日本標準商品分類番号 872149

貯 法:室温保存 **有効期間**:3年

胆汁排泄型持続性ATI受容体ブロッカー/持続性Ca拮抗薬合剤

日本薬局方 テルミサルタン・アムロジピンベシル酸塩錠

劇薬 処方箋医薬品^{注)}

テラムロ。配合錠AP「サワイ」 テラムロ。配合錠BP「サワイ」

TERAMURO® Combination Tablets [SAWAI]

注)注意-医師等の処方箋により使用すること

	AP	BP
承認番号	22900AMX00166000	22900AMX00167000
販売開始	2017年6月	2017年6月

2. 禁忌(次の患者には投与しないこと)

- 2.1 本剤の成分及びジヒドロピリジン系化合物に対し過敏症 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 胆汁の分泌が極めて悪い患者又は重篤な肝障害のある患者「9.3.1参照」
- 2.4 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

品 名	テラムロ配合錠AP「サワイ」	テラムロ配合錠BP「サワイ」
	日局テルミサルタン 40mg	日局テルミサルタン 80mg
有効成分	日局アムロジピンベシル酸塩	日局アムロジピンベシル酸塩
[1錠中]	6.93mg	6.93mg
	(アムロジピンとして5mg)	(アムロジピンとして5mg)
	カルナウバロウ、軽質無水ケ	イ酸、酸化チタン、三二酸化
添加剤		ク、ヒドロキシプロピルセル
URIUMA		マクロゴール6000、D-マンニ
	トール、メグルミン、ラウロコ	マクロゴール

3.2 製剤の性状

品名	テラムロ配合錠AP「サワイ」	テラムロ配合錠BP「サワイ」		
外形	SW FFAD AP	SW SW F7AD BP BP		
剤 形	フィルムコーティング錠			
性状	淡赤色			
直径(mm)	8.6	11.1		
厚さ(mm)	4.1	5.0		
重量(mg)	約250	約495		
本体表示	SW テラムロ AP	SW テラムロ BP		

4. 効能又は効果

高血圧症

5. 効能又は効果に関連する注意

- **5.1** 過度な血圧低下のおそれ等があり、本剤を高血圧治療の第一選択薬としないこと。
- **5.2** 原則として、テルミサルタン40mg及びアムロジピン5mgを 併用している場合、あるいはいずれか一方を使用し血圧コントロールが不十分な場合に、テルミサルタン/アムロジピン 40mg/5mgへの切り替えを検討すること。
- 5.3 原則として、テルミサルタン80mg及びアムロジピン5mgを 併用している場合、あるいは以下のいずれかを使用し血圧コ ントロールが不十分な場合に、テルミサルタン/アムロジピン 80mg/5mgへの切り替えを検討すること。
 - ・テルミサルタン80mg
 - ・テルミサルタン40mg及びアムロジピン5mgの併用
 - ・テルミサルタン/アムロジピン40mg/5mg配合錠

6. 用法及び用量

成人には1日1回1錠(テルミサルタン/アムロジピンとして40mg/5mg又は80mg/5mg)を経口投与する。本剤は高血圧治療の第一選択薬として用いない。

7. 用法及び用量に関連する注意

7.1 以下のテルミサルタンとアムロジピンベシル酸塩の用法・用量を踏まえ、患者毎に本剤の適応を考慮すること。

〈テルミサルタン〉

通常、成人にはテルミサルタンとして40mgを1日1回経口投与する。ただし、1日20mgから投与を開始し漸次増量する。なお、年齢・症状により適宜増減するが、1日最大投与量は80mgまでとする。

〈アムロジピンベシル酸塩〉

高血圧症治療では、通常、成人にはアムロジピンとして2.5~5mgを1日1回経口投与する。なお、症状に応じ適宜増減するが、効果不十分な場合には1日1回10mgまで増量することができる。

7.2 肝障害のある患者に投与する場合、テルミサルタン/アムロジピンとして40mg/5mgを超えて投与しないこと。[9.3.2参照]

8. 重要な基本的注意

- 8.1 本剤は、テルミサルタン40mg又は80mgとアムロジピン5mgと の配合剤であり、テルミサルタンとアムロジピン双方の副作用が 発現するおそれがあるため、適切に本剤の使用を検討すること。
- **8.2** 降圧作用に基づく失神、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。
- 8.3 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。
- 8.4 本剤の成分であるテルミサルタンを含むアンジオテンシン Ⅱ 受容体拮抗剤投与中に肝炎等の重篤な肝障害があらわれたとの報告があるので、肝機能検査を実施するなど、観察を十分に行うこと。[11.1.5参照]
- 8.5 本剤の成分であるアムロジピンは血中濃度半減期が長く投与中止後も緩徐な降圧効果が認められるので、本剤投与中止後に他の降圧剤を使用するときは、用量並びに投与間隔に留意するなど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

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引き起こし、病態を悪化させるおそれがある。

9.1.4 厳重な減塩療法中の患者

低用量から投与を開始し、増量する場合は徐々に行うこと。急 激な血圧低下を起こすおそれがある。[11.1.4参照]

9.2 腎機能障害患者

9.2.1 重篤な腎障害(血清クレアチニン値3.0mg/dL以上の場合) のある患者

腎機能を悪化させるおそれがある。

9.2.2 血液透析中の患者

低用量から投与を開始し、増量する場合は徐々に行うこと。急激な血圧低下を起こすおそれがある。[11.1.4、13.2参照]

9.3 肝機能障害患者

9.3.1 胆汁の分泌が極めて悪い患者又は重篤な肝障害のある患者 投与しないこと。[2.3、9.3.2参照]

9.3.2 肝機能障害患者

テルミサルタンは主に胆汁中に排泄されるため、テルミサルタンのクリアランスが低下することがある。また、外国において肝障害患者で本剤の血中濃度が約3~4.5倍上昇することが報告されている。[7.2、9.3.1、16.6.1参照]

