

貯 法：室温保存
有効期間：3年

処方箋医薬品^{注)}

循環機能改善剤

トラピジル錠

トラピジル錠50mg「サワイ」

トラピジル錠100mg「サワイ」

TRAPIDIL Tablets [SAWAI]

注)注意—医師等の処方箋により使用すること

日本標準商品分類番号
872171

	錠50mg	錠100mg
承認番号	22700AMX00044000	22700AMX00045000
販売開始	1987年10月	1987年10月

2. 禁忌(次の患者には投与しないこと)

- 2.1 頭蓋内出血発作後、止血が完成していないと考えられる患者[本剤は血小板凝集抑制作用を有する。]
2.2 本剤の成分に対し過敏症の既往歴のある患者

3. 組成・性状

3.1 組成

品名	トラピジル錠50mg「サワイ」	トラピジル錠100mg「サワイ」
有効成分 [1錠中]	日局トラピジル 50mg	100mg
添加剤	カルナウバロウ、カルメロースCa、軽質無水ケイ酸、結晶セルロース、サラシミツロウ、酸化チタン、ステアリン酸Mg、乳糖、ヒドロキシプロピルセルロース、ヒプロメロース、マクロゴール6000	

3.2 製剤の性状

品名	トラピジル錠50mg「サワイ」	トラピジル錠100mg「サワイ」
外 形		
剤 形	フィルムコーティング錠	
性 状	白色	
直径(mm)	6.1	8.1
厚さ(mm)	3.7	4.3
重量(mg)	約93	約186
識別コード	SW 693	SW 694

4. 効能又は効果

狭心症

6. 用法及び用量

〈トラピジル錠50mg「サワイ」〉

通常、成人1回2錠(トラピジルとして100mg)、1日3回経口投与する。

なお、症状により適宜増減する。

〈トラピジル錠100mg「サワイ」〉

通常、成人1回1錠(トラピジルとして100mg)、1日3回経口投与する。

なお、症状により適宜増減する。

9. 特定の背景を有する患者に関する注意

9.3 肝機能障害患者

副作用が発現しやすくなる。

9.5 妊婦

妊娠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。動物実験(マウス)で、高用量において胎児の発育遅延が認められている。

9.6 授乳婦

治療上の有益性及び母乳栄養の有益性を考慮し、授乳の継続又は中止を検討すること。動物実験(ラット)で、乳汁中への移行が認められている。

9.7 小児等

小児等を対象とした有効性及び安全性を指標とした臨床試験は実施していない。

9.8 高齢者

減量するなど注意すること。一般に生理機能が低下している。

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と。

11.1 重大な副作用

11.1.1 皮膚粘膜眼症候群(Stevens-Johnson症候群)(頻度不明)

11.1.2 肝機能障害(頻度不明)、黄疸(頻度不明)

AST・ALT・γ-GTP上昇等の肝機能障害、黄疸があらわれることがある。

11.2 その他の副作用

	1%以上	1%未満	頻度不明
過敏症			発疹・発赤、そよ痒感等
肝臓			AST・ALTの上昇、総ビリルビンの上昇等
消化器	嘔気、食欲不振	胃重感、胃部不快感、便秘	胃部膨満感、嘔吐、腹痛、下痢、口渴、口内炎等
精神神経系		頭痛、めまい、頭部不快感	眠気、しげれ感、不眠、筋肉・関節痛等
循環器			胸部圧迫感、心悸亢進、頻脈、徐脈、血圧低下、胸部不快感、不整脈等
血液			白血球減少、赤血球減少、血小板減少、好酸球增多、出血傾向等
その他			味覚異常、顔面潮紅、発熱、悪寒・戦慄、倦怠感、気分不良、発汗、女性化乳房、呼吸困難、リンパ節腫脹、疼痛、浮腫

13. 過量投与

13.1 症状

本剤の大量服用(トラピジルとして15g)で、重症ショック(昏睡状態、頻回の嘔吐、全身痙攣、血圧低下、呼吸困難、四肢冷感等)があらわれたとの報告がある¹⁾。

13.2 処置

直ちに胃腸洗浄、強制利尿等の医薬品中毒に対する一般処置を行った後、吸着型血液浄化法(DHP)と血液透析を併用して行ったところ、臨床所見の急速な改善が認められたとの報告がある。また、本剤では、循環虚脱に対する処置が重要と考えられている¹⁾。

14. 適用上の注意

14.1 薬剤交付時の注意

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

膠原病及び類似の疾患の患者に本剤を投与したところ、副作用の発現頻度が高かったので、これらの患者には投与しないことが望ましいとの報告がある。

16. 薬物動態

16.1 血中濃度

16.1.1 生物学的同等性試験

〈トラピジル錠50mg「サワイ」〉

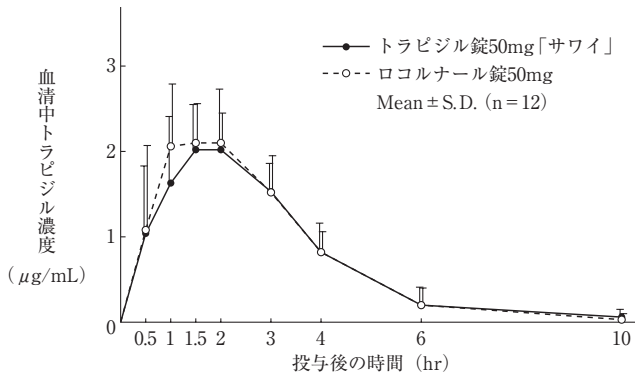
トラピジル錠50mg「サワイ」とロコルナール錠50mgを健康成人男子にそれぞれ2錠(トラピジルとして100mg)空腹時単回経口投与(クロスオーバー法)を行った結果、2錠とも血中濃度曲線は重複した。

