

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

K、Mgアスパルテート製剤

アスpara® 配合錠
ASPARA® Tablets

剤形	糖衣錠
製剤の規制区分	該当しない
規格・含量	1 錠中 L-アスパラギン酸カリウム 75mg 含有 1 錠中 L-アスパラギン酸マグネシウム 75mg 含有
一般名	和名：L-アスパラギン酸カリウム L-アスパラギン酸マグネシウム 洋名：Potassium L-Aspartate Magnesium L-Aspartate
製造販売承認年月日 薬価基準収載・ 販売開始年月日	製造販売承認年月日：2009 年 7 月 1 日（販売名変更に伴う再承認） 薬価基準収載年月日：2009 年 9 月 25 日（変更銘柄名での収載日） 販売開始年月日：1962 年 5 月 17 日
製造販売（輸入）・ 提携・販売会社名	販売：ニプロ ES ファーマ株式会社 製造販売元：田辺三菱製薬株式会社
医薬情報担当者の連絡先	
問い合わせ窓口	ニプロ株式会社 医薬品情報室 TEL：0120-226-898 FAX：050-3535-8939 医療関係者向けホームページ https://www.nipro-es-pharma.co.jp

本 IF は 2024 年 3 月改訂の電子化された添付文書（電子添文）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。



「添文ナビ（アプリ）」を使って GS1 バーコードを
読み取ることにより、最新の電子化された添付文
書を閲覧いただけます。

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、I F 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 I F の位置付け、I F 記載様式、I F 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 I F 記載要領の改訂を行ってきた。

I F 記載要領 2008 以降、I F は P D F 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 I F が速やかに提供されることとなった。最新版の I F は、医薬品医療機器総合機構（以下、P M D A）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 I F 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 I F 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、「I F 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. I F とは

I F 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。

I F に記載する項目配列は日病薬が策定した I F 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 I F 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 I F 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。

I F 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. I F の利用にあたって

電子媒体の I F は、P M D A 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 I F を作成・提供するが、I F の原点を踏まえ、医療現場に不足している情報や I F 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、I F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、I F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、I F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

I F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。I F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・表現には医薬品、医療機器等の品質、有効性及び安全性の確保等に関する法律の広告規則や販売情報提供活動ガイドライン、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I F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、I Fを利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	7	VI. 薬効薬理に関する項目	19
1. 開発の経緯	7	1. 薬理学的に関連ある化合物又は化合物群	19
2. 製品の治療学的特性	7	2. 薬理作用	19
3. 製品の製剤学的特性	7		
4. 適正使用に関して周知すべき特性	8	VII. 薬物動態に関する項目	20
5. 承認条件及び流通・使用上の制限事項	8	1. 血中濃度の推移	20
6. RMPの概要	8	2. 薬物速度論的パラメータ	20
		3. 母集団（ポピュレーション）解析	20
II. 名称に関する項目	9	4. 吸収	21
1. 販売名	9	5. 分布	21
2. 一般名	9	6. 代謝	22
3. 構造式又は示性式	9	7. 排泄	22
4. 分子式及び分子量	9	8. トランスポーターに関する情報	22
5. 化学名（命名法）又は本質	10	9. 透析等による除去率	22
6. 慣用名、別名、略号、記号番号	10	10. 特定の背景を有する患者	22
		11. その他	22
III. 有効成分に関する項目	11		
1. 物理化学的性質	11	VIII. 安全性（使用上の注意等）に関する項目	23
2. 有効成分の各種条件下における安定性	12	1. 警告内容とその理由	23
3. 有効成分の確認試験法、定量法	12	2. 禁忌内容とその理由	23
		3. 効能又は効果に関連する注意とその理由	23
IV. 製剤に関する項目	13	4. 用法及び用量に関連する注意とその理由	23
1. 剤形	13	5. 重要な基本的注意とその理由	23
2. 製剤の組成	13	6. 特定の背景を有する患者に関する注意	23
3. 添付溶解液の組成及び容量	13	7. 相互作用	25
4. 力価	14	8. 副作用	26
5. 混入する可能性のある夾雑物	14	9. 臨床検査結果に及ぼす影響	26
6. 製剤の各種条件下における安定性	14	10. 過量投与	26
7. 調製法及び溶解後の安定性	14	11. 適用上の注意	27
8. 他剤との配合変化（物理化学的变化）	14	12. その他の注意	27
9. 溶出性	14		
10. 容器・包装	15	IX. 非臨床試験に関する項目	28
11. 別途提供される資材類	16	1. 薬理試験	28
12. その他	16	2. 毒性試験	28
V. 治療に関する項目	17	X. 管理的事項に関する項目	29
1. 効能又は効果	17	1. 規制区分	29
2. 効能又は効果に関連する注意	17	2. 有効期間	29
3. 用法及び用量	17		
4. 用法及び用量に関連する注意	17		
5. 臨床成績	17		

