**2025年9月改訂(第3版) *2024年8月改訂(第2版)

> 貯 法:室温保存 有効期間:3年

日本標準商品分類番号

872149(錠 2mg、4mg、8mg、12mg) 872179(錠 2mg、4mg、8mg)

持続性アンジオテンシン II 受容体拮抗剤

カンデサルタン シレキセチル錠 ^{処方箋医薬品注)}

カンデサルダン錠 2mg「ニプロ」 カンデサルタン錠 4mg「ニプロ」 カンデサルタン錠 8mg「ニプロ」 カンデサルタン錠 12mg 「ニプロ」

		錠 2mg	錠 4mg	錠 8mg	錠 12mg
	承認番号	22600AMX01114	22600AMX01115	22600AMX01116	22600AMX01117
	販売開始	2014年12月	2014年12月	2014年12月	2014年12月

注) 注意一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	有効成分	添加剂	削
カンデサルタン錠 2mg「ニプロ」	1 錠中 日本薬局方 カンデサルタン シレキセチル 2mg		
カンデサルタン錠 4mg「ニプロ」	1 錠中 日本薬局方 カンデサルタン シレキセチル 4mg	乳糖水和物、 トウモロコシ デンプン、ヒ ドロキシプロ ピルセルロー	
カンデサルタン錠 8mg「ニプロ」	1 錠中 日本薬局方 カンデサルタン シレキセチル 8mg	ス、ステアリン酸、ステア リン酸でグネ リンウム	黄色
カンデサルタン錠 12mg「ニプロ」	1 錠中 日本薬局方 カンデサルタン シレキセチル 12mg		5号

3.2 製剤の性状

		外形・大きさ		
販 売 名	性状	直径 厚さ 重量 (mm) (mg)		
		識別コード		
カンデサルタン錠	白色~帯黄白	(NP) (2) (2)		
	色の素錠	7.0 2.7 130		
		NP-341		

		外形・大きさ
販 売 名	性状	直径 厚さ 重量 (mm) (mm) (mg)
		識別コード
カンデサルタン錠	白色~帯黄白	RP
4mg「ニプロ」	色の割線入り 素錠	7.0 2.7 130
	7N. J.C	NP-342
カンデサルタン錠	ごくうすいだ	NP 8 -
8mg「ニプロ」	いだい色の割 線入り素錠	7.0 2.7 130
	7777	NP-343
カンデサルタン錠	うすいだいだ	NP 12 -
12mg「ニプロ」	い色の割線入 り素錠	7.0 2.7 130
		NP-345

4. 効能・効果

〈カンデサルタン錠 2mg、4mg、8mg、12mg「ニプロ」〉 〇 高血圧症

〇 腎実質性高血圧症

〈カンデサルタン錠 2mg、4mg、8mg「ニプロ」〉 下記の状態で、アンジオテンシン変換酵素阻害剤の投与 が適切でない場合

○ 慢性心不全(軽症~中等症)

5. 効能・効果に関連する注意 〈慢性心不全〉

- 5.1 アンジオテンシン変換酵素阻害剤投与による前治療 が行われていない患者における本剤の有効性は確認され ておらず、本剤は、アンジオテンシン変換酵素阻害剤か ら切り替えて投与することを原則とする。
- 5.2 アンジオテンシン変換酵素阻害剤の効果が不十分な 患者における本剤の有効性及び安全性、並びにアンジオ テンシン変換酵素阻害剤と本剤を併用した場合の有効性 及び安全性は確認されていない。
- 5.3 NYHA 心機能分類IVの慢性心不全患者に対する本剤 の有用性は確立していない(使用経験が少ない)。

6. 用法・用量

〈高血圧症〉

成人

通常、成人には 1 日 1 回力ンデサルタン シレキセチルとして $4\sim8$ mg 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 $0.05\sim0.3$ mg/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 $2\sim8$ mg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。

〈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2mgから経口投与を開始し、必要に応じ8mgまで増量する。

〈慢性心不全〉

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4mgから経口投与を開始し、必要に応じ8mgまで増量できる。なお、原則として、アンジオテンシン変換酵素阻害剤以外による基礎治療は継続すること。

7. 用法・用量に関連する注意

〈高血圧症〉

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〉

投与開始時の収縮期血圧が 120mmHg 未満の患者、腎障害を伴う患者、利尿剤を併用している患者、心不全の重症度の高い患者には、2mg/日から投与を開始すること。2mg/日投与は、低血圧関連の副作用に対する忍容性を確認する目的であるので 4 週間を超えて行わないこと。

本剤の投与により、一過性の急激な血圧低下を起こす場合があるので、初回投与時、及び 4mg/日、8mg/日への増量時には、血圧等の観察を十分に行うこと。[9.1.3、9.1.4、9.1.7、9.1.8、9.2.1、9.2.2、10.2 参照]

8. 重要な基本的注意

〈効能共通〉

- 8.1 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。
- 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高度な血圧低下を起こす可能性がある。

