貯法:室温保存 **有効期間**:3年 日本標準商品分類番号 872149

	MD	
承認番号 22100AMX00400000		22100AMX00401000
販売開始	2009年3月	

選択的AT₁受容体ブロッカー/利尿薬合剤 日本薬局方 バルサルタン・ヒドロクロロチアジド錠

コディオ[®]配合錠*MD* コディオ[®]配合錠*EX*

Co-DIO Combination Tablets

処方箋医薬品 (注意-医師等の処方箋により使用すること) **U** NOVARTIS

2. 禁忌(次の患者には投与しないこと)

- 2.1 本剤の成分に対し過敏症の既往歴のある患者
- 2.2 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
- 2.3 妊婦又は妊娠している可能性のある女性 [9.5参照]
- 2.4 無尿の患者又は透析患者 [本剤の効果が期待できない。] [9.2.1参照]
- 2.5 急性腎不全の患者 [9.2.2参照]
- 2.6 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。] [11.1.6参照]
- 2.7 アリスキレンフマル酸塩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) [10.1参照]
- 2.8 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 [10.1参照]

3. 組成・性状

3.1 組成

販売名	コディオ配合錠MD	コディオ配合錠EX
有効成分	1錠中バルサルタン(日局) 80mg及びヒドロクロロチ アジド(日局)6.25mgを 含有する。	1錠中バルサルタン(日局) 80mg及びヒドロクロロチ アジド(日局)12.5mgを 含有する。
添加剤	ヒドロキシプロピルセルロー酸、タルク、ステアリン酸ラス、マクロゴール、酸化チタ	マグネシウム、ヒプロメロー

3.2 製剤の性状

販売名	コディオ配合錠MD コディオ配合錠EX	
性状	うすい赤色のフィルムコー ごくうすい赤色のフィルム	
III.V	ティング錠 コーティング錠	
外形	NV (136) — NV (137) —	
識別コード	NV 136 NV 137	
大きさ (約)	直径:8.5mm 厚さ:3.9mm 直径:8.5mm 厚さ:4.0mm	
/C G C (N))	質量:0.21g 質量:0.22g	

4. 効能又は効果 高血圧症

5. 効能又は効果に関連する注意

- 5.1 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。
- **5.2** 原則として、バルサルタン80mgで効果不十分な場合に本 剤の使用を検討すること。[8.1参照]

6. 用法及び用量

成人には1日1回1錠(バルサルタン/ヒドロクロロチアジドとして80mg/6.25mg又は80mg/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。

8. 重要な基本的注意

- 8.1 本剤は、バルサルタン80mgとヒドロクロロチアジド 6.25mgあるいは12.5mgとの配合剤であり、バルサルタンと 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。[5.2参照]
- **8.2** 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、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。
- 8.3 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ので、定期的に血清カリウム値のモニタリングを実施し、観察を十分に行うこと。[9.1.2参照]
- *8.4 ヒドロクロロチアジドは急性近視、閉塞隅角緑内障、脈絡膜滲出を発現させるおそれがあるので、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、直ちに眼科医の診察を受けるよう、患者に指導すること。[11.1.18参照]
 - 8.5 バルサルタンを含むアンジオテンシンⅡ受容体拮抗剤投与中に肝炎等の重篤な肝障害があらわれたとの報告があるので、肝機能検査を実施するなど観察を十分に行うこと。 [11.1.3参照]
- 8.6 手術前24時間は投与しないことが望ましい。アンジオテンシンⅡ受容体拮抗剤投与中の患者は、麻酔及び手術中にレニン-アンジオテンシン系の抑制作用による低血圧を起こす可能性がある。
- **8.7** 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。
- 8.8 本剤の利尿効果は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。
- 8.9 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。
- 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 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

治療上やむを得ないと判断される場合を除き、投与は避けること。腎血流量の減少や糸球体濾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。

9.1.2 血清カリウム値異常の患者 [8.3、9.1.3参照]

9.1.3 高カリウム血症の患者

治療上やむを得ないと判断される場合を除き、投与は避けること。バルサルタンは、高カリウム血症を増悪させるおそれがある。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、血清カリウム値に注意すること。[9.1.2、11.1.5参照]

9.1.4 脳血管障害のある患者

過度の降圧が脳血流不全を引き起こし、病態を悪化させるお それがある。

9.1.5 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。また、厳重な減塩療法中の患者では、一過性の急激な血圧低下(失神及び意識消失等を伴う)を起こすおそれがある。[11.1.7参照]

9.1.6 **重篤な冠動脈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。

9.1.7 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。

9.1.8 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。

- 9.1.9 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。
- 9.1.10 **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。
- 9.2 腎機能障害患者
- 9.2.1 透析患者

投与しないこと。本剤の効果が期待できない。[2.4参照]

