

医薬品インタビューフォーム

日本病院薬剤師会のIF記載要領2018（2019年更新版）に準拠して作成

利尿降圧剤
日本薬局方フロセミド注射液
ラシックス[®]注20mg
Lasix[®] Injection

剤形	注射剤
製剤の規制区分	処方箋医薬品 ^注 注) 注意－医師等の処方箋により使用すること
規格・含量	1アンプル（2mL）中：日局フロセミド 20mg 含有
一般名	和名：フロセミド 洋名：Furosemide
製造販売承認年月日 薬価基準収載・販売開始年月日	製造販売承認：2002年（平成14年）10月31日 薬価基準収載：2003年（平成15年）7月4日 販売開始：1965年（昭和40年）5月10日
開発・製造販売（輸入）・ 提携・販売会社名	製造販売元：サノフィ株式会社 販売元：日医工株式会社
医薬情報担当者の連絡先	
問い合わせ窓口	日医工株式会社 お客様サポートセンター TEL：0120-517-215 FAX：076-442-8948 医療関係者向けホームページ https://www.nichiiko.co.jp/

本IFは2022年1月改訂（第1版）の添付文書の記載に基づき改訂した。

最新の情報は、独立行政法人 医薬品医療機器総合機構の医薬品情報検索ページで確認してください。

医薬品インタビューフォーム利用の手引きの概要 —日本病院薬剤師会—

(2020年4月改訂)

1. 医薬品インタビューフォーム作成の経緯

医療用医薬品の基本的な要約情報として、医療用医薬品添付文書（以下、添付文書）がある。医療現場で医師・薬剤師等の医療従事者が日常業務に必要な医薬品の適正使用情報を活用する際には、添付文書に記載された情報を裏付ける更に詳細な情報が必要な場合があり、製薬企業の医薬情報担当者（以下、MR）等への情報の追加請求や質疑により情報を補完してきている。この際に必要な情報を網羅的に入手するための項目リストとして医薬品インタビューフォーム（以下、IFと略す）が誕生した。

1988年に日本病院薬剤師会（以下、日病薬）学術第2小委員会がIFの位置付け、IF記載様式、IF記載要領を策定し、その後1998年に日病薬学術第3小委員会が、2008年、2013年に日病薬医薬情報委員会がIF記載要領の改訂を行ってきた。

IF記載要領2008以降、IFはPDF等の電子的データとして提供することが原則となった。これにより、添付文書の主要な改訂があった場合に改訂の根拠データを追加したIFが速やかに提供されることとなった。最新版のIFは、医薬品医療機器総合機構（以下、PMDA）の医療用医薬品情報検索のページ（<https://www.pmda.go.jp/PmdaSearch/iyakuSearch/>）にて公開されている。日病薬では、2009年より新医薬品のIFの情報を検討する組織として「インタビューフォーム検討会」を設置し、個々のIFが添付文書を補完する適正使用情報として適切か審査・検討している。

2019年の添付文書記載要領の変更に合わせて、IF記載要領2018が公表され、今般「医療用医薬品の販売情報提供活動に関するガイドライン」に関連する情報整備のため、その更新版を策定した。

2. IFとは

IFは「添付文書等の情報を補完し、医師・薬剤師等の医療従事者にとって日常業務に必要な、医薬品の品質管理のための情報、処方設計のための情報、調剤のための情報、医薬品の適正使用のための情報、薬学的な患者ケアのための情報等が集約された総合的な個別の医薬品解説書として、日病薬が記載要領を策定し、薬剤師等のために当該医薬品の製造販売又は販売に携わる企業に作成及び提供を依頼している学術資料」と位置付けられる。

IFに記載する項目配列は日病薬が策定したIF記載要領に準拠し、一部の例外を除き承認の範囲内の情報が記載される。ただし、製薬企業の機密等に関わるもの及び利用者自らが評価・判断・提供すべき事項等はIFの記載事項とはならない。言い換えると、製薬企業から提供されたIFは、利用者自らが評価・判断・臨床適用するとともに、必要な補完をするものという認識を持つことを前提としている。IFの提供は電子データを基本とし、製薬企業での製本は必須ではない。

3. IFの利用にあたって

電子媒体のIFは、PMDAの医療用医薬品情報検索のページに掲載場所が設定されている。

製薬企業は「医薬品インタビューフォーム作成の手引き」に従ってIFを作成・提供するが、IFの原点を踏まえ、医療現場に不足している情報やIF作成時に記載し難い情報等については製薬企業のMR等へのインタビューにより利用者自らが内容を充実させ、IFの利用性を高める必要がある。また、随時改訂される使用上の注意等に関する事項に関しては、IFが改訂されるまでの間は、製薬企業が提供する改訂内容を明らかにした文書等、あるいは各種の医薬品情報提供サービス等により薬剤師等自らが整備するとともに、IFの使用にあたっては、最新の添付文書をPMDAの医薬品医療機器情報検索のページで確認する必要がある。

なお、適正使用や安全性の確保の点から記載されている「V.5. 臨床成績」や「XII. 参考資料」、「XIII. 備考」に関する項目等は承認を受けていない情報が含まれることがあり、その取り扱いには十分留意すべきである。

4. 利用に際しての留意点

IFを日常業務において欠かすことができない医薬品情報源として活用していただきたい。IFは日病薬の要請を受けて、当該医薬品の製造販売又は販売に携わる企業が作成・提供する、医薬品適正使用のための学術資料であるとの位置づけだが、記載・表現には薬機法の広告規則や医療用医薬品の販売情報提供活動に関するガイドライン、製薬協コード・オブ・プラクティス等の制約を一定程度受けざるを得ない。販売情報提供活動ガイドラインでは、未承認薬や承認外の用法等に関する情報提供について、製薬企業が医療従事者からの求めに応じて行うことは差し支えないとされており、MR等へのインタビューや自らの文献調査などにより、利用者自らがIFの内容を充実させるべきものであることを認識しておかなければならない。製薬企業から得られる情報の科学的根拠を確認し、その客観性を見抜き、医療現場における適正使用を確保することは薬剤師の本務であり、IFを活用して日常業務を更に価値あるものにしていただきたい。

目 次

I. 概要に関する項目	1	VI. 薬効薬理に関する項目	8
1. 開発の経緯.....	1	1. 薬理的に関連ある化合物又は化合物群	8
2. 製品の治療学的特性.....	1	2. 薬理作用.....	8
3. 製品の製剤学的特性.....	1	VII. 薬物動態に関する項目	9
4. 適正使用に関して周知すべき特性.....	1	1. 血中濃度の推移.....	9
5. 承認条件及び流通・使用上の制限事項.....	1	2. 薬物速度論的パラメータ.....	9
6. RMP の概要.....	1	3. 母集団（ポピュレーション）解析.....	10
II. 名称に関する項目	2	4. 吸収.....	10
1. 販売名.....	2	5. 分布.....	10
2. 一般名.....	2	6. 代謝.....	12
3. 構造式又は示性式.....	2	7. 排泄.....	12
4. 分子式及び分子量.....	2	8. トランスポーターに関する情報.....	12
5. 化学名（命名法）又は本質.....	2	9. 透析等による除去率.....	13
6. 慣用名、別名、略号、記号番号.....	2	10. 特定の背景を有する患者.....	13
III. 有効成分に関する項目	3	11. その他.....	13
1. 物理化学的性質.....	3	VIII. 安全性（使用上の注意等）に関する項目	14
2. 有効成分の各種条件下における安定性.....	3	1. 警告内容とその理由.....	14
3. 有効成分の確認試験法、定量法.....	3	2. 禁忌内容とその理由.....	14
IV. 製剤に関する項目	4	3. 効能又は効果に関連する注意とその理由... ..	14
1. 剤形.....	4	4. 用法及び用量に関連する注意とその理由... ..	14
2. 製剤の組成.....	4	5. 重要な基本的注意とその理由.....	14
3. 添付溶解液の組成及び容量.....	4	6. 特定の背景を有する患者に関する注意.....	14
4. 力価.....	4	7. 相互作用.....	16
5. 混入する可能性のある夾雑物.....	4	8. 副作用.....	18
6. 製剤の各種条件下における安定性.....	5	9. 臨床検査結果に及ぼす影響.....	22
7. 調製法及び溶解後の安定性.....	5	10. 過量投与.....	22
8. 他剤との配合変化（物理化学的変化）.....	5	11. 適用上の注意.....	23
9. 溶出性.....	5	12. その他の注意.....	23
10. 容器・包装.....	5	IX. 非臨床試験に関する項目	24
11. 別途提供される資材類.....	5	1. 薬理試験.....	24
12. その他.....	5	2. 毒性試験.....	25
V. 治療に関する項目	6	X. 管理的事項に関する項目	26
1. 効能又は効果.....	6	1. 規制区分.....	26
2. 効能又は効果に関連する注意.....	6	2. 有効期間.....	26
3. 用法及び用量.....	6	3. 包装状態での貯法.....	26
4. 用法及び用量に関連する注意.....	6	4. 取扱い上の注意点.....	26
5. 臨床成績.....	6	5. 患者向け資材.....	26

