

※※印：2012年4月改訂(第3版、社名変更等に伴う改訂)
 ※印：2011年6月改訂

日本標準商品分類番号
873399

貯 法：室温保存
 使用期限：外装に表示の使用期限内に使用すること。
 取扱い上の注意：「取扱い上の注意」の項参照

※ 日本薬局方

サルポグレラート塩酸塩錠

5-HT₂ブロッカー

サルポグレラート塩酸塩錠 50mg「タイヨー」 サルポグレラート塩酸塩錠 100mg「タイヨー」







SARPOGRELATE HCl

	錠50mg「タイヨー」	錠100mg「タイヨー」
承認番号	22100AMX01907000	22100AMX01908000
薬価収載	2009年11月	2009年11月
販売開始	2009年11月	2009年11月

【禁忌(次の患者には投与しないこと)】

- 出血している患者(血友病、毛細血管脆弱症、消化管潰瘍、尿路出血、喀血、硝子体出血等) [出血を更に増強する可能性がある]
- 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)

【組成・性状】

	サルポグレラート塩酸塩錠50mg「タイヨー」	サルポグレラート塩酸塩錠100mg「タイヨー」	
組 成	1錠中： サルポグレラート塩酸塩 ……………50mg	1錠中： サルポグレラート塩酸塩 ……………100mg	
	〈添加物〉 カルナウバロウ、軽質無水ケイ酸、酸化チタン、ステアリン酸マグネシウム、ヒプロメロース、部分アルファー化デンプン、ポリビニルアルコール(部分けん化物)、マクロゴール6000、D-マンニトール、無水クエン酸		
性 状	白色のフィルムコーティング錠		
識別コード(PTP)	t S1	t S2	
外形(サイズ)	表(直径mm)	 7.1	 8.6
	裏(重量mg)	 145	 290
	断面(厚さmm)	 4.3	 5.0

【効能・効果】

慢性動脈閉塞症に伴う潰瘍、疼痛および冷感等の虚血性諸症状の改善

【用法・用量】

サルポグレラート塩酸塩として、通常成人1回100mgを1日3回食後経口投与する。なお、年齢、症状により適宜増減する。

【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)
- 月経期間中の患者 [出血を増強するおそれがある]
 - 出血傾向並びにその素因のある患者 [出血傾向を増強するおそれがある]
 - 抗凝固剤(ワルファリン等)あるいは血小板凝集抑制作用を有する薬剤(アスピリン、チクロピジン塩酸塩、シロスタゾール等)を投与中の患者 [出血傾向を増強するおそれがある]
 - 重篤な腎障害のある患者 [排泄に影響するおそれがある]

2 重要な基本的注意

本剤投与中は定期的に血液検査を行うことが望ましい。

3 相互作用

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
抗凝固剤 ワルファリン等	出血傾向を増強するおそれがある。	相互に作用を増強する。
血小板凝集抑制作用を有する薬剤 アスピリン チクロピジン塩酸塩 シロスタゾール等		

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)

- 脳出血、消化管出血 脳出血、吐血や下血等の消化管出血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、投与を中止し、適切な処置を行うこと。
- 血小板減少 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、投与を中止し、適切な処置を行うこと。
- 肝機能障害、黄疸 AST(GOT)、ALT(GPT)、Al-P、γ-GTP、LDHの上昇等を伴う肝機能障害や黄疸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、投与を中止し、適切な処置を行うこと。
- 無顆粒球症 無顆粒球症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し、適切な処置を行うこと。

(2) その他の副作用

	頻 度 不 明
過敏症 ^{注1)}	発疹、発赤、丘疹、掻痒、紅斑、蕁麻疹
肝臓 ^{注2)}	肝機能障害 [ビリルビン、AST(GOT)、ALT(GPT)、Al-P、γ-GTP、LDHの上昇等]
出血傾向 ^{注2)}	出血(鼻出血、皮下出血等)
消化器	嘔気、胸やけ、腹痛、便秘、異物感(食道)、食欲不振、腹部膨満感、下痢、嘔吐、口内炎
循環器	心悸亢進、息切れ、胸痛、ほてり
精神神経系	頭痛、眠気、味覚異常、めまい
腎臓	蛋白尿、尿潜血、BUN上昇、クレアチニン上昇
血液	貧血、血小板減少、白血球減少
その他	血清中性脂肪の上昇、血清コレステロールの上昇、血清アルブミンの減少、尿糖、尿沈渣、体重の増加、浮腫、倦怠感、血清カルシウムの減少、しびれ感、発熱、咽頭痛、咽頭不快感、咽頭灼熱感

注1) このような症状があらわれた場合には、投与を中止すること。

注2) 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。



5 高齢者への投与

高齢者では低用量(例えば150mg/日)より投与を開始するなど、患者の状態を観察しながら慎重に投与すること。[一般に高齢者では腎、肝等の生理機能が低下していることが多く、高い血中濃度が持続するおそれがある]

6 妊婦、産婦、授乳婦等への投与

- 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。[動物実験(ラット)で胎児死亡率増加及び新生児生存率低下が報告されている]
- 授乳中の婦人には投与しないことが望ましいが、やむを得ず投与する場合には授乳を避けさせること。[動物実験(ラット)で乳汁中への移行が報告されている]

