

貯法：室温保存
有効期間：3年

承認番号	21900AMZ00021000
販売開始	2007年7月

ロイコトリエン受容体拮抗剤

－ 気管支喘息・アレルギー性鼻炎治療剤 －

プランルカスト水和物ドライシロップ

プランルカストDS10%「日医工」

Pranlukast DS

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	プランルカストDS10%「日医工」
有効成分	1g中 プランルカスト水和物 100mg
添加剤	白糖、トウモロコシデンプン、ヒドロキシプロピルセルロース、アスパルテーム（L-フェニルアラニン化合物）、香料

3.2 製剤の性状

販売名	プランルカストDS10%「日医工」
剤形	シロップ用剤
色調・性状	白色～微黄色 顆粒状のドライシロップで、芳香があり、味は甘い。

4. 効能又は効果

- 気管支喘息
- アレルギー性鼻炎

6. 用法及び用量

通常、小児にはプランルカスト水和物として1日量7mg/kg（ドライシロップとして70mg/kg）を朝食後および夕食後の2回に分け、用時懸濁して経口投与する。なお、年齢、症状により適宜増減する。1日最高用量はプランルカスト水和物として10mg/kg（ドライシロップとして100mg/kg）とする。ただし、プランルカスト水和物として成人の通常の用量である450mg/日（ドライシロップとして4.5g/日）を超えないこと。
体重別の標準投与量は、通常、下記の用量を1回量とし、1日2回、朝食後および夕食後に経口投与する。

体重	ドライシロップ1回量
12kg以上18kg未満	0.5g（プランルカスト水和物として50mg）
18kg以上25kg未満	0.7g（プランルカスト水和物として70mg）
25kg以上35kg未満	1.0g（プランルカスト水和物として100mg）
35kg以上45kg未満	1.4g（プランルカスト水和物として140mg）

8. 重要な基本的注意

（気管支喘息）

- 8.1 本剤は気管支拡張剤、ステロイド剤等と異なり、すでに起こっている喘息発作を緩解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。
- 8.2 本剤を投与中、大発作をみた場合は、気管支拡張剤あるいはステロイド剤を投与する必要がある。
- （効能共通）
- 8.3 本剤投与によりステロイド維持量を減量し得た患者で、本剤の投与を中止する場合は、原疾患再発のおそれがあるので注意すること。
- 8.4 本剤を含めロイコトリエン拮抗剤使用時にChurg-Strauss症候群様の血管炎を生じたとの報告がある。これらの症状は、おおむね経口ステロイド剤の減量・中止時に生じている。本剤使用時は、特に好酸球数の推移及びしづれ、四肢脱力、発熱、関節痛、肺の浸潤影等の血管炎症状に注意すること。
- 8.5 他のロイコトリエン拮抗剤を投与した患者で、因果関係は明らかではないがうつ病、自殺念慮、自殺及び攻撃的行動を含む精神症状が報告されているので、本剤の投与にあたっては患者の状態を十分に観察すること。
- 8.6 本剤投与により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。特に、小児の通年性アレルギー性鼻炎については、臨床試験において、本剤群のプラセボ群に対する優越性は示されなかったため、患者の状態を観察し、有益性が認められない場合には漫然と投与しないこと。[17.1.6 参照]

8.7 小児では一般に自覚症状を訴える能力が劣るので、本剤の投与に際しては、保護者等に対し、患者の状態を十分に観察し、異常が認められた場合には速やかに主治医に連絡する等の適切な処置をするように注意を与えること。

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。

9.5 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。

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。

9.7 小児等

低出生体重児、新生児、乳児を対象とした臨床試験は実施していない。

9.8 高齢者

減量するなど注意すること。一般に生理機能が低下している。

10. 相互作用

10.2 併用注意（併用に注意すること）

薬剤名等	臨床症状・措置方法	機序・危険因子
主にCYP3A4によつて代謝される薬剤	本剤及びこれらの薬剤の血中濃度が上昇する可能性がある。	本剤はin vitro 試験でCYP3A4により代謝され、これらの薬剤の代謝を競合的に阻害との報告がある。
CYP3A4を阻害する薬剤 イトラコナゾール エリスロマイシン等	本剤の血中濃度が上昇する可能性がある。	in vitro、in vivo 試験でこれらの薬剤により本剤の代謝が阻害との報告がある。

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 ショック（頻度不明）、アナフィラキシー（頻度不明）

血圧低下、意識障害、呼吸困難、発疹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。

11.1.2 白血球減少（頻度不明）

白血球減少（初期症状：発熱、咽頭痛、全身倦怠感等）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投与を中止すること。

11.1.3 血小板減少（頻度不明）

血小板減少（初期症状：紫斑、鼻出血、歯肉出血等の出血傾向）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投与を中止すること。

