日本標準商品分類番号 872149

貯法:室温保存 **有効期間**:3年

	5mg	10mg
承認番号	22500AMX01308	22500AMX01307
販売開始	2002年7月	2002年7月

血管拡張性 β 1遮断剤

処方箋医薬品注)

ベタキソロール塩酸塩錠

ベタキソロール塩酸塩錠5mg「NIG」 ベタキソロール塩酸塩錠10mg「NIG」

Betaxolol Hydrochloride Tablets

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 糖尿病性ケトアシドーシス、代謝性アシドーシスのある患者 [アシドーシスに基づく心収縮力の抑制を増強させるおそれがある。]
- 2.3 高度の徐脈(著しい洞性徐脈)、房室ブロック(Ⅱ、Ⅲ度)、洞房ブロックのある患者[症状を悪化させるおそれがある。] [9.1.6 参照]
- **2.4** 心原性ショックのある患者 [心機能を抑制し、症状を悪化させるおそれがある。]
- 2.5 肺高血圧による右心不全のある患者 [心機能を抑制し、症状を悪化させるおそれがある。]
- **2.6** うっ血性心不全のある患者 [心機能を抑制し、症状を悪化させるおそれがある。]
- 2.7 未治療の褐色細胞腫又はパラガングリオーマの患者 [7.、9.1.7 参照]
- 2.8 妊婦又は妊娠している可能性のある女性 [9.5 参照]

3. 組成・性状

3.1 組成

販売名	ベタキソロール塩酸塩錠	ベタキソロール塩酸塩錠	
规况石	5mg 「NIG」	10mg 「NIG」	
有効成分	1錠中: ベタキソロール塩酸塩 5mg	1錠中: ベタキソロール塩酸塩 10mg	
添加剤	カルメロース、ステアリン酸 デンプン、ヒドロキシプロピ ル、メタケイ酸アルミン酸マク		

3.2 製剤の性状

販売名	ベタキソロール塩酸塩錠 5mg「NIG」	ベタキソロール塩酸塩錠 10mg「NIG」		
色・剤形	白色の片面1/2	2割線入り素錠		
	BX 5	BX 10		
外形				
直径	6.5mm	7.0mm		
厚さ	2.4mm	2.6mm		
質量	100mg	125mg		
識別コード (PTP)	t BX 5mg	t BX 10mg		

4. 効能又は効果

- 〇本態性高血圧症 (軽症~中等症)
- 〇腎実質性高血圧症
- 〇狭心症

6. 用法及び用量

〈本態性高血圧症 (軽症~中等症)〉

通常、成人にはベタキソロール塩酸塩として5~10mgを1日1回経 口投与する。

なお、年齢、症状により適宜増減できるが、最高用量は1日1回 20mgまでとする。

〈腎実質性高血圧症〉

通常、成人にはベタキソロール塩酸塩として5mgを1日1回経口投与する。

なお、年齢、症状により適宜増減できるが、最高用量は1日1回 10mgまでとする。

〈狭心症〉

通常、成人にはベタキソロール塩酸塩として10mgを1日1回経口 投与する。

なお、年齢、症状により適宜増減できるが、最高用量は1日1回 20mgまでとする。

*7. 用法及び用量に関連する注意

褐色細胞腫又はパラガングリオーマの患者では、 α 遮断剤で初期 治療を行った後に本剤を投与し、常に α 遮断剤を併用すること。 [27、9.1.7 参照]

8. 重要な基本的注意

8.1 投与が長期にわたる場合は、心機能検査(脈拍・血圧・心電 図・X線等)を定期的に行うこと。徐脈又は低血圧の症状があら われた場合には、減量又は中止すること。

また、必要に応じてアトロピンを使用すること。 なお、肝機能、腎機能、血液像等に注意すること。

- 8.2 類似化合物(プロプラノロール塩酸塩)使用中の狭心症の患者で急に投与を中止したとき、症状が悪化したり、心筋梗塞を起こした症例が報告されているので、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注意すること。狭心症以外の適用、例えば高血圧で投与する場合でも、特に高齢者においては同様の注意をすること。[9.8 参照]
- 8.3 手術前48時間は投与しないことが望ましい。
- 8.4 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

