グト・シェイター

** 2022年4月改訂(第11版 販売提携終了に伴う改訂)

* 2021年4月改訂

日本標準商品分類番号 872171

虚血性心疾患治療剤〈持効錠〉

処方箋医薬品

(注意-医師等の処方箋により使用すること)

Frandol tab. 20mg

(硝酸イソソルビド徐放錠)

法:室温保存

使用期限:外箱に表示の使用期限内に使用すること。

(使用期限内であっても開封後はなるべく速やかに使用すること。)

承認番号	21600AMZ00111
薬価収載	2004年7月
販売開始	2004年 8 月
再審査結果	1986年12月
再評価結果	1998年 3 月

【禁忌(次の患者には投与しないこと)】

- 1. 重篤な低血圧又は心原性ショックのある患者 [血管拡張作用により更に血圧を低下させ、症 状を悪化させるおそれがある。]
- 2. 閉塞隅角緑内障の患者 [眼圧を上昇させるおそれがある。]
- 3. 頭部外傷又は脳出血のある患者 [頭蓋内圧を上昇させるおそれがある。]
- 4. 高度な貧血のある患者 [血圧低下により貧血症状(めまい、立ちくら み等)を悪化させるおそれがある。]
- 5. 硝酸・亜硝酸エステル系薬剤に対し過敏症の既 往歴のある患者
- 6. ホスホジエステラーゼ 5 阻害作用を有する薬剤 (シルデナフィルクエン酸塩、バルデナフィル 塩酸塩水和物、タダラフィル)又はグアニル酸 シクラーゼ刺激作用を有する薬剤(リオシグア ト)を投与中の患者

「本剤とこれらの薬剤との併用により降圧作用 が増強され、過度に血圧を低下させることがあ る。「相互作用」の項参照]

【組成・性状】

成分・含量 (1錠中)	硝酸イソソルビド 20mg
添加物	乳糖水和物、バレイショデンプン、結晶セルロース、タルク、カルナウバロウ、ヒドロキシプロピルセルロース、硬化油、エチルセルロース、ステアリン酸マグネシウム、軽質無水ケイ酸
剤形・性状	白色にうすい灰色ないし淡黄色の不定形のは ん点がある徐放錠である(はん点は効果を持 続性にするための特殊加工によるものであ る)。わずかに特異なにおいがある。
識別コード	611
外形	
大きさ	直径 8.0mm 厚さ 3.5mm 重量 190mg

【効能・効果】

狭心症、心筋梗塞(急性期を除く)、その他の虚血性 心疾患

<効能・効果に関連する使用上の注意> 本剤は狭心症の発作寛解を目的とした治療には 不適であるので、この目的のためには速効性の硝 酸・亜硝酸エステル系薬剤を使用すること。

【用法・用量】

通常、成人に対し、1回1錠(硝酸イソソルビドとし て20mg) を1日2回経口投与する。なお、年齢・症状に より適宜増減する。

本剤はかまずに服用すること。

【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)低血圧の患者

「血管拡張作用により更に血圧を低下させるおそれ がある。]

- (2) 原発性肺高血圧症の患者 [心拍出量が低下しショックを起こすおそれがあ る。]
- (3)肥大型閉塞性心筋症の患者 [心室内圧較差の増強をもたらし、症状を悪化させ るおそれがある。]
- (4)肝障害のある患者 [高い血中濃度が持続するおそれがあるので、減量 するなどして使用すること。]
- (5)高齢者 [「高齢者への投与」の項参照]

2. 重要な基本的注意

- (1)本剤の投与に際しては、症状及び経過を十分に観察 し、狭心症発作が増悪するなど効果が認められない 場合には他の療法に切りかえること。
- (2) 硝酸・亜硝酸エステル系薬剤を使用中の患者で、急 に投与を中止したとき症状が悪化した症例が報告さ れているので、休薬を要する場合には他剤との併用 下で徐々に投与量を減じること。

また、患者に医師の指示なしに使用を中止しないよ う注意すること。

- (3)過度の血圧低下が起こった場合には、本剤の投与を 中止し、下肢の挙上あるいは昇圧剤の投与等、適切 な処置を行うこと。 (**4) 起立性低血圧**を起こすことがあるので注意すること。
- (5)本剤の投与開始時には、他の硝酸・亜硝酸エステル 系薬剤と同様に血管拡張作用による頭痛等の副作用 を起こすことがある。このような場合には鎮痛剤を 投与するか、減量又は投与中止するなど適切な処置 を行うこと。

