日本標準商品分類番号:872171

医薬品インタビューフォーム

日本病院薬剤師会の IF 記載要領 2008 に準拠して作成

循環機能改善剤

トラピシル錠50mg「トーワ」 トラピシル錠100mg「トーワ」

TRAPIDIL TABLETS 50mg "TOWA"/ TABLETS 100mg "TOWA"

剤 形	錠 剤(フィルムコーティング錠)
製剤の規制区分	処方せん医薬品 ^{注)} 注)注意-医師等の処方せんにより使用すること
規格・含量	トラピジル錠 50mg「トーワ」 1 錠中 トラピジル(日局) 50mg 含有 トラピジル錠 100mg「トーワ」 1 錠中 トラピジル(日局) 100mg 含有
一般名	和 名:トラピジル(JAN) 洋 名:Trapidil(JAN、INN)
製造販売承認年月日 薬 価 基 準 収 載 ・ 発 売 年 月 日	トラピジル錠 50mg「トーワ」 製造販売承認年月日:2009年1月14日 薬価基準収載年月日:2009年5月15日 販売開始年月日:2009年6月4日 トラピジル錠 100mg「トーワ」 製造販売承認年月日:2007年8月31日 薬価基準収載年月日:2007年12月21日 販売開始年月日:1987年10月1日
開発・製造販売(輸入)・ 提携・販売会社名	製造販売元:東和薬品株式会社
医薬情報担当者の連絡先	電話番号: FAX:
問い合わせ窓口	東和薬品株式会社 学術部 DI センター(24 時間受付) OO 0120-108-932 TEL 06-6900-9108 FAX 06-6908-5797 http://www.towayakuhin.co.jp/forstaff

本 IF は 2009 年 6 月作成 [第 1 版(錠 50mg)] 及び 2008 年 9 月改訂 [第 8 版、組成・性状の項等(錠 100mg)〕 の添付文書の記載に基づき作成した。

最新の添付文書情報は医薬品医療機器情報提供ホームページ http://www.info.pmda.go.jp/ にてご確認ください。

IF 利用の手引きの概要 一日本病院薬剤師会一

1. 医薬品インタビューフォーム作成の経緯

医療用医薬品の基本的な要約情報として医療用医薬品添付文書(以下、添付文書と略す)がある。 医療現場で医師・薬剤師等の医療従事者が日常業務に必要な医薬品の適正使用情報を活用する際 には、添付文書に記載された情報を裏付ける更に詳細な情報が必要な場合がある。

医療現場では、当該医薬品について製薬企業の医薬情報担当者等に情報の追加請求や質疑をして情報を補完して対処してきている。この際に必要な情報を網羅的に入手するための情報リストとしてインタビューフォームが誕生した。

昭和 63 年に日本病院薬剤師会(以下、日病薬と略す)学術第 2 小委員会が「医薬品インタビューフォーム」(以下、IF と略す)の位置付け並びに IF 記載様式を策定した。その後、医療従事者向け並びに患者向け医薬品情報ニーズの変化を受けて、平成 10 年 9 月に日病薬学術第 3 小委員会において IF 記載要領の改訂が行われた。

更に 10 年が経過した現在、医薬品情報の創り手である製薬企業、使い手である医療現場の薬剤師、 双方にとって薬事・医療環境は大きく変化したことを受けて、平成 20 年 9 月に日病薬医薬情報委 員会において新たな IF 記載要領が策定された。

2. IFとは

IF は「添付文書等の情報を補完し、薬剤師等の医療従事者にとって日常業務に必要な、医薬品の品質管理のための情報、処方設計のための情報、調剤のための情報、医薬品の適正使用のための情報、薬学的な患者ケアのための情報等が集約された総合的な個別の医薬品解説書として、日病薬が記載要領を策定し、薬剤師等のために当該医薬品の製薬企業に作成及び提供を依頼している学術資料」と位置付けられる。

ただし、薬事法・製薬企業機密等に関わるもの、製薬企業の製剤努力を無効にするもの及び薬剤師 自らが評価・判断・提供すべき事項等は IF の記載事項とはならない。言い換えると、製薬企業か ら提供された IF は、薬剤師自らが評価・判断・臨床適応するとともに、必要な補完をするものと いう認識を持つことを前提としている。

[IF の様式]

- ①規格はA4版、横書きとし、原則として9ポイント以上の字体(図表は除く)で記載し、一色 刷りとする。ただし、添付文書で赤枠・赤字を用いた場合には、電子媒体ではこれに従うも のとする。
- ②IF 記載要領に基づき作成し、各項目名はゴシック体で記載する。
- ③表紙の記載は統一し、表紙に続けて日病薬作成の「IF 利用の手引きの概要」の全文を記載するものとし、2 頁にまとめる。

[IF の作成]

- ①IF は原則として製剤の投与経路別(内用剤、注射剤、外用剤)に作成される。
- ②IF に記載する項目及び配列は日病薬が策定した IF 記載要領に準拠する。
- ③添付文書の内容を補完するとの IF の主旨に沿って必要な情報が記載される。
- ④製薬企業の機密等に関するもの、製薬企業の製剤努力を無効にするもの及び薬剤師をはじめ 医療従事者自らが評価・判断・提供すべき事項については記載されない。
- ⑤「医薬品インタビューフォーム記載要領 2008」(以下、「IF 記載要領 2008」と略す)により作成された IF は、電子媒体での提供を基本とし、必要に応じて薬剤師が電子媒体(PDF)から印刷して使用する。企業での製本は必須ではない。

[IF の発行]

