※※印:2020年 6月改訂(第21版) ※印:2016年10月改訂

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。

日本標準商品分類番号 873399

日本薬局方

シロスタゾール錠

抗血小板剤

スタソ"ール錠50mg「テバ」 **タソ"ール**錠100mg「テバ」

CILOSTAZOL

	50mg	100mg	
承認番号	22500AMX00459000	22500AMX00460000	
薬価収載	2013年 6月	2013年 6月	
販売開始	2000年 7月	2000年 7月	
再評価結果 (品質再評価) 2002年 7月		2002年 7月	
効能追加	2010年11月	2010年11月	

【警 告】

本剤の投与により脈拍数が増加し、狭心症が発現するこ があるので、狭心症の症状 (胸痛等) に対する問診を注意深 く行うこと。[脳梗塞再発抑制効果を検討する試験において 長期にわたりPRP (pressure rate product)を有意に上昇さ せる作用が認められた。また、シロスタゾール投与群に狭心症を発現した症例がみられた。] (「**慎重投与**」の項(4)、「**重** 要な基本的注意」の項(3)及び「重大な副作用」の項1)参照)

【禁忌(次の患者には投与しないこと)】

- (1) 出血している患者(血友病、毛細血管脆弱症、頭蓋内出血、 消化管出血、尿路出血、喀血、硝子体出血等) [出血を助 長するおそれがある]
- (2) うっ血性心不全の患者 [症状を悪化させるおそれがある] (「重要な基本的注意」の項(4)参照)
- (3) 本剤の成分に対し過敏症の既往歴のある患者
- (4) 奸婦又は奸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】

		シロスタゾ- 「テバ」	ール錠50mg	シロスタゾー/ 「テバ」	レ錠100mg
		1錠中: シロスタゾ- 	ール 50mg	1錠中: シロスタゾー 	ル …100mg
組	成	ロース、	ステアリン	無水ケイ酸、 酸マグネシウ <i>I</i> ドロキシプロ	ム、トウモ
性	状	白色~微黄白色の素錠			
謫	別コード (PTP)	t CZ	50mg	t CZ	100mg
外	表 (直径mm)	(CZ 50)	7.0	(CZ	8.0
外形 (サイズ)	裏 (重量mg)		100		200
	側面 (厚さmm)		2.3		3.6

【効能・効果】

- ○慢性動脈閉塞症に基づく潰瘍、疼痛及び冷感等の虚血性諸症
- ○脳梗塞(心原性脳塞栓症を除く)発症後の再発抑制

〈効能・効果に関連する使用上の注意〉

無症候性脳梗塞における本剤の脳梗塞発作の抑制効果は検 討されていない。

【用法・用量】

通常、成人には、シロスタゾールとして1回100mgを1日2回経 □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)
- (1) 抗凝固剤 (ワルファリン等)、血小板凝集を抑制する薬剤 (ア スピリン、チクロピジン塩酸塩、クロピドグレル硫酸塩 等)、血栓溶解剤(ウロキナーゼ、アルテプラーゼ等)、プ ロスタグランジンE1製剤及びその誘導体(アルプロスタジ ル、リマプロスト アルファデクス等)を投与中の患者(「相 互作用」の項参照)
- (2) 月経期間中の患者 [出血を助長するおそれがある]
- (3) 出血傾向並びにその素因のある患者 [出血した時、それを 助長するおそれがある]
- (4) 冠動脈狭窄を合併する患者 [本剤投与による脈拍数増加に より狭心症を誘発する可能性がある](【警告】の項、「重要 な基本的注意」の項(3)及び「重大な副作用」の項1)参照)
- (5) 糖尿病あるいは耐糖能異常を有する患者「出血性有害事象 が発現しやすい]
- (6) 重篤な肝障害のある患者 [シロスタゾールの血中濃度が上 昇するおそれがある]
- (7) 腎障害のある患者 [腎機能が悪化するおそれがある。また、 シロスタゾールの代謝物の血中濃度が上昇するおそれがあ る。](「**重大な副作用**」の項7)参照)
- (8) 持続して血圧が上昇している高血圧の患者(悪性高血圧等) (「その他の注意 | の項(2)参照)

2. 重要な基本的注意

- (1) 本剤の脳梗塞患者に対する投与は脳梗塞の症状が安定して から開始すること。
- (2) 脳梗塞患者への投与にあたっては、他の血小板凝集を抑制 する薬剤等との相互作用に注意するとともに、高血圧が持 続する患者への投与は慎重に行い、投与中は十分な血圧の コントロールを行うこと。(「**慎重投与**]の項(1)及び「**相互作** 用」の項参照)
- (3) 冠動脈狭窄を合併する患者で、本剤を投与中に過度の脈拍 数増加があらわれた場合には、狭心症を誘発する可能性が あるので、このような場合には減量又は中止するなどの適切な処置を行うこと。(【警告】の項、「慎重投与」の項(4)及 び「重大な副作用」の項1)参照)
- (4) 本剤はPDE3阻害作用を有する薬剤である。海外において PDE3阻害作用を有する薬剤(ミルリノン、ベスナリノン) に関しては、うっ血性心不全(NYHA分類Ⅲ~Ⅳ)患者を対象にしたプラセボ対照長期比較試験において、生存率がプ ラセボより低かったとの報告がある。また、うっ血性心不 全を有しない患者において、本剤を含むPDE3阻害剤を長 期投与した場合の予後は明らかではない。



