*2025年5月改訂(第2版) 2023年12月改訂(第1版)

持続性ARB/利尿薬合剤

日本薬局方 ロサルタンカリウム・ヒドロクロロチアジド錠

日本標準商品分類番号 872149

貯 法:室温保存 **有効期間**:3年

ロサルヒド。配合錠LD「日新」ロサルヒド。配合錠HD「日新」

処方箋医薬品注)

Losarhyd® Combination Tablets LD · HD "NISSIN"

| | LD | HD |
|------|---------------|---------------|
| 承認番号 | 22600AMX00449 | 22800AMX00308 |
| 販売開始 | 2014年6月 | 2016年6月 |

注)注意-医師等の処方箋により使用すること

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 重篤な肝機能障害のある患者 [9.3.1 参照]
- 2.5 無尿の患者又は透析患者 [9.2.1 参照]
- 2.6 急性腎障害の患者 [9.2.2 参照]
- 2.7 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。] [9.1.2、11.1.7、11.1.15 参照]
- 2.8 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) 「10.1 参照]
- 2.9 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 [10.1 参照]

3. 組成・性状

3.1 組成

| 販売名 | ロサルヒド配合錠LD「日新」 | ロサルヒド配合錠HD「日新」 | | | |
|------|----------------------------------|----------------|--|--|--|
| | 1筯 | 中 | | | |
| 有効成分 | 日本薬局方ロサルタンカリウム/ | | | | |
| 有劝风刀 | ^{八万} 日本薬局方ヒドロクロロチアジト | | | | |
| | 50mg/12.5mg | 100mg/12.5mg | | | |
| | | ス、部分アルファー化デンプ | | | |
| 添加剤 | ン、軽質無水ケイ酸、ステアリン酸マグネシウム、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 | | | |

3.2 製剤の性状

| 販売名 | ロサルヒド配合錠LD「日新」 | ロサルヒド配合錠HD「日新」 |
|------|----------------------------------|-------------------------------------|
| 性 状 | 白色円形のフィル | ムコーティング錠 |
| 外形 | (プルト) LD (D) 目新 | グルと HDT 日新 |
| 大きさ | 錠径:9.2mm 錠厚:3.8mm 重量:265mg | 錠径:11.2mm 錠厚: 4.4mm 重量: 420mg |
| 本体表示 | ロサルヒド LD 日新 | ロサルヒド HD 日新 |

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

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。

6. 用法及び用量

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。

7. 用法及び用量に関連する注意

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。[8.1 参照]

8. 重要な基本的注意

- 8.1 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。[7. 参照]
- 8.2 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、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。
- 8.3 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。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。[9.1.2、11.1.7 参照]
- 8.4 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。[9.1.8 参照]
- 8.5 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。[9.1.8 参昭]
- 8.6 本剤の成分であるヒドロクロロチアジドは重篤な血液障害を発現させるおそれがあるので、定期的に検査を実施するなど観察を十分に行うこと。[11.1.10 参照]
- 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 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高度な血圧低下を起こすおそれ がある。
- 8.9 本剤の成分を含むアンジオテンシンⅡ受容体拮抗剤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。
- **8.10** 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。
- 8.11 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。
- *8.12 本剤の成分である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。[11.1.16 参照]

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、使用は避けること。 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。

9.1.2 血清カリウム値異常の患者

低カリウム血症又は高カリウム血症を起こすおそれがある。[2.7、8.3、9.1.3、11.1.7 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、使用は避けること。 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、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。 [9.1.2、11.1.7 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惹起し、病態を悪化させるおそれがあ る。

9.1.5 体液量が減少している患者(水分摂取の不十分な患者、過度 の発汗をしている患者)

−過性の血圧低下を起こすおそれがある。 [11.1.5 参照]

9.1.6 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。特に、厳重な減塩療法中の患者では、一過性の血圧低下を起こすおそれがある。[11.1.5、11.1.15 参照]

9.1.7 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。

9.1.8 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。 [8.4、8.5 参照]

9.1.9 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。

- 9.1.10 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。
- 9.1.11 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 無尿の患者又は透析患者

投与しないこと。 [2.5 参照]

9.2.2 急性腎障害の患者

投与しないこと。腎機能を更に悪化させるおそれがある。[2.6 参照]

