

** 2025年9月改訂（第3版）
 * 2024年9月改訂（第2版）

日本標準商品分類番号
 872144、872179

貯法：室温保存
 有効期間：3年

	承認番号	販売開始
錠 2.5mg	22200AMX00521000	2010 年 11 月
錠 5mg	22200AMX00522000	2010 年 11 月
錠 10mg	22200AMX00523000	2010 年 11 月

持続性アンジオテンシン変換酵素阻害剤
 日本薬局方 エナラプリルマレイン酸塩錠
 エナラプリルマレイン酸塩錠2.5mg「JG」
 エナラプリルマレイン酸塩錠5mg「JG」
 エナラプリルマレイン酸塩錠10mg「JG」
 Enalapril Maleate Tablets

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. 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 血管性浮腫の既往歴のある患者（アンジオテンシン変換酵素阻害剤等の薬剤による血管性浮腫、遺伝性血管性浮腫、後天性血管性浮腫、特発性血管性浮腫等）[高度の呼吸困難を伴う血管性浮腫を発現することがある。]

2.3 デキストラン硫酸固定化セルロース、トリプトファン固定化ポリビニルアルコール又はポリエチレンテレフタレートを用いた吸着器によるアフエーシスを施行中の患者[10.1 参照]

2.4 アクリロニトリルメタリルスルホン酸ナトリウム膜（AN69）を用いた血液透析施行中の患者[10.1、13.2 参照]

2.5 妊婦又は妊娠している可能性のある女性[9.5 参照]

2.6 アリスキレン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]

2.7 アンジオテンシン受容体ネプリライシン阻害薬（サクビトリルバルサルタンナトリウム水和物）を投与中の患者、あるいは投与中止から 36 時間以内の患者[10.1 参照]
- | 販売名 | 色・剤形 | 外形・大きさ・重量 | | | 識別コード |
|------------------------|---------------------|--|--|--|--------|
| エナラプリルマレイン酸塩錠 5mg「JG」 | 片面 2 分割線入りのうすい桃色の素錠 | 表面 | 裏面 | 側面 | JG E34 |
| | |  |  |  | |
| | | 直径 6.5mm | 厚さ 2.3mm | 重量 100mg | |
| エナラプリルマレイン酸塩錠 10mg「JG」 | うすい桃色で円形の分割線入裸錠 | 表面 | 裏面 | 側面 | JG E35 |
| | |  |  |  | |
| | | 直径 8.0mm | 厚さ 3.2mm | 重量 200mg | |
4. 効能又は効果

