

貯法：室温保存

有効期間：3年

承認番号 22500AMX00525000

販売開始 1978年3月

利尿降圧剤

処方箋医薬品^{注)}

日本薬局方 トリクロルメチアジド錠

トリクロルメチアジド錠2mg 「日医工」

Trichlormethiazide Tablets

注) 注意－医師等の処方箋により使用すること

2. 禁忌（次の患者には投与しないこと）




- 2.1 無尿の患者 [本剤の効果が期待できない。]
- 2.2 急性腎不全の患者 [9.2.1 参照]
- 2.3 体液中のナトリウム、カリウムが明らかに減少している患者 [低ナトリウム血症、低カリウム血症等の電解質失調を悪化させるおそれがある。] [11.1.2、11.1.3 参照]
- 2.4 チアジド系薬剤又はその類似化合物（例えばクロルタリドン等のスルホンアミド誘導体）に対する過敏症の既往歴のある患者
- 2.5 デスモプレシン酢酸塩水和物（男性における夜間多尿による夜間頻尿）を投与中の患者 [10.1 参照]

3. 組成・性状

3.1 組成

販売名	トリクロルメチアジド錠2mg 「日医工」
有効成分	1錠中 トリクロルメチアジド 2mg
添加剤	乳糖水和物、低置換度ヒドロキシプロピルセルロース、ヒドロキシプロピルセルロース、タルク、ステアリン酸カルシウム、赤色3号、黄色5号

3.2 製剤の性状

販売名	トリクロルメチアジド錠2mg 「日医工」	
剤形	割線入りの素錠	
色調	桃色	
外形	表面	
	裏面	
	側面	
直径 (mm)	8.1	
厚さ (mm)	2.4	
質量 (mg)	150	
本体コード	2CN	
包装コード	2CN	

4. 効能又は効果

高血圧症（本態性、腎性等）、悪性高血圧、心性浮腫（うっ血性心不全）、腎性浮腫、肝性浮腫、月経前緊張症

6. 用法及び用量

通常、成人にはトリクロルメチアジドとして1日2～8mgを1～2回に分経口投与する。

なお、年齢、症状により適宜増減する。

ただし、高血圧症に用いる場合には少量から投与を開始して徐々に増量すること。また、悪性高血圧に用いる場合には、通常、他の降圧剤と併用すること。

8. 重要な基本的注意

8.1 本剤の利尿効果は急激にあらわれることがあるので、電解質失調、脱水に十分注意し、少量から投与を開始して、徐々に増量すること。

8.2 連用する場合、電解質失調があらわれることがあるので定期的

に検査を行うこと。

- 8.3 夜間の休息が特に必要な患者には、夜間の排尿を避けるため、午前中に投与することが望ましい。
- 8.4 降圧作用に基づくめまい、ふらつきがあらわれることがあるので、高所作業、自動車の運転等危険を伴う機械を操作する際には注意させること。

9. 特定の背景を有する患者に関する注意

9.1 合併症・既往歴等のある患者

9.1.1 重篤な冠動脈硬化症又は脳動脈硬化症のある患者

急激な利尿があらわれた場合、急速な血漿量減少、血液濃縮を来し、血栓塞栓症を誘発するおそれがある。

9.1.2 本人又は両親、兄弟に痛風、糖尿病のある患者

高尿酸血症、高血糖症を来し、痛風、血糖値の悪化や顕性化のおそれがある。

9.1.3 下痢、嘔吐のある患者

電解質失調を起こすおそれがある。

9.1.4 高カルシウム血症、副甲状腺機能亢進症のある患者

血清カルシウムを上昇させるおそれがある。

9.1.5 減塩療法時の患者

低ナトリウム血症等の電解質失調を起こすおそれがある。[11.1.2 参照]

9.1.6 交感神経切除後の患者

本剤の降圧作用が増強される。

9.2 腎機能障害患者

9.2.1 急性腎不全の患者

投与しないこと。腎機能を更に悪化させるおそれがある。[2.2 参照]

