

※※2014年10月改訂（第7版、販売名変更に伴う改訂） 尿失禁・頻尿治療剤
 ※2011年7月改訂

日本標準商品分類番号
872590

※日本薬局方 プロピペリン塩酸塩錠

処方箋医薬品^注

貯法：気密容器（室温保存）
 使用期限：外装に表示（3年）
 注）注意－医師等の処方箋により
 使用すること

※※プロピペリン塩酸塩錠10mg〔NS〕

※※プロピペリン塩酸塩錠20mg〔NS〕

Propiverine HCl Tab. "NS"

	10mg	20mg
承認番号	22600AMX00899000	22600AMX00900000
薬価収載	2014年12月	
販売開始	2005年7月	
効能追加	2010年4月	

●禁忌（次の患者には投与しないこと）

- 幽門、十二指腸又は腸管が閉塞している患者
 [胃腸の平滑筋の収縮及び運動が抑制され、症状が悪化するおそれがある。]
- 胃アトニー又は腸アトニーのある患者
 [抗コリン作用により症状が悪化するおそれがある。]
- 尿閉を有する患者
 [抗コリン作用により排尿時の膀胱収縮が抑制され、症状が悪化するおそれがある。]
- 閉塞隅角緑内障の患者
 [抗コリン作用により眼圧が上昇し、症状が悪化するおそれがある。]
- 重症筋無力症の患者
 [抗コリン作用により症状が悪化するおそれがある。]
- 重篤な心疾患の患者
 [期外収縮等が報告されており、症状が悪化するおそれがある。]

※●組成・性状

販売名	プロピペリン塩酸塩錠 10mg〔NS〕	プロピペリン塩酸塩錠 20mg〔NS〕	
有効成分 (1錠中)	(日局)プロピペリン塩酸塩 10mg	(日局)プロピペリン塩酸塩 20mg	
添加物	カルナウバロウ、カルメ セロースカルシウム、結晶 セルロース、酸化チタン、 ステアリン酸マグネシウ ム、タルク、乳糖水和物、 ヒドロキシプロピルス ターチ、ヒドロキシプロ ピルセルロース、ヒプロ メロース、マクロゴール 6000	カルナウバロウ、結晶セ ルロース、酸化チタン、 ステアリン酸マグネシウ ム、タルク、乳糖水和物、 ヒドロキシプロピルス ターチ、低置換度ヒドロ キシプロピルセルロース、 ヒプロメロース、マクロ ゴール6000	
製剤の性状	白色のフィルムコーティング錠		
外形	表	NS 522	NS 523
	裏	○	○
	側面	○	○
大きさ	直径	7.1mm	7.1mm
	厚さ	3.0mm	3.0mm
	重量	125mg	125mg
識別コード	NS 522	NS 523	

●効能又は効果

- 下記疾患又は状態における頻尿、尿失禁
 神経因性膀胱、神経性頻尿、不安定膀胱、膀胱刺激状態
 (慢性膀胱炎、慢性前立腺炎)
- 過活動膀胱における尿意切迫感、頻尿及び切迫性尿失禁

〈効能又は効果に関連する使用上の注意〉

- 本剤を適用する際、十分な問診により臨床症状を確認するとともに、類似の症状を呈する疾患（尿路感染症、尿路結石、膀胱癌や前立腺癌等の下部尿路における新生物等）があることに留意し、尿検査等により除外診断を実施すること。
 なお、必要に応じて専門的な検査も考慮すること。
- 下部尿路閉塞疾患（前立腺肥大症等）を合併している患者では、それに対する治療を優先させること。

●用法及び用量

通常、成人にはプロピペリン塩酸塩として20mgを1日1回食後経口投与する。
 年齢、症状により適宜増減するが、効果不十分の場合は、20mgを1日2回まで増量できる。

