

医薬品インタビューフォーム

日本病院薬剤師会のIF記載要領（1998年9月）に準拠して作成 [一部2018（2019年更新版）に準拠]

卵胞ホルモン製剤

エストリオール
処方箋医薬品^{注)}

エストリアル錠0.5mg

ESTRIEL Vaginal Tablets 0.5mg

注) 注意－医師等の処方箋により使用すること

剤形	錠
規格・含量	1錠中 日局 エストリオール 0.5mg
一般名	和名：エストリオール（JAN） 洋名：Estriol（JAN）
製造販売承認年月日 薬価基準収載・ 発売年月日	製造販売承認年月日：2008年 3月14日 薬価基準収載年月日：2008年 6月20日 発売年月日：1961年 9月10日（旧販売名）
開発・製造販売・ 提携・販売会社名	製造販売元：持田製薬株式会社
担当者の連絡先・ 電話番号・FAX番号	TEL： FAX：

本IFは2021年9月改訂の添付文書の記載に基づき改訂した。

IF 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

当該医薬品について製薬企業の医薬情報担当者（以下、MR と略す）等にインタビューし、当該医薬品の評価を行うのに必要な医薬品情報源として使われていたインタビューフォームを、昭和 63 年日本病院薬剤師会（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、IF と略す）として位置付けを明確化し、その記載様式を策定した。そして、平成 10 年日病薬学術第 3 小委員会によって新たな位置付けと IF 記載要領が策定された。

2. IF とは

IF は「医療用医薬品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適正使用や評価のための情報あるいは薬剤情報提供の裏付けとなる情報等が集約された総合的な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。しかし、薬事法の規制や製薬企業の機密等に関わる情報、製薬企業の製剤意図に反した情報及び薬剤師自らが評価・判断・提供すべき事項等は IF の記載事項とはならない。

3. IF の様式・作成・発行

規格は A4 判、横書きとし、原則として 9 ポイント以上の字体で記載し、印刷は一色刷りとする。表紙の記載項目は統一し、原則として製剤の投与経路別に作成する。IF は日病薬が策定した「IF 記載要領」に従って記載するが、本 IF 記載要領は、平成 11 年 1 月以降に承認された新医薬品から適用となり、既発売品については「IF 記載要領」による作成・提供が強制されるものではない。また、再審査及び再評価（臨床試験実施による）がなされた時点ならびに適応症の拡大等がなされ、記載内容が大きく異なる場合には IF が改訂・発行される。

4. IF の利用にあたって

IF 策定の原点を踏まえ、MR へのインタビュー、自己調査のデータを加えて IF の内容を充実させ、IF の利用性を高めておく必要がある。

MR へのインタビューで調査・補足する項目として、開発の経緯、製剤的特徴、薬理作用、臨床成績、非臨床試験等の項目が挙げられる。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、当該医薬品の製薬企業の協力のもと、医療用医薬品添付文書、お知らせ文書、緊急安全性情報、Drug Safety Update（医薬品安全対策情報）等により薬剤師等自らが加筆、整備する。そのための参考として、表紙の下段に IF 作成の基となった添付文書の作成又は改訂年月を記載している。なお適正使用や安全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」に関する項目等には承認外の用法・用量、効能・効果が記載されている場合があり、その取扱いには慎重を要する。

目 次

I. 概要に関する項目	1
1. 開発の経緯	1
2. 製品の特徴及び有用性	1
II. 名称に関する項目	2
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	3
7. CAS登録番号	3
III. 有効成分に関する項目	4
1. 有効成分の規制区分	4
2. 物理化学的性質	4
3. 有効成分の各種条件下における安定性	4
4. 有効成分の確認試験法	5
5. 有効成分の定量法	5
IV. 製剤に関する項目	6
1. 剤形	6
2. 製剤の組成	6
3. 用時溶解して使用する製剤の調製法	6
4. 懸濁剤、乳剤の分散性に対する注意	7
5. 製剤の各種条件下における安定性	7
6. 溶解後の安定性	7
7. 他剤との配合変化（物理化学的変化）	7
8. 混入する可能性のある夾雑物	7
9. 溶出試験	7
10. 生物学的試験法	7
11. 製剤中の有効成分の確認試験法	7
12. 製剤中の有効成分の定量法	7
13. 力価	7
14. 容器の材質	8
15. 刺激性	8
16. その他	8
V. 治療に関する項目	9
1. 効能又は効果	9
2. 用法及び用量	9
3. 臨床成績	9

