「使用上の注意」改訂のお知らせ

ソビラール錠 100・150 は、 プロパフェノン塩酸塩錠 100mg・150mg「オーハラ」 (2012 年 12 月薬価収載) に販売名が変更になりました。

平成 23 年 11 月

製造販売元 大原薬品工業株式会社

お問い合わせ先:安全管理部 TEL:03-6740-7701

FAX: 03-6740-7701

不整脈治療剤

劇薬、処方せん医薬品注1)

日本薬局方 プロパフェノン塩酸塩錠

ソビラール。 サビラール。 銀150

SOBIRAL® TABLETS100 SOBIRAL® TABLETS150

注1) 注意-医師等の処方せんにより使用すること

この度、弊社製品『ソビラール®錠 100・150』の【使用上の注意】を改訂いたしますので、お知らせ申し上げます。

今後のご使用に際しましては、下記の内容をご参照下さいますようお願い申し上げます。

1. 改訂内容(改訂項目のみ抜粋)

〔 部:追記箇所〕

自主改訂により変更いたします。

改 訂 後 改 訂 前

【禁忌】(次の患者には投与しないこと)

- (1)、(2) <略:現行どおり>
- (3) リトナビル、ミラベグロンを投与中の患者(「3. 相 互作用」の項参照)

【使用上の注意】

- 3. 相互作用
- (1)併用禁忌(併用しないこと)

薬剤名等	臨床症状·措置方法	機序・危険因子
リトナビル (ノービア)	<略:現行どおり>	<略:現行 どおり>
ミラベグロン (ベタニス)	QT延長、心室性不 整脈(Torsades de Pointesを含む)等を 起こすおそれがあ る。	<u>ともに催不整脈作用があり、またミラベグロンのCYP2D6阻害作用により、本</u> 別の血中濃度が上昇する可能性がある。

【禁忌】(次の患者には投与しないこと)

- (1)、(2) < 略>
- (3) リトナビルを投与中の患者(「3. 相互作用」の項参照)

【使用上の注意】

- 3. 相互作用
- (1)併用禁忌(併用しないこと)

薬剤名等	臨床症状・措置方法	機序・危険因子
リトナビル (ノービア)	本剤の血中濃度が 大幅に上昇し、不整 脈、血液障害、痙攣 等の重篤な副作用 を起こすおそれが ある。	リトナビルのチ トクロームP450 に対する競合的 阻害作用による と考えられてい る。

2. 改訂理由

自主改訂(部): 先発会社の改訂に伴い、本剤においても同様の記載をいたします。

☆改訂内容につきましては、日本製薬団体連合会発行「DSU 医薬品安全対策情報 No.205」に掲載されます。

ソビラール®錠 100·150 改訂後の【使用上の注意】全文 (改訂箇所: * * · 下線部)

(* 【禁忌】(次の患者には投与しないこと)

- (1) うっ血性心不全のある患者[本剤は心機能抑制作用があるため、心不全を悪化させる可能性がある。]
- (2) 高度の房室ブロック、高度の洞房ブロックのある患者 〔刺激伝導障害を悪化させ、完全房室ブロックや高度の 徐脈に陥る可能性がある。〕
- (3) リトナビル、ミラベグロンを投与中の患者(「3. 相互作用」の項参照)

【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) 基礎心疾患(心筋梗塞、弁膜症、心筋症等)のある患者[心 不全、心室頻拍等が出現するおそれがある。]
- (2) 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 [これらの障害をさらに悪化させるおそれがある。]
- (3) 著明な洞性徐脈のある患者[より強い徐脈状態となるおそれがある。]
- (4) 肝機能障害のある患者〔血中濃度が上昇するおそれがある。〕
- (5) 高齢者(「5. 高齢者への投与」の項参照)
- (6) 重篤な腎機能障害のある患者[血中濃度が上昇するおそれがある。]
- (7) 血清カリウム低下のある患者[心室頻拍等を来すおそれがある。]

2. 重要な基本的注意

- (1) 本剤は他の抗不整脈薬が使用できないか又は無効の場合にのみ適用を考慮すること。
- (2) 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。

特に、次の患者又は場合には、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。

- 1) 基礎心疾患(心筋梗塞、弁膜症、心筋症等)があり、心 不全を来すおそれのある患者 [心室頻拍、心室細動等 が発現するおそれが高いので、開始後1 ~ 2 週間は 入院させること。]
- 2) 高齢者[入院させて開始することが望ましい。(「5. 高齢者への投与」の項参照)]
- 3) 他の抗不整脈薬との併用〔有効性、安全性が確立して いない。〕
- 4) 肝機能障害、重篤な腎機能障害、心機能低下のある患者[本剤は肝臓での代謝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い。]
- (3) 本剤は**心臓ペーシング閾値**を上昇させる場合があるので、恒久的ペースメーカー使用中の患者には十分注意して投与すること。なお、異常が認められた場合には、直ちに投与を中止すること。
- (4) 1日用量450mgを超えて投与する場合には、副作用発現 の可能性が増大するので注意すること。

3. 相互作用

本剤は、主として肝の薬物代謝酵素CYP2D6、CYP3A4及びCYP1A2で代謝される。

(1)併用禁忌(併用しないこと)