- ①「IF 記載要領 2008」は、平成 21 年 4 月以降に承認された新医薬品から適用となる。
- ②上記以外の医薬品については、「IF 記載要領 2008」による作成・提供は強制されるものではない。
- ③使用上の注意の改訂、再審査結果又は再評価結果(臨床再評価)が公表された時点並びに適 応症の拡大等がなされ、記載すべき内容が大きく変わった場合には IF が改訂される。

3. IFの利用にあたって

「IF 記載要領 2008」においては、従来の主に MR による紙媒体での提供に替え、PDF ファイルによる電子媒体での提供を基本としている。情報を利用する薬剤師は、電子媒体から印刷して利用することが原則で、医療機関での IT 環境によっては必要に応じて MR に印刷物での提供を依頼してもよいこととした。

電子媒体の IF については、医薬品医療機器総合機構の医薬品医療機器情報提供ホームページに掲載場所が設定されている。

製薬企業は「医薬品インタビューフォーム作成の手引き」に従って作成・提供するが、IFの原点を踏まえ、医療現場に不足している情報や IF 作成時に記載し難い情報等については製薬企業の MR 等へのインタビューにより薬剤師等自らが内容を充実させ、IF の利用性を高める必要がある。また、随時改訂される使用上の注意等に関する事項に関しては、IF が改訂されるまでの間は、当該医薬品の製薬企業が提供する添付文書やお知らせ文書等、あるいは医薬品医療機器情報配信サービス等により薬剤師等自らが整備するとともに、IF の使用にあたっては、最新の添付文書を医薬品医療機器情報提供ホームページで確認する。

なお、適正使用や安全性の確保の点から記載されている「臨床成績」や「主な外国での発売状況」 に関する項目等は承認事項に関わることがあり、その取扱いには十分留意すべきである。

4. 利用に際しての留意点

IF を薬剤師等の日常業務において欠かすことができない医薬品情報源として活用して頂きたい。 しかし、薬事法や医療用医薬品プロモーションコード等による規制により、製薬企業が医薬品情報 として提供できる範囲には自ずと限界がある。IF は日病薬の記載要領を受けて、当該医薬品の製 薬企業が作成・提供するものであることから、記載・表現には制約を受けざるを得ないことを認識 しておかなければならない。

また製薬企業は、IF があくまでも添付文書を補完する情報資材であり、今後インターネットでの公開等も踏まえ、薬事法上の広告規制に抵触しないよう留意し作成されていることを理解して情報を活用する必要がある。

(2008年9月)

目 次

Ι.	概要に関する項目	1
Ι.	名称に関する項目	2
Ⅲ.	有効成分に関する項目	4
IV.	製剤に関する項目	6
V .	治療に関する項目	15
VI.	薬効薬理に関する項目	17
VII.	薬物動態に関する項目・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・	19
WII.	安全性(使用上の注意等)に関する項目	23
IX.	非臨床試験に関する項目	27
Χ.	管理的事項に関する項目	28
ХІ.	文 献	32
XII .	. 参考資料	32
ЖШ.	. 備 考	32

I. 概要に関する項目

1. 開発の経緯

トラピジル錠は循環機能改善剤であり、本邦では 1981 年に上市されている。東和薬品株式会社が後発医薬品としてアンアンギ錠 100 の開発を企画し、薬発第 698 号(昭和 55 年 5 月 30 日)に基づき、規格及び試験方法を設定、加速試験、生物学的同等性試験を実施し、1986 年 6 月に承認を取得、1987 年 10 月に発売した。

その後、医療事故防止のため、2007 年 12 月にトラピジル錠 100 mg 「トーワ」と販売名の変更を行い、現在に至る。

トラピジル錠 50 mg 「トーワ」は、「後発医薬品の必要な規格を揃えること等について」(平成 18年 3月 10日 医政発第 0310001 号)により、2009 年 1 月に承認を取得、2009 年 6 月に発売した。

2. 製品の治療学的・製剤学的特性

臨床的特性

有用性:トラピジル錠 50 mg「トーワ」及びトラピジル錠 100 mg「トーワ」は、狭心症に対して、通常、成人には 1 回トラピジルとして 100 mg、1 日 3 回経口投与することにより有用性が認められている。

安全性: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。 副作用として、発疹・発赤、そう痒感、AST(GOT)上昇、ALT(GPT)上昇、胃重感、胃部膨満感、 胃部不快感、嘔気、嘔吐、食欲不振、腹痛、頭痛、めまい、胸部圧迫感等が報告されている。(24 百参照)

重大な副作用として、皮膚粘膜眼症候群(Stevens-Johnson 症候群)、肝機能障害、黄疸があらわれることがある。(24 頁参照)

Ⅱ. 名称に関する項目

1. 販売名

(1) 和 名

トラピジル錠 50mg「トーワ」 トラピジル錠 100mg「トーワ」

(2) 洋 名

TRAPIDIL TABLETS 50mg "TOWA" TRAPIDIL TABLETS 100mg "TOWA"

(3) 名称の由来

特になし

- 2. 一般名
 - (1) 和 名(命名法)トラピジル(JAN)
 - (2) 洋 名(命名法) Trapidil(JAN、INN)
 - (3) ステム 不明
- 3. 構造式又は示性式

$$H_3C$$
 N
 CH_3
 $N-N$
 H_3C
 N

4. 分子式及び分子量

分子式: C₁₀H₁₅N₅ 分子量: 205.26

5. 化学名(命名法)

7-Diethylamino-5-methyl [1,2,4] triazolo [1,5-a] pyrimidine (IUPAC)