VI. 薬効薬理に関する項目	10
1. 薬理的に関連ある化合物又は化合物群	10
2. 薬理作用	10
VII. 薬物動態に関する項目	11
1. 血中濃度の推移・測定法	11
2. 薬物速度論的パラメータ	11
3. 吸収	12
4. 分布	12
5. 代謝	12
6. 排泄	13
7. 透析等による除去率	13
VIII. 安全性（使用上の注意等）に関する項目	14
1. 警告内容とその理由	14
2. 禁忌内容とその理由	14
3. 効能又は効果に関連する注意とその理由	14
4. 用法及び用量に関連する注意とその理由	14
5. 重要な基本的注意とその理由	14
6. 特定の背景を有する患者に関する注意	15
7. 相互作用	16
8. 副作用	16
9. 臨床検査結果に及ぼす影響	17
10. 過量投与	17
11. 適用上の注意	17
12. その他の注意	17
IX. 非臨床試験に関する項目	18
1. 一般薬理	18
2. 毒性	18
X. 取扱い上の注意等に関する項目	19
1. 有効期間又は使用期限	19
2. 貯法・保存条件	19
3. 薬剤取扱い上の注意点	19
4. 承認条件	19
5. 包装	19
6. 同一成分・同効薬	19
7. 国際誕生年月日	19
8. 製造販売承認年月日及び承認番号	19
9. 薬価基準収載年月日	19
10. 効能・効果追加、用法・用量変更追加等の年月日及びその内容	20
11. 再審査結果、再評価結果公表年月日及びその内容	20
12. 再審査期間	20
13. 長期投与の可否	20
14. 厚生労働省薬価基準収載医薬品コード	20

15. 保険給付上の注意	20
XI. 文献.....	21
1. 引用文献	21
2. その他の参考文献	21
XII. 参考資料.....	22
主な外国での発売状況	22
XIII. 備考.....	23
その他の関連資料	23

I. 概要に関する項目

1. 開発の経緯

エストリオールは、エストラジオール、エストロンについて1930年Marrianによって尿中に発見され、ついで1931年Browneによってヒト胎盤組織中に見出された卵胞ホルモンである。1957年Puckらはエストリオールが膣及び子宮頸管に対する特異的な作用を有することを見出した。すなわち、エストリオールは子宮頸部ならびに膣粘液の増量をきたし、膣の清浄化をもたらすが、他の卵胞ホルモンであるエストラジオール、エストロンとは異なり、子宮内膜に対する作用はきわめて弱いことが明らかとなった。さらに海外にて、更年期障害、老人性膣炎などに使用し好成績を得たと報告され、毒性についての検討でも何ら異常所見を認めなかった。

以上の背景から、本邦においても、エストリオールの薬理作用ならびに臨床適応が検討され、1961年8月「膣炎、外陰掻痒症、膣部ビラン、子宮頸管炎」の適応症で製造承認を受け、1961年9月10日に発売された。その後、1975年3月医薬品再評価結果第四次公示により、適応症が現在の「膣炎（老人、小児及び非特異性）、子宮頸管炎並びに子宮膣部びらん」となり、その用法・用量は、「エストリオールとして、通常成人1日1回0.5～1.0mgを膣内に挿入する。なお、年齢、症状により適宜増減する。」となった。なお、医療事故防止のため、2008年6月にエストリール膣錠（旧販売名）から名称を変更している。

2. 製品の特徴及び有用性

1) 子宮及び膣に対する作用

頸管粘液分泌増加作用・頸管軟化作用、及び膣粘膜細胞の角化促進作用・膣の自浄作用の低下回復作用・炎症に対する膣抵抗強化作用を有している。（「VI. 2. 薬理作用」の項参照）

2) 副作用

重大な副作用として、ショック、アナフィラキシー、血栓症が報告されている。

（「VIII. 8. 副作用」の項参照）

II. 名称に関する項目

1. 販売名

(1) 和名

エストリール錠 0.5mg

(2) 洋名

ESTRIEL Vaginal Tablets 0.5mg

(3) 名称の由来

成分名「エストリオール」及び錠剤に由来する。

2. 一般名

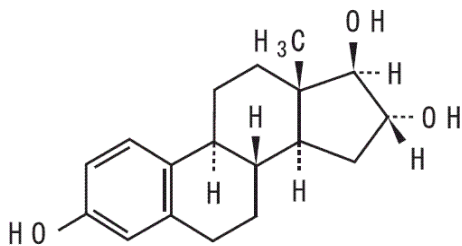
(1) 和名（命名法）

エストリオール（JAN）

(2) 洋名（命名法）

Estriol（JAN）

3. 構造式又は示性式



4. 分子式及び分子量

分子式：C₁₈H₂₄O₃

分子量：288.38

5. 化学名（命名法）

Estra-1, 3, 5(10)-triene-3, 16 α , 17 β -triol (IUPAC)

