

## 商品名 アデムパス錠2.5mg 医薬品基本情報

|      |                                 |      |          |
|------|---------------------------------|------|----------|
| 薬効   | <a href="#">2190 その他の循環器官用薬</a> | 一般名  | リオシグアト錠  |
| 英名   | Adempas                         | 剤型   | 錠        |
| 薬価   | 3429.30                         | 規格   | 2.5mg 1錠 |
| メーカー | <a href="#">バイエル薬品</a>          | 毒劇区分 | (劇)      |

## アデムパス錠2.5mgの効能・効果

外科的治療不適応の慢性血栓塞栓性肺高血圧症、外科的治療後に残存した慢性血栓塞栓性肺高血圧症、外科的治療後に再発した慢性血栓塞栓性肺高血圧症、肺動脈性肺高血圧症

## アデムパス錠2.5mgの使用制限等

|                                                                                                                                                                     |       |        |
|---------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|-------|--------|
| 1. 本剤成分又は含有成分で過敏症の既往歴、重度肝機能障害、Child－Pugh分類C、透析中、重度腎機能障害、クレアチニン・クリアランス15mL／min未満、硝酸剤投与中、一酸化窒素＜NO＞供与剤投与中、ホスホジエステラーゼ＜PDE＞5阻害剤投与中、アゾール系抗真菌剤投与中、可溶性グアニル酸シクラーゼ＜sGC＞刺激薬投与中 | 記載場所  | 使用上の注意 |
|                                                                                                                                                                     | 注意レベル | 禁止     |
| 2. 肺静脈閉塞性疾患、喫煙                                                                                                                                                      | 記載場所  | 使用上の注意 |
|                                                                                                                                                                     | 注意レベル | 希望禁止   |
| 3. 間質性肺病変を伴う肺動脈性肺高血圧症                                                                                                                                               | 記載場所  | 使用上の注意 |
|                                                                                                                                                                     | 注意レベル | 慎重投与   |
| 4. 肺動脈性肺高血圧症のWHO機能分類クラス4                                                                                                                                            | 記載場所  | 効能・効果  |
|                                                                                                                                                                     | 注意レベル | 注意     |
| 5. 抗凝固療法中、投与前の収縮期血圧が95mmHg未満、軽度腎機能障害、中等度腎機能障害、クレアチニン・クリアランス15～80mL／min未満、軽度又は中等度の肝機能障害、Child－Pugh分類A又はB                                                             | 記載場所  | 使用上の注意 |
|                                                                                                                                                                     | 注意レベル | 注意     |

## アデムパス錠2.5mgの副作用等

|        |      |        |
|--------|------|--------|
| 1. 肺出血 | 記載場所 | 重大な副作用 |
|        | 頻度   | 頻度不明   |

|                                                                                               |      |         |
|-----------------------------------------------------------------------------------------------|------|---------|
| 2. 咯血                                                                                         | 記載場所 | 重大な副作用  |
|                                                                                               | 頻度   | 5%未満    |
| 3. 頭痛、浮動性めまい、鼻閉、消化不良、悪心、胃痛、腹部痛、下痢、嘔吐、胃食道逆流、便秘、嚥下障害、胃炎、腹部膨満、低血圧、動悸、潮紅、失神、呼吸困難、貧血、末梢性浮腫、疲労、顔面浮腫 | 記載場所 | その他の副作用 |
|                                                                                               |      |         |
| 4. 胃腸炎                                                                                        | 記載場所 | その他の副作用 |
|                                                                                               | 頻度   | 頻度不明    |
| 5. 鼻出血                                                                                        | 記載場所 | その他の副作用 |
|                                                                                               | 頻度   | 5%未満    |
| 6. 肺水腫、重篤な有害事象、死亡、重篤で致死的な咯血、心室中隔欠損、骨化遅延、胸骨分節骨化遅延、全胚吸収、流産、過度の血圧低下                              | 記載場所 | 使用上の注意  |
|                                                                                               | 頻度   | 頻度不明    |