9.2.3 腎機能障害患者(血清クレアチニン値 2.0mg/dL超)

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。 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。

9.2.4 腎機能低下患者(血清クレアチニン値 1.5~2.0mg/dL)

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。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 重篤な肝機能障害のある患者

投与しないこと。 [2.4、9.3.2 参照]

9.3.2 肝機能障害又はその既往のある患者(ただし、重篤な肝機能 障害のある患者を除く)

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。 [9.3.1 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 \square 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。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受容体拮抗剤を投与された患者で羊水過少症、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拘縮、頭蓋顔面の奇形、肺の低形成等があらわれたとの報告がある。なお、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。ラットの周産期及び授乳期にロサルタンカリウム1mg/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。ヒドロクロロチアジドは、ヒト母乳中への移行が報告されている。

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。乳児は電解質バランスがくずれやすい。

9.8 高齢者

- 9.8.1 一般に生理機能が低下している。
- 9.8.2 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。
- 9.8.3 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かった(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)。
- **9.8.4** 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。
- 9.8.5 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。
- 9.8.6 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

本剤の成分であるロサルタンカリウムは、薬物代謝酵素チトクロームP450 2C9 (CYP2C9) 及び3A4 (CYP3A4) 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。[16.4 参照]

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 ラジレス (糖尿病患者に使用する場合。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。) [2.8 参照] | 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。 | 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。 |
| 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) [2.9 参照] | 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。 |

10.2 併用注意(併用に注意すること)

| 1717.3722.25 (1717.3 | | |
|--|---------------------|---|
| 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 スルファメトキサ ゾール・トリメトプ | 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 |
|---|---|--|
| 利尿降圧剤: フロセミド トリクロルメチアジ ド等 [11.1.5 参照] | 一過性の血圧低下を起こ すおそれがある。 | 利尿降圧剤で治療を受け ている患者にはレニン活 性が亢進している患者が 多く、本剤が奏効しやす い。 |
| アリスキレン 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起こすおそれがある。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仲間については、治療上やも場を得ないと判断される場合を除き避けること。 腎機能障害、高カリウム血症及び低血圧を起こす | 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。 |
| バルビツール酸誘導体 | おそれがある。 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 |
| あへんアルカロイド系 麻薬 | | 降圧作用による。 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 | | 本剤の成分であるヒドロ クロロチアジドと血管拡 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 | 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 クロロチアジドは昇圧ア 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。 |
| ツボクラリン及びその 類似作用物質: ツボクラリン塩化物 塩酸塩水和物 | 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。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。 |
| ジギタリス剤: ジゴキシン | 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。 | 本剤の成分であるヒドロ クロロチアジドによる血 清カリウム値の低下によ り多量のジギタリスが心 筋Na-K ATPase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。 | 本剤の成分であるヒドロクロロチアジドのカリウム排泄作用により低カリウム血症や代謝性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: 炭酸リチウム | リチウム中毒が報告され ている。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。 |

| 薬剤名等 | 臨床症状・措置方法 | 機序・危険因子 |
|---------------------------------|--|--|
| 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。 | グリチルリチン製剤は低 カリウム血症を主徴をした偽アルドステロン症を 引き起こすことがある。 したがって本剤の成分で ある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: SU剤 インスリン 速効型インスリン分 泌促進薬 | 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。 |
| 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。 |
| 非ステロイド性消炎鎮 痛剤: インドメタシン等 | 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、さらに腎機能が 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。 | 非ステロイド性消炎鎮痛 剤のプロスタグランジン 合成酵素阻害作用によ り、腎内プロスタグラン ジンが減少し、水・ナト リウムの体内貯留が生じ て本剤の成分であるヒド ロクロロチアジドの作用 と拮抗する。 |
| グレープフルーツジュー ス | 降圧作用が減弱されるおそれがある。本剤の投与中は グレープフルーツジュース の摂取は避けること。 | グレープフルーツジュースに含まれる成分のCYP3A4阻害作用により本剤の有効成分であるロサルタンカリウムの活性代謝物の血中濃度が低下するため、本剤の降圧作用が減弱されるおそれがある。 |

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

11.1 重大な副作用

11.1.1 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 等があらわれることがある。

11.1.2 血管浮腫(頻度不明)

