

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2013に準拠して作成

処方箋医薬品

持続性Ca拮抗剤

日本薬局方 アゼルニジピン錠

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

剤形	素錠（割線入り）
製剤の規制区分	処方箋医薬品（注意－医師等の処方箋により使用すること）
規格・含量	錠 8mg：1錠中に日局アゼルニジピン 8mg を含有 錠 16mg：1錠中に日局アゼルニジピン 16mg を含有
一般名	和名：アゼルニジピン 洋名：Azelnidipine
製造販売承認年月日 薬価基準収載・発売年月日	製造販売承認年月日：2013年2月15日 薬価基準収載年月日：2013年6月21日 発売年月日：2013年6月21日
開発・製造販売（輸入）・ 提携・販売会社名	製造販売：ニプロ ES ファーマ株式会社
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：06-6375-0177 医療関係者向けホームページ https://www.nipro-es-pharma.co.jp

本IFは2017年10月改訂の添付文書の記載に基づき改訂した。
最新の添付文書情報は、独立行政法人 医薬品医療機器総合機構ホームページ
<http://www.pmda.go.jp/>にてご確認ください。

IF 利用の手引きの概要 ー日本病院薬剤師会ー

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、添付文書と略す）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る。

医療現場では、当該医薬品について製薬企業の医薬情報担当者等に情報の追加請求や質疑をして情報を補完して対処してきている。この際に必要な情報を網羅的に入手するための情報リストとしてインタビューフォームが誕生した。

昭和 63 年に日本病院薬剤師会（以下、日病薬と略す）学術第 2 小委員会が「医薬品インタビューフォーム」（以下、IF と略す）の位置付け並びに IF 記載様式を策定した。その後、医療従事者向け並びに患者向け医薬品情報ニーズの変化を受けて、平成 10 年 9 月に日病薬学術第 3 小委員会において IF 記載要領の改訂が行われた。

更に 10 年が経過し、医薬品情報の創り手である製薬企業、使い手である医療現場の薬剤師、双方にとって薬事・医療環境は大きく変化したことを受けて、平成 20 年 9 月に日病薬医薬情報委員会において IF 記載要領 2008 が策定された。

IF 記載要領 2008 では、IF を紙媒体の冊子として提供する方式から、PDF 等の電磁的データとして提供すること（e-IF）が原則となった。この変更にあわせて、添付文書において「効能・効果の追加」、「警告・禁忌・重要な基本的注意の改訂」などの改訂があった場合に、改訂の根拠データを追加した最新版の e-IF が提供されることとなった。

最新版の e-IF は、(独)医薬品医療機器総合機構の医薬品情報提供ホームページ (<http://www.info.pmda.go.jp/>) から一括して入手可能となっている。日本病院薬剤師会では、e-IF を掲載する医薬品情報提供ホームページが公的サイトであることに配慮して、薬価基準収載にあわせて e-IF の情報を検討する組織を設置して、個々の IF が添付文書を補完する適正使用情報として適切か審査・検討することとした。

2008 年より年 4 回のインタビューフォーム検討会を開催した中で指摘してきた事項を再評価し、製薬企業にとっても、医師・薬剤師等にとっても、効率の良い情報源とすることを考えた。そこで今般、IF 記載要領の一部改訂を行い IF 記載要領 2013 として公表する運びとなった。

2. IF とは

IF は「添付文書等の情報を補完し、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薬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。

ただし、薬事法・製薬企業機密等に関わるもの、製薬企業の製剤努力を無効にするもの及び薬剤師自らが評価・判断・提供すべき事項等は IF 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 IF は、薬剤師自らが評価・判断・臨床適応するとともに、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。

[IF の様式]

- ①規格は A4 版、横書きとし、原則として 9 ポイント以上の字体（図表は除く）で記載し、一色刷りとする。ただし、添付文書で赤枠・赤字を用いた場合には、電子媒体ではこれに従うものとする。
- ②IF 記載要領に基づき作成し、各項目名はゴシック体で記載する。
- ③表紙の記載は統一し、表紙に続けて日病薬作成の「IF 利用の手引きの概要」の全文を記載するものとし、2 頁にまとめる。

[IF の作成]

- ①IF は原則として製剤の投与経路別（内用剤、注射剤、外用剤）に作成される。
- ②IF に記載する項目及び配列は日病薬が策定した IF 記載要領に準拠する。
- ③添付文書の内容を補完するとの IF の主旨に沿って必要な情報が記載される。

- ④製薬企業の機密等に関するもの、製薬企業の製剤努力を無効にするもの及び薬剤師をはじめ医療従事者自らが評価・判断・提供すべき事項については記載されない。
- ⑤「医薬品インタビューフォーム記載要領 2013」（以下、「IF 記載要領 2013」と略す）により作成された IF は、電子媒体での提供を基本とし、必要に応じて薬剤師が電子媒体（PDF）から印刷して使用する。企業での製本は必須ではない。

[IF の発行]

- ①「IF 記載要領 2013」は、平成 25 年 10 月以降に承認された新医薬品から適用となる。
- ②上記以外の医薬品については、「IF 記載要領 2013」による作成・提供は強制されるものではない。
- ③使用上の注意の改訂、再審査結果又は再評価結果（臨床再評価）が公表された時点並びに適応症の拡大等がなされ、記載すべき内容が大きく変わった場合には IF が改訂される。

3. IF の利用にあたって

「IF 記載要領 2013」においては、PDF ファイルによる電子媒体での提供を基本としている。情報を利用する薬剤師は、電子媒体から印刷して利用することが原則である。

電子媒体の IF については、医薬品医療機器総合機構の医薬品医療機器情報提供ホーム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」に従って作成・提供するが、IF の原点を踏まえ、医療現場に不足している情報や IF 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薬剤師等自らが内容を充実させ、IF 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、IF が改訂されるまでの間は、当該医薬品の製薬企業が提供する添付文書やお知らせ文書等、あるいは医薬品医療機器情報配信サービス等により薬剤師等自らが整備するとともに、IF の使用にあたっては、最新の添付文書を医薬品医療機器情報提供ホームページで確認する。

なお、適正使用や安全性の確保の点から記載されている「臨床成績」や「主な外国での発売状況」に関する項目等は承認事項に関わることがあり、その取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

IF を薬剤師等の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頂きたい。しかし、薬事法や医療用医薬品プロモーションコード等による規制により、製薬企業が医薬品情報として提供できる範囲には自ずと限界がある。IF は日病薬の記載要領を受けて、当該医薬品の製薬企業が作成・提供するものであることから、記載・表現には制約を受けざるを得ないことを認識しておかなければならない。

また製薬企業は、IF があくまでも添付文書を補完する情報資材であり、インターネットでの公開等も踏まえ、薬事法上の広告規制に抵触しないよう留意し作成されていることを理解して情報を活用する必要がある。

(2013 年 4 月改訂)