9.2.2 急性腎不全の患者

投与しないこと。腎機能を更に悪化させるおそれがある。 [2.5参昭]

9.2.3 重篤な腎機能障害(血清クレアチニン値が2.0mg/dLを 超える)のある患者

治療上やむを得ないと判断される場合を除き、投与は避けること。ヒドロクロロチアジドにより腎血流量が低下するおそれがある。なお、バルサルタンにより腎機能障害が悪化するおそれもある。

9.2.4 腎機能障害患者 (透析患者、急性腎不全の患者を除く) 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。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。

9.3 肝機能障害患者

9.3.1 肝障害のある患者、特に胆汁性肝硬変及び胆汁うっ滞の ある患者

バルサルタンは主に胆汁中に排泄されるため、血中濃度が上昇するおそれがある。外国において、軽度~中等度の肝障害患者でバルサルタンの血漿中濃度が、健康成人と比較して約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。[16.5参照]

9.4 生殖能を有する者

9.4.1 妊娠する可能性のある女性

妊娠していることが把握されずアンジオテンシン変換酵素阻害剤又はアンジオテンシンⅡ受容体拮抗剤を使用し、胎児・新生児への影響(腎不全、頭蓋・肺・腎の形成不全、死亡等)が認められた例が報告されている^{1.2}。

本剤の投与に先立ち、代替薬の有無等も考慮して本剤投与の必要性を慎重に検討し、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。また、投与が必要な場合には次の注意事項に留意すること。[9.5参照]

- (1) 本剤投与開始前に妊娠していないことを確認すること。本 剤投与中も、妊娠していないことを定期的に確認すること。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。
- (2) 次の事項について、本剤投与開始時に患者に説明すること。また、投与中も必要に応じ説明すること。

- ・妊娠中に本剤を使用した場合、胎児・新生児に影響を及ぼ すリスクがあること。
- ・妊娠が判明した又は疑われる場合は、速やかに担当医に相談すること。
- ・妊娠を計画する場合は、担当医に相談すること。

9 5 妊娠

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。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。バルサルタンを含むアンジオテンシンⅡ受容体拮抗 剤並びにアンジオテンシン変換酵素阻害剤で、妊娠中期~末 期に投与された患者に胎児・新生児死亡、羊水過少症、胎 児・新生児の低血圧、腎不全、高カリウム血症、頭蓋の形成 不全、羊水過少症によると推測される四肢の拘縮、脳、頭蓋 顔面の奇形、肺の発育形成不全等があらわれたとの報告があ る^{3,4)}。また、海外で実施されたアンジオテンシン変換酵素 阻害剤におけるレトロスペクティブな疫学調査で、妊娠初期 にアンジオテンシン変換酵素阻害剤を投与された患者群にお いて、胎児奇形の相対リスクは降圧剤が投与されていない患 者群に比べ高かったとの報告がある5)。ヒドロクロロチアジ ドを含むチアジド系薬剤では新生児又は乳児に高ビリルビン 血症、血小板減少症等を起こすことがある。また、利尿効果 に基づく血漿量減少、血液濃縮、子宮・胎盤血流量減少等が あらわれることがある。[2.3、9.4.1参照]

9.6 授乳婦

授乳しないことが望ましい。バルサルタンにおける動物実験(ラットの授乳期経口投与)の3mg/kg/日で、乳汁中へ移行するとの報告がある。また、動物実験(ラットの周産期及び授乳期経口投与)の600mg/kg/日で出生児の低体重及び生存率の低下が認められており、200mg/kg/日以上で外表分化の遅延が認められている。ヒドロクロロチアジドはヒト母乳中へ移行することが報告されている。

9.7 小児等

小児等を対象とした臨床試験は実施していない。

9.8 高齢者

- **9.8.1** 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。
- **9.8.2** バルサルタン単独投与による高齢者での薬物動態試験 で、バルサルタン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。
- **9.8.3** 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。
- 9.8.4 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。
- 9.8.5 低ナトリウム血症、低カリウム血症があらわれやすい。

10. 相互作用

10.1 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
アリスキレンフマル酸塩	非致死性脳卒中、腎	レニン-アンジオテンシ
ラジレス	機能障害、高カリウ	ン系阻害作用が増強され
(糖尿病患者に使用	ム血症及び低血圧の	る可能性がある。
, - ,,,	リスク増加が報告さ	
他の降圧治療を行っ	れている。	
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。)		
[2.7参照]		
デスモプレシン酢酸塩	低ナトリウム血症が発	ヒドロクロロチアジドと
水和物	現するおそれがある。	デスモプレシン酢酸塩水
ミニリンメルト		和物のいずれも低ナトリ
(男性における夜間多		ウム血症が発現するおそ
尿による夜間頻尿)		れがある。
[2.8参照]		

