日本標準商品分類番号 876219

貯法:室温保存 **有効期間**:3年

	250mg	500mg
承認番号	30200AMX00685	30200AMX00802
販売開始	2001年7月	2020年12月

抗リウマチ剤

処方箋医薬品注)

サラゾスルファピリジン腸溶錠

サラゾスルファピリジン腸溶錠250mg「NIG」 サラゾスルファピリジン腸溶錠500mg「NIG」

Salazosulfapyridine Enteric coated Tablets

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 サルファ剤又はサリチル酸製剤に対し過敏症の既往歴のある患者
- 2.2 低出生体重児又は新生児 [9.7.1 参照]

3. 組成・性状

3.1 組成

- 1		
販売名	サラゾスルファピリジン 腸溶錠250mg「NIG」	サラゾスルファピリジン 腸溶錠500mg「NIG」
有効成分	1錠中: サラゾスルファピリジン 250mg	1錠中: サラゾスルファピリジン 500mg
添加剤	含水二酸化ケイ素、クエン酸トリエチル、クロスカルメロースナトリウム、結晶セルロース、酸化チタン、ステアリン酸マグネシウム、ピプロメロース、エアリン酸エステルコースがピドン、ルロゴール6000、ラウリル、硫酸ナトリウム、黄色三二酸化鉄	カルナウバロウ、クエン酸トリエチル、軽質無水ケイ酸、硬化油、ステアリン酸マグネシウム、デンプングリコール酸ナトリウム、乳糖水和物、ヒプロメロースフタル酸エステル、ポビドン、リン酸水素カルシウム水和物

3.2 製剤の性状

	0.1 SC/13 V 12 DC					
販売名	サラゾスルファピリジン 腸溶錠250mg「NIG」	サラゾスルファピリジン 腸溶錠500mg「NIG」				
色・剤形	黄色〜黄褐色の腸溶性 フィルムコーティング錠	黄色〜黄褐色楕円形の腸溶性 フィルムコーティング錠				
	t 404	TTH				
外形						
直径	9.8mm	長径 18.3mm 短径 9.8mm				
厚さ	5.7mm	5.2mm				
質量	390mg	655mg				
識別コード (PTP)	t404 250mg	ТТН				

4. 効能又は効果 関節リウマチ

6. 用法及び用量

本剤は、消炎鎮痛剤などで十分な効果が得られない場合に使用すること。通常、サラゾスルファピリジンとして成人1日投与量1gを朝食及び夕食後の2回に分割経口投与する。

7. 用法及び用量に関連する注意

- 7.1 本剤は、通常1~2ヵ月後に効果が得られるので、臨床効果が発現するまでは、従来より投与している消炎鎮痛剤は継続して併用することが望ましい。
- 7.2 高齢者では、少量 (0.5g、1日1回、夕食後) 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。
- 7.3 250mg錠と500mg錠の生物学的同等性が示されていないため、 互換使用を行わないこと。

8. 重要な基本的注意

- **8.1** 本剤は、関節リウマチの治療に十分な経験を持つ医師のもとで使用すること。
- 8.2 臨床試験において、1日投与量2gでは1gに比し副作用発現率が 有意に高かったことから、本剤の投与に際しては用法及び用量を 厳守すること。
- 8.3 本剤投与開始前には、必ず血液学的検査(白血球分画を含む血液像)、肝機能検査及び腎機能検査を実施すること。投与中はAST、ALTの著しい上昇等を伴う肝炎、肝機能障害、黄疸があらわれることがあり、肝不全、劇症肝炎に至るおそれがあるので、臨床症状を十分観察するとともに、定期的に(投与開始後最初の3ヵ月間は2週間に1回、次の3ヵ月間は4週間に1回、その後は3ヵ月ごとに1回)、血液学的検査及び肝機能検査を行うこと。また、急性腎障害、ネフローゼ症候群、間質性腎炎があらわれることがあるので、腎機能検査についても定期的に行うこと。[9.1.1、9.2、9.3、11.1.5、11.1.11参照]
- 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 血液障害のある患者

