持続性Ca拮抗剤

日本薬局方 アゼルニジピン錠

処方箋医薬品注

アゼルニジピン錠 8mg 「タナベ」 アゼルニジピン錠 16mg 「タナベ」

AZELNIDIPINE Tablets 8mg • Tablets 16mg

貯 法:室温保存

光により着色するので開封後は遮光して保存すること

使用期限:外箱に表示の使用期限内に使用すること 注)注意-医師等の処方箋により使用すること

	錠 8 mg	錠16mg	
承認番号	22500AMX00341	22500AMX00342	
薬価収載	2013年 6 月	2013年 6 月	
販売開始	2013年 6 月	2013年 6 月	

【禁忌】(次の患者には投与しないこと)

- (1) 妊婦又は妊娠している可能性のある婦人(「妊婦, 産婦, 授乳婦等への投与」の項参照)
- (2)本剤の成分に対し過敏症の既往歴のある患者

(3) アゾール系抗真菌剤(経口剤, 注射剤)(イトラコナゾール, ミコナゾール, フルコナゾール, ホスフルコナゾール, ボリコナゾール), HIVプロテアーゼ阻害剤(リトナビル含有製剤, ネルフィナビル, アタザナビル, ホスアンプレナビル, ダルナビル含有製剤), コビシスタット含有製剤を投与中の患者(「相互作用」の項参照)

【組成・性状】

	錠 8 mg	錠16mg			
有効成分 (1錠中)	日局 アゼルニジビ 8 mg	日局 アゼルニジピン 16mg			
添加物	結晶セルロース,低置換度ヒドロキシプロピルセルロース,軽質無水ケイ酸,ポリソルベート80,メグルミン,ヒドロキシプロピルセルロース,カルメロースカルシウム,ステアリン酸マグネシウム				
性状・剤形	淡黄白色・素錠(割線入り)				
外形	TG 8		TG 222	16	
規格	(mm) (mm)	重量 (mg) 140	直径 (mm) 9.1	厚さ (mm) 4.2	重量 (mg) 280
識別コード	TG221		TG222		

【効能・効果】

高血圧症

【用法・用量】

通常,成人にはアゼルニジピンとして $8\sim16$ mgを 1 日 1 回朝食後経口投与する。なお,1 回 8 mgあるいは更に低用量から投与を開始し,症状により適宜増減するが,1 日最大16mgまでとする。

【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) 重篤な肝・腎機能障害のある患者〔本剤は肝臓で代謝 される.また一般に重篤な腎機能障害のある患者で は、降圧に伴い腎機能が低下する可能性がある.〕
- (2) 高齢者(「高齢者への投与」の項参照)

2. 重要な基本的注意

- (1) カルシウム拮抗剤の投与を急に中止したとき、症状が悪化した症例が報告されているので、本剤の休薬を要する場合は徐々に減量し、観察を十分に行うこと、また、患者に医師の指示なしに服薬を中止しないように注意すること.
- (2)本剤の投与により、まれに過度の血圧低下を起こすおそれがあるので、そのような場合には減量又は休薬するなど適切な処置を行うこと.
- (3)降圧作用に基づくめまい等があらわれることがあるので、高所作業、自動車の運転等、危険を伴う機械を操作する際には注意させること.

3. 相互作用

本剤は、主としてチトクロームP450 3A4 (CYP3A4) で 代謝される.

**(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
アゾール系抗真菌 剤(経口剤, 注射剤) イトラコナゾール (イトリゾール),	イトラコナゾー ルとの併用によ り本剤のAUCが 2.8倍に上昇する ことが報告され ている.	これらの薬剤が CYP3A4を阻害 し,本剤のクリ
HIVプロテアーゼ阻 害剤 リトナビルアルカ (フーアルルラー・ボーラー・ボーラー・アンルー・アルー・アンルー・アンルー・アンルー・アンルー・アン・アン・アン・アン・アン・アン・アン・アン・アン・アン・アン・アン・アン・	併用により本剤 の作用におがれがあ れる。	

