

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2018（2019年更新版）に準拠して作成

アレルギー性疾患治療剤
日本薬局方 オロパタジン塩酸塩錠
オロパタジン塩酸塩錠2.5mg「BMD」
オロパタジン塩酸塩錠5mg「BMD」
OLOPATADINE HYDROCHLORIDE TABLETS

剤形	フィルムコーティング錠
製剤の規制区分	該当しない
規格・含量	錠2.5mg：1錠中、オロパタジン塩酸塩2.5mg含有 錠5mg：1錠中、オロパタジン塩酸塩5mg含有
一般名	和名：オロパタジン塩酸塩（JAN） 洋名：Olopatadine Hydrochloride（JAN）
製造販売承認年月日 薬価基準収載年月日 販売開始年月日	製造販売承認年月日：2012年8月15日 薬価基準収載年月日：2012年12月14日 販売開始年月日：2012年12月14日
製造販売（輸入）・ 提携・販売会社名	製造販売元：株式会社バイオメディクス
医薬情報担当者の連絡先	
問い合わせ窓口	株式会社バイオメディクス 信頼性保証部 安全管理室 TEL：(03) 5244-9264 FAX：(03) 5244-9265 医療関係者向けホームページ https://www.biomedix.co.jp

本IFは2023年3月改訂（第2版）の添付文書の記載に基づき改訂した。

最新の情報は、独立行政法人 医薬品医療機器総合機構の医薬品情報検索ページで確認してください。

IF利用の手引きの概要 —日本病院薬剤師会—

(2020年4月改訂)

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）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り、製薬企業の医薬情報担当者（以下、MR）等への情報の追加請求や質疑により情報を補完してきている。この際に必要な情報を網羅的に入手するための項目リストとして医薬品インタビューフォーム（以下、IFと略す）が誕生した。

1988年に日本病院薬剤師会（以下、日病薬）学術第2小委員会がIFの位置付け、IF記載様式、IF記載要領を策定し、その後1998年に日病薬学術第3小委員会が、2008年、2013年に日病薬医薬情報委員会がIF記載要領の改訂を行ってきた。

IF記載要領 2008以降、IFはPDF等の電子的データとして提供することが原則となった。これにより、添付文書の主要な改訂があった場合に改訂の根拠データを追加したIFが速やかに提供されることとなった。最新版のIFは、医薬品医療機器総合機構（以下、PMDA）の医療用医薬品情報検索のページ（<http://www.pmda.go.jp/PmdaSearch/iyakuSearch/>）にて公開されている。日病薬では、2009年より新医薬品のIFの情報を検討する組織として「インタビューフォーム検討会」を設置し、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・検討している。

2019年の添付文書記載要領の変更に合わせて、IF記載要領 2018 が公表され、今般「医療用医薬品の販売情報提供活動に関するガイドライン」に関連する情報整備のため、その更新版を策定した。

2. IFとは

IFは「添付文書等の情報を補完し、医師・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造販売又は販売に携わる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。

IFに記載する項目配列は日病薬が策定したIF記載要領に準拠し、一部の例外を除き承認の範囲内の情報が記載される。ただし、製薬企業の機密等に関わるもの及び利用者自らが評価・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、利用者自らが評価・判断・臨床適用するとともに、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の提供は電子データを基本とし、製薬企業での製本は必須ではない。

3. IFの利用にあたって

電子媒体のIFは、PMDAの医療用医薬品情報検索の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IFを作成・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利用者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、製薬企業が提供する改訂内容を明らかにした文書等、あるいは各種の医薬品情報提供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PMDAの医薬品医療機器情報検索のページで確認する必要がある。

なお、適正使用や安全性の確保の点から記載されている「V.5. 臨床成績」や「XII. 参考資料」、「XIII. 備考」に関する項目等は承認を受けていない情報が含まれることがあり、その取り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

I Fを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いただきたい。I Fは日病薬の要請を受けて、当該医薬品の製造販売又は販売に携わる企業が作成・提供する、医薬品適正使用のための学術資料であるとの位置づけだが、記載・表現には医薬品、医療機器等の品質、有効性及び安全性の確保等に関する法律の広告規則や販売情報提供活動ガイドライン、製薬協コード・オブ・プラクティス等の制約を一定程度受けざるを得ない。販売情報提供活動ガイドラインでは、未承認薬や承認外の用法等に関する情報提供について、製薬企業が医療従事者からの求めに応じて行うことは差し支えないとされており、MR等へのインタビューや自らの文献調査などにより、利用者自らがI Fの内容を充実させるべきものであることを認識しておかなければならない。製薬企業から得られる情報の科学的根拠を確認し、その客観性を見抜き、医療現場における適正使用を確保することは薬剤師の本務であり、I Fを利用して日常業務を更に価値あるものにしていただきたい。

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	19
1. 開発の経緯	1	1. 警告内容とその理由	19
2. 製品の治療学的特性	1	2. 禁忌内容とその理由	19
3. 製品の製剤学的特性	1	3. 効能又は効果に関連する注意とその理由	19
4. 適正使用に関して周知すべき特性	1	4. 用法及び用量に関連する注意とその理由	19
5. 承認条件及び流通・使用上の制限事項	1	5. 重要な基本的注意とその理由	19
6. RMPの概要	1	6. 特定の背景を有する患者に関する注意	19
II. 名称に関する項目	2	7. 相互作用	20
1. 販売名	2	8. 副作用	20
2. 一般名	2	9. 臨床検査結果に及ぼす影響	21
3. 構造式又は示性式	2	10. 過量投与	21
4. 分子式及び分子量	2	11. 適用上の注意	21
5. 化学名（命名法）又は本質	2	12. その他の注意	22
6. 慣用名、別名、略号、記号番号	2	IX. 非臨床試験に関する項目	23
III. 有効成分に関する項目	3	1. 薬理試験	23
1. 物理化学的性質	3	2. 毒性試験	23
2. 有効成分の各種条件下における安定性	3	X. 管理的事項に関する項目	24
3. 有効成分の確認試験法、定量法	3	1. 規制区分	24
IV. 製剤に関する項目	4	2. 有効期間	24
1. 剤形	4	3. 包装状態での貯法	24
2. 製剤の組成	4	4. 取扱い上の注意	24
3. 添付溶解液の組成及び容量	5	5. 患者向け資材	24
4. 力価	5	6. 同一成分・同効薬	24
5. 混入する可能性のある夾雑物	5	7. 国際誕生年月日	24
6. 製剤の各種条件下における安定性	5	8. 製造販売承認年月日及び承認番号、薬価基準 収載年月日、販売開始年月日	24
7. 調製法及び溶解後の安定性	5	9. 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	24
8. 他剤との配合変化（物理化学的変化）	5	10. 再審査結果、再評価結果公表年月日及びその 内容	24
9. 溶出性	6	11. 再審査期間	25
10. 容器・包装	8	12. 投薬期間制限に関する情報	25
11. 別途提供される資材類	8	13. 各種コード	25
12. その他	8	14. 保険給付上の注意	25
V. 治療に関する項目	9	XI. 文献	26
1. 効能又は効果	9	1. 引用文献	26
2. 効能又は効果に関連する注意	9	2. その他の参考文献	26
3. 用法及び用量	9	XII. 参考資料	27
4. 用法及び用量に関連する注意	9	1. 主な外国での発売状況	27
5. 臨床成績	9	2. 海外における臨床支援情報	27
VI. 薬効薬理に関する項目	12	XIII. 備考	28
1. 薬理学的に関連ある化合物又は化合物群	12	1. 調剤・服薬支援に際して臨床判断を行うに あたっての参考情報	28
2. 薬理作用	12	2. その他の関連資料	28
VII. 薬物動態に関する項目	13		
1. 血中濃度の推移	13		
2. 薬物速度論的パラメータ	14		
3. 母集団（ポピュレーション）解析	15		
4. 吸収	15		
5. 分布	15		
6. 代謝	16		
7. 排泄	16		
8. トランスポーターに関する情報	16		
9. 透析等による除去率	16		
10. 特定の背景を有する患者	17		
11. その他	18		