6. 慣用名、別名、略号、記号番号

特になし

7. CAS登録番号

15421-84-8

Ⅲ. 有効成分に関する項目

1. 物理化学的性質

(1) 外観·性状

白色~微黄白色の結晶性の粉末である。

(2) 溶解性

溶媒	1g を溶かすの	溶解性	
水		1mL 未満	極めて溶けやすい
メタノール		1mL 未満	極めて溶けやすい
エタノール(95)	1mL以上	10mL 未満	溶けやすい
無水酢酸	1mL以上	10mL 未満	溶けやすい
酢酸(100)	1mL以上	10mL 未満	溶けやすい
ジエチルエーテル	30mL以上	100mL 未満	やや溶けにくい

(3) 吸湿性

該当資料なし

(4) 融点(分解点)・沸点・凝固点

101∼105°C

(5) 酸塩基解離定数

該当資料なし

(6) 分配係数

該当資料なし

(7) その他の主な示性値

pH : 1.0g を水 100mL に溶かした液の pH は 6.5~7.5 である。 吸光度 $E_{\text{lcm}}^{\text{l%}}$ (307nm) : 860~892(乾燥後、20mg、水、2500mL)

2. 有効成分の各種条件下における安定性

該当資料なし

3. 有効成分の確認試験法

- (1) ドラーゲンドルフ試液による呈色反応
- (2) 紫外可視吸光度測定法

4. 有効成分の定量法

電位差滴定法

Ⅳ. 製剤に関する項目

1. 剤 形

(1) 剤形の区別、規格及び性状

剤形の区別:フィルムコーティング錠

	トラピジル錠 50mg「トーワ」			トラピジル錠 100mg「トーワ」		
性状		白色	色のフィルム	コーティング	が錠	
外形	表 (Tw 396)	裏	側面	表 Tw	裏 AA	側面
錠径 (mm)		6.1			7.1	
厚さ (mm)	3.7			3.6		·
質量(mg)		93		145		

(2) 製剤の物性

硬度:トラピジル錠 50mg「トーワ」;約6.4kg トラピジル錠100mg「トーワ」;約9.0kg

(3) 識別コード

包装/本体:トラピジル錠 50mg「トーワ」; Tw396包 装:トラピジル錠 100mg「トーワ」: Tw.AA

(4) pH、浸透圧比、粘度、比重、無菌の旨及び安定な pH 域等 該当しない

2. 製剤の組成

(1) 有効成分(活性成分)の含量

トラピジル錠 50 mg「トーワ」: 1錠中トラピジル(日局) 50 mgを含有する。トラピジル錠100 mg「トーワ」: 1錠中トラピジル(日局)100 mgを含有する。

(2) 添加物

トラピジル錠 50mg「トーワ」

目的	添加物
賦形剤	乳糖水和物、セルロース
崩壊剤	カルメロース Ca
結合剤	ヒドロキシプロピルセルロース
滑沢剤	ステアリン酸 Mg
コーティング剤	ヒプロメロース、マクロゴール、無水ケイ酸
着色剤	酸化チタン
光沢化剤	カルナウバロウ、サラシミツロウ

トラピジル錠 100mg「トーワ」

目的	添加物		
賦形剤	乳糖水和物、セルロース、トウモロコシデンプン		
崩壊剤	カルメロース Ca		
結合剤	ヒドロキシプロピルセルロース		
滑沢剤	ステアリン酸 Mg、無水ケイ酸、タルク		
コーティング剤	ヒプロメロース		
着色剤	酸化チタン		
可塑剤	マクロゴール		

(3) その他

該当しない

3. 懸濁剤、乳剤の分散性に対する注意

該当しない

4. 製剤の各種条件下における安定性

(1) 加速試験

トラピジル錠 50mg 「トーワ」¹⁾

試験条件: PTP 包装(ポリ塩化ビニル、アルミ箔でヒートシールした製品) 40° 、 75° RH、3 ロット (n=3)

			開始時	1ヵ月	3 ヵ月	6 カ月
性状		状	白色のフィルムコ ーティング錠	同左	同左	同左
確		(1)	だいだい色の沈殿 を生じた	同左	同左	同左
認試		極大	222	220~221	220	220~221
験	(2)	波長	270~272	$269 \sim 270$	270	270
		(nm)	307	305	305	305~306
	崩壊時間		8分54秒~ 11分57秒	8分40秒~ 12分50秒	8分33秒~ 12分34秒	8分51秒~ 12分20秒
	含量(%)		98.9~101.1	100.4~104.4	99.7~100.5	100.0~101.9

トラピジル錠 100mg「トーワ」²⁾

処方変更に伴い、7 頁「IV. 2. 製剤の組成」に示す処方の製品について実施した試験結果である。

試験条件: PTP 包装(ポリ塩化ビニル、アルミ箔でヒートシールし、ポリセロピローした製品) 40° C、 75° RH、3 ロット (n=3)

	試験項目		開始時	1ヵ月	3 ヵ月	6 ヵ月
	性状		白色のフィルムコ ーティング錠	同左	同左	同左
確認試	(1)	試料溶液及び標準 液を得たるでは がある。 がは単一で等した。 をでいる。 といる。 といる。 といる。 といる。 といる。 といる。 といる。 と	同左	同左	同左
験	(2)	極大波長	波長 219~223nm、 268~272nm、 304~308nm に吸 収の極大を示した	同左	同左	同左
	(3)		だいだい色の沈殿 を生じた	同左	同左	同左
	溶出率(%)		89.0~100.9	81.2~99.7	81.4~100.7	88.2~99.2
	含量(%)	99.2~100.8	99.0~102.1	98.7~101.4	99.1~100.7