10.2 併用注意 (併用に注意すること)

2 併用注意 (併用) 薬剤名等	臨床症状・措置方法	機序・危険因子
アリスキレンフマル酸塩	腎機能障害、高カリウ	レニン-アンジオテンシ
	ム血症及び低血圧を起こすおそれがある。	ン系阻害作用が増強され る可能性がある。
	なお、eGFRが60mL/	2 4 HEIT 10 20 20
	min/1.73m ² 未満の腎	
	機能障害のある患者 へのアリスキレンフマ	
	ル酸塩との併用につ	
	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。	
アンジオテンシン変換 酵素阻害剤	腎機能障害、高カリウム血症及び低血圧を	
野 系 阻 舌 削	起こすおそれがある。	
利尿降圧剤	一過性の急激な血圧	
フロセミド トリクロルメチアジ		ている患者にはレニンネ 性が亢進している患者な
ド等	こすおそれがある。	多く、バルサルタンが多
[11.1.7参照]		効しやすい。 重度のナトリウムないし
		体液量の減少した患者で
		は、まれに症候性の低」
カリウム保持性利尿剤	血清カリウム値が上	圧が生じることがある。 バルサルタンのアルドン
スピロノラクトン	昇することがある。	テロン分泌抑制によりプ
トリアムテレン等 カリウム補給製剤		リウム貯留作用が増強する可能性がある。
塩化カリウム		危険因子:腎機能障害
ドロスピレノン・エチ ニルエストラジオール		バルサルタンによる血液 カリウム値の上昇とドロ
ニルエストランオール		スピレノンの抗ミネラル
		コルチコイド作用による
		と考えられる。 危険因子:腎障害患者、
		血清カリウム値の高い点
トリメトプリム含有製剤		者 血清カリウム値の上昇な
スルファメトキサゾ		増強されるおそれがある
<u>ール・トリメトプリム</u> シクロスポリン		ラムリム / 中点の副作り
ングロスホリン		高カリウム血症の副作用が相互に増強されるとま
		えられる。
シクロスポリン		高尿酸血症の副作用が木 互に増強される可能性な
	やすいので、血中尿	考えられる。
非ステロイド性消炎鎮	酸値に注意すること。 本剤の降圧作用が減	NSAIDsの腎プロスタク
痛剤(NSAIDs)	弱することがある。	ランジン合成阻害作用し
インドメタシン等		より、本剤の降圧作用だ 減弱することがある。
	腎機能を悪化させる	NSAIDsの腎プロスタク
	おそれがある。	ランジン合成阻害作用に より、腎血流量が低下っ
		るためと考えられる。
ビキサロマー	バルサルタンの血中	危険因子:高齢者 リン酸結合性ポリマール
E+107-	濃度が約30~40%に	より、同時に服用した場
	低下したとの報告が	合、バルサルタンの吸り
	ある。バルサルタン の作用が減弱するお	を遅延あるいは減少させ る可能性がある。
and the second second	それがある。	e y g gamana y mass s
バルビツール酸誘導体	起立性低血圧が増強	これらの薬剤の中枢抑制
	されることがある。	
	されることがある。	作用とヒドロクロロチ、 ジドの降圧作用による。
	されることがある。	作用とヒドロクロロチ ジドの降圧作用による。 ヒドロクロロチアジド
	されることがある。	作用とヒドロクロロチ ジドの降圧作用による。 ヒドロクロロチアジドと あへんアルカロイドのフ
あへんアルカロイド系 麻薬	されることがある。	作用とヒドロクロロチンジドの降圧作用による。 ヒドロクロロチアジドと あへんアルカロイドのラ 量投与で血圧低下があり われる可能性がある。
	されることがある。	作用とヒドロクロロチブジドの降圧作用による。 ヒドロクロロチアジドと あへんアルカロイドの力量投与で血圧低下があり われる可能性がある。 ヒドロクロロチアジドと
麻薬	されることがある。	作用とヒドロクロロチンジドの降圧作用による。 ヒドロクロロチアジドと あへんアルカロイドの力量投与で血圧低下がある われる可能性がある。 ヒドロクロロチアジドと 血管拡張作用を有するフルコールとの併用により
麻薬	されることがある。	作用とヒドロクロロチランドの降圧作用による。 ヒドロクロロチアジドとあへんアルカロイドがあり 最投与で血圧低下があり われる可能性がある。 ヒドロクロロチアジドと たドロクロロチアするランドと に管拡張作用を何用により 降圧作用が増強される同
麻薬 アルコール 昇圧アミン	昇圧アミンの作用を	作用とヒドロクロロチブジドの降圧作用による。 ヒドロクロロチアジドとあへんアルカロイドがあり 量投与で血圧低下があり われる可能性がある。 ヒドロクロロチアジドと 加管拡張作用を有による。 降圧作用が増強される可能性がある。 ヒドロクロロチアジドと