略語表

略語	略語内容	日本語
Al-P	Alkaline phosphatase	アルカリフォスファターゼ
ALT	Alanineaminotransferase	アラニンアミノ基転移酵素
AST	Aspartateaminotransferase	アスパラギン酸アミノ基転移酵素
AUC	Area under the serum concentration-time curve	血清中濃度-時間曲線下面積
AUC ₀₋₁₂	Area under the blood concentration time curve from 0 to 12	0 から 12 時間までの血清中濃度-時間曲線下面積
AUC ₀₋₂₄	Area under the blood concentration time curve from 0 to 24	0 から 24 時間までの血清中濃度-時間曲線下面積
AUC _{0-∞}	Area under the concentration versus time curve from 0 to infinity	0 時間から無限大時間までの血清中濃度-時間曲線下面積
C _{max}	Maximum plasma concentration	最高血漿中濃度
IC ₃₀	Concentration at 30% inhibition	30%阻害濃度
LDH	Lactic dehydrogenase	血清乳酸脱水素酵素
mean	mean	平均値
PAF	Platelet-activating factor	血小板活性化因子
S.D.	Standard Deviation	標準偏差
t _{1/2}	Elimination half-life	消失半減期
T _{max}	Time of the maximum serum concentration	最高血清中濃度到達時間
γ-GTP	γ-glutamyl transpeptidase	ガンマグルタミルトランスペプチダーゼ

I. 概要に関する項目

1. 開発の経緯

オロパタジン塩酸塩は、第二世代抗ヒスタミン薬である。オロパタジン塩酸塩錠 2.5mg「BMD」、オロパタジン塩酸塩錠 5mg「BMD」は、株式会社バイオメディクスが後発医薬品として開発し、薬食発第 0331015 号（平成 17 年 3 月 31 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、2012 年 8 月に承認を取得した製剤である。続いて、2014 年 11 月に小児のアレルギー性鼻炎、蕁麻疹、皮膚疾患（湿疹・皮膚炎、皮膚そう痒症）に伴うそう痒を効能及び効果に追加する承認事項一部変更承認を取得した。

2. 製品の治療学的特性

1. アレルギー性鼻炎、蕁麻疹、皮膚疾患*に伴うそう痒の適応を有している。

- * 成人：湿疹・皮膚炎、痒疹、皮膚そう痒症、尋常性乾癬、多形滲出性紅斑
小児：湿疹・皮膚炎、皮膚そう痒症

（「V. 5. 臨床成績」の項参照）

2. 重大な副作用として劇症肝炎、肝機能障害、黄疸が報告されている（いずれも頻度不明）。

（「VIII. 8. 副作用」の項参照）

3. 製品の製剤学的特性

1. 選択的ヒスタミン H₁ 受容体拮抗作用を主作用とし、抗アレルギー作用を発揮する。

（「VI. 2. 薬理作用」の項参照）

4. 適正使用に関して周知すべき特性

適正使用に関する資料、 最適使用推進ガイドライン等	有 無	タイトル、参照先
RMP	無	
追加のリスク最小化活動として 作成されている資料	無	
最適使用推進ガイドライン	無	
保険適用上の留意事項通知	無	

5. 承認条件及び流通・使用上の制限事項

(1) 承認条件

該当しない

(2) 流通・使用上の制限事項

該当しない

6. RMPの概要

該当しない

最新の情報は、独立行政法人 医薬品医療機器総合機構の医薬品情報検索ページで確認してください。

II. 名称に関する項目

1. 販売名

(1) 和名

オロパタジン塩酸塩錠 2.5mg 「BMD」

オロパタジン塩酸塩錠 5mg 「BMD」

(2) 洋名

OLOPATADINE HYDROCHLORIDE TABLETS 2.5mg 「BMD」

OLOPATADINE HYDROCHLORIDE TABLETS 5mg 「BMD」

(3) 名称の由来

薬食審査発第 0922991 号（平成 17 年 9 月 22 日）に基づく。

2. 一般名

(1) 和名（命名法）

オロパタジン塩酸塩（JAN）

(2) 洋名（命名法）

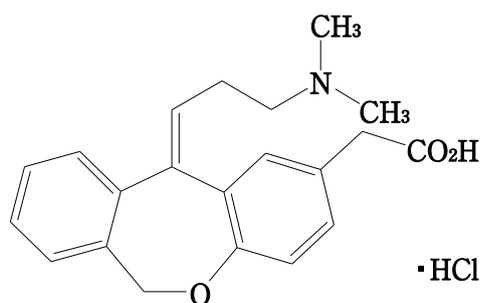
Olopatadine Hydrochloride（JAN）

Olopatadine（INN）

(3) ステム

三環系 H₁ 受容体拮抗薬： -tadine

3. 構造式又は示性式



4. 分子式及び分子量

分子式：C₂₁H₂₃NO₃・HCl

分子量：373.87

5. 化学名（命名法）又は本質

{11-[(1Z)-3-(Dimethylamino)propylidene]-6,11-dihydrodibenzo[*b,e*]oxepin-2-yl} acetic acid monohydrochloride（IUPAC）

6. 慣用名、別名、略号、記号番号

該当しない

Ⅲ. 有効成分に関する項目

1. 物理化学的性質

(1) 外観・性状

白色の結晶又は結晶性の粉末である。

(2) 溶解性

ギ酸に極めて溶けやすく、水にやや溶けにくく、エタノール（99.5）に極めて溶けにくい。
0.01mol/L 塩酸試薬に溶ける。

(3) 吸湿性

該当資料なし

(4) 融点（分解点）、沸点、凝固点

融点：約 250℃（分解）

(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：本品の水溶液（1→100）の pH は pH2.3～3.3 である。
旋光度：旋光性は示さない。

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、定量法

確認試験法

- 1) 紫外可視吸光度測定法
- 2) 赤外吸収スペクトル測定法（臭化カリウム錠剤法）
- 3) 塩化物の定性反応

定量法

- 1) 電位差滴定法

IV. 製剤に関する項目

1. 剤形

(1) 剤形の区別

フィルムコーティング錠

(2) 製剤の外観及び性状

		オロパタジン塩酸塩錠 2.5mg 「BMD」	オロパタジン塩酸塩錠 5mg 「BMD」
剤形		フィルムコーティング錠	
錠剤の色		淡黄赤色	淡黄赤色片面割線入り
形状	表面		
	裏面		
	側面		
直径 (mm)		約 6.1	約 7.1
厚さ (mm)		約 3.2	約 3.1
重量 (mg)		100	125

(3) 識別コード

		オロパタジン塩酸塩錠 2.5mg 「BMD」	オロパタジン塩酸塩錠 5mg 「BMD」
識別コード		BMD38	BMD39
記載場所		本体表面及び PTP	

(4) 製剤の物性

該当資料なし

(5) その他

該当しない

2. 製剤の組成

(1) 有効成分（活性成分）の含量及び添加剤

販売名	オロパタジン塩酸塩錠 2.5mg 「BMD」	オロパタジン塩酸塩錠 5mg 「BMD」
有効成分	1錠中日局オロパタジン塩酸塩 2.5mg	1錠中日局オロパタジン塩酸塩 5mg
添加剤	乳糖水和物、結晶セルロース、ヒドロキシプロピルセルロース、デンプングリコール酸ナトリウム、軽質無水ケイ酸、ステアリン酸マグネシウム、ヒプロメロース、酸化チタン、三二酸化鉄、黄色三二酸化鉄、カルナウバロウ	乳糖水和物、結晶セルロース、ヒドロキシプロピルセルロース、デンプングリコール酸ナトリウム、軽質無水ケイ酸、ステアリン酸マグネシウム、ヒプロメロース、酸化チタン、三二酸化鉄、黄色三二酸化鉄、カルナウバロウ

(2) 電解質等の濃度

該当しない

(3) 熱量

該当しない

3. 添付溶解液の組成及び容量

該当しない

4. 力価

該当しない

5. 混入する可能性のある夾雑物

該当資料なし

6. 製剤の各種条件下における安定性

オロパタジン塩酸塩錠 2.5mg 「BMD」¹⁾

試験	保存条件	保存形態	保存期間	結果
加速試験	40±1℃ 相対湿度 75±5%	PTP 包装	1、3、6 ヶ月	6 ヶ月まで全試験項目で規格範囲内 3 年間安定

試験項目：性状、確認試験、製剤均一性、溶出性、定量

試験	保存条件	保存形態	保存期間	結果
光安定性試験	25℃、60%RH 累積照度 120 万 Lux・hr	無包装、光照射	—	性状において色の変化が、定量法で 低下傾向が認められたが、累積照度 120 万 Lux・hr まで全試験項目で規格 範囲内

