※※印:2014年11月改訂(第14版) ※印:2012年 4月改訂

法:室温保存

使用期限:外装に表示の使用期限内に使用すること。 取扱い上の注意:「取扱い上の注意」の項参照

規制区分:処方箋医薬品

(注意-医師等の処方箋により使用すること)

副腎皮質ホルモン製剤

# 「キサメサソ"ン錠O.5mg「タィョー」

DEXAMETHASONE デキサメタゾン錠

疹、中毒疹を含む)、血清病

○重症感染症(化学療法と併用する)

○溶血性貧血(免疫性又は免疫性機序の疑われるもの)、白血 病(急性白血病、慢性骨髄性白血病の急性転化、慢性リン バ性白血病)(皮膚白血病を含む)、顆粒球減少症(本態性、 続発性)、紫斑病(血小板減少性及び血小板非減少性)、再 生不良性貧血

○限局性腸炎、潰瘍性大腸炎

- ○重症消耗性疾患の全身状態の改善(癌末期、スプルーを含
- ○劇症肝炎(臨床的に重症とみなされるものを含む)、胆汁う っ滞型急性肝炎、慢性肝炎(活動型、急性再燃型、胆汁う っ滞型)(但し、一般的治療に反応せず肝機能の著しい異常 が持続する難治性のものに限る)、肝硬変(活動型、難治性 腹水を伴うもの、胆汁うっ滞を伴うもの)
- ○サルコイドーシス(但し、両側肺門リンパ節腫脹のみの場 合を除く)、びまん性間質性肺炎(肺線維症)(放射線肺臓炎 を含む)
- ○肺結核(粟粒結核、重症結核に限る)(抗結核剤と併用す る)、結核性髄膜炎(抗結核剤と併用する)、結核性胸膜炎 (抗結核剤と併用する)、結核性腹膜炎(抗結核剤と併用す る)、結核性心のう炎(抗結核剤と併用する)
- ○脳脊髄炎(脳炎、脊髄炎を含む)(但し、一次性脳炎の場合 は頭蓋内圧亢進症状がみられ、かつ他剤で効果が不十分な ときに短期間用いること)、末梢神経炎(ギランバレー症候 群を含む)、筋強直症、重症筋無力症、多発性硬化症(視束 脊髄炎を含む)、小舞踏病、顔面神経麻痺、脊髄蜘網膜炎 ○悪性リンパ腫(リンパ肉腫症、細網肉腫症、ホジキン病、
- 皮膚細網症、菌状息肉症)及び類似疾患(近縁疾患)、好酸 性肉芽腫、乳癌の再発転移
- ○抗悪性腫瘍剤(シスプラチンなど)投与に伴う消化器症状 (悪心・嘔吐)
- ○特発性低血糖症
- ○原因不明の発熱
- ○副腎摘除、臓器・組織移植、侵襲後肺水腫、副腎皮質機能 不全患者に対する外科的侵襲
- ○蛇毒・昆虫毒(重症の虫さされを含む)
- ○強直性脊椎炎(リウマチ性脊椎炎)
- ○卵管整形術後の癒着防止
- ○前立腺癌(他の療法が無効な場合)、陰茎硬結