6. 慣用名、別名、略号、記号番号

E₃

7. CAS 登録番号

50-27-1

III. 有効成分に関する項目

1. 有効成分の規制区分

なし

2. 物理化学的性質

(1) 外観・性状

白色の結晶性の粉末で、においはない。

(2) 溶解性

メタノールにやや溶けにくく、エタノール（99.5）に溶けにくく、水にほとんど溶けない。

(3) 吸湿性

該当資料なし

(4) 融点（分解点）、沸点、凝固点

融点：281～286℃

(5) 酸塩基解離定数

該当資料なし

(6) 分配係数

該当資料なし

(7) その他の主な示性値

旋光度： $[\alpha]_D^{20} = +54 \sim +62^\circ$ （乾燥後、40mg、1,4-ジオキサン、10mL、100mm）

3. 有効成分の各種条件下における安定性

該当資料なし

4. 有効成分の確認試験法

日局「エストリオール」の確認試験に準ずる。

- (1) 呈色反応
- (2) 紫外可視吸光度測定法
- (3) 赤外吸収スペクトル測定法

5. 有効成分の定量法

日局「エストリオール」の定量法に準ずる。

液体クロマトグラフィー

IV. 製剤に関する項目

1. 剤形

(1) 投与経路

腔

(2) 剤形の区別、規格及び性状

性状	白色のだ円形の素錠（発泡錠）
外形（mm）	
重量（mg）	300

(3) 製剤の物性

該当資料なし

(4) 識別コード

M0204

(5) 無菌の有無

無菌製剤ではない

(6) 酸価、ヨウ素価等

該当資料なし

2. 製剤の組成

(1) 有効成分（活性成分）の含量

1錠中に日局エストリオール 0.5mg を含有する。

(2) 添加物

エストリール錠 0.5mg には添加剤として酒石酸、炭酸水素ナトリウム、バレイショデンブシ、ステアリン酸マグネシウム、乳糖水和物を含有する。

(3) 添付溶解液の組成及び容量

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

長期保存試験

保存条件	保存期間	試験結果
室温	3年	性状、定量値の変化は認められず、規格に適合した。

測定項目：性状、定量値

6. 溶解後の安定性

該当資料なし

7. 他剤との配合変化（物理化学的变化）

該当資料なし

8. 混入する可能性のある夾雑物

該当資料なし

9. 溶出試験

該当資料なし

10. 生物学的試験法

該当しない

11. 製剤中の有効成分の確認試験法

- (1) 薄層クロマトグラフィー
- (2) 紫外可視吸光度測定法

12. 製剤中の有効成分の定量法

液体クロマトグラフィー

13. 力価

該当しない

14. 容器の材質

SP 包装：アルミニウム

15. 刺激性

該当資料なし

16. その他

特になし

V. 治療に関する項目

1. 効能又は効果

膣炎（老人、小児及び非特異性）、子宮頸管炎並びに子宮腔部びらん

2. 用法及び用量

エストリオールとして、通常成人1日1回0.5～1.0mgを膣内に挿入する。なお、年齢、症状により適宜増減する。

3. 臨床成績

(1) 臨床効果

該当資料なし

(2) 臨床薬理試験：忍容性試験

該当資料なし

(3) 探索的試験：用量反応探索試験

該当資料なし

(4) 検証的試験

1) 無作為化並行用量反応試験

該当資料なし

2) 比較試験

該当資料なし

3) 安全性試験

該当資料なし

4) 患者・病態別試験

該当資料なし

(5) 治療的使用

1) 使用成績調査・特別調査・市販後臨床試験

該当資料なし

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

該当しない

VI. 薬効薬理に関する項目

1. 薬理的に関連ある化合物又は化合物群

性ステロイドホルモン（卵胞ホルモン：エストラジオール、エストロン）

2. 薬理作用

(1) 作用部位・作用機序

エストリオールは、エストラジオールの代謝産物で、エストロゲン作用を示す¹⁾。

(2) 薬効を裏付ける試験成績

子宮及び膣に対する作用

