

**経皮吸収型鎮痛・抗炎症剤****ロキソプロフェンナトリウム水和物貼付剤****ロキソプロフェンNaテープ50mg「杏林」****ロキソプロフェンNaテープ100mg「杏林」**

LOXOPROFEN Na TAPE

	50mg	100mg
承認番号	22500AMX00202000	22500AMX00201000
販売開始	2013年6月	

**2. 禁忌（次の患者には投与しないこと）**

2.1 本剤の成分に対し過敏症の既往歴のある患者

2.2 アスピリン喘息（非ステロイド性消炎鎮痛剤等による喘息発作の誘発）又はその既往歴のある患者【喘息発作を誘発することがある。】[9.1.1参照]

**3. 組成・性状****3.1 組成**

販売名	ロキソプロフェンNa テープ50mg「杏林」	ロキソプロフェンNa テープ100mg「杏林」
有効成分 (1枚中)	膏体質量1g中 ロキソプロフェンナトリ ウムとして50mg (日局ロキソプロフェンナ トリウム水和物 56.7mg)	膏体質量2g中 ロキソプロフェンナトリ ウムとして100mg (日局ロキソプロフェンナ トリウム水和物 113.4mg)
添加剤	I-メントール、クエン酸水和物、N-メチル-2-ピロリ ドン、ミリスチン酸イソプロピル、ジブチルヒドロキ シトルエン、タルク、スチレン・イソブレン・スチレ ンブロック共重合体、テルペン樹脂、流動パラフィン	

**3.2 製剤の性状**

販売名	ロキソプロフェンNa テープ50mg「杏林」	ロキソプロフェンNa テープ100mg「杏林」
色・剤形	淡黄色半透明の膏体を支持体に展延し、表面をライ ナーで被覆したテープ剤で、特異な芳香を有する。	
1枚の 大きさ	7cm×10cm	10cm×14cm
識別 コード	KRM401	KRM402

**4. 効能又は効果****下記疾患並びに症状の消炎・鎮痛****変形性関節症、筋肉痛、外傷後の腫脹・疼痛****6. 用法及び用量**

1日1回、患部に貼付する。

**8. 重要な基本的注意**8.1 消炎鎮痛剤による治療は原因療法ではなく対症療法であるこ  
とに留意すること。8.2 慢性疾患（変形性関節症等）に対し本剤を用いる場合には薬  
物療法以外の療法も考慮すること。**9. 特定の背景を有する患者に関する注意****9.1 合併症・既往歴のある患者****9.1.1 気管支喘息の患者（アスピリン喘息又はその既往歴のある  
患者を除く）**

病態を悪化させることがある。[2.2参照]

**9.1.2 皮膚感染症のある患者**感染による炎症に対して用いる場合には適切な抗菌剤又は抗真  
菌剤を併用し、観察を十分行い慎重に使用すること。皮膚の感  
染症を不顕性化するおそれがある。**9.5 妊婦**妊娠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使用すること。他の非  
ステロイド性消炎鎮痛剤の外皮用剤を妊娠後期の女性に使用し、胎  
児動脈管収縮が起きたとの報告がある。また、シクロオ  
キシゲナーゼ阻害剤（経口剤、坐剤）を妊娠に使用し、胎児の  
腎機能障害及び尿量減少、それに伴う羊水過少症が起きたとの  
報告がある。**9.7 小児等**

小児等を対象とした臨床試験は実施していない。

**9.8 高齢者**65歳以上の高齢者に使用する場合は、貼付部の皮膚の状態に注  
意すること。  
ロキソプロフェンナトリウム水和物パップ剤100mg及びテープ  
剤50mg・100mgの製造販売後調査の結果、65歳以上の高齢者での  
副作用の発現率（3.7%、1,738例中65例）は、65歳未満  
(1.7%、1,300例中22例)と比較して有意に高く、主な副作用  
が貼付部の皮膚症状であった。**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使用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 ショック（頻度不明）、アナフィラキシー（頻度不明）**ショック、アナフィラキシー（血圧低下、荨麻疹、喉頭浮腫、  
呼吸困難等）があらわれることがある。**11.2 その他の副作用**