試験項目：性状、溶出性、定量法（%）、硬度（kg、参考値）

オロパタジン塩酸塩錠 5mg 「BMD」²⁾

試験	保存条件	保存形態	保存期間	結果
加速試験	40±1℃ 相対湿度 75±5%	PTP 包装	1、3、6 ヶ月	6 ヶ月まで全試験項目で規格範囲内 3 年間安定

試験項目：性状、確認試験、製剤均一性、溶出性、定量

試験	保存条件	保存形態	保存期間	結果
光安定性試験	25℃、60%RH 累積照度 120 万 Lux・hr	無包装、光照射	—	性状において色の変化が、累積照度 120 万 Lux・hr で硬度の低下が認めら れたが、全試験項目で規格範囲内

試験項目：性状、溶出性、定量法（%）、硬度（kg、参考値）

7. 調製法及び溶解後の安定性

該当しない

8. 他剤との配合変化（物理化学的変化）

該当しない

9. 溶出性

オロパタジン塩酸塩錠 2.5mg「BMD」³⁾

「含量が異なる経口固形剤の生物学的同等性試験ガイドライン」(平成12年2月14日付医薬審第64号、平成13年5月31日付医薬審第786号及び平成18年11月24日付薬食審第1124004号)

試験方法

装置：日本薬局方一般試験法溶出試験第2法 (パドル)

試験液量：900mL

温度：37±0.5℃

回転数：50回転

試験液：pH1.2＝日本薬局方溶出試験第1液

pH4.0＝薄めた McIlvaine の緩衝液

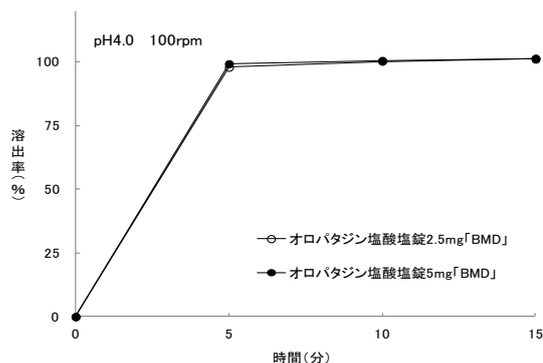
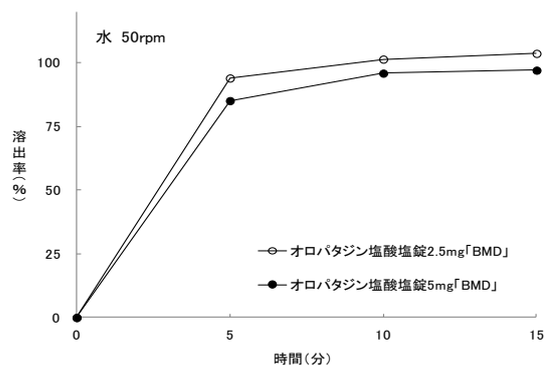
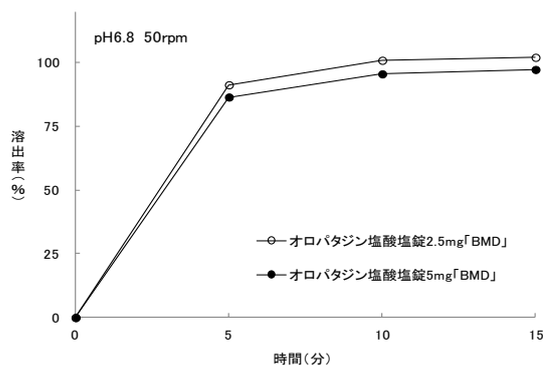
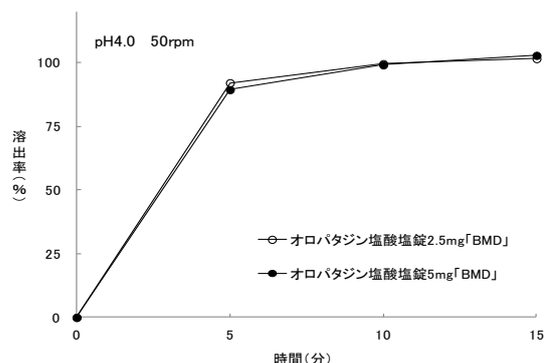
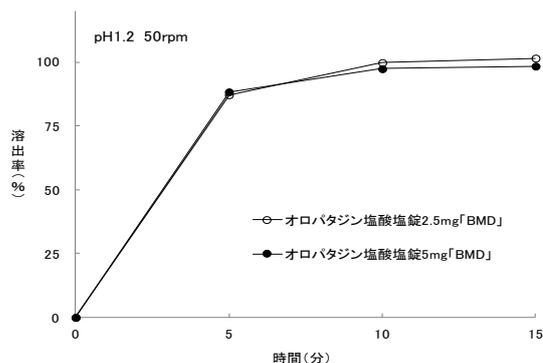
pH6.8＝日本薬局方溶出試験第2液

水＝日本薬局方精製水

回転数：100回転

試験液：pH4.0＝薄めた McIlvaine の緩衝液

試験結果：すべての溶出条件において基準に適合したので、試験剤と標準剤は溶出性において同等であると判断された。



オロパタジン塩酸塩錠 5mg 「BMD」^{4,5)}

「後発医薬品の生物学的同等性試験ガイドライン（平成9年12月22日付医薬審第487号、平成13年5月31日付医薬審第786号及び平成18年11月24日付薬食審第1124004号）」

試験方法

装置：日本薬局方一般試験法溶出試験第2法（パドル法）

試験液量：900mL

温度：37±0.5℃

回転数：50回転

試験液：pH1.2＝日本薬局方溶出試験第1液

pH5.0＝薄めた McIlvaine の緩衝液

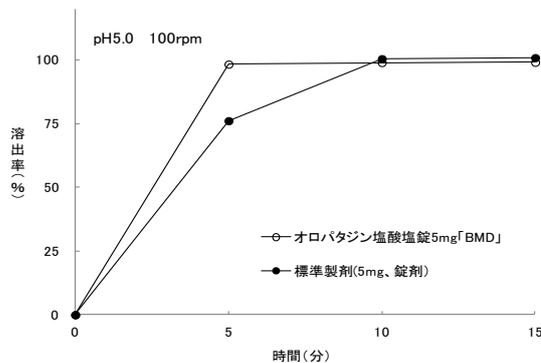
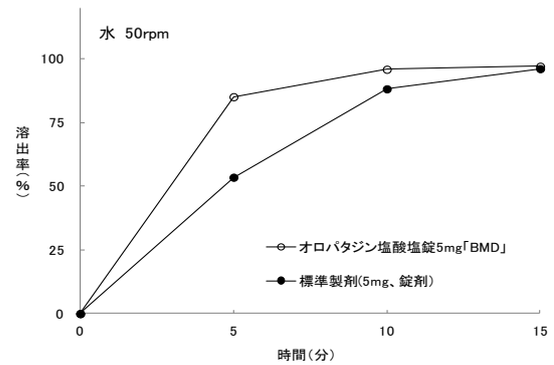
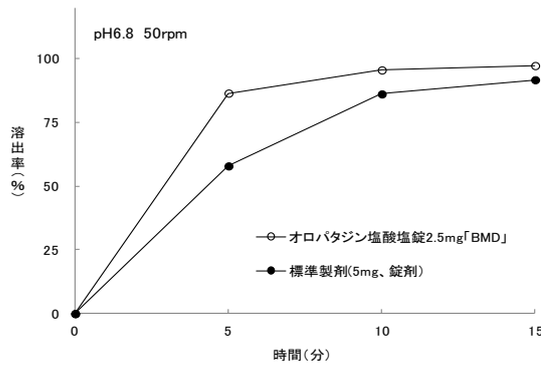
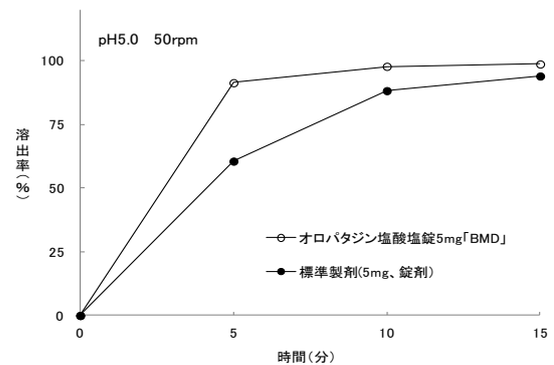
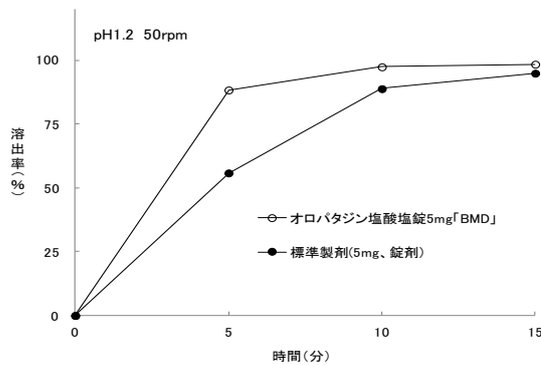
pH6.8＝日本薬局方溶出試験第2液

