



ジェネリック医薬品

不整脈治療剤

劇薬、処方箋医薬品^{注)}注)注意−医師等の処方箋により使用すること

日本薬局方 ピルシカイニド塩酸塩カプセル

日本標準商品分類番号 872129

薬価基準収載

ピルシカイニド塩酸塩カプセル25mg「DSEP」 ピルシカイニド塩酸塩カプセル50mg「DSEP」

PILSICAINIDE HYDROCHLORIDE CAPSULES DSEPJ

先発医薬品名:サンリズム®カプセル25mg/カプセル50mg[第一三共]

医療事故防止への取り組み

表示を「より見易く」「より判り易く」工夫しました。



PTPシートの工夫

識別性の確保

先発品イメージを踏襲したデザインとしています。(PTPシートの印刷色は先発製品の配色を踏襲)

1カプセル毎のGS1データバー

薬剤取り違え防止の負担を軽減する目的でPTPシートの裏面にGS1データバーを表示しています。

ピッチコントロール(定位置印刷)

ピッチコントロールを行うことにより、「製品名」「有効成分の含量」「DSEP」の表示を識別し易くしています。



カプセルの工夫

「有効成分の含量」「DSEP」「製品名(略)」を表示し、判別し易くしています。



個装箱の工夫

カプセルのイメージ

開封前にカプセルの外観をご確認いただくことができます。





カプセル25mg[PTP 10カプセルシート]L:84.0mm×W:48.0mm カプセル50mg[PTP 10カプセルシート]L:84.0mm×W:48.0mm





●カプセル・PTPシートは実物大です。

2. 禁忌(次の患者には投与しないこと)

- 2.1 うっ血性心不全のある患者 [不整脈 (心室頻拍、心室細動等) の誘発又は増悪、陰性変力作用による心不全の悪化を来ずおそれが高い。]
- **2.2** 高度の房室ブロック、高度の洞房ブロックのある患者 [刺激伝導抑制作用により、これらの障害を更に悪化させるおそれがある。] [9.1.3 参照]



第一三共エスファ株式会社

URL https://www.daiichisankyo-ep.co.jp/

[お問い合わせ先及び文献請求先]

第一三共エスファ株式会社 お客様相談室 **200-100-601** 受付時間:平日9:00~17:30(土·日·祝日·弊社休日を除く) [夜間・休日 緊急時のお問い合わせ先]

日本中毒情報センター第一三共エスファ受付 **30 0120-856-838** 受付時間: 平日17: 30~翌9: 00及び土·日·祝日·弊社休日

日本標準商品分類番号 872129

ピルシカイニト塩酸塩カプセル25mg「DSEP」/カプセル50mg「DSEP」 Drug Information

(一般名/ピルシカイニド塩酸塩水和物)

	規制区分	劇薬、処方箋医薬品 ^{注)}	品 ^{注)} 注)注意-医師等の処方箋により使用するこ	
ĺ	貯 法	室温保存		
ĺ	有効期間	3年		

	承認番号	薬価収載	販売開始
カプセル25mg	30300AMX00348	2021年12月	2021年12月
カプセル50mg	30300AMX00349	2021年12月	2021年12月

2. 禁忌(次の患者には投与しないこと)

- 2.1 うっ血性心不全のある患者[不整脈(心室頻拍、心室細動等)の誘発又 は増悪、陰性変力作用による心不全の悪化を来すおそれが高い。]
- 2.2 高度の房室ブロック、高度の洞房ブロックのある患者 [刺激伝導抑制

作用により、これらの障害を更に悪化させるおそれがある。] [9.1.3

3. 組成・性状

3.1 組成

販売名	有効成分	添加剤
25mg[DSEP]	1カプセル中 ピルシカイニド塩酸塩 水和物 (日局) 25mg	カプセル: ゼラチン、ラウリル硫酸ナ
ピルシカイニド 塩酸塩カプセル 50mg「DSEP」	1カプセル中 ピルシカイニド塩酸塩 水和物 (日局) 50mg	トリウム、青色1号

