\*\*2021年2月改訂(第22版) \*2019年7月改訂

**貯** 法:室温保存 使用期限:外箱に表示

劇薬、処方箋医薬品:注意-医師等の処方箋により使用すること

不整脈治療剤

# リスモワ"ン"P静注50mg Rythmodan"

ジゾピラミドリン酸塩製剤

日本標準商品分類番号	
872129	

承認番号	21800AMX10722
薬価収載	2006年12月
販売開始	1983年 5 月
再審査結果	1989年12月

D0055227

## 【 禁忌 (次の患者には投与しないこと) 】

- 1. 高度の房室ブロック、高度の洞房ブロックのある 患者 [刺激伝導障害が悪化し、完全房室ブロック、 心停止を起こすおそれがある。]
- 2. 重篤なうっ血性心不全のある患者 [催不整脈作用 により心室頻拍、心室細動を起こしやすい。]
- 3. スパルフロキサシン、モキシフロキサシン塩酸塩、トレミフェンクエン酸塩、アミオダロン塩酸塩(注射剤)、エリグルスタット酒石酸塩又はフィンゴリモド塩酸塩を投与中の患者 [「3. 相互作用」の項(1)参照]
- \* 4. 閉塞隅角緑内障の患者 [抗コリン作用により眼圧 が上昇し、症状を悪化させることがある。]
- \* 5. 尿貯留傾向のある患者 [抗コリン作用により、尿 閉を悪化させるおそれがある。]
  - 6. 本剤の成分に対し過敏症の既往歴のある患者

## 【組成・性状】

成 分 1 アンプル (5 mL) 中の分量   有効成分 局外規 ジソビラミドリン酸塩 (50mg) 64.4mg (50mg)   添 加 物 ベンジルアルコール 50mg 132mg   性状・剤形 無色澄明の液体 (注射剤)   pH 4.0~5.0   浸透圧比 約1 (生理食塩液に対する比)	販 売 名	リスモダンP静注	50mg
有効成分 局外規 ジソピラミドリン酸塩 (50mg)   添 加 物 ベンジルアルコール 50mg 132mg   性状・剤形 無色澄明の液体 (注射剤)   pH 4.0~5.0	成	分	- ' ' '
添加物 D-ソルビトール 132mg   性状・剤形 無色澄明の液体 (注射剤)   pH 4.0~5.0	有効成分		64.4mg
pH 4.0~5.0	添加物		U
P	性状・剤形	無色澄明の液体(注	注射剤)
浸 透 圧 比 約1 (生理食塩液に対する比)	pН	4.0~5.0	
	浸透圧比	約1 (生理食塩液に対	付する比)

## 【 効能又は効果 】

緊急治療を要する下記不整脈 期外収縮(上室性、心室性) 発作性頻拍(上室性、心室性) 発作性心房細・粗動

#### 【 用法及び用量 】

通常成人  $1 回 1 \sim 2 \, \text{Pンプル}$  (ジソピラミドとして $50 \sim 100 \, \text{mg}$ 、  $1 \sim 2 \, \text{mg/kg}$ ) を必要に応じてブドウ糖液などに溶解し、 $5 \, \text{分以上かけ緩徐に静脈内に注射する。年齢、症状により適宜増減する。}$ 

## 【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)心筋症、心筋炎、高度の心拡大のある患者「心不全 をきたすおそれがある。]

- (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[刺激伝導障害が悪化するおそれがある。]
- (3)心房粗動のある患者[房室内伝導を促進することがある。]
- (4)うっ血性心不全の患者[心不全を悪化させるおそれがある。]
- (5)腎機能障害のある患者 [本剤の排泄が遅延するおそれがある。]
- (6)肝機能障害のある患者 [肝機能障害が悪化するおそれがある。]
- (7)治療中の糖尿病患者 [低血糖を起こすおそれがある。]
- (8)重症筋無力症の患者 [重症筋無力症を悪化させるお それがある。]
- (9)血清カリウム低下のある患者 [催不整脈作用の誘因となるおそれがある。]
- (10)遺伝性果糖不耐症の患者 [本剤の添加剤D-ソルビトールが体内で代謝されて生成した果糖が正常に代謝されず、低血糖、肝不全、腎不全等が誘発されるおそれがある。]
- \*(11)開放隅角緑内障の患者[抗コリン作用により眼圧が上昇し、症状を悪化させることがある。]
- (12)高齢者 [「5. 高齢者への投与」の項参照]

