

心機能・組織循環促進剤

*プロタノール® S錠15mg PROTERNOL S_{Tab.}15mg （徐放性 dl -イソプレナリン塩酸塩錠）

**規制区分：劇薬
 貯 法：室温保存
 使用期限：外箱に表示

承認番号	22000AMX01044
薬価収載	2008年6月
販売開始	1990年11月
再評価結果	1981年8月

禁忌（次の患者には投与しないこと）

- (1)特発性肥大性大動脈弁下狭窄症の患者〔心収縮力を増強するため、左室からの血液流出路の閉塞が増強され、症状を増強させるおそれがある。〕
- (2)ジギタリス中毒の患者〔重篤な不整脈が起こる可能性がある。〕
- (3)カテコールアミン製剤（アドレナリン等）等との併用は避けること。（「相互作用」の項参照）

組成・性状

本剤は1錠中に dl -イソプレナリン塩酸塩15mgを含有する。

添 加 物	黄色4号（タートラジン）、青色1号アルミニウムレーキ、エチルセルロース、カルボキシビニルポリマー、ステアリン酸Ca、ヒドロキシプロピルセルロース		
剤 形	フィルムコート錠（徐放錠）		
色	緑色		
外 形	表面	裏面	側面
			
	直径 7.2mm	厚さ 4.4mm	重量 130mg
識別コード	⬆ 602		

効能・効果

各種の高度の徐脈、殊にアダムス・ストークス症候群における発作防止

用法・用量

dl -イソプレナリン塩酸塩として、通常成人1回15mg（1錠）を1日3～4回経口投与する。なお、年齢、症状により投与回数を適宜増減する。

使用上の注意¹⁾²⁾

1. 慎重投与（次の患者には慎重に投与すること）

- (1)冠動脈疾患の患者〔心筋虚血が起こるおそれがある。〕
- (2)甲状腺機能亢進症の患者〔甲状腺機能亢進症に伴う諸症状を悪化させるおそれがある。〕
- (3)高血圧の患者〔血圧が上昇するおそれがある。〕
- (4)うっ血性心不全の患者〔不整脈を起こすおそれがある。〕
- (5)糖尿病の患者〔血糖値を上昇させるおそれがある。〕

2. 重要な基本的注意

心室性期外収縮や心室性頻拍、更に致死的不整脈を生ずること

とがあるので、このような場合には投与を中止するか、減量するなど適切な処置をとること。

3. 相互作用

(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
カテコールアミン アドレナリン等 エフェドリン メチルエフェドリン メチルエフェドリン サッカリネート オルシプレナリン クロルプレナリン ピルブテロール フェノテロール ヘキソプレナリン ドロキシドパ	重篤な致死的不整脈、場合によっては心停止を起こすおそれがあるので併用を避けること。	左記薬剤の β 刺激作用により、相加的に交感神経興奮作用が増強されると考えられている。

(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
β 刺激剤 サルブタモール プロカテロール等	不整脈、場合によっては心停止を起こすおそれがある。異常が認められた際には減量するなど適切な処置を行うこと。	左記薬剤の β 刺激作用により、相加的に交感神経興奮作用が増強されると考えられている。
キサンチン誘導体 テオフィリン アミノフィリン 水和物等	低カリウム血症、循環器症状（頻脈等）等の本剤の副作用症状を増強させることがある。副作用の発現に注意し、異常が認められた場合には減量又は投与を中止するなど適切な処置を行うこと。	心刺激作用をともに有しており、本剤の作用が増強されるためと考えられる。低カリウム血症の増強についての機序は不明である。
ステロイド剤 利尿剤	血清カリウム値が低下するおそれがある。併用する場合には定期的に血清カリウム値を観察し、用量について注意すること。（「副作用」の項参照）	左記薬剤は尿管でのカリウム排泄促進作用があるため、血清カリウム値の低下が増強されることが考えられる。
強心配糖体 ジゴキシン ジギトキシン ラナトシドC プロスシラジン等	左記薬剤の作用を増強することがある。	併用により心臓に対する作用が増強され、不整脈が起こる可能性が高くなると考えられる。また、本剤の副作用の低カリウム血症によりジギタリス中毒がおこりやすくなると考えられる。
アセチルコリン	本剤および左記薬剤の作用が減弱されることがある。	本剤は、自律神経系の支配臓器において左記薬剤と拮抗的に作用すると考えられている。

薬剤名等	臨床症状・措置方法	機序・危険因子
マオウ	不眠、発汗過多、頻脈、動悸、全身脱力感、精神興奮等が現れやすくなる。	左記薬剤の主成分であるエフェドリンは交感神経興奮作用を有するため、本剤との併用により、作用が増強される。

4. 副作用

本剤は使用成績調査等の副作用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

β_2 -刺激剤により**重篤な血清カリウム値の低下**が報告されている。また、 β_2 -刺激剤による血清カリウム値の低下作用は、キサンチン誘導体、ステロイド剤、及び利尿剤の併用により増強することがあるので、重症喘息患者では特に注意すること。さらに、低酸素血症は血清カリウム値の低下が心リズムに及ぼす作用を増強することがある。このような場合には血清カリウム値をモニターすることが望ましい¹⁾²⁾。

