

**2022年11月改訂(第9版 *2018年8月改訂

貯 法 室温保存、気密容器 (「取扱い上の注意」の 項参照) 使用期限 包装に表示の使用期限 内に使用すること。 A-Ⅱアンタゴニスト

処方箋医薬品※

日本薬局方 ロサルタンカリウム錠

日本標準商品分類番号 872149

	錠25mg	錠50mg	錠100mg
承認番号	22400AMX00408	22400AMX00409	22400AMX00410
薬価収載	2012年6月	2012年6月	2012年6月
販売開始	2012年6月	2012年6月	2012年6月
効能追加	2012年8月	2012年8月	2012年8月

ロサルタンK錠25mg「DSEP」 ロサルタンK錠50mg「DSEP」 ロサルタンK錠100mg「DSEP」

LOSARTAN POTASSIUM TABLETS DSEPI

※注意-医師等の処方箋により使用すること

【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.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)
- 3.重篤な肝障害のある患者(「慎重投与」の項参照)
- 4.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)

【組 成・性 状】

1.組 成

1錠中にそれぞれ次の成分を含有

販 売 名	有効成分	添 加 物
ロサルタンK 錠25mg「DSEP」	ロサルタンカリウム (日局) 25mg	乳糖水和物、結晶セルロース、部分アルファー化デンプン、ヒ
ロサルタンK 錠50mg「DSEP」	ロサルタンカリウム (日局) 50mg	ドロキシプロピルセル ロース、ステアリン酸 マグネシウム、ヒプロ メロース、酸化チタン、
ロサルタンK 錠100mg「DSEP」	ロサルタンカリウム (日局) 100mg	カルナウバロウ

2.製剤の性状

			外 形		
販売名	剤 形	色	直径 (mm)	厚さ (mm)	重さ (mg)
ロサルタンK 錠25mg「DSEP」		白色	OSEP TOSEP	Cyllog 4 S E?	
业25IIIg [DSEP]	フィルム コーティング錠 (円形・割線入)		5.6	2.9	73
ロサルタンK 錠50mg「DSEP」			SOF OSEP	SEP	
WESSING DOLI]			7.6	3.4	145
ロサルタンK 錠100mg「DSEP」	フィルム コーティング錠		OSEP	05EP	
WC10011161 DOE1	(円形)		9.1	4.8	288

【効 能・効果】

- 1.高血圧症
- 2.高血圧及び蛋白尿を伴う2型糖尿病における糖尿病性腎症

<効能・効果に関連する使用上の注意>

高血圧及び蛋白尿を伴う2型糖尿病における糖尿病性腎症の場合 高血圧及び蛋白尿(尿中アルブミン/クレアチニン比300mg/g 以上)を合併しない患者における本剤の有効性及び安全性は 確認されていない。

【用法・用量】

1.高血圧症:

通常、成人にはロサルタンカリウムとして $25\sim50$ mgを1日 1回経口投与する。なお、年齢、症状により適宜増減するが、1日100mgまで増量できる。

2.高血圧及び蛋白尿を伴う2型糖尿病における糖尿病性腎症: 通常、成人にはロサルタンカリウムとして50mgを1日1回 経口投与する。なお、血圧値をみながら1日100mgまで増量できる。ただし、過度の血圧低下を起こすおそれのある患者等では25mgから投与を開始する。

<用法・用量に関連する使用上の注意>

高血圧及び蛋白尿を伴う2型糖尿病における糖尿病性腎症に対して、本剤を投与後、血清クレアチニン値が前回の検査値と比較して30%(あるいは1 mg/dL)以上増加した場合、及び糸球体ろ過値、1/血清クレアチニン値の勾配等で評価した腎機能障害の進展速度が加速された場合は、減量あるいは投与中止を考慮すること。

【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)高カリウム血症の患者(「重要な基本的注意」の項参照)
- (3)重篤な腎機能障害のある患者[高カリウム血症があらわれやすい。また、腎機能の悪化が起きるおそれがあるので、血清クレアチニンが2.5mg/dL以上の場合には、投与量を減らすなど慎重に投与すること。(「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、健康成人と比較して軽・中等度のアルコール性肝硬変患者では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。]
- (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、血液透析中)(「重要な基本的注意」の項参照)
- (7)高齢者(「高齢者への投与」の項参照)