○本態性高血圧症、腎性高血圧症、腎血管性高血圧症、悪性高血圧

○下記の状態で、ジギタリス製剤、利尿剤等の基礎治療剤を投与しても十分な効果が認められない場合
慢性心不全（軽症～中等症）
5. 効能又は効果に関連する注意

〈慢性心不全（軽症～中等症）〉

5.1 ジギタリス製剤、利尿剤等の基礎治療剤で十分な効果が認められない患者にのみ、本剤を追加投与すること。なお、本剤の単独投与での有用性は確立されていない。

5.2 重症の慢性心不全に対する本剤の有用性は確立されていない。使用経験が少ない。
6. 用法及び用量

〈高血圧症〉

通常、成人に対しエナラプリルマレイン酸塩として 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する。

但し、腎性・腎血管性高血圧症又は悪性高血圧の患者では 2.5mg から投与を開始することが望ましい。

通常、生後 1 ヶ月以上の小児には、エナラプリルマレイン酸塩として 0.08mg/kg を 1 日 1 回経口投与する。

なお、年齢、症状により適宜増減する。

〈慢性心不全（軽症～中等症）〉

本剤はジギタリス製剤、利尿剤等と併用すること。

通常、成人に対しエナラプリルマレイン酸塩として 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する。

但し、腎障害を伴う患者又は利尿剤投与中の患者では 2.5mg（初回量）から投与を開始することが望ましい。
7. 用法及び用量に関連する注意

小児等に投与する場合には、1 日 10mg を超えないこと。
3. 組成・性状

3.1 組成
- | 販売名 | 有効成分
(1 錠中) | 添加剤 |
|-------------------------|------------------------|---|
| エナラプリルマレイン酸塩錠 2.5mg「JG」 | 日局 エナラプリルマレイン酸塩 2.5mg | 乳糖水和物、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、硬化油、ショ糖脂肪酸エステル、黄色三二酸化鉄、三二酸化鉄 |
| エナラプリルマレイン酸塩錠 5mg「JG」 | 日局 エナラプリルマレイン酸塩 5mg | 乳糖水和物、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、硬化油、ショ糖脂肪酸エステル、黄色三二酸化鉄、三二酸化鉄 |
| エナラプリルマレイン酸塩錠 10mg「JG」 | 日局 エナラプリルマレイン酸塩 10.0mg | 乳糖水和物、トウモロコシデンプン、炭酸水素ナトリウム、アルファ化デンプン、ステアリン酸マグネシウム、三二酸化鉄、黄色三二酸化鉄 |
- 3.2 製剤の性状
- | 販売名 | 色・剤形 | 外形・大きさ・重量 | | | 識別コード |
|-------------------------|----------|---|---|---|-------|
| エナラプリルマレイン酸塩錠 2.5mg「JG」 | うすい桃色の素錠 | 表面 | 裏面 | 側面 | JG 33 |
| | |  |  |  | |
| | | 直径 5.0mm | 厚さ 2.0mm | 重量 50mg | |
- 1 -

8. 重要な基本的注意

- 8.1 初回投与後、一過性の急激な血圧低下を起こす場合があるの
で、血圧等の観察を十分に行うこと。
- 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
シン変換酵素阻害剤投与中の患者は、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血圧低下を起こすおそれ
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。
- 8.4 急性腎障害があらわれることがあるので、定期的に検査を実
施するなど観察を十分に行うこと。[11.1.4 参照]
- 8.5 重篤な血液障害があらわれることがあるので、定期的に検査
を実施するなど観察を十分に行うこと。[11.1.5 参照]

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

〈効能共通〉

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 脳血管障害のある患者

過度の降圧が脳血流不全を惹起し、病態を悪化させることがあ
る。

9.1.4 厳重な減塩療法中の患者

本剤の投与を低用量から開始し、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を起こすおそれがある。

〈高血圧症〉

9.1.5 重症の高血圧症患者

本剤の投与を低用量から開始し、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を起こすおそれがある。

9.2 腎機能障害患者

〈効能共通〉

9.2.1 重篤な腎機能障害のある患者

クレアチニンクリアランスが 30mL/min 以下、又は血清クレア
チニンが 3mg/dL 以上の場合には、投与量を減らすか、もしくは
は投与間隔をのばすなど慎重に投与すること。本剤の活性代謝
物の血中濃度が上昇し、過度の血圧低下、腎機能の悪化が起き
るおそれがある。

〈高血圧症〉

9.2.2 血液透析中の患者

本剤の投与を低用量から開始し、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を起こすおそれがある。

〈慢性心不全（軽症～中等症）〉

9.2.3 腎障害のある患者

本剤の投与を低用量から開始し、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を起こすおそれがある。

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。また、海外で実施された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。[2.5、9.4.1 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。ヒト母乳中へ移行することが報告され
ている。

9.7 小児等

低出生体重児、新生児及び eGFR が 30mL/min/1.73m² 未満の
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。