(2) その他の副作用

	頻度不明
精神神経系	頭痛、振戦、発汗、神経過敏
消化器	悪心・嘔吐、胃痛、下痢、鼓腸
循環器	心悸亢進、頻脈、顔面潮紅・蒼白、血圧変動
過敏症 ^{注)}	発疹

注) 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。

5. 高齢者への投与

高齢者では、生理機能が低下していることが多く、副作用があらわれやすいので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。

6. 妊婦、産婦、授乳婦等への投与

妊婦又は妊娠している可能性のある婦人には治療上の有益性が危険性を上まわると判断される場合にのみ投与すること。
〔動物実験（マウス、ハムスター）で催奇形作用が報告されている。〕

7. 過量投与

(1) **症状**：過度に心拍数の増加をきたし、心悸亢進、頻脈、胸部不快感を生ずることがある。

(2) **処置**：本剤の投与を中止するか又は減量すること。

8. 適用上の注意

(1) **服用時**：本剤はかまわずにそのまま服用させること。

(2) **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）

薬物動態³⁾

(参考)

健康人に dl -[7-³H] イソプレナリン (70 μ Ci, 220 μ g/kg) を経口投与した場合に、血漿中の最大放射能活性は95分後である。投与量の89%が24時間以内に尿中に排泄され、大半がイソプレナリン硫酸抱合体で、10%のO-メチル化体の抱合体を含んでいる。少量の遊離イソプレナリンが初期の尿中にみられた³⁾。(外国人でのデータ)

薬効薬理^{4)～11)}

1. 心収縮力増強 (Positive inotropic) 作用

イソプレナリン塩酸塩は、交感神経の β 受容体に作用し、心収縮力を増強して、心拍出量を増加する。
これに伴って、左心室駆出速度の増大及び左心室拡張末期圧の低下をもたらす静脈還流を改善し、心拍出量を更に増加するが、この場合の心筋酸素消費量の増加は比較的軽度である(イヌ、ヒト)^{4)～9)}。

2. 心拍数増加 (Positive chronotropic) 作用

イソプレナリン塩酸塩は、心臓の刺激伝導系に作用して心拍数を増加する。その作用部位は、上位中枢にあり、洞機能を亢進し、房室伝導を促進する作用が強いので心ブロック時に使用して洞調律に回復させる作用がある(イヌ、ヒト)^{4)6)～8)}。

3. 組織循環促進作用

イソプレナリン塩酸塩は、強力な心拍出量の増加とともに末梢血管の抵抗を減少して、各組織や重要臓器の血流量を増大するので、組織循環が促進される。これは異常に増加した乳酸値の低下や尿量増加がみられることから確認される(イヌ、ヒト)¹⁰⁾¹¹⁾。

有効成分に関する理化学的知見

一般名： dl -イソプレナリン塩酸塩

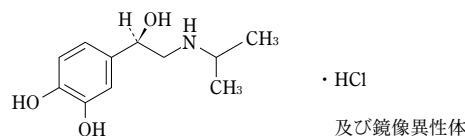
(dl -Isoprenaline Hydrochloride)

化学名：4-{(1*RS*)-1-Hydroxy-2-[(1-methylethyl)amino]ethyl}benzene-1,2-diol monohydrochloride

分子式： $C_{11}H_{17}NO_3 \cdot HCl$

分子量：247.72

構造式：



性 状：白色の結晶性の粉末で、においはない。水に溶けやすく、エタノール (95) にやや溶けにくく、酢酸 (100)、無水酢酸、ジエチルエーテル又はクロロホルムにほとんど溶けない。空気又は光によって徐々に着色する。

包装

PTP 100錠、500錠

主要文献

- 1) Ferlinz, R. et al. : Int. J. Clin. Pharmacol. , Suppl. 4, 59(1972)
- 2) Haalboom, J. R. E. et al. : The Lancet, No. 8438. 1125(1985)
- 3) Morgan, C. D. et al. : Biochem. J. , 114. 8(1969)
- 4) 神山守人他：現代の臨床, 2. 575(1968)
- 5) 中村和夫他：新薬と臨床, 18. 231(1969)
- 6) 山村秀夫他：診療と保険, 9. 1437(1967)
- 7) 高安正夫他：診療, 20. 2347(1967)
- 8) Nathanson, M. H. et al. : Circulation, 6. 238(1952)
- 9) Maclean, L. D. et al. : Surg. Gynecol. Obstet. , 120. 1(1965)
- 10) Carey, J. P. et al. : American Surgeon, 35. 12(1969)
- 11) Lewis, F. B. et al. : Circ. Res. , 9. 89(1961)

文献請求先

興和株式会社 医薬事業部 医薬学部
〒103-8433 東京都中央区日本橋本町3-4-14

製品情報お問い合わせ先

興和株式会社 医薬事業部 くすり相談センター
電話 0120-508-514

03-3279-7587

受付時間 9:00～17:00（土・日・祝日を除く）

製造販売元 **興和株式会社** 東京都中央区日本橋本町三丁目4-14

販売元 **興和創薬株式会社** 東京都中央区日本橋本町三丁目4-14

