選択的AT₁受容体ブロッカー

日本標準商品分類番号 872149

貯法:室温保存 **有効期間**:3年

処方箋医薬品^{注)}

日本薬局方 バルサルタン錠

パルサルタン錠20mg「科研」 パルサルタン錠40mg「科研」 パルサルタン錠80mg「科研」 パルサルタン錠160mg「科研」

Valsartan Tablets [KAKEN]

	20mg錠	40mg錠	80mg錠	160mg錠	
承認番号	22600AMX00301	22600AMX00302	22600AMX00303	22600AMX00304	
販売開始	2014年6月				

注)注意-医師等の処方箋により使用すること

2. 禁忌 (次の患者には投与しないこと)

- 2.1 本剤の成分に対し過敏症の既往歴のある患者
- 2.2 妊婦又は妊娠している可能性のある女性[9.5 参 照]
- 2.3 アリスキレンフマル酸塩を投与中の糖尿病患者 (ただし、他の降圧治療を行ってもなお血圧のコン トロールが著しく不良の患者を除く)[10.1 参照]

3. 組成・性状

3.1 組成

販売名	バルサルタン錠 20mg 「科研」	バルサルタン錠 40mg 「科研」
	1 錠中 日局バルサルタ ン 20.0mg	1 錠中 日局バルサルタ ン 40.0mg
添加剤	ルロース、軽質無水ケイ	ピルセルロース、結晶セ酸、タルク、ステアリン メロース、マクロゴール 三二酸化鉄*

※:バルサルタン錠 20mg「科研」のみ含有

販売名	バルサルタン錠 80mg 「科研」	バルサルタン錠 160mg 「科研」
有効	1錠中 日局バルサルタ	1錠中 日局バルサルタ
成分	ン 80.0mg	ン 160.0mg
添加剤	ルロース、軽質無水ケイ	ピルセルロース、結晶セ酸、タルク、ステアリン メロース、マクロゴール

3.2 製剤の性状

販売名	バルサルタン錠 20mg 「科研」	バルサルタン錠 40mg 「科研」	
剤形	片面割線入りのフィ	ルムコーティング錠	
色	淡黄色	白色	
	表 裏 側面	表 裏 側面	
外形	20 /sis/st/st/st/st/st/st/st/st/st/st/st/st/st	40 /ss/h/h/h	
直径	7.1mm	7.1mm	
厚さ	2.9mm	2.9mm	
質量	104mg	104mg	
識別コード	DK526 (包装表示) DK527 (包装表示		
販売名	バルサルタン錠 80mg 「科研」	バルサルタン錠 160mg 「科研」	
性状	片面割線入りのフィルム コーティング錠	長楕円形をした両面割線 入りのフィルムコーティ ング錠	

	色	白色			白色		
ŀ		表	裏	側面	表	裏	側面
	外形		80 パルサルタン 料研		DK()529		
	大きさ	直径 8.6mm		長征 短征	差 14.7a 圣 5.8n		
	厚さ		3.9mm			6.2mm	
	質量	207.6mg			416mg		
	識別コード	DK528	3(包装	表示)		DK529	

4. 効能又は効果 高血圧症

6. 用法及び用量

通常、成人にはバルサルタンとして $40\sim80$ mg を 1 日 1 回経口投与する。なお、年齢、症状に応じて適宜増減するが、1 日 160mg まで増量できる。

通常、6歳以上の小児には、バルサルタンとして、体重35kg 未満の場合、20mg を、体重35kg 以上の場合、40mgを1日1回経口投与する。なお、年齢、体重、症状により適宜増減する。ただし、1日最高用量は、体重35kg未満の場合、40mgとする。

7. 用法及び用量に関連する注意

国内においては小児に対して、1 日 80mg を超える使用経験がない。

8. 重要な基本的注意

- 8.1 本剤を含むアンジオテンシンⅡ受容体拮抗剤投与中に肝炎等の重篤な肝障害があらわれたとの報告があるので、肝機能検査を実施するなど観察を十分に行うこと。[11.1.2 参照]
- 8.2 手術前 24 時間は投与しないことが望ましい。アンジ オテンシンⅡ受容体拮抗剤投与中の患者は、麻酔及び 手術中にレニン-アンジオテンシン系の抑制作用によ る低血圧を起こす可能性がある。
- 8.3 降圧作用に基づくめまい、ふらつき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。

