

* * 2015年4月改訂(第18版)D7
* 2012年12月改訂

日本標準商品分類番号
872251

処方箋医薬品^注

劇薬
処方箋医薬品^注

キサンチン系気管支拡張剤

テオドール[®]錠100mg

テオドール[®]錠200mg

THEODUR[®] Tablets 100mg, Tablets 200mg

テオフィリン徐放性製剤

貯法：室温保存

使用期限：外箱等に表示

注)注意—医師等の処方箋により使用すること

	錠100mg	錠200mg
承認番号	21400AMY00078	21400AMY00079
薬価収載	2002年7月	2002年7月
販売開始	1984年4月	1984年4月
効能追加	1987年9月	1987年9月

【禁忌】(次の患者には投与しないこと)

本剤又は他のキサンチン系薬剤に対し重篤な副作用の既往歴のある患者

【組成・性状】

	錠100mg	錠200mg
有効成分 (1錠中)	日局 テオフィリン100mg	日局 テオフィリン200mg
* 添加物	白糖, トウモロコシデンプン, 粉糖, 乳糖水和物, ステアリン酸マグネシウム, アラビアゴム, セラセフェート, タルク, ラウリル硫酸ナトリウム, ステアリン酸グリセリン, サラシミツロウ, セタノール, ミリスチルアルコール, フタル酸ジエチル	白糖, トウモロコシデンプン, 無水乳糖, ステアリン酸マグネシウム, セラセフェート, ヒプロメロース, ステアリン酸グリセリン, サラシミツロウ, セタノール, ミリスチルアルコール, フタル酸ジエチル
性状・剤形	白色・表面が不定形の斑点状を呈する割線入りの徐放性錠剤	白色・表面が不定形の斑点状を呈する割線入りの徐放性錠剤
外形	  	  
規格	直径 (mm) 9.6 厚さ (mm) 3.9 重量 (mg) 300	長径 (mm) 12.4 短径 (mm) 6.9 厚さ (mm) 5.9 重量 (mg) 420
識別コード	THEO-DUR100	THEO-DUR200

【効能・効果】

気管支喘息, 喘息性(様)気管支炎, 慢性気管支炎, 肺気腫

〈効能・効果に関連する使用上の注意〉

テオドール錠100mgの場合

(錠200mgは小児に対する用法・用量を有していない)

喘息性(様)気管支炎：

発熱を伴うことが多く、他の治療薬による治療の優先を考慮すること(テオフィリン投与中に発現した痙攣の報告は、発熱した乳幼児に多い)。

【用法・用量】

テオドール錠100mg

通常、テオフィリンとして、成人1回200mg(本剤2錠)を、小児1回100~200mg(本剤1~2錠)を、1日2回、朝及び就寝前に経口投与する。また、気管支喘息については、テオフィリンとして成人1回400mg(本剤4錠)を、1日1回就寝前に経口投与することもできる。なお、年齢、症状に応じ適宜増減する。

テオドール錠200mg

通常、テオフィリンとして、成人1回200mg(本剤1錠)を、1日2回、朝及び就寝前に経口投与する。また、気管支喘息については、テオフィリンとして成人1回400mg(本剤2錠)を、1日1回就寝前に経口投与することもできる。

なお、年齢、症状に応じ適宜増減する。

〈用法・用量に関連する使用上の注意〉

テオドール錠100mgの場合

(錠200mgは小児に対する用法・用量を有していない)

* 本剤投与中は、臨床症状等の観察や血中濃度のモニタリングを行うなど慎重に投与すること。

なお、小児の気管支喘息に投与する場合の投与量、投与方法等については、学会のガイドライン*等、最新の情報を参考に投与すること。

※日本小児アレルギー学会：小児気管支喘息治療・管理ガイドライン2012¹⁾

1. テオフィリン1回投与量の目安(通常用法は、1日2回投与とされている)

年齢	テオフィリン1回投与量の目安
6ヵ月未満	原則として投与しない
6ヵ月~1歳未満	3 mg/kg
1歳~2歳未満	4~5 mg/kg
2歳~15歳	4~5 mg/kg

