\*2023年10月改訂(第3版)

貯法:室温保存 有効期間:3年

日本標準商品分類番号

871149

承認番号 販売開始 23000AMX00740 2018年12月

#### 慢性疼痛/抜歯後疼痛治療剤

劇薬、処方箋医薬品注)

トラマドール塩酸塩/アセトアミノフェン配合錠

# トアラセット。配合錠「DSEP」

TOARASET COMBINATION TABLETS DSEP

注)注意-医師等の処方箋により使用すること

## 1. 警告

- 1.1 本剤により重篤な肝障害が発現するおそれがあるこ とに注意し、アセトアミノフェンの1日総量が 1500mg (本剤4錠) を超す高用量で長期投与する場 合には、定期的に肝機能等を確認するなど、慎重に 投与すること。[8.6 参照]
- 1.2 本剤とトラマドール又はアセトアミノフェンを含む 他の薬剤(一般用医薬品を含む)との併用により、過 量投与に至るおそれがあることから、これらの薬剤 との併用を避けること。[13.1、13.2 参照]

## 2. 禁忌(次の患者には投与しないこと)

〈効能共通〉

- 2.1 12歳未満の小児[9.7.1 参照]
- 2.2 アルコール、睡眠剤、鎮痛剤、オピオイド鎮痛剤又 は向精神薬による急性中毒患者[中枢神経抑制及び呼 吸抑制を悪化させるおそれがある。]
- 2.3 モノアミン酸化酵素(MAO)阻害剤(セレギリン塩酸 塩、ラサギリンメシル酸塩、サフィナミドメシル酸 塩)を投与中の患者、又は投与中止後14日以内の患 者[10.1 参照]
- 2.4 ナルメフェン塩酸塩を投与中の患者又は投与中止後1 週間以内の患者[10.1 参照]
- 2.5 治療により十分な管理がされていないてんかん患者 [症状が悪化するおそれがある。] [9.1.1 参照]
- 2.6 重篤な肝障害のある患者[重篤な転帰をとるおそれが ある。] [9.3.1 参照]
- 2.7 本剤の成分に対し過敏症の既往歴のある患者[9.1.5 参昭]

#### 〈抜歯後の疼痛〉

2.8 アスピリン喘息(非ステロイド性消炎鎮痛剤による喘 息発作の誘発)又はその既往歴のある患者[アスピリ ン喘息の発症にプロスタグランジン合成阻害作用が 関与していると考えられる。] [9.1.11 参照]

## 3. 組成·性状

## 3.1 組成

販売名	有効成分	添加剤
トアラセット配合錠「DSEP」	(日局)37.5mg	アルファー化デンプン、粉末セルロース、デンプング リコール酸ナトリウム、トウモロコシデンプン、ステアリン酸マグネシウム、、テアリメロース、マクロゴール400、ポリソルベート80、酸化チタン、黄色三二酸化鉄、カルナウバロウ

## 3.2 製剤の性状

				外形	
販売名	剤形	色	大きさ	厚さ	質量
			(mm)	(mm)	(mg)
トアラセット	フィルム	冰井丸	トアラセット DSEP	トアラセッ人 第一三共エスファ	
配合錠「DSEP」	コーティング錠	淡黄色	15.6(長径) 6.4(短径)	5.1	441

## 4. 効能又は効果

非オピオイド鎮痛剤で治療困難な下記疾患における鎮痛

- ○非がん性慢性疼痛
- 抜歯後の疼痛

## 5. 効能又は効果に関連する注意

〈非がん性慢性疼痛〉

原因となる器質的病変、心理的・社会的要因、依存リスクを 含めた包括的な診断を行い、本剤の投与の適否を慎重に判断 すること。

## 6. 用法及び用量

〈非がん性慢性疼痛〉

通常、成人には、1回1錠、1日4回経口投与する。投与間隔 は4時間以上空けること。

なお、症状に応じて適宜増減するが、1回2錠、1日8錠を超 えて投与しないこと。また、空腹時の投与は避けることが望 ましい。

## 〈抜歯後の疼痛〉

通常、成人には、1回2錠を経口投与する。

なお、追加投与する場合には、投与間隔を4時間以上空け、 1回2錠、1日8錠を超えて投与しないこと。また、空腹時の 投与は避けることが望ましい。

## 7. 用法及び用量に関連する注意

〈非がん性慢性疼痛〉

7.1 投与の継続

本剤投与開始後4週間を経過してもなお期待する効果が得 られない場合は、他の適切な治療への変更を検討するこ と。また、定期的に症状及び効果を確認し、投与の継続 の必要性について検討すること。

7.2 投与の中止

本剤の投与を必要としなくなった場合は、退薬症候の発 現を防ぐために徐々に減量すること。

\*7.3 アスピリン喘息又はその既往歴のある患者に対して本剤 を投与する場合は、1回1錠とすること。[9.1.15 参照]

#### 8. 重要な基本的注意

- 8.1 本剤は、1錠中にトラマドール塩酸塩(37.5mg)及びアセ トアミノフェン(325mg)を含む配合剤であり、トラマ ドールとアセトアミノフェン双方の副作用が発現するお それがあるため、適切に本剤の使用を検討すること。
- 8.2 連用により薬物依存を生じることがあるので、観察を十 分に行い、慎重に投与すること。[11.1.4 参照]
- 8.3 悪心、嘔吐、便秘等の症状があらわれることがあるので、 観察を十分に行い、悪心・嘔吐に対する対策として制吐 剤の併用を、便秘に対する対策として緩下剤の併用を考 慮するなど、適切な処置を行うこと。
- 8.4 眠気、めまい、意識消失が起こることがあるので、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 に従事させないよう注意すること。なお、意識消失によ り自動車事故に至った例も報告されている。
- 8.5 感染症を不顕性化するおそれがあるので、観察を十分に 行うこと。
- 8.6 重篤な肝障害が発現するおそれがあるので注意すること。 アセトアミノフェンの1日総量が1500mg(本剤4錠)を超 す高用量で長期投与する場合には定期的に肝機能検査を

