

貯法：室温保存
有効期間：3年

日本標準商品分類番号
87449

ロイコトリエン受容体拮抗剤
気管支喘息治療剤

承認番号 販売開始
22900AMX00265 2017年6月

日本薬局方 モンテルカストナトリウムチュアブル錠
モンテルカスト チュアブル錠 5mg「DSEP」

MONTELUKAST CHEWABLE TABLETS「DSEP」

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. 組成・性状

3.1 組成

販売名	有効成分	添加剤
モンテルカスト チュアブル錠 5mg「DSEP」	1錠中 モンテルカスト ナトリウム(日 局) 5.2mg (モンテルカスト として5mg)	結晶セルロース、ヒドロキシプ ロピルセルロース、D-マンニ トール、クロスカルメロースナ トリウム、アスパルテーム(L- フェニルアラニン化合物)、香 料、三二酸化鉄、黄色三二酸化 鉄、ステアリン酸マグネシウム

3.2 製剤の性状

販売名	剤形	色	外形		
			直径 (mm)	厚さ (mm)	重さ (mg)
モンテルカスト チュアブル錠 5mg「DSEP」	素錠	うすい赤色			
			9.5	4.7	300

4. 効能又は効果

気管支喘息

6. 用法及び用量

通常、6歳以上の小児にはモンテルカストとして5mgを1日1回就寝前に経口投与する。

7. 用法及び用量に関連する注意

- 7.1 モンテルカストチュアブル錠はモンテルカストフィルムコーティング錠及びOD錠と生物学的に同等ではないため、モンテルカストチュアブル錠5mgとモンテルカストフィルムコーティング錠5mg及びOD錠5mgをそれぞれ相互に代用しないこと。
- 7.2 1歳以上6歳未満の小児に対しては、モンテルカスト細粒4mgを1日1回就寝前に投与すること。[9.7.1 参照]

8. 重要な基本的注意

- 8.1 本剤は、喘息の悪化時ばかりでなく、喘息が良好にコントロールされている場合でも継続して服用するよう、患者、保護者又はそれに代わり得る適切な者に十分説明しておくこと。
- 8.2 本剤は気管支拡張剤、ステロイド剤等と異なり、すでに起こっている喘息発作を緩解する薬剤ではないので、このことは患者、保護者又はそれに代わり得る適切な者に十分説明しておく必要がある。
- 8.3 本剤を投与中、大発作をみた場合は、気管支拡張剤あるいはステロイド剤を投与する必要がある。
- 8.4 本剤投与によりステロイド維持量を減量し得た患者で、本剤の投与を中止する場合は、原疾患再発のおそれがあるので注意すること。
- 8.5 本剤との因果関係は明らかではないが、うつ病、自殺念慮、自殺及び攻撃的行動を含む精神症状が報告されているので、患者の状態を十分に観察すること。[15.1 参照]

8.6 本剤を含めロイコトリエン拮抗剤使用時に好酸球性多発血管炎性肉芽腫症様の血管炎を生じたとの報告がある。これらの症状は、おおむね経口ステロイド剤の減量・中止時に生じている。本剤使用時は、特に好酸球数の推移及びびびれ、四肢脱力、発熱、関節痛、肺の浸潤影等の血管炎症状に注意すること。

8.7 本剤投与により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。

9. 特定の背景を有する患者に関する注意

9.1 合併症・既往歴等のある患者

9.1.1 長期ステロイド療法を受けている患者

本剤投与によりステロイドの減量をはかる場合は十分な管理下で徐々に行うこと。

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。海外の市販後において、妊娠中に本剤を服用した患者から出生した新生児に先天性四肢奇形がみられたとの報告がある。これらの妊婦のほとんどは妊娠中、他の喘息治療薬も服用していた。本剤とこれらの事象の因果関係は明らかにされていない。

9.6 授乳婦

治療上の有益性及び母乳栄養の有益性を考慮し、授乳の継続又は中止を検討すること。動物実験(ラット)で乳汁中への移行が報告されている。

9.7 小児等

9.7.1 1歳以上6歳未満の小児

[7.2 参照]

9.7.2 低出生体重児、新生児、1歳未満の乳児

国内において、低出生体重児、新生児、1歳未満の乳児を対象とした臨床試験は実施していない。

10. 相互作用

本剤は、主として薬物代謝酵素チトクロームP450(CYP)3A4で代謝される。[16.4 参照]

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
フェノバルビ タール	本剤の作用が減弱するおそれがある。 [16.7.1 参照]	フェノバルビタールがCYP3A4を誘導し、本剤の代謝が促進される。