〈慢性心不全〉

8.3 通常、ジギタリス製剤、利尿剤等と併用する。なお、 本剤の単独投与での有用性は確立していない。

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、使用は 避けること。腎血流量の減少や糸球体ろ過圧の低下に 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、使用は避けること。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 厳重な減塩療法中の患者

〈高血圧症〉

少量より開始し、増量する場合は血圧、腎機能及び患者の状態を十分に観察しながら徐々に行うこと。まれに血圧が急激に低下し、ショック、失神、一過性の意識消失や腎機能の低下を起こすおそれがある。[11.1.2 参照]

〈慢性心不全〉

血圧、腎機能、貧血の指標(ヘモグロビン等)及び患者の 状態を十分に観察しながら投与を開始し、慎重に増量す ること。急激な血圧低下、腎機能低下あるいは貧血を起 こすおそれがある。[7.、11.1.2 参照]

9.1.4 低ナトリウム血症の患者

〈高血圧症〉

少量から開始し、増量する場合は血圧、腎機能及び患者の状態を十分に観察しながら徐々に行うこと。まれに血圧が急激に低下し、ショック、失神、一過性の意識消失や腎機能の低下を起こすおそれがある。[11.1.2 参照]

〈慢性心不全〉

血圧、腎機能、貧血の指標(ヘモグロビン等)及び患者の状態を十分に観察しながら投与を開始し、慎重に増量すること。急激な血圧低下、腎機能低下あるいは貧血を起こすおそれがある。[7.、11.1.2 参照]

9.1.5 心不全の患者

〈高血圧症〉

少量より開始し、増量する場合は血圧、腎機能及び患者の状態を十分に観察しながら徐々に行うこと。まれに血圧が急激に低下し、ショック、失神、一過性の意識消失や腎機能の低下を起こすおそれがある。[11.1.2 参照]

9.1.6 大動脈弁狭窄症又は閉塞性肥大型心筋症のある患者 〈慢性心不全〉

過度の血圧低下を来すと、症状が悪化するおそれがある。[11.1.2 参照]

9.1.7 低血圧の患者

〈慢性心不全〉

血圧、腎機能、貧血の指標(ヘモグロビン等)及び患者の 状態を十分に観察しながら投与を開始し、慎重に増量す ること。急激な血圧低下、腎機能低下あるいは貧血を起 こすおそれがある。[7.、11.1.2 参照]

9.1.8 NYHA 心機能分類Ⅲ等の比較的重症度の高い慢性 心不全患者

〈慢性心不全〉

血圧、腎機能、貧血の指標(ヘモグロビン等)及び患者の状態を十分に観察しながら投与を開始し、慎重に増量すること。急激な血圧低下、腎機能低下あるいは貧血を起こすおそれがある。[7.、11.1.2 参照]

9.1.9 薬剤過敏症の既往歴のある患者

9.2 腎機能障害患者

9.2.1 腎障害のある患者

〈高血圧症〉

少量より開始し、増量する場合は血圧、腎機能及び患者の状態を十分に観察しながら徐々に行うこと。まれに血圧が急激に低下し、ショック、失神、一過性の意識消失や腎機能の低下を起こすおそれがある。[9.7.3、11.1.2 参照]

〈慢性心不全〉

血圧、腎機能、貧血の指標(ヘモグロビン等)及び患者の 状態を十分に観察しながら投与を開始し、慎重に増量す ること。急激な血圧低下、腎機能低下あるいは貧血を起 こすおそれがある。

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。[7.、11.1.2 参照]

9.2.2 血液透析中の患者

〈高血圧症〉

少量より開始し、増量する場合は血圧及び患者の状態を十分に観察しながら徐々に行うこと。まれに血圧が急激に低下し、ショック、失神、一過性の意識消失を起こすおそれがある。[11.1.2 参照]

〈慢性心不全〉

血圧、貧血の指標(ヘモグロビン等)及び患者の状態を十分に観察しながら投与を開始し、慎重に増量すること。 急激な血圧低下あるいは貧血を起こすおそれがある。 [7.、11.1.2 参照]

9.3 肝機能障害患者

少量から投与を開始するなど慎重に投与すること。肝機能が悪化するおそれがある。また、活性代謝物カンデサルタンのクリアランスが低下することが推定されている。[16.1.2 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 $^{1)-2}$ 。

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。妊娠中期及び末期にアンジオテンシンⅡ受容体拮抗剤又はアンジオテンシン変換酵素阻害剤を投与された患者で羊水過少症、胎児・新生児の死亡、新生児の低血圧、腎不全、高カリウム血症、頭蓋の形成不全及び羊水過少症によると推測される四肢の拘縮、頭蓋顔面の変形、肺の低形成等があらわれたとの報告がある。[2.2、9.4.1 参照]

9.6 授乳婦

授乳しないことが望ましい。ラットの周産期及び授乳期に本剤を強制経口投与すると、10mg/kg/日以上の群で出生児に水腎症の発生増加が認められている³⁾。なお、ラットの妊娠末期のみ、あるいは授乳期のみに本剤を投与した場合、いずれも300mg/kg/日で出生児に水腎症の増加が認められている。