顔面、口唇、咽頭、舌等の腫脹があらわれることがある。 11.1.3 急性肝炎又は劇症肝炎(いずれも頻度不明)

- **11.1.4 急性腎障害**(頻度不明)
- **11.1.5** 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、9.1.6、10.2 参照]

11.1.6 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た場合には、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。

11.1.7 低カリウム血症、高カリウム血症(いずれも頻度不明)

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 あらわれることがある。[2.7、8.3、9.1.2、9.1.3 参照]

11.1.8 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。

- 11.1.9 汎血球減少、白血球減少、血小板減少(いずれも頻度不明)
- 11.1.10 再生不良性貧血、溶血性貧血(いずれも頻度不明)
 - [8.6 参照]
- **11.1.11 壊死性血管炎**(頻度不明)

11.1.12 **間質性肺炎、肺水腫、急性呼吸窮迫症候群**(いずれも頻度 不明)

間質性肺炎、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^{3) -6)}。

11.1.13 全身性エリテマトーデスの悪化(頻度不明)

11.1.14 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。

11.1.15 低ナトリウム血症 (頻度不明)

倦怠感、食欲不振、嘔気、嘔吐、痙攣、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。[2.7、9.1.6 参照]

* 11.1.16 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。[8.12 参照]

11.2 その他の副作用

| | 0.1~5%未満 ^{注)} | 頻度不明 | |
|-------|---|---|--|
| 精神神経系 | めまい、浮遊感、眠気、頭痛 | 耳鳴、不眠、知覚異常 | |
| 循環器系 | 低血圧、起立性低血圧、動悸 | 調律障害(頻脈等)、胸痛 | |
| 消化器 | 嘔吐·嘔気 | 口内炎、下痢、口角炎、胃不快感、胃潰瘍、腹部仙痛、膵炎、 唾液腺炎、便秘、食欲不振、腹部不快感、口渴 | |
| 肝臓 | 黄疸、肝機能障害(AST上昇、 ALT上昇、LDH上昇等) | | |
| 腎臓 | BUN上昇、クレアチニン上昇 | | |
| 皮膚 | 発疹、蕁麻疹 | 多形紅斑、光線過敏、紅皮症、 紅斑、そう痒、顔面潮紅、皮膚 エリテマトーデス | |
| 血液 | 貧血、赤血球数増加、赤血球数減少、ヘマトクリット低下、ヘマトクリット上昇、ヘモグロビン増加、白血球数増加、リンパ球数増加 | 好酸球数増加、好中球百分率増加、リンパ球数減少 | |
| その他 | 倦怠感、CK上昇、高尿酸血症、 高血糖症、頚部異和感、多汗、 頻尿、CRP増加、尿中ブドウ糖 陽性、尿中赤血球陽性、尿中白 血球陽性、尿中蛋白陽性、BNP 増加 | 発熱、味覚障害、しびれ感、眼症状(かすみ、異和感等)、黄視症、ほてり、浮腫、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、血清カルシウム血症を伴う副甲状腺障害、筋痙攣、関節痛、鼻閉、紫斑、呼吸困難、血清脂質増加、女性化乳房 | |

注) 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、50mg/12.5mg、50mg/6.25mg、25mg/6.25mgを投与した臨床試験を含む。

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。

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^{7)、8)}。

16. 薬物動態

16.1 血中濃度

16.1.1 生物学的同等性試験

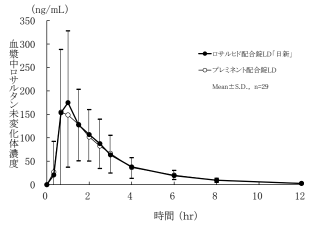
〈ロサルヒド配合錠LD「日新」〉

ロサルヒド配合錠LD「日新」とプレミネント配合錠LD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及びヒドロクロロチアジドとして12.5mg)健康成人男子に絶食時単回経口投与して、ロサルタンカリウム及びヒドロクロロチアジドの血漿中未変化体濃度を測定し、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、両製剤の生物学的同等性が確認された⁹。

(1) ロサルタンカリウム

| | 判定パラメータ | | 参考パラメータ | |
|--------------------|-----------------------------------|-----------------|--------------|-----------------------|
| | AUC ₀₋₁₂ (ng·hr/mL) | Cmax (ng/mL) | Tmax (hr) | T _{1/2} (hr) |
| ロサルヒド配合錠 LD「日新」 | 468.1±154.2 | 261.4±140.7 | 1.4±0.6 | 2.1±0.3 |
| プレミネント配合 錠LD | 457.1±99.7 | 250.0 ± 86.7 | 1.3±0.9 | 2.1±0.3 |

