※※印:2022年4月改訂(第23版、承継に伴う改訂)

※印:2021年2月改訂

法:しゃ光保存

使用期限:外装に表示の使用期限内に使用すること。

規制区分:劇薬(分包品を除く)

総合感冒剤 サラザック®

日本標準商品分類番号 87118

承認番号	22100AMX01186000
薬価収載	2009年9月
販売開始	1994年7月
再評価結果	2014年4月

告】

配合顆粒

- (1) 本剤中のアセトアミノフェンにより重篤な肝障害が発現 するおそれがあるので注意すること
- (2) 本剤とアセトアミノフェンを含む他の薬剤 (一般用医薬品 を含む) との併用により、アセトアミノフェンの過量投与 による重篤な肝障害が発現するおそれがあることから これらの薬剤との併用を避けること。(「過量投与」の項参

【禁忌(次の患者には投与しないこと)】

- (1) 本剤の成分、サリチル酸製剤(アスピリン等)、 アジン系化合物又はその類似化合物に対し過敏症の既往 歴のある患者
- (2) 消化性潰瘍のある患者 [本剤中のサリチルアミドは消化 性潰瘍を悪化させるおそれがある]
- (3) アスピリン喘息又はその既往歴のある患者 [本剤中のサ リチルアミドはアスピリン喘息を誘発するおそれがある
- (4) 昏睡状態の患者又はバルビツール酸誘導体・麻酔剤等の 中枢神経抑制剤の強い影響下にある患者 [本剤中のプロ メタジンメチレンジサリチル酸塩は、昏睡状態の増強・ 持続、中枢神経抑制作用の増強や麻酔剤の作用時間の延 長を来すおそれがある]
- (5) 閉塞隅角緑内障の患者 [本剤中のプロメタジンメチレン ジサリチル酸塩が有する抗コリン作用により眼圧が上昇 し、症状を悪化させることがある]
- (6) 前立腺肥大等下部尿路に閉塞性疾患のある患者 [本剤中 のプロメタジンメチレンジサリチル酸塩は抗コリン作用を有し、排尿困難を悪化させるおそれがある]
- (7) 2歳未満の乳幼児(「小児等への投与」の項参照)
- (8) 重篤な肝障害のある患者 [本剤中のアセトアミノフェン により肝障害が悪化するおそれがある]

【組成・性状】

組	成	1g中: サリチルアミド
性	状	芳香を有し、味はやや甘く、わずかに苦い白色 の顆粒剤

【効能・効果】

感冒もしくは上気道炎に伴う下記症状の改善及び緩和 鼻汁、鼻閉、咽・喉頭痛、頭痛、関節痛、筋肉痛、発熱

【用法・用量】

通常、成人には1回1gを1日4回経口投与する。 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)
 - (1) 肝障害、腎障害のある患者 [本剤中のアセトアミノフェン の代謝が遅延し、肝障害、腎障害を悪化させるおそれがあ る]

- (2) 出血傾向のある患者 [本剤中のサリチルアミドにより血小 板機能異常を起こすおそれがある]
- (3) 気管支喘息のある患者 [本剤中のサリチルアミドにより喘 息を悪化させるおそれがある]
- (4) アルコール多量常飲者 [肝障害があらわれやすくなる] (「相互作用 | の項参照)
- (5) 絶食・低栄養状態・摂食障害等によるグルタチオン欠乏、 脱水症状のある患者 [肝障害があらわれやすくなる]
- (6) 開放隅角緑内障の患者 [本剤中のプロメタジンメチレンジ サリチル酸塩が有する抗コリン作用により眼圧が上昇し、 症状を悪化させることがある]

2. 重要な基本的注意

(1) サリチル酸系製剤の使用実態は我が国と異なるものの、米 国においてサリチル酸系製剤と**ライ症候群**との関連性を示 す疫学調査報告があるので、本剤を**15歳未満の水痘、イン** フルエンザの患者に投与しないことを原則とするが、やむ を得ず投与する場合には、慎重に投与し、投与後の患者の 状態を十分に観察すること。

