** 2025年3月改訂(第2版)

* 2023年12月改訂 (第1版)

貯法:室温保存 **有効期間**:3年 日本標準商品分類番号 872171

承認番号21900AMX01009販売開始1998年7月

Ca⁺⁺拮抗性不整脈・虚血性心疾患治療剤

処方箋医薬品注)

日本薬局方 ベラパミル塩酸塩錠

ベラパミル塩酸塩錠40mg「タイヨー」

Verapamil Hydrochloride Tablets

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 重篤なうっ血性心不全のある患者

[本剤は陰性変力作用を有し、心不全症状を更に悪化させることがある。] [9.1.1 参照]

- 2.2 第Ⅱ度以上の房室ブロック、洞房ブロックのある患者 [本剤は房室結節、洞結節を抑制する作用を有し、刺激伝導を 更に悪化させることがある。]
- 2.3 妊婦又は妊娠している可能性のある女性 [9.5 参照]
- 2.4 本剤の成分に対し過敏症の既往歴のある患者
- **2.5** イバブラジン塩酸塩を投与中の患者 [10.1 参照]
- **2.6** ロミタピドメシル酸塩を投与中の患者 [10.1 参照]

3. 組成・性状

3.1 組成

販売名	ベラパミル塩酸塩錠40mg「タイヨー」		
有効成分	1錠中:ベラパミル塩酸塩 40mg		
添加剤	アラビアゴム末、結晶セルロース、酸化チタン、ステアリン酸マグネシウム、ゼラチン、タルク、乳糖水和物、白糖、ヒプロメロース、黄色4号(タートラジン)アルミニウムレーキ		

3.2 製剤の性状

販売名	ベラパミル塩酸塩錠40mg「タイヨー」			
色・剤形	淡黄色の糖衣錠			
外形	直径: 7.4mm 厚さ: 4.4mm 質量: 185mg			
識別コード (PTP)	t 325			

4. 効能又は効果

成人:

〇頻脈性不整脈(心房細動・粗動、発作性上室性頻拍)

○狭心症、心筋梗塞 (急性期を除く)、その他の虚血性心疾患 小児:

○頻脈性不整脈(心房細動・粗動、発作性上室性頻拍)

5. 効能又は効果に関連する注意

小児等に本剤を使用する場合、小児等の不整脈治療に熟練した医師が監督すること。基礎心疾患のある場合は、有益性がリスクを上回ると判断される場合にのみ投与すること。[9.7.1 参照]

6. 用法及び用量

成人:

〈頻脈性不整脈(心房細動・粗動、発作性上室性頻拍)〉

ベラパミル塩酸塩として、通常成人1回40~80mgを1日3回経口 投与する。

なお、年齢、症状により適宜減量する。

〈狭心症、心筋梗塞(急性期を除く)、その他の虚血性心疾患〉 ベラパミル塩酸塩として、通常成人1回40~80mgを1日3回経口 投与する。

なお、年齢、症状により適宜増減する。

小児:

〈頻脈性不整脈(心房細動・粗動、発作性上室性頻拍)〉

通常、小児には、ベラパミル塩酸塩として1日3~6mg/kg(ただし、1日240mgを超えない)を、1日3回に分けて経口投与する。

なお、年齢、症状により適宜減量する。

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 量し、観察を十分に行うこと。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 本剤の投与に際しては、心電図、脈拍、血圧を定期的に調べる こと。PQの延長、徐脈、血圧低下等の異常所見が認められた場 合には、直ちに減量又は投与を中止すること。[11.1.1 参照]
- 8.3 クラス I 抗不整脈剤、 β -遮断剤との併用により、心機能低下、高度の徐脈、房室ブロックがあらわれることがある。また、ジギタリスとの併用により、高度の徐脈、房室ブロックがあらわれることがある。これらの薬剤と併用する場合は、自覚症状に注意するとともに、定期的に心電図検査を行い、異常が認められた場合には、本剤又は相手薬剤を減量又は中止するなど適切な処置を行うこと。[10.2 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
- 9.1.1 うっ血性心不全(重篤なうっ血性心不全を除く)又はその既 往歴のある患者

本剤は陰性変力作用を有し、心機能を更に低下させることがある。[2.1 参照]

