

薬剤名等	臨床症状・措置方法	機序・危険因子
抗凝血剤及び抗小板薬 ワルファリン クロピドグレル等	これらの医薬品の作用を増強し、出血の危険性が増大することがある。血液凝固能検査等出血管理を行なうこと。	本剤のプロスタグラニン合成阻害作用により血小板凝集が抑制される。また、本剤が血漿蛋白結合部位でワルファリンを遊離させ、その抗凝血作用を増強させると考えられている。
メトレキサート	メトレキサートの血中濃度が上昇し、その副作用を増強することがある。血中濃度をモニターし、メトレキサートの量を調節すること。	本剤のプロスタグラニン合成阻害作用により腎血流量が減少し、メトレキサートの尿細管分泌を抑制するためと考えられている。
リチウム	血中リチウム濃度が上昇し、リチウム中毒を呈したとの報告がある。	本剤のプロスタグラニン合成阻害作用により腎血流量が減少し、リチウムの腎排泄が減少するためと考えられている。
β-遮断剤 プロプラノロール塩酸塩 アテノロール メトプロロール 酒石酸塩等 ACE 阻害剤 エナラブリルマレイン酸塩 デラブリル塩酸塩 イミダブリル塩酸塩等 A-II 受容体拮抗剤 ロサルタンカリウム カンデサルタン シレキセチル バルサルタン等	これらの医薬品の降圧作用を減弱させることがある。	本剤が、血管拡張作用を有するプロスタグラニンの合成を阻害し、血圧を上昇させることがある。
ACE 阻害剤 エナラブリルマレイン酸塩 デラブリル塩酸塩 イミダブリル塩酸塩等 A-II 受容体拮抗剤 ロサルタンカリウム カンデサルタン シレキセチル バルサルタン等	腎機能が悪化している患者では、さらに腎機能が悪化するおそれがある。	本剤のプロスタグラニン合成阻害作用により腎血流量が低下するためと考えられている。
ループ利尿剤 フロセミド等 チアジド系及びその類似降圧利尿剤 ヒドロクロロチアジド等	これらの医薬品の利尿降圧作用を減弱させることができる。	本剤がプロスタグラニン合成を阻害して、水、塩類の体内貯留が生じ、利尿剤の水、塩類排泄作用に拮抗するためと考えられている。

薬剤名等	臨床症状・措置方法	機序・危険因子
カリウム保持性利尿剤 スピロノラクトン等 エプレノン	これらの医薬品の降圧作用の減弱、腎機能障害患者で重度の高カリウム血症が発現するおそれがある。	本剤の腎におけるプロスタグラニン合成阻害によると考えられている。
ジゴキシン	血中ジゴキシン濃度が上昇し、作用が増強されることが報告されているので血中ジゴキシン濃度に注意すること。	本剤のプロスタグラニン合成阻害作用により腎血流量が減少し、ジゴキシンの腎排泄が減少するためと考えられている。
シクロスボリン	シクロスボリンによる腎毒性が増強されるがあるので、腎機能に注意すること。	本剤のプロスタグラニン合成阻害作用により腎血流量が減少するためと考えられている。

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 ショック、アナフィラキシー(いずれも頻度不明)
冷汗、顔面蒼白、呼吸困難、血圧低下等があらわれることがある。
- 11.1.2 消化管穿孔、消化管出血、消化管潰瘍、腸管の狭窄・閉塞、潰瘍性大腸炎(いずれも頻度不明)
- 11.1.3 再生不良性貧血、溶血性貧血、骨髄抑制、無顆粒球症(いずれも頻度不明)
[8.6 参照]
- 11.1.4 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)、剥脱性皮膚炎(いずれも頻度不明)

11.1.5 喘息発作(アスピリン喘息)(頻度不明)

喘息発作等の急性呼吸障害があらわれることがある。
[2.10 参照]

11.1.6 急性腎障害、間質性腎炎、ネフローゼ症候群(いずれも頻度不明)

乏尿、血尿、尿蛋白、BUN・血中クレアチニン上昇、高カリウム血症、低アルブミン血症等があらわれることがある。

11.1.7 痙攣(頻度不明)、昏睡(0.01%)、錯乱(0.01%)

11.1.8 性器出血(頻度不明)

11.1.9 うっ血性心不全、肺水腫(いずれも頻度不明)

11.1.10 血管浮腫(頻度不明)

11.1.11 肝機能障害、黄疸(いずれも頻度不明)

肝機能障害、黄疸があらわれることがある。[8.7 参照]

* 11.1.12 心筋梗塞、脳血管障害(いずれも頻度不明)