9.2.2 重篤な腎障害のある患者

腎機能を更に悪化させるおそれがある。

9.3 肝機能障害患者

9.3.1 進行した肝硬変症のある患者

肝性昏睡を誘発することがある。

9.3.2 肝疾患・肝機能障害のある患者

肝機能を更に悪化させるおそれがある。

9.5 妊婦

妊娠後期には治療上の有益性が危険性を上回ると判断される場合にのみ投与すること。チアジド系薬剤では、新生児又は乳児に高ビリルビン血症、血小板減少等を起こすことがある。また、利尿効果に基づく血漿量減少、血液濃縮、子宮・胎盤血流量減少があらわれることがある。

9.6 授乳婦

授乳しないことが望ましい。類薬において、ヒトで母乳中に移行することが報告されている。

9.7 小児等

乳児は電解質のバランスがくずれやすい。

9.8 高齢者

以下の点に注意し、少量から投与を開始するなど慎重に投与すること。

- ・急激な利尿は血漿量の減少を来し、脱水、低血圧等による立ちくらみ、めまい、失神等を起こすことがある。
- ・特に心疾患等のある高齢者では、急激な利尿があらわれた場合、急速な血漿量減少、血液濃縮を来し、血栓塞栓症を誘発するおそれがある。
- ・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。
- ・低ナトリウム血症、低カリウム血症があらわれやすい。

10. 相互作用

10.1 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
デスモプレシン 酢酸塩水和物 ミニリンメル ト（男性にお ける夜間多尿 による夜間頻 尿） [2.5 参照]	低ナトリウム血症が発 現するおそれがある。	いずれも低ナトリウム 血症が発現するおそれ がある。

10.2 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
バルビツール酸 誘導体 アヘンアルカロ イド系麻薬 アルコール	臨床症状：起立性低血 圧を増強することがあ る。	これらの薬剤は血管拡 張作用を有するので、 チアジド系利尿剤の降 圧作用が増強されると 考えられる。
昇圧アミン ノルアドレナ リン、アドレ ナリン	昇圧アミンの作用を減 弱するおそれがあるの で、手術前の患者に使 用する場合には、本剤 の一時休薬等を行うこ と。	血管壁の反応性の低下 及び交感神経終末から の生理的ノルアドレナ リンの放出抑制が起こ ることが、動物試験で 報告されている。
ツボクラリン及 びその類似作用 物質 ツボクラリン 塩化物	麻痺作用を増強するこ とがあるので、手術前 の患者に使用する場合 には、本剤の一時休薬 等の処置を行うこと。	利尿剤による血清カリ ウム値の低下により、 これらの薬剤の神経・ 筋遮断作用が増強され ると考えられている。
他の降圧剤 ACE阻害剤、 β遮断剤	降圧作用を増強するお それがあるので、降圧 剤の用量調節等に注意 すること。	作用機序が異なる降圧 剤との併用により、降 圧作用が増強されると の報告がある。
ジギタリス剤 ジゴキシン、 ジギトキシン	臨床症状：ジギタリス の心臓に対する作用を 増強し、ジギタリス中 毒を起こすおそれがあ る。 措置方法：血清カリウ ム値、ジギタリス血中 濃度等に注意すること。	チアジド系利尿剤によ る血清カリウム値の低 下により、多量のジギ タリスが心筋Na ⁺ -K ⁺ ATPaseに結合し、心 収縮力増強と不整脈が 起こる。
糖質副腎皮質ホ ルモン剤 ACTH	臨床症状：低カリウム 血症が発現するおそれ がある。	共にカリウム排泄作用 を有する。
グリチルリチン 製剤 甘草含有製剤	血清カリウム値の低下 があらわれやすくなる。	これらの薬剤は低カリ ウム血症を主徴とした 偽アルドステロン症を 引き起こすことがあり、 本剤との併用により低 カリウム血症を増強す る可能性がある。
糖尿病用剤 SU剤、インス リン	糖尿病用剤の作用を著 しく減弱するおそれ がある。	機序は明確ではないが、 チアジド系利尿剤によ るカリウム喪失により 膵臓のβ細胞のインス リン放出が低下すると 考えられている。
リチウム 炭酸リチウム	臨床症状：リチウム中 毒（振戦、消化器愁訴 等）が増強される。 措置方法：血清リチウ ム濃度の測定を行うな ど注意すること。	チアジド系利尿剤は遠 位尿細管でナトリウム の再吸収を抑制するが、 長期投与では近位尿細 管で代償的にナトリウ ム、リチウムの再吸収 を促進し、リチウムの 血中濃度が上昇する。
コレステラミン	利尿降圧作用が減弱さ れる。	コレステラミンの吸着 作用により、利尿剤の 吸収が阻害される。
非ステロイド系 消炎鎮痛剤 インドメタシ ン等	利尿降圧作用が減弱さ れることがある。	非ステロイド系消炎鎮 痛剤のプロスタグラン ジン合成酵素阻害作用 による腎内プロスタグ ランジンの減少が、 水・ナトリウムの体内 貯留を引き起こし、利 尿剤の作用と拮抗する。