〈用法及び用量に関連する使用上の注意〉

20mgを1日1回投与で効果不十分であり、かつ安全性に問題がない場合に増量を検討すること。

●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）

- 排尿困難のある患者
 [前立腺肥大症等では排尿困難が更に悪化又は残尿が増加するおそれがある。]
- 緑内障の患者
 [閉塞隅角緑内障の患者は禁忌である。閉塞隅角緑内障以外でも抗コリン作用により眼圧が上昇し、症状が悪化するおそれがある。]
- 不整脈又はその既往歴のある患者
 [期外収縮等が報告されており、症状が悪化又は再発するおそれがある。]
- 肝障害又はその既往歴のある患者
 [主として肝で代謝されるため、副作用が発現しやすいおそれがある。]
- 腎障害又はその既往歴のある患者
 [腎排泄が減少し、副作用が発現しやすいおそれがある。]
- パーキンソン症状又は脳血管障害のある患者
 [症状の悪化あるいは精神神経症状があらわれるおそれがある。]
- 潰瘍性大腸炎のある患者
 [中毒性巨大結腸があらわれるおそれがある。]
- 甲状腺機能亢進症の患者
 [抗コリン作用により頻脈等の交感神経興奮症状が悪化するおそれがある。]
- 高齢者（「5. 高齢者への投与」の項参照）

2. 重要な基本的注意

眼調節障害、眠気、めまいがあらわれることがあるので、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十分に注意すること。

3. 相互作用

本剤は主として薬物代謝酵素CYP3A4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
抗コリン剤 三環系抗うつ剤 フェノチアジン系薬剤 モノアミン酸化酵素阻 害剤	口渇、便秘、排尿困難等の副作用が強くあらわれることがある。	抗コリン作用が増強される。

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)急性緑内障発作：眼圧亢進があらわれ、急性緑内障発作を惹起し、嘔気、頭痛を伴う眼痛、視力低下等があらわれることがあるので、観察を十分に行い、このような症状があらわれた場合には投与を中止し、直ちに適切な処置を行うこと。
- 2)尿閉：尿閉があらわれることがあるので、観察を十分に行い、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。
- 3)麻痺性イレウス：麻痺性イレウスがあらわれることがあるので、観察を十分に行い、著しい便秘、腹部膨満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。
- 4)幻覚・せん妄：幻覚・せん妄があらわれることがあるので、観察を十分に行い、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。
- 5)腎機能障害：腎機能障害があらわれることがあるので、観察を十分に行い、BUN、血中クレアチニンの上昇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。
- 6)横紋筋融解症：筋肉痛、脱力感、CK (CPK) 上昇、血中及び尿中ミオグロビン上昇を特徴とする横紋筋融解症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)血小板減少：血小板減少があらわれることがあるので、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。
- 8)皮膚粘膜眼症候群 (Stevens-Johnson症候群)：皮膚粘膜眼症候群 (Stevens-Johnson症候群) があらわれることがあるので、観察を十分に行い、発熱、紅斑、そう痒感、眼充血、口内炎等の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。
- 9)QT延長、心室性頻拍：QT延長、心室性頻拍、房室ブロック、徐脈等があらわれることがあるので、観察を十分に行い、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。
- 10)肝機能障害、黄疸：AST (GOT)、ALT (GPT)、 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ので、観察を十分に行い、異常が認められた場合には本剤の投与を中止するなど、適切な処置を行うこと。

(2)その他の副作用

次の副作用があらわれることがあるので、異常が認められた場合には減量、休薬等の適切な処置を行うこと。特に意識障害、パーキンソン症状、ジスキネジア、徐脈、期外収縮、過敏症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。