	1~3%未満	0.5~1%未満	0.5%未満	頻度不明
皮膚	そう痒、紅 斑、接触性 皮膚炎、皮 疹			皮下出血、 皮膚刺激、 色素沈着、 水疱、腫脹
消化器		胃不快感	上腹部痛、 下痢・軟便	
肝臓		AST上昇、 ALT上昇、 γ-GTP上昇		
その他				浮腫

ロキソプロフェンナトリウム水和物パップ剤100mgの承認時ま  
での臨床試験結果をもとに頻度を算出した。**14. 適用上の注意****14.1 薬剤投与時の注意****14.1.1 損傷皮膚及び粘膜に使用しないこと。****14.1.2 湿疹又は発疹の部位に使用しないこと。****16. 薬物動態****16.8 その他****16.8.1 生物学的同等性試験**ロキソプロフェンNaテープ100mg「杏林」及びロキソニンテー  
プ100mgを健康成人男子の背部皮膚に6、8、10、12、24時間貼  
付した時の角層内ロキソプロフェン量を測定した。得られた角  
層内ロキソプロフェン量について90%信頼区間法にて統計解析  
を行った結果、対数値の平均値の差の90%信頼区間は $\log$   
(0.70)～ $\log$ (1.43)の範囲内であり、両剤の生物学的同等性が  
確認された<sup>1)</sup>。

## 18. 薬効薬理

### 18.1 作用機序

ロキソプロフェンナトリウム水和物は、プロドラッグであり、活性代謝物のトランスOH体が酸性非ステロイド性抗炎症薬としての作用を示す。すなわち、プロスタグランジン生合成の律速酵素であるシクロオキシゲナーゼ(COX)を阻害し、プロスタグランジンの産生を抑制することにより、抗炎症作用、解熱作用、鎮痛作用を現す。構成型COX(COX-1)と誘導型COX(COX-2)に対する選択性はない<sup>2)</sup>。

## 19. 有効成分に関する理化学的知見

一般的名称：ロキソプロフェンナトリウム水和物

(Loxoprofen Sodium Hydrate)

化学名：Monosodium 2-{4-[2-(oxocyclopentyl)methyl]phenyl}propanoate dihydrate

分子式： $C_{15}H_{17}NaO_3 \cdot 2H_2O$

分子量：304.31

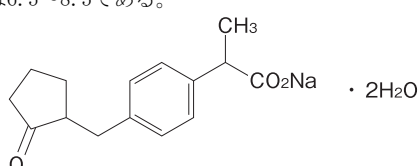
性状：白色～帯黃白色の結晶又は結晶性の粉末である。

水又はメタノールに極めて溶けやすく、エタノール(95%)に溶けやすく、ジエチルエーテルにほとんど溶けない。

水溶液(1→20)は旋光性を示さない。

1.0gを新たに煮沸して冷却した水20mLに溶かした液のpHは6.5～8.5である。

化学構造式：



## 20. 取扱い上の注意

内袋開封後はチャックを閉めて保存すること。

## 22. 包装

〈ロキソプロフェンNaテープ50mg「杏林」〉

70枚 [7枚×10袋]

700枚 [7枚×100袋]

〈ロキソプロフェンNaテープ100mg「杏林」〉

70枚 [7枚×10袋]

700枚 [7枚×100袋]

## 23. 主要文献

1) キヨーリンリメディオ株式会社社内資料：

ロキソプロフェンNaテープ50mg「杏林」・100mg「杏林」の生物学的同等性試験に関する資料

2) 第十八改正日本薬局方解説書、廣川書店、2021；C6311-C6316

## 24. 文献請求先及び問い合わせ先

キヨーリンリメディオ株式会社 学術部

〒920-0017 金沢市諸江町下丁287番地1

TEL 0120-960189

FAX 0120-189099

## 26. 製造販売業者等

### 26.1 製造販売元

**キヨーリンリメディオ株式会社**

富山県南砺市井波885番地

\*26.2 販売元

**杏林製薬株式会社**

東京都千代田区大手町一丁目3番7号