## アデムパス錠2.5mgの相互作用

### 1. 薬剤名等：硝酸剤

|       |                       |      |                       |
|-------|-----------------------|------|-----------------------|
| 発現事象  | 有意な収縮期血圧の低下           | 投与条件 | 本剤単回投与後にニトログリセリンを舌下投与 |
| 理由・原因 | 細胞内cGMP濃度が増加し、降圧作用を増強 | 指示   | 禁止                    |

### 2. 薬剤名等：NO供与剤

|       |                       |      |                       |
|-------|-----------------------|------|-----------------------|
| 発現事象  | 有意な収縮期血圧の低下           | 投与条件 | 本剤単回投与後にニトログリセリンを舌下投与 |
| 理由・原因 | 細胞内cGMP濃度が増加し、降圧作用を増強 | 指示   | 禁止                    |

### 3. 薬剤名等：PDE5阻害剤

|       |                               |      |    |
|-------|-------------------------------|------|----|
| 発現事象  | 症候性低血圧                        | 投与条件 | -  |
| 理由・原因 | 細胞内cGMP濃度が増加し、全身血圧に相加的な影響を及ぼす | 指示   | 禁止 |

### 4. 薬剤名等：アゾール系抗真菌剤

|       |                                                |      |    |
|-------|------------------------------------------------|------|----|
| 発現事象  | 本剤のAUCが150%増加しCmaxは46%上昇、本剤の消失半減期が延長しクリアランスも低下 | 投与条件 | -  |
| 理由・原因 | 複数のCYP分子種（CYP1A1、CYP3A等）及びP-gp／BCRP阻害          | 指示   | 禁止 |

### 5. 薬剤名等：可溶性グアニル酸シクラーゼ刺激薬

|       |                       |      |    |
|-------|-----------------------|------|----|
| 発現事象  | 症候性低血圧                | 投与条件 | -  |
| 理由・原因 | 細胞内cGMP濃度が増加し、降圧作用を増強 | 指示   | 禁止 |

6. 薬剤名等：喫煙

|       |             |      |      |
|-------|-------------|------|------|
| 発現事象  | 本剤の血漿中濃度が低下 | 投与条件 | -    |
| 理由・原因 | -           | 指示   | 希望禁止 |

7. 薬剤名等：抗凝固療法中

|       |                    |      |    |
|-------|--------------------|------|----|
| 発現事象  | 気道出血が起こる、重篤で致死的な咯血 | 投与条件 | -  |
| 理由・原因 | 気道出血が起こる           | 指示   | 注意 |

8. 薬剤名等：強いCYP1A1阻害薬

|       |                         |      |    |
|-------|-------------------------|------|----|
| 発現事象  | 本剤の血中濃度が上昇              | 投与条件 | -  |
| 理由・原因 | CYP1A1阻害により本剤のクリアランスが低下 | 指示   | 注意 |

9. 薬剤名等：リトナビル含有製剤

|       |                                         |      |    |
|-------|-----------------------------------------|------|----|
| 発現事象  | 本剤の血中濃度が上昇                              | 投与条件 | -  |
| 理由・原因 | これら薬剤のCYP1A1及び／又はCYP3A阻害により本剤のクリアランスが低下 | 指示   | 注意 |

10. 薬剤名等：アタザナビル

|       |                                         |      |    |
|-------|-----------------------------------------|------|----|
| 発現事象  | 本剤の血中濃度が上昇                              | 投与条件 | -  |
| 理由・原因 | これら薬剤のCYP1A1及び／又はCYP3A阻害により本剤のクリアランスが低下 | 指示   | 注意 |

11. 薬剤名等：リルピビリン含有製剤

|       |                                         |      |    |
|-------|-----------------------------------------|------|----|
| 発現事象  | 本剤の血中濃度が上昇                              | 投与条件 | -  |
| 理由・原因 | これら薬剤のCYP1A1及び／又はCYP3A阻害により本剤のクリアランスが低下 | 指示   | 注意 |

