キサンチン系気管支拡張剤

処方箋医薬品注

# テオフィリン錠100mg「TYK」

劇薬 処方箋医薬品<sup>注)</sup> テオフィリン錠200mg「TYK」

テオフィリン徐放錠

THEOPHYLLINE Tab. 100mg · 200mg 「TYK」

貯 法:室温保存

使用期限:3年(外箱に表示)

注)注意-医師等の処方箋により使用すること

	錠100mg	錠200mg	
承認番号	22100AMX01450	22100AMX01449	
薬価収載	2009年 9 月		
販売開始	2009年3月		
効能追加	1990年 5 月		

# 【禁忌】(次の患者には投与しないこと)

本剤又は他のキサンチン系薬剤に対し重篤な副作用 の既往歴のある患者

## 【組成・性状】

販	売	名	テオフィリン錠	テオフィリン錠		
			100mg 「TYK」	200mg 「TYK」		
成		分	日局 テオフィリン			
含量	含量(1錠中)		100mg	200mg		
			乳糖水和物、メタクリル酸コポリマーLD、ラウリル硫酸ナトリウム、ポリソルベート80、アクリ			
添	加	物	ル酸エチル・メタクリル酸メチルコポリマー、ポリオキシエチレンノニルフェニルエーテル、無水			
			ケイ酸、ステアリン酸マグネシウム			
性		状	白色の割線	入り徐放錠		
	外 形		FP 100	FP 200		
外						
			直径:8.0mm	直径:9.2mm		
大	き	きさ	厚み:3.5mm	厚み:3.9mm		
			質量:約180mg	質量:約270mg		
金田	11-7	Ľ	本体:FP100	本体:FP200		
100万	識別コード		PTP: TYK121	PTP: TYK122		

## 【効能・効果】

気管支喘息、喘息性(様)気管支炎、慢性気管支炎、 肺気腫

# <効能・効果に関連する使用上の注意> テオフィリン錠100mg「TYK」の場合

(錠200mg「TYK」は小児に対する用法・用量を有していない)

**喘息性(様)気管支炎**:発熱を伴うことが多く、他の 治療薬による治療の優先を考慮すること(テオフィ リン投与中に発現した痙攣の報告は、発熱した乳幼 児に多い)。

#### 【用法・用量】

・テオフィリン錠100mg「TYK」:

通常、テオフィリンとして、成人1回200mg(本剤2錠)

を、小児1回100~200mg (本剤1~2錠)を、1日2回、朝及び就寝前に経口投与する。また、気管支喘息については、テオフィリンとして成人1回400mg (本剤4錠)を、1日1回就寝前に経口投与することもできる。なお、年齢、症状に応じ適宜増減する。

## ・テオフィリン錠200mg「TYK」:

通常、テオフィリンとして、成人1回200mg(本剤1錠)を、1日2回、朝及び就寝前に経口投与する。また、気管支喘息については、テオフィリンとして成人1回400mg(本剤2錠)を、1日1回就寝前に経口投与することもできる。

なお、年齢、症状に応じ適宜増減する。

# <用法・用量に関連する使用上の注意> テオフィリン錠100mg「TYK」の場合

(錠200mg「TYK」は小児に対する用法・用量を有していない)

本剤投与中は、臨床症状等の観察や血中濃度のモニタリングを行うなど慎重に投与すること。

なお、小児の気管支喘息に投与する場合の投与量、 投与方法等については、学会のガイドライン\*等、 最新の情報を参考に投与すること。

※日本小児アレルギー学会:小児気管支喘息治療・管理ガイドライン2012

1. テオフィリン1回投与量の目安(通常の用法は、 1日2回投与とされている)

年 齢	テオフィリン1回投与量の目安
6ヵ月未満	原則として投与しない
6ヵ月~1歳未満	3 mg/kg
1歳~2歳未満	$4\sim 5\mathrm{mg/kg}$
2歳~15歳	$4\sim5\mathrm{mg/kg}$