行い、患者の状態を十分に観察すること。高用量でなく とも長期投与する場合にあっては定期的に肝機能検査を 行うことが望ましい。また、高用量で投与する場合など は特に患者の状態を十分に観察すること。[1.1、11.1.9

8.7 鎮痛剤による治療は原因療法ではなく、対症療法である ことに留意すること。

#### 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 〈効能共通〉

9.1.1 てんかん等の痙攣性疾患又はこれらの既往歴のある患 者、あるいは痙攣発作の危険因子(頭部外傷、代謝異常、 アルコール又は薬物の離脱症状、中枢性感染症等)を有 する患者(治療により十分な管理がされていないてんか ん患者を除く)

本剤投与中は観察を十分に行うこと。痙攣発作を誘発 することがある。[2.5 参照]

9.1.2 呼吸抑制状態にある患者

呼吸抑制を増強するおそれがある。

9.1.3 脳に器質的障害のある患者

呼吸抑制や頭蓋内圧の上昇を来すおそれがある。

9.1.4 薬物の乱用又は薬物依存傾向のある患者

厳重な医師の管理下に、短期間に限って投与すること。 依存性を生じやすい。

- 9.1.5 オピオイド鎮痛剤に対し過敏症の既往歴のある患者(本 剤の成分に対し過敏症の既往歴のある患者を除く) [2.7 参照]
- 9.1.6 ショック状態にある患者

循環不全や呼吸抑制を増強するおそれがある。

- \*9.1.7 消化性潰瘍又はその既往歴のある患者 症状が悪化又は再発を促すおそれがある。
- \*9.1.8 血液の異常又はその既往歴のある患者 症状が悪化又は再発を促すおそれがある。
  - 9.1.9 出血傾向のある患者

血小板機能異常が起こることがある。

\*9.1.10 心機能異常のある患者

症状が悪化又は心不全が増悪するおそれがある。

9.1.11 気管支喘息のある患者

症状が悪化するおそれがある。[2.8 参照]

9.1.12 アルコール多量常飲者

肝障害があらわれやすくなる。[10.2 参照]

9.1.13 絶食・低栄養状態・摂食障害等によるグルタチオン欠 乏、脱水症状のある患者

肝障害があらわれやすくなる。

9.1.14 18歳未満の肥満、閉塞性睡眠時無呼吸症候群又は重篤 な肺疾患を有する患者

> 投与しないこと。重篤な呼吸抑制のリスクが増加する おそれがある。

〈非がん性慢性疼痛〉

\*9.1.15 アスピリン喘息(非ステロイド性消炎鎮痛剤による喘息 発作の誘発)又はその既往歴のある患者

> 本剤を用いず、個別のアセトアミノフェン製剤を用い た用量調節を考慮すること。アスピリン喘息又はその 既往歴のある患者では、アセトアミノフェンの1回あた りの最大用量は300mg以下とすることとされているが、 本剤は1錠中にアセトアミノフェンを325mg含有してい る。アスピリン喘息の発症にプロスタグランジン合成 阻害作用が関与していると考えられ、症状が悪化又は 再発を促すおそれがある。[7.3 参照]

#### 9.2 腎機能障害患者

\*9.2.1 腎障害のある患者あるいはその既往歴のある患者

投与量の減量、投与間隔の延長を考慮すること。症状 が悪化又は再発を促すおそれがある。また、高い血中 濃度が持続し、作用及び副作用が増強するおそれがあ る。[16.6.2 参照]

- 9.3 肝機能障害患者
- 9.3.1 重篤な肝障害のある患者

投与しないこと。重篤な転帰をとるおそれがある。 [2.6 参照]

9.3.2 肝障害のある患者あるいはその既往歴のある患者(重篤 な肝障害のある患者を除く)

肝機能が悪化するおそれがある。また、高い血中濃度 が持続し、作用及び副作用が増強するおそれがある。 [16.6.1 参照]

9.5.1 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。

トラマドールは胎盤関門を通過し、新生児に痙攣発作、 身体的依存及び退薬症候、並びに胎児死亡及び死産が 報告されている。また、動物実験で、トラマドールは 器官形成、骨化及び出生児の生存に影響を及ぼすこと が報告されている。

- 9.5.2 妊娠後期の女性へのアセトアミノフェンの投与により 胎児に動脈管収縮を起こすことがある。
- 9.5.3 アセトアミノフェンは妊娠後期のラットで胎児に軽度 の動脈管収縮を起こすことが報告されている。

授乳を避けさせること。トラマドールは、乳汁中へ移行 することが報告されている。

- 9.7 小児等
- 9.7.1 12歳未満の小児

投与しないこと。海外において、12歳未満の小児で死 亡を含む重篤な呼吸抑制のリスクが高いとの報告があ る。[2.1 参照]