目 次

I. 概要に関する項目	6	VI. 薬効薬理に関する項目	20
1. 開発の経緯	6	1. 薬理学的に関連ある化合物又は化合物群	20
2. 製品の治療学的・製剤学的特性	6	2. 薬理作用	20
II. 名称に関する項目	7	VII. 薬物動態に関する項目	21
1. 販売名	7	1. 血中濃度の推移・測定法	21
2. 一般名	7	2. 薬物速度論的パラメータ	23
3. 構造式又は示性式	7	3. 吸収	24
4. 分子式及び分子量	7	4. 分布	24
5. 化学名（命名法）	7	5. 代謝	24
6. 慣用名，別名，略号，記号番号	8	6. 排泄	25
7. CAS 登録番号	8	7. トランスポーターに関する情報	25
III. 有効成分に関する項目	9	8. 透析等による除去率	25
1. 物理化学的性質	9	VIII. 安全性（使用上の注意等）に関する項目	26
2. 有効成分の各種条件下における安定性	9	1. 警告内容とその理由	26
3. 有効成分の確認試験法	9	2. 禁忌内容とその理由（原則禁忌を含む）	26
4. 有効成分の定量法	9	3. 効能又は効果に関連する使用上の注意とその理由	26
IV. 製剤に関する項目	10	4. 用法及び用量に関連する使用上の注意とその理由	26
1. 剤形	10	5. 慎重投与内容とその理由	26
2. 製剤の組成	10	6. 重要な基本的注意とその理由及び処置方法	26
3. 懸濁剤，乳剤の分散性に対する注意	10	7. 相互作用	26
4. 製剤の各種条件下における安定性	11	8. 副作用	28
5. 調製法及び溶解後の安定性	12	9. 高齢者への投与	29
6. 他剤との配合変化（物理化学的变化）	13	10. 妊婦，産婦，授乳婦等への投与	29
7. 溶出性	13	11. 小児等への投与	29
8. 生物学的試験法	17	12. 臨床検査結果に及ぼす影響	29
9. 製剤中の有効成分の確認試験法	17	13. 過量投与	29
10. 製剤中の有効成分の定量法	17	14. 適用上の注意	30
11. 力価	18	15. その他の注意	30
12. 混入する可能性のある夾雑物	18	16. その他	30
13. 注意が必要な容器・外観が特殊な容器に関する情報	18	IX. 非臨床試験に関する項目	31
14. その他	18	1. 薬理試験	31
V. 治療に関する項目	19	2. 毒性試験	31
1. 効能又は効果	19		
2. 用法及び用量	19		
3. 臨床成績	19		

X. 管理的事項に関する項目	32
1. 規制区分.....	32
2. 有効期間又は使用期限.....	32
3. 貯法・保存条件.....	32
4. 薬剤取扱い上の注意点.....	32
5. 承認条件等.....	32
6. 包装.....	32
7. 容器の材質.....	33
8. 同一成分・同効薬.....	33
9. 国際誕生年月日.....	33
10. 製造販売承認年月日及び承認番号.....	33
11. 薬価基準収載年月日.....	33
12. 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.....	33
13. 再審査結果, 再評価結果公表年月日 及びその内容.....	33
14. 再審査期間.....	33
15. 投薬期間制限医薬品に関する情報.....	33
16. 各種コード.....	34
17. 保険給付上の注意.....	34
X I. 文献	35
1. 引用文献.....	35
2. その他の参考文献.....	35
X II. 参考資料	36
1. 主な外国での発売状況.....	36
2. 海外における臨床支援情報.....	36
X III. 備考	37
その他の関連資料.....	37

I. 概要に関する項目

1. 開発の経緯

アゼルニジピン錠 8mg「タナベ」及びアゼルニジピン錠 16mg「タナベ」は、アゼルニジピンを有効成分とするジヒドロピリジン系のカルシウム拮抗薬である。

本剤は後発医薬品として薬食発第 0331015 号（平成 17 年 3 月 31 日）に基づき、規格及び試験方法を設定して加速試験及び生物学的同等性試験を実施し、田辺三菱製薬株式会社が 2013 年 2 月に承認を取得、2013 年 6 月より田辺製薬販売株式会社（現 ニプロ ES ファーマ株式会社）が販売を開始した。

2017 年 10 月にニプロ ES ファーマ株式会社が田辺三菱製薬株式会社より製造販売承認を承継した。

2. 製品の治療学的・製剤学的特性

(1) 本剤は高血圧症の効能・効果を有する。（「V. 治療に関する項目-1」参照）

(2) 本剤は 1 日 1 回投与の錠剤である。（「V. 治療に関する項目-2」参照）

(3) 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、肝機能障害、黄疸、房室ブロック、洞停止、徐脈があらわれることがある。（「VIII. 安全性（使用上の注意等）」に関する項目-8」参照）

II. 名称に関する項目

1. 販売名

(1) 和名：

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

(2) 洋名：

AZELNIDIPINE Tablets 8mg
AZELNIDIPINE Tablets 16mg

(3) 名称の由来：

一般名+剤形+含量+「タナベ」

2. 一般名

(1) 和名（命名法）：

アゼルニジピン（JAN）

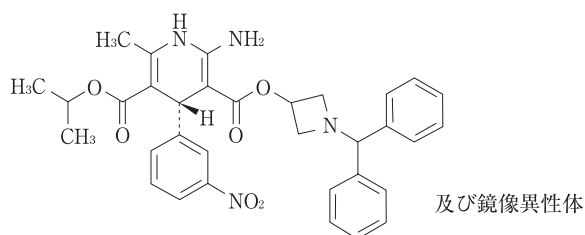
(2) 洋名（命名法）：

Azelnidipine（JAN）
azelnidipine（INN）

(3) ステム：

-dipine：カルシウムチャンネル遮断薬，ニフェジピン誘導体

3. 構造式又は示性式



4. 分子式及び分子量

分子式：C₃₃H₃₄N₄O₆

分子量：582.65

5. 化学名（命名法）

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

II. 名称に関する項目

6. 慣用名, 別名, 略号, 記号番号

コード名 : AZET-8, AZET-16

7. CAS 登録番号

123524-52-7

Ⅲ. 有効成分に関する項目

1. 物理化学的性質

(1) 外観・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。

(2) 溶解性：

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。

(3) 吸湿性：

該当資料なし

(4) 融点（分解点），沸点，凝固点：

該当資料なし

(5) 酸塩基解離定数：

該当資料なし

(6) 分配係数：

該当資料なし

(7) その他の主な示性値：

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。

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

日局「アゼルニジピン」の確認試験による。

(1) 紫外可視吸光度測定法

(2) 赤外吸収スペクトル測定法（ペースト法）

4. 有効成分の定量法







日局「アゼルニジピン」の定量法による。

電位差滴定法（0.1mol/L 過塩素酸）

IV. 製剤に関する項目

1. 剤形

(1) 剤形の区別, 外観及び性状 :

	錠 8mg			錠 16mg		
性状・剤形	淡黄白色・素錠（割線入り）					
外形						
規格	直径 (mm) 7.0	厚さ (mm) 3.3	重量 (mg) 140	直径 (mm) 9.1	厚さ (mm) 4.2	重量 (mg) 280

(2) 製剤の物性 :

該当資料なし

(3) 識別コード :

錠 8mg : TG221

錠 16mg : TG222

(4) pH, 浸透圧比, 粘度, 比重, 無菌の旨及び安定な pH 域等 :

該当しない

2. 製剤の組成

(1) 有効成分（活性成分）の含量 :

錠 8mg : 1 錠中日局アゼルニジピン 8mg 含有

錠 16mg : 1 錠中日局アゼルニジピン 16mg 含有

(2) 添加物 :