[ライ症候群:小児において極めてまれに水痘、インフル エンザ等のウイルス性疾患の先行後、激しい嘔吐、意識障 害、痙攣(急性脳浮腫)と肝臓ほか諸臓器の脂肪沈着、ミ トコンドリア変形、AST (GOT)・ALT (GPT)・LDH・CK (CPK) の急激な上昇、高アンモニア血症、低プロトロンビン血症、低血糖等の症状が短期間に発現する高死亡率の病 態である]

(2) 眠気を催すことがあるので、本剤投与中の患者には自動車 の運転等危険を伴う機械の操作に従事させないように十分 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
クマリン系抗凝 血剤 ワルファリン	クマリン系抗凝血剤の 作用を増強することが あるので、減量するな ど慎重に投与すること。	サリチル酸製剤(アスピリン等)は血小板凝集抑制作用、消化管刺激による出血作用を有する。また、血漿蛋白に結合したクマリン系抗凝血剤と置換し、これらの薬剤を遊離させる。
糖尿病用剤 インスリン製 剤 トルブタミド 等	糖尿病用剤の作用を増強することがあるので、減量するなど慎重に投与すること。	サリチル酸製剤(アスピリン等)は血漿 蛋白に結合した糖尿 病用剤と置換し、これらの薬剤を遊離させる。
中枢神経抑制剤	相互に中枢神経抑制作 用を増強することがあ るので、減量するなど 慎重に投与すること。	プロメタジンメチレ ンジサリチル酸塩は 中枢神経抑制作用を 有する。
アルコール	相互に中枢神経抑制作 用を増強することがあ る。	プロメタジンメチレ ンジサリチル酸塩は 中枢神経抑制作用を 有する。
	アルコール多量常飲者 がアセトアミノフェン を服用したところ肝不 全を起こしたとの報告 がある。	アルコールによりア セトアミノフェンか ら肝毒性を持つN-ア セチル-p-ベンゾキ ノンイミンへの代謝 が促進される。

薬剤名等	臨床症状・措置方法	機序・危険因子
降圧剤	相互に降圧作用を増強 することがあるので、 減量するなど慎重に投 与すること。	プロメタジンメチレ ンジサリチル酸塩は 降圧作用を有する。
抗コリン作用を 有する薬剤 フェノチの 三 三 剤 第 9 9 9 9 9 9 9 9 9 9 9 9 9 9 9 9 9 9	臨床正保 相互は は は は は は は は は は は は は は は は は は は	プロメタジンメチレンジサリチル酸塩は抗コリン作用を有する。

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(頻度不明)

- 1) **ショック、アナフィラキシー** ショック、アナフィラキ シー(呼吸困難、全身潮紅、血管浮腫、蕁麻疹等)を起こ すことがあるので、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。
- 2) 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)、 急性汎発性発疹性膿疱症、剥脱性皮膚炎 このような副 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し、適切な処置を 行うこと。
- 3) 再生不良性貧血、汎血球減少、無顆粒球症、溶血性貧血、 血小板減少 再生不良性貧血、汎血球減少、無顆粒球症、 溶血性貧血、血小板減少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) 喘息発作の誘発 喘息発作を誘発することがある。
- 5) **間質性肺炎、好酸球性肺炎** 間質性肺炎、好酸球性肺炎 があらわれることがあるので、観察を十分に行い、咳嗽、 呼吸困難、発熱、肺音の異常等が認められた場合には、 速やかに胸部X線、胸部CT、血清マーカー等の検査を実 施すること。異常が認められた場合には投与を中止し、 副腎皮質ホルモン剤の投与等の適切な処置を行うこと。
- 6) **劇症肝炎、肝機能障害、黄疸** 劇症肝炎、肝機能障害、 黄疸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) **乳児突然死症候群(SIDS)、乳児睡眠時無呼吸発作** プロメタジン製剤を小児(特に2歳未満)に投与した場合、乳児突然死症候群(SIDS)及び乳児睡眠時無呼吸発作があらわれたとの報告がある。
- 8) **間質性腎炎、急性腎障害** 間質性腎炎、急性腎障害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。
- 9) 横紋筋融解症 筋肉痛、脱力感、CK(CPK)上昇、血中及び尿中ミオグロビン上昇を特徴とする横紋筋融解症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。
- 10) 緑内障 緑内障発作があらわれることがあるので、視力低下、眼痛等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

