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 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「NP」 フェキソフェナジン塩酸塩錠 60mg「NP」

フェキソフェナジン塩酸塩口腔内崩壊錠 フェキソフェナジン塩酸塩 OD 錠 30mg「NP」 フェキソフェナジン塩酸塩 OD 錠 60mg 「NP」

Fexofenadine Hydrochloride Tablets, OD Tablets

剤 形	錠 30mg、錠 60mg錠剤 (フィルムコーティング錠)0D 錠 30mg、0D 錠 60mg錠剤 (素錠:口腔内崩壊錠)		
製剤の規制区分	該当しない		
規格・含量	フェキソフェナジン塩酸塩錠 30mg、同 0D 錠 30mg「NP」1 錠中 日本薬局方 フェキソフェナジン塩酸塩 30mgフェキソフェナジン塩酸塩錠 60mg、同 0D 錠 60mg「NP」1 錠中 日本薬局方 フェキソフェナジン塩酸塩 60mg		
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:2013年2月15日			
薬 価 基 準 収 載 ・ 薬価基準収載年月日:2013年6月21日			
販売開始年月日 販売開始年月日:2013年6月21日			
製 造 販 売 (輸 入)・ 提 携 ・ 販 売 会 社 名	製造販売元: ニプロ株式会社		
医薬情報担当者の連絡先			
問い合わせ窓口	ニプロ株式会社 医薬品情報室 TEL: 0120-226-898 FAX: 050-3535-8939 医療関係者向けホームページ https://www.nipro.co.jp/		

本 IF は 2024 年 5 月改訂の電子添文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。

医薬品インタビューフォーム利用の手引きの概要 -日本病院薬剤師会-

(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,「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		5. 臨床成績	21
1. 開発の経緯・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・	1		
2. 製品の治療学的特性 ・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・	1	VI. 薬効薬理に関する項目	
3. 製品の製剤学的特性 ・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・	1	1. 薬理学的に関連ある化合物又は化合物群・・・	27
4. 適正使用に関して周知すべき特性 ・・・・・・・	1	2. 薬理作用 · · · · · · · · · · · · · · · · · · ·	27
5. 承認条件及び流通・使用上の制限事項 ・・・・・	2		
6. RMPの概要	2	VII. 薬物動態に関する項目	
		1. 血中濃度の推移	29
Ⅱ. 名称に関する項目		2. 薬物速度論的パラメータ	33
1. 販売名 · · · · · · · · · · · · · · · · · · ·	3	3. 母集団 (ポピュレーション) 解析 ・・・・・・・・	34
2. 一般名 · · · · · · · · · · · · · · · · · · ·	3	4. 吸収 · · · · · · · · · · · · · · · · · ·	34
3. 構造式又は示性式	3	5. 分布 ·····	34
4. 分子式及び分子量 · · · · · · · · · · · · · · · · · · ·	3	6. 代謝 · · · · · · · · · · · · · · · · · ·	35
5. 化学名(命名法) 又は本質	3	7. 排泄 · · · · · · · · · · · · · · · · · ·	35
6. 慣用名, 別名, 略号, 記号番号 · · · · · · · · ·	3	8. トランスポーターに関する情報	35
		9. 透析等による除去率 · · · · · · · · · · · · · · · · · · ·	35
Ⅲ. 有効成分に関する項目		10. 特定の背景を有する患者 ・・・・・・・・・・・・・	36
1. 物理化学的性質 · · · · · · · · · · · · · · · · · · ·	4	11. その他 ・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・	36
2. 有効成分の各種条件下における安定性 ・・・・・	4		
3. 有効成分の確認試験法, 定量法 · · · · · · · · ·	4	WII. 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 ・・・・・・・・・・・・・・・・	37
IV. 製剤に関する項目		2. 禁忌内容とその理由 ・・・・・・・・・・・・・・・	37
1. 剤形	5	3. 効能又は効果に関連する注意とその理由 ・・・	37
2. 製剤の組成	6	4. 用法及び用量に関連する注意とその理由 ・・・	37
3. 添付溶解液の組成及び容量 ・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・	6	5. 重要な基本的注意とその理由 ・・・・・・・・・・・	37
4. 力価 · · · · · · · · · · · · · · · · · ·	6	6. 特定の背景を有する患者に関する注意 ・・・・・	37
5. 混入する可能性のある夾雑物・・・・・・・・・・・	6	7. 相互作用 · · · · · · · · · · · · · · · · · · ·	38
6. 製剤の各種条件下における安定性	7	8. 副作用 · · · · · · · · · · · · · · · · · · ·	39
7. 調製法及び溶解後の安定性 ・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・	10	9. 臨床検査結果に及ぼす影響 ・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・	39
8. 他剤との配合変化(物理化学的変化) ・・・・・	10	10. 過量投与 · · · · · · · · · · · · · · · · · · ·	40
9. 溶出性 · · · · · · · · · · · · · · · · · · ·	10	11. 適用上の注意 ・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・	40
10. 容器・包装	19	12. その他の注意	40
11. 別途提供される資材類 ・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・	20		
12. その他・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・	20	IX. 非臨床試験に関する項目	
		1. 薬理試験 · · · · · · · · · · · · · · · · · · ·	41
V. 治療に関する項目		2. 毒性試験	41
1. 効能又は効果	21		
2. 効能又は効果に関連する注意	21	X. 管理的事項に関する項目	
3. 用法及び用量	21	1. 規制区分 · · · · · · · · · · · · · · · · · · ·	42
4. 用法及び用量に関連する注意	21	2. 有効期間 · · · · · · · · · · · · · · · · · · ·	42

3.	包装状態での貯法・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・	42	14. 保険給付上の注意・・・・・・・・・・・・・・・・・	43
4.	取扱い上の注意・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・	42		
5.	患者向け資材・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・	42	X I. 文献	
6.	同一成分・同効薬 ・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・	42	1. 引用文献 · · · · · · · · · · · · · · · · · · ·	14
7.	国際誕生年月日 · · · · · · · · · · · · · · · · · · ·	42	2. その他の参考文献 · · · · · · · · · · · · · · · · · · ·	16
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 · · · · · · ·	42	X Ⅱ. 参考資料	
9.	効能又は効果追加, 用法及び用量変更		1. 主な外国での発売状況 ・・・・・・・・・・・・	17
	追加等の年月日及びその内容 ・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・	43	2. 海外における臨床支援情報	17
10.	再審査結果, 再評価結果公表年月日及び			
	その内容	43	XIII. 備考	
11.	再審査期間 ・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・	43	1. 調剤・服薬支援に際して臨床判断を行う	
12.	投薬期間制限に関する情報 ・・・・・・・・・・・	43	にあたっての参考情報・・・・・・・・・・	18
13.	各種コード	43	2. その他の関連資料 · · · · · · · · · · · · · · · · · · ·	51

略語表

略語	略語内容
A1-P	alkaline phosphatase:アルカリホスファターゼ
ALT	alanine aminotransferase:アラニンアミノトランスフェラーゼ(=GPT)
AST	aspartate aminotransferase:アスパラギン酸アミノトランスフェラーゼ (=GOT)
AUC	area under curve:吸収曲線下面積
CL	clearance:総血漿クリアランス
C_{\max}	最高血漿中濃度
FDA	Food and Drug Administration of the United States:米国食品医薬品局
GM-CSF	granulocyte-macrophage colony-stimulating factor:顆粒球・マクロファージコロニー刺激因子
γ-GTP	gamma-glutamyl transpeptidase:γグルタミルトランスペプチダーゼ
ICAM	intercelluler adhesion molecule:細胞間接着分子
Ig	immunoglobulin:免疫グロブリン
IL	interleukin:インターロイキン
LC/MS/MS	液体クロマトグラフィー/タンデムマススペクトロメトリー
LDH	lactate dehydrogenase:乳酸デヒドロゲナーゼ、乳酸脱水素酵素
NONMEM	nonlinear mixed effect model:非線形混合効果モデル
RMP	Risk Management Plan: 医薬品リスク管理計画
S. D.	standard deviation:標準偏差
S. E.	standard errer:標準誤差
SICAM-1	可溶性 ICAM-1
t _{1/2}	消失半減期
T_{max}	Time to reach maximum concentration in plasma: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

