

医薬品インタビューフォーム

日本病院薬剤師会のI F記載要領2013に準拠して作成

排便機能促進剤
日本薬局方 ビサコジル坐剤
J・P Bisacodyl Supp.

ビサコジル坐剤2mg「日新」
ビサコジル坐剤10mg「日新」

剤 形	坐剤														
製剤の規制区分	該当しない														
規 格 ・ 含 量	2mg : 1個中に日本薬局方ビサコジル 2mg 含有 10mg : 1個中に日本薬局方ビサコジル 10mg 含有														
一 般 名	和名：ビサコジル 洋名：Bisacodyl														
製 造 販 売 承 認 年 月 日 薬 価 基 準 収 載 ・ 発 売 年 月 日	販売名変更による <table border="1" style="width: 100%; border-collapse: collapse;"> <tr> <th></th> <th>製造販売承認年月日</th> <th>薬価基準収載年月日</th> <th>発売年月日</th> </tr> <tr> <td>2mg</td> <td>2014年7月28日</td> <td>2014年12月12日</td> <td>2014年12月12日</td> </tr> <tr> <td>10mg</td> <td>2014年7月28日</td> <td>2014年12月12日</td> <td>2014年12月12日</td> </tr> </table>				製造販売承認年月日	薬価基準収載年月日	発売年月日	2mg	2014年7月28日	2014年12月12日	2014年12月12日	10mg	2014年7月28日	2014年12月12日	2014年12月12日
	製造販売承認年月日	薬価基準収載年月日	発売年月日												
2mg	2014年7月28日	2014年12月12日	2014年12月12日												
10mg	2014年7月28日	2014年12月12日	2014年12月12日												
開 発 ・ 製 造 販 売 (輸入)・提携・ 販 売 会 社 名	製造販売元：日新製薬株式会社														
医 薬 情 報 担 当 者 の 連 絡 先															
問い合わせ窓口	日新製薬株式会社 安全管理部 TEL : 023-655-2131 FAX : 023-655-3419 医療関係者向けホームページ： http://www.yg-nissin.co.jp/														

本I Fは2014年11月改訂（第6版）の添付文書の記載に基づき作成した。

最新の添付文書情報は、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。

I F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、I F と略す）の位置付け並びに I F 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 I F 記載要領の改訂が行われた。

更に 10 年が経過し、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、平成 20 年 9 月に日病薬医薬情報委員会において新たな I F 記載要領 2008 が策定された。

I F 記載要領 2008 では、I F を紙媒体の冊子として提供する方式から、P D F 等の電磁的データとして提供すること（e—I F）が原則となった。この変更にあわせて、添付文書において「効能・効果の追加」、「警告・禁忌・重要な基本的注意の改訂」などの改訂があった場合に、改訂の根拠データを追加した最新版の e—I F が提供されることとなった。

最新版の e—I F は、（独）医薬品医療機器総合機構の医薬品情報提供ホームページ (<http://www.info.pmda.go.jp/>) から一括して入手可能となっている。日本病院薬剤師会では、e—I F を掲載する医薬品情報提供ホームページが公的サイトであることに配慮して、薬価基準収載にあわせて e—I F の情報を検討する組織を設置して、個々の I F が添付文書を補完する適正使用上情報として適切か審査・検討することとした。

2008 年より年 4 回のインタビューフォーム検討会を開催した中で指摘してきた事項を再評価し、製薬企業にとっても、医師・薬剤師等にとっても、効率の良い情報源とすることを考えた。そこで今般、I F 記載要領の一部改訂を行い I F 記載要領 2013 として公表する運びとなった。

2. I Fとは

I F 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 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、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。

[I F の様式]

- ①規格は A 4 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。
- ② I F 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「I F 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。

[I F の作成]

- ① I F 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。
- ② I F に記載する項目及び配列は日病薬が策定した I F 記載要領に準拠する。
- ③添付文書の内容を補完するとの I F 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 2013」（以下、「I F 記載要領 2013」と略す）により作成された I F 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（P D F）から印刷して使用する。企業での製本は必須ではない。

[I F の発行]

- ①「I F 記載要領 2013」は、平成 25 年 10 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、「I F 記載要領 2013」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 I F が改訂される。

3. I F の利用にあたって

「I F 記載要領 2013」においては、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ある。

電子媒体の I F 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、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薬剤師等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、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、I F 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