	頻度不明
過敏症注1)	発疹、浮腫、鼻炎様症状、結膜炎
血液	顆粒球減少注1)、血小板減少注1)、貧血注1)、チアノーゼ

	頻度不明
消化器	食欲不振、胸やけ、胃痛、悪心・嘔吐、口渇、 消化管出血
精神神経系	眠気、めまい、倦怠感、頭痛、耳鳴、難聴、視 覚障害、不安感、興奮、神経過敏、不眠、痙 攣、せん妄
肝臓	肝機能障害
腎臓	腎障害
循環器	血圧上昇、低血圧、頻脈
その他	発汗、咳嗽、振戦、過呼吸 ^{注2)} 、代謝性アシ ドーシス ^{注2)} 、尿閉

注1) 症状(異常)が認められた場合には投与を中止すること。 注2) 減量又は投与を中止すること。(血中濃度が著しく上昇 していることが考えられる)

5. 高齢者への投与

一般に高齢者では生理機能が低下しているので減量するなど 注意すること。

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女性には、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。投与する際には、必要最小限にとどめ、適宜羊水量を確認するなど慎重に投与すること。[シクロオキシゲナーゼ阻害剤(経口剤、坐剤)を妊婦に使用し、胎児の腎機能障害及び尿量減少、それに伴う羊水過少症が起きたとの報告がある。また、サリチル酸製剤(アスピリン等)では動物試験(ラット)で催奇形作用が、ヒトで妊娠後期にアスピリンを投与された患者及びその新生児に出血異常があらわれたとの報告がある。]
- ※(2) 妊娠後期の女性へのアセトアミノフェンの投与により胎児 に動脈管収縮を起こすことがある。
- (3) 妊娠後期のラットにアセトアミノフェンを投与した試験で、弱い胎児の動脈管収縮が報告されている。
- (4) 授乳婦には長期連用を避けること。[本剤中のカフェインは母乳中に容易に移行する]

7. 小児等への投与

- (1) 2歳未満の乳幼児には投与しないこと。[外国で、2歳未満の乳幼児へのプロメタジン製剤の投与により致死的な呼吸抑制が起こったとの報告がある]
- (2) 2歳以上の幼児、小児に対しては、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。[小児等に対する安全性は確立していない]

8. 過量投与

- (1) アセトアミノフェンの過量投与により、肝臓・腎臓・心筋の壊死(初期症状:悪心、嘔吐、発汗、全身倦怠感等)が起こったとの報告がある。
- (2) 総合感冒剤や解熱鎮痛剤等の配合剤には、アセトアミノフェンを含むものがあり、本剤とアセトアミノフェン又はその配合剤との偶発的な併用により、アセトアミノフェンの過量投与による重篤な肝障害が発現するおそれがある。
- (3) アセトアミノフェン過量投与時の解毒(肝障害の軽減等)には、アセチルシステインの投与を考慮すること。

9. その他の注意

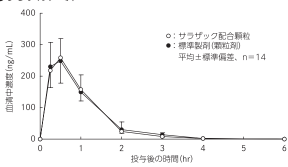
- (1) 本剤中のアセトアミノフェンの類似化合物(フェナセチン) の長期投与により、血色素異常を起こすことがあるので、 長期投与を避けること。
- (2) 腎盂及び膀胱腫瘍の患者を調査したところ、本剤中のアセトアミノフェンの類似化合物(フェナセチン)製剤を長期・大量に使用(例:総服用量1.5~27kg、服用期間4~30年)していた人が多いとの報告がある。
 - また、本剤中のアセトアミノフェンの類似化合物(フェナセチン)を長期・大量投与した動物試験(マウス、ラット)で、腫瘍発生が認められたとの報告がある。
- (3) 抗パーキンソン剤 (本剤中のプロメタジンメチレンジサリチル酸塩) はフェノチアジン系化合物、ブチロフェノン系化合物等による口周部等の不随意運動 (遅発性ジスキネジア) を通常軽減しない。場合によっては、このような症状を増悪、顕性化させることがある。
- (4) 本剤中のプロメタジンメチレンジサリチル酸塩は制吐作用 を有するため、他の薬剤に基づく中毒、腸閉塞、脳腫瘍等 による嘔吐症状を不顕性化することがあるので注意するこ
- (5) 非ステロイド性消炎鎮痛剤を長期間投与されている女性において、一時的な不妊が認められたとの報告がある。