9.7 小児等

- 9.7.1 低出生体重児、新生児又は乳児(1 歳未満)を対象とした有効性及び安全性を指標とした臨床試験は実施していない。
- 9.7.2 糸球体ろ過量(GFR)が 30mL/min/1.73m² 未満の小 児等を対象とした有効性及び安全性を指標とした臨床試 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

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。

10. 相互作用

10.1 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
アリスキレンフトル酸塩 フ病 は フット を は ファック スキック で は で は かった で は かった が ま が は かった で が ま かった で で で で で で で で で で で で で で で で で で で		,

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
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 エプレレノン カリウム補給剤 [9.7.3 参照]	血清カリウム値が 上昇することがあ る。	本剤のアルドステロン分泌抑制作用によりカガリウム財産の変化が増強する。 を検しているでは、 を使因子:特に腎機能障害のある。 機能障害のある。 機能
利尿剤 フロセミド トリクロルメチ アジド等 [11.1.2 参照]	利尿剤で治療を受けている場合のは、利尿剤を患者を受する場合のはないでは、必要をはないがある。ないでは、必要をはないがある。と、必要をは、必要をは、必要をは、必要をは、必要をは、必要をは、必要をは、必要をは	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
アリスキレンフマ ル酸塩 [9.7.3 参照]	腎機能に 原性 原性 原性 原性 原性 原性 原性 所述 所述 所述 所述 所述 所述 所述 の所述 の所述	テンシン系阻害作 用が増強される可

	I	
薬剤名等	臨床症状・措置方法	機序・危険因子
アンジオテンシン 変換酵素阻害剤 [9.7.3 参照]	腎機能障害、高力 リウム血症及び低 血圧を起こすおそ れがある。	レニン-アンジオ テンシン系阻害作 用が増強される可 能性がある。
リチウム	リチウム中毒が報 告されている。	腎尿細管における リチウムの再吸収 が促進される。
次の薬剤により併 用治療されている 場合 (1)アンジ換 阻害剤 (2)ループリカ の の の の の の の の の の の の の の の の の の の	慢性心では、一般では、一般では、一般では、一般では、一般では、一般では、一般では、一般	(1)レンシー (1)レンシー 作用性性尿 に立い地が が効し にでいるでる にでいる にでいる にのも、 でる活る 利いといる にのままが でる活る 利のは にのままが でのは にのままが でのまでが でのまでが でのまでが でのまが でのが でのまが でのが でのまが でのが でのが でのなが でのまが でのなが でのなが でのなが でのが でのなが でのなが でのな
非ステロイド性消 炎鎮痛剤 (NSAIDs) インドメタシ ン等	降圧作用が減弱することがある。	非ステロイド性消 炎鎮痛剤は血管拡 張作用を有するプロスタグランジラ の合成を阻等に とから、降圧作 用を減弱さと考え になっている。
	腎障害のある患者 では、さらに腎機 能が悪化するおそ れがある。	非ステロイド性消 炎鎮痛剤のプロス 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 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 血管性浮腫(頻度不明)

顔面、口唇、舌、咽・喉頭等の腫脹を症状とする血管性浮腫 があらわれることがある。また、腹痛、嘔気、嘔吐、下痢等 を伴う腸管血管性浮腫があらわれることがある。

11.1.2 ショック(頻度不明)、**失神、意識消失**(頻度不明。ただし 慢性心不全の場合 0.1~5%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。[9.1.3-9.1.8、9.2.1、9.2.2、10.2 参照]

11.1.3 急性腎障害(頻度不明。ただし慢性心不全の場合は 0.1~5%未満)

11.1.4 高カリウム血症(頻度不明)

11.1.5 肝機能障害、黄疸(頻度不明)

AST、ALT、 γ -GTP の上昇等の肝機能障害があらわれることがある。

11.1.6 無顆粒球症(頻度不明)

11.1.7 横紋筋融解症(頻度不明)

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。

11.1.8 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。

11.1.9 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すること。糖尿病治 療中の患者であらわれやすい。

11.2 その他の副作用

〈高血圧症〉

	(10,10,10,10,10,10,10,10,10,10,10,10,10,1			
		0.1~5%未満	0.1%未満	頻度不明
	過敏症	発疹、湿疹、蕁麻疹、 そう痒、光線過敏症		
	循環器	めまい、ふらつき、 立ちくらみ、動悸、 ほてり	期外収縮、心房 細動	
	精神神経系	頭痛、頭重感、不眠、 眠気、舌のしびれ感	四肢のしびれ感	
	消化器	悪心、嘔吐、食欲不振、胃部不快感、心 窩部痛、下痢、口内炎	味覚異常	
	肝臓	AST 、ALT 、Al-P 、 LDH、γ-GTP の上昇		
	血液	貧血、白血球減少、 白血球増多、好酸球 増多、血小板減少		
	腎臓	BUN、クレアチニン の上昇、蛋白尿		
*	その他	倦怠感、脱尿の 力、尿尿 力、尿尿 力、尿尿 力、溶腫、 上 以 、 、 、 、 、 、 、 、 、 、 、 、 、 、 、 、 、	症、腰背部痛、筋	
	/IB Id . > A \			