麻薬 アルコール 昇圧アミン ノルアドレナリン	昇圧アミンの作用を 減弱することがある。	作用とヒドロクロチランドの降圧作用による。ヒドロクロチャートの降圧作用による。ヒドロクロカロインドとあへんアルカロ低下がある。ヒドロクロサテマドがありたいロクにの作用を有によるでは、サールが増強される可能性がある。ヒドロクンに対する血管に対するに対するに対する血管に対するに対するに対するに対するに対するに対するに対するに対するに対するに対する
麻薬 アルコール 昇圧アミン	昇圧アミンの作用を 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	作用とヒドロクロチンドの降圧作用による。 ヒドロクロサテアドントンドントントントントントントントントントントントントントントントントント
麻薬 アルコール 昇圧アミン ノルアドレナリン	昇圧アミンの作用を シンと者がある。 手でる場本の働いの処 手が表現である。 手があり、 があり、 があり、 があり、 ののである。 ののでものでものでものでものでものでものでものでものでものでものでものでものでも	作用とヒドロクロロチブドの降圧作用による。 ヒドロクロチアドロクロサイドの方面を発生のルアルの圧低下の方面を表すれるのでででである。 ヒドロクロの性性がある。 ヒドロクロを作用を有によるででではできた。 ・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・
麻薬 アルコール 昇圧アミン ノルアドレナリン	昇圧アミンの作用を 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	作用とヒドロクロロチブドの降圧作用による。 ヒドロクロサアドドロクロサアドルカーによる。 ヒドロクロサアロイドがあります。 最大力のでは性がある。 といいでは、またのでは、また
麻薬 アルコール 昇圧アミン ノルアドレナリン アドレナリン アドレナリン	昇圧アミンの作用を シことがある。 手術制の場合等の 時である。本類で 手術を 手がることがある。 手術を 手がある。 ツボクラリンの類似 作用物質の麻痺作用	作用とヒドロクロよる。 ヒドロクロよる。 ヒドロクロはなる。 ヒドロクロとなる。 ヒドロクロとなる。 ヒドロカルの低下の力 をなった。 上になって能性がチアすになる。 といるないでは、 にでは、 にでいる。 といるないでは、 にでいる。 といるないでは、 にでいる。 といるないでは、 にでいる。 といるないでは、 にでいる。 といるないでは、 にでいる。 といるないでは、 にいるないないないないないないないないないないないないないないないないないないな
麻薬 アルコール 昇圧アミン ノルアドレナリン アドレナリン アドレナリン	昇圧アミンの作用る。用アミンとがあた側のをある用である。用では、のはがある。 をことがあた。 をことを者を見いる。 では、ののでは、ののでは、ののでは、できる。 では、できる。 では、できる。 では、できる。 では、できる。 では、できる。 では、できる。 では、できる。 では、できる。 では、できる。 では、できる。 では、できる。 では、のでは、できる。 できる。 でき	作用とヒドロクロよる。 とドロクロよる。 とドロクロよる。 とドロクロは、 とドロクロとのに にロクロとのに にロクロとのに にロクロとのに を対与で能性の にでのようで にでのようで にでいる。 といるので にでいる。 といるので にでいる。 といるので にでいる。 といるので にでいる。 といるので にでいる。 といるので にでいる。 といるので にでいる。 といるので にでいる。 といるので にでいる。 といるので にでいる。 といるので にでいる。 といるので にでいる。 にでい。 にでいる。 にでい。 にでい。 にでいる。 にでいる。 にでいる。 にでいる。 にでいる。 にでいる。 にでいる。 にでい。
麻薬 アルコール 昇圧アミン ノルアドレナリン アドレナリン アドレナリン	昇圧アミンの作用を シことがある。 手術制の場合等の 時である。本類で 手術を 手がることがある。 手術を 手がある。 ツボクラリンの類似 作用物質の麻痺作用	作用とヒドロクロよる。 とドロクロよる。 とドロクロよる。 とドロクロとない。 とドロクロとのでは、 と下ロクルのにない。 を一つのでは、 といったでは、 といったでは、 といったでは、 といったでは、 といったでは、 といったでは、 とののでは、 とののでは、 といったでは、 とののでは、 とののでは、 といったでは、 といったでは、 とののでは、 といったでは、

