日本標準商品分類番号:871124

医薬品インタビューフォーム

日本病院薬剤師会の I F 記載要領 2013 に準拠して作成

睡眠導入剤

トリアゾラム 錠 0.125 mg 「日新」 トリアゾラム 錠 0.25 mg 「日新」

Triazolam Tablets 0.125mg • 0.25mg "NISSIN"

剤 形	錠 0. 125mg: 錠剤 (素錠) 錠 0. 25mg: 錠剤 (裸錠)					
製剤の規制区分		(注意-習慣性あり) (注意-医師等の処方	箋により使用すること)		
規格・含量		錠中にトリアゾラム 錠中にトリアゾラム	•			
一 般 名		和名:トリアゾラム 洋名:Triazolam				
 製 造 販 売	販売名変更による					
承認年月日	_	製造販売承認年月日	薬価基準収載年月日	発売年月日		
薬価基準収載・	錠 0.125mg	2015年2月12日	2015年6月19日	2015年6月29日		
発 売 年 月 日 	錠 0. 25mg	2015年2月12日	2015年6月19日	2015年6月19日		
開発・製造販売 (輸入)・提携・ 販売会社名	(輸入)· 提携 · 製造販売元 : 日新製薬株式会社					
医薬情報担当者 の連絡先	当					
問い合わせ窓口	TEL: 023-655-	日新製薬株式会社 安全管理部 TEL: 023-655-2131 FAX: 023-655-3419 医療関係者向けホームページ: https://www.yg-nissin.co.jp/				

本 IF は 2023 年 6 月改訂 (第 18 版) の電子添文の記載に基づき作成した。

最新の電子添文は、PMDA 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新たな I F 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 - 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上情報として適切か審査・検討することとした。

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

2. IFとは

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

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

[IFの様式]

- ①規格はA4版、横書きとし、原則として9ポイント以上の字体(図表は除く)で記載し、一色刷りとする。ただし、添付文書で赤枠・赤字を用いた場合には、電子媒体ではこれに従うものとする。
- ② I F記載要領に基づき作成し、各項目名はゴシック体で記載する。
- ③表紙の記載は統一し、表紙に続けて日病薬作成の「IF利用の手引きの概要」の全文を記載するものとし、2頁にまとめる。

[IFの作成]

- ① I F は原則として製剤の投与経路別(内用剤、注射剤、外用剤)に作成される。
- ② I Fに記載する項目及び配列は日病薬が策定した I F記載要領に準拠する。
- ③添付文書の内容を補完するとの I F の主旨に沿って必要な情報が記載される。
- ④製薬企業の機密等に関するもの、製薬企業の製剤努力を無効にするもの及び薬剤師をはじめ医療従 事者自らが評価・判断・提供すべき事項については記載されない。
- ⑤「医薬品インタビューフォーム記載要領 2013」(以下、「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があり、その取扱いには十分留意すべきである。

4. 利用に際しての留意点

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

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

(2013年4月改訂)

目 次

Ι	. 概	要に関する項目	
	1.	開発の経緯・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・	1
	2.	製品の治療学的・製剤学的特性・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・	1
π	夕	称に関する項目	
-		販売名・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・	2
		一般名・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・	2
	3.	傅垣式又は小性式・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・	2
	4.	化学名(命名法)・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・	2
			2
	6.	慣用名、別名、略号、記号番号··································	2
	7.	UAS 登録番号······	2
Ш		「効成分に関する項目	
	1.	物理化学的性質・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・	3
	2.		3
	3.	有効成分の確認試験法・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・	3
	4.	有効成分の定量法・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・	3
π7	焦	製剤に関する項目	
14	1.	*Ani (4
	1. 2.		4
	2. 3.		
		製剤の各種条件下における安定性・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・	4
		調製法及び溶解後の安定性・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・	5
	5.	調製法及び浴幣後の女正性・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・	6
	6.	他剤との配合変化(物理化学的変化)・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・	6
	7.	溶出性・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・	7
	8.	生物学的試験法・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・	1 0
	9.	製剤中の有効成分の確認試験法・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・	1 0
	10.	. 製剤中の有効成分の定量法・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・	1 0
		. 力価・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・	1 0
		. 混入する可能性のある夾雑物・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・	1 0
		. 注意が必要な容器・外観が特殊な容器に関する情報・・・・・・・・・・・・	1 C
	14.	. その他・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・	1 C
V	. 沽	台療に関する項目	
	1.	効能又は効果・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・	1 1
	2.	用法及び用量・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・	1 1
		臨床成績	1 1
τπ	车	薬効薬理に関する項目	
ΛŢ			1 2
		薬理作用・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・	
	۷.	条理作用・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・	1 2
VII		終物動態に関する項目	
			1 3
		214111-0-2411111-4-11-11-11-11-11-11-11-11-11-11-1	1 4
		吸収・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・	1 4
		分布・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・	1 4
	5.	代謝	1 4
	6.	排泄 · · · · · · · · · · · · · · · · · · ·	1 4
	7.	トランスポーターに関する情報・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・	1 4
	8.	透析等による除去率・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・	1 4