3. 包装状態での貯法	29
4. 取扱い上の注意	29
5. 患者向け資材	29
6. 同一成分・同効薬	29
7. 国際誕生年月日	29
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	29
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	29
10. 再審査結果、再評価結果公表年月日 及びその内容	29
11. 再審査期間	30
12. 投薬期間制限に関する情報	30
13. 各種コード	30
14. 保険給付上の注意	30
 X I . 文 献	 31
1. 引用文献	31
2. その他の参考文献	31
 X II . 参 考 資 料	 32
1. 主な外国での発売状況	32
2. 海外における臨床支援情報	32
 X III . 備 考	 33
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	33
2. その他の関連資料	33

略語表

なし（個別に各項目において解説する。）

I. 概要に関する項目

1. 開発の経緯

1956 年、H.Laborit 一派が動物実験、臨床治験にて DL-アスパラギン酸の K 塩及び Mg 塩が NH₃ 代謝及びその障害に有用であることを確認した。

その後 H.Laborit、Nieper らを始めとした欧米の多数の研究者により肝臓、心臓循環系の諸疾患の治療及び抗疲労剤として極めて有用であることが報告され、そして製品化された。田辺三菱製薬株式会社は、生体中で利用されるアミノ酸が L 型であることより、L-アスパラギン酸の製造研究に努力を重ね、L-アスパラギン酸の K、Mg 塩同量体の製品化に成功し、発売に至った。1988 年 9 月 1 日に医薬品再評価結果において、「承認事項の一部を変更すれば法第 14 条第 2 項各号（承認拒否事由）のいずれにも該当しない」との結果通知を受け、現行の「効能・効果」「用法・用量」に変更した。

2009 年 7 月には、「医療事故を防止するための医薬品の表示事項及び販売名の取扱いについて」（平成 12 年 9 月 19 日付 医薬発第 935 号）に基づき販売名を変更した。

2010 年 10 月には田辺製薬販売株式会社（現 ニプロ ES ファーマ株式会社）が田辺三菱製薬株式会社より移管を受け販売を開始した。

2. 製品の治療学的特性

(1) 本剤の承認を受けている効能・効果は以下のとおりである。（「V. 1. 効能又は効果」の項参照）

下記疾患又は状態におけるカリウム補給（マグネシウム欠乏を合併している疑いのある場合）

- ・ 降圧利尿剤、副腎皮質ホルモン、強心配糖体、インスリン、ある種の抗生物質などの連用時
- ・ 低カリウム血症型周期性四肢麻痺
- ・ 心疾患時の低カリウム状態
- ・ 肝疾患時の低カリウム状態
- ・ 重症嘔吐、下痢、カリウム摂取不足及び手術後

(2) カリウム、マグネシウムは細胞内主要電解質として、細胞膜電位の形成等と共に酸-塩基平衡に関与する。

(3) L-アスパラギン酸カリウム、L-アスパラギン酸マグネシウムは組織内取り込みが良好である。（「VI. 2. (2) 薬効を裏付ける試験成績」の項参照）

(4) 本剤は使用成績調査等の副作用発現頻度が明確となる調査を実施していない。重大な副作用として、心臓伝導障害があらわれることがある。（「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

特になし

I. 概要に関する項目

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材、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材	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：

アスパラ配合錠

(2) 洋名：

ASPARA Tablets

(3) 名称の由来：

成分の一般名による。

2. 一般名

(1) 和名（命名法）：

L-アスパラギン酸カリウム（JAN）

L-アスパラギン酸マグネシウム（JAN）

(2) 洋名（命名法）：

Potassium L-Aspartate

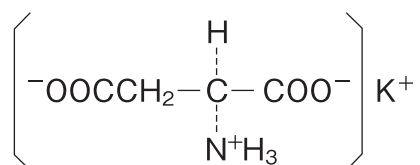
Magnesium L-Aspartate

(3) ステム（stem）：

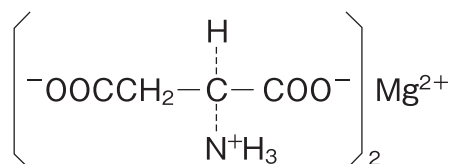
不明

3. 構造式又は示性式

・ L-アスパラギン酸カリウム



・ L-アスパラギン酸マグネシウム



4. 分子式及び分子量

L-アスパラギン酸カリウム $\text{C}_4\text{H}_6\text{KNO}_4$: 171.19L-アスパラギン酸マグネシウム $\text{C}_8\text{H}_{12}\text{MgN}_2\text{O}_8$: 288.50

Ⅱ. 名称に関する項目

5. 化学名（命名法）又は本質

Potassium L-Aspartate (IUPAC)

Magnesium L-Aspartate (IUPAC)