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 再生不良性貧血（0.1%未満）

11.1.2 低ナトリウム血症（頻度不明）

倦怠感、食欲不振、嘔気、嘔吐、痙攣、意識障害等を伴う低ナトリウム血症があらわれることがある。[2.3、9.1.5 参照]

11.1.3 低カリウム血症（頻度不明）

倦怠感、脱力感、不整脈等を伴う低カリウム血症があらわれることがある。[2.3 参照]

11.1.4 間質性肺炎（頻度不明）

11.2 その他の副作用

	5%以上又は頻度不明	0.1～5%未満	0.1%未満
過敏症	発疹、顔面潮紅、 光線過敏症		
血液			白血球減少、血 小板減少、紫斑
代謝異常	電解質失調（低ク ロール性アルカ ローシス、血中カ ルシウムの上昇 等）、血清脂質増 加、高尿酸血症、 高血糖症		
肝臓			肝炎
消化器		食欲不振、悪 心・嘔吐、口 渇、腹部不快 感、便秘	胃痛、膵炎、下 痢、唾液腺炎
精神神経系		眩暈、頭痛	知覚異常
眼			視力異常（霧視 等）、黄視症
その他		倦怠感、動悸	鼻閉、全身性紅 斑性狼瘡の悪 化、筋痙攣

12. 臨床検査結果に及ぼす影響

甲状腺障害のない患者の血清PBIを低下させることがある。

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。

16. 薬物動態

16.1 血中濃度

軽・中等症本態性高血圧症患者9例（食塩摂取量を7～10g/日に制限）に、トリクロルメチアジド4mgを1日1回朝食後（8時）に1週間経口投与し、第6日に採血した。血漿中濃度は、投与約3時間後に最高値0.088±0.010 μg/mL（平均値±標準誤差）に達し、以後漸減し、8時間後では0.027±0.005 μg/mLであった¹⁾。

16.3 分布

イヌ血漿を用いた*in vitro*試験系で、血漿蛋白結合率は約85%であった²⁾。

16.4 代謝

トリクロルメチアジドは、ヒト肝細胞を用いた*in vitro*試験系ではほとんど代謝を受けなかった³⁾。

16.5 排泄

軽・中等症本態性高血圧症患者9例（食塩摂取量を7～10g/日に制限）に、トリクロルメチアジド4mgを1日1回朝食後（8時）に1週間経口投与し、第7日に採尿した。24時間後までの尿中累積排泄率は68.2±4.3%（平均値±標準誤差）であった¹⁾。

16.7 薬物相互作用

ヒト肝ミクロソームを用いた*in vitro*試験系で、CYP活性に対するトリクロルメチアジドの阻害作用について検討した結果、CYP1A2、CYP2B6、CYP2C8、CYP2C9、CYP2C19、CYP2D6、CYP2E1及びCYP3A4/5を阻害しなかった⁴⁾。

17. 臨床成績

17.3 その他

17.3.1 長期投与時の血圧等への影響

60歳以上の老年者高血圧症患者を2群に層別し、70例にトリクロルメチアジドを1日4mg投与し、51例を対照として、最長5年間にわたり降圧効果等を検討した。血圧は観察期及び対照群に比べて、収縮期、拡張期血圧とも有意な下降を示し、5年間にわたり降圧効果が維持された。また脳出血、心不全の発現は対照群に比べてトリクロルメチアジド投与群で少ない傾向を示した。脳・心血管系疾患の発症全体でも同様の傾向を示した⁵⁾。