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II、II0。

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本剤を含むアンジオテンシン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、頭蓋顔面の奇形、肺の発育不全等があらわれ たとの報告がある。

アムロジピンでは、動物実験で妊娠末期に投与すると妊娠期間 及び分娩時間が延長することが認められている。[2.2、9.4.1参 昭]

9.6 授乳婦

授乳しないことが望ましい。テルミサルタンの動物実験(ラット)で、乳汁中へ移行することが報告されている。また、テルミサルタンの動物実験(ラット出生前、出生後の発生及び母動物の機能に関する試験)の15mg/kg/日以上の投与群で出生児の4日生存率の低下、50mg/kg/日投与群で出生児の低体重及び身体発達の遅延が報告されている。

アムロジピンはヒト母乳中へ移行することが報告されている3)。

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

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

テルミサルタンは、主としてUGT酵素(UDP-グルクロノシルトランスフェラーゼ)によるグルクロン酸抱合によって代謝される。[16.4参照]

アムロジピンの代謝には主として薬物代謝酵素CYP3A4が関与していると考えられている。

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
アリスキレンフマル酸塩	非致死性脳卒中、腎機	テルミサルタン:レニ
ラジレス	能障害、高カリウム血	ン-アンジオテンシン系
(糖尿病患者に使用す	症及び低血圧のリスク	阻害作用が増強される
る場合。ただし、他	増加が報告されている。	可能性がある。
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。)[2.4参照]		

10.2 併用注意(併用に注意すること)

10.2	- 圧尽すること)	
薬剤名等	臨床症状・措置方法	機序・危険因子
ジゴキシン	テルミサルタンとの併	テルミサルタン:機序
	用により、血中ジゴキ	不明
	シン濃度が上昇したと	
	の報告がある4)。	
カリウム保持性利尿剤	血清カリウム濃度が上	テルミサルタン:カリ
スピロノラクトン	昇するおそれがある。	ウム貯留作用が増強す
トリアムテレン等	71 7 44 (14 17 47 47	るおそれがある。
カリウム補給剤		危険因子:特に腎機能
74 7 7 E (110/H4713		障害のある患者
リチウム製剤	アンジオテンシン亦摘	テルミサルタン: 明確
炭酸リチウム		な機序は不明である
MA ファフム		が、ナトリウムイオン
	起こすことが報告され	
	ている。	の貯留を促進するとい
		われているため、テル
		ミサルタンがナトリウム
		排泄を促進することに
		より起こると考えられる。
利尿降圧剤	急激な血圧低下を起こ	テルミサルタン:利尿
フロセミド、トリク	すおそれがあるので、	降圧剤で治療を受けて
ロルメチアジド等	低用量から投与を開	いる患者にはレニン活
[11.1.4参照]		性が亢進している患者
	徐々に行うこと。	が多く、本剤が奏効し
		やすい。
非ステロイド性抗炎症	糸球体ろ過量がより減	テルミサルタン:プロ
薬(NSAIDs)	少し、腎障害のある患	スタグランジン合成阻
	者では急性腎障害を引	害作用により、腎血流
	き起こす可能性がある。	量が低下するためと考
		えられる。
	降圧薬の効果を減弱させ	テルミサルタン:血管
		拡張作用を有するプロ
		スタグランジンの合成
		が阻害されるため、降
		圧薬の血圧低下作用を
		減弱させると考えられ
		ている。
アンジオテンシン変換	急性腎障害を含む腎機	
酵素阻害剤		ン-アンジオテンシン系
H-示性口川	症及び低血圧を起こす	阻害作用が増強される
	おそれがある ⁵⁾ 。	可能性がある。
アルフセルンフラル砂岩	腎機能障害、高カリウ	テルミサルタン:レニ
, , ヘコレンノドル酸塩	育機能障害、高カリリ ム血症及び低血圧を起	ラルミリルタン・レー ン-アンジオテンシン系
	ム皿症及び低皿圧を起こすおそれがある。	
		阻害作用が増強される
	なお、eGFRが60mL/	円 肥性がめる。
	min/1.73m ² 未満の腎	
	機能障害のある患者へ	
	のアリスキレンフマル	
	酸塩との併用について	
	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。	
降圧作用を有する薬剤	降圧作用が増強される	
	おそれがある。	作用を増強するおそれ
		がある。
		•

薬剤名等	臨床症状・措置方法	機序・危険因子
CYP3A4阻害剤	エリスロマイシン及び	アムロジピンの代謝が
エリスロマイシン	ジルチアゼムとの併用	競合的に阻害される可
ジルチアゼム	により、アムロジピン	能性が考えられる。
リトナビル	の血中濃度が上昇した	
イトラコナゾール等	との報告がある。	
CYP3A4誘導剤	アムロジピンの血中濃度	アムロジピンの代謝が
リファンピシン等	が低下するおそれがある。	促進される可能性が考
		えられる。
グレープフルーツ	アムロジピンの降圧作	グレープフルーツに含
ジュース	用が増強されるおそれ	まれる成分がアムロジ
	がある。	ピンの代謝を阻害し、
		アムロジピンの血中濃
		度が上昇する可能性が
		考えられる。
シンバスタチン	アムロジピンベシル酸	機序は不明である。
	塩とシンバスタチン	
	80mg(国内未承認の高	
	用量)との併用により、	
	シンバスタチンのAUC	
	が77%上昇したとの報	
	告がある。	
タクロリムス		アムロジピンとタクロ
		リムスは、主として
		CYP3A4により代謝さ
	が上昇し、腎障害等の	
		タクロリムスの代謝が
		阻害される可能性が考
	る。併用時にはタクロ	えられる。
	リムスの血中濃度をモ	
	ニターし、必要に応じ	
	てタクロリムスの用量	
	を調整すること。	

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、咽頭・喉頭、舌等の腫脹を症状とする血管性浮腫があらわれ、喉頭浮腫等により呼吸困難を来した症例も報告されている。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 高カリウム血症(頻度不明)