6. 慣用名、別名、略号、記号番号

なし

Ⅲ. 有効成分に関する項目

1. 物理化学的性質

(1) 外観・性状：

- ・ L-アスパラギン酸カリウム
白色の粉末で、においはなく、特異な味がある。
- ・ L-アスパラギン酸マグネシウム
白色の粉末で、においはなく、特異な味がある。

(2) 溶解性：

- ・ L-アスパラギン酸カリウム
水に極めて溶けやすく、エタノール（95）に極めて溶けにくく、ジエチルエーテルにはほとんど溶けない。
- ・ L-アスパラギン酸マグネシウム
水に極めて溶けやすく、エタノール（95）又はジエチルエーテルにほとんど溶けない。

(3) 吸湿性：

- ・ L-アスパラギン酸カリウム：極めて吸湿性である。
- ・ L-アスパラギン酸マグネシウム：吸湿性である。

(4) 融点（分解点）、沸点、凝固点：

融点

- ・ L-アスパラギン酸カリウム：300℃以上
- ・ L-アスパラギン酸マグネシウム：300℃以上

(5) 酸塩基解離定数^{a)}：

- ・ L-アスパラギン酸カリウム
pKa₁：1.88（カルボキシル基）
pKa₂：3.65（カルボキシル基）
pKa₃：9.60（アミノ基）
- ・ L-アスパラギン酸マグネシウム
pKa₁：1.88（カルボキシル基）
pKa₂：3.65（カルボキシル基）
pKa₃：9.60（アミノ基）

(6) 分配係数：

該当資料なし

(7) その他の主な示性値：

旋光度（脱水物に換算したもの 2g、6mol/L 塩酸試液、25mL、100mm）

- ・ L-アスパラギン酸カリウム $[\alpha]_D^{20}$ ：+19.0～+22.0°
- ・ L-アスパラギン酸マグネシウム $[\alpha]_D^{20}$ ：+22.0～+25.0°

2. 有効成分の各種条件下における安定性

該当資料なし

3. 有効成分の確認試験法、定量法

確認試験法

・ L-アスパラギン酸カリウム

- (1) 日本薬局方「L-アスパラギン酸」の確認試験による。
- (2) 日本薬局方「水酸化カリウム」の確認試験による。

・ L-アスパラギン酸マグネシウム

- (1) 日本薬局方「L-アスパラギン酸」の確認試験による。
- (2) 日本薬局方「酸化マグネシウム」の確認試験による。

定量法

・ L-アスパラギン酸カリウム

- (1) 日本薬局方「L-アスパラギン酸」の定量法による。
- (2) 日本薬局方「水酸化カリウム」の定量法による。

・ L-アスパラギン酸マグネシウム

- (1) 日本薬局方「L-アスパラギン酸」の定量法による。
- (2) 日本薬局方「酸化マグネシウム」の定量法による。

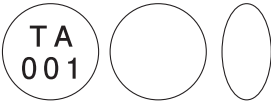
IV. 製剤に関する項目

1. 剤形

(1) 剤形の区別：

糖衣錠

(2) 製剤の外観及び性状：

性状・剤形	白色・糖衣錠	
外形		直径 (mm) : 10.6 厚さ (mm) : 5.2 重量 (g) : 0.51
識別コード	TA001	

(3) 識別コード：

TA 001 (錠剤表面)

(4) 製剤の物性：

硬度：6kg/cm² 以上

(5) その他：

該当しない

2. 製剤の組成

(1) 有効成分（活性成分）の含量及び添加剤：

有効成分 (1錠中)	L-アスパラギン酸カリウム 75mg (K ⁺ : 0.44mEq)
	L-アスパラギン酸マグネシウム 75mg (Mg ²⁺ : 0.52mEq)
添加剤	アラビアゴム、カルナウバロウ、ケイ酸アルミニウム、サラシミツロウ、酸化チタン、ジメチルポリシロキサン、ステアリン酸マグネシウム、ゼラチン、タルク、炭酸カルシウム、トウモロコシデンプン、二酸化ケイ素、白糖、硫酸カルシウム

(2) 電解質等の濃度：

該当しない

(3) 熱量：

該当しない

3. 添付溶解液の組成及び容量

該当しない

IV. 製剤に関する項目

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

試験の種類	保存条件		保存形態	保存期間	結果
長期保存試験 ^{*1}	室温		PTP ＋アルミニウム袋 ＋紙箱	5 年	規格内
	室温		ポリエチレン袋 ＋鉄製缶	6 年	規格内
苛酷試験 ^{*2}	温度	40℃	気密容器	3 ヶ月	規格内
	湿度	30℃、 75%RH	開放	3 ヶ月	硬度の著しい低下が みられた。
	光	25℃、 1000lx	ガラス瓶(気密)	120 万 lx・h	規格内