また、これらの副作用のために注意力、集中力、反 射運動能力等の低下が起こることがあるので、この ような場合には、自動車の運転等の危険を伴う機械 の操作に従事させないよう注意すること。

(6)本剤とホスホジエステラーゼ5阻害作用を有する薬 剤(シルデナフィルクエン酸塩、バルデナフィル塩 酸塩水和物、タダラフィル)又はグアニル酸シク ラーゼ刺激作用を有する薬剤(リオシグアト)との 併用により降圧作用が増強し、過度に血圧を低下さ せることがあるので、本剤投与前にこれらの薬剤を

服用していないことを十分確認すること。また、本 剤投与中及び投与後においてこれらの薬剤を服用し ないよう十分注意すること。

3. 相互作用

(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
	併用により、降圧作 用を増強することが ある。	
グアニル酸シク ラーゼ刺激作用 を有する薬剤 リオシグアト (アデムパス)		本剤とグアニル酸シクラーゼ刺激作用を有する薬剤は、ともにcGMPの産生を促進することからcGMPの増大を介する本剤の増大を介する本剤の降圧作用が増強する。

(2)併用注意 (併用に注意すること)

下記の薬剤等との相互作用により、過度の血圧低下が起こった場合には、減量又は投与を中止し、下肢の挙上あるいは昇圧剤の投与等、適切な処置を行うこと。

薬剤名等	臨床症状・措置方法	機序・危険因子
アルコール 摂取	血圧低下等が増強され るおそれがある。	血管拡張作用が増強 される。
利尿剤	血圧低下等が増強され るおそれがある。	血圧低下作用を増強 させる。
血管拡張剤 硝酸・亜硝酸 エステル系薬 剤	頭痛、血圧低下等の副 作用が増強されるおそ れがある。	

4. 副作用

総症例10,098例中報告された副作用は463例(4.59%) 延べ541件であった。主な副作用は、頭痛384件(3.80%)、めまい37件(0.37%)、悪心・嘔吐22件(0.22%)等であった(再審査終了時)。

(0.22/0) 寸(0)) (
	0.1~5%未満	0.1%未満	頻度不明
循環器	めまい・ふらつき、 熱感、潮紅、動悸	血圧低下、 浮腫	
精神神経系	頭痛、頭重	耳鳴、 全身倦怠感	脱力感、 不快感
過敏症		発疹	
消化器	悪心・嘔吐、 胃部不快感、 上腹部痛	食欲不振	
肝臓		AST (GOT)、 ALT (GPT) の上昇等	

注)投与を中止すること。

5. 高齢者への投与

本剤は、主として肝臓で代謝されるが、高齢者では一般に肝機能が低下していることが多いため、高い血中 濃度が持続するおそれがあるので、注意すること。

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) 授乳中の婦人への投与は避けることが望ましいが、 やむを得ず投与する場合は授乳を避けさせること。 [動物実験(ラット)で乳汁中へ移行することが報 告されている。]

7. 小児等への投与

低出生体重児、新生児、乳児、幼児又は小児に対する 安全性は確立していない(使用経験が少ない)。

8. 適用上の注意

(1)服 用 時:本剤をかみくだいて服用すると、一過

性の血中濃度の上昇に伴って頭痛が発 生しやすくなるので、本剤はかまずに

服用すること。

(2)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。)

9. その他の注意

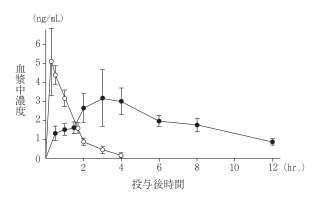
(1)本剤使用中に本剤又は他の硝酸・亜硝酸エステル系 薬剤に対し、耐薬性を生じ、作用が減弱することが ある。

なお、類似化合物(ニトログリセリン)の経皮吸収型製剤での労作狭心症に対するコントロールされた外国の臨床試験成績によると、休薬時間を置くことにより、耐薬性が軽減できたとの報告がある。」

