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AT_i受容体ブロッカー 日本薬局方 テルミサルタン錠

テルミサルタン錠20mg オールラ。 テルミサルタン錠40mg オールラ。 テルミサルタン錠80mg オールラ

TELMISARTAN TABLETS 20mg, 40mg, 80mg TOHARA

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

	錠20mg	錠40mg	錠80mg
承認番号	22900AMX00373000	22900AMX00374000	22900AMX00375000
販売開始	2017年6月	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

販売名	テルミサルタン	テルミサルタン	テルミサルタン
	錠20mg	錠40mg	錠80mg
	「オーハラ」	「オーハラ」	「オーハラ」
有効成分	1錠中日局テルミサ	1錠中日局テルミサ	1錠中日局テルミサ
	ルタン20mgを含有	ルタン40mgを含有	ルタン80mgを含有
添加剤	ビドン、無水リン酸	イ酸カルシウム、ポ 二水素ナトリウム、 ナトリウム、水酸化 リン酸マグネシウム	D-マイトーアウール酸・トルン、素ロナ化テシロールシ、素ロナ化テシロールシ、素ロナ化テシロール、リリルカリリン酸とマ、タウス酸ンウスを、クロロル、カリルウリンと、クロールのチロールのチローのののののののののののののののののののののののののののの

3.2 製剤の性状

0.2 农州07年代						
販売名	テルミサルタン 錠20mg 「オーハラ」	テルミサルタン 錠40mg 「オーハラ」	テルミサルタン 錠80mg 「オーハラ」			
性状	白色~微黄色 素錠	白色〜微黄色 割線入り素錠	白色 フィルムコーティ ング錠			
	(1-75) (1-75) (1-75) (1-75) (1-75)	40 1-15	(テルミサルタン) 80 オーハラ (日本サルタン) 80 オーハラ (日本サルタン)			
外形						
	直径:6.0mm 厚さ:2.4mm	直径:8.0mm 厚さ:2.9mm	直径:10.0mm 厚さ:4.95mm			
質量	85mg	170mg	345mg			
識別表示	テルミサルタン 20 オーハラ	テルミサルタン 40 オーハラ	テルミサルタン 80 オーハラ			

4. 効能又は効果 高血圧症

6. 用法及び用量

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。

7. 用法及び用量に関連する注意

肝障害のある患者に投与する場合、最大投与量は1日1回40mg とする。[9.3.2 参照]

8. 重要な基本的注意

- 8.1 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。
- 8.2 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。
- 8.3 本剤を含むアンジオテンシンⅢ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]

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

本剤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.、9.3.1、16.6.2 参照]

9 4 牛殖能を有する者

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

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。[2.2、9.4.1 参照]

授乳しないことが望ましい。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、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。

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

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]

10.1 併用禁忌(併用しないこと)

10.1						
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 ラジレス (糖尿病患者に使用する場合。 し、他の降圧治療 を行ってもなおロール が著しく不良の患 者を除く。) [2.4 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。				

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
ジゴキシン	血中ジゴキシン濃度が 上昇したとの報告があ る ³⁾ 。	機序不明
カリウム保持性利尿 剤 スピロノラクトン トリアムテレン等 カリウム補給剤	血清カリウム濃度が上 昇するおそれがある。	カリウム貯留作用が増 強するおそれがある。 危険因子:特に腎機能 障害のある患者
リチウム製剤 炭酸リチウム	アンジオテンシン変換 酵素阻害剤との併用に より、リチウム中毒を 起こすことが報告され ている。	明確な機序は不明であるが、大トリウウルイるとないわれていりなた。 かいかれていかない かいかれていかない かいかれていかないがかけるとないががけるとないないないないないないないないないないないないないないないないないないない

薬剤名等	臨床症状・措置方法	機序・危険因子
利尿降圧剤 フロセミド、トリ クロルメチアジド 等 [11.1.4 参照]	急激な血圧低下を起こ すおそれがあるので、 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。	利尿降圧剤で治療を受けている患者にはレニン活性が亢進している 患者が多く、本剤が奏効しやすい。
非ステロイド性抗炎 症薬(NSAIDs)	糸球体ろ過量がより減 少し、腎障害のある患 者では急性腎障害を引 き起こす可能性がある。	プロスタグランジン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。
	降圧薬の効果を減弱させることが報告されている。	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 り、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 換酵素阻害剤	急性腎障害を含む腎機 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 ⁴⁾ 。	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。
アリスキレンフマル酸塩	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。な、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フマル酸塩との併用については、治判験上やむを得ないと避断される場合を除き避けること。	

