

商品名 セチリジン塩酸塩ドライシロップ1.25%「日医工」添付文書情報

一般名	セチリジン塩酸塩1.25%シロップ用	薬価	70.70
規格	1.25% 1g	区分	
製造メーカー	日医工	販売メーカー	日医工
薬効	4. 組織細胞機能用医薬品 44. アレルギー用薬 449. その他のアレルギー用薬 4490. その他のアレルギー用薬		

セチリジン塩酸塩ドライシロップ1.25%「日医工」の用法・用量

- 成人：通常、成人には1回0.8g（セチリジン塩酸塩として10mg）を1日1回、就寝前に用時溶解して経口投与する。なお、年齢、症状により適宜増減するが、最高投与量は1日1.6g（セチリジン塩酸塩として20mg）とする。
- 小児：通常、2歳以上7歳未満の小児には1回0.2g（セチリジン塩酸塩として2.5mg）を1日2回、朝食後及び就寝前に用時溶解して経口投与する。通常、7歳以上15歳未満の小児には1回0.4g（セチリジン塩酸塩として5mg）を1日2回、朝食後及び就寝前に用時溶解して経口投与する。

<用法・用量に関連する使用上の注意>

腎障害患者では、血中濃度半減期の延長が認められ、血中濃度が増大するため、次のとおりクレアチニクリアランスに応じて、投与量の調節が必要である（なお、クレアチニクリアランスが10mL/min未満の患者への投与は禁忌である）【成人患者の腎機能に対応する用法・用量の目安（外国人データ）：クレアチニクリアランス \geq 80mL/min：推奨用量10mgを1日1回、クレアチニクリアランス50～79mL/min：推奨用量10mgを1日1回、クレアチニクリアランス30～49mL/min：推奨用量5mgを1日1回、クレアチニクリアランス10～29mL/min：推奨用量5mgを2日に1回】。腎障害を有する小児患者では、各患者の腎クリアランスと体重を考慮して、個別に用量を調整する。

セチリジン塩酸塩ドライシロップ1.25%「日医工」の効能・効果

- 成人：
 - アレルギー性鼻炎。
 - 蕁麻疹、湿疹・皮膚炎、痒疹、皮膚そう痒症。
- 小児：
 - アレルギー性鼻炎。
 - 蕁麻疹、皮膚疾患（湿疹・皮膚炎、皮膚そう痒症）に伴うそう痒。

セチリジン塩酸塩ドライシロップ1.25%「日医工」の副作用

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) ショック、アナフィラキシー：ショック、アナフィラキシー（呼吸困難、血圧低下、蕁麻疹、発赤等）が現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し、適切な処置を行う。
- 2) 痙攣：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。
- 3) 肝機能障害、黄疸：AST上昇（GOT上昇）、ALT上昇（GPT上昇）、γ-GTP上昇、LDH上昇、Al-P上昇等の肝機能障害（初期症状：全身倦怠感、食欲不振、発熱、嘔気等）、黄疸が現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し、適切な処置を行う。
- 4) 血小板減少：血小板減少が現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し、適切な処置を行う。

2. その他の副作用：次のような副作用が認められた場合には、必要に応じ、減量、投与中止等の適切な処置を行う。

- 1) 精神神経系：（頻度不明）眠気、倦怠感、頭痛、頭重感、ふらふら感、しびれ感、眩暈、浮遊感、不眠、振戦、抑うつ、激越、攻撃性、無力症、錯覚、幻覚、不随意運動、意識消失、健忘、自殺念慮、悪夢。
- 2) 消化器：（頻度不明）口渴、嘔気、食欲不振、胃不快感、下痢、消化不良、腹痛、腹部不快感、胃痛、口唇炎、便秘、口唇乾燥感、嘔吐、味覚異常、口内炎、腹部膨満感、食欲亢進。
- 3) 循環器：（頻度不明）動悸、血圧上昇、不整脈（房室ブロック、期外収縮、頻脈、発作性上室性頻拍、心房細動）。
- 4) 血液：（頻度不明）好酸球增多、好中球減少、リンパ球增多、白血球增多、白血球減少、単球增多、血小板増加、血小板減少。
- 5) 過敏症：（頻度不明）発疹、蕁麻疹、浮腫、かぶれ、そう痒感、血管浮腫、多形紅斑。
- 6) 眼：（頻度不明）結膜充血、霧視、眼球回転発作。
- 7) 肝臓：（頻度不明）ALT上昇（GPT上昇）、AST上昇（GOT上昇）、総ビリルビン上昇、Al-P上昇。
- 8) 腎臓・泌尿器：（頻度不明）尿蛋白、BUN上昇、尿糖、ウロビリノーゲン異常、頻尿、血尿、排尿困難、遺尿、尿閉。
- 9) その他：（頻度不明）耳鳴、月経異常、胸痛、ほてり、息苦しさ、関節痛、手足のこわばり、嗅覚異常、鼻出血、脱毛、咳嗽、体重増加、筋肉痛。

