

※※2019年4月改訂（第11版）

※2017年4月改訂

処方箋医薬品^注

日本標準商品分類番号

872259

経皮吸収型・気管支拡張剤

日本薬局方 ツロブテロール経皮吸収型テープ

ツロブテロールテープ0.5「EMEC」

ツロブテロールテープ1「EMEC」

ツロブテロールテープ2「EMEC」

Tulobuterol tape

〔貯 法〕 室温保存

〔使用期限〕 製造後2年：外箱及び内袋に表示の使用期限内に使用すること。

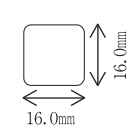
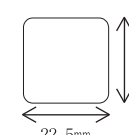
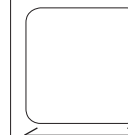

注) 注意－医師等の処方箋により使用すること

	0.5mg	1 mg	2 mg
承認番号	21800AMZ10284000	21800AMZ10285000	21800AMZ10286000
薬価収載	2006年7月	2006年7月	2006年7月
販売開始	2006年7月	2006年7月	2006年7月

【禁 忌】（次の患者には使用しないこと）

本剤の成分に対し過敏症の既往歴のある患者

【組成・性状】

販売名	ツロブテロールテープ0.5「EMEC」	ツロブテロールテープ1「EMEC」	ツロブテロールテープ2「EMEC」
有効成分 （1枚中）	ツロブテロール0.5mg	ツロブテロール1 mg	ツロブテロール2 mg
添加物	アクリル酸2-エチルヘキシル・ジアセトンアクリルアミド・メタクリル酸アセトアセトキシエチル・メタクリル酸メチル共重合体、ミリスチン酸イソプロピル		
性状・剤形	無色～微黄色透明の膏体を支持体に展延した四隅が丸い四角形の粘着テープ剤 膏体面は無色透明のライナーで覆われている		
大きさ	2.5 cm ² 	5 cm ² 	10 cm ² 
識別コード	EE303	EE304	EE305
製剤表面への識別表示	 ツロブテロール EMEC (肺のマーク)		

【効能・効果】

下記疾患の気道閉塞性障害に基づく呼吸困難など諸症状の緩解

気管支喘息、急性気管支炎、慢性気管支炎、肺気腫

【用法・用量】

通常、成人にはツロブテロールとして2 mg、小児にはツロブテロールとして0.5～3歳未満には0.5mg、3～9歳未満には1 mg、9歳以上には2 mgを1日1回、胸部、背部又は上腕部のいずれかに貼付する。

【使用上の注意】

1. 慎重投与（次の患者には慎重に使用すること）

- (1) 甲状腺機能亢進症の患者
〔症状が増悪するおそれがある。〕
- (2) 高血圧症の患者〔血圧が上昇することがある。〕
- (3) 心疾患のある患者
〔心悸亢進、不整脈等があらわれることがある。〕
- (4) 糖尿病の患者
〔糖代謝が亢進し、血中グルコースが増加するおそれがある。〕

(5) アトピー性皮膚炎の患者

〔貼付部位に掻痒感、発赤等があらわれやすい。〕

(6) 高齢者〔「高齢者への投与」の項参照〕

2. 重要な基本的注意

(1) 気管支喘息治療における長期管理の基本は、吸入ステロイド剤等の抗炎症剤の使用であり、吸入ステロイド剤等により症状の改善が得られない場合、あるいは患者の重症度から吸入ステロイド剤等との併用による治療が適切と判断された場合にのみ、本剤と吸入ステロイド剤等を併用して使用すること。

本剤は吸入ステロイド剤等の抗炎症剤の代替薬ではないため、患者が本剤の使用により症状改善を感じた場合であっても、医師の指示なく吸入ステロイド剤等を減量又は中止し、本剤を単独で用いることのないよう、患者、保護者又はそれに代わり得る適切な者に注意を与えること。

(2) 気管支喘息治療の長期管理において、本剤の投与期間中に発現する急性の発作に対しては、短時間作動型吸入β₂刺激薬等の他の適切な薬剤を使用するよう患者、保護者又はそれに代わり得る適切な者に注意を与えること。また、その薬剤の使用量が増加したり、効果が十分でなくなってきた場合には、喘息の管理が十分でないことが考えられるので、可及的速やかに医療機関を受診し治療を受けるよう患者、保護者又はそれに代わり得る適切な者に注意を与え、そのような状態がみられた場合には、生命を脅かす可能性があるため、吸入ステロイド剤等の増量等の抗炎症療法の強化を行うこと。