〈慢性心不全〉

慢性心不全例では高血圧例に比べ立ちくらみ、ふらつき、低血圧、腎機能異常及び貧血等があらわれやすく、血圧、腎機能及び貧血の指標(ヘモグロビン等)に留意すること。なお、高血圧症の場合の副作用にも注意が必要である。

同皿圧定り物目の間下用にも住息が必安しのる。					
	5%以上	0.1~5%未満	頻度不明		
過敏症		発疹、そう痒			
循環器	立ちくらみ、低血 圧、ふらつき	めまい、徐脈、動悸、 期外収縮、ほてり			
精神神経系		頭痛、眠気、不眠、 頭重感、しびれ感			
消化器		悪心、心窩部痛、便 秘、胃潰瘍、口渇、 味覚異常、嘔吐、食 欲不振、胃部不快感			
肝臓	γ-GTP 上昇	ALT、AST、LDH、 Al-P の上昇			
血液	貧血	白血球減少、好酸球 增多、白血球增多、 血小板減少			
腎臓	BUN、クレアチニ ンの上昇	蛋白尿			

		5%以上	0.1~5%未満	頻度不明
*	その他	昇、血中尿酸上	倦怠感、脱力感、咳、 浮腫、視覚異常、総 コレステロール上 昇、低ナトリウム血 症、血清総タンパク 減少	関節痛

14. 適用上の注意

14.1 薬剤交付時の注意

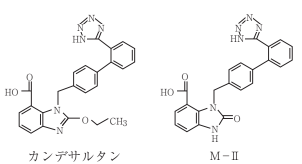
PTP 包装の薬剤は PTP シートから取り出して服用するよう指導すること。 PTP シートの誤飲により、硬い鋭角部が食道粘膜へ刺入し、更には穿孔をおこして縦隔洞炎等の重篤な合併症を併発することがある。

16. 薬物動態

16.1 血中濃度

16.1.1 反復投与

本態性高血圧症患者 8 例(38~68 歳)に、1 日 1 回 4mg を朝食後に初回投与し、さらに 1 日休薬後連日 7 日間反復投与した時、いずれも血中には活性代謝物のカンデサルタン及び非活性代謝物 M-II が検出されるが、未変化体はほとんど検出されない。1 日目(初回投与後)及び 9 日目(7 日間反復投与後)のカンデサルタンの血中濃度は投与 4~6 時間後にピークに達した後、徐々に低下する 4)。



測定 物質	投与日	C _{max} (ng/mL)	T _{max} (h)	AUC _{0~30h} (ng•h/mL)	$T_{1/2} \alpha$ (h)	T _{1/2} β (h)
カンデサ	1日目	55.1 ±19.9	5.0 ±1.1	428 ±91 ^{b)}	2.2 ±1.4	9.5 ±5.1
ルタン	9日目	55.7 ±14.1	4.5 ±1.3	509 ±151	2.0 ±0.7	11.2 ±7.2
МП	1日目	8.3 ±2.7	8.0 ±1.9	136 ±48 ^{b)}	_	8.9 ±2.6 ^{a)}
M- II	9日目	10.9 ±3.4	6.8 ±1.5	197 ±64	_	13.7 ±6.1 a)

(平均值 ±標準偏差、n=8)

a) コンパートメントモデルにより推定した。

b) n=7

16.1.2 血中カンデサルタン濃度測定値を用いた Population Pharmacokinetics (PPK) 解析

健康成人男子延べ 168 例、本態性高血圧症及び高齢本態性高血圧症患者延べ 30 例、腎障害を伴う高血圧症患者 18 例、肝障害を伴う高血圧症患者 8 例、計 224 例から得られた 2,886 時点の血中カンデサルタン濃度測定値を用いて、性、年齢、体重、肝機能指標(AST、ALT)、腎機能指標(血清クレアチニン、BUN)、血中アルブミン値及び高血圧の有無とカンデサルタンのクリアランス、分布容積、相対的バイオアベイラビリティとの関連性を検討した結果、肝障害患者(AST 値>40 又はALT 値>35)におけるクリアランスが 45%低下することが推定されている5)。[9.3 参照]

16.1.3 生物学的同等性試験

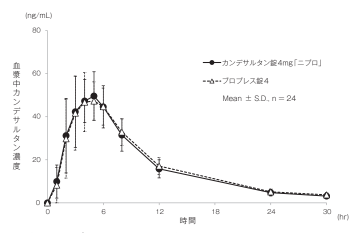
〈カンデサルタン錠 4mg「ニプロ」〉

カンデサルタン錠 4 mg「二プロ」とブロプレス錠 4 のそれぞれ 1 錠(カンデサルタン シレキセチルとして 4 mg)を、クロスオーバー法により健康成人男子に絶食単回経口投与して血漿中カンデサルタン濃度を測定した。得られた薬物動態パラメータ ($AUC_{0\rightarrow 30hr}$ 、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 6 。

