投与チューブの通過性³⁶⁾

〔試験方法〕

崩壊懸濁試験：注入器内に錠剤を 1 錠入れ、55℃の温湯 20mL を吸い取り、5 分間放置した後、注入器を 90 度 15 往復横転し、崩壊・懸濁の状況を観察した。

通過性試験：崩壊懸濁試験で得られた懸濁液を、8Fr.の経管チューブで注入し、通過性を観察した。

〔結果〕

- 1) メマンチン塩酸塩 OD 錠 5mg 「ケミファ」
崩壊懸濁試験：5 分以内に崩壊・懸濁した。
通過性試験：8Fr.チューブを通過した。
- 2) メマンチン塩酸塩 OD 錠 10mg 「ケミファ」
崩壊懸濁試験：5 分以内に崩壊・懸濁した。
通過性試験：8Fr.チューブを通過した。
- 3) メマンチン塩酸塩 OD 錠 15mg 「ケミファ」
崩壊懸濁試験：5 分以内に崩壊・懸濁した。
通過性試験：8Fr.チューブを通過した。
- 4) メマンチン塩酸塩 OD 錠 20mg 「ケミファ」
崩壊懸濁試験：5 分以内に崩壊・懸濁した。
通過性試験：8Fr.チューブを通過した。

2. その他の関連資料

該当資料なし