

※※2017年12月改訂(第3版)  
※2014年1月改訂

# 高血圧・狭心症・不整脈治療剤

劇薬、処方箋医薬品<sup>(注)</sup>

日本薬局方

日本標準商品分類番号
872149,872123

貯法：室温保存、気密容器  
使用期限：外箱に表示の使用期限内に  
使用すること。

## メトプロロール酒石酸塩錠 メトプロロール酒石酸塩錠 20mg[YD] メトプロロール酒石酸塩錠 40mg[YD]

	錠20mg	錠40mg
承認番号	22500AMX01185	22500AMX01183
薬価収載	2013年12月	2013年12月
販売開始	2013年12月	2013年12月

注)注意－医師等の処方箋により使用する  
こと

### METOPROLOL TARTRATE TABLETS

#### [禁忌] (次の患者には投与しないこと)

- (1) 本剤の成分及び他のβ-遮断剤に対し過敏症の既往歴のある患者
- (2) 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  
[本症でみられる心筋収縮力抑制を増強するおそれがある。]
- (3) 高度の徐脈(著しい洞性徐脈)、房室ブロック(Ⅱ、Ⅲ度)、洞房ブロック、洞不全症候群のある患者  
[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) 心原性ショック、肺高血圧による右心不全、うっ血性心不全の患者  
[心筋収縮力を抑制し、症状を悪化させるおそれがある。]
- (5) 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。]
- (6) 重症の末梢循環障害(壊疽等)のある患者  
[症状を悪化させるおそれがある。]
- (7) 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)
- (8) 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]

##### 1. 組成

- メトプロロール酒石酸塩錠20mg[YD]  
1錠中、メトプロロール酒石酸塩20mgを含有する。  
添加物として、乳糖水和物、セルロース、カルメロース、ヒドロキシプロピルセルロース、ステアリン酸Mg、ヒプロメロース、マクロゴール、酸化チタンを含有する。
- メトプロロール酒石酸塩錠40mg[YD]  
1錠中、メトプロロール酒石酸塩40mgを含有する。  
添加物として、乳糖水和物、ヒドロキシプロピルセルロース、トウモロコシデンプン、無水ケイ酸、カルメロースCa、ステアリン酸Mg、タルク、酸化チタンを含有する。

##### 2. 性状

- メトプロロール酒石酸塩錠20mg[YD]  
白色のフィルムコーティング錠である。
- メトプロロール酒石酸塩錠40mg[YD]  
白色のフィルムコーティング錠である。

	外形			直径 (mm)	厚さ (mm)	重量 (mg)	識別コード (PTP)
	表	裏	側面				
メトプロロール酒石酸塩錠 20mg[YD]	YD 844	○	○	約6.1	約3.5	96	YD 844
メトプロロール酒石酸塩錠 40mg[YD]	○	○	○	約8	約4	185	YD 261

#### [効能・効果]

- 本態性高血圧症(軽症～中等症)
- 狭心症
- 頻脈性不整脈

#### [用法・用量]

- 本態性高血圧症(軽症～中等症)  
通常成人にはメトプロロール酒石酸塩として1日60～120mgを1日3回に分割経口投与する。効果不十分な場合は240mgまで増量することができる。なお、年齢、症状により適宜増減する。
- 狭心症・頻脈性不整脈  
通常成人にはメトプロロール酒石酸塩として1日60～120mgを1日2～3回に分割経口投与する。なお、年齢、症状により適宜増減する。

#### (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) 気管支喘息、気管支痙攣のおそれのある患者  
[喘息等の症状を誘発・悪化させるおそれがあるため、気管支拡張剤を併用するなど慎重に投与すること。]
  - (2) うっ血性心不全のおそれのある患者  
[心筋収縮力を抑制し、症状を誘発するおそれがあるため、観察を十分に行い、ジギタリス剤を併用するなど慎重に投与すること。]
  - (3) 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、かつ低血糖の前駆症状である頻脈等の症状をマスクしやすいので血糖値に注意すること。]
  - (4) 重篤な肝障害・腎障害のある患者  
[代謝又は排泄が遅延するおそれがある。]
  - (5) 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ため心機能に注意すること。]([禁忌]の項参照)

- (6) 異型狭心症の患者  
[症状を悪化させるおそれがある。]
- (7) 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〕の項参照)
- (8) 末梢循環障害(レイノー症候群、間欠性跛行症等)のある患者  
[症状を悪化させるおそれがある。]〔禁忌〕の項参照)
- (9) 高齢者〔高齢者への投与〕の項参照)
- (10) 小児〔小児等への投与〕の項参照)