9. 特定の背景を有する患者に関する注意

- 9.1 合併症・既往歴等のある患者
 - 9.1.1 両側性腎動脈狭窄のある患者又は片腎で腎動脈 狭窄のある患者

治療上やむを得ないと判断される場合を除き、投 与は避けること。腎血流量の減少や糸球体濾過 圧の低下により急速に腎機能を悪化させるおそ れがある。

9.1.2 高カリウム血症の患者

治療上やむを得ないと判断される場合を除き、投 与は避けること。高カリウム血症を増悪させる おそれがある。

また、腎機能障害、コントロール不良の糖尿病等 により血清カリウム値が高くなりやすい患者で は、血清カリウム値に注意すること。

9.1.3 脳血管障害のある患者

過度の降圧が脳血流不全を引き起こし、病態を悪 化させるおそれがある。

9.1.4 厳重な減塩療法中の患者

低用量から投与を開始し、増量する場合は徐々に行うこと。初回投与後、一過性の急激な血圧低下 (失神及び意識消失等を伴う)を起こすおそれがある。[11.1.5 参照]

9.2 腎機能障害患者

9.2.1 重篤な腎機能障害 (血清クレアチニン値が 3.0mg/dL 以上) のある患者

投与量を減らすなど慎重に投与すること。腎機 能障害を悪化させるおそれがある¹⁾。[9.7.3 参 照]

9.2.2 血液透析中の患者

低用量から投与を開始し、増量する場合は徐々に行うこと。初回投与後、一過性の急激な血圧低下 (失神及び意識消失等を伴う)を起こすおそれがある。[11.1.5 参照]

9.3 肝機能障害患者

9.3.1 肝障害のある患者、特に胆汁性肝硬変及び胆汁う っ滞のある患者

投与量を減らすなど慎重に投与すること。本剤は主に胆汁中に排泄されるため、血中濃度が上昇するおそれがある。外国において、軽度~中等度の肝障害患者でバルサルタンの血漿中濃度が、健康成人と比較して約2倍に上昇することが報告されている。[16.5 参照]

9.4 生殖能を有する者

9.4.1 妊娠する可能性のある女性

妊娠していることが把握されずアンジオテンシン変換酵素阻害剤又はアンジオテンシンⅡ受容体拮抗剤を使用し、胎児・新生児への影響(腎不全、頭蓋・肺・腎の形成不全、死亡等)が認められた例が報告されている^{2),3)}。

本剤の投与に先立ち、代替薬の有無等も考慮して 本剤投与の必要性を慎重に検討し、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。また、投与が必要な場合には次の注 意事項に留意すること。[9.5 参照]

- (1) 本剤投与開始前に妊娠していないことを確認すること。本剤投与中も、妊娠していないことを定期的に確認すること。投与中に妊娠が判明した場合には、直ちに投与を中止すること。
- (2) 次の事項について、本剤投与開始時に患者に説明 すること。また、投与中も必要に応じ説明するこ と。
 - ・妊娠中に本剤を使用した場合、胎児・新生児に 影響を及ぼすリスクがあること。
 - ・妊娠が判明した又は疑われる場合は、速やかに 担当医に相談すること。
 - ・妊娠を計画する場合は、担当医に相談すること。

9.5 妊婦

妊婦又は妊娠している可能性のある女性には投与しないこと。投与中に妊娠が判明した場合には、直ちに投与を中止すること。本剤を含むアンジオテンシン変換酵素用害剤で、妊娠中期~末期に投与された患者に胎児・新生児の低血圧、腎不全、高カリウム血症、頭蓋の形成不全、羊水過少症によると推測される四肢の拘縮、脳、頭蓋顔面の奇形、肺の発育形成不全等があらわれたとの報告がある^{1),4)}。また、海外で実施されたアンジオテンシ変換酵素阻害剤におけるレトロスペクティブな疫学調査で、妊娠初期にアンジオテンシン変換酵素阻害剤を投与された患者群において、胎児奇形の相対リスクは