	添加物
錠 8mg 錠 16mg	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

(3) その他 :

該当しない

3. 懸濁剤, 乳剤の分散性に対する注意

該当しない

4. 製剤の各種条件下における安定性

(1) 加速試験

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°C, 相対湿度 75%, 6 ヶ月) の結果, アゼルニジピン錠 8mg 「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¹⁾。

試験の種類	保存条件	保存形態	保存期間	結果
加速試験	40°C, 75%RH	PTP + アルミニウム袋	6 ヶ月	変化なし

試験項目：性状, 確認試験, 純度試験, 製剤均一性試験, 溶出試験, 含量

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°C, 相対湿度 75%, 6 ヶ月) の結果, アゼルニジピン錠 16mg 「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¹⁾。

試験の種類	保存条件	保存形態	保存期間	結果
加速試験	40°C, 75%RH	PTP + アルミニウム袋	6 ヶ月	変化なし

試験項目：性状, 確認試験, 純度試験, 製剤均一性試験, 溶出試験, 含量

(2) 無包装状態での安定性

アゼルニジピン錠 8mg 「タナベ」

無包装状態について, 温度, 湿度及び光に対する安定性試験を実施した結果は, 以下のとおりであった²⁾。

保存条件		保存形態	保存期間	結果*2
温度*1	40°C	褐色ガラス瓶 (密栓)	3 ヶ月	変化なし (◎)
湿度*1	25°C, 75%RH	褐色ガラス瓶 (開放)	3 ヶ月	変化あり (○) 注1)
			6 ヶ月	変化あり (△) 注2)
光*1	白色蛍光灯 (2,000 lx)	ガラス瓶 (密栓)	10 万 lx・h	変化あり (△) 注3)
			60 万 lx・h	変化あり (△) 注3)

注 1) 硬度が 30%以上低下したが, 実用上問題にならない程度の変化であった。(≥30N)

注 2) 性状 (色調) の変化 (規格外) 及び硬度の 30%以上の低下 (規格内)。硬度については, 実用上問題にならない程度の変化であった。(≥30N)

注 3) 性状 (色調) の変化 (規格外), 類縁物質量の増加 (規格外) 及び含量の 3%以上の低下 (規格内)。但し, 10 万 lx・h の条件では類縁物質がわずかに増加したが, それらは規格内の変化であり, また, その他の試験項目においても変化はなかった。

* 1 試験項目：性状, 純度試験, 溶出試験, 含量, 硬度

* 2 「錠剤・カプセル剤の無包装状態での安定性試験方法について (答申)」
(平成 11 年 8 月 20 日 (社) 日本病院薬剤師会) の評価分類 (下記) に準じた。

◎：すべての測定項目において変化を認めなかった。

(外観：変化をほとんど認めない。含量：3%未満の低下。硬度：30%未満の変化。溶出性：規格値内)

○：いずれかの測定項目で「規格内」の変化を認めた。

(外観：わずかな色調変化 (退色等) を認めるが, 品質上, 問題とならない程度の変化であり, 規格を満たしている。含量：3%以上の低下で, 規格値内。硬度：30%以上の変化で, 硬度が 2.0kgf(19.6N)以上)

△：いずれかの測定項目で「規格外」の変化を認めた。

(外観：形状変化や著しい色調変化を認め, 規格を逸脱している。含量：規格値外。硬度：30%以上の変化で, 硬度が 2.0kgf(19.6N)未満。溶出性：規格値外)

IV. 製剤に関する項目

アゼルニジピン錠 16mg 「タナベ」

無包装状態について、温度、湿度及び光に対する安定性試験を実施した結果は、以下のとおりであった²⁾。

保存条件		保存形態	保存期間	結果*2
温度*1	40℃	褐色ガラス瓶 (密栓)	3 ヶ月	変化なし (◎)
湿度*1	25℃, 75%RH	褐色ガラス瓶 (開放)	3 ヶ月	変化あり (○) 注1)
			6 ヶ月	変化あり (△) 注2)
光*1	白色蛍光灯 (2,000 lx)	ガラス瓶 (密栓)	10 万 lx・h	変化あり (△) 注3)
			60 万 lx・h	変化あり (△) 注3)

注 1) 硬度が 30%以上低下したが、実用上問題にならない程度の変化であった。(≥30N)

注 2) 性状(色調)の変化(規格外)及び硬度の 30%以上の低下(規格内)。硬度については、実用上問題にならない程度の変化であった。(≥30N)

注 3) 性状(色調)の変化(規格外)及び類縁物質量の増加(規格外)。但し、10 万 lx・h の条件では類縁物質がわずかに増加したが、それらは規格内の変化であり、また、その他の試験項目においても変化はなかった。

* 1 試験項目：性状、純度試験、溶出試験、含量、硬度

* 2 「錠剤・カプセル剤の無包装状態での安定性試験方法について(答申)」
(平成 11 年 8 月 20 日(社)日本病院薬剤師会)の評価分類(下記)に準じた。

◎：すべての測定項目において変化を認めなかった。

(外観：変化をほとんど認めない。含量：3%未満の低下。硬度：30%未満の変化。溶出性：規格値内)

○：いずれかの測定項目で「規格内」の変化を認めた。

(外観：わずかな色調変化(退色等)を認めるが、品質上、問題とならない程度の変化であり、規格を満たしている。含量：3%以上の低下で、規格値内。硬度：30%以上の変化で、硬度が 2.0kgf(19.6N)以上)

△：いずれかの測定項目で「規格外」の変化を認めた。

(外観：形状変化や著しい色調変化を認め、規格を逸脱している。含量：規格値外。硬度：30%以上の変化で、硬度が 2.0kgf(19.6N)未満。溶出性：規格値外)

(3) PTP (一次包装) での安定性

アゼルニジピン錠 8mg 「タナベ」

PTP (一次包装) での安定性試験を以下の条件で実施した。その結果、両製剤とも本試験条件下における高曝光下で安定であった³⁾。

試験の種類	保存条件	保存形態	保存期間	結果
過酷試験	白色蛍光灯 (2,000 lx)	PTP + ガラス瓶 (密栓)	30 万 lx・h	変化なし
			60 万 lx・h	変化なし

試験項目：性状、純度試験、溶出試験、含量、硬度

アゼルニジピン錠 16mg 「タナベ」

PTP (一次包装) での安定性試験を以下の条件で実施した。その結果、両製剤とも本試験条件下における高曝光下で安定であった³⁾。

試験の種類	保存条件	保存形態	保存期間	結果
過酷試験	白色蛍光灯 (2,000 lx)	PTP + ガラス瓶 (密栓)	30 万 lx・h	変化なし
			60 万 lx・h	変化なし

試験項目：性状、純度試験、溶出試験、含量、硬度

5. 調製法及び溶解後の安定性

該当しない

6. 他剤との配合変化（物理化学的变化）

該当資料なし

7. 溶出性

日局「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⁴⁾。すなわち、試験液に溶出試験第1液 900mL を用い、パドル法により、毎分 50 回転で試験を行うとき、8mg 錠及び 16mg 錠の 45 分間の溶出率はそれぞれ 75%以上である。