11.1.3 腎機能障害(頻度不明)

急性腎障害を呈した例が報告されている。

11.1.4 ショック、失神、意識消失(いずれも頻度不明)

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。[9.1.4、9.2.2、10.2参照]

11.1.5 劇症肝炎、肝機能障害、黄疸(いずれも頻度不明)

AST、ALT、Al-P、LDH、 γ-GTPの上昇等を伴う肝機能障害があらわれることがある。[8.4参照]

11.1.6 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し、適切な処置を行うこと。糖尿病治療中の患者であらわれやすい。

11.1.7 アナフィラキシー(頻度不明)

呼吸困難、血圧低下、喉頭浮腫等が症状としてあらわれることがある。

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 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。ま た、横紋筋融解症による急性腎障害の発症に注意すること。

11.1.10 無顆粒球症、白血球減少、血小板減少(いずれも頻度不明) **11.1.11 房室ブロック**(頻度不明)

徐脈、めまい等の初期症状があらわれることがある。

11.2 その他の副作用

	0.5~5%未満	0.5%未満	頻度不明
過敏症	0.0 0/0 个個	湿疹、発疹	そう痒、じん麻疹、紅斑、
JE 4人7L		四的多、元7多	多形紅斑、光線過敏症、血
			管炎
結 補納終系	浮動性めまい	体位性めまい、	片頭痛、眠気、不眠、頭の
1日 1十 1十 1二ノハ	行動圧のより	頭痛	ぼんやり感、頭重、不安
		DA/H	感、抑うつ状態、気分動
			摇、振戦、末梢神経障害、
			维体外路症状
血液		贫血 亿碳球上县	白血球増加、赤血球減少、
川川和文		貝皿、灯攺坏上升	ロ血球増加、が血球減少、 ヘモグロビン減少、紫斑
循環器		低血圧	心悸亢進、動悸、上室性頻
阳坎矿		EXIIII/II.	脈、上室性期外収縮、期外
			収縮、心房細動、徐脈、洞
			房ブロック、洞停止、ほて
			り、ふらつき、起立性低血
2017 (12 HD			圧、頻脈
消化器		口渴、口内炎、	(連用により)歯肉肥厚、食
		逆流性食道炎、	欲不振、消化不良、心窩部 京 写 5
			痛、嘔気、嘔吐、胃炎、胃腸
		部不快感、腹痛	炎、鼓腸、排便回数増加、
			軟便、下痢、便秘、膵炎
肝臓			腹水
		Al-P, LDH,	
		γ-GTP上昇等の	
		肝機能異常	
呼吸器		喘息、咳	鼻出血、喀痰増加、咽頭
			炎、呼吸困難
泌尿・生殖			血清クレアチニン上昇、
器			BUN上昇、血中尿酸值上
			昇、尿管結石、排尿障害、
			尿潜血陽性、尿中蛋白陽
			性、勃起障害、頻尿、女性
			化乳房
代謝異常			血清コレステロール上昇、
			糖尿病、高血糖、尿中ブド
			ウ糖陽性
骨格筋		背部痛	関節痛、筋肉痛、下肢痛、
			腱炎、筋痙攣、下肢痙攣、
			筋緊張亢進
電解質		血清カリウム上昇	血清カリウム減少、低ナト
			リウム血症
一般的全身		疲労	倦怠感、脱力感、発熱、胸
障害			痛、疼痛、しびれ、体重増
			加、体重減少、浮腫
その他		耳鳴、眼痛、CK	結膜炎、目のチカチカ感、
		上昇	羞明、視覚異常、視力異
			常、鼻炎、上気道感染、イ
			ンフルエンザ様症状、尿路
			感染、膀胱炎、敗血症、多
			汗、脱毛、皮膚変色、味覚
			異常、異常感覚、CRP陽性
			/ · · · · / · / · · · · · · · · ·

13. 過量投与

13.1 症状

テルミサルタンの過量服用(640mg)により、低血圧及び頻脈があらわれたとの報告がある。

アムロジピンでは、過度の末梢血管拡張により、ショックを含む著しい血圧低下と反射性頻脈を起こすことがある。

13.2 処置

テルミサルタンは血液濾過されない。また、テルミサルタンは 血液透析によって除去されない。

アムロジピンは、蛋白結合率が高いため、透析による除去は有効ではない。また、アムロジピンベシル酸塩服用直後に活性炭を投与した場合、アムロジピンベシル酸塩のAUCは99%減少し、服用2時間後では49%減少したことから、アムロジピンベシル酸塩過量投与時の吸収抑制処置として活性炭投与が有効であると報告されている6。[9.2.2参照]

14. 適用上の注意

14.1 薬剤交付時の注意

- **14.1.1** 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。
- 14.1.2 本剤を食後に服用している患者には、毎日食後に服用するよう注意を与えること。本剤の成分であるテルミサルタンの薬物動態は食事の影響を受け、空腹時投与した場合は、食後投与よりもテルミサルタンの血中濃度が高くなることが報告されており、副作用が発現するおそれがある。[16.2.1参照]

15. その他の注意

15.1 臨床使用に基づく情報

因果関係は明らかでないが、アムロジピンベシル酸塩による治療中に心筋梗塞や不整脈(心室性頻拍を含む)がみられたとの報告がある。

16. 薬物動態

16.1 血中濃度

16.1.1 単回投与

健康成人男子にテルミサルタン/アムロジピン40mg/5mg配合剤及びテルミサルタン/アムロジピン80mg/5mg配合剤を空腹時単回経口投与したときのテルミサルタン及びアムロジピンの薬物動態パラメータは以下のとおりであった。単剤のときと同様に、テルミサルタンの C_{max} は用量比以上に上昇した $^{7)$ 、 $^{8)}$ 。