I F 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。I F 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、I F があくまでも添付文書を補完する情報資料であり、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。

（2013 年 4 月改訂）

目 次

I. 概要に関する項目

1. 開発の経緯	1
2. 製品の治療学的・製剤学的特性	1

II. 名称に関する項目

1. 販売名	2
2. 一般名	2
3. 構造式又は示性式	2
4. 分子式及び分子量	2
5. 化学名（命名法）	2
6. 慣用名、別名、略号、記号番号	2
7. C A S 登録番号	2

III. 有効成分に関する項目

1. 物理化学的性質	3
2. 有効成分の各種条件下における安定性	3
3. 有効成分の確認試験法	3
4. 有効成分の定量法	3

IV. 製剤に関する項目

1. 効能	4
2. 製剤の組成	4
3. 用時溶解して使用する製剤の調製法	4
4. 懸濁剤、乳剤の分散性に対する注意	4
5. 製剤の各種条件下における安定性	5
6. 溶解後の安定性	6
7. 他剤との配合変化（物理化学的变化）	6
8. 溶出性	7
9. 生物学的試験法	7
10. 製剤中の有効成分の確認試験法	7
11. 製剤中の有効成分の定量法	7
12. 力値	7
13. 混入する可能性のある夾雑物	7
14. 注意が必要な容器・外観が特殊な容器に関する情報	7
15. 刺激性	7
16. その他	7

V. 治療に関する項目

1. 効能又は効果	8
2. 用法及び用量	8
3. 臨床成績	8

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	9
2. 薬理作用	9

VII. 薬物動態に関する項目

1. 血中濃度の推移・測定法	10
2. 薬物速度論的パラメータ	10
3. 吸収	10
4. 分布	10
5. 代謝	10
6. 排泄	11
7. トランスポーターに関する情報	11
8. 透析等による除去率	11

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	1 2
2. 禁忌内容とその理由（原則禁忌を含む）	1 2
3. 効能又は効果に関する使用上の注意とその理由	1 2
4. 用法及び用量に関する使用上の注意とその理由	1 2
5. 慎重投与内容とその理由	1 2
6. 重要な基本的注意とその理由及び処置方法	1 2
7. 相互作用	1 2
8. 副作用	1 2
9. 高齢者への投与	1 3
10. 妊婦、産婦、授乳婦等への投与	1 3
11. 小児等への投与	1 3
12. 臨床検査結果に及ぼす影響	1 3
13. 過量投与	1 3
14. 適用上の注意	1 3
15. その他の注意	1 3
16. その他	1 3

IX. 非臨床試験に関する項目

1. 薬理試験	1 4
2. 毒性試験	1 4

X. 管理的事項に関する項目

1. 規制区分	1 5
2. 有効期間又は使用期限	1 5
3. 貯法・保存条件	1 5
4. 薬剤取扱い上の注意点	1 5
5. 承認条件等	1 5
6. 包装	1 5
7. 容器の材質	1 5
8. 同一成分・同効薬	1 5
9. 國際誕生年月日	1 5
10. 製造販売承認年月日及び承認番号	1 5
11. 薬価基準収載年月日	1 5
12. 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	1 5
13. 再審査結果、再評価結果公表年月日及びその内容	1 6
14. 再審査期間	1 6
15. 投薬期間制限医薬品に関する情報	1 6
16. 各種コード	1 6
17. 保険給付上の注意	1 6

