

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

アレルギー性疾患治療剤

日本薬局方 フェキソフェナジン塩酸塩錠

フェキソフェナジン塩酸塩錠30mg「JG」

フェキソフェナジン塩酸塩錠60mg「JG」

Fexofenadine Hydrochloride Tablets

剤形	フィルムコーティング錠
製剤の規制区分	該当しない
規格・含量	錠30mg：1錠中 日局 フェキソフェナジン塩酸塩 30.0mg 含有 錠60mg：1錠中 日局 フェキソフェナジン塩酸塩 60.0mg 含有
一般名	和名：フェキソフェナジン塩酸塩（JAN） 洋名：Fexofenadine Hydrochloride（JAN）
製造販売承認年月日 薬価基準収載・ 販売開始年月日	製造販売承認年月日：2013年2月15日 薬価基準収載年月日：2013年12月13日 販売開始年月日：2013年12月13日
製造販売（輸入）・ 提携・販売会社名	製造販売元：日本ジェネリック株式会社
医薬情報担当者の連 絡先	
問い合わせ窓口	日本ジェネリック株式会社 お客さま相談室 TEL 0120-893-170 FAX 0120-893-172 医療関係者向けホームページ： https://medical.nihon-generic.co.jp/medical/

本 IF は 2024 年 5 月改訂の添付文書の記載に基づき改訂した。

最新の情報は、独立行政法人 医薬品医療機器総合機構の医薬品情報検索ページで確認してください。

(2020年4月改訂)

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（<https://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て、「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

I F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。I F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・表現には医薬品、医療機器等の品質、有効性
及び安全性の確保等に関する法律の広告規則や販売情報提供活動ガイドライン、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I F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、I Fを利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。

目次

I. 概要に関する項目	1	8. 他剤との配合変化（物理化学的变化）	8
1. 開発の経緯	1	9. 溶出性	8
2. 製品の治療学的特性	1	10. 容器・包装	14
3. 製品の製剤学的特性	1	(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	14
4. 適正使用に関して周知すべき特性	1	(2)包装	14
5. 承認条件及び流通・使用上の制限事項	1	(3)予備容量	14
(1)承認条件	1	(4)容器の材質	14
(2)流通・使用上の制限事項	1	11. 別途提供される資材類	14
6. RMPの概要	1	12. その他	14
II. 名称に関する項目	2	V. 治療に関する項目	15
1. 販売名	2	1. 効能又は効果	15
(1)和名	2	2. 効能又は効果に関連する注意	15
(2)洋名	2	3. 用法及び用量	15
(3)名称の由来	2	(1)用法及び用量の解説	15
2. 一般名	2	(2)用法及び用量の設定経緯・根拠	15
(1)和名（命名法）	2	4. 用法及び用量に関連する注意	15
(2)洋名（命名法）	2	5. 臨床成績	15
(3)ステム（stem）	2	(1)臨床データパッケージ	15
3. 構造式又は示性式	2	(2)臨床薬理試験	15
4. 分子式及び分子量	2	(3)用量反応探索試験	15
5. 化学名（命名法）又は本質	3	(4)検証的試験	15
6. 慣用名、別名、略号、記号番号	3	1)有効性検証試験	15
III. 有効成分に関する項目	4	2)安全性試験	18
1. 物理化学的性質	4	(5)患者・病態別試験	18
(1)外観・性状	4	(6)治療的使用	18
(2)溶解性	4	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	18
(3)吸湿性	4	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	18
(4)融点（分解点）、沸点、凝固点	4	(7)その他	19
(5)酸塩基解離定数	4	VI. 薬効薬理に関する項目	20
(6)分配係数	4	1. 薬理的に関連ある化合物又は化合物群	20
(7)その他の主な示性値	4	2. 薬理作用	20
2. 有効成分の各種条件下における安定性	4	(1)作用部位・作用機序	20
3. 有効成分の確認試験法、定量法	4	(2)薬効を裏付ける試験成績	20
IV. 製剤に関する項目	5	(3)作用発現時間・持続時間	20
1. 剤形	5	VII. 薬物動態に関する項目	21
(1)剤形の区別	5	1. 血中濃度の推移	21
(2)製剤の外観及び性状	5	(1)治療上有効な血中濃度	21
(3)識別コード	5	(2)臨床試験で確認された血中濃度	21
(4)製剤の物性	5	(3)中毒域	22
(5)その他	5	(4)食事・併用薬の影響	23
2. 製剤の組成	5	2. 薬物速度論的パラメータ	23
(1)有効成分（活性成分）の含量及び添加剤	5	(1)解析方法	23
(2)電解質等の濃度	5	(2)吸収速度定数	23
(3)熱量	6	(3)消失速度定数	24
3. 添付溶解液の組成及び容量	6		
4. 力価	6		
5. 混入する可能性のある夾雑物	6		
6. 製剤の各種条件下における安定性	6		
7. 調製法及び溶解後の安定性	8		

(4)クリアランス	24	(1)臨床使用に基づく情報	30
(5)分布容積	24	(2)非臨床試験に基づく情報	30
(6)その他	24		
3. 母集団（ポピュレーション）解析	24	IX. 非臨床試験に関する項目	31
(1)解析方法	24	1. 薬理試験	31
(2)パラメータ変動要因	24	(1)薬効薬理試験	31
4. 吸収	24	(2)安全性薬理試験	31
5. 分布	24	(3)その他の薬理試験	31
(1)血液－脳関門通過性	24	2. 毒性試験	31
(2)血液－胎盤関門通過性	24	(1)単回投与毒性試験	31
(3)乳汁への移行性	24	(2)反復投与毒性試験	31
(4)髄液への移行性	24	(3)遺伝毒性試験	31
(5)その他の組織への移行性	24	(4)がん原性試験	31
(6)血漿蛋白結合率	24	(5)生殖発生毒性試験	31
6. 代謝	25	(6)局所刺激性試験	31
(1)代謝部位及び代謝経路	25	(7)その他の特殊毒性	31
(2)代謝に関与する酵素（CYP等）の分子種、寄与率	25	X. 管理的事項に関する項目	32
(3)初回通過効果の有無及びその割合	25	1. 規制区分	32
(4)代謝物の活性の有無及び活性比、存在比率	25	2. 有効期間	32
7. 排泄	25	3. 包装状態での貯法	32
8. トランスポーターに関する情報	25	4. 取扱い上の注意	32
9. 透析等による除去率	25	5. 患者向け資材	32
10. 特定の背景を有する患者	25	6. 同一成分・同効薬	32
11. その他	26	7. 国際誕生年月日	32
VIII. 安全性（使用上の注意等）に関する項目	27	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	32
1. 警告内容とその理由	27	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	32
2. 禁忌内容とその理由	27	10. 再審査結果、再評価結果公表年月日及びその内容	32
3. 効能又は効果に関連する注意とその理由	27	11. 再審査期間	33
4. 用法及び用量に関連する注意とその理由	27	12. 投薬期間制限に関する情報	33
5. 重要な基本的注意とその理由	27	13. 各種コード	33
6. 特定の背景を有する患者に関する注意	27	14. 保険給付上の注意	33
(1)合併症・既往歴等のある患者	27	X I. 文献	34
(2)腎機能障害患者	27	1. 引用文献	34
(3)肝機能障害患者	27	2. その他の参考文献	35
(4)生殖能を有する者	27	X II. 参考資料	36
(5)妊婦	27	1. 主な外国での発売状況	36
(6)授乳婦	28	2. 海外における臨床支援情報	36
(7)小児等	28	X III. 備考	37
(8)高齢者	28	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	37
7. 相互作用	28	(1)粉碎	37
(1)併用禁忌とその理由	28	(2)崩壊・懸濁性及び経管投与チューブの通過性	38
(2)併用注意とその理由	28	2. その他の関連資料	39
8. 副作用	28		
(1)重大な副作用と初期症状	29		
(2)その他の副作用	29		
9. 臨床検査結果に及ぼす影響	29		
10. 過量投与	29		
11. 適用上の注意	30		
12. その他の注意	30		

略語表

略語	略語内容
Al-P	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	血漿中濃度-時間曲線下面積 (Area under the plasma concentration-time curve)
AUC ₀₋₁₂	投与 12 時間後までの AUC (AUC from zero to 12 hours)
AUC ₀₋₃₀	投与 30 時間後までの AUC (AUC from zero to 30 hours)
AUC _{0-∞}	無限大時間までの AUC (AUC from zero to infinity)
CL/F	見かけの全身クリアランス (Applied total body clearance)
C _{max}	最高血漿中濃度 (Maximum plasma concentration)
GM-CSF	顆粒球マクロファージコロニー刺激因子 (granulocyte-macrophage colony-stimulating factor)
γ-GTP	γ-グルタミルトランスぺプチターゼ (γ-Glutamyl transpeptidase)
IgE	免疫グロブリン E (Immunoglobulin E)
IL-8	インターロイキン-8 (Interleukin-8)
kel	消失速度定数 (Elimination rate constant)
LDH	乳酸脱水素酵素 (Lactate dehydrogenase)
RH	相対湿度 (Relative humidity)
S.D.	標準偏差 (Standard deviation)
SE	標準誤差 (Standard error)
sICAM-1	可溶性細胞間接着分子 1 (Soluble intercellular adhesion molecule-1)
t _{1/2} 、T _{1/2}	消失半減期 (Elimination half-life)
t _{max} 、T _{max}	最高血漿中濃度到達時間 (Time to maximum plasma concentration)