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・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・	1 5
	2. 禁忌内容とその理由 (原則禁忌を含む)	1 5
	3. 効能又は効果に関連する使用上の注意とその理由・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・	1 5
	4. 用法及び用量に関連する使用上の注意とその理由・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・	1 5
	5. 慎重投与内容とその理由・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・	1 5
	6. 重要な基本的注意とその理由及び処置方法	1 5
	7. 相互作用 · · · · · · · · · · · · · · · · · · ·	1 6
	8. 副作用 · · · · · · · · · · · · · · · · · · ·	1 8
	9. 高齢者への投与・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・	1 9
	10. 妊婦、産婦、授乳婦等への投与・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・	1 9
	11. 小児等への投与・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・	1 9
	12. 臨床検査結果に及ぼす影響・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・	1 9
	13. 過量投与・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・	2 0
	14. 適用上の注意・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・	2 0
	15. その他の注意・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・	2 0
	16. その他・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・	2 0
	JL 154	
IX.	. 非臨床試験に関する項目	
	1. 薬理試験・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・	2 1
	2. 毒性試験	2 1
X	. 管理的事項に関する項目	
	1. 規制区分·····	2 2
	2. 有効期間又は使用期限・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・	2 2
	3. 貯法・保存条件・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・	2 2
	4. 薬剤取扱い上の注意点・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・	2 2
	5. 承認条件等	2 2
	6. 包装・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・	2 2
		2 2
		2 2 2 2
	9. 国際誕生年月日····································	2 2
	11. 薬価基準収載年月日、	2 3
	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・・・・・・・	$\frac{2}{3}$
	13. 再審査結果、再評価結果公表年月日及びその内容・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・	2 3
	14. 再審査期間・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・	2 3
	15. 投薬期間制限医薬品に関する情報・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・	2 3
	16. 各種コード・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・	2 3
		2 3
χī	文献	
	1. 引用文献	2 4
	1. 引力 2. その他の参考文献・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・	2 4
	2. CVIIIV多句人做	2 1
Vπ	会 本咨划	
ΑШ.	参考資料 1. 主な外国での発売状況・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・	0.4
	1. 王な外国での発売状況・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・	2 4
	4. (英/下にやける 崎小 人1友 目 報・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・	2 4
	Ht -tz	
ШХ	. 備考	
	その他の関連資料・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・	2 4

I. 概要に関する項目

1. 開発の経緯

トリアゾラムはベンゾジアゼピン系薬剤で、超短時間型に分類される睡眠導入 剤である。

日新製薬㈱は、「アスコマーナ錠 0.25」を後発医薬品として企画・開発し、薬発第 698 号 (昭和 55 年 5 月 30 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、1992 年 2 月に承認を取得し、1992 年 7 月に薬価収載された。

その後、「アスコマーナ錠 0.125mg」の承認を 2011 年 7 月に取得し、2011 年 11 月に薬価収載された。

医療事故防止対策に基づき、2015 年 2 月に販売名をそれぞれ『トリアゾラム錠 0.125mg「日新」』、『トリアゾラム錠 0.25mg「日新」』に変更し、2015 年 6 月に薬価収載された。

2. 製品の治療学的・製 剤学的特性

大脳辺縁系及び視床下部における過剰な情動を正常域に調整する機序が作用の基本と考えられている。その結果、睡眠、抗不安、鎮静、抗痙攣、筋弛緩など種々の薬理作用が発現する。

重大な副作用として、薬物依存、離脱症状、精神症状、呼吸抑制、一過性前向性健忘、もうろう状態、睡眠随伴症状(夢遊症状等)、肝炎、肝機能障害、黄疸、ショック、アナフィラキシーがあらわれることがある。

Ⅱ. 名称に関する項目

1.販売名 (1)和名 (2)洋名 (3)名称の由来	トリアゾラム錠 0.125mg「日新」 トリアゾラム錠 0.25mg「日新」 Triazolam Tablets 0.125mg "NISSIN" Triazolam Tablets 0.25mg "NISSIN" 本剤の一般名「トリアゾラム」に由来する。
2. 一般名 (1) 和名(命名法) (2) 洋名(命名法) (3) ステム	トリアゾラム (JAN) Triazolam (JAN、INN) ベンゾジアゼピン系薬剤:-azolam
3. 構造式又は示性式	H ₃ C N N Cl
4. 分子式及び分子量	分子式: C ₁₇ H ₁₂ Cl ₂ N ₄ 分子量: 343. 21
5. 化学名(命名法)	8-chloro-6-(o-chlorophenyl)-1-methyl-4H-s-triazolo[4,3-a] [1,4]benzodiazepine (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	28911-01-5

Ⅲ. 有効成分に関する項目

1.物理化学的性質 (1)外観・性状 (2)溶解性	白色の粉末で、においはない。 クロロホルムに溶けやすく、メタノールにやや溶けにくく、エタノール (95) に溶けにくく、アセトン、酢酸エチル又はジエチルエーテルに極めて溶けにく 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:239~243℃
点、凝固点 (5)酸塩基解離定数 (6)分配係数 (7)その他の主な示性 値	p Ka: 2.17 (ベンゾジアゼピン環、吸光度法) 該当資料なし 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	日本薬局方外医薬品規格トリアゾラムの確認試験法による。 (1) ピリジン及びニンヒドリン試液による呈色反応 (2) 紫外可視吸光度測定法 (3) 赤外吸収スペクトル測定法(ペースト法) (4) 炎色反応試験(2)
4. 有効成分の定量法	日本薬局方外医薬品規格トリアゾラムの定量法による。 ガスクロマトグラフィー (内標準法)

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	トリアゾラム錠 0.125mg「日新」	トリアゾラム錠 0.25mg「日新」
区 別	錠剤 (素錠)	錠剤(裸錠)
性状	淡紫色の素錠	白色の割線入り裸錠
外形	NS173 0125	NS
大きさ	長径:7.9mm 短径:5.7mm 錠厚:2.1mm 重量:100mg	錠径:7.0mm 錠厚:2.0mm 重量:100mg

(2)製剤の物性

該当資料なし

(3) 識別コード

錠 0.125mg: NS173 錠 0.25mg: NS112

(4) p H、浸透圧比、 粘度、比重、無菌 の旨及び安定な p H域等 該当しない

2.製剤の組成

(1) 有効成分(活性成 分)の含量 **錠 0.125mg**: 1錠中にトリアゾラム 0.125mg 含有 **錠 0.25mg**: 1錠中にトリアゾラム 0.25mg 含有

(2)添加物

錠 0.125mg:

乳糖水和物、結晶セルロース、トウモロコシデンプン、安息香酸ナトリウム、ジオクチルソジウムスルホサクシネート、ヒドロキシプロピルセルロース、含水二酸化ケイ素、ステアリン酸マグネシウム、青色2号アルミニウムレーキ、赤色3号アルミニウムレーキ

錠 0.25mg:

乳糖水和物、トウモロコシデンプン、ヒドロキシプロピルセルロース、結晶 セルロース、ステアリン酸マグネシウム

(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⁾²⁾

トリアゾラム錠 0.125mg「日新」

最終包装製品を用いた加速試験(40°C、相対湿度 75%、6 ヵ月)の結果、室温保存において 3 年間安定であることが推測された。

加速試験

試験条件: PTP 包装し、アルミ袋に入れ封をしたものの状態で、 40 ± 1 °C、75 ±5 %R. H.