3. 相互作用

本剤は、主として肝代謝酵素CYP3A4及び一部CYP2D6、CYP2C19で代謝される。

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
抗凝り等いかです。 が関することでは、 が関するとでは、 がでは、 がでは	出血した時、それを助 長するおそれがある。 併用時には出血等の副 作用を予知するため、 血液凝固能検査等を十 分に行う。	本剤は血小板凝集抑制作用を有するため、これら薬剤と併用すると出血を助長するおそれがある。
素阻 ドマアル 抗ナー等ム等ルス 素阻 ドマアル 抗 ナー 等 ム 等ルス サルス サル	本剤の作用が増強する おそれがある。併用が もある。併用は は用量から開始すること。 また、グレープフルー ツジュースとの同時服 用をしないように注意 すること。	これらの薬剤あるい はグレープフルーツ ジュースの成分が CYP3A4を阻害する ことにより、本剤の 血中濃度が上昇する ことがある。
(CYP2C19)を 阻害する薬剤	本剤の作用が増強する おそれがある。併用す る場合は減量あるいは 低用量から開始するな ど注意すること。	これらの薬剤が CYP2C19を阻害す ることにより、本剤 の血中濃度が上昇す ることがある。

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)

1) うっ血性心不全、心筋梗塞、狭心症、心室頻拍 うっ血性心不全、心筋梗塞、狭心症、心室頻拍があらわれることがあるので、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) 出血

脳出血等の頭蓋内出血 状:頭痛、悪心・嘔吐、意識障害、片麻痺等)があらわれることがある。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。

肺出血、消化管出血、鼻出血、眼底出血等 肺出血、消化管出血、鼻出血、眼底出血等があらわれることがある。 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。

- 3) **胃・十二指腸潰瘍** 出血を伴う胃・十二指腸潰瘍があら 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。
- 4) **汎血球減少、無顆粒球症、血小板減少** 汎血球減少、無 顆粒球症、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。
- 5) **間質性肺炎** 発熱、咳嗽、呼吸困難、胸部X線異常、好酸球増多を伴う間質性肺炎があらわれることがある。このような場合には投与を中止し、副腎皮質ホルモン剤の投与等の適切な処置を行うこと。
- 6) **肝機能障害、黄疸** AST(GOT)、ALT(GPT)、Al-P、LDH等の上昇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。
- 7) **急性腎不全** 急性腎不全があらわれることがあるので、 腎機能検査を行う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し、適切な処置を行うこと。

(2) その他の副作用

	31 [7]]
	頻度不明
過敏症注1)	発疹、皮疹、蕁麻疹、そう痒感、光線過敏症、 紅斑等
循環器注2)	動悸、頻脈、ほてり、血圧上昇、心房細動、上 室性頻拍、上室性期外収縮、心室性期外収縮等 の不整脈、血圧低下等
精神神経系注2)	頭痛・頭重感、めまい、不眠、しびれ感、眠気、 振戦、肩こり、失神・一過性の意識消失等
消化器	腹痛、悪心・嘔吐、食欲不振、下痢、胸やけ、 腹部膨満感、味覚異常、□渇等
血液	貧血、白血球減少、好酸球增多等
出血傾向	皮下出血、血尿等
肝臓	AST (GOT) 、ALT (GPT) 、Al-P、LDHの上昇等
腎臓	BUN上昇、クレアチニン上昇、尿酸値上昇、 頻尿、排尿障害等
その他	発汗、浮腫、胸痛、血糖上昇、耳鳴、疼痛、倦 怠感、脱力感、結膜炎、発熱、脱毛、筋痛

- 注1) このような場合には投与を中止すること。
- 注2) このような場合には減量又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

ー般に高齢者では生理機能が低下しているので、減量するな ど注意すること。

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。[動物実験(ラット)で異常胎児の増加並びに出生児の低体重及び死亡児の増加が報告されている]
- (2) 授乳中の婦人には本剤投与中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

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(使用経験が少ない)。

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)

9. その他の注意

- (1) イヌを用いた13週間経口投与毒性試験及び52週間経口投与毒性試験において、高用量で左心室心内膜の肥厚及び冠状動脈病変が認められ、無毒性量はそれぞれ30mg/kg/day、12mg/kg/dayであった。ラット及びサルでは心臓の変化は認められなかった。1週間静脈内投与心臓毒性試験では、イヌに左心室心内膜、右心房心外膜及び冠状動脈の変化がみられ、サルでは軽度の左心室心内膜の出血性変化が認められた。他のPDE阻害剤や血管拡張剤においても動物に心臓毒性が認められており、特にイヌは発現しやすい動物種であると報告されている。
- (2) 遺伝的に著しく高い血圧が持続し脳卒中が発症するとされているSHR-SP(脳卒中易発症高血圧自然発症ラット)において、シロスタゾール0.3%混餌投与群は対照群に比較して生存期間の短縮が認められた。(平均寿命:シロスタゾール群40.2週、対照群43.5週)
- (3) 脳梗塞再発抑制効果を検討する試験において、シロスタゾール群に糖尿病の発症例及び悪化例が多くみられた。