略 語 表

6.	同一成分・同効薬.....	26
7.	国際誕生年月日	26
8.	製造販売承認年月日及び承認番号、薬価基準 取載年月日、販売開始年月日.....	26
9.	効能又は効果追加、用法及び用量変更追加等 の年月日及びその内容	26
10.	再審査結果、再評価結果公表年月日及びその 内容	26
11.	再審査期間	27
12.	投薬期間制限に関する情報.....	28
13.	各種コード.....	28
14.	保険給付上の注意	28
X I.	文献	29
1.	引用文献	29
2.	その他の参考文献.....	29
X II.	参考資料	30
1.	主な外国での発売状況	30
2.	海外における臨床支援情報	30
X III.	備考	31
1.	調剤・服薬支援に際して臨床判断を行うにあ たつての参考情報.....	31
2.	その他の関連資料.....	31

略語	略語内容
AUC	血中濃度-時間曲線下面積
Cmax	最高血中濃度
tmax	最高血中濃度到達時間
t _{1/2}	消失半減期
pKa	酸塩基解離定数
LD ₅₀	50%致死量

I. 概要に関する項目

1. 開発の経緯

1923年ドイツ・ヘキスト社（現サノフィ社）の研究室で有機水銀利尿剤マーサリルが開発されてから数十年の間、水銀利尿剤は浮腫の治療の主役を演じてきた。しかしスルフォンアミド剤に利尿作用のあることが見い出されてから利尿剤研究は次の新しい時代に入った。まず炭酸脱水酵素抑制剤であるアセタゾラミドが治療薬として登場し、次いで異環ジスルフォンアミドのチアジドが開発された。その側鎖の構造を変えることによって種々のチアジド系利尿剤が治療に用いられるようになったが、なお最大ナトリウム利尿を得るには至らなかった。ドイツ・ヘキスト社（現サノフィ社）の研究室でベンゾールスルフォンアミドの数多くの製剤について数年間合成、その他の試験を重ねているうちに、その中でアントラニル酸誘導体フロセミドが動物実験上、チアジド系利尿剤に著しく優る利尿効果を有することが得られた。

2. 製品の治療学的特性

- (1) 本剤はフロセミドを有効成分とする利尿降圧剤である。
- (2) 重大な副作用として、ショック、アナフィラキシー、再生不良性貧血、汎血球減少症、無顆粒球症、血小板減少、赤芽球癆、水疱性類天疱瘡、難聴、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)、多形紅斑、急性汎発性発疹性膿疱症、心室性不整脈 (Torsade de pointes)、間質性腎炎、間質性肺炎が報告されている。

(「VIII. 8. (1) 重大な副作用と初期症状」の項参照)

3. 製品の製剤学的特性

- (1) 薬用量の幅が広い。
- (2) 利尿作用は Dose-Dependent である。
- (3) 血管拡張作用がある。
- (4) 糖代謝・腎機能に悪影響を及ぼさない。
- (5) カリウムの排泄はチアジド系利尿剤より少ない。

4. 適正使用に関して周知すべき特性

適正使用に関する資料、 最適使用推進ガイドライン等	有無	タイトル、参照先
RMP	無	
追加のリスク最小化活動として 作成されている資料	無	
最適使用推進ガイドライン	無	
保険適用上の留意事項通知	無	

5. 承認条件及び流通・使用上の制限事項

(1) 承認条件

該当しない

(2) 流通・使用上の制限事項

該当しない

6. RMP の概要

該当しない

II. 名称に関する項目

1. 販売名

(1) 和名

ラシックス注 20mg

(2) 洋名

Lasix® Injection

(3) 名称の由来

特になし

2. 一般名

(1) 和名 (命名法)

フロセミド (JAN)

(2) 洋名 (命名法)

Furosemide (JAN, INN, USP, EP, IP)

furosemid (DAB)

furosemide/frusemide (BP)

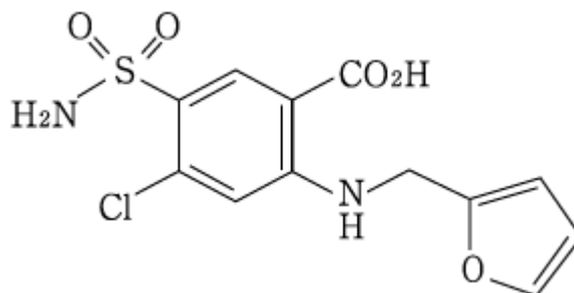
furosémide (FP)

(3) ステム (stem)

フロセミド系の利尿薬 : -semide

3. 構造式又は示性式

化学構造式 :



4. 分子式及び分子量

分子式 : C₁₂H₁₁ClN₂O₅S

分子量 : 330.74

5. 化学名 (命名法) 又は本質

4-Chloro-2-[(furan-2-ylmethyl)amino]-5-sulfamoylbenzoic acid (IUPAC)

6. 慣用名、別名、略号、記号番号

治験番号 : Hoe058

Ⅲ. 有効成分に関する項目

1. 物理化学的性質

(1) 外観・性状

白色の結晶又は結晶性の粉末である。(無臭である。)

(2) 溶解性

N,N-ジメチルホルムアミドに溶けやすく、メタノールにやや溶けやすく、エタノール (99.5) にやや溶けにくく、アセトニトリル又は酢酸 (100) に溶けにくく、水にほとんど溶けない。希水酸化ナトリウム試液に溶ける。

各種溶媒に対する溶解度

溶媒	フロセミド 1g を溶解するのに要する溶媒量 (mL)	日本薬局方の表現
<i>N,N</i> -ジメチルホルムアミド	0.9~1.1	溶けやすい
メタノール	26~28	やや溶けやすい
アセトン	11~13	やや溶けやすい
エタノール (95)	80~95	やや溶けにくい
ジエチルエーテル	390~450	溶けにくい
水	15,000以上	ほとんど溶けない
クロロホルム	15,000以上	ほとんど溶けない

(3) 吸湿性

該当資料なし

(4) 融点 (分解点)、沸点、凝固点

融点：約 205°C (分解)

(5) 酸塩基解離定数

pKa : 3.9±0.1¹⁾

(6) 分配係数

該当資料なし

(7) その他の主な示性値

該当資料なし

2. 有効成分の各種条件下における安定性

フロセミドは化学的に安定な物質であり、温度・湿度には比較的安定である。

光によって徐々に着色する。

3. 有効成分の確認試験法、定量法

(1) 確認試験法

第十八改正日本薬局方「フロセミド」の確認試験の項による。

- 1) 芳香族第一アミンの定性反応により確認する。
- 2) 紫外可視吸光度測定法により吸収スペクトルを測定し確認する。
- 3) 赤外吸収スペクトル測定法の臭化カリウム錠剤法により確認する。

(2) 定量法

第十八改正日本薬局方「フロセミド」の定量法の項による。

0.1mol/L 水酸化ナトリウム液での滴定。

IV. 製剤に関する項目

1. 剤形

(1) 剤形の区別

注射剤

(2) 製剤の外観及び性状

性状・剤形	褐色アンプル入りの無色澄明な液体（注射剤）
pH	8.6～9.6
浸透圧比	約 1（0.9%生理食塩液に対する比）

(3) 識別コード

該当しない

(4) 製剤の物性

（「IV. 6. 製剤の各種条件下における安定性」の項参照）

(5) その他

窒素置換

2. 製剤の組成

(1) 有効成分（活性成分）の含量及び添加剤

成分		1 アンプル（2mL）中の分量
有効成分	日局フロセミド	20mg
添加剤	塩化ナトリウム	15mg
	pH 調節剤	適量

(2) 電解質等の濃度

ラシックス注 20mg 1 アンプル中のナトリウム含量 約 0.11mEq（5 ロット平均）

(3) 熱量

該当資料なし

3. 添付溶解液の組成及び容量

該当しない

4. 力価

該当しない

5. 混入する可能性のある夾雑物

該当資料なし

6. 製剤の各種条件下における安定性¹⁾

ラシックス注 20mg の安定性

	保存条件	保存容器	保存期間	試験結果
光	室内散光下	白色ガラスアンプル	6日	2日目より微黄色に着色を認めたが、他の試験項目においては変化を認めなかった。
長期	室温	褐色アンプル	60ヵ月	変化は認められなかった。

7. 調製法及び溶解後の安定性

該当しない

8. 他剤との配合変化（物理化学的变化）

pH変動の試験値

試料 pH	0.1mol/L HCl (A) mL	最終 pH 又は 変化点 pH	移動指数	変化所見
	0.1mol/L NaOH (B) mL			
9.11	(A) 0.1	6.32	2.79	白濁→沈殿
	(B) 10.0	13.0	3.89	—

