※※印:2016年10月改訂(第6版、社名変更等に伴う改訂)

※印:2015年 2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

		50mg	100mg
*	承認番号	22600AMX01342000	22600AMX01343000
*	薬価収載	2015年 6月	2015年 6月
	販売開始	2009年11月	2009年11月



日本薬局方

サルポグレラート塩酸塩錠

ルポグレラート_{塩酸塩錠}50mg 「テバ」 レポグレラート_{塩酸塩錠} 100mg 「テバ」

Sarpogrelate Hydrochloride Tab. 50mg · 100mg "TEVA"

【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、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]
- (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)

【組成・性状】

		サルポグレラ 錠50mg「テバ		サルポグレラ 錠100mg「テ	
		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
組	且 成	〈添加物〉 カルナウ ン、ステ ロース、i ニルアル	バロウ、軽 アリン酸マ 部分アルフ: コール (部分	「無水ケイ酸」 グネシウム、アー化デンプトけん化物)、 トール、無水グ	、酸化チタ ヒプロメ ン、ポリビ マクロゴー
性	 数			コーティング	
部	別コード (PTP)	t \$1		t S2	
Ø.	表 (直径mm)	(t) S1	7.1	t 52	8.6
外形 (サイズ	裏 (重量mg)		145		290
	側面 (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□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) 月経期間中の患者 [出血を増強するおそれがある]
- (2) 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]
- (3) 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]
- (4) 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)

菜	剤名等	臨床症状・措置方法	機序・危険因子
抗凝固		出血傾向を増強するお	相互に作用を増強す
	レファリン	それがある。	る。
等			
血力は	板凝集抑制		
1	を有する薬		
剤			
ア	スピリン		
チ:	クロピジン		
塩	酸塩		
シ[コスタゾー		
ルル			
	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)

- 1) 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。
- 2) 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。
- 3) **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。
- 4) 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、そう痒、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、□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
- 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 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

- (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)で胚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]
- (2) 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

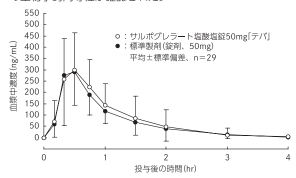
薬剤交付時:PTP包装の薬剤はPTPシートから取り出して服 用するよう指導すること。(PTPシートの誤飲により、硬い鋭 角部が食道粘膜へ刺入し、更には穿孔をおこして縦隔洞炎等 の重篤な合併症を併発することが報告されている)

【薬物動態】

1. 生物学的同等性試験1)

●サルポグレラート塩酸塩錠50mg「テバ」

サルポグレラート塩酸塩錠50mg[テバ]と標準製剤を、ク ロスオーバー法によりそれぞれ 1錠 (サルポグレラート塩 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)~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

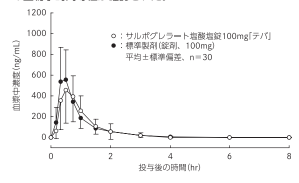
(平均±標準偏差、n=29)

	投与量 (mg)	AUC ₀₋₄ (ng·hr/mL)	Cmax (ng/mL)	Tmax (hr)	T _{1/2} (hr)
サルポグレラート塩酸 塩錠50mg「テバ」	50	317.5 ±184.7		0.59 ±0.25	0.58 ±0.24
標準製剤 (錠剤、50mg)	50	284.3 ±114.2		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。

●サルポグレラート塩酸塩錠100mg[テバ]

サルポグレラート塩酸塩錠100mg[テバ]と標準製剤を、ク ロスオーバー法によりそれぞれ T錠 (サルポグレラート塩 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)~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。



※※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

薬物動態パラメータ

投与量

(平均±標準偏差、n=30)					
AUCo-8 ng·hr/mL)	Cmax (ng/mL)	Tmax (hr)	T _{1/2} (hr)		
81.4		0.62	0.56		

	(mg)	(ng·hr/mL)	(ng/mL)	(hr)	(hr)
サルポグレラート塩酸 塩錠100mg[テバ]	100	481.4 ±180.2			0.56 ±0.19
標準製剤 (錠剤、100mg)	100	493.1 ±197.8			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)

サルポグレラート塩酸塩錠50mg「テバ」及びサルポグレラー ト塩酸塩錠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。

【薬効薬理】3)

サルポ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】

-般名:サルポグレラート塩酸塩(Sarpogrelate Hydrochloride) 化学名:(2RS)-1-Dimethylamino-3-{2-[2-(3-methoxyphenyl) ethyl] phenoxyl propan-2-yl hydrogen succinate

monohydrochloride

分子式: C24H31NO6・HCl

分子量:465.97

性 状:サルポ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。結晶多形が認められる。

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、サルポグレ ラート塩酸塩錠50mg[テバ]及びサルポグレラート塩酸塩錠 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】

- ●サルポグレラート塩酸塩錠50mg「テバ」 PTP包装: 100錠(10錠×10)
- サルポグレラート塩酸塩錠100mg「テバ」 PTP包装: 100錠(10錠×10)

【主要文献】

- 1) 佐藤等: 医学と薬学, 62(2), 297, 2009
- 2) 武田テバファーマ(株)社内資料(溶出試験)
- 3) 第十六改正日本薬局方解説書
- 4) 武田テバファーマ(株社内資料(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)

**製造販売元

武田テバファーマ株式会社

名古屋市中村区太閤一丁目24番11号