	項目及び規格	開始時	1ヵ月後	3ヵ月後	6ヵ月後
	性状 淡紫色の素錠	淡紫色の素錠	淡紫色の素錠	淡紫色の素錠	淡紫色の素錠
確認試験	(1) 紫外可視吸光度測定法	適合	適合	適合	適合
試験	(2) 薄層クロマトグラフィー	適合	適合	適合	適合
	製剤均一性 (含量均一性試験(%)) 判定値:15.0%を超えない	1.4	1.5	2. 2	1.8
水	溶出性(%) 、50 回転、15 分、80%以上	98~100	97~104	95~100	98~104
	定量試験(%) 92.0~108.0	99. 0	100. 1	100.0	101. 5

無包装状態における安定性試験(参考情報)

温度(40°C 遮光·気密容器)

項目及び規格	開始時	1ヵ月	2ヵ月	3ヵ月
外観 淡紫色の素錠	淡紫色の素錠	淡紫色の素錠	淡紫色の素錠	淡紫色の素錠
含量(%)	101 4	98. 6	98. 5	00.0
92. 0~108. 0	101. 4	98.0	98. 5	98. 9
溶出性(%) 水、15 分、80%以上	98~103	97~100	94~98	97~100
硬度(kgf)	6. 1	6.6	6. 7	6. 5

湿度 (25°C75%R.H. 遮光・開放)

項目及び規格	開始時	1ヵ月	2ヵ月	3ヵ月
外観	淡紫色の素錠	淡紫色の素錠	淡紫色の素錠	淡紫色の素錠
淡紫色の素錠	D () ()	D () ()	D 671 () ()	D () () ()
含量(%) 92.0~108.0	101. 4	97.9	97. 4	97.5
溶出性(%) 水、15分、80%以上	98~103	97~104	95~97	97~101
硬度(kgf)	6. 1	4. 1	3. 9	4. 0

光 (10001x 気密容器)

(10001X 24					
項目及び規格	開始時	25 日 60 万 l x・hr			
外観 淡紫色の素錠	淡紫色の素錠	淡青色の素錠 (規格外)			
含量 (%) 92. 0~108. 0	101. 4	99. 0			
溶出性(%) 水、15分、80%以上	98~103	97~102			
硬度(kgf)	6. 1	5. 6			

トリアゾラム錠 0.25mg「日新」

最終包装製品を用いた加速試験(40℃、相対湿度75%、6ヵ月)の結果、室温 保存において3年間安定であることが推測された。また、最終包装製品を用い た長期保存試験(室温保存、3年)の結果、外観及び含量等は規格の範囲内で あり、室温保存における3年間の安定性が確認された。

加速試験

試験条件:最終包装製品(PTP 包装し、ポリエチレンラミネートアルミニウム フィルムでピロー包装し、紙箱に入れたもの)の状態で、40±1℃、75±5%R.H.

	項目及び規格	開始時	1ヵ月後	3ヵ月後	6ヵ月後
	性状	白色の割線	白色の割線	白色の割線	白色の割線
	白色の割線入り裸錠	入り裸錠	入り裸錠	入り裸錠	入り裸錠
確認試	(1)紫外可視吸光度測定法	適合	適合	適合	適合
試験	(2) 薄層クロマトグラフィー	適合	適合	適合	適合
	重量偏差試験(%) 6:10%を超えるものが2個以下 20%を超えるものがない。	-2.1~2.1	-2.8~2.4	-1.8~2.6	-1.8~2.8
	崩壊性(分) 水、30 分以内	2~4	2~6	2 ~ 5	2 ~ 5
	含量均一性試験(%) 偏差:15%以内	-2.5~1.2	-2.4~2.0	-1.6 ~ 2.7	-3.3~3.3
	定量試験(%) 95~105	100	100	101	101

長期保存試験

試験条件:最終包装製品(PTP 包装し、ポリエチレンラミネートアルミニウム フィルムでピロー包装し、紙箱に入れたもの)の状態で、室温保存

	項目及び規格	開始時	1 年後	2 年後	3 年後
性状		白色の割線	白色の割線	白色の割線	白色の割線
	白色の割線入り裸錠	入り裸錠	入り裸錠	入り裸錠	入り裸錠
確認	(1) 紫外可視吸光度測定法 (2) 薄層クロマトグラフィー	適合	ı	ı	適合
試験	(2) 薄層クロマトグラフィー	適合	1	1	適合
水	溶出性(%) 、50 回転、30 分、80%以上	95~103	98~101	101~103	100~102
	摩損度(参考値) 4 分後:0.8%以下 10 分後:1.0%以下	適合	I	I	適合
硬度(N) (参考値)		63	67	66	62
	定量試験(%) 95.0~105.0	100. 2	101. 0	101.3	100. 2

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 該当しない (物理化学的変化)

7. 溶出性3)4)

トリアゾラム錠 0.125mg「日新」の溶出挙動における同等性

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: 平成 12 年 2 月 14 日付医薬審第 64 号 (一部改正: 平成 13 年 5 月 31 日付医薬審発第 786 号、平成 18 年 11 月 24 日付薬食審査発第 1124004 号)

試験方法:日本薬局方溶出試験法のパドル法

試験条件:

試験液量:900mL 温度:37±0.5℃

試験液 : pH1.2 日本薬局方溶出試験第1液

pH4.0 薄めた McIlvaine の緩衝液 pH6.8 日本薬局方溶出試験第2液

水 日本薬局方精製水

回転数 : 50rpm (pH1.2、pH4.0、pH6.8、水)、100rpm (pH1.2)