2. 注意すべき投与対象等

2歳以上の重症持続型の患児を除き、他剤で効果不十分な場合などに、患児の状態(発熱、痙攣等)等を十分に観察するなど適用を慎重に検討し投与する。なお、2歳未満の熱性痙攣やてんかんなどのけいれん性疾患のある児には原則として推奨されない。

【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) てんかんの患者〔中枢刺激作用によって発作を起こすことがある。〕
- (2) 甲状腺機能亢進症の患者〔甲状腺機能亢進に伴う代謝亢進、カテコラミンの作用を増強することがある。〕
- (3) 急性腎炎の患者〔腎臓に対する負荷を高め、尿蛋白が増加するおそれがある。〕
- (4) うっ血性心不全の患者〔テオフィリンクリアランスが低下し、テオフィリン血中濃度が上昇することがあるので、血中濃度測定等の結果により減量すること。〕
- (5) 肝障害のある患者〔テオフィリンクリアランスが低下し、テオフィリン血中濃度が上昇することがあるので、血中濃度測定等の結果により減量すること。〕
- (6) 高齢者〔「高齢者への投与」の項参照〕

(7)妊婦又は妊娠している可能性のある婦人、産婦、授乳婦〔妊婦、産婦、授乳婦等への投与〕の項参照)

(8)小児

1)小児、特に乳幼児は成人に比べて痙攣を惹起しやすく、また、テオフィリンクリアランスが変動しやすいのでテオフィリン血中濃度のモニタリングを行うなど慎重に投与すること。なお、次の小児にはより慎重に投与すること。

- ①てんかん及び痙攣の既往歴のある小児〔痙攣を誘発することがある。〕
- ②発熱している小児〔テオフィリン血中濃度の上昇や痙攣等の症状があらわれることがある。〕
- ③6ヵ月未満の乳児〔乳児期にはテオフィリンクリアランスが一定していない。6ヵ月未満の乳児ではテオフィリンクリアランスが低く、テオフィリン血中濃度が上昇することがある。〕

2)低出生体重児、新生児に対する安全性は確立していない。(使用経験がない。)

2. 重要な基本的注意

- (1)テオフィリンによる副作用の発現は、テオフィリン血中濃度の上昇に起因する場合が多いことから、血中濃度のモニタリングを適切に行い、患者個人に適した投与計画を設定することが望ましい。
- (2)副作用が発現した場合には減量又は投与を中止し、テオフィリン血中濃度を測定することが望ましい。
- (3)小児、特に乳幼児に投与する場合には、保護者等に対し、発熱時には一時減量あるいは中止するなどの対応を、あらかじめ指導しておくことが望ましい。
- (4)小児では一般に自覚症状を訴える能力が劣るので、本剤の投与に際しては、保護者等に対し、患児の状態を十分に観察し、異常が認められた場合には速やかに主治医に連絡するなどの適切な対応をするように注意を与えること。

3. 相互作用

本剤は主として肝薬物代謝酵素CYP1A2で代謝される。
(「薬物動態」の項参照)

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
他のキサンチン系薬剤 (アミノフィリン、 コリンテオフィリン、 ジプロフィリン、カ フェイン等) 中枢神経興奮薬 (エフェドリン塩酸 塩、マオウ等)	過度の中樞神経刺激 作用があらわれるこ とがある。(「過量投 与」の項参照) 副作用の発現に注意 し、異常が認められ た場合には減量又は 投与を中止するなど 適切な処置を行うこ と。	併用により中樞神経 刺激作用が増強され る。
交感神経刺激剤 (β刺激剤) (イソプレナリン塩 酸塩、クレンブテロ ール塩酸塩、ツロブ テロール塩酸塩、テ ルブタリン硫酸塩、 プロカテロール塩酸 塩水和物等)	低カリウム血症、 心・血管症状(頻脈、 不整脈等)等のβ刺 激剤の副作用症状を 増強させることがあ る。 副作用の発現に注意 し、異常が認められ た場合には減量又は 投与を中止するなど 適切な処置を行うこ と。	心刺激作用をともに 有しており、β刺激 剤の作用を増強する ためと考えられる。 低カリウム血症の増 強についての機序は 不明である。