[8.3 参照]

9.1.2 気管支喘息のある患者

急性発作が起こるおそれがある。

9.1.3 急性間歇性ポルフィリン症の患者

急性発作が起こるおそれがある。 9.1.4 グルコース-6-リン酸脱水素酵素 (G-6-PD) 欠乏患者

溶血が起こるおそれがある。 9.1.5 他の薬剤に対し過敏症の既往歴のある患者

9.2 腎機能障害患者

[8.3、11.1.5 参照]

9.3 肝機能障害患者

[8.3、11.1.11 参照]

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が望ましい。

本剤の動物実験では催奇形作用は認められていないが、他のサルファ剤 (スルファメトピラジン等) では催奇形作用が認められている。また本剤の代謝物の胎盤通過により、新生児に高ビリルビン血症を起こすことがある。

9.6 授乳婦

授乳を避けさせること。

母乳中に移行し、乳児に血便又は血性下痢があらわれたとの報告がある。

9.7 小児等

9.7.1 低出生体重児又は新生児

投与しないこと。高ビリルビン血症を起こすことがある。[2.2 参照]

9.7.2 乳児、幼児又は小児

臨床試験は実施していない。

9.8 高齢者

臨床試験において高齢者に消化器系、肝臓系及び腎臓系の副作用 の発現率が高い傾向が認められる。

10. 相互作用

10.2 併用注意(併用に注意すること)

10.2 所用注意 (所用に注意すること)					
薬剤名等	臨床症状・措置方法	機序・危険因子			
口糖尿病用剤	低血糖を発症するおそれがあるので、これらの薬剤の用量を調節するなど注意すること。	の置換により、作用が			
クマリン系抗凝血剤 ワルファリンカリウ ム	併用薬の血中濃度が上 昇し、プロトロンピン 時間が延長するおそれ があるので、これ 薬剤の用量を調節する など注意すること。				
葉酸	葉酸の吸収が低下し、 大赤血球症、汎血球症 少を来す業酸欠乏症を の 支起で、葉酸などを を を で た 、 、 、 、 、 、 、 、 、 、 、 、 、 、 、 、 、 、	機序不明			
ジゴキシン	ジゴキシンの吸収が低 下するおそれがある。	機序不明			
アザチオプリン メルカプトプリン		本剤はこれらの薬剤の 代謝酵素であるチオプ リンメチルトランス フェラーゼを阻害する との報告がある。			

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 再生不良性貧血(0.03%)、汎血球減少症(0.06%)、無顆粒 球症(頻度不明)、血小板減少(0.3%)、貧血(溶血性貧血、巨 赤芽球性貧血(葉酸欠乏)等)(頻度不明)、播種性血管内凝固症 **候群(DIC)**(0.03%)
- 11.1.2 中毒性表皮壞死融解症(Toxic Epidermal Necrolysis: TEN) (頻度不明)、皮膚粘膜眼症候群 (Stevens-Johnson症候 群) (0.03%)、紅皮症型薬疹 (0.08%)
- 11.1.3 過敏症症候群、伝染性単核球症様症状(いずれも頻度不明) 初期症状として発疹、発熱、感冒様症状がみられ、さらにリンパ 節腫脹、肝機能障害、肝腫、白血球増加、好酸球増多、異型リン パ球出現等を伴う重篤な過敏症状が遅発性にあらわれた場合に は、投与を中止し、適切な処置を行うこと。なお、これらの症状 は、薬剤を中止しても再燃あるいは遷延化することがあるので注 意すること。
- 11.1.4 間質性肺炎 (0.03%)、薬剤性肺炎 (0.06%)、PIE症候群 (頻度不明)、線維性肺胞炎 (頻度不明)

発熱、咳嗽、喀痰、呼吸困難等の呼吸器症状があらわれた場合に は投与を中止し、速やかに胸部X線検査、血液検査等を実施し、適切な処置を行うこと。

11.1.5 急性腎障害、ネフローゼ症候群、間質性腎炎(いずれも頻 度不明)

[8.3、9.2 参照]