バー法)し、血清中トラピジル濃度を測定した。得られた薬物動態パラメータ(AUC、Cmax)について統計解析を行った結果、両剤の生物学的同等性が確認された²⁾。

各製剤2錠投与時の薬物動態パラメータ

	Cmax ($\mu\text{g}/\text{mL}$)	Tmax (hr)	T _{1/2} (hr)	AUC _{0-10hr} ($\mu\text{g}\cdot\text{hr}/\text{mL}$)
トラピジル錠50mg 「サワイ」	2.57±0.35	1.4±0.6	1.3±0.7	7.34±1.47
ロコルナール錠 50mg	2.48±0.38	1.3±0.5	1.3±0.6	7.61±1.71

(Mean±S. D.)



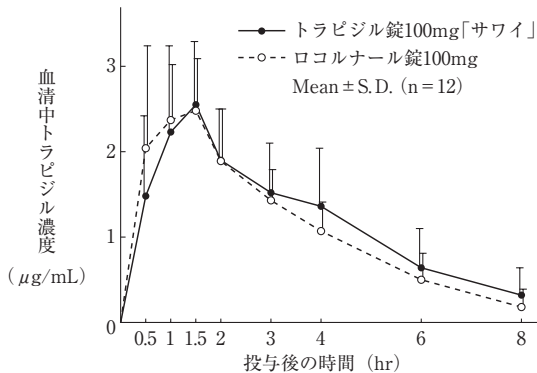
〈トラピジル錠100mg「サワイ」〉

トラピジル錠100mg「サワイ」とロコルナール錠100mgを健康成人男子にそれぞれ1錠(トラピジルとして100mg)空腹時単回経口投与(クロスオーバー法)し、血清中トラピジル濃度を測定した。得られた薬物動態パラメータ(AUC、Cmax)について統計解析を行った結果、両剤の生物学的同等性が確認された³⁾。

各製剤1錠投与時の薬物動態パラメータ

	Cmax ($\mu\text{g}/\text{mL}$)	Tmax (hr)	T _{1/2} (hr)	AUC _{0-8hr} ($\mu\text{g}\cdot\text{hr}/\text{mL}$)
トラピジル錠100mg 「サワイ」	2.95±0.60	1.6±0.9	3.0±4.5	9.70±2.67
ロコルナール錠 100mg	3.01±0.60	1.1±0.4	1.9±1.0	9.07±1.95

(Mean±S. D.)



血清中濃度ならびにAUC、Cmax等のパラメータは、被験者の選択、液体の採取回数・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

血小板におけるトロンボキサンA₂の合成及び作用を抑制するとともに、血管におけるプロスタサイクリンの産生を促進し、抗血小板作用及び血管拡張作用を発揮する^{4)~9)}。また、抗PDGF(血小板由来成長因子)作用により動脈硬化の進展を抑制する^{10)、11)}。

19. 有効成分に関する理化学的知見

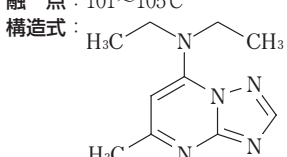
一般名：トラピジル(Trapidil)

化学名：7-Diethylamino-5-methyl[1,2,4]triazolo[1,5-a]pyrimidine

分子式： $\text{C}_{10}\text{H}_{15}\text{N}_5$

分子量：205.26

融点：101~105°C



性状：白色～微黄白色の結晶性の粉末である。水又はメタノールに極めて溶けやすく、エタノール(95)、無水酢酸又は酢酸(100)に溶

けやすく、ジエチルエーテルにやや溶けにくい。1.0gを水100mLに溶かした液のpHは6.5~7.5である。

22. 包装

〈トラピジル錠50mg「サワイ」〉

PTP : 100錠(10錠×10)

〈トラピジル錠100mg「サワイ」〉

PTP : 100錠(10錠×10)

23. 主要文献

- 1) 斎藤徹他：日本救急医学会関東地方会雑誌, 1984 ; 5(2) : 674-678
- 2) 社内資料：生物学的同等性試験(錠50mg)
- 3) 社内資料：生物学的同等性試験(錠100mg)
- 4) 大西治夫他：日薬理誌, 1980 ; 76(6) : 495-503
- 5) Suzuki, Y. et al. : Prostaglandins Leukot. Med., 1982 ; 9(6) : 685-695
- 6) Kawamura, T. et al. : Prostaglandins Med., 1980 ; 5(2) : 113-121
- 7) 大西治夫他：動脈硬化, 1979 ; 7(2) : 407-415
- 8) 後藤義一他：薬理と治療, 1981 ; 9(9) : 3647-3652
- 9) 鴨井久司他：医学と薬学, 1983 ; 9(4) : 1185-1188
- 10) Ohnishi, H. et al. : Life Sci., 1981 ; 28(14) : 1641-1646
- 11) Ohnishi, H. et al. : Life Sci., 1982 ; 31(23) : 2595-2602

*24. 文献請求先及び問い合わせ先

沢井製薬株式会社 医薬品情報センター

〒532-0003 大阪市淀川区宮原5丁目2-30

TEL : 0120-381-999 FAX : 06-7708-8966

26. 製造販売業者等

26.1 製造販売元

沢井製薬株式会社

大阪市淀川区宮原5丁目2-30