幸保文治 著：輸液中における注射剤の配合変化Ⅲ，医薬ジャーナル社

以下の薬剤との配合により変化が生じた。

アクラシノン注射用、注射用アプレゾリン、アベリー注、アリナミン F 注、注射用エリスロシン、ケタラール 10、サイレース注、注射用サイメリン、サガミシン注 120、セファランチン注、タガメット注、ダカルバジン注、注射用テラルピシン、ドイル注、ドルミカム注、ニトログリセリン注 ACC、ネオラミン 10 注、ネオラミン・スリーパー液、ノバントロン注、パントシン注 10%、静注用ビタノイリン、ビタノーン・グリーン、ピノルビン注、ファルモルピシン注、フェロン、フルクトマニト注、プロコン注、プロタノール L 注、ペルサンチン注、点滴静注用ミノマイシン、注射用メイセリン、メタボリン注射液、モダシン静注用、注射用ルシドロール、ロヒプノール注

幸保文治 監修：ラシックス®注配合変化表

9. 溶出性

該当しない

10. 容器・包装

(1) 注意が必要な容器・包装、外観が特殊な容器・包装に関する情報

該当しない

(2) 包装

2mL×50 アンプル

(3) 予備容量

該当しない

(4) 容器の材質

本体（アンプル）	トレイ	ラベル	箱
ガラス	紙	紙	紙

11. 別途提供される資材類

該当資料なし

12. その他

該当資料なし

V. 治療に関する項目

1. 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、脳浮腫、尿路結石排出促進

2. 効能又は効果に関連する注意

設定されていない

3. 用法及び用量

（1）用法及び用量の解説

通常、成人にはフロセミドとして1日1回20mgを静脈注射又は筋肉内注射する。なお、年齢、症状により適宜増減する。腎機能不全等の場合にはさらに大量に用いることもある。ただし、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。

（2）用法及び用量の設定経緯・根拠

該当資料なし

4. 用法及び用量に関連する注意

7.用法及び用量に関連する注意

静脈注射時には、緩徐に投与すること。特に、大量静脈注射の必要がある場合には、毎分4mg以下となるよう投与速度を調節すること。大量を急速に静脈注射した場合に難聴があらわれやすい。

[11.1.4 参照]

5. 臨床成績

（1）臨床データパッケージ

該当資料なし

（2）臨床薬理試験

該当資料なし

（3）用量反応探索試験

該当資料なし

（4）検証的試験

1）有効性検証試験

該当資料なし

2）安全性試験

該当資料なし

（5）患者・病態別試験

腹水を有する肝硬変症66例、その他の疾患8例を対象に、フロセミド20mg注とピレタニド6mg注の利尿効果、臨床的有用性、安全性について多施設二重盲検群間比較法にて検討した結果、全般改善度、有用度では両群間に有意差を認めなかった²⁾。

(6) 治療的使用

1) 使用成績調査（一般使用成績調査、特定使用成績調査、使用成績比較調査）、製造販売後データベース調査、製造販売後臨床試験の内容

該当資料なし

2) 承認条件として実施予定の内容又は実施した調査・試験の概要

該当しない

(7) その他

国内臨床試験の概要は次の通りであった。

1) 臨床効果

105 例を対象として行われた臨床試験において、各々の疾患の有効率は以下の通りであった。1 日 20～40mg の投与量がほとんどであった。

肝性浮腫 : 85.7% (6/7 例、判定不能 1 例)

心性浮腫 : 76.7% (23/30 例)

腎性浮腫 : 68.2% (15/22 例)

本態性高血圧 : 77.8% (7/9 例)

その他の疾患 : 87.1% (27/31 例)

2) 副作用及び臨床検査値の変動

副作用の集計対象となった 105 例中本剤の影響によるとされた副作用は、6 例 (5.7%) に延べ 7 件が認められた。頭痛 (1.9%)、灼熱感 (1.9%) 等が報告された。

臨床検査値の変動は、集計対象 105 例中、血清カリウム低下 2 例 (1.9%)、血清クロール低下 12 例 (1.0%) 等であった。

VI. 薬効薬理に関する項目

1. 薬理的に関連ある化合物又は化合物群

ループ利尿剤：アゼセミド、トラセミドなど

チアジド系利尿剤：ヒドロクロチアジド、トリクロルメチアジドなど

非チアジド系：メフルシド、トリパミド、インダパミドなど

注意：関連のある化合物の効能・効果等は、最新の添付文書を参照すること。

2. 薬理作用

(1) 作用部位・作用機序

本剤の利尿作用は、イヌを用いた実験で腎尿細管全域（近位、遠位尿細管及びヘンレ係蹄）における Na、Cl の再吸収抑制作用に基づくことが認められている³⁾。

(2) 薬効を裏付ける試験成績

18.2 利尿作用

18.2.1 本剤の利尿効果は静脈内投与後数分以内に発現し、約 3 時間持続する⁴⁾。

18.2.2 本剤は腎血流量、糸球体濾過値を上昇させる作用を持ち⁵⁾、腎機能が低下（慢性腎不全患者）している場合（GFR が 20mL/min 以下）でも利尿効果が期待できる⁶⁾。

18.2.3 本剤の利尿効果をラットの尿中 Na 排泄量で見ると、その最大 Na 排泄量はチアジド系薬剤の約 3 倍を示し、最小有効量 10mg/kg から最大有効量 100mg/kg と幅広い薬用量を持つ⁷⁾。

18.3 降圧作用

本剤の降圧効果は、高血圧患者に投与した場合徐々に発現し、その作用機序は、利尿による循環血漿量の減少、血管壁のナトリウム含量の減少によると考えられている⁸⁾。

(3) 作用発現時間・持続時間

該当資料なし

VII. 薬物動態に関する項目

1. 血中濃度の推移

(1) 治療上有効な血中濃度

健康成人で尿量を 30%または 50%増加させるような利尿効果を得るためには血清中濃度を約 0.2～0.3 $\mu\text{g/mL}$ とする必要がある⁹⁾。(外国人データ)

(2) 臨床試験で確認された血中濃度

単回投与

健康成人 5 例にフロセミド 40mg を静脈内投与した場合、約 0.5 時間の半減期で血中より消失する (HPLC 法)⁹⁾ (外国人データ)。

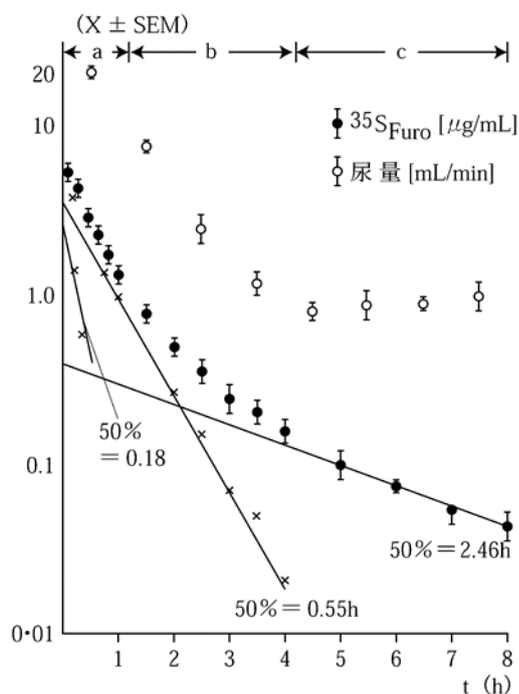


図 健康成人におけるフロセミド注 40mg を静脈内投与後の血中濃度及び利尿効果 (n=5)

(3) 中毒域

該当資料なし

(4) 食事・併用薬の影響

<食事の影響 (外国人データ)>¹⁰⁾

健康成人 13 例にフロセミド 80mg を空腹時及び食後に単回経口投与したときの各々の血中濃度推移を示す。

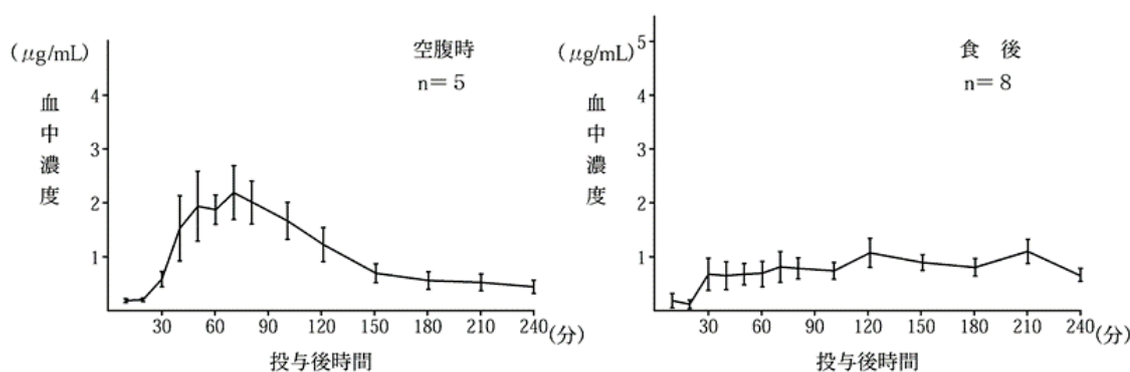


図 フロセミド 80mg を空腹及び食後に単回経口投与したときの血中濃度推移

空腹時投与では最高血中濃度は60～70分で $2.3 \pm 0.5 \mu\text{g/mL}$ 、食後投与の場合は2時間後 $1 \mu\text{g/mL}$ で、このピークが持続した。全吸収量は、空腹時、食後投与とも約50%と等しく、12時間の尿量も両群とも等しかった。