薬剤名等	臨床症状・措置方法	機序・危険因子
降圧作用を有する他の	降圧作用を増強する	作用機序の異なる降圧作
薬剤	おそれがある。	用により互いに協力的に
β-遮断剤	降圧剤の用量調節等	作用する。
ニトログリセリン等 ジギタリス製剤	に注意すること。 ジギタリスの心臓に対	ヒドロクロロチアジドに
ジゴキシン	する作用を増強し、不	よる血清カリウム値の低
ジギトキシン	整脈等を起こすことが	下により多量のジギタリ
	ある。血清カリウム値	スが心筋Na-K ATPase
	に十分注意すること。	に結合し、心収縮力増強
		と不整脈が起こる。マグ
		ネシウム低下も同様の作用なデオ
乳酸ナトリウム	チアジド系薬剤による	用を示す。 ヒドロクロロチアジドの
北政プトリワム	代謝性アルカローシ	カリウム排泄作用により
	ス、低カリウム血症を	低カリウム血症や代謝性
	増強することがある。	アルカローシスが引き起
		こされることがある。ア
		ルカリ化剤である乳酸ナ トリウムの併用はこの状
		態を更に増強させる。
リチウム	振戦、消化器愁訴等、	ヒドロクロロチアジドは
,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,	リチウム中毒を増強	腎におけるリチウムの再
	することがある。血	吸収を促進し、リチウム
	清リチウム濃度に注	の血中濃度を上昇させる。
	意すること。	weather have a train
	リチウム中毒を起こ すことが報告されて	バルサルタンのナトリウム排泄作用により、リチ
	りことが報告されている。	ム排泄作用により、リナ ウムの蓄積が起こると考
		えられている。
副腎皮質ホルモン剤	低カリウム血症が発	ヒドロクロロチアジドと
ACTH	現することがある。	これらの薬剤はともにカ
₩ 11 ± 11 11 ₹ > #sil +oil	血速点リエンサッド	リウム排泄作用を有する。
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	グリチルリチン製剤は低 カリウム血症を主徴とし
	なる。	た偽アルドステロン症を
		引き起こすことがある。
		したがってヒドロクロロ
		チアジドとグリチルリチン製剤の併用により低カ
		リウム血症を増強する可
		能性がある。
糖尿病用剤	糖尿病用剤の作用を	機序は明確ではないが、
SU剤 インスリン等	著しく減弱すること	ヒドロクロロチアジドに
1~<リン守	がある。	よるカリウム喪失により 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。
ジアゾキシド	ジアゾキシドの血糖	
	上昇作用及び血中尿 酸上昇作用が増強す	ヒドロクロロチアジドに よるカリウム喪失により
	るおそれがある。	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。また、ヒド
		ロクロロチアジドとジア ゾキシドはともに尿酸排
		泄抑制作用を有する。
陰イオン交換樹脂剤	チアジド系薬剤の作	陰イオン交換樹脂剤の吸
コレスチラミン等	用が減弱することが	着作用によりヒドロクロ
	ある。陰イオン交換機能刻むちの小なく	ロチアジドの吸収が阻害
	樹脂剤投与の少なく とも4時間前に投与す	されることがある。
	る等、投与時間をず	
	らすことで薬剤相互	
	作用を最小限にでき	
アマンタジン	るとの報告がある。 アマンタジンの作用	ヒドロクロロチアジドが
	が増強されることが	アマンタジンの腎排泄を
	ある。	低下させ、血中濃度の上
		昇を起こすためと考えら
70711 1 1	手庁の垣払口庁 /=	れる。
アロプリノール	重症の過敏反応(悪 寒、全身性の皮疹等)	機序は不明である。
	が発現したとの報告	
	がある。	
抗コリン作用を有する		チアジド系薬剤の吸収が
薬剤		促進される可能性が考え
アトロピン ビペリデン	れがある。	られる。
メチルドパ	チアジド系薬剤との	メチルドパがチアジド系
	併用による溶血性貧	薬剤の抗体産生を促進す
	血の報告がある。	る可能性が考えられる。
抗腫瘍剤	これらの薬剤の骨髄	チアジド系薬剤が抗腫瘍
シクロホスファミド メトトレキサート等	抑制作用を増強するおそれがある。	剤の腎排泄を減少させる ためと考えられる。
メトトレヤリート寺 ビタミンD	高カルシウム血症を	にめて考えられる。 血清カルシウム濃度の上
カルシウム剤	起こすおそれがある。	昇をチアジド系薬剤と相
		互に増強させる可能性が
		考えられる。

