

2017年9月改訂（第7版）

日本標準商品分類番号

873339

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 2013 に準拠して作成

血行促進・皮膚保湿剤
ヘパリン類似物質クリーム0.3%[SN]
Heparinoid
ヘパリン類似物質製剤

剤形	クリーム剤（水中油型）
製剤の規制区分	該当しない
規格・含量	1g 中 ヘパリン類似物質 … 3mg
一般名	和名：ヘパリン類似物質（JAN） 洋名：Heparinoid（JAN）
製造販売承認年月日 薬価基準収載・発売年月日	製造販売承認年月日：2014年7月4日（販売名変更による） 薬価基準収載年月日：2014年12月12日（販売名変更による） 発売年月日：1996年7月
開発・製造販売（輸入）・ 提携・販売会社名	製造販売元：シオノケミカル株式会社
医薬情報担当者の連絡先	
問い合わせ窓口	シオノケミカル株式会社 学術情報本部 TEL：03-5202-0213 FAX：03-5202-0230 医療関係者向けホームページ： http://www.shiono.co.jp/shiono_db/choice.html

本 IF は 2017 年 9 月改訂の添付文書の記載に基づき改訂した。

最新の添付文書情報は、PMDA ホームページ「医薬品に関する情報」

<http://www.pmda.go.jp/safety/info-services/drugs/0001.html>にてご確認ください。

IF 利用の手引きの概要－日本病院薬剤師会－

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、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 IF 記載要領 2008 が策定された。

IF 記載要領 2008 では、IF を紙媒体の冊子として提供する方式から、PDF 等の電磁的データとして提供すること（e-IF）が原則となった。この変更にあわせて、添付文書において「効能・効果の追加」、「警告・禁忌・重要な基本的注意の改訂」などの改訂があった場合に、改訂の根拠データを追加した最新版の e-IF が提供されることとなった。

最新版の e-IF は、(独) 医薬品医療機器総合機構のホームページ (<http://www.pmda.go.jp/>) から一括して入手可能となっている。日本病院薬剤師会では、e-IF を掲載する医薬品医療機器総合機構ホームページが公的サイトであることに配慮して、薬価基準収載にあわせて e-IF の情報を検討する組織を設置して、個々の IF が添付文書を補完する適正使用情報として適切か審査・検討することとした。

2008 年より年 4 回のインタビューフォーム検討会を開催した中で指摘してきた事項を再評価し、製薬企業にとっても、医師・薬剤師等にとっても、効率の良い情報源とすることを考えた。そこで今般、IF 記載要領の一部改訂を行い IF 記載要領 2013 として公表する運びとなった。

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 2013」（以下、「IF 記載要領 2013」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 2013」は、平成 25 年 10 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 2013」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 2013」においては、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ある。

電子媒体の IF については、医薬品医療機器総合機構の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総合機構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もあり、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、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。

(2013 年 4 月改訂)