<参考>

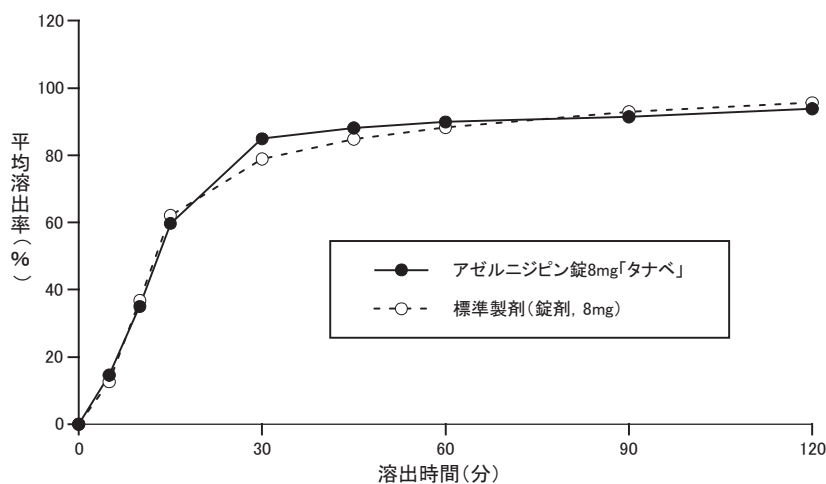
溶出挙動の類似性⁵⁾

アゼルニジピン錠 8mg 「タナベ」

下記の 5 条件について溶出試験を実施した結果、それぞれが判定基準に適合し、アゼルニジピン錠 8mg 「タナベ」と標準製剤の溶出挙動は類似していると判定された。（後発医薬品の生物学的同等性試験ガイドラインによる）

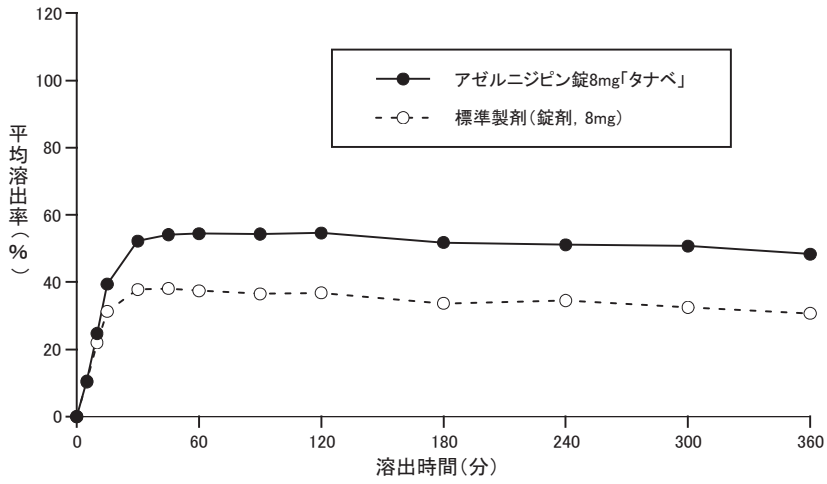
検体	アゼルニジピン錠 8mg 「タナベ」 (Lot No. WHAC) 標準製剤 (錠剤, 8mg)
試験法	パドル法
試験液 (試験液量) ／回転数	① pH1.2 (900mL) / 50rpm ② pH3.0 (900mL) / 50rpm ③ pH6.8 (900mL) / 50rpm ④ 水 (900mL) / 50rpm ⑤ pH1.2 (900mL) / 100rpm
判定基準	①：標準製剤の平均溶出率が 40%及び 85%付近の 2 時点 (10 及び 45 分) において、試験製剤の平均溶出率は標準製剤の平均溶出率 \pm 15%の範囲にある。 ②：標準製剤が試験開始後 45 分における平均溶出率の 1/2 の平均溶出率を示す時点 (10 分) 及び試験開始後 45 分において、試験製剤の平均溶出率が標準製剤の平均溶出率 \pm 9%の範囲にあるか、又は f_2 関数の値が 53 以上である。 ③：標準製剤が試験開始後 30 分における平均溶出率の 1/2 の平均溶出率を示す時点 (15 分) 及び試験開始後 30 分において、試験製剤の平均溶出率は標準製剤の平均溶出率 \pm 9%の範囲にある。 ④：標準製剤が試験開始後 60 分における平均溶出率の 1/2 の平均溶出率を示す時点 (15 分) 及び試験開始後 60 分において、試験製剤の平均溶出率は標準製剤の平均溶出率 \pm 9%の範囲にある。 ⑤：試験製剤は 15 分以内に平均 85%以上溶出する。