(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
他の降圧剤	過度の降圧が起こるおそれがある. 必要があれば他の 降圧剤あるいは本 剤を減量すること.	作用メカニズムの 異なる降圧剤の併 用により薬理作用 が増強される.
ジゴキシン	併用によりジゴキシンのCmaxが1.5倍, AUCが1.3倍に上昇することが報告されている. 必要があればジゴキシンを減量すること.	ジゴキシンの腎排 泄(尿細管分泌)及 び腎外からの排泄 を阻害するためと 考えられる.
シメチジン イマチニブメシ ル酸塩 マ クロライド系 抗生物質 エリスロマイシ ン, クラリスロ マイシン等	併用により本剤の 作用が増強される おそれがある. 要があれば本剤を 裏があれば本剤を 減量あるい投与を 中止すること.	これらの薬剤が CYP3A4を阻害 し,本剤のクリア ランスが低下する と考えられる.
シンバスタチン	併用によりシンバスタチンのAUCが2.0倍に上昇することが報告されている. 必要があれば本剤又はシンバスタチンの投与を中止すること.	これらの薬剤が的にYP3A4を競合としいまり、相互の低下といいますることはいいます。これが低いますると考えられる。 腎機能は特に注意すること。
シクロスポリン ベンゾジアゼピン系薬剤 ジアゼパム, ミダゾラム, トリアゾラム 等 経口黄体・卵胞 ホルモン 経口避妊薬等	併用により本剤又はこれらの薬剤の作用が増強されるおそれがある. 必要があれば本剤をはこれらの薬剤をはこれらの薬剤を減量すること.	これらの薬剤が CYP3A4を競合的 に阻害することに より、相互のクリ アランスが低下す ると考えられる.
タンドスピロン クエン酸塩	併用によりなれるの作用がある。 作用がある。 をさる。 をなる。 ががはないないがない。 ではないないがでいる。 ではないないがでいる。 ではないないではないできる。 ではないでもないできる。 ではないできる。 ではないでもないでもないでもないでもないでもないでもないでもないでもないでもないでも	セロトニン受容体 を介した中枢性の 血圧降下作用が降 圧作用を増強する.
リファンピシン フェニトイン フェ ノ バ ル ビ タール	併用により本剤の 作用が減弱される おそれがある.	これらの薬剤の代 謝酵素誘導作用に より、本剤のクリ アランスが上昇す ると考えられる.
グレープフルー ツジュース	本剤ののは 本剤ののは 一に には には には には には には には には には に	グレープフルーツ ジュースに含まれ る成分がCYP3A4 による本剤の代謝 を阻害し,クリア ランスを低 るためと考えられ る.

4. 副作用

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.

(1) 重大な副作用(頻度不明)

- 1) 肝機能障害,黄疸:AST(GOT),ALT(GPT), γ -GTP の上昇等の肝機能障害,黄疸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.
- 2) **房室ブロック**, **洞停止**, 徐脈: 房室ブロック, 洞停止, 徐脈があらわれることがあるので, めまい, ふらつき等の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.

(2) その他の副作用

下記の副作用があらわれることがあるので, 異常が 認められた場合には必要に応じ投与を中止するなど 適切な処置を行うこと.

種類類度	頻度不明
過敏症注1)	発疹,瘙痒,血管浮腫
精神神経系	頭痛・頭重感, ふらつき, めまい, 立ちく らみ, 眠気
消化器	胃部不快感,悪心,便秘,腹痛,下痢,菌 肉肥厚,口内炎
循環器	動悸、ほてり、顔面潮紅
血液	好酸球增多
肝臓	ALT (GPT) 上昇,AST (GOT) 上昇,LDH 上昇,γ-GTP上昇,肝機能異常,ALP上昇, 総ビリルビン上昇
泌尿器	BUN上昇,クレアチニン上昇,尿硝子円柱 増加,頻尿
その他	尿酸上昇, 総コレステロール上昇, CK (CPK)上昇, カリウム上昇, 倦怠感, 異常感(浮遊感, 気分不良等), カリウム低下, 浮腫, しびれ, 乳び腹水 ^{注2)}

注1) 投与を中止すること. また, 類薬では光線過敏症が報告されている.

注2)低アルブミン血症の患者で起こりやすい.

5. 高齢者への投与

高齢者に使用する場合は、8 mgあるいは更に低用量から投与を開始し、経過を十分に観察しながら慎重に投与することが望ましい。〔一般に高齢者では、過度の降圧は好ましくないとされている(脳梗塞が起こるおそれがある).〕

6. 妊婦, 産婦, 授乳婦等への投与

- (1) 妊婦又は妊娠している可能性のある婦人には投与しないこと. (動物実験(ラット)で妊娠前〜初期の投与において着床前及び着床後胚死亡率の増加, 出生児の体重低下, 妊娠期間及び分娩時間の延長が認められている. また, 妊娠末期の投与において妊娠期間及び分娩時間の延長が認められている.]
- (2) 授乳中の婦人への投与は避けることが望ましいが、 やむを得ず投与する場合は授乳を中止させること. 〔動物実験(ラット)で乳汁中へ移行することが報告されている.〕

7. 小児等への投与

低出生体重児,新生児,乳児,幼児又は小児に対する 安全性は確立していない(使用経験がない).

8. 適用上の注意

薬剤交付時:

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報告されている.]

9. その他の注意

(1) 因果関係は明らかではないが、本剤による治療中に 心筋梗塞、心不全や不整脈(心房細動等) がみられた との報告がある.

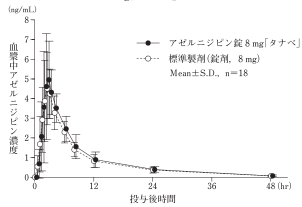
(2) CAPD (持続的外来腹膜透析) 施行中の患者の透析排液が白濁することが報告されているので、腹膜炎等との鑑別に留意すること.

【薬物動態】

1. 生物学的同等性試験

アゼルニジピン錠 8 mg 「タナベ」又はアゼルニジピン錠 16mg 「タナベ」と標準製剤を、クロスオーバー法により それぞれ 1 錠(アゼルニジピンとして 8mg又は16mg) 健康成人男子に絶食単回経口投与して血漿中アゼルニジピン濃度を測定し、得られた薬物動態パラメータ (AUC、Cmax) について90%信頼区間法にて統計解析を行った結果、 $\log(0.80) \sim \log(1.25)$ の範囲内であり、両剤の生物学的同等性が確認された1.