2. 重要な基本的注意

- (1) 投与は少量より開始し、長期投与の場合は心機能検査(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を投与するなど対症療法を行うこと。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、観察を十分にすること。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、休薬を要する場合は徐々に減量し、観察を十分にすること。
- (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注意させること。

3. 相互作用

本剤は、主として肝代謝酵素CYP2D6で代謝されることから、本酵素の活性に影響する薬剤との併用には注意すること。

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 β-遮断剤(チモロール等の点眼剤を含む)等	過剰の交感神経抑制を来し、徐脈、血圧低下等があらわれるおそれがあるので、用量に注意すること。	共に交感神経抑制作用を有するため。
血糖降下剤 インスリン グリベンクラミド等	血糖降下作用を増強することがある。また、低血糖症状(頻脈等)をマスクすることがあるので、血糖値に注意すること。	本剤のβ-遮断作用により、低血糖からの回復が遅れることがあり、また、低血糖に伴う交感神経系の症状をマスクする。
カルシウム拮抗剤 ベラパミル ジルチアゼム等	相互に作用が増強され、過度の降圧又は心機能抑制があらわれることがあるので、用量に注意すること。	共に陰性変時・変力作用、降圧作用を有するため。
クロニジン	クロニジンの投与中止後のリバウンド現象(血圧上昇)を増強するおそれがある。クロニジンの投与を中止する場合には、本剤を数日前に中止し、経過を観察してから行うこと。	クロニジンの投与中止により血中ノルアドレナリンが増加した場合、本剤のβ-遮断作用によりα-刺激作用(血管収縮作用)が優位となるため。

薬剤名等	臨床症状・措置方法	機序・危険因子
※ Class I 抗不整脈剤 ジソピラミド プロカインアミド アジマリン等 Class III 抗不整脈剤 アミオダロン等	過度の心機能抑制があらわれることがあるので、用量に注意すること。	共に心機能抑制作用を有するため。
抗不整脈剤 キニジン プロパフェノン アミオダロン等	本剤の血中濃度が上昇し、作用が増強することがあるので、用量に注意すること。	これらの薬剤の肝代謝酵素阻害作用により本剤の代謝が抑制されると考えられる。
※ ミラベグロン	本剤のAUCが3.29倍上昇したとの報告があり、本剤の作用が増強するおそれがある。	ミラベグロンのCYP2D6阻害作用により、本剤の血中濃度が上昇する可能性がある。
※ 麻酔剤 セボフルラン等	過剰の交感神経の抑制を起こす可能性があるため、心機能等に注意すること。	共に交感神経抑制作用を有するため。
ジギタリス製剤	房室伝導時間が延長し、徐脈、房室ブロック等があらわれるおそれがあるので、心機能に注意すること。	共に刺激伝導速度の抑制作用を有するため。
非ステロイド性抗炎症剤 インドメタシン等	本剤の降圧作用が減弱することがあるので、用量に注意すること。	非ステロイド性抗炎症剤は、血管拡張作用を有する腎プロスタグランジンの合成・遊離を阻害し血圧を上昇させることがある。
※ 降圧作用を有する他の薬剤 ニトログリセリン タダラフィル等	過度の降圧を来すおそれがあるので、用量に注意すること。	共に降圧作用を有するため。
シメチジン	本剤の血中濃度が上昇し、作用が増強することがあるので、用量に注意すること。	これらの薬剤の肝代謝酵素阻害作用により本剤の代謝が抑制されると考えられる。
選択的セロトニン再取り込み阻害剤 パロキセチン等		
抗ヒスタミン剤 ジフェンヒドラミン等		
ヒドララジン	本剤の血中濃度が上昇し、作用が増強することがあるので、用量に注意すること。	ヒドララジンは肝血流量を増加させ、本剤の初回通過効果を減少させると考えられる。
リファンピシン	本剤の血中濃度が低下し、作用が減弱することがあるので、用量に注意すること。	リファンピシンの肝代謝酵素誘導作用により本剤の代謝が促進されると考えられる。
リドカイン	リドカインの血中濃度を上昇させることがあるので、用量に注意すること。	本剤による肝血流量の減少及び肝代謝酵素活性阻害によりリドカインの代謝を遅延させると考えられる。
※ フィンゴリモド	フィンゴリモドの投与開始時に本剤を併用すると重度の徐脈や心ブロックが認められることがある。	共に徐脈や心ブロックを引き起こすおそれがある。

