



日本標準商品分類番号
873943

高尿酸血症治療剤

日本薬局方 アロプリノール錠

アロシトル®錠50mg

アロシトル®錠100mg

ALOSITOL® Tablets 50mg・Tablets 100mg

処方箋医薬品^{注)}

貯法：室温保存
使用期限：外箱，容器に使用期限を表示
注) 注意-医師等の処方箋により使用すること

	錠50mg	錠100mg
承認番号	22200AMX00844	21800AMX10269
薬価収載	2010年11月	2006年6月
販売開始	2010年11月	1978年4月

【禁忌】(次の患者には投与しないこと)

本剤の成分に対し過敏症の既往歴のある患者

【組成・性状】

販売名	アロシトル錠50mg	アロシトル錠100mg				
成分・含量 (1錠中)	日局 アロプリノール 50mg	日局 アロプリノール 100mg				
添加物	乳糖水和物，結晶セル ロース，トウモロ コシデンブ，ヒド ロキシプロピルセ ルロース，低置換度 ヒドロキシプロピ ルセルロース，含水 二酸化ケイ素，ステ アリン酸マグネシ ウム	カルメロースカル シウム，ステアリン 酸マグネシウム，ト ウモロコシデンブ ン，乳糖水和物，ポ ビドン				
剤形	素錠	素錠(割線入)				
色調	白色～微黄白色	白色				
外形						
規格	直径 (mm) 6.5	厚さ (mm) 2.2	重量 (mg) 100	直径 (mm) 8.0	厚さ (mm) 3.5	重量 (mg) 210
識別コード	TG107			TA108		

【効能・効果】

下記の場合における高尿酸血症の是正
痛風，高尿酸血症を伴う高血圧症

【用法・用量】

アロプリノールとして，通常成人1日量200～300mgを，
2～3回に分けて食後に経口投与する。
なお，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)

- 肝疾患を有するか，又はその既往歴のある患者
〔肝障害が発現，又は増悪するおそれがあるの
で，投与する場合は定期的に肝機能検査を实
施すること。〕
- 腎機能障害のある患者〔高い血中濃度が持続する
ので，減量等を考慮すること。〔重要な基本的注
意〕の項参照〕
- 高齢者〔高齢者への投与〕の項参照〕
- メルカプトプリン水和物(6-MP)又はアザチオ
プリンを投与中の患者〔相互作用〕の項参照〕
- ペントスタチンを投与中の患者〔相互作用〕の項
参照〕

2. 重要な基本的注意

- 本剤の投与により**皮膚症状又は過敏症状**が発現
し，重篤な症状に至ることがあるので，**発熱，
発疹**等が認められた場合には**直ちに投与を中止**
し，適切な処置を行うこと。〔重大な副作用〕
の項参照〕

- 腎機能障害のある患者では本剤やその代謝物の
排泄が遅延し高い血中濃度が持続するので，投
与量の減量や投与間隔の延長を考慮すること。
特に**腎不全患者に副作用が発現した場合は重篤
な転帰をたどることがあり，死亡例も報告され
ているので**，患者の状態を十分に観察し注意し
ながら投与すること。〔慎重投与〕の項参照〕
- 急性痛風発作**がおさまるまで，本剤の投与を開
始しないこと。
- 投与初期**に尿酸の移動により，**痛風発作**の一時的
な増強をみることがある(血中尿酸値を測定し
ながら投与し，治療初期1週間は1日100mg投与
が望ましい)。
- 本剤投与中に痛風が増悪した場合には，コルヒ
チン，インドメタシン等を併用すること。

3. 相互作用

併用注意(併用に注意すること)

- 次の医薬品の代謝または排泄を阻害するとの報告
がある。

薬剤名等	臨床症状・措置方法	機序・危険因子
メルカプト プリン水和 物(6-MP)， アザチオ プリン	骨髄抑制等の副作用 を増強する。 これらの薬剤の用量 を1/3～1/4に減量す ること。	本剤がアザチオプ リンの代謝酵素であ るキサンチンオキシ ダーゼを阻害する。 その結果メルカプト プリン水和物(6-MP) の血中濃度が上昇する。
ビダラビ ン	ビダラビンの作用を 増強し，幻覚，振戦， 神経障害等が発現し たとの報告がある。 副作用の発現に注意 すること。	本剤がビダラビンの 代謝を抑制し，ビダ ラビンの作用を増強 すると報告されてい る。
クマリン 系抗凝血 剤 ワルファ リンカリ ウム	クマリン系抗凝血剤 の作用を増強すると の報告がある。 凝固能の変動に注意 し，クマリン系抗凝 血剤の投与量の減量 あるいは投与間隔の 延長を考慮すること。	本剤による肝代謝酵 素活性の低下作用に より，クマリン系抗 凝血剤の代謝を阻害 するためクマリン系 抗凝血剤の半減期が 延長すると報告され ている。
クロルプロ ロパミド	クロルプロパミドの 作用を増強する。血 糖値の変動に注意し， クロルプロパミドの 投与量の減量あるい は投与間隔の延長を 考慮すること。	尿管分泌の競合に よりクロルプロパミ ドの半減期が延長す ると報告されてい る。