#### 2. 注意すべき投与対象等

2歳以上の重症持続型の患児を除き、他剤で効果不十分な場合などに、患児の状態(発熱、痙攣等)等を十分に観察するなど適用を慎重に検討し投与する。なお、2歳未満の熱性痙攣やてんかんなどのけいれん性疾患のある児には原則として推奨されない。

#### 【使用上の注意】

- 1. 慎重投与(次の患者には慎重に投与すること)
- (1) てんかんの患者〔中枢刺激作用によって発作を起こすことがある。〕
- (2)甲状腺機能亢進症の患者〔甲状腺機能亢進に伴う代謝

亢進、カテコールアミンの作用を増強することがある。〕

- (3)急性腎炎の患者〔腎臓に対する負荷を高め、尿蛋白が増加するおそれがある。〕
- (4)うっ血性心不全の患者〔テオフィリンクリアランスが低下し、テオフィリン血中濃度が上昇することがあるので、血中濃度測定等の結果により減量すること。〕
- (5) 肝障害のある患者〔テオフィリンクリアランスが低下 し、テオフィリン血中濃度が上昇することがあるの で、血中濃度測定等の結果により減量すること。〕
- (6) 高齢者(「高齢者への投与」の項参照)
- (7)妊婦又は妊娠している可能性のある婦人、産婦、授乳婦(「妊婦、産婦、授乳婦等への投与」の項参照)

#### (8)小児

- 1) 小児、特に乳幼児は成人に比べて痙攣を惹起しやすく、また、テオフィリンクリアランスが変動しやすいのでテオフィリン血中濃度のモニタリングを行うなど慎重に投与すること。なお、次の小児にはより慎重に投与すること。
  - ①てんかん及び痙攣の既往歴のある小児〔痙攣を誘発 することがある。〕
  - ②発熱している小児〔テオフィリン血中濃度の上昇や 痙攣等の症状があらわれることがある。〕
  - ③6ヵ月未満の乳児〔乳児期にはテオフィリンクリアランスが一定していない。6ヵ月未満の乳児ではテオフィリンクリアランスが低く、テオフィリン血中濃度が上昇することがある。〕
- 2)低出生体重児、新生児に対する安全性は確立していない(使用経験がない)。

#### 2. 重要な基本的注意

- (1)テオフィリンによる副作用の発現は、テオフィリン 血中濃度の上昇に起因する場合が多いことから、血 中濃度のモニタリングを適切に行い、患者個々人に 適した投与計画を設定することが望ましい。
- (2)副作用が発現した場合には減量又は投与を中止し、 テオフィリン血中濃度を測定することが望ましい。
- (3)小児、特に乳幼児に投与する場合には、保護者等に対し、発熱時には一時減量あるいは中止するなどの対応を、あらかじめ指導しておくことが望ましい。
- (4)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、患児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などの適切な対応をするように注意を与えること。

#### 3. 相互作用

本剤は主として肝薬物代謝酵素CYP1A2で代謝される。 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
他のキサンチン系薬剤	過度の中枢神経刺	併用により中枢神経
アミノフィリン	激作用があらわれる	刺激作用が増強され
コリンテオフィリン	ことがある(「過量投	る。
ジプロフィリン	与」の項参照)。	
カフェイン等	副作用の発現に注意	
中枢神経興奮薬	し、異常が認められ	
エフェドリン塩酸塩	た場合には減量又は	
マオウ等	投与を中止するなど	
	適切な処置を行うこ	
	と。	

