

医薬品インタビューフォーム

日本病院薬剤師会のIF記載要領 2018（2019年更新版）に準拠して作成

非ステロイド性消炎・鎮痛剤

メロキシカム錠

メロキシカム錠5mg「EMEC」

メロキシカム錠10mg「EMEC」

Meloxicam Tablets 5mg/10mg 「EMEC」

剤形	錠剤（素錠）
製剤の規制区分	劇薬
規格・含量	錠5mg：1錠中メロキシカム5mg含有 錠10mg：1錠中メロキシカム10mg含有
一般名	和名：メロキシカム（JAN） 洋名：Meloxicam（JAN）
製造販売承認年月日 薬価基準収載・ 販売開始年月日	製造販売承認年月日：2008年3月14日 薬価基準収載年月日：2008年7月4日 発売年月日：2008年7月7日
製造販売（輸入）・提携・販売会社名	製造販売会社：ダイト株式会社 発売元：エルメッド株式会社 販売元：日医工株式会社
医薬情報担当者の連絡先	
問い合わせ窓口	日医工株式会社 お客様サポートセンター TEL：(0120) 517-215 FAX：(076) 442-8948 医療関係者向けホームページ https://www.nichiiko.co.jp/

本IFは2024年2月改訂の電子添文の記載に基づき改訂した。

最新の情報は、独立行政法人医薬品医療機器総合機構の医薬品情報検索ページで確認してください。

1. 医薬品インタビューフォーム作成の経緯

医療用医薬品の基本的な要約情報として、医療用医薬品添付文書（以下、添付文書）がある。医療現場で医師・薬剤師等の医療従事者が日常業務に必要な医薬品の適正使用情報を活用する際には、添付文書に記載された情報を裏付ける更に詳細な情報が必要な場合があり、製薬企業の医薬情報担当者（以下、MR）等への情報の追加請求や質疑により情報を補完してきている。この際に必要な情報を網羅的に入手するための項目リストとして医薬品インタビューフォーム（以下、I Fと略す）が誕生した。

1988年に日本病院薬剤師会（以下、日病薬）学術第2小委員会がI Fの位置付け、I F記載様式、I F記載要領を策定し、その後1998年に日病薬学術第3小委員会が、2008年、2013年に日病薬医薬情報委員会がI F記載要領の改訂を行ってきた。

I F記載要領2008以降、I FはPDF等の電子的データとして提供することが原則となった。これにより、添付文書の主要な改訂があった場合に改訂の根拠データを追加したI Fが速やかに提供されることとなった。最新版のI Fは、医薬品医療機器総合機構（以下、PMDA）の医療用医薬品情報検索のページ（<http://www.pmda.go.jp/PmdaSearch/iyakuSearch/>）にて公開されている。日病薬では、2009年より新医薬品のI Fの情報を検討する組織として「インタビューフォーム検討会」を設置し、個々のI Fが添付文書を補完する適正使用情報として適切か審査・検討している。

2019年の添付文書記載要領の変更に合わせ、I F記載要領2018が公表され、今般「医療用医薬品の販売情報提供活動に関するガイドライン」に関連する情報整備のため、その更新版を策定した。

2. I Fとは

I Fは「添付文書等の情報を補完し、医師・薬剤師等の医療従事者にとって日常業務に必要な、医薬品の品質管理のための情報、処方設計のための情報、調剤のための情報、医薬品の適正使用のための情報、薬学的な患者ケアのための情報等が集約された総合的な個別の医薬品解説書として、日病薬が記載要領を策定し、薬剤師等のために当該医薬品の製造販売又は販売に携わる企業に作成及び提供を依頼している学術資料」と位置付けられる。

I Fに記載する項目配列は日病薬が策定したI F記載要領に準拠し、一部の例外を除き承認の範囲内の情報が記載される。ただし、製薬企業の機密等に関わるもの及び利用者自らが評価・判断・提供すべき事項等はI Fの記載事項とはならない。言い換えると、製薬企業から提供されたI Fは、利用者自らが評価・判断・臨床適用するとともに、必要な補完をするものという認識を持つことを前提としている。

I Fの提供は電子データを基本とし、製薬企業での製本は必須ではない。

3. I Fの利用にあたって

電子媒体のI Fは、PMDAの医療用医薬品情報検索のページに掲載場所が設定されている。

製薬企業は「医薬品インタビューフォーム作成の手引き」に従ってI Fを作成・提供するが、I Fの原点を踏まえ、医療現場に不足している情報やI F作成時に記載し難い情報等については製薬企業のMR等へのインタビューにより利用者自らが内容を充実させ、I Fの利用性を高める必要がある。また、随時改訂される使用上の注意等に関する事項に関しては、I Fが改訂されるまでの間は、製薬企業が提供する改訂内容を明らかにした文書等、あるいは各種の医薬品情報提供サービス等により薬剤師等自らが整備するとともに、I Fの使用にあたっては、最新の添付文書をPMDAの医薬品医療機器情

報検索のページで確認する必要がある。

なお、適正使用や安全性の確保の点から記載されている「V. 5. 臨床成績」や「XII. 参考資料」、「XIII. 備考」に関する項目等は承認を受けていない情報が含まれることがあり、その取り扱いには十分留意すべきである。

4. 利用に際しての留意点

I Fを日常業務において欠かすことができない医薬品情報源として活用していただきたい。I Fは日病薬の要請を受けて、当該医薬品の製造販売又は販売に携わる企業が作成・提供する、医薬品適正使用のための学術資料であるとの位置づけだが、記載・表現には薬機法の広告規則や医療用医薬品の販売情報提供活動に関するガイドライン、製薬協コード・オブ・プラクティス等の制約を一定程度受けざるを得ない。販売情報提供活動ガイドラインでは、未承認薬や承認外の用法等に関する情報提供について、製薬企業が医療従事者からの求めに応じて行うことは差し支えないとされており、MR等へのインタビューや自らの文献調査などにより、利用者自らがI Fの内容を充実させるべきものであることを認識しておかなければならない。製薬企業から得られる情報の科学的根拠を確認し、その客観性を見抜き、医療現場における適正使用を確保することは薬剤師の本務であり、I Fを活用して日常業務を更に価値あるものにしていただきたい。

(2020年4月改訂)

目 次

I. 概要に関する項目	8. 他剤との配合変化(物理化学的变化)……………	12
1. 開発の経緯……………	9. 溶出性……………	12
2. 製品の治療学的特性……………	10. 容器・包装……………	15
3. 製品の製剤学的特性……………	(1)注意が必要な容器・包装、外観が特殊な 容器・包装に関する情報……………	15
4. 適正使用に関して周知すべき特性……………	(2)包装……………	15
5. 承認条件及び流通・使用上の制限事項……………	(3)予備容量……………	15
(1)承認条件……………	(4)容器の材質……………	15
(2)流通・使用上の制限事項……………	11. 別途提供される資材類……………	15
6. RMPの概要……………	12. その他……………	16
II. 名称に関する項目	V. 治療に関する項目	
1. 販売名……………	1. 効能又は効果……………	17
(1)和名……………	2. 効能又は効果に関連する注意……………	17
(2)洋名……………	3. 用法及び用量……………	17
(3)名称の由来……………	(1)用法及び用量の解説……………	17
2. 一般名……………	(2)用法及び用量の設定経緯・根拠……………	17
(1)和名(命名法)……………	4. 用法及び用量に関連する注意……………	17
(2)洋名(命名法)……………	5. 臨床成績……………	17
(3)ステム……………	(1)臨床データパッケージ……………	17
3. 構造式又は示性式……………	(2)臨床薬理試験……………	17
4. 分子式及び分子量……………	(3)用量反応探索試験……………	17
5. 化学名(命名法)又は本質……………	(4)検証的試験……………	18
6. 慣用名、別名、略号、記号番号……………	1)有効性検証試験……………	18
III. 有効成分に関する項目	2)安全性試験……………	18
1. 物理化学的性質……………	(5)患者・病態別試験……………	18
(1)外観・性状……………	(6)治療の使用……………	18
(2)溶解性……………	1)使用成績調査(一般使用成績調査、特定使用成 績調査、使用成績比較調査)、製造販売後デー タベース調査、製造販売後臨床試験の内容	18
(3)吸湿性……………	2)承認条件として実施予定の内容又は 実施した調査・試験の概要……………	18
(4)融点(分解点)、沸点、凝固点……………	(7)その他……………	18
(5)酸塩基解離定数……………	VI. 薬効薬理に関する項目	
(6)分配係数……………	1. 薬理的に関連ある化合物又は化合物群……………	19
(7)その他の主な示性値……………	2. 薬理作用……………	19
2. 有効成分の各種条件下における安定性……………	(1)作用部位・作用機序……………	19
3. 有効成分の確認試験法、定量法……………	(2)薬効を裏付ける試験成績……………	19
IV. 製剤に関する項目	(3)作用発現時間・持続時間……………	19
1. 剤形……………	VII. 薬物動態に関する項目	
(1)剤形の区別……………	1. 血中濃度の推移……………	20
(2)製剤の外観及び性状……………	(1)治療上有効な血中濃度……………	20
(3)識別コード……………	(2)臨床試験で確認された血中濃度……………	20
(4)製剤の物性……………	(3)中毒域……………	21
(5)その他……………	(4)食事・併用薬の影響……………	21
2. 製剤の組成……………	2. 薬物速度論的パラメータ……………	21
(1)有効成分(活性成分)の含量及び添加剤……………	(1)解析方法……………	21
(2)電解質等の濃度……………	(2)吸収速度定数……………	22
(3)熱量……………	(3)消失速度定数……………	22
3. 添付溶解液の組成及び容量……………	(4)クリアランス……………	22
4. 力価……………		
5. 混入する可能性のある夾雑物……………		
6. 製剤の各種条件下における安定性……………		
7. 調製法及び溶解後の安定性……………		