水＝日本薬局方精製水

回転数：100回転

試験液：pH5.0＝薄めた McIlvaine の緩衝液

試験結果：すべての溶出条件において基準に適合したため、試験製剤と標準製剤は溶出性において類似性があると判断された。



10. 容器・包装

(1) 注意が必要な容器・包装、外観が特殊な容器・包装に関する情報

該当しない

(2) 包装

〈オロパタジン塩酸塩錠 2.5mg 「BMD」〉

[PTP] 100 錠 (10 錠×10)

〈オロパタジン塩酸塩錠 5mg 「BMD」〉

[PTP] 100 錠 (10 錠×10)、500 錠 (10 錠×50)

(3) 予備容量

該当しない

(4) 容器の材質

オロパタジン塩酸塩錠 2.5mg 「BMD」

PTP：アルミニウム箔、ポリ塩化ビニルフィルム、ポリエチレン・ポリプロピレンラミネートフィルム

オロパタジン塩酸塩錠 5mg 「BMD」

PTP：アルミニウム箔、ポリ塩化ビニルフィルム、ポリエチレン・ポリプロピレンラミネートフィルム

11. 別途提供される資材類

なし

12. その他

該当しない

V. 治療に関する項目

1. 効能又は効果

成人：アレルギー性鼻炎、蕁麻疹、皮膚疾患に伴うそう痒（湿疹・皮膚炎、痒疹、皮膚そう痒症、尋常性乾癬、多形滲出性紅斑）

小児：アレルギー性鼻炎、蕁麻疹、皮膚疾患（湿疹・皮膚炎、皮膚そう痒症）に伴うそう痒

2. 効能又は効果に関連する注意

設定されていない

3. 用法及び用量

(1) 用法及び用量の解説

成人：通常、成人には1回オロパタジン塩酸塩として5mgを朝及び就寝前の1日2回経口投与する。

なお、年齢、症状により適宜増減する。

小児：通常、7歳以上の小児には1回オロパタジン塩酸塩として5mgを朝及び就寝前の1日2回経口投与する。

(2) 用法及び用量の設定経緯・根拠

該当資料なし

4. 用法及び用量に関連する注意

設定されていない

5. 臨床成績

(1) 臨床データパッケージ

該当しない

(2) 臨床薬理試験

該当資料なし

(3) 用量反応探索試験

該当資料なし

(4) 検証的試験

1) 有効性検証試験

〈アレルギー性鼻炎〉

国内第Ⅲ相比較試験（成人）

通年性アレルギー性鼻炎患者（211例）を対象に、オキサトミドを対照薬とした二重盲検比較試験を実施した。オロパタジン塩酸塩（5mg錠又はプラセボ錠）及びオキサトミド（30mg錠又はプラセボ錠）を1日2回4週間反復経口投与した結果、最終全般改善度の改善率（「改善」以上）はオロパタジン塩酸塩 62.4%（53/85例）、オキサトミド 56.6%（47/83例）であった。10%上乗せ方式による同等性の検証の結果、同等性が確認された（ $p=0.018$ ）。概括安全度の安全率（「安全性に問題なし」）はオロパタジン塩酸塩 68.0%（70/103例）、オキサトミド 61.4%（62/101例）であった。両群間に有意差は認められなかった（ $p=0.301$ ；U検定、 $p=0.403$ ； χ^2 検定⁶⁾。

副作用発現頻度はオロパタジン塩酸塩群 29.1%（30/103例）、オキサトミド群 30.7%（31/101例）であった。オロパタジン塩酸塩群の主な副作用は、眠気 25.2%（26/103例）であった。

〈じん麻疹〉

国内第Ⅲ相比較試験（成人）

慢性じん麻疹患者（256例）を対象に、ケトチフェンを対照薬とした二重盲検比較試験を実施した。オロパタジン塩酸塩（5mg錠又はプラセボ錠）及びケトチフェンフマル酸塩（1mgカプセル又はプラセボカプセル）を1日2回2週間反復経口投与した結果、最終全般改善度の改善率（「改善」以上）はオロパタジン塩酸塩 77.7%（87/112例）、ケトチフェンフマル酸塩 66.9%（81/121例）であった。主たる検定であるU検定において、オロパタジン塩酸塩はケトチフェンフマル酸塩と比べ有意な改善を示した（ $p=0.019$ ；U検定、 $p=0.093$ ； χ^2 検定）。概括安全度の安全率（「安全性に問題なし」）はオロパタジン塩酸塩 77.2%（95/123例）、ケトチフェンフマル酸塩 53.9%（69/128例）であった。オロパタジン塩酸塩はケトチフェンフマル酸塩と比べ有意に概括安全度が高かった（ $p=0.0001$ ；U検定、 $p=0.0001$ ； χ^2 検定⁷⁾。

副作用発現頻度はオロパタジン塩酸塩群 21.1%（26/123例）、ケトチフェン群 41.4%（53/128例）であった。オロパタジン塩酸塩群の主な副作用は、眠気 19.5%（24/123例）であった。

〈皮膚疾患に伴うそう痒（湿疹・皮膚炎、痒疹、皮膚そう痒症、尋常性乾癬、多形滲出性紅斑）〉

国内第Ⅲ相一般試験（成人）

皮膚疾患に伴うそう痒の患者（湿疹・皮膚炎 152例、痒疹 72例、皮膚そう痒症 80例、尋常性乾癬 70例及び多形滲出性紅斑 24例、計 398例）を対象に、オロパタジン塩酸塩 10mg/日（1回 5mg、1日2回）を2週間反復投与した。各皮膚疾患に対する有効率は、湿疹・皮膚炎 74.6%（91/122例）、痒疹 50.8%（31/61例）、皮膚そう痒症 49.3%（33/67例）、尋常性乾癬 52.8%（28/53例）、多形滲出性紅斑 83.3%（15/18例）であり、全体での有効率は 61.7%（198/321例）であった⁸⁾。

副作用発現頻度は 19.0%（74/390例）であった。主な副作用は、眠気 11.3%（44/390例）であった。

2) 安全性試験

該当資料なし

(5) 患者・病態別試験

〈アレルギー性鼻炎〉

①国内二重盲検比較試験（小児）

小児通年性アレルギー性鼻炎患者（7～16歳）を対象に、オロパタジン塩酸塩（1回 2.5mg、1日2回、もしくは1回 5mg、1日2回^{注)}あるいは、対照薬としてプラセボを2週間投与した。主要評価項目である「鼻の3主徴（くしゃみ、鼻汁、鼻閉）合計スコアの観察期からの変化量」について共分散分析を行った結果、オロパタジン塩酸塩 5mg群はプラセボ群に対し有意な改善を示した⁹⁾。

小児通年性アレルギー性鼻炎患者を対象とした比較試験成績

投与群	症例数	投与前 (mean±S.D.)	変化量 (mean±S.D.)	解析結果 (共分散分析 ^{a)})
オロパタジン塩酸塩 5mg/回	100	6.14±1.44	-1.41±1.99	最小二乗平均の差 (プラセボ群-5mg群) : 0.51 95%信頼区間 : 0.04~0.98 p値 : 0.019 ^{b)}
プラセボ	97	5.99±1.17	-0.84±1.58	—

a : 投与群を要因、観察期の鼻の3主徴合計スコアを共変量とした共分散分析

b : 各投与群の最小二乗平均に対する Williams 検定の結果

副作用発現頻度はオロパタジン塩酸塩 2.5mg群 12.6%（13/103例^{注)}、5mg群 16.0%（16/100例）、プラセボ群 8.2%（8/98例）であった。オロパタジン塩酸塩 5mg群で発現した主な副作用は、ALT増加 6.0%（6/100例）、白血球数増加 4.0%（4/100例）であった。