試験回数:各12ベッセル

試験時間:pH1.2では2時間、その他の試験液では6時間とする。ただし、標

準製剤の平均溶出率が 85%を越えた時点で、試験を終了すること

ができる。

分析法 : 液体クロマトグラフィー 標準製剤: トリアゾラム 0.25mg 錠

判定基準:ガイドラインの判定基準のうち、次の項目に従って同等性を判定し

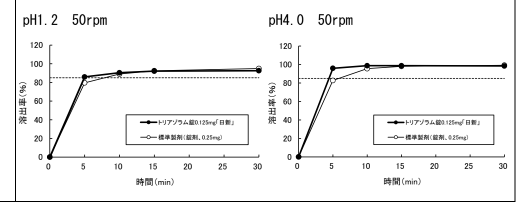
た。

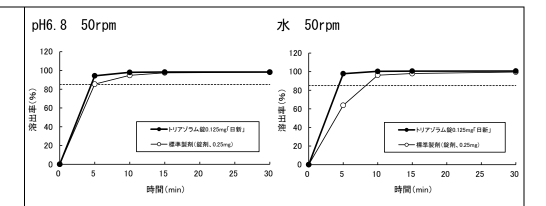
【pH1.2(50rpm)、pH4.0(50rpm)、pH6.8(50rpm)、水(50rpm)、pH1.2(100rpm)】 標準製剤が15分以内に平均85%以上溶出する場合

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。

最終比較時点(15分)における試験製剤の個々の溶出率について、標準製剤の平均溶出率が85%以上に達するとき、試験製剤の平均溶出率±15%の範囲を超えるものが12個中1個以下で、±25%の範囲を超えるものがない。

結果:ガイドラインの基準を全て満たし溶出挙動が同等と判定されたため、両 製剤は生物学的に同等とみなされた。





pH1.2 100rpm

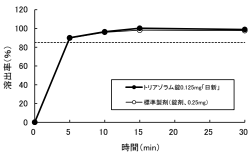


表:溶出挙動における同等性(試験製剤及び標準製剤の平均溶出率の比較)

試験条件		標準製剤 (錠剤、0.25mg)	トリアゾラム錠 0.125mg「日新」	判定	
回転数	試験液	採取時間	平均溶出率%	平均溶出率%	
	pH1.2	15 分	92. 5	92. 1	適合
F0	pH4.0	15 分	98. 0	98. 7	適合
50rpm	рН6.8	15 分	97. 5	98. 3	適合
	水	15 分	98. 0	100.6	適合
100rpm	рН1.2	15 分	98. 2	100. 2	適合

(n=12)

表:溶出挙動における同等性(試験製剤の個々の溶出率)

試験条件		最終比較	トリアゾラム錠 0.125mg「日新」		判定基準	⊕
回転数	試験液	時点	平均 溶出率%	個々の 溶出率%	刊 正 基华	判定
	pH1.2	15 分	92. 1	89.2~93.8	試験製剤の最終比較時点	適合
50rpm	pH4.0	15 分	98.7	97.2~100.4	の平均溶出率±15%の範	適合
501 pili	pH6.8	15 分	98.3	96.4~99.8	囲を超えるものが 12 個中	適合
	水	15分	100.6	98.7~103.7	1 個以下で、±25%の範囲	適合
100rpm	pH1.2	15 分	100.2	98.3~101.3	を超えるものがない。	適合

(n=12)

トリアゾラム錠 0.125mg「日新」は、日本薬局方外医薬品規格第3部に定められたトリアゾラム 0.125mg 錠の溶出規格に適合していることが確認されている。

試験液	回転数	規定時間	溶出規格
水	50rpm	15 分	80%以上

トリアゾラム錠 0.25mg「日新」の溶出挙動における同等性

後発医薬品の生物学的同等性試験ガイドライン: 平成9年12月22日付医薬審第487号(一部改正: 平成13年5月31日付医薬審発第786号)

試験方法:日本薬局方溶出試験法のパドル法

試験条件:

試験液量:900mL 温度:37±0.5℃

試験液 : pH1.2 日本薬局方崩壊試験第1液

pH4.0 酢酸・酢酸ナトリウム緩衝液 (0.05mo1/L) pH6.8 日本薬局方試薬・試液のリン酸塩緩衝液 (1→2)

水 日本薬局方精製水

界面活性剤なし(上記4試験液)

回転数 : 50rpm

試験時間: pH1.2では2時間、その他の試験液では6時間とする。ただし、標

準製剤の平均溶出率が 85%を越えた時点で、試験を終了すること

ができる。

判定基準:ガイドラインの判定基準のうち、次の該当する項目に従って同等性

を判定した。

[pH1.2(50rpm), pH4.0(50rpm)]

標準製剤が15分以内に平均85%以上溶出する場合

試験製剤は15分以内に平均85%以上溶出する。又は、15分において、試験製剤の平均溶出率は標準製剤の平均溶出率±15%の範囲にある。

【pH6.8(50rpm)、水(50rpm)】

標準製剤が 15 分~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%付近の適当な 2 時点において、試験 製剤の平均溶出率は標準製剤の平均溶出率±15%の範囲にある。又は f2 関 数の値は 45 以上である。

