貯 法:室温保存 有効期間:3年

日本標準商品分類番号

持続性Ca拮抗剤 日本薬局方 アゼルニジピン錠 処方箋医薬品<sup>注)</sup>

# アゼルニジピン錠8mg[BMD] アゼルニジピン錠16mg[BMD] AZELNIDIPINE TABLETS

注)注意-医師等の処方箋により使用すること

	錠 8 mg	錠16mg	
承認番号	22500AMX00263000	22500AMX00264000	
販売開始	2013年 6 月	2013年 6 月	

872149

#### 2. 禁忌 (次の患者には投与しないこと)

- 2.1 妊婦又は妊娠している可能性のある女性 [9.5 参照]
- 2.2 本剤の成分に対し過敏症の既往歴のある患者
- \*\*2.3 イトラコナゾール、ミコナゾール(経口剤、注射剤、 口腔用剤)、フルコナゾール、ホスフルコナゾール、ボリ コナゾール、ポサコナゾール、HIVプロテアーゼ阻害剤(リ トナビル含有製剤、アタザナビル硫酸塩、ホスアンプレ ナビルカルシウム水和物、ダルナビル含有製剤)、コビシ スタット含有製剤、ニルマトレルビル・リトナビル、エン シトレルビル フマル酸を投与中の患者[10.1、16.7.1 参照]

#### 3. 組成・性状

#### 3.1 組成

販 売 名	アゼルニジピン錠 8 mg「BMD」	アゼルニジピン錠 16mg「BMD」
有効成分	1 錠中アゼルニジピン(日局) 8.0mg	1 錠中アゼルニジピン(日局) 16.0mg
添 加 剤	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	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

#### 3.2 製剤の性状

販 売	名	アゼルニジピン錠 8 mg「BMD」	アゼルニジピン錠 16mg「BMD」
直径(m	m)	7.1	9.1
厚さ(m	m)	3.3	4.1
重 量	(g)	0.14	0.28
表	面	(84 <u>0</u> )	BHD 50
裏	面		(16)
側	面		
色	調	淡黄白色	淡黄白色
剤	形	割線入りの素錠	割線入りの素錠
識別コー (PTP		BMD49	BMD50

## 4. 効能又は効果

高血圧症

### 6. 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。

## 8. 重要な基本的注意

- 8.1 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 合は徐々に減量すること。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。
- 8.2 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
- 8.3 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。

## 9. 特定の背景を有する患者に関する注意

- 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 降圧に伴い腎機能が低下する可能性がある。

#### 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

重篤な肝機能障害のある患者を対象とした臨床試験は実 施していない。

#### 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。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。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。 [2.1 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。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

8 mgあるいは更に低用量から投与を開始し、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

本剤は、主としてチトクロームP450 3A4 (CYP3A4) で代謝 される。[16.4 参照]

## \*\*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
以下のアゾール系抗真 菌剤 イトラコナゾール (イトリゾール)、コナゾール (経口別 注射剤、口腔用剤) (フロリード、カル (ジ フルコナゾールスプロ ジフ)、ボイフェン(ジ フルナボリコェンド( ポサフィル)	とイトラコナゾール 50mg <sup>注)</sup> との併用によ り本剤のAUCが2.8倍	これらの薬剤がCYF 3A4を阻害し、本剤 のクリアランスが低 下すると考えられる。
[2.3、16.7.1 参照] HIVプロテアーゼ阻害剤 リトービアア・サビアターサビアクリー・アクリー・アクリー・アクリー・アクリー・アクリー・アクリー・アクリー・	本剤の作用が増強されるおそれがある。	
パキロピッド エンシトレルビル フマ ル酸 ゾコーバ [2.3 参照]		

注)低用量のイトラコナゾールとの併用試験結果に基づく。イトラコ ナゾールの用量は、イトラコナゾールの電子添文を参照すること。

### 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
	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	ジゴキシンのC <sub>max</sub> 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。
* *	アゾール系抗真菌剤 (併用禁忌の薬剤又は それ以外の外用剤を除く) ホスラブコナゾール等	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又は中止、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CYP 3A4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	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。	