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。

11.1 重大な副作用

11.1.1 アナフィラキシー(頻度不明)

11.1.2 血管浮腫(頻度不明)

11.1.3 劇症肝炎、肝炎、肝機能障害、黄疸(いずれも頻度不明)

11.1.4 中毒性表皮壊死融解症(Toxic Epidermal Necrolysis: TEN)、皮膚粘膜眼症候群(Stevens-Johnson症候群)、多形紅斑(いずれも頻度不明)

11.1.5 血小板減少(頻度不明)

初期症状として、紫斑、鼻出血、歯肉出血等の出血傾向があらわれることがある。

11.2 その他の副作用

	0.1~5%未満 ^{注)}	頻度不明
過敏症	皮疹	そう痒、蕁麻疹、肝臓の好酸球浸潤
精神神経系	頭痛、傾眠	異夢、易刺激性、情緒不安、痙攣、不眠、幻覚、めまい、感覚異常(しびれ等)、激越、振戦、夢遊症、失見当識、集中力低下、記憶障害、せん妄、強迫性症状
呼吸器		肺好酸球増多症
消化器系	下痢、腹痛、胃不快感、嘔気、胸やけ、嘔吐、便秘	消化不良、口内炎
肝臓	肝機能異常、AST上昇、ALT上昇、Al-P上昇、 γ -GTP上昇、総ビリルビン上昇	
筋骨格系		筋痙攣を含む筋痛、関節痛
その他	口渇、尿潜血、血尿、尿糖、浮腫、倦怠感、白血球数増加、尿蛋白、トリグリセリド上昇	出血傾向(鼻出血、紫斑等)、挫傷、動悸、頻尿、発熱、脱力、疲労、脱毛、遺尿

注)副作用の頻度は、錠剤、チュアブル錠剤、細粒剤での国内臨床試験の結果を合わせて算出した。

14. 適用上の注意

14.1 薬剤交付時の注意

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

14.1.2 本剤は、食事の有無にかかわらず投与できる。

14.1.3 本剤は、口中で溶かすか、かみくだいて服用すること。

15. その他の注意

15.1 臨床使用に基づく情報

プラセボ対照臨床試験41試験を対象に統合解析を行った結果、本剤投与群9,929例中1例において自殺念慮が認められたのに対して、プラセボ群7,780例において自殺念慮は認められなかった¹⁾。

また、プラセボ対照臨床試験46試験を対象に統合解析を行った結果、行動変化に関連する事象(不眠、易刺激性等)が、本剤投与群11,673例中319例(2.73%)、プラセボ群8,827例中200例(2.27%)において認められたが、統計学的な有意差は認められなかった²⁾。[8.5 参照]

16. 薬物動態

16.1 血中濃度

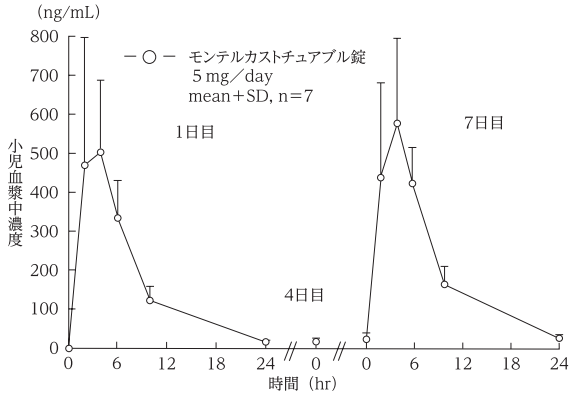
16.1.1 単回投与

健康成人8例にモンテルカストフィルムコーティング錠10mg^{注)}を空腹時に単回経口投与したとき、モンテルカストの血漿中濃度は投与3.9時間後に最高血漿中濃度(Cmax)526ng/mLに達し、消失半減期($t_{1/2}$)4.6時間で消失した。また、血漿中濃度-時間曲線下面積(AUC_{0-∞})は3840ng・hr/mLであった³⁾。

16.1.2 反復投与

軽症から中等症の小児気管支喘息患者にモンテルカストチュアブル錠5mgを1日1回7日間食後反復経口投与したとき、1日目は投与後3.1時間、7日目は投与後4.3時間にCmax(630ng/mL及び628ng/mL)に達し、 $t_{1/2}$ はいずれもおおよそ4時間であった。1日目及び7日目のAUC_{0-24hr}はそれぞれ4170ng・hr/mL及び4910ng・hr/mLであった。血漿中にモンテルカストはほとんど蓄積しないことが示唆された^{4)、5)}。

