*2025年11月改訂(第7版) 2025年8月改訂(第6版)

日本標準商品分類番号
871329

	56噴霧用	112噴霧用
承認番号	22000AMX01710000	22000AMX01711000
販売開始	2008年9月	2009年10月

定量噴霧式アレルギー性鼻炎治療剤

貯法:室温保存 **有効期間**:3年

モメタゾンフランカルボン酸エステル水和物点鼻液

ナゾネックス[®]点鼻液50μg56噴霧用ナゾネックス[®]点鼻液50μg112噴霧用

NASONEX® Nasal 50µg 56sprays, 112 sprays

- ORGANON

2. 禁忌(次の患者には投与しないこと)

- 2.1 有効な抗菌剤の存在しない感染症、全身性の真菌症の患者 [症状を増悪させるおそれがある。]
- 2.2 本剤の成分に対して過敏症の既往歴のある患者

3. 組成・性状

3.1 組成

販売名		ナゾネックス®	ナゾネックス®	
		点鼻液50μg 点鼻液50μg		
		56噴霧用 112噴霧用		
有効成分		モメタゾンフランカルボン酸エステル水和物		
分量注)	lg中	0.5mg		
刀里	1回噴霧中	50μg		
1容器の噴霧回数		56回	112回	
		ベンザルコニウム塩化物液、ポリソルベート		
		80、結晶セルロース・カルメロースナトリウ		
		ム、濃グリセリン、pH調節剤		

注) モメタゾンフランカルボン酸エステルとして

3.2 製剤の性状

販売名	ナゾネックス [®] 点鼻液50μg 56噴霧用	ナゾネックス® 点鼻液50μg 112噴霧用				
	定量噴霧	式懸濁剤				
性状	白色の懸濁液					
	= 12.1.7124					

4. 効能又は効果 アレルギー性鼻炎

6. 用法及び用量

〈成人〉

通常、成人には、各鼻腔に2噴霧ずつ1日1回投与する(モメタ ゾンフランカルボン酸エステルとして1日200µg)。

〈小児〉

通常、12歳未満の小児には、各鼻腔に1噴霧ずつ1日1回投与する(モメタゾンフランカルボン酸エステルとして1日100 μ g)。通常、12歳以上の小児には、各鼻腔に2噴霧ずつ1日1回投与する(モメタゾンフランカルボン酸エステルとして1日200 μ g)。

8. 重要な基本的注意

- 8.1 鼻・咽喉頭真菌症が発現した場合、本剤の投与を中止し、適切な処置を行うこと。
- 8.2 全身性ステロイド剤と比較し可能性は低いが、点鼻ステロイド剤の投与により全身性の作用(クッシング症候群、クッシング様症状、副腎皮質機能抑制、小児の成長遅延、骨密度の低下、白内障、緑内障を含む)が発現する可能性がある。特に長期間、大量投与の場合には定期的に検査を行い、全身性の作用が認められた場合には適切な処置を行うこと。
- 8.3 通年性アレルギー性鼻炎の患者において長期に使用する場合、症状の改善状態が持続するようであれば、本剤の減量につとめること。
- 8.4 本剤の投与が数ヵ月以上にわたる場合は、鼻中隔潰瘍等の鼻 所見に注意すること。

- 8.5 季節性の疾患に対しては、好発期を考えて、その直前から治療を開始し、抗原との接触がなくなるまで続けることが望ましい。
- 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 結核性疾患、未治療の感染症(有効な抗菌剤の存在しない感染症、全身性の真菌症を除く)及び眼の単純ヘルペス患者症状を増悪させるおそれがある。
 - 9.1.2 反復性鼻出血の患者

出血を増悪させるおそれがある。

9.1.3 鼻中隔潰瘍のある患者、鼻の手術を受けた患者、あるい は鼻外傷のある患者

思部が治癒するまで本剤を投与しないこと。ステロイド剤は 創傷治癒を抑制する作用がある。

9.1.4 ステロイド剤の全身投与から局所投与に切り替えた患者 副腎皮質機能不全又は離脱症状(関節あるいは筋肉の疼痛、 倦怠感及びうつ等)の徴候、症状があらわれた場合には、適 切な処置を行うこと。また、全身性ステロイド剤の減量中並 びに離脱後も副腎皮質機能検査を行い、外傷、手術、重症感 染症等の侵襲には十分に注意を払うこと。