11.1.4 肝機能障害

黄疸、AST・ALTの著しい上昇等を伴う肝機能障害（頻度不明）があらわれることがある。

LTE₄の受容体に選択的に結合してその作用に拮抗し、その阻害定数値は両動物間ではほぼ同等であった (*in vitro*)³⁴⁾。

18.2.2 気道収縮抑制作用

- (1) 成人気管支喘息患者にブランルカスト水和物カプセルを経口投与すると、LTC₄、LTD₄吸入による気道収縮反応を抑制する³⁵⁾。
- (2) 成人気管支喘息患者にブランルカスト水和物カプセルを経口投与すると、抗原吸入による即時型喘息反応及び遅発型喘息反応を抑制する³⁶⁾。
- (3) 成人気管支喘息患者の気道収縮抑制作用³⁷⁾。
- (4) 幼若及び成熟の感作モルモットの抗原誘発気道収縮を経口投与で抑制する^{34), 38)}。
- (5) 幼若及び成熟のモルモット、ヒトの摘出気道平滑筋のLTC₄、LTD₄による収縮を抑制する (*in vitro*)^{32), 39)}。

18.2.3 気道過敏性抑制作用

- (1) 成人気管支喘息患者にブランルカスト水和物カプセルを経口投与すると、メサコリンに対する気道過敏性を改善する⁴⁰⁾。
- (2) 成熟モルモットの抗原吸入によるアセチルコリン又はヒスタミンの気道過敏性の亢進を経口投与で、またLTによるヒスタミンの気道過敏性の亢進を静脈内投与で抑制する^{38), 41), 42)}。

18.2.4 気道の血管透過性及び粘膜浮腫の抑制作用（抗炎症作用）

- (1) 成熟モルモットの抗原誘発による気道の血管透過性の亢進を経口投与で抑制する⁴³⁾。
- (2) 成熟モルモットのLTC₄、LTD₄による気道粘膜の浮腫形成を静脈内投与で抑制する⁴²⁾。

18.2.5 肺機能の改善作用

- (1) 成人気管支喘息患者にブランルカスト水和物カプセルを経口投与すると、努力性呼気1秒量及び最大呼気流量を改善する^{12), 13)}。
- (2) 小児気管支喘息患者にブランルカスト水和物ドライシロップを経口投与すると、最大呼気流量を改善する⁸⁾。
- (3) 幼若及び成熟のモルモットのLTD₄による鼻腔通気抵抗の上昇を経口投与で抑制する⁴⁷⁾。

18.2.6 鼻腔通気抵抗上昇抑制作用

- (1) 成人通常年アレルギー性鼻炎患者にブランルカスト水和物カプセルを経口投与すると、抗原鼻誘発による鼻腔通気抵抗の上昇を抑制する⁴⁴⁾。
- (2) 幼若及び成熟の感作モルモットの抗原誘発による鼻腔通気抵抗の上昇を経口投与で抑制する^{45), 46)}。
- (3) 幼若及び成熟のモルモットのLTD₄による鼻腔通気抵抗の上昇を経口投与で抑制する⁴⁷⁾。

18.2.7 好酸球浸潤を伴う鼻粘膜浮腫の抑制作用

- (1) 成熟の感作モルモットの抗原誘発による好酸球浸潤を伴う鼻粘膜の浮腫を経口投与で抑制する⁴⁵⁾。

18.2.8 鼻粘膜過敏性抑制作用

- (1) 成熟の感作モルモットの抗原誘発によるヒスタミンに対するくしゃみ反応の増強を経口投与で抑制する⁴⁸⁾。

19. 有効成分に関する理化学的知見

一般的な名称：ブランルカスト水和物 (Pranlukast Hydrate)

化学名：*N*[4-Oxo-2-(1*H*-tetrazol-5-yl)-4*H*-chromen-8-yl]-4-(4-phenylbutyloxy)benzamide hemihydrate

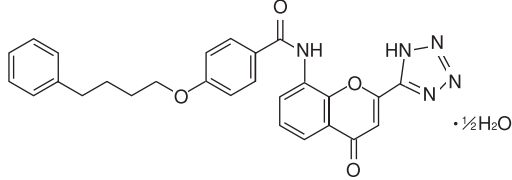
分子式：C27H28N5O4 · 1/2H₂O

分子量：490.51

性状：白色～淡黄色の結晶性の粉末である。

エタノール (99.5) に極めて溶けにくく、水にはほとんど溶けない。

化学構造式：



融点：約233°C (分解)

22. 包装

100g [プラスチックボトル；バラ：乾燥剤入り]

