

※※2020年2月改訂(第6版) ※2019年9月改訂

持続性ARB/利尿薬合剤

処方箋医薬品造

日本薬局方

872149

日本標準商品分類番号

配合錠LD 配合錠HD 承認番号 22600AMX00356 22800AMX00245 2014年6月 薬価収載 2016年6月 販売開始 2014年6月 2016年6月

使用期限:外箱に表示の使用期限内に 使用すること。

注)注意-医師等の処方箋により使用す ること

法:室温保存、気密容器

ロサルタンカリウム・ ヒドロクロロチアジド錠

ロサルヒド配合錠LDryD ロサルヒド配合錠HDIYDI

LOSARHYD TABLETS

[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(「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(「慎重投与」の 項参照)
- (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。](「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(「相 互作用 | の項参照)

「組成・性状〕

1. 組成

ロサルヒド配合錠LD「YD」

1錠中、ロサルタンカリウム50mg、ヒドロクロロ チアジド12.5mgを含有する。

添加物として、乳糖水和物、セルロース、部分アル ファー化デンプン、無水ケイ酸、ステアリン酸Mg、 ヒドロキシプロピルセルロース、酸化チタン、ヒプ ロメロース、タルク、カルナウバロウを含有する。

ロサルヒド配合錠HD「YD」

1錠中、ロサルタンカリウム100mg、ヒドロクロロ チアジド12.5mgを含有する。

添加物として、乳糖水和物、セルロース、部分アル ファー化デンプン、無水ケイ酸、ステアリン酸Mg、 ヒドロキシプロピルセルロース、酸化チタン、ヒプ ロメロース、タルク、カルナウバロウを含有する。

2. 性状

ロサルヒド配合錠LD「YD」

白色円形のフィルムコーティング錠である。

ロサルヒド配合錠HD「YD」

白色円形のフィルムコーティング錠である。

	外	, ;	形	直径 厚さ 重量		重量	識別コード
	表	裏	側面	(mm)	(mm)	(mg)	(PTP)
ロサルヒド 配合錠LD 「YD」	SJUE D YD TI LD	Sylve D YD To LD		約9.2	約3.8	265	Y D 646
ロサルヒド 配合錠HD 「YD」	XJUK D YD T HD	XJUK D YD T HD		約11.2	約4.4	420	Y D 648

[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日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(「重要な基本的注意」の項参照)
- (2)腎機能障害患者(「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(「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)(「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(「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(「高齢者への投与」の項参照)
- (15)乳児(「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。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との報告がある。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/1.73m²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(ミニリンメルト)(男性における夜間多尿による夜間頻尿)	低ナトリウム血症 が発現するおそれ がある。	いずれも低ナトリ ウム血症が発現す るおそれがある。

(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
カリウム保持性利尿剤 スピロノラクトン トリアムテレン等 カリウム補給剤 塩化カリウム トリメトプリム含有製剤 スルファメトキサ ゾール・トリメト プリム	血清カリウム値が上 昇するおそれがある。	本剤の成分であるロサルタンカリウムとの併用によりカリウム貯留作用が増強するおそれがある。腎機能障害のある患者には特に注意すること。

薬剤名等	臨床症状・措置方法	機序・危険因子
アリスキレン		アンジオテンシン系 阻害作用が増強され
アンジオテンシン変 換酵素阻害剤		アンジオテンシン系 阻害作用が増強され
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		本剤の成分であるとドロクロロチアジャークロロチアアンを血管拡張作用を有するアルコールとの併用により降圧作用が増強される可能性がある。
昇圧アミン ノルアドレナリン アドレナリン	減弱することがある。 手術前の患者に使用 する場合、本剤の一時	本剤の成分であると ドロクロロチアに対す 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。
の類似作用物質 ツボクラリン塩化 物塩酸塩水和物	痺作用を増強することがある。 手術前の患者に使用	ドロクロロチアジド による血清カリウム 値の低下により、これ らの薬剤の神経・筋 遮断作用を増強する
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。	圧作用により互いに