*1.試験項目：性状、確認試験、崩壊試験、含量（A-K、A-Mg）

*2.試験項目：性状、硬度、崩壊試験、含量（A-K、A-Mg）

A-K：L-アスパラギン酸カリウム

A-Mg：L-アスパラギン酸マグネシウム

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）

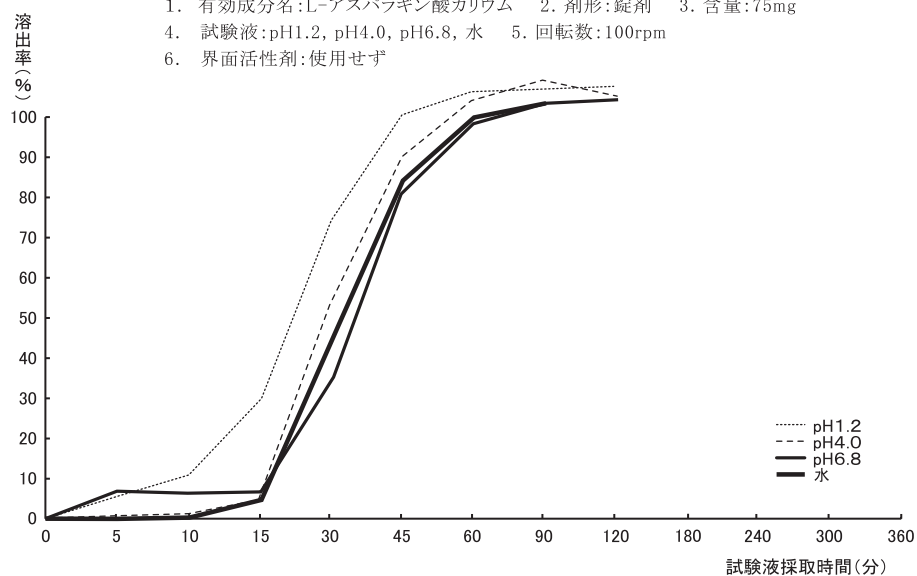
該当しない

9. 溶出性

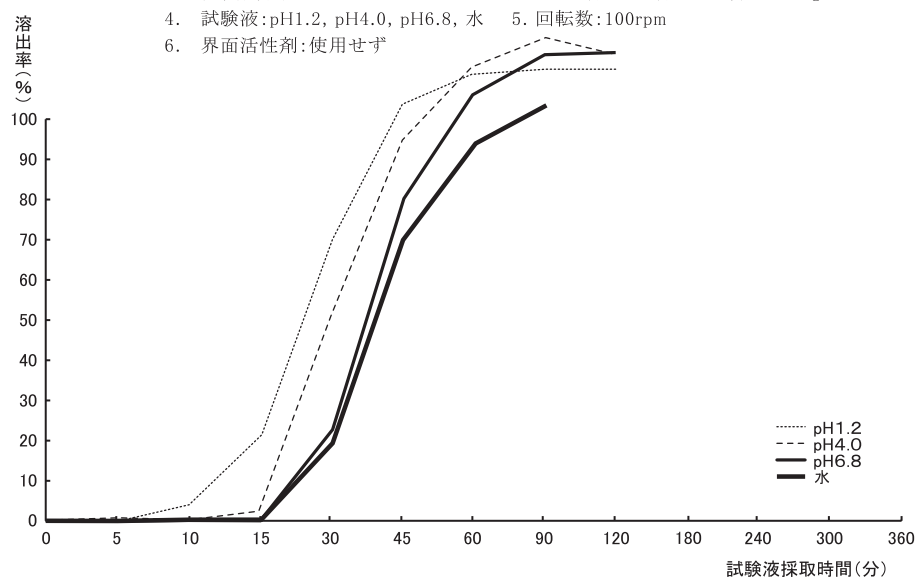
「局外規」L-アスパラギン酸カリウム 75mg・L-アスパラギン酸マグネシウム 75mg 錠の溶出試験による。すなわち試験液に pH6.8 のクエン酸緩衝液 900mL を用い、「日局」溶出試験法のパドル法により、毎分 100 回転で試験を行うとき、L-アスパラギン酸カリウム及び L-アスパラギン酸マグネシウムの 60 分間の溶出率は 80%以上である。

L-アスパラギン酸カリウム ^{b)}

1. 有効成分名:L-アスパラギン酸カリウム 2. 剤形:錠剤 3. 含量:75mg
 4. 試験液:pH1.2, pH4.0, pH6.8, 水 5. 回転数:100rpm
 6. 界面活性剤:使用せず

L-アスパラギン酸マグネシウム ^{b)}

1. 有効成分名:L-アスパラギン酸マグネシウム 2. 剤形:錠剤 3. 含量:75mg
 4. 試験液:pH1.2, pH4.0, pH6.8, 水 5. 回転数:100rpm
 6. 界面活性剤:使用せず



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:

該当資料なし

(2) 包装:

100錠 [10錠 (PTP) × 10]