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 **気管支喘息、気管支痙攣のおそれのある患者** 症状を惹起するおそれがある。
- 9.1.2 うっ血性心不全のおそれのある患者

観察を十分に行い、ジギタリス剤を併用するなど慎重に投与する こと。心機能を抑制し、症状を悪化させるおそれがある。

9.1.3 甲状腺中毒症の患者

休薬を要する場合には徐々に減量し、観察を十分に行うこと。急 に投与を中止すると、症状を悪化させることがある。また、症状 (頻脈等)をマスクするおそれがある。

9.1.4 特発性低血糖症、コントロール不十分な糖尿病、長期間絶食 状態の患者

血糖値に注意すること。低血糖の前駆症状である頻脈等の交感神 経系反応をマスクしやすい。

- 9.1.5 レイノー症候群、間欠性跛行症等の末梢循環障害のある患者 末梢循環障害が増悪するおそれがある。
- 9.1.6 徐脈、房室ブロック (I度) のある患者

心刺激伝導系を抑制し、症状を悪化させるおそれがある。[2.3 参昭]

*9.1.7 褐色細胞腫又はパラガングリオーマの患者

本剤の単独投与により急激に血圧が上昇するおそれがある。 [27、7. 参照]

9.2 腎機能障害患者

9.2.1 重篤な腎機能障害のある患者

本剤の代謝又は排泄が遅延するおそれがある。

9.3 肝機能障害患者

9.3.1 重篤な肝機能障害のある患者

本剤の代謝又は排泄が遅延するおそれがある。

95 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。動物実験(ラット)で、胚・胎児の死亡の増加が報告されている。 [2.8 参照]

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。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。

9.7 小児等

小児等を対象とした臨床試験は実施していない。

9.8 高齢者

低用量(例えば高血圧症では2.5mg、狭心症では5mg)から投与を開始するなど、経過を十分観察しながら慎重に投与することが望ましい。休薬を要する場合は、徐々に減量すること。一般的に高齢者では、過度の降圧は好ましくないとされている。[8.2 参照]

10. 相互作用

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
交感神経抑制剤 レセルピン等	過剰の交感神経抑制を 来すことがあるので、 減量するなど注意する。	相加的に作用(交感神経抑制作用)を増強さ
血糖降下剤 インスリン トルブタミド アセトヘキサミド等	血糖降下作用を増強す ることがある。また、 低血糖状態 (頻脈、発	せる。 低血糖に伴う交感神経 系の症状をマスクした り、β遮断作用により 低血糖の回復を遅らせ る。
カルシウム拮抗剤 ベラパミル塩酸塩 ジルチアゼム塩酸塩 等	心不全があらわれるこ	相加的に作用(陰性変 力作用、心刺激伝導抑 制作用、降圧作用)を 増強させる。
クロニジン	クロニジン投与中止後 のリバウンド現象を増 強するおそれがある。 β遮断剤を先に中止し、 クロニジンを徐々に減 量する。	クにアース は α 2 で 人 で で かっと で で かっと
クラスI抗不整脈剤 ジソピラミド プロカインアミド塩 酸塩 アジマリン等 アミオダロン塩酸塩		相加的に作用(心機能 抑制作用)を増強させ る。
麻酔剤 エーテル等	過剰の交感神経抑制を 来すおそれがあるので、 減量するなど注意する。	相加的に作用(交感神 経抑制作用)を増強さ せる。
ジギタリス製剤	心刺激伝導障害(徐脈、 房室ブロック等)があ らわれることがあるの で、心機能に注意する。	相加的に作用(心刺激 伝導抑制作用)を増強 させる。
非ステロイド性抗炎症 剤 インドメタシン等	本剤の降圧作用が減弱することがある。	非ステロイド性抗炎症 剤は、血管拡張作用を 有するプロスタグラン ジンの合成を阻害し、 血圧を上昇させること がある。
降圧作用を有する他の 薬剤	降圧作用を増強することがあるので、減量するなど適切な処置を行うこと。	相加的に降圧作用を増 強させる。
レミフェンタニル塩酸 塩	徐脈、血圧低下等の作 用が増強することがあ るので、減量するなど 注意すること。	能抑制作用)を増強さ
フィンゴリモド塩酸塩	フィンゴリモド塩酸塩 の投与開始時に本剤を 併用すると重度の徐脈 や心ブロックが認めら れることがある。	を引き起こすおそれが