薬剤名等	臨床症状・措置方法	機序・危険因子
シクロホスファミド水和物	骨髄抑制が発現したとの報告がある。定期的に血液検査を行い、白血球減少等の副作用の発現に注意すること。	本剤又は本剤の代謝物がシクロホスファミド水和物の肝代謝を阻害する、又はシクロホスファミド腎排泄を競合阻害すると報告されている。
シクロスポリン	シクロスポリンの血中濃度が上昇し、腎機能低下が発現したとの報告がある。シクロスポリンの投与量に注意すること。	本剤がシクロスポリンの肝代謝を阻害するためシクロスポリンの血中濃度が上昇すると報告されている。
フェニトイン	フェニトインの血中濃度が上昇し、嗜眠が発現したとの報告がある。フェニトインの投与量に注意すること。	本剤がフェニトインの肝代謝を阻害するためフェニトインの血中濃度が上昇すると報告されている。
キサンチン系薬剤 テオフィリン等	キサンチン系薬剤(テオフィリン等)の血中濃度が上昇する。キサンチン系薬剤の投与量に注意すること。	本剤がテオフィリンの代謝酵素であるキサンチンオキシダーゼを阻害するためテオフィリンの血中濃度が上昇すると報告されている。
ジダノシン	健康成人及びHIV患者において、ジダノシンのCmax及びAUCが2倍に上昇したとの報告がある。ジダノシンの投与量に注意すること。 なお、ジダノシンの半減期には影響は見られていない。	本剤がジダノシンの代謝酵素であるキサンチンオキシダーゼを阻害するため、ジダノシンの血中濃度が上昇すると考えられる。

(2) 次の医薬品との併用により過敏反応を発現するとの報告がある。患者の状態を注意深く観察し、発熱を伴う皮疹等の過敏症状が発現した場合には直ちに両剤の投与を中止すること。

薬剤名等	臨床症状・措置方法	機序・危険因子
ペントスチン	重症の過敏反応(過敏性血管炎)が発現したとの報告がある。	機序は不明である。
カプトプリル	過敏症状(Stevens-Johnson症候群、関節痛等)が発現したとの報告がある。	機序は不明である。特に腎障害のある患者では注意すること。
ヒドロクロロチアジド	重症の過敏反応(悪寒、全身性の皮疹等)が発現したとの報告がある。	機序は不明である。
アンピシリン	発疹の発現が増加するとの報告がある。	機序は不明であるが、本剤又は高尿酸血症によりアンピシリンの過敏反応が増強される可能性が報告されている。

4. 副作用

アロプリノール製剤の副作用発現調査において、総症例2,866例中副作用が報告されたのは118例(4.1%)であった。(承認時～1973年7月迄の集計)
なお、本項には頻度が算出できない副作用を含む。

(1) 重大な副作用

- 1) **中毒性表皮壊死融解症(Toxic Epidermal Necrolysis: TEN)**、**皮膚粘膜眼症候群(Stevens-Johnson症候群)**、**剥脱性皮膚炎等の重篤な皮膚障害**(いずれも頻度不明)又は**過敏性血管炎**(頻度不明)があらわれることがある。特に肝障害又は腎機能異常を伴うときは、重篤な転帰をたどることがある。従って、発熱、発疹等が認められた場合には、直ちに投与を中止し、再投与しないこと。また、ステロイド剤の投与等適切な処置を行うこと。
- 2) **薬剤性過敏症候群¹⁾**: 初期症状として発疹、発熱がみられ、更にリンパ節腫脹、白血球増加、好酸球増多、異型リンパ球出現、肝機能障害等の臓器障害を伴う遅発性の重篤な過敏症状(頻度不明)があらわれることがある。また、1型糖尿病(劇症1型糖尿病を含む)を発症し、ケトアシドーシスに至った例も報告されている。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。なお、ヒトヘルペスウイルス6(HHV-6)等のウイルスの再活性化を伴うことが多く、投与中止後も発疹、発熱、肝機能障害等の症状が再燃あるいは遷延化したり、脳炎等の中枢神経症状があらわれたりすることがあるので注意すること。
- 3) **ショック、アナフィラキシー**(いずれも頻度不明)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適切な処置を行うこと。
- 4) **再生不良性貧血、汎血球減少、無顆粒球症、血小板減少**(いずれも頻度不明)があらわれることがあるので、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。
- 5) **劇症肝炎等の重篤な肝機能障害、黄疸**(いずれも頻度不明)があらわれることがあるので、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。
- 6) **腎不全、腎不全の増悪、間質性腎炎を含む腎障害**(いずれも頻度不明)があらわれることがあるので、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。
- 7) **間質性肺炎**(頻度不明)があらわれることがあるので、発熱、咳嗽、呼吸困難等の呼吸器症状があらわれた場合には、速やかに胸部X線等の検査を実施し、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。
- 8) **横紋筋融解症**(頻度不明)があらわれることがあるので、筋肉痛、脱力感、CK(CPK)上昇、血中及び尿中ミオグロビン上昇等の症状があらわ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。