I. 概要に関する項目

1. 開発の経緯

フェキソフェナジン塩酸塩錠 30mg「JG」及びフェキソフェナジン塩酸塩錠 60mg「JG」は、フェキソフェナジン塩酸塩を含有するアレルギー性疾患治療剤である。

本邦でフェキソフェナジン塩酸塩錠は、2000年に発売されている。

本剤は日本ジェネリック株式会社が後発医薬品として開発を企画し、「医薬品の承認申請について（平成17年3月31日 薬食発第0331015号）」に基づき、規格及び試験方法を設定、安定性試験、生物学的同等性試験を実施し、2013年2月に製造販売承認を取得した。

2. 製品の治療学的特性

重大な副作用として、ショック、アナフィラキシー、肝機能障害、黄疸、無顆粒球症、白血球減少、好中球減少が報告されている。（「Ⅷ. 安全性（使用上の注意等）」に関する項目 - 8. 副作用（1）重大な副作用と初期症状」の項参照）

3. 製品の製剤学的特性

特になし

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料、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料	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

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

- ・フェキソフェナジン塩酸塩錠 30mg 「JG」
- ・フェキソフェナジン塩酸塩錠 60mg 「JG」

(2) 洋名

- ・Fexofenadine Hydrochloride Tablets 30mg “JG”
- ・Fexofenadine Hydrochloride Tablets 60mg “JG”

(3) 名称の由来

「一般的名称」＋「剤形」＋「含量」＋「屋号」より命名
〔「医療用後発医薬品の承認申請にあたっての販売名の命名に関する留意事項について」（平成 17 年 9 月 22 日 薬食審査発第 0922001 号）に基づく〕

2. 一般名

(1) 和名（命名法）

フェキソフェナジン塩酸塩（JAN）

(2) 洋名（命名法）

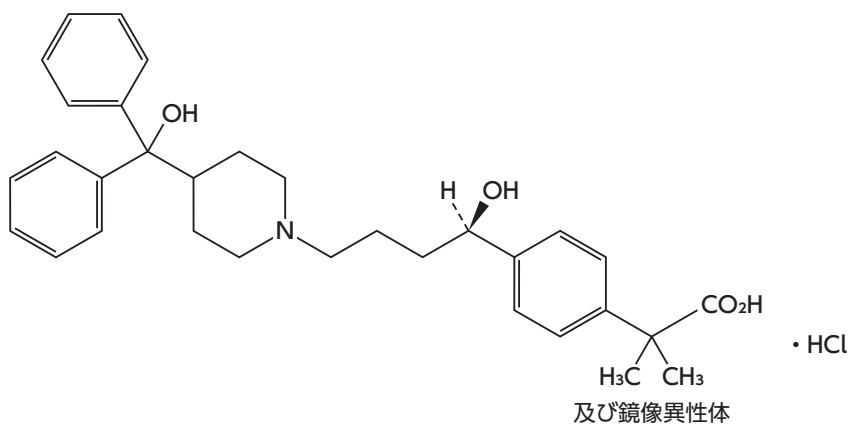
Fexofenadine Hydrochloride（JAN、USP、EP）

Fexofenadine（INN）

(3) ステム（stem）

不明

3. 構造式又は示性式



4. 分子式及び分子量

分子式：C₃₂H₃₉NO₄・HCl

分子量：538.12

5. 化学名（命名法）又は本質

2-(4-[(1*RS*)-1-Hydroxy-4-[4-(hydroxydiphenylmethyl)piperidin-1-yl]butyl]phenyl)-
2-methylpropanoic acid monohydrochloride (IUPAC)

6. 慣用名、別名、略号、記号番号

特になし

III. 有効成分に関する項目

1. 物理化学的性質

(1) 外観・性状

白色の結晶性の粉末である。

結晶多形が認められる。

(2) 溶解性

メタノールに極めて溶けやすく、エタノール（99.5）にやや溶けやすく、水に溶けにくい。

(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

メタノール溶液（3→100）は旋光性を示さない。

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

有効成分の確認試験法

日局「フェキソフェナジン塩酸塩」の確認試験による。

(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）

(3) 塩化物の定性反応 (2)

有効成分の定量法

日局「フェキソフェナジン塩酸塩」の定量法による。

液体クロマトグラフィー







IV. 製剤に関する項目

1. 剤形

(1) 剤形の区別

フィルムコーティング錠

(2) 製剤の外観及び性状

販売名	フェキソフェナジン塩酸塩錠 30mg「JG」			フェキソフェナジン塩酸塩錠 60mg「JG」		
色・剤形	うすいだいだい色のフィルムコーティング錠					
外形	表面 	裏面 	側面 	表面 	裏面 	側面 
大きさ (mm)	直径：6.1 厚さ：3.5			直径：12.1 短径：5.6 厚さ：3.6		
重量 (mg)	104			206		

(3) 識別コード

- ・フェキソフェナジン塩酸塩錠 30mg「JG」
錠剤本体ならびに PTP シート上に記載：JG G22
- ・フェキソフェナジン塩酸塩錠 60mg「JG」
錠剤本体ならびに PTP シート上に記載：JG G23

(4) 製剤の物性

該当資料なし

(5) その他

該当しない

2. 製剤の組成

(1) 有効成分（活性成分）の含量及び添加剤

有効成分（活性成分）の含量

- ・フェキソフェナジン塩酸塩錠 30mg「JG」
1 錠中 日局 フェキソフェナジン塩酸塩 30.0mg 含有
- ・フェキソフェナジン塩酸塩錠 60mg「JG」
1 錠中 日局 フェキソフェナジン塩酸塩 60.0mg 含有

添加剤

部分アルファー化デンプン、結晶セルロース、クロスカルメロースナトリウム、ステアリン酸カルシウム、ヒプロメロース、マクロゴール 6000、酸化チタン、軽質無水ケイ酸、三二酸化鉄、黄色三二酸化鉄、カルナウバロウ

(2) 電解質等の濃度

該当しない

(3) 熱量

該当しない

3. 添付溶解液の組成及び容量

該当しない

4. 力価

該当しない

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

フェキソフェナジン塩酸塩錠 30mg 「JG」

◎ 加速試験¹⁾

包装形態：PTP 包装

保存条件：40±1℃/75±5%RH

保存期間：6 ヶ月

試験項目：性状、確認試験、製剤均一性試験、溶出試験、定量試験

試験項目	性状	確認試験	製剤均一性試験	溶出試験	定量試験 (%)
規格	(1)	(2)	(3)	(4)	(5)
試験開始時	適合	適合	適合	適合	98.3
6 ヶ月後	適合	適合	適合	適合	99.0

(1) うすいだいだい色のフィルムコーティング錠である。

(2) 紫外可視吸光度測定法により吸収スペクトルを測定するとき、波長 257～261nm に吸収の極大を示す。

(3) 含量均一性試験：判定値が 15.0%を超えない。

(4) 30 分間、80%以上（水 900 mL、パドル法、50rpm）

(5) 表示量の 95.0～105.0%

最終包装製品を用いた加速試験（40℃、相対湿度 75%、6 ヶ月）の結果、通常の市場流通下において 3 年間安定であることが推測された。

◎ 無包装状態での安定性試験²⁾

試験条件：①温度に対する安定性試験：40℃、3 ヶ月（遮光・気密容器）

②湿度に対する安定性試験：25℃/75%RH、3 ヶ月（遮光・開放容器）

③光に対する安定性試験：総照度 120 万 lx・hr（透明・気密容器）

試験項目：性状、溶出試験、定量試験、硬度

試験項目		性状	溶出試験	定量試験 (%)	硬度 (N)
規格		(1)	(2)	(3)	(4)
試験開始時		適合	適合	99.8	73
①温度	3 ヶ月後	適合	適合	99.7	71
②湿度	3 ヶ月後	適合	適合	99.7	40 (変化あり)
③光	120 万 lx・hr	適合	適合	99.5	57

(1) うすいだいだい色のフィルムコーティング錠である。

(2) 30 分間、80%以上 (水 900 mL、パドル法、50rpm)

(3) 表示量の 95.0~105.0%

(4) 参考値：下記答申では、硬度変化が 30%以上で「変化あり (規格内)」、かつ硬度が 2.0kg 重 (19.6N) 未満の場合、「変化あり (規格外)」とされている。なお、上記の表では「変化あり (規格内)」を「変化あり」と記載した。

安定性の評価は「錠剤・カプセル剤の無包装状態での安定性試験法について (答申) 平成 11 年 8 月 20 日」に記載された各試験項目の評価基準に従った。

フェキソフェナジン塩酸塩錠 60mg 「JG」

◎加速試験³⁾

包装形態：PTP 包装

保存条件：40±1℃/75±5%RH

保存期間：6 ヶ月

試験項目：性状、確認試験、製剤均一性試験、溶出試験、定量試験

試験項目	性状	確認試験	製剤均一性試験	溶出試験	定量試験 (%)
規格	(1)	(2)	(3)	(4)	(5)
試験開始時	適合	適合	適合	適合	98.3
6 ヶ月後	適合	適合	適合	適合	99.3

(1) うすいだいだい色のフィルムコーティング錠である。

(2) 紫外可視吸光度測定法により吸収スペクトルを測定するとき、波長 257~261nm に吸収の極大を示す。

(3) 含量均一性試験：判定値が 15.0%を超えない。

(4) 30 分間、80%以上 (水 900 mL、パドル法、50rpm)