○★湿疹・皮膚炎群(急性湿疹、亜急性湿疹、慢性湿疹、接 触皮膚炎、貨幣状湿疹、自家感作性皮膚炎、アトビー皮膚 炎、乳・幼・小児湿疹、ビダール苔癬、その他の神経皮膚 炎、脂漏性皮膚炎、進行性指掌角皮症、その他の手指の皮 膚炎、陰部あるいは肛門湿疹、耳介及び外耳道の湿疹・皮 膚炎、鼻前庭及び鼻翼周辺の湿疹・皮膚炎など)(但し、重症例以外は極力投与しないこと)、★痒疹群(小児ストロフ ルス、蕁麻疹様苔癬、固定蕁麻疹を含む)(但し、重症例に 限る。また、固定蕁麻疹は局注が望ましい)、蕁麻疹(慢性 例を除く)(重症例に限る)、\*乾癬及び類症(尋常性乾癬 (重症例)、関節症性乾癬、乾癬性紅皮症、膿疱性乾癬、稽 留性肢端皮膚炎、疱疹状膿痂疹、ライター症候群〕、★掌 蹠膿疱症(重症例に限る)、★扁平苔癬(重症例に限る)、成 年性浮腫性硬化症、紅斑症(★多形渗出性紅斑、結節性紅 斑)(但し、多形滲出性紅斑の場合は重症例に限る)、アナ フィラクトイド紫斑(単純型、シェーンライン型、ヘノッ 木型)(重症例に限る)、ウェーバークリスチャン病、粘膜 皮膚眼症候群(開口部びらん性外皮症、スチブンス・ジョ ンソン病、皮膚口内炎、フックス症候群、ベーチェット病 (眼症状のない場合)、リップシュッツ急性陰門潰瘍)、レ イノ一病、\*円形脱毛症(悪性型に限る)、天疱瘡群(尋常 性天疱瘡、落葉状天疱瘡、Senear-Usher症候群、増殖 性天疱瘡)、デューリング疱疹状皮膚炎(類天疱瘡、妊娠性 疱疹を含む)、先天性表皮水疱症、帯状疱疹(重症例に限 る)、★紅皮症(ヘブラ紅色粃糠疹を含む)、顔面播種状粟 粒性狼瘡(重症例に限る)、アレルギー性血管炎及びその類症(急性痘瘡様苔癬状粃糠疹を含む)、潰瘍性慢性膿皮症、 新生児スクレレーマ

【 禁忌(次の患者には投与しないこと)】

本剤の成分に対し過敏症の既往歴のある患者

- 【原則禁忌(次の患者には投与しないことを原則とす るが、特に必要とする場合には慎重に投与すること)】
- (1)有効な抗菌剤の存在しない感染症、全身の真菌症の患 者 [免疫抑制作用により、感染症が増悪するおそれが ある]
- (2)消化性潰瘍の患者 [粘膜防御能の低下等により、消化 性潰瘍が増悪するおそれがある]
- (3)精神病の患者[中枢神経系に影響し、精神病が増悪す るおそれがある]
- (4)結核性疾患の患者 [免疫抑制作用により、結核性疾患 が増悪するおそれがある]
- (5)単純疱疹性角膜炎の患者 [免疫抑制作用により、単純 疱疹性角膜炎が増悪するおそれがある]
- (6)後嚢白内障の患者 [水晶体線維に影響し、後嚢白内障 が増悪するおそれがある]
- (7)緑内障の患者 [眼圧が上昇し、緑内障が増悪するおそ れがある]
- (8)高血圧症の患者 [ナトリウム・水貯留作用等により、 高血圧症が増悪するおそれがある]
- (9)電解質異常のある患者 [ナトリウム・水貯留作用によ り、電解質異常が増悪するおそれがある]
- (19)血栓症の患者 [血液凝固能が亢進し、血栓症が増悪す るおそれがある]
- (11)最近行った内臓の手術創のある患者 [創傷治癒を遅延 するおそれがある]
- (2)急性心筋梗塞を起こした患者 [心破裂を起こしたとの 報告がある]
- (3)コントロール不良の糖尿病の患者 [糖新生促進作用 (血糖値上昇)等により、糖尿病が増悪するおそれがあ

## 【組成·性状】

	THE ACT IT ACT						
	組 成	〈添加物〉 ステアリン デンプン、 ルセルロー	ナメタゾン・・・・・ /酸マグネシウム 乳糖水和物、ヒ ース、部分アルフ 素カルシウム水和 ジン)	、トウモロコシ ドロキシプロピ ァー化デンブン、			
*	性 状	淡黄色の素錠					
	識別コード (PTP)	t 023 0.5mg					
		表(直径mm)	裏(重量mg)	側面(厚さmm)			
	外 形 (サイズ)	t 6.5	100	2.2			