12. 薬剤名等：コビスタット含有製剤

|       |                                         |      |    |
|-------|-----------------------------------------|------|----|
| 発現事象  | 本剤の血中濃度が上昇                              | 投与条件 | -  |
| 理由・原因 | これら薬剤のCYP1A1及び／又はCYP3A阻害により本剤のクリアランスが低下 | 指示   | 注意 |

13. 薬剤名等：アバカビル含有製剤

|       |                                         |      |    |
|-------|-----------------------------------------|------|----|
| 発現事象  | 本剤の血中濃度が上昇                              | 投与条件 | -  |
| 理由・原因 | これら薬剤のCYP1A1及び／又はCYP3A阻害により本剤のクリアランスが低下 | 指示   | 注意 |

14. 薬剤名等：ダルナビル含有製剤

|       |                                         |      |    |
|-------|-----------------------------------------|------|----|
| 発現事象  | 本剤の血中濃度が上昇                              | 投与条件 | -  |
| 理由・原因 | これら薬剤のCYP1A1及び／又はCYP3A阻害により本剤のクリアランスが低下 | 指示   | 注意 |

15. 薬剤名等：ホスアンプレナビル

|       |                                         |      |    |
|-------|-----------------------------------------|------|----|
| 発現事象  | 本剤の血中濃度が上昇                              | 投与条件 | -  |
| 理由・原因 | これら薬剤のCYP1A1及び／又はCYP3A阻害により本剤のクリアランスが低下 | 指示   | 注意 |

16. 薬剤名等：CYP1A1で代謝される薬剤

|       |                                    |      |    |
|-------|------------------------------------|------|----|
| 発現事象  | 血中濃度が上昇                            | 投与条件 | -  |
| 理由・原因 | 本剤及びM-1のCYP1A1阻害によりこれら薬剤のクリアランスが低下 | 指示   | 注意 |

17. 薬剤名等：シクロスポリン

|       |                            |      |    |
|-------|----------------------------|------|----|
| 発現事象  | 本剤の血中濃度が上昇                 | 投与条件 | -  |
| 理由・原因 | P-gp／BCRP阻害により本剤のクリアランスが低下 | 指示   | 注意 |

18. 薬剤名等：強いP-gp/BCRP阻害薬

|       |                            |      |    |
|-------|----------------------------|------|----|
| 発現事象  | 本剤の血中濃度が上昇                 | 投与条件 | -  |
| 理由・原因 | P-gp／BCRP阻害により本剤のクリアランスが低下 | 指示   | 注意 |

19. 薬剤名等：制酸剤

|       |                               |      |    |
|-------|-------------------------------|------|----|
| 発現事象  | 本剤のAUCが34%減少しCmaxは56%低下       | 投与条件 | -  |
| 理由・原因 | 消化管内pHの上昇により本剤のバイオアベイラビリティが低下 | 指示   | 注意 |

20. 薬剤名等：強いCYP3A阻害薬

|       |                        |      |    |
|-------|------------------------|------|----|
| 発現事象  | 本剤の血中濃度が上昇             | 投与条件 | -  |
| 理由・原因 | CYP3A阻害により本剤のクリアランスが低下 | 指示   | 注意 |

21. 薬剤名等：ボセンタン

|       |                         |      |           |
|-------|-------------------------|------|-----------|
| 発現事象  | 本剤のAUCが27%減少            | 投与条件 | 肺動脈性肺高血圧症 |
| 理由・原因 | CYP3Aの誘導により本剤のクリアランスが上昇 | 指示   | 注意        |

22. 薬剤名等：セイヨウオトギリソウ含有食品

|       |                        |      |    |
|-------|------------------------|------|----|
| 発現事象  | 本剤の血中濃度が低下             | 投与条件 | -  |
| 理由・原因 | CYP3A誘導により本剤のクリアランスが上昇 | 指示   | 注意 |

23. 薬剤名等：強いCYP3A誘導薬

発現事象 本剤の血中濃度が低下

投与条件 -

理由・原因 CYP3A誘導により本剤のクリアランスが上昇

指示 注意



Copyright© 2005-2025 e-pharma All rights reserved.