(5) 表示量の 95.0~105.0%

最終包装製品を用いた加速試験 (40℃、相対湿度 75%、6 ヶ月) の結果、通常の市場流通下において 3 年間安定であることが推測された。

◎無包装状態での安定性試験⁴⁾

試験条件：①温度に対する安定性試験：40℃、3ヵ月（遮光・気密容器）

②湿度に対する安定性試験：25℃/75%RH、3ヵ月（遮光・開放容器）

③光に対する安定性試験：総照度 120 万 lx・hr（透明・気密容器）

試験項目：性状、溶出試験、定量試験、硬度

試験項目		性状	溶出試験	定量試験 (%)	硬度 (N)
規格		(1)	(2)	(3)	(4)
試験開始時		適合	適合	99.5	126
①温度	3ヵ月後	適合	適合	99.7	124
②湿度	3ヵ月後	適合	適合	99.6	66 (変化あり)
③光	120 万 lx・hr	適合	適合	99.4	99

(1) うすいだい色のフィルムコーティング錠である。

(2) 30 分間、80%以上（水 900 mL、パドル法、50rpm）

(3) 表示量の 95.0～105.0%

(4) 参考値：下記答申では、硬度変化が 30%以上で「変化あり（規格内）」、かつ硬度が 2.0kg 重（19.6N）未満の場合、「変化あり（規格外）」とされている。なお、上記の表では「変化あり（規格内）」を「変化あり」と記載した。

安定性の評価は「錠剤・カプセル剤の無包装状態での安定性試験法について（答申）平成 11 年 8 月 20 日」に記載された各試験項目の評価基準に従った。

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）

該当資料なし

9. 溶出性

【溶出挙動の同等性又は類似性】

フェキソフェナジン塩酸塩錠 30mg「JG」⁵⁾

「後発医薬品の生物学的同等性試験ガイドライン等の一部改正について 別紙 2 含量が異なる経口固形製剤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）」に従う。

- ・標準製剤：フェキソフェナジン塩酸塩錠 60mg「JG」
- ・処方変更水準：B 水準

試験方法	日本薬局方 一般試験法溶出試験法 (パドル法)			
試験条件	回転数/試験液	50rpm	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
	100rpm	pH4.0	薄めた McIlvaine の緩衝液	
試験液量：900mL 試験回数：12 ベッセル				
分析法	液体クロマトグラフィー			

・判定基準

回転数 (rpm)	試験液	判定基準
50	pH1.2	(1) 平均溶出率 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±10%の範囲にあるか、又は f2 関数の値は 50 以上である。 (2) 個々の溶出率 最終比較時点において、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。
	pH4.0	
	pH6.8	(1) 平均溶出率 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。 (2) 個々の溶出率 最終比較時点において、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。
	水	
100	pH4.0	(1) 平均溶出率 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±10%の範囲にあるか、又は f2 関数の値は 50 以上である。 (2) 個々の溶出率 最終比較時点において、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。

・試験結果

<p>(50rpm、pH1.2)</p> <p>溶出率 (%)</p> <p>時間 (分)</p> <p>○ フェキソフェナジン塩酸塩錠30mg「JG」 ● フェキソフェナジン塩酸塩錠60mg「JG」</p>	<p>(50rpm、pH4.0)</p> <p>溶出率 (%)</p> <p>時間 (分)</p> <p>○ フェキソフェナジン塩酸塩錠30mg「JG」 ● フェキソフェナジン塩酸塩錠60mg「JG」</p>
<p>判定時点である10分及び90分において、試験製剤の平均溶出率が標準製剤の±10%の範囲にあり、ガイドラインの判定基準に適合した。</p>	<p>判定時点である5分及び90分において、試験製剤の平均溶出率が標準製剤の±10%の範囲にあり、ガイドラインの判定基準に適合した。</p>
<p>(50rpm、pH6.8)</p> <p>溶出率 (%)</p> <p>時間 (分)</p> <p>○ フェキソフェナジン塩酸塩錠30mg「JG」 ● フェキソフェナジン塩酸塩錠60mg「JG」</p>	<p>(50rpm、水)</p> <p>溶出率 (%)</p> <p>時間 (分)</p> <p>○ フェキソフェナジン塩酸塩錠30mg「JG」 ● フェキソフェナジン塩酸塩錠60mg「JG」</p>
<p>判定時点である15分において、試験製剤が平均85%以上溶出し、ガイドラインの判定基準に適合した。</p>	<p>判定時点である15分において、試験製剤が平均85%以上溶出し、ガイドラインの判定基準に適合した。</p>
<p>(100rpm、pH4.0)</p> <p>溶出率 (%)</p> <p>時間 (分)</p> <p>○ フェキソフェナジン塩酸塩錠30mg「JG」 ● フェキソフェナジン塩酸塩錠60mg「JG」</p>	
<p>判定時点である5分及び90分において、試験製剤の平均溶出率が標準製剤の±10%の範囲にあり、ガイドラインの判定基準に適合した。</p>	

溶出挙動の同等性の判定（平均溶出率）

回転数 (rpm)	試験液	判定 時点 (min)	平均溶出率 (%)		判定
			標準製剤 (フェキソフェナジン塩酸 塩錠 60mg 「JG」)	試験製剤 (フェキソフェナジン塩酸 塩錠 30mg 「JG」)	
50	pH1.2	10	42.3	39.4	適合
		90	87.0	85.6	
	pH4.0	5	36.0	38.3	適合
		90	85.4	88.6	
	pH6.8	15	89.7	91.2	適合
	水	15	86.4	88.2	適合
100	pH4.0	5	41.7	45.7	適合
		90	85.7	90.1	

溶出挙動の同等性の判定（個々の溶出率）

回転数 (rpm)	試験液	判定 時点 (min)	個々の溶出率 (%)	平均溶出率との差		判定
			最小値～最大値	±15%超	±25%超	
50	pH1.2	90	80.9～90.5	0 個	0 個	適合
	pH4.0	90	87.3～89.7	0 個	0 個	適合
	pH6.8	15	89.0～92.6	0 個	0 個	適合
	水	15	87.2～89.4	0 個	0 個	適合
100	pH4.0	90	89.3～91.6	0 個	0 個	適合

・ 結論

試験製剤と標準製剤の溶出挙動の同等性を判定したところ、いずれの試験条件においても「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」の判定基準に適合していた。以上より、両製剤は生物学的に同等とみなされた。

フェキソフェナジン塩酸塩錠 60mg 「JG」⁶⁾

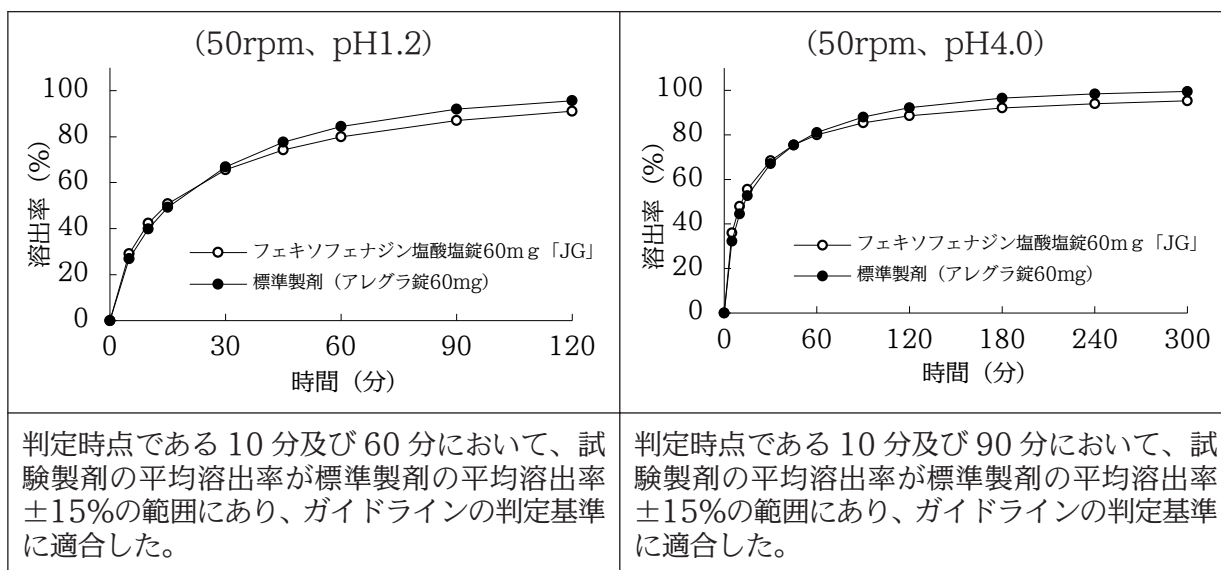
「後発医薬品の生物学的同等性試験ガイドライン等の一部改正について（平成 18 年 11 月 24 日 薬食審査発第 1124004 号）」に従う。