降圧剤が投与されていない患者群に比べ高かったとの報告がある 5 。[2.2、9.4.1 参照]

9.6 授乳婦

授乳しないことが望ましい。動物実験(ラットの授乳期経口投与)の3mg/kg/日で、乳汁中へ移行するとの報告がある。また、動物実験(ラットの周産期及び授乳期経口投与)の600mg/kg/日で出生児の低体重及び生存率の低下が認められており、200mg/kg/日以上で外表分化の遅延が認められている。

9.7 小児等

- 9.7.1 低出生体重児、新生児、乳児又は6歳未満の幼児 を対象とした臨床試験は実施していない。
- 9.7.2 糸球体濾過量 (GFR) が 30mL/min/1.73m² 未満 もしくは透析を受けている小児等を対象とした 臨床試験は実施していない。
- 9.7.3 腎機能及び血清カリウム値を注意深く観察すること。小児等の高血圧では腎機能異常を伴うことが多い。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。[9.2.1、10.2 参照]

9.8 高齢者

- 9.8.1 低用量から投与を開始するなど慎重に投与する こと。一般に過度の降圧は好ましくないとされ ている。脳梗塞等が起こるおそれがある。
- 9.8.2 高齢者の薬物動態試験で、本剤の血漿中濃度が非 高齢者に比べて高くなることが認められている。 「16.6.1 参照」

10. 相互作用

10.1 併用禁忌 (併用しないこと)

1011 011100112 (01110 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0						
薬剤名等	臨床症状・措置方法	機序・危険因子				
アリスキレンフマ	非致死性脳卒中、腎	レニン-アンジオテ				
ル酸塩	機能障害、高カリウ	ンシン系阻害作用				
ラジレス	ム血症及び低血圧	が増強される可能				
(糖尿病患者に使用	のリスク増加が報	性がある。				
する場合。ただし、	告されている。					
他の降圧治療を行						
ってもなお血圧の						
コントロールが著						
しく不良の患者を						
除く。)						
[2.3 参照]						

10.2 併用注意(併用に注意すること)

10.2 17171年高(1	77円に圧忌りること/	
薬剤名等	臨床症状·措置方法	機序・危険因子
アリスキレンフマ ル酸塩 [9.7.3 参照]	腎機能障害、高カリウム血症及び低血圧を起こすおそれがある。	ンシン系阻害作用
	なお、 eGFR が 60mL/min/1.73m ² 未満の腎機能障害 のある患者へのア	E.W 63-60
	リスキレンサールンフにからないで、治療上やのが原上やのがないというでは、いるでは、いるでは、いるではないないでは、いるでは、いるでは、いるでは、いるでは、いるでは、いるでは、いるでは、い	
	腎機能障害、高カリウム血症及び低血 圧を起こすおそれがある。	

薬剤名等	臨床症状・措置方法	機序・危険因子
利尿降圧剤 フロセミド	初回投与後、一過性 の急激な血圧低下 (失神及び意識消失 等を伴う)を起こす おそれがある。 用量から本剤の投 与を開始し、増量す	利尿降圧剤で治療 を受けている患者 にはレニン活性が 亢進している患者 が多く、本剤が奏効 しやすい。
カリウム保持性利 尿剤 スピロノラクトン トリアムテレン 等 カリウム補給製剤 塩化カリウム [9.7.3 参照]	血清カリウム値が 上昇することがあ る。	
ドロスピレノン・エ チニルエストラジ オール [9.7.3 参照]		本剤によるの上昇の に値レノコルよる がスラルルによって がは、ボースを がした。 を を を を を を を を と と き を と き と き と き に と き に と き に れ る ら れ る ら れ る ら れ る ら れ る ら れ る ら れ る ら ら ら と ら ら と ら と ら と ら と ら と ら と ら ら と ら ら ら ら の ら の
シクロスポリン [9.7.3 参照]		高カリウム血症の 副作用が相互に増 強されると考えら れる。
トリメトプリム含 有製剤 スルファメトキ サゾール・トリメ トプリム [9.7.3 参照]		血清カリウム値の 上昇が増強される おそれがある。
	本剤の降圧作用が減弱することがある。	
	腎機能を悪化させるおそれがある。	NSAIDs の腎プロスタグランジ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る。 危険因子:高齢者
ビキサロマー	る。本剤の作用が	
リチウム		本剤のナトリウム 排泄作用により、リ チウムの蓄積が起 こると考えられて 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 血管浮腫 (頻度不明)