	頻度不明
消化器	口渇、便秘、腹痛、嘔気・嘔吐、消化不良、下痢、食欲不振、口内炎、舌炎
泌尿器	排尿困難、残尿、尿意消失
精神神経系	めまい、頭痛、しびれ、眠気、意識障害 (見当識障害、一過性健忘)、パーキンソン症状 (すくみ足、小刻み歩行等の歩行障害、振戦等)、ジスキネジア
循環器	動悸、血圧上昇、徐脈、期外収縮、胸部不快感
過敏症	そう痒、発疹、蕁麻疹
眼	調節障害、眼球乾燥
肝臓	AST (GOT) 上昇、ALT (GPT) 上昇、ALP上昇
腎臓	BUN上昇、クレアチニン上昇
血液	白血球減少
その他	倦怠感、浮腫、脱力感、味覚異常、腰痛、嘔声、痰のからみ、咽頭部痛

5. 高齢者への投与

高齢者では肝機能、腎機能が低下していることが多いため、安全性を考慮して10mg/日より投与を開始するなど慎重に投与すること。

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投与しないことが望ましい。
[妊娠中の投与に関する安全性は確立していない。]

- (2)授乳婦に投与する場合には授乳を中止させること。

[動物実験 (ラット) で乳汁中への移行が報告されている。]

7. 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。

[低出生体重児、新生児又は乳児に対しては使用経験がない。幼児又は小児に対しては使用経験が少ない。]

8. 過量投与

症状：せん妄、興奮、全身痙攣、歩行障害、言語障害、散瞳、麻痺性イレウス、尿閉、頻脈、血圧上昇、全身紅潮、肝機能障害等。

処置：胃洗浄し、次にアトロピン過量投与の場合と同様の処置を行う。例えば、ネオスチグミン (抗コリン症状に対して)、抗不安剤、補液等の対症療法を行う。

9. 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。]

10. その他の注意

雌雄ラット及びマウスに2年間経口投与したところ、雄ラットにおいて臨床用量の122倍 (49mg/kg/日) 投与群に腎腫瘍、雄マウスにおいて臨床用量の447倍 (179mg/kg/日) 投与群に肝腫瘍の発生率が対照群に比べ高いとの報告がある。

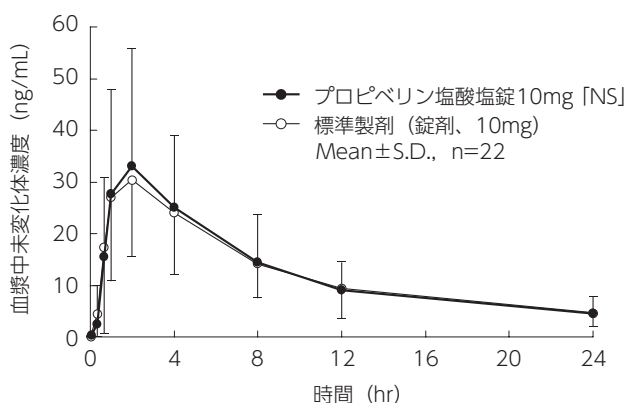
●薬物動態

1. 生物学的同等性試験¹⁾

(1)プロピペリン塩酸塩錠10mg [NS] と標準製剤を、クロスオーバー法によりそれぞれ1錠 (プロピペリン塩酸塩として10mg) 健康成人男子に絶食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、Cmax) 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、両製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)	Cmax (ng/mL)	Tmax (hr)	t _{1/2} (hr)
プロピペリン塩酸塩錠10mg [NS]	306.4±184.8	34.7±23.6	1.9±0.8	9.8±2.7
標準製剤 (錠剤、10mg)	302.2±150.7	33.3±15.2	1.7±0.7	10.1±2.8

(Mean±S.D., n=22)