2.重要な基本的注意

(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。

- (2)高カリウム血症の患者においては、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、血清カリウム値に注意すること。
- (3)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。
- (4)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。特に次の患者では投与は少量より開始し、増量する場合は患者の状態を十分に観察しながら徐々に行うこと。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.血液透析中の患者
- (5)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。
- (6)手術前24時間は投与しないことが望ましい。
- (7)本剤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。
- (8)2型糖尿病における糖尿病性腎症の患者では貧血があらわれやすいので、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)に血液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貧血の原因を考慮し、適切な処置を行うこと。
- *(9)2型糖尿病における糖尿病性腎症の患者では血清カリウム上昇及び血清クレアチニン上昇があらわれやすいので、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)に血清カリウム値及び血清クレアチニン値のモニタリングを実施し、観察を十分に行うこと。血清カリウム値及び血清クレアチニン値に異常が認められた場合には、適切な処置を行うこと。特に、本剤とアンジオテンシン変換酵素阻害剤を併用した場合、急性腎障害、高カリウム血症のリスクが増加するとの報告があるため、本剤とアンジオテンシン変換酵素阻害剤を併用する際には注意すること。

3.相互作用

**本剤は、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。

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	血清カリウム上昇、	併用によりカリウム
	利尿剤	高カリウム血症を	貯留作用が増強する
	スピロノラクトン、	起こすおそれがある。	おそれがある。腎
	トリアムテレン等		機能障害のある患者
	カリウム補給剤		には特に注意する
	塩化カリウム		こと。
	アンジオテンシン		また、本剤とアンジ
	変換酵素阻害剤		オテンシン変換酵素
*	トリメトプリム含有		阻害剤及びカリウム
	製剤		保持性利尿剤の3剤
	スルファメトキサゾー		併用の場合には特に
	ル・トリメトプリム		注意すること。

1		ı
アリスキレン	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、腎機能、血圧を十分に観察すること。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。	併用によりレニン・ 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。
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 ため、腎機能、血清 カリウム値及び血圧を 十分に観察すること。	
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。	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。
リチウム 炭酸リチウム	リチウム中毒が報告 されているので、 血中リチウム濃度 に注意すること。	本剤のナトリウム 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。
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。	グレープスのCYP3A4 ロま作用によりり ではま作用に活性的 がの血中で がある。 があるたり があるたり があるたの があるたり があるたり がある。 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(頻度不明)

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: 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: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
- 4)腎不全
- 5)ショック、失神、意識消失: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。特に血液透析中、 厳重な減塩療法中、利尿降圧剤投与中の患者では低用量 から投与を開始し、増量する場合は患者の状態を十分 に観察しながら徐々に行うこと。
- *6)横紋筋融解症: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)高カリウム血症: 重篤な高カリウム血症があらわれる 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、直ちに適切な処置を行うこと。
- 8) 不整脈: 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: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) 低血糖: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。
- 11) 低ナトリウム血症: 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。

(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。

	頻度不明
精神神経系	頭痛、めまい、耳鳴、眠気、不眠、浮遊感
循環器系	低血圧、調律障害(頻脈等)、起立性低血圧、 胸痛、動悸
消化器	口内炎、口角炎、胃不快感、胃潰瘍、下痢、 嘔吐・嘔気、口渇
肝 臓	肝機能障害(AST(GOT)上昇、ALT(GPT)上昇、 LDH上昇等)、黄疸
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
血液	貧血、赤血球減少、ヘマトクリット低下、 好酸球増多
その他	咳嗽、発熱、ほてり、味覚障害、しびれ感、 眼症状(かすみ、異和感等)、倦怠感、無力症 /疲労、浮腫、関節痛、筋痙攣、筋肉痛、総 コレステロール上昇、CK(CPK)上昇、血中 尿酸値上昇、女性化乳房、勃起不全

5.高齢者への投与

- (1)高齢者では一般に生理機能が低下しているので、患者の 状態に注意すること。
- (2)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)ので、低用量から投与を 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。
- (3)他社が実施した高齢者での体内薬物動態試験で、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)。
- (4)高齢者と非高齢者との間で降圧効果及び副作用の発現に 関する差異は認められていない。

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。[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。]

参考)

他社が実施したラットの周産期及び授乳期に10~100mg/kg/日投与した試験において、100mg/kg/日で産児死亡の軽度の増加が認められた。また、各投与群で産児の低体重が認められ、本試験の無毒性量は追加試験の成績から5mg/kg/日であった。

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。]

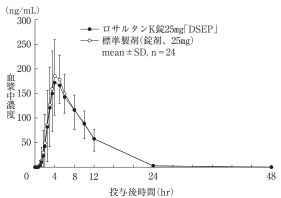
【薬物動態

1.生物学的同等性試験1)