薬剤名等	臨床症状・措置方法	機序・危険因子
		ヒドロクロロチアジドと
	らわれることがある。	カルバマゼピンはともに
		血清中のナトリウムを低
		下させることがある。

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)

11.1.2 **血管性浮腫(頻度不明)

顔面、口唇、咽頭、舌の腫脹等が症状としてあらわれることがある。また、腹痛、嘔気、嘔吐、下痢等を伴う腸管血管性浮腫があらわれることがある。

11.1.3 肝炎 (頻度不明)

[8.5参照]

- **11.1.4 腎不全** (頻度不明)
- 11.1.5 高カリウム血症 (頻度不明)

[9.1.3参照]

11.1.6 低ナトリウム血症 (頻度不明)

けん怠感、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。[2.6参照]

- **11.1.7 ショック、失神、意識消失** (いずれも頻度不明) 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。[9.1.5、10.2参照]
- **11.1.8 無顆粒球症、白血球減少、血小板減少**(いずれも頻度不明)
- **11.1.9 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。

11.1.10 壊死性血管炎(頻度不明)

11.1.11 中毒性表皮壊死融解症(Toxic Epidermal Necrolysis:TEN)、皮膚粘膜眼症候群(Stevens-Johnson症候群)、多形紅斑(いずれも頻度不明)

11.1.12 天疱瘡、類天疱瘡(いずれも頻度不明)

水疱、びらん等があらわれた場合には、皮膚科医と 相談すること。

11.1.13 間質性肺炎 (頻度不明)

発熱、咳嗽、呼吸困難、胸部X線異常等を伴う間質性肺炎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、副腎皮質ホルモン剤の投与等の適切な処置を行うこと。

11.1.14 肺水腫、急性呼吸窮迫症候群(いずれも頻度 不明)

肺水腫があらわれることがある。また、ヒドロクロロチアジド服用後、数分から数時間以内に急性呼吸 窮迫症候群が発現したとの報告がある⁶⁻⁹⁾。

11.1.15 **全身性エリテマトーデスの悪化** (頻度不明)

11.1.16 低血糖 (頻度不明)

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。糖尿病治療中の患者であらわれやすい。

11.1.17 横紋筋融解症(頻度不明)

筋肉痛、脱力感、CK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直ちに投与を中止し、適切な処置を行うこと。

*11.1.18 急性近視、閉塞隅角緑内障、脈絡膜滲出(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、脈絡膜滲出があらわれることがある。[8.4参照]

11.2 その他の副作用

.2 その他の副作用				
	1%以上	1%未満	頻度不明	
皮膚障害	_	発疹、光線過敏 症、そう痒症、 蕁麻疹、紅斑	紫斑、皮膚エリテ マトーデス	
精神神経系障害	めまい、頭痛	傾眠	不眠症、知覚異 常、しびれ、味覚 異常	
血液及びリ ンパ系障害	白血球数増加	好酸球数增加、 貧血	-	
心臓障害	_	不整脈、動悸	頻脈、心房細動	
血管障害	低血圧	起立性低血圧	顔面潮紅、ほてり	
胃腸障害	_	腹痛、腹部不快 感、下痢、嘔気	膵炎、嘔吐、便秘	
肝胆道系障 害	γ-GTP増加、	LDH増加、 ALP増加	黄疸、胆汁うっ滞	
呼吸器障害	_	咳嗽、咽頭炎	呼吸困難、鼻閉	
腎及び尿路 障害	BUN増加、血 中クレアチニン 増加、蛋白尿、 尿中血陽性	_	-	
代謝及び栄 養障害	高血糖、高尿酸血症	症、血中コレス テロール増加、 血中トリグリセ	食欲不振、低マグネシウム血症、低マクロール性アルカローシス、血中カルシウム増加、総蛋白減少、脱水	
その他	CK増加	感、胸痛、浮腫、関節痛、腰	筋肉痛、脱力感、 口渇、唾液腺炎、 インポテンム血腺 カルシウンム血腺 伸き、 黄根症、 根力 異常(霧視等)、 耳鳴、発熱	

12. 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。

13. 過量投与

13.1 症状

バルサルタンの過量投与により、著しい血圧低下が生 じ、意識レベルの低下、循環虚脱に至るおそれがある。

13.2 処置

著しい低血圧の場合には、患者を仰臥位にし、速やかに生理食塩液等の静脈注射など適切な処置を行うこと。なお、バルサルタンの血漿蛋白結合率は93~96%であり、血液透析によって除去できないが、ヒドロクロロチアジドは透析により除去することができる。

14. 適用上の注意

14.1 薬剤交付時の注意

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ある。

15. その他の注意

15.1 臨床使用に基づく情報

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^{10,11)}。

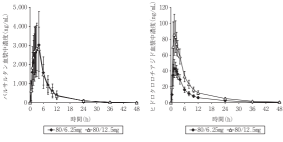
16. 薬物動態

16.1 血中濃度

16.1.1 単回投与

健康成人男子に本剤を単回経口投与したとき、速やかに吸収され、バルサルタン及びヒドロクロロチアジドは、それぞれ投与後約3及び1.5時間で最高濃度に到達し、消失半減期はそれぞれ約6及び9時間であった¹²⁾。