注) 7歳以上の小児における本剤の承認用量は1回 5mg、1日2回である。

②国内非盲検試験（小児）

小児通年性アレルギー性鼻炎患者（7～16歳、30kg以上、33例）を対象に、オロパタジン塩酸塩1回5mgを1日2回12週間投与した結果、鼻の3主徴（くしゃみ、鼻汁、鼻閉）合計スコアの観察期からの変化量（mean±S.D.）は投与2週後-2.08±1.73、投与12週後-2.41±2.09であり、効果は投与終了時まで減弱することなく安定していた¹⁰⁾。副作用発現頻度は15.2%（5/33例）であった。主な副作用は、傾眠9.1%（3/33例）であった。

〈アトピー性皮膚炎〉

国内二重盲検比較試験（小児）

小児アトピー性皮膚炎患者（7～16歳）を対象に、オロパタジン塩酸塩（1回5mg、1日2回）あるいは、対照薬としてケトチフェンフマル酸塩ドライシロップ（1回1g、1日2回）を2週間投与した。主要評価項目である「そう痒スコアの治験薬投与前からの変化量」について共分散分析を行った結果、ケトチフェンフマル酸塩ドライシロップに対するオロパタジン塩酸塩の非劣性が検証された（95%信頼区間の上限が0.4以下¹¹⁾）。

小児アトピー性皮膚炎患者を対象とした比較試験成績

投与群	症例数	投与前 (mean±S.D.)	変化量 (mean±S.D.)	解析結果 (共分散分析 ^{a)})
オロパタジン塩酸塩	152	2.36±0.46	-0.78±0.84	最小二乗平均の差 (オロパタジン塩酸塩群-ケトチ フェンフマル酸塩群)：-0.08 95%信頼区間：-0.25～0.09
ケトチフェンフマル 酸塩ドライシロップ	153	2.38±0.44	-0.71±0.76	

a：投与群を要因、治験薬投与前のそう痒スコアを共変量とした共分散分析

副作用発現頻度はオロパタジン塩酸塩群11.8%（18/152例）、ケトチフェンフマル酸塩ドライシロップ群6.5%（10/153例）であった。オロパタジン塩酸塩群で発現した主な副作用は、傾眠5.9%（9/152例）、ALT増加4.6%（7/152例）及びAST増加2.6%（4/152例）であった。

〈皮膚疾患に伴うそう痒（湿疹・皮膚炎、痒疹、皮膚そう痒症、尋常性乾癬、多形滲出性紅斑）〉

高齢者（65歳以上）における臨床成績

高齢者に対する有効率は気管支喘息25.5%（12/47例）、アレルギー性鼻炎100%（2/2例）、じん麻疹80.6%（25/31例）、皮膚疾患に伴うそう痒全体で58.3%（49/84例）であった¹²⁾。

承認時までの高齢者（65歳以上）への使用経験191例（気管支喘息57例、アレルギー性鼻炎3例、じん麻疹31例、そう痒性皮膚疾患100例）における副作用発現率は22.5%（43/191例）であり、主な副作用は眠気23件（12.0%）、倦怠感7件（3.7%）、腹痛4件（2.1%）、顔面・四肢等の浮腫3件（1.6%）、頭痛・頭重感3件（1.6%）、めまい2件（1.0%）、下痢2件（1.0%）、胸部不快感2件（1.0%）等であった。

(6) 治療的使用

1) 使用成績調査（一般使用成績調査、特定使用成績調査、使用成績比較調査）、製造販売後データベース調査、製造販売後臨床試験の内容

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調査・試験の概要

該当しない

(7) その他

該当資料なし

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

オキサトミド、エバスタチン、アゼラスチン塩酸塩、エピナスチン塩酸塩、フェキソフェナジン塩酸塩、ケトチフェンマル酸塩、セチリジン塩酸塩、ベポタスチンベシル酸塩、ロラタジン、レボセチリジン等のヒスタミン H₁ 受容体拮抗剤

2. 薬理作用

(1) 作用部位・作用機序

オロパタジン塩酸塩は、選択的ヒスタミン H₁ 受容体拮抗作用を主作用とし、更に化学伝達物質（ロイコトリエン、トロンボキサン、PAF 等）の産生・遊離抑制作用を有し、神経伝達物質タキキニン遊離抑制作用も有する。

(2) 薬効を裏付ける試験成績

1) 抗ヒスタミン作用

受容体結合実験において、ヒスタミン H₁ 受容体に強い拮抗作用（K_i 値：16nmol/L）を有するが、ムスカリン M₁ 受容体にはほとんど親和性を示さず、その作用は選択的であった¹³⁾。また、モルモットにおけるヒスタミン誘発気道収縮反応にも抑制作用を示すことが確認された¹⁴⁾。

2) 実験的抗アレルギー作用

実験的アレルギー性鼻炎モデル（モルモット、ラット）において、抗原誘発による血管透過性亢進や鼻閉を抑制した^{15~17)}。ラット、モルモットにおける受身皮膚アナフィラキシーやアナフィラキシー性気道収縮を強力に抑制した^{18,19)}。

能動感作モルモットにおける遅発型気道収縮と炎症細胞の浸潤を抑制した²⁰⁾。

また、モルモットにおいて、血小板活性化因子（PAF）による気道過敏性亢進を抑制した²¹⁾。

3) 化学伝達物質の産生・遊離過程に及ぼす影響

ラット腹腔肥満細胞からのヒスタミンの遊離を抑制（IC₃₀ 値；72 μmol/L：卵白アルブミン刺激、110 μmol/L：ジニトロフェニル化ウシ血清アルブミン刺激、26 μmol/L：A-23187 刺激、270 μmol/L：コンパウンド 48/80 刺激）するとともに、アラキドン酸代謝系に作用して、ヒト好中球からのロイコトリエン（IC₃₀ 値；1.8 μmol/L）、トロンボキサン（IC₃₀ 値；0.77 μmol/L）、PAF（産生：10 μmol/L で 52.8%抑制、遊離：10 μmol/L で 26.7%抑制）等脂質メディエーターの産生あるいは遊離を抑制することが確認された^{22~24)}。

4) タキキニン遊離抑制作用

知覚神経終末から遊離する神経伝達物質タキキニンは、アレルギー性疾患の発症・増悪に関与することが知られている。オロパタジン塩酸塩は、モルモットの気管支筋標本において、フィールド電気刺激時のタキキニン関与の収縮反応を抑制（IC₃₀ 値；5.0 μmol/L）した。その作用はカリウムチャネル（SKCa チャネル：small conductance Ca²⁺-activated K⁺チャネル）の活性化を介したタキキニン遊離抑制作用によると考えられた^{25,26)}。

(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

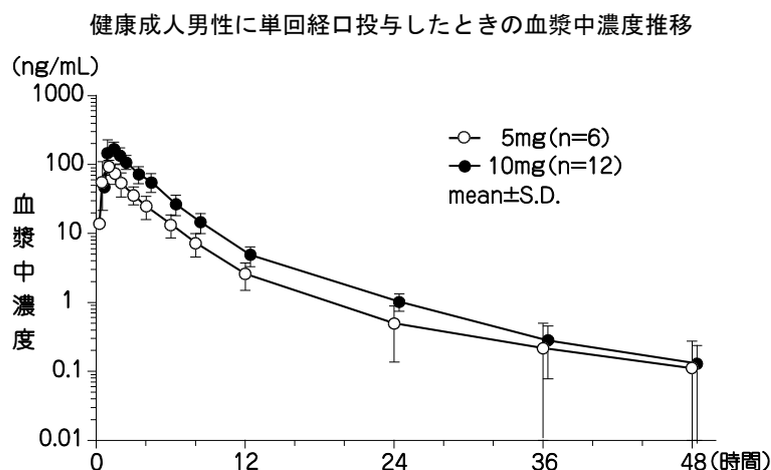
(1) 治療上有効な血中濃度

該当資料なし

(2) 臨床試験で確認された血中濃度

1) 単回投与²⁷⁾

健康成人男性にオロパタジン塩酸塩錠 5mg 及び 10mg を絶食下单回経口投与したときの血漿中濃度推移及び薬物動態パラメータは以下のとおりであった。



健康成人男性に単回経口投与したときの薬物動態パラメータ

投与量	t_{max} (h)	C_{max} (ng/mL)	$AUC_{0-\infty}$ (ng · h/mL)	$t_{1/2}$ (h)
5mg (n=6)	1.00 ± 0.32	107.66 ± 22.01	326 ± 63^a	8.75 ± 4.63^a
10mg (n=12)	0.92 ± 0.47	191.78 ± 42.99	638 ± 136^b	7.13 ± 2.21^b

a : n=4、b : n=10
mean ± S.D.

