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 2008 に準拠して作成

ガ 真 菌 剤 アムリート^{"®}クリーム 1%

AMRID® Cream 1% 〈ミコナゾール硝酸塩製剤〉

剤 形	クリーム剤	
製剤の規制区分	該当しない	
規格・含量	1g 中 日局 ミコナゾール硝酸塩 10mg(1%)含有	
一 般 名	和名:ミコナゾール硝酸塩 洋名:Miconazole Nitrate	
製 造 販 売 承 認 年 月 日 薬価基準収載・発売年月日	製造販売承認年月日:2009 年 7 月 2 日 (販売名変更による) 薬価基準収載年月日:2009 年 9 月 25 日 (販売名変更による) 発 売 年 月 日:1990 年	
開発・製造販売(輸入) 提 携 ・ 販 売 会 社 名	製造販売元:摩耶堂製薬株式会社	
医薬情報担当者の連絡先		
問い合わせ窓口	摩耶堂製薬株式会社 医薬部 TEL 078-929-0066 受付時間:9:00~17:30 (土、日、祝日を除く) 医療関係者向けホームページ http://www.mayado.jp/med/index.html	

本 IF は 2016 年 11 改訂 (第 5 版) の添付文書の記載に基づき改訂した。

最新の添付文書は、医薬品医療機器情報提供ホームページ http://www.info.pmda.go.jp/にてご確認ください。

R:登録商標

IF利用の手引きの概要

—— 日本病院薬剤師会 ——

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、添付文書と略す)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る。

医療現場では、当該医薬品について製薬企業の医薬情報担当者等に情報の追加請求や質疑をして情報を補完して対処してきている。この際に必要な情報を網羅的に入手するための情報リストとしてインタビューフォームが誕生した。

昭和 63 年に日本病院薬剤師会(以下、日病薬と略す)学術第 2 小委員会が「医薬品インタビューフォーム」(以下、IF と略す)の位置付け並びに IF 記載様式を策定した。その後、医療従事者向け並びに患者向け医薬品情報ニーズの変化を受けて、平成 10 年 9 月に日病薬学術第 3 小委員会において IF 記載要領の改訂が行われた。

更に 10 年が経過した現在、医薬品情報の創り手である製薬企業、使い手である医療現場の薬剤師、双方にとって薬事・医療環境は大きく変化したことを受けて、平成 20 年 9 月に日病薬医薬情報委員会において新たな IF 記載要領が策定された。

2. IFとは

IF は「添付文書等の情報を補完し、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薬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。

ただし、薬事法・製薬企業機密等に関わるもの、製薬企業の製剤努力を無効にするもの及び薬剤師自らが評価・判断・提供すべき事項等は IF 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 IF は、薬剤師自らが評価・判断・臨床適応するとともに、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。

[IF の様式]

- ①規格はA4版、横書きとし、原則として9ポイント以上の字体(図表は除く)で記載し、一色刷りとする。ただし、添付文書で赤枠・赤字を用いた場合には、電子媒体ではこれに従うものとする。
- ②IF 記載要領に基づき作成し、各項目名はゴシック体で記載する。
- ③表紙の記載は統一し、表紙に続けて日病薬作成の「IF 利用の手引きの概要」の全文を記載する ものとし、2 頁にまとめる。

[IF の作成]

- ①IF は原則として製剤の投与経路別(内用剤、注射剤、外用剤)に作成される。
- ②IF に記載する項目及び配列は日病薬が策定した IF 記載要領に準拠する。
- ③添付文書の内容を補完するとの IF の主旨に沿って必要な情報が記載される。
- ④製薬企業の機密等に関するもの、製薬企業の製剤努力を無効にするもの及び薬剤師をはじめ医療従事者自らが評価・判断・提供すべき事項については記載されない。

⑤「医薬品インタビューフォーム記載要領 2008」(以下、「IF 記載要領 2008」と略す)により作成された IF は、電子媒体での提供を基本とし、必要に応じて薬剤師が電子媒体(PDF)から印刷して使用する。企業での製本は必須ではない。