	テルミ+	ナルタン	アムロジピン		
単回投与	40mg/5mg 配合剤	80mg/5mg 配合剤	40mg/5mg 配合剤	80mg/5mg 配合剤	
例数	30 29		30	29	
C _{max} (ng/mL)	87.0(77.3)	466 (75.7)	3.39(19.7)	3.00(21.3)	
AUC₀-∞ (ng·hr/mL)	808 (62.8)	2330(70.8)	156(27.8)	137(29.8)	
t1/2(hr)	20.1(35.9)	20.5(29.2)	38.4(18.9)	40.0(13.8)	
t _{max} (hr) ^{a)}	1.50 (0.500-4.00)	0.750 (0.500-3.00)	6.00 (4.00-12.0)	6.00 (6.00-10.0)	

幾何平均值(幾何変動係数[%])

a) 中央値(最小値-最大値) 16.1.2 **反復投与**

健康成人男子24例にテルミサルタン40mg錠とアムロジピン5mg錠、又はテルミサルタン80mg(テルミサルタン40mg錠×2錠)とアムロジピン5mg錠を1日1回10日間空腹時反復併用投与したときのテルミサルタン及びアムロジピンの薬物動態パラメータは以下のとおりであった。テルミサルタンの血漿中濃度は、両投与群ともに単回投与後に比べてやや高く、累積係数は1.4~2.0であった。また、テルミサルタンのtmax及び半減期は、両投与群ともに初回投与後と反復投与後とで類似していた。単剤のときと同様に、テルミサルタンのCmaxは用量比以上に上昇した。一方、アムロジピンの血漿中濃度推移は、両投与群ともに初回投与後に比べて高く、累積係数は3.0~3.5であった。また、アムロジピンのtmax及び半減期は、両投与群ともに単回投与後と反復投与後とで類似していた9。

	17.4						
反1	復投与	テルミサルタン		アムロジピン			
投-	与量	T40mg+A5mg T80mg+A5mg T		T40mg+A5mg T80mg+A5m			
1	例数	12	12	12	12		
日日	C _{max} (ng/mL)	62.3(56.1)	334(83.5)	2.89(22.6)	3.29(27.1)		
-	AUC (ng·hr/mL)	460 (44.0)	1090 (72.3)	48.5(22.5)	55.6(31.0)		
	t _{1/2} (hr)	20.1(43.0)	18.4(28.9)	40.8(14.1)	41.1(20.2)		
	t _{max} (hr) ^{a)}	1.50 (0.750-3.00)	0.875 (0.500-1.00)	4.00 (3.00-8.00)	5.00 (3.00-8.00)		
10	例数	12	11	12	11		
H	C _{max,ss} (ng/mL)	116(51.2)	398 (95.1)	8.98(26.6)	9.69(35.6)		
"	AUC T.ss(ng·hr/mL)	766 (45.1)	1370(72.1)	168 (26.9)	190(35.5)		
	$t_{1/2,ss}(hr)$	19.0(32.5)	18.8(28.2)	40.5(12.4)	40.7(16.2)		
	tmax.ss(hr)a)	1.50 (0.500-3.00)	0.750 (0.500-2.00)	6.00 (3.00-8.00)	6.00 (3.00-8.00)		

幾何平均值(幾何変動係数[%])

a) 中央値(最小値-最大値)

16.1.3 テルミサルタンとアムロジピンの相互作用

健康成人男子12例にテルミサルタン120 $mg^{(i)}$ とアムロジピン10 $mg^{(i)}$ を併用投与したときとアムロジピン10mgを単独投与したときとの1日1回9日間反復投与後の薬物動態を比較した結果、アムロジピンの血漿中濃度推移は単独投与時と併用投与時とで類似しており、テルミサルタン併用投与によるアムロジピンの体内動態への影響は認められなかった 10 (外国人データ)。

健康成人男女36名にテルミサルタン80mgとアムロジピン10mg^{注)}を併用投与したときとテルミサルタン80mgを単独投与したときとの1日1回9日間反復投与後の薬物動態を比較した結果、テルミサルタンの血漿中

濃度推移は単独投与時と併用投与時とで類似しており、アムロジピン併用投与によるテルミサルタンの体内動態への影響は認められなかった¹¹⁾(外国人データ)。

注)本剤の承認用量はテルミサルタン/アムロジピンとして40mg/5mg又は 80mg/5mgである。

16.1.4 生物学的同等性試験

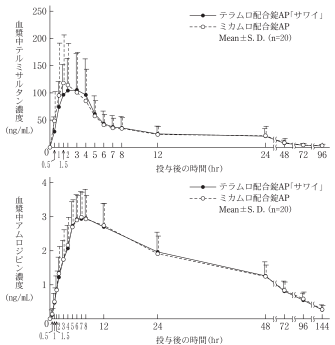
〈テラムロ配合錠AP「サワイ」〉

テラムロ配合錠AP「サワイ」とミカムロ配合錠APを健康成人男子にそれぞれ1錠(テルミサルタンとして40mg、アムロジピンとして5mg)空腹時単回経口投与(クロスオーバー法)し、テルミサルタン及びアムロジピンの血漿中濃度を測定した。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120。

各製剤1錠投与時の薬物動態パラメータ

	日 表別1961文子的 ジ末70 動ぶパーク							
		Cmax (ng/mL)	Tmax (hr)	T _{1/2} (hr)	AUC ^{**} (ng∙hr/mL)			
テルミサ	テラムロ配合錠AP 「サワイ」	124.8±66.6	2.1±1.2	27.2±13.7	1477.3±887.7			
リルタン	ミカムロ配合錠AP	136.6±90.1	2.2±1.4	26.4± 8.2	1536.8±987.3			
アムロ	テラムロ配合錠AP 「サワイ」	3.17±0.78	6.8±2.1	41.8± 9.4	154.2± 46.9			
ジピン	ミカムロ配合錠AP	3.16±0.71	7.0±2.4	44.3± 8.5	155.6± 41.1			

※テルミサルタン:AUC_{0-96hr}、アムロジピン:AUC_{0-144hr} (Mean ± S. D.)