9.7.2 12歳以上の小児

12歳以上の小児に対する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。

9.7.3 肥満、閉塞性睡眠時無呼吸症候群又は重篤な肺疾患を 有する小児

投与しないこと。重篤な呼吸抑制のリスクが増加する おそれがある。

9.8 高齢者

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、代謝・排泄が遅延し副作 用があらわれやすい。

## 10. 相互作用

トラマドールは、主にCYP2D6及びCYP3A4によって代謝 される。

## 10.1 併用禁忌(併用しないこと)

薬剤名等	臨床症状・措置方法	機序・危険因子
MAO阻害剤	外国において、セロトニ	11177111
セレギリン塩酸	ン症候群(錯乱、激越、	強され、また、中
塩	発熱、発汗、運動失調、	枢神経のセロトニ
(エフピー)	反射異常亢進、ミオク	ンが蓄積すると考
ラサギリンメシ	ローヌス、下痢等)を含	えられる。
ル酸塩	む中枢神経系(攻撃的行	
(アジレクト)	動、固縮、痙攣、昏睡、	
サフィナミドメ	頭痛)、呼吸器系(呼吸抑	
シル酸塩	制)及び心血管系(低血	
(エクフィナ)	圧、高血圧)の重篤な副	
[2.3 参照]	作用が報告されている。	
	MAO阻害剤を投与中の	
	患者又は投与中止後14	
	日以内の患者には投与し	
	ないこと。また、本剤投	
	与中止後にMAO阻害剤	
	の投与を開始する場合に	
	は、2~3日間の間隔を	
	空けることが望ましい。	
ナルメフェン塩酸	離脱症状を起こすおそれ	μオピオイド受容
塩	がある。また、鎮痛作用	体への競合的阻害
セリンクロ	が減弱するおそれがあ	による。
[2.4 参照]	る。	
	ナルメフェン塩酸塩を投	
	与中の患者又は投与中止	
	後1週間以内の患者には	
	投与しないこと。	

	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				
	オピオイド鎮痛剤	痙攣閾値の低下や呼吸抑	中枢神経抑制作用				
	中枢神経抑制剤	制の増強を来すおそれが	が相加的に増強さ				
	フェノチアジン	ある。	れると考えられ				
	系薬剤		る。				
	催眠鎮静剤等						
	三環系抗うつ剤	セロトニン症候群(錯乱、	相加的に作用が増				
	セロトニン作用薬	激越、発熱、発汗、運動	強され、また、中				
	選択的セロトニ	失調、反射異常亢進、ミ	枢神経のセロトニ				
	ン再取り込み阻	オクローヌス、下痢等)	ンが蓄積すると考				
	害剤(SSRI)等 リネゾリド	があらわれるおそれがあ る。また、痙攣発作の危	えられる。				
	リインリト	る。また、痙攣光性の危  険性を増大させるおそれ	択的、可逆的				
		がある。	MAO阻害作用に				
		7 23 30	より、相加的に作				
			用が増強され、ま				
			た、中枢神経のセ				
			ロトニンが蓄積す				
			ると考えられる。				
**		セロトニン症候群(錯乱、	メチルチオニニウ				
	ム塩化物水和物		ム塩化物水和物の				
	(メチレンブルー)	失調、反射異常亢進、ミ	モノアミン酸化酵				
		オクローヌス、下痢等)	素阻害作用によりセロトニン作用が				
		があらわれるおそれがあ る。	増強される。				
	カルバマゼピン	トラマドールの血中濃度	これらの薬剤の肝				
	フェノバルビター	が低下し作用が減弱する	代謝酵素誘導作用				
	ル	可能性がある。	により、トラマ				
	フェニトイン	また、これらの薬剤の長	ドールの代謝が促				
	プリミドン	期連用者では肝代謝酵素	進される。また、				
	リファンピシン	が誘導され、アセトアミ	アセトアミノフェ				
	イソニアジド	ノフェン代謝物による肝	ンから肝毒性を持				
		障害を生じやすくなると	つ <i>N</i> -アセチル- <i>p</i> -				
		の報告がある。	ベンゾキノンイミ ンへの代謝が促進				
			される。				
	アルコール(飲酒)	呼吸抑制が生じるおそれ					
	[9.1.12 参照]	がある。	強されると考えら				
	2,1,1,2	また、アルコール多量常					
		飲者がアセトアミノフェ					
		ンを服用したところ肝不	よるCYP2E1の誘				
		全を起こしたとの報告が					
		ある。	アミノフェンから				
			肝毒性を持つN-				
			アセチル-p-ベン				
			ゾキノンイミンへ の代謝が促進され				
			の代謝が促進される。				
	キニジン	相互に作用が増強するお					
		それがある。					
		出血を伴うプロトロンビ	機序不明				
	削	ン時間の延長等のクマリ					
	ワルファリン	ン系抗凝血剤の作用を増					
}	ジゴキシン	強することがある。 ジゴキシン中毒が発現し					
	ノコインノ	ンコキング中毒が発現し  たとの報告がある。	1及/プイト・労				
	オンダンセトロン	本剤の鎮痛作用を減弱さ	本剤の中枢におけ				
	塩酸塩水和物	せるおそれがある。	るセロトニン作用				
			が抑制されると考				
			えられる。				
		本剤の鎮痛作用を減弱さ	, ,				
	ペンタゾシン等	せるおそれがある。ま					
		た、退薬症候を起こすお	の部分アコニストであるため。				
l		それがある。	(a) @ / (a) o				

薬剤名等	臨床症状・措置方法	機序・危険因子
エチニルエストラ	アセトアミノフェンの血	エチニルエストラ
ジオール含有製剤	中濃度が低下するおそれ	ジオールは肝にお
	がある。	けるアセトアミノ
		フェンのグルクロ
		ン酸抱合を促進す
		ると考えられる。
	エチニルエストラジオー	アセトアミノフェ
	ルの血中濃度が上昇する	ンはエチニルエス
	おそれがある。	トラジオールの硫
		酸抱合を阻害する
		と考えられる。

## 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し、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、アナフィラキシー(頻度不明)

呼吸困難、喘鳴、血管浮腫、蕁麻疹等があらわれるこ とがある。

- 11.1.2 痙攣(0.2%)
- 11.1.3 意識消失(0.2%)
- 11.1.4 依存性(頻度不明)

長期使用時に、耐性、精神的依存及び身体的依存が生 じることがある。本剤の中止又は減量時において、激 越、不安、神経過敏、不眠症、運動過多、振戦、胃腸 症状、パニック発作、幻覚、錯感覚、耳鳴等の退薬症 候が生じることがある。[8.2 参照]