「IF の発行]

- ①「IF 記載要領 2008」は、平成 21 年 4 月以降に承認された新医薬品から適用となる。
- ②上記以外の医薬品については、「IF 記載要領 2008」による作成・提供は強制されるものではない。
- ③使用上の注意の改訂、再審査結果又は再評価結果(臨床再評価)が公表された時点並びに適応症の拡大等がなされ、記載すべき内容が大きく変わった場合には IF が改訂される。

3. IFの利用にあたって

「IF 記載要領 2008」においては、従来の主に MR による紙媒体での提供に替え、PDF ファイルによる電子媒体での提供を基本としている。情報を利用する薬剤師は、電子媒体から印刷して利用することが原則で、医療機関での IT 環境によっては必要に応じて MR に印刷物での提供を依頼してもよいこととした。

電子媒体の IF については、医薬品医療機器総合機構の医薬品医療機器情報提供ホームページに 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」に従って作成・提供するが、IFの原点を踏まえ、医療現場に不足している情報やIF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薬剤師等自らが内容を充実させ、IF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、IFが改訂されるまでの間は、当該医薬品の製薬企業が提供する添付文書やお知らせ文書等、あるいは医薬品医療機器情報配信サービス等により薬剤師等自らが整備するとともに、IFの使用にあたっては、最新の添付文書を医薬品医療機器情報提供ホームページで確認する。

なお、適正使用や安全性の確保の点から記載されている「臨床成績」や「主な外国での発売状況」 に関する項目等は承認事項に関わることがあり、その取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

IF を薬剤師等の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頂きたい。しかし、薬事法や医療用医薬品プロモーションコード等による規制により、製薬企業が医薬品情報として提供できる範囲には自ずと限界がある。IF は日病薬の記載要領を受けて、当該医薬品の製薬企業が作成・提供するものであることから、記載・表現には制約を受けざるを得ないことを認識しておかなければならない。

また製薬企業は、IF があくまでも添付文書を補完する情報資材であり、今後インターネットでの公開等も踏まえ、薬事法上の広告規制に抵触しないよう留意し作成されていることを理解して情報を活用する必要がある。

(2008年9月)