①試験液：pH1.2 (900mL) 回転数：50rpm

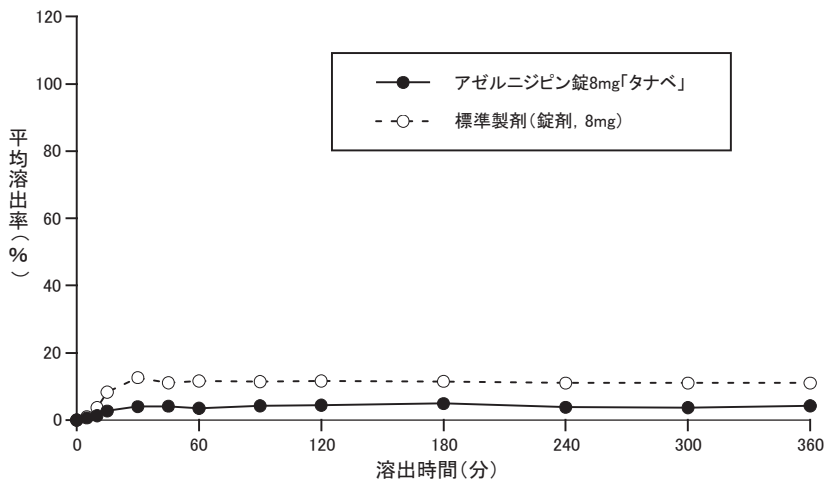


IV. 製剤に関する項目

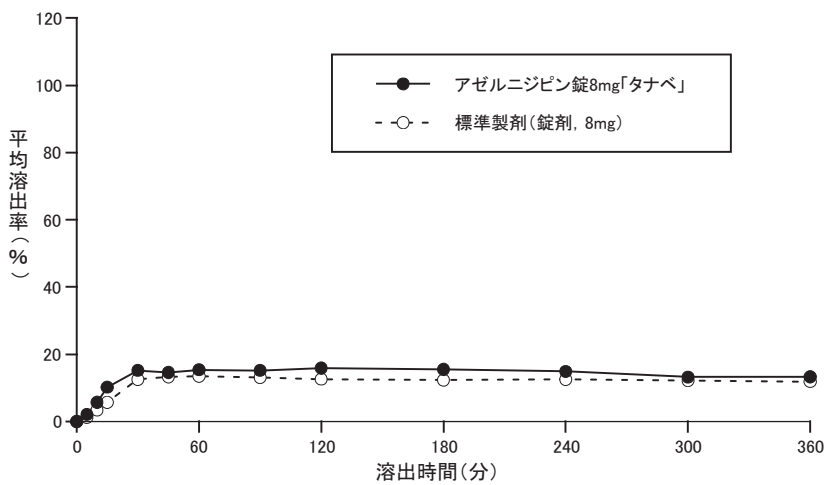
②試験液：pH3.0（900mL） 回転数：50rpm



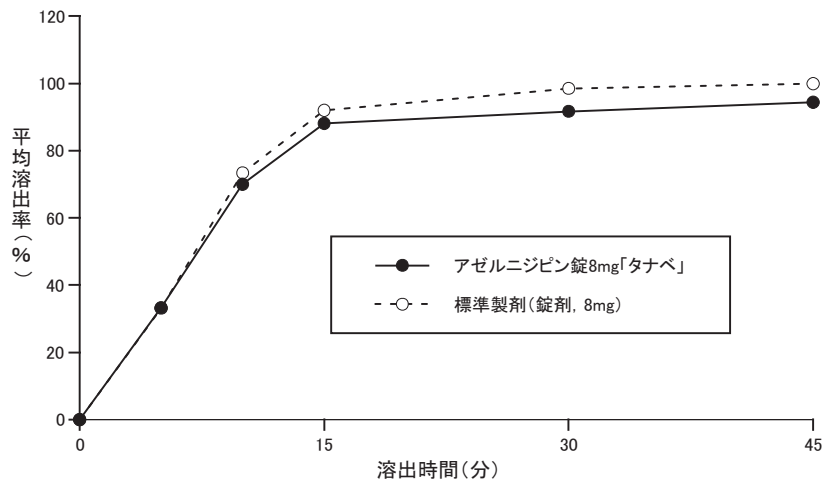
③試験液：pH6.8（900mL） 回転数：50rpm



④試験液：水（900mL） 回転数：50rpm



⑤試験液：pH1.2（900mL） 回転数：100rpm



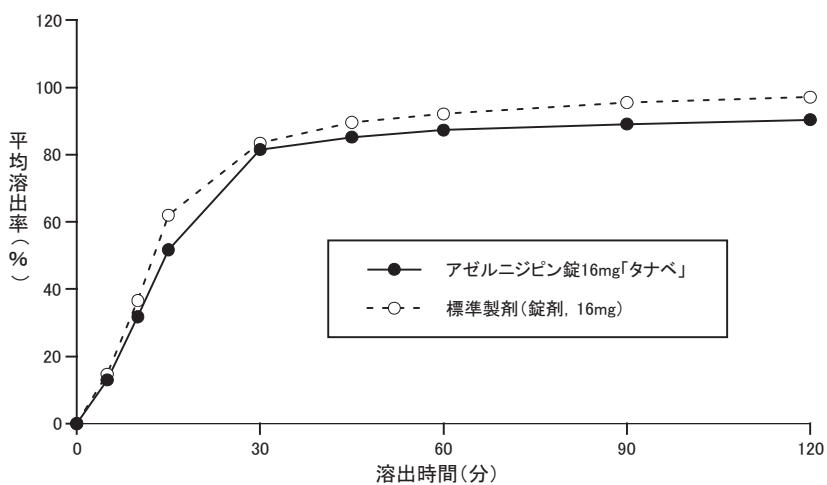
アゼルニジピン錠 16mg 「タナベ」

下記の5条件について溶出試験を実施した結果、それぞれが判定基準に適合し、アゼルニジピン錠 16mg 「タナベ」と標準製剤の溶出挙動は類似していると判定された。(後発医薬品の生物学的同等性試験ガイドラインによる)

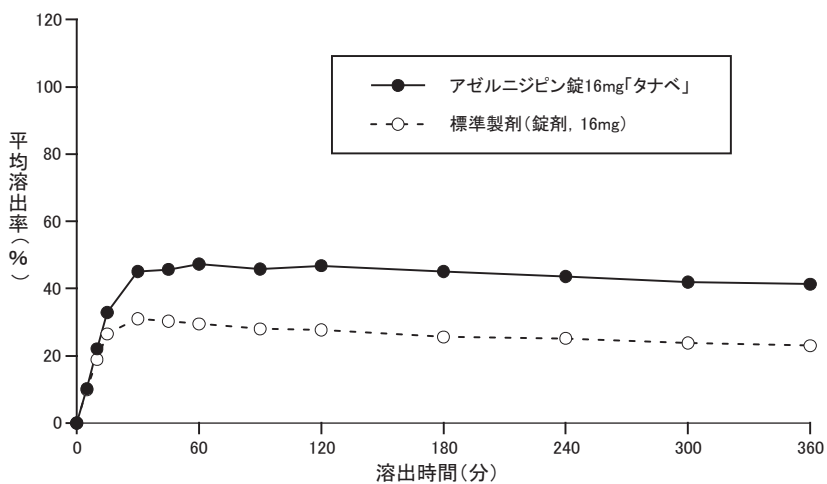
検体	アゼルニジピン錠 16mg 「タナベ」 (Lot No. WHBB) 標準製剤 (錠剤, 16mg)
試験法	パドル法
試験液 (試験液量) ／回転数	① pH1.2 (900mL) ／ 50rpm ② pH3.0 (900mL) ／ 50rpm ③ pH6.8 (900mL) ／ 50rpm ④ 水 (900mL) ／ 50rpm ⑤ pH1.2 (900mL) ／ 100rpm
判定基準	①：標準製剤の平均溶出率が 40%及び 85%付近の 2 時点 (10 及び 30 分) において、試験製剤の平均溶出率は標準製剤の平均溶出率±15%の範囲にある。 ②：標準製剤が試験開始後 30 分における平均溶出率の 1/2 の平均溶出率を示す時点 (10 分) 及び試験開始後 30 分において、試験製剤の平均溶出率が標準製剤の平均溶出率±9%の範囲にあるか、又は f_2 関数の値が 53 以上である。 ③：標準製剤が試験開始後 30 分における平均溶出率の 1/2 の平均溶出率を示す時点 (10 分) 及び試験開始後 30 分において、試験製剤の平均溶出率は標準製剤の平均溶出率±9%の範囲にある。 ④：標準製剤が試験開始後 60 分における平均溶出率の 1/2 の平均溶出率を示す時点 (15 分) 及び試験開始後 60 分において、試験製剤の平均溶出率は標準製剤の平均溶出率±9%の範囲にある。 ⑤：試験製剤は 15 分以内に平均 85%以上溶出する。