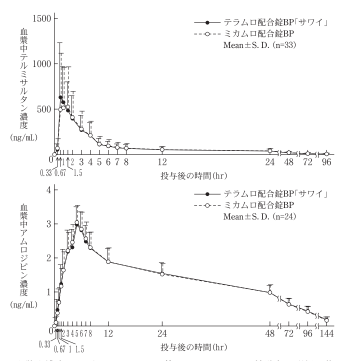
〈テラムロ配合錠BP「サワイ」〉

テラムロ配合錠BP「サワイ」とミカムロ配合錠BPを健康成人男子にそれぞれ1錠(テルミサルタンとして80mg、アムロジピンとして5mg) 空腹時単回経口投与(クロスオーバー法)し、テルミサルタン及びアムロジピンの血漿中濃度を測定した。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 12)。

各製剤1錠投与時の薬物動態パラメータ

		Cmax (ng/mL)	Tmax (hr)	T _{1/2} (hr)	AUC** (ng·hr/mL)			
		(Hg/HHL)	(111)	(111)	(lig III/IIIL)			
テルミサ	テラムロ配合錠BP 「サワイ」	819.3±507.0	1.2±0.7	26.3±14.6	3734.3 ± 2020.1			
リルタン	ミカムロ配合錠BP	781.5±568.0	1.3±0.7	22.8±12.4	3887.8 ± 2360.6			
アムロ	テラムロ配合錠BP 「サワイ」	3.01 ± 0.53	5.1±0.3	39.1± 5.8	122.9± 26.6			
ジピン	ミカムロ配合錠BP	3.07 ± 0.49	4.9±0.6	38.9± 7.1	121.6± 27.6			

※テルミサルタン:AUC_{0-96hr}、アムロジピン:AUC_{0-144hr} (Mean ± S. D.)



血漿中濃度ならびに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。

2 القرار 2 16

16.2.1 食事の影響

健康成人男子32例(各用量16例)に、テルミサルタン/アムロジピン 40mg/5mg配合剤及びテルミサルタン/アムロジピン80mg/5mg配合剤 を単回経口投与したとき、テルミサルタンは食後投与で空腹時投与に 比べtmaxの中央値が遅延(食後:4.00及び3.00時間、空腹時:1.50及び 1.00時間) し、Cmax及びAUCはそれぞれ63~71%及び32~37%低下し た。「14.1.2参照]

一方、アムロジピンのCmax、AUC及びtmaxは空腹時投与と食後投与時と で類似しており、食事の影響は受けなかった13)。

16.3 分布

テルミサルタンのラット及びヒトの血漿蛋白結合率は、in vitro及びin *vivo*ともに99%以上であった¹⁴⁾。

アムロジピンとヒト血漿蛋白との結合率は97.1%(in vitro, 平衡透析 法)であった¹⁵⁾。

16.4 代謝

テルミサルタンは主としてUGT酵素(UDP-グルクロノシルトランス フェラーゼ)によるグルクロン酸抱合によって代謝される160。[10.参照] アムロジピンの主たる尿中代謝体はジヒドロピリジン環の酸化したピ リジン環体及びその酸化的脱アミノ体である17)。

16.5 排泄

テルミサルタンとして、以下の報告がある。

健康成人男子にテルミサルタン20、40、80mgを空腹時に単回経口投与 (各群6例)したとき、未変化体はほとんど尿中に排出されず、投与後24 時間までの平均累積尿中排泄率は、いずれの投与量においても0.02% 以下であった¹⁸⁾。

健康成人男子5例に14C-テルミサルタン40mgを空腹時に単回経口投与し たとき、投与後144時間までの放射能の尿中及び糞中総排泄率はそれぞ れ約0.5%及び102%であり、吸収されたテルミサルタンの大部分が胆 汁を介して糞中に排泄された19)(外国人データ)。

アムロジピンベシル酸塩として、以下の報告がある。

健康成人6例にアムロジピンとして2.5mg^{注)}又は5mgを単回経口投与し た場合、尿中に未変化体として排泄される割合は小さく、いずれの投 与量においても尿中未変化体排泄率は投与後24時間までに投与量の約 3%、144時間までに約8%であった。また2.5mg^{注)}を1日1回14日間連続 投与した場合の尿中排泄率は投与開始6日目でほぼ定常状態に達し、6 日目以降の1日当たりの未変化体の尿中排泄率は6.3~7.4%であった²⁰⁾。 健康成人2例に¹⁴C-標識アムロジピン15mg^{注)}を単回経口投与した場合、 投与12日目までに投与放射能の59.3%は尿中、23.4%は糞中に排泄さ れ、投与後72時間までの尿中放射能の9%は未変化体であった。その他 に9種の代謝物が認められた17)(外国人データ)。

なお、これら代謝物にはアムロジピンをしのぐ薬理作用は認められていない。 注)本剤の承認用量はテルミサルタン/アムロジピンとして40mg/5mg又は 80mg/5mgである。

16.6 特定の背景を有する患者

16.6.1 肝機能障害患者

テルミサルタンとして、以下の報告がある。

肝障害患者12例(Child-Pugh分類A(軽症):8例、B(中等症):4例)にテ ルミサルタン20mg及び120mg注)を経口投与したとき、健康成人に比較 しC_{max}は4.5倍及び3倍高く、AUCは2.5倍及び2.7倍高かった²¹⁾(外国人 データ)。[9.3.2参照]

注) 肝障害のある患者に投与する場合の最大投与量は1日40mgである。

アムロジピンベシル酸塩として、以下の報告がある。

成人肝硬変患者(Child分類A,B)5例にアムロジピンとして2.5mgを単回 投与した場合、健康成人に比し、投与72時間後の血中濃度が有意に上 昇し、t_{1/2}、AUCはやや高値を示したが有意差は認められなかった²²⁾。