## 【効 能・効 果】

- ○慢性副腎皮質機能不全(原発性、続発性、下垂体性、医原 性)、急性副腎皮質機能不全(副腎クリーゼ)、副腎性器症 候群、亜急性甲状腺炎、甲状腺中毒症(甲状腺(中毒性)ク リーゼ)、甲状腺疾患に伴う悪性眼球突出症、ACTH単独 欠損症、下垂体抑制試験 ○関節リウマチ、若年性関節リウマチ(スチル病を含む)、リ
- ウマチ熱(リウマチ性心炎を含む)、リウマチ性多発筋痛 〇エリテマトーデス(全身性及び慢性円板状)、全身性血管炎
- (大動脈炎症候群、結節性動脈周囲炎、多発性動脈炎、ヴ ェゲナ肉芽腫症を含む)、多発性筋炎(皮膚筋炎)、強皮症
- ○ネフローゼ及びネフローゼ症候群
- ○うっ血性心不全
- ○気管支喘息、喘息性気管支炎(小児喘息性気管支炎を含 む)、薬剤その他の化学物質によるアレルギー・中毒(薬

1990年12月 2004年5月

日本標準商品分類番号

872454

(41A)6425

1972年2月

1972年2月

再評価結果 2005年9月

(品質再評価) 効能追加

承認番号

薬価収載

販売開始

再評価結果

- ○内眼・視神経・眼窩・眼筋の炎症性疾患の対症療法(ブドウ膜炎、網脈絡膜炎、網膜血管炎、視神経炎、眼窩炎性偽腫瘍、眼窩漏斗尖端部症候群、眼筋麻痺)、外眼部及び前眼部の炎症性疾患の対症療法で点眼が不適当又は不十分な場合(眼瞼炎、結膜炎、角膜炎、強膜炎、虹彩毛様体炎)、眼科領域の術後炎症
- ○急性・慢性中耳炎、滲出性中耳炎・耳管狭窄症、メニエル病及びメニエル症候群、急性感音性難聴、血管運動(神経)性鼻炎、アレルギー性鼻炎、花粉症(枯草熱)、進行性壊疽性鼻炎、喉頭炎・喉頭浮腫、耳鼻咽喉科領域の手術後の後春法
- ○難治性口内炎及び舌炎(局所療法で治癒しないもの)
- ○嗅覚障害、急性・慢性(反復性)唾液腺炎
  - ★印:外用剤を用いても効果が不十分な場合あるいは十分 な効果を期待し得ないと推定される場合にのみ用いること

## 【用法・用量】

- 1. デキサメタゾンとして、通常成人 1日0.5~8 mg(本剤 1~ 16錠)を 1~4回に分割経口投与する。
- なお、年齢、症状により適宜増減する。 2. 抗悪性腫瘍剤(シスプラチンなど)投与に伴う消化器症状 (悪心・嘔吐)の場合:

通常、成人にはデキサメタゾンとして 1 日 4  $\sim$  20 mg (本剤 8  $\sim$  40 錠) を 1  $\sim$  2 回に分割経口投与する。ただし、 1 日 最大20 mg までとする。 $^{1)}$ 

## 【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)感染症の患者 [免疫抑制作用により、感染症が増悪する おそれがある]
- (2)糖尿病の患者 [糖新生促進作用(血糖値上昇)等により、 糖尿病が増悪するおそれがある]
- (3)骨粗鬆症の患者 [骨形成抑制作用及びカルシウム代謝の 障害を起こすことにより、骨粗鬆症が増悪するおそれが ある]
- (4)腎不全の患者 [症状が増悪するおそれがある]
- (5)甲状腺機能低下のある患者 [血中半減期の延長がみられ、 副作用が起こりやすい]
- (6)肝硬変の患者 [慢性肝疾患患者では、血中半減期の延長がみられ、副作用が起こりやすい]
- (7)脂肪肝の患者 [脂質代謝に影響し、脂肪肝が増悪するお それがある]
- (8)脂肪塞栓症の患者 [脂質代謝に影響し、脂肪塞栓症が増 悪するおそれがある]
- (9)重症筋無力症の患者 [使用当初、一時症状が増悪することがある]
- (10)高齢者(「高齢者への投与」の項参照)

