



* * 2020年 2 月改訂(第 7 版)

* 2019年9月改訂

貯 法:気密容器に入れ、室温保存

使用期限:外箱等に表示(3年)

持続性ARB/利尿薬合剤

配合錠LD 配合錠HD 承認番号 22600AMX00347 22800AMX00573 薬 価 収 載 2014年6月 2016年12月 販売開始 2014年6月 2016年12月

処方箋医薬品 (注意-医師等の処方箋に より使用すること)

|サルヒド®配合錠LD 「タカタ」 サルヒド®配合錠HD 「タカタ」

ロサルタンカリウム・ヒドロクロロチアジド錠 日本薬局方 **LOSARHYD**® *****takata

B:登録商標

【禁忌(次の患者には投与しないこと)】*

- 1. 本剤の成分に対し過敏症の既往歴のある患者
- 2. チアジド系薬剤又はその類似化合物(例えばクロ ルタリドン等のスルフォンアミド誘導体) に対する 過敏症の既往歴のある患者
- 3. 妊婦又は妊娠している可能性のある婦人(「6.妊婦、 産婦、授乳婦等への投与」の項参照)
- 4. 重篤な肝機能障害のある患者(「1. 慎重投与」の項
- 5. 無尿の患者又は透析患者
- 6. 急性腎障害の患者[腎機能を更に悪化させるおそ れがある。]
- 7. 体液中のナトリウム・カリウムが明らかに減少し ている患者[低ナトリウム血症、低カリウム血症等 の電解質失調を悪化させるおそれがある。]
- 8. アリスキレンを投与中の糖尿病患者(ただし、他 の降圧治療を行ってもなお血圧のコントロールが著 しく不良の患者を除く。)〔非致死性脳卒中、腎機能 障害、高カリウム血症及び低血圧のリスク増加が報 告されている。] ([2. 重要な基本的注意]の項参照)
- 9. デスモプレシン酢酸塩水和物(男性における夜間 多尿による夜間頻尿)を投与中の患者(「3. 相互作用」 の項参照)

【組成・性状】

1. 組成

品 名	ロサルヒド配合錠LD「タカタ」				
成分・分量	1 錠中 ロサルタンカリウム 50.00mg ヒドロクロロチアジド 12.50mg				
添加物	乳糖水和物、結晶セルロース、部分アルファー化デンプン、ステアリン酸マグネシウム、ヒプロメロース、ヒドロキシプロピルセルロース、酸化チタン、三二酸化鉄、カルナウバロウ				

品 名	ロサルヒド配合錠HD「タカター
成分・分量	1 錠中 ロサルタンカリウム 100.00mg ヒドロクロロチアジド 12.50mg
添加物	乳糖水和物、結晶セルロース、部分アルファー化デンプン、ステアリン酸マグネシウム、ヒプロメロース、ヒドロキシプロピルセルロース、酸化チタン、三二酸化鉄、カルナウバロウ

2. 性状

品	名	ロサルヒド配合錠LD「タカタ」					
性	状	ごくうすい赤色の三角形の フィルムコーティング錠					
		表垂	面線	裏重	面さ	側厚	面さ
外	形	TTS 717					
		約8	約8.2mm 約0.22g		約4.3mm		
識別に	コード	TTS-717					

品	名	ロサルヒド配合錠HD「タカタ」					
性	状	ごくうすい赤色の楕円形の フィルムコーティング錠					
		表錠	面径	裏重	面さ	側厚	面さ
外	形	ロサルヒ		TTS	3 317		
		長径 約	112.6mm 16.6mm	約0.	. 35g	約4.	. 5mm
識別に	コード	TTS-317					

【効能・効果】

高血圧症

〈効能・効果に関連する使用上の注意〉

過度な血圧低下のおそれ等があり、本剤を高血圧治 療の第一選択薬としないこと。

【用法・用量】

成人には $1 \ominus 1$ 回 1 錠 (ロサルタンカリウム/ヒドロクロロチアジドとして50mg/12.5mg又は100mg/12.5mg) を経口投与する。

