

\*2025年8月改訂(第2版) 2021年1月改訂

**貯** 法:室温保存 有効期間:3年 注射用Ca拮抗剤 日本薬局方 ニカルジピン塩酸塩注射液 劇薬、処方箋医薬品<sup>注)</sup>

ペルジピン注射液2mg ペルジピン注射液10mg ペルジピン注射液25mg

 $\textbf{Perdipine}^{\$} \textbf{Injection 2mg} \cdot \textbf{10mg} \cdot \textbf{25mg}$ 

日本標準商品分類番号 872149

	2 mg	10mg	
承認番号	16300AMZ00964	16300AMZ00965	
販売開始	1989年1月		

	25mg
承認番号	21100AMZ00175
販売開始	1999年7月

注) 注意-医師等の処方箋により使用すること

### 1. 警告

本剤を脳出血急性期の患者及び脳卒中急性期で頭蓋内圧が 亢進している患者に投与する場合には、緊急対応が可能な 医療施設において、最新の関連ガイドラインを参照しつつ、 血圧等の患者の状態を十分にモニタリングしながら投与す ること。[9.1.1、9.1.2 参照]

# 2. 禁忌(次の患者には投与しないこと)

〈効能共通〉

- 2.1 本剤の成分に対し過敏症の既往歴のある患者 〈急性心不全〉
- 2.2 高度な大動脈弁狭窄・僧帽弁狭窄、肥大型閉塞性心筋症、 低血圧 (収縮期血圧90mmHg未満)、心原性ショックのあ る患者[心拍出量及び血圧が更に低下する可能性がある。]
- 2.3 発症直後で病態が安定していない重篤な急性心筋梗塞 患者 [広範囲、3枝病変による梗塞等の重篤な急性心筋 梗塞患者では血行動態の急激な変化を生じることがあり、 更に病態が悪化するおそれがある。]

### 3. 組成・性状

### 3.1 組成

販売名	有効成分	添加剤
ペルジピン注射	日局 ニカルジピン塩酸塩	D-ソルビトール100mg、
液 2 mg	2 mg (2 mL) (1 管中)	pH調節剤(1管中)
ペルジピン注射	日局 ニカルジピン塩酸塩	D-ソルビトール500mg、
液10mg	10mg(10mL)(1 管中)	pH調節剤(1管中)
ペルジピン注射	日局 ニカルジピン塩酸塩	D-ソルビトール1250mg、
液25mg	25mg(25mL)(1 管中)	pH調節剤(1管中)

### 3.2 製剤の性状

	•			
販売名	剤形	色調・形状	pН	浸透圧比注1)
ペルジピン注射 液 2 mg	水性注射剤	微黄色澄明の液	3.0~4.5	約1
ペルジピン注射 液10mg	水性注射剤	微黄色澄明の液	3.0~4.5	約1
ペルジピン注射 液25mg	水性注射剤	微黄色澄明の液	3.0~4.5	約1

注1) 生理食塩液に対する比

### 4. 効能又は効果

- ○手術時の異常高血圧の救急処置
- ○高血圧性緊急症
- ○急性心不全(慢性心不全の急性増悪を含む)

#### 6. 用法及び用量

#### 〈手術時の異常高血圧の救急処置〉

本剤は、生理食塩液又は5%ブドウ糖注射液で希釈し、ニカルジピン塩酸塩として $0.01\sim0.02\%$ (1 mL当たり $0.1\sim0.2$ mg)

溶液を点滴静注する。この場合 1 分間に、体重 1 kg当たり  $2\sim10\mu g$ の点滴速度で投与を開始し、目的値まで血圧を下げ、以後血圧をモニターしながら点滴速度を調節する。なお、急速に血圧を下げる必要がある場合には、本剤をそのまま 体重 1 kg当たりニカルジピン塩酸塩として $10\sim30\mu g$ を静脈内投与する。

### 〈高血圧性緊急症〉

本剤は、生理食塩液又は5%ブドウ糖注射液で希釈し、ニカルジピン塩酸塩として $0.01\sim0.02\%$ (1 mL当たり $0.1\sim0.2$ mg) 溶液を点滴静注する。この場合1 分間に、体重1 kg当たり $0.5\sim6$   $\mu$ gの点滴速度で投与する。なお、投与に際しては1 分間に、体重1 kg当たり $0.5\mu$ gより開始し、目的値まで血圧を下げ、以後血圧をモニターしながら点滴速度を調節する。