- 11.1.5 中毒性表皮壞死融解症(Toxic Epidermal Necrolysis: TEN)、皮膚粘膜眼症候群(Stevens-Johnson症候群)、急性汎発性発疹性膿疱症(頻度不明)
- 11.1.6 間質性肺炎(頻度不明)

咳嗽、呼吸困難、発熱、肺音の異常等が認められた場 合には、速やかに胸部X線、胸部CT、血清マーカー等 の検査を実施すること。異常が認められた場合には投 与を中止し、副腎皮質ホルモン剤の投与等の適切な処 置を行うこと。

- 11.1.7 間質性腎炎、急性腎障害(頻度不明)
- 11.1.8 喘息発作の誘発(頻度不明)
- 11.1.9 劇症肝炎、肝機能障害、黄疸(頻度不明)

劇症肝炎、AST、ALT、γ-GTP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。[8.6 参照]

- 11.1.10 顆粒球減少症(頻度不明)
- 11.1.11 呼吸抑制(頻度不明)
- 11.1.12 薬剤性過敏症症候群(頻度不明)

初期症状として発疹、発熱がみられ、更に肝機能障害、 リンパ節腫脹、白血球増加、好酸球増多、異型リンパ 球出現等を伴う遅発性の重篤な過敏症状があらわれる ことがある。なお、ヒトヘルペスウイルス6(HHV-6) 等のウイルスの再活性化を伴うことが多く、投与中止 後も発疹、発熱、肝機能障害等の症状が再燃あるいは 遷延化することがあるので注意すること。

#### 11.2 その他の副作用

	5%以上	1%以上 5%未満	1%未満	頻度不明
感染症及び			腎盂腎炎	
寄生虫症				
血液及びリ		貧血		
ンパ系障害				
代謝及び栄		食欲不振	高脂血症、	
養障害			低血糖症	
精神障害		不眠症	不安、幻覚	錯乱、多幸症、
				神経過敏、健
				忘、離人症、
				うつ病、薬物
				乱用、インポ
				テンス、悪夢、
				異常思考、せ
				ん妄

	5%以上	1%以上 5%未満	1%未満	頻度不明
神経系障害	傾眠 (25.9%)、 浮動性め まい (18.9%)、 頭痛	味覚異常	進、感覚鈍	運動失調、昏 迷、会話障害、 運動障害
眼障害			視覚異常	縮瞳、散瞳
耳及び迷路 障害			耳不快感、 耳鳴、回転 性めまい	MILTER IDAE
心臓障害			動悸	不整脈、頻脈
血管障害		高血圧、ほてり		低血圧、起立 性低血圧
呼吸器、胸 郭及び縦隔 障害			呼吸困難、嗄声	
胃腸障害	(41.4%)、 嘔吐 (26.2%)、		炎、口唇 炎、胃腸障	嚥下障害、舌 浮腫
肝胆道系障 害	肝機能検 査異常			
皮膚及び皮		発疹、多汗		
下組織障害 腎及び尿路 障害		症、冷汗 排尿困難	アルブミン 尿、尿閉	乏尿
全身障害及 び投与局所 様態	異常感	口渇、倦怠 感、発熱、 浮腫		疲労、胸痛、 失神、離脱症 候群
臨床検査		体血増尿血リ加リ加陽 一型、 一型、 一型、 一型、 一型、 一型、 一型、 一型、 一型、 一型、	好加数モ減蛋血チ加ド加数中ニ血加百酸、増グ少白中ニ、ウ、増クン中、分球白加口、陽クン血糖血加レ減尿好率数血、ビ尿性レ増中増小、ア少酸中増増球へン中、アーブー板血チ、増球加	
傷害、中毒 及び処置合 併症			転倒・転落	

## 13. 過量投与

#### 13.1 症状

トラマドールの過量投与による重篤な症状は、呼吸抑制、 嗜眠、昏睡、痙攣発作、心停止である。

アセトアミノフェンの大量投与により、肝毒性のおそれ がある。また、アセトアミノフェンの過量投与時に肝 臓・腎臓・心筋の壊死が起こったとの報告がある。過量 投与による主な症状は、胃腸過敏症、食欲不振、悪心、 嘔吐、倦怠感、蒼白、発汗等である。[1.2 参照]

## 13.2 処置

緊急処置として、気道を確保し、症状に応じた呼吸管理 と循環の管理を行うこと。

トラマドールの過量投与による呼吸抑制等の症状が疑わ れる場合には、ナロキソンが有効な場合があるが、痙攣 発作を誘発するおそれがある。また、トラマドールは透 析によりほとんど除去されない。

アセトアミノフェンの過量投与による症状が疑われる場 合には、アセチルシステインの投与を考慮すること。 [1.2 参照]

## 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 小児の手の届かない所に保管するよう指導すること。

## 15. その他の注意

## 15.1 臨床使用に基づく情報

- 15.1.1 アセトアミノフェンの類似化合物(フェナセチン)の長 期投与により、血色素異常を起こすことがある。
- 15.1.2 腎盂及び膀胱腫瘍の患者を調査したところ、類似化合 物(フェナセチン)製剤を長期・大量に使用(例:総服用 量1.5~27kg、服用期間4~30年)していた人が多いと の報告がある。
- 15.1.3 非ステロイド性消炎鎮痛剤を長期投与されている女性 において、一時的な不妊が認められたとの報告がある。
- 15.1.4 遺伝的にCYP2D6の活性が過剰であることが判明して いる患者(Ultra-rapid Metabolizer)では、トラマドー ルの活性代謝物の血中濃度が上昇し、呼吸抑制等の副 作用が発現しやすくなるおそれがある。