本剤は高血圧治療の第一選択薬として用いない。

〈用法・用量に関連する使用上の注意〉

原則として、ロサルタンカリウム50mgで効果不十分な場合にロサルタンカリウム/ヒドロクロロチアジドとして50mg/12.5mgの投与を、ロサルタンカリウム100mg又はロサルタンカリウム/ヒドロクロロチアジドとして50mg/12.5mgで効果不十分な場合にロサルタンカリウム/ヒドロクロロチアジドとして100mg/12.5mgの投与を検討すること。

【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) 両側性腎動脈狭窄のある患者又は片腎で腎動脈狭窄 のある患者(「2. 重要な基本的注意」の項参照)
 - (2) 腎機能障害患者(「2. 重要な基本的注意」の項参照)
 - (3) 血清カリウム値異常の患者(「2. 重要な基本的注意」の項参照)
 - (4) 肝機能障害又はその既往のある患者[外国において、軽・中等度のアルコール性肝硬変患者にロサルタンカリウム50mgを単回経口投与すると、健康成人と比較してロサルタンの消失速度が遅延し、ロサルタン及びカルボン酸体の血漿中濃度がそれぞれ約5倍及び約2倍に上昇することが報告されている。また、ヒドロクロロチアジドは肝性昏睡を誘発するおそれがある。]
 - (5) 脳血管障害のある患者[過度の降圧が脳血流不全を 惹起し、病態を悪化させるおそれがある。]
 - (6) 体液量が減少している患者(利尿降圧剤投与中、厳重な減塩療法中、水分摂取の不十分な患者、過度の発汗をしている患者)([2. 重要な基本的注意|の項参照)
 - (7) 減塩療法中の患者[低ナトリウム血症を起こすおそれがある。]
 - (8) 重篤な冠硬化症又は脳動脈硬化症のある患者[急激な利尿があらわれた場合、急速な血漿量減少、血液濃縮を来し、血栓塞栓症を誘発するおそれがある。]
 - (9) 本人又は両親、兄弟に痛風、糖尿病のある患者、及び高尿酸血症のある患者[高尿酸血症、高血糖症を来し、痛風、糖尿病の悪化や顕性化のおそれがある。]
 - (10) 下痢、嘔吐のある患者[電解質失調があらわれるおそれがある。]
 - (11) 高カルシウム血症、副甲状腺機能亢進症のある患者 [血清カルシウムを上昇させるおそれがある。]
 - (12) ジギタリス剤、副腎皮質ホルモン剤又はACTHの投 与を受けている患者(「3. 相互作用」の項参照)
 - (13) 交感神経切除後の患者[本剤の降圧作用が増強されるおそれがある。]
 - (14) 高齢者(「5. 高齢者への投与」の項参照)
 - (15) 乳児(「7. 小児等への投与」の項参照)

2. 重要な基本的注意

(1) 本剤はロサルタンカリウム50mgあるいは100mgとヒドロクロロチアジド12.5mgの配合剤であり、ロサルタンカリウムとヒドロクロロチアジド双方の副作用が発