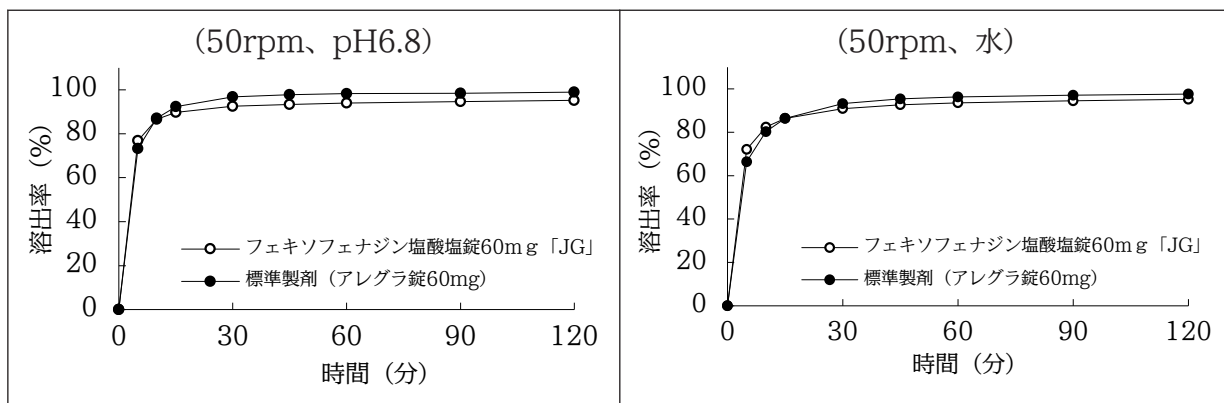
試験方法	日本薬局方 一般試験法溶出試験法（パドル法）			
試験条件	回転数/試験液	50rpm	pH1.2	日本薬局方 溶出試験第 1 液
			pH4.0	薄めた McIlvaine の緩衝液
			pH6.8	日本薬局方 溶出試験第 2 液
			水	日本薬局方 精製水
	100rpm	pH4.0	薄めた McIlvaine の緩衝液	
試験液量：900mL 試験回数：12 ベッセル				
分析法	液体クロマトグラフィー			

・判定基準

回転数 (rpm)	試験液	判定基準
50	pH1.2	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。
	pH4.0	
	pH6.8	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±15%の範囲にある。
	水	
100	pH4.0	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。

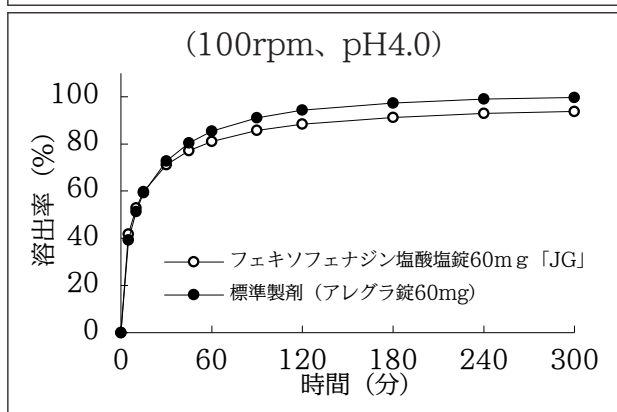
・試験結果





(50rpm、pH6.8)
 判定時点である15分において、試験製剤が平均85%以上溶出しており、ガイドラインの判定基準に適合した。

(50rpm、水)
 判定時点である15分において、試験製剤が平均85%以上溶出しており、ガイドラインの判定基準に適合した。



(100rpm、pH4.0)
 判定時点である5分及び60分において、試験製剤の平均溶出率が標準製剤の平均溶出率±15%の範囲にあり、ガイドラインの判定基準に適合した。

溶出挙動の類似性の判定 (平均溶出率)

回転数 (rpm)	試験液	判定時点 (min)	平均溶出率 (%)		判定
			標準製剤 (アレグラ錠 60mg)	試験製剤 (フェキソフェナジン塩酸塩錠 60mg 「JG」)	
50	pH1.2	10	39.9	42.3	適合
		60	84.4	80.0	
	pH4.0	10	44.5	47.9	適合
		90	88.0	85.4	
	pH6.8	15	92.3	89.7	適合
	水	15	86.4	86.4	適合
100	pH4.0	5	39.1	41.7	適合
		60	85.4	81.1	

・ 結論

標準製剤と試験製剤の平均溶出率を比較したところ、いずれの試験条件においても「後発医薬品の生物学的同等性試験ガイドライン」の判定基準に適合していた。

以上より、標準製剤と試験製剤の溶出挙動の類似性が確認された。

【公的溶出規格への適合性】

フェキソフェナジン塩酸塩錠 30mg「JG」及びフェキソフェナジン塩酸塩錠 60mg「JG」は、日本薬局方医薬品各条に定められたフェキソフェナジン塩酸塩錠の溶出規格に適合していることが確認されている。

試験方法	日局 一般試験法溶出試験法（パドル法）
試験条件	回転数：50rpm 試験液：水 試験液量：900mL
分析法	液体クロマトグラフィー
溶出規格	30 分間、80%以上

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

該当資料なし

(2) 包装

- ・ フェキソフェナジン塩酸塩錠 30mg「JG」
100 錠 [10 錠 (PTP) ×10]
- ・ フェキソフェナジン塩酸塩錠 60mg「JG」
100 錠 [10 錠 (PTP) ×10]
500 錠 [10 錠 (PTP) ×50]

(3) 予備容量

該当しない

(4) 容器の材質

ポリ塩化ビニルフィルム/アルミニウム箔 (PTP)、ポリラミネートフィルム (ピロー)、紙箱

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

- アレルギー性鼻炎
- 蕁麻疹
- 皮膚疾患（湿疹・皮膚炎、皮膚そう痒症、アトピー性皮膚炎）に伴うそう痒

2. 効能又は効果に関連する注意

設定されていない

3. 用法及び用量

(1) 用法及び用量の解説

通常、成人にはフェキソフェナジン塩酸塩として1回60mgを1日2回経口投与する。通常、7歳以上12歳未満の小児にはフェキソフェナジン塩酸塩として1回30mgを1日2回、12歳以上の小児にはフェキソフェナジン塩酸塩として1回60mgを1日2回経口投与する。なお、症状により適宜増減する。

(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

設定されていない

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

〈蕁麻疹〉

国内第3相試験（成人）

慢性蕁麻疹患者を対象とした二重盲検並行群間比較試験（解析対象214例）で、フェキソフェナジン塩酸塩1回10mg^{注1)}又は60mgを1日2回、1週間経口投与したとき、かゆみ及び発疹の合計症状スコアの変化量は以下のとおりであった。

国内主要試験成績（症状スコア変化量 平均±SE）

投与群	症例数	投与前	変化量	検定 (共分散分析)
10mg	74	5.68±0.25	-2.12±0.34	p=0.0042
60mg	68	6.40±0.21	-3.53±0.33	

上記試験は1回10mg、60mg、120mgの1日2回投与の3群比較で実施されたが、解析結果には10mgと60mgの比較のみを示した。

フェキソフェナジン塩酸塩60mg投与群の副作用発現率は25.3%（19/75例）であり、主な副作用は眠気10.7%（8/75例）及び倦怠感4.0%（3/75例）であった^{7,8)}。

注1) 成人における本剤の承認用量は1回60mg、1日2回である。

海外第3相試験（成人）

慢性蕁麻疹患者を対象に実施したプラセボ対照二重盲検比較試験（解析対象439例）で、プラセボ又はフェキソフェナジン塩酸塩1回60mgを1日2回、4週間経口投与したとき、フェキソフェナジン塩酸塩はプラセボに比し平均かゆみスコアの有意な減少が示された。

海外主要試験成績（症状スコア変化量 平均±SE）

投与群	症例数	投与前	変化量	検定 (共分散分析)
プラセボ	90	1.92±0.09	-0.47±0.07	p=0.0001
60mg	86	1.98±0.10	-1.07±0.07	

上記海外主要試験（12～15歳を含む）はプラセボを対照として4用量（1回20mg、60mg、120mg、240mg）を用いて1日2回投与の比較を行っているが、解析結果にはプラセボと60mgの比較のみを示した。

フェキソフェナジン塩酸塩60mg投与群の副作用発現率は21.3%（19/89例）であり、主な副作用は頭痛10.1%（9/89例）であった^{9,10)}。

〈アレルギー性鼻炎〉

国内第3相試験（成人）

季節性アレルギー性鼻炎患者を対象とした二重盲検並行群間用量比較試験（解析対象307例）で、プラセボ又はフェキソフェナジン塩酸塩1回60mgを1日2回、2週間経口投与したとき、くしゃみ発作、鼻汁、眼症状の合計症状スコアの変化量は以下のとおりであった。

国内主要試験成績（症状スコア変化量 平均±SE）

投与群	症例数	投与前	変化量	検定 (共分散分析)
プラセボ	105	6.74±0.14	0.07±0.18	p=0.0244
60mg	100	6.64±0.14	-0.36±0.18	

上記試験はプラセボを対照として1回60mg、120mgの1日2回投与の3群比較で実施されたが、解析結果にはプラセボと60mgの比較のみを示した。

フェキソフェナジン塩酸塩 60mg 投与群の副作用発現率は 9.9% (10/101 例) であり、主な副作用は眠気及び白血球減少が各 3.0% (3/101 例) であった¹¹⁾。

海外第 3 相試験 (成人)

秋季季節性アレルギー性鼻炎患者を対象に実施したプラセボ対照二重盲検比較試験 (解析対象 570 例) で、プラセボ又はフェキソフェナジン塩酸塩 1 回 60mg を 1 日 2 回 (二重盲検下で 14 日間) 経口投与したとき、フェキソフェナジン塩酸塩はプラセボに比し症状スコアの有意な減少が示された。

海外主要試験成績 (症状スコア変化量 平均±SE)

