令和4年11月

医療関係者各位

株式会社陽進堂

## 「使用上の注意」改訂のお知らせ

### 持続性 ARB/利尿薬合剤 日本薬局方

# ロサルタンカリウム・ヒドロクロロチアジド錠 製品名:ロサルヒド配合錠LD「YD」/HD「YD」

今般、令和4年11月16日付厚生労働省医薬・生活衛生局医薬安全対策課長通知及び自主改訂により下記の通り使用上の注意事項を変更致しましたので、お知らせ申し上げます。(下線部分が変更箇所です。\_\_\_:薬生安通知、\_\_\_:自主改訂)

ご使用に際しましては、下記改訂内容をご参照賜りますようお願い申し上げます。

る。本剤の投与中れる成分の はグレープフルー CYP3A4 阻害作 ツジュースの摂取用により本剤の

有効成分である

ムの活性代謝物 の血中濃度が低 下するため、本 剤の降圧作用が 減弱されるおそ れがある。

は避けること。

記

#### 〈改訂内容〉

***************************************	
改訂後	改訂前(部:削除)
3.相互作用	3.相互作用
本剤の成分であるロサルタンカリウムは、薬物代謝	本剤の成分であるロサルタンカリウムは、主に薬物
酵素チトクローム P450 2C9(CYP2C9)及び	代謝酵素チトクローム P450 2C9(CYP2C9)により活
3A4(CYP3A4)により活性代謝物であるカルボン酸	性代謝物であるカルボン酸体に代謝される。なお、
体に代謝される。なお、本剤の成分であるヒドロクロ	本剤の成分であるヒドロクロロチアジドは、ほとんど
ロチアジドは、ほとんど代謝されることなく尿中に排	代謝されることなく尿中に排泄される。
泄される。	
<b>(1) 併用禁忌</b> (併用しないこと)	<b>(1) 併用禁忌</b> (併用しないこと)
変更なし	省略
<b>(2) 併用注意</b> (併用に注意すること)	(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	薬剤名等 臨床症状・措置方法 機序・危険因子
変更なし	省略
スルフィンピラゾ 変更なし	スルフィンピラゾ   省略
ン	
グレープフルー 降圧作用が減弱 グレープフルー	
ツジュース されるおそれがあ ツジュースに含ま	

改訂後 改訂前( 部:削除) 4.副作用 4.副作用 (1)重大な副作用 (1)重大な副作用 1)~11) 省略 1)~11) 変更なし 12)間質性肺炎、肺水腫、急性呼吸窮迫症候群(い 12)間質性肺炎、肺水腫(いずれも頻度不明) ずれも頻度不明) 間質性肺炎、肺水腫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、直ちに適切な処置を行うこ と。また、ヒドロクロロチアジド服用後、数分から 数時間以内に急性呼吸窮迫症候群が発現した との報告がある1)~4)。 13)~16) 変更なし 13)~16) 省略 [主要文献] [主要文献] 1) Pottegard A, et al.: J. Intern. Med. 2017; 282: 1) Rai A, et al.: Am J Respir Crit Care Med. 322-331 2016; 193: A1890 2) Pedersen SA, et al.: J. Am. Acad. Dermatol. 2) Jansson PS, et al. : J Emerg Med. 2018; 55: 2018; 78: 673-681 3) (株)陽進堂社内資料:生物学的同等性試験 3) Vadas P.: Am J Emerg Med. 2020; 38: 4) (株)陽進堂社内資料:生物学的同等性試験 1299.e1-1299.e2 5) 日本薬局方解説書、廣川書店 4) Kane SP, et al.: Perfusion. 2018; 33: 320-322 6) (株)陽進堂社内資料:安定性試験 5)~11) 改訂前の文献 1)~7)の番号繰り下げ

#### 〈改訂理由〉

- ・「相互作用」の項の一部改訂、及び「併用注意」への追記 先発製剤が CCDS(企業中核データシート)変更に伴う改訂を行ったため、本剤においても追記して 注意喚起することと致しました。
- ・「重大な副作用」への追記、及び「主要文献」の追加 令和4年11月16日付 厚生労働省医薬・生活衛生局医薬安全対策課長通知に基づき、「急性呼吸窮 迫症候群」及び副作用発現状況等を追記致しました。また、合わせて主要文献を追加致しました。
- ●DSU No.313(2022 年 12 月発行)掲載予定 スマートフォン・タブレット版のDSUも公開されます。(https://dsu-system.jp/Web)
- 改訂添付文書情報につきましては、陽進堂ホームページの医療関係者様向けサイト(https://www.yoshindo.co.jp/) 及び総合機構のホームページ「医薬品に関する情報」(https://www.pmda.go.jp/safety/info-services/drugs/0001.html) にも掲載しております。 一添文ナビー
- 添付文書閲覧アプリ「添文ナビ」をダウンロードし、GS1 バーコードを読み取ることで、 PMDA ホームページの最新の電子化された添付文書を確認頂くこともできます。

iOS 版

Android 版



ロサルヒド配合錠「YD」のGS1バーコード



● PMDA による医薬品医療機器情報配信サービス「PMDA メディナビ」にご登録頂きますと、医薬品の重要な安全性情報 がタイムリーにメール配信されます。(https://www.pmda.go.jp/safety/info-services/medi-navi/0007.html)

お問い合わせは、担当 MR 又は弊社医薬営業本部までご連絡ください。 ㈱陽進堂 医薬営業本部 ▼ 0120-647-734

以上