薬物動態パラメータ

	判定パラ	ラメータ	参考パラ	ラメータ
	AUC _{0→30hr} (ng•hr/mL)	Cmax (ng/mL)	Tmax (hr)	t _{1/2} (hr)
カンデサルタン錠	520.4	53.67	4.46	7.41
4mg「ニプロ」	±101.7	±12.82	±0.93	±1.26
ブロプレス錠 4	534.3	51.13	4.50	7.44
	±108.7	±13.27	±1.02	±1.27

(Mean \pm S.D., n=24)



血漿中カンデサルタン濃度推移

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。

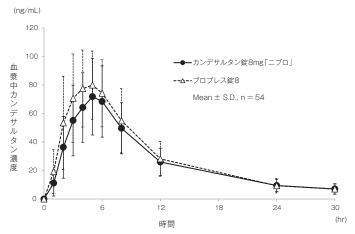
〈カンデサルタン錠 8mg「ニプロ」〉

カンデサルタン錠 8mg[-プロ]とブロプレス錠 8 のそれぞれ 1 錠(カンデサルタン シレキセチルとして 8mg)を、クロスオーバー法により健康成人男子に絶食単回経口投与して血漿中カンデサルタン濃度を測定した。得られた薬物動態パラメータ $(AUC_{0\rightarrow 30hr}, Cmax)$ 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 7 。

薬物動態パラメータ

	判定パラメータ		参考パラメータ	
	AUC _{0→30hr} (ng•hr/mL)	Cmax (ng/mL)	Tmax (hr)	t _{1/2} (hr)
カンデサルタン錠	804.0	76.5	4.59	9.51
8mg「ニプロ」	±250.8	±27.3	±0.98	±4.11
ブロプレス錠8	906.9	88.1	4.56	8.21
	±302.9	±28.7	±1.25	±2.34

(Mean \pm S.D., n=54)



血漿中カンデサルタン濃度推移

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。

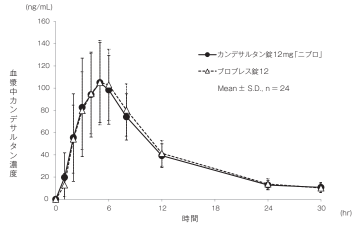
〈カンデサルタン錠 12mg「ニプロ」〉

カンデサルタン錠 12mg「ニプロ」とブロプレス錠 12 のそれ ぞれ 1 錠(カンデサルタン シレキセチルとして 12mg)を、ク ロスオーバー法により健康成人男子に絶食単回経口投与して 血漿中カンデサルタン濃度を測定した。得られた薬物動態パ ラメータ(AUC_{0→30hr}、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)~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8)。

薬物動態パラメータ	7
如今パニューカ	

214 14427					
	判定パラメータ		参考パラメータ		
	AUC _{0→30hr} (ng•hr/mL)	Cmax (ng/mL)	Tmax (hr)	t _{1/2} (hr)	
カンデサルタン錠 12mg「ニプロ」	1188.0 ±292.9	114.9 ±37.7	4.58 ±1.21	8.68 ±3.16	
ブロプレス錠 12	1226.8 ±294.4	114.5 ±37.2	5.08 ±1.06	8.36 ±2.95	

(Mean \pm S.D., n=24)



血漿中カンデサルタン濃度推移

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。

16.3 分布

「14C]カンデサルタンをヒトの血清、4%ヒト血清アルブミン 溶液に添加した時の蛋白結合率は、ともに 99%以上である 9) (in vitro).

16.4 代謝

カンデサルタン シレキセチルはカルボキシルエステラーゼに より活性代謝物カンデサルタンに代謝され、さらに一部が CYP2C9 により非活性代謝物 M-II に代謝されるが、本態性高 血圧症患者にカンデサルタン シレキセチルを投与したときの M-Ⅱの血中濃度及び尿中排泄率はカンデサルタンの血中濃度 及び尿中排泄率に比べ低く、CYP2C9 の遺伝的多型による力 ンデサルタンの血中濃度への影響は少ないと考えられる5)。 また、カンデサルタンは CYP1A1、1A2、2A6、2B6、2C8、 2C9、2C19、2D6、2E1、3A4の代謝活性を阻害しない10) (in vitro).