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

11.1 重大な副作用

11.1.1 完全房室ブロック (頻度不明)、心胸比増大 (頻度不明)、心不全 (頻度不明)

11.2 その他の副作用

	0.1~5%未満	0.1%未満	頻度不明
循環器	徐脈	動悸、胸痛	レイノー現象、洞停止、低血圧、心電図異常、房室ブロック
眼		目のちらつき	涙液分泌減少、霧 視(感)
過敏症		蕁麻疹、瘙痒	発疹
精神神経系	ふらふら感、頭痛、 めまい、ぽんやり、 眠気、不眠		うつ状態
消化器	下痢、口渇、悪心、 胃部不快感	胃痛、嘔吐	
肝臓			肝機能障害 (AST、 ALT、Al-P、γ- GTP、LDH上昇等)
呼吸器	呼吸困難		喘息症状
腎臓			BUN上昇
その他	倦怠感、疲労感、 しびれ感	耳鳴、熱感、発汗、 浮腫	尿酸値上昇、中性ス 脂肪上昇、コレス テロール上昇、昇、 血糖、CK上昇、 HDL-コレステロ感、 インポテンス

13. 過量投与

13.1 症状

本剤の過量投与時に予測される症状は、低血圧、徐脈、心不全、 気管支痙攣、房室ブロック、低血糖等である。

13.2 処置

血液透析又は腹膜透析では本剤を十分に除去することはできない。

低血圧: 交感神経刺激作用のあるドパミン、ドブタミン、ノルアドレナリンなどの昇圧剤を投与する。別の β 遮断剤の過量投与例においてグルカゴンが有効であったとの報告がある。

徐脈: アトロビン硫酸塩水和物を投与し、更に必要に応じて β_1 刺激剤であるドブタミンを投与する。迷走神経遮断に対して反応のない場合にはイソプロテレノールを慎重に投与する。それでも効果のみられない場合、経静脈ペースメーカーを考慮する。グルカゴンが有効であったとの報告もある。

急性心不全: 直ちにジギタリス、利尿剤、酸素吸入などの標準的 治療を開始すること。

気管支痙攣: β 2作動薬を用いること。ほかに、アミノフィリンの投与を検討する。

房室ブロック(Ⅱ度又はⅢ度):イソプロテレノール又は心臓ペースメーカーを用いる。

低血糖:ブドウ糖を投与する。

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 単回投与

健康成人、本態性高血圧症患者及び腎機能低下を伴う高血圧症患者に5mgを1回経口投与後の血漿中未変化体の薬物動態パラメータを下表に示す^{1) -3)}。

健康成人 (n=6)	本態性高血圧症患者 (n=5)	腎機能障害 高血圧症患者 (n=6)
11.4 ± 2.2	9.8 ± 0.8	17.0 ± 6.8
5.0 ± 1.9	3.6 ± 0.9	5.7 ± 1.5
12.9 ± 4.7	17.2 ± 7.5	18.8 ± 4.2
232 ± 45	267 ± 118	482 ± 248
	(n=6) 11.4 ± 2.2 5.0 ± 1.9 12.9 ± 4.7	$\begin{array}{ccc} (n=6) & (n=5) \\ \hline 11.4 \pm 2.2 & 9.8 \pm 0.8 \\ \hline 5.0 \pm 1.9 & 3.6 \pm 0.9 \\ \hline 12.9 \pm 4.7 & 17.2 \pm 7.5 \\ \hline \end{array}$

 $(Mean \pm S.D.)$

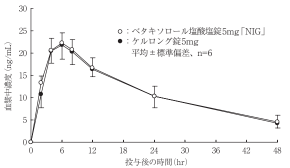
16.1.2 反復投与

腎機能低下を伴う高血圧症患者に5mgを7日間反復経口投与したとき、4日目にほぼ定常状態に達した4)。

16.1.3 生物学的同等性試験

〈ベタキソロール塩酸塩錠5mg「NIG」〉

(1) ベタキソロール塩酸塩錠5mg $\lceil NIG \rceil$ とケルロング錠5mg を、クロスオーバー法によりそれぞれ2錠(ベタキソロール塩酸塩として10mg)健康成人男子に絶食単回経口投与して血漿中未変化体濃度を測定し、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50。