投与群	症例数	投与前	変化量	検定 (共分散分析)
プラセボ	141	8.88±0.14	-1.56±0.20	p=0.0001
60mg	141	8.81±0.14	-2.64±0.20	

上記海外主要試験 (12~15 歳を含む) はプラセボを対照として 3 用量 (1 回 60mg、120mg、240mg) を用いて 1 日 2 回投与の比較を行っているが、解析結果にはプラセボと 60mg の比較のみを示した。

フェキソフェナジン塩酸塩 60mg 投与群の副作用発現率は 14.2% (20/141 例) であり、主な副作用は頭痛 2.8% (4/141 例)、めまい及び白血球減少が各 2.1% (3/141 例) であった^{12, 13)}。

国内第 3 相試験 (小児)

通年性アレルギー性鼻炎患者を対象に、フェキソフェナジン塩酸塩 (7~11 歳は 1 回 30mg 1 日 2 回、12~15 歳は 1 回 60mg 1 日 2 回) 又は対照薬としてケトチフェンフマル酸塩ドライシロップ (1 回 1g 1 日 2 回) を 4 週間経口投与した二重盲検比較試験 (解析対象 127 例) で、くしゃみ発作、鼻汁、鼻閉の合計スコアの変化量において対照薬に対するフェキソフェナジン塩酸塩の非劣性が示された。

国内主要試験成績 (スコア変化量 平均±SE)

投与群	症例数	投与前	変化量	解析結果 (共分散分析) ^{注 2)}
フェキソフェナジン塩酸塩	64	6.09±0.20	-2.06±0.19	差の点推定値: -0.227 95%片側信頼限界上限: 0.172 (非劣性限界値=0.9)
ケトチフェンフマル酸塩	63	6.10±0.19	-1.83±0.20	

注 2) 投与前スコア及び年齢層を共変量とした共分散分析を行い、調整済みの 2 群の差の点推定値及びその 95%片側信頼限界上限を示した。

フェキソフェナジン塩酸塩投与群の副作用発現率は 5.3% (4/75 例) であり、主な副作用は傾眠 2.7% (2/75 例) であった¹⁴⁾。

〈アトピー性皮膚炎〉

国内第3相試験（成人）

アトピー性皮膚炎患者を対象としたプラセボ対照二重盲検比較試験（解析対象 400 例）で、プラセボ又はフェキソフェナジン塩酸塩 1 回 60mg を 1 日 2 回（二重盲検下で 1 週間）経口投与したとき、かゆみスコアの変化量は以下のとおりであった。

国内主要試験成績（症状スコア変化量 平均 [95%信頼区間]）

投与群	症例数	投与前	変化量	検定 (共分散分析)
プラセボ	199	4.79 [4.68, 4.89]	-0.50 [-0.62, -0.38]	p=0.0005
60mg	201	4.68 [4.59, 4.78]	-0.75 [-0.88, -0.62]	

フェキソフェナジン塩酸塩 60mg 投与群の副作用発現率は 23.2%（48/207 例）であり、主な副作用は眠気 3.9%（8/207 例）及び血清ビリルビン上昇 1.4%（3/207 例）であった¹⁵⁾。

国内第3相試験（小児）

アトピー性皮膚炎患者を対象に、フェキソフェナジン塩酸塩（7～11 歳には 1 回 30mg を 1 日 2 回、12～15 歳には 1 回 60mg を 1 日 2 回）又は対照薬としてケトチフェンマル酸塩ドライシロップ（1 回 1g を 1 日 2 回）を 4 週間経口投与した二重盲検比較試験（解析対象 162 例）で、対照薬に対するフェキソフェナジン塩酸塩の非劣性が示された。

小児 国内主要試験成績（スコア変化量 平均±SE）

投与群	症例数	投与前	変化量	解析結果（共分散分析） ^{注3)}
フェキソフェナジン塩酸塩	77	2.32±0.05	-0.50±0.06	差の点推定値：0.050 95%片側信頼限界上限：0.185 (非劣性限界値=0.37)
ケトチフェンマル酸塩	85	2.38±0.05	-0.58±0.06	

注 3) 投与前スコア及び年齢層を共変量とした共分散分析を行い、調整済みの 2 群の差の点推定値及びその 95%片側信頼限界上限を示した。

フェキソフェナジン塩酸塩の副作用発現率は 10.8%（9/83 例）であり、主な副作用は傾眠 3.6%（3/83 例）であった^{16, 17)}。

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

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調査・試験の概要

該当しない

(7) その他

精神運動能に対する影響

- 1) 健康成人にフェキソフェナジン塩酸塩 120mg^{註)}、第一世代の抗ヒスタミン薬及びプラセボを二重盲検、3 剤 3 期クロスオーバーでそれぞれ単回投与し、ワープロ入力試験に及ぼす影響を検討したとき、その影響は第一世代の抗ヒスタミン薬に比べ有意に小さく、プラセボと同様であった¹⁸⁾。
- 2) 健康成人にフェキソフェナジン塩酸塩 120mg^{註)}、第二世代の抗ヒスタミン薬及びプラセボを二重盲検、クロスオーバーでそれぞれ単回投与し、ポジトロン放出断層撮影法 (PET) を用いて脳への移行性を検討した結果、フェキソフェナジンによる大脳皮質のヒスタミン H₁ 受容体の占拠はほとんどみられなかった。また、視覚刺激反応時間検査においてプラセボと差がなかった¹⁹⁾。
- 3) ブタクサアレルギー患者に、フェキソフェナジン塩酸塩 60mg、第一世代の抗ヒスタミン薬、アルコール及びプラセボを二重盲検、4 剤 4 期クロスオーバーでそれぞれ単回投与し、シミュレーター上での自動車運転能力に及ぼす影響を検討したとき、運転能力に及ぼす影響は第一世代の抗ヒスタミン薬に比べ有意に小さく、プラセボと同様であった²⁰⁾ (外国人データ)。

心血管系へ及ぼす影響

- 1) 成人の季節性アレルギー性鼻炎患者にフェキソフェナジン塩酸塩を 1 回 240mg^{註)} まで 1 日 2 回 2 週間投与したとき、プラセボと比較して、QTc 間隔の有意な変化は見られなかった^{13, 21)} (外国人データ)。
- 2) 健康成人にフェキソフェナジン塩酸塩を 1 回 60mg 1 日 2 回 6 ヶ月、1 回 400mg^{註)} 1 日 2 回 1 週間及び 240mg 1 日 1 回^{註)} 1 年間投与しても、プラセボに比して、QTc 間隔の有意な変動はみられなかった^{22, 23)} (外国人データ)。
- 3) 健康成人男子を対象にしたエリスロマイシンとの薬物相互作用の検討 (フェキソフェナジン塩酸塩 1 回 120mg 1 日 2 回 7 日間、エリスロマイシン 1 回 300mg 1 日 4 回 7 日間) において、併用により血漿中フェキソフェナジン濃度が約 2 倍に上昇した場合でも QTc などの心電図を含め安全性に問題はみられなかった²⁴⁾。
- 4) C_{max} が承認用量投与時の 10 倍以上となる条件下での検討において、心電図への影響はなく、有害事象の増加も認められなかった^{23, 25)} (外国人データ)。
- 5) フェキソフェナジン塩酸塩にはクローン化したヒト心筋遅延整流 K⁺チャネルに対する影響は認められていない²⁶⁾。

注) 成人における本剤の承認用量は 1 回 60mg、1 日 2 回である。

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

非鎮静性 H₁ 受容体拮抗薬（エバスチン、エピナスチン塩酸塩、エメダスチンフマル酸塩、オロパタジン塩酸塩、セチリジン塩酸塩、ペポタスチンベシル酸塩、メキタジン、レボカバスチン塩酸塩、レボセチリジン塩酸塩、ロラタジン 等）

注意：関連のある化合物の効能・効果等は、最新の添付文書を参照すること。

2. 薬理作用

(1) 作用部位・作用機序

フェキソフェナジン塩酸塩は、選択的ヒスタミン H₁ 受容体拮抗作用を主作用とし、加えて炎症性サイトカイン遊離抑制作用、好酸球遊走抑制作用及び各種ケミカルメディエーター遊離抑制作用を示す²⁷⁾。

(2) 薬効を裏付ける試験成績

① ヒスタミン H₁ 受容体拮抗作用

フェキソフェナジン塩酸塩は、ヒスタミン H₁ 受容体においてヒスタミンと拮抗し、モルモット摘出回腸標本及び気管標本におけるヒスタミン誘発収縮を抑制した (10^{-7} ~ 3×10^{-6} M)。また、全身投与でモルモット・ヒスタミン誘発気道収縮及び皮膚反応を抑制した。なお、フェキソフェナジン塩酸塩にはアドレナリン、アセチルコリン、セロトニン及びタキキニンの各受容体並びに L 型カルシウムチャンネルに対する親和性は認められていない²⁷⁾。

② 好酸球、炎症性サイトカイン及び細胞接着分子に対する作用

フェキソフェナジン塩酸塩は、季節性アレルギー性鼻炎患者由来鼻粘膜上皮細胞培養上清により誘発されるヒト好酸球の遊走を 10^{-6} M 以上で抑制した。また、季節性アレルギー性鼻炎患者由来鼻粘膜上皮細胞を活性化ヒト好酸球とともに培養したときに培養上清中に遊離される炎症性サイトカインである IL-8 及び GM-CSF をそれぞれ 10^{-6} M 以上及び 10^{-9} M 以上で抑制し、細胞接着分子である sICAM-1 を 10^{-9} M 以上で減少させた²⁸⁾。