試験条件: バラ包装(ポリエチレン袋、ブリキ缶)した製品、 40° C、 75° RH、3 ロット (n=3)

	試験項目		開始時	1ヵ月	3 ヵ月	6 カ月
	性状		白色のフィルムコ ーティング錠	同左	同左	同左
確認試	(1	1)	試料溶的のでは ででででする。 ないででででする。 ないででででする。 ないででででする。 ないでででする。 ないででできる。 ないでできる。 でででいる。 でででいる。 でででいる。 でででいる。 でででいる。 ででいる。 でででいる。 ででいる。 ででいる。 ででいる。 ででいる。 ででいる。 ででいる。 ででいる。 ででいる。 ででいる。 でい。 でいる。	同左	同左	同左
験	(2)	極大波長	波長219~223nm、 268~272nm、 304~308nm に吸 収の極大を示した	同左	同左	同左
	(3)		だいだい色の沈殿 を生じた	同左	同左	同左
	溶出率(%)		89.0~100.9	$77.6\sim99.9^*$	86.6~101.3	88.5~99.8
	含量(%)		99.2~100.8	98.2~101.0	98.5~101.2	99.7~101.3

^{* 11/12} 錠が溶出し、適合した。

最終包装製品を用いた加速試験 $(40^{\circ}$ C、相対湿度 75%、(6ヵ月)の結果、トラピジル錠 50 mg「トーワ」及びトラピジル錠 100 mg「トーワ」は通常の市場流通下において、それぞれ $(3 \oplus 1)$ 年間安定であることが推測された。

(3) 無包装状態における安定性*3)4)

	条件	結 果
トラピジル 錠	温度 (40℃、3ヵ月)	・外 観:変化なし ・含 量:変化なし ・硬 度:変化なし ・溶出性:変化なし
50mg 「トーワ」	湿度 (25℃、75%RH、3ヵ月)	・外 観:変化なし ・含 量:変化なし ・硬 度:変化なし ・溶出性:変化なし
	光 (60万 lux•hr)	・外 観:変化なし ・含 量:変化なし ・硬 度:変化なし ・溶出性:変化なし
トラピ ジル 錠	温度 (40℃、3ヵ月)	・外 観:変化なし ・含 量:変化なし ・硬 度:変化なし ・溶出性:変化なし
100mg 「トーワ」	湿度 (25℃、75%RH、3ヵ月)	・外 観:変化なし ・含 量:変化なし ・硬 度:変化なし ・溶出性:変化なし
	光 (60万 lux・hr)	・外 観:変化なし ・含 量:変化なし ・硬 度:変化なし ・溶出性:変化なし

*:評価は「(社)日本病院薬剤師会:錠剤・カプセル剤の無包装状態での安定性試験法について (答申)、平成11年8月20日」の評価基準による。

5. 調整法及び溶解後の安定性

該当しない

6. 他剤との配合変化(物理化学的変化)

該当しない

7. 溶出性

(1) 規格及び試験方法

トラピジル錠 50mg「トーワ」及びトラピジル錠 100mg「トーワ」は、日本薬局方外医薬品規格第3部に定められたトラピジル錠の溶出規格に適合していることが確認されている50%。

方 法:日局溶出試験法(パドル法)

試験液:水 900mL 回転数:50rpm

測定法:紫外可視吸光度測定法

規格:トラピジル錠50mg「トーワ」;45分間の溶出率が85%以上のときは適合とする。

トラピジル錠 100mg「トーワ」; 60 分間の溶出率が 80%以上のときは適合とする。

[出典:日本薬局方外医薬品規格第三部]

45 分間の溶出率:トラピジル錠 50mg「トーワ」

20 114 1 - 1 - 2 - 2 - 2 - 2 - 3 - 3 - 3 - 3 - 3 - 3					
NEV 1-#-	溶出率(%)				
試験槽	1ロット目	2 ロット目			
1	101.8	99.7			
2	100.2	96.6			
3	100.5	101.9			
4	101.4	101.2			
5	99.8	101.5			
6	99.7	100.1			

<u>60</u> 分間の溶出率: トラピジル錠 100mg「トーワ」

試験槽	溶出率(%)			
P ² 人的欠1官	1ロット目	2 ロット目	3 ロット目	
1	97.0	99.0	98.9	
2	97.1	98.5	91.4	
3	96.1	94.5	98.5	
4	89.0	89.5	100.9	
5	97.3	93.5	98.3	

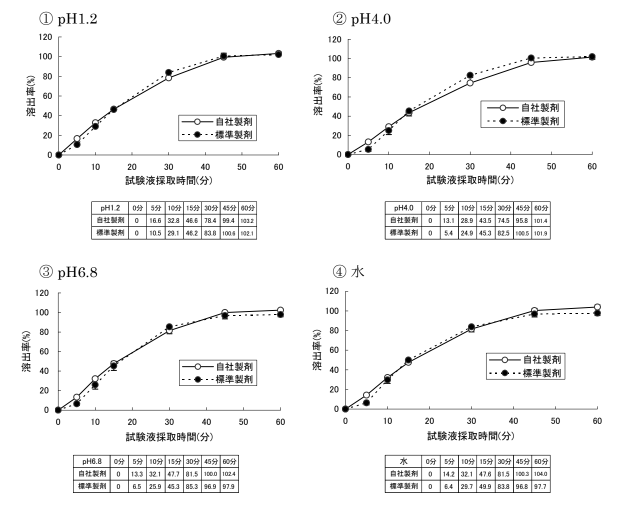
(2) 品質再評価

トラピジル錠 50mg「トーワ」⁷⁾

トラピジル錠50mg「トーワ」の溶出試験

トラピジル錠50mg「トーワ」につき、標準製剤を用いて、品質再評価(第24次)で指定された下記4種の試験液を用いて溶出試験を行った。

名	販 売 名	トラピジル錠50mg「トーワ」
称	有効成分名	トラピジル
	剤 形	錠剤 含 量 50mg
溶	回転数 50rpm	
出	界面活性剤なし	
試験条件	① pH1.2 ② pH4.0 ③ pH6.8 ④ 水	: 日本薬局方崩壊試験の第1液: 酢酸・酢酸ナトリウム緩衝液(0.05mol/L): 日本薬局方試薬・試液のリン酸塩緩衝液(1→2): 日本薬局方精製水