(3) 用法・用量通り正しく使用しても効果が認められない場合（目安は1～2週間程度）は、本剤が適当でないと考えられるので、使用を中止すること。なお、小児に使用する場合には、使用法を正しく指導し、経過の観察を十分に行うこと。

(4) 用法・用量を超えて使用を続けた場合、不整脈、場合によっては心停止を起こすおそれがあるので、用法・用量を超えて使用しないように注意すること。

3. 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
カテコールアミン製剤 アドレナリン、 イソプロテレノール等	不整脈、場合によっては心停止を起こすおそれがある。	本剤及びカテコールアミン製剤はともに交感神経刺激作用を持つ。
キサンチン誘導体 テオフィリン、 アミノフィリン水和物、 ジプロフィリン等	低カリウム血症による不整脈を起こすおそれがある。	本剤及びキサンチン誘導体はともに細胞内へのカリウム移行作用を持つ。
ステロイド剤 プレドニゾン、 ベタメタゾン、 ヒドロコルチゾン等		ステロイド剤及び利尿剤は尿中へのカリウム排泄を増加させる。

（裏面につづく）

薬剤名等	臨床症状・措置方法	機序・危険因子
利尿剤 トリクロルメチアジド、 フロセミド、 アセタゾラミド等	低カリウム血症による不整脈を起こすおそれがある。	ステロイド剤及び利尿剤は尿中へのカリウム排泄を増加させる。

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。以下のような副作用があらわれた場合には、症状に応じて使用を中止するなど適切な処置を行うこと。

(1) 重大な副作用 (頻度不明)

- 1) **アナフィラキシー** アナフィラキシーを起こすことがあるので、観察を十分に行い、呼吸困難、全身潮紅、血管浮腫、蕁麻疹等の症状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。
- 2) **重篤な血清カリウム値の低下** β_2 刺激薬により**重篤な血清カリウム値の低下**が報告されている。また、 β_2 刺激薬による血清カリウム値の低下作用は、キサンチン誘導体、ステロイド剤及び利尿剤の併用により増強することがあるので、**重症喘息患者**では特に注意すること。さらに、**低酸素血症**は血清カリウム値の低下が心リズムに及ぼす作用を増強することがある。このような場合には血清カリウム値をモニターすることが望ましい。

(2) その他の副作用

	頻度不明
過敏症 [※]	蕁麻疹、発疹、痒疹症
循環器	顔面潮紅、不整脈、頻脈、心悸亢進
精神神経系	熱感、こわばり感、振戦、頭痛、不眠、全身倦怠感、めまい、興奮、しびれ感、筋痙縮
消化器	胃部不快感、悪心・嘔吐、食欲不振、下痢
肝臓	AST (GOT) 上昇、ALT (GPT) 上昇
血液	好酸球数増加
皮膚	適用部位疼痛、適用部位変色、適用部位痒感、適用部位紅斑、接触性皮膚炎
その他	口渇、筋肉痛、CK (CPK) 上昇、血清カリウム値の低下、胸痛、浮腫

注) 症状が認められた場合には使用を中止すること。

5. 高齢者への投与

一般に高齢者では生理機能が低下しているので、低用量から使用を開始するなど慎重に使用すること。

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、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使用すること。
〔妊娠中の使用に関する安全性は確立していない。〕
- 2) 授乳中の婦人には本剤使用中は授乳を避けさせること。
〔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

- 1) 6 ヶ月未満の乳児に対する安全性は確立していない (使用経験が少ない)。
- 2) 小児等における長期投与時の安全性は確立していない (使用経験が少ない)。

8. 適用上の注意

貼付部位

- 1) 貼付部位の皮膚を拭い、清潔にしてから本剤を貼付すること。
- 2) 皮膚刺激を避けるため、毎回貼付部位を変えることが望ましい。
- 3) 本剤をはがす可能性がある小児には、手の届かない部位に貼付することが望ましい。
- 4) 動物実験 (ラット) で損傷皮膚に貼付した場合、血中濃度の上昇が認められたので、創傷面に使用しないこと。

【薬物動態】

生物学的同等性試験

ツロブテロールテープ0.5「EMEC」と標準製剤を、クロスオーバー法によりそれぞれ4枚 (ツロブテロールとして2mg) 健康成人男性に絶食下、胸部に24時間単回貼付して血漿中のツロブテロー