18. 薬効薬理

18.1 作用機序

遠位尿細管曲部の管腔側に局在するNa⁺-Cl⁻共輸送体を阻害することによりNa⁺、Cl⁻の再吸収を抑制し、尿中への排泄を増加させる。これに伴って水の排泄が増加する⁶⁾。降圧剤としての作用機序は明らかではないが、トリクロルメチアジドの脱塩・利尿作用により、循環血液量を減少させる、あるいは交感神経刺激に対する末梢血管の感受性を低下させることにより、血圧が下降すると考えられている^{7)・8)}。

18.2 利尿作用

試験5日前より1日の食塩摂取量を10gに制限した健康成人（男性、35歳）に、早朝起床時より約60分間隔で2回の対照尿を採取した後、トリクロルメチアジド8mgを少量の水と共に単回経口投与し、以後約30分ごとに尿を採取した。

投与後100分以内に最大利尿を示し、利尿作用は約6～7時間持続した。Na⁺、Cl⁻の尿中排泄増加はほぼ等しかった。K⁺の尿中排泄増加は少なかった⁹⁾。

18.3 血圧日内変動リズム

軽・中等症本態性高血圧症患者36例にトリクロルメチアジド錠4mgを1日1回朝食後に2週間経口投与し、血圧及び脈拍数の経日変動、最終日の脈拍数と日内変動を測定した。血圧値はいずれも観察期に比して下降したが、脈拍数は差を認めなかった。また、血圧日内変動リズムは観察期との差を認めなかった¹⁰⁾。

19. 有効成分に関する理化学的知見

一般的名称：トリクロルメチアジド (Trichlormethiazide)

化学名：(3*R*)-6-Chloro-3-dichloromethyl-3,4-dihydro-2*H*-1,2,4-benzothiadiazine-7-sulfonamide 1,1-dioxide

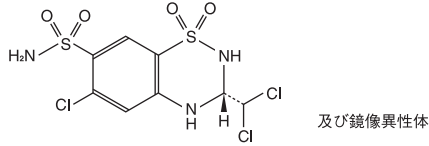
分子式：C₈H₈Cl₃N₃O₄S₂

分子量：380.66

性状：白色の粉末である。

N,N-ジメチルホルムアミド又はアセトンに溶けやすく、アセトニトリル又はエタノール (95) に溶けにくく、水にほとんど溶けない。
アセトン溶液 (1→50) は旋光性を示さない。

化学構造式：



融点：約270℃ (分解)

20. 取扱い上の注意

PTPシートは、外箱開封後は遮光して保存すること。光により表面の色が退色（主薬の含量に影響はない）することがある。

22. 包装

100錠 [10錠×10；PTP：乾燥剤入り]

1000錠 [10錠×100；PTP：乾燥剤入り]

23. 主要文献

- 1) 池田正男 他：最新医学. 1986；41：134-140
- 2) Taylor R. M., et al.：J. Pharmacol. Exp. Ther. 1963；140：249-257
- 3) トリクロルメチアジドのヒト*in vitro*代謝（イルトラ配合錠：2013年6月28日承認、申請資料概要2.6.4.5）
- 4) トリクロルメチアジドのヒトチトクロームP450に対する阻害作用（イルトラ配合錠：2013年6月28日承認、申請資料概要2.6.5.12）
- 5) 寺沢富士夫：日本老年医学会雑誌. 1975；12：235-243
- 6) Suki W. N., et al.：The Kidney Second Ed. Vol.3. New York：Raven Press；1992. p3629-3670
- 7) Brest A. N., et al.：JAMA. 1970；211：480-484
- 8) 荻野耕一：最新医学. 1976；31：509-515
- 9) 阿部裕 他：最新医学. 1960；15：2725-2731
- 10) 池田正男 他：最新医学. 1985；40：808-820

24. 文献請求先及び問い合わせ先

日医工株式会社 お客様サポートセンター
〒930-8583 富山市総曲輪1丁目6番21号
TEL (0120) 517-215
FAX (076) 442-8948

26. 製造販売業者等

26.1 製造販売元

 **日医工株式会社**
NICHIKO 富山市総曲輪1丁目6番21