

日本標準商品分類番号
87449

貯法：室温保存
有効期間：3年

	10mg	20mg
承認番号	22600AMX00126	22600AMX00043
販売開始	2011年11月	2002年7月

アレルギー性疾患治療剤

エピナステチン塩酸塩錠

エピナステチン塩酸塩錠10mg 「NIG」

エピナステチン塩酸塩錠20mg 「NIG」

Epinastine Hydrochloride Tablets

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	エピナステチン塩酸塩錠 10mg 「NIG」	エピナステチン塩酸塩錠 20mg 「NIG」
有効成分	1錠中： エピナステチン塩酸塩 10mg	1錠中： エピナステチン塩酸塩 20mg
添加剤	結晶セルロース、酸化チタン、ステアリン酸マグネシウム、乳糖水和物、ヒドロキシプロピルセルロース、ヒプロメロース、部分アルファ化デンプン、マクロゴール6000	カルナウバロウ、酸化チタン、ステアリン酸マグネシウム、トウモロコシデンプン、乳糖水和物、ヒプロメロース、部分アルファ化デンプン、ボビドン、マクロゴール6000

3.2 製剤の性状

販売名	エピナステチン塩酸塩錠 10mg 「NIG」	エピナステチン塩酸塩錠 20mg 「NIG」
色・剤形	白色～微黄白色のフィルムコーティング錠	白色～微黄白色のフィルムコーティング錠
外形		
直径	6.0mm	8.1mm
厚さ	2.8mm	3.9mm
質量	90mg	200mg
識別コード (PTP)	EP 10	EP 20

4. 効能又は効果

○気管支喘息

○アレルギー性鼻炎

○尋常性乾癬、湿疹・皮膚炎、皮膚瘙痒症、痒疹、瘙痒を伴う尋常性乾癬

6. 用法及び用量

（気管支喘息、尋常性乾癬、湿疹・皮膚炎、皮膚瘙痒症、痒疹、瘙痒を伴う尋常性乾癬）

通常、成人にはエピナステチン塩酸塩として1回20mgを1日1回経口投与する。

なお、年齢、症状により適宜増減する。

〈アレルギー性鼻炎〉

通常、成人にはエピナステチン塩酸塩として1回10～20mgを1日1回経口投与する。

なお、年齢、症状により適宜増減する。

8. 重要な基本的注意

（効能共通）

8.1 眼気を催すことがあるので、本剤投与中の患者には自動車の運転等危険を伴う機械の操作に注意せること。

8.2 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。

〈気管支喘息〉

8.3 気管支拡張剤、ステロイド剤などと異なり、すでに起こっている喘息発作や症状を速やかに軽減する薬剤ではないので、このことは患者に十分説明しておく必要がある。

〈アレルギー性鼻炎〉

8.4 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。

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。

9.3 肝機能障害患者

肝機能障害又はその既往歴のある患者は、肝障害が悪化又は再燃することがある。

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投与すること。妊娠前及び妊娠初期試験（ラット）では受胎率の低下が、器官形成期試験（ウサギ）では胎児致死作用が、いずれも高用量で認められたとの報告がある。

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。

9.7 小児等

小児等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。

9.8 高齢者

定期的に副作用・臨床症状（発疹、口渴、胃部不快感等）の観察を行い、異常が認められた場合には、減量（例えば10mg/日）又は休薬するなど適切な処置を行うこと。高齢者では肝・腎機能が低下していることが多く、吸収された本剤は主として腎臓から排泄される。

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 肝機能障害、黄疸（頻度不明）

AST、ALT、γ-GTP、Al-P、LDHの上昇等の肝機能障害（初期症状：全身倦怠感、食欲不振、発熱、嘔気・嘔吐等）、黄疸があらわれることがある。

11.1.2 血小板減少（頻度不明）

11.2 その他の副作用

	0.1～5%未満	0.1%未満	頻度不明
過敏症	発疹	尋常性乾癬、かゆみ、瘙痒性紅斑	浮腫（顔面、手足等）
精神神経系	眠気、倦怠感、頭痛、めまい	不眠、悪夢、しびれ感、頭がボーッとした感じ	幻覚、幻聴
消化器	嘔気、食欲不振、胃部不快感、胃もたれ感、腹痛、下痢、口渴	嘔吐、胃重感、便秘、口唇乾燥感、腹部膨満感	口内炎
腎臓		蛋白尿	
泌尿器		尿閉	頻尿、血尿等の膀胱炎様症状
循環器	心悸亢進		