③ ケミカルメディエーター遊離抑制作用

フェキソフェナジン塩酸塩は、健康成人の末梢血好塩基球及びアトピー性皮膚炎患者の末梢白血球からの抗ヒト IgE 抗体刺激によるヒスタミン遊離を抑制した (10^{-6} ~ 10^{-5} M)。また、モルモット抗原誘発即時型喘息モデルにおいて気管支肺胞洗浄液 (BALF) 中のロイコトリエン量を減少させた²⁷⁾。

④ I 型アレルギー病態モデル動物に対する作用

フェキソフェナジン塩酸塩は、モルモット抗原誘発アレルギー性鼻炎、ラット受身皮膚アナフィラキシー (PCA) 反応、ラット抗原誘発全身性アナフィラキシー反応及びモルモット抗原誘発即時型喘息反応を抑制した²⁷⁾。

(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

【成人】

健康成人男子 8 例にフェキソフェナジン塩酸塩カプセル 60mg^{注1)} を空腹時単回経口投与したとき、血漿中フェキソフェナジン濃度パラメータは以下のとおりであった。反復投与時には蓄積傾向はみられなかった²⁹⁾。

注 1) フェキソフェナジン塩酸塩カプセルとフェキソフェナジン塩酸塩錠 60mg は生物学的に同等であった³⁰⁾。

血漿中濃度パラメータ

投与量	AUC _{0-∞} (ng・hr/mL)	t _{max} (hr)	C _{max} (ng/mL)	t _{1/2} (hr)	CL/F (L/h)
60mg	1445 (35.8)	2.2 (38.5)	248 (45.0)	9.6 (59.5)	44.4 (41.1)
120mg	3412 (28.4)	1.9 (37.0)	564 (39.1)	13.8 (64.9)	35.0 (26.7)

平均 (変動係数%)

【小児】

通年性アレルギー性鼻炎患者にフェキソフェナジン塩酸塩錠 30mg (7～11 歳 : 50 例) 及び 60mg (12～15 歳 : 19 例) を 1 日 2 回 28 日間反復経口投与したとき、最終回投与時のフェキソフェナジンの血漿中濃度パラメータは以下のとおりであった³¹⁾。

血漿中濃度パラメータ

対象患者	年齢 (歳)	投与量	症例数	AUC _{0-∞} (ng・hr/mL)	C _{max} (ng/mL)	t _{1/2} (hr)	CL/F (L/hr)
日本人小児患者 ^{注2)}	7-11	30mg	50	851 (38.2)	150 (51.7)	15.8 (68.4)	40.1 (36.4)
	12-15	60mg	19	1215 (22.1)	185 (41.8)	12.3 (75.0)	51.6 (21.1)
外国人小児患者 ^{注3)} (参考 : 単回経口投与)	7-12	30mg	14	1091 (36.7)	184 (48.1)	8.8 (34.5)	29.1 (36.3)

平均 (変動係数%)

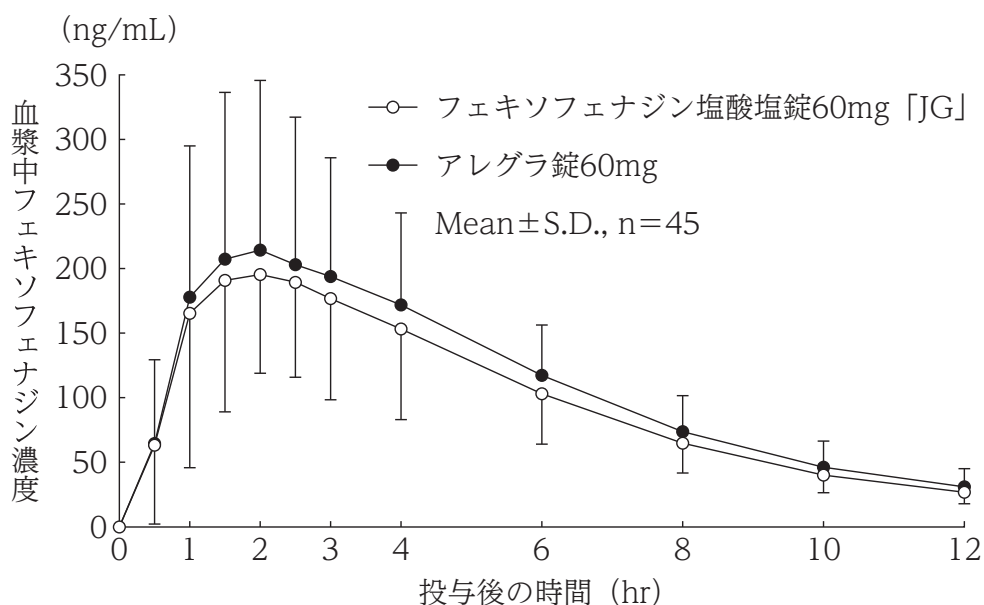
各パラメータの算出方法

注 2) NONMEM によるベイズ推定、注 3) ノンコンパートメント解析

【生物学的同等性試験】

「後発医薬品の生物学的同等性試験ガイドライン等の一部改正について（平成18年11月24日 薬食審査発第1124004号）」に準じる。

フェキソフェナジン塩酸塩錠 60mg「JG」とアレグラ錠 60mg を、クロスオーバー法によりそれぞれ1錠（フェキソフェナジン塩酸塩として60mg）健康成人男子に絶食単回経口投与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、 C_{max} ）について90%信頼区間法にて統計解析を行った結果、 $\log(0.8) \sim \log(1.25)$ の範囲内であり、両剤の生物学的同等性が確認された³²⁾。



<薬物動態パラメータ>

	判定パラメータ		参考パラメータ	
	AUC ₀₋₁₂ (ng·hr/mL)	C_{max} (ng/mL)	T _{max} (hr)	T _{1/2} (hr)
フェキソフェナジン塩酸塩錠 60mg「JG」	1208.8±437.5	239.34±112.28	2.1±1.1	3.2±0.4
アレグラ錠 60mg	1343.7±527.0	253.01±133.08	2.2±1.1	3.2±0.6

(Mean ± S.D., n=45)

血漿中濃度並びに AUC、 C_{max} 等のパラメータは、被験者の選択、体液の採取回数・時間等の試験条件によって異なる可能性がある。

<同等性の判定結果>

	AUC ₀₋₁₂	C_{max}
2 製剤の平均値の差	$\log(0.9009)$	$\log(0.9556)$
90%信頼区間	$\log(0.8355) \sim \log(0.9714)$	$\log(0.8633) \sim \log(1.0578)$

(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

健康成人男子 22 例にクロスオーバー法で、空腹時及び食後（高脂肪食）にフェキソフェナジン塩酸塩錠 120mg^{注1)} を単回経口投与したとき、空腹時に比べ食後投与時の $AUC_{0-\infty}$ 及び C_{max} はそれぞれ 15% 及び 14% 減少した³³⁾（外国人データ）。

注 1) 成人における本剤の承認用量は 1 回 60mg、1 日 2 回である。

2) 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」の項参照

薬物相互作用

エリスロマイシン

健康成人男子 18 例にフェキソフェナジン塩酸塩円形錠^{注2)} 1 回 120mg 1 日 2 回^{注1)} とエリスロマイシン 1 回 300mg 1 日 4 回 7 日間併用して反復経口投与したとき、血漿中フェキソフェナジンの C_{max} はフェキソフェナジン塩酸塩単独投与時の約 2 倍に上昇した。一方、血漿中エリスロマイシン濃度には、併用による影響はなかった。

この血漿中フェキソフェナジン濃度上昇の機序は動物試験から、P 糖蛋白の阻害によるフェキソフェナジンのクリアランスの低下及び吸収率の増加に起因するものと推定された^{24, 34, 35)}。

注 2) フェキソフェナジン塩酸塩円形錠とフェキソフェナジン塩酸塩錠 60mg は生物学的に同等であった³⁶⁾。

水酸化アルミニウム・水酸化マグネシウム含有製剤

健康成人男子 22 例にフェキソフェナジン塩酸塩カプセル 120mg^{注1)} の投与 15 分前に水酸化アルミニウム・水酸化マグネシウム含有製剤を単回投与したとき、フェキソフェナジンの AUC_{0-30} 及び C_{max} はフェキソフェナジン塩酸塩単独投与時の約 40% 減少した³⁷⁾（外国人データ）。

ケトコナゾール

健康成人男子 23 例にフェキソフェナジン塩酸塩カプセル 1 回 120mg 1 日 2 回^{注1)} とケトコナゾール錠 400mg 1 日 1 回 7 日間併用して反復経口投与したとき、血漿中フェキソフェナジン濃度はフェキソフェナジン塩酸塩単独投与時の約 2 倍に上昇したが、血漿中ケトコナゾール濃度には、併用による影響はなかった³⁸⁾。血漿中フェキソフェナジン濃度上昇の機序はエリスロマイシンと同様と推定された（外国人データ）。

オメプラゾール

健康成人男子 23 例にフェキソフェナジン塩酸塩カプセル 120mg^{注1)} の投与 11 時間前と 1 時間前にオメプラゾールカプセルをそれぞれ 20mg 及び 40mg を単回投与したとき、フェキソフェナジン塩酸塩の薬物動態に影響はなかった³⁷⁾（外国人データ）。

