

規 制 区 分
処方箋医薬品（注意—医師等の処方箋により使用すること）

※ カルテオロール塩酸塩錠 5mg「ツルハラ」

Carteolol Hydrochloride Tablets 「TSURUHARA」

貯 法	室温保存（気密容器）
使用期限	外箱、容器に表示

承認番号	22600AMX 00574000
薬価収載	2014年12月
販売開始	1990年7月

【禁忌（次の患者には投与しないこと）】

- （1）本剤の成分に対し過敏症の既往歴のある患者
- （2）気管支喘息、気管支痙攣のおそれのある患者〔気管支筋収縮作用により、喘息症状の誘発、悪化を起こすおそれがある。〕
- （3）糖尿病性ケトアシドーシス、代謝性アシドーシスのある患者〔アシドーシスによる心筋収縮力の抑制を増強するおそれがある。〕
- （4）高度の徐脈（著しい洞性徐脈）、房室ブロック（II、III度）、洞不全症候群、洞房ブロックのある患者〔刺激伝導系に対し抑制的に作用し、症状を悪化させるおそれがある。〕
- （5）心原性ショックの患者〔心拍出量抑制作用により、症状が悪化するおそれがある。〕
- （6）肺高血圧による右心不全のある患者〔心拍出量抑制作用により、症状が悪化するおそれがある。〕
- （7）うっ血性心不全のある患者〔心収縮力抑制作用により、症状が悪化するおそれがある。〕
- （8）低血圧症の患者〔降圧作用により症状を悪化させるおそれがある。〕
- （9）未治療の褐色細胞腫の患者（《用法・用量に関連する使用上の注意》の項参照）
- （10）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】

組 成

カルテオロール塩酸塩錠 5mg「ツルハラ」は1錠中カルテオロール塩酸塩 5mg および添加物として乳糖水和物、トウモロコシデンプン、結晶セルロース、ヒドロキシプロピルセルロース、ステアリン酸マグネシウムを含有する。

製剤の性状

カルテオロール塩酸塩錠 5mg「ツルハラ」は白色の素錠で、識別記号はTSU 379である。



【効能・効果】

本態性高血圧症（軽症～中等症）、心臓神経症、不整脈（洞性頻脈、頻脈型不整脈、上室性期外収縮、心室性期外収縮）、狭心症

【用法・用量】

通常、成人にはカルテオロール塩酸塩として、1日10～15mgより投与をはじめ、効果が不十分な場合には30mgまで漸増し、1日2～3回に分割経口投与する。なお、年齢・症状に応じて適宜増減する。

《用法・用量に関連する使用上の注意》

褐色細胞腫の患者では、本剤の単独投与により急激に血圧が上昇することがあるので、α遮断剤で初期治療を行った後に本剤を投与し、常にα遮断剤を併用すること。

【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）うっ血性心不全のおそれのある患者〔心収縮力抑制作用により、症状を悪化させるおそれがある。〕
- 2）特発性低血糖症、コントロール不十分な糖尿病、長期間絶食状態の患者〔低血糖症状を起こしやすく、かつ症状をマスクしやすいので血糖値に注意すること。〕
- 3）徐脈、房室ブロック（I度）のある患者〔心刺激伝導系を抑制し、症状を悪化させるおそれがある。〕
- 4）重篤な肝・腎機能障害のある患者〔薬物代謝の遅延等で副作用が出現するおそれがある。〕
- 5）末梢循環障害のある患者（レイノー症候群、間欠性跛行症等）〔末梢血管収縮作用により、症状が悪化するおそれがある。〕
- 6）甲状腺中毒症の患者〔頻脈等の中毒症状をマスクすることがある。〕（「重要な基本的注意 3」）の項参照）
- 7）異型狭心症の患者〔類似薬で症状を悪化させたとの報告がある。〕
- 8）高齢者（「高齢者への投与」の項参照）
- 9）小児（「小児等への投与」の項参照）