	0.1~5%未満	0.1%未満	頻度不明
呼吸器		呼吸困難、去痰困難、鼻閉	
血液		白血球数增加	血小板減少
その他		月経異常、ほてり、女性型乳房、乳房腫にがみ、味覚低下、大胸痛	

14. 適用上の注意

14.1 薬剤交付時の注意

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。

15. その他の注意

15.1 臨床使用に基づく情報

空腹時投与した場合は食後投与よりも血中濃度が高くなることが報告されている。気管支喘息及びアレルギー性鼻炎に対しては就寝前投与、蕁麻疹、湿疹・皮膚炎、皮膚瘙痒症、痒疹、瘡瘍を伴う尋常性乾癬に対しては食後投与で有効性及び安全性が確認されている。

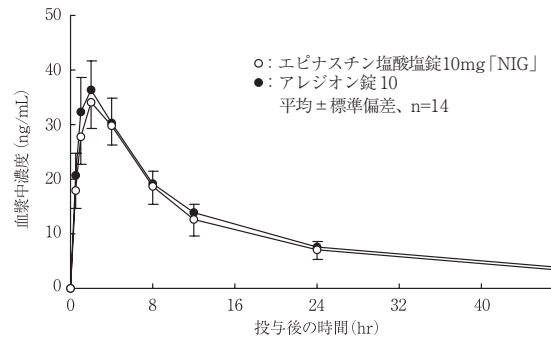
16. 薬物動態

16.1 血中濃度

16.1.1 生物学的同等性試験

〈エピナステチン塩酸塩錠10mg「NIG」〉

(1) エピナステチン塩酸塩錠10mg「NIG」とアレジオン錠10を、クロスオーバー法によりそれぞれ2錠（エピナステチン塩酸塩として20mg）健康成人男子に絶食単回経口投与して血漿中未変化体濃度を測定し、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) の範囲内であり、両剤の生物学的同等性が確認された¹⁾。



薬物動態パラメータ

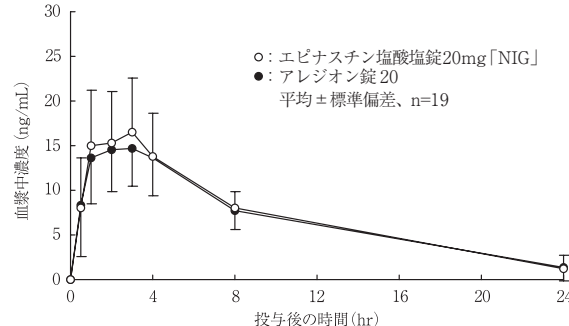
	投与量 (mg)	AUC ₀₋₄₈ (ng·hr/mL)	Cmax (ng/mL)	Tmax (hr)	T _{1/2} (hr)
エピナステチン塩酸塩錠10mg「NIG」	20	514.4±84.3	34.8±3.6	2.3±0.7	18.4±2.7
アレジオン錠10	20	548.2±51.0	37.3±6.1	1.9±0.7	20.1±3.0

(平均±標準偏差、n=14)

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。

〈エピナステチン塩酸塩錠20mg「NIG」〉

(2) エピナステチン塩酸塩錠20mg「NIG」とアレジオン錠20を、クロスオーバー法によりそれぞれ1錠（エピナステチン塩酸塩として20mg）健康成人男子に絶食単回経口投与して血漿中未変化体濃度を測定し、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) の範囲内であり、両剤の生物学的同等性が確認された¹⁾。