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 対する作用を増強し、 不整脈等を起こすこ とがある。血清カリウ ム値に十分注意する こと。	ドロクロロチアジド による血清カリウム 値の低下により多量
乳酸ナトリウム	シス、低カリウム血症	本別の成立の 本別ののは が引いる。 が明れまり でアンルリウムカリウム のはまり代力の においるのは でののである。 でののである。 でののである。 のののでののである。 のののでののでののでののでののでののでののである。 ののでののでののでののでののである。 ののでののである。 ののでののである。 ののでののではない。 ののではない。 ののではない。 でののではない。 ののではない。 でののではない。 ののではない。 でののではない。 ののでは、 ののではない。 ののではない。 ののではない。 ののではない。 ののではない。 ののではない。 ののではない。 ののでは、 ののでは、 ののでは、 ののでは、 ののでは、 ののでは、 ののでは、 ののでは、 ののでは、 ののでは、 ののでは、 ののでは、 ののでは、 ののでは、 ののでは、 ののでは、 ののでは、 ののでは、 ののでは、 ののでは、 ののでは、 ののでは、 ののでは、 ののでは、 ののでは、 ののでは、 ののでは、 ののでは、 ののでは、 ののでは、 ののでは、 ののでは、 ののでは、 ののでは、 ののでは、 ののでは、 の
リチウム 炭酸リチウム	されているので、血中	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、リチウムの蓄積がお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。	ドロクロロチアジド は腎におけるリチウ
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。	グは主スこかのですり リウた偽を引った。 リウた偽を引ったが リウた偽を引ったが が 別にで が が 別にで と が 割に が 割に が り り り り い と い と い と い と い と い と い と い と
糖尿病用剤 SU剤 インスリン		機序は明確ではないが、本剤の成分であるヒドロクロロチアジドによるカリウム 失により膵臓のβ細胞のインスリン放出が低下すると考えられている。
コレスチラミン		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。	
	る患者では、さらに腎	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。
		非鎮痛別シント は は は は は は は は は は は は は
スルフィンピラゾン		チアジド系利尿剤は、 腎での尿酸内泌の阻 害、尿酸再吸収の増大 作用を有すると考え られ、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。

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

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(頻度不明)

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(頻度不明)

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(いずれも頻度不明)
- 4) 急性腎障害(頻度不明)

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(いずれも頻度不明) 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(頻度不明)

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(いずれも頻度不明)

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(頻度不明)

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(いずれも頻度不明)

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(いずれも頻度不明) 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(頻度不明)
- 12) 間質性肺炎、肺水腫(いずれも頻度不明)
- 13) 全身性エリテマトーデスの悪化(頻度不明)
- 14) 低血糖(頻度不明)

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(頻度不明)

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(いずれも頻度不明) 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。

	を中止するなど適切な処置を行うこと。					
			頻度不明			
精	神神紹	E 系	めまい、浮遊感、頭痛、耳鳴、不眠、眠気、知覚異常			
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	嘔吐・嘔気、口内炎、下痢、便秘、口渇、腹部不快感、 口角炎、胃不快感、胃潰瘍、腹部仙痛、膵炎、唾液腺 炎、食欲不振			
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	発疹、光線過敏、紅斑、そう痒、蕁麻疹、多形紅斑、紅 皮症、顔面潮紅、皮膚エリテマトーデス			
血		液	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、リンパ球数増加、リンパ球数減少、好酸球数増加			
そ	Ø	他	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、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			

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)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 $1 \, \text{mg/kg/day/e}$ ドロクロロチアジド $0.25 \, \text{mg/kg/day/e}$ はクロロチアジド $12.5 \, \text{mg/kg/day}$ を投与した試験において、ロサルタンカリウム $50 \, \text{mg/kg/day/e}$ ドロクロロチアジド $12.5 \, \text{mg/kg/day}$ を投与した試験において、ロサルタンカリウム $50 \, \text{mg/kg/day/e}$ ドロクロロチアジド $12.5 \, \text{mg/kg/day}$ 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。当該試験の産児に対する無毒性量はロサルタンカリウム $10 \, \text{mg/kg/day/e}$ ドロクロロチアジド $2.5 \, \text{mg/kg/day}$ であったとの報告がある。

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、更には穿孔をお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)

※※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]

ロサルヒド配合錠LD「YD」

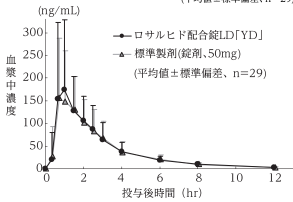
(1)生物学的同等性試験

<ロサルタンカリウム>

ロサルヒド配合錠LD「YD」と標準製剤をクロスオーバー法によりそれぞれ 1 錠(ロサルタンカリウムとして50mg)、健康成人男子29名に絶食単回経口投与して血漿中未変化体濃度を測定した。得られた薬物動態パラメータ (AUC、Cmax) について統計解析を行った結果、両剤の生物学的同等性が確認された。 3