顔面、口唇、咽頭、舌の腫脹等が症状としてあらわれることがある。

11.1.2 肝炎 (頻度不明)

[8.1 参照]

- 11.1.3 腎不全 (0.1%未満)
- 11.1.4 高カリウム血症(0.1%未満)
- 11.1.5 ショック (頻度不明)、失神 (頻度不明)、意識 消失 (0.1%未満) 冷感、嘔吐、意識消失等があらわれた場合には、 直ちに適切な処置を行うこと。[9.1.4、9.2.2、

10.2 参照] 11.1.6 無顆粒球症 (頻度不明)、白血球減少 (頻度不明)、血小板減少 (0.1%未満)

11.1.7 間質性肺炎 (頻度不明)

発熱、咳嗽、呼吸困難、胸部 X 線異常等を伴う 間質性肺炎があらわれることがあるので、この ような場合には投与を中止し、副腎皮質ホルモ ン剤の投与等の適切な処置を行うこと。

11.1.8 低血糖 (頻度不明)

脱力感、空腹感、冷汗、手の震え、集中力低下、 痙攣、意識障害等があらわれた場合には投与を 中止し、適切な処置を行うこと。糖尿病治療中 の患者であらわれやすい。

11.1.9 横紋筋融解症 (0.1%未満)

筋肉痛、脱力感、CK上昇、血中及び尿中ミオグロビン上昇を特徴とする横紋筋融解症があらわれることがあるので、このような場合には直ちに投与を中止し、適切な処置を行うこと。

- 11.1.10 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)、多形紅斑 (いずれも頻度不明)
- 11.1.11 **天疱瘡、類天疱瘡**(いずれも頻度不明) 水疱、びらん等があらわれた場合には、皮膚科 医と相談すること。

11.2 その他の副作用

11.2 (0)	-> 田11L111		
	0.1~5%未満	0.1%未満	頻度不明
過敏症	発疹、そう痒	蕁麻疹、紅斑	光線過敏症
精神神経系	めまい、頭痛	眠気、不眠	_
血液	白血球減少、 好酸球增多、 貧血	_	_
循環器	低血圧、動悸	頻脈、心房細動	_
消化器	嘔気、腹痛	嘔吐、下痢、 便秘、口渴、 食欲不振	
肝臓	AST、 ALT、 LDH、 ALP、 ビリルビン値 の上昇	_	_
呼吸器	咳嗽	咽頭炎	_
腎臓	血中尿酸値上 昇、 BUN 上 昇、血清クレ アチニン上昇	_	_
電解質	血清カリウム 値上昇	低ナトリウム 血症	_

	0.1~5%未満	0.1%未満	頻度不明
その他		胸し異血血の上の 病が常に、 が、は上ス界・ が、は が、は が、 が、 が、 が、 が、 が、 が、 が、 が、 が、 が、 が、 が、	