**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
デキストラン硫酸固定 化セルロース、トリプト ファン固定化ポリビニ ルアルコール又はポリ エチレンテレフタレー トを用いた吸着器による アフエーシスの施行： リポソーパー イムソーパー TR セルソーパー 等 [2.3 参照]	血圧低下、潮紅、嘔気、 嘔吐、腹痛、しびれ、熱 感、呼吸困難、頻脈等の ショック症状を起こす ことがある。	陰性に荷電したデキス トラン硫酸固定化セル ロース、トリプトファン 固定化ポリビニルアル コール又はポリエチレ ンテレフタレートによ り血中キニン系の代謝 が亢進し、ブラジキニン 産生が増大する。更に ACE 阻害薬はブラジキ ニンの代謝を阻害する ため、ブラジキニンの蓄 積が起るとの考えが 報告されている。
アクリロニトリルメタ リルスルホン酸ナトリ ウム膜を用いた透析： AN69 [2.4、13.2 参照]	アナフィラキシーを発 現することがある。	多価イオン体である AN69 により血中キニ ン系の代謝が亢進し、本 剤によりブラジキニン の代謝が妨げられ蓄積 すると考えられている。
アリスキレン ラジレス （糖尿病患者に使用する 場合。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。） [2.6 参照]	非致死性脳卒中、腎機能 障害、高カリウム血症及 び低血圧のリスク増加 が報告されている。	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。

薬剤名等	臨床症状・措置方法	機序・危険因子
** アンジオテンシン受容体ネプリライシン阻害薬（ARNI）： サクビトリルバルサルタンナトリウム水和物 エンレスト [2.7 参照]	血管性浮腫があらわれるおそれがある。本剤投与終了後に ARNI を投与する場合は、本剤の最終投与から 36 時間後までは投与しないこと。また、ARNI が投与されている場合は、少なくとも本剤投与開始 36 時間前に中止すること。	併用により相加的にブラジキニンの分解が抑制され、ブラジキニンの血中濃度が上昇する可能性がある。

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： スピロラクトン トリウムテレン カリウム補給剤： 塩化カリウム 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	血清カリウム値が上昇することがある。	本剤はアルドステロン分泌抑制に基づく尿中へのカリウム排泄抑制作用を有するため、併用によりカリウム貯留作用が増強する。腎機能障害のある患者には特に注意すること。
リチウム： 炭酸リチウム	リチウム中毒が報告されている。血中リチウム濃度に注意すること。	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れば考えられている。
アリスキレン	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。eGFR が 60mL/min/1.73m ² 未満の腎機能障害のある患者へのアリスキレンとの併用については、治療上やむを得ないと判断される場合を除き避けること。	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。
アンジオテンシンⅡ受容体拮抗剤	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。	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。
利尿降圧剤、利尿剤： ヒドロクロロチアジド	初回投与後、一過性の急激な血圧低下を起こすおそれがある。本剤の投与を低用量から開始し、増量する場合は徐々に行うこと。	利尿降圧剤服用中の患者では、ナトリウム利尿により血中レニン活性が上昇し、本剤の降圧効果が増強することがある。本剤より先に利尿降圧剤を投与中の患者（特に最近投与を開始した患者）には特に注意すること。
カリジノゲナーゼ製剤	過度の血圧低下が引き起こされる可能性がある。	本剤のキニン分解抑制作用とカリジノゲナーゼ製剤のキニン産生作用により、血中キニン濃度が増大し血管平滑筋の弛緩が増強される可能性がある。
ニトログリセリン	降圧作用が増強されることがある。	機序不明
非ステロイド性消炎鎮痛剤： インドメタシン等	降圧作用が減弱されることがある。	インドメタシンは血管拡張作用を有するプロスタグランジン E ₂ 、I ₂ の生成を抑制するため、本剤のプロスタグランジン生成促進作用による降圧作用を減弱させる可能性があると考えられている。
非ステロイド性消炎鎮痛剤： インドメタシン等	腎機能が悪化している患者では、さらに腎機能が悪化するおそれがある。	プロスタグランジンの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。
リファンピシン	降圧作用が減弱されることがある。	機序不明
** ビルダグリプチン	血管性浮腫のリスクが増加するおそれがある。	機序不明

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）

呼吸困難を伴う顔面、舌、声門、喉頭の腫脹を症状とする血管性浮腫があらわれた場合には、直ちに投与を中止し、アドレナリン注射、気道確保等適切な処置を行うこと。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）

11.1.3 心筋梗塞、狭心症（いずれも頻度不明）

11.1.4 急性腎障害（頻度不明）

[8.4 参照]

11.1.5 汎血球減少症、無顆粒球症、血小板減少（いずれも頻度不明）

[8.5 参照]