小児患者におけるモンテルカストチュアブル錠5mg反復経口投与時の血漿中濃度推移



小児患者及び健康成人における薬物動態パラメータ

被験者	投与日数	Tmax (hr)	Cmax (ng/mL)	$t_{1/2}$ [†] (hr)	AUC _{0-24hr} (ng・hr/mL)	AUC _{0-∞} (ng・hr/mL)
小児患者	1日目	3.1 ± 1.6	630 ± 234	3.99 ± 0.42	4170 ± 1000	4250 ± 1000
	7日目	4.3 ± 1.4	628 ± 222	4.08 ± 0.55	4910 ± 1260	5030 ± 1280
健康成人	1日目	5.3 ± 1.0	580 ± 136	4.68 ± 0.41	4470 ± 1120	4690 ± 1210
	7日目	3.3 ± 1.0	660 ± 124	5.06 ± 0.32	4680 ± 1030	4960 ± 1120

投与量: モンテルカストチュアブル錠5mg(小児患者)、モンテルカストフィルムコーティング錠10mg(健康成人)

mean±SD、n=7(小児患者)、n=8(健康成人)

†: 調和平均±ジャックナイフ標準偏差

16.1.3 チュアブル錠とフィルムコーティング錠の薬物動態の比較

健康成人にモンテルカストチュアブル錠10mg^{注)}及びモンテルカストフィルムコーティング錠10mg^{注)}を投与した場合の薬物動態パラメータは下記のとおりである⁶⁾(外国人データ)。

健康成人における薬物動態パラメータ

用量及び剤形	Tmax [†] (hr)	Cmax (ng/mL)	$t_{1/2}$ (hr)	AUC _{0-∞} (ng・hr/mL)
10mg CT	2.0±0.3	493.7±83.1	4.8±0.3	2938.8±583.1
10mg FCT	4.0±1.4	333.4±109.6	4.6±0.6	2447.6±779.0

n=16、mean±SD、CT: モンテルカストチュアブル錠、FCT: モンテルカストフィルムコーティング錠

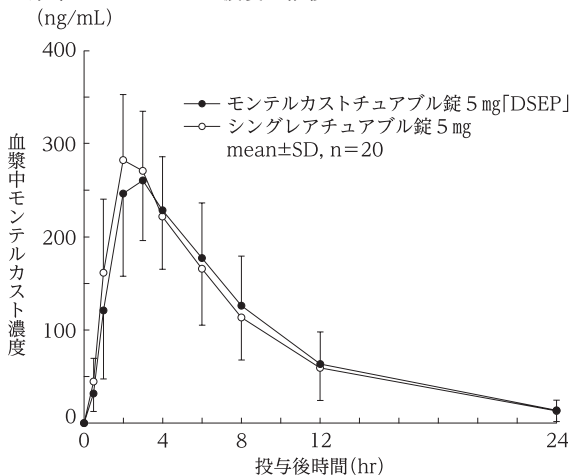
†: 中央値±標準偏差

16.1.4 生物学的同等性試験

モンテルカストチュアブル錠5mg[DSEP]とシングレアチュアブル錠5mgを、クロスオーバー法によりそれぞれ1錠(モンテルカストとして5mg)健康成人男子に絶食時単回経口投与(口中溶解及び咀嚼、水で服用及び水なしで服用)して血漿中モンテルカスト濃度を測定した。得られた薬物動態パラメータ(AUC、Cmax)について90%信頼区間法にて統計解析を行った結果、log(0.80)~log(1.25)の範囲であり、両剤の生物学的同等性が確認された⁷⁾。

(1) 口中溶解・水で服用

血漿中モンテルカスト濃度の推移



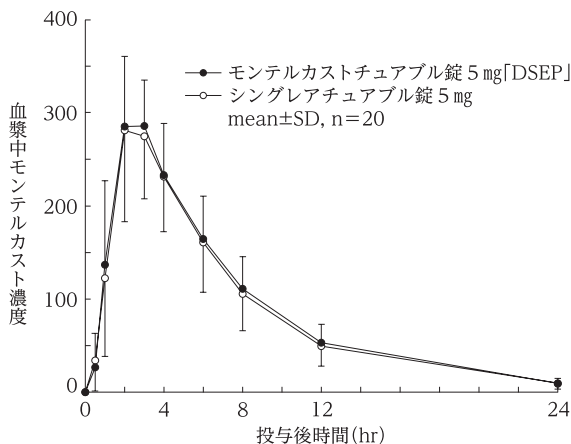
薬物動態パラメータ(口中溶解・水で服用)