11.1.6 消化性潰瘍(出血、穿孔を伴うことがある)、S状結腸穿孔 (いずれも頻度不明)

11.1.7 脳症 (頻度不明)

意識障害、痙攣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。

11.1.8 無菌性髄膜(脳)炎(頻度不明)

頸部(項部)硬直、発熱、頭痛、悪心、嘔吐あるいは意識混濁等 があらわれることがあるので、観察を十分に行い、このような症 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。

11.1.9 心膜炎、胸膜炎 (いずれも頻度不明)

呼吸困難、胸部痛、胸水等があらわれた場合には投与を中止し、 速やかに心電図検査、胸部X線検査等を実施し、適切な処置を行 うこと。

11.1.10 SLE様症状 (頻度不明)

11.1.11 劇症肝炎 (頻度不明)、肝炎 (0.03%)、肝機能障害 (2.0%)、黄疸 (頻度不明)

AST、ALTの著しい上昇等を伴う肝炎、肝機能障害、黄疸があ らわれることがある。また、肝不全、劇症肝炎に至るおそれがあ る。[8.3、9.3 参照]

11.1.12 ショック、アナフィラキシー (いずれも頻度不明) 発疹、血圧低下、呼吸困難等の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。

11.2 その他の副作用

11.2	A I C A S M 1 I L S I I		
	1~10%未満	1%未満	頻度不明
血液	_	白血球減少、免疫グロブリン減少、顆粒 球減少、異型リンパ 球出現、好酸球増多	_
肝臓	_	AST、ALTの上昇	_
腎臓	浮腫	蛋白尿、BUN上昇、 血尿、腫脹、糖尿	尿路結石
皮膚	_	脱毛	_
消化器		便秘、腹部膨満感、 下痢、口唇炎、胸や け、舌炎、口渇	膵炎、口腔咽頭痛
過敏症	発疹、そう痒感	顔面潮紅、紅斑、蕁 麻疹	光線過敏症、血清病
精神神経系	_	頭痛、末梢神経炎、 めまい、うとうと状態、耳鳴	
その他	発熱		精子数及び精子運動性の可逆的な減少 ^{注1)}

注1) 2~3ヵ月の休薬により回復するとの報告がある。

12. 臨床検査結果に及ぼす影響

本剤投与中の患者において、ALT、AST、CK-MB、GLDH、血 中アンモニア、血中チロキシン及び血中グルコース等の測定値が みかけ上増加又は減少することがあるため、これらの検査結果の 解釈は慎重に行うこと。サラゾスルファピリジン並びに代謝物5-アミノサリチル酸及びスルファピリジンは、NAD (H) 又は NADP (H) を使用した340nm付近の紫外線吸光度測定に干渉す る可能性があり、検査方法により検査結果に及ぼす影響が異なる ことが報告されている。

13. 過量投与

13.1 症状

悪心・嘔吐、胃腸障害、腹痛、精神神経系症状(傾眠、痙攣等) 13.2 処置

症状に応じて、催吐、胃洗浄、寫下、尿のアルカリ化、強制利尿 (腎機能が正常な場合)、血液透析等を行う。

14. 適用上の注意

14.1 薬剤交付時の注意

- 14.1.1 本剤は腸溶性製剤であり、かんだり、砕いたりせずに服用 するように指導すること。
- 14.1.2 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

15.1.1 本剤の成分により皮膚、爪及び尿・汗等の体液が黄色~黄 赤色に着色することがある。また、ソフトコンタクトレンズが着 色することがある。

15.2 非臨床試験に基づく情報

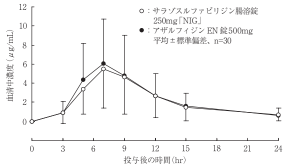
15.2.1 動物実験 (ラット) で甲状腺腫及び甲状腺機能異常を起こ すことが報告されている。