9.1.2 高度の徐脈 (50拍/分未満)、又は第 I 度の房室ブロックのある患者

本剤は房室結節、洞結節を抑制する作用を有し、刺激伝導を更に 悪化させることがある。

9.1.3 低血圧の患者

本剤は血管拡張作用を有し、血圧を更に低下させることがある。

9.1.4 WPW、LGL症候群のある患者

本剤の房室伝導抑制作用により、心房興奮が副伝導路を通りやすくなる結果として心室細動を生じることがある。

9.1.5 基礎心疾患(心筋症、弁膜症、高血圧性心疾患等)のある患者

本剤は陰性変力作用を有し、心機能を悪化させることがある。

9.1.6 筋ジストロフィーのある患者

本剤は主に平滑筋を弛緩させるが骨格筋に対しても作用を有し、 筋収縮力を悪化させることがある。

9.1.7 頻脈性不整脈(心房細動・粗動、発作性上室性頻拍)のある 患者

洞停止、洞不全症候群の誘発の危険性が高くなる。

9.2 腎機能障害患者

9.2.1 重篤な腎不全のある患者

本剤は肝及び腎で代謝・排泄されるため、このような患者では本 剤の血中濃度が予測以上に増加し、副作用に発展することがあ る。

9.3 肝機能障害患者

9.3.1 重篤な肝不全のある患者

本剤は肝及び腎で代謝・排泄されるため、このような患者では本剤の血中濃度が予測以上に増加し、副作用に発展することがある。

9.5 妊婦

妊婦又は妊娠している可能性のある女性には、投与しないこと。動物実験(マウス)で胎児毒性(死胚)が報告されている。[2.3 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。ヒトにおいて乳汁中への移行が報告されて いる。

9.7 小児等

- 9.7.1 小児等に本剤を使用する場合、小児等の不整脈治療に熟練した医師が監督すること。[5. 参照]
- 9.7.2 新生児及び乳児はカルシウム拮抗剤の感受性が高く、徐脈、 心停止等を生じる危険性が大きい。新生児及び乳児に本薬を静脈 内投与した際、重篤な徐脈や低血圧、心停止等が認められたとの 報告がある。

9.8 高齢者

減量するなど注意すること。一般に生理機能が低下している。

10. 相互作用 本剤は主として肝代謝酵素CYP3A4で代謝される。本剤は CYP3A及びP.糖蛋白の基質であるとともにCYP3A4及びP.糖蛋白 に対して阻害作用を有する。[16.4 参照] ** 10.1 併用禁忌 (併用しないこと)

	13 0 0	o		
薬剤名等	臨床症状・措置方法	機序・危険因子		
イバブラジン塩酸塩	過度の徐脈があらわれ	本剤によるチトクロー		
[2.5 参照]	ることがある。	ムP450 (CYP3A4) に		
		対する競合的阻害作用		
		により、相手薬剤の血		
		中濃度を上昇させる。		
		また、心拍数減少作用		
		を相加的に増強する。		
ロミタピドメシル酸塩	相手薬剤の血中濃度が	本剤によるチトクロー		
[2.6 参照]	著しく上昇するおそれ	ムP450 (CYP3A4) に		
	がある。	対する競合的阻害作用		
		により、相手薬剤の血		
		中濃度を上昇させる。		