ハロタン	不整脈等の副作用が 増強することがあ る。また、連続併用 によりテオフィリン 血中濃度が上昇する ことがある。 副作用の発現に注意 し、異常が認められ た場合には減量又は 投与を中止するなど 適切な処置を行うこ と。	テオフィリンとハロ タンの心臓に対する 作用の相加又は相乗 効果と考えられる。
ケタミン塩酸塩	痙攣があらわれるこ とがある。 痙攣の発現に注意 し、異常が認められ た場合には抗痙攣剤 の投与など適切な処 置を行うこと。	痙攣閾値が低下する ためと考えられる。
シメチジン メキシレチン塩酸塩 プロパフェノン塩酸 塩 アミオダロン塩酸塩 エノキサシン ピペミド酸三水和物 塩酸シプロフロキサ シン ノルフロキサシン トスフロキサシント シル酸塩水和物 バズフロキサシメ シル酸塩 プルリフロキサシン エリスロマイシン クラリスロマイシン ロキシスロマイシン チアベンダゾール チクロピジン塩酸塩 ベラパミル塩酸塩 ジルチアゼム塩酸塩 フルボキサミンマレ イン酸塩 フルコナゾール ジスルフィラム デフェラシロクス	テオフィリンの中毒 症状があらわれるこ とがある。(「過量投 与」の項参照) 副作用の発現に注意 し、異常が認められ た場合には減量又は 投与を中止するなど 適切な処置を行うこ と。	肝薬物代謝酵素が阻 害され、テオフィリ ンクリアランスが低 下するため、テオフ ィリン血中濃度が上 昇すると考えられ る。
アシクロビル バラシクロビル塩酸 塩 インターフェロン イブリフラボン シクロスポリン アロプリノール		テオフィリン血中濃 度の上昇によると考 えられる。
ザフィルルカスト	テオフィリンの中毒 症状があらわれるこ とがある。(「過量投 与」の項参照) 副作用の発現に注意 し、異常が認められ た場合には減量又は 投与を中止するなど 適切な処置を行うこ と。またザフィルルカ ストの血中濃度を低 下させることがある。	肝薬物代謝酵素が阻 害され、テオフィリ ンクリアランスが低 下するため、テオフ ィリン血中濃度が上 昇すると考えられ る。 ザフィルルカストの 血中濃度低下につ いての機序は不明で ある。
リファンピシン フェノバルビタール ランソプラゾール リトナビル	テオフィリンの効果 が減弱することがあ る。 テオフィリン血中濃 度が低下することが あるので、適切な処 置を行うこと。	肝薬物代謝酵素の誘 導によりテオフィリ ンクリアランスが上 昇するため、テオフ ィリン血中濃度が低 下すると考えられ る。



フェニトイン カルバマゼピン	テオフィリン及び相手薬の効果が減弱することがある。 テオフィリン血中濃度が低下することがあるので、適切な処置を行うこと。 また、相手薬の効果減弱や血中濃度の低下に注意すること。	肝薬物代謝酵素の誘導によりテオフィリンクリアランスが上昇するため、テオフィリン血中濃度が低下すると考えられる。
ジピリダモール	ジピリダモールの作用を減弱させることがある。	アデノシン拮抗作用による。
ラマトロバン	ラマトロバンの血中濃度が上昇することがある。	ラマトロバンの血中濃度上昇についての機序は不明である。
リルゾール	リルゾールの作用を増強(副作用発現)するおそれがある。	<i>in vitro</i> 試験でリルゾールの代謝を阻害することが示唆されている。
タバコ	禁煙(禁煙補助剤であるニコチン製剤使用時を含む)によりテオフィリンの中毒症状があらわれることがある。〔「過量投与」の項参照〕 副作用の発現に注意し、異常が認められた場合には減量又は投与を中止するなど適切な処置を行うこと。	喫煙により肝薬物代謝酵素が誘導され、テオフィリンクリアランスが上昇し、テオフィリン血中濃度が低下すると考えられる。また、禁煙により血中濃度が上昇すると考えられる。
セイヨウオトギリソウ(St. John's Wort, セント・ジョーンズ・ワート)含有食品	本剤の代謝が促進され血中濃度が低下するおそれがあるため、本剤投与時はセイヨウオトギリソウ含有食品を摂取しないよう注意すること。	セイヨウオトギリソウにより誘導された肝薬物代謝酵素が本剤の代謝を促進し、クリアランスを上昇させるためと考えられている。