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 血管浮腫(0.1%未満)

顔面、口唇、咽頭・喉頭、舌等の腫脹を症状とする血管浮腫があらわれ、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。

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(頻度不明)、失神、意識消失(0.1%)

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 **肝機能障害、黄疸**(頻度不明)

AST、ALT、γ-GTP上昇等の肝機能障害があらわれることがあ る。[8.3 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。

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		瘙痒、発疹	紅斑、じん麻疹
精神神経系	めまい、頭痛、眠 気、頭のぼんやり 感	不安感	不眠、抑うつ状態
血液	白血球減少		好酸球上昇、血小 板減少、ヘモグロ ビン減少、貧血
循環器	ほてり、心悸亢進	ふらつき、上室性 期外収縮、心房細 動、上室性頻脈	低血圧、起立性低 血圧、徐脈
消化器	腹痛、下痢、嘔気	食欲不振、消化不 良、胃炎、口渇、 口内炎	鼓腸、嘔吐

	0.5~5%未満	0.5%未満	頻度不明
肝臓	AST、ALT、A1-P、 LDH上昇等の肝機 能異常		
呼吸器	咳	喀痰増加、咽頭炎	
腎臓	血清クレアチニン 上昇、血中尿酸値 上昇		
骨格筋			関節痛、下肢痙 攣、下肢痛、筋肉 痛、背部痛、腱炎
電解質	血清カリウム上昇		低ナトリウム血症
その他	耳鳴、倦怠感、 CRP陽性、CK上昇	浮腫、脱力感、発 熱、頻尿、結膜 炎、目のチカチカ 感、羞明	視覚異常、多汗、胸痛、上気道エン感染、インフル路・ が発症状、、いいのでは、膀胱炎、、味覚症、しびれ、、味覚 異常

13. 過量投与

13.1 症状

本剤の過量服用(640mg)により、低血圧及び頻脈があらわれた との報告がある。

13.2 処置

本剤は血液濾過されない。また、本剤は血液透析によって除 去されない。[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 参照]

16. 薬物動態

16.1 血中濃度

16.1.1 単回投与

本態性高血圧症患者にテルミサルタン20mg、40mg、80mg(カプ セル剤)を食後に単回経口投与(20mg群:31例(男性22、女性 9)、40mg群:29例(男性22、女性7)、80mg群:30例(男性18、 女性12)) したときの薬物動態パラメータは以下のとおりで あった⁵⁾。

投与量	C _{max} (ng/mL)	t _{max} (h)	AUC _(0-24h) (ng • h/mL)	t _{1/2} (h)	
20mg (n=31)	33.84±17.37	6.9±6.2	424. 65±232. 25	24.0±11.0	
40mg (n=29)	78.52±32.72	4.6±1.7	807. 41±334. 76	20.3±12.1	
80mg (n=30)	365.81 ± 253.08	3.6±1.2	2304. 54±1522. 85	20.9±10.6	

(平均値±S.D.)

また、日本人及び外国人の健康成人及び患者において、40mg 以上(カプセル剤もしくは溶液)の投与量で用量比以上の曝露 の上昇がみられ、C_{max}でその傾向は顕著であることが確認されている。その機序として、小腸壁での抱合能の飽和及び肝臓 への分布の飽和の関与が考えられる50,60,70,80

16.1.2 反復投与

本態性高血圧症患者にテルミサルタン40mg、80mg(カプセル 剤)を1日1回14日間食後に反復経口投与(40mg群:10例(男性 6、女性4)、80mg群:10例(男性7、女性3))したとき、定常状 態である14日目における血漿中未変化体濃度は、投与後2~4 時間で最大値を示し、以後徐々に低下した。また、AUC(0-24h)の 比から算出した蓄積率は、40mg及び80mg投与でそれぞれ1.91 ±0.53及び1.61±0.62(平均値±S.D.)であった⁹⁾。