【薬物動態】

1. 生物学的同等性試験1)

サラザック配合顆粒と標準製剤を、クロスオーバー法により それぞれ1g(サリチルアミド270mg、アセトアミノフェン150mg、無水カフェイン60mg、プロメタジンメチレンジサリチル酸塩13.5mg)健康成人男子に絶食単回経口投与して 血清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。

●サリチルアミド



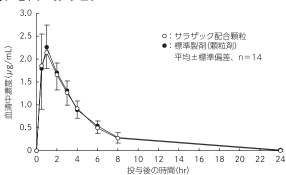
薬物動態パラメータ

(平均±標準偏差、n=14)

	投与量 (mg)	AUC ₀₋₆ (ng·hr/mL)	Cmax (ng/mL)	Tmax (hr)	T _{1/2} (hr)
サラザック配合顆粒	270	305±53	279±50	0.43 ±0.12	0.55 ±0.17
標準製剤(顆粒剤)	270	309±58	282±66	0.36 ±0.13	0.71 ±0.27

血清中濃度並びに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。

●アセトアミノフェン



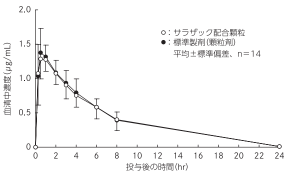
薬物動態パラメータ

(平均土標準偏差、n=14)

	投与量 (mg)	AUC ₀₋₂₄ (μg·hr/mL)	Cmax (µg/mL)	Tmax (hr)	T _{1/2} (hr)
サラザック配合顆粒	150	10.32 ±1.67		0.93 ±0.39	2.79 ±1.58
標準製剤 (顆粒剤)	150	10.57 ±1.50	2.43 ±0.56	1.00 ±0.48	2.81 ±1.34

血清中濃度並びに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。

●無水カフェイン



薬物動態パラメータ

サラザック配合顆粒

標準製剤(顆粒剤)

-タ	(平均土標準偏差、n=14)					
	AUC ₀₋₂₄ (μg·hr/mL)			T _{1/2} (hr)		
60	9.61 ±1.74	1.45 ±0.25		4.96 ±2.13		

±0.25

1.52

0.59

±0.29

4.75

 ± 2.40

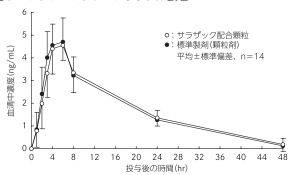
血清中濃度並びにAUC、Cmax等のパラメータは、被験者 の選択、体液の採取回数・時間等の試験条件によって異な る可能性がある。

±1.88

9.70

プロメタジンメチレンジサリチル酸塩

60



薬物動態パラメータ

(平均±標準偏差、n=14)

	投与量 (mg)	AUC ₀₋₄₈ (ng·hr/mL)	Cmax (ng/mL)	Tmax (hr)	T _{1/2} (hr)
サラザック配合顆粒	13.5	80.80 ±15.17	4.94 ±0.67	4.71 ±0.99	11.68 ±3.13
標準製剤 (顆粒剤)	13.5	79.44 ±15.59	5.11 ±0.85	5.00 ±1.24	11.34 ±3.07

血清中濃度並びに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. 溶出性2)

サラザック配合顆粒の溶出性は、日本薬局方外医薬品規格第 3部に定められた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】