	[2.6 参照]	著しく上昇するおそれがある。	ムP450 (CYP3A4) に 対する競合的阻害作用 により、相手薬剤の血 中濃度を上昇させる。
	10.2 併用注意(併戶	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
	血圧降下剤	血圧の低下が増強するこ とがある。 	本剤と血圧降下剤の血 管拡張作用が増強され る。
	β-遮断剤ラウオルフィア製剤[8.3 参照]	心機能の低下や徐脈があらわれることがある。自 覚症状、心電図等に注意 し、異常が認められた場 合には、本剤又は相手薬 治を減量又は中止するな が適切な処置を行うこ と。	本剤は陰性変力作用や 房室結節、洞結節を抑 制する作用を有し、両 者の心抑制作用が相互 に増強される。特にジ ギタリス製剤との3剤併 用時には注意すること。
	抗不整脈剤 キニジン 硫酸塩水和 物 ロカインアミド塩 リドカイン ピルシカカイニド 塩酸 塩水和物 フレカイニド酢 酸塩 (カリウム血症を軽力 すおそれ納等 [8.3 参照]	徐脈、房室ブロックがあらわれることがあり、高 ちわれることがあり、高 度の不整脈に発展させる ことがある。自覚症状、 心電図等に注意し、異常 が認められた場合には、 本剤又は相手薬剤を減量 又は中止すること。	相加的な抗不整脈作用 の増強や低カリウム血 症により催不整脈作用 が生じる。
	ジギタリス製剤 ジゴキシン メチルジゴキシン等 [8.3 参照]	高度の徐脈、房室脈が、房室が脈性不ある脈を外にした。これである脈を中心にとがをいた。これでは、一次の一方のでは、一方のでは、では、一方のでは、では、一方のでは、で	こと。 また、ジギタリスの血 中濃度の上昇は本剤の ジギタリスの腎排泄抑
	吸入麻酔薬	拍数、心電図等に注意	房室結節、洞結節を抑制する作用を有し、両 剤の心抑制作用が相互
**	P エドキサバントシ ル酸塩等 糖 蛋白	相手薬剤の血中濃度を上 昇させ、作用を増強させ ることがある。異常が認 められた場合には、適切 な処置を行うこと。	により、相手薬剤の血
	排 出される 薬 剤	ダビガトランの抗凝固作 用が増強することがある ので、ダビガトランエテ キシラートの用量調節や 投与間隔を考慮するな ど、投与方法に十分注意 すること。	度を上昇させる。
**	CYP3Aで 代謝され、ブ等 P-糖蛋白で 排出される 薬剤	昇させ、作用を増強させ	本剤のCYP3A及びP.糖蛋白に対する阻害作用により、相手薬剤の代謝・排泄が阻害される。

		薬剤	名等	臨床症状	・措置方法	機序・危険因子
**	C Y P 3 A	ン	スロマイシ		を増強するお	相手薬剤のチトクロームP450 (CYP3A) の阻害作用により、本剤の代謝が阻害され、血中濃度を上昇させる。
	八を阻害する薬剤	リトナリ		ることが予で、本剤を もに血中濃 や診察の回 ど慎重に投	測されるの	相手薬剤によるチトク
	713	塩エタ 物	ナビル硫酸 ノール付加 ナビル硫酸		濃度が上昇 を増強するお	
		ダルホ	リスチン・ プリスチン			
		イトラ ミコナ)	コナゾール バール	せることが	ある。	相手薬剤のチトクロームP450 (CYP3A4)の 阻害作用により、本剤 の代謝が阻害され、血 中濃度を上昇させる。
**	C Y P 3 A	スボレニ エベロ! シロリ』 イブルラ	ムス チニブ等	昇すること; が認められ 適切な処置:	がある。異常 た場合には、 を行うこと。	本剤によるチトクロームP450 (CYP3A) に対 する阻害作用により、 相手薬剤の血中濃度を 上昇させる。
	で代謝される	アプリ塩	ンジン塩酸	が上昇する 異常が認め は、アプリ	ことがある。 られた場合に ンジンを減量	本剤によるチトクロームP450 (CYP3A4) に対する競合的阻害作用により、相手薬剤の血中濃度を上昇させる。
	る薬剤	カルバ	マゼピン	度が上昇し (めまい、豆 らわれるこ	ピンの血中濃 、中毒症状 (痛等) があ とがある。カ	
				に注意し、	ンの血中濃度 異常が認めら は、適切な処 と。	
		ミダゾ	ラム	上昇するこ 常が認めら	の血中濃度が とがある。異 れた場合に 処置を行うこ	
		セレギリ	リン塩酸塩		の作用を増強 大幅に増強す ある。	
		シクロン	スポリン	度が上昇す る。シクロ	リンの血中濃 ることがあ スポリンの血 意し、異常が	
				認められた	場合には、シ ンを減量又は	
		パクリク	タキセル	度が上昇する。 異常が	セルの血中濃 ることがあ 認められた場 クリタキセル	
				を減量、投	与間隔を延長 るなど適切な	
		ビノレ 酸塩 ゲフィラ	ルビン酒石	が上昇する。	ンの血中濃度 ことがある。 ブの血中濃度	
				が上昇し、こするおそれだ	副作用を増強 がある。	
		北水素	リプタン臭 酸塩		タンの血中濃ることがあ	
**		する薬	リファンピ シン フェニトイ ン フェノバル ビタール等	本剤の作用だけがある。	が減弱するこ	相手薬剤のチトクロームP450 (CYP3A4) の 誘導作用により、本剤 の血中濃度を低下させ る。
	アミ	 フィリン ノフィリ ンテオフ	ン水和物	が上昇する テオフィリー に注意し、 れた場合に リン製剤を するなど適	ことがある。 ンの血中濃度 異常が認めら は、テオフィ	本剤による肝薬物代謝 酵素阻害作用により、 テオフィリンのクリア ランスが低下するため、 テオフィリンの血中濃 度を上昇させる。
-2-				うこと。		