23. 主要文献

- 1) Inoue R, et al.: Allergol. Int. 2003; 52: 213-218
- 2) Nakade S, et al.: Drug Metab. Pharmacokinet. 2006; 21: 133-139
- 3) PPK解析（オノンドライシロップ）：2011年12月22日承認、申請資料概要2.7.2.3)
- 4) 社内資料：生物学的同等性試験
- 5) 石堂雅恒 他：薬物動態. 1993; 8: 49-66
- 6) 松本一郎 他：現代医療. 1999; 31（増IV）：2936-2943
- 7) 中島光好 他：臨床医薬. 1993; 9 (Suppl1) : 3-29
- 8) 三河春樹 他：臨床医薬. 1997; 13: 423-456
- 9) 三河春樹 他：臨床医薬. 1997; 13: 395-421
- 10) 飯倉洋治 他：臨床医薬. 1997; 13: 1015-1039
- 11) 豊島協一郎 他：臨床医薬. 1997; 13: 1041-1071
- 12) 宮本昭正 他：医学のあゆみ. 1993; 164: 225-247
- 13) 宮本昭正 他：臨床医薬. 1993; 9 (Suppl1) : 71-107
- 14) 宮本昭正 他：臨床医薬. 1993; 9 (Suppl1) : 53-70
- 15) 佐竹辰夫 他：臨床医薬. 1993; 9 (Suppl1) : 159-184
- 16) 長野準 他：臨床医薬. 1993; 9 (Suppl1) : 185-207
- 17) 宮本昭正 他：臨床医薬. 1993; 9 (Suppl1) : 109-129
- 18) 岸本進 他：臨床医薬. 1993; 9 (Suppl1) : 131-158
- 19) 〈小児アレルギー性鼻炎〉第Ⅲ相二重盲検比較試験成績（オノンドライシロップ）：2011年12月22日承認、申請資料概要2.5.4.4, 2.7.6.1)
- 20) Wakabayashi K, et al.: Allergy Asthma Proc. 2012; 33: 102-109
- 21) 〈小児アレルギー性鼻炎〉第Ⅱ相二重盲検比較試験成績（オノンドライシロップ）：2011年12月22日承認、申請資料概要2.5.4.4, 2.7.6.3)
- 22) 〈小児アレルギー性鼻炎〉第Ⅲ相二重盲検比較試験成績（オノンドライシロップ）：2011年12月22日承認、申請資料概要2.5.4.4, 2.7.6.2)
- 23) 奥田稔 他：耳鼻と臨床. 1998; 44: 47-42
- 24) 小児のアレルギー性鼻炎患者における本剤の薬物動態について（オノンドライシロップ）：2011年12月22日承認、申請資料概要2.7.3.4)
- 25) 奥田稔 他：耳鼻と臨床. 1997; 43: 614-630
- 26) 奥田稔 他：耳鼻と臨床. 1999; 45: 299-321
- 27) 山下敏夫 他：耳鼻咽喉科展望. 1997; 40: 361-376
- 28) 朝倉光司 他：臨床医薬. 1997; 13: 2951-2973
- 29) 今野昭義 他：臨床医薬. 1997; 13: 2679-2700
- 30) 岩田力：小児科臨床. 2009; 62: 987-1000
- 31) 岩田力 他：日本小児アレルギー学会誌. 2009; 23: 629-642
- 32) Obata T, et al.: Jpn. J. Pharmacol. 1992; 60: 227-237
- 33) Fujita M, et al.: Jpn. J. Pharmacol. 1997; 75: 355-362
- 34) 竹田博史 他：薬理と治療. 1997; 25: 373-381
- 35) Taniguchi Y, et al.: J. Allergy Clin. Immunol. 1993; 92: 507-512
- 36) 須甲松伸 他：臨床医薬. 1993; 9 (Suppl1) : 221-224
- 37) 田村弦 他：臨床医薬. 1993; 9 (Suppl1) : 217-220

38) Nakagawa N, et al.: Eur. J. Pharmacol. 1993; 235: 211-219

39) Yamaguchi T, et al.: Am. Rev. Respir. Dis. 1992; 146: 923-929

40) Fujimura M, et al.: Respir. Med. 1993; 87: 133-138

41) 中河直樹 他：基礎と臨床. 1992; 26: 5251-5254

42) 淀綱聰 他：日胸疾会誌. 1992; 30: 302-309

43) Obata T, et al.: Life Sci. 1992; 51: 1577-1583

44) 今野昭義 他：臨床医薬. 1997; 13: 1921-1939

45) 藤田学 他：薬理と治療. 1997; 25: 1379-1386

46) 鼻腔通気抵抗上昇抑制作用①（オノンドライシロップ）：2011年12月22日承認、申請資料概要2.6.2)

47) 鼻腔通気抵抗上昇抑制作用②（オノンドライシロップ）：2011年12月22日承認、申請資料概要2.6.2)

48) 鼻粘膜過敏性抑制作用（オノンドライシロップ）：2011年12月22日承認、申請資料概要2.6.2)

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