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

健康成人男子

薬剤名	投与量	投与方法	kel (hr ⁻¹)
フェキソフェナジン 塩酸塩錠 60mg 「JG」	1 錠 (フェキソフェナジン 塩酸塩として 60mg)	絶食単回 経口投与	0.2195±0.0276

(Mean±S.D., n=45)

(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. 安全性（使用上の注意等）に関する項目 - 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

該当資料なし

(5) その他の組織への移行性

該当資料なし

(6) 血漿蛋白結合率

健康成人にフェキソフェナジン塩酸塩 40、200 及び 400mg^{註)} を 1 日 2 回経口投与したとき、投与後 1 時間及び 12 時間のフェキソフェナジンの *in vivo* における血漿蛋白との結合率は、13 ~ 7359ng/mL の濃度範囲で 60~82% (69.4±5.9%) であった³⁹⁾。

注) 成人における本剤の承認用量は 1 回 60mg、1 日 2 回である。

6. 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（CYP等）の分子種、寄与率

該当資料なし

(3) 初回通過効果の有無及びその割合

該当資料なし

(4) 代謝物の活性の有無及び活性比、存在比率

該当資料なし

7. 排泄

健康成人男子 8 例にフェキソフェナジン塩酸塩カプセル 60mg を単回経口投与したときの投与後 48 時間までの尿中フェキソフェナジンの平均累積回収率は、11.1%であった。

健康成人男子に ^{14}C -フェキソフェナジン塩酸塩溶液 60mg を単回経口投与したとき、投与後 11 日までの尿及び糞中の回収率は 91.5%で、放射能を示す分画のほとんどはフェキソフェナジンであり、糞中に約 80%、尿中に約 11.5%排泄された^{40, 41)} (外国人データ)。

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

「安全性（使用上の注意等）に関する項目 - 10. 過量投与」の項参照

10. 特定の背景を有する患者

1) 腎機能障害患者

成人の腎機能障害患者 29 例にフェキソフェナジン塩酸塩カプセル 80mg^{注)} を単回投与したとき、クレアチニンクリアランス 41~80mL/min 及び 11~40mL/min の患者におけるフェキソフェナジンの C_{max} は健康成人に比し、それぞれ 1.5 倍及び 1.7 倍高く、平均消失半減期はそれぞれ 1.6 倍及び 1.8 倍長かった。また、透析患者（クレアチニンクリアランス：10mL/min 以下）におけるフェキソフェナジンの C_{max} は健康成人に比し、1.5 倍高く、平均消失半減期は 1.4 倍長かった。なお、忍容性は良好であった^{42, 43)} (外国人データ)。

2) 肝機能障害患者

成人の肝機能障害患者 17 例にフェキソフェナジン塩酸塩カプセル 80mg^{注)} を単回投与したとき、肝機能障害患者におけるフェキソフェナジンの薬物動態は、被験者間の分散も大きく、肝障害の程度による体内動態の差はみられなかった。Child-Pugh 分類で B 又は C1 であった患者のフェキソフェナジンの $\text{AUC}_{0-\infty}$ は 2176ng・hr/mL、 C_{max} は 281ng/mL、 $t_{1/2}$ は 16.0hr であった。これらの値は健康若年者における値のそれぞれ 1.2、1.1、1.2 倍であった。なお、忍容性は良好であった^{44, 45)} (外国人データ)。

3) 高齢者

65歳以上の健康高齢者20例にフェキソフェナジン塩酸塩カプセル80mg^{注)}を単回投与したときのフェキソフェナジンの $AUC_{0-\infty}$ は2906ng・hr/mL、 C_{max} は418ng/mL、 $t_{1/2}$ は15.2hrであった。これらの値は健康若年者における値のそれぞれ1.6、1.6、1.1倍であった。なお、忍容性は良好であった^{46, 47)}(外国人データ)。

注) 成人における本剤の承認用量は1回60mg、1日2回である。

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

設定されていない

4. 用法及び用量に関連する注意とその理由

設定されていない

5. 重要な基本的注意とその理由

8. 重要な基本的注意

〈効能共通〉

8.1 効果が認められない場合には、漫然と長期にわたり投与しないように注意すること。

〈アレルギー性鼻炎〉

8.2 季節性の患者に投与する場合は、好発季節を考えて、その直前から投与を開始し、好発季節終了時まで続けることが望ましい。

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

設定されていない

(2) 腎機能障害患者

設定されていない

(3) 肝機能障害患者

設定されていない

(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。

(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）で乳汁中へ移行することが報告されている。

(7) 小児等

9.7 小児等

低出生体重児、新生児、乳児、幼児を対象とした有効性及び安全性を指標とした臨床試験は実施していない。

(8) 高齢者

9.8 高齢者

異常が認められた場合には適切な処置を行うこと。腎機能が低下していることが多く、血中濃度が上昇する場合がある。[16.6.3 参照]

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
エリスロマイシン [16.7.1、17.3.2 参照]	本剤の血漿中濃度を上昇させるとの報告がある。	P糖蛋白の阻害による本剤のクリアランスの低下及び吸収率の増加に起因するものと推定される。
水酸化アルミニウム・水酸化マグネシウム含有製剤 [16.7.2 参照]	本剤の作用を減弱させることがあるので、同時に服用させないなど慎重に投与すること。	水酸化アルミニウム・水酸化マグネシウムが本剤を一時的に吸着することにより吸収量が減少することによるものと推定される。
アパルタミド	本剤の血漿中濃度が低下し、作用が減弱するおそれがある。	P糖蛋白の誘導により、本剤の血漿中濃度が低下したとの報告がある。

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 ショック、アナフィラキシー（いずれも頻度不明）

呼吸困難、血圧低下、意識消失、血管浮腫、胸痛、潮紅等の過敏症状があらわれた場合には投与を中止し、適切な処置を行うこと。

11.1.2 肝機能障害、黄疸（いずれも頻度不明）

AST、ALT、 γ -GTP、Al-P、LDHの上昇等の肝機能障害、黄疸があらわれることがある。

11.1.3 無顆粒球症（頻度不明）、白血球減少（0.2%）、好中球減少（0.1%未満）

(2) その他の副作用

11.2 その他の副作用

	0.1～5%未満	0.1%未満	頻度不明
精神神経系	頭痛、眠気、疲労、倦怠感、めまい、不眠、神経過敏	悪夢、睡眠障害、しびれ感	
消化器	嘔気、嘔吐、口渇、腹痛、下痢、消化不良	便秘	
過敏症	そう痒	蕁麻疹、潮紅、発疹	血管浮腫
肝臓	AST 上昇、ALT 上昇		
腎臓・泌尿器		頻尿	排尿困難
循環器		動悸、血圧上昇	
その他		呼吸困難、味覚異常、浮腫、胸痛、月経異常	

発現頻度は使用成績調査を含む

9. 臨床検査結果に及ぼす影響

12. 臨床検査結果に及ぼす影響

アレルギー皮内反応を抑制するため、アレルギー皮内反応検査を実施する3～5日前から本剤の投与を中止すること。

10. 過量投与

13. 過量投与

13.1 症状

外国での過量投与症例として高用量を服用した2例の報告があり、1800mgを服用した症例では症状はなく、3600mgを服用した症例では、めまい、眠気及び口渇がみられた。

13.2 処置

本剤は血液透析によって除去できない。

11. 適用上の注意

14. 適用上の注意

14.1 薬剤交付時の注意

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。

12. その他の注意

(1) 臨床使用に基づく情報

設定されていない

(2) 非臨床試験に基づく情報

設定されていない

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」の項参照

(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. 管理的事項に関する項目

1. 規制区分

製 剤	フェキソフェナジン塩酸塩錠 30mg 「JG」 フェキソフェナジン塩酸塩錠 60mg 「JG」	該当しない
有効成分	フェキソフェナジン塩酸塩	該当しない

2. 有効期間

3年

3. 包装状態での貯法

室温保存

4. 取扱い上の注意

設定されていない

5. 患者向け資材

- ・くすりのしおり：有り

6. 同一成分・同効薬

同一成分：アレグラ錠 30mg/60mg/ドライシロップ 5%

同効薬：アゼラスチン塩酸塩

7. 国際誕生年月日

該当しない

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
フェキソフェナジン塩酸塩錠 30mg「JG」	2013年2月15日	22500AMX00215000	2013年12月13日	2013年12月13日
フェキソフェナジン塩酸塩錠 60mg「JG」	2013年2月15日	22500AMX00214000	2013年12月13日	2013年12月13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
フェキソフェナジン 塩酸塩錠 30mg 「JG」	4490023F2012	4490023F2268	122912701	622291201
フェキソフェナジン 塩酸塩錠 60mg 「JG」	4490023F1261	4490023F1261	122913401	622291301