薬剤名等	臨床症状・措置方法	機序・危険因子
ダントロレンナトリウ	高カリウム血症や心機能	機序は不明である。
4	低下が生じることがあ	
	る。	
グレープフルーツ	本剤の血中濃度を上昇さ	グレープフルーツ
ジュース	せることがある。異常が	ジュースに含まれる成
		分のチトクロームP450
	剤を減量するなど適切な	
	処置を行うこと。また、	
	グレープフルーツジュー	度を上昇させる。
	スとの同時服用をしない	
	よう注意すること。	

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

11.1 重大な副作用

11.1.1 循環器障害 (頻度不明)

心不全、洞停止、房室ブロック、徐脈、意識消失があらわれるこ とがある。[8.2 参照]

11.1.2 皮膚障害 (頻度不明)

皮膚粘膜眼症候群(Stevens-Johnson症候群)、多形滲出性紅斑、乾癬型皮疹等の重篤な皮膚障害があらわれることがある。観察を 十分に行い、発熱、紅斑、瘙痒感、眼充血、口内炎等の症状があ らわれた場合には投与を中止し、適切な処置を行うこと。

112 その他の副作用

11.2 (/ノ IE V / 田リ F /TJ		
	0.1~5%未満	0.1%未満	頻度不明
循環器	房室伝導時間の延		
	長、頭痛、めまい、		
	血圧低下		
過敏症	発疹		
消化器	便秘、悪心・嘔吐	食欲不振	
口腔			歯肉肥厚
肝臓		AST、ALTの上昇等	
内分泌			血中プロラクチンの
			上昇、男性における
			血中黄体形成ホルモ
			ン・血中テストステ
			ロンの低下、女性型
			乳房
その他	浮腫		

13. 過量投与

13.1 徴候・症状

ショック、著明な血圧低下、心不全の悪化、完全房室ブロック等 が認められたとの報告がある。

13.2 処置

13.2.1 ショックや心不全の悪化の場合

投与を中止し、昇圧剤、強心薬、輸液等の投与やIABP等の補助 循環の適用を考慮すること

13.2.2 心停止や完全房室ブロックの場合

投与を中止し、アトロピン硫酸塩水和物、イソプレナリン等の投 与や心臓ペーシングの適用を考慮すること。

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

因果関係が明らかではないが、外国において本薬投与中に心筋梗 塞や狭心症があらわれたとの報告がある。

16. 薬物動態

16.1 血中濃度

ベラパミル塩酸塩80mgを健康成人男子10名に単回経口投与した 場合、tmaxは2.2時間で以後比較的速やかに減少した。なお、投与 後24時間までの血漿中濃度曲線下面積 (AUC) は450.9ng・hr/ mLであった1)。

ベラパミル塩酸塩80mgの単回経口投与時の薬物動態パラメータ

y the management of the property of the proper					
t _{max}	C _{max}	AUC ₀₋₂₄			
(hr)	(ng/mL)	(ng·hr/mL)			
2.2 ± 0.2	86.2 ± 8.1	450.9 ± 37.3			

 $(Mean \pm S.E.. n=10)$

16.4 代謝

ベラパミルの代謝酵素は主にCYP3A4であり、主要代謝物はN-脱 メチル化されたノルベラパミルである2)。[10.参照]

17. 臨床成績

17.1 有効性及び安全性に関する試験

労作及び安静時狭心症や陳旧性心筋梗塞等の虚血性心疾患に対す る有効性が一般臨床試験において確認された。

ベラパミル塩酸塩は、虚血性心疾患に伴う狭心痛を改善し、狭心 発作回数や硝酸剤舌下消費量を減少させるとともに、安静時心電 図や負荷心電図の改善効果を示した3)-5)。