薬剤名等	臨床症状・措置方法	機序・危険因子
交感神経刺激剤(β刺	低カリウム血症、心・	心刺激作用をともに
激剤)	血管症状(頻脈、不	有しており、β刺激
イソプレナリン塩酸	整脈等)等のβ刺激	剤の作用を増強する
塩	剤の副作用症状を増	ためと考えられる。
クレンブテロール塩	強させることがある。	低カリウム血症の増
酸塩	副作用の発現に注意	強についての機序は
ツロブテロール塩酸	し、異常が認められ	不明である。
塩	た場合には減量又は	
テルブタリン硫酸塩	投与を中止するなど	
プロカテロール塩酸	適切な処置を行うこ	
塩水和物等	と。	-111
ハロタン	不整脈等の副作用が増強することがあ	テオフィリンとハロ タンの心臓に対する
	る。また、連続併用	作用の相加又は相乗
	によりテオフィリン	効果と考えられる。
	血中濃度が上昇する	7,74,71 = 4,12,1,123
	ことがある。	
	副作用の発現に注意	
	し、異常が認められ	
	た場合には減量又は	
	投与を中止するなど	
	適切な処置を行うこ	
ケタミン塩酸塩	と。	<b>売縁題は北圧でよっ</b>
クタミノ塩酸塩	痙攣があらわれるこ  とがある。	痙攣閾値が低下する
	痙攣の発現に注意	ためとうんりんる。
	し、異常が認められ	
	た場合には抗痙攣剤	
	の投与など適切な処	
	置を行うこと。	
シメチジン	テオフィリンの中毒	肝薬物代謝酵素が
メキシレチン塩酸塩	症状があらわれるこ	阻害され、テオフィ
プロパフェノン塩酸塩 アミオダロン塩酸塩	とがある(「過量投  与 の項参照)。	リンクリアランスが 低下するため、テオ
エノキサシン水和物	副作用の発現に注意	フィリン血中濃度が
ピペミド酸三水和物	し、異常が認められ	上昇すると考えられ
塩酸シプロフロキサ	た場合には減量又は	る。
シン	投与を中止するなど	
ノルフロキサシン	適切な処置を行うこ	
トスフロキサシント	と。	
シル酸塩水和物 パズフロキサシンメ		
シル酸塩		
プルリフロキサシン		
エリスロマイシン		
クラリスロマイシン		
ロキシスロマイシン		
チアベンダゾール		
チクロピジン塩酸塩 ベラパミル塩酸塩		
ジルチアゼム塩酸塩		
フルボキサミンマレ		
イン酸塩		
フルコナゾール		
ジスルフィラム		
デフェラシロクス		
アシクロビル		テオフィリン血中濃
バラシクロビル塩酸塩		度の上昇によると考
インターフェロン イプリフラボン		<b> えられる。</b> 
シクロスポリン		
アロプリノール		
	I	I

薬剤名等	臨床症状・措置方法	機序・危険因子
ザフィルルカスト	テオフィリンの中毒 症状があらわれることがある(「過しまり」の項参照)。 副作用の発が認められた 関係が認めるでは、 と場合には減量なられた場合を中止するなうと。 またザフィルルの低でした。 またがカールの低でしている。 またがある。	肝薬物代謝酵素が 阻害され、テオフィ リンクリアランスが 低下するため、テオ フィリン血中濃度が 上昇すると考えられ る。 ザフィルルカストの 血中濃度低下にであ る。
リファンピシン フェノバルビタール ランソプラゾール リトナビル	テオフィリンの効果 が減弱することがあ る。 テオフィリン血中濃 度が低下することが あるので、適切な処 置を行うこと。	肝薬物代謝酵素の 誘導によりテオフィ リンクリアランスが 上昇するため、テオ フィリン血中濃度が 低下すると考えられ る。
フェニトイン カルパマゼピン	テオフィリン及び相 手薬の効果が減弱す ることがある。 テオフィリン血中濃 度が低下することが あるので、適切な処 置を行うこと。 また、相手薬の効果 減弱や血中濃度の低 下に注意すること。	肝薬物代謝酵素の 誘導によりテオフィ リンクリアランスが 上昇するため、テオ フィリン血中濃度が 低下すると考えられ る。
ジピリダモール	ジピリダモールの作 用を減弱させること がある。	アデノシン拮抗作用 による。
ラマトロバン	ラマトロバンの血中 濃度が上昇すること がある。	ラマトロバンの血中 濃度上昇についての 機序は不明である。
リルゾール	リルゾールの作用を 増強(副作用発現)す るおそれがある。	in vitro試験でリル ゾールの代謝を阻害 することが示唆され ている。
タバコ	禁煙(禁煙補助剤で あるニコチンの中毒 に大フィリンの中毒 症状がある(「過失力の をがある(「過失力の をがある(下過少力の をがある(下過少力の をがある(下過少力の をがある(下間の を関係が認め に、 異常が認め に、 異常がは減量 とが を中止する で とが を で とが を で し、 と が と に に に に に に に に に に に に に に に に に	喫煙により肝薬物代謝酵素が誘導され、テオフィリンクリアランスが上昇し、テオフィリン血中濃度が低下すると考えられる。また、禁煙により血中濃度が上昇すると考えられる。
セイヨウオトギリソウ (St. John's Wort, セ ント・ジョーンズ・ ワート)含有食品	本剤の代謝が促進され血中濃度が低下するおそれがあるので、本剤投与時はセイョウオトギリソウ含有食品を摂取しないよう注意すること。	セイヨウオトギリソ ウにより誘導された 肝薬物代謝酵素が 本剤の代謝を促進 し、クリアランスを 上昇させるためと考 えられている。