## 2. 重要な基本的注意

- (1)心電図の連続監視ができる場合にのみ使用すること。
- (2)頻回の血圧測定を行うこと。
- (3)投与中に**血圧低下や新たな伝導障害等**の異常な変動 が観察された場合には、減量あるいは投与の中止等 の適切な処置を行うこと。
- (4)本剤には陰性変力作用及び**キニジン様作用**があるので、十分に注意して投与すること。
- (5)高齢者、糖尿病、肝障害、透析患者を含む腎障害、 栄養状態不良の患者では重篤な低血糖があらわれや すいので注意すること。特に透析患者を含む重篤な 腎障害のある患者では、意識混濁、昏睡等の重篤な 低血糖があらわれることがある。これらの患者に投 与する場合は、投与後、血糖値その他患者の状態を 十分観察すること。[「4. 副作用」の項参照]
- (6)本剤には抗コリン作用があり、その作用に基づくと 思われる排尿障害、口渇、複視等があらわれること があるので注意して投与すること。
- (7)不整脈停止後の維持療法は、できるだけ速やかに経口投与に切り替えること。

#### 3. 相互作用

本剤は、主として肝薬物代謝酵素CYP3A4で代謝される。[【**薬物動態** 】の項参照]

## (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
スパルフロキサシン スパラ モキシフロキサシン塩酸塩 アベロックス トレミフェンクエン酸塩 フェアストン	心室性頻拍(Torsades de pointesを含む)、 QT延長を起こすこ とがある。	併用によりQT延長作 用が相加的に増強する と考えられる。
アミオダロン塩酸塩 (注射剤) アンカロン注	Torsades de pointes を起こすことがある。	
エリグルスタット酒 石酸塩 サデルガ	併用によりQT延長 等を生じるおそれが ある。	
フィンゴリモド塩酸塩 イムセラ ジレニア	併用によりTorsades de pointes等の重篤 な不整脈を起こすお それがある。	フィンゴリモド塩酸塩 の投与により心拍数が 低下するため、併用に より不整脈を増強する おそれがある。

## (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
エリスロマイシン クラリスロマイシン	本剤の作用を増強させることがある。	エリスロマイシン、ク ラリスロマイシンは肝 ミクロソームCYP3Aを 阻害することが知られ ている。本剤はCYP3A で代謝されるため、併 用により本剤の代謝が 抑制される。
β-遮断剤 アテノロール等	過度の心機能抑制作 用があらわれること がある。	両剤の陰性変力作用と 変伝導作用により相互 に心機能抑制作用を増 強するおそれがある。 アテノロールとの併用 により本剤のクリアラ ンスが減少すると考え られている。
フェニトイン	本剤の作用を減弱させ、代謝物による抗コリン作用が増強するおそれがある。	フェニトインにより肝 代謝酵素の産生が誘導 され、本剤の代謝が促 進すると考えられてい る。
リファンピシン		リファンピシンにより 肝代謝酵素の産生が誘 導され、本剤の代謝が 促進すると考えられて いる。
糖尿病用薬 インスリン スルホニル尿素系 薬剤等	低血糖があらわれる おそれがある。	動物実験において本剤 がインスリン分泌を促 進するとの報告があ り、併用によって血糖 降下作用が増強される 可能性がある。
バルデナフィル塩酸 塩水和物	QT延長を起こすこ とがある。	QT延長を起こすこと があり、併用により QT延長作用が相加的 に増強すると考えられ る。

薬剤名等	臨床症状・措置方法	機序・危険因子
セイヨウオトギリソウ	本剤の代謝が促進さ	セイヨウオトギリソウ
(St. John's Wort, セ	れ血中濃度が低下す	により誘導された肝薬
ント・ジョーンズ・	るおそれがあるの	物代謝酵素が本剤の代
ワート) 含有食品	で、本剤投与時はセ	謝を促進し、クリアラ
	イヨウオトギリソウ	ンスを上昇させるため
	含有食品を摂取しな	と考えられている。
	いよう注意すること。	

### 4. 副作用

総症例2,543例中、138例(5.43%)166件に副作用が認められた。主な副作用は、心室頻拍、血圧低下、心室細動、房室ブロック、洞停止等の循環器系障害82件(3.22%)、口渇等の消化器系障害38件(1.49%)、排尿障害等の泌尿器系障害9件(0.35%)、肝機能障害5件(0.20%)等であった。(再審査終了時)