目 次

Ι.	概要に関する 項 目		VIII .	安全性(使用上の注意寺)に関する項目	
1	開発の経緯・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・	1	1	警告内容とその理由・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・	10
2	製品の治療学的・製剤学的特性・・・・・・・	1	2	禁忌内容とその理由(原則禁忌を含む)・	10
			3	効能又は効果に関連する使用上の注意と	
Ι.	名称に関する項目			その理由・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・	10
1	販売名	2	4	用法及び用量に関連する使用上の注意と	
2	一般名			その理由・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・	10
3	構造式又は示性式		5	慎重投与内容とその理由・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・	
4	分子式及び分子量		6	重要な基本的注意とその理由及び処置方法・・	
	化学名(命名法) ····································		7	相互作用・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・	
5			-		
6	慣用名、別名、略号、記号番号		8	副作用・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・	
7	CAS 登録番号 · · · · · · · · · · · · · · · · · · ·	2	9	高齢者への投与・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・	
			10	妊婦、産婦、授乳婦等への投与・・・・・・・・	
Ш.	有効成分に関する項目		11	小児等への投与・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・	
1	物理化学的性質	3	12	臨床検査結果に及ぼす影響・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・	11
2	有効成分の各種条件下における安定性・・・	3	13	過量投与 · · · · · · · · · · · · · · · · · · ·	11
3	有効成分の確認試験法・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・	3	14	適用上の注意・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・	11
4	有効成分の定量法・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・	3	15	その他の注意・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・	
	100000000000000000000000000000000000000		16	その他・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・	
IV.	製剤に関する項目		10	C 47 IE	11
1	利形·····	4	IX.	非臨床試験に関する項目	
	製剤の組成······				10
2			1	薬理試験 · · · · · · · · · · · · · · · · · · ·	12
3	用時溶解して使用する製剤の調製法・・・・		2	毒性試験・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・	12
4	懸濁剤、乳剤の分散性に対する注意・・・・・				
5	製剤の各種条件下における安定性・・・・・・		Χ.	管理的事項に関する項目	
6	溶解後の安定性・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・		1	規制区分 · · · · · · · · · · · · · · · · · · ·	
7	他剤との配合変化(物理化学的変化)・・・	4	2	有効期間又は使用期限・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・	13
8	溶出性		3	貯法·保存条件·····	13
9	生物学的試験法		4	薬剤取扱い上の注意点・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・	
10	製剤中の有効成分の確認試験法・・・・・・・		5	承認条件等・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・	13
11	製剤中の有効成分の定量法・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・	5	6	包装 · · · · · · · · · · · · · · · · · · ·	
12	力価・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・	5	7	容器の材質・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・	
13	混入する可能性のある夾雑物・・・・・・・・	5	8		
		_		同一成分・同効薬・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・	
14	治療上注意が必要な容器に関する情報・・・	5	9	国際誕生年月日・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・	
15	刺激性		10	製造販売承認年月日及び承認番号・・・・・・	
16	その他・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・	5	11	薬価基準収載年月日 · · · · · · · · · · · · · · · · · · ·	13
			12	効能又は効果追加、用法及び用量変更	
٧.	治療に関する項目			追加等の年月日及びその内容・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・	13
1	効能又は効果・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・	6	13	再審査結果、再評価結果公表年月日及び	
2	用法及び用量・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・	6		その内容・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・	13
3	臨床成績	6	14	再審査期間 · · · · · · · · · · · · · · · · · · ·	13
			15	投薬期間制限医薬品に関する情報・・・・・・	
VI.	薬効薬理に関する項目		16	各種コード・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・	14
	薬理学的に関連のある化合物又は化合物群・・・	7	17	保険給付上の注意・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・	
1	薬理作用・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・		11	体	14
2	条 性 [[F用]]	1	32 T	* *	
THE	本 <u>梅</u> 毛纶1-81十7万口			. 文献 	1 -
VII.	薬物動態に関する項目	0	1	引用文献	15
1	血中濃度の推移・測定法・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・		2	その他の参考文献 · · · · · · · · · · · · · · · · · · ·	15
2	薬物速度論的パラメータ・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・				
3	吸収	8	ΧI	参考資料	
4	24 11.	8	1	主な外国での発売状況・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・	
5	代謝	8	2	海外における臨床支援情報・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・	15
6	排泄	9			
7	透析等による除去率・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・		ΧШ	I. 備考	
				····································	15
				C - 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1	10

I. 概要に関する項目

1 開発の経緯

ミコナゾール硝酸塩は、1963 年以来ベルギーの Janssen 社で約 1500種のイミダゾール系化合物が合成され、本品に強い抗真菌活 性が認められた。

アムリードクリーム 1%は、ミコナゾール硝酸塩を 1.0%含む。

2 製品の治療学的・製剤学的 該当資料なし 特性

Ⅱ. 名称に関する項目

1 販売名

(1)和名

アムリードクリーム 1%

(2)洋名

AMRID Cream 1%

(3) 名称の由来

特になし

2 一般名

(1)和名(命名法)

ミコナゾール硝酸塩 (JAN)

(2)洋名(命名法)

Miconazole Nitrate (JAN)

(3) ステム

ミコナゾール系の合成抗真菌薬:-conazole

3 構造式又は示性式

Cl O H Cl · HNO₃ · LNO · L

4 分子式及び分子量

分子式: C₁₈H₁₄Cl₄N₂O·HNO₃

分子量: 479.14

5 化学名(命名法)