目次

I. 概要に関する項目	1	VIII. 安全性（使用上の注意等）に関する項目	12
1. 開発の経緯	1	1. 警告内容とその理由	12
2. 製品の治療学的・製剤学的特性	1	2. 禁忌内容とその理由（原則禁忌を含む）	12
II. 名称に関する項目	2	3. 効能又は効果に関連する使用上の注意とその理由	12
1. 販売名	2	4. 用法及び用量に関連する使用上の注意とその理由	12
2. 一般名	2	5. 慎重投与内容とその理由	12
3. 構造式又は示性式	2	6. 重要な基本的注意とその理由及び処置方法	12
4. 分子式及び分子量	2	7. 相互作用	12
5. 化学名（命名法）	2	8. 副作用	12
6. 慣用名、別名、略号、記号番号	2	9. 高齢者への投与	13
7. CAS登録番号	2	10. 妊婦、産婦、授乳婦等への投与	13
III. 有効成分に関する項目	3	11. 小児等への投与	13
1. 物理化学的性質	3	12. 臨床検査結果に及ぼす影響	13
2. 有効成分の各種条件下における安定性	3	13. 過量投与	13
3. 有効成分の確認試験法	3	14. 適用上の注意	13
4. 有効成分の定量法	3	15. その他の注意	13
IV. 製剤に関する項目	4	16. その他	13
1. 剤形	4	IX. 非臨床試験に関する項目	14
2. 製剤の組成	4	1. 薬理試験	14
3. 用時溶解して使用する製剤の調製法	4	2. 毒性試験	14
4. 懸濁剤、乳剤の分散性に対する注意	4	X. 管理的事項に関する項目	15
5. 製剤の各種条件下における安定性	5	1. 規制区分	15
6. 溶解後の安定性	6	2. 有効期間又は使用期限	15
7. 他剤との配合変化（物理化学的変化）	6	3. 貯法・保存条件	15
8. 溶出性	6	4. 薬剤取扱い上の注意点	15
9. 生物学的試験法	6	5. 承認条件等	15
10. 製剤中の有効成分の確認試験法	6	6. 包装	15
11. 製剤中の有効成分の定量法	6	7. 容器の材質	15
12. 力価	6	8. 同一成分・同効薬	15
13. 混入する可能性のある夾雑物	6	9. 国際誕生年月日	15
14. 注意が必要な容器・外観が特殊な容器に関する情報	6	10. 製造販売承認年月日及び承認番号	16
15. 刺激性	6	11. 薬価基準収載年月日	16
16. その他	6	12. 効能又は効果追加、用法及び用量変更追加等の年月日及びその内容	16
V. 治療に関する項目	7	13. 再審査結果、再評価結果公表年月日及びその内容	16
1. 効能又は効果	7	14. 再審査期間	16
2. 用法及び用量	7	15. 投薬期間制限医薬品に関する情報	16
3. 臨床成績	7	16. 各種コード	16
VI. 薬効薬理に関する項目	8	17. 保険給付上の注意	16
1. 薬理学的に関連ある化合物又は化合物群	8	XI. 文献	17
2. 薬理作用	8	1. 引用文献	17
VII. 薬物動態に関する項目	10	2. その他の参考文献	17
1. 血中濃度の推移・測定法	10	XII. 参考資料	18
2. 薬物速度論的パラメータ	10	1. 主な外国での発売状況	18
3. 吸収	10	2. 海外における臨床支援情報	18
4. 分布	10	XIII. 備考	19
5. 代謝	11	1. その他の関連資料	19
6. 排泄	11		
7. トランスポーターに関する情報	11		
8. 透析等による除去率	11		

I. 概要に関する項目

1. 開発の経緯

ヘパリン類似物質は血行促進・皮膚保湿剤であり、本邦では昭和 29 年 10 月に上市されている。

旧販売名であるセロイズ軟膏は、シオノケミカル株式会社が後発医薬品として開発を企画し、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、安定性試験、生物学的同等性試験を実施し、平成 8 年 3 月に承認を得て、平成 8 年 7 月発売された。

医療事故防止のため、セロイズ軟膏の名称をセロイズ軟膏 0.3%とする代替新規申請を行い、平成 19 年 6 月に承認を得て、平成 19 年 12 月から発売した。

その後、医療事故防止のため、セロイズ軟膏 0.3%の名称をヘパリン類似物質クリーム 0.3%「SN」とする代替新規申請を行い、平成 26 年 7 月に承認を得て、平成 26 年 12 月に発売し現在に至っている。

2. 製品の治療学的・製剤学的特性

- (1) 本剤は、水中油型のクリーム剤である。
- (2) 副作用として、皮膚刺激感、皮膚炎、そう痒、発赤、発疹、潮紅等の過敏症及び皮膚（投与部位）の紫斑が報告されている（頻度不明）。（「Ⅷ.－8. (3) その他の副作用」の項参照）

Ⅱ. 名称に関する項目

1. 販売名

(1) 和名

へパリン類似物質クリーム 0.3% 「SN」

(2) 洋名

Heparinoid

(3) 名称の由来

「有効成分名」 + 「剤形」 + 「規格」 + 「屋号」 より命名した。

2. 一般名

(1) 和名（命名法）

へパリン類似物質（JAN）

(2) 洋名（命名法）

Heparinoid（JAN）

(3) ステム

不明

3. 構造式又は示性式

該当しない

4. 分子式及び分子量

該当しない

5. 化学名（命名法）

該当しない

6. 慣用名、別名、略号、記号番号

該当資料なし

7. CAS 登録番号

該当資料なし

Ⅲ. 有効成分に関する項目

1. 物理化学的性質

(1) 外観・性状

帯黄白色の無晶性の粉末で、においはなく、味はわずかに苦い。

(2) 溶解性

水に溶けやすく、メタノール、エタノール (95)、アセトン又は 1-ブタノールにほとんど溶けない。

(3) 吸湿性

該当資料なし

(4) 融点 (分解点)、沸点、凝固点

該当資料なし

(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

水溶液 (1→20) の pH は 5.3~7.6 である。

旋光度 $[\alpha]_D^{20}$: $-11.7 \sim -14.7^\circ$ (乾燥後、2g、水、20mL、100mm)