IV. 製剤に関する項目

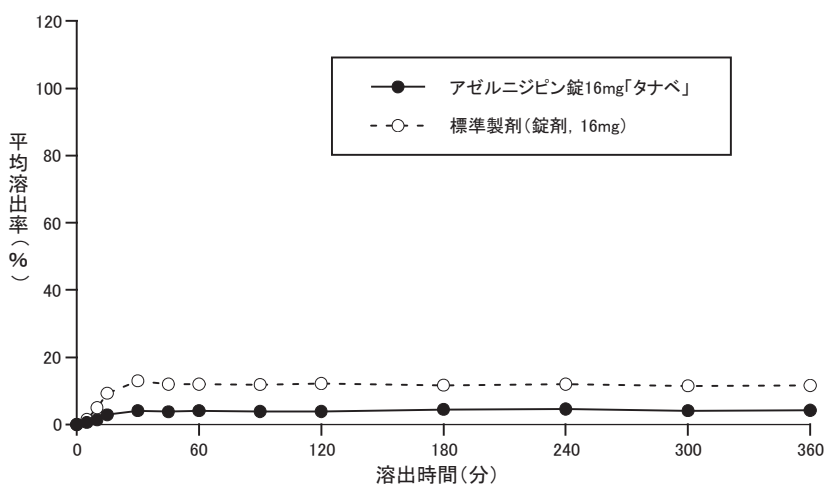
①試験液：pH1.2（900mL） 回転数：50rpm



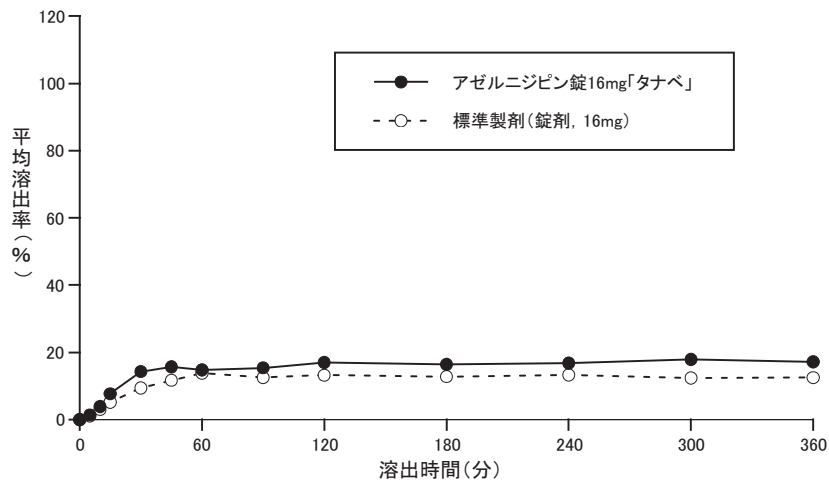
②試験液：pH3.0（900mL） 回転数：50rpm



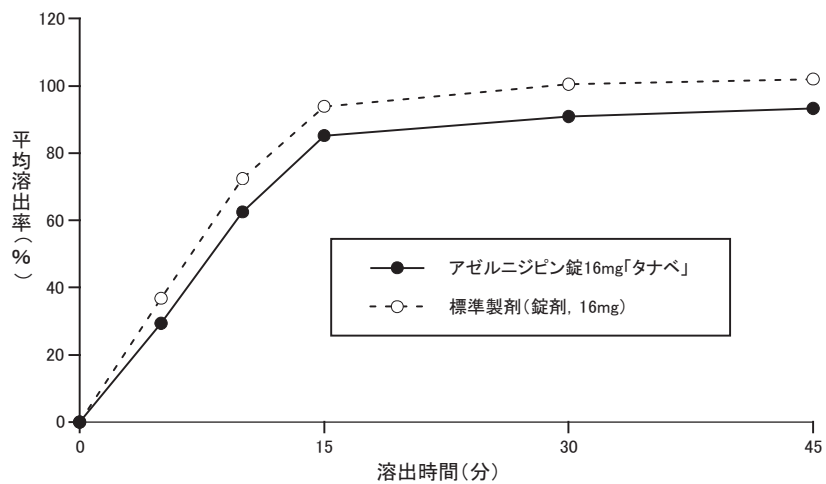
③試験液：pH6.8（900mL） 回転数：50rpm



④試験液：水（900mL） 回転数：50rpm



⑤試験液：pH1.2（900mL） 回転数：100rpm



8. 生物学的試験法

該当しない

9. 製剤中の有効成分の確認試験法

日局「アゼルニジピン錠」の確認試験による。

紫外可視吸光度測定法

10. 製剤中の有効成分の定量法

日局「アゼルニジピン錠」の定量法による。

液体クロマトグラフィー

内標準溶液：2,2'-ジナフチルエーテルのアセトニトリル／水溶液（4：1）溶液（1→1000）

検出器：紫外吸光光度計（測定波長：254nm）

IV. 製剤に関する項目

11. 力価

該当しない

12. 混入する可能性のある夾雑物

該当資料なし

13. 注意が必要な容器・外観が特殊な容器に関する情報

該当しない

14. その他

該当しない

V. 治療に関する項目

1. 効能又は効果

高血圧症

2. 用法及び用量

通常、成人にはアゼルニジピンとして8～16mgを1日1回朝食後経口投与する。

なお、1回8mg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。

3. 臨床成績

(1) 臨床データパッケージ：

該当資料なし

(2) 臨床効果：

該当資料なし

(3) 臨床薬理試験：

該当資料なし

(4) 探索的試験：

該当資料なし

(5) 検証的試験：

1) 無作為化並行用量反応試験：

該当資料なし

2) 比較試験：

該当資料なし

3) 安全性試験：

該当資料なし

4) 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・特定使用成績調査（特別調査）・製造販売後臨床試験（市販後臨床試験）：

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試験の概要：

該当しない

VI. 薬効薬理に関する項目

1. 薬理的に関連ある化合物又は化合物群

ジヒドロピリジン系カルシウム拮抗薬

2. 薬理作用

(1) 作用部位・作用機序：

ジヒドロピリジン系 Ca 拮抗薬。膜電位依存性 L 型カルシウムチャン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^{a)}。

(2) 薬効を裏付ける試験成績：

該当資料なし

(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・測定法

(1) 治療上有効な血中濃度：

該当資料なし

(2) 最高血中濃度到達時間：

健康成人男子に、アゼルニジピン錠 8mg 「タナベ」 1 錠又はアゼルニジピン錠 16mg 「タナベ」 1 錠（アゼルニジピンとして 8mg 又は 16mg）を絶食単回経口投与した場合の Tmax は、アゼルニジピン錠 8mg 「タナベ」では 2.67±0.73 時間（Mean±S.D., n=18）、アゼルニジピン錠 16mg 「タナベ」では 3.15±0.89 時間（Mean±S.D., n=20）であった⁶⁾。

(3) 臨床試験で確認された血中濃度：

生物学的同等性試験

1) アゼルニジピン錠 8mg 「タナベ」⁶⁾

アゼルニジピン錠 8mg 「タナベ」（試験製剤）について、「後発医薬品の生物学的同等性試験ガイドライン」（医薬審第 487 号：平成 9 年 12 月 22 日，薬食審査発第 1124004 号：平成 18 年 11 月 24 日一部改正）に準拠して，生物学的同等性試験を実施した。

試験製剤（Lot No. WHAC）と標準製剤をそれぞれ 1 錠（アゼルニジピン 8mg 含有），2 剤 2 期クロスオーバー法（休薬期間：7 日間以上）により健康成人男子（10 名/群，計 20 名，解析対象 18 名）に 10 時間以上の絶食後，150mL の水とともに単回経口投与して，血漿中アゼルニジピン（未変化体）濃度を測定した。なお，投与後 4 時間までは，座位を保ち絶食とした。

得られた薬物動態パラメータを評価した結果，両剤の Cmax 及び AUC₀₋₄₈ の対数値の平均値の差の 90%信頼区間は，それぞれ log (1.0171) ~log (1.2353) 及び log (0.9650) ~log (1.2497) であり，いずれもガイドラインの基準である log (0.80) ~log (1.25) の範囲内であった。