XI. 文献

1. 引用文献	1 7
2. その他の参考文献	1 7

XII. 参考資料

1. 主な外国での発売状況	1 7
2. 海外における臨床支援情報	1 7

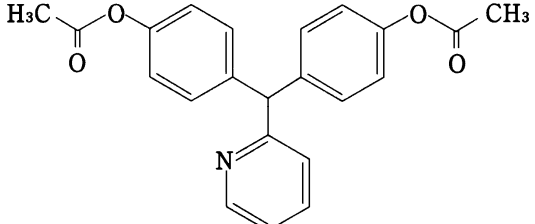
XIII. 備考

その他の関連資料	1 7
----------	-----

I. 概要に関する項目

1. 開発の経緯	ビサコジルは、1953年 Schmidt らによって開発された坐剤用緩下薬である。日新製薬㈱は、「デルデランス坐剤 2」、「デルデランス坐剤 10」を後発医薬品として企画・開発し、薬発第 698 号（昭和 55 年 5 月 30 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、1994 年 3 月に承認を取得し、1994 年 7 月より製造・販売を行っている。医療事故防止対策に基づき、2014 年 7 月に販売名をそれぞれ『ビサコジル坐剤 2mg 「日新」』、『ビサコジル坐剤 10mg 「日新」』に変更し、2014 年 12 月に薬価収載された。
2. 製品の治療学的・製剤学的特性	ビサコジルは刺激性の緩下作用を示す。結腸・直腸粘膜の副交感神経末端に作用して蠕動をたかめ、また腸粘膜への直接作用により排便反射を刺激する。栄養の吸収を妨害しない。結腸腔内における水分や電解質の吸収を抑制するが、これは腸管の Na^+ 、 K^+ -ATPase の抑制作用によると考えられている。直腸坐剤とすれば 15~60 分以内に作用があらわれ、効力はフェノールフタレインの約 5 倍強力である。

II. 名称に関する項目

1. 販売名 (1) 和名 (2) 洋名 (3) 名称の由来	ビサコジル坐剤 2mg 「日新」 ビサコジル坐剤 10mg 「日新」 Bisacodyl Supp. 2mg "NISSIN" Bisacodyl Supp. 10mg "NISSIN" 本剤の一般名「ビサコジル」に由来する。
2. 一般名 (1) 和名（命名法） (2) 洋名（命名法） (3) ステム	ビサコジル（JAN） Bisacodyl（JAN、INN） 血管拡張薬：-dyl
3. 構造式又は示性式	
4. 分子式及び分子量	分子式：C ₂₂ H ₁₉ NO ₄ 分子量：361.39
5. 化学名（命名法）	4,4'-(Pyridin-2-ylmethylene)biphenyl diacetate (IUPAC)
6. 慣用名、別名、略号、記号番号	該当資料なし
7. C A S 登録番号	603-50-9

III. 有効成分に関する項目

1. 物理化学的性質 (1) 外観・性状 (2) 溶解性 (3) 吸湿性 (4) 融点(分解点)、沸点、凝固点 (5) 酸塩基解離定数 (6) 分配係数 (7) その他の主な示性値	白色の結晶性の粉末である。 酢酸(100)に溶けやすく、アセトンにやや溶けやすく、エタノール(95)又はジエチルエーテルに溶けにくく、水にほとんど溶けない。 希塩酸に溶ける。 該当資料なし 融点: 132~136°C 該当資料なし 該当資料なし 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	日本薬局方ビサコジルの確認試験法による。 (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)
4. 有効成分の定量法	日本薬局方ビサコジルの定量法による。 0.1mol/L過塩素酸による滴定(指示薬: p-ナフトールベンゼイン試液)

IV. 製剤に関する項目

1. 剤形 (1) 投与経路 (2) 剤形の区別、外観 及び性状	販売名	ビサコジル坐剤 2mg 「日新」	ビサコジル坐剤 10mg 「日新」		
	投与経路	直腸			
	区別	坐剤			
	性状	白色～淡黄色の紡すい形の坐剤で、わずかに脂肪臭を有する。			
	外形				
	大きさ	長さ 26mm 直径 8mm	長さ 27mm 直径 10mm		
(3) 製剤の物性 (4) 識別コード (5) pH、浸透圧比、 粘度、比重、安定 なpH域等 (6) 無菌の有無	重量	1.0g	1.5g		
	溶融温度	33.5～36.5°C			
	特になし				
	該当しない				
	該当しない				
	該当しない				
2. 製剤の組成 (1) 有効成分(活性成 分)の含量 (2) 添加物 (3) 添付溶解液の組成 及び容量	2mg : 1個中に日本薬局方ビサコジル 2mg 含有 10mg : 1個中に日本薬局方ビサコジル 10mg 含有 2mg、10mg : ハードファット、中鎖脂肪酸トリグリセリド				
	該当しない				
	該当しない				
3. 用時溶解して使用す る製剤の調製法	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⁾

【ビサコジル坐剤 2mg 「日新」】

最終包装製品を用いた加速試験（40°C、相対湿度 75%、6カ月）の結果、室温保存において3年間安定であることが推測された。また、最終包装製品を用いた長期保存試験（室温保存、3年）の結果、外観及び含量等は規格の範囲内であり、室温保存における3年間の安定性が確認された。

加速試験

試験条件：最終包装製品（ポリ塩化ビニルコンテナーに充てんし、紙箱に入れたもの）の状態で、40±1°C、75±5%R.H.

