貯法:室温保存 有効期間:2年

表在性炎症疾患治療剤 アズレンスルホン酸ナトリウム水和物錠

日本標準商品分類番号

872323 87226

アズレン錠2mg「ツルハラ」

Azulene Tablets2mg [TSURUHARA]

承認番号 | 22500AMX01343000 販売開始 1974年3月

3. 組成・性状

3.1 組成

有効成分	1錠中 アズレンスルホン酸ナトリウム水和物 2mg
添加剤	結晶セルロース、炭酸水素ナトリウム、合成ケイ酸アルミニウム、ヒドロキシプロピルスターチ、カルメロースカルシウム、ポビドン、ステアリン酸マグネシウム、ハッカ油

3.2 製剤の性状

剤形		錠剤	
色調		淡青色	
外形			
大きさ	直径	約9.0mm	
人名召	厚さ	約3.5mm	
質量		約305mg	

4. 効能又は効果

〈内服〉

下記疾患における自覚症状及び他覚所見の改善

胃潰瘍、胃炎

〈含嗽〉

咽頭炎、扁桃炎、口内炎、急性歯肉炎、舌炎、口腔創傷

6. 用法及び用量

〈内服〉

アズレンスルホン酸ナトリウム水和物として、通常成人1回2mg を1日3回食前に経口投与する。この際、1回量を約100mLの水 又は微温湯に溶解して経口投与することが望ましい。

なお、年齢、症状により適宜増減する。

〈含嗽〉

アズレンスルホン酸ナトリウム水和物として、1回4~6mgを、 適量(約100mL)の水又は微温湯に溶解し、1日数回含嗽する。 なお、年齢、症状により適宜増減する。

9. 特定の背景を有する患者に関する注意

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。

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。

11.2 その他の副作用

(知昭)

(1 3012)			
	0.1~5%未満		
消化器	下痢、便秘、膨満感、腹痛、悪心・嘔吐等		
消化器	下痢、便秘、膨満感、腹痛、悪心・嘔吐等		

(全啉)

(= 400			
	0.1%未満	頻度不明	
口腔	口中のあれ	口腔・咽頭の刺激感	

14. 適用上の注意

14.1 薬剤交付時の注意

〈効能共通〉

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

14.2 薬剤投与前の注意

(含嗽)

抜歯後等の口腔創傷の場合、血餅の形成が阻害されると思われ る時期には、激しい洗口を避けさせること。

17. 臨床成績

17.1 有効性及び安全性に関する試験

〈内服〉

17.1.1 国内臨床試験

胃炎148例を対象とした二重盲検比較試験で、アズレンスルホン酸ナト リウム水和物の有用性が確認されている1)。 〈含嗽〉

17.1.2 国内臨床試験

口腔内炎症性疾患653例を対象とした二重盲検比較試験で、アズレンス ルホン酸ナトリウム水和物の有用性が認められている²⁾。

18. 薬効薬理

18.1 作用機序

アズレンスルホン酸ナトリウム水和物の抗炎症作用は、白血球遊走阻止 作用及び肥満細胞からのヒスタミン遊離抑制作用等によるものである。 下垂体-副腎系を介さず、また、 PGE_2 生合成阻害作用を示さない。この ことから、アズレンスルホン酸ナトリウム水和物は炎症組織に対する直 接的な局所作用を発揮すると考えられている3)、4)。

18.2 消炎作用及び創傷治癒促進作用

各種起炎物質による浮腫(ラット $^{3)$ 、 $^{5)}$)、カラゲニン胸膜炎(ラッ ト3))等の実験的炎症を抑制し、更に実験的口内炎で創傷治癒促進作用 を認めている(ハムスター⁶⁾)

18.3 ヒスタミン遊離抑制・白血球遊走阻止作用

ラット肥満細胞あるいは組織からのヒスタミン遊離を抑制し、また白血 球遊走阻止作用 $(in\ vitro)$ を認めている $^{3)$ 、 $^{4)}$ 。

18.4 抗潰瘍作用

酢酸潰瘍、幽門結紮潰瘍、幽門結紮-アスピリン潰瘍、アスピリン胃損 傷等の各種実験的胃傷害に対し、予防又は治療促進効果を示し(ラッ ト $^{7)}$)、 $in\ vitro$ で抗ペプシン作用も認められている $^{8)}$

19. 有効成分に関する理化学的知見

- **般的名称:** アズレンスルホン酸ナトリウム水和物 (Sodium Gualenate Hydrate)

化学名: Sodium 1,4-dimethyl-7-isopropylazulene-3-sulfonate semihydrate

Sodium 1,4-dimethyl-7-isopropylazulene-3-sulfonate monohydrate

分子式: $C_{15}H_{17}$ Na O_3 S・ $1/2H_2$ O又は $C_{15}H_{17}$ Na O_3 S・ H_2 O

分子量: 309.36又は318.36

状: 本品は暗青色の結晶又は結晶性の粉末で、におい及び味はない。 本品はメタノールにやや溶けやすく、水又は酢酸 (100) にやや溶けにくく、エタノール (95) に溶けにくく、無水酢酸、ジエチルエーテル又はヘキサンにほとんど溶けない。

化学構造式:

20. 取扱い トの注意

開封後は高温を避け、遮光して保存すること。

PTP: 100錠 (10 錠×10) 、1,000錠 (10錠×100、乾燥剤入り)

23. 主要文献

1) 小林節雄ほか:薬物療法. 1974;7(7):1035-1043

2) 高須 淳ほか:歯界展望. 1972; 39 (2) : 353-357 3) 柴田芳久ほか:薬理と治療. 1986; 14 (3) : 1303-1311 4) 山崎英正ほか:日薬理誌. 1958; 54 (2) : 362-377

5) 宇田昭夫:日薬理誌. 1960;56(5):1151-1163

6) 吉田博次ほか:薬理と治療. 1986; 14 (3) : 1313-1320 7) 岡部 進ほか:応用薬理. 1975; 9 (1) : 31-37

8) Thiemer K, et al.: Arzneimittel-Forsch. 1972; 22 (6): 1086-1087

24. 文献請求先及び問い合わせ先

鶴原製薬株式会社 医薬情報部

〒563-0036 大阪府池田市豊島北1丁目16番1号 TEL: 072-761-1456 (代表) FAX: 072-760-5252

26. 製造販売業者等

26.1 製造販売元

鶴原製薬株式会社

大阪府池田市豊島北1丁目16番1号