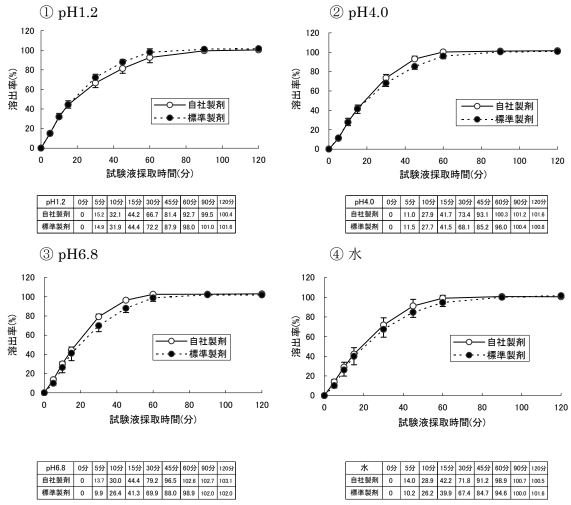
後発医薬品の生物学的同等性試験ガイドラインに従い、自社製剤と標準製剤の4種の試験液における溶出挙動の同等性を判定した結果、自社製剤と標準製剤は同等であると判定された。

トラピジル錠 100mg「トーワ」®)

トラピジル錠100mg「トーワ」の溶出試験

トラピジル錠100mg「トーワ」につき、標準製剤を用いて、品質再評価(第24次)で指定された下記4種の試験液を用いて溶出試験を行った。

名	販	売 名	トラピジル錠100mg「トーワ」		ワ」
称	有効成分名			トラピジル	
	剤	形	錠剤	含 量	100mg
溶	回転数	50rpm			
出	界面活性剤	なし			
計					
① pH1.2		2		② pH4.0	



後発医薬品の生物学的同等性試験ガイドラインに従い、自社製剤と標準製剤の4種の試験液における溶出挙動の同等性を判定した結果、自社製剤と標準製剤は同等であると判定された。

8. 生物学的試験法

該当しない

9. 製剤中の有効成分の確認試験法

- (1) 薄層クロマトグラフィー
- (2) 紫外可視吸光度測定法
- (3) ドラーゲンドルフ試液による沈殿反応

10. 製剤中の有効成分の定量法

紫外可視吸光度測定法

11. 力価

該当しない

12. 混入する可能性のある夾雑物

該当資料なし

13. 治療上注意が必要な容器に関する情報

該当しない

14. その他

該当しない

V. 治療に関する項目

- 1. 効能・効果 狭心症
- 2. 用法・用量

トラピジル錠 50mg「トーワ」

通常、成人 1 回 2 錠(トラピジルとして 100mg)、1 日 3 回経口投与する。 なお、症状により適宜増減する。

トラピジル錠 100mg「トーワ」

トラピジルとして、通常、成人には1回100mg、1日3回経口投与する。 なお、年齢、症状により適宜増減する。

- 3. 臨床成績
 - (1) 臨床データパッケージ該当しない
 - (2) 臨床効果

該当資料なし

- (3) 臨床薬理試験: 忍容性試験 該当資料なし
- (4) 探索的試験:用量反応探索試験

該当資料なし

- (5) 検証的試験
 - 1) 無作為化並行用量反応試験 該当資料なし
 - 2) 比較試験

該当資料なし

3) 安全性試験

該当資料なし

4) 患者·病態別試験

該当資料なし

(6) 治療的使用

- 1) 使用成績調査・特定使用成績調査(特別調査)・製造販売後臨床試験(市販後臨床試験)該当資料なし
- 2) 承認条件として実施予定の内容又は実施した試験の概要 該当資料なし

VI. 薬効薬理に関する項目

1. 薬理学的に関連ある化合物又は化合物群

なし

2. 薬理作用

(1) 作用部位・作用機序 9)

ホスホジエステラーゼ阻害作用、トロンボキサン A₂ 合成阻害作用及びプロスタサイクリン産生促進作用により、冠及び脳血流の増加、冠動脈攣縮の抑制、心の前後負荷の軽減、抗血小板作用などを示す。心に対する陽性変力・変時作用、赤血球の変形能亢進作用、抗動脈硬化作用、脂質代謝改善作用等も有する。

(2) 薬効を裏付ける試験成績

該当資料なし

(3) 作用発現時間・持続時間

該当資料なし

Ⅷ. 薬物動態に関する項目

1. 血中濃度の推移・測定法

(1) **治療上有効な血中濃度** 該当資料なし

(2) 最高血中濃度到達時間

トラピジル錠 50mg「トーワ」

健康成人男子(n=12)に本剤 2錠(トラピジルとして 100mg)を絶食単回経口投与した時の Tmax は 1.4 時間であった。

トラピジル錠 100mg「トーワ」

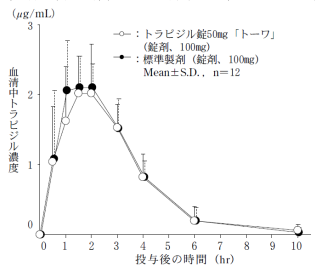
健康成人男子(n=10)に本剤 1 錠(トラピジルとして 100mg)を絶食単回経口投与した時の Tmax は 1.10 時間(未変化体)、3.30 時間(活性代謝物)であった。