（2）重要な基本的注意

- 1）投与が長期にわたる場合は、心機能検査（脈拍、血圧、心電図、X線等）を定期的に行うこと。特に徐脈になったとき及び低血圧を起こした場合には減量又は中止すること。また、必要に応じてアトロピン硫酸塩水和物を使用すること。なお、肝機能、腎機能、血液像等に注意すること。

- 2）類似化合物（プロプラノロール塩酸塩）使用中の狭心症の患者で、急に投与を中止したとき、症状が悪化したり、心筋梗塞を起こした症例が報告されているので、休薬を要する場合は徐々に減量し、観察を十分に行うこと。また、患者に医師の指示なしに服薬を中止しないよう注意すること。狭心症以外の適用、例えば不整脈で投与する場合でも、特に高齢者においては同様の注意をすること。
- 3）甲状腺中毒症の患者では急に投与を中止すると、症状を悪化させることがあるので、休薬を要する場合には徐々に減量し、観察を十分に行うこと。
- 4）手術前24時間は投与しないことが望ましい。
- 5）めまい・ふらつきがあらわれることがあるので、本剤投与中の患者（特に投与初期）には、自動車の運転等危険を伴う機械の操作に従事させないように注意すること。

（3）相互作用

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
交感神経系に対し抑制的に作用する他の薬剤（レセルピン等）	過剰の交感神経抑制を来すことがあるので、減量するなど慎重に投与すること。	相加的に交感神経抑制作用を増強させる。
血糖降下剤 インスリン、トルブタミド、アセトヘキサミド等	血糖降下作用が増強することがある。また、低血糖症状（頻脈、発汗等）をマスクすることがあるので、血糖値に注意すること。	低血糖に伴う交感神経系の症状をマスクしたり、β遮断作用により低血糖の回復を遅れさせる。
カルシウム拮抗剤 ベラパミル塩酸塩、ジルチアゼム塩酸塩	徐脈、房室ブロック等の伝導障害、うっ血性心不全があらわれることがある。併用する場合には用量に注意すること。	相互に作用が増強される。
クロニジン塩酸塩 グアナベンズ酢酸塩	クロニジン塩酸塩、グアナベンズ酢酸塩投与中止後のリバウンド現象を増強するおそれがある。β遮断剤を先に中止し、クロニジン塩酸塩、グアナベンズ酢酸塩を徐々に減量すること。	クロニジン塩酸塩はα ₂ 受容体に選択的に作用し、ノルアドレナリンの遊離を抑制しているため、急激な中止によって血中カテコラミンの上昇が起こる。この時、β受容体遮断薬を併用すると上昇したカテコラミンの作用のうち、β受容体刺激作用が遮断され、α受容体刺激作用だけが残り、急激な血圧上昇が起こるおそれがある。グアナベンズ酢酸塩も作用機序から同様な反応が予想される。
クラスI抗不整脈剤 ソピラミドリン酸塩、プロカインアミド塩酸塩、アジマリン等	過度の心機能抑制があらわれるおそれがある。減量するなど注意すること。	相加的に心機能抑制作用を増強させる。
ジギタリス製剤	徐脈、房室ブロック等の伝導障害があらわれるおそれがある。心機能に注意すること。	相加的に心刺激伝導抑制作用を増強させる。
非ステロイド性抗炎症剤 インドメタシン等	本剤の降圧作用が减弱するおそれがある。	非ステロイド性抗炎症剤は、血管拡張作用を有するプロスタグランジンの合成・遊離を阻害する。
降圧作用を有する他の薬剤 降圧剤 硝酸剤等	降圧作用が増強するおそれがある。併用する場合には、用量に注意すること。	降圧作用を増強させる。