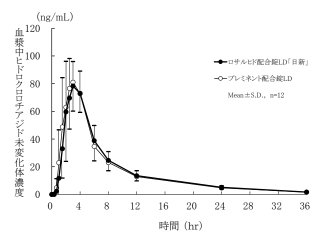
(Mean ± S.D., n=29)



(2) ヒドロクロロチアジド

| | 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「日新」 | 585.1±126.8 | 85.4±24.8 | 3.0±0.7 | 7.9±0.6 |
| プレミネント配合 錠LD | 582.8±99.8 | 88.9±17.5 | 2.6±0.9 | 7.9±0.7 |

(Mean ± S.D., 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。

16.4 代謝

ヒトにおいて、ロサルタンは主としてカルボン酸体へ代謝され、この代謝には、主としてCYP2C9が関与した。

ヒトにおいてヒドロクロロチアジドはほとんど代謝されなかった^[0]。[10. 参照]

16.8 その他

〈ロサルヒド配合錠HD「日新」〉

ロサルヒド配合錠HD「日新」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「日新」を標準製剤としたとき、ロサルタンカリウム及びヒドロクロロチアジドそれぞれの溶出挙動が同等と判断され、生物学的に同等とみなされた¹¹⁾。

18. 薬効薬理

18.1 作用機序

ロサルタンカリウムは、アンジオテンシンⅡ受容体のサブタイプATi受容体 の拮抗薬である。内因性昇圧物質のアンジオテンシンⅡに対して受容体レベ ルで競合的に拮抗することにより降圧作用をあらわす。なお、主代謝物のカ ルボン酸体もこの活性を有する。

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100。

19. 有効成分に関する理化学的知見

19.1 ロサルタンカリウム

一般的名称:ロサルタンカリウム(Losartan Potassium)

化学名:Monopotassium 5-{[4'-(2-butyl-4-chloro-5-hydroxymethyl-1#imidazol-1-y1)methyl]biphenyl-2-yl}-1*H*-tetrazol-1-ide

分子式: C22H22C1KN60 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。

19.2 ヒドロクロロチアジド

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-7sulfonamide 1,1-dioxide

分子式: C7H8C1N3O4S2 分子量:297.74 構造式:

$$\begin{array}{c|c} O & O & O \\ H_2N & S & O \\ Cl & N \\ H \end{array}$$

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)

22. 包装

〈ロサルヒド配合錠LD「日新」〉

100錠 [10錠 (PTP) ×10]

500錠 [10錠 (PTP) ×50]

〈ロサルヒド配合錠HD「日新」〉

100錠 [10錠 (PTP) ×10]

23. 主要文献

- 1) 阿部真也、他, 周産期医学, 2017; 47: 1353-5,
- 2) 齊藤大祐、他. 鹿児島産科婦人科学会雑誌. 2021;29:49-54.
- 3) Rai A, et al. Am J Respir Crit Care Med. 2016; 193: A1890.
- 4) Jansson PS, et al. J Emerg Med. 2018; 55: 836-40.
- 5) Vadas P. Am J Emerg Med. 2020; 38:1299.e1-2. 6) Kane SP, et al. Perfusion, 2018; 33: 320-2.
- 7) Pottegård A, et al. J Intern Med. 2017; 282: 322-31.
- 8) Pedersen SA, et al.J Am Acad Dermatol. 2018; 78:673-81.
- 9) 社内資料:生物学的同等性試験(配合錠LD)
- 10) 第十八改正日本薬局方解説書.東京:廣川書店;2021.06326-6335
- 11) 社内資料:生物学的同等性試験(配合錠HD)

24. 文献請求先及び問い合わせ先

日新製薬株式会社 安全管理部

〒994-0069 山形県天童市清池東二丁目3番1号

TEL 023-655-2131 FAX 023-655-3419

E-mail: d-info@yg-nissin.co.jp

26. 製造販売業者等

26.1 製造販売元



日新製薬株式会社

山形県天童市清池東二丁目3番1号

57801O -5-