- 1) 子宮体部に対するエストリオールの作用はエストラジオールに比べてはるかに弱い²⁾（ラット）、頸管粘液の分泌増加や子宮口開大等の作用は強く、エストラジオールが主として子宮体部に作用するのに対し、エストリオールは子宮頸部及び膣に選択的に作用する^{3, 4)}（女性患者）。
- 2) エストリオールはエストロゲンの分泌不足による膣の自浄作用の低下を回復させ、膣粘膜細胞の角化を促進し、炎症に対する膣の抵抗力を強める⁵⁾。
- 3) エストリオールは他のエストロゲンとともに少量用いると、相手のエストロゲン作用を抑制する“anti-estrogenic”作用を有する⁶⁾（マウス）。

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

該当資料なし

(2) 最高血中濃度到達時間

該当資料なし

(3) 通常用量での血中濃度

該当資料なし

(4) 中毒症状を発現する血中濃度

該当資料なし

2. 薬物速度論的パラメータ

(1) 吸収速度定数

該当資料なし

(2) バイオアベイラビリティ

該当資料なし

(3) 消失速度定数

該当資料なし

(4) クリアランス

該当資料なし

(5) 分布容積

該当資料なし

(6) 血漿蛋白結合率

該当資料なし

3. 吸収

吸収部位：腔粘膜

4. 分布

(1) 血液－脳関門通過性

該当資料なし

(2) 胎児への移行性

該当資料なし

(3) 乳汁中への移行性

該当資料なし

(4) 髄液への移行性

該当資料なし

(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

該当資料なし

<参考>

3位水酸基のグルクロン酸抱合などをうけ、胆汁排泄などにより消失する¹⁾。

(2) 代謝に関与する酵素（CYP450等）の分子種

該当資料なし

(3) 初回通過効果の有無及びその割合

該当資料なし

(4) 代謝物の活性の有無及び比率

該当資料なし

(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
該当資料なし

- (2) 排泄率
該当資料なし

- (3) 排泄速度
該当資料なし

7. 透析等による除去率

- (1) 腹膜透析
該当資料なし

- (2) 血液透析
該当資料なし

- (3) 直接血液灌流
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

設定されていない

2. 禁忌内容とその理由

2. 禁忌（次の患者には投与しないこと）

2.1 エストロゲン依存性悪性腫瘍（例えば、乳癌、子宮内膜癌）及びその疑いのある患者 [腫瘍の悪化あるいは顕性を促すことがある。] [8. 参照]

2.2 本剤の成分に対し過敏症の既往歴のある患者

2.3 妊婦又は妊娠している可能性のある女性 [9.5 参照]

(解説)

2.1 乳癌、子宮内膜癌等の発生にエストロゲンの関与が考えられており、エストロゲン投与患者で乳癌発生頻度の増加が認められたとの報告がある。本症においてさらに腫瘍発育が促進される可能性がある。

2.2 他社エストリオール腔用製剤において、ショック、アナフィラキシー様症状の症例が集積されたため。

2.3 「VIII. 6. (5)妊婦」の項を参照。

3. 効能又は効果に関連する注意とその理由

設定されていない

4. 用法及び用量に関連する注意とその理由

設定されていない

5. 重要な基本的注意とその理由

8. 重要な基本的注意

定期的に婦人科的検査（乳房を含めて）等を実施すること。[2.1、9.1.1-9.1.5 参照]

(解説)

ホルモン製剤の投与をより安全に行なうために、婦人科的検査を定期的に行なう。

6. 特定の背景を有する患者に関する注意

(1) 合併症・既往歴等のある患者

9.1 合併症・既往歴等のある患者

9.1.1 乳癌の既往歴のある患者

乳癌が再発するおそれがある。[8. 参照]

9.1.2 乳癌家族素因が強い患者、乳房結節のある患者、乳腺症の患者又は乳房レントゲン像に異常がみられた患者

症状が増悪するおそれがある。[8. 参照]

9.1.3 未治療の子宮内膜増殖症のある患者

子宮内膜増殖症は細胞異型を伴う場合がある。[8. 参照]

9.1.4 子宮筋腫のある患者

子宮筋腫の発育を促進するおそれがある。[8. 参照]