フェキソフェナジン塩酸塩は、第二世代抗ヒスタミン薬の一つであり、ヒスタミン H_1 受容体 拮抗作用を有し、抗アレルギー薬に分類される D_2 。本邦では 2000 年に上市されている。

1 錠中にフェキソフェナジン塩酸塩を 30mg 含有するフェキソフェナジン塩酸塩錠 30mg「NP」及び同 0D 錠 30mg「NP」、また、60mg 含有するフェキソフェナジン塩酸塩錠 60mg「NP」及び同 0D 錠 60mg「NP」は、ニプロファーマ株式会社が後発医薬品として開発を企画し、薬食発第 0331015 号(平成 17 年 3 月 31 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、2013 年 2 月に承認を取得、2013 年 6 月にニプロ株式会社より販売を開始した。その後、2014 年 2 月に、製造販売承認をニプロ株式会社が承継した。

2. 製品の治療学的特性

- 〇フェキソフェナジン塩酸塩は、選択的ヒスタミン H_1 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 2 。
- ○臨床的には、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)に伴うそう痒に有用性が認められている。
- ○重大な副作用としては、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.8.(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

- ○口腔内崩壊錠である OD 錠は、微粒子コーティングを施すことにより、有効成分(原薬) 特有の苦みをマスキングした。また、アスパルテーム、アセスルファムカリウムにより甘 味を、香料としてパイナップルフレーバーを添加して製造した。
- ○PTPシートに「アレルギー用薬」と記載した。

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	タイトル、参照先
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	

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「NP」フェキソフェナジン塩酸塩錠 60mg「NP」フェキソフェナジン塩酸塩 OD 錠 30mg「NP」

フェキソフェナジン塩酸塩 OD 錠 60mg「NP」

(2) 洋 名: Fexofenadine Hydrochloride Tablets
Fexofenadine Hydrochloride OD Tablets

(3) 名称の由来: 有効成分であるフェキソフェナジン塩酸塩に剤形及び含量を記載し、NIPRO から「NP」を付した。

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)

(3) ステム (stem): 不明

3. 構造式又は示性式

及び鏡像異性体

4. 分子式及び分子量

分子式: C₃₂H₃₉NO₄·HC1

分子量:538.12

5. 化学名(命名法)又は本質

 $2-(4-\{(1RS)-1-Hydroxy-4-[4-(hydroxydiphenylmethyl)piperidin-1-yl]butyl\}\ phenyl)-2-methylpropanoic acid monohydrochloride (IUPAC)$

6. 慣用名、別名、略号、記号番号

該当資料なし

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3)

室温、79%RH以下の条件下では4週間保存しても吸湿性は認められなかった。

(4)融点(分解点),沸点,凝固点3)

融点:199.3℃(自動融点測定装置)

(5)酸塩基解離定数3)

pKa=4.25 及び 9.53 (カルボキシル基及びピペリジノ基の pKa をフェキソフェナジンの塩酸又は水酸化ナトリウム液 (25°) 中での溶解度から算出)

(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。

水分: 0.5%以下(0.25g、電量滴定法)¹⁾。

強熱残分: 0.1%以下(1g) 1)。

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 1)

確認試験法

日本薬局方の医薬品各条の「フェキソフェナジン塩酸塩」確認試験法による。

定量法

日本薬局方の医薬品各条の「フェキソフェナジン塩酸塩」定量法による。

Ⅳ. 製剤に関する項目

1. 剤形

(1) 剤形の区別

錠 30mg、錠 60mg 錠剤 (フィルムコーティング錠)

OD 錠 30mg、OD 錠 60mg 錠剤 (素錠:口腔内崩壊錠)

(2)製剤の外観及び性状

		外形・大きさ			
販売名	性状	直径 (mm)	厚さ (mm)	重量 (mg)	
			識別コード		
		NP 175	30		
フェキソフェナジン 塩酸塩錠 30mg「NP」		6. 6	3. 4	104	
	うすいだいだい色の		NP-175		
フェキソフェナジン	フィルムコーティン グ錠	NP 177	60		
塩酸塩錠 60mg「NP」		8.6	4. 2	206	
			NP-177		
フェキソフェナジン	白色の素錠	NP 551	30)		
塩酸塩 OD 錠 30mg「NP」		7. 5	3. 1	165	
			NP-551		
フェキソフェナジン	白色の割線入り素錠	NP 552	60		
	塩酸塩 OD 錠 60mg「NP」 (口腔内崩壊錠)	9. 5	4. 4	330	
			NP-552		

フェキソフェナジン塩酸塩 OD 錠 30mg「NP」及び同 OD 錠 60mg「NP」には甘味(アスパルテーム、アセスルファムカリウム)と、香料(パイナップルフレーバー)を加えている。

(3) 識別コード

上記表に記載

(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

販 売 名	有効成分	ì	添加剤
フェキソフェナジン 塩酸塩錠 30mg「NP」	1 錠中日本薬局方フェキソフェナジン塩酸塩30mg		部分アルファー化デンプン、軽質無水ケイ酸、ステアリン酸マグネシウム、ヒプロメロース、マ
フェキソフェナジン 塩酸塩錠 60mg「NP」 フェキソフェナジン 塩酸塩 0D 錠 30mg「NP」	1 錠中 日本薬局方 フェキソフェナジン 塩酸塩 60mg 1 錠中 日本薬局方 フェキソフェナジン	結晶セルロー ス、クロスカル メロースナト リウム、ヒドロ キシプロピル	クロゴール 6000、酸化チ タン、三二酸化鉄、黄色 三二酸化鉄、カルナウバ ロウ D-マンニトール、タル ク、アンモニオアルキル メタクリレートコポリマ
フェキソフェナジン 塩酸塩 OD 錠 60mg「NP」	塩酸塩 30mg 1 錠中 日本薬局方 フェキソフェナジン 塩酸塩 60mg	セルロース	一分散液、クロスポビドン、カルメロース、含水二酸化ケイ素、アスパルテーム (L-フェニルアラニン化合物)、アセスルファムカリウム、フマル酸ステアリルナトリウム、1-メントール、香料

(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

該当しない

5. 混入する可能性のある夾雑物

該当しない

6. 製剤の各種条件下における安定性

加速試験

試験条件:40±1℃、75±5%RH

①フェキソフェナジン塩酸塩錠 30mg「NP」⁴⁾

PTP 包装:包装形態(ポリ塩化ビニル、アルミ箔)

項目及び規格	開始時	1カ月後	3 カ月後	6カ月後
性状 (うすいだいだい色のフィルムコーティング錠)	適合	適合	適合	適合
確認試験	適合	適合	適合	適合
製剤均一性試験	適合	_	_	_
溶出試験	適合	適合	適合	適合
含量 (95.0~105.0%)	100.6~ 100.9	101.1~ 101.3	100.8~ 101.3	101.0~ 101.3

(n=3)

②フェキソフェナジン塩酸塩錠 60mg「NP」5)

PTP 包装:包装形態(ポリ塩化ビニル、アルミ箔)

項目及び規格	開始時	1カ月後	3 カ月後	6 カ月後
性状 (うすいだいだい色のフィルム コーティング錠)	適合	適合	適合	適合
確認試験	適合	適合	適合	適合
製剤均一性試験	適合	_	_	_
溶出試験	適合	適合	適合	適合
含量 (95.0~105.0%)	102. 1~ 102. 4	101.9~ 102.2	101.5~ 102.0	101.5~ 102.0

(n=3)

バラ包装:包装形態(ポリエチレン瓶)