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。経皮又 は経口投与による動物実験(ラット、ウサギ)で催奇形性作用 が報告されている¹⁾。

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

- 9.7.1 長期間投与する場合には、身長等の経過の観察を十分行うこと。また、使用にあたっては、使用法を正しく指導すること。全身性ステロイド剤と比較し可能性は低いが、点鼻ステロイド剤を特に長期間、大量に投与する場合に小児の成長遅延をきたすおそれがある。
- 9.7.2 国内において、3歳未満の幼児、乳児、新生児及び低出 生体重児を対象とした臨床試験は実施していない。

9.8 高齢者

患者の状態を観察しながら慎重に投与すること。一般に生理機 能が低下している。

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 アナフィラキシー (頻度不明)

アナフィラキシー (呼吸困難、全身潮紅、血管性浮腫、じん麻疹等) があらわれることがある。

11.2 その他の副作用

.2 その他の副作用									
	1~5%未満	1%未満	頻度不明						
過敏症		じん麻疹等の発疹							
鼻腔	鼻症状 (刺激感 ^{注)} 、 そう 痒感、乾燥 感 ^{注)} 、疼痛、発赤、 不快感 ^{注)} 等)、真菌 検査陽性		鼻中隔穿孔、鼻潰瘍、鼻症状(灼熱感)						
び に 呼 吸器	咽喉頭症状(刺激 感、疼痛、不快感、 乾燥等)								
肝臓		肝機能障害、ALT 上昇 ^{注)} 、AST上 昇 ^{注)} 、ビリルビン 上昇、Al-P上昇、 ウロビリン尿							
血液		好増自球球回少ンクリルが が増生を が増生を が増生を ができるでする。 ができるでする。 ができるでする。 ができるでする。 ができるでする。 ができるできるできる。 ができるできるできる。 ができるできるできる。 ができるできるできる。 ができるできるできる。 ができるできるできる。 ができるできるできるできる。 ができるできるできるできる。 ができるできるできるできる。 ができるできるできるできるできる。 ができるできるできるできるできるできるできるできるできるできるできるできるできるで							
精神神経系		頭痛、倦怠感							
眼			眼圧亢進、 霧視、中心 性漿液性網 脈絡膜症						
その他	コルチゾール減少注)	蛋白尿 ^{注)} 、尿糖、 BUN上昇、コルチ ゾール上昇	味覚障害						

注) 小児及び成人の臨床試験で認められた副作用;他の発現頻 度のある副作用はすべて成人のみで認められた。

14. 適用上の注意

14.1 薬剤交付時の注意

患者には添付の携帯袋及び使用説明書を渡し、以下の使用方法 を指導すること。

- ・鼻腔内噴霧用にのみ使用すること。
- ・本剤の使用前に容器を上下によく振ること。
- ・本剤の初回使用時のみ空打ちを行い(10回程度)、液が完全に霧状になることを確認し使用すること。
- ・噴霧口を針やピンなどで突かないこと。

16. 薬物動態

16.1 血中濃度

16.1.1 反復投与

健康成人男性(日本人各群6例)に本剤200 μ g又は400 μ gを1日2回 $^{\oplus 1}$ 7日間反復鼻腔内投与した際、血漿中モメタゾンフランカルボン酸エステル濃度は200 μ g 1日2回投与群の1例において初回投与後30分に定量下限をわずかに上回る値(57.2 pg/mL)が認められたが、他の被験者は全測定時点で定量下限未満(<50pg/mL)であった 21 。

16.4 代謝

ヒト肝ミクロソームを用いた $in\ vitro$ 試験では広範な代謝が認められ、生成する複数の代謝物の1つとして 6β 水酸化体が確認された 3)。 6β 水酸化体の生成に関与するP450分子種はCYP3A4であることが確認されている 4)。