(5) 分布容積	22		
(6) その他	22		
3. 母集団(ポピュレーション)解析	22		
(1) 解析方法	21		
(2) パラメータ変動要因	22		
4. 吸収	22		
5. 分布	22		
(1) 血液-脳関門通過性	22		
(2) 血液-胎盤関門通過性	22		
(3) 乳汁への移行性	23		
(4) 髄液への移行性	23		
(5) その他の組織への移行性	23		
(6) 血漿蛋白結合率	23		
6. 代謝	23		
(1) 代謝部位及び代謝経路	23		
(2) 代謝に関与する酵素(CYP等)の分子種、 寄与率	23		
(3) 初回通過効果の有無及びその割合	23		
(4) 代謝物の活性の有無及び活性比、存在比率	23		
7. 排泄	23		
8. トランスポーターに関する情報	23		
9. 透析等による除去率	23		
10. 特定の背景を有する患者	23		
11. その他	24		
VIII. 安全性(使用上の注意等)に関する項目			
1. 警告内容とその理由	25		
2. 禁忌内容とその理由	25		
3. 効能又は効果に関連する注意とその理由	25		
4. 用法及び用量に関連する注意とその理由	25		
5. 重要な基本的注意とその理由	25		
6. 特定の背景を有する患者に関する注意	26		
(1) 合併症・既往歴等のある患者	26		
(2) 腎機能障害患者	26		
(3) 肝機能障害患者	26		
(4) 生殖能を有する者	27		
(5) 妊婦	27		
(6) 授乳婦	27		
(7) 小児等	27		
(8) 高齢者	27		
7. 相互作用	28		
(1) 併用禁忌とその理由	28		
(2) 併用注意とその理由	28		
8. 副作用	29		
(1) 重大な副作用と初期症状	29		
(2) その他の副作用	30		
9. 臨床検査結果に及ぼす影響	31		
10. 過量投与	31		
11. 適用上の注意	31		
12. その他の注意	31		
(1) 臨床使用に基づく情報	31		
(2) 非臨床試験に基づく情報	31		
IX. 非臨床試験に関する項目			
1. 薬理試験	32		
(1) 薬効薬理試験	32		
(2) 安全性薬理試験	32		
(3) その他の薬理試験	32		
2. 毒性試験	32		
(1) 単回投与毒性試験	32		
(2) 反復投与毒性試験	32		
(3) 遺伝毒性試験	32		
(4) がん原性試験	32		
(5) 生殖発生毒性試験	32		
(6) 局所刺激性試験	32		
(7) その他の特殊毒性	32		
X. 管理的事項に関する項目			
1. 規制区分	33		
2. 有効期間	33		
3. 包装状態での貯法	33		
4. 取扱い上の注意	33		
5. 患者向け資材	33		
6. 同一成分・同効薬	33		
7. 国際誕生年月日	33		
8. 製造販売承認年月日及び承認番号、薬価基準 収載年月日、販売開始年月日	33		
9. 効能又は効果追加、用法及び用量変更追加等 の年月日及びその内容	33		
10. 再審査結果、再評価結果公表年月日及びその 内容	34		
11. 再審査期間	34		
12. 投薬期間制限に関する情報	34		
13. 各種コード	34		
14. 保険給付上の注意	34		
XI. 文献			
1. 引用文献	35		
2. その他の参考文献	35		
XII. 参考資料			
1. 主な外国での発売状況	36		
2. 海外における臨床支援情報	36		
XIII. 備考			
1. 調剤・服薬支援に際して臨床判断を行うにあたって の参考情報	37		
(1) 粉砕	37		
(2) 崩壊・懸濁性及び経管投与チューブの通過性	39		
2. その他の関連資料	39		

I. 概要に関する項目

1. 開発の経緯

メロキシカムは非ステロイド性消炎・鎮痛剤 (NSAIDs) で、本邦では、2001年にカプセル剤が上市され、2005年には剤形を変更した錠剤が上市されている。

メロキシカム錠 5mg「EMEC」及びメロキシカム錠 10mg「EMEC」は、ダイト株式会社が、薬食発第 0331015 号 (平成 17 年 3 月 31 日) に基づき、規格及び試験方法を設定、加速試験、生物学的同等性試験を実施し、2008 年 3 月に承認を得て、2008 年 7 月にエルメッド エーザイ株式会社が発売した。

2019 年 4 月 1 日にエルメッドエーザイ株式会社からエルメッド株式会社に社名変更され、日医工株式会社が販売することとなった。

2. 製品の治療学的特性

- (1) メロキシカムはシクロオキシゲナーゼ (COX) の活性を抑制して (*in vitro*)、炎症局所におけるプロスタグランジンの生合成を阻害し (ラット、マウス)、消炎・鎮痛作用を示すと考えられる¹⁻³⁾。
(「VI-2. 薬理作用」の項参照)
- (2) 重大な副作用として、消化性潰瘍 (穿孔を伴うことがある)、吐血、下血等の胃腸出血、大腸炎、喘息、急性腎障害、無顆粒球症、血小板減少、中毒性表皮壊死融解症 (Toxic Epidermal Necrolysis: TEN)、皮膚粘膜眼症候群 (Stevens-Johnson 症候群)、水疱、多形紅斑、ショック、アナフィラキシー、血管浮腫、肝炎、重篤な肝機能障害、再生不良性貧血、骨髄機能抑制、ネフローゼ症候群が報告されている。(「VIII-8. 副作用」の項参照)

3. 製品の製剤学的特性

- (1) 錠剤表面に識別コード、裏面に含量を表示している。(「IV-1. 剤形」の項参照)
- (2) PTP シートピッチ印刷の採用により表面は 1 錠単位で「製品名」、2 錠単位で「含量」及び「識別コード」を表示しており、PTP シート裏面は視認性を高めるため白地にして 1 錠単位で「製品名」、2 錠単位で「含量」及び「GS1 コード」を表示している。

4. 適正使用に関して周知すべき特性

適正使用に関する資材、最適使用推進ガイドライン等	有無
RMP	無
追加のリスク最小化活動として作成されている資材	無
最適使用推進ガイドライン	無
保険適用上の留意事項通知	無

5. 承認条件及び流通・使用上の制限事項

(1) 承認条件

該当しない

(2) 流通・使用上の制限事項

該当しない

6. RMPの概要

該当しない

Ⅱ. 名称に関する項目

1. 販売名

(1) 和名

メロキシカム錠 5mg「EMEC」

メロキシカム錠 10mg「EMEC」

(2) 洋名

Meloxicam Tablets 5mg「EMEC」

Meloxicam Tablets 10mg「EMEC」

(3) 名称の由来

「有効成分名」 + 「剤形」 + 「規格」 + 「屋号」 より命名。

2. 一般名

(1) 和名（命名法）

メロキシカム（JAN）

(2) 洋名（命名法）

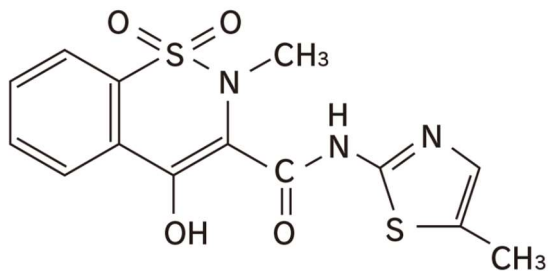
Meloxicam（JAN）

meloxicam（INN）

(3) ステム（stem）

イソキシカム系抗炎症薬：-icam

3. 構造式又は示性式



4. 分子式及び分子量

分子式：C₁₄H₁₃N₃O₄S₂

分子量：351.40

5. 化学名（命名法）又は本質

4-hydroxy-2-methyl-*N*-(5-methyl-2-thiazolyl)-2*H*-1,2-benzothiazine-3-carboxamide-1,1-dioxide

6. 慣用名、別名、略号、記号番号

特になし

Ⅲ. 有効成分に関する項目

1. 物理化学的性質

(1) 外観・性状

淡黄色の粉末である。

(2) 溶解性

溶媒	日本薬局方の溶解度表記
<i>N,N</i> -ジメチルホルムアミド	やや溶けやすい
アセトン	溶けにくい
メタノール	極めて溶けにくい
エタノール(99.5)	極めて溶けにくい
水	ほとんど溶けない

(3) 吸湿性

該当資料なし

(4) 融点（分解点）、沸点、凝固点

該当資料なし

(5) 酸塩基解離定数

該当資料なし

(6) 分配係数

該当資料なし

(7) その他の主な示性値

該当資料なし

2. 有効成分の各種条件下における安定性

該当資料なし

3. 有効成分の確認試験法、定量法

確認試験法

- (1) 紫外可視吸光度測定法
- (2) 赤外吸収スペクトル測定法（臭化カリウム錠剤法）

定量法

滴定終点検出法（電位差滴定法）



IV. 製剤に関する項目

1. 剤形

(1) 剤形の区別

販売名	メロキシカム錠 5mg 「EMEC」	メロキシカム錠 10mg 「EMEC」
剤形	素錠	割線入りの素錠

(2) 製剤の外観及び性状

販売名	メロキシカム錠 5mg 「EMEC」	メロキシカム錠 10mg 「EMEC」
色	淡黄白色	淡黄白色
外形		
直径 (mm)	6.6	8.1
厚さ (mm)	2.2	3.1
質量 (mg)	90	180