心筋梗塞、脳血管障害等の心血管系血栓栓塞性事象があらわれることがある²⁾。

11.2 その他の副作用

種類	頻度	0.1~5%未満	0.1%未満	頻度不明
消化器	腹痛、食欲不振、消化不良、恶心・嘔吐、下痢・軟便、便秘、直腸粘膜の刺激症状	直腸炎、腹部膨満感、口渴、口内炎、胃炎	限局性回腸炎、脾炎	

種類	頻度	0.1~5%未満	0.1%未満	頻度不明
血液	貧血	紫斑病	顆粒球減少、 血小板減少、 血小板機能低下(出血時間の延長)	
皮膚			脱毛、結節性紅斑	
過敏症	発疹、そら痒	蕁麻疹	脈管炎	
感覚器		結膜炎、耳鳴	角膜混濁 ^(※1) 、 網膜障害 ^(※1) 、 眼窩及びその周囲の疼痛、難聴	
肝臓			肝機能異常(AST上昇、ALT上昇等)	
精神神経系 ^(※2)	頭痛、眠気、めまい	抑うつ、不眠、知覚異常、脱力感、離人症、ふらつき感	疲労、神経過敏、不安、振戻、失神、末梢神経炎	
循環器		動悸、血圧上昇		
その他	浮腫、不快、発汗亢進	ほてり、鼻出血	頻尿、尿糖、高血糖、胸痛	

※1)関節リウマチ患者等に長期連用して、前駆症状(霧視等の視覚異常)があらわれた場合には直ちに投与を中止すること。

※2)症状が激しい場合及び減量しても消失しない場合には投与を中止すること。

13. 過量投与

本剤は透析では除去されないと報告がある。

15. その他の注意

15.1 臨床使用に基づく情報

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³⁾⁻⁶⁾。

15.2 非臨床試験に基づく情報

動物実験(マウス)でレンチナンとの併用により、消化管潰瘍、消化管穿孔があらわれたとの報告がある。

18. 薬効薬理

18.1 作用機序

インドメタシンの薬理作用の主な機序は、プロスタグランジンの合成阻害作用に基づくとされている^{7)、8)}。

19. 有効成分に関する理化学的知見

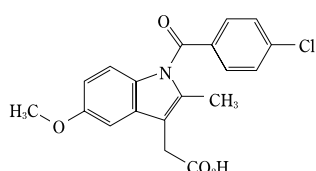
一般名：インドメタシン(Indometacin)

化学名：[1-(4-Chlorobenzoyl)-5-methoxy-2-methyl-1H-indol-3-yl]acetic acid

分子式： $C_{19}H_{16}ClNO_4$

分子量：357.79

構造式：



- 性状：・白色～淡黄色の微細な結晶性の粉末である。
 ・メタノール、エタノール(95)又はジエチルエーテルにやや溶けにくく、水にほとんど溶けない。
 ・水酸化ナトリウム試液に溶ける。
 ・光によって着色する。
 ・融点：155～162℃
 ・結晶多形が認められる。

20. 取扱い上の注意

熱により坐剤が融けて変形があるため、冷所で保存すること。

22. 包装

- 〈インドメタシン坐剤 25[NP]〉
 100個[5個×20]
 〈インドメタシン坐剤 50[NP]〉
 100個[5個×20]

* 23. 主要文献

- 1)草薙隆夫ほか:先天異常. 1977; 17:177-185(L20220323)
- 2)データベース調査結果の概要(NDBを用いた
非ステロイド性抗炎症薬による心血管系イベ
ント発現のリスク評価)：
<https://www.pmda.go.jp/files/000270714.pdf>
 (L20240226)
- 3)Mendonca LL F, et al. : Rheumatology. 2000; 39 : 880-882(L20220324)
- 4)Akil M, et al. : Br. J. Rheumatol. 1996; 35 : 76-78
 (L20220325)
- 5)Smith G, et al. : Br. J. Rheumatol. 1996; 35 : 458-462
 (L20220326)
- 6)Calmels C, et al. : Rev. Rhum. [Engl. Ed.]. 1999; 66 : 167-168(L20230996)
- 7)Vane JR. : Nat. New Biol. 1971; 231 : 232-235
 (L20220328)
- 8)Flower RJ, et al. : Biochem. Pharmacol. 1974; 23 : 1439-1450(L20220329)

24. 文献請求先及び問い合わせ先

ニプロ株式会社 医薬品情報室
 〒566-8510 大阪府摂津市千里丘新町3番26号
 TEL 0120-226-898
 FAX 050-3535-8939

26. 製造販売業者等

26.1 製造販売元



ニプロ株式会社

大阪府摂津市千里丘新町3番26号