#### 〈急性心不全(慢性心不全の急性増悪を含む)〉

本剤は、生理食塩液又は5%ブドウ糖注射液で希釈し、ニカルジピン塩酸塩として $0.01\sim0.02\%$ (1 mL当たり $0.1\sim0.2$ mg) 溶液を点滴静注する。この場合1 分間に、体重1 kg当たり1  $\mu$ gの点滴速度で投与する。なお、患者の病態に応じて1 分間に、体重1 kg当たり $0.5\sim2$   $\mu$ gの範囲で点滴速度を調節する。

### 7. 用法及び用量に関連する注意

#### 〈高血圧性緊急症〉

- 7.1 本剤投与により目的の血圧が得られた後、引き続いて降 圧治療が必要で経口投与が可能な場合には、経口投与に切 り替えること。
- 7.2 本剤投与終了後に血圧が再上昇することがあるので、本 剤の投与を終了する際には徐々に減量し、投与終了後も血 圧を十分に管理すること。なお、経口投与に切り替えた後 にも血圧の再上昇等に留意すること。

#### 〈急性心不全〉

7.3 本剤の投与によっても、期待された改善がみられない場合には投与を中止し、他の治療法(利尿薬、陽性変力作用をもついわゆる強心薬、血管拡張薬等の静脈内投与又は機械的補助循環等)に切り替えるなど必要な措置を講じること。

### 8. 重要な基本的注意

### 〈効能共通〉

- 8.1 本剤の作用には個人差があるので、血圧、心拍数等を十分に管理しながら慎重に投与すること。
- 8.2 本剤の過剰投与により著明な低血圧を来した場合には投 与を中止すること。また、速やかに血圧を回復させたい場 合には昇圧剤 (ノルアドレナリン)を投与すること。

#### 〈急性心不全〉

8.3 血圧、心拍数、尿量、体液及び電解質、また可能な限り 肺動脈楔入圧、心拍出量及び血液ガス等患者の全身状態を 十分管理しながら投与すること。

- 8.4 本剤の血管拡張作用による過度の血圧低下、動脈血酸素 分圧の低下が発現することがあるので注意すること。特に 本剤には血圧低下作用があることから、血圧がやや低く(収 縮期血圧が100mmHg未満を目安)、循環血液量が相対的に 減少しているような場合、厳重な血圧モニターを行い、更 なる血圧低下が認められた場合には、投与を中止するなど 必要な措置を講じること。[9.1.6 参照]
- 8.5 本剤の投与により臨床症状が改善し、患者の状態が安定した場合(急性期の状態を脱した場合)には、漫然と投与することなく他の治療法に変更すること。投与期間は患者の反応性に応じて異なるが、急性心不全に対する24時間を超える使用経験が少ないので、これを超えて投与する必要が生じた場合には、血行動態及び全身状態等を十分に管理しながら慎重に投与すること。
- 8.6 他の血管拡張薬との併用に際しては過度の血圧低下に注 意すること。[10.2 参照]
- 8.7 急性心筋梗塞による急性心不全に対して本剤を使用する 場合は、血行動態及び全身状態等を十分に管理しながら慎 重に投与すること。

### 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

#### 〈効能共通〉

### 9.1.1 脳出血急性期の患者

出血を促進させる可能性があるので、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。 [1. 参照]

### 9.1.2 脳卒中急性期で頭蓋内圧が亢進している患者

頭蓋内圧を高めるおそれがあるので、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。 [1. 参照]

#### 9.1.3 大動脈弁狭窄症の患者

症状を悪化させるおそれがある。

### 9.1.4 遺伝性果糖不耐症の患者

本剤の添加剤D-ソルビトールが体内で代謝されて生成した果糖が正常に代謝されず、低血糖、肝不全、腎不全等が誘発されるおそれがある。

#### 〈急性心不全〉

### 9.1.5 重篤な不整脈のある患者

一般にこのような患者では、不整脈を慎重に管理しなが ら治療する必要がある。

### 9.1.6 血圧が低い患者

更なる血圧低下を来す可能性がある。[8.4 参照]