項目及び規格	開始時	1カ月後	3 カ月後	6 カ月後
性状 (うすいだいだい色のフィルムコーティング錠)	適合	適合	適合	適合
確認試験	適合	適合	適合	適合
製剤均一性試験	適合	_	_	_
溶出試験	適合	適合	適合	適合

項目及び規格	開始時	1カ月後	3 カ月後	6 カ月後
含量 (95.0~105.0%)	102.1~	101.8~	101. 2~	101.5~
	102.4	102.3	102. 0	101.8

(n=3)

③フェキソフェナジン塩酸塩 OD 錠 30mg「NP」⁶⁾

PTP 包装:包装形態(ポリ塩化ビニル、アルミ箔)

項目及び規格	開始時	1カ月後	3カ月後	6 カ月後
性状 (白色の素錠)	適合	適合	適合	適合
確認試験	適合	適合	適合	適合
製剤均一性試験	適合	_	_	_
崩壊試験	適合	適合	適合	適合
溶出試験	適合	適合	適合	適合
含量 (95.0~105.0%)	99.7~ 100.1	100.0~ 100.7	99.5~ 99.6	99.4~ 100.5

(n=3)

④フェキソフェナジン塩酸塩 OD 錠 60mg「NP」⁷⁾

PTP 包装:包装形態(ポリ塩化ビニル、アルミ箔)

項目及び規格	開始時	1カ月後	3 カ月後	6 カ月後
性状 (白色の割線入り素錠)	適合	適合	適合	適合
確認試験	適合	適合	適合	適合
製剤均一性試験	適合	_	_	_
崩壊試験	適合	適合	適合	適合
溶出試験	適合	適合	適合	適合
含量 (95.0~105.0%)	99. 2~ 100. 4	99.5~ 100.4	99.1~ 100.1	99. 4~ 100. 1

(n=3)

最終包装製品を用いた加速試験(40°C、相対湿度 75%、6 カ月)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

『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)』における評価法および 評価基準に従い評価した結果は以下の通りである。

①フェキソフェナジン塩酸塩錠 30mg「NP」⁸⁾

試験項目:外観、硬度、溶出性、含量

保存条件		保存形態 保存期		結果
温度	40±2℃	遮光・気密容器	3 カ月	変化なし
湿度	75±5%RH∕ 25±2℃	遮光・開放	3 カ月	硬度 144→101N に低下(規格内)
光	120 万 lx·hr	透明・気密容器		変化なし

②フェキソフェナジン塩酸塩錠 60mg「NP」⁹⁾

試験項目:外観、硬度、溶出性、含量

保存条件		保存形態 保存期間		結果
温度	40±2℃	遮光・気密容器	3 カ月	変化なし
湿度	75±5%RH∕ 25±2℃	遮光・開放	3 カ月	変化なし
光	120 万 lx·hr	透明・気密容器		変化なし

③フェキソフェナジン塩酸塩 OD 錠 30mg「NP」¹⁰⁾

試験項目:外観、硬度、溶出性、崩壊性、含量

保存条件		保存形態 保存期間		結果
温度	40±2°C	遮光・気密容器	3 カ月	変化なし
湿度	75±5%RH∕ 25±2℃	遮光・開放	3 カ月	硬度 73→40N に低下(規格内)
光	120 万 1x·hr	透明・気密容器		変化なし

④フェキソフェナジン塩酸塩 OD 錠 60mg「NP」¹¹⁾

試験項目:外観、硬度、溶出性、崩壊性、含量

保存条件		保存形態保存期間		結果
温度	40±2℃	遮光・気密容器	3 カ月	変化なし
湿度	75±5%RH∕ 25±2℃	遮光・開放	3 カ月	硬度 88→43N に低下(規格内)
光	120万1x·hr	透明・気密容器		変化なし

分割後の安定性

試験項目:性状、含量

『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)』における評価法および 評価基準に従い評価した結果は以下の通りである。

フェキソフェナジン塩酸塩 OD 錠 60mg「NP」¹²⁾

保存条件	保存形態	保存期間	結果
25±2°C/60±5%RH	遮光	3 カ月	変化なし
25±2°C/60±5%RH/10001x · hr	散光	3 カ月	変化なし

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(物理化学的変化)

該当資料なし

9. 溶出性

①フェキソフェナジン塩酸塩錠 30mg「NP」¹³⁾

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 医薬審第487号、 平成13年5月31日一部改正 医薬審発第786号、平成18年11月24日一部改正 薬食審 査発第1124004号」及び「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 医薬審第64号、平成18年11月24日一部改正 薬食審査発第 1124004号」)

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

装置	回転数	試験液	試験液量	温度	製剤の投与数
パドル法 50rpm 100rpm		pH1.2=日本薬局方溶出試験第1液			
	F0	pH4.0 =薄めた McIlvaine の緩衝液			
	burpm	pH6.8=日本薬局方溶出試験第2液		1 錠/ ベッセル	
		水			<i>y</i> 2/1
	100rpm	pH4.0 =薄めた McIlvaine の緩衝液			

判定基準:溶出試験条件それぞれについて、以下に示す(1)及び(2)の基準を満たすとき、溶出挙動が同等と判定する。

(1) 平均溶出率

①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。

②標準製剤が30分以内に平均85%以上溶出しない場合:

以下の基準に適合する。

規定された試験時間において標準製剤の平均溶出率が85%以上となるとき、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。

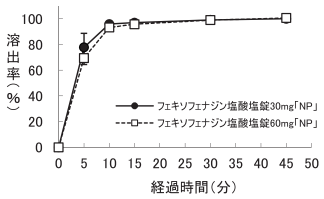
(2)個々の溶出率

最終比較時点における試験製剤の個々の溶出率について、以下のいずれか の基準に適合する。

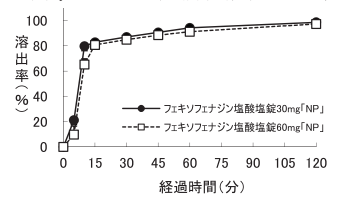
- a. 標準製剤の平均溶出率が 85%以上に達するとき、試験製剤の平均溶出率±15%の範囲を超えるものが 12 個中 1 個以下で、±25%の範囲を超えるものがない。
- b. 標準製剤の平均溶出率が 50%以上に達し 85%に達しないとき、試験製剤の平均溶出率±12%の範囲を超えるものが 12 個中 1 個以下で、±20%の範囲を超えるものがない。

試験結果:同等性試験ガイドラインに従ってフェキソフェナジン塩酸塩錠30mg「NP」と標準製剤(フェキソフェナジン塩酸塩錠60mg「NP」)の溶出挙動を比較した。その結果、全ての条件において溶出挙動の同等性の判定基準を満たしていたため、両製剤の溶出挙動は同等であると判断した。

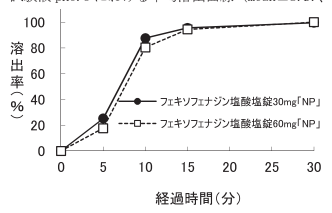
試験液 pH1.2 における平均溶出曲線 (mean±S.D.、n=12)



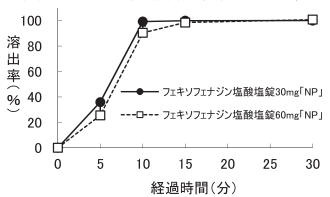
試験液 pH4.0 における平均溶出曲線 (mean ± S.D.、n=12)



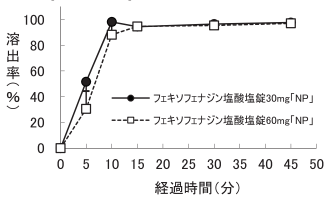
試験液 pH6.8 における平均溶出曲線 (mean±S.D.、n=12)



試験液 水における平均溶出曲線 (mean±S.D.、n=12)



試験液 pH4.0 (100rpm) における平均溶出曲線 (mean ± S.D.、n=12)



②フェキソフェナジン塩酸塩錠 60mg「NP」¹⁴⁾

溶出挙動における類似性

(「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 医薬審第487号、 平成13年5月31日一部改正 医薬審発第786号、平成18年11月24日一部改正 薬食審 査発第1124004号」)