また、24時間のフロセミドの尿中排泄量も等しかった。

(「Ⅷ. 7. 相互作用」の項参照)

2. 薬物速度論的パラメータ

(1) 解析方法

該当資料なし

(2) 吸収速度定数

該当資料なし

(3) 消失速度定数

該当資料なし

(4) クリアランス

健康成人4例にフロセミド40mgを単回静脈内投与したときの血漿クリアランスは $7.9 \pm 1.1 \text{ L/h}$ 、腎クリアランスは $6.5 \pm 0.8 \text{ L/h}$ 、腎以外のクリアランスは $1.4 \pm 0.3 \text{ L/h}$ であった¹¹⁾。

(5) 分布容積

健康成人にフロセミド20～80mgを単回静脈内投与したときの分布容積は $0.069 \pm 0.006 \sim 0.181 \pm 0.105 \text{ L/kg}$ であった¹²⁾。(外国人データ)

(6) その他

腎機能障害患者

腎不全患者(Ccrが 10 mL/分 以下)に1日1,000mgを7日間毎日静脈内投与した時、血清中の最高濃度及び最低濃度の上昇は認められなかった。このことは、腎不全者に大量のフロセミドを反復投与しても蓄積されないことを示す⁹⁾(外国人データ)。

3. 母集団(ポピュレーション)解析

(1) 解析方法

該当資料なし

(2) パラメータ変動要因

該当資料なし

4. 吸収

該当しない

5. 分布

(1) 血液-脳関門通過性

<参考>

ラットに ^{35}S -フロセミドを 1 mg/kg 、 3.2 mg/kg 、 10 mg/kg 経口投与したときの脳への分布は0.5%以下であった¹³⁾。

(「Ⅶ. 4. (5) その他の組織への移行性」の項参照)

(2) 血液-胎盤関門通過性

フロセミド(25～40mg/日)を服用した妊婦18例において、臍帯静脈血漿中と母体の静脈血漿中のフロセミドの濃度比は、フロセミド服用後、時間とともに増加し、8～10時間後にはほぼ同濃度となった(GLC法)¹⁴⁾。(外国人データ)

(「Ⅷ. 6. (5) 妊婦」の項参照)

(3) 乳汁への移行性

<参考>

牝牛にフロセミド 5mg/kg を筋注した場合の乳汁中のフロセミド濃度を比色法により定量した結果、6 時間後より直線的に下降し、半減期は 3 時間であった。

24 時間後の乳汁中の濃度は 0.08 γ /mL 以下であった¹⁵⁾。

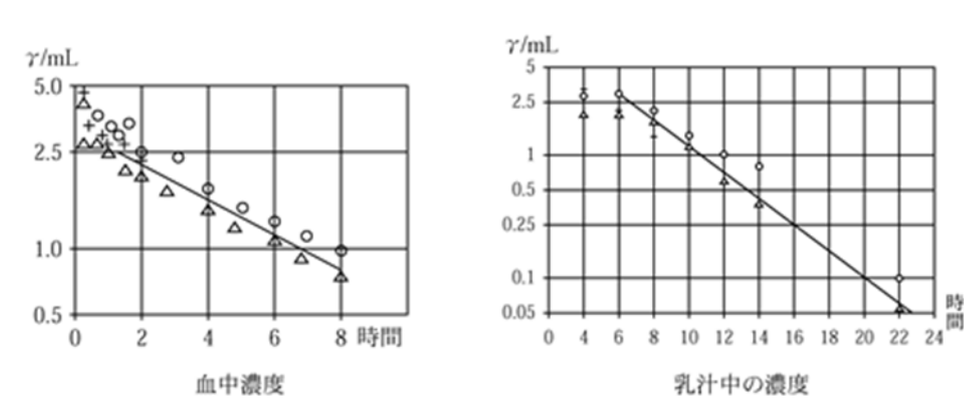


図 フロセミド 5mg/kg を牝牛に筋注したときの乳汁中への移行性

(「Ⅷ. 6. (6) 授乳婦」の項参照)

(4) 髄液への移行性

該当資料なし

(5) その他の組織への移行性

<参考>

ラットに ³⁵S-フロセミドを 1mg/kg、3.2mg/kg、10mg/kg 経口投与し、その作用が最大に達する 4 時間後に屠殺して各臓器の分布を測定すると、55%が胃腸管に分布され、次に尿に分布された。大網の脂肪組織では 1.2%、腎、腸の脂肪組織、肝、その他の臓器では 0.5%以下であった¹³⁾。

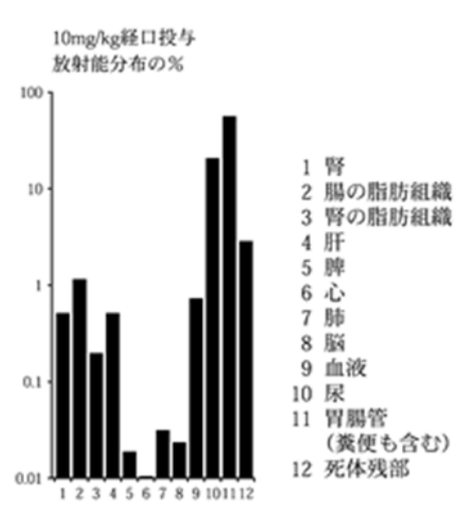


図 ラットに ³⁵S-フロセミドを経口投与したときの各臓器の放射能の分布

(6) 血漿蛋白結合率

16.3.1 蛋白結合率

本剤の血中濃度、血清アルブミン濃度（血清総蛋白）に左右される。健康成人での蛋白結合率は91～99%で、主にアルブミンと結合する¹²⁾（外国人データ）。

6. 代謝

(1) 代謝部位及び代謝経路

代謝部位：代謝については未解明な部分が多いが、代謝部位は主に肝または腎臓と考えられる。

代謝経路：フロセミドは化学的に安定な物質であり、主に未変化体として排泄されるが、一部代謝され、その主なものは、グルクロン酸抱合体である¹⁶⁾（外国人データ）。

(2) 代謝に関する酵素（CYP等）の分子種、寄与率

該当資料なし

(3) 初回通過効果の有無及びその割合

該当資料なし

(4) 代謝物の活性の有無及び活性比、存在比率

遊離アミンでその利尿作用は原形のプロセミドの約25%であった⁹⁾。

7. 排泄

健康成人にフロセミド40mgを静脈内投与した場合、10日間にわたる完全なbalance studyの結果、5日以内に100%の回収率を得、投与された量の12%が糞便中から検出された⁹⁾（外国人データ）。フロセミドは化学的に安定な物質であり、主に未変化体として排泄される¹⁶⁾（外国人データ）。

³⁵Sで標識されたフロセミドを健康成人5例に静脈内投与して行ったbalance studyの結果、静脈内投与では約88%が尿中、約12%が糞便中（胆汁中の排泄）に回収された。また、5日以内に尿中・糞便より投与量の100%が回収された⁹⁾。（外国人データ）

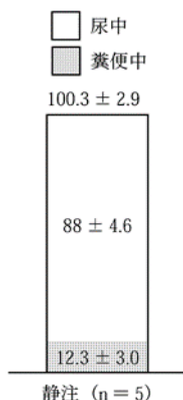


図 ³⁵S-フロセミド投与後の排泄経路

<参考>

胆嚢瘻を作ったラットにフロセミド12.5～50mg/kgを経口投与後、2時間毎に胆汁を集めてその含有量を測定した。投与後4～5時間後の胆汁中の排泄は投与量の0.4±0.3%であった¹⁵⁾。

8. トランスポーターに関する情報

該当資料なし

9. 透析等による除去率

血液透析：透析液へはほとんど移行しないことが確認されている⁹⁾。
（「Ⅷ. 10. 過量投与」の項参照）

10. 特定の背景を有する患者

該当資料なし

11. その他

該当資料なし

Ⅷ. 安全性（使用上の注意等）に関する項目

1. 警告内容とその理由

設定されていない

2. 禁忌内容とその理由

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 肝性昏睡の患者 [9.3.1 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 [電解質失調を起こすおそれがある。]