## 15.2 非臨床試験に基づく情報

15.2.1 類似化合物(フェナセチン)の長期・大量投与した動物 実験で、腫瘍発生が認められたとの報告がある。

## 16. 薬物動態

16.1 加中濃度

16.1.1 単同投与

健康成人男性にトラマドール塩酸塩/アセトアミノフェン配合錠1~3錠<sup>注)</sup>(トラ マドール塩酸塩として37.5、75及び112.5mg、アセトアミノフェンとして325、 650及び975mg)を単回経口投与したとき、投与量にかかわらず、トラマドール 【(±)-TRAM】及びアセトアミノフェンは速やかに吸収され、(±)-TRAM及び アセトアミノフェンの血漿中濃度はそれぞれ投与後約1~2時間及び約1時間に Cmaxに達した後、それぞれ約5~5.5時間及び約3時間のti/2で低下した。両薬 物の薬物動態は用量比例性を示した。また、(±)-TRAMは速やかに活性代謝物 O-脱メチルトラマドール【(±)-M1】に代謝され、(±)-M1の血漿中濃度は投与 後約2時間にCmaxに達した後、約6.5時間のti/2で低下した。血漿中(±)-TRAM 及び(±)-M1の各鏡像異性体【(+)-体及び(-)-体】の血漿中濃度推移及び薬物動 態パラメータは類似していた1)。

注)本剤の承認された1回最高用量は2錠である。

トラマドール塩酸塩/アセトアミノフェン配合錠1~3錠<sup>注)</sup>を単回経口投与したときの血漿 中(±)-TRAM、(±)-M1及びアセトアミノフェンの薬物動態パラメータ

対象	トラマドール塩酸塩/ア	Cmax	tmax	AUC∞	t <sub>1/2</sub>
刘家	セトアミノフェン配合錠	(ng/mL)	(h)	(ng⋅h/mL)	(h)
	1錠	119.8	1.8	938.2	5.1
	1 奶	(34.3)	(0.5~3.0)	(360.7)	(8.0)
(±)-	2錠	263.8	1.0	2004.3	5.6
TRAM	△数€	(45.6)	(0.5~1.5)	(580.5)	(1.0)
	3錠注)	424.5	1.3	3274.3	5.6
	396-	(146.1)	(1.0~3.0)	(1070.4)	(1.1)
	1錠	34.2	1.8	359.4	6.4
	1 3/10	(10.6)	(0.5~3.0)	(63.7)	(0.9)
(±)-	2錠	65.6	1.8	680.9	6.3
M1	∠数	(24.4)	(1.0~4.0)	(142.2)	(0.9)
	3錠注)	95.7	1.8	1083.8	6.3
	396-	(26.3)	(1.0~3.0)	(224.3)	(0.9)
	1錠	5.0	0.8	17.1	2.8
アセトア	1 9/0	(2.0)a	(0.5~1.5)	(4.8)b	(0.6)
ノゼドノ ミノフェ	2錠	9.2	1.0	38.9	3.3
ン	ZWE	(2.3)a	(0.5~1.5)	(12.4)b	(0.9)
	3錠注)	15.1	0.8	62.3	3.3
	39E***	(4.3)a	(0.5~1.5)	(18.1)b	(1.0)

 $a: \mu g/mL$ 

 $b: \mu g \cdot h/mL$ 

#### 16.1.2 反復投与

健康成人男性にトラマドール塩酸塩/アセトアミノフェン配合錠1回1又は2錠 (トラマドール塩酸塩として37.5又は75mg、アセトアミノフェンとして325又は650mg)を1日4回(6時間ごと)反復経口投与(トラマドール塩酸塩/アセトアミノフェン配合錠1錠:5日間、トラマドール塩酸塩/アセトアミノフェン配合錠2錠:3日間)したとき、血漿中(土)-TRAM及び(土)-M1濃度は反復経口投与開始後48時間までに、また血漿中アセトアミノフェン濃度は反復経口投与開始後24時間までに定常状態に達しており、蓄積性は認められなかった $^{10}$ 。

トラマドール塩酸塩/アセトアミノフェン配合錠1回1又は2錠を1日4回(6時間ごと)反復 経口投与(トラマドール塩酸塩/アセトアミノフェン配合錠1錠:5日間、トラマドール塩 酸塩/アセトアミノフェン配合錠2錠:3日間)したときの最終投与後の血漿中(±)-TRAM、 (±)-M1及びアセトアミノフェンの薬物動態パラメータ

(T) NII (C) (T) (T) (T) (T) (T)						
対象	トラマドール塩酸塩/ア	Cmax	tmax	AUC <sub>T</sub>	RA	t <sub>1/2</sub>
V13K	セトアミノフェン配合錠	(ng/mL)	(h)	(ng·h/mL)	IXA	(h)
	1錠	290.6	1.0	1141.2	1.3	6.6
(±)-	1 班	(72.9)	(0.5~1.5)	(265.8)	(0.5)	(1.0)
TRAM	2錠	542.6	1.3	2355.8	1.3	6.5
	∠欺₺	(114.4)	(1.0~2.0)	(533.3)	(0.3)	(0.6)
	1錠	78.5	1.3	325.2	0.9	7.4
(±)-	1 班	(18.7)	(0.5~6.0)	(88.0)	(0.1)	(1.4)
M1	2錠	142.0	1.3	666.6	0.9	6.7
	∠蜒	(29.3)	(0.5~2.0)	(103.8)	(0.2)	(0.9)
71-1	1錠	6.7	0.5	17.4	1.0	4.3
アセト	1班	(1.6)a	(0.5~1.0)	(2.8)b	(0.1)	(2.7)
アミノフェン	7.8ts	11.0	0.8	30.4	0.9	3.3
7 = 7	2錠	(2.9)a	(0.5~1.5)	(4.9)b	(0.1)	(1.1)

 $a: \mu g/mL$ 

(N=8, 平均値(S.D.), tmax; 中央値(範囲))

 $b : \mu g \cdot h/mL$ 

R<sub>A</sub>:蓄積率(最終投与後のAUC<sub>τ</sub>/初回投与時のAUC∞)