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

日本薬局方外医薬品規格「ヘパリン類似物質」の確認試験法による

(1) トルイジンブルー溶液による呈色反応

(2) 薄層クロマトグラフィー

(3) セルロースアセテート膜電気泳動法

4. 有効成分の定量法

日本薬局方外医薬品規格「ヘパリン類似物質」の定量法による

(1) D-グルクロン酸：紫外可視吸光度測定法

(2) 窒素：窒素定量法

(3) 有機硫酸基：紫外可視吸光度測定法

IV. 製剤に関する項目

1. 剤形

(1) 投与経路

経皮

(2) 剤形の区別、外観及び性状

区別：クリーム剤（水中油型）

性状：白色乳剤性軟膏剤で、わずかに特異なおいがある

(3) 製剤の物性

該当資料なし

(4) 識別コード

HCR-SN

(5) pH、浸透圧比、粘度、比重、安定な pH 域等

pH：5.5～7.5

(6) 無菌の有無

無菌製剤ではない

2. 製剤の組成

(1) 有効成分（活性成分）の含量

1g 中 ヘパリン類似物質 …… 3mg

(2) 添加物

自己乳化型ステアリン酸グリセリン、ポリオキシエチレンセチルエーテル、大豆レシチン、セタノール、白色ワセリン、トリ（カプリル・カプリン酸）グリセリン、トコフェロール酢酸エステル、ジメチルポリシロキサン、チモール、パラオキシ安息香酸ブチル、パラオキシ安息香酸メチル、グリセリン

(3) 添付溶解液の組成及び容量

該当しない

3. 用時溶解して使用する製剤の調製法

該当しない

4. 懸濁剤、乳剤の分散性に対する注意

該当しない

5. 製剤の各種条件下における安定性

(1) 加速試験¹⁾

加速試験（40℃、相対湿度 75%、6 ヶ月）の結果、へパリン類似物質クリーム 0.3%「SN」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。

試験条件：40℃、75%RH

試験製剤：アルミチューブ包装

褐色透明のガラス製容器包装

1) アルミチューブ包装

試験項目	規格	開始時	2 ヶ月	4 ヶ月	6 ヶ月
性状	白色乳剤性軟膏剤で、わずかに特異なにおいがある	適合	適合	適合	適合
定量試験 (%) ^{注)}	90~110	99.0~100.9	99.0~101.2	98.7~102.1	99.8~102.5

注) 3 ロット各 3 回測定 of 最小値～最大値

その他の試験項目（確認試験、pH）についても規格内であった。

2) 褐色透明のガラス製容器包装

試験項目	規格	開始時	2 ヶ月	4 ヶ月	6 ヶ月
性状	白色乳剤性軟膏剤で、わずかに特異なにおいがある	適合	適合	適合	適合
定量試験 (%) ^{注)}	90~110	99.0~100.9	99.4~101.4	98.8~101.4	98.2~101.5

注) 3 ロット各 3 回測定 of 最小値～最大値

その他の試験項目（確認試験、pH）についても規格内であった。

(2) 長期保存試験²⁾

最終包装製品を用いた長期保存試験（温度 6.8~32.3℃、相対湿度 39~93%、3 年間）の結果、外観及び含量等は規格の範囲内であり、へパリン類似物質クリーム 0.3%「SN」は通常の市場流通下において 3 年間安定であることが確認された。

試験条件：6.8~32.3℃、39~93%RH

試験製剤：アルミチューブ包装

褐色透明のガラス製容器包装

1) アルミチューブ包装

試験項目	規格	開始時	36 ヶ月
性状	白色乳剤性軟膏剤で、わずかに特異なにおいがある	適合	適合
定量試験 (%) ^{注)}	90~110	93.9~99.1	97.3~101.6

注) 3 ロット各 1 回測定 of 最小値～最大値

その他の試験項目（pH）についても規格内であった。

2) 褐色透明のガラス製容器包装

試験項目	規格	開始時	36 ヶ月
性状	白色乳剤性軟膏剤で、わずかに特異なにおいがある	適合	適合
定量試験(%) ^{注)}	90～110	102.6～105.3	100.9～104.3

注) 3ロット各1回測定 of 最小値～最大値

その他の試験項目 (pH) についても規格内であった。

6. 溶解後の安定性

該当しない

7. 他剤との配合変化 (物理化学的变化)