(3) 識別コード

メロキシカム錠 5mg「EMEC」	本体	: EE57
	PTP	: EE57
メロキシカム錠 10mg「EMEC」	本体	: EE58
	PTP	: EE58

(4) 製剤の物性

該当資料なし

(5) その他

該当資料なし

2. 製剤の組成

(1) 有効成分（活性成分）の含量及び添加剤

販売名	メロキシカム錠 5mg 「EMEC」	メロキシカム錠 10mg 「EMEC」
有効成分	1錠中 メロキシカム 5mg 含有	1錠中 メロキシカム 10mg 含有
添加剤	クエン酸ナトリウム水和物、クロスポビドン、結晶セルロース、ステアリン酸マグネシウム、トウモロコシデンプン、乳糖水和物、ヒドロキシプロピルセルロース	

(2) 電解質等の濃度

該当しない

(3) 熱量

該当しない

3. 添付溶解液の組成及び容量

該当しない

4. 力価

該当しない

5. 混入する可能性のある夾雑物

該当資料なし

6. 製剤の各種条件下における安定性⁴⁾

(1) 加速試験

① メロキシカム錠 5mg 「EMEC」

保存条件	保存形態	保存期間	試験項目	試験結果	
				試験開始時	試験終了時
40℃・ 75%RH	PTP 包装品 (PTP 包装し、アル ミ袋に入れた状態)	6 ヶ月	性状	淡黄白色の素錠	淡黄白色の素錠
			確認試験* ¹	適合	適合
			製剤均一性	適合	適合
			溶出性 (%)	86.3～95.9	84.9～92.8
			含量 (%)	97.6～99.8	97.7～99.6

*1 「IV.-9. 製剤中の有効成分の確認試験法」の項参照

② メロキシカム錠 10mg 「EMEC」

保存条件	保存形態	保存期間	試験項目	試験結果	
				試験開始時	試験終了時
40℃・ 75%RH	PTP 包装品 (PTP 包装し、アル ミ袋に入れた状態)	6 ヶ月	性状	淡黄白色の 割線入り素錠	淡黄白色の 割線入り素錠
			確認試験* ¹	適合	適合
			製剤均一性	適合	適合
			溶出性 (%)	88.9～93.8	88.3～92.3
			含量 (%)	98.3～99.8	98.3～99.9
	バラ包装品 (錠剤を褐色ガラス 瓶に入れた状態)	6 ヶ月	性状	淡黄白色の 割線入り素錠	淡黄白色の 割線入り素錠
			確認試験* ¹	適合	適合
			製剤均一性	適合	適合
			溶出性 (%)	88.2～94.5	88.0～92.3
			含量 (%)	98.3～99.8	98.8～100.6

*1 「IV.-9. 製剤中の有効成分の確認試験法」の項参照

最終包装製品を用いた加速試験 (40℃、75%RH、6 ヶ月) の結果、メロキシカム錠 5mg「EMEC」及びメロキシカム錠 10mg 「EMEC」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。

(2) 長期保存試験

① メロキシカム錠 5mg 「EMEC」

保存条件	保存形態	保存期間	試験項目	試験結果	
				試験開始時	試験終了時
25℃・ 60%RH	PTP 包装品 (PTP シートをピロ ー包装し、紙箱に入れ た状態)	36 ヶ月	性状	淡黄白色の素錠	淡黄白色の素錠
			確認試験*1	適合	適合
			溶出性 (%)	94~100	90~95
			含量 (%)	99.3~100.4	98.0~100.6

*1 「IV.-9. 製剤中の有効成分の確認試験法」の項参照

② メロキシカム錠 10mg 「EMEC」

保存条件	保存形態	保存期間	試験項目	試験結果	
				試験開始時	試験終了時
25℃・ 60%RH	PTP 包装品 (PTP シートをピロ ー包装し、紙箱に入れ た状態)	36 ヶ月	性状	淡黄白色の 割線入り素錠	淡黄白色の 割線入り素錠
			確認試験*1	適合	適合
			溶出性 (%)	86~92	84~92
			含量 (%)	96.2~99.5	99.0~100.8
	バラ包装品 (錠剤を褐色ガラス 瓶に入れ、紙箱に入れ た状態)	36 ヶ月	性状	淡黄白色の 割線入り素錠	淡黄白色の 割線入り素錠
			確認試験*1	適合	適合
			溶出性 (%)	86~92	85~93
			含量 (%)	96.2~99.5	99.0~100.8

*1 「IV.-9. 製剤中の有効成分の確認試験法」の項参照

最終包装製品を用いた長期保存試験(25℃・60%RH、36 ヶ月)の結果、メロキシカム錠 5mg「EMEC」及びメロキシカム錠 10mg 「EMEC」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。

<参考>無包装安定性試験⁵⁾

(1) メロキシカム錠 5mg 「EMEC」

苛酷試験（熱（40℃）、光（2500 lx）、湿度（25℃・75%RH））の結果、湿度の条件において硬度低下が認められ、光の条件において類縁物質が増加した。その他の試験項目はいずれも変化は認められなかった。

試験方法	保存条件	保存形態	保存期間	試験項目	試験結果		
					試験開始時	試験終了時	
熱に対する安定性	40℃	褐色ガラス瓶に入れ栓をした状態	3 ヶ月	性状	淡黄白色の素錠	淡黄白色の素錠	
				溶出性 (%)	平均値	98.8	97.7
					最小値	98.0	96.0
				含量 (%)		100.4	99.9
				純度試験 (%) (類縁物質)	個々の最大	0.01	0.04
					個々の合計	0.02	0.06
硬度 (N)		40	36				
光に対する安定性	2500 lx (120 万 lx・hr)	シャーレに入れ開放状態	20 日	性状	淡黄白色の素錠	淡黄白色の素錠	
				溶出性 (%)	平均値	98.8	98.5
					最小値	98.0	97.2
				含量 (%)		100.4	98.1
				純度試験 (%) (類縁物質)	個々の最大	0.01	0.14
					個々の合計	0.02	0.38
硬度 (N)		40	30				
湿度に対する安定性	25℃・75%RH	シャーレに入れ開放状態	3 ヶ月	性状	淡黄白色の素錠	淡黄白色の素錠	
				溶出性 (%)	平均値	98.8	95.1
					最小値	98.0	94.1
				含量 (%)		100.4	101.5
				純度試験 (%) (類縁物質)	個々の最大	0.01	0.03
					個々の合計	0.02	0.06
硬度 (N)		40	11				

(2) メロキシカム錠 10mg 「EMEC」

苛酷試験（熱（40℃）、光（2500 lx）、湿度（25℃・75%RH））の結果、湿度の条件において硬度低下が認められ、光の条件において類縁物質が増加した。その他の試験項目はいずれも変化は認められなかった。

試験方法	保存条件	保存形態	保存期間	試験項目	試験結果		
					試験開始時	試験終了時	
熱に対する安定性	40℃	褐色ガラス瓶に入れ栓をした状態	3 ヶ月	性状	淡黄白色の割線入り素錠	淡黄白色の割線入り素錠	
				溶出性 (%)	平均値	93.1	88.6
					最小値	92.4	87.3
				含量 (%)		98.8	99.2
				純度試験 (%) (類縁物質)	個々の最大	0.01	0.06
					個々の合計	0.02	0.12
硬度 (N)		70	32				
光に対する安定性	2500 lx (120 万 lx・hr)	シャーレに入れ開放状態	20 日	性状	淡黄白色の割線入り素錠	淡黄白色の割線入り素錠	
				溶出性 (%)	平均値	93.1	93.4
					最小値	92.4	92.8
				含量 (%)		98.8	98.9
				純度試験 (%) (類縁物質)	個々の最大	0.01	0.11
					個々の合計	0.02	0.30
硬度 (N)		70	46				
湿度に対する安定性	25℃・75%RH	シャーレに入れ開放状態	3 ヶ月	性状	淡黄白色の割線入り素錠	淡黄白色の割線入り素錠	
				溶出性 (%)	平均値	93.1	87.6
					最小値	92.4	87.2
				含量 (%)		98.8	99.6
				純度試験 (%) (類縁物質)	個々の最大	0.01	0.04
					個々の合計	0.02	0.07
硬度 (N)		70	22				

