法:室温保存

日本標準商品分類番号 873999

承認番号 22400AMX00752000 薬価収載 2012年12月 販売開始 2012年12月

使用期限:外箱等に表示の使用期限内に使用すること 規制区分:処方箋医薬品(注意-医師等の処方箋によ

り使用すること)

経口蛋白分解酵素阻害剤

カモスタットメシル酸塩錠100mg「日医工」

Camostat Mesilate

カモスタットメシル酸塩錠

【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

【組成・性状】

販売名		カモスタットメシル酸塩錠100mg「日医工」		
剤形・色調		白色のフィルムコーティング錠		
有効成分の名称		カモスタットメシル酸塩		
含量 (1錠中)		100mg		
添加物		クロスカルメロースナトリウム,ポビドン,ステアリン酸マグネシウム,タルク,ヒプロメロース,マクロゴール,酸化チタン,カルナウバロウ		
外形	表面			
	裏面	直径:6.6㎜		
	側面	○ 厚さ:3.5㎜		
本体コード		n207		
包装コード		<u>@</u> 207		

【効能・効果】

- 1. 慢性膵炎における急性症状の緩解
- 2. 術後逆流性食道炎

【用法・用量】

1. 慢性膵炎における急性症状の緩解には

通常1日量カモスタットメシル酸塩として600mgを3回に分 けて経口投与する。

症状により適宜増減する。

2. 術後逆流性食道炎には

通常1日量カモスタットメシル酸塩として300mgを3回に分 けて食後に経口投与する。

【使用上の注意】

1. 慎重投与(次の患者には慎重に投与すること)

過敏症を有する患者 [過敏症を有していた場合, 副作用が発 現しやすくなる。〕

2. 重要な基本的注意

- (1) 胃液吸引,絶食,絶飲等の食事制限を必要とする慢性膵炎 の重症患者に本剤を投与しないこと。
- (2) 胃液の逆流による術後逆流性食道炎には、本剤の効果が期 待できないので使用しないこと。
- 術後逆流性食道炎に対しては症状の改善がみられない場合. 長期にわたって漫然と投与しないこと。

3. 副作用

本剤は使用成績調査等の副作用発現頻度が明確となる調査を 実施していない。

(1) **重大な副作用**(頻度不明)

*1) ショック,アナフィラキシー

ショック,アナフィラキシーがあらわれることがあるの で、観察を十分に行い、血圧低下、呼吸困難、そう痒感 等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。

血小板減少

血小板減少があらわれることがあるので、このような症 状があらわれた場合には減量又は投与を中止すること。

3) 肝機能障害,黄疸

AST(GOT), ALT(GPT), γ-GTP, Al-Pの著しい上 昇等を伴う肝機能障害, 黄疸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 を中止し、適切な処置を行うこと。

4) 高カリウム血症

重篤な高カリウム血症があらわれることがあるので, 血 清電解質検査を行うなど観察を十分に行い, 異常が認め られた場合には投与を中止し、適切な処置を行うこと。

(2) その他の副作用

	頻度不明				
血液	白血球減少, 赤血球減少, 好酸球增多				
過敏症注	発疹、そう痒等				
消 化 器	嘔気,腹部不快感,腹部膨満感,下痢, 食欲不振,嘔吐,口渇,胸やけ,腹痛,便秘				
肝 臓	AST(GOT)・ALT(GPT)の上昇等				
腎 臓	BUN上昇,クレアチニン上昇				
その他	浮腫, 低血糖				

注) 発現した場合には投与を中止すること。

4. 妊婦, 産婦, 授乳婦等への投与

妊婦又は妊娠している可能性のある婦人には大量投与を避け ること。[ヒトの投与量の40倍(400mg/kg/日)以上を投与 した動物実験 (ラット) で胎児体重の増加の抑制が報告され ている。]

5. 小児等への投与

低出生体重児、新生児、乳児、幼児又は小児に対する安全性 は確立していない (使用経験がない)。

6. 適用上の注意

薬剤交付時

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, 更には穿孔を起こして縦隔洞炎等の重篤な 合併症を併発することが報告されている。)