(3) 予備容量:

該当しない

IV. 製剤に関する項目

(4) 容器の材質：

PTP 包装：PTP（ポリ塩化ビニルフィルム、アルミニウム箔）＋
アルミニウム袋（アルミニウム・ポリエチレンラミネートフィルム）

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

下記疾患又は状態におけるカリウム補給（マグネシウム欠乏を合併している疑いのある場合）

- 降圧利尿剤、副腎皮質ホルモン、強心配糖体、インスリン、ある種の抗生物質などの連用時
- 低カリウム血症型周期性四肢麻痺
- 心疾患時の低カリウム状態
- 肝疾患時の低カリウム状態
- 重症嘔吐、下痢、カリウム摂取不足及び手術後

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：

原則として、L-アスパラギン酸カリウムとして1日225～750mgを2～3回に分割経口投与する。

なお、年齢、症状により適宜増減する。

(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

7.1 1日あたりの製剤量は以下のとおりである。

	1日量（225～750mg）
アスパラ配合錠	3～10錠

7.2 低クロール血症性アルカローシスを伴う低カリウム血症の場合は、本剤とともにクロールを補給することが望ましい。

5. 臨床成績

(1) 臨床データパッケージ：

該当しない

(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：

該当資料なし

(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：

該当資料なし

VI. 薬効薬理に関する項目

1. 薬理学的に関連ある化合物又は化合物群

塩化カリウム

グルコン酸カリウム等

注意：関連のある化合物の効能又は効果等は、最新の電子添文を参照すること。

2. 薬理作用

(1) 作用部位・作用機序：

カリウム並びにマグネシウムは細胞内に多量に存在する陽イオンで、細胞の生理的機能の維持に重要な働きを示す。

(2) 薬効を裏付ける試験成績：

- 1) カリウムの細胞内移行の指標としてウサギの赤血球を用いた実験で、赤血球内へのカリウム移行量は、L-アスパラギン酸カリウムの方が塩化カリウムよりも多かった (*in vitro*、*in vivo*)¹⁾。
- 2) ウサギ赤血球中へのマグネシウム移行量は、L-アスパラギン酸マグネシウムの方が塩化マグネシウムよりも多く、L-アスパラギン酸カリウムが共存するとさらに増加した (*in vitro*)²⁾。
- 3) ウサギ心切片中へのマグネシウム移行量は、L-アスパラギン酸マグネシウムと L-アスパラギン酸カリウム共存下の方が、塩化マグネシウムと塩化カリウム共存下より多かった (*in vitro*)³⁾。

(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：

該当資料なし

<参考>

正常血清 K 値：3.4～4.5 mEq/L ^{e)}

正常血清 Mg 値：1.8～2.3mg/dL ^{d)}

(2) 臨床試験で確認された血中濃度：

該当資料なし

(3) 中毒域：

該当資料なし

<参考>

高カリウム血症：5.0mEq/L 以上 ^{e)}

高マグネシウム血症：2.3mg/dL 以上 ^{f)}

(4) 食事・併用薬の影響：

該当資料なし

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：

該当資料なし

(5) 分布容積：

該当資料なし

(6) その他：

該当資料なし

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

小腸

<参考>動物でのデータ

Wistar-King 系ラットを用いた腸管灌流試験の結果、L-アスパラギン酸 + KCl + MgCl₂ の混合物に比べて、L-アスパラギン酸カリウム + L-アスパラギン酸マグネシウムの混合物の方が L-アスパラギン酸自身の吸収もよく、K、Mg いずれも吸収の量は増大する²⁾。

5. 分布

(1) 血液－脳関門通過性：

該当資料なし

(2) 血液－胎盤関門通過性：

該当資料なし

(3) 乳汁への移行性：

該当資料なし

(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：

該当資料なし

<参考>動物でのデータ

- ・ウサギの赤血球を用い *in vitro* で検討した結果、L-アスパラギン酸カリウムは、KCl、L-アスパラギン酸 + KCl に比べて K の赤血球への移行性が高い²⁾。
また、L-アスパラギン酸マグネシウムは、MgCl₂、L-アスパラギン酸 + MgCl₂ に比べて、Mg の赤血球への移行性が高い^{2, 3)}。
- ・ウサギの心切片を用い *in vitro* で検討した結果、マグネシウムを塩化物からアスパラギン酸塩に置換すると、Mg の心切片内濃度上昇は促進され、さらにカリウムも塩化物からアスパラギン酸塩に置換すると Mg の濃度上昇は一層促進された³⁾。
- ・³H でラベルしたアスパラギン酸カリウム及びアスパラギン酸マグネシウムをマウスの腹腔内及び経口投与した場合、48 時間後にかなりの量が体内に残っている。経口投与 1 時間後の各臓器における分布を調べると、肝臓、腎臓にかなり移行しており、その他は筋肉に移行している⁴⁾。