#### (1)重大な副作用

- 1) 心停止、心室細動、心室頻拍 (Torsades de pointes を含む)、心室粗動、心房粗動、房室ブロック、洞停止、失神、呼吸停止、心房停止、心室性期外収縮、血圧低下…これらの症状があらわれることがあるので、観察を十分に行い、このような症状があらわれた場合には直ちに投与を中止し、適切な処置を行うこと。
- 2)低血糖…低血糖(脱力感、倦怠感、高度の空腹感、 冷汗、嘔気、不安、意識障害(意識混濁、昏 睡)等)があらわれることがある。低血糖症 が認められた場合にはブドウ糖を投与するな ど適切な処置を行うこと。(高齢者、糖尿病、 肝障害、透析患者を含む腎障害、栄養状態不 良の患者に発現しやすいとの報告がある。)
- 3)ショック…ショックを起こすことがあるので、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)その他の副作用

副作用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。

	頻度不明	0.1~5%未満	0.1%未満
循環器	脚ブロック	QRS幅増大	ブロックを伴う発 作性心房性頻拍、 PQ延長、QT延長
消化器		口渴 <sup>注3)</sup> 、嘔吐	口内異常感、便秘
肝 臓 <sup>注1)</sup>	黄疸	AST(GOT)、 ALT(GPT)上昇等	
泌尿器注3)		尿閉、排尿障害	乏尿
精神神経系		頭痛、しびれ感	
過敏症			発疹等
その他		灼熱感	頸部異和感、倦怠 感、胸部不快感

- 注1) 副作用が認められた場合には投与を中止すること。
- 注 2 ) 「2. 重要な基本的注意」の項(3)参照
- 注3)「2. 重要な基本的注意」の項(6)参照

### 5. 高齢者への投与

高齢者では生理機能が低下していることが多く、副作用が発現しやすいので用量に留意するなど、患者の状態を観察しながら慎重に投与すること。また、男性の高齢者では、抗コリン作用による排尿障害があらわれやすいので注意すること。

## 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

ないことが望ましい。[妊娠中の投与に関する安全性 は確立していない。]

- (2)妊婦に投与した例において子宮収縮が起こったとの報告がある。
- (3)授乳中の婦人に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)において乳 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 少ない。]

低出生体重児、新生児に使用する場合には十分注意すること。[外国において、ベンジルアルコールの静脈内大量投与(99~234mg/kg)により、中毒症状(あえぎ呼吸、アシドーシス、痙攣等)が低出生体重児に発現したとの報告がある。本剤は添加剤としてベンジルアルコールを含有している。]

#### 8. 過量投与

本剤の過量投与により、呼吸停止、失神、致死的不整脈が起こり死亡することがある。過度のQRS幅増大及びQT延長、心不全悪化、低血圧、刺激伝導系障害、徐脈、不全収縮等の過量投与の徴候がみられた場合には適切な対症療法を行うこと。

## 9. 適用上の注意

投与準備時:本品はワンポイントカットアンプルであるが、アンプルカット部分をエタノール綿等で清拭し、カットすることが望ましい。

#### 10. その他の注意

本剤により心房細動・粗動から洞調律に回復したとき、 塞栓を起こすことがある。その可能性が予測されると きにはヘパリンの併用が望ましい。

### 【薬物動態】

## 1. 血中濃度

(1)健康成人男子5名にジソピラミドリン酸塩(ジソピラミドとして50mg)を単回静脈内投与した場合の血 漿中濃度パラメータを次に示す<sup>1)</sup>。

$t_{1/2}a$ (分)	t <sub>1/2</sub> β(時間)
$3.78 \pm 2.31$	$4.35 \pm 1.15$

(2)有効血中濃度(社内資料)

 $2 \sim 3 \mu \text{g/mL付近}$ 

## 2. 代謝

ジソピラミドは肝ミクロソームCYP3A4により脱イソプロピル化さ $n^2$ 、主代謝物であるMono-isopropyl disopyramide (MIP) を生じる $^3$ )。

#### 3. 排泄

健康成人男子6名にジソピラミドリン酸塩(ジソピラミドとして50mg)を静脈内投与した場合、投与量の約50%が約6時間、約90%が24時間で尿中に排泄された<sup>4</sup>。

#### 4. 分布 (参考)

ラットに<sup>14</sup>C-ジソピラミドリン酸塩1mg/kgを静脈内投与し、各臓器への分布放射能を測定した。その結果、投与後の臓器への移行は速やかであり、投与直後の放射活性は肝臓が一番高く、以下小腸、腎臓、胃、肺、心臓、脳の順であった。脳は測定した組織のうちで一番濃度が低かった<sup>5)</sup>。

#### 【臨床成績】

国内延べ68施設において実施された臨床比較試験及び一般臨床試験の結果、907例を対象とした各種頻脈性不整脈に対する有効率は76.2%であった。(社内資料)