	AUC _{0-24hr} (ng・hr/mL)	Cmax (ng/mL)	Tmax (hr)	t _{1/2} (hr)
モンテルカストチュア ブル錠5mg[DSEP]	2272.4 ±766.7	289.33 ±54.59	2.95 ±1.19	4.77 ±0.70
シングレアチュアブル 錠5mg	2246.7 ±751.1	307.08 ±52.87	2.30 ±0.66	4.83 ±0.87

(mean±SD, n=20)

(2) 口中溶解・水なしで服用

血漿中モンテルカスト濃度の推移
(ng/mL)



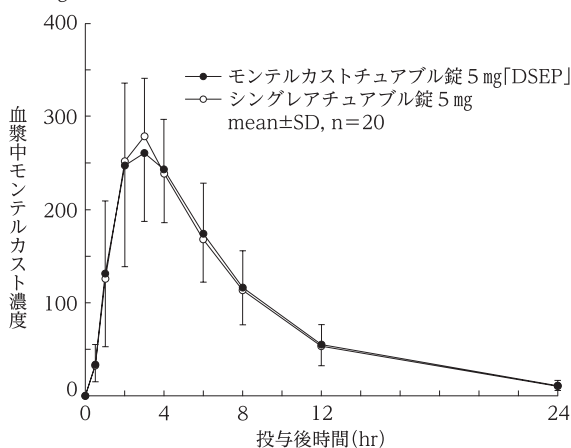
薬物動態パラメータ(口中溶解・水なしで服用)

	AUC _{0-24hr} (ng・hr/mL)	Cmax (ng/mL)	Tmax (hr)	t _{1/2} (hr)
モンテルカストチュア ブル錠5mg[DSEP]	2186.8 ±488.3	321.02 ±56.52	2.50 ±0.69	4.53 ±0.46
シングレアチュアブル 錠5mg	2106.3 ±507.8	324.74 ±53.57	2.50 ±1.05	4.55 ±0.47

(mean±SD, n=20)

(3) 咀嚼・水で服用

血漿中モンテルカスト濃度の推移
(ng/mL)



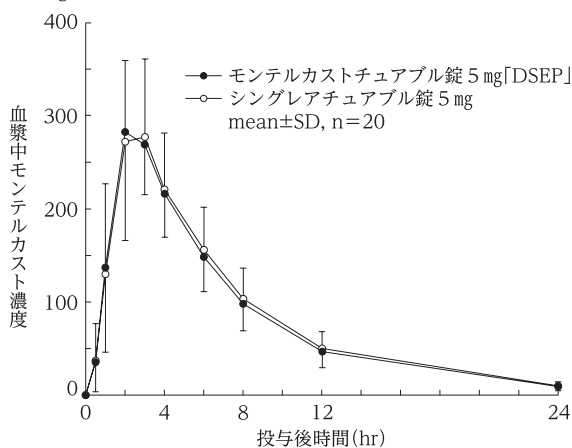
薬物動態パラメータ(咀嚼・水で服用)

	AUC _{0-24hr} (ng・hr/mL)	Cmax (ng/mL)	Tmax (hr)	t _{1/2} (hr)
モンテルカストチュア ブル錠5mg[DSEP]	2182.3 ±486.6	306.78 ±61.59	2.90 ±1.12	4.55 ±0.50
シングレアチュアブル 錠5mg	2155.8 ±452.5	302.31 ±51.73	2.65 ±0.75	4.49 ±0.41

(mean±SD, n=20)

(4) 咀嚼・水なしで服用

血漿中モンテルカスト濃度の推移
(ng/mL)



薬物動態パラメータ(咀嚼・水なしで服用)

	AUC _{0-24hr} (ng・hr/mL)	Cmax (ng/mL)	Tmax (hr)	t _{1/2} (hr)
モンテルカストチュア ブル錠5mg[DSEP]	2019.0 ±488.1	298.25 ±62.10	2.35 ±0.49	4.62 ±0.46
シングレアチュアブル 錠5mg	2081.8 ±512.2	319.59 ±69.02	2.45 ±1.00	4.67 ±0.44

(mean±SD, n=20)

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

16.2 吸収

16.2.1 食事の影響

健康成人にモンテルカストチュアブル錠5mgを食後投与することにより空腹時に比べて最高血漿中濃度到達時間(Tmax)は2.3±0.9時間から4.0±1.9時間に遅延した。また、Cmaxは488±66ng/mLから256±82ng/mLに48%減少し、AUC_{0-∞}は2730±743ng・hr/mLから2386±498ng・hr/mLに13%減少した⁶⁾(外国人データ)。