薬剤名等	臨床症状・措置方法	機序・危険因子
シンバスタチン [16. 7. 3 参照]	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CYP 3A4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
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 経口選妊薬等	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。	者は特に注意すること。 これらの薬剤がCYP 3A4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	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。
リファンピシン フェニトイン フェノバルビタール	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 [16.7.4 参照]	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。

## 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 肝機能障害(頻度不明)、黄疸(頻度不明)

AST、ALT、 $\gamma$ -GTPの上昇等を伴う肝機能障害があらわれることがある。

11. 1. 2 **房室ブロック** (頻度不明)、**洞停止** (頻度不明)、徐 脈 (頻度不明)

めまい、ふらつき等の症状があらわれることがある。

#### 11.2 その他の副作用

11.2 その他の副作用					
	1~3%未満	1%未満	頻度不明		
過敏症		そう痒、発疹	血管浮腫、光線過 敏性反応		
精神神経系	頭痛・頭重感	立ちくらみ、ふらつ き、めまい	眠気		
消化器		便秘	胃部不快感、悪心、 腹痛、下痢、歯肉 肥厚、口内炎		
循 環 器		動悸、顔面潮紅、ほ てり			
血液		好酸球增多			
肝 臓	ALT上昇、 AST上昇、 LDH上昇	ALP上昇、総ビリ ルビン上昇	γ-GTP上昇、肝機 能異常		
泌 尿 器		BUN上昇、尿硝子円 柱増加	クレアチニン上昇、 頻尿		
その他	尿酸上昇	総コレステロール上昇、 CK上昇、カリウム 上昇、カリウム低下			

注) 低アルブミン血症の患者で起こりやすい。

## 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。

## 15. その他の注意

#### 15.1 臨床使用に基づく情報

15.1.1 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。

15.1.2 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. 薬物動態

#### 16.1 血中濃度

#### 16.1.1 反復投与

健康な成人男性 6 例にアゼルニジピン 8 mgを 1 日 1 回 7 日間連続経口投与したところ、最高血漿中濃度に到達する時間は 2~3 時間であり、半減期は19~23時間であった。投与後24時間の血漿中濃度は、投与 2 日目からほぼ一定の値を示し、速やかに定常状態に達した<sup>1)</sup>。

アゼルニジピン8mgを1日1回7日間連続経口投与(食後投与) した場合の血漿中未変化体濃度

投与量	投与日数	$\begin{array}{c} C_{max} \\ (ng/mL) \end{array}$	T <sub>max</sub> (hr)	t <sub>1/2</sub> α (hr)	t <sub>1/2</sub> β (hr)	AUC <sub>0-24</sub> (ng•hr/mL)
0 m a	1日目	11.8±1.4	3.2±0.3	1.3±0.2	23.1±8.1	59.7±6.9
8 mg	7日目	14.7±1.6	2.2±0.3	1.0±0.1	19.2±2.2	81.6±13.4

n=6, mean $\pm$ SE

#### 16.1.2 単回投与

軽症・中等症本態性高血圧症患者 6 例にアゼルニジピン 8 mgを朝食後単回経口投与したところ、最高血漿中濃度に到達する時間は3.7時間、 $C_{max}$ は9.4ng/mL、半減期(一相性)は6.1時間、 $AUC_{0-24}$ は66.5 $ng\cdot hr/mL$ であった。血漿中濃度は健康な成人と同様のレベルと考えられた<sup>21</sup>。

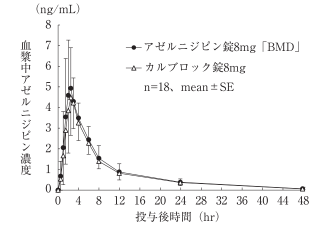
### 16.1.3 生物学的同等性試験

## (1) アゼルニジピン錠8 mg「BMD」

アゼルニジピン錠 8 mg「BMD」とカルブロック錠 8 mg を、クロスオーバー法によりそれぞれ 1 錠(アゼルニジピンとして 8 mg)を健康な成人男性に絶食単回経口投与して血漿中アゼルニジピン濃度を測定し、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、両剤の生物学的同等性が確認された $^{3}$ 。