2) 反復投与²⁷⁾

健康成人男性 (8 例) にオロパタジン塩酸塩錠 1 回 10mg を 1 日 2 回 6 日間、7 日目に 1 回の計 13 回反復経口投与したとき、4 日目までに血漿中濃度は定常状態に達し、 C_{max} は単回経口投与時の 1.14 倍であった。

3) 生物学的同等性試験

① オロパタジン塩酸塩錠 2.5mg 「BMD」

オロパタジン塩酸塩錠 2.5mg 「BMD」は「含量が異なる経口固形製剤の生物学的同等性試験ガイドライン (平成 18 年 11 月 24 日 薬食審査発第 1124004 号)」に基づき、オロパタジン塩酸塩錠 5mg 「BMD」を標準製剤としたとき、溶出挙動が等しく、生物学的に同等とみなされた。

なお、詳細は、「IV. 製剤に関する項目 9. 溶出性 オロパタジン塩酸塩錠 2.5mg 「BMD」」の項参照。

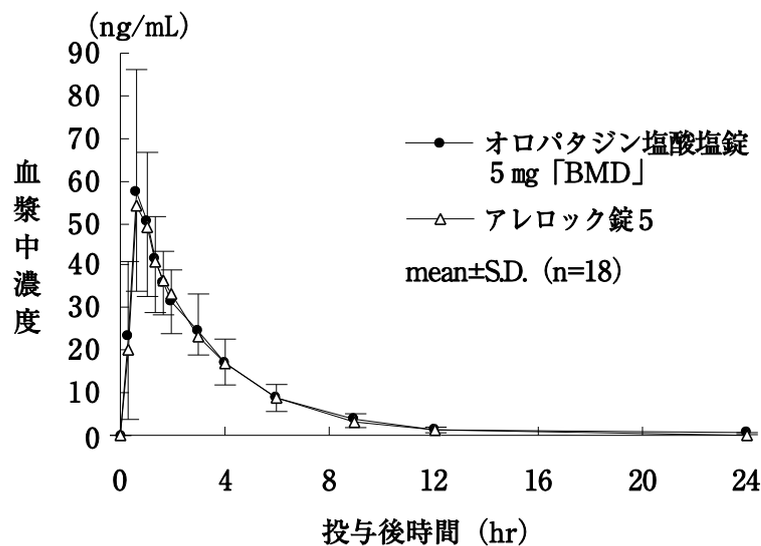
②オロパタジン塩酸塩錠 5mg 「BMD」^{4,5)}

「後発医薬品の生物学的同等性試験ガイドライン（平成9年12月22日付医薬審第487号、平成13年5月31日付医薬審第786号、平成18年11月24日付薬食審第1124004号）」

オロパタジン塩酸塩錠 5mg「BMD」とアレロック錠 5 をクロスオーバー法によりそれぞれ1錠（オロパタジン塩酸塩として 5mg）、健康成人男性 18 名に絶食単回経口投与して血漿中未変化体濃度を測定した。得られた薬物動態パラメータ（AUC、C_{max}）について 90%信頼区間法にて統計解析を行った結果、log（0.8）～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。

	判定パラメータ		参考パラメータ	
	AUC ₀₋₂₄ (ng・hr/mL)	C _{max} (ng/mL)	T _{max} (hr)	t _{1/2} (hr)
オロパタジン塩酸塩錠 5mg「BMD」	185.5±33.2	65.20±18.73	1.1±0.8	3.1±0.3
アレロック錠 5	181.7±29.7	59.63±13.29	1.1±0.8	3.0±0.2

(mean±S.D.、n=18)



血漿中濃度並びに AUC、C_{max} 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。

(3) 中毒域

該当資料なし

(4) 食事・併用薬の影響

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) 消失速度定数

該当資料なし

(4) クリアランス

該当資料なし

(5) 分布容積

該当資料なし

(6) その他

該当資料なし

3. 母集団（ポピュレーション）解析

(1) 解析方法

該当資料なし

(2) パラメータ変動要因

該当資料なし

4. 吸収

該当資料なし

5. 分布

(1) 血液－脳関門通過性

該当資料なし

<参考>

ラットに ^{14}C -オロパタジン塩酸塩 1mg/kg を経口投与したとき、脳内放射能濃度は測定した組織中で最も低く、その C_{\max} は血漿中放射能濃度の C_{\max} の約 1/25 であった²⁸⁾。

(2) 血液－胎盤関門通過性

該当資料なし

<参考>

妊娠ラットに ^{14}C -オロパタジン塩酸塩 1mg/kg を経口投与したとき、胎児血漿中及び組織内の放射能濃度は、母体血漿中放射能濃度の 0.07～0.38 倍であった²⁹⁾。

(3) 乳汁への移行性

該当資料なし

<参考>

授乳期のラットに ^{14}C -オロパタジン塩酸塩 1mg/kg を経口投与したとき、乳汁中放射能濃度の $\text{AUC}_{0-\infty}$ は、血漿中放射能濃度の $\text{AUC}_{0-\infty}$ の約 1.5 倍であった²⁹⁾。

(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

<参考>

体組織への分布

ラットに ^{14}C -オロパタジン塩酸塩 1mg/kg を経口投与したとき、大部分の組織で投与後 30 分に最も高い放射能濃度を示した。消化管のほか、肝臓、腎臓及び膀胱の放射能濃度は、血漿中放射能濃度より高かった²⁸⁾。

(6) 血漿蛋白結合率

ヒト血清蛋白結合率は以下のとおりであった³⁰⁾ (*in vitro*)。

添加濃度 (ng/mL)	0.1	10	1000
血清蛋白結合率 (%)	54.7±1.7	55.2±0.8	54.7±5.5

限外ろ過法による
mean±S.D. (n=3)

6. 代謝

(1) 代謝部位及び代謝経路

健康成人 (6 例) にオロパタジン塩酸塩錠 80mg を単回経口投与したときの血漿中代謝物は、N-酸化体約 7%、N-モノ脱メチル体約 1% (未変化体との AUC 比) であり、尿中代謝物は、各々約 3%、約 1% (48 時間までの累積尿中排泄率) であった^{27, 31)}。

(2) 代謝に関与する酵素 (CYP 等) の分子種、寄与率

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活性比、存在比率

該当資料なし

7. 排泄

1) 成人²⁷⁾

健康成人にオロパタジン塩酸塩錠 5mg (6 例) 及び 10mg (12 例) を単回経口投与したときの 48 時間までの未変化体の尿中排泄率は、投与量の 63.0~71.8%であった。

また、健康成人 (8 例) にオロパタジン塩酸塩錠 1 回 10mg を 1 日 2 回 6 日間、7 日目に 1 回の計 13 回反復経口投与したときの尿中排泄率は、単回経口投与後と同程度であった。

2) 小児³²⁾

小児アレルギー患者 (10~16 歳、40~57kg、6 例) にオロパタジン塩酸塩錠 5mg を単回投与したときの 12 時間までの未変化体の尿中排泄率は、投与量の 61.8%であった。

8. トランスポーターに関する情報

該当資料なし

9. 透析等による除去率

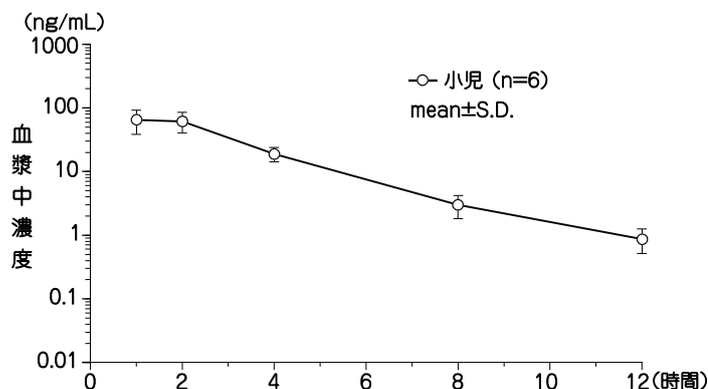
該当資料なし

10. 特定の背景を有する患者

1) 小児³²⁾

小児アレルギー患者（10～16歳、40～57kg）にオロパタジン塩酸塩錠5mgを単回経口投与したときの血漿中濃度推移及び薬物動態パラメータは以下のとおりであった。