(2) 硝酸イソソルビド製剤の投与によって、メトヘモグロビン血症があらわれたとの報告がある。

【薬物動態】

健康成人男子に本剤 1 錠 (硝酸イソソルビドとして20mg) を経口投与したとき、血漿中硝酸イソソルビド濃度は投与後 3 時間でピーク (3.2 \pm 1.5 $\rm ng/mL$) に達し、以後漸次減少するが、投与12時間後においても日本薬局方・硝酸イソソルビド錠 (5 $\rm ng$) 経口投与 2 時間後の血漿中濃度に相当する値 (0.9 \pm 0.1 $\rm ng/mL$) を示した。 $\rm ^{20}$



健康成人男子にフランドル (20mg) 又は日局・硝酸イソソルビド錠 (5mg) を経口投与したときの血漿中硝酸イソソルビド濃度推移 (平均値 $\pm S. E. n=6$)

---:フランドル

--O-: 日局・硝酸イソソルビド錠

健康成人男子に本剤1錠を経口投与したとき、未変化体の硝酸イソソルビドは尿中にわずかに認められたにすぎず、代謝物であるisosorbide-5-mononitrate及びisosorbide-2-mononitrateが投与後72時間までの尿に投与量の約10%排泄され、その大部分はグルクロン酸抱合体であった。²⁾

【臨床成績】

本剤は狭心症、心筋梗塞(急性期を除く)及びその他の虚 血性心疾患に対してその有用性が確認されている。^{3,4)}

ma m m m m m m m m m		
疾患名	中等度改善以上	
狭心症	67. 4% (180/267)	
心筋梗塞(急性期を除く) 🗈	72. 2% (52/72)	
その他の虚血性心疾患	63. 6% (7/11)	

注)心筋梗塞 (急性期を除く) は狭心症に合併する症例

また、狭心症に対する二重盲検比較試験によって本剤の有 用性が認められている。50

【薬効薬理】

硝酸イソソルビドは主に末梢の容量血管を拡張して前負荷 を減少させるとともに、冠動脈に対しては拡張作用と攣縮解 除作用を有し、心筋酸素需給のアンバランスを改善すること により心機能の改善をもたらす。

1. 運動耐容量の増加作用

本剤は労作狭心症患者の運動負荷試験において、投与7時 間後にも投与前に比較して有意な運動耐容量の増加を示し た。また、これは血漿中硝酸イソソルビド濃度の推移とよ く対応した。

2. 血行動態に及ぼす作用

広範心筋梗塞あるいは重症狭心症患者の左室拡張終期圧は、 本剤の投与6時間後においても非投与群に比較して有意に 低下した。

3. 脈圧に及ぼす作用 (無麻酔犬)

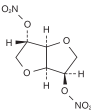
本剤の脈圧減少作用は、日本薬局方・硝酸イソソルビド錠 に比較して持続性であり、投与10時間後においても有意な 作用を示した。

【有効成分に関する理化学的知見】

一般名:硝酸イソソルビド(Isosorbide Dinitrate) 化学名:1,4:3,6-Dianhydro-D-glucitol dinitrate

分子式: C₆H₈N₂O₈ 分子量:236.14

構造式:



性 状:硝酸イソソルビドは白色の結晶又は結晶性の粉末で、 においはないか、又はわずかに硝酸ようのにおいが ある。*N*,*N*-ジメチルホルムアミド又はアセトンに 極めて溶けやすく、クロロホルム又はトルエンに溶けやすく、メタノール、エタノール (95) 又はジエチルエーテルにやや溶けやすく、水にほとんど溶け ない。硝酸イソソルビドは急速に熱するか又は衝撃 を与えると爆発する。

【包 装】*

フランドル錠20mg

100錠 (PTP) 1,000錠 (PTP、バラ)

【主要文献】

- 1) Demots, H. et al. : J. Am. Coll. Cardiol., 13, 786 (1989)
- 2)加藤隆一ほか:臨床薬理, 10, 509(1979)
- 3)池田正男ほか:Geriat. Med., 18, 1726(1980) 4)荒川規矩男ほか:臨牀と研究, 58, 533(1981)
- 5)池田正男ほか:心臓, 14, 615(1982)
- 6) 斎藤宗靖ほか:心臓, 12, 717(1980)
- 7) 古城健太郎ほか:日薬理誌, 76, 99 (1980)

【文献請求先・製品情報お問い合わせ先】*

トーアエイヨー株式会社 信頼性保証部 *〒330-0834 さいたま市大宮区天沼町2-293-3 電話 0120-387-999