薬物動能パラメータ

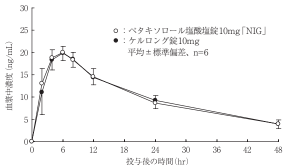
** 10 30 12 / 1 / 1 / 1 / 1 / 1 / 1 / 1 / 1 / 1					
	投与量 (mg)	AUC ₀₄₈ (ng · hr/mL)	Cmax (ng/mL)	Tmax (hr)	T _{1/2} (hr)
ベタキソロール塩酸 塩錠5mg「NIG」	10	548.6 ± 88.3	22.5 ± 2.1	5.7 ± 1.5	19.1 ± 2.8
ケルロング錠 5mg	10	534.9 ± 84.1	22.5 ± 2.8	5.3 ± 1.0	18.7 ± 2.5

(平均 ± 標準偏差、n=6)

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。

〈ベタキソロール塩酸塩錠10mg「NIG」〉

(2) ベタキソロール塩酸塩錠10mg $\lceil NIG \rceil$ とケルロング錠10mg を、クロスオーバー法によりそれぞれ1錠(ベタキソロール塩酸塩として10mg)健康成人男子に絶食単回経口投与して血漿中未変化体濃度を測定し、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5)。



薬物動態パラメータ

	投与量 (mg)	AUC ₀₄₈ (ng·hr/mL)	Cmax (ng/mL)	Tmax (hr)	T _{1/2} (hr)
ベタキソロール塩酸 塩錠10mg「NIG」	10	477.9 ± 55.5	20.0 ± 1.3	5.7 ± 0.8	19.1 ± 2.8
ケルロング錠 10mg	10	480.2 ± 58.7	20.4 ± 1.7	5.7 ± 0.8	18.9 ± 2.4

(平均 ± 標準偏差、n=6)

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。

16.2 吸収

16.2.1 バイオアベイラビリティ

健康成人に $150 \mu g/kg$ を経口及び静脈内投与 $^{\pm 1}$ し、AUC0→48hより求めたバイオアベイラビリティは89%であった $^{6)}$ (外国人データ)。

16.2.2 食事の影響

健康成人に20mgを食前あるいは朝食30分後に経口投与したときでは、最高濃度及び消失半減期に有意な差は認められず、食事の影響はなかった 7 (外国人データ)。

16.3 分布

16.3.1 乳汁中移行

 14 C-ベタキソロール塩酸塩を哺乳ラットに5mg/kg経口投与したときの乳汁中放射能濃度は投与後3時間で最高濃度に達した後、血液中放射能濃度に比べ緩徐に低下した。投与後24時間における乳汁中放射能濃度($0.15\,\mu\,\mathrm{g/g}$)は血液中放射能濃度の約5倍であった 8)。

16.4 代謝

健康成人での主な代謝経路はイソプロピルアミノプロポキシ基の N-脱アルキル化と、シクロプロピルメトキシエチル基のO-脱アルキル化及びこれに続く酸化であった 3 。

16.5 排泄

- **16.5.1** 健康成人に10mg及び20mgを経口投与したとき、72時間後までの尿中排泄率は投与量の $55\sim58\%$ で、そのうち未変化体は $26\sim27\%$ であった $1^{1/3}$ 。
- 16.5.2 本態性高血圧症患者に5mgを経口投与したとき、48時間後までの尿中未変化体排泄率は投与量の約16%であった²⁾。
- 注)成人における本剤の承認された用量は5~20mgを1日1回経口投与である。

18. 薬効薬理

18.1 作用機序

18.1.1 β受容体遮断作用

モルモット摘出心房、麻酔ラットを用いた実験において、イソプロテレノールの陽性変時あるいは変力作用に対し、拮抗作用を示した⁹。

18.1.2 β₁受容体選択性

- (1) モルモットの摘出心房標本及び摘出気管標本を用いた実験において、 β_1 受容体選択性(β_1/β_2 比)は53~55であり、アテノロールの20~32に比べ高かった 9)。
- (2) ラット大脳皮質の β 受容体に対する結合実験において、 β 1受容体に対する親和性は β 2受容体に比し170倍強く、アテノロールの29倍、メトプロロール酒石酸塩の27倍に比べ、高い選択性が認められた 10 。