注)本剤の成人の承認用法・用量は、「通常、成人には、各鼻腔に2噴霧ずつ1日1回投与する(モメタゾンフランカルボン酸エステルとして1日 $200\mu g$)。」である。

17. 臨床成績

17.1 有効性及び安全性に関する試験

17.1.1 国内第Ⅱ相用法用量設定試験(成人)

通年性アレルギー性鼻炎を対象とした第 Π 相試験 5 において、本剤あるいはプラセボを2週間投与した。4鼻症状スコア $^{(\pm 1)}$ の投与前値及び投与終了時の変化量を下表に示した。本剤はプラセボと比較していずれの投与量でも有意に優れていた(p< $^{0.01}$)。

注1) くしゃみ発作、鼻汁、鼻閉、鼻内そう痒感の程度をそれぞれ0~ 3点にスコア化して合計したスコア(最大スコアは12点)。

表1 第 II 相試験における投与2週後又は中止時の4鼻症状スコア

投与群 ^{注2)}		平均値(標準誤差)		
1文分析	П	投与前	変化量	
100µg/日 (分1)	75	7.3	-2.7	
100μg/ [1 (),11)		(0.2)	(0.3)	
200µg/日 (分1)	74	8.1	-4.3	
200μg/ [] (),11)		(0.2)	(0.3)	
400 ug / 🗆 (🖂 1)	79	7.9	-4.2	
400μg/日(分1)		(0.2)	(0.2)	
200µg/日(分2)	75	7.3	-4.0	
		(0.2)	(0.2)	
400 ug / E ((\$\frac{1}{2})	75	7.7	-4.1	
400μg/日(分2)		(0.2)	(0.3)	
プラセボ	77	7.6	-1.7	
ノグセル		(0.2)	(0.2)	

注2) 本剤の成人の承認用法・用量は、「通常、成人には、各鼻腔に2噴霧ずつ1日1回投与する (モメタゾンフランカルボン酸エステルとして1日 $200\mu g$)。」である。

本剤 $200\mu g/$ 日 (分1) における副作用は、74例中15例(20.3%)に認められた。主なものは、咽喉頭疼痛3例(4.1%)であった。

17.1.2 国内第Ⅲ相比較試験(成人)

通年性アレルギー性鼻炎を対象とした第 \blacksquare 相試験 6 において、本剤200 μ g/日(分1)、フルチカゾンプロピオン酸エステル(FP)200 μ g/日(分2)あるいはプラセボを2週間投与した。4鼻症状スコア $^{(\pm 1)}$ の投与前値及び投与終了時の変化量を下表に示した。

表2 第Ⅲ相試験における投与2週後又は中止時の4鼻症状スコア

投与群 ^{注3)}	п	調整平均値 (標準誤差) 投与前 変化量		比較 ^{注4)}	
本剤200μg/日 (分1)	143	8.3 (0.1)	-3.9 (0.2)	本剤vs本剤プラセボ 差の点推定値 (調整平均値) -2.3 95%CI:-3.1~-1.5	
FP200µg/日 (分2)	142	8.3 (0.2)	-3.7 (0.2)		
本剤プラセボ	32	7.8 (0.3)	-1.4 (0.3)	本剤vsFP - 差の点推定値	
FPプラセボ	34	8.4 (0.3)	-1.8 (0.4)	(調整平均値) -0.2 95%CI:-0.7~0.3	

- 注3) それぞれの実薬に対するプラセボを設定した。
- 注4) 調整平均値、95%両側信頼区間 (95%CI)、標準誤差は投与前値及び投 与群を共変量とした共分散分析から算出された。

本剤における副作用は、143例中19例 (13.3%) に認められた。主なものは、血中ビリルビン増加4例 (2.8%)、咽喉頭疼痛3例 (2.1%) であった。

17.1.3 国内第Ⅲ相比較試験(小児)

通年性アレルギー性鼻炎を対象とした二重盲検比較試験 7 において、本剤 $[5歳以上12歳未満:100 \mu g/日 (分1)、12歳以上16歳未満:200 \mu g/日 (分1)]$ あるいはプラセボを2週間投与した。4鼻症状スコア $^{\pm 1}$ の投与前値及び投与終了時の変化量を下表に示した。その結果、プラセボに対する本剤の優越性が検証された。