16.6.2 高齢者

アムロジピンベシル酸塩として、以下の報告がある。

老年高血圧患者6例(男2例、女4例、平均年齢79.7歳)にアムロジピンとし て5mgを単回、及び8日間反復投与した場合、単回投与時に若年健康者 (男6例、平均年齢22.3歳)に比べ、Cmax及びAUCは有意に高値を示した が、ti/2に有意差は認められなかった。反復投与時には老年者の血清中ア ムロジピン濃度は若年者よりも高く推移したが、そのパターンは若年者 に類似しており、老年者でその蓄積が増大する傾向は認められなかった23)。

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

アムロジピン5mg(A5mg)単剤で降圧効果不十分な本態性高血圧患者 531例を対象とした無作為化二重盲検比較試験において、テルミサルタ ン/アムロジピン40mg/5mg(T40/A5mg)配合剤又はA5mgを1日1回、8 週間経口投与した結果、T40/A5mg配合剤は、A5mg単剤継続投与に比 べてトラフ時座位拡張期血圧下降度及び収縮期血圧下降度で有意な降 圧効果を示した。結果は次表のとおりであった24、250。

二重盲検期投与8週のトラフ時座位血圧下降度

- 1								
			拡	拡張期血圧(mmHg)		収縮期血圧(mmHg)		
					下降度 ^{a)}		下降度 ^{a)}	
	試験	校子群 平均	投与前値 平均値 (SD)	調整 平均値 (SE)	群間差 ^b : 調整平均值 (SE) [両側95%CI]	投与前値 平均値 (SD)	調整 平均値 (SE)	群間差 ^{b)} : 調整平均値 (SE) [両側95%CI]
	A5で降圧 効果不十 分な患者 を対象と した試験	T40/A5 (263例)	95.95 (5.02)	9.56 (0.61)	5.11 (0.57) ^{b)}	144.64 (11.75)	13.04 (0.88)	7.27 (0.85) ^{b)}
		A5 (257例)	95.64 (4.88)	4.45 (0.61)	[3.98,6.23]	145.31 (10.36)	5.77 (0.88)	[5.60,8.95]

T40/A5:テルミサルタン/アムロジピン40mg/5mg配合剤 A5:アムロジピン5mg単剤

SD:標準偏差, SE:標準誤差, CI:信頼区間 a)共分散分析に基づく最小二乗平均値

b)p<0.0001

副作用発現割合はT40/A5mg配合剤で3.7%(10/269例)、A5mg単剤で 1.9%(5/262例)であった。T40/A5mg配合剤投与群の主な副作用は浮動 性めまい1.1%(3/269例)であった。

17.1.2 国内第Ⅲ相試験

テルミサルタン40mg(T40mg)単剤で降圧効果不十分な本態性高血圧患 者314例を対象とした無作為化二重盲検比較試験において、T40/A5mg 配合剤又はT40mgを1日1回、8週間経口投与した結果、T40/A5mg配合 剤はT40mg単剤継続投与に比べてトラフ時座位拡張期血圧下降度及び収 縮期血圧下降度で有意な降圧効果を示した。結果は次表のとおりであっ 7-25), 26)

:重盲検期投与8调のトラフ時座位血圧下降度

	二里百次加及 7020 1 7 7 7 7 7 7 7 7 7 7 7 7 7 7 7 7 7 7							
	試験	投与群	拡張期血圧(mmHg)			収縮期血圧(mmHg)		
			投与前值 平均值 (SD)	下降度 ^{a)}			下降度 ^{a)}	
				調整 平均値 (SE)	群間差 ^b : 調整平均值 (SE) [両側95%CI]	投与前值 平均值 (SD)	調整 平均値 (SE)	群間差 ^b : 調整平均値 (SE) [両側95%CI]
	T40で降圧 効果不十 分な患者 を対象と した試験	T40/A5 (153例)	96.76 (5.30)	13.49 (0.63)	8.02 (0.82) ^{b)} [6.41,9.63]	145.66 (12.18)	17.86 (0.86)	11.35 (1.12) ^{b)} [9.16,13.54]
		T40 (158例)	96.57 (6.05)	5.47 (0.62)		144.77 (13.38)	6.51 (0.84)	

T40/A5:テルミサルタン/アムロジピン40mg/5mg配合剤

740:テルミサルタン40mg単剤 SD:標準偏差,SE:標準誤差,CI:信頼区間 a)共分散分析に基づく最小二乗平均値

b)p<0.0001

副作用発現割合はT40/A5mg配合剤で3.8%(6/156例)、T40mg単剤で 1.3%(2/158例)であった。T40/A5mg配合剤投与群の副作用は、貧血、 喘息、上腹部痛、発疹、血中カリウム増加、好酸球数増加でいずれも 0.6%(1/156例)であった。

17.1.3 国内第Ⅲ相試験

テルミサルタン80mg(T80mg)単剤で降圧効果不十分な本態性高血圧 患者174例を対象とした無作為化二重盲検比較試験において、テルミサ ルタン/アムロジピン80mg/5mg(T80/A5mg)配合剤又はT80mgを1日1 回、8週間経口投与した結果、T80/A5mg配合剤はT80mg単剤継続投与 に比べてトラフ時座位拡張期血圧下降度及び収縮期血圧下降度で有意 な降圧効果を示した。結果は次表のとおりであった27)。

二重盲検期投与8週のトラフ時座位血圧下降度

	二重自极别及于6週471 7 7 时至世血压1 种及								
	試験	投与群	拡張期血圧(mmHg)			収縮期血圧(mmHg)			
l			机片兴壮	下降度a)		投与前值	下降度a)		
			投与前値 平均値 (SD)	調整 平均値	群間差: 調整平均値 [両側95%CI]	投与削値 平均値 (SD)	調整 平均値	群間差: 調整平均値 [両側95%CI]	
	T80で降圧 効果不十 分な患者 を対象と した試験	T80/A5 (87例)	98.03 (6.03)	12.28	9.14 [7.09,11.18]	143.70 (13.80)	18.37	14.88 [11.82,17.94]	
		T80 (86例)	98.46 (6.74)	3.14		144.31 (14.52)	3.49		