1-[(2RS)-2-(2,4-Dichlorobenzyloxy)-2-(2,4-

dichlorophenyl)ethyl]-1*H*-imidazole mononitrate (IUPAC)

6 慣用名、別名、略号、

記号番号

略号: MCZ

7 CAS登録番号

22832-87-7

Ⅲ. 有効成分に関する項目

1 物理化学的性質

(1) 外観·性状

白色の結晶性の粉末である。

(2)溶解性

N,N-ジメチルホルムアミドに溶けやすく、メタノールにやや溶け にくく、エタノール(95)、アセトン又は酢酸(100)に溶けにくく、 水又はジエチルエーテルに極めて溶けにくい。

(3) 吸湿性

該当資料なし

(4)融点(分解点)、沸点、

凝固点

融 点:約180℃(分解)

(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

日局「ミコナゾール硝酸塩」による

4 有効成分の定量法

日局「ミコナゾール硝酸塩」による

Ⅳ. 製剤に関する項目

1 剤形

(1) 投与経路

経皮

(2) 剤形の区別、規格及び 性状 白色のクリーム剤である。

(3)製剤の物性

該当資料なし

(4) 識別コード

CAR

(5) pH、浸透圧比、粘度、比重、 安定な pH 域等 該当しない

(6)無菌の有無

該当しない

2 製剤の組成

(1)有効成分(活性成分) の含量 1g中 日局 ミコナゾール硝酸塩 10mg 含有

(2)添加物

自己乳化型ステアリン酸グリセリン、ポリオキシエチレンセチルエーテル、セタノール、流動パラフィン、ミリスチン酸イソプロピル、プロピルパラベン、メチルパラベン

(3)添付溶解液の組成及び 容量 該当しない

3 用時溶解して使用する 製剤の調整法

該当しない

4 懸濁剤、乳剤の分散性 に対する注意 該当しない

5 製剤の各種条件下における安定性¹⁾

試験	温度	湿度	保存形態	保存 期間	試験項目	試験結果
加速	室温	-	アルミニウム製 チューフ゛	仏製 6ヶ月	性状	保存開始時より各試験項目
試験	40℃	75%			確認試験定量試験	とも変化は認められず安定であった。

6 溶解後の安定性

該当しない

7 他剤との配合変化(物理 化学的変化)

該当資料なし

8 溶出性

該当しない

9 生物学的試験法

該当しない

10 製剤中の有効成分の確認試験法

- 1. クロロホルム及び二クロム酸カリウム溶液による呈色反応: 紫色
- 2. 硫酸鉄(II) 試液を積層するとき、接界面に暗褐色の輪帯を生じる。
- 3. 薄層クロマトグラフィーによる標準液との比較において同一の Rf 値と色調(橙色)を示す。

11 製剤中の有効成分の定 量法 液体クロマトグラフィーにより、ミコナゾール硝酸塩標準品を用い調製した標準溶液との比較において試料溶液中の含有量を測定する。

12 力価

該当しない

13 混入する可能性のある 夾雑物

該当資料なし

14 治療上注意が必要な容器 に関する情報 該当資料なし

15 刺激性

該当資料なし

16 その他

該当資料なし

V. 治療に関する項目

効能又は効果

下記の皮膚真菌症の治療

- · 白 癬:体部白癬(斑状小水疱性白癬、頑癬)、股部白癬 (頑癬)、足部白癬(汗疱状白癬)
- ・カンジダ症:指間びらん症、間擦疹、乳児寄生菌性紅斑、 爪囲炎、外陰カンジダ症、皮膚カンジダ症
- •癜 風
- 2 用法及び用量

1日2~3回、患部に塗布する。

- 3 臨床成績
- (1) 臨床データパッケージ (2009年4月以降承認品目)