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 適用上の注意

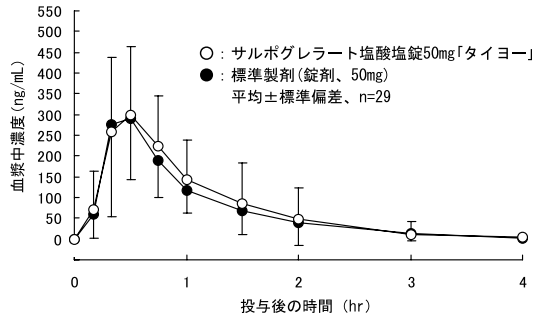
薬剤交付時：PTP包装の薬剤はPTPシートから取り出して服用するよう指導すること。(PTPシートの誤飲により、硬い鋭角部が食道粘膜へ刺入し、更には穿孔をおこして縦隔洞炎等の重篤な合併症を併発することが報告されている)

【薬物動態】

1 生物学的同等性試験¹⁾

●サルボグレラート塩酸塩錠50mg「タイヨー」

サルボグレラート塩酸塩錠50mg「タイヨー」と標準製剤を、クロスオーバー法によりそれぞれ1錠(サルボグレラート塩酸塩として50mg)健康成人男子に絶食単回経口投与して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90%信頼区間法にて統計解析を行った結果、 $\log(0.80) \sim \log(1.25)$ の範囲内であり、両剤の生物学的同等性が確認された。



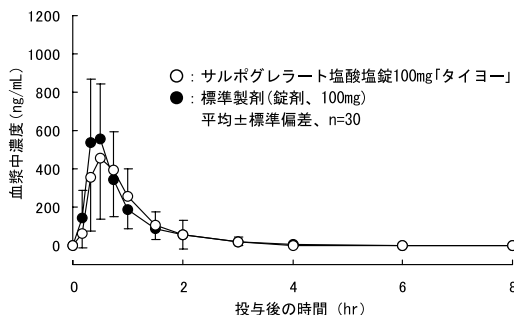
薬物動態パラメータ (平均±標準偏差, n=29)

	投与量 (mg)	AUC ₀₋₄ (ng·hr/mL)	Cmax (ng/mL)	Tmax (hr)	T _{1/2} (hr)
サルボグレラート塩酸塩錠50mg「タイヨー」	50	317.5±184.7	370.9±185.2	0.59±0.25	0.58±0.24
標準製剤 (錠剤, 50mg)	50	284.3±114.2	356.5±128.1	0.58±0.34	0.48±0.10

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。

●サルボグレラート塩酸塩錠100mg「タイヨー」

サルボグレラート塩酸塩錠100mg「タイヨー」と標準製剤を、クロスオーバー法によりそれぞれ1錠(サルボグレラート塩酸塩として100mg)健康成人男子に絶食単回経口投与して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90%信頼区間法にて統計解析を行った結果、 $\log(0.80) \sim \log(1.25)$ の範囲内であり、両剤の生物学的同等性が確認された。



薬物動態パラメータ

(平均±標準偏差, n=30)

	投与量 (mg)	AUC ₀₋₈ (ng·hr/mL)	Cmax (ng/mL)	Tmax (hr)	T _{1/2} (hr)
サルボグレラート塩酸塩錠100mg「タイヨー」	100	481.4±180.2	590.0±281.7	0.62±0.33	0.56±0.19
標準製剤 (錠剤, 100mg)	100	493.1±197.8	632.1±325.4	0.48±0.18	0.56±0.10

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 溶出性²⁾

本剤の溶出性は、日本薬局方に定められた規格に適合していることが確認されている。

※※【薬効薬理】³⁾

サルボグレラート塩酸塩は、選択的5-HT₂受容体拮抗薬である。血小板及び血管平滑筋に作用して、活性化血小板から遊離した5-HTによる血小板凝集と血管収縮を抑制する。

【有効成分に関する理化学的知見】

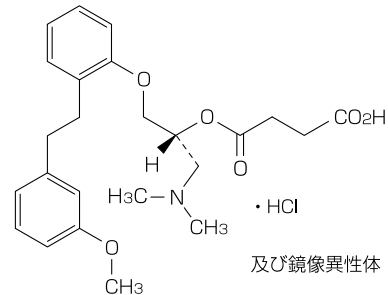
一般名：サルボグレラート塩酸塩(Sarpogrelate hydrochloride)
 ※化学名：(2*RS*)-1-dimethylamino-3-{2-[2-(3-methoxyphenyl)ethyl]phenoxy}propan-2-yl hydrogen succinate monohydrochloride

分子式：C₂₄H₃₁NO₆·HCl

分子量：465.97

※性状：サルボグレラート塩酸塩は白色の結晶性の粉末である。水又はエタノール(99.5)に溶けにくい。0.01mol/L塩酸試液に溶ける。水溶液(1→100)は旋光性を示さない。

※構造式：



【取扱い上の注意】⁴⁾

安定性試験結果の概要

加速試験(40℃、相対湿度75%、6ヵ月)の結果、サルボグレラート塩酸塩錠50mg「タイヨー」及びサルボグレラート塩酸塩錠100mg「タイヨー」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。

【包装】

- サルボグレラート塩酸塩錠50mg「タイヨー」
PTP包装：100錠(10錠×10)
- サルボグレラート塩酸塩錠100mg「タイヨー」
PTP包装：100錠(10錠×10)

【主要文献】

- 佐藤等：医学と薬学，62(2)，297，2009
- テバ製薬株式会社内資料(溶出試験)
- ※※3) 第十六改正日本薬局方解説書
- テバ製薬株式会社内資料(安定性試験)

※※【文献請求先・製品情報お問い合わせ先】

主要文献欄に記載の文献・社内資料は下記にご請求下さい。
 テバ製薬株式会社 DIセンター
 〒453-0801 名古屋市中村区太閤一丁目24番11号
 TEL 0120-923-093 FAX 052-459-2853
 受付時間 9:00~17:00(土・日・祝日を除く)

※※製造販売元

テバ製薬株式会社

名古屋市中村区太閤一丁目24番11号