### 9.2 腎機能障害患者

一般に重篤な腎機能障害のある患者では、急激な降圧に伴 い腎機能低下を来す可能性がある。

### 9.3 肝機能障害患者

本剤は肝臓で代謝される。

#### 9.5 妊婦

妊婦又は妊娠している可能性のある女性には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。動物実験(ラット)で、妊娠末期に投与すると高用量では胎児死亡の増加、分娩障害、出生児の体重減少及びその後の体重増加の抑制が報告されている。

#### 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。

#### 9.8 高齢者

低用量 (例えば0.5μg/kg/分で点滴静注) から投与を開始し、 経過を十分に観察しながら慎重に投与すること。生理機能 (肝機能、腎機能等) が低下していることが多い。

#### 10. 相互作用

本剤は、主としてCYP3A4で代謝される。[16.4 参照]

#### 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
	他の血圧降下剤 [8.6 参照]	血圧降下作用が増強さ れることがある。	両剤の薬理学的な相加 作用等による。
	<ul><li>β-遮断剤 プロプラノロール 等</li></ul>	うっ血性心不全患者では、過度の血圧低下、 心機能の低下があらわれることがある。必要 に応じどちらかを減量 又は投与を中止する。	両剤の薬理学的な相加 作用による。 (1) 血圧降下作用の増 強 (2) 陰性変力作用の増 強 <sup>1)</sup>
*	フェンタニル	フェンタニル麻酔時、 $\beta$ -遮断剤と本剤の併用 で血圧低下がみられる ことがある $^{2}$ 。必要に 応じどちらかを減量又 は投与を中止する。	機序不明
	ジゴキシン	ジゴキシンの作用を増強し <sup>3</sup> 、中毒症状(嘔気、嘔吐、めまい、徐脈、不整脈等)があらわれることがある。必要に応じジゴキシンを減量する。	本剤が、主に腎でのク リアランスを減少させ、 ジゴキシンの血中濃度 が上昇する。
	ダントロレンナトリ ウム水和物	他のCa拮抗剤(ベラパ ミル等)の動物実験で 心室細動、循環虚脱が みられたとの報告があ る。	高カリウム血症を来す と考えられる。
	タンドスピロンクエ ン酸塩	動物実験で血圧降下作 用が増強されたとの報 告がある。	タンドスピロンクエン 酸塩は中枢性の血圧降 下作用を有し、相加的 な降圧作用を示す <sup>4)</sup> 。
	ニトログリセリン [8.6 参照]	動物実験で房室ブロッ クを起こしたとの報告 がある。	機序不明
	筋弛緩剂 パンクロニウム臭 化物 ベクロニウム臭化 物 等	筋弛緩の作用が増強することがある。筋弛緩 作用に注意し、異常が 認められた場合には、 両剤の減量若しくは投 与を中止する。	本剤が神経筋接合部位において、シナプス前あるいは後にアセチルコリン放出を抑制させること、及び骨格筋の筋小胞体でのCa遊離抑制による筋自体の収縮力の低下等が考えられている $^5$ 。
	免疫抑制剤 シクロスポリン タクロリムス水和 物 等	免疫抑制剤の作用を増強し <sup>6</sup> 、中毒症状(特に腎機能異常)がある。 た、本剤の作用を増大し、血圧の作用を増大がある。 た、本剤の作用を増大がある。 し、血圧れること免費がある。必要にある。必要に対して減量する。 も関連する。	本剤あるいは免疫抑制 剤によりCYP3A4が阻 害され、免疫抑制剤あ るいは本剤の血中濃度 が上昇する。
	フェニトイン	<ul><li>(1) フェニトインの作用を増強し、中毒症状(神経的)があらわれることがある。必要に応じフェニトインを減量する。</li><li>(2) 本剤の作用が減弱されることがある。必要に応じ本剤を増量する。</li></ul>	り、遊離型フェニ トインが上昇する。 (2) CYP3A4が誘導さ
	リファンピシン	本剤の作用が減弱され ることがある。必要に 応じ本剤を増量する。	CYP3A4が誘導され、 本剤の代謝が促進され る。

薬剤名等	臨床症状・措置方法	機序・危険因子
シメチジン	本剤の作用が増強され、 血圧低下、頻脈等があ らわれることがある。 必要に応じ本剤を減量 する $^{9}$ 。	これらの薬剤により CYP3A4が阻害され、 本剤の血中濃度が上昇 する。
HIVプロテアーゼ阻 害剤 サキナビル リトナビル 等	本剤の血中濃度が上昇 し、本剤の作用が増強 されるおそれがある。	
アゾール系抗真菌薬 イトラコナゾール 等		