2.4 スルホンアミド誘導体に対し過敏症の既往歴のある患者

2.5 デスマ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. 効能又は効果に関連する注意とその理由

設定されていない

4. 用法及び用量に関連する注意とその理由

（「V. 4. 用法及び用量に関連する注意」を参照すること。）

5. 重要な基本的注意とその理由

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 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。

6. 特定の背景を有する患者に関する注意

(1) 合併症・既往歴等のある患者

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、血液濃縮をきたし、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

痛風発作を起こすおそれがある。糖尿病を悪化するおそれがある。

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 手術前の患者

[10.2 参照]

9.1.5 減塩療法時の患者

低ナトリウム血症を起こすおそれがある。

9.1.6 全身性エリテマトーデスの患者

全身性エリテマトーデスを悪化させるおそれがある。

(2) 腎機能障害患者

9.2 腎機能障害患者

9.2.1 重篤な腎障害のある患者

排泄遅延により血中濃度が上昇する。

(3) 肝機能障害患者

9.3 肝機能障害患者

9.3.1 肝性昏睡の患者

投与しないこと。低カリウム血症によるアルカローシスの増悪により肝性昏睡が悪化するおそれがある。[2.2 参照]

9.3.2 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。

9.3.3 肝疾患・肝機能障害のある患者

肝性昏睡を誘発することがある。

(4) 生殖能を有する者

設定されていない

(5) 妊婦

9.5 妊婦

妊娠初期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。

(6) 授乳婦

9.6 授乳婦

授乳しないことが望ましい。ヒト母乳中に移行する。

(7) 小児等

9.7 小児等

9.7.1 低出生体重児

生後数週間以内の呼吸窮迫症の低出生体重児では、動脈管開存のリスクが増加する可能性がある。動脈管開存及び硝子膜症のため浮腫を生じた重度の低出生体重児では、慎重に投与すること。腎石灰化症があらわれたとの報告がある。

9.7.2 乳児

乳児では電解質バランスがくずれやすい。

(8) 高齢者

9.8 高齢者

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。

- ・急激な利尿は血漿量の減少をきたし、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。
- ・特に心疾患等で浮腫のある高齢者では急激な利尿は急速な血漿量の減少と血液濃縮をきたし、脳梗塞等の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。

7. 相互作用

(1) 併用禁忌とその理由

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
デスマ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。

(2) 併用注意とその理由

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
昇圧アミン アドレナリン ノルアドレナリン [9.1.4 参照]	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、本剤の一時休薬等の処置を行うこと。	併用により血管壁の反応性が低下するためと考えられている。
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塩酸塩水和物 [9.1.4 参照]	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 β-遮断剤 等	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。	作用機序の異なる降圧剤との併用により、降圧作用が増強される。
ACE 阻害剤 A-II 受容体拮抗剤	本剤投与中に ACE 阻害剤又は A-II 受容体拮抗剤を初めて投与もしくは増量した際に、高度の血圧低下や、腎不全を含む腎機能の悪化を起こすことがある。これらの薬剤を初めて投与する場合や増量する場合は、本剤の一時休薬もしくは減量等を考慮すること。	本剤投与中は血漿レニン活性が上昇しており、これらの薬剤を投与することによりレニン-アンジオテンシン系をブロックする結果、急激な血圧低下を起こすと考えられる。
アミノグリコシド系抗生物質 ゲンタマイシン硫酸塩 アミカシン硫酸塩	第8脳神経障害（聴覚障害）を増強するおそれがある。	アミノグリコシド系抗生物質の内耳外有毛細胞内濃度が上昇し、最終的には外有毛細胞の壊死を引き起こし、永続的な難聴が起こる場合もある。
シスプラチン	聴覚障害が増強するおそれがある。	シスプラチンの内耳外有毛細胞内濃度が上昇し、最終的には外有毛細胞の壊死を引き起こし、永続的な難聴が起こる場合もある。

10.2 併用注意（併用に注意すること）（続き）		
薬剤名等	臨床症状・措置方法	機序・危険因子
アミノグリコシド系抗生物質 ゲンタマイシン硫酸塩 アミカシン硫酸塩 セファロスポリン系抗生物質 セファロチンナトリウム	腎毒性を増強するおそれがある。	近位尿細管でのナトリウム再吸収の増加に伴い、抗生物質の再吸収も増加することにより、組織内濃度が上昇し腎毒性が増強する。
ジギタリス剤 ジギトキシン ジゴキシン	ジギタリスの心臓に対する作用を増強するおそれがあるので、血清カリウム値及び血中ジギタリス濃度に注意すること。	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 $\text{Na}^+\text{-K}^+$ 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 ヒドロコルチゾン ACTH グリチルリチン製剤 強力ネオミノファーゲン C 甘草含有製剤	過剰のカリウム放出により、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。
糖尿病用剤 スルホニルウレア剤 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。	細胞内外のカリウム喪失がインスリン分泌の抑制、末梢でのインスリン感受性の低下をもたらす。
SGLT2 阻害剤	利尿作用が増強されるおそれがあるので、血圧、脈拍数、尿量、血清ナトリウム濃度等を確認し、脱水症状の発現に注意すること。必要に応じ本剤の用量を調整するなど注意すること。	利尿作用が増強されるおそれがある。
リチウム 炭酸リチウム	リチウム毒性を増強するおそれがあるので、血中リチウム濃度等に注意する。	リチウムの腎での再吸収を促進し、リチウムの血中濃度が上昇する。
サリチル酸誘導体 サリチル酸ナトリウム アスピリン	サリチル酸誘導体毒性が発現するおそれがある。	腎の排泄部位において両剤の競合が起こり、サリチル酸誘導体の排泄が遅れサリチル酸中毒が起こる。
非ステロイド性消炎鎮痛剤 インドメタシン	本剤の利尿作用を減弱するおそれがある。	非ステロイド性消炎鎮痛剤が腎でのプロスタグランジン合成を阻害し、水、塩類の体内貯留を引き起こし利尿剤の作用と拮抗する。
尿酸排泄促進剤 プロベネシド	尿酸排泄促進剤の尿酸排泄作用を減弱するおそれがある。	尿酸再吸収の間接的増大により、尿酸排泄促進剤の作用が抑制される。
カルバマゼピン	症候性低ナトリウム血症が発現するおそれがある。	ナトリウム排泄作用が増強され、低ナトリウム血症が起こる。

10.2 併用注意（併用に注意すること）（続き）		
薬剤名等	臨床症状・措置方法	機序・危険因子
その他の強心剤 コルホルシンダロパート塩酸塩	心室性期外収縮等の不整脈の発現を助長させるおそれがある。	本剤により電解質失調が引き起こされ、併用により不整脈が発現する可能性がある。
シクロスポリン	痛風性関節炎を起こすおそれがある。	フロセミドによって引き起こされる高尿酸血症とシクロスポリンによる尿酸塩排泄阻害により、副作用が悪化する。
V ₂ -受容体拮抗剤 モザパプタン塩酸塩	利尿作用が増強するおそれがある。血圧、脈拍数、尿量、血清ナトリウム濃度等を頻回にチェックし、脱水症状の発現に注意すること。	利尿作用を増強させる。

8. 副作用

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。

（1）重大な副作用と初期症状

11.1 重大な副作用

11.1.1 ショック、アナフィラキシー（いずれも頻度不明）

11.1.2 再生不良性貧血、汎血球減少症、無顆粒球症、血小板減少、赤芽球癆（いずれも頻度不明）

11.1.3 水疱性類天疱瘡（頻度不明）

11.1.4 難聴（頻度不明）

[7. 参照]

11.1.5 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）、多形紅斑、急性汎発性発疹性膿疱症（いずれも頻度不明）

11.1.6 心室性不整脈（Torsade de pointes）（頻度不明）

低カリウム血症を伴う心室性不整脈があらわれることがある。

11.1.7 間質性腎炎（頻度不明）

11.1.8 間質性肺炎（頻度不明）

咳嗽、呼吸困難、発熱、肺音の異常（捻髪音）等が認められた場合には、速やかに胸部 X 線、胸部 CT 等の検査を実施すること。間質性肺炎が疑わ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。

(参考)

<初期症状>

ショック、アナフィラキシー：口内異常感、そう痒感、紅潮・熱感、くしゃみ、しびれ感、悪心、嘔吐、尿意、喘息など。さらに進行すると、血圧低下、チアノーゼ、眼前暗黒感、痙攣、気道浮腫、呼吸困難など