## 2 重要な基本的注意

- (1)本剤の投与により、**誘発感染症、続発性副腎皮質機能不全、消化性潰瘍、糖尿病、精神障害等**の重篤な副作用があらわれることがあるので、本剤の投与にあたっては、次の注意が必要である。
  - 1)投与に際しては特に適応、症状を考慮し、他の治療法によって十分に治療効果が期待できる場合には、本剤を投与しないこと。また、局所的投与で十分な場合には、局所療法を行うこと。
  - 2)投与中は創作用の出現に対し、常に十分な配慮と観察を行い、また、患者をストレスから避けるようにし、事故、手術等の場合には増量するなど適切な処置を行うこと。
  - 3)連用後、投与を急に中止すると、ときに発熱、頭痛、 食欲不振、脱力感、筋肉痛、関節痛、ショック等の離 脱症状があらわれることがあるので、投与を中止する 場合には、徐々に減量するなど慎重に行うこと。離脱 症状があらわれた場合には、直ちに再投与又は増量す ること。
- (2)副腎皮質ホルモン剤を投与されたB型肝炎ウイルスキャリアの患者において、B型肝炎ウイルスの増殖による肝炎があらわれることがある。本剤の投与期間中及び投与終了後は継続して肝機能検査値や肝炎ウイルスマーカーのモニタリングを行うなど、B型肝炎ウイルス増殖の徴候や症状の発現に注意すること。異常が認められた場合には、本剤の減量を考慮し、抗ウイルス剤を投与するなど適切な処置を行うこと。なお、投与開始前にHBs抗原験性の患者において、B型肝炎ウイルスによる肝炎を発症した症例が報告されている。
- (3)本剤の長期あるいは大量投与中の患者、又は投与中止後 6ヵ月以内の患者では、免疫機能が低下していることが あり、生ワクチンの接種により、ワクチン由来の感染を 増強又は持続させるおそれがあるので、これらの患者に は生ワクチンを接種しないこと。
- (4)特に、本剤投与中に水痘又は麻疹に感染すると、致命的な経過をたどることがあるので、次の注意が必要である。 1)本剤投与前に水痘又は麻疹の既往や予防接種の有無を確認すること。

- 2)水痘又は麻疹の既往のない患者においては、水痘又は麻疹への感染を極力防ぐよう常に十分な配慮と観察を行うこと。感染が疑われる場合や感染した場合には、直ちに受診するよう指導し、適切な処置を講すること。
- 3)水痘又は麻疹の既往や予防接種を受けたことがある患者であっても、本剤投与中は、水痘又は麻疹を発症する可能性があるので留意すること。
- (5)抗悪性腫瘍剤(シスプラチンなど)投与に伴う消化器症状 (悪心・嘔吐)に対しては、本剤は必ず抗悪性腫瘍剤と併 用されるため、緊急時に十分対応できる医療施設におい て、がん化学療法に十分な知識・経験を持つ医師のもと で使用すること。また、適応患者の選択にあたっては各 併用抗悪性腫瘍剤の添付文書を参照して十分注意すること。と
- \*\*(6)強皮症患者における強皮症腎クリーゼの発現率は、副腎 皮質ホルモン剤の投与により増加するとの報告がある。 本剤を強皮症患者に投与する場合は、血圧及び腎機能を 慎重にモニターし、強皮症腎クリーゼの徴候や症状の出 現に注意すること。また、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。