18.1.3 血管拡張作用

- (1) 本態性高血圧症患者に1日1回経口投与により総末梢血管抵抗の減少傾向を認めた¹¹⁾。
- (2) ラット摘出大動脈標本を用いた実験において、 K^+ 及び Ca^{++} による収縮作用を抑制した $^{12)}$ 。
- (3) ラット、イヌを用いた実験で、直接的な末梢血管拡張作用が認められ^{12) ,13)}、総末梢血管抵抗を減少させた^{14) ,15)}。

18.2 降圧作用

- **18.2.1** 本態性高血圧症患者へ1日1回5~20mg経口投与により、血圧日内リズムに影響を与えることなく、24時間にわたり安定した降圧効果を示した16)。
- 18.2.2 各種実験的高血圧動物(高血圧自然発症ラット、DOCA-食塩高血圧ラット)において、有意な降圧作用を示し、3週間の連続投与によっても耐薬性を生じなかった¹⁷⁾。
- **18.2.3** 腎性高血圧のラット及びイヌにおいて、有意な降圧作用を示した^{13) 17)}。

18.3 抗狭心症作用

- 18.3.1 労作性あるいは労作兼安静狭心症患者に1日1回10mg反復経口投与し、トレッドミル運動負荷試験を行った結果、Rate Pressure Product (RPP) を減少させ、最大運動時間、ST下降(1mm) に至るまでの運動時間に有意な延長が認められた¹⁸⁾。
- 18.3.2 麻酔イヌにおいて静脈内投与により心筋酸素消費量を減少させた¹⁴⁾。

19. 有効成分に関する理化学的知見

一般的名称:ベタキソロール塩酸塩(Betaxolol Hydrochloride) 化学名:(2RS)-1-|4-[2-(Cyclopropylmethoxy)ethyl] phenoxy|-3-[(1-methylethyl)amino] propan-2-ol monohydrochloride

分子式: C₁₈H₂₉NO₃·HCl 分子量: 343.89

融 点:114~117℃ 性 状:白色の結晶又は結晶性の粉末である。水に極めて溶けやすく、メタノール、エタノール(99.5)又は酢酸(100) に溶けやすい。1.0gを水50mLに溶かした液のpHは4.5~ 6.5である。水溶液(1→100)は旋光性を示さない。

化学構造式:

22. 包装

__. 〈ベタキソロール塩酸塩錠5mg「NIG」〉

100錠 [10錠 (PTP) ×10]

〈ベタキソロール塩酸塩錠10mg「NIG」〉

100錠 [10錠 (PTP) ×10]

23. 主要文献

- 1) 中島光好 他:臨床医薬. 1989;5(7):1349-1382
- 2) 橋本隆男 他:臨床医薬. 1990; 6 (Suppl. 4) : 249-260
- 3) 第十八改正日本薬局方 医薬品情報 JPDI2021. じほう: 2021: 693-694
- 4) 高木信嘉 他:臨床医薬. 1990; 6 (Suppl. 4) :261-274
- 5) 社内資料:生物学的同等性試験

- 6) Warrington, S. J. et al.: Br. J. Clin. pharmacol. 1980; 10 (5) : 449-452
- Thiercelin, J. F. et al.: World Rev. Nutr. Diet. 1984; 43: 183-186
- 8)岩本正人 他:薬理と治療. 1990; 18 (Suppl. 7) : 1815-1825 9)別所秀樹 他:応用薬理. 1990; 39 (5) : 521-527
- 10) Tsuchihashi, H. et al.: Jpn. J. pharmacol. 1990; 52 (2): 195-200
- 11) 築山久一郎 他:臨床薬理. 1990;21 (3):649-655
- 12) Bessho, H. et al.: Jpn. J. pharmacol. 1991; 55 (3) : 351-
- 13) 別所秀樹 他:日薬理誌. 1990;95(6):355-360

24. 文献請求先及び問い合わせ先日医工株式会社 お客様サポートセンター 〒930-8583 富山市総曲輪1丁目6番21 TEL (0120) 517-215 FAX (076) 442-8948

26. 製造販売業者等

26.1 製造販売元



26.2 発売元



26.3 販売

武田薬品工業株式会社

大阪市中央区道修町四丁目1番1号