結果:いずれの場合においても溶出挙動は同等であると判定された。

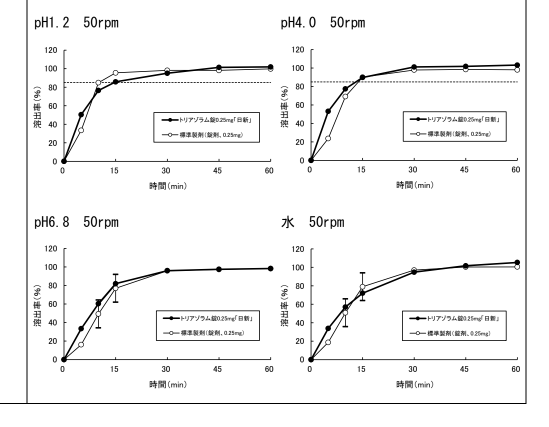


表:溶出挙動における同等性(試験製剤及び標準製剤の平均溶出率の比較) トリアゾラム錠 標準製剤 試験条件 (錠剤、0.25mg) 0.25mg「日新」 判定 回転数 試験液 採取時間 平均溶出率% 平均溶出率% pH1.2 15分 85.8 適合 95.5 89.8 pH4.0 15 分 90.1 適合 10分 49.3 60.4 50rpm pH6.8 適合 15分 77.0 82.0 10分 50.8 57.0 適合 水 15 分 79.0 72.0 (n=6)トリアゾラム錠 0.25mg「日新」は、日本薬局方外医薬品規格第3部に定めら れたトリアゾラム 0.25mg 錠の溶出規格に適合していることが確認されてい る。 試験液 回転数 規定時間 溶出規格 30分 80%以上 水 50rpm 8. 生物学的試験法 該当しない 9. 製剤中の有効成分の (1)紫外可視吸光度測定法 確認試験法 (2)薄層クロマトグラフィー 10. 製剤中の有効成分の 液体クロマトグラフィー (内標準法) 定量法 11. 力価 本剤は力価表示に該当しない 12. 混入する可能性のあ 該当資料なし る夾雑物 13. 注意が必要な容器・ 該当しない 外観が特殊な容器に

関する情報

該当しない

14. その他

V. 治療に関する項目

1. 効能又は効果	○不眠症 ○麻酔前投薬
2. 用法及び用量	○不眠症 通常成人には1回トリアゾラムとして0.25mgを就寝前に経口投与する。高度 な不眠症には0.5mgを投与することができる。なお、年齢・症状・疾患など を考慮して適宜増減するが、高齢者には1回0.125mg~0.25mgまでとする。 ○麻酔前投薬 手術前夜:通常成人には1回トリアゾラムとして 0.25mg を就寝前に経口投 与する。なお、年齢・症状・疾患などを考慮し、必要に応じ 0.5mg を投与す ることができる。
	〈用法・用量に関連する使用上の注意〉 1. 本剤に対する反応には個人差があり、また、眠気、めまい、ふらつき及び健忘等は用量依存的にあらわれるので、本剤を投与する場合には少量(1回0.125mg以下)から投与を開始すること。やむを得ず増量する場合は観察を十分に行いながら慎重に行うこと。ただし、0.5mgを超えないこととし、症状の改善に伴って減量に努めること。 2. 不眠症には、就寝の直前に服用させること。また、服用して就寝した後、患者が起床して活動を開始するまでに十分な睡眠時間がとれなかった場合、又は睡眠途中において一時的に起床して仕事等を行った場合などにおいて健忘があらわれたとの報告があるので、薬効が消失する前に活動を開始する可能性があるときは服用させないこと。
3. 臨床 (1) 臨床 (2) 臨床 (2) 臨床 (3) 探 (4) 検無量 比安島 (5) 対薬的 (5) 対薬 (4) 対策 (5) 対 (5) 対 (5) 対 (5) 対 (6) 対 (6) 対 (7)	該当資料なし

Ⅵ.薬効薬理に関する項目

続時間

11. AMA-1-10/	0 X P
1. 薬理学的に関連ある 化合物又は化合物群	ベンゾジアゼピン系: エスタゾラム、クアゼパム、ジアゼパム、ニトラゼパム、フルラゼパム塩酸 塩、リルマザホン塩酸塩水和物、ロルメタゼパム等
	チエノジアゼピン系: エチゾラム、クロチアゼパム、ブロチゾラム等
	非ベンゾジアゼピン系: ゾピクロン、ゾルピデム酒石酸塩等
2. 薬理作用 (1) 作用部位・作用機 序 ⁵⁾	大脳辺縁系及び視床下部における過剰な情動を正常域に調整する機序が作用 の基本と考えられている。その結果、睡眠、抗不安、鎮静、抗痙攣、筋弛緩な ど種々の薬理作用が発現する。
(2)薬効を裏付ける試 験成績 (3)作用発現時間・持	

Ⅷ. 薬物動態に関する項目

- 1. 血中濃度の推移・測 定法
 - (1)治療上有効な血中 濃度
 - (2) 最高血中濃度到達時間
 - (3) 臨床試験で確認さ れた血中濃度³⁾

該当資料なし

「WII. 薬物動態に関する項目 1. (3) 臨床試験で確認された血中濃度」を参照

トリアゾラム錠 0.125mg「日新」

トリアゾラム錠 0.125mg「日新」は、「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(平成 18年11月24日 薬食審査発第1124004号)」に基づき、トリアゾラム 0.25mg 錠を標準製剤としたとき、溶出挙動が等しく、生物学的に同等とみなされた。

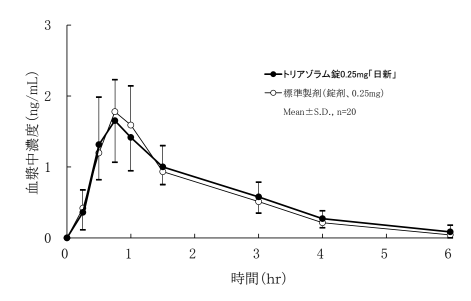
トリアゾラム錠 0.25mg「日新」

参考資料:ビーグル犬

トリアゾラム錠 0.25mg「日新」と標準製剤を、クロスオーバー法によりそれぞれ2錠(トリアゾラムとして0.5mg)健康なビーグル大に絶食時単回経口投与して血漿中濃度を測定し、得られた薬物動態パラメータ(AUC、Cmax)について統計解析を行った結果、両製剤の生物学的同等性が確認された。