- 現するおそれがあり、適切に本剤の使用を検討すること。(〈用法・用量に関連する使用上の注意〉の項参照)
- (2) 本剤の投与によって、一過性の血圧低下(ショック症状、意識消失、呼吸困難等を伴う。)を起こすおそれがあるので、そのような場合には、投与を中止し適切な処置を行うこと。また、本剤投与中は定期的(投与開始時:2週間ごと、安定後:月1回程度)に血圧のモニタリングを実施すること。特に次の患者では、患者の状態に十分注意すること。
 - ア. 利尿降圧剤投与中の患者
 - イ. 厳重な減塩療法中の患者
 - ウ. 水分摂取の不十分な患者
 - エ. 過度の発汗をしている患者
- (3) 血清クレアチニン値が2.0mg/dLを超える腎機能障害患者においては、ヒドロクロロチアジドにより腎血流量が低下し、ロサルタンカリウムにより腎機能障害が悪化するおそれがあるので、治療上やむを得ないと判断される場合を除き、使用は避けること。
- (4) 血清クレアチニン値が1.5~2.0mg/dLの腎機能低下 患者では、血清クレアチニン値上昇及び血清尿酸値上 昇のおそれがあるので、本剤投与中は定期的に血清ク レアチニン値及び血清尿酸値のモニタリングを実施し、 観察を十分に行うこと。
- (5) 両側性腎動脈狭窄のある患者又は片腎で腎動脈狭窄 のある患者においては、腎血流量の減少や糸球体ろ過 圧の低下により急速に腎機能を悪化させるおそれがあるので、治療上やむを得ないと判断される場合を除き、使用は避けること。
- (6) 本剤の成分であるヒドロクロロチアジドは低カリウム血症を起こすことが知られている。他社が行ったロサルタンカリウム/ヒドロクロロチアジドとして50mg/12.5mgが投与された国内臨床試験において、血清カリウム値は低下傾向を示し、また低カリウム血症の発現頻度は高カリウム血症よりも高かった。したがって、低カリウム血症の発現がより懸念されるので、血清カリウム値のモニタリングを定期的に実施し、観察を十分に行うこと。
- (7) 本剤の成分であるロサルタンカリウムは高カリウム血症の患者において、高カリウム血症を増悪させるおそれがあるので、治療上やむを得ないと判断される場合を除き、使用は避けること。また、腎機能障害、コントロール不良の糖尿病等により血清カリウム値が高くなりやすい患者では、高カリウム血症が発現するおそれがあるので、血清カリウム値のモニタリングを定期的に実施し、観察を十分に行うこと。
- (8) アリスキレンを併用する場合、腎機能障害、高カリウム血症及び低血圧を起こすおそれがあるため、患者の状態を観察しながら慎重に投与すること。なお、eGFRが60mL/min/1.73㎡未満の腎機能障害のある患者へのアリスキレンとの併用については、治療上やむを得ないと判断される場合を除き避けること。
- (9) 本剤の成分であるヒドロクロロチアジドは高尿酸血症を発現させるおそれがあるので、本剤投与中は定期的に血清尿酸値のモニタリングを実施し、観察を十分に行うこと。

- (10) 本剤の成分であるヒドロクロロチアジドは血糖値上 昇若しくは糖尿病顕性化のおそれがあるので、観察を 十分に行うこと。
- (11) 降圧作用に基づくめまい、ふらつきがあらわれることがあるので、高所作業、自動車の運転等危険を伴う機械を操作する際には注意させること。
- (12) 手術前24時間は投与しないことが望ましい。
- (13) 本剤の成分を含むアンジオテンシン II 受容体拮抗薬 投与中にまれに肝炎等の重篤な肝障害があらわれたと の報告がある。肝機能検査を実施するなど、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。
- (14) 本剤の投与により利尿効果が急激にあらわれることがあるので、電解質失調、脱水に十分注意すること。
- (15) 夜間の休息が特に必要な患者には、夜間の排尿を避けるため、午前中に投与することが望ましい。

3. 相互作用

本剤の成分であるロサルタンカリウムは、主に薬物代謝酵素チトクロームP450 2C9(CYP2C9)により活性代謝物であるカルボン酸体に代謝される。

なお、本剤の成分であるヒドロクロロチアジドは、ほ とんど代謝されることなく尿中に排泄される。

(1) 併用禁忌(併用しないこと)

 薬剤名等
 臨床症状・措置方法
 機序・危険因子

 デスモプレシン酢酸塩水和物
 が発現するおそれがある。

 シニリンメルト(男性におけるでも)を限によるでも関係家

(2) 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
カ性 カ剤 トム リ利スクトレリ 塩ムリ含ストルトウ尿ピトリンウ 化 メ有ルキ・プム剤ロンア等ム カ ト製フサトリ保 ノ、ム 補 リ プ剤ァゾリム オ ラ テ 給 ウ リ メーメ	血清カリウム値が 上昇するおそれが ある。	本剤の成分の がリカリカ増 でリカリカ増 の併用に があるる には、 特に にな。