4. 副作用

承認時の安全性解析対象症例²⁻¹⁹⁾ 939例中85例(9.05%)に副作用が認められ、主な副作用は悪心・嘔気38件(4.05%)、頭痛24件(2.56%)、腹痛14件(1.49%)、食欲不振12件(1.28%)、動悸11件(1.17%)であった。
市販後に実施した高齢者における特別調査での安全性解析対象症例3,652例中167例(4.57%)に副作用が認められ、主な副作用は悪心・嘔気40件(1.10%)、食欲不振22件(0.60%)、血清尿酸値上昇15件(0.41%)、腹痛14件(0.38%)、動悸14件(0.38%)であった。
(2002年10月の集計)

(1) 重大な副作用

- 1) 痙攣、意識障害(いずれも頻度不明)：痙攣又はせん妄、昏睡等の意識障害があらわれることがあるので、抗痙攣剤の投与等適切な処置を行うこと。
- 2) 急性脳症(頻度不明)：痙攣、意識障害等に引き続き急性脳症に至ることがあるので、このような症状があらわれた場合には投与を中止し、抗痙攣剤の投与等適切な処置を行うこと。
- 3) 横紋筋融解症(頻度不明)：横紋筋融解症があらわれることがあるので、脱力感、筋肉痛、CK(CPK)上昇等に注意し、このような症状があらわれた場合には投与を中止し、適切な処置を行うとともに横紋筋融解症による急性腎不全の発症に注意すること。
- 4) 消化管出血(頻度不明)：潰瘍等による消化管出血(吐血、下血等)があらわれることがあるので、このような症

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。

- 5) 赤芽球癆(頻度不明)：赤芽球癆があらわれることがあるので、貧血があらわ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。
- 6) アナフィラキシーショック(頻度不明)：アナフィラキシーショック(蕁麻疹、蒼白、発汗、血圧低下、呼吸困難等)があらわれることがあるので、このような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。
- 7) 肝機能障害、黄疸(いずれも頻度不明)：肝機能障害(AST(GOT)、ALT(GPT)の上昇等)、黄疸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。
- 8) 頻呼吸、高血糖症(いずれも頻度不明)：頻呼吸、高血糖症があらわれることがある。

(2) その他の副作用

種類	頻度	0.1~5%未満	0.1%未満	頻度不明
過敏症			痒痒感、発疹	蕁麻疹、固定薬疹、紅斑(多形滲出性紅斑等)
精神神経系	頭痛、不眠、めまい、振戦		しびれ、不随意運動、筋緊張亢進	神経過敏(興奮、不機嫌、いらいら感)、不安、耳鳴
循環器	動悸、不整脈(心室性期外収縮等)		頻脈、顔面潮紅、顔面蒼白	
消化器	悪心、嘔吐、食欲不振、腹痛、腹部膨満感、下痢、消化不良(胸やけ等)		しゃっくり	
泌尿器	蛋白尿			頻尿
代謝異常	血清尿酸値上昇、CK(CPK)上昇			
肝臓	ALT(GPT)、Al-P、LDHの上昇		AST(GOT)の上昇	γ-GTPの上昇
血液	貧血			好酸球増多
その他			倦怠感、むくみ、胸痛	関節痛、四肢痛、発汗、低カリウム血症、鼻出血、しびれ(口、舌周囲)

5. 高齢者への投与

高齢者では副作用の発現に注意し、慎重に投与すること。〔高齢者では、非高齢者に比べ最高血中濃度の上昇及びAUCの増加が認められたとの報告がある(「薬物動態」の項参照)。〕

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まわると判断される場合にのみ投与すること。〔動物実験(マウス、ラット、ウサギ)で催奇形作用等の生殖毒性が報告されている。また、ヒトで胎盤を通過して胎児に移行し、新生児に嘔吐、神経過敏等の症状があらわれることがある。〕
- (2) 本剤投与中は授乳を避けさせること。〔ヒト母乳中に移行し、乳児に神経過敏を起こすことがある。〕

