

9.3 肝機能障害患者

患者の状態を観察しながら低用量(1回2mg)から投与を開始するなどを考慮すること。シロドシンの血漿中濃度が上昇するおそれがある。[16.1.5参照]

9.8 高齢者

肝機能又は腎機能が低下している場合は低用量(1回2mg)から投与を開始するなど、患者の状態を十分に観察しながら投与すること。高齢者では一般に生理機能が低下している。[16.1.5、16.6.1参照]

10. 相互作用

シロドシンは主としてチトクロームP450 3A4(CYP3A4)により代謝される。[16.4参照]

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
降圧剤 [8.4参照]	起立性低血圧があらわれることがあるので、減量するなど注意すること。	降圧剤服用中の患者は起立時の血圧調節力が低下している場合がある。
ホスホジエステラーゼ5阻害作用を有する薬剤 シルデナフィルクエン酸塩 バルデナフィル塩酸塩水和物等	併用により症候性低血圧があらわれるとの報告がある。	本剤は α 遮断作用を有するため、併用によりこれらの血管拡張作用による降圧作用を増強するおそれがある。
アゾール系抗真菌剤 イトラコナゾール等 [16.7.1参照]	強力にCYP3A4を阻害するケトコナゾール(経口剤：国内未発売)との併用によりシロドシンの血漿中濃度の上昇が認められている。 アゾール系抗真菌剤との併用により、シロドシンの血漿中濃度が上昇するおそれがあるので、減量するなど注意すること。	アゾール系抗真菌剤はCYP3A4を阻害することから、これらの薬剤との併用時には、シロドシンの血漿中濃度が上昇するおそれがある。

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。

11.1 重大な副作用

11.1.1 失神・意識喪失(頻度不明)

血圧低下に伴う一過性の意識喪失等があらわれることがある。

11.1.2 肝機能障害(頻度不明)、黄疸(頻度不明)

AST上昇、ALT上昇等を伴う肝機能障害、黄疸があらわれることがある。

11.2 その他の副作用

	5%以上	1～5%未満	1%未満	頻度不明
泌尿・生殖器	射精障害(逆行性射精等) (17.2%) ^注	インポテンス、尿失禁		

	5%以上	1～5%未満	1%未満	頻度不明
消化器	口渴	胃不快感、下痢、軟便、便秘	嘔吐、嘔気、食欲不振、胃痛、腹痛、腹部膨満感、上腹部異和感、下腹部痛、胃潰瘍、胃炎、萎縮性胃炎、胸やけ、胃もたれ感、十二指腸潰瘍、放屁增加、排便回数増加、残便感、肛門不快感	口内炎
精神神経系		めまい、立ちくらみ、ふらつき、頭痛	肩こり、頭がボーとする感じ、眠気、性欲減退、頭重感	しびれ
呼吸器		鼻出血、鼻閉	鼻汁、咳	
循環器			心房細動、動悸、頻脈、不整脈、上室性期外収縮、起立性低血圧、血圧低下、血圧上昇	
過敏症			発疹、皮疹、湿疹、蕁麻疹、そう痒感	口唇腫脹、舌腫脹、咽頭浮腫、顔面腫脹、眼瞼浮腫
眼			眼の充血、目のかゆみ、結膜出血	術中虹彩緊張低下症候群(IFIS)、かすみ目
肝臓		AST上昇、ALT上昇、 γ -GTP上昇、総ビリルビン上昇、Al-P上昇、LDH上昇		
腎臓			BUN上昇、クレアチニン上昇	
血液		白血球数減少、赤血球数減少、血色素量減少、ヘマトクリット値減少	白血球数增多、血小板数減少	

20.3 錠剤表面に使用色素による茶色、赤色及び黄色の斑点がみられることがある。

20.4 アルミピロー包装開封後は湿気を避けて保存すること。

22. 包装

〈ユリーフ錠2mg〉

100錠[10錠(PTP)×10]、140錠[14錠(PTP)×10]、500錠[10錠(PTP)×50]、700錠[14錠(PTP)×50]、500錠[ボトル、バラ]

〈ユリーフ錠4mg〉

100錠[10錠(PTP)×10]、140錠[14錠(PTP)×10]、500錠[10錠(PTP)×50]、700錠[14錠(PTP)×50]、500錠[ボトル、バラ]

〈ユリーフOD錠2mg〉

100錠[10錠(PTP)×10]、140錠[14錠(PTP)×10]、500錠[10錠(PTP)×50]、700錠[14錠(PTP)×50]、500錠[ボトル、バラ、乾燥剤入り]

〈ユリーフOD錠4mg〉

100錠[10錠(PTP)×10]、140錠[14錠(PTP)×10]、500錠[10錠(PTP)×50]、700錠[14錠(PTP)×50]、500錠[ボトル、バラ、乾燥剤入り]

23. 主要文献

- 1) 社内資料：マウスでの104週間投与試験(2006年1月23日承認、CTD 2.6.6.5)
- 2) 社内資料：ラットでの受胎能及び着床までの初期胚発生に関する試験(2006年1月23日承認、CTD 2.6.6.6)
- 3) 社内資料：錠剤及びカプセル剤間における生物学的同等性試験
- 4) 清水智司ほか. 薬学雑誌. 2006; 126(S) : 257-263.
- 5) 社内資料：健康成人を対象とした第I相臨床試験(2006年1月23日承認、CTD 2.7.2.2)
- 6) 社内資料：健康成人を対象とした第I相臨床試験(2006年1月23日承認、CTD 2.7.2.2)
- 7) 社内資料：口腔内崩壊錠及び市販錠間における生物学的同等性試験
- 8) 社内資料：前立腺肥大症に伴う排尿障害患者を対象とした長期投与試験(2006年1月23日承認、CTD 2.7.2.2)
- 9) 社内資料：健康成人を対象とした臨床薬理試験(2006年1月23日承認、CTD 2.7.1.2)
- 10) 社内資料：前立腺肥大症に伴う排尿障害患者を対象とした後期第II相臨床試験(2006年1月23日承認、CTD 2.7.6.3)
- 11) 社内資料：前立腺肥大症に伴う排尿障害患者を対象とした第III相臨床試験(2006年1月23日承認、CTD 2.7.6.3)
- 12) 社内資料：前立腺肥大症に伴う排尿障害患者を対象とした第III相長期投与試験(2006年1月23日承認、CTD 2.7.6.3)
- 13) 立道 聰ほか. 薬学雑誌. 2006; 126(S) : 209-216.
- 14) Murata, S. et al. : J. Urol. 2000; 164(2) : 578-583.
- 15) 立道 聰ほか. 薬学雑誌. 2006; 126(S) : 217-223.
- 16) 社内資料：イヌ下腹神経刺激誘発尿道内圧上昇モデルにおける作用(2006年1月23日承認、CTD 2.6.2.2)
- 17) 社内資料：ラット前立腺肥大モデルにおける作用(2006年1月23日承認、CTD 2.6.2.2)

24. 文献請求先及び問い合わせ先

キッセイ薬品工業株式会社 くすり相談センター

〒112-0002 東京都文京区小石川3丁目1番3号

フリーダイヤル：0120-007-622

26. 製造販売業者等

26.1 製造販売元

 **キッセイ薬品工業株式会社**
松本市芳野19番48号