再生不良性貧血、汎血球減少症、血小板減少：発熱、咽頭痛、倦怠感、点状・紫斑出血、鼻出血、歯肉出血など

無顆粒球症：発熱、咽頭痛、倦怠感、口内炎など

赤芽球癆：全身倦怠感、労作時易疲労感、労作時の息切れ、顔面蒼白など

水疱性類天疱瘡：皮膚の紅斑、水疱（水膨れ）、そう痒・膨疹など

難聴：聴力の低下、耳閉感、めまい、口のまわりがしびれる、顔がほてるなど

皮膚粘膜眼症候群（Stevens-Johnson 症候群）：発熱、頭痛、関節痛、口腔粘膜・外陰部粘膜・眼粘膜などの紅斑・水膨れなど

心室性不整脈（Torsade de pointes）：めまい、意識消失、失神など

間質性腎炎：全身性の過敏反応による発熱、皮疹、関節痛、悪心、嘔吐、下痢、体重減少など

間質性肺炎：発熱、息切れ・呼吸困難、乾性咳（空咳）など

表 重大な副作用の処置方法と機序

副作用名	処置方法	機序
ショック、アナフィラキシー	投与を中止し、適切な処置を行う。	明確な機序は不明だが、スルフォンアミドは代謝によりアセチル化と酸化が行われ、この代謝物が蛋白質と結合し、ハプテンとして有害反応を起こす。 フロセミドはスルフォンアミドと類似の構造を持っているため、同様のアレルギー反応を起こすと考えられている。
再生不良性貧血（汎血球減少症）	投与を中止するなど、適切な処置を行う。	明確な機序は不明だが、スルフォンアミド誘導体（スルフォンアミド抗菌剤、SU 剤等）は、免疫反応により血液疾患を引き起こすことが知られている。
血小板減少	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。	フロセミドはスルフォンアミドと類似の構造を持っているため、同様の血液学的影響を及ぼしている可能性がある。 フロセミドにより血小板に対する抗体が出現したために、血小板減少が発現したとの報告がある。
水疱性類天疱瘡	投与を中止するなど、適切な処置を行う。	次のような説がある。 1) フロセミド及びその代謝産物は、アントラニル酸骨格を有している。アントラリン外用による薬剤誘発性水疱性類天疱瘡の報告が認められているため、このアントラニル酸骨格を有するフロセミド、または、その代謝物がアントラリンと同様の化学反応を及ぼし、基底膜部に作用して水疱性類天疱瘡（BP）の抗原の一部を発現させるか、または、露出させることにより BP を誘発する。 2) フロセミドが免疫系に直接作用し、サブレッサー T リンパ球を抑制し、基底膜自家抗体を生成する B リンパ球群を刺激する。
難聴	投与を中止するなど、適切な処置を行う。	フロセミドによる聴覚障害は、聴覚系末梢の内耳ラセン器の外有細胞に、一時的に作用するフロセミドの薬理作用と考えられている。 外有毛細胞の周囲のコルチリンパは、外リンパと同じように Na が高濃度であるので、外有毛細胞の細胞膜には能動輸送が働いていて、細胞内の高 K のイオン環境を維持しているものと考えられる。従って、外有毛細胞の膜能動輸送に関係する ATPase が、フロセミドで傷害されると Na と水分の侵入を起こし、細胞体の膨化を来したためと考えられている。

(2) その他の副作用

11.2 その他の副作用	
	頻度不明
血液	貧血、白血球減少、好酸球増加、溶血性貧血
代謝異常	低ナトリウム血症、低カリウム血症、低カルシウム血症、代謝性アルカローシス、高尿酸血症、高血糖症、高トリグリセリド血症、高コレステロール血症、偽性パーター症候群
皮膚	発疹、蕁麻疹、発赤、光線過敏症、そう痒症、水疱性皮膚炎、紫斑、苔癬様皮疹
消化器	食欲不振、下痢、悪心・嘔吐、口渇、膵炎 ^{注)} (血清アミラーゼ値上昇)
肝臓	黄疸、肝機能異常、胆汁うっ滞
腎臓	BUN 上昇、クレアチニン上昇
精神神経系	めまい、頭痛、知覚異常、聴覚障害
その他	脱力感、倦怠感、起立性低血圧、筋痙攣、味覚異常、血管炎、発熱

注) 膵炎があらわれるとの報告があるので、血清アミラーゼ値の上昇に注意すること。

(参考)

表 その他の副作用の処置方法と機序

副作用名	処置方法	機序
貧血	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。	明確な機序は不明だが、スルホンアミド誘導体 (スルホンアミド抗菌剤、SU 剤等) は、免疫反応により血液疾患を引き起こすことが知られている。 フロセミドはスルホンアミドと類似の構造を持っているため、同様の血液学的影響を及ぼしている可能性がある。 フロセミドによる赤芽球癆 (PRCA) の報告があるが、それによると薬剤によるリンパ球刺激試験が陰性でありながら、薬物添加培養により赤芽球系コロニー (CFU-E) 形成が抑制されたことから、PRCA の発症機序として CFU-E に対するフロセミドの直接的影響が上げられている。
顆粒球減少、白血球減少	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。	明確な機序は不明だが、スルホンアミド誘導体 (スルホンアミド抗菌剤、SU 剤等) は、免疫反応により血液疾患を引き起こすことが知られている。 フロセミドはスルホンアミドと類似の構造を持っているため、同様の血液学的影響を及ぼしている可能性がある。
低ナトリウム血症	観察を十分に行い、異常が認められた場合には、減量または休薬等の適切な処置を行う。	Na ⁺ の再吸収の低下のためと、循環血漿量低下による ADH の分泌亢進が水の再吸収を促進し、低ナトリウム血症を起こす。症状としては、脱力、起立性低血圧を起こし、120mEq/L 以下になると意識障害を起こす。
低カリウム血症	観察を十分に行い、異常が認められた場合には、減量または休薬等の適切な処置を行う。	フロセミドの投与により、ヘンレ係蹄、遠位尿細管起始部において、Na ⁺ の再吸収が阻止されるので、遠位尿細管内の Na ⁺ 濃度が高くなる。その結果、遠位尿細管での Na ⁺ と K ⁺ の交換が活発になり、K ⁺ 排泄量が増加する。さらに、フロセミド投与による循環血漿量の減少がアルドステロンの分泌を亢進するため K ⁺ 排泄量が増加し、低カリウム血症を起こす。
低カルシウム血症	観察を十分に行い、異常が認められた場合には、減量または休薬等の適切な処置を行う。	フロセミドは、ヘンレ係蹄の上行脚における NaCl の再吸収を抑制し、同時にまたこの部位における Ca ²⁺ の再吸収を抑制するので、持続的な尿中 Ca ²⁺ の排泄がみられる。このため低カルシウム血症を起こす。

表 その他の副作用の処置方法と機序（続き）

副作用名	処置方法	機序
代謝性アルカローシス	観察を十分に行い、異常が認められた場合には、減量または休薬等の適切な処置を行う。	フロセミドは、 H^+ 、 K^+ 、 Cl^- の排泄を増加させるので、それにより生じるアルカローシスと、急激な大量利尿により細胞外液量が減少して、血清 HCO_3^- が増加し、 CO_2 調節が追いつかないために、 HCO_3^-/CO_2 比が上昇してアルカローシスを起こす場合がある。
高尿酸血症	観察を十分に行い、異常が認められた場合には、減量または休薬等の適切な処置を行う。	ヘンレ係蹄における Na^+ の再吸収が抑制されることによる代償機能として、近位尿細管での尿酸の再吸収が促進されるので、尿酸の血中濃度が上昇し高尿酸血症を起こす。
高血糖症	観察を十分に行い、異常が認められた場合には、減量または休薬等の適切な処置を行う。	カリウム欠乏時には、耐糖能の低下（血糖上昇反応に対して膵臓の β 細胞のインスリン放出能の低下）を起こすことが知られている。細胞内外のカリウム喪失が、インスリン分泌の抑制、末梢でのインスリン感受性の低下をもたらすと考えられている。
光線過敏症	投与を中止する。	光線過敏症は、光毒性型と光アレルギー型のものがある。フロセミドによる光線過敏症は、大量投与においては光毒性を発揮し、常用量では光アレルギー反応を起こすのではないかと考えられている。また、フロセミドのクロルベンゼンスルフォンアミドが抗原決定部位であるという報告もある。
口渇	観察を十分に行い、異常が認められた場合には、減量または休薬等の適切な処置を行う。	フロセミドとプラセボを健常人に投与し、唾液腺からの分泌を調べたところ、両群間に有意差は認められなかった。しかし、自覚所見として口渇を訴えた被験者は、フロセミド群で有意に高かった。唾液腺の Na^+ 、 K^+ 、 Cl^- や総蛋白は両群に有意差がなかったことより、細胞外液の減少等が影響するものと考えられる。
膵炎	血清アミラーゼ値に注意し、異常が認められた場合には、投与を中止する。	機序は不明であるが、フロセミドは膵管上皮における Na^+ の吸収も抑制すると考えられており、セクレチン刺激下にフロセミドを投与し、膵外分泌能を調べたところ膵液量のみならず、重碳酸塩、 Na 及び Cl の排出の増加が認められたとの報告がある。また、膵細胞に対しての直接的な作用も疑われている。これらの作用が膵炎を誘発するのではないかと考えられている。
黄疸	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。	フロセミドの肝障害については、マウスを用いた試験で肝壊死が観察され、この肝壊死は、フロセミドそのものの肝毒性によるものではなく、フロセミドの代謝によって生ずるフラン化合物の肝毒性によるとの報告がある。また、フロセミドの大量投与による過剰な利尿反応の結果、脱水とともにビリルビン、 $Al-P$ の上昇、黄疸が発現した症例が報告されている。
BUN、クレアチニン上昇	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。	フロセミド投与による腎障害の成因として、フロセミドの直接的な毒性ではなく、低カリウム血症に基づく尿細管壊死ならびに、高尿酸血症に基づく間質性腎炎が考えられている。また、フロセミドによる間質性腎炎の報告があるが、これによると免疫学的ネットワークの破綻による、アレルギー反応より薬剤過敏性腎障害を起こしたとしている。
起立性低血圧	観察を十分に行い、異常が認められた場合には、減量または休薬等の適切な処置を行う。	フロセミドの過剰作用による循環血液量の減少により、起立性低血圧を起こす。
味覚異常	観察を十分に行い、異常が認められた場合には、減量または休薬等の適切な処置を行う。	亜鉛と味覚異常の関連は良く知られており、多くの薬剤の味覚異常の原因は、亜鉛とキレートを生成し、亜鉛の尿中排泄を高めることによる。フロセミドにおいても、亜鉛キレート能、尿中への亜鉛排泄量の増加が報告されており、同様の機序により味覚異常が発現すると考えられる。