項目及び規格		開始時	1カ月後	3カ月後	6カ月後
性 状 (白色～淡黄色の紡すい形の坐剤で、わずかに脂肪臭を有する)		微黄白色の紡すい形の坐剤で、わずかに脂肪臭を有した	微黄白色の紡すい形の坐剤で、わずかに脂肪臭を有した	微黄白色の紡すい形の坐剤で、わずかに脂肪臭を有した	微黄白色の紡すい形の坐剤で、わずかに脂肪臭を有した
確 認 (1)紫外可視吸光度測定法		適合	適合	適合	適合
試 験 (2)薄層クロマトグラフィー		適合	適合	適合	適合
溶融温度(°C) (33.5～36.5)		35.5	35.5	35.5	35.5
定量試験(%) (90～110)		100	100	100	100

長期保存試験

試験条件：最終包装製品（ポリ塩化ビニルコンテナーに充てんし、紙箱に入れたもの）の状態で、室温保存

項目及び規格		開始時	1年後	2年後	3年後
性 状 (白色～淡黄色の紡すい形の坐剤で、わずかに脂肪臭を有する)		白色の紡すい形の坐剤で、わずかに脂肪臭を有した	白色の紡すい形の坐剤で、わずかに脂肪臭を有した	白色の紡すい形の坐剤で、わずかに脂肪臭を有した	白色の紡すい形の坐剤で、わずかに脂肪臭を有した
確 認 (1)紫外可視吸光度測定法		適合	—	—	適合
試 験 (2)薄層クロマトグラフィー		適合	—	—	適合
溶融温度(°C) (33.5～36.5)		34.8	35.1	35.1	35.0
製剤均一性 (含量均一性試験(%)) 判定値：15.0%を超えない		2.2	—	—	1.0
定量試験(%) (90.0～110.0)		101.0	99.6	98.7	100.2