表3 小児通年性アレルギー性鼻炎を対象とした比較試験における投与2週後 又は中止時の4鼻症状スコア

投与群	п	調整平均値 (標準誤差)		比較 ^{注5)}	
		投与前	変化量		
本剤 (分1)	220	7.5 (0.1)	-3.9 (0.2)	差の点推定値 (調整平均値) -2.1	
プラセボ	113	7.6 (0.2)	-1.9 (0.2)	95%CI:-2.6~-1.5	

注5) 調整平均値、95%両側信頼区間 (95%CI)、標準誤差は投与前値、投与 群及び年齢層 (5歳以上12歳未満、12歳以上16歳未満) を共変量とした 共分散分析から算出された。

本剤における副作用は、220例中6例(2.7%)に認められた。主なものは、鼻部不快感3例(1.4%)であった。

17.1.4 海外第Ⅱ相比較試験(小児)

小児季節性アレルギー性鼻炎(6歳以上12歳未満)を対象とした第 Π 相試験 8)において、本剤 100μ g/日(分1)、ベクロメタゾンプロピオン酸エステル(BDP) 168μ g/日(分2)あるいはプラセボを4週間投与した。合計鼻症状スコア it6)の投与前値、投与1週後及び投与終了時の変化量を下表に示した。投与1週後及び投与終了時では、本剤はプラセボと比較して有意に優れていた($p\leq0.01$)。

注6) 医師の評価によるくしゃみ発作、鼻汁、鼻閉、鼻内そう痒感の程度をそれぞれ0~3点にスコア化して合計したスコア (最大スコアは12点)。

表4 小児季節性アレルギー性鼻炎を対象とした第Ⅱ相試験における合計鼻 症状スコア (海外試験)

投与群	n ^{注7)}	投与前注8)	投与1週後			週後又は 『止時	
			変化量注8)	比較 ^{注9)}	変化量注8)	比較 ^{注9)}	
本剤 100μg/日 (分1)	135	8.1 (1.7)	-2.8 (2.6)	本剤vsプラ セボの差 0.9	-3.6 (2.9)	本剤vsプラ セボの差 1.2	
BDP 168µg/目 (分2)	136	8.0 (1.7)	-2.8 (2.4)	0.9 p=0.01 BDPvsプラ	-3.6 (2.9)	p<0.01 BDPvsプラ	
プラセボ	134	8.0 (1.5)	-1.9 (2.2)	0.9 p=0.01	-2.4 (2.8)	セボの差 1.2 p<0.01	

- 注7) 投与前及び投与4週後又は中止時の例数
- 注8) 平均值 (標準偏差)
- 注9) 投与群及び施設を因子とした分散分析

本剤100µg/日(分1)における副作用は、135例中27例(20.0%)に 認められた。主なものは、鼻出血8例 (5.9%)、頭痛、くしゃみ各4例 (3.0%)、鼻刺激3例(2.2%)であった。

17.3 その他

17.3.1 海外第Ⅲ相試験 (成長及び視床下部-下垂体-副腎皮質系機能 に対する影響) (小児)

小児の通年性アレルギー性鼻炎 (3歳以上10歳未満) を対象とした海 外臨床試験 9 において、本剤 $100\mu g/日$ (分1) あるいはプラセボを1年 間投与した。治療1年後プラセボと比較して、本剤による有意な成長 抑制は認められなかった。また、視床下部-下垂体-副腎皮質系機能 (血漿コルチゾール) への有意な影響は認められなかった。

18. 薬効薬理

18.1 作用機序

モメタゾンフランカルボン酸エステルは抗アレルギー作用及び抗炎症作 用を有する。鼻腔内投与によりアレルギー性鼻炎モデルにおいて各種鼻 症状抑制作用を示した。ヒトのヘルパーT(Th)細胞からのインターロ イキン-4 (IL-4) 及びIL-5産生 (Th2細胞の活性化) を抑制した10 (in vitro)。鼻腔内投与により能動感作マウスのIgE及びIgGl抗体産生を抑 制した¹¹¹ (*in vivo*)。さらに、ラット好酸球の走化性因子による遊走能 を低下させた¹²⁾ (in vitro)。