2,45,2 0				
	判定パラ	メータ	参考パラメータ	
	AUC <sub>0→48</sub> (ng·hr/mL)	$C_{max}$ $(ng/mL)$	T <sub>max</sub> (hr)	T <sub>1/2</sub> (hr)
o mg   DMD]	40.935±12.250			
カルブロック錠 8 mg	37.558±11.166	4.852±1.793	2.81±0.55	9.87±3.45

n=18, mean±SE



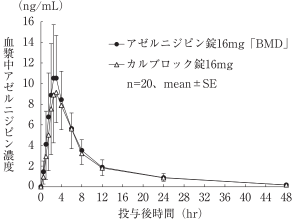
血漿中濃度並びにAUC、 $C_{max}$ 等のパラメータは、被験者の選択、体液の採取回数・時間等の試験条件によって異なる可能性がある。

#### (2) アゼルニジピン錠16mg「BMD」

アゼルニジピン錠16mg 「BMD」とカルブロック錠16mg を、クロスオーバー法によりそれぞれ1 錠(アゼルニジピンとして16mg)を健康な成人男性に絶食単回経口投与して血漿中アゼルニジピン濃度を測定し、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、両剤の生物学的同等性が確認された $^4$ 。

	判定パラメータ		参考パラメータ	
	AUC <sub>0→48</sub> (ng·hr/mL)	C <sub>max</sub> (ng/mL)	T <sub>max</sub> (hr)	T <sub>1/2</sub> (hr)
アゼルニジピン 錠16mg「BMD」	91.341±24.391	11.510±4.654	3.15±0.89	10.38±2.69
カルブロック錠 16mg	84.421±22.292	10.196±4.160	3.05±0.63	10.86±3.19

n=20, mean±SE



血漿中濃度並びにAUC、C<sub>max</sub>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 食事の影響

健康な成人男性 6 例にアゼルニジピン10mgを空腹時投与したとき $C_{\max}$ 及び $AUC_{0-\infty}$ は食後投与と比較してそれぞれ38%及び69%であった $^{5)}$ 。

## 16.3 分布

#### 16.3.1 蛋白結合率

アゼルニジピンのin vitroの血漿蛋白結合率は90~91%で、 主にリポ蛋白に非特異的に結合する<sup>6</sup>。

#### 16.4 代謝

主な代謝部位は小腸及び肝臓であり、CYP3A4によりジヒドロピリジン環が酸化される $^{7.8}$ 。[10. 参照]

### 16.5 排泄

健康な成人男性 4 例に<sup>14</sup>C-アゼルニジピン 4 mg<sup>注)</sup>を単回経口投与したところ、投与後 7 日までの尿及び糞中への総投与放射能排泄率は、尿中が26%、糞中が63%であった<sup>9)</sup>(外国人データ)。

注)本剤の承認用量は1日に8~16mgである。

#### 16.6 特定の背景を有する患者

#### 16.6.1 腎機能障害患者

腎機能低下を伴う高血圧症患者 6 例(血清クレアチニン  $1.5\sim5.3$ mg/dL)にアゼルニジピン 8 mgを 1 日 1 回朝食後 7 日間連続経口投与したところ、投与 1 日目及び投与7 日目の最高血漿中濃度は8.6ng/mL及び1.7.1ng/mL、AUC $_{0.24}$ は67.3ng·hr/mL及び1.54.5ng·hr/mLと、7 日目で有意に大きな値を示したが、投与24時間後の血漿中濃度