14000134

(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. 房室ブロック、洞不全症候群、洞房ブロック、洞停止等の徐脈性不整脈、うっ血性心不全 (又はその悪化)、冠攣縮性狭心症：房室ブロック、洞不全症候群、洞房ブロック、洞停止等の徐脈性不整脈、うっ血性心不全 (又はその悪化)、冠攣縮性狭心症等があらわれることがあるので、定期的に心機能検査を行い、必要に応じ、減量又は中止するなど適切な処置を行うこと。
2. 失神：高度な徐脈に伴う失神があらわれることがあるので、このような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
循環器	めまい・ふらつき・立ちくらみ、徐脈、動悸、息切れ、低血圧、胸痛等
精神神経系	頭痛・頭重感、眠気、不眠、振戦、耳鳴、抑うつ感、不安感、悪夢、耳の蟻走感等
消化器	腹部不快感、嘔気、下痢、食欲不振、腹痛、便秘、鼓腸、口内炎等
呼吸器	呼吸困難、咳・痰、喘息様症状、上気道閉塞感等
眼	目がしょぼつく、霧視、涙液分泌減少 ^{注1)} 等
過敏症 ^{注2)}	皮疹、皮膚痒痒感等
肝臓	AST(GOT)の上昇、ALT(GPT)の上昇、LDHの上昇
その他	倦怠感、脱力感、浮腫、ほてり、疲労感、頻尿、筋肉痛 ^{注2)} 、血糖値の低下、総コレステロール値の上昇、手足のしびれ、下肢冷感、発汗、腓腸筋痙攣(こむらがり) ^{注2)} 、血清CK(CPK)値の上昇

注1)：β遮断剤の投与により発現したとの報告があるので、このような場合には投与を中止すること。

注2)：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

高齢者には、次の点に注意し、少量から投与を開始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。

- 1) 高齢者では一般に過度の降圧は好ましくないとされている(脳梗塞等が起こるおそれがある)。
- 2) 休薬を要する場合は、徐々に減量すること(「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。〔妊娠中の投与に関する安全性は確立していない。〕
- 2) 授乳中の婦人には本剤投与中は授乳を避けさせること。〔動物実験(ラット)で乳汁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。(低出生体重児又は新生児には使用経験がない。乳児、幼児又は小児には使用経験が少ない)
(小児用カルテオロール塩酸塩製剤で、低血糖による意識障害、痙攣が報告されている。低血糖症状があらわれた場合には、経口摂取可能な状態では角砂糖、あめ等の糖分の摂取、意識障害、痙攣を伴う場合には、ブドウ糖の静注等を行い、十分に経過観察すること。)

(8) 過量投与

- 1) 症状：過量投与により、徐脈、完全房室ブロック、心不全、低血圧、気管支痙攣等があらわれることがある。
- 2) 処置：過量投与の場合は、本剤の投与を中止し、必要に応じて胃洗浄等により薬剤の除去を行うとともに、下記等の適切な処置を行うこと。
 1. 徐脈、完全房室ブロック：アトロピン硫酸塩水和物、イソプレナリン等の投与や心臓ペースングを適用すること。
 2. 心不全、低血圧：強心剤、昇圧剤、輸液等の投与や補助循環を適用すること。
 3. 気管支痙攣：β₂刺激剤又はアミノフィリン水和物を静注等の投与や補助呼吸を適用すること。これらの処置の間は常に観察下におくこと。

(9) 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。)

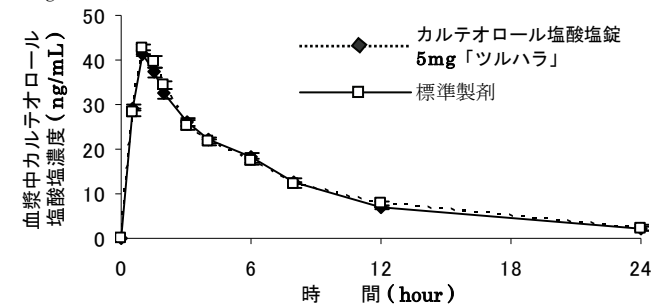
(10) その他の注意

β遮断剤服用中の患者では、他の薬剤によるアナフィラキシー反応がより重篤になることがあり、また、通常用量のアドレナリンによる治療に抵抗するとの報告がある。

【薬物動態】

(1) 生物学的同等性試験¹⁾

カルテオロール塩酸塩 5mg「ツルハラ」と標準製剤を、クロスオーバー法によりそれぞれ2錠(カルテオロール塩酸塩 10mg)を健康成人男子に絶食時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(0.8)～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。