健康成人男子に本剤を単回経口投与したときの バルサルタン及びヒドロクロロチアジドの血漿中濃度推移



健康成人男子に本剤を単回経口投与したときの バルサルタン及びヒドロクロロチアジドの薬物動態パラメータ

	VAH80/6.25mg (n=50)		VAH80/12.5mg (n=52)	
薬物動態パラメータ	バルサルタン	ヒドロクロロチ	バルサルタン	ヒドロクロロチ
	717097092	アジド	71)01)1092	アジド
Cmax (ng/mL)	3,483±1,660	47±8	3,582±1,181	93±23
Tmax (h)	3.0 (1.0~4.0)	1.5 (1.0~4.0)	2.8 (1.0~6.0)	1.5 (1.0~4.0)
AUC _{0-inf} (ng · h/mL)	21,745±10,617	325±56	21,498±6,793	638±106
t _{1/2} (h)	5.7±1.0	8.9±0.8	6.3±3.3	8.6±0.7

VAH:バルサルタンとヒドロクロロチアジドの配合剤、 Cmax、AUC_{0-inf}、t_{1/2}: 平均値±標準偏差、Tmax:中央値(最小 〜最大)

16.2 吸収

16.2.1 食事の影響

健康成人男子に本剤80/12.5mgを単回経口投与したとき、空腹時投与に比べて食後投与でバルサルタンのCmax及びAUCはそれぞれ32%及び37%低下し、ヒドロクロロチアジドのCmax及びAUCはそれぞれ36%及び22%低下した¹³)。

16.3 分布

バルサルタン及びヒドロクロロチアジドの血漿蛋白結合率は それぞれ93~96%¹⁴⁾及び58%¹⁵⁾であった(外国人のデータ)。

16.4 代謝

健康成人男子に 14 Cバルサルタン80mgを空腹時単回経口投与8時間後の血漿中には、主として未変化体が存在し、その他に代謝物として 4 -ヒドロキシ体が認められ 16 、in vitroの試験において主としてCYP2C9の関与が示唆されている 17 (外国人のデータ)。

ヒドロクロロチアジドはほとんど代謝を受けず、大部分が未変化体のまま排泄される¹⁸⁾ (外国人のデータ)。

16.5 排泄

健康成人男子にバルサルタン80mg及びヒドロクロロチアジド12.5mgを併用単回投与したとき、投与後24時間までにそれぞれ投与量の12.0%及び74.4%が未変化体として尿中に排泄された 19 。[9.3.1参照]

16.7 薬物相互作用

健康成人男子にバルサルタン80mg及びヒドロクロロチアジド12.5mgを併用単回投与したときのバルサルタン及びヒドロクロロチアジドの薬物動態は各単剤投与後と差はなく、バルサルタンとヒドロクロロチアジドの間に薬物動態学的相互作用は認められなかった¹⁹。

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Ⅲ相試験

軽症から中等症の本態性高血圧症を対象に国内で実施した二重盲検比較試験(要因試験)において、本剤の1日1 回8週間経口投与における有効症例(試験終了時の拡張期血圧が90mmHg未満に低下又はベースラインと比較して10mmHg以上低下)の割合は、本剤80/6.25mgで70.3%、80/12.5mgで83.3%であり、バルサルタン80mg単独投与(54.4%)と比較し、優れた降圧効果が認められた。

有効症例の割合及び試験終了時における収縮期血圧、拡張 期血圧のベースラインからの変化量は次表のとおりである。

有効症例の割合 試験終了時における収縮期而圧/拡張

	17 70 AL 14 7 B1 L	期血圧のベースラインからの変化量注
VAH80/12.5mg	83.3% (55/66)	-21.95/-13.44mmHg
VAH80/6.25mg	70.3% (45/64)	-17.95/-13.50mmHg
V80mg	54.4% (37/68)	-12.97/-9.12mmHg
H12.5mg	53.0% (35/66)	-11.18/-9.15mmHg
H6.25mg	32.8% (20/61)	-9.64/-7.02mmHg
プラセボ	34.8% (23/66)	-5.04/-5.56mmHg

注)共分散分析モデルに基づいて求めた最小二乗平均値 VAH:バルサルタンとヒドロクロロチアジドの配合剤、 V:バルサルタン、H:ヒドロクロロチアジド

副作用発現頻度は、本剤80/12.5mgで50.0%(33/66例)及び本剤80/6.25mgで46.9%(30/64例)であった。主な副作用は、本剤80/12.5mgでは高尿酸血症 12.1%(8/66 例)及び血中尿酸増加 10.6%(7/66例)及び高尿酸血症 2.5mgでは血中尿酸増加 3.6%(30/649)及び高尿酸血症 3.6%(30/649)及び高尿酸血症 3.6%(30/649)及び高尿酸血症 3.6%(30/649)であった30/649)のこれ 30/649)のこれ 30/649)の 30/649)