薬剤名等	臨床症状・措置方法	機序・危険因子
アリスキレン	腎機にないない。 高びお、リ圧るERが になったが が のの が を のの が のの が のの が のの が のの が のの	併用によりレニン-ア ンジオテンシン系阻 害作用が増強される 可能性がある。
アンジオテンシン変換酵素阻害剤	腎機能障害、高カ リウム血圧を起こすめ、 血圧を起こため、 化があるため、 機能、血清カリウム値及び血圧を十 分に観察するこ と。	
バルビツール 酸誘導体	起立性低血圧が増 強されることがあ る。	これらの薬剤の中枢 抑制作用と本剤の成 分であるヒドロクロ ロチアジドの降圧作 用による。
あへんアルカ ロイド系麻薬		本剤の成分であるヒドロクロチアジドとあへんアルカロイドの大量投与で血圧下降があらわれることが報告されている。
アルコール		本剤の成分であるヒドロクであるといるのはいるでででででででででででででです。これでは、これでは、これでは、は、は、は、は、は、は、は、は、は、は、は、は、は、は、は、は、は、は、
昇圧アミン ノルアドレ ナリン、 アドレナリ ン	昇圧アミンの作用 を滅弱することが ある。 手術前の患者に使 用する場合、本剤 の一時休薬等の処 置を講ずること。	本剤の成分であるヒドロクロロチンに対すは昇圧アミンに対する血管壁の反応性を低下させることが報告されている。
ツボグラウ すっの質 クの質 クの質 クの性 が なに なに ない ない ない ない ない ない ない ない ない ない	ツボクラリン及び その類似作用物質 の麻痺作用を増強 することがあるに 手術前の場合、本の 用する場合、等のの 間を講ずること。	本剤の成分であるヒドロクロカーの成のエカカリウの上間であるがによる低下によりのであると、これのの変形のの変形のでがあると考えられている。
降圧作用を有 する他の薬剤 β-遮断剤、 ニトログリ セリン等	降圧作用を増強するおそれがある。 降圧剤の用量調節等に注意すること。	作用機序の異なる降 圧作用により互いに 協力的に作用する。

薬剤名等	臨床症状・措置方法	機序・危険因子
ジギタリス剤 ジゴキシン、 ジギトキシ ン	ジギタリスの心臓 に対する作動に対する不整脈等を 起こすことの 起こかり はに十分注意する こと。	本剤の成分であってあるだけによる血清カリリの心による低下によがしまがいる。 Na-K ATPaseに結合し、心収縮力るるとで整脈が起こる下を脈が起こ下を脈がないない。 はの作用を示す。
乳酸ナトリウム	チアジド系薬剤に よる代謝性アルカ ローシス、低カリ ウム血症を増強す ることがある。	本剤のの成口の大力リウのよりでチボウンのよりでのよりですができますがでからいたが、これでは、これでは、これでは、これでは、これでは、これでは、これでは、これでは
リチウム 炭酸リチウ ム	リチウム中毒が報告されているので、血中リチウム 濃度に注意すること。	本剤の成分であるロサルタンカリウムのナトリウム排泄作用により、リチウムの蓄積が起こると考えられている。
	振戦、消化器愁訴等、リチウム中毒を増強することがある。血清リチウム濃度に注意すること。	本剤の成分であるヒドロクロロチアジドは腎におけるリチウムの再吸収を促進し、リチウムの血中濃度を上昇させる。
副腎皮質ホル モン剤 ACTH	低カリウム血症が 発現することがあ る。	本剤の成分であるヒ ドロクロロチアジド 及び副腎皮質ホルモ ン剤、ACTHともカリ ウム排泄作用を持つ。
グリチルリチ ン製剤	血清カリウム値の 低下があらわれや すくなる。	グリチルリチとというでは、カーリチンのは、大ののでは、カーリーをできる。のでは、カーリーをできる。のでは、カーリーが、カーは、カーリーが、カーは、カーは、カーは、カーは、カーは、カーは、カーは、カーは、カーは、カーは
糖尿病用剤 SU剤、 インスリン	糖尿病用剤の作用を著しく減弱することがある。	機序は明確では分口はなでは分口があるとドによりのののは、 要失によりなる。 というできたのが、 でがいるのが、 でがいる。 というできる。 はいる。 というでは、 はいる。 というでは、 はいる。 というでは、 はいる。 というでは、 はいる。
コレスチラミン	チアジド系薬剤の 作用が減弱するこ とがある。	コレスチラミンの吸 着作用により本剤の 成分であるヒドロク ロロチアジドの吸収 が阻害されることが ある。