### 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 麻痺性イレウス (頻度不明)
- 11.1.2 低酸素血症 (0.1~5%未満)
- 11.1.3 肺水腫、呼吸困難(各0.1%未満)
- 11.1.4 狭心痛 (頻度不明)

外国において本注射剤で治療した冠動脈疾患患者の1% 未満に狭心痛の発現あるいは悪化が認められたとの報告 がある。

- 11.1.5 血小板減少(0.1%未満)
- **11.1.6 肝機能障害** (0.1~5%未満)、**黄疸** (頻度不明) AST・ALT・γ-GTPの上昇等を伴う肝機能障害や黄疸が あらわれることがある。

#### 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	頻脈、心電図変化、 血圧低下、肺動脈圧 の上昇(急性心不全 時)、心係数の低下 (急性心不全時)、心 室頻拍(急性心不全 時)、チアノーゼ(急 性心不全時)	動悸、顔面潮紅、 全身倦怠感、心室 性期外収縮	房室ブロック		
肝		臓	肝機能異常(AST・ ALT等の上昇)				
腎		臓	BUN上昇、クレアチ ニン上昇				
消	化	器		嘔気、嘔吐、むか つき			
過	敏	症			皮疹		
7	Ø	他		頭痛、体温の上昇、 尿量減少、血中総 コレステロールの 低下、悪寒、背部 痛、血清カリウム の上昇	静脈炎		

発現頻度は、承認時までの臨床試験及び使用成績調査結果に基づいている。

### 14. 適用上の注意

### 14.1 薬剤調製時の注意

14.1.1 点滴静注する場合の本剤の0.01~0.02%溶液は、下表の例示を参考に本剤と配合可能な輸液に本剤の必要量を加えて調製する。

	調製するニカルジピン塩酸塩溶液の濃度			
配合する輸液の量 (mL)	約0.01%	約0.015%	約0.02%	
(IIIL)	加えるニカル	ジピン塩酸塩注射	液の量 (mL)	
100	12	18	24	
250	30	45	60	
500	60	90	120	

14.1.2 本剤を点滴静注する場合、配合する輸液によっては pHが高い等の原因で本剤が析出することがあるので、十

分注意すること。

なお、本剤との配合試験の結果、下記に示す輸液は配合 が可能であった。

生理食塩液、5%ブドウ糖注射液、10%EL-3号、ソリタ-T1号、ソリタ-T3号、フィジオゾール・3号、ポタコールR、リンゲル液

### 14.2 薬剤投与時の注意

- 14.2.1 本剤の投与に際し、薬液が血管外に漏れると注射部位を中心に炎症・硬結等を起こすことがあるので、慎重に投与すること。
- 14.2.2 本剤を長時間投与し、注入部位に痛みや発赤等がみられた場合には、注入部位を変更すること。

### 15. その他の注意

#### 15.1 臨床使用に基づく情報

開心術後の回復管理期においては、症例によっては循環不全を生じ、心不全状態になることが知られているが、それらにおける本剤の使用経験が少なく(計21例)、有効性は確立していない。

### 16. 薬物動態

#### 16.1 血中濃度

### 16.1.1 単回投与

(1) 健康成人  $0.01 \sim 0.02 \text{mg/kg}$  iv 単回投与 $^{10), 11)}$  薬動力学パラメータ

投与量 (mg/kg iv)	n	t <sub>1/2β</sub> (min)	AUC (ng·h/mL)	Vd <sub>β</sub> (mL/kg)
0.01	2	63	23.3	644
0.02	2	50	38.3	641

### (2) 全身麻酔下の患者 0.01~0.03mg/kg iv 単回投与<sup>11)</sup> 薬動力学パラメータ

投与量 (mg/kg iv)	n	t <sub>1/2β</sub> (min)	AUC (ng·h/mL)	$Vd_{\beta}$ $(mL/kg)$
0.01	7	28	21.8	321
0.02	5	22	29.8	495
0.03	4	45	68.7	609