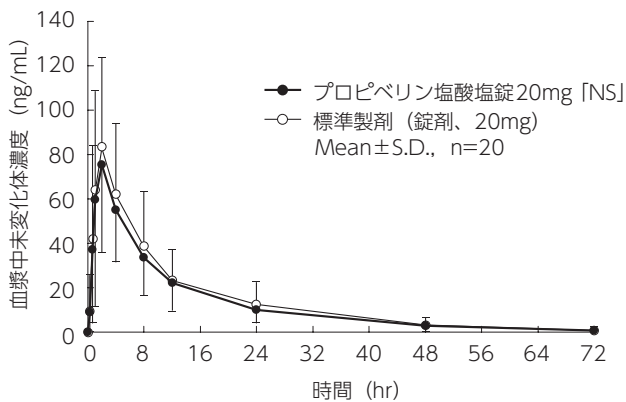


血漿中濃度並びにAUC、Cmax等のパラメータは、被験者の選択、体液の採取回数・時間等の試験条件によって異なる可能性がある。

- (2)プロピペリン塩酸塩錠20mg [NS] と標準製剤を、クロスオーバー法によりそれぞれ1錠 (プロピペリン塩酸塩として20mg) 健康成人男子に絶食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、Cmax) 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、両製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 ₀₋₇₂ (ng·hr/mL)	Cmax (ng/mL)	Tmax (hr)	t _{1/2} (hr)
プロピペリン塩酸塩錠20mg [NS]	904.3±501.8	78.9±43.8	1.9±0.6	12.6±3.8
標準製剤 (錠剤、20mg)	1021.6±645.0	86.1±44.7	2.1±0.8	12.4±3.3

(Mean±S.D., n=20)



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⁾

プロピペリン塩酸塩錠10mg [NS] 及びプロピペリン塩酸塩錠20mg [NS] は、それぞれ日本薬局方医薬品各条に定められたプロピペリ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。

※※ ●薬効薬理³⁾

プロピペリン塩酸塩は抗コリン作用とCa拮抗作用に基づく直接的平滑筋弛緩作用により膀胱収縮を抑制する。膀胱容量の増加、排尿運動の抑制及び膀胱収縮頻度の減少をもたらすので、頻尿治療薬として用いられる。

●有効成分に関する理化学的知見

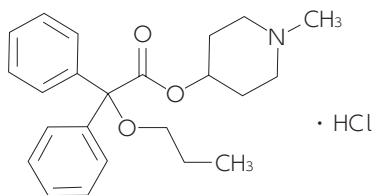
一般名：プロピペリン塩酸塩 (Propiverine Hydrochloride)

※化学名：1-Methylpiperidin-4-yl 2,2-diphenyl-2-propoxyacetate monohydrochloride

分子式：C₂₃H₂₉NO₃·HCl

分子量：403.94

※構造式：



※性状：プロピペリン塩酸塩は白色の結晶又は結晶性の粉末である。

本品は水又はエタノール (99.5) にやや溶けやすい。

※融点：213~218℃

●取扱い上の注意

安定性試験⁴⁾

最終包装製品を用いた長期保存試験 (室温保存、3年) の結果、外観及び含量等は規格の範囲内であり、プロピペリン塩酸塩錠10mg [NS] 及びプロピペリン塩酸塩錠20mg [NS] 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

プロピペリン塩酸塩錠10mg [NS]：100錠 (10錠×10)
500錠 (10錠×50)
500錠 (バラ)

プロピペリン塩酸塩錠20mg [NS]：100錠 (10錠×10)

●主要文献

- 1) 日新製薬株式会社：生物学的同等性に関する資料 (社内資料)
- ※2) 日新製薬株式会社：溶出に関する資料 (社内資料)
- ※※3) 第十六改正日本薬局方解説書 C-4302, 廣川書店, 東京, 2011
- 4) 日新製薬株式会社：安定性に関する資料 (社内資料)

●文献請求先

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。
日本ケミファ株式会社 安全管理部
〒101-0032 東京都千代田区岩本町2丁目2番3号
TEL 0120-47-9321 03-3863-1225
FAX 03-3861-9567

販売元
日本ケミファ株式会社
東京都千代田区岩本町2丁目2-3

製造販売元

日新製薬株式会社
山形県天童市清池東二丁目3番1号