薬剤名等	臨床症状・措置方法	機序・危険因子
非ステロイド 性消炎鎮痛剤 インドメタ シン等	本剤の降圧作用が 減弱されるおそれ がある。	プロスタグランジン の合成阻害作用によ り、本剤の降圧作用 を減弱させる可能性 がある。
	腎機能が悪化して いる患者では、更 に腎機能が悪化す るおそれがある。	プロスタグランジン の合成阻害作用により、腎血流量が低下するためと考えられる。
	チアジド系薬剤の 作用が減弱するこ とがある。	非 非 は は は は は は は に に な り の な に な り の の の の の の の の の の の の の
スルフィンピ ラゾン	チアジド系薬剤は スルフィンピラゾ ンの尿酸排泄作用 に拮抗することが ある。	チアジド系利尿剤の阻害、尿酸吸吸の増ま、尿酸の水水の吸吸の増大作用を スルフィンの尿酸 非に拮抗すること がある。

4. 副作用

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。

(1) 重大な副作用(頻度不明)

次のような副作用があらわれることがあるので、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。

- 1) アナフィラキシー 不快感、口内異常感、発汗、蕁麻疹、呼吸困難、全身潮紅、浮腫等が症状としてあらわれることがあるので、観察を十分に行うこと。
- 2) 血管浮腫 顔面、口唇、咽頭、舌等の腫脹が症状 としてあらわれることがあるので、観察を十分に 行うこと。
- 3) 急性肝炎又は劇症肝炎
- 4) 急性腎障害 急性腎障害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、直ちに適切な処置を行うこと。
- 5) ショック、失神、意識消失 ショック、血圧低下に伴う失神、意識消失があらわれることがあるので、観察を十分に行い、冷感、嘔吐、意識消失等があらわれた場合には、直ちに適切な処置を行うこと。特に厳重な減塩療法中、利尿降圧剤投与中の患者では、患者の状態を十分に観察すること。
- 6) 横紋筋融解症 筋肉痛、脱力感、CK(CPK)上昇、血中及び尿中ミオグロビン上昇を特徴とする横紋筋融解症があらわれることがあるので、このような場合には、投与を中止し、適切な処置を行うこと。また、横紋筋融解症による急性腎障害の発症に注意すること。

- 7) 低カリウム血症、高カリウム血症 重篤な低カリウム血症、高カリウム血症があらわれることがあり、血清カリウム値の異常変動に伴い、倦怠感、脱力感、不整脈等が発現するおそれがあるので、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、直ちに適切な処置を行うこと。
- 8) 不整脈 心室性期外収縮、心房細動等の不整脈が 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、直ちに適切な処置を 行うこと。
- 9) 汎血球減少、白血球減少、血小板減少 汎血球減少、白血球減少、血小板減少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、直ちに適切な処置を行うこと。
- 10) 再生不良性貧血、溶血性貧血 重篤な血液障害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、直ちに適切な処置を行うこと。
- 11) 壞死性血管炎
- 12) 間質性肺炎、肺水腫
- 13) 全身性エリテマトーデスの悪化
- 14) 低血糖 低血糖があらわれることがある(糖尿病治療中の患者であらわれやすい。)ので、観察を十分に行い、脱力感、空腹感、冷汗、手の震え、集中力低下、痙攣、意識障害等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。
- 15) 低ナトリウム血症 倦怠感、食欲不振、嘔気、嘔吐、意識障害等を伴う低ナトリウム血症があらわれることがある(高齢者であらわれやすい。)ので、観察を十分に行い、異常が認められた場合には、投与を中止し、直ちに適切な処置を行うこと。
- 16) 急性近視、閉塞隅角緑内障 急性近視(霧視、視力低下等を含む。)、閉塞隅角緑内障があらわれることがあるので、急激な視力の低下や眼痛等の異常が認められた場合には、投与を中止し、速やかに眼科医の診察を受けるよう、患者に指導すること。