32製剤の性状

販売名	剤形	色		外	外形	
双元石	双元石 剤ル	キャップ	ボディー	全長(mm)	重さ(mg)	
ピルシカイニド 塩酸塩カプセル 25mg「DSEP」	酸塩カプセル	淡青色 白色 不透明 不透明		ENSWER PROPERTY.		
				約14.3	約225	
ピルシカイニド 塩酸塩カプセル 50mg「DSEP」	(4号)	青色 不透明	白色 不透明	E. N. 7.74 ±15 GO		
0.200				約14.3	約220	

4. 効能又は効果

下記の状態で他の抗不整脈薬が使用できないか、又は無効の場合 頻脈性不整脈

6. 用法及び用量

通常、成人にはピルシカイニド塩酸塩水和物として、1日150mgを3回に分け て経口投与する。

なお、年齢、症状により適宜増減するが、重症又は効果不十分な場合には、1日 225mgまで増量できる。

7. 用法及び用量に関連する注意

- 7.1 透析を必要とする腎不全患者では、1日25mg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。[9.2.1 参照]
- 7.2 高齢者では、1回25mg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。[9.8 参照]

8. 重要な基本的注意

- 8.1 本剤の投与に際しては、頻回に患者の状態を観察し、心電図、脈拍、血圧、心 胸比を定期的に調べること。PQの延長、QRS幅の増大、QTの延長、徐脈、血 圧低下等の異常所見が認められた場合には、直ちに減量又は投与を中止す ること。
- 8.2 1日用量150mgを超えて投与する場合は副作用発現の可能性が増大するの で注意すること。
- 8.3 本剤でBrugada症候群に特徴的な心電図変化(右脚ブロック及び右側胸部 誘導(V₁~V₃)のST上昇)の顕在化又はそれに伴う心室細動、心室頻拍、心室 性期外収縮を発現させたとの報告があるので注意すること。
- 8.4 めまい等があらわれることがあるので、自動車の運転等、危険を伴う機械の 操作に従事する際には注意するよう患者に十分に説明すること。

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 基礎心疾患(心筋梗塞、弁膜症、心筋症等)のある患者

心不全を来すおそれのある患者では、少量から開始するなど投与量に十 分注意するとともに、頻回に心電図検査を実施すること。また、開始後1~ 2週間は入院させること。心室頻拍、心室細動等が発現するおそれが高い。 なお、心筋梗塞発症後の無症候性あるいは軽度の症状を伴う患者の場合 は、治療上やむを得ないと判断される場合を除き、投与しないこと。[15.1 参照]

9.1.2 心不全の既往のある患者

心不全を来すおそれがある。

9.1.3 刺激伝導障害(房室ブロック、洞房ブロック、脚ブロック等)のある患者 (高度の房室ブロック、高度の洞房ブロックのある患者を除く)

刺激伝導抑制作用により、これらの障害を更に悪化させるおそれがある。 [2.2 参照]

9.1.4 著明な洞性徐脈のある患者

高度の徐脈、洞停止を来すおそれがある。

9.1.5 血清カリウム低下のある患者

催不整脈作用が発現するおそれがある。

9.1.6 他の抗不整脈薬を併用している患者

少量から開始するなど投与量に十分注意するとともに、頻回に心電図検 査を実施すること。[10.2 参照]

9.1.7 恒久的ペースメーカー使用中あるいは一時的ペーシング中の患者

ペースメーカー使用中の患者に投与する場合は適当な間隔でペーシング 閾値を測定すること。また、異常が認められた場合には直ちに減量又は投与 を中止すること。本剤は心臓ペーシング閾値を上昇させる可能性がある。

9.2 腎機能障害患者

投与量を減量するか、投与間隔をあけて使用すること。また、頻回に心電図 検査を実施すること。本剤は腎臓からの排泄により体内から消失する薬剤 であり、血中濃度が高くなりやすく、また高い血中濃度が持続しやすい。 [1661 参昭]

9.2.1 透析を必要とする腎不全患者

[7.1、13.2 参照]

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

AST、ALT、LDH等の上昇が報告されている。 9.5 奸婦

妊婦又は妊娠している可能性のある女性には、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。動物実験(ラット)で静脈内 投与した場合、胎児に移行することが報告されている。

9.6 授乳婦

治療上の有益性及び母乳栄養の有益性を考慮し、授乳の継続又は中止を検 討すること。動物実験(ラット)で乳汁中に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