	<p>【ビサコジル坐剤 10mg 「日新」】</p> <p>最終包装製品を用いた加速試験（40°C、相対湿度 75%、6カ月）の結果、室温保存において3年間安定であることが推測された。また、最終包装製品を用いた長期保存試験（室温保存、3年）の結果、外観及び含量等は規格の範囲内であり、室温保存における3年間の安定性が確認された。</p>																																											
加速試験																																												
試験条件：最終包装製品（ポリ塩化ビニルコンテナーに充てんし、紙箱に入れたもの）の状態で、40±1°C、75±5%R.H.																																												
<table border="1"> <thead> <tr> <th>項目及び規格</th><th>開始時</th><th>1カ月後</th><th>3カ月後</th><th>6カ月後</th></tr> </thead> <tbody> <tr> <td>性状 (白色～淡黄色の紡すい形の坐剤で、わずかに脂肪臭を有する)</td><td>微黄白色の紡すい形の坐剤で、わずかに脂肪臭を有した</td><td>微黄白色の紡すい形の坐剤で、わずかに脂肪臭を有した</td><td>微黄白色の紡すい形の坐剤で、わずかに脂肪臭を有した</td><td>微黄白色の紡すい形の坐剤で、わずかに脂肪臭を有した</td></tr> <tr> <td>確認試験 (1)紫外可視吸光度測定法</td><td>適合</td><td>適合</td><td>適合</td><td>適合</td></tr> <tr> <td></td><td>(2)薄層クロマトグラフィー</td><td>適合</td><td>適合</td><td>適合</td></tr> <tr> <td>溶融温度(°C) (33.5～36.5)</td><td>35.5</td><td>35.4</td><td>35.4</td><td>35.4</td></tr> <tr> <td>定量試験(%) (90～110)</td><td>100</td><td>100</td><td>100</td><td>99</td></tr> </tbody> </table>					項目及び規格	開始時	1カ月後	3カ月後	6カ月後	性状 (白色～淡黄色の紡すい形の坐剤で、わずかに脂肪臭を有する)	微黄白色の紡すい形の坐剤で、わずかに脂肪臭を有した	微黄白色の紡すい形の坐剤で、わずかに脂肪臭を有した	微黄白色の紡すい形の坐剤で、わずかに脂肪臭を有した	微黄白色の紡すい形の坐剤で、わずかに脂肪臭を有した	確認試験 (1)紫外可視吸光度測定法	適合	適合	適合	適合		(2)薄層クロマトグラフィー	適合	適合	適合	溶融温度(°C) (33.5～36.5)	35.5	35.4	35.4	35.4	定量試験(%) (90～110)	100	100	100	99										
項目及び規格	開始時	1カ月後	3カ月後	6カ月後																																								
性状 (白色～淡黄色の紡すい形の坐剤で、わずかに脂肪臭を有する)	微黄白色の紡すい形の坐剤で、わずかに脂肪臭を有した	微黄白色の紡すい形の坐剤で、わずかに脂肪臭を有した	微黄白色の紡すい形の坐剤で、わずかに脂肪臭を有した	微黄白色の紡すい形の坐剤で、わずかに脂肪臭を有した																																								
確認試験 (1)紫外可視吸光度測定法	適合	適合	適合	適合																																								
	(2)薄層クロマトグラフィー	適合	適合	適合																																								
溶融温度(°C) (33.5～36.5)	35.5	35.4	35.4	35.4																																								
定量試験(%) (90～110)	100	100	100	99																																								
長期保存試験																																												
試験条件：最終包装製品（ポリ塩化ビニルコンテナーに充てんし、紙箱に入れたもの）の状態で、室温保存																																												
<table border="1"> <thead> <tr> <th>項目及び規格</th><th>開始時</th><th>1年後</th><th>2年後</th><th>3年後</th></tr> </thead> <tbody> <tr> <td>性状 (白色～淡黄色の紡すい形の坐剤で、わずかに脂肪臭を有する)</td><td>白色の紡すい形の坐剤で、わずかに脂肪臭を有した</td><td>白色の紡すい形の坐剤で、わずかに脂肪臭を有した</td><td>白色の紡すい形の坐剤で、わずかに脂肪臭を有した</td><td>白色の紡すい形の坐剤で、わずかに脂肪臭を有した</td></tr> <tr> <td>確認試験 (1)紫外可視吸光度測定法</td><td>適合</td><td>—</td><td>—</td><td>適合</td></tr> <tr> <td></td><td>(2)薄層クロマトグラフィー</td><td>適合</td><td>—</td><td>—</td></tr> <tr> <td>溶融温度(°C) (33.5～36.5)</td><td>34.4</td><td>34.9</td><td>34.7</td><td>34.9</td></tr> <tr> <td>製剤均一性 (含量均一性試験(%)) 判定値：15.0%を超えない</td><td>3.4</td><td>—</td><td>—</td><td>4.8</td></tr> <tr> <td>定量試験※(%) (90～110)</td><td>100</td><td>—</td><td>—</td><td>—</td></tr> <tr> <td>定量試験※(%) (90.0～110.0)</td><td>—</td><td>100.3</td><td>100.1</td><td>102.4</td></tr> </tbody> </table>					項目及び規格	開始時	1年後	2年後	3年後	性状 (白色～淡黄色の紡すい形の坐剤で、わずかに脂肪臭を有する)	白色の紡すい形の坐剤で、わずかに脂肪臭を有した	白色の紡すい形の坐剤で、わずかに脂肪臭を有した	白色の紡すい形の坐剤で、わずかに脂肪臭を有した	白色の紡すい形の坐剤で、わずかに脂肪臭を有した	確認試験 (1)紫外可視吸光度測定法	適合	—	—	適合		(2)薄層クロマトグラフィー	適合	—	—	溶融温度(°C) (33.5～36.5)	34.4	34.9	34.7	34.9	製剤均一性 (含量均一性試験(%)) 判定値：15.0%を超えない	3.4	—	—	4.8	定量試験※(%) (90～110)	100	—	—	—	定量試験※(%) (90.0～110.0)	—	100.3	100.1	102.4
項目及び規格	開始時	1年後	2年後	3年後																																								
性状 (白色～淡黄色の紡すい形の坐剤で、わずかに脂肪臭を有する)	白色の紡すい形の坐剤で、わずかに脂肪臭を有した	白色の紡すい形の坐剤で、わずかに脂肪臭を有した	白色の紡すい形の坐剤で、わずかに脂肪臭を有した	白色の紡すい形の坐剤で、わずかに脂肪臭を有した																																								
確認試験 (1)紫外可視吸光度測定法	適合	—	—	適合																																								
	(2)薄層クロマトグラフィー	適合	—	—																																								
溶融温度(°C) (33.5～36.5)	34.4	34.9	34.7	34.9																																								
製剤均一性 (含量均一性試験(%)) 判定値：15.0%を超えない	3.4	—	—	4.8																																								
定量試験※(%) (90～110)	100	—	—	—																																								
定量試験※(%) (90.0～110.0)	—	100.3	100.1	102.4																																								
※第十六改正日本薬局方より、定量試験の試験規格が変更されたため、1年後より変更後の試験規格で試験を実施した。																																												
6. 溶解後の安定性	該当しない																																											
7. 他剤との配合変化 (物理化学的变化)	該当しない																																											