#### 4. 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)
- 1)**痙攣、意識障害**:痙攣又はせん妄、昏睡等の意識障 害があらわれることがあるので、抗痙攣剤の投与等 適切な処置を行うこと。
- 2) **急性脳症**:痙攣、意識障害等に引き続き急性脳症に 至ることがあるので、このような症状があらわれた 場合には投与を中止し、抗痙攣剤の投与等適切な処 置を行うこと。
- 3) 横紋筋融解症:横紋筋融解症があらわれることがあるので、脱力感、筋肉痛、CK(CPK)上昇等に注意し、このような症状があらわれた場合には投与を中止し、適切な処置を行うとともに横紋筋融解症による急性腎不全の発症に注意すること。
- 4) 消化管出血: 潰瘍等による消化管出血(吐血、下血等) 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し、適切な処置を行うこと。
- 5) **赤芽球癆**: 赤芽球癆があらわれることがあるので、 貧血があらわ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。
- 6) **アナフィラキシーショック**: アナフィラキシーショック (蕁麻疹、蒼白、発汗、血圧低下、呼吸困難等) 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し、適切な処置を行うこと。
- 7) FF機能障害、黄疸: FF機能障害(AST(GOT)、ALT (GPT)の上昇等)、黄疸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。
- 8)**頻呼吸、高血糖症**:頻呼吸、高血糖症があらわれる ことがある。

## (2)その他の副作用

	頻度不明			
過敏症	瘙痒感、発疹、蕁麻疹、固定薬疹、紅斑(多形滲出			
	性紅斑等)			
精神神経系	頭痛、不眠、めまい、振戦、しびれ、不随意運動、			
	筋緊張亢進、神経過敏(興奮、不機嫌、いらいら			
	感)、不安、耳鳴			
循環器	動悸、不整脈(心室性期外収縮等)、頻脈、顔面潮			
	紅、顔面蒼白			
消化器	悪心、嘔吐、食欲不振、腹痛、腹部膨満感、下			
	痢、消化不良(胸やけ等)、しゃっくり			
泌尿器	蛋白尿、頻尿			
代謝異常	血清尿酸値上昇、CK (CPK) 上昇			
肝臓	ALT (GPT) 、Al-P、LDH、AST (GOT) 、γ-GTP			
	の上昇			
血液	貧血、好酸球増多			
その他	倦怠感、むくみ、胸痛、関節痛、四肢痛、発汗、			
	低カリウム血症、鼻出血、しびれ(口、舌周囲)			

## 5. 高齢者への投与

高齢者では副作用の発現に注意し、慎重に投与すること。[高齢者では、非高齢者に比べ最高血中濃度の上昇及びAUCの増加が認められたとの報告がある。]