(6) 血漿蛋白結合率：

該当資料なし

6. 代謝

(1) 代謝部位及び代謝経路：

該当資料なし

(2) 代謝に関与する酵素（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：

該当資料なし

＜参考＞動物でのデータ

マウスに ^3H ラベル L-アスパラギン酸の K、Mg 塩同量混合物を $8\mu\text{c}/0.002\text{mMol/g}$ を腹腔内投与し、30 分、1 時間後の肝臓及び 24 時間の尿中排泄物中の代謝物質を検討した。排泄物中にはアスパラギン酸がかなり残存しており、代謝物質としてはグルタミン酸、フマル酸、オロチン酸等であった⁴⁾。

7. 排泄

該当資料なし

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

該当資料なし

＜参考＞

カリウム剤の過量投与の処置として、血液透析又は腹膜透析が行われる。（「VII. 10. 過量投与」の項を参照のこと）

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 重篤な腎機能障害（前日の尿量が 500mL 以下あるいは投与直前の排尿が 1 時間当たり 20mL 以下）のある患者 [9.2.1 参照]
- 2.2 副腎機能障害（アジソン病）のある患者 [アジソン病ではアルドステロン分泌低下により、カリウム排泄障害を来しているため、高カリウム血症を呈するおそれがある。]
- 2.3 高カリウム血症又は高マグネシウム血症の患者 [9.1.2、9.1.3 参照]
- 2.4 消化管通過障害のある患者 [カリウムイオンの局所的な粘膜刺激作用により潰瘍、狭窄、穿孔を来すことがある。]
- 2.4.1 食道狭窄のある患者（心肥大、食道癌、胸部大動脈瘤、逆流性食道炎、心臓手術等による食道圧迫）
- 2.4.2 消化管狭窄又は消化管運動機能不全のある患者
- 2.5 高カリウム血症性周期性四肢麻痺の患者 [発作を誘発するおそれがある。]
- 2.6 本剤の成分に対し過敏症の既往歴のある患者
- 2.7 エプレレノン（高血圧症）、エサキセレノン投与中の患者 [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

設定されていない

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 本剤の投与に際しては、患者の血清電解質及び心電図の変化に注意すること。特に、長期投与する場合には、血中又は尿中のカリウム値及びマグネシウム値、腎機能、心電図等を定期的に検査することが望ましい。また、高カリウム血症又は高マグネシウム血症があらわれた場合には、投与を中止すること。

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 急性脱水症、広範囲の組織損傷（熱傷、外傷等）のある患者

細胞外へカリウムが移行する状態であり、高カリウム血症を呈するおそれがある。

Ⅷ. 安全性（使用上の注意等）に関する項目

- 9.1.2 高カリウム血症があらわれやすい疾患（低レニン性低アルドステロン症等）を有する患者
[2.3 参照]
- 9.1.3 高マグネシウム血症があらわれやすい疾患を有する患者
[2.3 参照]

(2) 腎機能障害患者：

- 9.2 腎機能障害患者
- 9.2.1 重篤な腎機能障害（前日の尿量が 500mL 以下あるいは投与直前の排尿が 1 時間当たり 20mL 以下）のある患者
投与しないこと。カリウムの排泄低下により、高カリウム血症を呈するおそれがある。
[2.1、9.2.2 参照]
- 9.2.2 腎機能低下あるいは腎機能障害のある患者（重篤な腎機能障害患者を除く）
カリウムの排泄低下により、高カリウム血症を呈するおそれがある。[9.2.1 参照]

(3) 肝機能障害患者：

設定されていない

(4) 生殖能を有する者：

設定されていない

(5) 妊婦：

- 9.5 妊婦
妊婦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
治療上の有益性及び母乳栄養の有益性を考慮し、授乳の継続又は中止を検討すること。

(7) 小児等：

- 9.7 小児等
低出生体重児、新生児、乳児には投与しないことが望ましい。動物実験（3 週齢以下の幼若マウス及びラット：アスパラギン酸として 250mg/kg 以上を投与）で、視床下部弓状核に病理組織学的変化を認めたという報告がある。

<解説>

動物実験（3 週齢以下の幼若マウス及びラット：アスパラギン酸として 250mg/kg 以上を投与）で、視床下部弓状核に病理組織学的変化を認めたという報告がある^{5~7)}。

(8) 高齢者：

9.8 高齢者

減量するなど注意すること。カリウムは腎臓から排泄されるが、腎機能が低下していることが多く高い血中濃度が持続するおそれがある。

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
エプレレノン（高血圧症） セララ エサキセレノン ミネプロ [2.7 参照]	血清カリウム値が上昇するおそれがある。	併用によりカリウム貯留作用が増強するおそれがある。