ロサルタンK錠25mg「DSEP」、ロサルタンK錠50mg「DSEP」、ロサルタンK錠100mg「DSEP」と各標準製剤を、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それぞれ25mg、50mg、100mg)健康成人男子に絶食下単回経口投与して血漿中カルボン酸体(活性代謝物)濃度を測定した。得られた薬物動態パラメータ(AUC、 C_{max})について90%信頼区間法にて統計解析を行った結果、 $\log(0.80) \sim \log(1.25)$ の範囲であり、両剤の生物学的同等性が確認された。

(1)ロサルタンK錠25mg「DSEP」

血漿中カルボン酸体濃度の推移



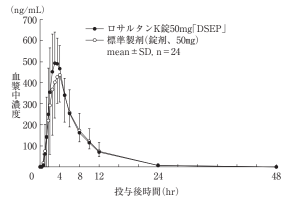
薬物動態パラメータ

	AUC _{0-48hr} (ng·hr/mL)	$\begin{array}{c} C_{max} \\ (ng/mL) \end{array}$	T _{max} (hr)	t _{1/2} (hr)
ロサルタンK	1,574	195	4.58	3.28
錠25mg「DSEP」	± 405	± 56	± 1.24	± 0.73
標準製剤	1,627	201	4.48	3.25
(錠剤、25mg)	± 396	± 59	± 0.99	± 0.65

 $(\text{mean} \pm \text{SD}, n=24)$

(2)ロサルタンK錠50mg「DSEP」

血漿中カルボン酸体濃度の推移

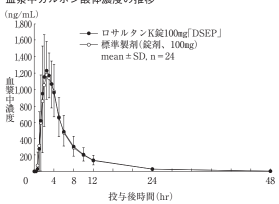


	AUC _{0-48hr} (ng·hr/mL)	$\begin{array}{c} C_{max} \\ (ng/mL) \end{array}$	T _{max} (hr)	t _{1/2} (hr)
ロサルタンK	3,256	528	3.10	3.32
錠50mg「DSEP」	± 856	± 129	± 0.75	± 0.67
標準製剤	3,163	510	3.29	3.35
(錠剤、50mg)	± 901	± 136	± 1.11	± 0.63

 $(\text{mean} \pm \text{SD}, \text{n}=24)$

(3)ロサルタンK錠100mg「DSEP」

血漿中カルボン酸体濃度の推移



薬物動態パラメータ

	AUC _{0-48hr} (ng•hr/mL)	$\begin{array}{c} C_{max} \\ (ng/mL) \end{array}$	T _{max} (hr)	t _{1/2} (hr)
ロサルタンK	7,451	1,403	2.47	5.89
錠100mg「DSEP」	± 2,143	± 315	± 0.74	± 1.49
標準製剤	7,277	1,368	2.40	6.49
(錠剤、100mg)	± 2,061	± 324	± 0.66	± 2.12

 $(\text{mean} \pm \text{SD}, n=24)$

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

2.溶出举動2)

ロサルタンK錠25mg「DSEP」、ロサルタンK錠50mg「DSEP」及びロサルタンK錠100mg「DSEP」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】

アンジオテンシン Ⅱ 受容体のうちAT1受容体と選択的に結合し、アンジオテンシン Ⅱ 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 Ⅱ)には直接作用しない³)。

【有効成分に関する理化学的知見】

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-

 $1 \textit{H-} imidazol-1-yl) \, methyl] \, biphenyl-2-yl \, -1 \textit{H-} tetrazol-1-ide$

分子式:C22H22ClKN6O

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。

【取扱い上の注意】

1.保管方法

- (1)開封後は湿気を避けて保存すること。
- (2)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。

2.安定性試験4)

最終包装製品を用いた加速試験(40°C、相対湿度75%、6ヵ月)の結果、ロサルタンK錠25mg「DSEP」、ロサルタンK錠50mg「DSEP」及びロサルタンK錠100mg「DSEP」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】

ロサルタンK錠25mg「DSEP」

(PTP)100錠 140錠 500錠

(14錠×10) (バラ)500錠

ロサルタンK錠50mg「DSEP」

(PTP)100錠 140錠 500錠

(14錠×10)

(バラ)500錠

ロサルタンK錠100mg「DSEP」 (PTP)100錠

【主 要 文 献】

- 1)社内資料:生物学的同等性に関する資料
- 2)社内資料:溶出性に関する資料
- ** 3)第十八改正日本薬局方解説書 廣川書店 2021:C6319-6323
 - 4)社内資料:安定性に関する資料

【文献請求先・製品情報お問い合わせ先】

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ください。

第一三共エスファ株式会社 お客様相談室 〒103-8426 東京都中央区日本橋本町 3 - 5 - 1 TEL: 0120-100-601

製造販売元

第一三共エスファ株式会社

東京都中央区日本橋本町3-5-1

販売提携



第一三共株式会社

東京都中央区日本橋本町3-5-1