16. 薬物動態

16.1 血中濃度

16.1.1 生物学的同等性試験

(サラゾスルファピリジン腸溶錠250mg「NIG」) (1) サラゾスルファピリジン腸溶錠250mg「NIG」2錠とアザル フィジンEN錠500mg1錠(サラゾスルファピリジンとしていずれ も500mg) を、クロスオーバー法により健康成人男子に絶食単回 経口投与して血清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) ~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1)。



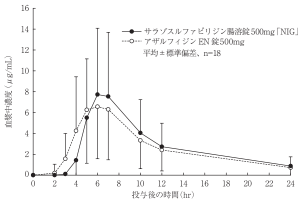
薬物動態パラメータ

	投与量 (mg)	AUC ₀₋₂₄ (μg·hr/mL)	Cmax (µg/mL)	Tmax (hr)	T _{1/2} (hr)
サラゾスルファピリジン 腸溶錠250mg「NIG」	500	51.6 ± 38.0	6.2 ± 4.2	7.0 ± 1.5	6.2 ± 3.2
アザルフィジン EN錠500mg	500	55.4 ± 41.4	6.7 ± 4.8	6.5 ± 1.1	5.8 ± 1.8

(平均 ± 標準偏差、n=30)

血清中濃度並びに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。

〈サラゾスルファピリジン腸溶錠500mg「NIG」〉 (2) サラゾスルファピリジン腸溶錠500mg「NIG」とアザルフィジ 、 ンEN錠500mgを、クロスオーバー法によりそれぞれ1錠(サラゾ スルファピリジンとして500mg)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) ~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1)。



薬物動能パラメータ

* 10 到心(・) / /					
	投与量 (mg)	AUC ₀₋₂₄ (μg·hr/mL)	Cmax (µ g/mL)	Tmax (hr)	T _{1/2} (hr)
サラゾスルファピリジン 腸溶錠500mg「NIG」	500	64.5 ± 50.4	8.3 ± 6.1	6.1 ± 1.3	6.2 ± 2.1
アザルフィジン EN錠500mg	500	61.0 ± 49.0	7.8 ± 5.6	5.5 ± 1.2	6.1 ± 2.3
(11					

(平均 ± 標準偏差、n=18)

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。

18. 薬効薬理

18.1 作用機序

腸内細菌の作用で5-アミノサリチル酸とスルファピリジンに分解 する。5-アミノサリチル酸が活性代謝物と考えられており、腸管 の粘膜下結合組織に蓄積し、抗炎症作用を発現する。また、 胞及びマクロファージにも作用して炎症を抑制することで抗リウ マチ作用も示す。活性酸素の消去、LTB4生合成の抑制、肥満細 胞からのヒスタミン遊離抑制、血小板活性化因子の生合成抑制、 インターロイキン1-βの産生抑制の関与が認められている²⁾。

19. 有効成分に関する理化学的知見

一般的名称:サラゾスルファピリジン(Salazosulfapyridine) 化学名: 2-Hydroxy-5-[4-(pyridin-2-ylsulfamoyl) phenylazo]

benzoic acid 分子式: C18H14N4O5S 分子量:398.39

融 点:240~249℃(分解)

性 状: 黄色~黄褐色の微細な粉末で、におい及び味はない。ピリジンにやや溶けにくく、エタノール (95) に溶けにくく、水、クロロホルム又は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:

22. 包装

〈サラゾスルファピリジン腸溶錠250mg「NIG」〉

100錠 [10錠 (PTP) ×10]

〈サラゾスルファピリジン腸溶錠500mg「NIG」〉 100錠 [10錠 (PTP) ×10]

23. 主要文献

1) 社内資料: 生物学的同等性試験

2) 第十八改正日本薬局方解説書. 廣川書店; 2021: C-2055-C-2060

24. 文献請求先及び問い合わせ先

日医工株式会社 お客様サポートセンター 〒930-8583 富山市総曲輪1丁目6番21

TEL (0120) 517-215 FAX (076) 442-8948

26. 製造販売業者等 26.1 製造販売元(輸入)



NІСНІ-ІКО 富山市総曲輪1丁目6番21

26.2 発売元



26.3 販売

武田薬品工業株式会社

大阪市中央区道修町四丁目1番1号