#### 6. 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。〔動物実験(マウス、ラット、ウサギ)で催奇形作用等の生殖毒性が報告されている。また、ヒトで胎盤を通過して胎児に移行し、新生児に嘔吐、神経過敏等の症状があらわれることがある。〕

(2)本剤投与中は授乳を避けさせること。〔ヒト母乳中に移行し、乳児に神経過敏を起こすことがある。〕

#### 7. 小児等への投与

小児には慎重に投与すること(「慎重投与」の項参照)。

#### 8. 過量投与

- (1) 症状: テオフィリン血中濃度が高値になると、血中濃度の上昇に伴い、消化器症状(特に悪心、嘔吐) や精神神経症状(頭痛、不眠、不安、興奮、痙攣、せん妄、意識障害、昏睡等)、心・血管症状(頻脈、心室頻拍、心房細動、血圧低下等)、低カリウム血症その他の電解質異常、呼吸促進、横紋筋融解症等の中毒症状が発現しやすくなる。なお、軽微な症状から順次発現することなしに重篤な症状が発現することがある。
- (2) **処置**:過量投与時の処置には、テオフィリンの除去、出現している中毒症状に対する対症療法がある。消化管内に残存するテオフィリンの除去として催吐、胃洗浄、下剤の投与、活性炭の経口投与等があり、血中テオフィリンの除去として輸液による排泄促進、活性炭の経口投与、活性炭を吸着剤とした血液灌流、血液透析等がある。なお、テオフィリン血中濃度が低下しても、組織に分布したテオフィリンにより血中濃度が再度上昇することがある。
- 1)痙攣、不整脈の発現がない場合
  - ①服用後短時間しか経過していないと思われる場合、嘔吐を起こさせることが有効である。服用後 1時間以内の患者では特に有効である。
  - ②下剤を投与する。ただし、体液、電解質の異常に 注意すること。
  - ③活性炭を反復投与し、テオフィリン血中濃度をモニターする。
  - ④痙攣の発現が予測されるようなら、フェノバルビタール等の投与を考慮する。ただし、フェノバルビタールは呼吸抑制作用を示すことがあるので、使用に際しては注意すること。
- 2)痙攣の発現がある場合
  - ①気道を確保する。
  - ②酸素を供給する。
  - ③痙攣治療のためにジアゼパム静注等を行う。痙攣が おさまらない場合には全身麻酔薬投与を考慮する。
  - ④バイタルサインをモニターする。血圧の維持及び 十分な水分補給を行う。
- 3)痙攣後に昏睡が残った場合
  - ①気道を確保し、酸素吸入を行う。
  - ②大口径の胃洗浄チューブを通じて下剤及び活性炭 の投与を行う。
  - ③テオフィリン血中濃度が低下するまでICU管理を継続し、十分な水分補給を続ける。活性炭を反復経口投与しても血中濃度が下がらない場合には、活性炭による血液灌流、血液透析も考慮する。
- 4) 不整脈の発現がある場合
  - ①不整脈治療としてペーシング、直流除細動、抗不 整脈薬の投与等適切な処置を行う。
  - ②バイタルサインをモニターする。血圧の維持及び 十分な水分補給を行う。また、電解質異常がある

場合はその補正を行う。

#### 9. 適用上の注意

#### (1)薬剤交付時:

- 1)本剤は徐放性製剤なので、かまずに服用するよう指導すること。
- 2)水とともに経口投与するよう指導すること。
- 3)本剤を飲みにくい場合には、割線で2分して服用する よう指導すること。
- 4)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。)
- (2)製剤残渣:糞便中に、まれに本剤由来の白色物質が認められることがある。

## 【薬物動態】

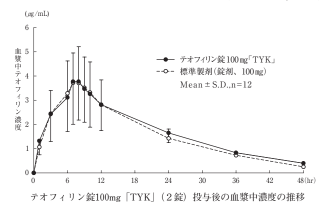
#### 1. 生物学的同等性試験1)