11.1.6 肺炎（頻度不明）

血中のアミラーゼ、リパーゼの上昇等があらわれることがある。

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。

11.1.8 剥脱性皮膚炎、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）、天疱瘡（いずれも頻度不明）

11.1.9 錯乱（頻度不明）

11.1.10 肝機能障害、肝不全（いずれも頻度不明）

11.1.11 高カリウム血症（0.8%）

11.1.12 抗利尿ホルモン不適合分泌症候群（SIADH）（頻度不明）

低ナトリウム血症、低浸透圧血症、尿中ナトリウム排泄量の増加、高張尿、痙攣、意識障害等を伴う抗利尿ホルモン不適合分泌症候群（SIADH）があらわれた場合には、投与を中止し、水分摂取の制限等適切な処置を行うこと。

11.2 その他の副作用

	0.1～5%未満	0.1%未満	頻度不明
腎臓	クレアチニン上昇	BUN 上昇	
血液	貧血、白血球減少		ヘモグロビン低下、ヘマトクリット低下、好酸球増多
皮膚	発疹、そう痒	蕁麻疹	光線過敏症、多汗、脱毛
精神神経系	めまい、頭痛、眠気	不眠	いらいら感、抑うつ
循環器	低血圧、動悸、胸痛		起立性低血圧、調律障害（頻脈、徐脈）
消化器	腹痛、食欲不振、嘔気、下痢、消化不良、口内炎	嘔吐	舌炎、便秘
肝臓		AST 上昇、ALT 上昇	黄疸
呼吸器	咳嗽、咽（喉）頭炎		喘息、嚔声
その他	倦怠感、ほてり、口渇、味覚異常、脱力感、しびれ	発熱、血清ナトリウム値低下	潮紅、疲労、インポテンス、耳鳴、筋肉痛、低血糖

13. 過量投与

13.1 症状

主な症状は、過度の低血圧である。

13.2 処置

過度の低血圧に対しては、生理食塩液の静脈注射等適切な処置を行うこと。本剤の活性代謝物は、血液透析により血中から除去できる。ただし、アクリロニトリルメタリルスルホン酸ナトリウム膜（AN69）を用いた血液透析を行わないこと。[2.4、10.1 参照]

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。

15. その他の注意

15.1 臨床使用に基づく情報

15.1.1 インスリン又は経口血糖降下剤の投与中にアンジオテンシン変換酵素阻害剤を投与することにより、低血糖が起りやすいとの報告がある。

15.1.2 外国において、本剤服用中の患者が膜翅目毒（ハチ毒）による脱感作中にアナフィラキシーを発現したとの報告がある。

16. 薬物動態

16.1 血中濃度

16.1.1 単回投与

健康成人にエナブラリルマレイン酸塩 5 及び 10mg を 1 回経口投与した場合、速やかに吸収され、活性体ジアシド体の血漿中濃度は投与約 4 時間でピークに達し、半減期は約 14 時間である³⁾。

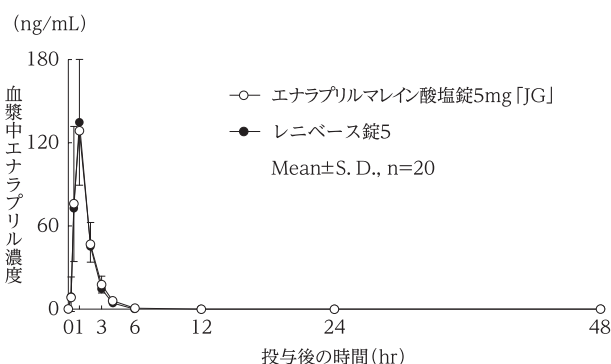
16.1.2 反復投与

健康成人にエナブラリルマレイン酸塩 5 及び 10mg を 1 日 1 回 7 日間連続経口投与した場合の血漿中濃度から、蓄積性は認められない⁴⁾。

16.1.3 生物学的同等性試験

エナブラリルマレイン酸塩錠 5mg [JG] とレニベース錠 5 を、クロスオーバー法によりそれぞれ 2 錠（エナブラリルマレイン酸塩として 10mg）健康成人男性に絶食単回経口投与して血漿中エナブラリル濃度及び血漿中活性代謝物（エナブラリト）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）～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⁾。