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	日本薬局方ビサコジル坐剤の確認試験法による。 (1)紫外可視吸光度測定法 (2)薄層クロマトグラフィー
11. 製剤中の有効成分の定量法	日本薬局方ビサコジル坐剤の定量法による。 液体クロマトグラフィー（内標準法）
12. 力価	本剤は力価表示に該当しない
13. 混入する可能性のある夾雑物	該当資料なし
14. 注意が必要な容器・外観が特殊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	該当しない

V. 治療に関する項目

1. 効能又は効果	・便秘症 ・消化管検査時又は手術前後における腸管内容物の排除
2. 用法及び用量	ビサコジルとして、通常1回、成人には10mg、小児は5mg、乳幼児は2mgを、1日1～2回肛門内に挿入する。 なお、年齢、症状により適宜増減する。
3. 臨床成績 (1) 臨床データパッケージ (2) 臨床効果 (3) 臨床薬理試験 (4) 探索的試験 (5) 検証的試験 1) 無作為化並行用量反応試験 2) 比較試験 3) 安全性試験 4) 患者・病態別試験 (6) 治療的使用 1) 使用成績調査・特定使用成績調査 (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定の内容又は実施した試験の概要	該当資料なし

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	センノシド、ピコスルファートナトリウム水和物
2. 薬理作用 (1) 作用部位・作用機序 ²⁾	ビサコジルは刺激性の緩下作用を示す。結腸・直腸粘膜の副交感神経末端に作用して蠕動をたかめ、また腸粘膜への直接作用により排便反射を刺激する。栄養の吸収を妨害しない。結腸腔内における水分や電解質の吸収を抑制するが、これは腸管のNa ⁺ 、K ⁺ -ATPase の抑制作用によると考えられている。直腸坐剤とすれば 15～60 分以内に作用があらわれ、効力はフェノールフタレンの約 5 倍強力である。
(2) 薬効を裏付ける試験成績 ³⁾	<p>生物学的同等性試験</p> <p>1. 排便促進作用</p> <p>ビサコジル坐剤 2mg 「日新」と標準製剤について、モルモットに、ビサコジルとして 3mg/kg を直腸内投与し、投与後 1 時間ごとに 4 時間後までの便重量を測定したところ、プラセボ（ビサコジル坐剤 2mg 「日新」の基剤）と比較して両製剤とも同様の有意な排便促進作用を示した。また、統計解析を行った結果、両製剤の生物学的同等性が確認された。</p> <p>ビサコジル坐剤 10mg 「日新」と標準製剤について、モルモットに、ビサコジルとして 3mg/kg を直腸内投与し、同様の試験を行ったところ、プラセボ（ビサコジル坐剤 10mg 「日新」の基剤）と比較して両製剤とも同様の有意な排便促進作用を示した。また、統計解析を行った結果、両製剤の生物学的同等性が確認された。</p> <p>2. 水分吸収抑制作用</p> <p>ビサコジル坐剤 2mg 「日新」と標準製剤について、モルモットに、ビサコジルとして 3mg/kg を直腸内投与し、投与後 4 時間後までの便水分含有量を測定したところ、プラセボ（ビサコジル坐剤 2mg 「日新」の基剤）と比較して両製剤とも同様の有意な水分吸収抑制作用を示した。また、統計解析を行った結果、両製剤の生物学的同等性が確認された。</p> <p>ビサコジル坐剤 10mg 「日新」と標準製剤について、モルモットに、ビサコジルとして 3mg/kg を直腸内投与し、同様の試験を行ったところ、プラセボ（ビサコジル坐剤 10mg 「日新」の基剤）と比較して両製剤とも同様の有意な水分吸収抑制作用を示した。また、統計解析を行った結果、両製剤の生物学的同等性が確認された。</p>
(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、測定法 (1) 治療上有効な血中濃度 (2) 最高血中濃度到達時間 (3) 臨床試験で確認された血中濃度 (4) 中毒域 (5) 食事・併用薬の影響 (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) 解析方法 (2) 吸収速度定数 (3) バイオアベイラビリティ (4) 消失速度定数 (5) クリアランス (6) 分布容積 (7) 血漿蛋白結合率	該当資料なし
3. 吸收	結腸・直腸粘膜
4. 分布 (1) 血液－脳関門通過性 (2) 血液－胎盤関門通過性 (3) 乳汁への移行性 (4) 髄液への移行性 (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 (2) 代謝に関与する酵素(CYP450等)の分子種 (3) 初回通過効果の有無及びその割合 (4) 代謝物の活性の有無及び比率 (5) 活性代謝物の速度論的パラメータ	該当資料なし