種類	頻度	0.1～5%未満	0.1%未満	頻度不明
過敏症	発疹			そう痒、関節痛
血液		貧血		白血球減少、紫斑、好酸球増多、リンパ節症

種類	頻度	0.1~5%未満	0.1%未満	頻度不明
腎臓				腎機能異常
消化器		食欲不振, 胃部不快感, 軟便, 下痢		口内炎
全身症状		全身倦怠感	浮腫	脱力感
その他		脱毛		CK(CPK)上昇, 味覚障害, 女性化乳房, 末梢神経障害

5. 高齢者への投与

本剤の主代謝物は主として腎から排泄されるが、高齢者では腎機能が低下していることが多いため、高い血中濃度が持続するおそれがあるので、用量に留意して慎重に投与すること。

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、治療上の有益性が危険性を上まわると判断される場合にのみ投与すること。〔動物実験(マウス)の妊娠10日目又は13日目に50及び100mg/kgを腹腔内投与したところ、胎児に催奇形作用が認められたと報告されている。〕

2) 授乳中の婦人には投与しないことが望ましいが、やむを得ず投与する場合には授乳を避けさせること。〔ヒト母乳中へ本剤及びその代謝物が移行することが報告されている。〕

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。

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) 使用中は摂水量を多くし、1日の尿量を2L以上とすることが望ましい。

2) 外国における疫学調査報告で、本剤の投与により白内障があらわれたとの報告がある。

3) 動物実験において、鉄剤と併用した場合に、本剤の大量投与により、肝の鉄貯蔵量が増加したとの報告がある。

4) 漢民族(Han-Chinese)を対象としたレトロスペクティブな研究において、アロプリノールによる中毒性表皮壊死融解症(Toxic Epidermal Necrolysis：TEN)及び皮膚粘膜眼症候群(Stevens-Johnson症候群)等の重症薬疹発症例のHLA型を解析した結果、51例中全ての症例がHLA-B*5801保有者であったとの報告がある。また、別の研究では、アロプリノールにより中毒性表皮壊死融解症及び皮膚粘膜眼症候群を発症した日本人及びヨーロッパ人において、それぞれ10例中4例(40%)、27例中15例(55%)がHLA-B*5801保有者であったとの報告もある。なお、HLA-B*5801の保有率は漢民族では20-30%に対し、日本人及びヨーロッパ人では1-2%である。

【薬物動態】

1. 血中濃度

健康成人に本剤(アロプリノールとして5mg/kg)を1回経口投与したとき、未変化体であるアロプリノールの平均血中濃度は、30分後に3.18 µg/mLと最高値に達し、その後、半減期1.5時間で消失する。

一方、代謝産物であるオキシプリノールの平均血中濃度は4時間後に8.19 µg/mLと最高値に達し、以後半減期19時間で消失する^{2,3)}。

2. 代謝

アロプリノールは、大部分がキサンチンオキシダーゼによって速やかに代謝されオキシプリノールとなる。また、アロプリノール、オキシプリノールのごく一部は各々のribosideあるいはribotideに転換されるが^{4,5)}、これらの物質の核酸への取り込みは認められていない⁶⁾。

3. 排泄

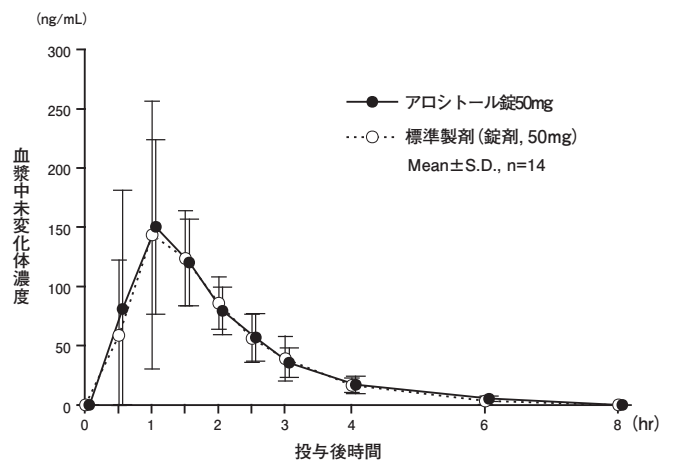
アロプリノールの一部は未変化体として尿中に排泄されるが、大部分はオキシプリノールとして尿中に排泄される⁷⁾。