(3) 臨床試験で確認された血中濃度

生物学的同等性試験

トラピジル錠 50mg「トーワ」¹⁰⁾

トラピジル錠 50 mg 「トーワ」と標準製剤を、クロスオーバー法によりそれぞれ 2 錠(トラピジルとして 100 mg)健康成人男子(n=12)に絶食単回経口投与して血清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、C max)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(昭和 55 年 5 月 30 日 薬審第 718 号に基づく)。



薬物動態パラメータ

	判定パラメータ		参考パラメータ	
	AUC ₁₀ (μg·hr/mL)	Cmax (µ g/mL)	Tmax (hr)	T _{1/2} (hr)
トラピジル錠 50mg「トーワ」 (錠剤、100mg)	7.34 ± 1.47	2.57 ± 0.35	1.4 ± 0.6	1.3 ± 0.7
標準製剤 (錠剤、100mg)	7.61 ± 1.71	2.48 ± 0.38	1.3 ± 0.5	1.3±0.6

 $(Mean \pm S.D., n=12)$

血清中濃度並びに 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。

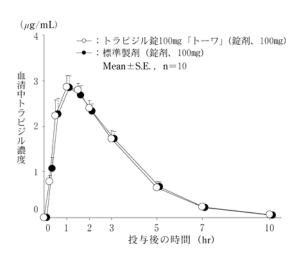
トラピジル錠 100mg「トーワ」¹¹⁾

トラピジル錠 100 mg「トーワ」と標準製剤を、クロスオーバー法によりそれぞれ 1 錠(トラピジルとして 100 mg)健康成人男子(n=10)に絶食単回経口投与して血清中未変化体濃度及び活性代謝物である TP-1 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(昭和 55 年 5 月 30 日薬審第 718 号に基づく)。

*TP-1:

トラピジルの活性代謝物(モノ脱エチル体)であり、トラピジルと同程度の冠血流増加作用を 有する。

1) 未変化体(トラピジル)



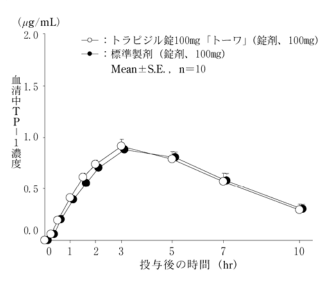
薬物動態パラメータ

	判定パラメータ		参考パラメータ	
	AUC ₁₀ (μg·hr/mL)	Cmax(μ g/mL)	Tmax(hr)	
トラピジル錠 100mg「トーワ」 (錠剤、100mg)	10.25 ± 0.91	3.19 ± 0.20	1.10 ± 0.15	
標準製剤 (錠剤、100mg)	$10.15\!\pm\!0.95$	3.11 ± 0.22	1.05 ± 0.16	

 $(Mean \pm S.E., n=10)$

血清中濃度並びに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) 活性代謝物(TP-1)



薬物動態パラメータ

	判定パラメータ		参考パラメータ	
	AUC ₁₀ (μg·hr/mL)	Cmax(µg/mL)	Tmax(hr)	
トラピジル錠 100mg「トーワ」 (錠剤、100mg)	$5.95\!\pm\!0.40$	0.94 ± 0.03	3.30 ± 0.30	
標準製剤 (錠剤、100mg)	5.90 ± 0.33	0.93 ± 0.03	4.00 ± 0.33	

 $(Mean \pm S.E., n=10)$

血清中濃度並びに 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。

(4) 中毒域

該当資料なし

(5) 食事・併用薬の影響

該当資料なし

(6) 母集団 (ポピュレーション) 解析により判明した薬物体内動態変動要因 該当資料なし

2. 薬物速度論的パラメータ

- (1) コンパートメントモデル 該当資料なし
- (2) **吸収速度定数** 該当資料なし
- (3) バイオアベイラビリティ 該当資料なし
- (4) 消失速度定数該当資料なし
- (5) クリアランス該当資料なし
- (6) 分布容積該当資料なし
- (7) 血漿蛋白結合率該当資料なし
- 3. 吸 収該当資料なし
- 4. 分 布
- (1) 血液一脳関門通過性 該当資料なし
- (2) 血液-胎盤関門通過性Ⅷ.10. 妊婦、産婦、授乳婦等への投与の項を参照
- (3) **乳汁への移行性** Ⅷ. 10. 妊婦、産婦、授乳婦等への投与の項を参照
- (4) 髄液への移行性該当資料なし

(5) その他の組織への移行性

該当資料なし

5. 代 謝

(1) 代謝部位及び代謝経路

該当資料なし

(2) 代謝に関与する酵素(CYP450等)の分子種

該当資料なし

(3) 初回通過効果の有無及びその割合

該当資料なし

(4) 代謝物の活性の有無及び比率

該当資料なし

(5) 活性代謝物の速度論的パラメータ

該当資料なし

6. 排 泄

(1) 排泄部位及び経路

該当資料なし

(2) 排泄率

該当資料なし

(3) 排泄速度

該当資料なし

7. 透析等による除去率

該当資料なし

Ⅲ. 安全性(使用上の注意等)に関する項目

1. 警告内容とその理由 該当しない

2. 禁忌内容とその理由(原則禁忌を含む)