表 その他の副作用の処置方法と機序（続き）

副作用名	処置方法	機序
発疹、蕁麻疹、発赤、食欲不振、悪心・嘔吐、下痢、めまい、頭痛、知覚異常、脱力感、倦怠感、筋痙攣	観察を十分に行い、異常が認められた場合には、減量または休薬等の適切な処置を行う。	機序は不明である。

9. 臨床検査結果に及ぼす影響

設定されていない

10. 過量投与

13. 過量投与

13.1 症状

電解質及び体液喪失により血圧低下、心電図異常、血栓症、急性腎障害、譫妄状態等を起こす可能性がある。

13.2 処置

本剤は血液透析によって除去できない。

(参考)

表 過量投与時の中毒症状と処置法

中毒症状 ¹⁷⁾	処置法 ¹⁷⁾
食欲不振、悪心・嘔吐、下痢、口渇、めまい、頭痛、知覚異常、聴覚障害、脱力感、倦怠感、起立性低血圧、筋痙攣、一過性腹部熱感、血小板減少、白血球減少、無顆粒細胞症、高尿酸血症、高血糖症、低ナトリウム血症、低カリウム血症、代謝性アルカローシス	①催吐または胃洗浄 ②吸着剤 活性炭（40～60g→水 200mL） ③塩類下剤 硫酸マグネシウム（30g→水 200mL）、 またはマグコロール®250mL
肝障害（肝性昏睡の誘発） 膵炎（血清アミラーゼ値の上昇） 動脈硬化の強い患者では脳血栓、心筋梗塞を起こしやすい。	④輸液 電解質の補正と水分の補給も兼ねる。 （肝保護剤を加える） ⑤対症療法 電解質補正で症状改善しない時は、ドパミン、ノルエピネフリン投与 ドパミン 200mg→500mL 生理食塩液に希釈し、2～5 μg/kg/min～50 μg/kg/min ノルエピネフリン 2A→500mL 5%ブドウ糖に希釈し、0.1～0.2 μg/kg/min よりはじめ、徐々に増量
アミノ配糖体系抗生物質の聴力障害やジギタリス中毒を増強することがある。	

11. 適用上の注意

14.適用上の注意

14.1 薬剤投与時の注意

14.1.1 筋肉内注射時

- (1) やむを得ない場合にのみ必要最小限に行うこと。同一部位への反復注射は行わないこと。特に小児等には注意すること。
- (2) 神経走行部位を避けること。
- (3) 注射針を刺入したとき、激痛を訴えたり血液の逆流をみた場合は、直ちに針を抜き、部位をかえて注射すること。
- (4) 注射部位に疼痛、硬結をみることがある。

12. その他の注意

(1) 臨床使用に基づく情報

15.1 臨床使用に基づく情報

ヨード造影剤による造影剤腎症の発症リスクの高い患者に本剤を投与した時、造影剤投与前に輸液のみ行った群に比べ、造影剤投与後の腎機能悪化の割合が高かったとの報告がある。

(2) 非臨床試験に基づく情報

設定されていない

IX. 非臨床試験に関する項目

1. 薬理試験

(1) 薬効薬理試験

(「VI. 薬効薬理に関する項目」の項参照)

(2) 安全性薬理試験

1) ネコの血圧に対する影響¹⁸⁾

ネコにフロセミドを大量(経口50mg/kg、静注25、50mg/kg)に投与した場合、血圧は20~30mmHgだけ低下した。この作用はイヌの方が著しかった。

2) 摘出臓器に対する影響¹⁸⁾

1mg/mL 濃度のフロセミドはヒスタミン等により引き起こされたモルモット摘出小腸の痙縮に対し、何ら影響を及ぼさなかった。

3) 炭酸脱水酵素阻害作用¹⁸⁾

フロセミド約1,000 γ /mL の濃度で初めて炭酸脱水酵素を50%阻害した。従って、治療用量では阻害作用はないと考えられる。

4) 糖代謝に対する影響^{19),20)}

Formanekはラットに糖負荷後フロセミドの投与で血糖値の上昇および尿糖の出現をみている。また、インスリン投与後フロセミドの投与でインスリン効果の減弱を報告している。

5) 脂肪組織代謝に及ぼす影響²¹⁾

*In vitro*に添加したフロセミドは、ラット摘出副睾丸脂肪組織の glucose uptake を、1mM の濃度で明らかに抑制した。濃度減少に伴い対照との間に有意差はみられなかった。

medium に添加されたインスリン100 μ U/mL の glucose uptake 促進効果に対しては、フロセミド1mM、0.1mM の濃度で抑制的に作用した。

6) 唾液分泌に及ぼす影響²²⁾

フロセミドをネコに1mg/kg、イヌに10mg/kg を静注投与し唾液分泌について観察した結果、唾液量のわずかな減少、酵素濃度の増大、ナトリウム濃度の不変、カリウム濃度のわずかな減少傾向がみられた。

7) 副腎皮質機能への影響²³⁾

ラットにフロセミド40mg/kg を1日3回、3日間連続投与し飲料水制限による渴状態を作成し副腎機能を観察した。この結果、血漿コルチコステロン濃度、副腎重量は対照に比して著明に増大した。しかし副腎のコレステリン含量は減少していた。血漿コルチコステロン及び副腎中のコレステリンの変動そのものは正常範囲内であった。

8) 眼圧への影響^{24),25)}

ウサギに Ophthain 麻酔または Urethane 麻酔後、自記眼圧計を用いてフロセミド0.5~10mg/kg 静脈内投与後の眼圧への影響を観察した。その結果0.5mg/kg の微量で眼圧低下の傾向を示し、房水排泄率の増大をみた。

(3) その他の薬理試験

該当資料なし

2. 毒性試験

(1) 単回投与毒性試験²⁶⁾

動物	LD ₅₀ 値 (mg/kg)	
	経口投与	静脈内投与
ラット	3,000	800
ウサギ	800	400
イヌ	2,000	400 以上

(2) 反復投与毒性試験^{*1)}

ラットに1日量 50~400mg/日を52週間与えたが、200mg/日、400mg/日投与群を除き、血液像、病理所見に異常は認められなかった。200mg/日、400mg/日投与群に若干みられた病変は、フロセミドの直接の中毒作用というよりは、利尿作用に基づく電解質失調に由来するものとみなされる。

イヌに10~250mg/日を6カ月間与えた観察結果からも、同様の結果が得られた。

(3) 遺伝毒性試験

該当資料なし

(4) がん原性試験

該当資料なし

(5) 生殖発生毒性試験^{*2)}

マウスにフロセミド 10~300mg/kg を妊娠7日目から12日目まで、ラットには10~200mg/kg を妊娠9日目~14日目まで連日腹腔内投与し、次の結果を得た。マウス帝王切開群において、内反足の1例が出現した以外、催奇形性は認められなかった。また、出産後の出生児の発育遅延、成形異常は対象との間に有意差はなく、奇形の出現も認めなかった。

(6) 局所刺激性試験

該当資料なし

(7) その他の特殊毒性

聴覚障害^{*3)}

モルモットに60mg/kg以上の単回静脈内投与により、投与直後に、高周波数(20,000Hz)から低周波数(500Hz)の広い周波数域に一過性の耳介反射消失をみたが、速かな回復を示し、2時間後にはほとんど回復した。