16.5 排泄

本態性高血圧症患者(38~68歳)8例、高齢本態性高血圧症患 者(65~70歳)6例、腎障害を伴う高血圧症患者 18例、肝障 害を伴う高血圧症患者 8 例に 1 日 1 回 4mg を朝食後に初回 投与し、さらに1日休薬後連日7日間反復投与した時、いず れも尿中には未変化体は検出されず、活性代謝物のカンデサ ルタン及び非活性代謝物 M-Ⅱが排泄される。投与 24 時間ま での尿中カンデサルタン及び M-Ⅱの総排泄率は本態性高血圧 症患者で11~12%、高齢本態性高血圧症患者では10~12%、 肝障害を伴う高血圧症患者で約10~11%であり、ほとんど差 は認めない。腎障害を伴う高血圧症患者の尿中排泄率は、血 清クレアチニン 3.0mg/dL 以上の患者では 1 日目 1.1%、9 日 目 1.8%で、血清クレアチニン 1.5mg/dL 未満の腎機能正常例 では1日目6.8%、9日目9.3%であった。

以上の反復投与時の血中濃度、尿中排泄率からみて、本態性 高血圧症患者、高齢本態性高血圧症患者、肝障害を伴う高血 圧症患者及び腎障害を伴う高血圧症患者ともに蓄積性は認め られないと考えられる4,11)-13)。

16.6 特定の背景を有する患者

16.6.1 腎障害患者

腎障害(血清クレアチニン: 0.6~3.6mg/dL)を伴う高血圧症 患者 18 例に 1 日 1 回 4mg を朝食後に初回投与し、さらに 1 日休薬後連日7日間反復投与した場合、血中濃度は本態性高 血圧症患者の場合とほとんど差は認められない12)。

16.6.2 肝障害患者

肝障害(ICG_{R15}: 15.0~28.0%)を伴う高血圧症患者 8 例に 1 日1回4mgを朝食後に初回投与し、さらに1日休薬後連日 7日間反復投与した場合、血中濃度は本態性高血圧症患者の 場合とほとんど差は認められない13)。

16.6.3 高齢者

高齢本態性高血圧症患者(65~70歳)6例に1日1回4mgを 朝食後に初回投与し、さらに1日休薬後連日7日間反復投与 した場合、血中濃度は本態性高血圧症患者の場合とほとんど 差は認められない11)。

16.7 薬物相互作用

メチルジゴキシン使用中の慢性心不全患者(54~74歳)5例に カンデサルタン シレキセチル錠 1 日 1 回 4mg を朝食後に初 回投与し、さらに1日休薬後連日7日間反復投与した時にお いても、血中ジゴキシン濃度はカンデサルタン シレキセチル 錠非投与時に比較して増加は認められない。また、カンデサ ルタンの血中濃度は本態性高血圧症患者にカンデサルタン シ レキセチル錠を単独投与した場合とほとんど差は認められな () 14), 15)

16.8 その他

カンデサルタン錠 2mg「ニプロ」は、カンデサルタン錠 4mg「ニ プロ」を標準製剤としたとき、溶出挙動が同等と判断され、生 物学的に同等とみなされた16)。

17. 臨床成績

17.1 有効性及び安全性に関する試験

〈高血圧症〉

17.1.1 国内臨床試験

高血圧症、腎実質性高血圧症の各患者を対象に、1日1回2~12mgを一般臨床試験では3日~24週間、二重盲検比較試験では12週間、長期投与試験では24~52週間、腎障害を伴う高血圧症及び重症高血圧症における試験では2~8週間、経口投与した臨床試験において、降圧効果が評価された高血圧症のタイプ別有効率は次表のとおりである17,30。

高血圧症のタイプ	有効率(「下降」**の率)		
同皿圧症のタイプ	「判定不能」を含む	「判定不能」を除く	
本態性高血圧症 (軽・中等症)	72.6%(606/835)	78.1%(606/776)	
重症高血圧症	77.5%(31/40)	83.8%(31/37)	
腎障害を伴う高血圧症	63.4%(26/41)	72.2%(26/36)	
腎実質性高血圧症	66.7%(22/33)	73.3%(22/30)	
合 計	72.4%(663/916)	78.1%(663/849)	

※収縮期血圧(-20mmHg 以上)及び拡張期血圧(-10mmHg 以上)を満たす場合、平均血圧(-13mmHg 以上)を満たす場合、あるいは、下降傾向であっても、150/90mmHg 未満(ただし、腎障害を伴う高血圧症の入院患者では、140/85mmHg 未満)に降圧した場合

なお、本態性高血圧症患者を対象とした二重盲検比較試験の 結果、カンデサルタン シレキセチルの有用性が認められてい る。

〈慢性心不全〉

17.1.2 国内第Ⅲ相試験

慢性心不全の患者を対象に、カンデサルタン シレキセチル錠 1日1回 4mg を 2~4週間投与し、その後1日1回 8mg を 24週間投与した二重盲検比較試験(プラセボ対照)の結果、アンジオテンシン変換酵素阻害剤で治療されているか、あるいは治療されたことがある患者に対しアンジオテンシン変換酵素阻害剤に替えてカンデサルタン シレキセチル錠又はプラセボを投与した場合の「心不全症状の明らかな悪化」※の発現はカンデサルタン シレキセチル投与群 4.6%(3/65例)であり、プラセボ群 30.3%(23/76例)に比べ有意に抑制され、カンデサルタン シレキセチル錠の有用性が認められている。なお、上記試験では、ジギタリス製剤(52%)、利尿剤(83%)等が併用されている。