(2) その他の副作用

次のような症状又は異常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。

	頻 度 不 明
精神神 経系	知覚異常、めまい、浮遊感、頭痛、耳鳴、不眠、 眠気
循環器 系	低血圧、起立性低血圧、調律障害(頻脈等)、胸痛、動悸
消化器	口角炎、胃不快感、胃潰瘍、腹部仙痛、膵炎、 唾液腺炎、食欲不振、嘔吐・嘔気、口内炎、下 痢、便秘、口渴、腹部不快感
肝臓	黄疸、肝機能障害(AST(GOT)上昇、ALT(GPT) 上昇、LDH上昇等)
腎 臓	BUN上昇、クレアチニン上昇
皮膚	多形紅斑、紅皮症、顔面潮紅、皮膚エリテマトー デス、発疹、光線過敏、紅斑、そう痒、蕁麻疹

	頻 度 不 明
血液	好酸球数増加、貧血、赤血球数減少、ヘマトクリット低下、白血球数増加、赤血球数増加、ヘマトクリット上昇、ヘモグロビン増加、好中球百分率増加、リンパ球数減少
その他	発熱、黄視症、筋肉痛、咳嗽、低マグネシウム血症、低クロール性アルカローシス、血清カルシウム増加、インポテンス、高カルシウム血症を伴う副甲状腺障害、関節痛、鼻閉、女性化乳房、倦怠感、浮腫、CK(CPK)上昇、高尿酸血症、高血糖症、頻尿、CRP増加、尿中ブドウ糖陽性、味覚障害、しびれ感、眼症状(かすみ、異和感等)、ほてり、筋痙攣、紫斑、頚部異和感、多汗、呼吸困難、血清脂質増加、尿中赤血球陽性、尿中蛋白陽性、尿中白血球陽性、BNP増加

5. 高齢者への投与

高齢者には、次の点に注意し、患者の状態を観察しながら慎重に投与すること。

- (1) 高齢者では、一般に過度の降圧は好ましくないとされている。(脳梗塞等が起こるおそれがある。)
- (2) 他社が行った高齢者でのロサルタンカリウム単独投与における薬物動態試験で、ロサルタン及びカルボン酸体の血漿中濃度が非高齢者に比べて高くなることが認められている。(非高齢者に比較してロサルタン及びカルボン酸体の血漿中濃度がそれぞれ約2倍及び約1.3倍に上昇)
- (3) 高齢者では、急激な利尿は血漿量の減少を来し、脱水、低血圧等による立ちくらみ、めまい、失神等を起こすことがある。
- (4) 特に心疾患等で浮腫のある高齢者では、急激な利尿 は急速な血漿量の減少と血液濃縮を来し、脳梗塞等の 血栓塞栓症を誘発するおそれがある。
- (5) 高齢者では、低ナトリウム血症、低カリウム血症があらわれやすい。

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、投与しないこと。また、投与中に妊娠が判明した場合には、直ちに投与を中止すること。[妊娠中期及び末期に本剤の成分を含むアンジオテンシンII 受容体拮抗剤を投与された高血圧症の患者で羊水過少症、胎児・新生児の死亡、新生児の低血圧、腎不全、多臓器不全、頭蓋の形成不全及び羊水過少症によると推測される四肢の奇形、頭蓋顔面の奇形、肺の発育不全等があらわれたとの報告がある。]
- (2) 本剤投与中は授乳を中止させること。 (参考)

ラットの周産期及び授乳期にロサルタンカリウム 1 mg/kg/day/ヒドロクロロチアジド0.25mg/kg/day~ロサルタンカリウム50mg/kg/day/ヒドロクロロチアジド12.5mg/kg/dayを投与した試験において、ロサルタンカリウム50mg/kg/day/ヒドロクロロチアジド12.5mg/kg/day群で産児体重の減少及び腎の病理組織学的変化がみられた。また、ロサルタン、カルボン酸体及びヒドロクロロチアジドの乳汁移行性も確認された。本試験の産児に対する無毒性量はロサル