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

装置	回転数	試験液	試験液量	温度	製剤の投与数
		pH1.2=日本薬局方溶出試験第1液			
	F.O	pH4.0 =薄めた McIlvaine の緩衝液			
パドル法	50rpm	pH6.8=日本薬局方溶出試験第2液	900mL 37±0.5℃	1 錠/ ベッセル	
		水			
	100rpm	pH1.2=日本薬局方溶出試験第1液			

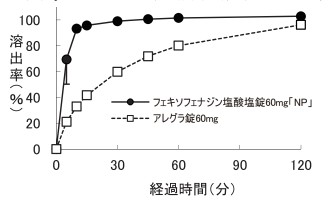
判定基準:試験製剤の平均溶出率を、標準製剤の平均溶出率と比較する。全ての試験条件 において、以下のいずれかの基準に適合するとき、溶出挙動が類似していると する。

- (1)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。
- (2)標準製剤が30分以内に平均85%以上溶出しない場合:

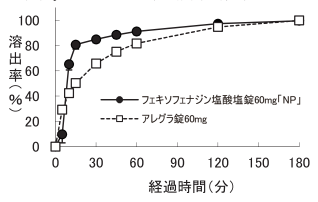
規定された試験時間において標準製剤の平均溶出率が85%以上となるとき、標準製剤の平均溶出率が40%及び85%付近の適当な2時点において、試験製剤の平均溶出率が標準製剤の平均溶出率±15%の範囲にあるか、又はf2 関数の値は42以上である。

試験結果:同等性試験ガイドラインに従ってフェキソフェナジン塩酸塩錠60mg「NP」と標準製剤(アレグラ錠60mg)の溶出挙動を比較した。その結果、試験液pH6.8及び水では溶出挙動の類似性の判定基準を満たしていたが、試験液pH1.2、pH4.0及びpH1.2(100rpm)では類似性が認められなかった。なお、健康成人男子を対象とした生物学的同等性試験では、両製剤は生物学的に同等であることが確認されている。

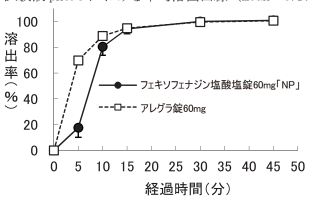




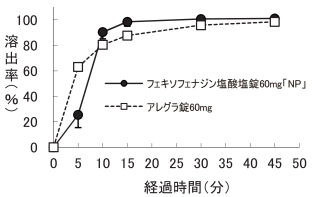
試験液 pH4.0 における平均溶出曲線 (mean±S.D.、n=12)



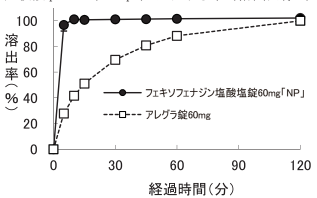
試験液 pH6.8 における平均溶出曲線 (mean±S.D.、n=12)



試験液 水における平均溶出曲線 (mean±S.D.、n=12)



試験液 pH1.2 (100rpm) における平均溶出曲線 (mean±S.D.、n=12)



③フェキソフェナジン塩酸塩 OD 錠 30mg「NP」 15)

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 医薬審第487号、 平成13年5月31日一部改正 医薬審発第786号、平成18年11月24日一部改正 薬食審 査発第1124004号」及び「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日医薬審第64号、平成18年11月24日一部改正 薬食審査発第 1124004号」)

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

装置	回転数	試験液	試験液量	温度	製剤の投与数
	50rpm	pH1.2=日本薬局方溶出試験第1液			試験製剤:
		pH4.0 =薄めた McIlvaine の緩衝液			2 剤/
パドル法		pH6.8=日本薬局方溶出試験第2液		ベッセル 標準製剤:	
		水			1 剤/
	100rpm	pH4.0 =薄めた McIlvaine の緩衝液			ベッセル

判定基準:溶出試験条件それぞれについて、以下に示す(1)及び(2)の基準を満たすと き、溶出挙動が同等と判定する。

(1) 平均溶出率

- ①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。
- ②標準製剤が15~30分に平均85%以上溶出する場合:標準製剤の平均溶出率が約60%及び85%となる適当な2時点において、試験製剤の平均溶出率が標準製剤の平均溶出率±10%の範囲にある。
- ③標準製剤が30分以内に平均85%以上溶出しない場合: 以下の基準に適合する。

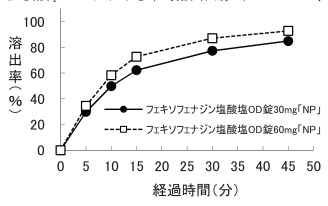
規定された試験時間において標準製剤の平均溶出率が85%以上となるとき、標準製剤の平均溶出率が40%及び85%付近の適当な2時点において、試験製剤の平均溶出率が標準製剤の平均溶出率±10%の範囲にあるか、又はf2関数の値は50以上である。

(2)個々の溶出率

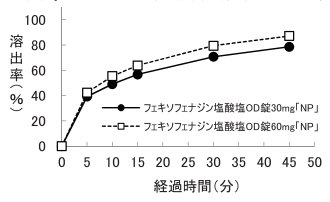
最終比較時点における試験製剤の個々の溶出率について、以下の基準に適合する。

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。 試験結果:同等性試験ガイドラインに従ってフェキソフェナジン塩酸塩 OD 錠 30mg「NP」 と標準製剤(フェキソフェナジン塩酸塩 OD 錠 60mg「NP」)の溶出挙動を比較し た。その結果、全ての条件において溶出挙動の同等性の判定基準を満たしてい たため、両製剤の溶出挙動は同等であると判断した。

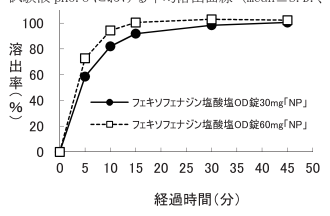
試験液 pH1.2 における平均溶出曲線 (mean ± S.D.、n=12)



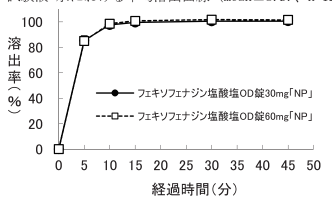
試験液 pH4.0 における平均溶出曲線 (mean ± S.D.、n=12)



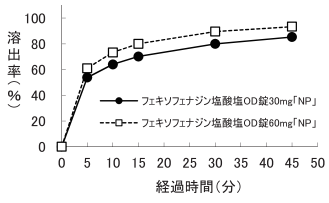
試験液 pH6.8 における平均溶出曲線 (mean±S.D.、n=12)



試験液 水における平均溶出曲線 (mean±S.D.、n=12)



試験液 pH4.0 (100rpm) における平均溶出曲線 (mean ± S.D.、n=12)



④フェキソフェナジン塩酸塩 OD 錠 60mg「NP」 16)

溶出挙動における類似性

(「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 医薬審第487号、 平成13年5月31日一部改正 医薬審発第786号、平成18年11月24日一部改正 薬食審 査発第1124004号」)

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

装置	回転数	試験液	試験液量	温度	製剤の投与数
50rpm パドル法 100rpm		pH1.2=日本薬局方溶出試験第1液			
	F.O	pH3.0 =薄めた McIlvaine の緩衝液			
	burpm	pH6.8=日本薬局方溶出試験第2液		1 錠/	
		水			
	100rpm	pH6.8 =薄めた McIlvaine の緩衝液			

判定基準:試験製剤の平均溶出率を、標準製剤の平均溶出率と比較する。全ての溶出試験 条件において、以下のいずれかの基準に適合するとき、溶出挙動が類似してい るとする。

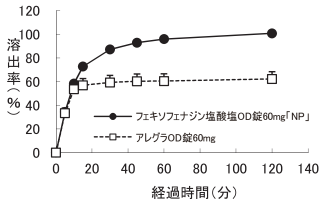
(1)標準製剤が15分~30分以内に平均85%以上溶出する場合:

