

貯法	室温保存、気密容器 〔「取扱い上の注意」の 項参照〕
使用期限	包装に表示の使用期限内 に使用すること。

日本標準商品分類番号	872399
------------	--------

	錠2.5mg	錠5mg
承認番号	22400AMX01137	22400AMX01138
薬価収載	2012年12月	2012年12月
販売開始	2012年12月	2012年12月

消化管運動機能改善剤

日本薬局方 モサプリドクエン酸塩錠

モサプリドクエン酸塩錠2.5mg「DSEP」

モサプリドクエン酸塩錠5mg「DSEP」

MOSAPRIDE CITRATE TABLETS 「DSEP」

【組成・性状】

1. 組成

1錠中にそれぞれ次の成分を含有

販売名	有効成分	添加物
モサプリドクエン酸塩錠2.5mg「DSEP」	モサプリドクエン酸塩水和物(日局) 2.65mg (モサプリドクエン酸塩として2.5mg)	乳糖水和物、トウモロコシデンプン、低置換度ヒドロキシプロピルセルロース、ヒドロキシプロピルセルロース、ステアリン酸マグネシウム、ヒプロメロース、タルク、酸化チタン、マクロゴール6000、カルナウバロウ
モサプリドクエン酸塩錠5mg「DSEP」	モサプリドクエン酸塩水和物(日局) 5.29mg (モサプリドクエン酸塩として5mg)	

2. 製剤の性状

販売名	剤形	色	外形			識別コード
			大きさ(mm)	厚さ(mm)	重さ(mg)	
モサプリドクエン酸塩錠2.5mg「DSEP」	フィルムコーティング錠	白色				EP 230
			6.1(直径)	2.6	82.5	
モサプリドクエン酸塩錠5mg「DSEP」	フィルムコーティング錠(割線入)	白色				EP 231
			9.1(長径) 4.6(短径)	3.2	113	

【効能・効果】

慢性胃炎に伴う消化器症状(胸やけ、悪心・嘔吐)

【用法・用量】

通常、成人には、モサプリドクエン酸塩として1日15mgを3回に分けて食前又は食後に経口投与する。

【使用上の注意】

1. 重要な基本的注意

- (1) 本剤を使用する際には、一定期間(通常2週間)投与後、消化器症状の改善について評価し、投与継続の必要性について検討すること。
- (2) 劇症肝炎や重篤な肝機能障害、黄疸があらわれることがあるので、長期にわたって漫然と投与しないこと。なお、本剤投与中は、観察を十分に行い、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。また、患者に対し、本剤投与後に倦怠感、食欲不振、尿濃染、眼球結膜黄染等の症状があらわれた場合は、本剤を中止し、医師等に連絡するよう指導すること。

2. 相互作用

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
抗コリン作用を有する薬剤 アトロピン、 ブチルスコポ ラミン 等	本剤の作用が減弱する可能性がある ので、抗コリン剤を服用する場合は、服用間隔をあけるなど注意すること。	本剤の消化管運動の促進作用は、コリン作動性神経の賦活により発現するため、抗コリン剤の併用により本剤の作用が抑制される。

3. 副作用

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。

(1) 重大な副作用(頻度不明)

劇症肝炎、肝機能障害、黄疸：劇症肝炎、著しいAST(GOT)、ALT(GPT)、 γ -GTPの上昇等を伴う重篤な肝機能障害、黄疸があらわれることがあり、死亡に至った例もあるので、観察を十分に行い、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。

(2) その他の副作用

	頻度不明
過敏症	浮腫、蕁麻疹、発疹
血液	好酸球増多、白血球減少
消化器	下痢・軟便、口渇、腹痛、嘔気・嘔吐、味覚異常、腹部膨満感、口内しびれ感(舌、口唇等を含む)
肝臓	ALT(GPT)上昇、AST(GOT)上昇、ALP上昇、 γ -GTP上昇、ビリルビン上昇
循環器	心悸亢進
精神神経系	めまい・ふらつき、頭痛
その他	倦怠感、中性脂肪上昇、振戦

4. 高齢者への投与

一般に高齢者では腎機能、肝機能等の生理機能が低下しているため、患者の状態を観察しながら慎重に投与すること。副作用が発現した場合には、減量(例えば1日7.5mg)するなど適切な処置を行うこと。

5. 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婦人には、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。〔妊娠中の投与に関する安全性は確立していない。〕
- (2) 授乳中の婦人に投与することを避け、やむを得ず投与する場合は、授乳を中止させること。〔動物実験(ラット)で乳汁への移行が報告されている。〕

6. 小児等への投与

低出生体重児、新生児、乳児、幼児又は小児に対する安全性は確立していない(使用経験がない)。

7. 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。]