#### 16 1 3 配合による影響

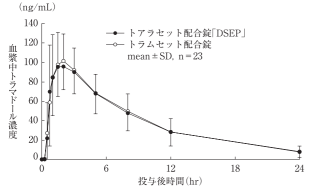
健康成人男性にトラマドール塩酸塩/アセトアミノフェン配合錠2錠(トラマドール塩酸塩として75mg、アセトアミノフェンとして650mg)、トラマドール塩酸塩2カプセル(75mg)又はアセトアミノフェン2カプセル(650mg)をそれぞれ単回経口投与したとき、トラマドール塩酸塩/アセトアミノフェン配合錠を投与したときの(±)-TRAM、(±)-MI及びアセトアミノフェンの薬物動態パラメータは、トラマドール塩酸塩及びアセトアミノフェンをそれぞれ単独で投与したときと同様の値を示し、(±)-TRAM、(±)-MI及びアセトアミノフェンの薬物動態にトラマドール塩酸塩及びアセトアミノフェンの配合による影響は認められなかった。

#### 16.1.4 生物学的同等性試験

トアラセット配合錠「DSEP」とトラムセット配合錠を、クロスオーバー法によりそれぞれ1錠(トラマドール塩酸塩として37.5mg及びアセトアミノフェンとして325mg)健康成人男子に絶食時単回経口投与して血漿中(トラマドール及びアセトアミノフェン) 濃度を測定した。得られた薬物動態パラメータ(AUC、Cmax)について90%信頼区間法にて統計解析を行った結果、トラマドール濃度及びアセトアミノフェン濃度はいずれもlog(0.80)~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 $^2$ )。

#### (1) トラマドール塩酸塩

#### 血漿中トラマドール濃度の推移



#### 薬物動態パラメータ(トラマドール塩酸塩)

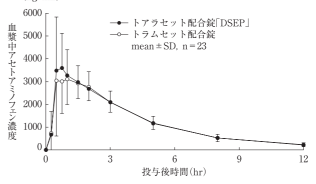
	ALIC	C	Т	4
	$AUC_{0-24}$	Cmax	Tmax	t <sub>1/2</sub>
	(ng⋅hr/mL)	(ng/mL)	(hr)	(hr)
トアラセット配合錠	918.7	112.1	1.72	5.7
[DSEP]	±317.7	±29.7	±0.82	±1.1
トラムセット配合錠	934.9	114.7	1.79	5.9
トノムモット配音跳	±309.4	±26.0	±0.89	±1.4

 $(mean \pm SD, n=23)$ 

#### (2) アセトアミノフェン

## 血漿中アセトアミノフェン濃度の推移

(ng/mL)



#### 薬物動態パラメータ(アセトアミノフェン)

	AUC <sub>0-12</sub>	Cmax	Tmax	t <sub>1/2</sub>
	(ng·hr/mL)	(ng/mL)	(hr)	(hr)
トアラセット配合錠	14972	4552	1.11	2.9
「DSEP」	±2893	±1512	±0.79	±0.3
トラムセット配合錠	14814	4360	1.18	2.8
トプムセット配合銃	±2752	±1431	±0.72	±0.4

 $(mean \pm SD, n=23)$ 

血漿中濃度並びにAUC、Cmax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。

#### 16.2 吸収

#### 16.2.1 食事による影響

健康成人にトラマドール塩酸塩/アセトアミノフェン配合錠3錠<sup>11)</sup> (トラマドール塩酸塩として112.5mg、アセトアミノフェンとして975mg)を高脂肪食後及び空腹時にそれぞれ単回経口投与したとき、(±)-TRAM、(±)-M1及びアセトアミノフェンの薬物動態に食事による顕著な影響は認められなかった $^{31}$ (外国人データ)。

#### 16.3 分布

ヒト血漿蛋白結合率:TRAM (0.2~10 μ g/mL) 及 びアセトア ミノフェン (280 μ g/mL)約20%(in vitro)<sup>41, 5)</sup>

#### 16.4 代謝

(±)-TRAMは主に肝臓でCYP2D6により活性代謝物(±)-M1に代謝される。また、その他の主な代謝経路は、肝臓でのCYP3A4によるN-脱メチル化、グルクロン酸抱合及び硫酸抱合である。アセトアミノフェンの主な代謝経路は、肝臓でのグルクロン酸抱合、硫酸抱合並びにCYP1A2、CYP2E1及びCYP3A4によるN-アセチル-p-ベンゾキノンイミンへの酸化及びそのグルタチオン抱合である $^{(1,0)}$ 。

#### 16.5 排泄

健康成人男性にトラマドール塩酸塩/アセトアミノフェン配合錠 $1\sim3$ 錠 $^{\rm i}$ 1 を単回経口投与及びトラマドール塩酸塩/アセトアミノフェン配合錠1回1又は2錠を1日4回 (6時間ごと)反復経口投与したとき、(土)-TRAM、(土)-M1及びアセトアミノフェンの累積尿中排泄率(単回:投与後48時間、反復:最終投与後48時間)は、それぞれ投与量の $18.2\sim20.3\%、9.4\sim14.8%$ 及び $2.6\sim3.3\%$ であり、投与量及び反復投与による影響は認められなかった $^{\rm i}$ 1。

#### 16.6 特定の背景を有する患者

## 16.6.1 肝機能障害

## (1) トラマドール

肝硬変患者にトラマドール塩酸塩カプセル50mgを経口投与したとき、健康成人と比較して血清中トラマドールの $AUC_\infty$ は顕著に増加し、 $t_{1/2}$ は約2.6倍に延長した $^{10}$ (外国人データ)。[9.3.2参照]