(1) エナブラリル



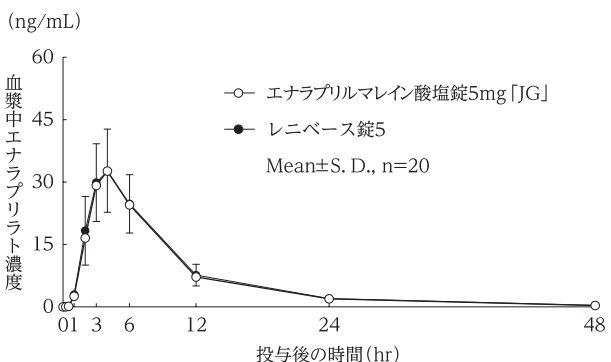
薬物動態パラメータ

	判定パラメータ		参考パラメータ	
	AUC ₀₋₄₈ (ng・hr/mL)	C _{max} (ng/mL)	T _{max} (hr)	T _{1/2} (hr)
エナブラリルマレイン酸塩錠 5mg [JG]	204.3±61.9	131.6±44.8	1.0±0.3	0.7±0.2
レニベース錠 5	198.0±54.1	136.8±45.3	1.0±0.2	0.7±0.1

(Mean±S.D., n=20)

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。

(2) エナブラリト



Mean±S.D., n=20

薬物動態パラメータ

	判定パラメータ		参考パラメータ	
	AUC ₀₋₄₈ (ng・hr/mL)	C _{max} (ng/mL)	T _{max} (hr)	T _{1/2} (hr)
エナブラリルマレイン酸塩錠 5mg [JG]	297.8±78.8	32.71±10.06	4.0±0.2	6.8±3.3
レニベース錠 5	307.0±86.3	32.61±9.87	4.0±0.0	6.9±3.6

(Mean±S.D., n=20)

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

健康成人にエナブラリルマレイン酸塩 5 及び 10mg を 1 回経口投与した場合、主に尿中に排泄され、投与後 48 時間までの総エナブラリルマレイン酸塩（未変化エナブラリルマレイン酸塩+ジアシド体）の尿中排泄率は約 52 及び 64%である³⁾。

16.6 特定の背景を有する患者

16.6.1 慢性腎不全患者

腎機能正常な本態性高血圧症患者及び慢性腎不全を伴う本態性高血圧症患者にエナブラリルマレイン酸塩 10mg を 1 回経口投与した場合、慢性腎不全患者の血漿中濃度は、腎機能正常患者に比べ半減期の延長、最高血中濃度と血中濃度曲線下面積の増大が認められる⁶⁾。

16.6.2 小児

生後 2 ヶ月～15 歳の小児の高血圧症患者に、エナブラリルマレイン酸塩（6 歳未満：0.15mg/kg、6 歳以上で体重 28kg 未満：2.5mg、6 歳以上で体重 28kg 以上：5mg、12 歳以上：5mg）^{注)}を 1 日 1 回 7 日間反復経口投与した試験において、活性体ジアシド体の AUC_{0-24hr} 及び C_{max} は年齢によらず同程度であった。体重あたりの用量に換算した AUC_{0-24hr} 及び C_{max} は年齢に伴って増加したが、体表面積あたりの用量に換算した AUC_{0-24hr} 及び C_{max} に増加は認められなかった。定常状態で活性体ジアシド体の半減期は 14 時間であった⁷⁾（外国人データ）。

注) 高血圧症について、本剤の承認された小児の用量は、生後 1 ヶ月以上の小児にはエナブラリルマレイン酸塩として 0.08mg/kg である。

16.8 その他

〈エナブラリルマレイン酸塩錠 2.5mg [JG]〉

エナブラリルマレイン酸塩錠 2.5mg [JG] 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（平成 12 年 2 月 14 日 医薬審第 64 号）」に基づき、エナブラリルマレイン酸塩錠 5mg [JG] を標準製剤とした溶出試験の結果、溶出挙動は同等と判定され、生物学的に同等とみなされた⁸⁾。