小児アレルギー患者に単回経口投与したときの血漿中濃度推移



小児アレルギー患者に単回経口投与したときの薬物動態パラメータ

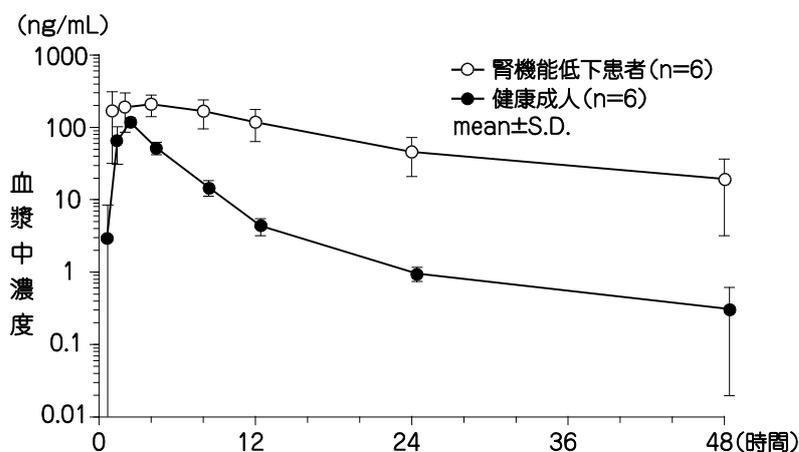
投与量	t_{max} (h)	C_{max} (ng/mL)	AUC_{0-12} (ng · h/mL)
5mg (n=6)	1.33 ± 0.52	81.57 ± 9.91	228 ± 20

mean ± S.D.

2) 腎機能低下患者（血液透析導入前）³³⁾

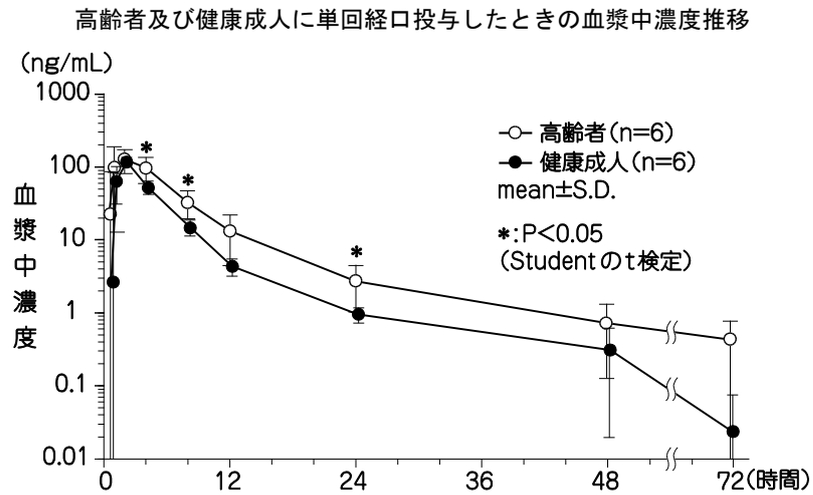
クレアチニンクリアランスが2.3～34.4mL/minの腎機能低下患者及び健康成人にオロパタジン塩酸塩錠10mgを朝食後単回経口投与したときの血漿中濃度推移は以下のとおりであった。健康成人と比較して、腎機能低下患者の C_{max} は2.3倍、AUCは約8倍であった。

腎機能低下患者及び健康成人に単回経口投与したときの血漿中濃度推移



3) 高齢者³⁴⁾

高齢者（70歳以上）及び健康成人にオロパタジン塩酸塩錠 10mg を単回経口投与したときの血漿中濃度推移は以下のとおりであった。高齢者の血漿中濃度は健康成人に比べ高く推移し、 C_{max} は約 1.3 倍、AUC は約 1.8 倍であった。 $t_{1/2}$ は両者とも 10～11 時間と同様であった。



11. その他

溶出挙動

オロパタジン塩酸塩錠 2.5mg「BMD」及びオロパタジン塩酸塩錠 5mg「BMD」は、日本薬局方医薬品各条に定められたオロパタジン塩酸塩錠の溶出規格に適合していることが確認されている。

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

設定されていない

2. 禁忌内容とその理由

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. 効能又は効果に関連する注意とその理由

設定されていない

4. 用法及び用量に関連する注意とその理由

設定されていない

5. 重要な基本的注意とその理由

8. 重要な基本的注意

〈効能共通〉

8.1 眠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は従事させないよう十分注意すること。

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。

〈アレルギー性鼻炎〉

8.3 季節性の患者に投与する場合は、好発季節を考慮して、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。

6. 特定の背景を有する患者に関する注意

(1) 合併症・既往歴等のある患者

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減量を図る場合には十分な管理下で徐々に行うこと。

(2) 腎機能障害患者

9.2 腎機能障害患者

9.2.1 腎機能低下患者（クレアチニンクリアランス 30mL/min 未満）

高い血中濃度が持続するおそれがある。[16.6.1 参照]

(3) 肝機能障害患者

9.3 肝機能障害患者

肝機能障害が悪化するおそれがある。

(4) 生殖能を有する者

設定されていない

(5) 妊婦

9.5 妊婦

妊婦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。

(6) 授乳婦

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）で乳汁中への移行及び出生児の体重増加抑制が報告されている。

(7) 小児等

9.7 小児等

低出生体重児、新生児、乳児又は幼児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。

(8) 高齢者

9.8 高齢者

低用量から投与を開始するなど患者の状態を観察しながら慎重に投与すること。生理機能が低下していることが多く、副作用が発現しやすい。[16.6.2、17.1.4 参照]

7. 相互作用

(1) 併用禁忌とその理由

設定されていない

(2) 併用注意とその理由

設定されていない

8. 副作用

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。

(1) 重大な副作用と初期症状

11.1 重大な副作用

11.1.1 劇症肝炎、肝機能障害、黄疸（いずれも頻度不明）

劇症肝炎、AST、ALT、 γ -GTP、LDH、Al-Pの上昇等を伴う肝機能障害、黄疸があらわれることがある。

(2) その他の副作用

11.2 その他の副作用				
	5%以上	0.1～5%未満	0.1%未満	頻度不明
過 敏 症	—	紅斑等の発疹	浮腫（顔面・四肢等）、 そう痒、呼吸困難	—
精神神経系	眠気	倦怠感、口渇、頭痛・頭 重感、めまい	集中力低下、しびれ感	不随意運動（顔 面・四肢等）
消 化 器	—	腹部不快感、腹痛、下 痢、嘔気	便秘、口内炎・口角炎・ 舌痛、胸やけ、食欲亢進	嘔吐
肝 臓	—	肝機能異常（ALT、 AST、LDH、 γ -GTP、Al- P、総ビリルビン上昇）	—	—
血 液	—	白血球増多、好酸球増 多、リンパ球減少	白血球減少、血小板減少	—
腎 臓・ 泌 尿 器	—	尿潜血	BUN 上昇、尿蛋白陽性、 血中クレアチニン上昇、 頻尿、排尿困難	—
循 環 器	—	—	動悸、血圧上昇	—
そ の 他	—	血清コレステロール上昇	尿糖陽性、胸部不快感、 味覚異常、体重増加、ほ てり	月経異常、筋肉 痛、関節痛

注) 発現頻度はアレロック錠における成人の使用成績調査及び特別調査、アレロック錠、OD錠及び顆粒における小児の特定使用成績調査を含む。

9. 臨床検査結果に及ぼす影響

12. 臨床検査値に及ぼす影響

本剤の投与は、アレルゲン皮内反応を抑制し、アレルゲンの確認に支障を来すので、アレルゲン皮内反応検査を実施する前は本剤を投与しないこと。

10. 過量投与

設定されていない

11. 適用上の注意

14. 適用上の注意

14.1 薬剤交付時の注意

14.1.1 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。

14.1.2 分割したときは遮光下に保存すること。

12. その他の注意

(1) 臨床使用に基づく情報

15.1 臨床使用に基づく情報

因果関係は明らかではないが、オロパタジン塩酸塩錠投与中に心筋梗塞の発症がみられた症例が報告されている。

(2) 非臨床試験に基づく情報

設定されていない

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) 安全性薬理試験

該当資料なし

(3) 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) 遺伝毒性試験

該当資料なし

(4) がん原性試験

該当資料なし

(5) 生殖発生毒性試験

該当資料なし

(6) 局所刺激性試験

該当資料なし

(7) 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

有効期間：3年

3. 包装状態での貯法

室温保存

4. 取扱い上の注意

設定されていない

5. 患者向け資材

くすりのしおり：あり

6. 同一成分・同効薬

同一成分：

アレロック錠 2.5、アレロック錠 5、アレロック OD 錠 2.5、アレロック OD 錠 5、アレロック顆粒 0.5%、パタノール点眼液 0.1%

同効薬：

オキサトミド、エバスチン、アゼラスチン塩酸塩、エピナスチン塩酸塩、フェキソフェナジン塩酸塩、ケトチフェンフマル酸塩、セチリジン塩酸塩、ベポスチンベシル酸塩、ロラタジン、レボセチリジン等のヒスタミン H₁ 受容体拮抗剤