入院させて本剤の投与を開始することが望ましい。少量から開始するなど 投与量に十分注意するとともに、頻回に心電図検査を実施すること。肝・腎 機能が低下していることが多く、また体重が少ない傾向があるなど副作用 が発現しやすい。[7.2 参照]

10. 相互作用

10.2 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	
リファンビシン	本剤の作用を減弱させることがある。	リファンピシンによりチトクロームP450の産生 が誘導され、本剤の代謝 速度が促進し、血中濃度 が低下する可能性が考え られている。	
カルシウム拮抗薬 ベラパミル タ-受容体遮断薬 ブロブラノロール ジギタリス製剤 ジゴキシン 硝酸・亜硝酸エステル系 薬剤 ニトログリセリン [9.1.6 参照]	動物実験(イヌ)において、本剤の作用が増強される可能性が報告されている。	機序は明らかではないが、作用増強の可能性が 考えられている。	
セチリジン	両剤の血中濃度が上昇 し、本剤の副作用が発現 したとの報告がある。	腎でのトランスポーター を介した排泄が競合する ためと考えられている。	

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 心室細動(頻度不明)、心室頻拍(Torsade de pointesを含む)(頻度不 明)、洞停止(頻度不明)、完全房室ブロック(頻度不明)、失神(頻度不明)、 心不全(頻度不明)

ショック、心停止に至る場合もあるので、頻回な心電図検査、胸部X線検

査等を実施すること。

11.1.2 急性腎障害(頻度不明)

ショック等による急性腎障害があらわれることがある。

11.1.3 肝機能障害(頻度不明)

AST、ALT、γ-GTPの上昇等を伴う肝機能障害があらわれることがある。

11.2 その他の副作用

_			
	0.1~5%未満	頻度不明	
循環器	QRS幅の増大、QT延長、房室ブロック、 洞房ブロック、胸部不快感、動悸、心室性 期外収縮、上室性期外収縮、心房細動、上 室性頻拍	胸痛、徐脈、心房粗動、血 圧低下	
消化器	胃痛、悪心、嘔吐、口渇、下痢、腹部不快感	便秘、食欲不振	
精神神経系	めまい、頭痛、眠気	振戦、不眠、しびれ	
血液	好酸球増加、リンパ球減少	白血球数減少、血小板数 減少	
肝臓	AST上昇、ALT上昇、LDH上昇		
過敏症	発疹、蕁麻疹	そう痒感	
腎臓		BUN上昇、クレアチニン 上昇、尿蛋白陽性	
泌尿器		排尿困難	
その他	全身倦怠感、CK上昇、脱力感	熱感	

13. 過量投与

13.1 症状

過量投与又は高度の腎機能障害により、本剤の血中濃度が上昇した場合、刺激伝導障害(著明なQRS幅の増大等)、心停止、心不全、心室細動、心室頻拍(Torsade de pointesを含む)、洞停止、徐脈、ショック、失神、血圧低下等の循環器障害、構語障害等の精神・神経障害を引き起こすことがある。

13.2 処置

直ちに本剤の投与を中止し、体外ペーシングや直流除細動を考慮する等適切な対症療法を行うこと。なお、本剤の血液透析による除去率は最大約30%と報告されている。[9.2.1 参照]

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

外国で心筋梗塞発症後の無症候性あるいは軽度の症状を伴う心室性期外収縮の患者を対象とした比較試験において、本剤と類似のNaチャンネル阻害作用を有する薬剤を投与した群で、プラセボ投与群に比べ、死亡率が有意に増加したとの報告がある。[9.1.1 参照]

22. 包装

〈ピルシカイニド塩酸塩カプセル25mg「DSEP」〉

(プラスチックボトル:バラ) 1,000カプセル (PTP) 100カプセル(10カプセル×10)

500カプセル(10カプセル×50) **〈ピルシカイニド塩酸塩カプセル50mg「DSEP」〉**

(プラスチックボトル:バラ) 1,000カプセル (PTP) 100カプセル(10カプセル×10)

500カプセル(10カプセル×50)

●詳細は電子化された添付文書(電子添文)をご参照ください。電子添文の改訂に十分留意してください。

2021年9月改訂(第1版)

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