【薬物動態】

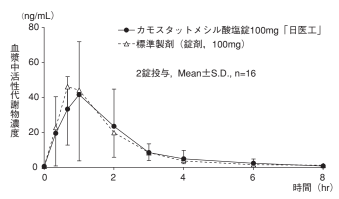
1. 生物学的同等性試験

カモスタットメシル酸塩錠100mg「日医工」及び標準製剤を, クロスオーバー法によりそれぞれ2錠(カモスタットメシル 酸塩として200mg) 健康成人女子に絶食単回経口投与して血 漿中活性代謝物(4-(4-グアニジノベンゾイルオキシ)フェニ ル酢酸) 濃度を測定し、得られた薬物動態パラメータ (AUC, Cmax) について統計解析を行った結果, 両剤の生物学的同 等性が確認された。1)



	判定パラメータ		参考パラメータ	
	$\begin{array}{c} AUC_{0\rightarrow 8} \\ (ng \cdot hr/mL) \end{array}$	C _{max} (ng/mL)	T _{max} (hr)	t _{1/2} (hr)
カモスタットメシル酸塩	85.39±	46.06±		1.10±
錠100mg「日医工」	47.42	28.95		0.46
標準製剤	85.94±	51.34±	0.79±	1.08±
(錠剤,100mg)	58.45	36.08	0.20	0.41

(2錠投与, Mean±S.D., n=16)



血漿中濃度並びにAUC, Cmax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。

2. 溶出挙動

カモスタットメシル酸塩錠100mg「日医工」は、日本薬局方外医薬品規格第3部に定められたカモスタットメシル酸塩錠の溶出規格に適合することが確認されている。²⁾

【薬効薬理】

タンパク質分解酵素阻害作用を持ち、トリプシン、血漿カリクレイン、プラスミン、カリジノゲナーゼ、トロンビン、 C_{1r} 、 C_{1} -エステラーゼに対し阻害作用を示す。パンクレアチンと膵カリクレインに対する効果は弱く、 α -キモトリプシン、ペプシン、ブロメライン、セミアルカリプロテイナーゼ、セラペプターゼには作用しない。経口投与時の血中代謝産物である4-(4-グアニジノベンゾイルオキシ)フェニル酢酸にもほぼ同等の活性が認められる。また、Oddi筋弛緩作用、血液凝固・線溶系に対する阻害作用も認められている。3)

【有効成分に関する理化学的知見】

一般名:カモスタットメシル酸塩(Camostat Mesilate)

化学名: Dimethylcarbamoylmethyl 4-(4-guanidinobenzoyloxy)

phenylacetate monomethanesulfonate

構造式:

分子式: C20H22N4O5 · CH4O3S

分子量:494.52

性 状:白色の結晶又は結晶性の粉末である。

水にやや溶けにくく,エタノール(95)に溶けにくく,ジ

エチルエーテルにほとんど溶けない。

融 点:194~198℃

【取扱い上の注意】

安定性試験

本品につき加速試験(40°C,相対湿度75%,6ヵ月)を行った結果、カモスタットメシル酸塩錠100mg「日医工」は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。 4

【包 装】

カモスタットメシル酸塩錠100mg「日医工」

100錠(10錠× 10; PTP) 500錠(10錠× 50; PTP)

【主要文献】

- 1) 日医工株式会社 社内資料:生物学的同等性試験
- 2) 日医工株式会社 社内資料:溶出試験
- 3) 第十七改正日本薬局方解説書 C-1271, 廣川書店, 東京 (2016)
- 4) 日医工株式会社 社内資料:安定性試験

【文献請求先】

主要文献欄に記載の文献・社内資料は下記にご請求下さい。 日医工株式会社 お客様サポートセンター 〒930-8583 富山市総曲輪1丁目6番21

(0120)517-215 Fax (076)442-8948