### 16.1.2 持続投与

(1) 健康成人 4 mg/h (約1.1μg/kg/minの速度)で2時間持続投与を1日1回5日間連続投与<sup>12)</sup>

薬動力学パラメータ

投与	$t_{1/2\beta} \ (min)$	CL tot (mL/kg/min)	$Vd_{\beta}$ (mL/kg)
1日目	109	10.7	1,683

(n=5)

(2) 高血圧性緊急症患者 0.5μg/kg/minで5~24時間持 続静脈内投与遂時増量又は減量<sup>12)</sup>

薬動力学パラメータ

t <sub>1/2 β</sub> (min)	CL tot (mL/kg/min)	$Vd_{\beta}$ $(mL/kg)$
160	14.2	3,083

(n=5)

(3) 急性心不全患者 1.0μg/kg/minで2時間持続静脈内 投与<sup>13)</sup>

薬動力学パラメータ

t <sub>1/2 β</sub> (min)	CL tot (mL/kg/min)	Vd ss (mL/kg)		
130	11.5	2,091		

(n=5)

#### 16.3 分布

血漿蛋白との結合率は、 $in\ vitro\$ (健康成人) $^{14}$ 、 $in\ vitro\$ (急性心不全患者) $^{13}$ 、 $in\ vivo\$ (全身麻酔下患者) $^{15}$  共に90%以上であった。

#### 16.4 代謝

健康成人の尿中主代謝物は、 $M-11(N-\alpha)$ ンジル-N-メチルアミノ基が脱離、更にピリジン体に酸化された代謝物)の抱合体であった $^{16)}$ 。ヒトにおいては、本剤は主としてCYP3A4で代謝される $^{17)}$ 。[10.参照]

#### 17. 臨床成績

#### 17.1 有効性及び安全性に関する試験

### 17.1.1 国内臨床試験

		手術時の 異常高血圧の 救急処置	高血圧性 緊急症	急性心不全
試験方法		二重盲検比較 試験他 <sup>18)~23)</sup>	単盲検比較 試験他 <sup>24), 25)</sup>	二重盲検比較 試験他 <sup>26)~30)</sup>
有用度判定		82.9% (557/672) 有用以上	94.4% (51/54) やや有用以上	71.7% (86/120) 有用以上
投与方法 別有効率	単回静脈内	78.6% (301/383)	_	_
	点滴静脈内	88.6% (256/289)	94.4% (51/54)	72.3% (102/141)

### 18. 薬効薬理

#### 18.1 作用機序

ニカルジピン塩酸塩は、血管平滑筋細胞中へのCa<sup>2+</sup>の取り込みを抑制することにより、血管拡張作用を発揮する<sup>31)</sup>。ニカルジピン塩酸塩は、血管平滑筋において心筋の30,000倍強いCa拮抗作用を示し、血管選択性は他のCa拮抗薬(ニフェジピン、ベラパミル、ジルチアゼム)より高かった<sup>32)</sup>。

#### 18.2 血圧降下作用

#### 18.2.1 血圧降下作用

麻酔イヌにおいて、用量依存的な血圧降下作用を示し、 その用量作用曲線の傾きは穏やかであった。このことより、血圧管理において過度の血圧低下を起こしにくく、 調節性に優れることが示唆される<sup>33)</sup>。

無麻酔イヌにおいても、刺激伝導系を抑制することなく 用量依存的な血圧降下作用を示した $^{34)}$ 。

### 18.2.2 異常高血圧抑制作用

麻酔イヌにおいて、麻酔時の偶発的な異常高血圧の発症の原因として考えられている内因性昇圧物質(ノルアドレナリン、アンジオテンシン $\Pi$ )による血圧上昇を用量依存的に抑制した $^{33}$ 。

昇圧物質(アンジオテンシンⅡ)の持続投与により誘発した高血圧状態の無麻酔イヌにおいて、刺激伝導系に影響を及ぼすことなく、用量依存的に血圧を下降させた³⁴。

### 18.3 心血管系に対する作用

#### 18.3.1 心血行動態

麻酔イヌにおいて、強力な冠拡張作用を有し、冠血流量を増加させるとともに末梢血管抵抗を低下させ、後負荷を軽減することにより心筋酸素消費量を低下させる<sup>35)</sup>。