16.2.2 生物学的利用率

健康成人^{註)}にモンテルカストチュアブル錠5mg及びモンテルカストフィルムコーティング錠10mgを投与したときの生物学的利用率はそれぞれ約73%及び約64%であった⁶⁾(外国人データ)。

16.3 分布

16.3.1 蛋白結合率

モンテルカストのヒト血漿蛋白との結合率は99.6%であった。モンテルカストは生理的な濃度のアルブミン及びα₁-酸性糖蛋白質の両方に99%以上結合した⁸⁾(*in vitro*)。

16.4 代謝

ヒトにおけるモンテルカストの主要代謝物は側鎖メチル基の水酸化体及びベンジル位メチレン基の水酸化体であった。これら代謝物の生成にはそれぞれチトクロームP450(CYP)の分子種であるCYP2C8/2C9及び3A4が関与しており、CYP2C8がモンテルカストの主要代謝酵素であった。[10. 参照]

更に側鎖メチル基の水酸化体はカルボン酸体まで酸化的代謝を受けることが確認されている。*In vitro*試験により治療時の血漿中濃度では、モンテルカストはCYP3A4、2C9、1A2、2A6、2C19又は2D6を阻害しないことが示された⁹⁾⁻¹³⁾。また、*in vitro*試験によりモンテルカストはCYP2C8を阻害することが示されたが、*in vivo*においてはモンテルカストは主にCYP2C8で代謝される代表的な薬剤であるロシグリタゾンとの臨床薬物相互作用試験で、CYP2C8を阻害しないことが示された¹⁴⁾(外国人データ)。

16.5 排泄

16.5.1 健康成人にモンテルカストカプセル剤400mg^{註)}を単回経口投与したとき尿中に未変化体は検出されなかった³⁾。

16.5.2 健康成人に¹⁴C標識モンテルカストカプセル剤102mg^{註)}を単回経口投与した後5日間の糞中及び尿中放射能排泄率はそれぞれ約86%及び0.1%であった¹⁵⁾(外国人データ)。

16.6 特定の背景を有する患者

16.6.1 肝機能障害患者

軽度から中等度の肝機能障害のある肝硬変患者にモンテルカストフィルムコーティング錠10mg^註を単回経口投与したとき、4.0時間後にCmax 313ng/mLに達し、t_{1/2} 8.6時間で消失した。t_{1/2}は健康成人の4.7時間に比べて遅くなり、AUC_{0-∞}は2248.7±812.1ng・hr/mLから3167.2±1300.5ng・hr/mLに41%増加した¹⁶⁾、¹⁷⁾(外国人データ)。

16.6.2 高齢者

健康高齢者(65歳～73歳)にモンテルカストフィルムコーティング錠10mg^註を単回経口投与したとき、2.8時間後にCmax 495ng/mLに達し、t_{1/2} 6.6時間で消失した。高齢者のAUC_{0-∞}(3423.2±1344.7ng・hr/mL)は健康非高齢者(20歳～48歳)のAUC_{0-∞}(3624.0±1257.8ng・hr/mL)と比較して有意差はなかった¹⁸⁾、¹⁹⁾(外国人データ)。

16.7 薬物相互作用

16.7.1 フェノバルビタール

健康成人にフェノバルビタール100mg(14日間反復)を経口投与したとき、モンテルカスト10mg^註(単回)を経口投与により併用するとモンテルカストのAUC_{0-∞}は約40%減少した²⁰⁾(外国人データ)。^[10.2 参照]

16.7.2 テオフィリン

健康成人にモンテルカストカプセル剤を高用量(200mg^註)を1日1回6週間反復あるいは1日3回8日間反復)で経口投与し、テオフィリンの経口投与(250mg単回)あるいは静脈内投与(5mg/kg単回)を併用したとき、血漿中テオフィリン濃度の低下が認められたが、モンテルカストフィルムコーティング錠10mg^註(10日間反復)の経口投与とテオフィリン5mg/kg(単回)の静脈内投与の併用では血漿中テオフィリン濃度の変化は認められなかった²¹⁾(外国人データ)。

16.7.3 プレドニゾン、プレドニゾロン

健康成人にモンテルカスト200mg^註(6週間反復)とプレドニゾン20mg(単回)を経口投与により併用したとき、プレドニゾンのAUC_{0-∞}が有意に低下した。また、健康成人にモンテルカスト200mg^註(6週間反復)とプレドニゾン20mg(単回)を静脈内投与により併用したとき、プレドニゾン及びプレドニゾロンの薬物動態はいずれも影響を受けなかった²²⁾(外国人データ)。

16.7.4 経口避妊薬(エチニルエストラジオール35μg/ノルエチンドロン1mg)