T80/A5:テルミサルタン/アムロジピン80mg/5mg配合剤

T80:テルミサルタン80mg単剤 SD:標準偏差, CI:信頼区間 a)共分散分析に基づく最小二乗平均値

17.1.4 国内第Ⅲ相試験

本態性高血圧患者225例を対象とした無作為化二重盲検比較試験におい て、T80/A5mg配合剤又はT40/A5mg配合剤を1日1回、8週間経口投与し た結果、T80/A5mg配合剤のトラフ時座位拡張期血圧下降度及び収縮期血 圧下降度はT40/A5mg配合剤を上回った。結果は次表のとおりであった²⁸⁾。

二重盲検期投与8週のトラフ時座位血圧下降度

	一里自民がは、10週のトラク州を西血圧トー									
	試験	投与群	拡張期血圧(mmHg)			収縮期血圧(mmHg)				
			投与前值 平均值 (SD)	下降度a)		投与前値	下降度a)			
				調整 平均値	群間差: 調整平均値 [両側95%CI]	投与則値 平均値 (SD)	調整 平均値	群間差: 調整平均值 [両側95%CI]		
	T80/A5と T40/A5の 降圧効果	T80/A5 (112例)	90.11 (6.71)	4.93	1.46 [-0.22,3.14]	133.73 (10.59)	5.55	2.14 [-0.36,4.64]		
	性圧効果 を比較し た試験 ⁽⁾	T40/A5 (112例)	90.65 (7.96)	3.47		133.49 (13.61)	3.41			

T40/A5:テルミサルタン/アムロジピン40mg/5mg配合剤 T80/A5:テルミサルタン/アムロジピン80mg/5mg配合剤

SD:標準偏差, CI:信頼区間 a) 共分散分析に基づく最小二乗平均値

b) T40/A5mg配合剤投与で拡張期血圧が80mmHg未満に至らなかった患者を対象と した

17.1.5 国内第Ⅲ相試験(長期投与試験)

本態性高血圧患者259例に対し、テルミサルタン/アムロジピン配合 剤を長期投与した。T40/A5mg配合剤の6週間投与で降圧効果が得ら れた高血圧患者はそのまま継続投与し、降圧効果不十分な高血圧患者 にはT80/A5mg配合剤を増量投与した。その結果両剤ともに長期投 与による降圧効果の減弱は認められなかった。T40/A5mg配合剤及 びT80/A5mg配合剤を投与された患者全体(255例)の投与終了時(56 週後)の血圧コントロール率は、拡張期87.8%(224/255例)、収縮期 92.5% (236/255例) に達した。T40/A5mg配合剤では降圧効果不十分 のためにT80/A5mg配合剤を増量投与した高血圧患者(48例)の投与終 了時の血圧は、T80/A5mg配合剤へ増量した時点に比べ拡張期血圧で 7.26mmHg、収縮期血圧で8.61mmHg(いずれも平均値)下降した。ま た、テルミサルタン/アムロジピン配合剤の安全性を検討した結果、忍 容性に問題はなかった29)。

副作用発現割合は、T40/A5mg配合剤で1.9%(4/211例)、T80/A5mg 配合剤で4.2%(2/48例)であった。T40/A5mg配合剤投与群の副作用 は体位性めまい0.9%(2/211例)、血圧低下0.5%(1/211例)、湿疹0.5% (1/211例)で、T80/A5mg配合剤投与群の副作用は疲労2.1%(1/48例)、 頭痛2.1%(1/48例)であった。

18. 薬効薬理

18.1 作用機序

18.1.1 テルミサルタン

テルミサルタンは主に血管平滑筋のアンジオテンシンⅡ(A-Ⅱ)タイプ 1(AT₁)受容体において、生理的昇圧物質であるA-Ⅱと特異的に拮抗 し、その血管収縮作用を抑制することにより降圧作用を発現する。テ ルミサルタンのATi受容体親和性は高く(Ki=3.7nM)、ATi受容体か ら容易に解離しない^{30)、31)}。テルミサルタンは10~1000nMの濃度範囲 で、A-Ⅱによる摘出ウサギ大動脈標本の血管収縮反応曲線を、濃度依 存的に右方に移動させると共に最大収縮を40~50%抑制する30,31,31。ま た標本洗浄120分後においても有意な血管収縮抑制を示し、作用は持続 的である³⁰⁾。また、ブラジキニン分解酵素であるACE(キニナーゼⅡ) に対しては直接影響を及ぼさない30)、31)。

18.1.2 アムロジピンベシル酸塩

細胞膜の膜電位依存性カルシウムチャンネルに特異的に結合し、細胞 内へのCa²⁺の流入を減少させることにより、冠血管や末梢血管の平滑筋 を弛緩させる。カルシウム拮抗作用の発現は緩徐であり、持続的であ る。また、心抑制作用は弱く、血管選択性が認められている $^{32)-34)}$ 。

18.2 降圧作用

テルミサルタンあるいはアムロジピン単独あるいは併用による作用に ついて、以下の報告がある。

覚醒下の雄性高血圧自然発症ラット(SHR)を用いて、1mg/kgテルミサ ルタン及び5mg/kgアムロジピンを1日1回経口投与し、5日間経時的に 血圧を測定したところ、1mg/kgテルミサルタン及び5mg/kgアムロジ ピンは、それぞれ単独投与により平均血圧が約25mmHg低下し、ほぼ 同様の血圧低下作用を示した。次に、1mg/kgテルミサルタン、5mg/ kgアムロジピン併用で1日1回5日間経口投与を行い、経時的に血圧を測 定した。テルミサルタンとアムロジピンの併用投与による血圧に対す る作用は、単独投与による血圧低下作用(約25mmHgの低下)に比べ、 有意な血圧低下作用(約50mmHgの低下)がみられた350。