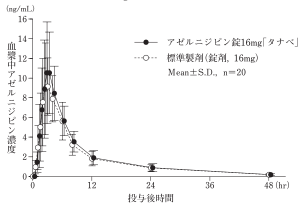
<アゼルニジピン錠8 mg[タナベ]>



	判定パラメータ		参考パラメータ		
	AUC ₀₋₄₈ (ng·hr/mL)	Cmax (ng/mL)	Tmax (hr)	t 1/2 (hr)	
アゼルニジピン錠 8 mg「タナベ」	40.935±12.250	5.515±2.460	2.67±0.73	9.82±2.49	
標準製剤 (錠剤, 8 mg)	37.558±11.166	4.852±1.793	2.81 ± 0.55	9.87±3.45	

 $(Mean \pm S.D., n=18)$

<アゼルニジピン錠16mg「タナベ」>



	判定パラメータ		参考パラメータ		
	AUC ₀₋₄₈ (ng·hr/mL)	Cmax (ng/mL)	Tmax (hr)	t 1/2 (hr)	
アゼルニジピン錠 16mg「タナベ」	91.341±24.391	11.510±4.654	3.15±0.89	10.38±2.69	
標準製剤 (錠剤,16mg)	84.421±22.292	10.196±4.160	3.05 ± 0.63	10.86±3.19	

 $(Mean \pm S.D., n=20)$

血漿中濃度並びにAUC, Cmax等のパラメータは, 被験者の選択, 体液の採取回数・時間等の試験条件によって異なる可能性がある.

2. 溶出挙動

アゼルニジピン錠 8 mg 「タナベ」及びアゼルニジピン錠 16mg 「タナベ」は、日本薬局方医薬品各条に定められたアゼルニジピン錠の溶出規格に適合していることが確認されている²⁾.

【薬効薬理】

ジヒドロピリジン系Ca拮抗薬. 膜電位依存性L型カルシウムチャネルに特異的に結合し、細胞内へのカルシウム流入を減少させることにより、冠血管や末梢血管の平滑筋を弛緩させる. 非ジヒドロピリジン系カルシウム拮抗薬(ベラパミルやジルチアゼム)と比較すると、血管選択性が高く、心収縮力や心拍数に対する抑制作用は弱い. なお、本薬は作用の持続性が特徴とされる3.

【有効成分に関する理化学的知見】

一般名:アゼルニジピン (Azelnidipine)

化学名:3-[1-(Diphenylmethyl) azetidin-3-yl]5-(1-methylethyl) (4RS)-2-amino-6-methyl-4-(3-nitrophenyl)-1,4-dihydropyridine-3,5dicarboxylate

分子式: C₃₃H₃₄N₄O₆ 分子量: 582.65

構造式:
H₃C N NH₂
H₃C O N NH₂
NO₂ 及び鏡像異性体

性 状:淡黄色~黄色の結晶性の粉末又は塊を含む粉末である.

エタノール(99.5)又は酢酸(100)に溶けやすく, 水にほとんど溶けない.

エタノール (99.5) 溶液 (1→100) は旋光性を示さない.

結晶多形が認められる.

【取扱い上の注意】

安定性試験

アゼルニジピン錠8mg「タナベ」

PTPをアルミニウム袋に入れた包装品を用いた加速試験 $(40^{\circ}C, \text{ 相対湿度75\%}, 6_{n}\text{ 月})$ の結果,アゼルニジピン錠 8 mg[タナベ] は通常の市場流通下において 3 年間安定であることが推測された 4 .

アゼルニジピン錠16mg「タナベ」

PTPをアルミニウム袋に入れた包装品を用いた加速試験 $(40^{\circ}C)$, 相対湿度75%, $6 \, \pi$ 月)の結果, アゼルニジピン錠 $16 \, \text{mg} \, [$ タナベ]は通常の市場流通下において $3 \, \text{年間安定}$ であることが推測された 4 .

【包 装】

アゼルニジピン錠 8 mg[タナベ]: 100錠(10錠 $\times 10)$ アゼルニジピン錠16mg[タナベ]: 100錠(10錠 $\times 10)$.

140錠(14錠×10), 500錠(10錠×50)

【主要文献及び文献請求先】

1.主要文献

- 1) アゼルニジピン錠の生物学的同等性に関わる資料(社内資料)
- 2) アゼルニジピン錠の溶出性に関わる資料(社内資料)
- 3) 第十六改正日本薬局方第一追補解説書,廣川書店 2012; C-8-C-13
- 4) アゼルニジピン錠の安定性に関わる資料(社内資料)

* 2. 文献請求先

主要文献に記載の社内資料につきましても下記にご請求下さい.

ニプロ株式会社 医薬品情報室

〒531-8510 大阪市北区本庄西3丁目9番3号

TEL: 0120-226-898 FAX: 06-6375-0177