9.1.5 子宮内膜症のある患者

症状が増悪するおそれがある。[8. 参照]

9.1.6 骨成長が終了していない可能性がある患者、思春期前の患者

骨端の早期閉鎖、性的早熟をきたすおそれがある。[9.7 参照]

(2) 腎機能障害患者

設定されていない

(3) 肝機能障害患者

設定されていない

(4) 生殖能を有する者

設定されていない

(5) 妊婦

9.5 妊婦

妊婦又は妊娠している可能性のある女性には投与しないこと。経口投与による動物実験（ラット）において、着床障害が認められている。卵胞ホルモン剤を妊娠動物（マウス）に投与した場合、児の成長後、膣上皮及び子宮内膜の癌性変性を示唆する結果が報告されている^{7, 8)}。また、新生児（マウス）に投与した場合、児の成長後、膣上皮の癌性変性を認めたとの報告がある⁹⁾。[2.3 参照]

(解説)

妊婦においては、その血中エストロゲン値はかなり高値であるため、エストリオール製剤を投与する必要はなく、また、妊娠動物に卵胞ホルモン剤を投与した場合、児の癌性変性を示唆する報告もなされていることから、安全性の万全を期すため、妊婦又は妊娠している可能性のある女性への投与は禁忌とした。

(6) 授乳婦

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。

(7) 小児等

9.7 小児等

[9.1.6 参照]

(8) 高齢者

設定されていない

7. 相互作用

(1) 併用禁忌とその理由

設定されていない

(2) 併用注意とその理由

設定されていない

8. 副作用

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。

(1) 重大な副作用と初期症状

11.1 重大な副作用

11.1.1 ショック（頻度不明）、アナフィラキシー（頻度不明）

発疹、潮紅、呼吸困難、血圧低下等の異常が認められた場合には投与を中止し、適切な処置を行うこと。

11.1.2 血栓症（頻度不明）

長期連用により、血栓症が起こることが報告されている。

(2) その他の副作用

11.2 その他の副作用	
	頻度不明
過敏症	発疹等
乳房	乳房痛、乳房緊満感等

9. 臨床検査結果に及ぼす影響

設定されていない

10. 過量投与

設定されていない

11. 適用上の注意

14. 適用上の注意

14.1 薬剤交付時の注意

本剤は腔内に投与させること。

14.2 薬剤投与時の注意

生理的月経の発現に障害を及ぼすような投与を避けること。

12. その他の注意

(1) 臨床使用に基づく情報

15.1 臨床使用に基づく情報

卵胞ホルモン剤を長期間（約1年以上）使用した閉経期以降の女性では、子宮内膜癌を発生する危険度が対照群の女性に比較して高く、この危険度の上昇は使用期間、使用量と相関性があることを示唆する疫学調査の結果が報告されている¹⁰⁻¹²⁾。

(2) 非臨床試験に基づく情報

設定されていない

IX. 非臨床試験に関する項目

1. 一般薬理

該当資料なし

2. 毒性

(1) 単回投与毒性試験

該当資料なし

<参考>

ラット（雌/雄）にエストリオールを2g/kg経口投与し、1週間後対照群と比較した結果、雄ラットでは体重の減少を認めたが、雌ラットでは異常は認められなかった。また、死亡したものはなかった^{13, 14)}。

(2) 反復投与毒性試験

該当資料なし

<参考>

雌ラットにエストリオールを0.5mg/匹を6週間投与したところ、体重減少が認められた¹⁵⁾。
雄ラットにエストリオール0.625～32.5 μ g/匹の投与量で113～242日皮下注射したところ、対照ラットに対し、平均23%の体重減少を認めた¹⁶⁾。

(3) 生殖発生毒性試験

該当資料なし

<参考>

妊娠中期のマウスにエストリオールを投与したとき、その胎児に対する作用として、致死作用・催奇作用は非常に弱いものと推測される¹⁶⁻¹⁹⁾。妊娠直後のラットにエストリオールを1日10～50 μ g/body、3日間経口投与したところ、10 μ g及び20 μ g投与群にかなりの着床障害が認められ、30 μ g以上の投与群ではより顕著であった¹⁹⁾。