該当資料なし

8. 溶出性

該当しない

9. 生物学的試験法

該当しない

10. 製剤中の有効成分の確認試験法

- (1) トルイジンブルー溶液による呈色反応
- (2) セルロースアセテート膜電気泳動法

11. 製剤中の有効成分の定量法

紫外可視吸光度測定法

12. 力価

該当しない

13. 混入する可能性のある夾雑物

該当資料なし

14. 注意が必要な容器・外観が特殊な容器に関する情報

該当資料なし

15. 刺激性

該当資料なし

16. その他

該当しない

V. 治療に関する項目

1. 効能又は効果

血栓性静脈炎（痔核を含む）、血行障害に基づく疼痛と炎症性疾患（注射後の硬結並びに疼痛）、凍瘡、肥厚性癬痕・ケロイドの治療と予防、進行性指掌角皮症、皮脂欠乏症、外傷（打撲、捻挫、挫傷）後の腫脹・血腫・腱鞘炎・筋肉痛・関節炎、筋性斜頸（乳児期）

2. 用法及び用量

通常、1日1～数回適量を患部に塗擦又はガーゼ等にのぼして貼付する。

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

該当資料なし

(4) 探索的試験

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

該当しない

VI. 薬効薬理に関する項目

1. 薬理的に関連ある化合物又は化合物群

コンドロイチン 4-硫酸、コンドロイチン 6-硫酸

2. 薬理作用

(1) 作用部位・作用機序

該当資料なし

(2) 薬効を裏付ける試験成績³⁾

1) 角質水分保持増強作用

モルモット乾燥皮膚モデルにおいてヘパリン類似物質クリーム 0.3%「SN」及び標準製剤（クリーム、0.3%）約 20mg を塗布し高周波伝導度を指標とした皮表水分含有量及び角層水分保持能を比較した。その結果、両製剤とも同様の皮表水分含有量及び角層水分保持能の増加作用を示し、両製剤の間に有意な差は認められず、生物学的同等性が確認された。

①皮表水分含有量（ μV ）

塗布日数	塗布前	1	2	3
ヘパリン類似物質 クリーム 0.3%「SN」	17.2±6.8	25.5±9.5*	83.0±14.2**	135.6±17.2**
標準製剤	16.7±7.9	39.9±22.5*	87.1±20.4**	139.3±17.4**
プラセボ ^{注)}	16.5±5.7	19.7±7.2	27.7±11.3	30.8±10.7
無処置	16.6±9.6	17.5±10.8	28.9±10.8	32.9±11.3

* : $p < 0.05$ 、** : $p < 0.01$ （無処置との有意差）

(Mean±S.D., n=15)

試験製剤と標準製剤に有意差は無し

注) ヘパリン類似物質クリーム 0.3%「SN」の処方より主薬であるヘパリン類似物質を除いたもの

②角層水分保持能（%）

塗布日数	塗布前	1	2	3
ヘパリン類似物質 クリーム 0.3%「SN」	15.9±7.6	13.0±6.2	32.7±11.4**	29.5±4.0**
標準製剤	17.4±5.2	15.6±8.3*	31.3±8.9**	30.0±3.7**
プラセボ ^{注)}	14.0±6.8	10.0±6.3	22.5±12.1	19.1±5.8
無処置	16.9±9.0	9.1±5.5	18.3±9.1	18.1±8.1

* : $p < 0.05$ 、** : $p < 0.01$ （無処置との有意差）

(Mean±S.D., n=15)

試験製剤と標準製剤に有意差は無し

注) ヘパリン類似物質クリーム 0.3%「SN」の処方より主薬であるヘパリン類似物質を除いたもの

2) 血流量増加作用

ラット足蹠にヘパリン類似物質クリーム 0.3 % 「SN」及び標準製剤（クリーム、0.3%）500mg を塗布し血流量を比較した。その結果、両製剤とも同様の血流量増加作用を示し、両製剤の間に有意な差は認められず、生物学的同等性が確認された。

血流量変化率（%）

時間 (hr)	試験製剤	標準製剤群	プラセボ ^{注)}
1	109.6±8.3**	111.6±6.7	100.1±4.6
2	116.0±7.0**	116.9±7.9	100.9±5.4
3	118.2±8.8**	118.4±7.5	101.6±5.4
4	115.5±8.4**	115.6±7.1	100.5±6.3
5	110.1±7.1**	109.8±6.4	101.5±5.9
6	102.9±7.7	103.5±5.5	99.8±5.4

** : $p < 0.01$ (試験製剤とプラセボの有意差)

(Mean ± S.D., n=10)