標準製剤の平均溶出率が 60%及び 85%付近となる適当な 2 時点において、 試験製剤の平均溶出率が標準製剤の平均溶出率±15%の範囲にあるか、又 は f2 関数の値が 42 以上である。

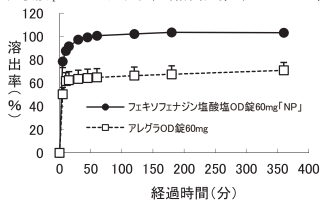
- (2)標準製剤が30分以内に平均85%以上溶出しない場合: 以下のいずれかの基準に適合する。
 - a. 規定された試験時間において標準製剤の平均溶出率が85%以上となるとき、標準製剤の平均溶出率が40%及び85%付近の適当な2時点において、試験製剤の平均溶出率が標準製剤の平均溶出率±15%の範囲にあるか、又はf2関数の値は42以上である。
 - b. 規定された試験時間において標準製剤の平均溶出率が50%以上85%に達しないとき、標準製剤が規定された試験時間における平均溶出率の1/2の平均溶出率を示す適当な時点、及び規定された試験時間において試験製剤の平均溶出率が標準製剤の平均溶出率±12%の範囲にあるか、又はf2関数の値が46以上である。

試験結果:同等性ガイドラインに従ってフェキソフェナジン塩酸塩 OD 錠 60mg「NP」と標準製剤(アレグラ OD 錠 60mg)の溶出挙動を比較した。その結果、試験液 pH1.2 では溶出挙動の類似性の判定基準を満たしていたが、その他の試験液では類似性が認められなかった。なお、健康成人男子を対象とした生物学的同等性試験では、両製剤は生物学的に同等であることが確認されている。

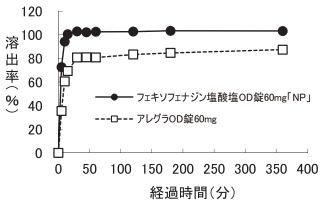
試験液 pH1.2 における平均溶出曲線 (mean±S.D.、n=12)



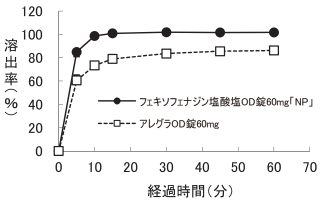
試験液 pH3.0 における平均溶出曲線 (mean±S.D.、n=12)



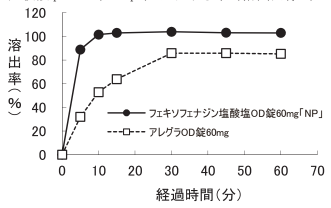
試験液 pH6.8 における平均溶出曲線 (mean±S.D.、n=12)



試験液 水における平均溶出曲線 (mean±S.D.、n=12)



試験液 pH6.8 (100rpm) における平均溶出曲線 (mean ± S.D.、n=12)



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

22. 包装 〈フェキソフェナジン塩酸塩錠 30mg「NP」〉 100 錠 [10 錠 (PTP) ×10] 〈フェキソフェナジン塩酸塩錠 60mg「NP」〉 100 錠 [10 錠 (PTP) ×10]

500 錠 [10 錠 (PTP) ×50]

500錠 [瓶、バラ]

〈フェキソフェナジン塩酸塩 OD 錠 30mg「NP」〉

100 錠「10 錠(PTP)×10]

〈フェキソフェナジン塩酸塩 OD 錠 60mg「NP」〉

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

①フェキソフェナジン塩酸塩錠 30mg「NP」 PTP 包装

PTP: ポリ塩化ビニル、アルミニウム

②フェキソフェナジン塩酸塩錠 60mg「NP」

PTP 包装

PTP:ポリ塩化ビニル、アルミニウム

バラ包装

容器:ポリエチレン

キャップ:ポリプロピレン

③フェキソフェナジン塩酸塩 OD 錠 30mg「NP」、同 OD 錠 60mg「NP」

PTP 包装

PTP: ポリ塩化ビニル、アルミニウム

アルミピロー:ポリエチレン、アルミニウム

11. 別途提供される資材類

該当しない

12. その他

自動分包機への適合性確認試験 17)

フェキソフェナジン塩酸塩 OD 錠 30mg「NP」、同 OD 錠 60mg「NP」

全ての試験条件において分包した錠剤に割れ欠けは認められなかった。

V. 治療に関する項目

1. 効能又は効果

- 4. 効能·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

6. 用法·用量

通常、成人にはフェキソフェナジン塩酸塩として 1 回 60 mg を 1 日 2 回経口投与する。通常、7歳以上 <math>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 30 mg 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 <math>1 回 60 mg 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

該当資料なし

(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〉

17.1.1 国内第Ⅲ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 $1 = 10 \log^{\pm 1}$ 又は $60 \log を 1 = 2 \log 1$ 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	m=0 0049
60mg	68	6.40 ± 0.21	-3.53 ± 0.33	p=0.0042

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 60 mg 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 $^{18)}$ 、 $^{19)}$ 。

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。

17.1.2 海外第Ⅲ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	m=0 0001
60mg	86	1.98 ± 0.10	-1.07 ± 0.07	p=0.0001

上記海外主要試験 ($12\sim15$ 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 60 mg 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 20)、21)。

〈アレルギー性鼻炎〉

17.1.3 国内第Ⅲ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	n=0 0244
60mg	100	6.64 ± 0.14	-0.36 ± 0.18	p=0.0244

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 <math>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 22)。

17.1.4 海外第Ⅲ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	m=0 0001
60mg	141	8.81 ± 0.14	-2.64 ± 0.20	p=0.0001

上記海外主要試験 ($12\sim15$ 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 23)、24)。

17.1.5 国内第Ⅲ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($7\sim11$ 歳は 1 回 30mg 1 日 2 回、 $12\sim15$ 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
ケトチフェン フマル酸塩	63	6. 10±0. 19	-1.83 ± 0.20	95%片側信頼限界上限: 0. 172 (非劣性限界値=0. 9)

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 25 。

〈アトピー性皮膚炎〉

17.1.6 国内第Ⅲ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]		
60mg	201	4. 68 [4. 59, 4. 78]	-0. 75 [-0. 88, -0. 62]	p=0.0005	

フェキソフェナジン塩酸塩 60 mg 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 26 。

17.1.7 国内第Ⅲ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 30 mg を1日 2回、 $12 \sim 15$ 歳には1回 60 mg を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 1 g 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
ケトチフェン フマル酸塩	85	2.38 ± 0.05	-0.58 ± 0.06	95%片側信頼限界上限:0.185 (非劣性限界值=0.37)

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 $^{27)}$ $^{28)}$ 。

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 該当資料なし

(7) その他

17.3.1 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 ^{注1)}、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 ²⁹⁾。
- (2) 健康成人にフェキソフェナジン塩酸塩 120mg ^{注1)}、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 H_1 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 $^{30)}$ 。

(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 31) (外国人データ)。

17.3.2 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 $240 \text{mg}^{\frac{1}{241}}$ 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 241、32) (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60mg1日2回6ヵ月、1回400mg ^{注1)} 1日2回1週間及び240mg ^{注1)}1日1回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³³⁾⁻³⁵⁾ (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^{注1)}1日2回7日間、エリスロマイシン1回300mg1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³⁶⁾。 [10.2、16.7.1参照]
- (**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 ^{34)、37)} (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 ³⁸⁾。
- 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。

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

第2世代 H₁ 受容体拮抗薬(ケトチフェンフマル酸塩、アゼラスチン塩酸塩、オキサトミド、メキタジン、エメダスチンフマル酸塩、エピナスチン塩酸塩、エバスチン、セチリジン塩酸塩、ベポタスチンベシル酸塩、レボカバスチン塩酸塩、オロパタジン塩酸塩、ロラタジン 他)注意:関連のある化合物の効能・効果等は、最新の電子添文を参照すること。