7. 調製法及び溶解後の安定性

該当しない

8. 他剤との配合変化（物理化学的变化）

該当資料なし

9. 溶出性⁶⁾

(1) メロキシカム錠 5mg 「EMEC」

溶出挙動における類似性

試験ガイドライン：「後発医薬品の生物学的同等性試験ガイドライン（平成13年5月31日医薬審発第786号別紙）」

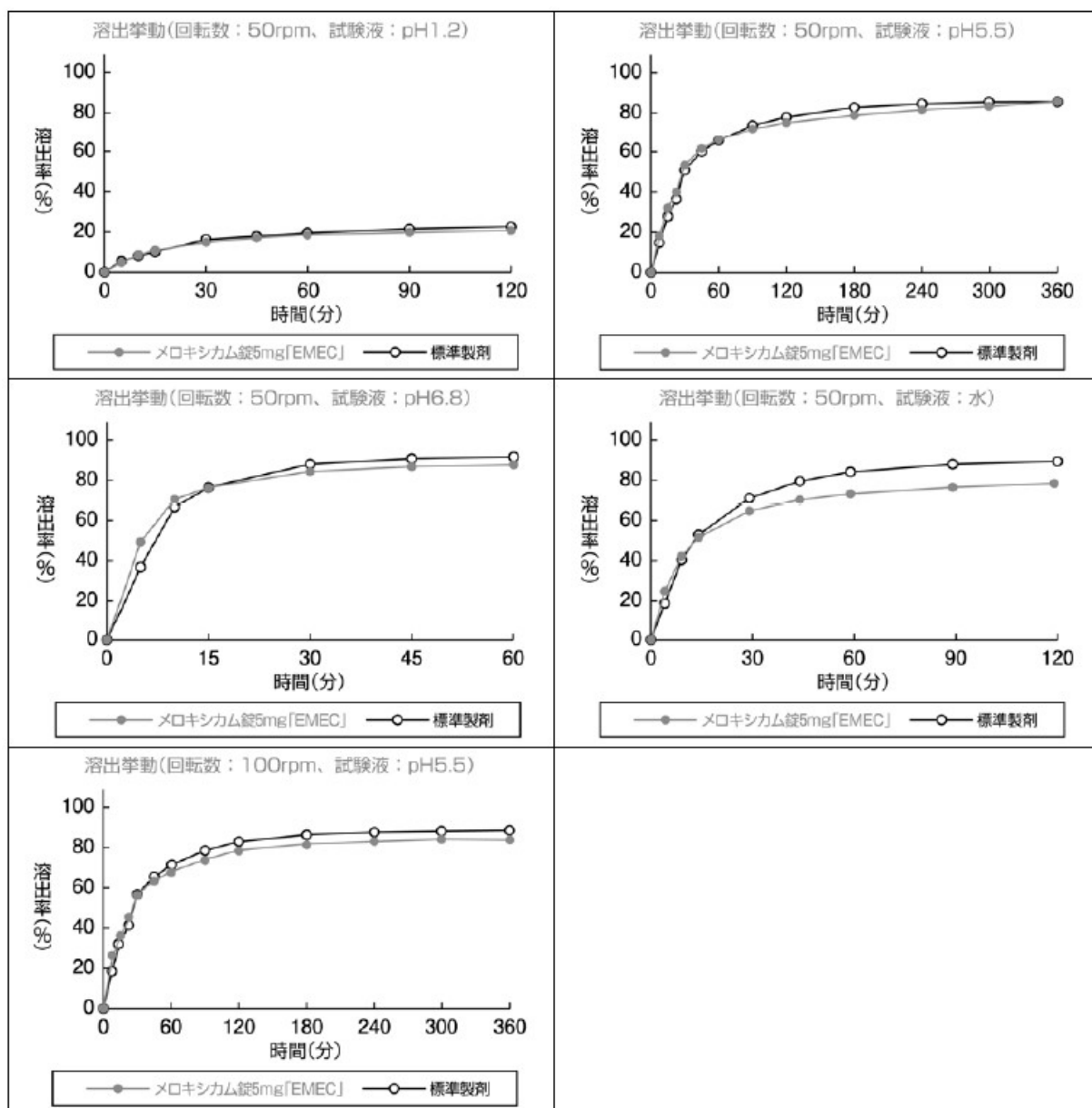
試験方法：溶出試験法第2法（パドル法）

標準製剤：メロキシカム5mg錠（モービック錠5mg）

試験液量：900mL

試験液：pH1.2、pH5.5、pH6.8、水

回転数：50rpm（pH1.2、pH5.5、pH6.8、水）、100rpm（pH5.5）



回転数	試験液	溶出時間 (判定時点)	平均溶出率 (%)		判定基準	判定
			試験製剤	標準製剤		
50rpm	pH1.2	15分	10.8	10.8	標準製剤の平均 溶出率±8%	適合
		120分	20.7	22.4		
	pH5.5	15分	40.2	36.5	標準製剤の平均 溶出率±15%	適合
		240分	81.6	84.7		
	pH6.8	10分	70.6	67.0		適合
		30分	84.5	88.6		
	水	10分	42.2	40.4		適合
		60分	73.4	84.3		
100rpm	pH5.5	15分	43.8	41.4		適合
		180分	81.9	86.5		

(2) メロキシカム錠 10mg 「EMEC」

溶出挙動における類似性

試験ガイドライン : 「後発医薬品の生物学的同等性試験ガイドライン (平成 13 年 5 月 31 日医薬審発第 786 号別紙)」

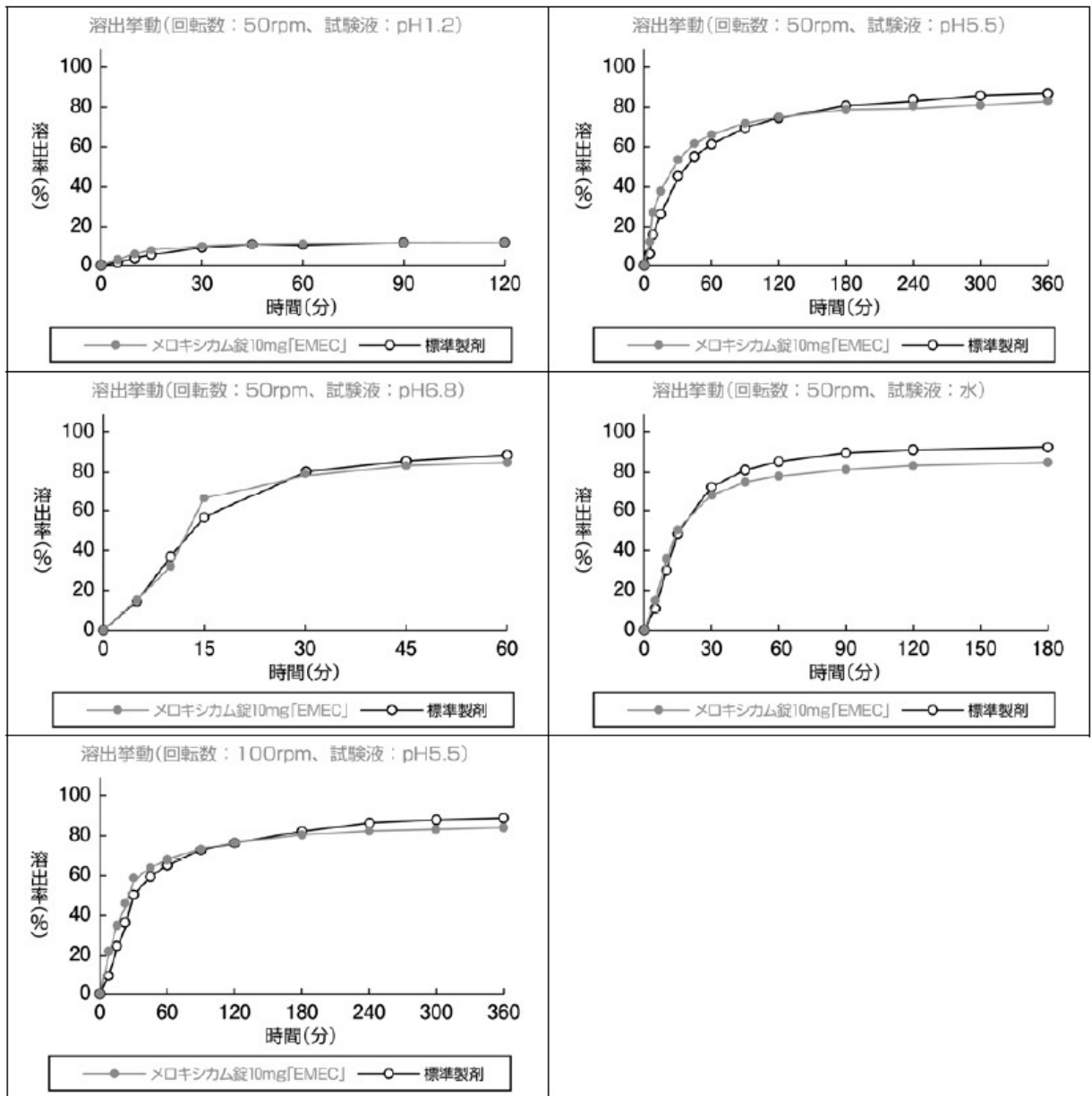
試験方法 : 溶出試験法第 2 法 (パドル法)

標準製剤 : メロキシカム 10mg 錠 (モービック錠 10mg)

試験液量 : 900mL

試験液 : pH1.2、pH5.5、pH6.8、水

回転数 : 50rpm (pH1.2、pH5.5、pH6.8、水)、100rpm (pH5.5)



回転数	試験液	溶出時間 (判定時点)	平均溶出率 (%)		判定基準	判定
			試験製剤	標準製剤		
50rpm	pH1.2	15分	7.9	5.4	標準製剤の平均 溶出率±8%	適合
		120分	12.1	12.1		
	pH5.5	30分	53.7	45.4	標準製剤の平均 溶出率±15%	適合
		300分	82.1	85.9		
	pH6.8	10分	32.2	37.0		適合
		45分	83.4	85.7		
	水	15分	50.4	48.4		適合
		60分	78.1	85.4		
100rpm	pH5.5	15分	43.9	33.9		適合
		240分	82.5	86.5		

10. 容器・包装

(1) 注意が必要な容器・包装、外観が特殊な容器・包装に関する情報

該当しない

(2) 包装

メロキシカム錠 5mg 「EMEC」 100錠 [10錠 (PTP) × 10]

メロキシカム錠 10mg 「EMEC」 100錠 [10錠 (PTP) × 10]
140錠 [10錠 (PTP) × 14]
500錠 [10錠 (PTP) × 50]
500錠 (バラ)

(3) 予備容量

該当しない

(4) 容器の材質

PTP：ポリ塩化ビニル・アルミニウム (PTP シート)