※心不全症状の悪化により入院・加療を要する場合、あるいは、心不全治療剤(強心剤、利尿剤、不整脈用剤、アンジオテンシン変換酵素阻害剤以外の血管拡張剤)の追加・増量処置を行い、約2週間後以降も同様の処置を継続する場合など主治医が悪化と判断した場合

カンデサルタン シレキセチル投与群において 58.9%、プラセボ投与群において 51.0%に臨床検査値の異常を含む副作用がみられた。また、心不全の悪化に伴わない心血管系のイベントがカンデサルタン シレキセチル群に 4 例(心室細動、意識喪失、一過性意識障害、脳梗塞)、プラセボ群に 2 例(再狭窄部への PTCA 施行、脳梗塞)、重篤な副作用がカンデサルタンシレキセチル群で 2 例(急性腎障害、胃潰瘍)、プラセボ群で 1 例(十二指腸潰瘍) みられた。このうちカンデサルタンシレキセチル群でみられた心室細動、脳梗塞の転帰として死亡が確認された 31)、32)。

18. 薬効薬理

18.1 作用機序

カンデサルタン シレキセチルの降圧作用は、生体内で吸収過程において速やかに加水分解され活性代謝物カンデサルタンとなり、主に血管平滑筋のアンジオテンシン Π タイプ 1 (AT_1) 受容体においてアンジオテンシン Π と拮抗し、その強力な血管収縮作用を抑制することによって生ずる末梢血管抵抗の低下による。さらに、 AT_1 受容体を介した副腎でのアルドステロン遊離に対する抑制作用も降圧作用に一部関与していると考えられる 33 - 36 (in vitro, in vivo(ラット))。

18.2 レニン-アンジオテンシン系に及ぼす影響

高血圧症患者 74 例(本態性高血圧症 56 例、腎障害を伴う高血圧症患者 18 例)を対象に、カンデサルタン シレキセチル錠 1 日 1 回 $1\sim12$ mg の反復投与試験の結果、血漿レニン活性、血漿アンジオテンシン I 濃度及び血漿アンジオテンシン I 濃度の上昇がみられている4(、11)、12(、18)、19(。

18.3 心血行動態、腎機能及び脳血流量に及ぼす影響

本態性高血圧症患者 10 例を対象に、カンデサルタン シレキセチル錠 1 日 1 回 2~8mg の反復投与の結果、収縮期血圧、拡張期血圧の低下、左室心筋重量、末梢血管抵抗の減少がみられた他には、心拍出量、左室駆出分画等の心機能値には影響がみられない。本態性高血圧症患者 11 例にカンデサルタンシレキセチル錠 1 日 1 回 2~8mg の反復投与の結果、降圧時にも腎血管抵抗、腎血流量、糸球体濾過値に影響はみられず、脳血管障害を有する本態性高血圧症患者 15 例に、カンデサルタンシレキセチル錠 1 日 1 回 2~8mg の反復投与の結果、降圧時にも脳血流量に影響はみられない³⁷⁾⁻³⁹⁾。

18.4 慢性心不全患者の心血行動態等に及ぼす影響

慢性心不全の患者を対象に、カンデサルタンシレキセチル錠1日1回4mgを2~4週間投与し、その後1日1回8mgを24週間投与した二重盲検比較試験(プラセボ対照)の結果、アンジオテンシン変換酵素阻害剤で治療されているか、あるいは治療されたことがある患者に対しアンジオテンシン変換酵素阻害剤に替えてカンデサルタンシレキセチル又はプラセボを投与した場合、カンデサルタンシレキセチル投与群でカンデサルタンシレキセチル投与前に比し駆出分画の有意な増加及び心胸郭比の有意な減少がみられている。また、カンデサルタンシレキセチル投与群でプラセボ投与群に比し駆出分画の有意な増加及び心胸郭比の有意な減少がみられている31)、40)。

19. 有効成分に関する理化学的知見

一般名:カンデサルタン シレキセチル(Candesartan

Cilexetil)

化学名: (1 RS)-1-(Cyclohexyloxycarbonyloxy)ethyl 2-ethoxy-

 $1-\{[2'-(1H-tetrazol-5-yl)biphenyl-4-yl]methyl\}-1H-$

benzimidazole-7-carboxylate

分子式: C₃₃H₃₄N₆O₆ 分子量: 610.66

構造式:

- 性 状:・白色の結晶又は結晶性の粉末である。
 - ・酢酸(100)にやや溶けやすく、メタノールにやや溶けにくく、エタノール(99.5)に溶けにくく、水にほとんど溶けない。
 - ・メタノール溶液(1→100)は旋光性を示さない。
 - ・結晶多形が認められる。

22. 包装

〈カンデサルタン錠 2mg「ニプロ」〉

100 錠[10 錠(PTP)×10]

〈カンデサルタン錠 4mg「ニプロ」〉

100 錠[10 錠(PTP)×10]

500 錠[10 錠(PTP)×50]