	判定パラメータ		参考パラメータ	
	AUC ₀₋₂₄ (ng・hr/mL)	Cmax (ng/mL)	Tmax (hr)	t _{1/2} (hr)
カルテオロール塩酸塩 5mg「ツルハラ」	281.5 ± 9.1	41.9 ± 0.7	1.0 ± 0.0	4.7 ± 0.4
標準製剤 (錠剤、5mg)	285.1 ± 7.2	43.4 ± 1.1	1.1 ± 0.1	5.3 ± 0.4

(Mean ± S.E., n=12)

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) 溶出挙動²⁾

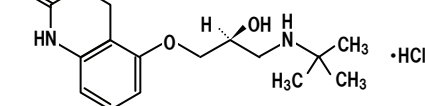
カルテオロール塩酸塩 5mg「ツルハラ」は、日本薬局方外医薬品規格第3部に定められたカルテオロール塩酸塩錠の溶出規格に適合していることが確認されている。

【薬効薬理】

- 高血圧自然発症ラット(SHR)でイソプレナリンの作用に拮抗する。このβ遮断作用はピンドロールよりやや強く、作用の持続は著しく長い³⁾。
- 正常ラットおよび SHR で降圧作用が認められており、作用の程度は SHR での方が強い³⁾。
- 麻酔犬において房室伝導時間、房室伝導系の機能的応期を延長するが、高濃度では内因性交感神経刺激作用のため逆に短縮させる⁴⁾。

【有効成分に関する理化学的知見】

構造式：



及び鏡像異性体

一般名：カルテオロール塩酸塩 (Carteolol Hydrochloride)

化学名：5-[(2*R*S)-3-(1,1-Dimethylethylamino-2-hydroxypropyloxy)-3,4-dihydroquinolin-2(1*H*)-one monohydrochloride]

分子式：C₁₆H₂₄N₂O₃・HCl

分子量：328.83

性状：カルテオロール塩酸塩は白色の結晶又は結晶性の粉末である。水にやや溶けやすく、メタノールにやや溶けにくく、エタノール(95)又は酢酸(100)に極めて溶けにくく、ジエチルエーテルにほとんど溶けない。本品1.0gを水100mLに溶かした液のpHは5.0～6.0である。水溶液(1→20)は旋光性を示さない。融点：約277°C(分解)

【取扱上の注意】

安定性試験⁵⁾

最終包装製品を用いた長期保存試験(室温、5年)の結果、カルテオロール塩酸塩 5mg「ツルハラ」は通常の市場流通下において5年間安定であることが確認された。

※※【包装】

(PTP) 100錠、1000錠

【主要文献】

- 1) 鶴原製薬株式会社 社内資料
- 2) 鶴原製薬株式会社 社内資料
- 3) 小澤 光他：日薬理誌, 74, 139 (1978)
- 4) Taira, N. et al.: Jap. J. Pharmacol., 28, 473 (1978)
- 5) 鶴原製薬株式会社 社内資料

【文献請求先】

主要文献に記載の社内資料についても下記へご請求ください。
鶴原製薬株式会社 医薬情報部
〒563-0036 大阪府池田市豊島北1丁目16番1号
TEL: 072-761-1456 (代表) FAX: 072-760-5252



製造販売元
鶴原製薬株式会社
大阪府池田市豊島北1丁目16番1号

(C38-14 14-2010)
A010-S