	判定パラ	判定パラメータ		ラメータ
	AUC ₀₋₁₂ (ng•hr/mL)	Cmax (ng/mL)	Tmax (hr)	t _{1/2} (hr)
ロサルヒド配合 錠LD「YD」	468.1±154.2	261.4±140.7	1.4±0.6	2.1±0.3
標準製剤 (錠剤、50mg)	457.1±99.7	250.0±86.7	1.3±0.9	2.1±0.3

(平均値±標準偏差、n=29)



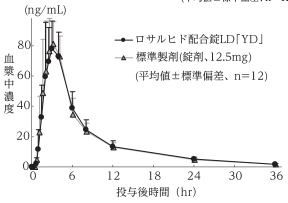
血漿中濃度並びにAUC、Cmax等のパラメータは、被験者の選択、体液の採取回数・時間等の試験条件によって異なる可能性がある。

くヒドロクロロチアジド>

ロサルヒド配合錠LD「YD」と標準製剤をクロスオーバー法によりそれぞれ1錠(ヒドロクロロチアジドとして12.5mg)、健康成人男子12名に絶食単回経口投与して血漿中未変化体濃度を測定した。得られた薬物動態パラメータ(AUC、Cmax)について統計解析を行った結果、両剤の生物学的同等性が確認された。31

	判定パラメータ		参考パラメータ	
	AUC ₀₋₃₆ (ng•hr/mL)	Cmax (ng/mL)	Tmax (hr)	t _{1/2} (hr)
ロサルヒド配合 錠LD「YD」	585.1±126.8	85.4±24.8	3.0±0.7	7.9±0.6
標準製剤 (錠剤、12.5mg)	582.8±99.8	88.9±17.5	2.6±0.9	7.9±0.7

(平均値±標準偏差、n=12)



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)溶出挙動

ロサルヒド配合錠LD「YD」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。

ロサルヒド配合錠HD「YD」

(1)生物学的同等性試験

<ロサルタンカリウム>

ロサルヒド配合錠HD「YD」は「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(平成24年2月29日 薬食審査発0229第10号)に基づき、ロサルヒド配合錠LD「YD」を標準製剤としたとき、溶出挙動が等しく、生物学的に同等とみなされた。4)

<ヒドロクロロチアジド>

ロサルヒド配合錠HD「YD」は「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(平成24年2月29日 薬食審査発0229第10号)に基づき、ロサルヒド配合錠LD「YD」を標準製剤としたとき、溶出挙動が等しく、生物学的に同等とみなされた。4)

(2)溶出挙動

ロサルヒド配合錠HD「YD」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]

- (1)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」受容体と選択的に結合し、アンギオテンシンⅢ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Ⅲ)には直接作用しない。5)
- (2)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。51

[有効成分に関する理化学的知見]

(1)ロサルタンカリウム

一般名:ロサルタンカリウム

(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

分子式: C22H22C1KN6O

分子量: 461.00

構造式:

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)ヒドロクロロチアジド

一般名:ヒドロクロロチアジド

(Hydrochlorothiazide)

化学名:6-Chloro-3,4-dihydro-2*H*-1,2,4-

 $benzothia diazine\hbox{-}7-sulfon a mide$

1,1-dioxide

分子式: C7H8ClN3O4S2

分子量:297.74

構造式:

性 状:白色の結晶又は結晶性の粉末で、においはな く、味はわずかに苦い。

> 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]

ロサルヒド配合錠LD「YD」

安定性試験

最終包装製品を用いた加速試験(40℃、相対湿度75%、6ヶ月)の結果、ロサルヒド配合錠LD[YD]は通常の市場流通下において3年間安定であることが推測された。⁶⁾

ロサルヒド配合錠HD「YD」

安定性試験

最終包装製品を用いた加速試験(40℃、相対湿度75%、6ヶ月)の結果、ロサルヒド配合錠HD「YD」は通常の市場流通下において3年間安定であることが推測された。⁷⁾

[包装]

ロサルヒド配合錠LD「YD」

PTP:100錠、500錠

バ ラ:100錠

ロサルヒド配合錠HD「YD」

PTP:100錠

※※[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) (株) 陽進堂社内資料: 生物学的同等性試験
- 4) (株)陽進堂社内資料:生物学的同等性試験
- 5) 日本薬局方解説書、廣川書店
- 6) (株)陽進堂社内資料:安定性試験
- 7) (株)陽進堂社内資料:安定性試験

[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。

株式会社 陽進堂 お客様相談室 富山県富山市婦中町萩島3697番地8号

0120-647-734

製造販売元