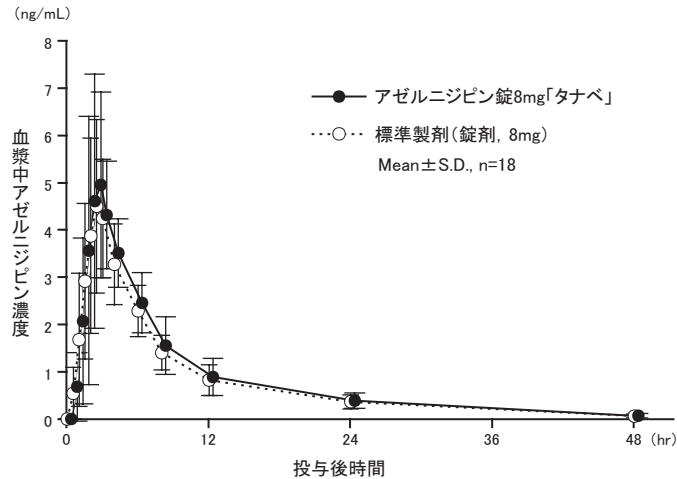
以上の結果より，試験製剤と標準製剤は生物学的に同等であると判定した。

<アゼルニジピン錠 8mg 「タナベ」の薬物動態パラメータ>

	アゼルニジピン錠 8mg 「タナベ」	標準製剤 (錠剤, 8mg)
Cmax (ng/mL)	5.515±2.460	4.852±1.793
AUC ₀₋₄₈ (ng・hr/mL)	40.935±12.250	37.558±11.166
AUC _{0-∞} (ng・hr/mL)	41.951±12.750	38.437±11.571
Tmax (hr)	2.67±0.73	2.81±0.55
MRT ₀₋₄₈ (hr)	9.79±1.66	9.90±1.42
MRT _{0-∞} (hr)	11.24±2.41	11.47±2.36
kel (hr ⁻¹)	0.0754±0.0209	0.0780±0.0265
t _{1/2} (hr)	9.82±2.49	9.87±3.45

(Mean±S.D., n=18)

VII. 薬物動態に関する項目



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) アゼルニジピン錠 16mg 「タナベ」⁶⁾

アゼルニジピン錠 16mg 「タナベ」(試験製剤) について、「後発医薬品の生物学的同等性試験ガイドライン」(医薬審第 487 号：平成 9 年 12 月 22 日，薬食審査発第 1124004 号：平成 18 年 11 月 24 日一部改正) に準拠して，生物学的同等性試験を実施した。試験製剤 (Lot No. WHBB) と標準製剤をそれぞれ 1 錠 (アゼルニジピン 16mg 含有)，2 剤 2 期クロスオーバー法 (休薬期間：7 日間以上) により健康成人男子 (10 名/群，計 20 名) に 10 時間以上の絶食後，150mL の水とともに単回経口投与して，血漿中アゼルニジピン (未変化体) 濃度を測定した。なお，投与後 4 時間までは，座位を保ち絶食とした。

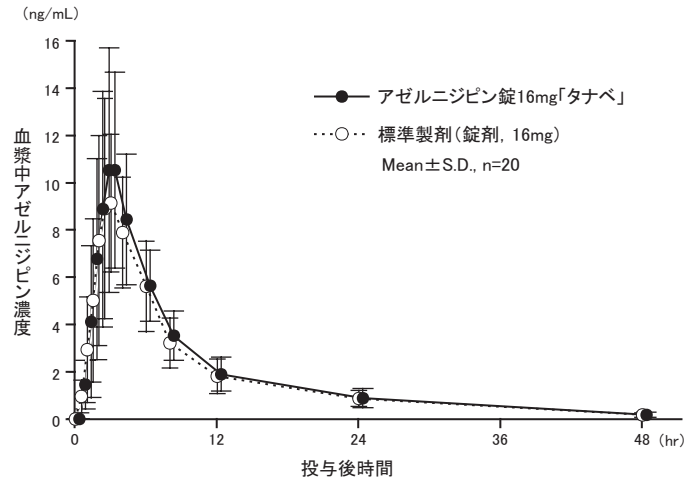
得られた薬物動態パラメータを評価した結果，両剤の Cmax 及び AUC₀₋₄₈ の対数値の平均値の差の 90%信頼区間は，それぞれ log (1.0146) ~log (1.2356) 及び log (1.0003) ~log (1.1668) であり，いずれもガイドラインの基準である log (0.80) ~log (1.25) の範囲内であった。

以上の結果より，試験製剤と標準製剤は生物学的に同等であると判定した。

<アゼルニジピン錠 16mg 「タナベ」の薬物動態パラメータ>

	アゼルニジピン錠 16mg 「タナベ」	標準製剤 (錠剤, 16mg)
Cmax (ng/mL)	11.510±4.654	10.196±4.160
AUC ₀₋₄₈ (ng・hr/mL)	91.341±24.391	84.421±22.292
AUC _{0-∞} (ng・hr/mL)	94.104±24.718	87.403±22.282
Tmax (hr)	3.15±0.89	3.05±0.63
MRT ₀₋₄₈ (hr)	10.04±2.17	10.49±2.17
MRT _{0-∞} (hr)	11.74±3.16	12.49±3.71
kel (hr ⁻¹)	0.0723±0.0242	0.0696±0.0231
t _{1/2} (hr)	10.38±2.69	10.86±3.19

(Mean±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。

(4) 中毒域：

該当資料なし

(5) 食事・併用薬の影響：

「VIII. 安全性（使用上の注意等）に関する項目－7. 相互作用」の項を参照のこと。

(6) 母集団（ポピュレーション）解析により判明した薬物体内動態変動要因：

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) バイオアベイラビリティ：

該当資料なし

(4) 消失速度定数：

健康成人男子に、アゼルニジピン錠 8mg 「タナベ」 1 錠又はアゼルニジピン錠 16mg 「タナベ」 1 錠を絶食単回経口投与した場合の消失速度定数は、アゼルニジピン錠 8mg 「タナベ」では $0.0754 \pm 0.0209 \text{hr}^{-1}$ (Mean \pm S.D., n=18), アゼルニジピン錠 16mg 「タナベ」では $0.0723 \pm 0.0242 \text{hr}^{-1}$ (Mean \pm S.D., n=20) であった⁶⁾。

(5) クリアランス：

該当資料なし

(6) 分布容積：

該当資料なし

VII. 薬物動態に関する項目

(7) 血漿蛋白結合率：

該当資料なし

3. 吸収

該当資料なし

4. 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

<参考>動物でのデータ

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。（「VIII. 安全性（使用上の注意等）」に関する項目－10」より）

(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

5. 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（CYP450 等）の分子種：

主としてチトクローム P450 3A4（CYP3A4）で代謝される。（「VIII. 安全性（使用上の注意等）」に関する項目－7. 相互作用」より）

(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比率：

該当資料なし

(5) 活性代謝物の速度論的パラメータ：

該当資料なし

6. 排泄

(1) 排泄部位及び経路：

該当資料なし

(2) 排泄率：

該当資料なし

(3) 排泄速度：

該当資料なし

7. トランスポーターに関する情報

該当資料なし

8. 透析等による除去率

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

該当しない（現段階では定められていない）

2. 禁忌内容とその理由（原則禁忌を含む）

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（外用剤を除く）（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，サキナビル，インジナビル，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），コビススタット含有製剤，オムビタスビル・パリタプレビル・リトナビルを投与中の患者（「相互作用」の項参照）