7. 小児等への投与

小児には慎重に投与すること。(「慎重投与」の項参照)

8. 過量投与

(1) 症状：

テオフィリン血中濃度が高値になると、血中濃度の上昇に伴い、消化器症状(特に悪心、嘔吐)や精神神経症状(頭痛、不眠、不安、興奮、痙攣、せん妄、意識障害、昏睡等)、心・血管症状(頻脈、心室頻拍、心房細動、血圧低下等)、低カリウム血症その他の電解質異常、呼吸促進、横紋筋融解症等の中毒症状が発現しやすくなる。なお、軽微な症状から順次発現することなしに重篤な症状が発現することがある。

(2) 処置：

過量投与時の処置には、テオフィリンの除去、出現している中毒症状に対する対症療法がある。消化管内に残存するテオフィリンの除去として催吐、胃洗浄、下剤の投与、活性炭の経口投与等があり、血中テオフィリンの除去として輸液による排泄促進、活性炭の経口投与、活性炭を吸着剤とした血液灌流、血液透析等がある。なお、テオフィリン血中濃度が低下しても、組織に分布したテオフィリンにより血中濃度が再度上昇することがある。

1) 痙攣、不整脈の発現がない場合

- ①服用後短時間しか経過していないと思われる場合、嘔吐を起こさせることが有効である。服用後1時間以内の患者では特に有効である。
- ②下剤を投与する。ただし、体液、電解質の異常に注意すること。
- ③活性炭を反復投与し、テオフィリン血中濃度をモニターする。
- ④痙攣の発現が予測されるようなら、フェノバルビタール等の投与を考慮する。ただし、フェノバルビタールは呼吸抑制作用を示すことがあるので、使用に際しては注意すること。

2) 痙攣の発現がある場合

- ①気道を確保する。
- ②酸素を供給する。
- ③痙攣治療のためにジアゼパム静注等を行う。痙攣がおさまらない場合には全身麻酔薬投与を考慮する。
- ④バイタルサインをモニターする。血圧の維持及び十分な水分補給を行う。

3) 痙攣後に昏睡が残った場合

- ①気道を確保し、酸素吸入を行う。
- ②大口径の胃洗浄チューブを通じて下剤及び活性炭の投与を行う。
- ③テオフィリン血中濃度が低下するまでICU管理を継続し、十分な水分補給を続ける。活性炭を反復経口投与しても血中濃度が下がらない場合には、活性炭による血液灌流、血液透析も考慮する。

4) 不整脈の発現がある場合

- ①不整脈治療としてペースング、直流除細動、抗不整脈薬の投与等適切な処置を行う。
- ②バイタルサインをモニターする。血圧の維持及び十分な水分補給を行う。また、電解質異常がある場合はその補正を行う。

9. 適用上の注意

薬剤交付時：

- (1)本剤は徐放性製剤なので、かまわずに服用するよう指導すること。
- (2)水とともに経口投与するよう指導すること。
- (3)本剤を飲みにくい場合には、割線で2分して服用するよう指導すること。
- (4)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報告されている。〕

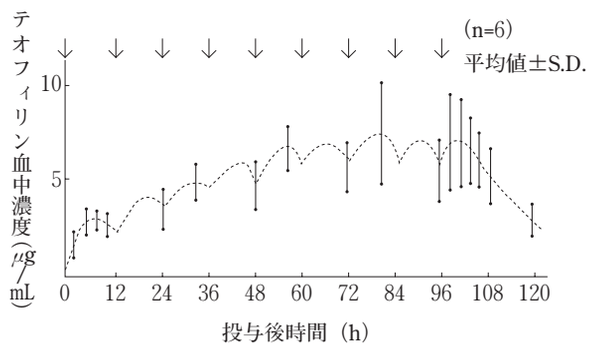
【薬物動態】

1. 吸収^{20, 21)}

- (1)健康成人にテオドール錠100mg×2錠(テオフィリンとして200mg)を単回経口投与した場合の薬物動態パラメータは下表のとおりである。

	健康成人(n=6)
C _{max} (μg/mL)	3.0 ± 0.5
t _{max} (h)	7.2 ± 1.6
AUC _{0→∞} (μg・h/mL)	53.9 ± 10.8

