

劇薬、処方せん医薬品
 (注意—医師等の処方せんにより使用すること)

レットリット錠5mg

Let-Lit TAB. 5mg

(ピンドロール製剤)

貯 法：室温、気密保存
 (湿気に注意すること)
 使用期限：外箱に記載




※ 承認番号	22100AMX00713000
※ 薬価収載	2009.09
販売開始	1981.12

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) 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。〕
- (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〔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。〕
- (4) 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。〕
- (5) 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。〕
- (6) 異型狭心症の患者〔症状を悪化させるおそれがある。〕
- (7) 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。〕
- (8) 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。〕
- (9) 未治療の褐色細胞腫の患者(「用法及び用量に関連する使用上の注意」の項参照)
- (10) チオリダジンを投与中の患者〔不整脈、QT延長等があらわれることがある。(「相互作用」の項参照)〕
- (11) 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】

販売名	レットリット錠5mg		
成分・含量	1錠中ピンドロール5mg		
添加物	乳糖水和物、トウモロコシデンプン、結晶セルロース、メチルセルロース、ステアリン酸Mg		
色・剤形	白色の割線入り素錠		
外形	表面	裏面	側面
			
大きさ	直径(mm)	厚さ(mm)	重量(mg)
	7.0	2.3	120
識別コード	LL		

【効能・効果】

洞性頻脈、本態性高血圧症(軽症～中等症)、狭心症

【用法・用量】

洞性頻脈：

通常成人にはピンドロールとして1回1～5mgを1日3回投与する。なお、年齢、症状に応じ適宜増減する。

本態性高血圧症(軽症～中等症)：

通常成人にはピンドロールとして1回5mgを1日3回投与する。なお、年齢、症状に応じ適宜増減する。

狭心症：

通常成人にはピンドロールとして1回5mgを1日3回投与する。効果が不十分な場合は1日量30mgまで増量する。なお、年齢、症状に応じ適宜増減する。

【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、ジギタリス製剤を併用するなど慎重に投与すること。〕
- (2) 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。〕
- (3) 重篤な肝・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。〕
- (4) 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(4)」の項参照)
- (5) 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)
- (6) 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(8)」の項参照)
- (7) 高齢者(「高齢者への投与」の項参照)
- (8) 小児等(「小児等への投与」の項参照)

2. 重要な基本的注意

- (1) 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作業に注意させること。

3. 相互作用

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
チオリダジン（メレルル）	不整脈、QT 延長等があらわれることがある。	本剤はチオリダジンの肝における酸化代謝を阻害し、血中濃度を上昇させると考えられる。

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。
レセルピン	脈拍の増加等があらわれることがあるので、用量に注意すること。	レセルピンによりカテコラミンが枯渇した状態においては本剤の内因性交感神経刺激作用が顕在化することがある。
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おそれがあるので、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エピネフ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。
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 アミオダロン	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。

薬剤名等	臨床症状・措置方法	機序・危険因子
麻酔剤 エーテル等	過剰の交感神経の抑制を起こすおそれがあるので、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	本剤の降圧作用が减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。
交感神経刺激剤 アドレナリン等	昇圧反応を引き起こすことがあるので、血圧値に注意すること。	本剤のβ-遮断作用により交感神経刺激剤のα-刺激作用が優位となるため。

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) **心不全の誘発・悪化、心胸比増大**
- 2) **喘息症状の誘発・悪化**

(2) その他の副作用

	頻度不明
過敏症*1	発疹
循環器	低血圧、動悸、胸痛、浮腫、徐脈
精神神経系	精神症状（抑うつ、幻覚）*1、悪夢*1、めまい、ふらつき、頭痛、不眠、脳貧血様症状、眠気、振戦、多汗
消化器	口渇、悪心・嘔吐、下痢、心窩部不快感、腹痛、食欲不振
肝臓	AST (GOT)、ALT (GPT)、Al-P の上昇
眼*1	涙液分泌減少、霧視
その他	CK (CPK)、LDH、血清尿酸値の上昇、脱力感、倦怠感、手足のしびれ感、熱感、腓腸筋痙直（こむらがり）*1、その他の筋肉痛*1

*1 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。

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

過量投与时には通常次のような処置が行われる。

過度の徐脈にはアトロピン硫酸水和物を静注し、効果不十分な場合には β -刺激剤（イソプレナリン塩酸塩、オルシプレナリン硫酸塩等）を徐々に静注。低血圧には昇圧剤（アドレナリン、ドパミン等）を投与。心不全にはジギタリス製剤、利尿剤を投与。なお、グルカゴンの静注が有効な場合もある。気管支痙攣には β_2 -刺激剤（サルブタモール硫酸塩等）又はアミノフィリンを静注。これらの処置の間は患者を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】

溶出挙動¹⁾

レットリット錠5mgは、日本薬局方外医薬品規格第3部に定められたピンドロ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。

【有効成分に関する理化学的知見】

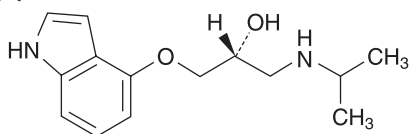
一般名：ピンドロール (Pindolol)

化学名：(RS)-1-(1H-Indol-4-yloxy)-3-isopropylaminopropan-2-ol

分子式：C₁₄H₂₀N₂O₂

分子量：248.32

構造式：



及び鏡像異性体

融 点：169～173°C

性 状：白色の結晶性の粉末で、わずかに特異なおいがある。

メタノールにやや溶けにくく、エタノール（95）に溶けにくく、水又はジエチルエーテルにほとんど溶けない。希硫酸又は酢酸（100）に溶ける。

※【取扱い上の注意】

安定性試験²⁾

最終包装製品を用いた長期保存試験（室温、38ヵ月）の結果、レットリット錠5mgは通常の市場流通下において3年2ヵ月間安定であることが確認された。

【包 装】

(PTP)：500錠 1,000錠 5,000錠

※【主要文献】

- 1) レットリット錠5mgの溶出挙動（寿製薬株式会社社内資料）
- 2) レットリット錠5mgの安定性試験（寿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きましても下記にご請求下さい。

寿 製 薬 株 式 会 社 開 発 部
〒389-0697 長野県埴科郡坂城町大字坂城6351
TEL：0268-82-2211 FAX：0268-82-2215

製造販売元  **寿製薬株式会社**
長野県埴科郡坂城町大字上五明字東川原 198

11.21