2. 薬理作用

(1)作用部位・作用機序

18.1 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 H_1 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 2 。

(2)薬効を裏付ける試験成績

18.2 ヒスタミン H 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 H_1 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} $\sim 3 \times 10^{-6} M$)。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 型カルシウムチャネルに対する親和性は認められていない 2 。

18.3 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 39 。

18.4 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血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} 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 20 。

18.5 【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²⁾。

(3)作用発現時間・持続時間

該当資料なし

Ⅲ. 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 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 $60 \text{mg}^{\frac{1}{2}1}$ 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 40 。

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 ⁴¹⁾。

血漿中濃度パラメータ

投与量	$\mathrm{AUC}_{0-\infty}$	t_{max}	C_{\max}	t _{1/2}	CL/F
	(ng·hr/mL)	(hr)	(ng/mL)	(hr)	(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%)

16.1.2 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 30 mg (7~11 歳:50 例)及び 60 mg (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塩酸塩の血漿中濃度パラメータは以下のとおりであった 420。

血漿中濃度パラメータ

対象患者	年齢	投与量	症例数	$\mathrm{AUC}_{0-\infty}$	C_{max}	t _{1/2}	CL/F
	(歳)			(ng•hr/mL)	(ng/mL)	(hr)	(L/hr)
	7-11	30mg	50	851	150	15.8	40. 1
日本人小児	/ 11	Jonig	50	(38. 2)	(51.7)	(68. 4)	(36. 4)
患者注2)	10 15	60mg 19	10	1215	185	12. 3	51. 6
	12-15		19	(22. 1)	(41.8)	(75. 0)	(21. 1)
外国人小児							
患者注3)	7-12	12 30mg 14	1.4	1091	184	8.8	29. 1
(参考:単回			14	(36.7)	(48. 1)	(34. 5)	(36. 3)
経口投与)							

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

①フェキソフェナジン塩酸塩錠 30mg「NP」¹³⁾

(「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」)

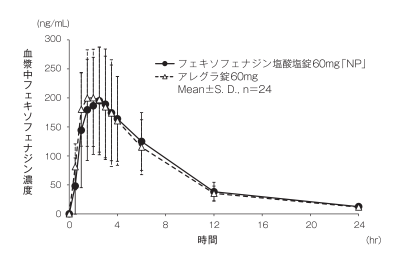
フェキソフェナジン塩酸塩錠 30mg「NP」はフェキソフェナジン塩酸塩錠 60mg「NP」 を標準製剤としたとき、溶出挙動が等しく、生物学的に同等とみなされた。

「IV. 9. 溶出性」の項参照。

②フェキソフェナジン塩酸塩錠 60mg「NP」¹⁴⁾

(「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 医薬審第487号、平成13年5月31日一部改正 医薬審発第786号、平成18年11月24日一部改正 薬食審査発第1124004号」)

フェキソフェナジン塩酸塩錠 60mg 「NP」とアレグラ錠 60mg のそれぞれ 1 錠(フェキソフェナジン塩酸塩として 60mg)を、2 剤 2 期のクロスオーバー法により健康成人男子に絶食単回経口投与して LC/MS/MS 法にて血漿中フェキソフェナジン濃度を測定した。得られた薬物動態パラメータ($AUC_{0\rightarrow 24hr}$ 、 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 (0.80) $\sim log$ (1.25) の範囲内であり、両剤の生物学的同等性が確認された。



	判定パ	ラメータ	参考パラ	メータ
	$AUC_{0\rightarrow 24hr}$	C_{max}	T_{\max}	t _{1/2}
	(ng·hr/mL)	(ng/mL)	(hr)	(hr)
フェキソフェナジン塩 酸塩錠 60mg「NP」	1681 ± 643	234. 43±95. 43	2. 44±1. 35	5.49 ± 0.76
アレグラ錠 60mg	1657±618	225.72 ± 93.33	2.13 ± 1.16	5.53 ± 0.75

 $(Mean \pm S. D., n=24)$

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。

③フェキソフェナジン塩酸塩 OD 錠 30mg「NP」 15)

(「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」)

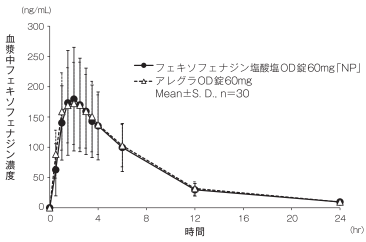
フェキソフェナジン塩酸塩 OD 錠 30 mg 「NP」はフェキソフェナジン塩酸塩 OD 錠 60 mg 「NP」を標準製剤としたとき、溶出挙動が等しく、生物学的に同等とみなされた。 「W. 9. 溶出性」の項参照。

④フェキソフェナジン塩酸塩 OD 錠 60mg「NP」 16)

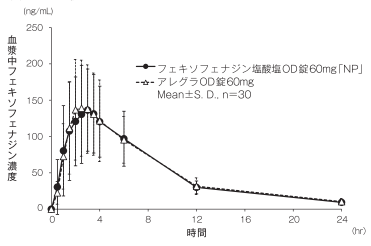
(「後発医薬品の生物学的同等性試験ガイドライン:平成9年12月22日 医薬審第487号、平成13年5月31日一部改正 医薬審発第786号、平成18年11月24日一部改正 薬食審査発第1124004号」)

フェキソフェナジン塩酸塩 OD 錠 60 mg 「NP」とアレグラ OD 錠 60 mg のそれぞれ 1 錠 (フェキソフェナジン塩酸塩として 60 mg) を、2 剤 2 期のクロスオーバー法により 健康成人男子に絶食単回経口投与して LC/MS/MS 法にて血漿中フェキソフェナジン 濃度を測定した。得られた薬物動態パラメータ ($AUC_{0\rightarrow 24 hr}$ 、 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 (0.80) $\sim log$ (1.25) の範囲内であり、両 剤の生物学的同等性が確認された。

(1)水あり投与



(2)水なし投与



		判定パラメータ		参考パラメータ	
		$\mathrm{AUC}_{0\to 24\mathrm{hr}}$	C_{max}	T_{max}	t _{1/2}
		(ng · hr/mL)	(ng/mL)	(hr)	(hr)
水あり切	フェキソフェナジン塩 酸塩 OD 錠 60mg「NP」	1406 ± 510	201.07 ± 90.85	2.07 ± 0.76	5.19 ± 0.54
投与	アレグラ OD 錠 60mg	1462±451	196.03 ± 68.05	1.98±0.80	5.09 ± 0.49
水なしい	フェキソフェナジン塩 酸塩 OD 錠 60mg「NP」	1232±390	159. 48±69. 10	2.53 ± 1.02	5.42 ± 0.46
投与	アレグラ OD 錠 60mg	1255 ± 426	158.90 ± 67.08	2.80 ± 1.48	5.50 ± 0.74

 $(Mean \pm S. D., n=30)$

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。

(3) 中毒域

該当資料なし

(4) 食事・併用薬の影響

16.2 吸収

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 $120 \text{mg}^{\pm 4}$ 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 43 (外国人データ)。

注4)成人における本剤の承認用量は1回60mg、1日2回である。

16.7 薬物相互作用

16.7.1 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 $^{\pm 5)}$ 1 回 120mg1 日 2 回 $^{\pm 4)}$ と エリスロマイシン 1 回 300mg1 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 $^{36)$ 、 $^{44)}$ 。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 $^{45)}$ 。 [10.2、17.3.2 参照]

16.7.2 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 $120 \text{mg}^{\pm 4)}$ 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 $^{46)}$ (外国人データ)。 [10.2 参照]

16.7.3 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 120mg1 日 2 回^{注4)} とケトコナゾール錠 400mg1 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。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 ⁴⁷⁾ (外国人データ)。

16.7.4 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 $120 \text{mg}^{\pm 4)}$ 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 20 mg 及び 40 mg 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 $^{46)}$ (外国人データ)。