ポリプロピレン (バンディング)

ポリエステル・ポリエチレン・アルミニウム (ピロー袋)

紙 (箱)

バラ：ガラス (褐色) (ボトル)

金属 (キャップ)

ポリスチレン (詰め物)

紙 (箱)

11. 別途提供される資材類

該当資料なし

12. その他

該当資料なし

V. 治療に関する項目

1. 効能又は効果

4. 効能又は効果

下記疾患並びに症状の消炎・鎮痛

関節リウマチ、変形性関節症、腰痛症、肩関節周囲炎、頸肩腕症候群

2. 効能又は効果に関連する注意

設定されていない

3. 用法及び用量

(1) 用法及び用量の解説

6. 用法及び用量

通常、成人にはメロキシカムとして 10mg を 1 日 1 回食後に経口投与する。

なお、年齢、症状により適宜増減するが、1 日最高用量は 15mg とする。

(2) 用法及び用量の設定経緯・根拠

該当資料なし

4. 用法及び用量に関連する注意

7. 用法及び用量に関連する注意

7.1 国内において 1 日 15mg を超える用量での安全性は確立していない（使用経験が少ない）。

7.2 他の消炎鎮痛剤との併用は避けることが望ましい。

7.3 高齢者では、少量（1 回 5mg 1 日 1 回）から投与を開始するなど慎重に投与すること。

[9.8 参照]

5. 臨床成績

(1) 臨床データパッケージ

該当資料なし

(2) 臨床薬理試験

該当資料なし

(3) 用量反応探索試験

該当資料なし

(4) 検証的試験

1) 有効性検証試験

①国内第Ⅲ相比較試験

慢性関節リウマチ患者を対象にメロキシカムカプセル 10mg (1日1回投与) 又はピロキシカムカプセル 20mg (1日1回投与) を6週間投与した二重盲検比較試験の結果、メロキシカムカプセル 10mg の最終全般改善度では、有効率 (中等度改善以上) は 31.3% (26/83 例) であり、メロキシカムの概括安全度は対照薬との間に有意差を認めなかった⁷⁾。

副作用発現頻度は、メロキシカムカプセル 10mg 投与群で 12.5% (13/104 例) であり、主な副作用は皮疹・発疹・そう痒疹 2.9% (3/104 例)、胃部不快感 1.9% (2/104 例)、胃痛 1.9% (2/104 例) であった。臨床検査値異常変動の発現頻度は 7.7% (8/104 例) で、主な臨床検査値異常変動は尿蛋白 2.9% (3/104 例)、尿沈渣の増加 2.9% (3/104 例) であった。

②国内第Ⅲ相比較試験

腰痛症・肩関節周囲炎・頸肩腕症候群患者を対象にメロキシカムカプセル 10mg (1日1回投与) 又はインドメタシンカプセル 25mg (1日3回投与) を4週間投与した二重盲検比較試験の結果、メロキシカムカプセル 10mg の最終全般改善度では、有効率 (中等度改善以上) は 77.7% (87/112 例) であり、メロキシカムの概括安全度は対照薬との間に有意差を認めなかった⁸⁾。

副作用発現頻度は、メロキシカムカプセル 10mg 投与群で 28.1% (27/96 例) であり、主な副作用は胃部不快感 8.3% (8/96 例)、胃痛 5.2% (5/96 例)、腹痛 2.1% (2/96 例)、口角炎 2.1% (2/96 例) であった。主な臨床検査値異常変動は、好酸球の増加 1.1% (1/95 例)、BUN の上昇 1.1% (1/95 例) であった。

2) 安全性試験

該当資料なし

(5) 患者・病態別試験

該当資料なし

(6) 治療的使用

1) 使用成績調査 (一般使用成績調査、特定使用成績調査、使用成績比較調査)、製造販売後データベース調査、製造販売後臨床試験の内容

該当資料なし

2) 承認条件として実施予定の内容又は実施した調査・試験の概要

該当しない

(7) その他

該当資料なし

VI. 薬効薬理に関する項目

1. 薬理的に関連ある化合物又は化合物群

ロキソプロフェンナトリウム水和物、ジクロフェナクナトリウム、ザルトプロフェン、アンピロキシカム、エトドラク、メフェナム酸、インドメタシンファルネシル、インドメタシンなどの非ステロイド性消炎・鎮痛剤

注意：関連のある化合物の効能・効果等は、最新の電子添文を参照すること。

2. 薬理作用

(1) 作用部位・作用機序

メロキシカムはシクロオキシゲナーゼ (COX) の活性を抑制して (*in vitro*)、炎症局所におけるプロスタグランジンの生合成を阻害し(ラット、マウス)、消炎・鎮痛作用を示すと考えられる¹⁻³⁾。

(2) 薬効を裏付ける試験成績

1) 抗炎症作用

メロキシカムはカオリン足蹠浮腫(ラット)において、インドメタシンとほぼ同等の抗炎症作用を示した⁹⁾。アジュバント関節炎(ラット)においては、インドメタシン、ピロキシカム及びジクロフェナクナトリウムに比し、数倍強力な作用を示した^{9,10)}。カラゲニン足蹠浮腫(ラット)、綿球法による肉芽形成(ラット)、カラゲニン胸膜炎(ラット)においても抗炎症作用を示した^{1,9,11)}。

2) 鎮痛作用

メロキシカムは足蹠浮腫の炎症性疼痛(ラット: Randall-Selitto 法)、アジュバント関節炎痛(ラット)、酢酸 writhing (マウス)において、インドメタシン及びピロキシカムとほぼ同程度の鎮痛作用を示した^{9,11)}。

3) 消化管に対する作用

メロキシカムの胃粘膜障害作用(ラット)及び小腸潰瘍惹起作用(ラット)は、ピロキシカム及びインドメタシンよりも弱かった^{1,9,11)}。また、塩酸による胃粘膜障害(ラット)に対して、抗炎症用量でピロキシカムは有意に増悪作用を示したが、メロキシカムは増悪作用を示さなかった¹²⁾。

4) シクロオキシゲナーゼ (COX) -1 及び COX-2 に対する阻害活性

メロキシカムは、酵素実験及び細胞を用いた実験において、COX-1 よりも COX-2 に対して強い阻害活性を示した^{1,2)}。

In vitro 試験における COX-1、COX-2 に対する阻害活性比

	酵素試験 ¹⁾	細胞試験 ²⁾
IC ₅₀ (COX-2/COX-1)	0.0825	0.33

(3) 作用発現時間・持続時間

該当資料なし

VII. 薬物動態に関する項目

1. 血中濃度の推移

(1) 治療上有効な血中濃度

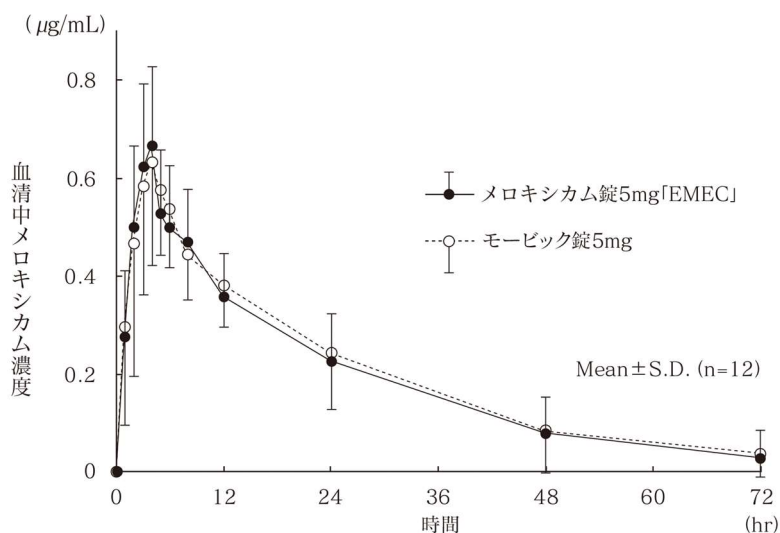
該当資料なし

(2) 臨床試験で確認された血中濃度

1) 生物学的同等性試験¹³⁾

<メロキシカム錠 5mg 「EMEC」>

メロキシカム錠 5mg 「EMEC」とモービック錠 5mg を、クロスオーバー法によりそれぞれ 1 錠 (メロキシカムとして 5mg) 健康成人男性に絶食下单回経口投与して血清中のメロキシカム濃度を測定し、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。



5mg 錠 1 錠投与時の平均血清中薬物濃度推移

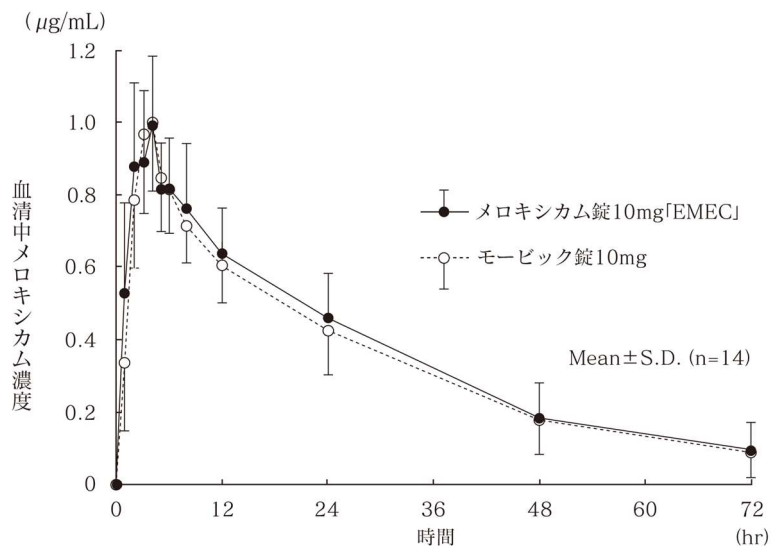
	判定パラメータ		参考パラメータ	
	AUC _{0-72hr} ($\mu\text{g}\cdot\text{hr}/\text{mL}$)	C_{max} (ng/mL)	T_{max} (hr)	$t_{1/2}$ (hr)
メロキシカム錠 5mg 「EMEC」	13.99±5.57	0.69±0.15	3.5±0.7	15.6±8.0
モービック錠 5mg	14.54±6.37	0.68±0.18	3.7±1.2	16.0±8.1

