医薬品の適正使用に欠かせない情報です。必ずお読み下さい。

「用法・用量」及び 「使用上の注意」 改訂のお知らせ

持続性アンジオテンシンII 受容体拮抗剤 日本薬局方 カンデサルタン シレキセチル 錠

カンデサルタン錠 2mg「タナベ」 カンデサルタン錠 4mg「タナベ」 カンデサルタン錠 8mg「タナベ」 カンデサルタン錠 12mg「タナベ」

CANDESARTAN Tablets 2mg·Tablets 4mg·Tablets 8mg·Tablets 12mg

2019年10月

ニプロESファーマ株式会社

このたび、標記製品の「用法・用量」が追加承認されました。それに伴い、関連する「使用上の注意」を 下記のとおり改訂致しましたのでお知らせ申し上げます。

本剤のご使用に際しましては、添付文書の各項を十分ご覧くださいますようお願い申し上げます。

<改訂のポイント>

- ・ 「高血圧症」に対する小児の用法・用量の追加承認に伴う使用上の注意改訂
- ・重大な副作用:「急性腎不全」を「急性腎障害」へ変更

記

■改訂内容

改訂後(下線 部:追記改訂箇所)			改訂前(下線部:削除)		
【効能・効果】【用法・用量】		[【効能・効果】【用法・用量】		
カンデサルタン錠2mg, 4mg, 8mg, 12mgの場合		7	カンデサルタン錠2mg, 4mg, 8mg, 12mgの場合		
効能・効果	用法・用量		効能・効果	用法・用量	
高血圧症	成人 通常,成人には1日1回カンデサルタン シレキセチルとして4~8mgを経口投与し、必要に応じ12mgまで増量する.ただし、腎障害を伴う場合には、1日1回2mgから投与を開始し、必要に応じ8mgまで増量する.小児 通常、1歳以上6歳未満の小児には1日1回カンデサルタン シレキセチルとして0.05~0.3mg/kgを経口投与する.通常、6歳以上の小児には1日1回カンデサルタン シレキセチルとして2~8mgを経口投与する. 通常、6歳以上の小児には1日1回カンデサルタン シレキセチルとして12mgを経口投与し、必要に応じて2~8mgを経口投与し、必要に応じ12mgまで増量する.ただし、腎障害を伴う場合には、低用量から投与を開始し、必要に応じて8mgまで増量する.		高血圧症 腎実質性 高血圧症	通常、成人には1日1回カンデサルタン シレキセチルとして4~8mgを経口投与し、必要に応じ12mgまで増量する。ただし、腎障害を伴う場合には、1日1回2mgから投与を開始し、必要に応じ8mgまで増量する。省略	
腎実質性	省略(変更なし)				
高血圧症		\perp			

〈用法・用量に関連する使用上の注意〉

〈用法・用量に関連する使用上の注意〉

高血圧症の場合

小児に投与する場合には、成人の用量を超えないこと

慢性心不全の場合

省略(変更なし)

【使用上の注意】

- 1. 慎重投与(次の患者には慎重に投与すること)
- (1)~(2) 省略(変更なし)
- (3) 腎障害のある患者〔過度の降圧により腎機能が悪化するおそれがあり、また、慢性心不全の臨床試験において、腎障害の合併が腎機能低下発現の要因であったことから、1日1回2mgから投与を開始するなど慎重に投与すること.〕(「小児等への投与」の項参照)
- (4)~(6) 省略(変更なし)

4. 副作用

- (1)重大な副作用(頻度不明)
- 1)~2) 省略(変更なし)
- 3) **急性腎<u>障害</u>**:急性腎<u>障害</u>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し、適切な処置を行うこと.
- 4)~9) 省略(変更なし)

7. 小児等への投与

- (1)低出生体重児,新生児又は乳児(1歳未満)に対する安全性は確立していない(低出生体重児,新生児,乳児に対しては使用経験が少ない).
- (2) 糸球体ろ過量(GFR) が 30mL/min/1.73m²未満の 小児等に対する安全性は確立していない(使用経 験が少ない).
- (3)小児等の高血圧では腎機能異常を伴うことが多いため、腎機能及び血清カリウム値を注意深く観察すること、特に、腎機能に影響を及ぼす状態(発熱、脱水)の患者に本剤を投与する場合や血清カリウム値を上昇させる可能性がある他の薬剤と併用する場合は注意すること。(「慎重投与」の項(3)及び「相互作用」の項参照)

【使用上の注意】

省略

慢性心不全の場合

- 1. 慎重投与(次の患者には慎重に投与すること)
- (1)~(2) 省略
- (3) 腎障害のある患者[過度の降圧により腎機能が悪化するおそれがあり、また、慢性心不全の臨床試験において、腎障害の合併が腎機能低下発現の要因であったことから、1日1回2mgから投与を開始するなど慎重に投与すること.〕
- (4)~(6) 省略

4. 副作用

- (1)重大な副作用(頻度不明)
- 1)~2) 省略
- 3) **急性腎不全**:急性腎不全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し、適切な処置を行うこと.
- 4)~9) 省略

7. 小児等への投与

小児等に対する安全性は確立していない(使用経験がない).

■ 使用上の注意の改訂理由

2019年10月2日付けで、「高血圧症」に対する小児の「用法・用量」が追加承認されました。これに伴い、関連する使用上の注意事項を改訂致しました。

また、合わせて「重大な副作用」の項に記載していた「急性腎不全」を「急性腎障害」に記載整備致しました。

以上

- ・ここでお知らせした内容は、ニプロESファーマ株式会社ホームページ(https://www.nipro-es-pharma.co.jp)「医療機関向け情報」でもご覧いただけます。
- ・「使用上の注意」改訂の内容は、医薬品安全対策情報 (DSU) No. 284 (2019年11月発行予定) に掲載されます。また医薬品医療機器総合機構ホームページ (http://www.pmda.go.jp/) にも掲載されます。

お問い合わせ先 ニプロ株式会社 医薬品情報室

専用ダイヤル 0120-226-898

製造販売

ニプロESファーマ株式会社

大阪市北区本庄西3丁目9番3号

ES19-011