健康成人にモンテルカスト100mg^註(8日間反復)と経口避妊薬(エチニルエストラジオール35μg/ノルエチンドロン1mg単回)を経口投与により併用したとき、エチニルエストラジオール及びノルエチンドロンの薬物動態はいずれも影響を受けなかった²³⁾(外国人データ)。

16.7.5 ジゴキシン

健康成人にモンテルカスト10mg^註(7日間反復)とジゴキシン0.5mg(単回)を経口投与により併用したとき、免疫反応性ジゴキシンの薬物動態は影響を受けなかった²⁴⁾(外国人データ)。

16.7.6 ワルファリン

健康成人にモンテルカスト10mg^註(7日間反復)とワルファリン30mg(単回)を経口投与により併用したとき、ワルファリンの血漿中総薬物濃度は影響を受けなかった。また、プロトロンビン時間への影響もなかった²⁵⁾(外国人データ)。

注)承認された用法及び用量は、6歳以上の小児に1回5mgである。

17. 臨床成績

17.1 有効性及び安全性に関する試験

17.1.1 国内臨床試験(小児)

二重盲検比較試験を含む6歳から15歳の小児気管支喘息患者を対象とした臨床試験におけるモンテルカストチュアブル錠5mg群の有効率(全般改善度中等度改善以上の割合)は60.9%(123/202例)であった²⁶⁾、²⁹⁾。

17.1.2 海外第Ⅲ相二重盲検比較試験(小児)

小児気管支喘息患者196例を対象とした第Ⅲ相プラセボ対照二重盲検比較試験において、モンテルカストチュアブル錠5mg投与により1秒量が8.7%増加した。副作用発現率は6.5%(13/201例)であり、主な副作用は頭痛7例(3.5%)、腹痛3例(1.5%)、不眠症2例(1.0%)であった。なお、臨床検査値異常の副作用はなかった³⁰⁾。

17.1.3 国内臨床試験(成人)

二重盲検比較試験を含む成人^註気管支喘息患者を対象とした臨床試験におけるモンテルカストフィルムコーティング錠10mg^註群の最終全般改善度の有効率は55.6%(145/261例)であった³¹⁾、³²⁾。

17.1.4 国内第Ⅲ相二重盲検比較試験(成人)

気管支喘息患者を対象とした第Ⅲ相二重盲検比較試験におけるモンテルカストフィルムコーティング錠10mg^註群の最終全般改善度の有効率は58.5%(83/142例)であり、プラナルカスト水和物450mg群[46.0%(63/137例)]に対する非劣性が検証された(非劣性マージンΔ=10%)。副作用発現率は11.0%(20/182例)であり、主な副作用は胸やけ3例(1.6%)、眼瞼浮腫、胃痛、胃不快感、食欲不振、嘔気、下痢が各2例(1.1%)であった。また臨床検査値異常変動は8.8%(16/182例)であり、主な臨床検査値異常変動はALT上昇2.3%(4/178例)、尿潜血1.9%(3/156例)であった³²⁾、³⁴⁾。

17.2 製造販売後調査等

17.2.1 国内二重盲検比較市販後臨床試験(小児)

6歳から14歳の小児気管支喘息患者を対象とした二重盲検比較市販後臨床試験の結果、2週時ピークフロー改善値(起床時)はモンテルカストチュアブル錠(5mg/日)が13.4±3.1L/min、対照薬のケトチフェン(ドライシロップ剤:6歳;1.2mg/日、7歳以上;2mg/日)が3.6±3.1L/min(最小二乗平均±標準誤差)であった。副作用発現率は7.6%(7/92例)であり、主な副作用は尿蛋白増加2例(2.2%)であった³⁵⁾。

注)承認された用法及び用量は、6歳以上の小児に1回5mgである。

18. 薬効薬理

18.1 作用機序

モンテルカストは、システイニルロイコトリエン タイプ1受容体(Cys LT₁受容体)に選択的に結合し、炎症惹起メディエーターであるLTD₄やLTE₄による病態生理学的作用(気管支収縮、血管透過性の亢進、及び粘液分泌促進)を抑制する。この作用機序に基づき、モンテルカストは抗喘息作用として、喘息性炎症の種々の因子を改善する³⁶⁾。

18.2 LT受容体拮抗作用(受容体結合試験)

受容体結合試験(モルモット肺細胞膜、U937細胞膜及びTHP-1細胞膜)で、LTD₄の受容体結合を強力に阻害し、その作用は血液成分による影響を受けなかった。LTC₄及びLTB₄に対する受容体拮抗作用は弱かった³⁷⁾。