	判定パラメータ		参考パラメータ
	AUC_{06}	Cmax	Tmax
	(ng·hr/mL)	(ng/mL)	(hr)
トリアゾラム錠 0.25mg 「日新」	3.567 ± 0.593	2.194 ± 0.262	0.78 ± 0.24
標準製剤 (錠剤、0.25mg)	3.381 ± 0.519	2.176 ± 0.197	0.81 ± 0.16

 $(Mean \pm S. D., n=20)$



- (4) 中毒域
- (5)食事・併用薬の影 響
- (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

「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

該当資料なし

2. 薬物速度論的パラメ ータ (1)解析方法 (2)吸収速度定数 (3)バイオアベイラビ リティ (4)消失速度定数 (5)クリアランス (6)分布容積 (7)血漿蛋白結合率	該当資料なし
3. 吸収	吸収部位:消化管
4.分布 (1)血液一脳関門通過性 (2)血液一胎盤関門通過性 (3)乳汁への移行性 (4)髄液への移行性 (5)その他の組織への 移行性	該当資料なし 「WL. 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(1)」を参照 「WL. 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(2)」を参照 該当資料なし 該当資料なし
5.代謝 (1)代謝部位及び代謝 経路 (2)代謝に関与する酵素(CYP450等)の分子種 (3)初回通過効果の有無及びその割合 (4)代謝物の活性の有無及び比率 (5)活性代謝物の速度論的パラメータ	主として肝臓 CYP3A4 該当資料なし 該当資料なし 該当資料なし
6. 排泄 (1) 排泄部位及び経路 (2) 排泄率 (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

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	本剤の服用後に、もうろう状態、睡眠随伴症状(夢遊症状等)があらわれることがある。また、入眠までの、あるいは中途覚醒時の出来事を記憶していないことがあるので注意すること。	
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. 本剤に対し過敏症の既往歴のある患者 2. 急性閉塞隅角緑内障の患者 [抗コリン作用により眼圧が上昇し、症状を悪化させることがある。] 3. 重症筋無力症の患者 [筋弛緩作用により、症状を悪化させるおそれがある。] 4. 次の薬剤を投与中の患者:イトラコナゾール、ポサコナゾール、フルコナゾール、ホスフルコナゾール、ボリコナゾール、ミコナゾール、HIVプロテアーゼ阻害剤 (アタザナビル硫酸塩、ダルナビル エタノール付加物、ホスアンプレナビルカルシウム水和物、リトナビル、ロピナビル・リトナビル)、ニルマトレルビル・リトナビル、エンシトレルビル フマル酸、コビシスタット含有製剤、エファビレンツ(「相互作用」の項参照) 5. 本剤により睡眠随伴症状(夢遊症状等)として異常行動を発現したことがある患者 [重篤な自傷・他傷行為、事故等に至る睡眠随伴症状を発現するおそれがある。] 【原則禁忌 (次の患者には投与しないことを原則とするが、特に必要とする場合には慎重に投与すること)】 肺性心、肺気腫、気管支喘息及び脳血管障害の急性期等で呼吸機能が高度に低下している患者 [呼吸抑制により炭酸ガスナルコーシスを起こしやす 	
	いので投与しないこと。やむを得ず投与が必要な場合には、少量より投与を開始し、呼吸の状態を見ながら投与量を慎重に調節すること。]	
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」を参照すること。	
5. 慎重投与内容とその理由	 次の患者には慎重に投与すること (1)心障害のある患者 (2)肝障害又はその既往歴のある患者 [肝障害が悪化又は再発することがある。また、肝臓で代謝されるため、クリアランスが低下するおそれがある。] (3)腎障害のある患者 (4)脳に器質的障害のある患者 [作用が強くあらわれるおそれがある。] (5)高齢者(「高齢者への投与」の項参照) (6)衰弱患者 [副作用があらわれやすい。] 	
6. 重要な基本的注意と その理由及び処置方 法	(1)連用により薬物依存を生じることがあるので、漫然とした継続投与による長期使用を避けること。本剤の投与を継続する場合には、治療上の必要性を十分に検討すること(「重大な副作用」の項参照)。(2)本剤の影響が翌朝以後に及び、眠気、注意力・集中力・反射運動能力等の低下が起こることがあるので、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注意すること。	

7. 相互作用

(1)併用禁忌とその理由

本剤は主として薬物代謝酵素 CYP3A4 で代謝される。

併用しないこと

#用しないこと 薬剤名等	臨床症状・措置方法	機序・危険因子
イトラコナゾール	本剤の血中濃度が上	本剤とこれらの薬剤
(イトリゾール)	昇し、作用の増強及	の代謝酵素が同じ
ポサコナゾール	び作用時間の延長が	(CYP3A4) であるた
(ノクサフィル)	起こるおそれがあ	め、本剤の代謝が阻
フルコナゾール	る。	害される。
(ジフルカン)	3 0	
ホスフルコナゾール		
(プロジフ)		
ボリコナゾール		
(ブイフェンド)		
ミコナゾール		
(フロリード)		
HIV プロテアーゼ阻害剤		
アタザナビル硫酸塩		
(レイアタッツ)		
ダルナビル エタノール		
付加物		
(プリジスタ)		
ホスアンプレナビルカ		
ルシウム水和物		
(レクシヴァ)		
リトナビル		
(ノービア)		
ロピナビル・リトナビル		
(カレトア)		
ニルマトレルビル・リトナ		
ビル		
(パキロビッド)		
エンシトレルビル フマル		
酸		
(ゾコーバ)		
コビシスタット含有製剤		
(ゲンボイヤ、シムツー		
ザ、スタリビルド、プレジュビックス)		
ジコビックス) エファビレンツ		
· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·		
(ストックリン)		