- (2)健康成人にテオドール錠100mg×2錠(テオフィリンとして200mg)を12時間ごとに9回連続投与した場合のテオフィリン血中濃度は、下図のように6回目投与後ほぼ定常状態に達した。



- (3)健康高齢者及び健康非高齢者にテオドール錠100mg×2錠(テオフィリンとして200mg)を12時間ごとに9回連続経口投与した場合の薬物動態パラメータは下表のとおりである。

	健康非高齢者(n=16)	健康高齢者(n=16)
C _{max} (μg/mL)	8.7 ± 2.2	10.3 ± 2.3
t _{max} (h)	3.9 ± 1.4	4.8 ± 1.7
AUC _{96→108} (μg・h/mL)	93.1 ± 25.5	111.6 ± 24.7

2. 代謝^{20, 22)}

健康成人にテオドール錠100mg×2錠(テオフィリンとして200mg)を経口投与した場合、テオフィリンは主として肝臓で代謝され、尿中代謝物は1, 3-dimethyluric acid, 1-methyluric acid及び3-methylxanthineが同定された。テオフィリンの代謝にはP450の分子種のうちCYP1A2が主たる分子種として、3A4や2E1がマイナーな分子種として関与することが示唆されている。

3. 排泄²⁰⁾

テオドール錠100mg×2錠(テオフィリンとして200mg)を投与後48時間に健康成人の尿中に排泄される未変化のテオフィリンは投与量の約8%、代謝物は約80%であった。

〈参考〉²³⁾

ラットに¹⁴C-theophyllineを経口投与した場合、テオフィリン及びその代謝物が特異的に分布、蓄積する臓器は認められなかった。

【臨床成績】

(1日2回投与)^{2~10)}

気管支喘息患者を対象に実施された二重盲検比較試験を含む国内臨床症例394例中、脱落、除外例を除いた348例のうち、改善以上と評価されたのは232例(66.7%)であった。

(1日1回投与)¹⁵⁻¹⁹⁾

1日2回分割投与法との気管支喘息患者を対象に実施された多施設二重盲検交叉比較試験の概要は下表のとおりであった。

投与方法別の全般改善度の比較

1日1回投与は1日2回投与に比べ							検定		
著明改善	改善	やや改善	同等	やや悪化	悪化	著明悪化	計	S検定	W検定
0	5	11	41	11	2	1	71	NS	NS
[0.0]	[7.0]	[15.5]	[57.7]	[15.5]	[2.8]	[1.4]			
	(7.0)	(22.5)		(19.7)	(4.2)				

[] : % () : 累積% S検定: 符号検定 W検定: 順位和検定 NS: Not significant

【薬効薬理】²⁴⁻²⁹⁾

テオフィリンは、気管支拡張、肺血管拡張、呼吸中枢刺激、気道の粘液線毛輸送能の促進、横隔膜の収縮力増強、肥満細胞からの化学伝達物質(気管支収縮因子)の遊離抑制等の作用により、気管支喘息、慢性気管支炎、肺気腫等の閉塞性肺疾患の諸症状を改善する。

また、テオフィリンは、喘息患者の気管支生検において活性化好酸球数、総好酸球数の減少及びCD4陽性細胞数の減少等の抗炎症作用を示す。

*In vitro*においては、ヒト炎症細胞からの活性酸素及びサイトカインの産生に対する抑制作用、ヒト好酸球の接着因子発現の抑制作用、IL-5のヒト好酸球寿命延長に対する抑制作用等が報告されている。

その作用機序は、phosphodiesteraseの作用を阻害して細胞内cyclic 3', 5'-AMP濃度を高めることによるとされている。

このほかにも、アデノシン受容体に対する拮抗作用、細胞内カルシウムイオンの分布調節作用、内因性カテコールアミンの遊離促進作用及びプロスタグランジンに対する拮抗作用等が報告されており、いまだ作用機序については不明な点が多い。

【有効成分に関する理化学的知見】

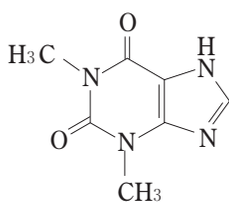
一般名: テオフィリン(Theophylline)