- 注4)成人における本剤の承認用量は1回60mg、1日2回である。
- 注 5) 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 48)。

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

①フェキソフェナジン塩酸塩錠 60mg「NP」

健康成人単回経口投与

投与量	60mg (n=24)
kel (/hr)	0.1284±0.0160

 $(Mean \pm S. D.)$

②フェキソフェナジン塩酸塩 OD 錠 60mg「NP」

健康成人単回経口投与

投与量	60mg	(n=30)
	水あり投与	水なし投与
kel (/hr)	0.1348±0.0138	0.1287 ± 0.0112

 $(Mean \pm S.D.)$

(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) 血液一脳関門通過性 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

該当資料なし

〈参考〉

「VIII. 6. (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

(6)血漿蛋白結合率

16.3 分布

健康成人にフェキソフェナジン塩酸塩 40、200 及び $400 mg^{注4)}$ 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、 $13\sim7359 ng/mL$ の濃度範囲で $60\sim82\%$ ($69.4\pm5.9\%$)であった 490。

注4)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

16.5 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 60 mg 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 60 mg 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 50 (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

「WII. 10. 過量投与」の項参照。

10. 特定の背景を有する患者

16.6 特定の背景を有する患者

16.6.1 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 $80 \text{mg}^{\pm 4)}$ を単回投与したとき、クレアチニンクリアランス $41 \sim 80 \text{mL/min}$ 及び $11 \sim 40 \text{mL/min}$ 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:10 mL/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 51)、52)(外国人データ)。

16.6.2 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 $80 \text{mg}^{\pm 4)}$ 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 $2176 \text{ng} \cdot \text{hr/mL}$ 、 C_{max} は 281 ng/mL、 $t_{1/2}$ は 16.0 hr 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 53、54)(外国人データ)。

16.6.3 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 $80 \text{mg}^{\pm 4)}$ を単回投与したときのフェキソフェナジンの $\text{AUC}_{0-\infty}$ は $2906 \text{ng} \cdot \text{hr/mL}$ 、 C_{max} は 418 ng/mL、 $\text{t}_{1/2}$ は 15.2 hr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、1.6 、1.1 倍であった。なお、忍容性は良好であった 55)、56) (外国人データ)。 [9.8 参照]

注4)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

Ⅲ. 安全性(使用上の注意等)に関する項目

1. 警告内容とその理由

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	本剤の血漿中濃度を上昇さ	P 糖蛋白の阻害による本剤の
[16.7.1、17.3.2参照]	せるとの報告がある。	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・	本剤の作用を減弱させるこ	水酸化アルミニウム・水酸
水酸化マグネシウム含	とがあるので、同時に服用	化マグネシウムが本剤を一
有製剤	させないなど慎重に投与す	時的に吸着することにより
[16.7.2参照]	ること。	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、	P糖蛋白の誘導により、本剤
	作用が減弱するおそれがあ	の血漿中濃度が低下したと
	る。	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、A1-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

アレルゲン皮内反応を抑制するため、アレルゲン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

〈製剤共通〉

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。

〈OD 錠〉

- 14.1.2 本剤は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 本剤は寝たままの状態では、水なしで服用しないこと。

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

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「NP」 該当しない

フェキソフェナジン塩酸塩錠 60mg「NP」 該当しない

フェキソフェナジン塩酸塩 OD 錠 30mg「NP」 該当しない

フェキソフェナジン塩酸塩 OD 錠 60mg「NP」 該当しない

有効成分:日本薬局方 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

患者向医薬品ガイド : なし

くすりのしおり :あり

その他の患者向け資材:なし

6. 同一成分•同効薬

同一成分薬:アレグラ錠30mg、同錠60mg(サノフィ) 他

同 効 薬:ケトチフェンフマル酸塩、アゼラスチン塩酸塩、オキサトミド、メキタジン、

エメダスチンフマル酸塩、エピナスチン塩酸塩、エバスチン、セチリジン塩酸 塩、ベポタスチンベシル酸塩、レボカバスチン塩酸塩、オロパタジン塩酸塩、

ロラタジン 等

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

製造販売承認年月日:2013年2月15日

承認番号 : フェキソフェナジン塩酸塩錠 30mg「NP」 : 22500AMX00045000

フェキソフェナジン塩酸塩錠 60mg「NP」 : 22500AMX00046000

フェキソフェナジン塩酸塩 OD 錠 30mg「NP」: 22500AMX00218000

フェキソフェナジン塩酸塩 OD 錠 60mg「NP」: 22500AMX00219000

「注]2014年2月28日に製造販売承認を承継

薬価基準収載年月日:2013年6月21日販売開始年月日:2013年6月21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「NP」	4490023F2080	4490023F2080	122585301	622258501
フェキソフェナジン 塩酸塩錠 60mg「NP」	4490023F1083	4490023F1083	122586001	622258601
フェキソフェナジン 塩酸塩 OD 錠 30mg 「NP」	4490023F4023	4490023F4023	122587701	622258701
フェキソフェナジン 塩酸塩 OD 錠 60mg 「NP」	4490023F3043	4490023F3043	122588401	622258801

14. 保険給付上の注意

本剤は、診療報酬上の後発医薬品に該当する。

猫文 IIX

1. 引用文献

1)第十八改正 日本薬局方 解説書(廣川書店)

- C-4567 (2021)
- 2) 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)(L20230705)
- 3) 日本薬剤師研修センター編: 日本薬局方 医薬品情報 2021 (じほう)

605 (2021)

- 4) ニプロ㈱社内資料:加速安定性試験(錠30mg)
- 5) ニプロ㈱社内資料:加速安定性試験(錠60mg)
- 6) ニプロ㈱社内資料:加速安定性試験 (OD 錠 30mg)
- 7) ニプロ㈱社内資料:加速安定性試験(OD錠60mg)
- 8) ニプロ㈱社内資料:無包装状態での安定性試験(錠30mg)
- 9) ニプロ㈱社内資料:無包装状態での安定性試験(錠 60mg)
- 10) ニプロ㈱社内資料:無包装状態での安定性試験(OD錠30mg)
- 11) ニプロ㈱社内資料:無包装状態での安定性試験 (OD 錠 60mg)
- 12) ニプロ㈱社内資料:分割後の安定性試験 (OD 錠 60mg)
- 13) ニプロ㈱社内資料:生物学的同等性試験(溶出)(錠30mg)
- 14) ニプロ㈱社内資料:生物学的同等性試験(溶出、血漿中濃度測定)(錠 60mg)
- 15) ニプロ㈱社内資料:生物学的同等性試験(溶出)(OD錠 30mg)
- 16) ニプロ㈱社内資料:生物学的同等性試験(溶出、血漿中濃度測定)(OD錠 60mg)
- 17)ニプロ(㈱社内資料:自動分包機への適合性確認試験(OD錠 30mg、OD錠 60mg)
- 18) Kawashima, M., et al.: Int. Arch. Allergy Immunol. 2001;124(1-3):343-345 (L20210526)
- 19) 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)) (L20230699)
- 20) Finn, A.F., et al.: J. Allergy Clin. Immunol. 1999;104(5):1071-1078 (L20210527)
- 21) 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)) (L20230700)
- 22) 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)) (L20210528)
- 23) Bernstein, D. I., et al.: Ann. Allergy Asthma Immunol. 1997;79(5):443-448 (L20210529)
- 24) 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)) (L20230701)
- 25) 馬場廣太郎:耳鼻咽喉科臨床. 2007;100(2)補冊(119):1-20 (L20210530)
- 26) Kawashima, M., et al.: Br. J. Dermatol. 2003;148(6):1212-1221 (L20210531)
- 27) 中川秀己 他:西日本皮膚科. 2006;68(5),553-565(L20210532)
- 28) 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、CTD2.7.6.(2)) (L20230702)