〈エナブラリルマレイン酸塩錠 10mg [JG]〉

エナブラリルマレイン酸塩錠 10mg [JG] 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（平成 18 年 11 月 24 日 薬食審査発第 1124004 号 別紙 2）」に基づき、エナブラリルマレイン酸塩 5mg 錠を標準製剤とした溶出試験の結果、溶出挙動は同等と判定され、生物学的に同等とみなされた⁹⁾。

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

軽・中等症本態性高血圧症患者を対象とした二重盲検比較試験及び重症本態性高血圧症患者を対象とした比較試験の結果、エナブラリルマレイン酸塩の有用性が認められている^{10),11)}。

〈慢性心不全〉

17.1.2 国内臨床試験

国内 44 施設で実施された二重盲検比較試験を含む総計 128 例（全般改善度解析対象例）の臨床試験において、改善以上の改善率は 37.5%（48/128 例）であった。なお、プラセボを対照とした二重盲検比較試験の改善率は 49%（32/65 例）であり、プラセボに比べ有意に優れており、エナブラリルマレイン酸塩の有用性が認められている¹²⁾。

18. 薬効薬理

18.1 作用機序

〈高血圧症〉

18.1.1 エナブラリルマレイン酸塩は経口吸収後ジアシド体に加水分解され、このジアシド体がアンジオテンシン変換酵素を阻害し、生理的昇圧物質であるアンジオテンシン II の生成を抑制することによって降圧効果を発揮する¹³⁾。

〈慢性心不全〉

18.1.2 エナブラリルマレイン酸塩の活性体であるジアシド体が、亢進したレニン・アンジオテンシン・アルドステロン系を抑制することによって、主に末梢血管抵抗を減少させ、前負荷及び後負荷を軽減する。その結果、血行動態が改善され、心拍出量の増大あるいは長期投与による延命効果、心肥大の改善が認められる¹⁴⁾。

18.2 高血圧に対する作用

18.2.1 アンジオテンシン変換酵素阻害作用

in vitro 試験においてエナブラリルマレイン酸塩のジアシド体はブタの血漿から精製したアンジオテンシン変換酵素に対して強い阻害作用を示す。また、ラット及びイヌにエナブラリルマレイン酸塩を経口投与すると外因性のアンジオテンシン I に対する昇圧反応を抑制する¹⁵⁾。

18.2.2 降圧作用

(1) エナブラリルマレイン酸塩は高血圧自然発症ラット、1 腎型腎性高血圧ラット、2 腎型腎性高血圧ラットの血圧を下降させ、その作用はカプトプ

リルの約3倍強い。なお、その降圧効果は2腎型腎性高血圧ラットにおいて特に著明である¹⁶⁾。また、ヒドロクロチアジドとの併用により降圧効果の増強を示す¹³⁾。

- (2) エナラプリルマレイン酸塩を2腎型腎性高血圧ラット、高血圧自然発症ラットに連続経口投与すると投与期間中安定した降圧効果が得られ、また、投与中止に伴う血圧のリバウンド現象は生じない^{16),17)}。

18.3 慢性心不全に対する作用

18.3.1 血行動態に及ぼす影響

- (1) ラットの慢性心不全モデルにおいて、ジアシド体は心拍数、心収縮性にはほとんど影響を与えることなく、前負荷(左室拡張末期圧)及び後負荷(平均動脈圧)を軽減させ、心機能を改善する¹⁸⁾。

- (2) イヌの慢性心不全モデルにおいて、エナラプリルマレイン酸塩は心拍数にはほとんど影響を与えることなく、末梢血管抵抗を減少させ、心拍出量を増大させる¹⁹⁾。

なお、イヌの急性心不全モデルにおいて、ジアシド体は、上昇した血漿アンジオテンシンⅡ及びアルドステロン濃度を抑制することによって、前負荷(肺動脈楔入圧)及び後負荷(平均動脈圧)を軽減し、心拍出量を増大させることが認められる²⁰⁾。