化学名: 1, 3-Dimethyl-1*H*-purine-2, 6(3*H*, 7*H*)-dione

分子式: C₇H₈N₄O₂

分子量: 180.16

構造式:



性状: 白色の結晶又は結晶性の粉末である。

N, N-ジメチルホルムアミドにやや溶けやすく、水又はエタノール(99.5)に溶けにくい。0.1mol/L塩酸試液に溶ける。

融点: 271~275°C

【取扱い上の注意】

テオドール錠100mg及びテオドール錠200mgの表面の斑点は、効果を持続するための特殊製剤技術によるもので、変質によるものではない。

【包装】

テオドール錠100mg: 100錠(10錠×10)
500錠(10錠×50)
1,000錠(10錠×100)
1,400錠(14錠×100)
1,000錠(バラ)

テオドール錠200mg: 100錠(10錠×10)
500錠(10錠×50)
1,000錠(10錠×100)
1,400錠(14錠×100)
1,000錠(バラ)

【主要文献及び文献請求先】

1. 主要文献

- 濱崎雄平, 河野陽一, 海老澤元宏, 近藤直実監修. 日本小児アレルギー学会編: 小児気管支喘息治療・管理ガイドライン2012, 協和企画2012
- 西間三馨 他: 薬理と治療 1981; **9**(12): 5029-5054
- 正木拓朗 他: アレルギー 1981; **30**(4): 190-196
- 赤坂 徹 他: 小児科臨床 1981; **34**(7): 1775-1782
- 四家正一郎 他: 小児科診療 1981; **44**(6): 1009-1014
- 柏木秀雄 他: 薬理と治療 1981; **9**(2): 593-608
- 牧野荘平 他: 診療と新薬 1980; **17**(11): 2935-2939
- 中沢次夫 他: 新薬と臨床 1980; **29**(5): 790-795
- 中沢次夫 他: 基礎と臨床 1981; **15**(4): 2065-2070
- 高島宏哉 他: 新薬と臨床 1981; **30**(3): 2-5
- 西間三馨 他: 小児科臨床 1987; **40**(3): 685-697
- 西間三馨 他: 小児科臨床 1985; **38**(11): 2653-2663
- 馬場 実 他: 小児科臨床 1986; **39**(8): 2051-2059
- 滝島 任 他: 薬理と治療 1986; **14**(7): 4915-4934
- 宮本昭正 他: 薬理と治療 1991; **19**(4): 1513-1544
- 川合 満 他: Ther. Res. 1991; **12**(3): 891-902
- 田中一正 他: 新薬と臨床 1991; **40**(4): 802-814
- 大黒道夫 他: 医学と薬学 1991; **25**(3): 802-814
- 馬場 実 他: Prog. Med. 1991; **11**(4): 981-992
- 中島光好 他: 薬理と治療 1981; **9**(1): 17-25
- 田辺三菱製薬(株): テオドール錠の高齢者における薬物動態に関わる資料(社内資料)
- 島田典招 他: 薬物動態 1995; **10**(3): 413-419
- 飯田成亨 他: 基礎と臨床 1980; **14**(12): 3767-3770
- Rall, T. W.: Goodman and Gilman's The Pharmacological Basis of Therapeutics (eds by Gilman A. G. et al.), 11th ed, The McGraw-Hill Companies Inc., New York 2006: 727-736
- 黒沢元博 他: 医学のあゆみ 1985; **134**(13): 1121-1124
- Sullivan, P. et al.: Lancet 1994; **343**(8904): 1006-1008
- Barnes, P. J., Pauwels, R. A.: Eur. Respir. J. 1994; **7**(3): 579-591
- Ohta, K. et al.: Clin. Exp. Allergy 1996; **26**(Suppl. 2): 10-15
- Sagara, H. et al.: Clin. Exp. Allergy 1996; **26**(Suppl. 2): 16-21

** 2. 文献請求先

* 主要文献に記載の社内資料につきましても下記にご請求下さい。

田辺三菱製薬株式会社 くすり相談センター
〒541-8505 大阪市中央区道修町3-2-10
電話 0120-753-280

**



製造販売元

田辺三菱製薬株式会社

大阪市中央区道修町3-2-10