薬物動態パラメータ

	投与量 (mg)	AUC ₀₋₂₄ (ng·hr/mL)	Cmax (ng/mL)	Tmax (hr)	T _{1/2} (hr)
エピナステチン塩酸塩錠20mg「NIG」	20	171.8±51.4	17.92±5.90	2.4±0.9	7.2±1.9
アレジオン錠20	20	166.5±46.9	16.13±5.05	2.2±1.0	7.4±3.5

(平均±標準偏差、n=19)

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。

18. 薬効薬理

18.1 作用機序

選択的ヒスタミンH₁受容体拮抗作用を主作用とし、ロイコトリエンC₄ (LTC₄)、血小板活性化因子 (PAF) 等に対する抗メディエーター作用やヒスタミン及びSRS-Aのメディエーター遊離抑制作用を示す。

18.2 選択的H₁受容体拮抗作用

モルモット、ラットH₁受容体に対する結合親和性は、H₂受容体及びムスカリン受容体に比べ非常に高かった²⁾。また、ヒスタミン誘発したモルモット、ラットの気管支収縮、鼻腔内血管透過性亢進及び皮膚膨疹を用量依存的に抑制した^{2),3)}。

18.3 ロイコトリエンC₄ (LTC₄) 及びPAF拮抗作用

LTC₄及びPAF誘発のモルモット気管平滑筋の収縮反応を用量依存的に抑制した³⁾。

18.4 ヒスタミン及びSRS-A遊離抑制作用

抗原、compound48/80、A23187で誘発したモルモット、ラットの肺切片及び腹腔内肥溝細胞からのヒスタミン、SRS-A遊離を用量依存的に抑制し、その作用はケトチフェンより強かった⁴⁾。

18.5 実験的抗炎症作用

ラットにおけるデキストラン足蹠浮腫、カラゲニン足蹠浮腫等の実験的炎症をケトチフェンと同等かそれ以上に抑制した⁵⁾。

18.6 臨床薬理

健康成人におけるヒスタミン誘発の皮膚膨疹を1日1回10mg、20mgの経口投与で、投与24時間後においてもプラセボに比し、有意に抑制した⁶⁾。

19. 有効成分に関する理化学的知見

一般的の名称：エピナステチン塩酸塩 (Epinastine Hydrochloride)

化学名：(±)-3-Amino-9,13b-dihydro-1H-dibenzo [c,f] imidazo [1,5-a] azepine hydrochloride

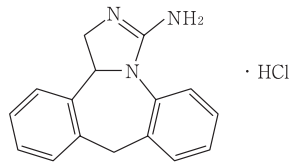
分子式：C₁₆H₁₅N₃ · HCl

分子量：285.77

融点：約270°C (分解)

性状：白色～微黄色の粉末で、においはない。水、メタノール、エタノール (95) 又は酢酸 (100) に溶けやすく、アセトニトリルに溶けにくく、ジエチルエーテルにほとんど溶けない。エタノール (95) 溶液 (1→100) は旋光性を示さない。1.0gを水10mLに溶かした液のpHは3.0～5.5である。

化学構造式：



20. 取扱い上の注意

アルミピロー包装開封後は、湿気を避けて遮光して保存すること。

22. 包装

〈エピナステチン塩酸塩錠10mg「NIG」〉

100錠 [10錠 (PTP) × 10]

〈エピナステチン塩酸塩錠20mg「NIG」〉

100錠 [10錠 (PTP) × 10]

23. 主要文献

1) 社内資料：生物学的同等性試験

2) Fügner A et al : Arzneimittelforschung 38 (II) . 1988 ; 1446-1453

3) Kamei C et al : Immunopharmacology & Immunotoxicology 14 (1&2) . 1992 ; 207-218

4) Tasaka K et al : 応用薬理 39. 1990 ; 365-373

5) 河野 茂勝ほか：応用薬理 42. 1991 ; 189-195

6) Schilling JC et al : Int. J. Clin. Pharmacol. Ther. Toxicol. 28. 1990 ; 493-497

24. 文献請求先及び問い合わせ先
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
TEL (0120) 517-215
FAX (076) 442-8948

26. 製造販売業者等
26.1 製造販売元



26.2 発売元



26.3 販売