#### 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

以下のような副作用があらわれることがある。これらの副作用を疑わせる臨床検査所見及び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。

- 1) 心原性ショック(頻度不明)
- 2) うっ血性心不全、房室ブロック、徐脈、洞機能不全(いずれも頻度不明)
- 3) 喘息症状の誘発・悪化(頻度不明)
- 4) 肝機能障害、黄疸(いずれも頻度不明)

##### (2) その他の副作用

	頻度不明
※ 眼 <sup>注1)</sup>	視覚障害(霧視等)、涙液分泌減少、結膜炎
過敏症 <sup>注1)</sup>	発疹(乾癬型等)、そう痒、光線過敏症
血液	血小板減少
循環器	心室性期外収縮、起立性低血圧 <sup>注2)</sup> 、低血圧、動悸、末梢循環障害(四肢の冷え・しびれ等)
※ 呼吸器	息切れ、鼻閉、鼻炎、気管支痙攣
精神神経系	めまい・ふらつき、頭痛、不眠、眠気、抑うつ、悪夢、不安、幻覚、感覚異常、注意力障害、神経過敏、健忘、錯乱
消化器	悪心・嘔吐、腹痛、食欲不振、便秘、下痢、胸やけ、口渇、腹部膨満感
肝臓	AST(GOT)上昇、ALT(GPT)上昇
その他	倦怠感、胸部圧迫感、浮腫、トリグリセライドの上昇、疲労感、耳鳴、性欲減退、発汗、CK(CPK)の上昇、筋痙攣、勃起障害、味覚異常、脱毛、難聴、関節痛、体重増加、乾癬悪化

注1)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。

注2)ごくまれに失神を伴うことがある。

#### 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。〔「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) 授乳婦

授乳中の婦人に投与することを避け、やむを得ず投与する場合には授乳を中止させること。

[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. 過量投与

##### 徴候・症状

過量投与により、重度の低血圧、洞性徐脈、房室ブロック、心筋梗塞、心不全、心原性ショック、心停止、気管支痙攣、意識障害(又は昏睡)、痙攣、悪心、嘔吐、チアノーゼ等の症状が起こるおそれがある。

#### 処置

##### ○過度の徐脈

アトロピンを静注する。効果不十分な場合にはβ-刺激剤(ドブタミン等)を投与する。又は一時的にペースメーカーを使用する。

##### ○過度の低血圧

低血圧には昇圧剤(アドレナリン、ドパミン、ドブタミン等)を投与する。

##### ○心不全

利尿剤、ジギタリス製剤を投与する。

##### ○気管支痙攣

β<sub>2</sub>-刺激剤(サルブタモール等)又はアミノフィリンを静注する。

これらの処置の間は患者を常に観察下におくこと。また、過度の徐脈、過度の低血圧、心不全の処置には、グルカゴンが有効な場合もある。

#### 9. 適用上の注意

##### 薬剤交付時

P T P包装の薬剤はP T Pシートから取り出して服用するよう指導すること。(P T P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]

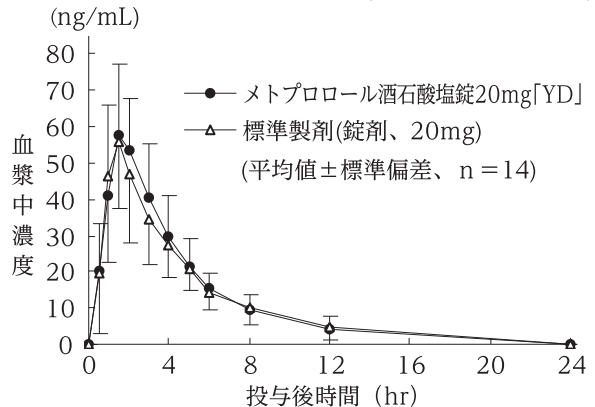
##### メトプロロール酒石酸塩錠20mg[YD]

##### (1) 生物学的同等性試験

メトプロロール酒石酸塩錠20mg[YD]と標準製剤をクロスオーバー法によりそれぞれ2錠(メトプロロール酒石酸塩として40mg)、健康成人男子14名に絶食単回経口投与して血漿中未変化体濃度を測定した。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。<sup>1)</sup>

	判定パラメータ		参考パラメータ	
	AUC <sub>0-24</sub> (ng・hr/mL)	Cmax (ng/mL)	Tmax (hr)	t <sub>1/2</sub> (hr)
メトプロロール酒石酸塩錠20mg[YD]	272.8±58.3	68.9±11.4	1.7±0.5	3.0±0.9
標準製剤(錠剤、20mg)	270.8±44.6	67.4±14.3	1.5±0.3	3.6±1.6