## 3相互作用

本剤は、主に肝代謝酵素チトクロームP450 3A4(CYP3A4) により代謝される。また、CYP3A4の誘導作用をもつ。 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
バルビツ―ル酸 誘導体(フェノ バルビタール)、 リファンビシ ン、カルバマゼ ピン	本剤の作用が減弱する ことが報告されてい る。	これらの薬剤はチトクロームP450 を誘導し、本剤の 代謝が促進され る。
フェニトイン	本剤の作用が減弱する ことが報告されてい る。	フェニトインがチ トクロームP450 を誘導し、本剤の 代謝が促進され る。
	併用により、フェニト インの血中濃度が上昇 又は低下するとの報告 がある。	機序不明
サリチル酸誘導 体(アスピリン)	併用時に本剤を減蓋すると、血清中のサリチル酸誘導体の濃度が増加し、サリチル酸中毒を起こすことが報告されている。	本剤はサリチル酸 誘導体の腎排泄と 肝代謝を促進し、 血清中のサリチル 酸誘導体の濃度が 低下する。
抗凝血剤(ワル ファリンカリウ ム)	抗凝血剤の作用を減弱 させることが報告され ている。	本剤は血液凝固促進作用がある。
経口糖尿病用剤 (アセトヘキサ ミド)、インス リン製剤	これらの薬剤の作用を 減弱させることが報告 されている。	本剤は肝臓での糖 新生を促進し、末 梢組織での糖利用 を阻害する。
血圧降下剤	これらの薬剤の作用を 減弱させるおそれがあ る。	機序不明
利尿剤	これらの薬剤の作用を 減弱させるおそれがあ る。	機序不明
利尿剤(カリウム保持性利尿剤を除く)(トリクロルメチアジド、フロセミド)	併用により、低カリウ ム血症があらわれるこ とがある。	本剤は尿細管での カリウム排泄促進 作用がある。
シクロスポリン	副腎皮質ホルモン剤の 大量投与により、併用 したシクロスポリンの 血中濃度が上昇すると の報告がある。	シクロスポリンの 代謝を阻害する。
マクロライド系 抗生物質(エリ スロマイシン)、 アゾール系抗真 歯剤(イトラコ ナゾール)	副腎皮質ホルモン剤の 作用が増強されるとの 報告がある。	本剤の代謝が阻害されるおそれがある。

薬剤名等	臨床症状・措置方法	機序・危険因子
HIVプロテアー ゼ阻害剤(サキ ナビル、リトナ ビル、インジナ ビル)	本剤のAUCの上昇あるいはこれらの薬剤のAUCが低下するおそれがある。	チトク対した する。また、一本的が チトク対能性本剤が る。また、一本の チトクを を りたを いたの で が チントを が チントを が の 代 数 り の で り た の で り を り た の で り た り た り た り た り た り た り た り た り た り
エフェドリン	副腎皮質ホルモン剤の 代謝が促進され、血中 濃度が低下するとの報 告がある。	機序不明
サリドマイド	海外において、多発性 骨髄腫における本剤と の併用により、中毒性 表皮壊死症(Lyell症候 群)が発現したとの報 告がある。	機序不明

#### 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)

次のような副作用があらわれることがあるので、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。

- 1)**誘発感染症、感染症の増悪** 誘発感染症、感染症の増 悪があらわれることがある。また、B型肝炎ウイルス の増殖による肝炎があらわれることがある。観察を十 分に行い、異常が認められた場合には適切な処置を行 うこと。
- 2) 続発性副腎皮質機能不全、糖尿病
- 3)消化性潰瘍、消化管穿孔、膵炎
- 4)精神変闘、うつ状態、痙攣
- 5) 骨粗鬆症、大腿骨及び上腕骨等の骨頭無菌性壊死、ミ オパシー、脊椎圧迫骨折、長骨の病的骨折
- 6)緑内障、後嚢白内障 連用により眼圧亢進、緑内障、 後嚢白内障を来すことがあるので、定期的に検査をす ることが望ましい。
- 7) 血栓塞栓症