ル濃度を測定し、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。

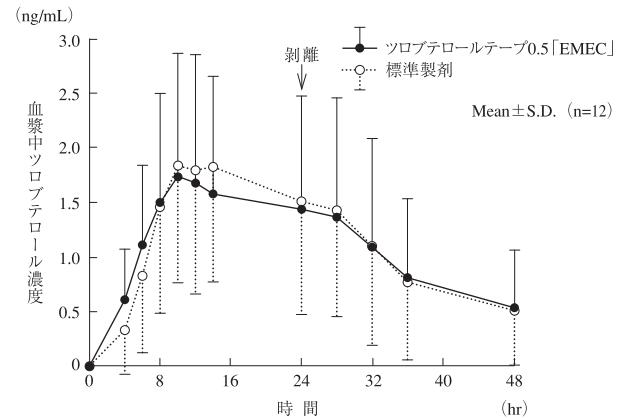
ツロブテロールテープ1「EMEC」と標準製剤を、クロスオーバー法によりそれぞれ2枚 (ツロブテロールとして2mg) 健康成人男性に絶食下、胸部に24時間単回貼付して血漿中のツロブテロール濃度を測定し、得られた薬物動態パラメータ (AUC、 C_{max}) について統計解析を行った結果、両剤の生物学的同等性が確認された。

ツロブテロールテープ2「EMEC」と標準製剤を、クロスオーバー法によりそれぞれ1枚 (ツロブテロールとして2mg) 健康成人男性に絶食下、胸部に24時間単回貼付して血漿中のツロブテロール濃度を測定し、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。①
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、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。

0.5mg製剤4枚貼付時の薬物動態パラメータ

	判定パラメータ		参考パラメータ	
	AUC _{0-48hr} (ng・hr/mL)	C_{max} (ng/mL)	T_{max} (hr)	$T_{1/2}$ (hr)
ツロブテロールテープ0.5「EMEC」	52.96 ± 38.96	1.88 ± 1.12	12.50 ± 6.72	15.96 ± 8.20
標準製剤	53.72 ± 36.74	1.99 ± 1.11	13.50 ± 6.16	16.06 ± 13.51

(Mean ± S.D., n=12)

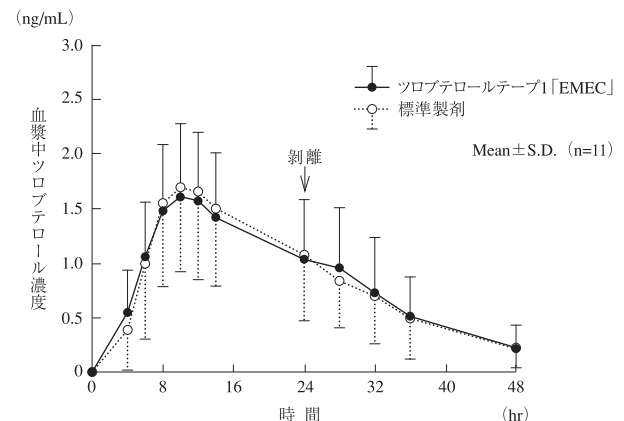


0.5mg製剤4枚貼付時の平均血漿中薬物濃度推移

1 mg製剤2枚貼付時の薬物動態パラメータ

	判定パラメータ		参考パラメータ	
	AUC _{0-48hr} (ng・hr/mL)	C_{max} (ng/mL)	T_{max} (hr)	$T_{1/2}$ (hr)
ツロブテロールテープ1「EMEC」	40.95 ± 19.32	1.70 ± 0.69	10.18 ± 1.40	9.72 ± 2.61
標準製剤	40.78 ± 19.99	1.86 ± 0.79	10.73 ± 2.57	9.84 ± 2.34

(Mean ± S.D., n=11)