3. 効能又は効果に関連する使用上の注意とその理由

該当しない（現段階では定められていない）

4. 用法及び用量に関連する使用上の注意とその理由

該当しない（現段階では定められていない）

5. 慎重投与内容とその理由

- (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）

6. 重要な基本的注意とその理由及び処置方法

- (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。

7. 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) 併用禁忌とその理由：

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（外用剤を除く） イトラコナゾール（イトリゾール）、 ミコナゾール（フロリード）、フル コナゾール（ジフルカン）、ホスフ ルコナゾール（プロジフ）、ポリコ ナゾール（ブイフェンド）	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、本剤のクリアランスが低下 すると考えられる。
HIV プロテアーゼ阻害剤 リトナビル含有製剤（ノービア、 カレトラ）、サキナビル（インビラ ーゼ）、インジナビル（クリキシバ ン）、ネルフィナビル（ピラセプ ト）、アタザナビル（レイアタッ ツ）、ホスアンブレナビル（レクシ ヴァ）、ダルナビル含有製剤（プリ ジスタ、プレジコビックス） コビスタット含有製剤 スタリビルド、ゲンボイヤ、プレ ジコビックス	併用により本剤の作用が増強さ れるおそれがある。	
オムビタスビル・パリタプレビル・ リトナビル ヴィキラックス		リトナビルが 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。

(2) 併用注意とその理由：

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。必要があ れば本剤を減量あるいはこれら の薬剤の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 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。腎機能障害のある 患者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。必要があれば本剤又は 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	併用により本剤の作用が増強さ れるおそれがある。必要があ れば本剤を減量あるいはタンド スピロンクエン酸塩の投与を 中止すること。	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。

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
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	本剤の血中濃度が上昇することが報告されている。降圧作用が増強されるおそれがあることから、本剤の服用中はグレープフルーツジュースを飲用しないよう注意すること。	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、クリアランスを低下させるためと考えられる。

8. 副作用

(1) 副作用の概要：

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。

(2) 重大な副作用と初期症状：

重大な副作用（頻度不明）

- 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。
- 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。

(3) 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	頻度	頻度不明
過敏症 ^{注1)}		発疹，痒痒，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，歯肉肥厚，口内炎
循環器		動悸，ほてり，顔面潮紅
血液		好酸球増多
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。

(4) 項目別副作用発現頻度及び臨床検査値異常一覧：

該当資料なし

(5) 基礎疾患，合併症，重症度及び手術の有無等背景別の副作用発現頻度：

該当資料なし

(6) 薬物アレルギーに対する注意及び試験法：

禁忌（次の患者には投与しないこと）＜抜粋＞

(2) 本剤の成分に対し過敏症の既往歴のある患者

その他の副作用＜抜粋＞

種類	頻度	頻度不明
過敏症 ^{注1)}		発疹，癢痒，血管浮腫

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。

9. 高齢者への投与

高齢者に使用する場合は，8mg 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）。〕

10. 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。〕

11. 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）。

12. 臨床検査結果に及ぼす影響

該当資料なし

13. 過量投与

該当資料なし

Ⅷ. 安全性（使用上の注意等）に関する項目

14. 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。]

15. 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。

16. その他

該当しない

Ⅷ. 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」参照）：

(2) 副次的薬理試験：

該当資料なし

(3) 安全性薬理試験：

該当資料なし

(4) 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：

該当資料なし

(2) 反復投与毒性試験：

該当資料なし

(3) 生殖発生毒性試験：

該当資料なし

<参考>

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。（「Ⅷ. 安全性（使用上の注意等）に関する項目-10」より）

(4) その他の特殊毒性：

該当資料なし

X. 管理的事項に関する項目

1. 規制区分

(1) 製剤：処方箋医薬品^{注)}

注) 注意－医師等の処方箋により使用すること

(2) 有効成分：該当しない

2. 有効期間又は使用期限

使用期限：3年（安定性試験結果に基づく）

3. 貯法・保存条件

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

4. 薬剤取扱い上の注意点

(1) 薬局での取り扱い上の留意点について：

本剤は光により着色するので開封後は遮光して保存すること。（「IV. 製剤に関する項目-4」及び「X. 管理的事項に関する項目-3」参照）

(2) 薬剤交付時の取り扱いについて（患者等に留意すべき必須事項等）：

1) 留意事項

「VIII. 安全性（使用上の注意等）」に関する項目-6. 重要な基本的注意とその理由及び処置方法の（1）（3），10. 妊婦，産婦，授乳婦等への投与及び14. 適用上の注意」の項を参照のこと。

2) 患者用の使用説明書

くすりのしおり：あり

(3) 調剤時の留意点について：

該当しない

5. 承認条件等

該当しない

6. 包装

アゼルニジピン錠 8mg 「タナベ」：100錠（10錠×10）

アゼルニジピン錠 16mg 「タナベ」：100錠（10錠×10）

140錠（14錠×10）

500錠（10錠×50）

7. 容器の材質

PTP 包装：PTP（ポリプロピレンフィルム，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）＋紙箱

8. 同一成分・同効薬

同一成分薬：

カルブロック錠（第一三共）

同効薬：

ジヒドロピリジン系カルシウム拮抗薬：

ニフェジピン，ニカルジピン塩酸塩，ニルバジピン，ニソルジピン，ニトレンジピン，マニジピン塩酸塩，ベニジピン塩酸塩，エホニジピン塩酸塩エタノール付加物，フェロジピン，シルニジピン，アラニジピン，アムロジピンベシル酸塩 等

9. 国際誕生年月日

不明

10. 製造販売承認年月日及び承認番号

販売名	製造販売承認年月日	承認番号
アゼルニジピン錠 8mg 「タナベ」	2013 年 2 月 15 日	22500AMX00341000
アゼルニジピン錠 16mg 「タナベ」	2013 年 2 月 15 日	22500AMX00342000

11. 薬価基準収載年月日

2013 年 6 月 21 日

12. 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

13. 再審査結果，再評価結果公表年月日及びその内容

該当しない

14. 再審査期間

該当しない

15. 投薬期間制限医薬品に関する情報

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。

X. 管理的事項に関する項目

16. 各種コード

販売名	HOT (9桁) 番号	厚生労働省薬価基準 収載医薬品コード	レセプト電算コード
アゼルニジピン錠 8mg 「タナベ」	122434401	2149043F1100	622243401
アゼルニジピン錠 16mg 「タナベ」	122435101	2149043F2107	622243501

17. 保険給付上の注意

本剤は診療報酬上の後発医薬品である。

X I . 文献

1. 引用文献

- 1) アゼルニジピン錠の安定性に関わる資料（社内資料）
- 2) アゼルニジピン錠の無包装状態での安定性に関わる資料（社内資料）
- 3) アゼルニジピン錠の PTP（一次包装）での安定性に関わる資料（社内資料）
- 4) アゼルニジピン錠の溶出性に関わる資料（社内資料）
- 5) アゼルニジピン錠の溶出挙動の類似性に関わる資料（社内資料）
- 6) 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. その他の参考文献

- a) 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

X II. 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

該当資料なし

XⅢ. 備考

その他の関連資料

該当資料なし