タンカリウム10mg/kg/day/ヒドロクロロチアジド2.5mg/kg/dayであった。

7. 小児等への投与

小児等に対する安全性は確立していない。(使用経験がない。)

8. 臨床検査結果に及ぼす影響

甲状腺障害のない患者の血清PBIを低下させることが あるので注意すること。

9. 適用上の注意

薬剤交付時: 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。]

^{今回} ^{改訂} 10. その他の注意

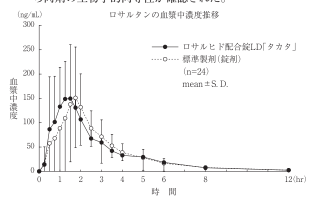
海外で実施された疫学研究において、ヒドロクロロチアジドを投与された患者で、基底細胞癌及び有棘細胞癌のリスクが増加することが報告されている。^{1.2}

【薬物動態】

1. 生物学的同等性試験

(1) ロサルヒド配合錠LD「タカタ」³⁾

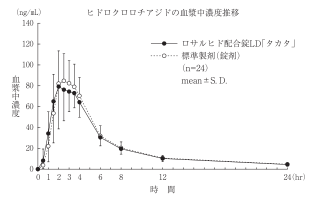
本剤と標準製剤(錠剤)をクロスオーバー法により、 健康成人男子24名にそれぞれ1錠[ロサルタンカリウム として50mg、ヒドロクロロチアジドとして12.5mg]を空 腹時に単回経口投与し、ロサルタンカリウムについては 投与前、投与後0.25、0.5、0.75、1、1.25、1.5、1.75、 2、2.5、3、3.5、4、5、6、8及び12時間に、ヒ ドロクロロチアジドについては投与前、投与後0.5、1、 1.5、2、2.5、3、3.5、4、6、8、12及び24時間に 前腕静脈から採血した。LC/MS/MSにより測定したロ サルタン及びヒドロクロロチアジドの血漿中濃度の推 移及びパラメータは次のとおりであり、統計的評価を 行った結果、ロサルタンについては、AUCtは対数値の 平均値の差の90%信頼区間がlog(0.80)~log(1.25)の範 囲にあり、Cmaxは対数値の平均値の差がlog(0.90)~ log(1.11)で、かつ、溶出試験で規定する全ての条件で 溶出挙動が類似していた。ヒドロクロロチアジドにつ いては、判定パラメータの対数値の平均値の差の90% 信頼区間がlog(0.80)~log(1.25)の範囲にあったことか ら両剤の生物学的同等性が確認された。



	判定パラ	参考パラメータ		
	AUCt (ng·hr/mL)	Cmax (ng/mL)	tmax (hr)	t _{1/2} (hr)
ロサルヒド配合 錠LD「タカタ」	424.73 ± 150.47	267.29 ± 135.13	1.5±1.2	2.2 ± 0.5
標準製剤(錠剤)	422.61 ± 171.00	233.47 ± 105.60	1.5 ± 0.8	2.2±0.4

 $(mean \pm S.D.)$

血漿中濃度並びにAUC、Cmax等のパラメータは、被験者の選択、体 液の採取回数・時間等の試験条件によって異なる可能性がある。



	判定パラ	参考パラメータ		
	AUCt (ng·hr/mL)	Cmax (ng/mL)	tmax (hr)	t _{1/2} (hr)
ロサルヒド配合 錠LD「タカタ」	512.98 ± 94.60	93.54 ± 21.85	2.5±1.1	8.0±1.4
標準製剤(錠剤)	530.08 ± 93.57	101.14 ± 28.67	2.6 ± 0.7	8.1±1.2

 $(mean \pm S.D.)$

血漿中濃度並びにAUC、Cmax等のパラメータは、被験者の選択、体液の採取回数・時間等の試験条件によって異なる可能性がある。

(2) ロサルヒド配合錠HD「タカタ」⁴⁾

本剤はロサルヒド配合錠LD「タカタ」と含量が異なる製剤として開発されたことから、「含量が異なる経口固形製剤の生物学的同等性試験ガイドライン」に基づき、ロサルヒド配合錠LD「タカタ」と溶出挙動を比較したところ同等と判断され、両剤は生物学的に同等とみなされた。