19. 有効成分に関する理化学的知見

19.1 テルミサルタン

一般名:テルミサルタン(Telmisartan)

化学名: 4'-{[4-Methyl-6-(1-methyl-1*H*-benzimidazol-2-yl)-2-propyl-1H-benzimidazol-1-yl]methyl|biphenyl-2-carboxylic acid

分子式: C33H30N4O2 分子量:514.62 構造式:

性 状: 白色~微黄色の結晶性の粉末である。ギ酸に溶けやすく、メタ ノールに溶けにくく、エタノール(99.5)に極めて溶けにくく、 水にほとんど溶けない。

19.2 アムロジピンベシル酸塩

一般名: アムロジピンベシル酸塩(Amlodipine Besilate)

化学名: 3-Ethyl 5-methyl (4RS)-2-[(2-aminoethoxy)methyl]-4-(2 $chlorophenyl) - 6 - methyl - 1\,, 4 - dihydropyridine - 3\,, 5 - dicarboxylate$ monobenzenesulfonate

分子式: C₂₀H₂₅ClN₂O₅ · C₆H₆O₃S

分子量:567.05 融 点:約198℃(分解)

構造式:

性状:白色~帯黄白色の結晶性の粉末である。メタノールに溶けやす く、エタノール(99.5)にやや溶けにくく、水に溶けにくい。メ タノール溶液(1→100)は旋光性を示さない。

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

〈テラムロ配合錠AP「サワイ」〉

PTP: 100錠(10錠×10)、500錠(10錠×50) バラ[乾燥剤入り]:100錠

〈テラムロ配合錠BP「サワイ」〉

PTP: 100錠(10錠×10)

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) Naito, T. et al.: J. Hum. Lact., 2015; 31(2): 301-306

4) Stangier, J. et al.: J. Clin. Pharmacol., 2000; 40: 1373-1379

5) Makani, H. et al. : BMJ, 2013 ; 346 : f360

6) Laine, K. et al. : Br. J. Clin. Pharmacol., 1997 ; $43(1)\,:\,29\text{--}33$

7) 配合錠AP相対バイオアベイラビリティ試験(ミカムロ配合錠:2010 年7月23日承認、申請資料概要2.7.6.1.1, 2.7.1)

8) 配合錠BP相対バイオアベイラビリティ試験(ミカムロ配合錠:2010 年7月23日承認、申請資料概要2.7.6.1.2, 2.7.1)

9) 健康成人での薬物動態試験①(ミカムロ配合錠:2010年7月23日承 認、申請資料概要2.7.6.2, 2.7.2)

10) Stangier, J. et al. : J. Clin. Pharmacol., 2000 ; 40 : 1347-1354

健康成人での薬物動態試験②(ミカムロ配合錠:2010年7月23日承 認、申請資料概要2.7.6.2.3, 2.7.2)

12) 松木俊二他:新薬と臨床, 2017; 66(4): 450-468

- 13) 食事の影響試験(ミカムロ配合錠: 2010年7月23日承認、申請資料概要2.7.6.1.3, 2.7.1)
- 14) 血漿蛋白結合率試験①(ミカルディスカプセル:2002年10月8日承認、申請資料概要へ.2.(4))
- 15) 血漿蛋白結合率試験②(ユニシア配合錠:2010年4月16日承認、申請資料概要2.6.4.4)
- 16) 代謝(ミカルディスカプセル: 2002年10月8日承認、申請資料概要へ.2.(5))
- 17) Beresford, A. P. et al.: Xenobiotica, 1988; 18(2): 245-254
- 18) 排泄(ミカルディスカプセル: 2002年10月8日承認、申請資料概要 へ.3.(1).2))
- 19) Stangier, J. et al.: J. Clin. Pharmacol., 2000; 40: 1312-1322
- 20) 中島光好他: 臨床医薬, 1991; 7(7): 1407-1435
- 21) 肝機能障害患者の薬物動態試験(ミカルディスカプセル:2002年10 月8日承認、申請資料概要へ.3.(4))
- 22) 足立幸彦他:薬理と治療,1991;19(7):2923-2932
- 23) 桑島巌他:Geriatric Medicine, 1991;29(6):899-902
- 24) 配合錠AP検証試験①(ミカムロ配合錠:2010年7月23日承認、申請 資料概要2.7.6.3.1)
- 25) 配合錠AP検証試験②(ミカムロ配合錠:2010年7月23日承認、審査報告書)
- 26) 配合錠AP検証試験③(ミカムロ配合錠:2010年7月23日承認、申請 資料概要2.7.6.3.2)
- 27) 配合錠BP検証試験(ミカムロ配合錠:2012年12月21日承認、審査報告書)
- 28) 配合錠BP比較試験(ミカムロ配合錠:2012年12月21日承認、審査報告書)
- 29) 長期投与試験(ミカムロ配合錠:2012年12月21日承認、申請資料概要2.7.6.3.3)
- 30) Wienen, W. et al. : Br. J. Pharmacol., 1993; 110(1): 245-252
- 31) Wienen, W. et al.: Cardiovascular Drug Reviews, 2000; 18(2): 127-156
- 32) Yamada, S. et al. : J. Cardiovasc. Pharmacol., 1994; 23(3): 466-472
- 33) 山中教造他:日本薬理学雑誌,1991;97(3):167-178
- 34) Burges, R. A. et al. : J. Cardiovasc. Pharmacol., 1987 : 9(1) : 110– 119
- 35) 血圧の併用試験(ミカムロ配合錠: 2010年7月23日承認、申請資料概要2.6.2.2.3)

24. 文献請求先及び問い合わせ先

沢井製薬株式会社 医薬品情報センター 〒532-0003 大阪市淀川区宮原5丁目2-30 TEL: 0120-381-999 FAX: 06-7708-8966

26. 製造販売業者等

26.1 製造販売元

沢井製薬株式会社

大阪市淀川区宮原5丁目2-30