セチリジン塩酸塩ドライシロップ1.25%「日医工」の使用上の注意

【禁忌】

1. 本剤の成分又はピペラジン誘導体（レボセチリジン、ヒドロキシジンを含む）に対し過敏症の既往歴のある患者。
2. 重度腎障害（クレアチニクリアランス10mL/min未満）のある患者〔高い血中濃度が持続する恐れがある〕。

【慎重投与】

1. 腎障害のある患者〔高い血中濃度が持続する恐れがある〕。
2. 肝障害のある患者〔高い血中濃度が持続する恐れがある〕。
3. 高齢者〔高い血中濃度が持続する恐れがある〕。
4. てんかん等の痙攣性疾患又はこれらの既往歴のある患者〔痙攣を発現する恐れがある〕。

【重要な基本的注意】

1. 眠気を催すことがあるので、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は従事させないよう十分注意する。
2. 本剤を季節性の患者に投与する場合は、好発季節を考えて、その直前から投与を開始し、好発季節終了時まで続けることが望ましい。
3. 本剤の使用により効果が認められない場合には、漫然と長期にわたり投与しないように注意する。

【相互作用】

併用注意：

1. テオフィリン [併用により、テオフィリンの薬物動態に変化はないが、本剤の曝露量の増加が報告されている（機序は明らかではないが、本剤のクリアランスが16%減少する）]。
2. リトナビル [併用により、本剤の曝露量の増加<40%>及びリトナビルの曝露量のわずかな変化<-11%>が報告されている（リトナビルにより本剤の腎排泄が阻害される可能性が考えられる）]。
3. 中枢神経抑制剤、アルコール [中枢神経系に影響を与える可能性があるため、中枢神経抑制剤あるいはアルコールと併用する際は注意する（中枢神経抑制作用が増強される可能性がある）]。
4. ピルシカイニド塩酸塩水和物 [併用により両剤の血中濃度が上昇しピルシカイニド塩酸塩水和物の副作用が発現したとの報告がある（機序は明らかではない）]。

【高齢者への投与】

本剤は、主として腎臓から排泄されるが、高齢者では腎機能が低下していることが多い、高い血中濃度が持続する恐れがあるので、低用量（例えば5mg）から投与を開始するなど慎重に投与し、異常が認められた場合は減量又は休薬するなど適切な処置を行う。

【妊娠・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〔動物実験（ラット）で胎盤を通過することが報告されている〕。
2. 授乳中の婦人には本剤投与中は授乳を避けさせる〔ヒト乳汁中へ移行することが報告されている〕。

【小児等への投与】

低出生体重児、新生児、乳児又は2歳未満の幼児に対する安全性は確立していない（国内における使用経験が少ない）。

【臨床検査結果に及ぼす影響】

本剤は、アレルゲン皮内反応を抑制するため、アレルゲン皮内反応検査を実施する3～5日前より本剤の投与を中止することが望ましい。

【過量投与】

1. 徴候、症状：本剤の過量投与により錯乱、散瞳、落ち着きのなさ、鎮静、傾眠、昏迷、尿閉が現れることがある。
2. 処置：過量投与時、必要に応じ対症療法を行う（本剤の特異的な解毒剤はない、また本剤は透析で除去されない）。

【取扱い上の注意】

安定性試験：本品につき加速試験（40°C、相対湿度75%、6カ月）を行った結果、セチリジン塩酸塩ドライシロップ1.25%「日医工」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。



薬学をはじめとする専門知識と情報処理技術が実現する高い信頼性と豊富な情報量

医薬品データベースの決定版 『DIR』

Copyright© 2005-2025 e-pharma All rights reserved.