(2)併用注意とその理 併用に注意すること 由

肝用に汪怠すること		
薬剤名等	臨床症状・措置方法	機序・危険因子
アルコール	精神神経系等の副作	中枢神経抑制作用が
中枢神経抑制剤	用があらわれるおそ	増強される。
フェノチアジン誘導体	れがある。	
バルビツール酸誘導体	なお、できるだけ飲酒	
等	は避けさせること。	
エリスロマイシン	本剤の血中濃度が上	本剤とこれらの薬剤
クラリスロマイシン	昇するおそれがある。	の代謝酵素が同じ
ジョサマイシン		(CYP3A4) であるた
シメチジン		め、本剤の代謝が阻害
ジルチアゼム		される。
イマチニブメシル酸塩		
キヌプリスチン		これらの薬剤が代謝
ダルホプリスチン		酵素 (CYP3A4) を阻害
		することにより、本剤
		の代謝が阻害される。
強いCYP3A誘導剤	本剤の作用が低下す	本剤の代謝が促進さ
カルバマゼピン、フェ	るおそれがある。	れる。
ノバルビタール、リフ		
アンピシン等		
グレープフルーツジュー	本剤の作用が増強す	本剤のバイオアベイ
ス	るおそれがある。	ラビリティが増加す
		る。
モノアミン酸化酵素阻害	多汗、起立性低血圧等	機序不明
剤	の副作用があらわれ	
	るおそれがある。	
セリチニブ	治療上の有益性が危	セリチニブが代謝酵
	険性を上回る場合を	素 (CYP3A4) を阻害す
	除き、セリチニブとの	ることにより、本剤の
	併用は避け、代替の治	代謝が阻害される。
	療薬への変更を考慮	
	すること。	

8. 副作用

- (1)副作用の概要
- (2)重大な副作用と初 期症状
- 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。 (頻度不明)
- (1) 薬物依存、離脱症状:連用により薬物依存を生じることがあるので、観察を十分に行い、用量及び使用期間に注意し慎重に投与すること。また、連用中における投与量の急激な減少ないし投与の中止により、痙攣発作、せん妄、振戦、不眠、不安、幻覚、妄想等の離脱症状があらわれることがあるので、投与を中止する場合には徐々に減量するなど慎重に行うこと。特に、痙攣の既往歴のある患者では注意して減量すること。
- (2) 精神症状:刺激興奮、錯乱、攻撃性、幻覚、妄想、激越等の精神症状があらわれることがあるので、患者の状態を十分観察し、異常が認められた場合には投与を中止すること。
- (3) **呼吸抑制**: 呼吸抑制があらわれることがある。また、呼吸機能が高度に低下している患者に投与した場合、炭酸ガスナルコーシスを起こすことがあるので、このような場合には気道を確保し、換気をはかるなど適切な処置を行うこと。
- (4) 一過性前向性健忘、もうろう状態、睡眠随伴症状(夢遊症状等):一過性前向性健忘(中途覚醒時の出来事をおぼえていない等)、また、もうろう状態、睡眠随伴症状(夢遊症状等)があらわれることがあるので、本剤を投与する場合には少量から開始するなど、慎重に行うこと。なお、十分に覚醒しないまま、車の運転、食事等を行い、その出来事を記憶していないとの報告がある。異常が認められた場合には投与を中止すること。
- (5) 肝炎、肝機能障害、黄疸: 肝炎、肝機能障害、黄疸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し、適切な処置を行うこと。
- (6) ショック、アナフィラキシー:ショック、アナフィラキシー(発疹、血管性浮腫、呼吸困難等)があらわれることがあるので、観察を十分に行い、 異常が認められた場合には投与を中止し、適切な処置を行うこと。

(3) その他の副作用

	頻 度 不 明
精神神経系	眠気、ふらつき、めまい、頭痛・頭重、不安、不眠、いらいら感、協調運動失調、不快感、舌のもつれ、言語障害、見当識障害、意識混濁、耳鳴、視覚異常(霧視、散瞳、羞明、眼精疲労)、多夢、魔夢、知覚減退、転倒、多幸症、鎮静
肝臓	AST (GOT)、ALT (GPT)、γ-GTP、A1-P の上昇
消化器	口渇、食欲不振、悪心・嘔吐、下痢、腹痛、心窩部不快感、 便秘
循環器	血圧上昇、動悸、胸部圧迫感、血圧降下
過敏症注)	発疹、そう痒
骨格筋	倦怠感、脱力感等の筋緊張低下症状
その他	味覚変化、皮下出血、尿失禁、便失禁、尿閉、CK(CPK)上昇

注) このような症状があらわれた場合には投与を中止すること。

(4)項目別副作用発現 該当資料なし 頻度及び臨床検査 値異常一覧 (5) 基礎疾患、合併症、 該当資料なし 重症度及び手術の 有無等背景別の副 作用発現頻度 (6)薬物アレルギーに 本剤に対し過敏症の既往歴のある患者には投与しないこと。 対する注意及び試 |ショック、アナフィラキシー様症状があらわれることがある。(VII.8.(2)参照) 験法 9. 高齢者への投与 高齢者では、少量から投与を開始すること。 [運動失調等の副作用が発現しや すい。 10. 妊婦、産婦、授乳婦 (1)妊婦 等への投与 1)妊婦(3ヵ月以内)又は妊娠している可能性のある婦人には、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。「妊娠中に 他のベンゾジアゼピン系薬剤の投与を受けた患者の中に奇形を有する児 等の障害児を出産した例が対照群と比較して有意に多いとの疫学的調査 報告がある。〕 2) 妊娠後期の婦人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。[ベンゾジアゼピン系薬剤で新生児に哺乳困難、嘔 吐、活動低下、筋緊張低下、過緊張、嗜眠、傾眠、呼吸抑制・無呼吸、チ アノーゼ、易刺激性、神経過敏、振戦、低体温、頻脈等を起こすことが報 告されている。なお、これらの症状は、離脱症状あるいは新生児仮死とし て報告される場合もある。また、ベンゾジアゼピン系薬剤で新生児に黄疸 の増強を起こすことが報告されている。] 3) 分娩前に連用した場合、出産後新生児に離脱症状があらわれることが、べ ンゾジアゼピン系薬剤で報告されている。 (2)授乳婦 授乳婦への投与は避けることが望ましいが、やむを得ず投与する場合には 授乳を避けさせること。 [ヒト母乳中へ移行し、新生児に嗜眠、体重減少 等を起こすことが他のベンゾジアゼピン系薬剤(ジアゼパム)で報告され ており、また黄疸を増強する可能性がある。] 11. 小児等への投与 小児等に対する安全性は確立していない(使用経験が少ない)。 12. 臨床検査結果に及ぼ 該当記載事項なし す影響