18.3 気管支収縮抑制作用(摘出臓器及び動物試験)

モルモット摘出気管におけるLTD₄の収縮を競合的に阻害した。また、モルモット及びリスザルにおいてLTD₄誘発気管支収縮反応に対して強力かつ持続的な阻害作用を示した。一方、モンテルカストは、LTC₄(LTC₄の代謝を阻害した条件下)による摘出組織の収縮を阻害しなかった。また、モルモットを用いたヒスタミン、アラキドン酸、セロトニン及びアセチルコリン誘発の気管支収縮をほとんど阻害しなかった³⁷⁾。

18.4 抗原誘発による気管支収縮抑制作用

感作した近交系喘息ラット、モルモット及びリスザルの抗原誘発による気管支収縮反応を静脈内投与及び経口投与で抑制した³⁷⁾、³⁸⁾。海外の臨床試験において、抗原投与による即時型及び遅発型気管支収縮をそれぞれ75%、57%抑制した³⁹⁾。

18.5 即時型及び遅発型気管支収縮反応に対する抑制作用

感作リスザルの抗原誘発による即時型及び遅発型気管支収縮反応を経口投与で抑制した³⁷⁾。

18.6 アナフィラキシーショックに対する抑制作用

感作モルモットの卵アルブミンによるアナフィラキシーショックを部分的に抑制した³⁸⁾。

18.7 肺機能の改善作用

軽症から中等症の慢性気管支喘息患者において、1秒量及び最大呼気流量を改善した⁴⁰⁾。

18.8 好酸球に対する効果

軽症から中等症の慢性気管支喘息患者において、喀痰中の好酸球比率をプラセボに比べて有意に低下させた。同様に成人、小児患者における末梢血好酸球比率も有意に低下させた⁴⁰⁾、⁴³⁾。

19. 有効成分に関する理化学的知見

一般名: モンテルカストナトリウム(Montelukast Sodium)

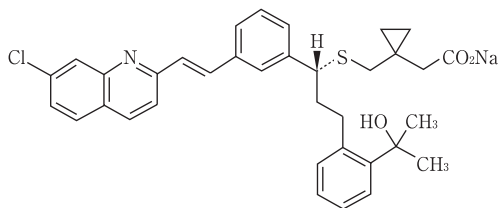
化学名: Monosodium{1-[[{(1R)-1-{3-[(1E)-2-(7-chloroquinolin-2-yl)ethenyl]phenyl}-3-[2-(2-hydroxypropan-2-yl)phenyl]propyl}sulfanyl)methyl]cyclopropyl}acetate

分子式：C₃₅H₃₅ClNNaO₃S

分子量：608.17

性状：白色～微黄白色の粉末である。メタノール及びエタノール(99.5)に極めて溶けやすく、水に溶けやすい。吸湿性である。光によって黄色に変化する。結晶多形が認められる。

構造式：



20. 取扱い上の注意

アルミニウム袋開封後は、遮光して保存すること。

22. 包装

(PTP) 100錠(10錠×10)

23. 主要文献

- Philip G, et al. : J Allergy Clin Immunol. 2009 ; 124 : 691-696
- Philip G, et al. : J Allergy Clin Immunol. 2009 ; 124 : 699-706
- 大西明弘ほか：臨床医薬 2001 ; 17 : 443-470
- 飯倉洋治ほか：臨床医薬 2001 ; 17 : 597-608
- 反復投与の影響(シングレア錠/キプレス錠/シングレアチュアブル錠/キプレスチュアブル錠：2001年6月20日承認、申請資料概要へ.3.(1).1))
- 外国臨床試験(シングレア錠/キプレス錠/シングレアチュアブル錠/キプレスチュアブル錠：2001年6月20日承認、申請資料概要へ.3.(3).2))
- 社内資料：生物学的同等性に関する資料
- 蛋白との結合(シングレア錠/キプレス錠/シングレアチュアブル錠/キプレスチュアブル錠：2001年6月20日承認、申請資料概要へ.2.(2).1))
- Filppula AM, et al. : Drug Metab Dispos. 2011 ; 39 : 904-911
- Karonen T, et al. : Br J Clin Pharmacol. 2012 ; 73 : 257-267
- Karonen T, et al. : Clin Pharmacol Ther. 2010 ; 88 : 223-230
- Chiba M, et al. : Drug Metab Dispos. 1997 ; 25 : 1022-1031
- 代謝(シングレア錠/キプレス錠/シングレアチュアブル錠/キプレスチュアブル錠：2001年6月20日承認、申請資料概要へ.2.(3))
- Friedman E, et al. : Clin Pharmacol Ther. 2006 ; 79 : 72
- Balani SK, et al. : Drug Metab Dispos. 1997 ; 25 : 1282-1287
- 肝機能不全患者における薬物動態試験(シングレア錠/キプレス錠/シングレアチュアブル錠/キプレスチュアブル錠：2001年6月20日承認、申請資料概要ト.1.(1))
- 肝機能不全患者における検討(シングレア錠/キプレス錠/シングレアチュアブル錠/キプレスチュアブル錠：2001年6月20日承認、申請資料概要へ.3.(4))
- Zhao JJ, et al. : Biopharm Drug Dispos. 1997 ; 18 : 769-777
- 高齢者における検討(シングレア錠/キプレス錠/シングレアチュアブル錠/キプレスチュアブル錠：2001年6月20日承認、申請資料概要へ.3.(2))
- Holland S, et al. : Clin Pharmacol Ther. 1998 ; 63 : 231
- Malmstrom K, et al. : Am J Ther. 1998 ; 5 : 189-195
- 薬物間相互作用(シングレア錠/キプレス錠/シングレアチュアブル錠/キプレスチュアブル錠：2001年6月20日承認、申請資料概要へ.3.(5).1))
- Schwartz J, et al. : Clin Pharmacol Ther. 1997 ; 61 : 162
- Depré M, et al. : J Clin Pharmacol. 1999 ; 39 : 941-944
- Van Hecken A, et al. : J Clin Pharmacol. 1999 ; 39 : 495-500