18. 薬効薬理

18.1 作用機序

ベラパミル塩酸塩の作用機序は、細胞外液Ca++の細胞内流入阻止 に基づくCa⁺⁺拮抗作用である⁶⁾。

18.2 末梢血管抵抗を下げ、心仕事量を軽減する

ベラパミル塩酸塩を虚血性心疾患患者に経口投与した場合、血圧 を緩徐に降下させ、心拍数も軽度に減少させる。その結果、心仕 事量が軽減し、心筋酸素消費量も抑制される3)。

18.3 冠状動脈や末梢血管を拡張する

イヌ摘出心筋や麻酔イヌを用いた実験において、冠状動脈を含む 血管平滑筋の興奮 – 収縮連関を抑制し、冠血流量を増加し、末梢血管抵抗を減少する7^{,8})。

18.4 心筋保護作用を示す

虚血、高血圧、過剰の細胞内遊離Ca++の存在、過剰のカテコール アミンによって惹起される心筋細胞内ATPの欠乏に基づく心筋 の変性に対し、ベラパミル塩酸塩はこれら種々の心筋変性誘発因 子に拮抗して心筋変性を抑制し、心筋を保護することがラットや ウサギで確認されている⁹⁾

18.5 Ca++流入を抑え、抗不整脈作用を示す

モルモット及びウサギの摘出心筋を用いた実験において、slow channelを通るCa++の流入を抑制することが確認されている。ま た、麻酔イヌを用いた実験で、特に房室結節に作用して房室伝導 系の有効不応期、機能的不応期を延長させ、房室伝導を遅延させ る10) -12)

18.6 ノルアドレナリンや電気刺激による実験的不整脈を抑 制する

18.6.1 イヌ摘出心筋を用いた実験において、ノルアドレナリンの 房室結節への局所投与によって誘発される上室性頻拍を消失又は 著明に軽減する13)

18.6.2 麻酔イヌを用いた実験において、電気刺激によって誘発さ れた心房細動時の心室レートを減少させる12)。

19. 有効成分に関する理化学的知見

般的名称:ベラパミル塩酸塩(Verapamil Hydrochloride) 化学名:(2RS)-5-[(3,4-Dimethoxyphenethyl)methylamino]-2-(3,4-

dimethoxyphenyl)-2-(1-methylethyl)pentanenitrile monohydrochloride

分子式: C27H38N2O4·HCl

分子量:491.06

融 点:141~145℃ 状: 白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 (95) 又は無水酢酸にやや溶 けやすく、水にやや溶けにくい。

化学構造式:

20. 取扱い上の注意

外箱開封後は、遮光して保存すること。本剤は光により変色する ことがある。

22. 包装

100錠 [10錠 (PTP) ×10]、1,000錠 [10錠 (PTP) ×100]

23. 主要文献

第十八改正日本薬局方 医薬品情報 JPDI2021.じほう;2021: 710-711

Kroemer H.K. et al.: Naunyn-Schmiedebergs Arch. Pharmacol., 1993; 348 (3) : 332-337 木川田隆一ら:臨牀と研究, 1975; 52 (3) : 880-884

石川兵衞ら:臨牀と研究. 1976:53 (5) : 1409-1413 柏木政伸ら:臨牀と研究. 1976:53 (11) : 3489-3493

Fleckenstein A. et al.: Naunyn-Schmiedebergs Arch. Pharmacol., 1969; 264 (3) : 227-228

Narimatsu A. et al.: Naunyn-Schmiedebergs Arch. Pharmacol., 1976; 294 (2) : 169-177

古谷幸雄ら:麻酔, 1983; 32(4):409-417

Fleckenstein A.: Arzneim. Forsch., 1970; 20 (9a): 1317-

10) Nabata H.: Jpn. J. Pharmacol., 1977; 27 (2) : 239-249

- 11) Okada T. et al.: Jpn. Circ. J., 1975: 39 (8) : 913-917 12) 池田信男ら:臨牀と研究, 1977: 54 (12) : 4176-4180 13) Motomura S. et al.: Naunyn-Schmiedebergs Arch. Pharmacol., 1981: 315 (3) : 241-248

* 24. 文献請求先及び問い合わせ先

日医工株式会社 お客様サポートセンター 〒930-8583 富山市総曲輪1丁目6番21 TEL(0120)517-215 FAX(076)442-8948

26. 製造販売業者等

* 26.1 製造販売元



* 26.2 発売元



26.3 販売

武田薬品工業株式会社

大阪市中央区道修町四丁目1番1号