	, minimum (minimum minimum min		
	薬剤名等	臨床症状・措置方法	機序・危険因子
	リトナビル	本剤の血中濃度が大	リトナビルのチ
	(ノービア)	幅に上昇し、不整脈、	トクロームP450
		血液障害、痙攣等の	に対する競合的
		重篤な副作用を起こ	阻害作用による
		すおそれがある。	と考えられてい
			る。
**	ミラベグロン	QT延長、心室性不整	ともに催不整脈
	<u>(ベタニス)</u>	脈(Torsades de Pointes	作用があり、ま
		を含む)等を起こすお	たミラベグロン
		<u>それがある。</u>	のCYP2D6 阻
			害作用により、
			本剤の血中濃度
			が上昇する可能
			<u>性がある。</u>

(2)併用注意(併用に注意すること)

_/	ガカエ思(ガカに)	エボッツにこ	
	薬剤名等	臨床症状・措置方法	機序・危険因子
	ベラパミル	動物実験において、	薬理学的な相加
		本剤の心臓に対する	作用によると考
		作用が増強するとの	えられている。
		報告がある。	
	β遮断剤	心収縮力低下、血圧	肝での代謝を抑
	メトプロロール	低下、めまい、ふら	制し、β遮断剤の
	プロプラノロール	つき等の症状があら	血中濃度が上昇
		われることがある。	するためと考え
			られている。
	ワルファリン	ワルファリンの作用	本剤がワルファ
		を増強することがあ	リンの代謝を阻
		る。	害することがあ
			る。
	ジゴキシン	ジゴキシンの作用を	本剤がジゴキシ
		増強し、ジゴキシン	ンの腎排泄を抑
		の中毒症状があらわ	制し、血中ジゴ
		れることがある。	キシン濃度を上
			昇させる。
	アミノフィリン	本剤がこれらの薬剤	肝薬物代謝酵素
	水和物	の作用を増強するこ	が阻害され、こ
	コリンテオフィリン	とがある。	れらの薬剤のク
	テオフィリン		リアランスが低
			下するため、血
			中濃度が上昇す
			ると考えられ
			る。
	セイヨウオトギ	本剤の代謝が促進さ	セイヨウオトギ
	リソウ	れ血中濃度が低下す	リソウにより誘
	(St. John's Wort,	るおそれがあるの	導されたチトク
	セント・ジョー	で、本剤投与時はセ	ロームP450が本
	ンズ・ワート)	イヨウオトギリソウ	剤の代謝を促進
	含有食品	含有食品を摂取しな	し、クリアランス
		いよう注意するこ	を上昇させるた
		٥٤	めと考えられる。

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)

心室頻拍(Torsades de Pointesを含む)、心室細動、洞停止、洞房ブロック、房室ブロック、徐脈、失神:定期的かつ必要に応じて心電図検査等を行うこと。異常が観察された場合には、投与を中止し、適切な処置を行うこと。

(2)その他の副作用

(2) C O) ICO) Billy II			
		副作用の頻度	
		頻度不明	
循 環 器	异注2)	脚ブロック、動悸、胸痛	
肝 臓 注2)	AST (GOT) 上昇、ALT (GPT) 上昇、		
月 加烏	順	<i>Al</i> - P上昇、 γ - GTP上昇、黄疸等	
腎	臓	BUN上昇等	
<u>ш</u> .	液	好酸球增多等	
精神神経	系	めまい・ふらつき、頭痛・頭重等	
消化	器	嘔気・嘔吐、食欲不振、腹痛、	
1H 1L	112	軟便・下痢、便秘、腹部膨満感等	
過敏症	Ē 注3)	発疹、乱痒等	
そ の	・の他	□怠感、浮腫、味覚倒錯、中性脂肪の	
-(0)	TE	上昇、尿酸の上昇、ほてり、筋肉痛	

- 注2) 異常がみられた場合には減量又は中止すること。
- 注3) このような症状があらわれた場合には投与を中止すること。

5. 高齢者への投与

高齢者では、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ので慎重に投与すること。また、加齢とともに徐脈、刺激伝導系の障害を来しやすくなるので、投与量に十分注意すること。(「2. 重要な基本的注意」の項参照)

6. 妊婦、産婦、授乳婦等への投与

- (1) 妊婦等: 妊婦又は妊娠している可能性のある婦人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。 〔妊娠中の投与に関する安全性は確立していない。〕
- (2) 授乳婦: 投与中は授乳を避けさせること。〔動物実験で母乳中へ移行することが報告されている。〕

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。

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、更には穿孔を起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) 外国で、心筋梗塞の既往歴のある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。
- (2) 外国において特異体質的反応であろうと考えられる顆粒球減少症が1 例、敗血症を伴う無顆粒球症が1 例ずつ報告されている。無顆粒球症は8 週間の投薬後に出現し、休薬後同じ期間をかけて回復したと報告されている。
- (3) 外国において味覚異常が報告されている。
- (4) ラットに高用量(臨床用量の40~70倍)を長期間投与した場合、尿細管に結晶析出が認められたとの報告がある。
- (5) サル、イヌ及びウサギにおいて高用量を静脈内投与すると可逆性の精子形成障害が起こることが報告されている。