(Mean ± S.D., n=12)

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。

<メロキシカム錠 10mg 「EMEC」>

メロキシカム錠 10mg 「EMEC」とモービック錠 10mg を、クロスオーバー法によりそれぞれ 1 錠（メロキシカムとして 10mg）健康成人男性に絶食下单回経口投与して血清中のメロキシカム濃度を測定し、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。



10mg 錠 1 錠投与時の平均血清中薬物濃度推移

	判定パラメータ		参考パラメータ	
	AUC _{0-72hr} ($\mu\text{g}\cdot\text{hr}/\text{mL}$)	C_{max} (ng/mL)	T_{max} (hr)	$t_{1/2}$ (hr)
メロキシカム錠 10mg 「EMEC」	26.52±6.70	1.04±0.18	3.9±1.5	20.5±8.1
モービック錠 10mg	25.13±6.43	1.06±0.20	3.3±0.8	20.4±8.0

(Mean ± S.D., n=14)

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。

(3) 中毒域

該当資料なし

(4) 食事・併用薬の影響

「VIII-7. 相互作用」の項参照

2. 薬物速度論的パラメータ

(1) 解析方法

該当資料なし

(2) 吸収速度定数

該当資料なし

(3) 消失速度定数

メロキシカム錠 5mg「EMEC」 : $0.052 \pm 0.018 \text{ hr}^{-1}$

メロキシカム錠 10mg「EMEC」 : $0.039 \pm 0.016 \text{ hr}^{-1}$

(4) クリアランス

該当資料なし

(5) 分布容積

該当資料なし

(6) その他

該当資料なし

3. 母集団（ポピュレーション）解析

(1) 解析方法

該当資料なし

(2) パラメータ変動要因

該当資料なし

4. 吸収

該当資料なし

5. 分布

(1) 血液-脳関門通過性

該当資料なし

(2) 血液-胎盤関門通過性

〈参考〉

- 1) ラットの妊娠前及び妊娠初期投与試験において、黄体数、着床数及び生存胎児数が減少し、着床率の低下と着床後死亡率の増加がみられた。
- 2) ラットの器官形成期投与試験において妊娠期間の延長及び死産児数の増加がみられた。
- 3) ウサギの器官形成期投与試験において有意ではないが着床後死亡率の増加がみられた。
- 4) ラット周産期及び授乳期投与試験において、妊娠期間の延長及び分娩時間の遷延、死産児数及び生後4日までの死亡児数の増加がみられた。

（「Ⅷ.－6.（5）妊婦」の項参照）

(3) 乳汁への移行性

〈参考〉

動物実験（ラット）で乳汁中へ移行することが認められている。

（「Ⅷ.－6.（6）授乳婦等」の項参照）

(4) 髄液への移行性

該当資料なし

(5) その他の組織への移行性

該当資料なし

(6) 血漿蛋白結合率

該当資料なし

6. 代謝

(1) 代謝部位及び代謝経路

該当資料なし

(2) 代謝に関与する酵素（CYP等）の分子種、寄与率

該当資料なし

(3) 初回通過効果の有無及びその割合

該当資料なし

(4) 代謝物の活性の有無及び活性比、存在比率

該当資料なし

7. 排泄

該当資料なし

8. トランスポーターに関する情報

該当資料なし

9. 透析等による除去率

該当資料なし

10. 特定の背景を有する患者

該当資料なし

11. その他

該当資料なし

Ⅷ. 安全性（使用上の注意等）に関する項目

1. 警告内容とその理由

設定されていない

2. 禁忌内容とその理由

2. 禁忌（次の患者には投与しないこと）

- 2.1 消化性潰瘍のある患者〔プロスタグランジン合成阻害作用により、胃粘膜防御能が低下し、消化性潰瘍を悪化させるおそれがある〕〔9.1.2 参照〕
- 2.2 重篤な血液の異常がある患者〔9.1.3 参照〕
- 2.3 重篤な肝機能障害のある患者〔9.3.1 参照〕
- 2.4 重篤な腎機能障害のある患者〔9.2.1 参照〕
- 2.5 重篤な心機能不全のある患者〔9.1.4 参照〕
- 2.6 重篤な高血圧症の患者〔9.1.5 参照〕
- 2.7 本剤の成分、サリチル酸塩（アスピリン等）又は他の非ステロイド性消炎鎮痛剤に対して過敏症の既往歴のある患者
- 2.8 アスピリン喘息（非ステロイド性消炎鎮痛剤等による喘息発作の誘発）又はその既往歴のある患者〔重症喘息発作を誘発するおそれがある〕〔9.1.6 参照〕
- 2.9 妊婦又は妊娠している可能性のある女性〔9.5 参照〕

3. 効能又は効果に関連する注意とその理由

設定されていない

4. 用法及び用量に関連する注意とその理由

「V-4. 用法及び用量に関連する注意」参照

5. 重要な基本的注意とその理由

8. 重要な基本的注意

- 8.1 本剤は *in vitro* 試験において、シクロオキシゲナーゼ（COX）-1 に対してよりも COX-2 をより強く阻害することが確認されているが、日本人を対象とした臨床試験では COX-2 に対してより選択性の低い非ステロイド性消炎鎮痛剤と比較して、本剤の安全性がより高いことは検証されていない。特に、消化管障害発生のリスクファクターの高い患者（消化性潰瘍の既往歴のある患者等）への投与に際しては副作用の発現に留意し、十分な観察を行うこと。〔17.1.1、17.1.2、18.5 参照〕
- 8.2 消炎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。また、薬物療法以外の療法も考慮すること。
- 8.3 長期投与する場合には、定期的かつ必要に応じて尿検査、血液検査、肝機能検査及び便潜血検査等を行うこと。
- 8.4 感染症を不顕性化するおそれがあるため、観察を十分に行い、慎重に投与すること。
- 8.5 眼の調節障害、眠気等の精神神経系症状があらわれることがあるため、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注意すること。

6. 特定の背景を有する患者に関する注意

(1) 合併症・既往歴等のある患者

<p>9. 特定の背景を有する患者に関する注意</p> <p>9.1 合併症・既往歴等のある患者</p> <p>9.1.1 消化性潰瘍の既往歴のある患者 プロスタグランジン合成阻害作用により、胃粘膜防御能が低下し、消化性潰瘍を再発させるおそれがある。[11.1.1 参照]</p> <p>9.1.2 非ステロイド性消炎鎮痛剤の長期投与による消化性潰瘍のある患者で、本剤の長期投与が必要であり、かつミソプロストールによる治療が行われている患者 本剤を継続投与する場合には、十分経過を観察し、慎重に投与すること。ミソプロストールは非ステロイド性消炎鎮痛剤により生じた消化性潰瘍を効能・効果としているが、ミソプロストールによる治療に抵抗性を示す消化性潰瘍もある。[2.1 参照]</p> <p>9.1.3 血液の異常又はその既往歴のある患者（重篤な血液の異常がある患者を除く） 血液の異常を悪化又は再発させるおそれがある。[2.2 参照]</p> <p>9.1.4 心機能障害のある患者（重篤な心機能不全のある患者を除く） プロスタグランジン合成阻害作用により、腎血流量低下及び水、ナトリウムの貯留が起こり、心機能障害を悪化させるおそれがある。[2.5 参照]</p> <p>9.1.5 高血圧症の患者（重篤な高血圧症の患者を除く） プロスタグランジン合成阻害作用により、腎血流量低下及び水、ナトリウムの貯留が起こり、血圧を上昇させるおそれがある。[2.6 参照]</p> <p>9.1.6 気管支喘息のある患者（アスピリン喘息又はその既往歴のある患者を除く） 喘息発作を誘発するおそれがある。[2.8 参照]</p> <p>9.1.7 体液喪失を伴う大手術直後の患者 循環体液量が減少している状態にある患者では、プロスタグランジン合成阻害作用により、腎血流の低下、腎機能障害が惹起されるおそれがある。</p> <p>9.1.8 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ため、出血傾向を助長するおそれがある。</p> <p>9.1.9 炎症性腸疾患（クローン病あるいは潰瘍性大腸炎）の患者 症状が悪化するおそれがある。</p>

(2) 腎機能障害患者

<p>9.2 腎機能障害患者</p> <p>9.2.1 重篤な腎機能障害のある患者 投与しないこと。プロスタグランジン合成阻害作用により、腎血流量低下及び水、ナトリウムの貯留が起こり、腎機能障害を悪化させるおそれがある。[2.4 参照]</p> <p>9.2.2 腎機能障害又はその既往歴のある患者（重篤な腎機能障害のある患者を除く） プロスタグランジン合成阻害作用により、腎血流量低下及び水、ナトリウムの貯留が起こり、腎機能障害を悪化又は再発させるおそれがある。</p>