4. 生物学的同等性試験

アロシトール錠50mgと標準製剤を、クロスオーバー法によりそれぞれ1錠〔アロプリノール50mg〕健康成人男子に絶食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(0.80)~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⁸⁾。

	判定パラメータ		参考パラメータ	
	AUC ₀₋₈ (ng・hr/mL)	Cmax (ng/mL)	Tmax (hr)	t _{1/2} (hr)
アロシトール錠 50mg	306.50 ± 71.33	185.12 ± 82.25	1.14 ± 0.36	1.08 ± 0.25
標準製剤 (錠剤, 50mg)	294.34 ± 91.00	187.02 ± 80.61	1.32 ± 0.46	0.93 ± 0.17

(Mean ± S.D., n=14)



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。

5. 溶出挙動

アロシトール錠50mg及びアロシトール錠100mgは、日本薬局方医薬品各条に定められたアロプリノール錠の溶出規格に適合していることが確認されている⁹⁾。

【薬効薬理】

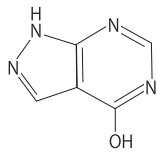
キサンチンオキシダーゼに対して、ヒポキサンチン及びキサンチンと競合的に拮抗することによって尿酸の生合成を抑制し、その結果、血中尿酸値及び尿中尿酸排泄量を低下させる(ヒト)^{10~13)}。

また、アロプリノールの代謝産物であるオキシプリノールも、アロプリノールより弱いが同様の作用を有し(ヒト)¹⁴⁾、投与後の最初の数時間はアロプリノールが、またそれ以降はオキシプリノールが作用の主体をなす(ヒト)⁷⁾。

【有効成分に関する理化学的知見】

一般名：アロプリノール(Allopurinol)

化学名：1*H*-Pyrazolo[3,4-*d*]pyrimidin-4-ol



C₅H₄N₄O : 136.11

性状：

- ・白色～微黄白色の結晶又は結晶性の粉末である。
- ・*N,N*-ジメチルホルムアミドに溶けにくく、水又はエタノール(99.5)に極めて溶けにくい。
- ・アンモニア試液に溶ける。

【取扱い上の注意】

*安定性試験

アロシトール錠50mg

最終包装製品(PTP包装)を用いた長期保存試験(25℃, 相対湿度60%, 3年6ヵ月)の結果, アロシトール錠50mgは通常の市場流通下において3年間安定であることが確認された¹⁵⁾。

アロシトール錠100mg

最終包装製品(PTP包装)を用いた長期保存試験(25℃, 相対湿度60%, 6年1ヵ月)及び最終包装製品(瓶包装)を用いた長期保存試験(室温, 5年)の結果, アロシトール錠100mgは通常の市場流通下において4年6ヵ月間安定であることが確認された¹⁵⁾。

【包装】

アロシトール錠 50mg : 100錠(10錠×10)

アロシトール錠100mg : 100錠(10錠×10),
1,000錠(10錠×100),
1,400錠(14錠×100),
500錠(バラ)

【主要文献】

- 1) 厚生労働省：重篤副作用疾患別対応マニュアル 薬剤性過敏症症候群
- 2) 米沢 博 他：第22回日本リウマチ学会総会 1978；18(6)：437-437
- 3) 米沢 博 他：現代の診療 1978；20(11)：2035-2043
- 4) Dean, B. M. et al. : Biochem. Pharmacol. 1973；22：3189-3198
- 5) Simmonds, H. A. : Clin. Chim. Acta. 1969；23：353-364
- 6) Nelson, D. J. et al. : Biochem. Pharmacol. 1975；24：1235-1237
- 7) Elion, G. B. et al. : Biochem. Pharmacol. 1966；15：863-880
- 8) アロシトール錠の生物学的同等性に関わる資料(社内資料)
- 9) アロシトール錠の溶出性に関わる資料(社内資料)
- 10) Elion, G. B. : Ann. Rheum. Dis. 1966；25：608-614
- 11) 伊佐真之 他：日薬理誌 1968；64：108-122
- 12) Rundles, R. W. et al. : Trans. Assoc. Am. Physicians. 1963；76：126-140
- 13) 大島良雄 他：リウマチ 1968；8(4)：349-370
- 14) Rundles, R. W. : Ann. Rheum. Dis. 1966；25：615-620
- 15) アロシトール錠の安定性に関わる資料(社内資料)

**【文献請求先】

主要文献に記載の社内資料につきましても下記にご請求下さい。

ニプロ株式会社 医薬品情報室

〒531-8510 大阪市北区本庄西3丁目9番3号

TEL : 0120-226-898

FAX : 06-6375-0177



製造販売

ニプロESファーマ株式会社
大阪市北区本庄西3丁目9番3号