18.2 アレルギー性鼻炎抑制作用

モメタゾンフランカルボン酸エステルは能動感作ラットの抗原誘発鼻腔 内色素漏出反応 (水性鼻漏)、くしゃみ、鼻掻き行動、鼻間及び鼻過敏 性亢進に対して、鼻腔内投与により抑制作用を示した¹³⁾⁻¹⁶⁾ (*in vivo*)。

18.3 局所抗炎症作用

モメタゾンフランカルボン酸エステルは亜急性炎症モデルであるマウスク ロトン油耳浮腫に対して、局所投与により抑制作用を示し、その作用はベ クロメタゾンプロピオン酸エステルよりも低用量で発現した¹⁷⁾ (in vivo)。

18.4 全身性のステロイド作用の比較

経口投与した時のマウスにおける胸腺萎縮作用、視床下部-下垂体-副 腎皮質系抑制作用及び体重増加抑制作用、並びにモルモットにおける末 梢血リンパ球減少作用の発現にはベクロメタゾンプロピオン酸エステル よりも高用量を要した¹⁸⁾ (in vivo)。

19. 有効成分に関する理化学的知見

-般的名称:モメタゾンフランカルボン酸エステル水和物(Mometasone Furoate Hydrate)

化学名: (+) -9,21-Dichloro-11 β ,17 α -dihydroxy-16 α -methyl-1,4pregnadiene-3,20-dione17- (2-furoate) monohydrate

化学構造式:

分子式: C27H30Cl2O6・H2O

分子量:539.44

*性状:白色~灰白色又は微黄白色の粉末である。

22. 包装

〈ナゾネックス®点鼻液50µg56噴霧用〉

1本 (10g) ×5

〈ナゾネックス®点鼻液50μg112噴霧用〉

1本 (18g) ×5

23. 主要文献

- 1) 社内資料:毒性試験(2008年7月16日承認、CTD2.6.6.1)
- 2) 社内資料:全身吸収性試験(2008年7月16日承認、CTD2.7.2.2)
- 3) 社内資料:薬物動態試験・代謝物 (2008年7月16日承認、CTD2.7.2.2) 4) 社内資料:薬物動態試験・代謝酵素 (2008年7月16日承認、CTD2.7.2.2)
- 5) 石川 哮ほか、耳鼻咽喉科臨床、2008: 補123: 1-18.
- 6) 宗 信夫ほか. アレルギー・免疫. 2009; 16: 394-413.
- 7) 社内資料:小児を対象としたプラセボ対照比較試験(2012年5月25日承 認、CTD2.7.6.6)
- 8) Meltzer EO, et al. J Allergy Clin Immunol. 1999; 104: 107-14.
- 9) Schenkel EJ, et al. Pediatrics. 2000; 105: E22. 10) Umland SP, et al. J Allergy Clin Immunol. 1997; 100: 511-9.
- 11) Magari M, et al. Immunopharmacol Immunotoxicol. 2006; 28: 491-500.
- 12) Sugimoto Y, et al. Int Immunopharmacol. 2003; 3: 845-52.
- 13) Kamei C, et al. Jpn Pharmacol Ther. 1995; 23: 2979-82.
- 14) Sugimoto Y, et al. Pharmacology. 2000; 61: 91-5.
- 15) 社内資料: アレルギー性鼻炎抑制作用 (2008年7月16日承認、CTD2.6.2.2)
- 16) Tsumuro T, et al. Eur J Pharmacol. 2005; 524: 155-8.
- 17) 社内資料:局所抗炎症作用(2008年7月16日承認、CTD2.6.2.2)
- 18) 社内資料:全身作用 (2008年7月16日承認、CTD2.6.2.4)

24. 文献請求先及び問い合わせ先

オルガノン株式会社 カスタマーサポートセンター 東京都港区南青山1-24-3 フリーダイヤル 0120-095-213

26. 製造販売業者等

26.1 製造販売元

オルガノン株式会社

東京都港区南青山1-24-3