は6日目以降ほぼ一定の値を示し定常状態に達した100。

投与日数	$C_{max} (ng/mL)$	T <sub>max</sub> (hr)	t <sub>1/2</sub> (hr)	AUC <sub>0-24</sub> (ng·hr/mL)
1日目	8.6±0.87	4.7±0.67	9.1±1.34	67.3±5.81
7日目	17.1±2.08 <sup>#1)</sup>	3.5±0.56	19.7±4.86	154.5±17.79 <sup>#1)</sup>

n=6, mean±SE, #1)p<0.01(paired t-test)

#### 16.6.2 肝機能障害患者

軽度・中等度の肝機能障害患者及び健康人各8例にアゼルニジピン8mgを単回経口投与したところ、ほぼ同様の血漿中濃度推移を示した<sup>11)</sup>(外国人データ)。

対象	$C_{max}^{\stackrel{(\pm)}{\stackrel{(\pm)}{=}}}$ $(ng/mL)$	AUC <sub>0-∞</sub> 注) (ng·hr/mL)	CL/F (mL/min)
肝機能障害患者	6.0	52.8	3152.5±2342.2
健康人	8.2	68.0	2345.2±1449.1

n=8、mean±SD、注)幾何平均

#### 16.6.3 高齢者

高齢高血圧症患者 (65~84歳) 5 例にアゼルニジピン 8 mgを 1 日 1 回朝食後 7 日間連続経口投与したところ、 投与 1 日目及び投与 7 日目の最高血漿中濃度到達時間は それぞれ4.4時間及び3.2時間、半減期はそれぞれ6.4時間及び8.6時間、AUC<sub>0-24</sub>はそれぞれ107.0ng·hr/mL及び242.8ng·hr/mLであり、最高血漿中濃度、半減期及びAUC<sub>0-24</sub>は 7 日目に有意に大きな値を示したが、投与24時間後の血漿中濃度は 7 日目までにほぼ一定の値を示し定常状態に達した<sup>12</sup>。

投与日数	$C_{max} (ng/mL)$	T <sub>max</sub> (hr)	t <sub>1/2</sub> (hr)	AUC <sub>0-24</sub> (ng·hr/mL)
1日目	15.8±2.1	4.4±1.0	6.4±1.7 <sup>#1)</sup>	107.0±16.9
7日目	25.7±3.6 <sup>#2)</sup>	3.2±0.5	8.6±1.6 <sup>#2)</sup>	242.8±48.8 <sup>#2)</sup>

n=5 [#1) n=4], mean±SE, #2) p<0.05 (paired t-test)

#### 16.7 薬物相互作用

## 16.7.1 イトラコナゾールとの相互作用

健康な成人男性 8 例にアゼルニジピン 8 mg及びイトラコナゾール50mgを併用投与したところ、血漿中アゼルニジピンの $C_{max}$ 及びAUCは単独投与に比較してそれぞれ1.6倍、2.8倍に増加した $^{13}$ 。[2.3、10.1参照]

投与法	$\begin{array}{c} C_{max}^{ \stackrel{\text{?E}}{\longrightarrow} \\ (ng/mL) \end{array}$	T <sub>max</sub> (hr)	t <sub>1/2</sub> (hr)	AUC <sub>0-tz</sub> (ng·hr/mL)
アゼルニジピン単独	12.3(0.4)	2.9±0.6	8.7±1.9	61.0 (0.4)
アゼルニジピン+ イトラコナゾール併用	19.7 (0.2)	3.6±1.3	10.0±1.6	170.9 (0.2)

n=8、mean±SD、注)幾何平均(対数変換後の標準偏差)

## 16.7.2 ジゴキシンとの相互作用

健康な成人男性16例にアゼルニジピン 8 mg及びジゴキシン0.25mgを併用投与したところ、血漿中ジゴキシンの  $C_{\max}$ 及びAU $C_{0\infty}$ は単独投与に比較してそれぞれ1.5倍、1.4 倍に増加した $^{14}$ 。

投与法	C <sub>max</sub> 注) (ng/mL)	T <sub>max</sub> (hr)	AUC <sub>0-∞</sub> <sup>注</sup> (ng•hr/mL)
ジゴキシン単独	1.1 (0.4)	1.7±0.6	9.6 (0.7)
ジゴキシン+ アゼルニジピン併用	1.6 (0.4)	1.1±0.7	13.6 (0.7)

n=16、mean±SD、注)幾何平均(対数変換後の標準偏差)