## (2) アセトアミノフェン

肝機能障害患者(軽度~中等度:9例、高度:5例)にアセトアミノフェン 1000mgを経口投与したとき、健康成人と比較して血漿中アセトアミノフェンの  $\Delta UC_{ch}$ は約1.7倍増加し、 $t_{1/2}$ は約2時間延長した $^{(1)}$ (外国人データ)。[9.3.2  $^{(2)}$   $^{(3)}$   $^{(4)}$ 

## 16.6.2 腎機能障害

#### (1) トラマドール

腎機能障害患者 (クレアチニンクリアランス: 80mL/min以下) 21 例にトラマドール塩酸塩100mgを静脈内投与したとき、血清中トラマドールの $1_{1/2}$ 及び AUC。は健康成人のそれぞれ最大で1.5倍及び2倍であった $^{10}$ (外国人データ)。 [9.2.1 参照]

#### (2) アセトアミノフェン

腎機能障害患者(クレアチニンクリアランス:30mL/min以下)13例にアセトアミノフェン1000mgを経口投与したとき、投与8~24時間後の血漿中アセトアミノフェンの $t_{1/2}$ は健康成人(4.9時間)と比較して11.7時間に延長し、AUC8-24hも約1.9倍増加した $t_{1/2}$ (外国人データ)。[9.2.1 参照]

#### 17. 臨床成績

## 17.1 有効性及び安全性に関する試験

〈非がん性慢性疼痛〉

## 17.1.1 国内第Ⅲ相試験

腰痛症又は変形性関節症と診断され、非ステロイド性消炎鎮痛剤の経口投与により十分な鎮痛効果が得られない慢性疼痛患者187例(トラマドール塩酸塩/アセトアミノフェン配合錠群94例、プラセボ群93例)を対象に、非盲検下でトラマドール塩酸塩/アセトアミノフェン配合錠1回1~2錠を1日4回2週間投与した後、二重盲検期への移行規準を満たした患者に、トラマドール塩酸塩/アセトアミノフェン配合錠以はプラセボをランダムに割り付けて4週間投与したとき、二重盲検下での鎮痛効果不十分をイベントとしたイベント発生までの期間はプラセボ群と比較しトラマドール塩酸塩/アセトアミノフェン配合錠群で有意に長かった(ログランク検定、p=0.0001)<sup>[3]</sup>。

#### 17.1.2 国内長期投与試験

各種疾患(腰痛症、変形性関節症、関節リウマチ、頸肩腕症候群、帯状疱疹後神経痛、糖尿病性神経障害性疼痛など)に伴う慢性疼痛を有し、非ステロイド性消炎鎮痛剤の経口投与により十分な鎮痛効果が得られない患者190例を対象に、トラマドール塩酸塩/アセトアミノフェン配合錠1回1~2錠を1日4回、適宜増減して非盲検下の長52週間投与したときのVAS値の平均値は、前観察期の65.80mmに対して、治療期28週には29.93mmに低下し、その後、治療期52週までほぼ一定の値で推移した。

副作用発現率は、96.3%(183/190例)であった。主な副作用は、悪心102例 (53.7%)、便秘74例 (38.9%)、嘔吐71例 (37.4%)、浮動性めまい51例 (26.8%)、傾眠38例 (20.0%)であった $^{14}$ 。

#### 〈抜歯後の疼痛〉

#### 17.1.3 国内第Ⅲ相試験

骨削除及び歯冠分割を必要とする下顎埋伏智歯抜歯術を施行し、抜歯後疼痛を 認めた患者328例(トラマドール塩酸塩/アセトアミノフェン配合錠群132例、ト ラマドール塩酸塩群66例、アセトアミノフェン群130例)を対象に、二重盲検下でトラマドール塩酸塩/アセトアミノフェン配合錠2錠、トラマドール塩酸塩 75mg又はアセトアミノフェン650mgを単回投与したとき、投与後8時間までの 痛みの改善度の総和(投与後の痛みの改善度を「改善なし」~ 「完全改善」の5段階 で、0.5~8時間まで経時的に評価したときの累積値)の平均値は、トラマドール 塩酸塩/アセトアミノフェン配合錠群17.7、トラマドール塩酸塩群12.4、アセト アミノフェン群13.3であり、トラマドール塩酸塩/アセトアミノフェン配合錠群 と各単剤群の間に有意差が認められた(FisherのLSD法、いずれもp<0.0001)。 また、トラマドール塩酸塩/アセトアミノフェン配合錠投与後に奏効するまでの 時間(痛みの程度が「なし」又は「軽度」に改善するまでの時間)の中央値は約30分 であり、その後に疼痛が再発した患者における効果持続時間(奏効後に痛みの程 度が「中等度」又は「高度」に悪化するまでの時間)の中央値は約270分であった15)。 副作用発現率は、57.6%(76/132例)であった。主な副作用は、傾眠39例 (29.5%)、悪心18例(13.6%)、浮動性めまい12例(9.1%)、嘔吐9例(6.8%)で あった<sup>16)</sup>。

#### 抜歯後の疼痛における鎮痛効果

27 E						
		投与後8時	投与後8時間までの痛みの改善度の総和			
薬剤群	解析例数	平均值	中央値	Fisherの		
	±	±標準偏差	(最小;最大)	LSD法		
トラマドール塩酸塩/アセ	132	17.7	18.5			
トアミノフェン配合錠2錠	132	±7.91	(0.0; 32.0)			
トラマドール塩酸塩75mg	66	12.4	12.5	p<0.0001		
トラマトール温酸温/SIIIg	00	±8.36	(0.0; 29.5)	p<0.0001		
アセトアミノフェン	120	13.3	14.0	2 < 0.0001		
650mg	130	±8.07	(0.0; 30.5)	p<0.0001		