テオフィリン錠100 mg「TYK」又はテオフィリン錠200 mg「TYK」と標準製剤をクロスオーバー法により、それぞれ2錠又は1錠(テオフィリンとして200 mg)を健康成人男子に空腹時単回経口投与して血漿中未変化体濃度を測定し、得られた薬物動態パラメータ(AUC、C max)について統計解析を行った結果、両剤の生物学的同等性が確認された。

#### ○テオフィリン錠100mg「TYK」

	判定パラメータ		参考パラメータ	
	AUC <sub>0~48</sub> (µg·hr/mL)	Cmax (µg/mL)	tmax (hr)	t <sub>1/2</sub> (hr)
テオフィリン錠 100mg「TYK」	82.10± 22.63	3.91±1.69	7.4±0.51	12.06±5.11
標準製剤 (錠剤、100mg)	77.39± 17.55	3.90±1.41	7.4±0.67	9.89±2.35

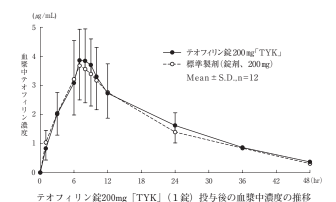
 $(Mean \pm S.D., n=12)$ 



○テオフィリン錠200mg「TYK」

	判定パラメータ		参考パラメータ	
	AUC <sub>0~48</sub> (µg·hr/mL)	Cmax (µg/mL)	tmax (hr)	(hr)
テオフィリン錠 200mg「TYK」	79.77± 13.45	3.95±1.38	7.3±0.49	17.52±16.99
標準製剤 (錠剤、200mg)	76.38± 13.63	3.77±1.30	7.4±0.51	11.71±5.66

 $(Mean \pm S.D., n=12)$ 



血漿中濃度並びにAUC、Cmax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。

#### 2. 溶出挙動2)

テオフィリン錠100mg「TYK」及びテオフィリン錠200mg 「TYK は、日本薬局方外医薬品規格第3部に定められたテ オフィリン徐放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】

テオフィリンは、気管支平滑筋に直接作用し、気管支を拡張す る。作用機序として、ホスホジエステラーゼ活性を阻害して、 細胞内cyclicAMPの増加、細胞内Ca動態への直接・間接的な作 用、アデノシン受容体の拮抗作用などが考えられている3)。

# 【有効成分に関する理化学的知見】

一般名:テオフィリン、Theophylline (JAN) 化学名: 1, 3-Dimethyl-1H-purine-2, 6(3H,7H)-dione

分子式: C7H8N4O2 分子量:180.16

構造式:

性 状:白色の結晶又は結晶性の粉末である。

N, N-ジメチルホルムアミドにやや溶けやすく、水又は エタノール(99.5)に溶けにくい。

0.1mol/L塩酸試液に溶ける。

融 点:271~275℃

# 【取扱い上の注意】

#### 安定性試験4)

最終包装製品を用いた加速試験(40℃、相対湿度75%、6ヵ月) の結果、テオフィリン錠100mg「TYK」及びテオフィリン錠200mg 「TYK」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。

## 【包装】

テオフィリン錠100mg「TYK」: 100錠 (PTP10錠×10) テオフィリン錠200mg「TYK」: 100錠 (PTP10錠×10)

## \*【主要文献】

1) 武田テバ薬品(株): 社内資料 (生物学的同等性試験)

2) 武田テバ薬品(株): 社内資料 (溶出試験)

3) 第十五改正日本薬局方解説書, 廣川書店 2006; C-2545

4) 武田テバ薬品(株): 社内資料 (安定性試験)

# \*【文献請求先・製品情報お問い合わせ先】

主要文献欄に記載の社内資料につきましても下記にご請求下さい。 ニプロ株式会社 医薬品情報室

〒531-8510 大阪市北区本庄西3丁目9番3号

0120-226-898 FAX 06-6375-0177



大阪市北区本庄西3丁目9番3号

\* \* 製造販売

5

武田テバ薬品株式会社 大阪市中央区道修町四丁目1番1号

6J001D