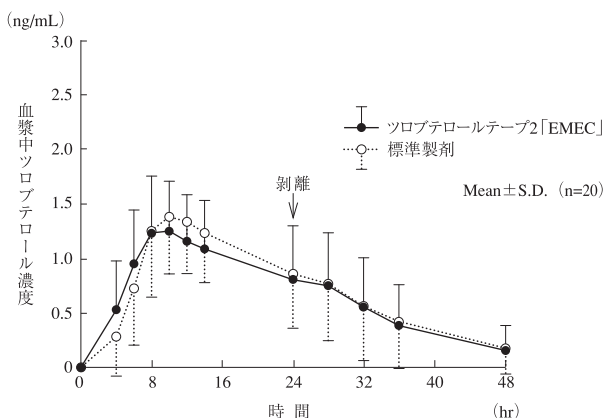


1 mg製剤2枚貼付時の平均血漿中薬物濃度推移

2 mg製剤 1 枚貼付時の薬物動態パラメータ

	判定パラメータ		参考パラメータ	
	AUC _{0-48hr} (ng・hr/mL)	C _{max} (ng/mL)	T _{max} (hr)	T _{1/2} (hr)
ツロブテロールテープ2「EMEC」	32.09 ± 15.56	1.39 ± 0.52	11.30 ± 5.63	8.21 ± 3.11
標準製剤	33.40 ± 15.82	1.53 ± 0.58	11.70 ± 4.41	9.01 ± 2.76

(Mean ± S.D., n=20)



2 mg製剤 1 枚貼付時の平均血漿中薬物濃度推移

【臨床成績】

パッチテスト

健康成人男性29名の上背傍脊椎部にツロブテロールテープ（本剤 1 cm²中、ツロブテロール0.2mgを含有する貼付剤）を48時間閉塞貼付し、薬剤除去後1時間、24時間及び事後検査時の皮膚反応を観察した。その結果、剥離後の貼付部位の皮膚所見に、異常は認められなかった。(2)

【薬効薬理】

ツロブテロールは、選択的アドレナリンβ₂受容体作動薬である。β₂受容体刺激により多くの平滑筋を弛緩させるが、β₁受容体刺激による心臓促進作用は弱い。臨床的には、気管支平滑筋弛緩作用を利用して気管支拡張薬として用いられる。(3)

【有効成分に関する理化学的知見】

一般名：ツロブテロール (Tulobuterol)

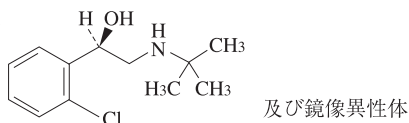
化学名：(1RS)-1-(2-Chlorophenyl)-2-(1, 1-dimethylethyl) aminoethanol

分子式：C₁₂H₁₈ClNO

分子量：227.73

融点：90~93℃

構造式：



物理化学的性状：

ツロブテロールは白色の結晶又は結晶性の粉末である。
 本品はメタノールに極めて溶けやすく、エタノール (99.5) 又は酢酸 (100) に溶けやすく、水にほとんど溶けない。
 本品は0.1mol/L塩酸試液に溶ける。
 本品は40℃で徐々に昇華する。
 本品のメタノール溶液 (1→20) は旋光性を示さない。

【取扱い上の注意】

1. 使用時及び保管についての注意

患者には本剤を内袋のまま渡し、本剤を使用するとき内袋から取り出すように指示すること。

2. 長期保存試験

長期保存試験 (25℃、相対湿度60%、24ヵ月) の結果、ツロブテロールテープ0.5「EMEC」、ツロブテロールテープ1「EMEC」及びツロブテロールテープ2「EMEC」(最終包装) は、通常の市場流通下において2年間安定であることが確認された。(4)

【包装】

ツロブテロールテープ0.5「EMEC」……………70枚((1枚×7)×10)
 350枚((1枚×7)×50)
 ツロブテロールテープ1「EMEC」……………70枚((1枚×7)×10)
 350枚((1枚×7)×50)
 ツロブテロールテープ2「EMEC」……………70枚((1枚×7)×10)
 350枚((1枚×7)×50)

※【主要文献】

- ① 生物学的同等性に関する資料 (ニプロファーマ株式会社 社内資料)
- ② 皮膚刺激性に関する資料 (ニプロファーマ株式会社 社内資料)
- ③ 第十七改正日本薬局方解説書 (廣川書店) C-3143 (2016)
- ④ 安定性に関する資料 (ニプロファーマ株式会社 社内資料)

※【文献請求先】

主要文献欄に記載の文献・社内資料は下記にご請求下さい。

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

☎ (0120)517-215

Fax (076)442-8948

※製造販売元  **ニプロファーマ株式会社**
 大阪市中央区道修町2丁目2番7号

※販売元  **エルメッド株式会社**
 NICHIKO 富山市総曲輪1丁目6番21

※販売元  **日医工株式会社**
 NICHIKO 富山市総曲輪1丁目6番21