【禁忌(次の患者には投与しないこと)】

- 1) 頭蓋内出血発作後、止血が完成していないと考えられる患者 [本剤は血小板凝集抑制作用を有する。]
- 2) 本剤の成分に対し過敏症の既往歴のある患者
- 3. 効能・効果に関連する使用上の注意とその理由 該当しない
- 4. 用法・用量に関連する使用上の注意とその理由 該当しない
- 5. 慎重投与内容とその理由 慎重投与(次の患者には慎重に投与すること)

肝障害のある患者 [副作用が発現しやすくなる。]

6. 重要な基本的注意とその理由及び処置方法 該当しない

- 7. 相互作用
- (1) 併用禁忌とその理由 該当しない
- (2) 併用注意とその理由 該当しない

8. 副作用

(1) 副作用の概要

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。

(2) 重大な副作用と初期症状

重大な副作用 (頻度不明)

- (1) 皮膚粘膜眼症候群 (Stevens-Johnson 症候群) があらわれることがあるので、このよう な場合には投与を中止し、適切な処置を行うこと。
- (2) $AST(GOT) \cdot ALT(GPT) \cdot \gamma \cdot GTP$ 上昇等の**肝機能障害、黄疸**があらわれることがあるので、異常が認められた場合には直ちに投与を中止し、適切な処置を行うこと。

(3) その他の副作用

その他の副作用

以下のような副作用があらわれた場合には、症状に応じて適切な処置を行うこと。

	頻度不明		
過敏症 ^{注1)}	発疹・発赤、そう痒感		
肝臓 ^{注 2)}	AST(GOT)上昇、ALT(GPT)上昇、総ビリルビン上昇		
消化器	胃重感、胃部膨満感、胃部不快感、嘔気、嘔吐、食欲不振、腹痛、下痢、 便秘、口渇、口内炎		
精神神経系	頭痛、めまい、頭部不快感、眠気、しびれ感、不眠、筋肉・関節痛		
循環器 胸部圧迫感、心悸亢進、頻脈、徐脈、血圧低下、胸部不快感、不整脈			
血液	白血球減少、赤血球減少、血小板減少、好酸球増多、出血傾向		
その他	味覚異常、顔面潮紅、発熱、悪寒・戦慄、けん怠感、気分不良、発汗、 女性化乳房、呼吸困難、リンパ節腫脹、疼痛、浮腫		

- 注1) このような症状があらわれた場合には投与を中止すること。
- 注2) 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こと。

(4) 項目別副作用発現頻度及び臨床検査値異常一覧

該当資料なし

(5) 基礎疾患、合併症、重症度及び手術の有無等背景別の副作用発現頻度

該当資料なし

(6) 薬物アレルギーに対する注意及び試験法

禁忌内容とその理由(原則禁忌を含む)一部抜粋

【禁忌(次の患者には投与しないこと)】

2) 本剤の成分に対し過敏症の既往歴のある患者

副作用 一部抜粋

(2) 重大な副作用と初期症状

重大な副作用 (頻度不明)

(1) 皮膚粘膜眼症候群(Stevens-Johnson 症候群)があらわれることがあるので、このような場合には投与を中止し、適切な処置を行うこと。

(3) その他の副作用

その他の副作用

以下のような副作用があらわれた場合には、症状に応じて適切な処置を行うこと。

	頻度不明
過敏症 ^{注1)}	発疹・発赤、そう痒感
血液	好酸球増多

注1) このような症状があらわれた場合には投与を中止すること。

9. 高齢者への投与

一般に高齢者では生理機能が低下しているので減量するなど注意すること。

10. 妊婦、産婦、授乳婦等への投与

- 1) 妊婦又は妊娠している可能性のある女性には投与しないことが望ましい。[動物実験(マウス)で、高用量において胎児の発育遅延が認められている。]
- 2) 授乳中の女性には投与しないことが望ましいが、やむを得ず投与する場合には授乳を避け させること。[動物実験(ラット)で、乳汁中への移行が認められている。]

11. 小児等への投与

該当しない

12. 臨床検査結果に及ぼす影響

該当しない

13. 過量投与

本剤の大量服用(トラピジルとして 15g)で、重症ショック(昏睡状態、頻回の嘔吐、全身痙攣、血圧低下、呼吸困難、四肢冷感等)があらわれたとの報告がある。入院後、直ちに胃腸洗浄、強制利尿等の医薬品中毒に対する一般処置を行った後、吸着型血液浄化法(DHP)と血液透析を併用して行ったところ、臨床所見の急速な改善をみた。また、本剤では、循環虚脱に対する処置が重要と考えられている。

14. 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。]

15. その他の注意

膠原病及び類似の疾患の患者に本剤を投与したところ、副作用の発現頻度が高かったので、 これらの患者には投与しないことが望ましいとの報告がある。

16. その他

該当しない

IX. 非臨床試験に関する項目

1. 薬理試験

- (1) 薬効薬理試験
 - VI. 薬効薬理に関する項目を参照
- (2) 副次的薬理試験

該当資料なし

(3) 安全性薬理試験

該当資料なし

(4) その他の薬理試験

該当資料なし

2. 毒性試験

- (1) **単回投与毒性試験** 該当資料なし
- (2) 反復投与毒性試験該当資料なし
- (3) 生殖発生毒性試験 該当資料なし
- (4) その他の特殊毒性

該当資料なし

X. 管理的事項に関する項目

1. 規制区分

製剤:処方せん医薬品注)

有効成分:劇薬、処方せん医薬品注)