7. 国際誕生年月日

1996年12月18日（米国での点眼剤としての承認年月日）

8. 製造販売承認年月日及び承認番号、薬価基準収載年月日、販売開始年月日

	製造販売承認年月日	承認番号	薬価基準収載年月日	販売開始年月日
オロパタジン塩酸塩錠 2.5mg「BMD」	2012年8月15日	22400AMX01310000	2012年12月14日	2012年12月14日
オロパタジン塩酸塩錠 5mg「BMD」	2012年8月15日	22400AMX01311000	2012年12月14日	2012年12月14日

9. 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

効能又は効果の追加：2014年11月21日

追加された効能・効果

小児のアレルギー性鼻炎、蕁麻疹、皮膚疾患（湿疹・皮膚炎、皮膚そう痒症）に伴うそう痒

10. 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

11. 再審査期間

該当しない

12. 投薬期間制限に関する情報

本剤は投与期間に関する制限は定められていない。

13. 各種コード

販売名	厚生労働省薬価基準 収載医薬品コード	個別医薬品コード (YJ コード)	HOT (9桁) 番号	レセプト電算処理 システム用コード
オロパタジン塩酸塩 錠 2.5mg 「BMD」	4490025F1015	4490025F1040	121906701	622190601
オロパタジン塩酸塩 錠 5mg 「BMD」	4490025F2046	4490025F2046	121907401	622190701

14. 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。

X I . 文献

1. 引用文献

- 1) 社内資料：安定性試験（2.5mg 製剤）
- 2) 社内資料：安定性試験（5mg 製剤）
- 3) 社内資料：生物学的同等性試験（2.5mg 製剤）
- 4) 社内資料：溶出試験（5mg 製剤）
- 5) 社内資料：生物学的同等性試験（5mg 製剤）
- 6) 通年性アレルギー性鼻炎に対する臨床評価-Oxatomide を対照薬とした二重盲検比較試験-（アレロック：2000年12月22日承認、申請資料概要ト-I-2-3）
- 7) 西山茂夫ほか：臨床医薬. 2001；17：237-264
- 8) 西山茂夫ほか：臨床医薬. 1996；12：1615-1640
- 9) Okubo K, et al. : Curr Med Res Opin. 2010；26：1657-1665（PMID：20443650）
- 10) 大久保公裕：アレルギー・免疫. 2011；18：108-116
- 11) 川島眞ほか：西日皮膚. 2011；73：278-289
- 12) 臨床試験における高齢者（65歳以上）の安全性と有効性のまとめ（アレロック：2000年12月22日承認、申請資料概要ト-I-5-2）
- 13) 野中裕美ほか：薬理と臨床. 1995；5：1817-1824
- 14) 佐々木康夫ほか：薬理と臨床. 1995；5：1825-1835
- 15) 貝瀬俊彦ほか：アレルギー. 1995；44：1229-1233
- 16) Kamei C, et al. : Arzneim-Forsch/Drug Res. 1995；45：1005-1008（PMID：7488300）
- 17) Kaise T, et al. : Jpn J Pharmacol. 1995；69：435-438（PMID：8786648）
- 18) 石井秀衛ほか：日薬理誌. 1995；106：289-298
- 19) 石井秀衛ほか：基礎と臨床. 1995；29：3543-3559
- 20) Ohmori K, et al. : Int Arch Allergy Immunol. 1996；110：64-72（PMID：8645980）
- 21) 佐々木康夫ほか：日薬理誌. 1995；106：347-357
- 22) 佐々木康夫ほか：薬理と臨床. 1995；5：1837-1850
- 23) Ikemura T, et al. : Int Arch Allergy Immunol. 1996；110：57-63（PMID：8645979）
- 24) 池村俊秀ほか：アレルギー. 1994；43：1087
- 25) Ikemura T, et al. : Br J Pharmacol. 1996；117：967-973（PMID：8851519）
- 26) タキキニンの遊離に及ぼす影響（アレロック：2000年12月22日承認、申請資料概要ホ-II-2.5.）
- 27) 角尾道夫ほか：基礎と臨床. 1995；29：4129-4147
- 28) 大石孝義ほか：薬物動態. 1995；10：651-668
- 29) 大石孝義ほか：薬物動態. 1995；10：707-721
- 30) 血清蛋白結合率（*in vitro*）（アレロック：2000年12月22日承認、申請資料概要へ-II-2.5.）
- 31) 国内第I相単回投与試験における代謝物の検討（アレロック：2000年12月22日承認、申請資料概要へ-III-1.1.）
- 32) 小児における薬物動態試験（アレロック：2010年7月23日承認、CTD2.7.2.2.1）
- 33) 越川昭三ほか：腎と透析. 1997；42：107-114
- 34) 小林真一ほか：臨床薬理. 1996；27：673-681
- 35) 社内資料：簡易懸濁法に関する資料（2.5mg 製剤）
- 36) 社内資料：簡易懸濁法に関する資料（5mg 製剤）

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

該当しない

2. 海外における臨床支援情報

該当資料なし

XIII. 備考

1. 調剤・服薬支援に際して臨床判断を行うにあたっての参考情報

本項の情報に関する注意：本項には承認を受けていない品質に関する情報が含まれる。試験方法等が確立していない内容も含まれており、あくまでも記載されている試験方法で得られた結果を事実として提示している。医療従事者が臨床適用を検討する上での参考情報であり、加工等の可否を示すものではない。

掲載根拠：「医療用医薬品の販売情報提供活動に関するガイドラインに関する Q&A について（その3）」（令和元年9月6日付 厚生労働省医薬・生活衛生局監視指導・麻薬対策課 事務連絡）

(1) 粉碎

オロパタジン塩酸塩錠 2.5mg 「BMD」¹⁾

試験	保存条件	保存形態	保存期間	結果
光安定性試験	25℃、60%RH 累積照度 120 万 Lux・hr	粉碎 無包装、光照射	—	定量法が規格外

試験項目：性状、定量法（%）

オロパタジン塩酸塩錠 5mg 「BMD」²⁾

試験	保存条件	保存形態	保存期間	結果
光安定性試験	25℃、60%RH 累積照度 120 万 Lux・hr	粉碎 無包装、光照射	—	定量法が規格外

試験項目：性状、定量法（%）

(2) 崩壊・懸濁性及び経管投与チューブの通過性

①崩壊懸濁試験

シリンジ内にオロパタジン塩酸塩錠 2.5mg 「BMD」又は 5mg 「BMD」を1カプセル入れ、55℃の温湯 20mL を吸い取り、5分間放置した後、シリンジを90度15往復横転し、崩壊・懸濁の状況を観察した。崩壊しない場合は、更に5分放置後、同様の操作を行うこととした。

	崩壊懸濁試験（水：約55℃）	
	5分	10分
オロパタジン塩酸塩錠 2.5mg 「BMD」 ³⁵⁾	完全崩壊、またはディスペンサーに吸い取り可能	—
オロパタジン塩酸塩錠 5mg 「BMD」 ³⁶⁾		

②通過性試験

崩壊懸濁試験で得られた懸濁液を、8Fr.の経管チューブに約2～3mL/秒の速度で注入し、通過性を観察した。懸濁液を注入した後に適量の水を同じシリンジで吸い取り、注入して経管チューブを洗い、残存する薬剤の有無を確認した。

	通過性試験	経管投与の可否
オロパタジン塩酸塩錠 2.5mg 「BMD」 ³⁵⁾	8Fr.チューブを通過した	10分以内に溶解・懸濁し、8Fr.チューブまたは18Fr.ガストロポタンを通過する
オロパタジン塩酸塩錠 5mg 「BMD」 ³⁶⁾		

2. その他の関連資料

該当資料なし

 製造販売元
株式会社 ビオメディクス
東京都港区港南2-15-2