該当しない

(2) 臨床効果

該当資料なし

(3) 臨床薬理試験: 忍容性試験

該当資料なし

(4)探索的試験:用量反応 探索試験

該当資料なし

(5) 検証的試験

1)無作為化並行用量反応 試験

該当資料なし

2) 比較試験

該当資料なし

3)安全性試験

該当資料なし

4) 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・特定使用 | 該当資料なし 成績調査(特別調査)・製 造販売後臨床試験(市販 後臨床試験)

2) 承認条件として実施予 | 該当しない 定の内容又は実施した 試験の概要

VI. 薬効薬理に関する項目

1 薬理学的に関連ある 化合物又は化合物群 アゾール (ジベンジルエーテルーイミダゾール) 系化合物

- 2 薬理作用
- (1)作用部位·作用機序²⁾

作用部位:皮膚

作用機序:ミコナゾール硝酸塩は、菌の膜透過性に関係している

エルゴステロールの合成阻害により、菌細胞膜の物質輸送と透過性障壁を阻害し、その結果、高分子物質合成阻害と呼吸阻害を誘発させることにより、抗菌作用を示す。更に高濃度ではRNA分解を促進し、細胞発

育阻止あるいは細胞死に至らせる。

(2) 薬効を裏付ける試験成績 3)

抗炎症作用 (家兎)

家兎を用いた真菌 (Candida, Trichophyton) の感染実験において、アムリードクリーム 1%と同一既存製剤フロリードDクリーム 1%の抗真菌効果を比較した。

その結果、アムリードクリーム 1%と同一既存製剤フロリードD クリーム 1%の比較でその効果に統計的な差は見られなかった。

(3)作用発現時間・持続時間

該当資料なし

Ⅷ. 薬物動態に関する項目

	İ
1 血中濃度の推移・測定法 (1)治療上有効な血中濃度	該当資料なし
(2)最高血中濃度到達時間	該当資料なし
(3) 臨床試験で確認された血中濃度	該当資料なし
(4) 中毒域	該当資料なし
(5)食事・併用薬の影響	該当資料なし
(6) 母集団 (ポピュレーション)解析により判明した薬 物体内動態変動要因	該当資料なし
2 薬物速度論的パラメータ(1)コンパートメントモデル	該当資料なし
(2) 吸収速度定数	該当資料なし
(3) バイオアベイラビリティ	該当資料なし
(4)消失速度定数	該当資料なし
(5) クリアランス	該当資料なし
(6)分布容積	該当資料なし
(7)血漿蛋白結合率	該当資料なし
3 吸収	経皮吸収
4 分布 (1)血液一脳関門通過性	該当資料なし
(2)血液一胎盤関門通過性	該当資料なし
(3)乳汁への移行性	該当資料なし
(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
5 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 (CYP450 等)の分子種	該当資料なし

(3) 初回通過効果の有無及び 該当資料なし その割合

(4) 代謝物の活性の有無及び 該当資料なし 比率

(5) **活性代謝物の速度論的** 該当資料なし パラメータ

6 排泄

(1) 排泄部位及び経路 該当資料なし

(2)排泄率 該当資料なし

(3)排泄速度 該当資料なし

7 透析等による除去率 該当資料なし

Ⅲ. 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

該当しない (現段階では定められていない)

2 禁忌内容とその理由(原則 禁忌を含む) 【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

3 効能又は効果に関連する 使用上の注意とその理由 該当しない

4 用法及び用量に関連する 使用上の注意とその理由 該当しない

5 慎重投与内容とその理由

該当しない (現段階では定められていない)

6 重要な基本的注意とその 理由及び処置方法 該当しない (現段階では定められていない)

7 相互作用

(1)併用禁忌とその理由

該当しない (現段階では定められていない)

(2)併用注意とその理由

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
ワルファリン	ワルマ は で と の で と の で と の で と い で の で と い で い の い の い の い の い の い の い の い の い の	ミコナゾール硝酸 塩がチトクローム P-450 (3A、2C9) を 阻害することによ ると考えられる。

8 副作用

(1)副作用の概要

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。

(2) 重大な副作用と初期症状

該当しない(現段階では定められていない)