6. 排泄 (1) 排泄部位及び経路 (2) 排泄率 (3) 排泄速度	該当資料なし
7. トランスポーターに関する情報	該当資料なし
8. 透析等による除去率	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	該当記載事項なし								
2. 禁忌内容とその理由 (原則禁忌を含む)	<p>次の患者には投与しないこと</p> <p>1. 急性腹症が疑われる患者 [蠕動運動の促進及び排便反射の刺激作用により、症状を悪化させるおそれがある。] 2. 痉攣性便秘の患者 [蠕動運動の促進及び排便反射の刺激作用により、症状を悪化させるおそれがある。] 3. 重症の硬結便のある患者 [蠕動運動の促進及び排便反射の刺激作用により、症状を悪化させるおそれがある。] 4. 肛門裂創、潰瘍性痔核のある患者 [坐剤挿入に伴う物理的、機械的な刺激を避けるため。]</p>								
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	該当記載事項なし								
6. 重要な基本的注意とその理由及び処置方法	該当記載事項なし								
7. 相互作用 (1)併用禁忌とその理由 (2)併用注意とその理由	該当記載事項なし								
8. 副作用 (1)副作用の概要 (2)重大な副作用と初期症状 (3)その他の副作用	<p>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。 該当記載事項なし</p> <table border="1"> <thead> <tr> <th></th> <th>頻 度 不 明</th> </tr> </thead> <tbody> <tr> <td>過敏症</td> <td>過敏症状^{注)}</td> </tr> <tr> <td>消化器</td> <td>直腸刺激感、直腸炎、腹部不快感、腹痛、肛門部痛、肛門部不快感等</td> </tr> <tr> <td>循環器</td> <td>一過性の血圧低下、チアノーゼ、蒼白、発汗、冷感等のショック様症状</td> </tr> </tbody> </table> <p>注) 投与を中止すること。</p>		頻 度 不 明	過敏症	過敏症状 ^{注)}	消化器	直腸刺激感、直腸炎、腹部不快感、腹痛、肛門部痛、肛門部不快感等	循環器	一過性の血圧低下、チアノーゼ、蒼白、発汗、冷感等のショック様症状
	頻 度 不 明								
過敏症	過敏症状 ^{注)}								
消化器	直腸刺激感、直腸炎、腹部不快感、腹痛、肛門部痛、肛門部不快感等								
循環器	一過性の血圧低下、チアノーゼ、蒼白、発汗、冷感等のショック様症状								