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。

X I . 文献

1. 引用文献

- 1) 社内資料：加速試験（錠 30mg）
- 2) 社内資料：無包装状態での安定性試験（錠 30mg）
- 3) 社内資料：加速試験（錠 60mg）
- 4) 社内資料：無包装状態での安定性試験（錠 60mg）
- 5) 社内資料：溶出試験（錠 30mg）
- 6) 社内資料：溶出試験（錠 60mg）
- 7) Kawashima, M. et al. : Int. Arch. Allergy Immunol. 2001 ; 124 (1-3) : 343-345
- 8) 蕁麻疹患者における国内第Ⅲ相試験（アレグラ錠：2000年9月22日承認、申請資料概要 ト.Ⅱ.1. (1)）
- 9) Finn, A.F. et al. : J. Allergy Clin. Immunol. 1999 ; 104 (5) : 1071-1078
- 10) 蕁麻疹患者における海外第Ⅲ相試験（アレグラ錠：2000年9月22日承認、申請資料概要 ト.Ⅳ.1. (1)）
- 11) 季節性アレルギー鼻炎患者における用量比較試験（アレグラ錠：2000年9月22日承認、申請資料概要 ト.Ⅱ.2. (2)）
- 12) Bernstein, D.I. et al. : Ann. Allergy Asthma. Immunol. 1997 ; 79 (5) : 443-448
- 13) 季節性アレルギー鼻炎患者におけるプラセボ対照二重盲検用量比較試験（アレグラ錠：2000年9月22日承認、申請資料概要 ト.Ⅳ.2. (1)）
- 14) 馬場廣太郎：耳鼻咽喉科臨床 2007 ; 100 (2) 補冊 (119) : 1-20
- 15) Kawashima, M. et al. : Br. J. Dermatol. 2003 ; 148 (6) : 1212-1221
- 16) 中川秀己 他：西日本皮膚科 2006 ; 68 (5) : 553-565
- 17) 小児のアトピー性皮膚炎患者における二重盲検比較試験（アレグラ錠：2006年10月20日承認、申請資料概要 2.7.6. (2.7)）
- 18) 浦江明憲 他：臨床薬理 2000 ; 31 (5) : 649-658
- 19) Tashiro, M. et al. : J. Clin. Pharmacol. 2004 ; 44 (8) : 890-900
- 20) Weiler, J.M. et al. : Ann. Intern. Med. 2000 ; 132 : 354-363
- 21) Pratt, C.M. et al. : Am. J. Cardiol. 1999 ; 83 : 1451-1454
- 22) Pratt, C. et al. : Clin. Exp. Allergy. 1999 ; 29 (Suppl.3) : 212-216
- 23) 高用量における心電図の検討試験（アレグラ錠：2000年9月22日承認、申請資料概要 ト.Ⅰ.5. (4)）
- 24) エリスロマイシンとの相互作用（アレグラ錠：2000年9月22日承認、申請資料概要 ヘ.Ⅲ.2. (1)、ト.Ⅰ.5. (1)）
- 25) 健康成人長期投与試験（アレグラ錠：2000年9月22日承認、申請資料概要 ヘ.Ⅲ.3. (1)）
- 26) QTc 間隔延長の可能性に関する検討（アレグラ錠：2000年9月22日承認、申請資料概要 ホ.Ⅱ.2. (1)）
- 27) 薬効薬理の検討（アレグラ錠：2000年9月22日承認、申請資料概要 ホ.Ⅰ）
- 28) Abdelaziz, M.M. et al. : J. Allergy Clin. Immunol. 1998 ; 10 : 410-420
- 29) 健康成人における薬物動態（アレグラ錠：2000年9月22日承認、申請資料概要 ヘ.Ⅲ.1. (1)）
- 30) 生物学的同等性試験（アレグラ錠：2000年9月22日承認、申請資料概要 ヘ.Ⅲ.4. (1)）

- 31)小児における薬物動態（アレグラ錠：2006年10月20日承認、申請資料概要 2.5.3. (2)、2.7.6. (2.6))
- 32)社内資料：生物学的同等性試験（錠 60mg）
- 33)食事の影響（アレグラ錠：2000年9月22日承認、申請資料概要 へ.Ⅲ.1. (1) 2))
- 34)浦江明憲 他：臨床薬理 2000；31 (5)：639-648
- 35)薬物相互作用（イヌ）（アレグラ錠：2000年9月22日承認、申請資料概要 へ.Ⅱ.5. (3))
- 36)生物学的同等性試験（アレグラ錠：2000年9月22日承認、申請資料概要 へ.Ⅲ.4. (2))
- 37)オメプラゾール及び水酸化アルミニウムゲル・水酸化マグネシウムとの相互作用（アレグラ錠：2000年9月22日承認、申請資料概要 へ.Ⅲ.2. (3)、へ.Ⅲ.2. (4))
- 38)ケトコナゾールとの相互作用（アレグラ錠：2000年9月22日承認、申請資料概要 へ.Ⅲ.2. (2))
- 39)健康成人における蛋白結合（アレグラ錠：2000年9月22日承認、申請資料概要 へ.Ⅱ.2. (4))
- 40)健康成人における薬物動態（アレグラ錠：2000年9月22日承認、申請資料概要 へ.Ⅲ.1. (2))
- 41)健康成人における代謝（アレグラ錠：2000年9月22日承認、申請資料概要 へ.Ⅲ.1. (3))
- 42)腎機能障害患者における薬物動態（アレグラ錠：2000年9月22日承認、申請資料概要 へ.Ⅲ.3. (4))
- 43)腎機能障害における安全性の検討試験（アレグラ錠：2000年9月22日承認、申請資料概要 ト.V.2. (2))
- 44)肝機能障害患者における薬物動態（アレグラ錠：2000年9月22日承認、申請資料概要 へ.Ⅲ.3. (3))
- 45)肝機能障害患者における安全性の検討試験（アレグラ錠：2000年9月22日承認、申請資料概要 ト.V.2. (3))
- 46)高齢者における薬物動態（アレグラ錠：2000年9月22日承認、申請資料概要 へ.Ⅲ.3. (2))
- 47)高齢者における安全性の検討試験（アレグラ錠：2000年9月22日承認、申請資料概要 ト.V.2. (1))

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。

(1) 粉砕

1. 保存条件

温度に対する安定性試験：40℃、4週間、遮光・気密容器

湿度に対する安定性試験：25℃/75%RH、4週間、遮光・開放容器

光に対する安定性試験：120万Lx・hr、透明・気密容器

2. 試験項目

性状、定量試験

3. 試験結果

フェキソフェナジン塩酸塩錠 30mg「JG」

		製剤の規格 ＜参考＞ (粉砕前の状態)	試験開始時	2週間後	4週間後
温度	性状	(1)	うすいだいだい色の粉末	うすいだいだい色の粉末	うすいだいだい色の粉末
	定量試験 (%)	(2)	99.8	99.4	99.2
湿度	性状	(1)	うすいだいだい色の粉末	うすいだいだい色の粉末	うすいだいだい色の粉末
	定量試験 (%)	(2)	99.8	100.1	100.0

		製剤の規格 ＜参考＞ (粉砕前の状態)	試験開始時	60万Lx・hr	120万Lx・hr
光	性状	(1)	うすいだいだい色の粉末	うすいだいだい色の粉末	うすいだいだい色の粉末
	定量試験 (%)	(2)	99.8	98.6	97.8

(1) うすいだいだい色のフィルムコーティング錠である。

(2) 表示量の95.0～105.0%

フェキソフェナジン塩酸塩錠 60mg 「JG」

		製剤の規格 ＜参考＞ (粉碎前の状態)	試験開始時	2週間後	4週間後
温度	性状	(1)	うすいだいだい色の粉末	うすいだいだい色の粉末	うすいだいだい色の粉末
	定量試験 (%)	(2)	99.5	99.1	98.9
湿度	性状	(1)	うすいだいだい色の粉末	うすいだいだい色の粉末	うすいだいだい色の粉末
	定量試験 (%)	(2)	99.5	99.4	100.5

		製剤の規格 ＜参考＞ (粉碎前の状態)	試験開始時	60万 Lx・hr	120万 Lx・hr
光	性状	(1)	うすいだいだい色の粉末	うすいだいだい色の粉末	うすいだいだい色の粉末
	定量試験 (%)	(2)	99.5	98.3	98.9

(1) うすいだいだい色のフィルムコーティング錠である。

(2) 表示量の 95.0～105.0%

(2) 崩壊・懸濁性及び経管投与チューブの通過性

1. 試験方法

崩壊懸濁試験：

ディスペンサー内に錠剤 1 個を入れ、55℃の温湯 20mL を吸い取り 5 分間自然放置した。5 分後にディスペンサーを 90 度で 15 往復横転し、崩壊・懸濁の状況を確認した。5 分後に崩壊しない場合、さらに 5 分間放置後同様の操作を行った。10 分間放置しても崩壊・懸濁しない場合、錠剤を粉碎してから同様に試験を行った。

通過性試験：

崩壊懸濁試験で得られた懸濁液を経管栄養チューブの注入端より 2～3mL/秒の速度で注入し、チューブのサイズ、8, 12, 14, 16, 18 フレンチ (以下 Fr.とする) において通過する最小経管栄養チューブのサイズを確認した。

2. 試験結果

崩壊懸濁試験結果

品目名	崩壊・懸濁状況
フェキソフェナジン塩酸塩錠 30mg 「JG」	5 分の時点で崩壊・懸濁した
フェキソフェナジン塩酸塩錠 60mg 「JG」	5 分の時点で崩壊・懸濁した

通過性試験結果

品目名	通過性
フェキソフェナジン塩酸塩錠 30mg 「JG」	8Fr.チューブを通過した
フェキソフェナジン塩酸塩錠 60mg 「JG」	8Fr.チューブを通過した

8Fr. : 8 フレンチ 約 2.7mm <外径>

3. 備考

本製剤は、マクロゴール 6000 を含有する製剤である。マクロゴール 6000 含有の製剤は、マクロゴール 6000 が 56～61℃で凝固するため温度を高くしすぎるとチューブに入る前に固まってしまう可能性が考えられる。

2. その他の関連資料

該当資料なし

Memo

Memo