●サリチルアミド

-般名:サリチルアミド(Salicylamide)

化学名: 2-Hydroxybenzamide

分子式: C7H7NO2 分子量: 137.14 融 点:139~143℃

状:白色の結晶又は結晶性の粉末で、におい及び味はな い。N,N-ジメチルホルムアミドに極めて溶けやす

く、エタノール (95) に溶けやすく、プロピレングリ コールにやや溶けやすく、ジエチルエーテルにやや溶けにくく、水又はクロロホルムに溶けにくい。水

酸化ナトリウム試液に溶ける。

構造式:

●アセトアミノフェン 一般名:アセトアミノフェン(Acetaminophen)

化学名: N-(4-Hydroxyphenyl) acetamide

分子式:C8H9NO2 分子量:151.16 融 点:169~172℃

状:白色の結晶又は結晶性の粉末である。メタノール又 はエタノール (95) に溶けやすく、水にやや溶けにく

く、ジエチルエーテルに極めて溶けにくい。水酸化 ナトリウム試液に溶ける。

構造式:

●無水カフェイン

-般名:無水カフェイン (Anhydrous Caffeine)

化学名:1,3,7-Trimethyl-1*H*-purine-2,6(3*H*,7*H*)-dione

分子式: C8H10N4O2 分子量:194.19 融 点:235~238℃

性 状:白色の結晶又は粉末で、においはなく、味は苦い。 クロロホルムに溶けやすく、水、無水酢酸又は酢酸(100)にやや溶けにくく、エタノール(95)又はジエチルエーテルに溶けにくい。1.0gを水100mLに溶

かした液のpHは5.5~6.5である。

構造式:

●プロメタジンメチレンジサリチル酸塩

一般名:プロメタジンメチレンジサリチル酸塩 (Promethazine Methylenedisalicylate)

化学名: *1: (2RS)-N,N-Dimethyl-1-(10H-phenothiazin-10-yl) propan-2-ylamine 5,5'methylenedi (2-hydroxybenzoate)

*2: (2RS) -N,N-Dimethyl-1-(10H-phenothiazin-10-yl) propan-2-ylamine 3,5'methylenedi (2-hydroxybenzoate)

*3: (2RS) -N,N-Dimethyl-1-(10H-phenothiazin-10-yl) propan-2-ylamine 3- (3-carboxy-4-hydroxybenzyl) -5,5'-methylenedi (2hydroxybenzoate)

分子式:***1**:C34H40N4S2・C15H12O6

*2: C34H40N4S2 · C15H12O6 *3: C51H60N6S3 · C23H18O9

分子量: *1:857.09

*2:857.09 *3:1291.64

状:白色〜微黄色の結晶性の粉末である。酢酸(100)に 溶けやすく、エタノール (99.5) に極めて溶けにくく、 水又はジエチルエーテルにほとんど溶けない。

構造式

* 1 : n = 2, R1, R4 = OH, R2, R3, R5 = H

* 2 : n = 2, R1, R3 = OH, R2, R4, R5 = H

*3: n = 3, $R_1, R_4 = H$, $R_2, R_3 = OH$, $R_5 = -H_2C$ \cap H COaH

【取扱い上の注意】3)

安定性試験結果の概要

加速試験(40℃、相対湿度75%、6ヵ月)の結果、サラザック 配合顆粒は通常の市場流通下において3年間安定であること が推測された。

【包 装】

サラザック配合顆粒

分 包:1g×120包、1g×1,200包 バラ包装:1kg

【主要文献】

- 1) 日医工岐阜工場㈱社内資料(生物学的同等性試験)
- 2) 日医工岐阜工場(㈱社内資料(溶出試験)
- 3) 日医工岐阜工場㈱社内資料(安定性試験)

※※【文献請求先・製品情報お問い合わせ先】

主要文献欄に記載の文献・社内資料は下記にご請求下さい。 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 TEL (0120) 517-215 FAX (076) 442-8948

武田薬品工業株式会社

大阪市中央区道修町四丁目1番1号