1-74 7 6 1773 1 161 612 76 1 159 2 7 1 6 (121 4 3)			
対象疾患	有効率		
心室性期外収縮	88.1% (215/244)		
上室性期外収縮	93.3% ( 70/ 75)		
心室性・上室性期外収縮	66.7% ( 2/ 3)		
心室性頻拍	64.4% ( 56/ 87)		
発作性上室性頻拍	76.2% (179/235)		
心房細動	66.7% ( 30/ 45)		
発作性心房細動	63.9% (117/183)		
心房粗動	62.9% ( 22/ 35)		
合 計	76.2% (691/907)		
	心室性期外収縮 上室性期外収縮 心室性・上室性期外収縮 心室性頻拍 発作性上室性頻拍 心房細動 発作性心房細動 心房粗動		

## 【薬効薬理】

## 1. 薬理作用

- (1)ラット、ウサギ、イヌに惹起させた実験的不整脈(アコニチン、カテコラミン、電気刺激等)に対して、抑制作用及び予防作用を示す $^{6\sim11}$ 。
- (2)イヌの冠動脈狭窄並びに結紮による実験的心筋梗塞 後の不整脈に対して抑制作用を示す<sup>6)</sup>。
- (3)ウサギ及びイヌの心房と心室、房室結節での不応期を延長する<sup>11,12)</sup>。
- (4)イヌの房室結節、ヒス プルキンエ系伝導時間を延 長させるが、その作用はキニジンより弱い $^{12)}$ 。
- (5)モルモットにおけるWheal法で、リドカインと同等の 局所麻酔作用を示し、持続時間はむしろ長い<sup>13)</sup>。
- (6)ラットの摘出回腸における抗コリン作用は、アトロピンよりはるかに弱い $^{6}$ が、イヌにおける膀胱収縮反応に対する抑制作用はアトロピンよりも強い $^{14}$ 。
- (7)ラットを使用した実験で、100、200、400mg/kgの投 与量で用量相関性の血糖低下作用が認められている。

#### 2. 作用機序

心筋への直接作用により、活動電位のphase 0 立上がり速度を減少させるが、その作用はキニジンより弱い。また洞結節細胞並びにプルキンエ線維においてはphase 4 の緩徐拡張期脱分極相の抑制を示す(ウサギ、イヌ) 9.12)。

## 【有効成分に関する理化学的知見】

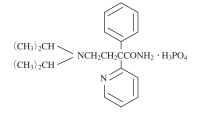
一般名: ジソピラミドリン酸塩 (Disopyramide Phosphate)

化学名: a-(2-Diisopropylaminoethyl)-a-phenyl-2pyridineacetamide phosphate

**分子式**: C<sub>21</sub>H<sub>29</sub>N<sub>3</sub>O・H<sub>3</sub>PO<sub>4</sub>

分子量: 437.47

構造式:



性状:本品は白色の結晶性の粉末である。

本品は水又は酢酸(100)に溶けやすく、メタノールにやや溶けやすく、エタノール(95)に溶けにくく、ジエチルエーテルにほとんど溶けない。

融 点:約204℃ (分解)

## 【包装】

5 mL×10アンプル

## 【主要文献】

- 1) 楠岡英雄 他:臨床薬理, 11(1), 49, 1980
- 2) 千葉 寛:薬物動態, 11(3), 294, 1996
- 3)加藤和三 他: Ther. Res., **2**(1), 121, 1985
- 4)藤井諄一 他:薬理と治療、**9**(Suppl. 1), 55, 1981
- 5) 森本雍憲 他:医薬品研究, **12**(2), 620, 1981
- 6) 島田 瞭 他:実中研・前臨床研究報, 6(2), 123, 1980
- 7) 林 栄一 他:応用薬理, 8(5), 663, 1974
- 8) 橋本敬太郎 他:薬理と治療, 9(Suppl. 1), 45, 1981
- 9) 戸田 昇 他:現代の臨床, 3(12), 727, 1969
- 10) 中村種治 他: Jap. Circ. J., **39**(4), 497, 1975
- 11) 田嶋経躬 他:第3回ペースメーカーに関する公開研究会, 63, 1979
- 12) 平岡昌和 他:治療学, 5(2), 253, 1980
- 13) Baines, M.W., et al.: J. Int. Med. Res., 4(Suppl. 1), 5, 1976
- 14) 土田正義 他:泌尿紀要, 27(2), 223, 1981

## \*\*【文献請求先】

クリニジェン株式会社 カスタマーセンター 〒103-0027 東京都中央区日本橋1-16-3 TEL 0120-192-109

# **CLINIGEN**