18. 薬効薬理

18.1 作用機序

本剤は、バルサルタン及びヒドロクロロチアジドの配合剤である。バルサルタンは、アンジオテンシンⅡ受容体のサブタイプであるATi受容体に結合し、昇圧系として作用するアンジオテンシンⅡに対して拮抗することによって降圧効果をあらわす。ヒドロクロロチアジドはチアジド系利尿剤で、主として遠位尿細管でのNa及び水の再吸収を抑制し、尿排泄を増加させることにより循環血漿量の減少を引き起こし降圧効果を発揮する。ヒドロクロロチアジドのナトリウム利尿作用によりレニン・アンジオテンシン系が活性化され、バルサルタンの降圧効果が増強されると考えられている。

18.2 降圧作用

高血圧自然発症ラットにおいてバルサルタンとヒドロクロロチアジドを併用投与したとき、それぞれの単独投与に比較して降圧効果の増強が認められた²¹。

19. 有効成分に関する理化学的知見

一般的名称

バルサルタン (Valsartan)

化学名

(2S)-3-Methyl-2-(N- $\{[2'-(1H-tetrazol-5-yl)biphenyl-4-yl]methyl\}$ pentanamido) butanoic acid

分子式

C24H29N5O3

分子量

性状

435.52

白色の粉末である。メタノール又はエタノール (99.5) に極めて溶けやすく、水にほとんど溶けない。

化学構造式

一般的名称

ヒドロクロロチアジド (Hydrochlorothiazide)

化学名

6-Chloro-3,4-dihydro-2H-1,2,4-benzothiadiazine-7-sulfonamide 1,1-dioxide

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。

化学構造式

融占

約267℃ (分解)

22. 包装

〈コディオ配合錠MD〉

140錠 [14錠 (PTP) ×10]

〈コディオ配合錠EX〉

140錠 [14錠 (PTP) ×10]

23. 主要文献

1) 阿部真也ほか: 周産期医学. 2017; 47: 1353-1355 [20230027]

2) 齊藤大祐ほか: 鹿児島産科婦人科学会雑誌. 2021; 29:49-54 [20230028]

3) Sheps, S.G. et al.: Arch. Intern. Med. 1997;157 (21):2413-[20003680]

4) Briggs, G.G. et al.: Ann. Pharmacother. 2001;35 (7-8):859-[20022566]

5) Cooper, W.O. et al.: N. Engl. J. Med. 2006;354 (23) :2443-2451 [20180405]

6) Rai A, et al.: Am J Respir Crit Care Med. 2016; 193:A1890

[20220506] 7) Jansson PS.et al.: J Emerg Med. 2018;55:836-40 [20220507]

8) Vadas P.: Am J Emerg Med.2020;38:1299.e1-2 [20220508]

9) Kane SP, et al.: Perfusion. 2018;33:320-2 [20220509]

10) Pottegard, A, et al.: J. Intern. Med. 2017;282 (4) :322-331

[20200004]

11) Pedersen, S. A, et al.: J. Am. Acad. Dermatol. 2018;78 (4) :673-681

12) 社内資料:配合剤投与時と単剤併用時の生物学的同等性の検討 (2009年1月21日承認、CTD2.7.6-1.2.2) [20090179]

13) 社内資料:薬物動態に対する食事の影響(2009年1月21日承認、 CTD2.7.6-1.1.1) [20090181]

14) Colussi, D. M. et al. : J. Clin. Pharmacol. 1997;37 (3) :214-221 [19992113]

15) Brunton, L.L. et al.: Goodman and Gilman's, The Pharmacological Basis of Therapeutics, 11th ed. 2000; p1832 [20085278]

16) Waldmeier, F. et al.: Xenobiotica. 1997;27 (1):59-71 [19992107]

17) Nakashima, A. et al.: Xenobiotica. 2005;35 (6):589-602

[20055471] 18) Beermann, B. et al.: Clin. Pharmacol. Ther. 1976;19 (5 Pt1)

:531-537 [19960040]

19) 社内資料:バルサルタンとヒドロクロロチアジドの薬物間相互作 用の検討(2009年1月21日承認、CTD2.7.6-3.1.1) [20090173]

20) 川名正敏:新薬と臨床.2009:58(4):583-596 [20091885]

21) 社内資料:高血圧自然発症ラットを用いたバルサルタンとヒド ロクロロチアジドの併用投与による降圧効果(2009年1月21日 承認、CTD2.6.2-2.1.1) [20090177]

24. 文献請求先及び問い合わせ先

ノバルティスファーマ株式会社 ノバルティスダイレクト 〒105-6333 東京都港区虎ノ門1-23-1



26. 製造販売業者等

26.1 製造販売

ノバルティス ファーマ株式会社

東京都港区虎ノ門 1-23-1

(19)