注)発現頻度は使用成績調査の結果を含む。

13. 過量投与

13.1 症状

本剤の過量投与により、著しい血圧低下が生じ、意 識レベルの低下、循環虚脱に至るおそれがある。

13.2 処置

著しい低血圧の場合には、患者を仰臥位にし、速や かに生理食塩液等の静脈注射など適切な処置を行う こと。

なお、バルサルタンの血漿タンパクとの結合率は 93%以上であり、血液透析によって除去できない。

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。

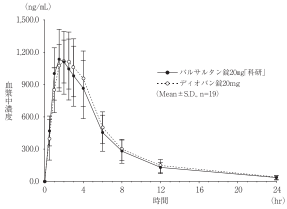
16. 薬物動態

16.1 血中濃度

16.1.1 生物学的同等性試験

〈バルサルタン錠 20mg「科研」〉

健康成人男性にバルサルタン錠 20 mg「科研」とディオバン錠 20 mg のそれぞれ 1 錠 (バルサルタンとして 20 mg) を、絶食時単回経口投与して血漿中バルサルタン濃度を測定し、得られた薬物動態パラメータ (AUC、 C_{max}) 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、両製剤の生物学的同等性が確認された (クロスオーバー法) 6 。



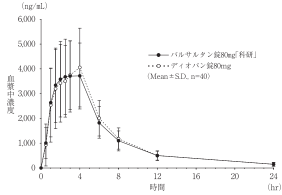
	判定パラメータ		参考パラメータ	
	AUC (ng· hr/mL)	C _{max} (ng/mL)	T _{max} (hr)	T _{1/2} (hr)
バルサルタ ン錠 20mg 「科研」	7425 ± 2152	1180 ± 281	1.9±0.6	5.4±0.9
ディオバン 錠 20mg	7837 ± 1743	1212 ± 231	2.1±0.8	5.7±1.6

平均 ± 標準偏差 (n=19)

血漿中濃度並びに AUC、C_{max} 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。

〈バルサルタン錠80mg「科研」〉

健康成人男性にバルサルタン錠 80 mg「科研」とディオバン錠 80 mg のそれぞれ 1 錠 (バルサルタンとして 80 mg) を、絶食時単回経口投与して血漿中バルサルタン濃度を測定し、得られた薬物動態パラメータ (AUC、 C_{max}) 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、両製剤の生物学的同等性が確認された (クロスオーバー法) 7)。



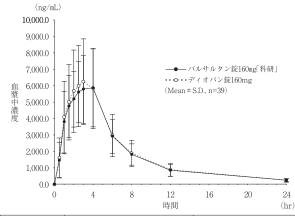
	判定パラメータ		参考パラメータ	
	AUC (ng· hr/mL)	$\begin{array}{c} C_{max} \\ (ng/mL) \end{array}$	$\begin{array}{c} T_{max} \\ (hr) \end{array}$	T _{1/2} (hr)
バルサルタ ン錠 80mg 「科研」	27264 ± 8363	4326 ± 1327	2.8 ± 1.0	5.8 ± 0.9
ディオバン 錠 80mg	28183 ± 9169	4642 ± 1448	2.9±1.1	5.6 ± 0.9

平均 ± 標準偏差 (n=40)

血漿中濃度並びに AUC、C_{max} 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。

〈バルサルタン錠 160mg「科研」〉

健康成人男性にバルサルタン錠 160 mg 「科研」とディオバン錠 160 mg のそれぞれ 1 錠 (バルサルタンとして 160 mg) を、絶食時単回経口投与して血漿中バルサルタン濃度を測定し、得られた薬物動態パラメータ (AUC、 C_{max}) 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、両製剤の生物学的同等性が確認された(クロスオーバー法) 80



	判定パラメータ		参考パラメータ	
	AUC (ng· hr/mL)	$\begin{array}{c} C_{max} \\ (ng/mL) \end{array}$	T _{max} (hr)	T _{1/2} (hr)
バルサルタ ン錠 160mg 「科研」	43360 ± 11301	6940 ± 2128	2.8±1.1	5.7 ± 0.7
ディオバン 錠 160mg	44981 ± 15986	6970 ± 2454	2.7 ± 0.9	5.9±1.3

平均 ± 標準偏差(n=39)

血漿中濃度並びに AUC、C_{max} 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。

16.5 排泄

健康成人男子に 14 C バルサルタン 80mg を空腹時単回経口 投与した後の排泄率は以下のとおりであった $^{9)}$ (外国人の データ)。

	糞中	尿中
総排泄率	86%(168 時間値)	13%(168 時間値)
未変化体	71%(12~72 時間値)	10%(48 時間値)
4-ヒドロキシ体	8%(12~72 時間値)	1%(48 時間値)