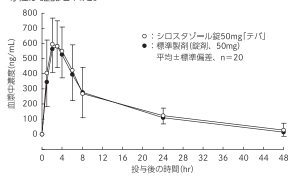
(4) シロスタゾール100mgとHMG-CoA還元酵素阻害薬ロバスタチン (国内未承認) 80mgを併用投与したところ、ロバスタチン単独投与に比べてロバスタチンのAUCが64%増加したとの海外報告がある。

【薬物動態】

1. 生物学的同等性試験1)

●シロスタゾール錠50mg「テバ」

シロスタゾール錠50mg「テバ」と標準製剤を、クロスオーバー法によりそれぞれ2錠(シロスタゾールとして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)~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。



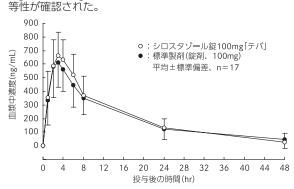
薬物動態パラメータ

(平均±標準偏差、n=20)

	投与量 (mg)	AUC ₀₋₄₈ (ng·hr/mL)	Cmax (ng/mL)	Tmax (hr)	T _{1/2} (hr)
シロスタゾール錠	100	8436	663	2.9	14.6
50mg[テバ]		±2999	±145	±1.1	±7.4
標準製剤	100	7879	637	3.0	12.8
(錠剤、50mg)		±2726	±145	±1.2	±7.1

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。

●シロスタゾール錠100mg[テバ] シロスタゾール錠100mg[テバ]と標準製剤を、クロスオーバー法によりそれぞれ1錠(シロスタゾールとして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)~log(1.25)の範囲内であり、両剤の生物学的同



薬物動態パラメータ

(平均±標準偏差、n=17)

214175227011 12 1	-	٠,	5 1/31 1	F1107	,
	投与量	AUC ₀₋₄₈	Cmax	Tmax	T1/2
	(mg)	(ng·hr/mL)	(ng/mL)	(hr)	(hr)
シロスタゾール錠	100	9851	692	3.1	11.7
100mg[テバ]	100	±2649	±158	±0.7	±6.8
標準製剤	100	9353	654	2.9	14.7
(錠剤、100mg)	100	±2493	±198	±0.8	±10.0

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)

シロスタゾール錠50mg[テバ]及びシロスタゾール錠100mg [テバ]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。

ourig)

抗血小板作用

(1) in vitroでの血小板凝集抑制作用及び凝集塊解離作用 シロスタゾールは、ADP、コラーゲン又はアラキドン酸に よって惹起したウサギ血小板凝集を用量依存的に抑制し、そのIC50値は各々 1.8×10^{-5} M、 8.0×10^{-6} M及び 1.5×10^{-5} M であった。また、ADP、コラーゲン又はアラキドン酸による 血小板の凝集塊に対し、用量依存的($3\sim30\,\mu$ M) で有意な解離作用を示した。

【薬効薬理】3)

シロスタゾールは、血小板及び血管平滑筋においてホスホジエ

ステラーゼ(PDE)Ⅲを選択的に阻害することにより、強力な血

小板凝集抑制作用及び血管拡張作用をあらわす。

(2) ex vivoでの血小板凝集抑制作用

シロスタゾール (10mg/kg, p.o.)は、ビーグル犬のex vivo 系におけるADP又はコラーゲン凝集に対し、経時的に有意な抑制作用を示した。

【有効成分に関する理化学的知見】

一般名:シロスタゾール(Cilostazol)

化学名:6-[4-(1-Cyclohexyl-1*H*-tetrazol-5-yl) butyloxy] -

3,4-dihydroquinolin-2(1*H*)-one

分子式:C20H27N5O2 分子量:369.46 融 点:158~162℃

性 状:白色〜微黄白色の結晶又は結晶性の粉末である。メタ

ノール、エタノール(99.5)又はアセトニトリルに溶け

にくく、水にほとんど溶けない。

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、シロスタ ゾール錠50mg[テバ]及びシロスタゾール錠100mg[テバ]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】

※※●シロスタゾール錠50mg[テバ]

PTP包装: 100錠(10錠×10)、1,000錠(10錠×100)

●シロスタゾール錠100mg[テバ] PTP包装:100錠(10錠×10)

【主要文献】

1) 武田テバファーマ(㈱社内資料(生物学的同等性試験)

2) 武田テバファーマ(株)社内資料(溶出試験)

3) 武田テバファーマ(株)社内資料(薬効薬理試験)

4) 武田テバファーマ㈱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。 武田テバファーマ株式会社 武田テバ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

受付時間 9:00~17:30(土日祝日・弊社休業日を除く)

※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

※製造販売元

武田テパファーマ株式会社 名古屋市中村区太閤一丁目24番11号

PQU73302 PQU73402