### 18.3.2 各種麻酔状態での心血管系に対する作用

ペントバルビタール、GOF及びNLAのいずれかで麻酔したイヌ、サルにおいてもほぼ同等の降圧作用を示した。血圧を約30%低下させる用量では、ペントバルビタール麻酔、NLA麻酔下で、反射性の心拍数及び心収縮性の軽度の増加を起こしたが、GOF麻酔ではこれらに対し無影響であった。一方、血圧を50%以上低下させる高用量では、いずれの麻酔法においても、心収縮性の低下及び房室伝導の延長を起こした<sup>36),37)</sup>。

### 18.4 抗心不全作用

#### 18.4.1 抗心不全作用

冠動脈結紮により誘発した麻酔イヌ虚血性急性心不全モデル及び冠動脈結紮に加えアンジオテンシンⅡの投与により誘発した麻酔イヌ急性心不全モデルにおいて、心収縮力を低下させることなく心拍出量及び一回拍出量を用

量依存的に増加させ、後負荷軽減作用を発現することにより急性心不全状態を改善した<sup>38)</sup>。

急性心不全患者において、心拍数に影響を及ぼすことなく、心係数の増加、全末梢血管抵抗の減少、肺動脈楔入 圧の下降が認められた<sup>28)</sup>。

#### 18.4.2 心筋代謝に対する作用

冠動脈結紮により誘発した麻酔イヌ虚血性急性心不全モデルにおいて抗心不全作用を発現するとともに冠動静脈間の酸素較差、二酸化炭素較差、pH較差及び心筋酸素消費量を減少させた。このとき、心筋乳酸摂取率に影響を与えなかった<sup>39)</sup>。

### 18.5 臓器循環及び血液ガス

麻酔ネコにおいて血圧を下降させると同時に、心拍出量を増加させ、脳、心臓をはじめとする各種臓器の血流量を増加させた<sup>40</sup>。

麻酔下のヒト及びイヌ $^{41)}$ において、血液ガス  $(Po_2, Pco_2, pH)$  にはほとんど変化を及ぼさなかった。

#### 18.6 利尿作用

覚醒時並びに麻酔時のヒトにおいて、腎血流量及び糸球体 濾過値を増加させ、尿量の増加を認めた<sup>42)</sup>。

### 19. 有効成分に関する理化学的知見

一般的名称:ニカルジピン塩酸塩(Nicardipine Hydrochloride) 化 学 名:2-[Benzyl(methyl)amino]ethyl methyl(4RS)-2,6-dimethyl-4-(3-nitrophenyl)-1,4-dihydropyridine-3,5-dicarboxylate monohydrochloride

分 子 式:  $C_{26}H_{29}N_3O_6 \cdot HCl$ 

分 子 量:515.99

性

状:ニカルジピン塩酸塩はわずかに緑みを帯びた黄色の結晶性の粉末である。メタノール又は酢酸 (100) に溶けやすく、エタノール (99.5) にやや溶けにくく、水、アセトニトリル又は無水酢酸に溶けにくい。本品のメタノール溶液 ( $1 \rightarrow 20$ ) は旋光性を示さない。光によって徐々に変化する。

### 化学構造式:

### 融 点:167~171℃

### 22. 包装

〈ペルジピン注射液 2 mg〉

10アンプル [2 mL(アンプル)×10]

〈ペルジピン注射液10mg〉

10アンプル [10mL(アンプル $) \times 10]$ 

〈ペルジピン注射液25mg〉

5 アンプル [25mL(アンプル)×5]

### 23. 主要文献

- 1)厚生省薬務局企画課監修: 医薬品相互作用ハンドブック. 薬 業時報社;1996.96 [PD-04034]
- 2) Physician's Desk Reference 51Ed. Med. Econom. Co., Montvale; 1995. 2815-2817 [PD-10382]
- 3) 松田重三 編: この薬の多剤併用副作用. 医歯薬出版; 1994. 76-79 [HY-00205]
- 4)清水宏志 他: 基礎と臨床 1992; 26 (5): 1681-1695 [PD-01514]
- 5) 西田真希 他: 臨床麻酔 1999; 23 (11): 1793-1794 [PD-09119]
- 6) 伊賀立二 他: 治療 1994; 76 (9): 2322-2327 [PM-01395]
- 7) Capewell, S. et al.: Lancet 1988; 2: 480-482 [PD-04037]
- 8) Woodcock, B. G. et al.: N. Engl. J. Med. 1991; 325 (16): 1179 [PD-04038]