(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
エプレレノン（慢性心不全） フィネレノン	血清カリウム値が上昇する可能性があるので、血清カリウム値を定期的に観察するなど十分に注意すること。	カリウム貯留作用が増強するおそれがある。
カリウム保持性利尿剤 スピロノラクトン トリウムテレン等 アンジオテンシン変換酵素阻害剤 イミダプリル塩酸塩 カプトプリル エナラプリルマレイン酸塩等 アンジオテンシン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 非ステロイド性消炎鎮痛剤 インドメタシン等 β遮断剤 プロプラノロール メトプロロール等 シクロスポリン ヘパリン ジゴキシン トルバプタン	高カリウム血症があらわれることがある。 定期的に血清カリウム値を観察し、異常が認められた場合には、本剤を減量するなど適切な処置を行う。	カリウム保持性利尿剤はナトリウム、水の排泄を促進し、カリウムの排泄を抑制する。 アンジオテンシン変換酵素阻害剤、アンジオテンシンⅡ受容体拮抗剤は、アルドステロンの分泌を低下させ、カリウムの排泄を減少させるため、併用により高カリウム血症があらわれやすくなると考えられる。 非ステロイド性消炎鎮痛剤、β遮断剤、シクロスポリン、ヘパリン、ジゴキシン、トルバプタンは、血中のカリウムを上昇させる可能性があり、併用により高カリウム血症があらわれやすくなると考えられる。 腎機能障害のある患者。
抗コリン作動薬 アトロピン ブチルスコポラミン等	本剤の消化管粘膜刺激があらわれやすい。症状があらわれた場合には、本剤の減量又はカリウムの液剤の使用を考慮する。	抗コリン剤の消化管運動の抑制による。

VIII. 安全性（使用上の注意等）に関する項目

薬剤名等	臨床症状・措置方法	機序・危険因子
活性型ビタミンD製剤 カルシトリオール アルファカルシドール等	高マグネシウム血症があらわれることがある。 定期的に血清マグネシウム値を観察し、異常が認められた場合には、本剤を減量するなど適切な処置を行う。	活性型ビタミンDは腎尿細管からのマグネシウム再吸収や消化管からのマグネシウム吸収を促進する。

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 心臓伝導障害（頻度不明）

一時に大量を投与するとあらわれることがある。高カリウム血症の治療にはカルシウム剤、重炭酸ナトリウム、高張食塩液、ブドウ糖・インスリン、陽イオン交換樹脂、透析が緊急度に応じて選択される。

(2) その他の副作用：

11.2 その他の副作用

	頻度不明
消化器	胃腸障害、胸やけ、下痢、嘔吐、腹部膨満感
その他	倦怠感、熱感

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

通常経口投与では重篤な高カリウム血症があらわれることは少ないが、排泄機能の異常等がある場合には起こることがある。

一般に高カリウム血症は初期には無症状のことが多いので、血清カリウム値及び特有な心電図変化（T波の尖鋭化、QRS幅の延長、ST部の短縮、P波の平坦化ないしは消失）に十分注意すること。なお、筋肉及び中枢神経系の症状として、錯感覚、痙攣、反射消失があらわれ、また、横紋筋の弛緩性麻痺は、呼吸麻痺に至るおそれがある。

13.2 処置

高カリウム血症が認められた場合には血清カリウム値、臨床症状に応じて下記のうち適切と思われる処置を行う。

- ・カリウムを含む食物や薬剤の制限又は排除。カリウム保持性利尿剤の投与が行われている場合にはその投与中止。
- ・インスリンをブドウ糖 3～4g に対し 1 単位（もし糖尿病があれば 2g に対し 1 単位）加えた 20～50%高張ブドウ糖液 200～300mL を 30 分くらいで静脈内投与。
- ・アシドーシスのある場合には、乳酸ナトリウムあるいは炭酸水素ナトリウムを 5%ブドウ糖液 200mL 程度に溶解し静脈内投与。
- ・グルコン酸カルシウムの静脈内投与。
- ・陽イオン交換樹脂（ポリスチレンスルホン酸ナトリウム等）の経口投与又は注腸。
- ・血液透析又は腹膜透析。

11. 適用上の注意

14. 適用上の注意

14.1 薬剤交付時の注意

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、更には穿孔をおこして縦隔洞炎等の重篤な合併症を併発することがある。

12. その他の注意

(1) 臨床使用に基づく情報：

設定されていない

(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：

該当資料なし

(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⁸⁾：

LD₅₀ (mg/kg)

	静脈内	皮下	経口
dd 系マウス雄	817	4226	> 10000
Wistar 系ラット雄	619	6902	> 10000

(2) 反復投与毒性試験：

Wistar-King 系ラットに 2000mg/kg/日 6 ヶ月間経口投与において、一般症状及び血液、尿、病理組織学的所見において、対照群と比較し有意な変化は認められなかった¹⁾。

(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：

Wistar 系ラット妊娠 7 日目より、100 及び 500mg/kg/日 7 日間腹腔内投与又は 1000 及び 5000mg/kg/日 7 日間経口投与において、催奇形作用は認められない⁹⁾。