## (2)その他の副作用

、次のような症状又は異常があらわれた場合には、投与を 中止するなど適切な処質を行うこと。

中止するなど適切な処置を行うこと。				
	頻度不明			
内分泌	月経異常			
消化器	下痢、悪心・嘔吐、胃痛、胸やけ、腹部膨 満感、口渇、食欲不振、食欲亢進			
精神神経系	多幸症、不眠、頭痛、めまい			
筋・骨格	筋肉痛、関節痛			
脂質・蛋白質 代謝	満月様顔貌、野牛屬、窒素負平衡、脂肪肝			
体液・電解質	浮腫、血圧上昇、低カリウム性アルカロー シス			
眼	中心性漿液性網脈絡膜症等による網膜障害、 眼球突出			
血液	白血球增多			
皮膚	<b>痤瘡、多毛、脱毛、色素沈着、皮下温血、 紫斑、線条、そう痒、発汗異常、顔面紅斑、</b> 紅斑、創傷治癒障害、皮膚菲薄化・脆弱化、 脂肪織炎			
過敏症	発疹			
その他	発熱、疲労感、ステロイド腎症、体重増加、 精子数及びその運動性の増減、しゃっくり			

## 5 高齢者への投与

高齢者に長期投与した場合、感染症の誘発、糖尿病、骨粗 鬆症、高血圧症、後嚢白内障、緑内障等の副作用があらわ れやすいので、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。[動物実験で催奇形作用が報告されており、また、新生児に副腎不全を起こすことがある]

(2)本剤投与中は授乳を中止させること。[母乳中へ移行することがある]

### 7小児等への投与

- (i)小児等の発育抑制があらわれることがあるので、観察を 十分に行うこと。
- (2)長期投与した場合、頭蓋内圧亢進症状があらわれることがある。
- (3)低出生体重児で、脳性麻痺、一過性の肥大型心筋症が起こることが報告されている。

## 8 臨床検査結果に及ぼす影響

(1)インドメタシン投与中の患者にデキサメタゾン抑制試験 を実施すると、試験結果が偽陰性になるとの報告がある。

(2)副腎皮質ホルモン剤は、細菌感染症に対するニトロブル ー・テトラゾリウム試験に影響を及ぼし、試験結果が偽 陰性を示すことがある。

#### 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、更には穿孔をお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

**副腎皮質ホルモン剤を投与中の患者にワクチンを接種して神経障害、抗体反応の欠如が起きたとの報告がある。** 

## 【薬物動態』2)

#### 溶出性

デキサメサゾン錠0.5mg「タイヨー」の溶出性は、日本薬局方外 医薬品規格第3部に定められた規格に適合していることが確認 されている。

## \*【薬効薬理】3)

糖質コルチコイドが細胞質あるいは核内に存在する受容体に結合すると、核内に移行して特定の遺伝子の転写を開始あるいは阻害する。転写が開始されて合成される代表的なたん白質はリポコルチン-1であるが、これはホスホリバーゼA2を阻害して結果的にプロスタグランジン類、トロンボキサン類、ロイコトリエン類などの起炎物質の産生を低下させる。

## 【有効成分に関する理化学的知見】

一般名:デキサメタゾン(Dexamethasone)

化学名: 9-Fluoro-11 B.17.21-trihydroxy-16α-methylpregna-1,

4-diene-3,20-dione

分子式: C22 H29 FO5 分子量: 392.46

融点:約245°C(分解)

性 状:デキサメタゾンは白色〜微黄色の結晶又は結晶性の粉末 である。メタノール、エタノール(95)又はアセトンにや や溶けにくく、アセトニトリルに溶けにくく、水にほと

んど溶けない。

横浩式:

## 

## 安定性試験結果の概要

加速試験(40℃、相対湿度75%、6ヵ月)の結果、デキサメサゾン錠0.5mg「タイヨー」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】

デキサメサゾン錠0.5mg「タイヨー」

PTP包装: 100錠(10錠×10)、1,200錠(10錠×120)

## 【主要文献】

1)抗がん剤報告書:デキサメタゾン(業事・食品衛生審議会医薬 品第二部会、平成17年1月21日)

2)テバ製薬(株)社内資料(溶出試験)

※ 3)第十六改正日本薬局方解説書

4)テバ製業(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文献・社内資料は下記にご請求下さい。 テバ製薬株式会社 DIセンター

〒 453-0801 名古屋市中村区太閤一丁目24番11号

TEL 0120-923-093 FAX 052-459-2853

受付時間 9:00~17:00(土・日・祝日を除く)

※ 製造販売元

# テバ製薬株式会社