2. 溶出拳動^{5,6)}

本剤は、日本薬局方医薬品各条に定められたロサルタンカリウム・ヒドロクロロチアジド錠の溶出規格に適合していることが確認されている。

【薬効薬理】

ロサルタンカリウムは、アンギオテンシン II 受容体のうち AT_1 受容体と選択的に結合し、アンギオテンシン II の生理作用 を阻害することによって降圧作用を現す。本薬の主代謝物のカルボン酸体も本薬と同様の作用を示す。なお、ブラジキニンの分解酵素(キニナーゼ II) には直接作用しない。 7

ヒドロクロロチアジドは、チアジド系利尿薬である。腎遠位 尿細管における Na^+ と Cl^- の再吸収を抑制し、水の排泄を促進させる。炭酸脱水酵素阻害作用も有する。降圧作用は、初期には 循環血流量の低下により、長期的には末梢血管の拡張によると 考えられている。 8

【有効成分に関する理化学的知見】

1. 一般名:ロサルタンカリウム[日局]

Losartan Potassium

化学名: Monopotassium 5- {[4'-(2-butyl-4-chloro-5-hydroxymethyl-1*H*-imidazol-1-yl)methyl] biphenyl-2-yl}-1*H*-tetrazol-1-ide

構造式:

分子式: C₂₂H₂₂ClKN₆O 分子量: 461.00

性 状:白色の結晶性の粉末である。

水に極めて溶けやすく、メタノール又はエタノール(99.5)に溶けやすい。

2. 一般名:ヒドロクロロチアジド[日局]

Hydrochlorothiazide

化学名:6-Chloro-3,4-dihydro-2H-1,2,4-

benzothiadiazine-7-sulfonamide 1,1-dioxide

構造式:

分子式: C₇H₈ClN₃O₄S₂ 分子量: 297.74

性 状: 白色の結晶又は結晶性の粉末で、においはなく、

味は僅かに苦い。

アセトンに溶けやすく、アセトニトリルにやや溶けにくく、水又はエタノール(95)に極めて溶けにくく、ジエチルエーテルにほとんど溶けない。

水酸化ナトリウム試液に溶ける。

融点:約267℃(分解)

【取扱い上の注意】

安定性試験9,10)

最終包装製品を用いた加速試験(40℃、75%RH、6ヵ月) の結果、3年間安定であることが推測された。

【包 装】*

ロサルヒド配合錠LD「タカタ」

PTP包装: 100錠(10錠×10)

140錠(14錠×10)

バラ包装:500錠(プラスチック瓶)

ロサルヒド配合錠HD「タカタ」 PTP包装: 100錠(10錠×10) 【主要文献】**

1) Pottegard A, et al.: J. Intern. Med. 2017; 282: 322-331

2) Pedersen SA, et al.: J. Am. Acad. Dermatol. 2018: 78: 673-681

3) 生島一平他:診療と新薬, 51(3):283, 2014.

4) 高田製薬㈱社内資料(配合錠HD 同等性)

5) 高田製薬㈱社内資料(配合錠LD 溶出性)

6) 高田製薬㈱社内資料(配合錠HD 溶出性)

7) 日本薬局方解説書編集委員会編:第十七改正 日本薬局方

解説書(廣川書店)C-6017, 2016.

8) 日本薬局方解説書編集委員会編:第十七改正 日本薬局方

解説書(廣川書店)C-4145, 2016.

9) 高田製薬㈱社内資料(配合錠LD 安定性)

10) 高田製薬㈱社内資料(配合錠HD 安定性)

【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。

高田製薬株式会社 文献請求窓口

〒336-8666 さいたま市南区沼影1丁目11番1号

電話 0120-989-813 FAX 048-816-4183

製造販売

高田製薬株式会社

さいたま市西区宮前町203番地1