## 18. 薬効薬理

#### 18.1 作用機序

#### 18.1.1 トラマドール

ラット脳を用いた $in\ vitro$ 試験の結果から、トラマドールは中枢神経系で作用し、トラマドール及び活性代謝物 $M10\mu$ -オピオイド受容体への結合、並びにトラマドールによるノルアドレナリン及びセロトニンの再取り込み阻害作用が、鎮痛作用に関与すると考えられる $^{171,\ 181}$ 。

#### 18.1.2 アセトアミノフェン

ラットを用いたin vivo試験の結果から、アセトアミノフェンは主に中枢神経系で作用し、N-メチル-D-アスパラギン酸受容体及びサブスタンスP受容体を介した一酸化窒素経路の阻害作用、脊髄のセロトニン受容体を介した間接的な作用などが、鎮痛作用に関与すると考えられる<sup>19)、20)</sup>。

#### 18.2 鎮痛作用

18.2.1 マウスのアセチルコリン誘発ライジングにおいて、トラマドール塩酸塩とアセトアミノフェンの併用経口投与は、アイソポログラムによる解析の結果、相乗的にライジング反応を抑制することが示唆された<sup>21)</sup>。ただし、ヒトにおいては本剤の相乗的な鎮痛作用は確認されていない。

18.2.2 アジュパント関節炎ラットにおいて、トラマドール塩酸塩(10 mg/kg)とアセト アミノフェン(86.7 mg/kg)の併用経口投与では、同用量の各薬物単独投与に比べて、温熱性及び機械刺激性痛覚過敏、並びに機械刺激性アロディニアを強く 抑制した $^{22}$ 。

## 19. 有効成分に関する理化学的知見

〈トラマドール塩酸塩〉

一般名:トラマドール塩酸塩(Tramadol Hydrochloride)

化学名:(1RS,2RS)-2-[(Dimethylamino)methyl]-1-(3-methoxyphenyl)

cyclohexanol monohydrochloride

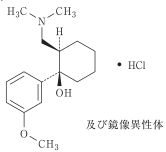
分子式: C<sub>16</sub>H<sub>25</sub>NO<sub>2</sub>·HCl

分子量: 299.84

性 状:白色の結晶性の粉末である。水に極めて溶けやすく、メタノール、エタノー

ル(95)又は酢酸(100)に溶けやすい。

#### 構造式:



融 点:180~184℃

〈アセトアミノフェン〉

一般名:アセトアミノフェン(Acetaminophen) 化学名: N-(4-Hydroxyphenyl)acetamide

分子式: C<sub>8</sub>H<sub>9</sub>NO<sub>2</sub> 分子量: 151.16

性 状:白色の結晶又は結晶性の粉末である。メタノール又はエタノール(95)に溶け やすく、水にやや溶けにくく、ジエチルエーテルに極めて溶けにくい。水酸 化ナトリウム試液に溶ける。

構造式:

融 点:169~172℃

## 22. 包装

(PTP)100錠(10錠×10) 500錠(10錠×50)

## 23. 主要文献

- 1) 国内第 I 相臨床試験(トラムセット配合錠:2011年4月22日承認、CTD2.7.6.3)
- 2) 社内資料:生物学的同等性に関する資料
- 3) 海外第 I 相臨床試験(トラムセット配合錠: 2011年4月22日承認、CTD2.7.6.2)
- 4) トラマドールの蛋白結合率の検討(トラムセット配合錠:2011年4月22日承認、 CTD2.7.2.2)
- 5) Gazzard BG, et al.: J Pharm Pharmacol. 1973; 25: 964-967
- 6) トラマドールの代謝の検討(トラムセット配合錠: 2011年4月22日承認、 CTD2.7.2.2.1、2.7.2.3.1)
- 7) Thummel KE, et al.: Biochem Pharmacol. 1993; 45(8): 1563-1569
- 8) Raucy JL, et al.: Arch Biochem Biophys. 1989; 271(2): 270-283
- 9) Goodman & Gilman's the pharmacological basis of therapeutics. 11th ed., The McGraw-Hill Companies 2006; 693-695
- 10) 国内第Ⅲ相試験(トラムセット配合錠:2011年4月22日承認、CTD2.7.2.3)
- 11) Zapater P, et al. : Ailment Pharmacol Ther. 2004 ; 20(1) : 29-36
- 12) Prescott LF, et al.: Eur J Clin Pharmacol. 1989; 36(3): 291-297
- 13) 国内第Ⅲ相試験(トラムセット配合錠: 2011年4月22日承認、CTD2.7.6.6)
- 14) 国内第Ⅲ相試験(トラムセット配合錠: 2011年4月22日承認、CTD2.7.6.17)
- 15) 抜歯後疼痛に対する検討(トラムセット配合錠:2011年4月22日承認、CTD2.5.4.6)
- 16) 国内第Ⅱ/Ⅲ相試験(トラムセット配合錠: 2011年4月22日承認、CTD2.7.6.19)
- 17) Raffa RB, et al.: J Pharmacol Exp Ther. 1992; 260(1): 275-285
- 18) Raffa RB.: Am J Med. 1996; 101(suppl 1A): 40S-46S
- 19) Björkman R, et al. : Pain. 1994 ; 57(3) : 259-264
- 20) Pelissier T, et al. : J Pharmacol Exp Ther. 1996 ; 278(1) : 8-14
- 21) Tallarida RJ, et al.: Life Sciences. 1996; 58(2): PL-23-PL-28
- 22) アジュバント関節炎ラットにおけるトラマドール塩酸塩及びアセトアミノフェン併用 投与による鎮痛作用(トラムセット配合錠: 2011年4月22日承認、CTD2.6.2.2)

## 24. 文献請求先及び問い合わせ先

第一三共エスファ株式会社 お客様相談室 〒103-0027 東京都中央区日本橋2-13-12 TEL: 0120-100-601

## 26. 製造販売業者等

26.1 製造販売元



# 第一三共エスファ株式会社

Daiichi-Sankyo

26.2 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

東京都中央区日本橋本町3-5-1