(4) その他の特殊毒性

該当資料なし

X. 取扱い上の注意等に関する項目

1. 有効期間又は使用期限

有効期間：3年

2. 貯法・保存条件

貯法：室温保存

3. 薬剤取扱い上の注意点

規制区分：処方箋医薬品（注意－医師等の処方箋により使用すること）

4. 承認条件

該当しない

5. 包装

SP：100錠（10錠×10）

6. 同一成分・同効薬

同一成分薬：ホーリンV腔錠1mg（あすか製薬、武田薬品工業）

エストリール錠100 γ , 0.5mg, 1mg（持田製薬）

ホーリン錠1mg（あすか製薬、武田薬品工業）

エストリオール錠1mg「F」（富士製薬工業）

7. 国際誕生年月日

不明

8. 製造販売承認年月日及び承認番号

エストリール腔錠0.5mg 製造販売承認日：2008年3月14日

承認番号：22000AMX01387000

9. 薬価基準収載年月日

エストリール腔錠0.5mg：2008年6月20日

10. 効能・効果追加、用法・用量変更追加等の年月日及びその内容

1975年3月5日 再評価結果に伴う変更

効能・効果：「外陰搔痒症」を削除

用法・用量：エストリオールとして、通常成人1日1回0.5～1.0mgを腔内に挿入する。なお、年齢、症状により適宜増減する。

11. 再審査結果、再評価結果公表年月日及びその内容

再評価通知年月日：1975年3月5日

効能・効果：有効であることが実証されているもの

腔炎（老人、小児及び非特異性）、子宮頸管炎並びに子宮腔部びらん

12. 再審査期間

該当しない

13. 長期投与の可否

本剤は厚生労働大臣の定める「投薬期間に上限が設けられている医薬品」に該当しない。

14. 厚生労働省薬価基準収載医薬品コード

2529701H1058

15. 保険給付上の注意

特になし

XI. 文献

1. 引用文献

- 1) 第十七改正日本薬局方解説書. 廣川書店 ; 2016. C—804-807
- 2) Sealey, J. L. et al. : *Endocrinology*. 1941 ; 29 : 356-362
- 3) Puck, A. et al. : *Dtsch. Med. Wochenschr.* 1957 ; 82 (44) : 1864-1866
- 4) Puck, A. et al. : *Geburtshilfe Frauenheilkd.* 1958 ; 18 (8) : 998-1003
- 5) 梅原 千治 他 : *ステロイドホルモンⅢ 卵胞ホルモン*. 南江堂 ; 1966. 175
- 6) Wicks, A. E. et al. : *Proc. Soc. Exp. Biol. Med.* 1956 ; 93 (2) : 270-273
- 7) 安田 佳子 他 : *医学のあゆみ*. 1976 ; 98 (8) : 537-538
- 8) 安田 佳子 他 : *医学のあゆみ*. 1976 ; 99 (8) : 611-612
- 9) 守 隆夫 : *医学のあゆみ*. 1975 ; 95 (11) : 599-602
- 10) Ziel, H. K. et al. : *N. Engl. J. Med.* 1975 ; 293 (23) : 1167-1170 (PMID : 171569)
- 11) Smith, D. C. et al. : *N. Engl. J. Med.* 1975 ; 293 (23) : 1164-1167 (PMID : 1186789)
- 12) Mack, T. M. et al. : *N. Engl. J. Med.* 1976 ; 294 (23) : 1262-1267 (PMID : 177870)
- 13) Kampen H. J. T. : *Research Release Report*. 1972 ; 204 : 1
- 14) Kochakian C. D. : *Am. J. Physiol.* 1947 ; 151 (1) : 126-129 (PMID : 20271651)
- 15) Liu F. T. Y. : *Proc. Soc. Exp. Biol. Med.* 1967 ; 124 (2) : 591-595 (PMID : 6019899)
- 16) Wade N. L. et al. : *Endocrinology*. 1935 ; 19 : 77-87
- 17) 安藤 晴弘 他 : *日本薬理学雑誌*. 1965 ; 61 : 89-90
- 18) 鈴木 稔 他 : *先天異常*. 1969 ; 9 : 220
- 19) 山下 裕国 : *日本不妊学会雑誌*. 1966 ; 11 (1) : 1-11

2. その他の参考文献

特になし

XII. 参考資料

主な外国での発売状況
該当資料なし

XIII. 備考

その他の関連資料

特になし

<文献請求先及び問い合わせ先>

持田製薬株式会社 くすり相談窓口

〒160-8515 東京都新宿区四谷1丁目7番地

TEL 0120-189-522 03-5229-3906

FAX 03-5229-3955