500 錠[瓶、バラ]

〈カンデサルタン錠 8mg「ニプロ」〉

100 錠[10 錠(PTP)×10]

500 錠[10 錠(PTP)×50]

500 錠[瓶、バラ]

〈カンデサルタン錠 12mg「ニプロ」〉

100 錠[10 錠(PTP)×10]

500 錠[10 錠(PTP)×50]

23. 主要文献

- 1)阿部真也 他:周産期医学. 2017;47:1353-1355 (L20230078)
- 2) 齊藤大祐 他: 鹿児島産科婦人科学会雑誌. 2021; 29: 49-54(L20230079)
- 3)大島洋次郎 他:薬理と治療. 1996; 24: S875-S888 (L20220498)
- 4)鈴木 伸他:臨床医薬. 1996;12:2413-2428 (L20200710)
- 5)第十八改正日本薬局方解説書. 2021: C-1455-C-1461 (L20230593)
- 6) 社内資料: 生物学的同等性試験(錠 4mg)
- 7) 社内資料: 生物学的同等性試験(錠 8mg)
- 8) 社内資料: 生物学的同等性試験(錠 12mg)
- 9)近藤孝浩 他:薬理と治療. 1996; 24(Suppl 6): S915-S943(L20230594)
- 10)代謝(ユニシア配合錠: 2010年4月16日承認、 CTD2.7.2.3) (L20230595)
- 11)青井 渉:臨床医薬. 1996; 12:2429-2441 (L20200711)
- 12) 藤島正敏 他:臨床医薬. 1996; 12:3333-3352 (L20200712)
- 13)梶原英二 他:臨床医薬. 1996; 12: 3353-3368 (L20220499)
- 14) 安保泰宏 他:新薬と臨牀. 1996; 45:1662-1668 (L20220500)
- 15) 慢性心不全患者を対象とした薬物動態及びジギタリスとの薬物相互作用(ブロプレス錠:2005年10月11日承認、申請資料概要へ.1.(1).1))(L20230596)
- 16) 社内資料: 生物学的同等性試験(錠 2mg)
- 17)藤原久義 他:臨床医薬. 1996; 12:3281-3297 (L20220501)
- 18) 荒川規矩男 他:臨床医薬. 1996; 12:2195-2211 (L20200713)
- 19) 荒川正昭 他:臨床医薬. 1996; 12:2267-2296 (L20200714)
- 20) 荒川規矩男 他:臨床医薬. 1996; 12:2213-2230 (L20220502)
- 21) 荒川規矩男 他:臨床医薬. 1998;14:2765-2800 (L20220503)

- 22)猿田享男 他:臨床医薬. 1996; 12:2297-2322 (L20220504)
- 23)飯村 攻他:臨床医薬. 1996; 12:2323-2341 (L20220505)
- 24) 藤島正敏 他:臨床医薬. 1996; 12:2343-2371 (L20220506)
- 25)阿部圭志 他:臨床医薬. 1996; 12:2373-2392 (L20220507)
- 26) 阿部圭志 他:臨床医薬. 1996; 12:2393-2411 (L20220508)
- 27) 荒川規矩男 他:臨床医薬. 1998; 14:871-918 (L20220509)
- 28) 梶山梧朗 他:臨床医薬. 1996; 12:3299-3317 (L20220510)
- 29)荻原俊男 他:臨床医薬. 1996;12:3211-3228 (L20220511)
- 30) 柊山幸志郎 他:臨床医薬. 1996; 12:3229-3264 (L20220512)
- 31)第Ⅲ相二重盲検比較試験(ブロプレス錠:2005年 10月11日承認、申請資料概要ト.1.(3)) (L20230597)
- 32)安全性のまとめ(ブロプレス錠: 2005 年 10 月 11 日承認、申請資料概要ト.2.(2))(L20230598)
- 33)第十八改正日本薬局方解説書. 2021: C-1466-C-1474 (L20230599)
- 34)野田昌邦 他:薬理と治療. 1996; 24:2215-2220 (L20200706)
- 35)柴生田由美子他:薬理と治療. 1996; 24:2207-2213 (L20200707)
- 36) Wada T. et al.: Eur. J. Pharmacol. 1994; 253: 27-34 (L20200708)
- 37)三ツ浪健一他:新薬と臨牀. 1996; 45:1655-1661 (L20220513)
- 38)伊勢拓之 他:臨床医薬. 1996; 12: 3265-3280 (L20220514)
- 39)田川皓一 他:臨床医薬. 1996;12:3319-3331 (L20220515)
- 40)有効性のまとめ(ブロプレス錠: 2005 年 10 月 11 日承認、申請資料概要ト.2.(1))(L20230600)

24. 文献請求先及び問い合わせ先

ニプロ株式会社 医薬品情報室 〒 566-8510 大阪府摂津市千里丘新町 3 番 26 号 TEL 0120-226-898 FAX 050-3535-8939

26. 製造販売業者等 26.1 製造販売元



大阪府摂津市千里丘新町3番26号