(3) 肝機能障害患者

<p>9.3 肝機能障害患者</p> <p>9.3.1 重篤な肝機能障害のある患者 投与しないこと。肝機能障害を悪化させるおそれがある。[2.3 参照]</p> <p>9.3.2 肝機能障害又はその既往歴のある患者（重篤な肝機能障害のある患者を除く） 肝機能障害を悪化又は再発させるおそれがある。</p>

(4) 生殖能を有する者

該当資料なし

(5) 妊婦

9.5 妊婦

妊婦又は妊娠している可能性のある女性には投与しないこと。

動物実験（ラット及びウサギ）において、以下のことが認められている。[2.9 参照]

- ・ ラットの妊娠前及び妊娠初期投与試験において、黄体数、着床数及び生存胎児数が減少し、着床率の低下と着床後死亡率の増加がみられた。
- ・ ラットの器官形成期投与試験において妊娠期間の延長及び死産児数の増加がみられた。
- ・ ウサギの器官形成期投与試験において着床後死亡率の増加がみられた。
- ・ ラット周産期及び授乳期投与試験において、妊娠期間の延長及び分娩時間の遷延、死産児数及び生後 4 日までの死亡児数の増加がみられた。

(6) 授乳婦

9.6 授乳婦

治療上の有益性及び母乳栄養の有益性を考慮し、授乳の継続又は中止を検討すること。動物実験（ラット）で乳汁中へ移行することが認められている。

(7) 小児等

9.7 小児等

小児等を対象とした臨床試験は実施していない。

(8) 高齢者

9.8 高齢者

観察を十分行い（消化管障害、特に胃腸出血に注意すること）、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。一般に高齢者においては胃腸出血、潰瘍、穿孔はより重篤な転帰をたどり、きわめてまれにはあるが致死性の消化管障害も報告されている。これらの事象は治療のどの時点でも発現し、重篤な消化管障害の既往の有無にかかわらず発現する可能性がある。[7.3 参照]

7. 相互作用

(1) 併用禁忌とその理由

設定されていない

(2) 併用注意とその理由

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
ACE 阻害薬、アンジオテンシンⅡ受容体拮抗剤	糸球体濾過量がより減少し、腎機能障害のある患者では急性腎障害を引き起こす可能性がある。	プロスタグランジン合成阻害作用により、腎血流量が低下するためと考えられる。
選択的セロトニン再取り込み阻害剤	出血傾向が増強するおそれがある。	選択的セロトニン再取り込み阻害剤は血小板凝集抑制作用を有するためと考えられる。
プロスタグランジン合成阻害剤（糖質コルチコイド、他の非ステロイド性消炎鎮痛剤、サリチル酸塩（アスピリンを含む））	消化性潰瘍および胃腸出血のリスクを高める可能性がある。	両剤ともプロスタグランジン合成阻害作用を有するためと考えられる。
抗凝固剤 トロンビン阻害剤（ダビガトランエテキシラート等） クマリン系抗凝血剤（ワルファリン等） ヘパリン	出血傾向が増強するおそれがあるので、併用が避けられない場合は、血液凝固に関する検査を行うなど、これら薬剤の効果を十分観察すること。	これら薬剤は抗凝固作用を有するためと考えられる。 また、CYP2C9 による代謝において、本剤とワルファリンとの薬物相互作用が起こるおそれがある。
抗血小板剤 （チクロピジン）	出血傾向が増強するおそれがある。	抗血小板剤は血小板凝集抑制作用を有するためと考えられる。
血栓溶解剤		これら薬剤は血栓溶解作用を有するためと考えられる。
コレステラミン	本剤の作用が減弱する。	コレステラミンの薬物吸着作用により、本剤の消失が速まると考えられる。
経口血糖降下剤	本剤の作用が増強するおそれがある。	機序は十分に解明されていないが、グリベンクラミドが本剤の代謝を阻害した（ <i>in vitro</i> 試験）との報告がある。
キニジン	本剤の作用が減弱するおそれがある。	機序は十分に解明されていないが、キニジンが本剤の代謝を亢進させた（ <i>in vitro</i> 試験）との報告がある。

リチウム	血中リチウム濃度が上昇する。他の非ステロイド性消炎鎮痛剤で、リチウム中毒を呈したとの報告があるので、本剤の治療開始、用量の変更及び中止時には、血中リチウム濃度を測定するなど留意すること。	プロスタグランジン合成阻害作用により、リチウムの腎排泄が遅延するためと考えられている。
メトトレキサート [11.1.4 参照]	メトトレキサートの血液障害を悪化させるおそれがあるので、血液検査を十分行うこと。	プロスタグランジン合成阻害作用により、メトトレキサートの尿細管分泌を抑制するためと考えられている。
利尿剤	利尿剤を使用中の患者においては、非ステロイド性消炎鎮痛剤で急性腎障害を起こすおそれがあるので、腎機能に十分留意し、本剤の併用を開始すること。	プロスタグランジン合成阻害作用により、腎血流量低下及び水、ナトリウムの貯留が起こるためと考えられている。
降圧薬 (β 受容体遮断薬、ACE 阻害薬、血管拡張薬、利尿剤等)	他の非ステロイド性消炎鎮痛剤で、降圧薬の効果を減弱させることが報告されている。	血管拡張作用を有するプロスタグランジンの合成が阻害されるため、降圧薬の血圧低下作用を減弱させると考えられている。
シクロスポリン	シクロスポリンの腎毒性が非ステロイド性消炎鎮痛剤により増強されるおそれがあるので、腎機能に十分留意すること。	プロスタグランジン合成阻害作用により腎血流量が減少するためと考えられている。

8. 副作用

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するなど適切な処置を行うこと。

(1) 重大な副作用と初期症状

11.1 重大な副作用

11.1.1 消化性潰瘍（1%以下）（穿孔を伴うことがある）、吐血（頻度不明）、下血等の胃腸出血（1%以下）、大腸炎（0.1%未満）[9.1.1 参照]

11.1.2 喘息（0.1%未満）

11.1.3 急性腎障害（頻度不明）

11.1.4 無顆粒球症（頻度不明）、血小板減少（1%以下）[10.2 参照]

11.1.5 中毒性表皮壊死融解症（Toxic Epidermal Necrolysis: TEN）（頻度不明）、皮膚粘膜眼症候群（Stevens-Johnson 症候群）（頻度不明）、水疱（頻度不明）、多形紅斑（頻度不明）

11.1.6 ショック（頻度不明）、アナフィラキシー（0.1%未満）、血管浮腫（0.1%未満）

11.1.7 肝炎（頻度不明）、重篤な肝機能障害（1%以下）

11.1.8 再生不良性貧血、骨髄機能抑制（いずれも頻度不明）

11.1.9 ネフローゼ症候群（頻度不明）

(2) その他の副作用

11.2 その他の副作用				
	5%以上	0.1～5%未満	0.1%未満	頻度不明
循環器		血圧上昇	低血圧、動悸	
消化器	腹痛	口内炎、口内乾燥、口角炎、食道炎、嘔吐、悪心・嘔気、食欲不振、胃潰瘍、消化不良、鼓腸放屁、下痢、便潜血、おくび	腹部膨満感、便秘	胃炎
精神神経系		頭痛、味覚障害	知覚異常、眠気、眩暈	錯乱、失見当識、抑うつ
過敏症		発疹、皮膚そう痒、蕁麻疹	接触性皮膚炎、光線過敏性反応	
感覚器			眼異物感、眼球強膜充血、耳鳴	結膜炎、視覚障害、霧視
肝臓		AST、ALT、LDH、Al-Pの上昇等の肝機能障害、ウロビリノーゲンの上昇、総ビリルビン値の上昇		
腎臓		BUN、クレアチニン、尿酸値の上昇、総蛋白、アルブミンの低下、尿蛋白、尿糖	尿量減少	
血液		白血球の増加、赤血球、白血球、ヘモグロビン、ヘマトクリット値、リンパ球の減少、好中球、好酸球、好塩基球、単球の増加、貧血		
その他		浮腫、倦怠感、気分不快、尿沈渣の増加、尿潜血、血清鉄の減少、カリウムの上昇	咳嗽、腋窩・乳房の痛み、悪寒、潮紅・ほてり、発熱、下肢脱力	排尿障害(尿閉を含む)

9. 臨床検査結果に及ぼす影響

設定されていない

10. 過量投与

13. 過量投与

13.1 処置

コレステラミンが本剤の消失を速めるとの報告がある¹⁴⁾。

11. 適用上の注意

14. 適用上の注意

14.1 薬剤交付時の注意

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ある。

12. その他の注意

(1) 臨床使用に基づく情報

15.1 臨床使用に基づく情報

15.1.1 非ステロイド性消炎鎮痛剤を長期間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。

15.1.2 他の非ステロイド性消炎鎮痛剤で、子宮内避妊器具の避妊効果を減弱させることが報告されている。

(2) 非臨床試験に基づく情報

設定されていない

IX. 非臨床試験に関する項目

1. 薬理試験

(1) 薬効薬理試験

「VI. 薬効薬理に関する項目」参照

(2) 安全性薬理試験

該当資料なし

(3) その他の薬理試験

該当資料なし

2. 毒性試験

(1) 単回投与毒性試験

該当資料なし

(2) 反復投与毒性試験

該当資料なし

(3) 遺伝毒性試験

該当資料なし

(4) がん原性試験

該当資料なし

(5) 生殖発生毒性試験

該当資料なし

(6) 局所刺激性試験

該当資料なし

(7) その他の特殊毒性

該当資料なし

X. 管理的事項に関する項目

1. 規制区分

製 剤：劇薬

有効成分：メロキシカム 劇薬

2. 有効期間

有効期間：3 年

3. 包装状態での貯法

室温保存

4. 取扱い上の注意

20. 取扱い上の注意

アルミピロー包装開封後は、湿気を避けて保存すること。

5. 患者向け資材

患者向医薬品ガイド：あり

くすりのしおり：あり

6. 同一成分・同効薬

同一成分薬：モービック錠 5mg・錠 10mg（日本ベーリンガー）

同 効 薬：ジクロフェナクナトリウム、ロキソプロフェンナトリウム水和物、ピロキシカム、アンピロキシカム 等

7. 国際誕生年月日

該当しない

8. 製造販売承認年月日及び承認番号、薬価基準収載年月日、販売開始年月日

販 売 名	製造販売承認年月日	承認番号	薬価基準収載年月日	販売開始年月日
メロキシカム錠 5mg「EMEC」	2008年3月14日	22000AMX01206000	2008年7月4日	2008年7月7日
メロキシカム錠 10mg「EMEC」	2008年3月14日	22000AMX01214000	2008年7月4日	2008年7月7日

