貯法:冷所保存 **有効期間**:3年

処方箋医薬品(注意-医師等の処方箋により使用すること)

日本標準商品分類番号	
872259	

承認番号	22000AMX00092
販売開始	1969年2月

気管支拡張剤

トリメトキノール塩酸塩水和物製剤

イノリン吸入液 0.5%

INOLIN for inhalation

3. 組成・性状

3.1 組成

販売名	イノリン吸入液0.5%		
有効成分 (1mL中)	日局 トリメトキノール塩酸塩水和物 5mg		
添加剤	塩化ナトリウム、サッカリンナトリウム水和物、ピロ亜硫酸ナトリウム、メチルパラベンその他の添加剤としてpH調整剤(塩酸)を含有する		

3.2 製剤の性状

販売名	イノリン吸入液0.5%
рН	2.3~4.5
製剤の性状	無色~ほとんど無色澄明の液

4. 効能又は効果

下記疾患の気道閉塞性障害に基づく諸症状の緩解 気管支喘息

6. 用法及び用量

吸入器を用い、通常1回0.25~0.5mLを深呼吸しなが ら吸入させる。症状に応じて適宜吸入させる。

8. 重要な基本的注意

- **8.1** 用法・用量どおり正しく使用しても効果が認められない場合は、本剤が適当でないと考えられるので、投与を中止すること。
- 8.2 過度に使用を続けた場合、不整脈、場合によって は心停止を起こすおそれがあり、特に発作発現時の 吸入投与の場合には使用が過度になりやすいので注 意すること。また、患者に対し、本剤の過度の使用 による危険性があることを理解させ、次の事項及び その他必要と考えられる注意を与えること。
 - ・用法・用量を守ること。
 - ・発作が重篤で吸入液の効果が不十分な場合には、 可及的速やかに医療機関を受診し治療を求めること。

9. 特定の背景を有する患者に関する注意

9.1 合併症・既往歴等のある患者

9.1.1 甲状腺機能亢進症の患者

交感神経刺激作用により甲状腺機能亢進症を悪化させるおそれがある。

9.1.2 高血圧症の患者

交感神経刺激作用により高血圧症状を悪化させるお それがある。

9.1.3 心疾患のある患者

交感神経刺激作用により心拍数が増加し、心臓に過 負荷をかけることがあるため、症状を悪化させるお それがある。

9.1.4 糖尿病の患者

交感神経刺激作用により糖代謝を促進し、血中グルコースを増加させるおそれがある。

9.1.5 低酸素血症のある患者

定期的に血清カリウム値を観察することが望ましい。 低酸素血症においては、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。[11.1.1 参昭]

9.5 妊婦

妊婦又は妊娠している可能性のある女性には、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。

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。

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。

9.8 高齢者

減量するなど注意すること。一般に生理機能が低下 している。

10. 相互作用

10.2 併用注意(併用に注意すること)

10.2 所用注意(所用に注意すること)		
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	不整脈、場合によって	相加的に作用(交
製剤	は心停止を起こすおそ	感神経刺激作用)
アドレナリン及	れがある。	を増強させる。
びイソプレナリ	併用する場合には過度	
ン等	の使用を避け、定期的	
β刺激剤	に臨床症状を観察し、	
, , , , , , , , , , , , , , , , , , , ,	異常が認められた際に	
	は減量するなど適切な	
	処置を行うこと。	
キサンチン誘導体	血清カリウム値が低下	相加的に作用(血
テオフィリン	するおそれがある。	清カリウム値の
[11.1.1 参照]	併用する場合には定期	低下作用)を増強
ステロイド剤	的に血清カリウム値を	する。
プレドニゾロン	観察し、用量について	本剤はcAMPを
[11.1.1 参照]	注意すること。	活性化し、Na-K
利尿剤		ポンプを刺激す
アミノフィリン		る。
[11.1.1 参照]		

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。

11.1 重大な副作用

11.1.1 重篤な血清カリウム値の低下(頻度不明)

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。[9.1.5、10.2 参照]

11.2 その他の副作用

	0.1~5%未満	頻度不明
循環器	心悸亢進	
精神神経系	頭痛、熱感	
消化器	悪心	
過敏症		発疹

14. 適用上の注意

14.1 薬剤交付時の注意

開栓後は汚染防止のため、清潔に取扱うこと。

17. 臨床成績

17.1 有効性及び安全性に関する試験

17施設133例についての臨床試験の結果、気管支喘息に対して有用性が認められている。

18. 薬効薬理

18.1 作用機序

 β 受容体の刺激作用により選択的に気管支筋を拡張させる。(ネコ¹⁾、モルモット(2)

18.2 気管支拡張作用

18.2.1 各種スパスモーゲン(ヒスタミン、セロトニン、アセチルコリン)静脈内投与、又は迷走神経刺激により誘発されたネコの気管支収縮に対して、トリメトキノールはイソプレナリンと同程度の気管支拡張作用を示し、作用持続時間はイソプレナリンより長い。¹⁾

18.2.2 ヒスタミン又はメタコリン溶液を噴霧して誘発されたモルモットの気管支痙攣に対して、トリメトキノールはイソプレナリンの5~10倍の痙攣緩解作用を示す。ヒスタミンによる気管支痙攣に対して、トリメトキノール0.4mg/kg経口投与5時間後でも緩解作用が認められる。²⁾

18.3 気管支β2受容体の選択性

ネコにおいて、トリメトキノールの気管支拡張作用 (β 2刺激作用)は心拍数増加作用(β 1刺激作用)、拡張 期血圧低下作用(β 2刺激作用)、及びヒラメ筋に対する作用(β 2刺激作用、振戦の実験的モデル)より強く、気管支 β 2受容体に対し作用選択性の高いことが認められている。1.3)

18.4 抗アレルギー作用

ヒスタミン遊離抑制作用(in vitro:モルモット肺臓細片)及びPCA反応抑制作用(in vivo:ラット)を有することが認められている。4)

19. 有効成分に関する理化学的知見

一般的名称:トリメトキノール塩酸塩水和物

(Trimetoquinol Hydrochloride Hydrate)

化学名:(1S)-1-(3,4,5-Trimethoxybenzyl)-1,2,3,4-

tetrahydroisoquinoline-6,7-diol monohydrochloride monohydrate

分子式: C₁₉H₂₃NO₅·HCl·H₂O

分子量:399.87

構造式:

性 状:

• 白色の結晶又は結晶性の粉末である。

・メタノールに溶けやすく、水又はエタノール (99.5)にやや溶けにくい。

・融点:約151℃(分解、ただし105℃で4時間減圧乾燥後)

22. 包装

50mL[褐色ガラス瓶]

23. 主要文献

1) 佐藤匡徳 他:応用薬理 1980; 19(2): 269-276

2) Kiyomoto, A. et al.: Arzneimittelforschung 1970: 20: 46-52

3) 池沢一郎 他:応用薬理 1981; 21(5):847-854

4) Tsuzurahara, K. et al.: Chem. Pharm. Bull. 1979: 27(8): 1715-1724

*24. 文献請求先及び問い合わせ先

ニプロ株式会社 医薬品情報室

〒566-8510 大阪府摂津市千里丘新町3番26号

TEL: 0120-226-898 FAX: 050-3535-8939

*26. 製造販売業者等

26.1 製造販売元



ニプロESファーマ株式会社 大阪府摂津市千里丘新町3番26号