13. 過量投与	症状に関して、以下の報告がある。万一過量投与に至った場合には、以下を参考の上、適切な処置を行うこと。 (1) 症状 本剤の過量投与により、傾眠、錯乱、協調運動障害、不明瞭言語を生じ、昏睡に至ることがある。悪性症候群(無動緘黙、強度の筋強剛、嚥下困難、頻脈、血圧の変動、発汗等)、呼吸抑制、無呼吸、痙攣発作があらわれることがある。 他のベンゾジアゼピン系薬剤と同様に本剤の過量投与において死亡が報告されている。また、本剤を含むベンゾジアゼピン系薬剤とアルコールとを過量に併用した患者で死亡が報告されている。 (2) 処置 呼吸、脈拍、血圧の監視を行うとともに、胃洗浄、輸液、気道の確保等の適切な処置を行うこと。また、本剤の過量投与が明白又は疑われた場合の処置としてフルマゼニル(ベンゾジアゼピン受容体拮抗剤)を投与する場合には、使用前にフルマゼニルの使用上の注意(禁忌、慎重投与、相互作用等)を必ず読むこと。悪性症候群が疑われた場合は、適切な処置を行うこと。
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	(1)投与した薬剤が特定されないままにフルマゼニル(ベンゾジアゼピン受容体拮抗剤)を投与された患者で、新たに本剤を投与する場合、本剤の鎮静・抗痙攣作用が変化、遅延するおそれがある。 (2)外国において、本剤を1~2週間程度投与された患者で、投与期間中に日中不安、激越があらわれたことが報告されている。また、情緒不安、失神、躁状態、離人症、抑うつ状態、異常感覚、錯感覚、利尿剤併用中の患者の肝不全からの死亡、胆汁うっ滞性黄疸、舌灼熱感、舌炎、口内炎、うっ血、頻脈、筋緊張異常、筋痛、疲労、性欲減退、月経不順、発汗があらわれたとの報告がある。
16. その他	該当しない

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 (3) 安全性薬理試験 (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 (2) 反復投与毒性試験 (3) 生殖発生毒性試験 (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

X. 管埋的事項に関する項目				
1.規制区分	製 剤:向精神薬 習慣性医薬品(注意-習慣性あり) 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:向精神薬 習慣性医薬品(注意-習慣性あり)			
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			
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 (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) (3)調剤時の留意点に	特になし 「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、6. 重要な基本的注意とその理由及び処置方法(2)、14. 適用上の注意」を参照患者向医薬品ガイド: 有り くすりのしおり: 有り患者用指導箋: 有り(「XIII. その他の関連資料」を参照)特になし			
ついて				
5.承認条件等	該当しない			
6. 包装	錠 0. 125mg PTP 包装: 100 錠 錠 0. 25mg PTP 包装: 100 錠、500 錠			
7. 容器の材質	錠 0. 125mg:PTP 包装 ピロー包装 : アルミニウム・ポリエチレンラミネート 化粧箱 : 紙: 紙錠 0. 25mg:PTP 包装 ピロー包装 : ポリエチレンラミネートアルミニウム 化粧箱 : 紙			
8. 同一成分・同効薬	同一成分薬:ハルシオン 0.125mg 錠・0.25mg 錠 同 効 薬:エスタゾラム、クアゼパム、ゾピクロン、ニトラゼパム、フルラ ゼパム塩酸塩、ブロチゾラム、リルマザホン塩酸塩水和物、ロル メタゼパム等			
9. 国際誕生年月日	不明			
10. 製造販売承認年月日 及び承認番号	販売名変更による			

11. 薬価基準収載年月日	販売名変更による			
	販売名		薬価基準収載年	■月日
	トリアゾラム錠 0.125mg「日新	新」	2015年6月19日	
	トリアゾラム錠 0. 25mg 「日 余	fil		
		2011年11月28日 (経過措置期間終了2016年3月31日)		
	旧販売名:アスコマーナ錠 0. 1992年7月10		置期間終了 2016 年	三3月31日)
12. 効能又は効果追加、 用法及び用量変更追 加等の年月日及びそ の内容	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	本剤は厚生労働省告示第 97 号 (平成 20 年 3 月 19 日付) により、投薬量が 1 回 30 日分を限度とすることが規定されている。			
16. 各種コード				
10. 日1至二	販売名	HOT 番号 (9 桁)	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
	トリアゾラム錠 0. 125mg 「日新」	121065101	個別 1124007F1160 統一名 1124007F1011	個別 622106502 統一名 622705900
	トリアゾラム錠 0. 25mg「日新」	100373401	個別 1124007F2263 統一名 1124007F2018	個別 620037301 統一名 622706000
17. 保険給付上の注意	本剤は診療報酬上の後発医薬品で	である。		

XI. 文献

1. 引用文献	1) 日新製薬株式会社 社内資料 (安定性) 2) 日新製薬株式会社 社内資料 (無包装安定性) 3) 日新製薬株式会社 社内資料 (生物学的同等性) 4) 日新製薬株式会社 社内資料 (溶出性) 5) 医師・歯科医師・薬剤師のための医薬品服薬指導情報集[薬効別](上),72,じほう
2. その他の参考文献	該当資料なし

XII.参考資料

1. 主な外国での発売状況	該当資料なし
2. 海外における臨床支 援情報	該当資料なし

XIII. 備考

その他の関連資料	患者用指導箋『トリアゾラム錠「日新」を服用される患者さんへ』は弊社ホーム
	ページ (https://www.yg-nissin.co.jp/) に掲載している。