9. 効能又は効果追加、用法及び用量変更追加等の年月日及びその内容

該当しない

10. 再審査結果、再評価結果公表年月日及びその内容

該当しない

11. 再審査期間

該当しない

12. 投薬期間制限に関する情報

本剤は、投薬（あるいは投与）期間に関する制限は定められていない。

13. 各種コード

販売名	厚生労働省薬価基準 収載医薬品コード	個別医薬品コード (YJ コード)	HOT(9 桁)番号	レセプト電算処理 システム用コード
メロキシカム錠 5mg「EMEC」	1149035F1039	1149035F1039	118467902	620008115
メロキシカム錠 10mg「EMEC」	1149035F2035	1149035F2035	118468602	620008133

14. 保険給付上の注意

本剤は診療報酬上の後発医薬品である。

X I . 文献

1. 引用文献

- 1) Ogino K, et al. : Pharmacology. 1997 ; 55 (1) : 44-53
- 2) Engelhardt G, et al. : Biochem Pharmacol. 1996 ; 51 : 21-28
- 3) Engelhardt G, et al. : Biochem Pharmacol. 1996 ; 51 : 29-38
- 4) ダイト株式会社 社内資料 (安定性試験)
- 5) ダイト株式会社 社内資料 (無包装安定性試験)
- 6) ダイト株式会社 社内資料 (溶出挙動)
- 7) 水島裕ほか : 基礎と臨床. 1997 ; 31 (3) : 1115-1166
- 8) 桜井実ほか : 基礎と臨床. 1997 ; 31 (3) : 1201-1283
- 9) Engelhardt G, et al. : Inflamm Res. 1995 ; 44 : 423-433
- 10) Engelhardt G, et al. : Inflamm Res. 1995 ; 44 : 548-555
- 11) 吉田益美ほか : 応用薬理. 1997 ; 53 : 351-366
- 12) 消化管に対する作用の検討 (モービック錠 : 2000年7月3日承認、申請資料概要ホ.1.4)
- 13) ダイト株式会社 社内資料 (生物学的同等性試験)
- 14) Busch U, et al. : Eur J Clin Pharmacol. 1995 ; 48 : 269-272

2. その他の参考文献

該当資料なし

X II. 参考資料

1. 主な外国での発売状況

本剤は外国で発売されていない（メロキシカム製剤としては、海外で販売されている）。

2. 海外における臨床支援情報

該当資料なし

XIII. 備考

1. 調剤・服薬支援に際して臨床判断を行うにあたっての参考情報

本項の情報に関する注意：本項には承認を受けていない品質に関する情報が含まれる。試験方法等が確立していない内容も含まれており、あくまでも記載されている試験方法で得られた結果を事実として提示している。医療従事者が臨床適用を検討する上での参考情報であり、加工等の可否を示すものではない。

掲載根拠：「医療用医薬品の販売情報提供活動に関するガイドラインに関する Q&A について（その3）」令和元年9月6日付 厚生労働省医薬・生活衛生局 監視指導・麻薬対策課 事務連絡

(1) 粉砕

＜メロキシカム錠 5mg 「EMEC」＞

メロキシカム錠 5mg 「EMEC」（ロット番号：MX-09）を粉砕均一化し、各種条件下での安定性を検討した。

試験結果

いずれの試験条件でも吸湿による見かけ上の含量低下が認められた。

温度及び湿度では、30日経過時で類縁物質のわずかな増加が認められた。

光では、30万 Lux・hr より類縁物質の顕著な増加が認められた。

①温度（40±2℃・75±5%RH、遮光・気密容器）の試験結果

試験項目	規格値	保存期間			
		開始時	7日	14日	30日
性状	—	淡黄白色の粉末	変化なし	変化なし	変化なし
定量試験	95.0～105.0%	100.2%	98.6%	97.7%	95.1%
純度試験	類縁物質：参考値	0.02%	0.08%	0.08%	0.24%

②湿度（25±2℃・75±5%RH、遮光・開放）の試験結果

試験項目	規格値	保存期間			
		開始時	7日	14日	30日
性状	—	淡黄白色の粉末	変化なし	変化なし	変化なし
定量試験	95.0～105.0%	100.2%	94.7%	94.6%	94.0%
純度試験	類縁物質：参考値	0.02%	0.08%	0.06%	0.16%

③光（2500lx、25±2℃・45±5%RH、開放）の試験結果

試験項目	規格値	保存期間			
		開始時	30万 Lux・hr	60万 Lux・hr	120万 Lux・hr
性状	—	淡黄白色の粉末	変化なし	変化なし	変化なし
定量試験	95.0～105.0%	100.2%	95.8%	94.2%	93.4%
純度試験	類縁物質：参考値	0.02%	0.35%	0.85%	1.19%

<メロキシカム錠 10mg「EMEC」>

メロキシカム錠 10mg「EMEC」（ロット番号：MX-107）を粉碎均一化し、各種条件下での安定性を検討した。

試験結果

いずれの試験条件でも吸湿による見かけ上の含量低下が認められた。温度及び湿度では、30日経過時で類縁物質のわずかな増加が認められた。光では、30万 Lux・hrより類縁物質の顕著な増加が認められた。

①温度（40±2℃・75±5%RH、遮光・気密容器）の試験結果

試験項目	規格値	保存期間			
		開始時	7日	14日	30日
性状	—	淡黄白色の粉末	変化なし	変化なし	変化なし
定量試験	95.0～105.0%	99.6%	95.4%	95.4%	95.3%
純度試験	類縁物質：参考値	0.01%	0.12%	0.15%	0.10%

②湿度（25±2℃・75±5%RH、遮光・開放）の試験結果

試験項目	規格値	保存期間			
		開始時	7日	14日	30日
性状	—	淡黄白色の粉末	変化なし	変化なし	変化なし
定量試験	95.0～105.0%	99.6%	93.5%	93.8%	93.8%
純度試験	類縁物質：参考値	0.01%	0.08%	0.07%	0.09%

③光（2500lx、25±2℃・45±5%RH、開放）の試験結果

試験項目	規格値	保存期間			
		開始時	30万 Lux・hr	60万 Lux・hr	120万 Lux・hr
性状	—	淡黄白色の粉末	変化なし	変化なし	変化なし
定量試験	95.0～105.0%	99.6%	96.0%	94.6%	94.4%
純度試験	類縁物質：参考値	0.01%	0.27%	0.50%	0.71%

(2) 崩壊・懸濁性及び経管投与チューブの通過性

1. 崩壊懸濁試験

「内服薬経管投与ハンドブック第3版(株じほう)」P.41「1. 崩壊懸濁試験1) 錠剤・カプセル剤」に準じ、ディスペンサー内に本品1錠および55℃のお湯20mLを入れ、5分間自然放置した後、ディスペンサーを90度で15往復横転させ、崩壊・懸濁の状態を観察した。5分後に崩壊しない場合は、更に5分間放置後、同様な操作を行い、崩壊・懸濁の状態を観察した。

2. 通過性試験

「内服薬経管投与ハンドブック第3版(株じほう)」P.47「2. 通過性試験」に準じ、崩壊懸濁法で得られた懸濁液を、経管チューブの注入端より2~3mL/秒の速度で注入した。チューブサイズ8、12フレンチによる通過性を観察した。薬を注入した後に適量の水を同じ注射器で吸い取り、注入してチューブ内を洗うとき、注入器内・チューブ内に薬が残存していなければ通過性に問題なしとした。

3. 試験結果

販売名		結果
メロキシカム錠 5mg「EMEC」	崩壊懸濁試験	5分間時で完全に崩壊し、良好な懸濁状態を示した。
	通過性試験	懸濁液はチューブサイズ8フレンチを通過した。
メロキシカム錠 10mg「EMEC」	崩壊懸濁試験	5分間時で完全に崩壊し、良好な懸濁状態を示した。
	通過性試験	懸濁液はチューブサイズ8フレンチを通過した。

2. その他の関連資料

(1) バーコード等

製品名	包装単位	調剤包装単位コード (GS1-RSS)	販売包装単位コード (GS1-RSS)
メロキシカム錠 5mg「EMEC」	100錠 PTP	(01) 04987376914055	(01) 14987376914007
メロキシカム錠 10mg「EMEC」	100錠 PTP	(01) 04987376914154	(01) 14987376914106
	140錠 PTP	(01) 04987376914161	(01) 14987376914113
	500錠 PTP	(01) 04987376914154	(01) 14987376914120
	500錠バラ	(01) 04987376914178	(01) 14987376914137