健康成人男子にバルサルタン 20、40、80 及び 160mg (80mg×2) を空腹時単回経口投与した際、投与後 48 時間までに投与量の 9~14%が未変化体として尿中に排泄された 10 。[9.3.1参照]

16.6 特定の背景を有する患者

16.6.1 高齢者

65 歳以上の健康成人男子にバルサルタン 80mg を単回経口投与したときの血漿中の未変化体濃度推移は、65歳未満の健康成人男子に投与した場合に比べて C_{\max} が 1.2 倍、AUC が 1.7 倍高く、AUC 及び消失半減期において有意な差 (P < 0.05) が認められた 11 (外国人のデータ)。[9.8.2 参照]

16.8 その他

〈バルサルタン錠 40mg「科研」〉

バルサルタン錠 40mg「科研」は、「含量が異なる経口固形製剤の生物学的同等性試験ガイドライン」に基づき、バルサルタン錠 80mg「科研」を標準製剤としたとき、溶出挙動に基づき生物学的に同等とみなされた¹²⁾。

18. 薬効薬理

18.1 作用機序

バルサルタンはアンジオテンシン II 受容体のサブタイプである AT_1 受容体に選択的に結合し、昇圧系として作用するアンジオテンシン II に対して受容体レベルでは競合的に拮抗することが明らかにされている 13 。

- 18.1.1 バルサルタンはラット大動脈平滑筋において、AT1 受容体に対するアンジオテンシンⅡの結合を競合的 に阻害する¹⁴⁾。また、AT1 受容体以外の受容体に対してほとんど親和性を示さない。
- **18.1.2** パルサルタンはウサギ摘出大動脈リング標本において、ノルアドレナリン、セロトニン及び塩化カリウムによる収縮に対しては抑制作用を示さず、アンジオテンシン Π による収縮を特異的に抑制する 15 。
- 18.1.3 バルサルタンは経口投与により、脊髄破壊ラットにおける交感神経刺激及びノルアドレナリンによる昇圧反応の抑制作用を示さず、アンジオテンシン Π による昇圧反応を特異的に抑制する $^{15)}$ 。
- 18.1.4 バルサルタンはウシ副腎球状層細胞におけるアンジ オテンシンⅡによるアルドステロンの産生を有意に 抑制する¹⁵⁾。
- **18.1.5** バルサルタンはヒト気管支上皮細胞の ACE 活性と ブラジキニン分解に影響を及ぼさない¹⁶⁾。

18.2 降圧作用

- 18.2.1 バルサルタンは経口投与により、腎性高血圧ラット、自然発症高血圧ラット (SHR)、ナトリウム枯渇マーモセットの血圧を用量依存的に下降させるが、DOCA/salt型高血圧ラットの血圧には影響を及ぼさない¹⁷⁾。
- 18.2.2 バルサルタンは連続(4週)経口投与後に休薬しても、 腎性高血圧ラット、自然発症高血圧ラット(SHR)にお いて、リバウンド現象を示さない¹⁷⁾。
- 18.2.3 バルサルタンは長期連続(44週)経口投与により、脳卒中易発症性自然発症高血圧ラット(SHR-SP)の血圧を持続的に下降させるが、心拍数の著変を示さない。また、長期連続(48週)経口投与により、大動脈血管の肥厚を抑制する¹⁷⁾。

18.3 血行動態並びに心臓に及ぼす作用

- 18.3.1 バルサルタンは経口投与により、自然発症高血圧ラット (SHR) の臓器血流量を減少させることなく、腎血流量を有意に増加する¹⁸。
- 18.3.2 バルサルタンは連続(4週)経口投与により虚血性心不 全モデルラットの心肥大を、長期連続(48週)経口投 与により脳卒中易発症性自然発症高血圧ラット(SHR-SP)の心肥大を抑制する¹⁹⁾。