- 9) 松田重三 編: この薬の多剤併用副作用. 医歯薬出版; 1994. 96-99 [PD-10364]
- 10) Higuchi, S. et al.: Xenobiotica. 1980; 10 (6) : 447-454 [PD-01590]
- 11) 江畑俊哉 他: 臨床麻酔 1985; 9 (9): 1071-1075 [PD-09773]
- 12)千代孝夫 他: 薬理と治療 1995; 23 (3): 717-727 [PD-03043]
- 13) 平沢邦彦 他: 薬理と治療 1995; 23 (4): 901-911 [PD-03113]
- 14) Higuchi, S. et al.: Xenobiotica. 1980; 10 (12): 889-896 [PD-01589]
- 15) 社内報告書(全身麻酔下患者·蛋白結合)(D199700856-01.00, 1997)
- 16) 椎名 明他: 基礎と臨床 1986; 20(2): 1114-1124 [PD-00192]
- 17) Fukunaga, Y. et al.: ISSX Proceedings 1998; 13: 62 [PD-09954]
- 18) 田中陽一 他: 臨床麻酔 1983; 7 (10): 1399-1405 [PD-0892]
- 19)石井 奏他: 基礎と臨床 1986; 20 (1): 503-506 [PD-00194]
- 20) 吉矢生人 他: 麻酔 1986; 35 (4): 520-527 [SJI-00162]
- 21) 松本信夫 他: 循環制御 1986; 7 (2): 737-744 [PD-00706]
- 22) 佐久間祝子 他: 臨床麻酔 1985; 9 (4): 407-412 [PD-00855]
- 23) 玉井 直他: 麻酔 1986; 35 (4): 528-539 [SJI-00160]
- 24) 吉永 馨他: 薬理と臨床 1993; 3 (3): 245-263 [PD-01817]
- 25)吉永 馨 他: 医学のあゆみ 1993; 165 (7): 437-456 [PD-01801]
- 26)木之下正彦 他: 薬理と治療 1995; 23 (2): 345-355 [PD-03002]
- 27) 弘田雄三 他: 薬理と治療 1995; 23 (2): 357-374 [PD-03003]
- 28) 久萬田俊明 他: 薬理と治療 1995; 23 (2): 375-398 [PD-03004]
- 29) 弘田雄三 他: 薬理と治療 1995; 23 (3): 703-716 [PD-03044]
- 30)小川 宏他: 薬理と治療 1995; 23 (4): 887-900 [PD-03114]
- 31) Terai, M. et al.: Biochem. Pharmacol. 1981; 30: 375-378 [PD-01328]
- 32) Bristow, M.R. et al.: Br. J. Pharmacol. 1984; 82 (2): 309-320 [PD-05313]
- 33) 柴崎雅之 他: 基礎と臨床 1985; 19 (14): 7044-7052 [PD-00201]
- 34) 佐藤修一 他: 薬理と臨床 1993; 3 (4): 309-315 [PD-02090]
- 35)竹中登一 他: 基礎と臨床 1980; 14 (14): 4477-4494 [PD-00377]
- 36) 柴崎雅之 他: 基礎と臨床 1986; 20 (1): 177-180 [PD-00196]
- 37) 柴崎雅之 他: 基礎と臨床 1988; 22 (18): 6327-6332 [SJA-01210]
- 38)田中秀行 他: 薬理と臨床 1995; 5 (3): 371-379 [PD-04077]
- 39) 齋藤 親他: 薬理と臨床 1995; 5 (3): 381-388 [PD-04076]
- 40) Hof, R.P.; Br. J. Pharmacol. 1983; 78: 375-394 [PD-01313]
- 41) 小杉 功他: 基礎と臨床 1979; 13(4): 1186-1190 [PD-00402]
- 42) 百瀬 隆: 基礎と臨床 1986; 20 (7): 3867-3872 [SJI-00214]

### 24. 文献請求先及び問い合わせ先

LTLファーマ株式会社 コールセンター 〒160-0023 東京都新宿区西新宿6丁目10番1号 フリーダイヤル 0120-303-711

### 26. 製造販売業者等

26.1 製造販売

## LTLファーマ株式会社 東京都新宿区西新宿6丁目10番1号