X. 管理的事項に関する項目

1. 規制区分

製 剤	ラシックス注 20mg	処方箋医薬品 ^{注)} 注) 注意－医師等の処方箋により使用すること
有効成分	フロセミド	なし

2. 有効期間

有効期間：3年

3. 包装状態での貯法

室温保存

4. 取扱い上の注意点

20.取扱い上の注意

20.1 外箱開封後は遮光して保存すること。

20.2 低温（8℃以下）で保存する時結晶を析出することがあるが、この場合には室温で溶解してから使用すること。

品質には何ら影響はない。

5. 患者向け資材

患者向医薬品ガイド：有

くすりのしおり：有

その他の患者向け資材：無

6. 同一成分・同効薬

同一成分：日本薬局方 フロセミド注射液

7. 国際誕生年月日

1961年1月1日

8. 製造販売承認年月日及び承認番号、薬価基準収載年月日、販売開始年月日

履歴	販売名	製造販売承認 年月日	承認番号	薬価基準収載 年月日	販売開始 年月日
販売 開始	ラシックス注	1965年 3月15日	(40輸)第131号	1965年 12月1日	1965年 5月30日
販売名 変更	ラシックス注 20mg	2002年 10月31日	21400AMZ00653000	2003年 7月4日	2003年 7月4日

9. 効能又は効果追加、用法及び用量変更追加等の年月日及びその内容

用法及び用量変更年月日：1994年（平成6年）6月2日より適切な表現に改めた。

「V. 治療に関する項目 2. 用法及び用量」の項参照

10. 再審査結果、再評価結果公表年月日及びその内容

再評価（薬効再評価）結果

販売名：ラシックス錠

公表年月日：1977年5月11日

結果：

用法及び用量	
(注射)	フロセミドとして、通常成人1日1回20mgを静脈内又は筋肉内注射する。なお、年齢、症状により適宜増減する。腎機能不全等の場合にはさらに大量に用いることもある。 ただし、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。
各適応（効能又は効果）に対する評価判定	
(注射)	(1) 有効であることが実証されているもの 心性浮腫（うっ血性心不全）、腎性浮腫、肝性浮腫、妊娠中毒症・妊娠浮腫、脳浮腫 (2) 有効であることが推定できるもの 高血圧症（本態性、腎性等）、悪性高血圧、尿路結石排出促進 (3) 有効と判定する根拠がないもの 末梢血管障害による浮腫、月経前緊張症による浮腫、薬剤による浮腫

販売名：ラシックス注

公表年月日：1994年6月2日

結果：

	承認内容	再評価結果
効能 又は 効果	(注射剤) 心性浮腫（うっ血性心不全）、腎性浮腫、肝性浮腫、 <u>妊娠中毒症・妊娠浮腫</u> 、脳浮腫、高血圧症（本態性、腎性等）、悪性高血圧、尿路結石排出促進	(注射剤) 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、脳浮腫、尿路結石排出促進
用法 及び 用量	(注射剤) フロセミドとして、通常成人1日1回20mgを静脈注射又は筋肉内注射する。なお、年齢、症状により適宜増減する。 腎機能不全等の場合にはさらに大量に用いることもある。 ただし、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。	(注射剤) 通常、成人にはフロセミドとして1日1回20mgを静脈注射又は筋肉内注射する。なお、年齢、症状により適宜増減する。腎機能不全等の場合にはさらに大量に用いることもある。 ただし、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。

* 下線部は再評価対象の効能又は効果

再評価判定：効能又は効果「妊娠中毒症・妊婦浮腫」については、提出された資料からは有用性が認められなかったため削除した。また、用法及び用量をより適切な表現に改めた。

11. 再審査期間

該当しない

12. 投薬期間制限に関する情報

本剤は、投薬期間に関する制限は定められていない。

13. 各種コード

販売名	厚生労働省薬価基準 収載医薬品コード	個別医薬品コード (YJ コード)	HOT (9桁) 番号	レセプト電算処理 システム用コード
ラシックス注 20mg	2139401A2137	2139401A2137	102717403	620000339

14. 保険給付上の注意

特になし

X I. 文献

1. 引用文献

- 1) Hajdú P., et al. : *Arzneim. Forsch.* 1964 ; 14 (6) : 709-710 (PMID : 14249073)
- 2) 近藤忠亮 他 : *臨床薬理* 1981 ; 12 (1) : 73-97
- 3) Suzuki F., et al. : *Klin Wochenschr.* 1964 ; 42 (12) : 569-571
- 4) Rupp W., et al. : *Symposion in Schlo ß Reinhartshausen am Rhein* 1969
- 5) Vorburger C. : *J. Urol. Nephrol.* 1966 ; 72 (9) : 581-590 (PMID : 5971393)
- 6) Heidland A., et al. : *Dtsch. Med. Wochenschr.* 1969, 94 (31) : 1568-1574 (PMID : 5792635)
- 7) Timmerman R. J., et al. : *Curr. Ther. Res.* 1964 ; 6 (2) : 88-94
- 8) Heimsoth V. H. : *Münch. Med. Wochenschr.* 1975 ; 117 (28) : 1199-1204 (PMID : 808719)
- 9) Rupp W. : *Scot. Med. J.* 1974 ; 19 (Suppl.1) : 5-13 (PMID : 4614441)
- 10) Michael R. K., et al. : *Clin. Pharmacol. Ther.* 1974 ; 15 (2) : 178-186 (PMID : 4812154)
- 11) 磯崎貞夫 : *月刊薬事* 1980 ; 22 (1) : 65-69
- 12) Cutler R. E., et al. : *Clin. Pharmacokinetics* 1979 ; 4 (4) : 279-296 (PMID : 385209)
- 13) Schmidt H. A. E. : *Radioaktive Isotope* 1968 ; 8 : 353-364 (PMID : 5721389)
- 14) Beermann B., et al. : *Clin. Pharmacol. Ther.* 1978 ; 24 (5) : 560-562 (PMID : 699480)
- 15) Häussler A., et al. : *Arzneim. Forsch.* 1964 ; 14 (6) : 710-713 (PMID : 14249073)
- 16) Hammarlund-Udenaes M., et al. : *J. Pharmacokin. Biopharm.* 1989 ; 17 (1) : 1-46 (PMID : 2654356)
- 17) 西 勝英 : *薬・毒物中毒救急マニュアル改訂 6 版* (医薬ジャーナル社) 1999 : 144-145
- 18) Muschaweck R., et al. : *Arzneim. Forsch.* 1964 ; 14 (1) : 44-47 (PMID : 14223691)
- 19) Formanek K., et al. : *Br. J. Pharmacol.* 1966 ; 26 (1) : 27-33 (PMID : 5919512)
- 20) Senft G., et al. : *Naunyn Schmiedebergs Arch. Exp. Pharmacol. Pathol.* 1966 ; 255 (4) : 369-382
- 21) 池田義雄 他 : *糖尿病* 1968 ; 11 (3) : 159-162
- 22) Nakano S. : *Nagoya J. Med. Sci.* 1968 ; 31 (1) : 79-116 (PMID : 5704923)
- 23) Denk H., et al. : *Z. Gesamte. Exp. Med.* 1971 ; 154 (1) : 14-21 (PMID : 5541832)
- 24) 飯沼 巖 他 : *日本眼科紀要* 1967 ; 18 (3) : 323-325
- 25) 飯沼 巖 他 : *日本眼科紀要* 1967 ; 18 (7) : 804-807
- 26) *Results of the International Furosemide Symposium, Bad Homburg, Germany, Dec. 1963*

2. その他の参考文献

社内資料引用一覧

- *1) Lloyd Brothers 研究所
- *2) 村野 匡 他 : 社内資料
- *3) 秋吉正豊 他 : 社内資料

X II. 参考資料

1. 主な外国での発売状況

商品名	国名
LASIX	アメリカ、カナダ、オランダ、イギリス、アイルランド、デンマーク、ノルウェー、スウェーデン、ドイツ、パキスタン、オーストラリア、ニュージーランドなど
SEGURIL	スペイン
LASILIX	アルジェリア、フランス

世界約 110 カ国で発売されている。

2. 海外における臨床支援情報

妊婦に関する海外情報（オーストラリア分類）

本邦における使用上の注意の項の記載とオーストラリア分類とは異なる。

（「VIII. 6. 特定の背景を有する患者に関する注意」の項参照）

	Drug Name	Category
オーストラリアの分類	frusemide (furosemide)	C

(2025 年 2 月検索)

参考：分類の概要

オーストラリアの分類 (An Australian categorization of risk of drug use in pregnancy)

Category C :

Drugs which, owing to their pharmacological effects, have caused or may be suspected of causing, harmful effects on the human fetus or neonate without causing malformations. These effects may be reversible. Accompanying texts should be consulted for further details.

XⅢ. 備考

1. 調剤・服薬支援に際して臨床判断を行うにあたっての参考情報

(1) 粉碎

該当資料なし

(2) 崩壊・懸濁性及び経管投与チューブ通過性試験

該当資料なし

2. その他の関連資料

該当資料なし