18.4 腎機能に及ぼす作用

バルサルタンは連続経口投与により、腎部分除去ラット (6 週) 及び脳卒中易発症性自然発症高血圧ラット (SHR-SP) (32 週、40 週、44 週) の腎障害の悪化を抑制する²⁰⁾。

19. 有効成分に関する理化学的知見

一般的名称:バルサルタン(Valsartan)

化学名:(2.S)-3-Methyl-2-(*N*-{[2'-(1*H*-tetrazol-5-yl)biphenyl-4-yl]methyl|pentanamido)butanoic acid

分子式: C₂₄H₂₉N₅O₃ 分子量: 435.52

性 状:白色の粉末である。メタノール又はエタノール (99.5)

に極めて溶けやすく、水にほとんど溶けない。

化学構造式:

22. 包装

〈バルサルタン錠 20mg「科研」〉

140 錠 [14 錠 (PTP) ×10]

〈バルサルタン錠 40mg「科研」〉

140 錠[14 錠(PTP)×10]

700 錠 [14 錠 (PTP) ×50] 500 錠 (プラスチックボトル、バラ)

〈バルサルタン錠 80mg「科研」〉

140 錠 [14 錠 (PTP) ×10]

700 錠 [14 錠 (PTP) ×50]

500錠(プラスチックボトル、バラ)

〈バルサルタン錠 160mg「科研」〉

100 錠 [10 錠 (PTP) ×10]

23. 主要文献

- 1) Sheps SG, et al. : Arch. Intern. Med.1997 : 157 (21) : 2413–2446
- 2) 阿部真也他:周産期医学.2017;47:1353-1355
- 3) 齊藤大祐他: 鹿児島産科婦人科学会雑誌. 2021; 29: 49-54
- 4) Briggs GG, et al. : Ann. Pharmacother.2001 ; 35 (7-8) : 859-861
- 5) Cooper WO, et al. : N. Engl. J. Med. 2006 ; 354 (23) : 2443-2451
- 6) 社内資料: 生物学的同等性試験 (バルサルタン錠 20mg 「科研」)
- 7) 社内資料:生物学的同等性試験 (バルサルタン錠 80mg 「科研」)
- 8) 社内資料:生物学的同等性試験 (バルサルタン錠 160mg「科研」)
- 9) Waldmeier F, et al. : Xenobiotica.1997; 27(1): 59-71
- 10) 丁宗鉄他: 臨床医薬. 1998; 14(10): 1703-1725
- 11) Sioufi A, et al.: Biopharm. Drug Dispos. 1998; 19(4): 237-244
- 12) 社内資料: 生物学的同等性試験 (バルサルタン錠 40mg 「科研」)
- 13) 作用機序 (ディオバン錠: 2000 年 9 月 22 日承認、申請資料概要ホ.1. (2))
- 14) De Gasparo M, et al. : Regul. Pept. 1995 ; 59 (3) : 303-311
- 15) Criscione L, et al. : Br. J. Pharmacol. 1993 ; 110 (2) : 761-771
- 16) 培養ヒト気管支上皮細胞における ACE 活性とブラジキニン 分解に対する作用 (ディオバン錠: 2000 年 9 月 22 日承認、申 請資料概要ホ.1. (2) .10))
- 17) 降圧作用 (ディオバン錠: 2000 年 9 月 22 日承認、申請資料概要ホ.1.(1).1))
- 18) SHR 及び正常血圧ラットに対する作用 (ディオバン錠: 2000 年9月22日承認、申請資料概要ホ.1. (1) .2))
- 19) SHR-SP の心肥大に及ぼす影響(ディオバン錠: 2000 年 9 月 22 日承認、申請資料概要ホ.1. (1) .2))
- 20) 腎機能に及ぼす影響(ディオバン錠:2000年9月22日承認、申請資料概要ホ.1.(1).3))

24. 文献請求先及び問い合わせ先

科研製薬株式会社 医薬品情報サービス室 〒113-8650 東京都文京区本駒込二丁目 28 番 8 号 フリーダイヤル 0120-519-874

D/IITO ダイト株式会社 富山県富山市八日町326番地

26.2 発売元