#### 16.7.3 HMG-CoA環元酵素阻害剤との相互作用

健康な成人男性 8 例にアゼルニジピン 8 mg及びシンバスタチン10mgを併用投与したところ、単独投与に比較して血漿中アゼルニジピン濃度はほとんど変化しなかったが、血漿中シンバスタチン濃度は $C_{max}$ 及びAUCがそれぞれ1.9倍、2.0倍に増加した $^{15)}$ 。

投与法	$C_{max}^{\stackrel{\uparrow \pm)}{}}$ $(ng/mL)$	T <sub>max</sub> (hr)	t <sub>1/2</sub> (hr)	AUC <sub>0-tz</sub> <sup>(±)</sup> (ng·hr/mL)
シンバスタチン単独	1.5 (0.5)	1.4±0.9	2.3±0.6	4.6 (0.6)
シンバスタチン+ アゼルニジピン併用	2.8(0.4)	1.9±1.1	2.7±0.9	9.2 (0.4)

n=8、mean±SD、注)幾何平均(対数変換後の標準偏差)

なお、アゼルニジピン8 mgとアトルバスタチン10mg又はプラバスタチン10mgの併用投与では、血漿中アゼルニジピン濃度にほとんど変化はなく、血漿中アトルバスタチン濃度は $C_{\max}$ 及び $AUC_{0...}$ がそれぞれ1.0倍、0.8倍、血漿中プラバスタチン濃度は同じく0.9倍、1.0倍であった100。 [10.2 参照]

#### 16.7.4 グレープフルーツジュースとの相互作用

健康な成人男性 8 例( $23\sim40$ 歳)にアゼルニジピン 8 mg をグレープフルーツジュースとともに単回経口投与したところ、水で服用した場合に比較して $C_{max}$ 及びAUCはそれぞれ2.5倍、3.3倍に増加した $^{17}$ 。[10.2参照]

健康な成人男性にアゼルニジピン8mgを水又はグレープフルーツジュースで単回経口投与した場合の血漿中未変化体濃度

服用法	C <sub>max</sub> 注) (ng/mL)	T <sub>max</sub> (hr)	AUC <sub>0-24</sub> 注) (ng·hr/mL)
水	6.3 (5.6~7.0)	$\begin{array}{c} 2.1 \\ (1.8 \sim 2.4) \end{array}$	45.1 (39.0~52.0)
グレープフルーツ ジュース	15.7 <sup>#1)</sup> (12.8~19.2)	3.9 <sup>#1)</sup> (3.0~4.7)	147.9 <sup>#1)</sup> (120.6~181.4)

n=8、mean(95%信頼区間)、#1)p<0.01(分散分析)、注)幾何平均

### 17. 臨床成績

### 17.1 有効性及び安全性に関する試験

#### 17.1.1 国内第Ⅲ相試験

軽症・中等症本態性高血圧症患者208例にアゼルニジピン 8~16mgを二重盲検比較法により1日1回12週間連続経 口投与した時の降圧率(下降例数<sup>#1)</sup>/評価例数)は72.6%(判 定不能を除く場合83.4%)であった。

アゼルニジピン投与群での副作用発現頻度は、自他覚症状が10.6% (22/208例)、臨床検査値異常が6.7% (14/208例) であった。主な副作用は、ALT上昇3.4% (7/208例)、AST上昇2.9% (6/208例)、頭痛・頭重感2.9% (6/208例) であった $^{18}$ 。

- #1) 下降: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<sup>#2)</sup>であっても150/90mmHg未満に降 圧した場合
- #2) 下降傾向:収縮期血圧 (-10mmHg以上)及び拡張期血圧 (-5 mmHg以上)を満たす場合、あるいは平均血圧(-7 mmHg 以上)を満たす場合