8. その他の注意

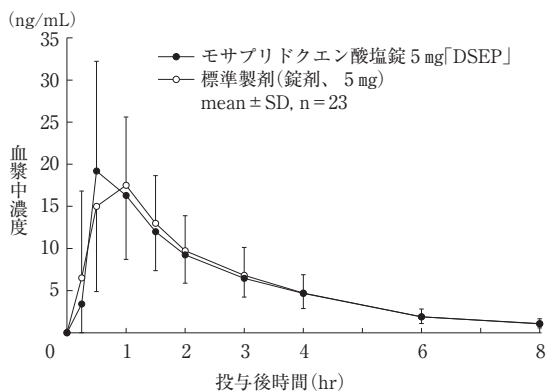
げっ歯類に臨床通常用量の100～330倍(30～100mg/kg/日)を長期間経口投与した試験(ラット104週間、マウス92週間)において、腫瘍(肝細胞腺腫及び甲状腺濾胞性腫瘍)の発生率の上昇が認められた。

【薬物動態】

1. 生物学的同等性試験

- (1)モサプリドクエン酸塩錠2.5mg「DSEP」は、「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18年11月24日 薬食審査発第1124004号)」に基づき、モサプリドクエン酸塩錠5mg「DSEP」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¹⁾。
- (2)モサプリドクエン酸塩錠5mg「DSEP」と標準製剤を、クロスオーバー法によりそれぞれ1錠(モサプリドクエン酸塩として5mg)健康成人男子に絶食後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、 $\log(0.80) \sim \log(1.25)$ の範囲であり、両剤の生物学的同等性が確認された²⁾。

血漿中未変化体濃度の推移



薬物動態パラメータ

	AUC _{0-8hr} (ng・hr/mL)	C_{max} (ng/mL)	T_{max} (hr)	$t_{1/2}$ (hr)
モサプリドクエン酸塩錠 5 mg「DSEP」	47.5 ± 17.6	22.5 ± 9.9	0.8 ± 0.6	1.88 ± 0.27
標準製剤 (錠剤, 5 mg)	48.5 ± 18.1	21.7 ± 9.4	0.9 ± 0.3	1.85 ± 0.26

(mean ± SD, n=23)

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、血液の採取回数・時間等の試験条件によって異なる可能性がある。

2. 溶出挙動¹⁾

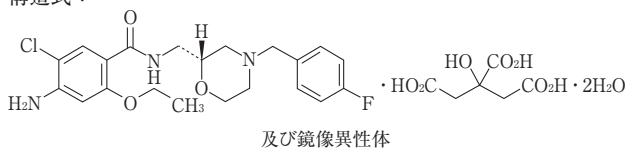
モサプリドクエン酸塩錠2.5mg「DSEP」及びモサプリドクエン酸塩錠5mg「DSEP」は、日本薬局方医薬品各条に定められたモサプリドクエン酸塩錠の溶出規格に適合していることが確認されている。

【薬効薬理】

選択的セロトニン5-HT₄受容体作用薬である。消化管壁内神経叢に存在する5-HT₄受容体を刺激し、アセチルコリン遊離の増大を介して消化管運動促進及び胃排出促進作用を示すと考えられている³⁾。

【有効成分に関する理化学的知見】

一般名：モサプリドクエン酸塩水和物 (Mosapride Citrate Hydrate)
化学名：4-Amino-5-chloro-2-ethoxy-N-[[[(2RS)-4-(4-fluorobenzyl)-morpholin-2-yl]methyl] benzamide monocitrate dihydrate
分子式：C₂₁H₂₅ClFN₃O₃・C₆H₈O₇・2H₂O
分子量：650.05
構造式：



性状：白色～帯黄白色の結晶性の粉末である。N,N-ジメチルホルムアミド又は酢酸(100)に溶けやすく、メタノールにやや溶けにくく、エタノール(99.5)に溶けにくく、水にほとんど溶けない。N,N-ジメチルホルムアミド溶液(1→20)は旋光性を示さない。

【取扱い上の注意】

1. 保管方法

- (1)開封後は湿気を避けて保存すること。
- (2)使用期限内であっても開封後はなるべく速やかに使用すること。

* 2. 安定性試験⁴⁾

最終包装製品を用いた長期保存試験(25℃、相対湿度60%、3年間の)の結果、外観及び含量等は規格の範囲内であり、モサプリドクエン酸塩錠2.5mg「DSEP」及びモサプリドクエン酸塩錠5mg「DSEP」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。

【包装】

モサプリドクエン酸塩錠2.5mg「DSEP」

(PTP) 100錠

モサプリドクエン酸塩錠5mg「DSEP」

(PTP) 100錠 1,000錠 1,050錠

(21錠×50)

(バラ)1,000錠

【主要文献】

- 1)社内資料：溶出性に関する資料
- 2)社内資料：生物学的同等性に関する資料
- 3)第十六改正日本薬局方解説書
- 4)社内資料：安定性に関する資料

【文献請求先・製品情報お問い合わせ先】

主要文献に記載の社内資料につきましても下記にご請求ください。

第一三共エスファ株式会社 お客様相談室
〒103-8426 東京都中央区日本橋本町3-5-1
TEL：0120-100-601

製造販売元

第一三共エスファ株式会社

東京都中央区日本橋本町3-5-1

販売提携

第一三共株式会社

東京都中央区日本橋本町3-5-1



Daiichi-Sankyo