(4)項目別副作用発現頻度及び臨床検査値異常一覧 (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 (6)薬物アレルギーに対する注意及び試験法	該当資料なし 該当資料なし 該当資料なし
9.高齢者への投与	一般に高齢者では生理機能が低下しているので、減量するなど注意すること。
10.妊娠、産婦、授乳婦等への投与	(1)妊娠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こと。[妊娠中の投与に関する安全性は確立していない。] (2)妊娠又は妊娠している可能性のある婦人には大量投与を避けること。[子宮収縮を誘発して、流早産の危険性がある。]
11.小児等への投与	該当記載事項なし
12.臨床検査結果に及ぼす影響	該当記載事項なし
13.過量投与	該当記載事項なし
14.適用上の注意	該当記載事項なし
15.その他の注意	該当記載事項なし
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 (3)安全性薬理試験 (4)その他の薬理試験	「VI. 薬効薬理に関する項目」 参照 該当資料なし 該当資料なし 該当資料なし
2. 毒性試験 (1)単回投与毒性試験 (2)反復投与毒性試験 (3)生殖発生毒性試験 (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	製 剤：該当しない 有効成分：該当しない									
2. 有効期間又は使用期限	使用期限：3年（安定性試験結果に基づく）									
3. 貯法・保存条件	室温保存									
4. 薬剤取扱い上の注意点 (1)薬局での取り扱い上の留意点について (2)薬剤交付時の取り扱いについて (患者等に留意すべき必須事項等) (3)調剤時の留意点について	特になし 患者用指導箋：有り（「X III. その他の関連資料」を参照） 特になし									
5. 承認条件等	該当しない									
6. 包装	2mg : 50個 10mg : 20個、100個									
7. 容器の材質	コンテナー：ポリ塩化ビニル 化粧箱：紙									
8. 同一成分・同効薬	同一成分薬：テレミンソフト坐薬 2mg、坐薬 10mg（味の素） 同 効 薬：センノシド、ピコスルファートナトリウム水和物									
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	販売名変更による <table border="1"> <thead> <tr> <th>販売名</th> <th>製造販売承認年月日</th> <th>承 認 番 号</th> </tr> </thead> <tbody> <tr> <td>ビサコジル坐剤 2mg「日新」</td> <td>2014年7月28日</td> <td>22600AMX00897000</td> </tr> <tr> <td>ビサコジル坐剤 10mg「日新」</td> <td>2014年7月28日</td> <td>22600AMX00898000</td> </tr> </tbody> </table> 旧販売名：デルデランス坐剤 2 1994年3月15日 旧販売名：デルデランス坐剤 10 1994年3月14日	販売名	製造販売承認年月日	承 認 番 号	ビサコジル坐剤 2mg「日新」	2014年7月28日	22600AMX00897000	ビサコジル坐剤 10mg「日新」	2014年7月28日	22600AMX00898000
販売名	製造販売承認年月日	承 認 番 号								
ビサコジル坐剤 2mg「日新」	2014年7月28日	22600AMX00897000								
ビサコジル坐剤 10mg「日新」	2014年7月28日	22600AMX00898000								
11. 薬価基準収載年月日	2014年12月12日 旧販売名：デルデランス坐剤 2 1994年7月8日（経過措置期間終了 2015年9月30日） 旧販売名：デルデランス坐剤 10 1994年7月8日（経過措置期間終了 2015年9月30日）									
12. 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									

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															
15. 投薬期間制限医薬品 に関する情報	本剤は、投薬期間に関する制限は定められていない。															
16. 各種コード	<table border="1"> <thead> <tr> <th>販売名</th> <th>HOT 番号 (9桁)</th> <th>厚生労働省 薬価基準収載 医薬品コード</th> <th>レセプト 電算コード</th> </tr> </thead> <tbody> <tr> <td>ビサコジル坐剤 2mg「日新」</td> <td>104935006</td> <td>2359700J1100</td> <td>620493506</td> </tr> <tr> <td>ビサコジル坐剤 10mg「日新」</td> <td>104936707</td> <td>2359700J2130</td> <td>620493607</td> </tr> </tbody> </table>				販売名	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	ビサコジル坐剤 2mg「日新」	104935006	2359700J1100	620493506	ビサコジル坐剤 10mg「日新」	104936707	2359700J2130	620493607
販売名	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													
ビサコジル坐剤 2mg「日新」	104935006	2359700J1100	620493506													
ビサコジル坐剤 10mg「日新」	104936707	2359700J2130	620493607													
17. 保険給付上の注意	本剤は診療報酬上の後発医薬品に該当しない。															

XI. 文献

1. 引用文献	1) 日新製薬株式会社 社内資料 (安定性) 2) 第十六改正日本薬局方解説書 3) 日新製薬株式会社 社内資料 (生物学的同等性)
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	該当資料なし
2. 海外における臨床支援情報	該当資料なし

XIII. 備考

他の関連資料	患者用指導箋『ビサコジル坐剤「日新」の使い方』は弊社ホームページに掲載している。(http://www.yg-nissin.co.jp/)
--------	---