## 17.1.2 国内臨床試験

二重盲検比較試験を含め軽症・中等症本態性高血圧症患者を対象とした試験において、アゼルニジピン8~16mgを投与された756例の降圧率は73.7%であった<sup>19)</sup> (判定不能を含む)。

#### 17.1.3 国内第Ⅲ相試験

重症高血圧症患者を対象とした臨床試験成績での判定不能を含む降圧率は86.7%(26/30例)であり、判定不能を除く場合は92.9%(26/28例)であった。

副作用発現頻度は、自他覚症状が6.7% (2/30例)、臨床検査値異常が16.7% (5/30例) であった。認められた副作用は、便秘、眠気、全身倦怠感、ふらつき感等が63.3% (1/30例) であった $^{201}$ 。

## 17.1.4 国内第Ⅱ相試験

腎機能障害を伴う高血圧症患者を対象とした臨床試験成績での判定不能を含む降圧率は69.0%(20/29例)であり、判定不能を除く場合は74.1%(20/27例)であった。

副作用発現頻度は、自他覚症状が10.3% (3/29例)、臨床検査値異常が3.4% (1/29例) であった。認められた副作用は、下痢、心窩部重圧感等が各3.4% (1/29例) であった<sup>21)</sup>。

#### 17.1.5 国内第Ⅱ相試験(長期投与)

軽症・中等症本態性高血圧症患者を対象に、1日1回52 週間アゼルニジピンを単独投与した結果、安定した降圧 効果が得られた。判定不能を含む降圧率は87.4%(83/95 例)、判定不能を除く場合は91.2%(83/91例)であった。 副作用発現頻度は、自他覚症状が9.5%(9/95例)、臨床 検査値異常が6.3%(6/95例)であった。主な副作用は総 コレステロール上昇3.2%(3/95例)であった<sup>22)</sup>。

#### 17.1.6 国内第Ⅱ相試験(長期投与)

軽症・中等症本態性高血圧症患者を対象に、1日1回52 週間アゼルニジピンとカルシウム拮抗剤以外の降圧剤を 併用投与した結果、安定した降圧効果が得られた。判定 不能を含む降圧率は76.7%(132/172例)、判定不能を除く 場合は85.2%(132/155例)であった。

副作用発現頻度は、自他覚症状が3.5% (8/228例)、臨床 検査値異常が14.5% (33/228例) であった。主な副作用は LDH上昇3.5% (8/228例)、尿酸上昇3.5% (8/228例)、 ALT上昇2.6% (6/228例) であった<sup>23)</sup>。

## 18. 薬効薬理

#### 18.1 作用機序

アゼルニジピンは、L型Caチャネル拮抗作用に基づき、血管を拡張させることにより降圧作用を発現する。ブタ心臓ミクロソームを用いた受容体結合実験において、 $^3$ H-ニトレンジピンの特異的結合に対する50%阻害濃度( $IC_{50}$ 値)及び阻害定数(Ki値)はそれぞれ3.1nM、2.1nMであった $^{24}$ )(in vitro)。また、アゼルニジピンは肝初回通過効果を受けにくい $^{25}$ )(イヌ)。

#### 18.2 降圧作用

高血圧モデル動物(高血圧自然発症ラット、DOCA食塩高血圧ラット、腎性高血圧ラット、腎周囲炎性腎性高血圧犬)への0.1ないし1~3 mg/kgの単回経口投与により血圧は用量依存的に下降し、その作用は緩徐に発現しかつ持続的であり、類薬に比べて心拍数にほとんど影響を及ぼさなかった。また、高血圧自然発症ラット又は腎性高血圧犬への反復経口投与においても安定した降圧作用を示した<sup>26)</sup>。

### 19. 有効成分に関する理化学的知見

一般的名称:アゼルニジピン (Azelnidipine)

化 学 名:3-[1-(Diphenylmethyl) azetidin-3-yl]5-(1-methylethyl) (4RS)-2-amino-6-methyl-4-(3-nitrophenyl)-1,4-dihydropyridine-3,5-dicarboxylate