(3) その他の副作用

次のような副作用があらわれた場合には、症状に応じて適切な処置を行うこと。

種類/頻度	頻度不明		
皮膚	発赤・紅斑、瘙痒感、接触性皮膚炎、 びらん、刺激感、小水疱、乾燥・亀裂、 丘疹、落屑、腫脹等		

(4)項目別副作用発現頻度及び 臨床検査値異常一覧 該当資料なし

(5) 基礎疾患、合併症、重症 度及び手術の有無等 背景別の副作用発現頻度 該当資料なし

(6) 薬物アレルギーに対す る注意及び試験法

【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

副作用

種類/頻度	頻度不明			
皮膚	発赤・紅斑、瘙痒感、接触性皮膚炎、 びらん、刺激感、小水疱、乾燥・亀裂、 丘疹、落屑、腫脹等			

9 高齢者への投与

該当資料なし

10 妊婦、産婦、授乳婦等へ の投与 妊娠中の投与に関する安全性は確立していないので、妊婦(3 カ月以内)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。

11 小児等への投与

該当資料なし

12 臨床検査結果に及ぼす影 響

該当資料なし

13 過量投与

該当資料なし

14 適用上の注意

- (1)使用部位:眼科用として、角膜、結膜には使用しないこと。
- (2) 本剤の基剤として使用されている油脂性成分は、コンドーム等の避妊用ラテックスゴム製品の品質を劣化・破損する可能性があるため、これらとの接触を避けさせること。

15 その他の注意

該当しない

16 その他

該当しない

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) 副次的薬理試験 該当資料なし

(3) 安全性薬理試験 該当資料なし

(4) 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) 生殖発生毒性試験 該当資料なし

(4) 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

該当しない

2 有効期間又は使用期限

使用期限:3年

3 貯法・保存条件

室温保存

4 薬剤取り扱い上の注意点 (1)薬局での取扱いについて

該当しない

(2)薬剤交付時の注意(患者等

に留意すべき必須事項等)

「Ⅶ. 安全性(使用上の注意等)に関する項目-14 適用上の注意」

5 承認条件等

該当しない

の項を参照のこと。

6 包装

アムリードクリーム 1%: (チューブ) 10g×50

7 容器の材質

	10g チューブ
容 器	アルミニウム
キャップ	ポリプロピレン

8 同一成分・同効薬

同一成分薬:フロリードDクリーム1%

同 効 薬:

9 国際誕生年月日

不明

10 製造販売承認年月日及び 承認番号

承認年月日

アムリードクリーム 1%:2009年7月2日

(旧販売名) アムリードD軟膏:1989年2月10日

承認番号

アムリードクリーム 1%: 22100AMX01799000 (旧販売名) アムリードD軟膏: (01AM)0106

11 薬価基準収載年月日

アムリードクリーム 1%:2009年9月25日

(旧販売名) アムリードD軟膏: 1990年7月13日

12 効能又は効果追加、用法及 | 該当しない び用量変更追加等の年月 日及びその内容

13 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

14 再審査期間

該当しない

する情報

15 投薬期間制限医薬品に関本剤は投薬(あるいは投与)期間に関する制限は定められていない。

16 各種コード

HOT 番号 (9 桁)	厚生労働省薬価基準収載 医薬品コード	レセプト電算コード
106576304	2655702N1078	620657601

17 保険給付上の注意

該当しない

XI. 文献

1 引用文献 1) 摩耶堂製薬株式会社 社内資料(安定性試験)

2) 第 16 改正日本薬局方解説書 C-4729(2011)

3) 摩耶堂製薬株式会社 社内資料(生物学的同等性試験)

2 その他の参考文献 該当資料なし

XⅡ.参考資料

1 主な外国での発売状況 該当しない

2 海外における臨床支援情 該当しない 報

ХⅢ. 備考

その他の関連資料 該当資料なし