(平均値±標準偏差、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。

## (2) 溶出挙動

メトプロロール酒石酸塩錠20mg「YD」は、日本薬局方医薬品各条に定められたメトプロロール酒石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。

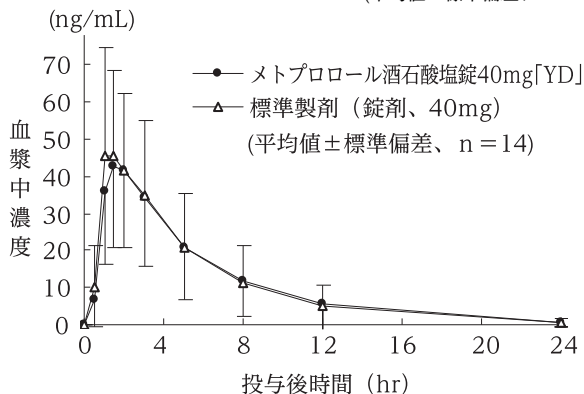
## メトプロロール酒石酸塩錠40mg「YD」

### (1) 生物学的同等性試験

メトプロロール酒石酸塩錠40mg「YD」と標準製剤をクロスオーバー法によりそれぞれ1錠(メトプロロール酒石酸塩として40mg)、健康成人男子14名に絶食単回経口投与して血漿中未変化体濃度を測定した。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。<sup>2)</sup>

	判定パラメータ		参考パラメータ	
	AUC <sub>0-24</sub> (ng・hr/mL)	Cmax (ng/mL)	Tmax (hr)	t <sub>1/2</sub> (hr)
メトプロロール酒石酸塩錠40mg「YD」	263.9±175.5	48.7±20.9	1.4±0.4	3.3±0.8
標準製剤 (錠剤、40mg)	267.5±189.5	51.8±26.9	1.4±0.4	3.1±0.8

(平均値±標準偏差、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。

## (2) 溶出挙動

メトプロロール酒石酸塩錠40mg「YD」は、日本薬局方医薬品各条に定められたメトプロロール酒石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。

## [有効成分に関する理化学的知見]

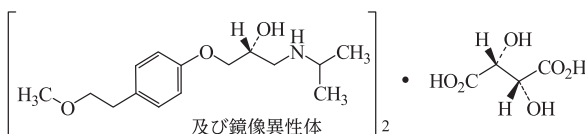
一般名：メトプロロール酒石酸塩  
(Metoprolol Tartrate)

化学名：(2*R*S)-1-[4-(2-Methoxyethyl)phenoxy]-3-[(1-methylethyl)amino]propan-2-ol hemi-(2*R*,3*R*)-tartrate

分子式：(C<sub>15</sub>H<sub>25</sub>NO<sub>3</sub>)<sub>2</sub>・C<sub>4</sub>H<sub>6</sub>O<sub>6</sub>

分子量：684.81

構造式：



性状：白色の結晶性の粉末である。

水に極めて溶けやすく、メタノール、エタノール(95)又は酢酸(100)に溶けやすい。

旋光度[α]<sub>D</sub><sup>20</sup>：+7.0~+10.0° (乾燥後、1g、水、50mL、100mm)

## [取扱い上の注意]

### メトプロロール酒石酸塩錠20mg「YD」

#### 安定性試験

最終包装製品を用いた長期保存試験の結果、外観及び含量等は規格の範囲内であり、メトプロロール酒石酸塩錠20mg「YD」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。<sup>3)</sup>

### メトプロロール酒石酸塩錠40mg「YD」

#### 安定性試験

最終包装製品を用いた長期保存試験の結果、外観及び含量等は規格の範囲内であり、メトプロロール酒石酸塩錠40mg「YD」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。<sup>4)</sup>

## [包装]

### メトプロロール酒石酸塩錠20mg「YD」

PTP：100錠

### メトプロロール酒石酸塩錠40mg「YD」

PTP：100錠、1000錠

## [主要文献]

- 1) (株)陽進堂社内資料：生物学的同等性試験
- 2) (株)陽進堂社内資料：生物学的同等性試験
- 3) (株)陽進堂社内資料：安定性試験
- 4) (株)陽進堂社内資料：安定性試験

## ※[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。

株式会社 陽進堂 お客様相談室  
富山県富山市婦中町萩島3697番地8号  
☎ 0120-647-734

製造販売元

 株式会社 陽進堂  
富山県富山市婦中町萩島3697番地8号