分 子 式:  $C_{33}H_{34}N_4O_6$ 

分 子 量:582.65

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。

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。エタノール (99.5) 溶液 ( $1\rightarrow 100$ ) は旋光性を示さない。結晶多形が認められる。

## 化学構造式:

#### 20. 取扱い上の注意

**20.1** 本剤は光により着色するので、アルミピロー開封後は遮光して保存すること。

20.2 アルミピロー開封後は湿気を避けて保存すること。

#### 22. 包装

〈アゼルニジピン錠8mg「BMD」〉

PTP: 100錠(10錠×10) 500錠(10錠×50)

〈アゼルニジピン錠16mg「BMD」〉

PTP: 100錠 (10錠×10) 500錠 (10錠×50)

### 23. 主要文献

1) 中島光好ほか:臨床医薬 2000;16(2):191-205

2)本態性高血圧症患者における薬物動態 (カルブロック錠: 2003年1月31日承認、申請資料概要へ-Ⅲ-2)

3)社内資料:生物学的同等性(8 mg製剤)

4)社内資料:生物学的同等性(16mg製剤)

5) 中島光好ほか:臨床医薬 2000; 16(2): 179-190

6)アゼルニジピンの血漿蛋白結合率 (カルブロック錠: 2003 年1月31日承認、申請資料概要へ-Ⅱ-2)

7)チトクロームP450分子種 (カルブロック錠: 2003年1月 31日承認、申請資料概要へ-Ⅱ-3)

8)代謝に及ぼすグレープフルーツジュースの影響 (カルブロック錠: 2003年 1月31日承認、申請資料概要へ-Ⅱ-5)

9)アゼルニジピンの排泄 (カルブロック錠: 2003年1月31日 承認、申請資料概要へ-Ⅲ-1)

10) 小口寿夫ほか: 臨床医薬 1999; 15(5): 765-777

11) 肝機能障害患者における薬物動態(カルブロック錠: 2003 年1月31日承認、申請資料概要へ-Ⅲ-1)

12) 桑島 巌ほか: 臨床医薬 2000; 16(3): 375-387

13)イトラコナゾール併用投与時の薬物動態(カルブロック錠: 2003年1月31日承認、申請資料概要へ-Ⅲ-6)

14) CS-905 臨床薬理試験の要約 (レザルタス配合錠: 2010年 1 月20日承認、申請資料概要2.7.2.5)

15)シンバスタチン併用投与時の薬物動態(カルブロック錠: 2003年1月31日承認、申請資料概要へ-Ⅲ-6)

16)アトルバスタチン及びプラバスタチン併用投与時の薬物動態(カルブロック錠:2012年12月19日承認、再審査報告書)

17) Hirashima H, et al.: 臨床薬理 2006; 37(3): 127-133

18) 吉永 馨ほか:臨床医薬 2000; 16(5): 671-739

19)全評価患者における有効性のまとめ (カルブロック錠: 2003年1月31日承認、申請資料概要ト-Ⅱ-12)

20) 荻原俊男ほか: 臨床医薬 1999; 15(6): 985-1004

21) 猿田享男ほか: 臨床医薬 1999; 15(6): 1005-1031

22) 吉永 馨ほか: 臨床医薬 1999; 15(6): 943-983

23) 平井愛山ほか:臨床医薬 1999; 15(9): 1505-1545

24) アゼルニジピンの作用機序 (カルブロック錠: 2003年1月 31日承認、申請資料概要ホ- I-2)

25)アゼルニジピンの初回通過効果(カルブロック錠:2003年 1月31日承認、申請資料概要へ-Ⅱ-1)

26) アゼルニジピンの降圧作用 (カルブロック錠: 2003年1月 31日承認、申請資料概要ホ- I-1)

## 24. 文献請求先及び問い合わせ先

株式会社ビオメディクス 信頼性保証部 安全管理室 〒108-6109 東京都港区港南2-15-2

TEL (03) 5244-9264

FAX (03) 5244-9265

## 26. 製造販売業者等

26.1 製造販売元