- 29) 浦江明憲 他:臨床薬理. 2000;31(5),649-658 (L20210533)
- 30) Tashiro, M., et al.: J. Clin. Pharmacol. 2004;44(8):890-900 (L20210534)
- 31) Weiler, J. M., et al.: Ann. Intern. Med. 2000;132:354-363 (L20210535)
- 32) Pratt, C.M., et al.: Am. J. Cardiol. 1999;83:1451-1454 (L20210536)
- 33) Pratt, C., et al.: Clin. Exp. Allergy. 1999;29 (Suppl. 3):212-216 (L20210537)
- 34) 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)) (L20210538)
- 35)健康成人長期投与試験 (アレグラ錠: 2000年9月22日承認、申請資料概要ト. V. 1. (1)、ト. V. 1. (2)) (L20230703)
- 36) 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、申請資料概要へ. Ⅲ. 2. (1)、ト. I. 5. (1)) (L20230696)
- 37)健康成人長期投与試験 (アレグラ錠: 2000 年 9 月 22 日承認、申請資料概要へ. Ⅲ. 3. (1)) (L20230704)
- 38) 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)) (L20210539)
- 39) Abdelaziz, M.M., et al.: J. Allergy Clin. Immunol. 1998;101:410-420 (L20210540)
- 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. (1))(L20210514)
- 41) 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. (1)) (L20230691)
- 42) 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)) (L20210515)
- 43) 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)) (L20210516)
- 44) 浦江明憲 他:臨床薬理. 2000;31(5):639-648 (L20210521)
- 45)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)) (L20230697)
- 46) 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)、ヘ. Ⅲ. 2. (4)) (L20210524)
- 47)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))(L20210525)
- 48) 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)) (L20230698)
- 49)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)) (L20230692)
- 50)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. (2)、 へ. Ⅲ. 1. (3)) (L20210517)
- 51) 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)) (L20210518)

- 52) 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)) (L20230693)
- 53) 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)) (L20210519)
- 54) 肝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. (3)) (L20230694)
- 55) 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)) (L20210520)
- 56) 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)) (L20230695)
- 57) ニプロ㈱社内資料:粉砕後の安定性試験(錠30mg)
- 58) ニプロ㈱社内資料:粉砕後の安定性試験(錠60mg)
- 59)ニプロ㈱社内資料:簡易懸濁法試験(錠30mg)
- 60)ニプロ㈱社内資料:簡易懸濁法試験(錠60mg)
- 61) ニプロ㈱社内資料:簡易懸濁法試験(OD錠30mg)
- 62) ニプロ㈱社内資料:簡易懸濁法試験(OD錠60mg)

2. その他の参考文献

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

妊婦に関する海外情報 (FDA、オーストラリア分類)

本邦における使用上の注意「妊婦、産婦、授乳婦等への投与」の項の記載は以下のとおりであり、米 FDA、オーストラリア分類とは異なる。

9. 特定の背景を有する患者に関する注意

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。

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。

	分類
オーストラリアの分類 (An Australian categorisation of risk of drug use in pregnancy)	B2*

*: Prescribing medicines in pregnancy database (Australian Government) https://www.tga.gov.au/australian-categorisation-system-prescribing-medicines-pregnancy (2024年6月アクセス)

参考:分類の概要

オーストラリアの分類:

B2: Drugs which have been taken by only a limited number of pregnant women and women of childbearing age, without an increase in the frequency of malformation or other direct or indirect harmful effects on the human fetus having been observed.

Studies in animals are inadequate or may be lacking, but available data show no evidence of an increased occurrence of fetal damage.

ХⅢ. 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

粉砕後の安定性

試験項目:外観、含量 残存率(%)

①フェキソフェナジン塩酸塩錠 30mg「NP」⁵⁷⁾

	保存条件 保存形態	試験項目	開始時	0.5 カ月後	1 カ月後	3カ月後
温度	40±2℃ 温 度 速光・ 気密容器	外観	うすいだいだ い色のフィル ムが混じった 白色の粉末	変化なし	変化なし	変化なし
		含量 残存率 (%)	100. 0	100. 1	100. 6	100. 7
湿度	75±5%RH∕ 25±2℃	外観	うすいだいだ い色のフィル ムが混じった 白色の粉末	変化なし	変化なし	変化なし
	遮光・開放	含量 残存率 (%)	100. 0	100. 1	100. 3	100. 9

	保存条件 保存形態 試験項目 開始		開始時	60万1x·hr	120万 lx•hr
علا	120万 lx•hr	外観	うすいだいだい色 のフィルムが混じ った白色の粉末	変化なし	変化なし
光	透明•気密容器	含量 残存率 (%)	100. 0	99. 6	100. 7

②フェキソフェナジン塩酸塩錠 60mg「NP」 58)

	保存条件 保存形態	試験項目	開始時	0.5 カ月後	1 カ月後	3 カ月後
温度	40±2℃ 温 遮光・	外観	うすいだいだ い色のフィル ムが混じった 白色の粉末	変化なし	変化なし	変化なし
	気密容器	含量 残存率 (%)	100. 0	99. 6	100.0	99. 2
湿度	75±5%RH∕ 25±2℃	外観	うすいだいだ い色のフィル ムが混じった 白色の粉末	変化なし	変化なし	変化なし
及	遮光・開放	含量 残存率 (%)	100. 0	100. 3	100. 2	99. 6

保存条件 保存形態		試験項目	開始時	60万 lx•hr	120万 lx·hr
光	. 120万 lx·hr	外観	うすいだいだい色 のフィルムが混じ った白色の粉末	変化なし	変化なし
	透明•気密容器	含量 残存率 (%)	100. 0	99. 4	99. 5

(2) 崩壊・懸濁性及び経管投与チューブの通過性

試験方法:シリンジのプランジャーを抜き取り、シリンジ内に錠剤 1 個を入れてプランジャーを戻し、湯(約55^{\odot})20mLを吸い取り、5 分間放置する。5 分後にシリンジを手で90 度 15 往復横転し、崩壊懸濁の状況を観察する。

得られた懸濁液を経管栄養用カテーテル(8Fr. チューブ)の注入端より、約 $2\sim3\mathrm{mL/sec}$ の速度で注入し、通過性を観察する。チューブはベッドの上の患者を想定し、体内挿入端から 3 分の 2 を水平にし、他端(注入端)を $30\mathrm{cm}$ の高さにセットする。注入後に適量の湯(約 55°C)を注入してチューブ内を洗うとき、チューブ内に残留物がみられなければ、通過性に問題なしとする。繰り返し数は 1 回とする。

試験条件:

【湯(約55℃)】

錠剤 1 個を湯(約 55 $^{\circ}$ $^{\circ$

〇:投与可能。

△:時間をかければ完全崩壊しそうな状況、またはフィルム残留等によりチューブを 閉塞する危険性がある。

×:投与困難。

-:簡易懸濁法対象外(安定性により破壊できない錠剤等)。

判定方法:

適1:10分以内に崩壊・懸濁し、8Fr.チューブを通過する。

適2:錠剤のコーティングを粉砕、あるいはカプセルを開封すれば、10分以内に崩

壊・懸濁し、8Fr. チューブを通過する。

不適:簡易懸濁法では経管投与に適さない。

試験結果

試験製剤	適否	最少通過サイズ	湯(約 55℃)	
			5分	10分
フェキソフェナジン塩酸塩	適1	8Fr.	Δ	0
錠 30mg「NP」 ⁵⁹⁾				
フェキソフェナジン塩酸塩	適1	8Fr.	Δ	0
錠 60mg「NP」 ⁶⁰⁾				
フェキソフェナジン塩酸塩	適 1	8Fr.	0	_
OD 錠 30mg「NP」 ⁶¹⁾				
フェキソフェナジン塩酸塩	適 1	8Fr.	Δ	0
OD 錠 60mg「NP」 ⁶²⁾				

本試験は「内服薬 経管投与ハンドブック 第2版(株)じほう」に準じて実施。

2. その他の関連資料

[MEMO]

[MEMO]



大阪府摂津市千里丘新町3番26号