注) 注意-医師等の処方せんにより使用すること

劇薬;1個中100mg以下を含有する内用剤、10%以下を含有する内用剤は除かれる。

2. 有効期間又は使用期限

使用期限:トラピジル錠 50mg「トーワ」;3年(外箱に記載)

トラピジル錠 100mg「トーワ」; 3年(外箱、ラベルに記載)

3. 貯法・保存条件

室温保存

4. 薬剤取扱い上の注意点

(1) 薬局での取り扱いについて

該当しない

(2) 薬剤交付時の注意 (患者等に留意すべき必須事項等)

Ⅷ. 14. 適用上の注意の項を参照

5. 承認条件等

該当しない

6. 包 装

トラピジル錠 50mg「トーワ」: 100 錠(PTP)

トラピジル錠 100mg「トーワ」: 100 錠、1000 錠(PTP)

1000 錠(バラ)

7. 容器の材質

PTP 包装

PTP
ポリ塩化ビニル、アルミニウム箔

バラ包装(トラピジル錠 100mg「トーワ」)

缶	内袋	
ブリキ	ポリエチレン	

8. 同一成分·同効薬

同一成分: ロコルナール錠 50mg、ロコルナール錠 100mg、ロコルナール細粒 10%

同 効 薬:ジラゼプ塩酸塩、プラプロノロール塩酸塩、ジピリダモール、ニフェジピン、

ベラパミル塩酸塩等

9. 国際誕生年月日

不明

10. 製造販売承認年月日及び承認番号

トラピジル錠 50mg「トーワ」

製造販売承認年月日	承認番号	備考
2009年1月14日	22100AMX00106000	

トラピジル錠 100mg「トーワ」

製造販売承認年月日	承認番号	備考
1986年6月19日	(61M)3495	
2007年8月31日	21900AMX01311000	販売名変更による

11. 薬価基準収載年月日

トラピジル錠 50mg「トーワ」

2009年5月15日

トラピジル錠 100mg「トーワ」

1987年10月1日

2007年12月21日(販売名変更による)

12. 効能・効果追加、用法・用量変更追加等の年月日及びその内容

トラピジル錠 100mg「トーワ」

効能・効果削除年月日:1999年6月29日

以下の効能・効果を削除した。

下記疾患にもとづく諸症状の改善

脳梗塞後遺症、脳出血後遺症

13. 再審査結果、再評価結果公表年月日及びその内容

トラピジル錠 100mg「トーワ」

再審査結果:該当しない

薬効再評価結果公表年月日:1999年6月29日

薬効再評価結果:製造(輸入)承認事項の一部を変更すれば、薬事法第14条第2項各号(承認拒否事由)のいずれにも該当しないとの結果を得て、「12. 効能・効果追加、用法・用量変更追加等の年月日及びその内容」に示す変更を行った。

品質再評価結果公表年月日:2006年12月28日

品質再評価結果:7頁「W. 2.製剤の組成」に示す処方変更を行うことにより、公的溶出試験に適合することが確認され、薬事法第14条第2項各号(承認拒否事由)のいずれにも該当しないとの結果を得た。

14. 再審査期間

該当しない

15. 投薬期間制限医薬品に関する情報

本剤は厚生労働省告示第 97 号(平成 20 年 3 月 19 日)で定められた「投薬期間に上限が設けられている医薬品」には該当しない。

16. 各種コード

トラピジル錠 50mg「トーワ」

包装単位	HOT 番号	厚生労働省薬価基準 収載医薬品コード	レセプト電算コード
100 錠(PTP)	1190724010101	2171012F1203	620009399

トラピジル錠 100mg「トーワ」

包装単位	HOT 番号	厚生労働省薬価基準 収載医薬品コード	レセプト電算コード
100 錠(PTP)	1031683120204	2171012F2366	620006047
1000 錠(PTP)	1031683120205		
1000 錠(バラ)	1031683120102		

17. 保険給付上の注意

本剤は保険診療上の後発医薬品である。

31

XI. 文 献

1. 引用文献

- 1) 東和薬品株式会社社内資料:加速試験(トラピジル錠 50mg「トーワ」)
- 2) 東和薬品株式会社社内資料:加速試験(トラピジル錠 100mg「トーワ」)
- 3) 東和薬品株式会社社内資料:無包装状態における安定性試験(トラピジル錠 50mg「トーワ」)
- 4) 東和薬品株式会社社内資料:無包装状態における安定性試験(トラピジル錠 100mg「トーワ」)
- 5) 東和薬品株式会社社内資料:品質再評価;溶出試験(トラピジル錠 50mg「トーワ」)
- 6) 東和薬品株式会社社内資料:品質再評価;溶出試験(トラピジル錠 100mg「トーワ」)
- 7) 東和薬品株式会社社内資料:品質再評価;溶出試験(トラピジル錠 50mg「トーワ」)
- 8) 東和薬品株式会社社内資料:品質再評価;溶出試験(トラピジル錠 100mg「トーワ」)
- 9) 第十五改正日本薬局方解説書, C-2756~C-2759, 廣川書店 (2006)
- 10) 東和薬品株式会社社内資料: 生物学的同等性試験; 血清中未変化体濃度(トラピジル錠 50mg 「トーワ」)
- 11) 東和薬品株式会社社内資料:生物学的同等性試験;血清中未変化体・活性代謝物濃度 (トラピジル錠 100mg「トーワ」)

2. その他の参考文献

該当資料なし

XII. 参考資料

1. 主な外国での発売状況

該当資料なし

2. 海外における臨床支援情報

該当資料なし

XⅢ. 備 考

その他の関連資料

該当資料なし