(6) 局所刺激性試験：

該当資料なし

(7) その他の特殊毒性：

1) 溶血性、組織障害性

ウサギ仙棘筋による検討において、充血、出血、変性等の局所障害は認められない。

2) その他の特殊毒性（抗原性、依存性等）

3 週齢以下の幼若マウス及びラットにアスパラギン酸として 250mg/kg 以上を投与すると、視床下部弓状核に病理組織学的変化を認めたとの報告がある^{5~7)}。

X. 管理的事項に関する項目

1. 規制区分

- (1) 製剤：該当しない
(2) 有効成分：該当しない

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

20. 取扱い上の注意

PTP 包装開封後は湿気を避けて保存すること。

5. 患者向け資材

患者向医薬品ガイド：なし
くすりのしおり：あり

6. 同一成分・同効薬

先発医薬品、一物多名称の製品はない。

7. 国際誕生年月日

不明

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

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
アスパラ配合錠	2009 年 7 月 1 日	22100AMX01652000	2009 年 9 月 25 日	1962 年 5 月 17 日
アスパラ錠医家用 (旧販売名)	1962 年 10 月 30 日	13700AZZ04732000	1963 年 1 月	

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

該当しない

10. 再審査結果、再評価結果公表年月日及びその内容

再評価結果通知年月日：1988 年 9 月 1 日

X. 管理的事項に関する項目

内容：承認事項の一部を変更すれば法第 14 条第 2 項各号（承認拒否事由）のいずれにも該当しないとの結果を得た。

	承認内容	再評価結果
効能 ・ 効果	肝機能障害（急・慢性肝炎、肝硬変、肝性昏睡、胆汁分泌不全、妊娠中毒）、高アンモニア血症、低カリウム時におけるカリウム補給、疲労回復、眼精疲労、難聴、放射線宿酔の予防及び治療次の患者における諸症状の改善 狭心症、心不全、心筋障害、冠不全、周期性四肢麻痺	下記疾患又は状態におけるカリウム補給（マグネシウム欠乏を合併している疑いのある場合） 降圧利尿剤、副腎皮質ホルモン、強心配糖体、インスリン、ある種の抗生物質などの連用時 低カリウム血症型周期性四肢麻痺 心疾患時の低カリウム状態 肝疾患時の低カリウム状態 重症嘔吐、下痢、カリウム摂取不足及び手術後
用法 ・ 用量	通常本剤 1 日 3～10 錠を服用する。症状により適宜増減する。	原則として、L-アスパラギン酸カリウムとして 1 日 225～750mg を 2～3 回に分割経口投与する。なお、年齢、症状により適宜増減する。

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（あるいは投与）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
アスパラ配合錠	3229102F1107	3229102F1107	107329402	620732901

14. 保険給付上の注意

該当しない

X I . 文献

1. 引用文献

- 1) 檜垣 鴻, 他 : 薬学研究. 1963 ; 35 (6) : 209-225
- 2) 藤沢正男, 他 : アスパラギン酸塩研究報告集. 1963 ; I : 191-196
- 3) 高市雄之, 他 : 田辺製薬研究報告. 1981 ; 19-20
- 4) 山村雄一, 他 : アスパラギン酸塩研究報告集. 1963 ; I : 24-27
- 5) Olney, J. W. et al. : Nature. 1970 ; 227 : 609-611 (PMID : 5464249)
- 6) 藤原利男, 他 : 術後代謝研究会誌. 1976 ; 10 : 385-389
- 7) 島田司巳, 他 : 小児科臨床. 1975 ; 28 : 352-361
- 8) 豊島 滋, 他 : 田辺製薬研究報告. 1977 ; 65-65
- 9) 藤村 一, 他 : 田辺製薬研究報告. 1977 ; 92-96

2. その他の参考文献

- a) 日本公定書協会 編 : 医療用医薬品 品質情報集 (オレンジブック), 薬業日報社. 2007 ; 28 : 169-169
- b) 日本公定書協会 編 : 医療用医薬品 品質情報集 (オレンジブック), 薬業日報社. 2007 ; 28 : 143-143
- c) 金井正光 編 : 臨床検査法提要 改訂第 32 版, 金原出版. 2005 ; 664-665
- d) 金井正光 編 : 臨床検査法提要 改訂第 32 版, 金原出版. 2005 ; 574-577
- e) 野間惟道 編 : 医科学大事典 14, 講談社. 1984 ; 244-245
- f) 野間惟道 編 : 医科学大事典 16, 講談社. 1984 ; 101-103

XⅡ．参考資料

1. 主な外国での発売状況

該当しない（本剤は外国では発売していない）

2. 海外における臨床支援情報

該当しない

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の通過性：

該当資料なし

2. その他の関連資料

該当資料なし