18.3.2 延命効果

ラットの慢性心不全モデルにおいて、エナラプリルマレイン酸塩を1年間経口投与した結果、対照群に比べ生存期間ないし生存率が有意に増加し、さらに心肥大が改善する^{21),22)}。

19. 有効成分に関する理化学的知見

一般名：エナラプリルマレイン酸塩 (Enalapril Maleate)

化学名：(2*S*)-1-[(2*S*)-2-[(1*S*)-1-Ethoxycarbonyl-3-phenylpropylamino]propanoyl]pyrrolidine-2-carboxylic acid monomaleate

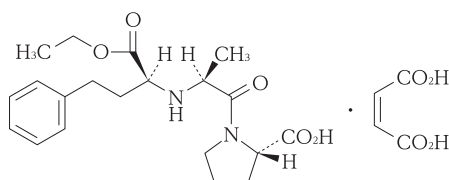
分子式：C₂₀H₂₈N₂O₅・C₄H₄O₄

分子量：492.52

性状：白色の結晶又は結晶性の粉末である。

メタノールに溶けやすく、水又はエタノール(99.5)にやや溶けにくく、アセトニトリルに溶けにくい。

構造式：



融点：約145℃(分解)

20. 取扱い上の注意

開封後は湿気を避けて保存すること。

22. 包装

〈エナラプリルマレイン酸塩錠 2.5mg「JG」〉

100錠[10錠(PTP)×10]

〈エナラプリルマレイン酸塩錠 5mg「JG」〉

100錠[10錠(PTP)×10]

500錠[10錠(PTP)×50]

〈エナラプリルマレイン酸塩錠 10mg「JG」〉

100錠[10錠(PTP)×10、乾燥剤入り]

23. 主要文献

- 1) 阿部真也 他：周産期医学 2017；47：1353-1355
- 2) 齊藤大祐 他：鹿児島産科婦人科学会雑誌 2021；29：49-54
- 3) 中島光好 他：薬理と治療 1984；12：3357-3374
- 4) 中島光好 他：薬理と治療 1984；12：3375-3400
- 5) 社内資料：生物学的同等性試験(錠5mg)
- 6) 塩之入洋 他：日本腎臓学会誌 1985；27：1291-1297
- 7) Wells, T. et al.：J. Clin. Pharmacol. 2001；41：1064-1074
- 8) 社内資料：生物学的同等性試験(錠2.5mg)
- 9) 社内資料：生物学的同等性試験(錠10mg)
- 10) 吉利和 他：臨床評価 1985；13：333-379
- 11) 吉利和 他：臨床評価 1985；13：613-658
- 12) 新谷博一 他：医学のあゆみ 1990；152：677-692
- 13) 第十八改正 日本薬局方解説書 廣川書店 2021；C978-C987
- 14) NEW 薬理学(改訂第7版) 南江堂 2017；381-423
- 15) Gross, D.M. et al.：J. Pharmacol. Exp. Ther. 1981；216：552-557
- 16) 大村一平 他：日薬理誌 1985；86：293-302
- 17) 大村一平 他：日薬理誌 1985；86：303-313
- 18) Emmert, S.E. et al.：Clin. Exp. Hypertens. A. 1987；9：297-306
- 19) Leddy, C.L. et al.：J. Clin. Pharmacol. 1983；23：189-198
- 20) Hall, C. et al.：Res. Exp. Med. 1986；186：387-395
- 21) Sweet, C.S. et al.：J. Cardiovasc. Pharmacol. 1987；10：636-642
- 22) Sweet, C.S. et al.：Eur. J. Pharmacol. 1988；147：29-37

* 24. 文献請求先及び問い合わせ先

日本ジェネリック株式会社 お客さま相談室

〒108-0014 東京都港区芝五丁目33番11号

TEL 0120-893-170 FAX 0120-893-172

26. 製造販売業者等

* 26.1 製造販売元



日本ジェネリック株式会社

東京都港区芝五丁目33番11号