- 第Ⅱ相オープン試験—小児気管支喘息—(シングレア錠/キプレス錠/シングレアチュアブル錠/キプレスチュアブル錠：2001年6月20日承認、申請資料概要ト.1.(2).2))
- 6歳以上小児長期投与試験(治療期)(シングレア細粒/キプレス細粒：2007年7月31日承認、CTD2.7.6.5)
- 6歳以上小児二重盲検比較市販後臨床試験(シングレア細粒/キプレス細粒：2007年7月31日承認、CTD2.7.6.16)
- 6歳以上小児吸入ステロイド併用市販後臨床試験(シングレア細粒/キプレス細粒：2007年7月31日承認、CTD2.7.6.17)
- 小児気管支喘息患者におけるプラセボ対照二重盲検比較試験(シングレア錠/キプレス錠/シングレアチュアブル錠/キプレスチュアブル錠：2001年6月20日承認、申請資料概要ト.1.(2).5))
- 有効性のまとめ(シングレア錠/キプレス錠/シングレアチュアブル錠/キプレスチュアブル錠：2001年6月20日承認、申請資料概要ト.2.(1))
- 成人気管支喘息に対する検討(シングレア錠/キプレス錠/シングレアチュアブル錠/キプレスチュアブル錠：2001年6月20日承認、申請資料概要ト.1.(1))
- 宮本昭正ほか：臨床医薬 2001 ; 17 : 519-558
- 安全性のまとめ(シングレア錠/キプレス錠/シングレアチュアブル錠/キプレスチュアブル錠：2001年6月20日承認、申請資料概要ト.2.(2))
- 西間三馨ほか：臨床医薬 2005 ; 21 : 605-636
- 効力を裏付ける薬理試験(シングレア錠/キプレス錠/シングレアチュアブル錠/キプレスチュアブル錠：2001年6月20日承認、申請資料概要ホ.1.総括)
- Jones TR, et al. : Can J Physiol Pharmacol. 1995 ; 73 : 191-201
- 抗原誘発によるアナフィラキシーショック(シングレア錠/キプレス錠/シングレアチュアブル錠/キプレスチュアブル錠：2001年6月20日承認、申請資料概要ホ.1.(2).2))
- Diamant Z, et al. : Clin Exp Allergy. 1999 ; 29 : 42-51
- 宮本昭正ほか：臨床医薬 2001 ; 17 : 577-595
- Minoguchi K, et al. : Chest 2002 ; 121 : 732-738
- 古庄巻史ほか：臨床医薬 2001 ; 17 : 609-621
- 古庄巻史ほか：臨床医薬 2005 ; 21 : 1019-1029

24. 文献請求先及び問い合わせ先

第一三共エスファ株式会社 お客様相談室
〒103-0027 東京都中央区日本橋2-13-12
TEL : 0120-100-601

26. 製造販売業者等

26.1 製造販売元

 **第一三共エスファ株式会社**
Daiichi-Sankyo 東京都中央区日本橋本町3-5-1

26.2 販売提携

 **第一三共株式会社**
Daiichi-Sankyo 東京都中央区日本橋本町3-5-1