試験製剤と標準製剤に有意差は無し

注) ヘパリン類似物質クリーム 0.3% 「SN」の処方より主薬であるヘパリン類似物質を除いたもの

(3) 作用発現時間・持続時間

該当資料なし

VII. 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
該当資料なし
- (3) 臨床試験で確認された血中濃度
該当資料なし
- (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) 解析方法
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－脳関門通過性
該当資料なし
- (2) 血液－胎盤関門通過性
該当資料なし
- (3) 乳汁への移行性
該当資料なし
- (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. トランスポーターに関する情報

該当資料なし

8. 透析等による除去率

該当資料なし

VIII. 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(次の患者には使用しないこと)】

- (1) 出血性血液疾患(血友病、血小板減少症、紫斑病等)のある患者 [血液凝固抑制作用を有し、出血を助長するおそれがある。]
- (2) 僅少な出血でも重大な結果を来すことが予想される患者 [血液凝固抑制作用を有し、出血を助長するおそれがある。]

3. 効能又は効果に関連する使用上の注意とその理由

該当しない

4. 用法及び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

該当しない

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

該当しない

(3) その他の副作用

次のような症状があらわれた場合には、使用を中止するなど適切な処置を行うこと。

	頻度不明
過敏症	皮膚刺激感、皮膚炎、そう痒、発赤、発疹、潮紅等
皮膚(投与部位)	紫斑

(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

「Ⅷ.－8. (3) その他の副作用」の項参照

9. 高齢者への投与

該当資料なし

10. 妊婦、産婦、授乳婦等への投与

妊娠中の投与に関する安全性は確立していない。

11. 小児等への投与

該当資料なし

12. 臨床検査結果に及ぼす影響

該当資料なし

13. 過量投与

該当資料なし

14. 適用上の注意

投与部位：潰瘍、びらん面への直接塗擦を避けること。
眼には使用しないこと。

15. その他の注意

該当しない

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」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：該当しない

有効成分：該当しない

2. 有効期間又は使用期限

使用期限：3年（安定性試験結果に基づく）

3. 貯法・保存条件

室温保存

4. 薬剤取扱い上の注意点

(1) 薬局での取り扱い上の留意点について

該当資料なし

(2) 薬剤交付時の取扱いについて（患者等に留意すべき必須事項等）

「Ⅷ.-14. 適用上の注意」の項参照

(3) 調剤時の留意点について

該当しない

5. 承認条件等

該当しない

6. 包装

チューブ：20g×10本

瓶：500g

7. 容器の材質

チューブ：アルミニウム

チューブ包装キャップ：ポリエチレン

瓶：ガラス

瓶包装キャップ：ポリプロピレン

個装箱：紙

8. 同一成分・同効薬

同一成分：ヒルドイドクリーム 0.3%、ヒルドイドソフト軟膏 0.3%、ヒルドイドローション 0.3%
ヒルドイドゲル 0.3% 等

同効薬：なし

9. 国際誕生年月日

該当しない

10. 製造販売承認年月日及び承認番号

製造販売承認年月日：2014年7月4日（販売名変更による）

承認番号：22600AMX00805000

[注]旧販売名：製造販売承認年月日

セロイズ軟膏 0.3%：2007年6月29日

11. 薬価基準収載年月日

2014年12月12日

[注]旧販売名

セロイズ軟膏 0.3%：2007年12月21日

12. 効能又は効果追加、用法及び用量変更追加等の年月日及びその内容

該当しない

13. 再審査結果、再評価結果公表年月日及びその内容

該当しない

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、投薬（あるいは投与）期間に関する制限は定められていない。

16. 各種コード

HOT（9桁）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
108137402	3339950N1019（統一名）	622332500（統一名）
	3339950N1078（個別）	620813702（個別）

17. 保険給付上の注意

本剤は診療報酬上の後発医薬品である。

X I . 文献

1. 引用文献

- 1) シオノケミカル(株) : ヘパリン類似物質クリーム 0.3% 「SN」 の安定性に関する資料 (加速試験)
(社内資料)
- 2) シオノケミカル(株) : ヘパリン類似物質クリーム 0.3% 「SN」 の安定性に関する資料 (長期保存試験) (社内資料)
- 3) シオノケミカル(株) : ヘパリン類似物質クリーム 0.3% 「SN」 の生物学的同等性に関する資料
(社内資料)

2. その他の参考文献

該当資料なし

X II . 参考資料

1. 主な外国での発売状況
海外で発売されていない（2017年9月時点）
2. 海外における臨床支援情報
該当資料なし

XⅢ. 備考

1. その他の関連資料
該当資料なし