投与量	投与日	C _{max} (ng/mL)	t _{max} (h)	AUC _(0-24h) (ng • h/mL)
40mg	1日目	85. 78±45. 25	4.0±1.6	1030. 16±598. 93
(n=10)	14日目	166. 51±88. 49	3.4±1.0	1930. 61±1155. 91
80mg	1日目	259.50 ± 137.14	2.9±1.2	2288. 28±956. 39
(n=10)	14日目	436.62 ± 219.36	2.3±0.9	3203. 57±1710. 92

(平均值+S D)

14日目のCmax及びAUC(0-24h)を男女別に分けた場合、各平均値の 男性に対する女性の比は40mg投与時で1.18及び0.97、80mg投 与時で1.77及び1.69であり、男性よりも女性で高い傾向が認 められた

16.1.3 ポピュレーションファーマコキネティクス解析 日本人及び外国人の併合データであるポピュレーション ファーマコキネティクス解析の結果から、クリアランスは女 性より男性で39%高く、女性の曝露が男性よりも高いことが示 唆された10

16.1.4 個体差

日本人及び外国人の臨床試験における薬物動態を検討した結 果、Cmax及びAUCに個体差が認められ、80mg以上の投与量にお いてその傾向が顕著であった5),6),9)。

16.1.5 生物学的同等性試験

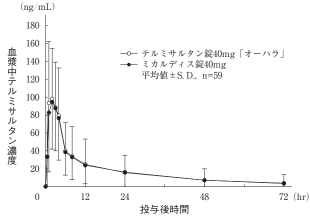
〈テルミサルタン錠40mg「オーハラ」〉

テルミサルタン錠40mg「オーハラ」とミカルディス錠40mgを、 クロスオーバー法によりそれぞれ1錠(テルミサルタンとして 40mg)健康成人男子に絶食単回経口投与して血漿中未変化体 濃度を測定し、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)~ 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11)。

薬物動態パラメータ

	n	AUC _{0→72} (ng•hr/mL)	C _{max} (ng/mL)	t _{max} (hr)	t _{1/2} (hr)
テルミサルタン錠	59	1273.0±	120.8±	2.0±	20.9±
40mg「オーハラ」		1330.0	67.6	1.1	9.2
ミカルディス錠	59	1245.0±	117.0±	2.1±	21.0±
40mg		1114.0	62.9	1.2	9.9

(平均値±S.D.)



血漿中テルミサルタン濃度の推移

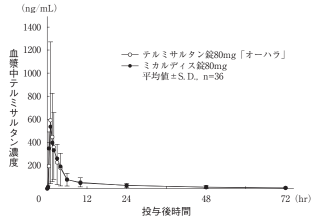
〈テルミサルタン錠80mg「オーハラ」〉

テルミサルタン錠80mg「オーハラ」とミカルディス錠80mgを、 クロスオーバー法によりそれぞれ1錠(テルミサルタンとして 80mg)健康成人男子に絶食単回経口投与して血漿中未変化体濃 度を測定した。得られた薬物動態パラメータ(AUC、C_{max})につ いて統計解析を行った結果、評価パラメータの対数値の平均 値の差がlog(0.90)~log(1.11)であり、且つ、溶出試験で溶 出挙動が類似していることから両剤の生物学的同等性が確認 された¹²⁾。

薬物動能パラメータ

No harmon					
	n	AUC _{0→72} (ng·hr/mL)	C _{max} (ng/mL)	t _{max} (hr)	t _{1/2} (hr)
テルミサルタン錠	36	2989. 1±	672.6±	1.4±	22.9±
80mg「オーハラ」		2008. 8	637.5	0.9	12.7
ミカルディス錠	36	2956.5±	629.6±	1.4±	20.9±
80mg		1994.4	481.3	1.1	8.9

(平均値±S.D.)



血漿中テルミサルタン濃度の推移

血漿中濃度並びにAUC、Cmax等のパラメータは、被験者の選択、血液の採取回数・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

健康成人男子20例に、テルミサルタン40mg(カプセル剤)を単回経口投与したとき、空腹時投与に比べ食後投与で t_{max} が遅延(空腹時: 1.8 ± 0.9 時間、食後: 5.3 ± 1.4 時間)し、 C_{max} が $57%、AUCが32%低下した<math>^{13}$ 。[14.1.2 参照]

16.3 分布

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 。

16.4 代謝

健康成人男子5例に¹⁴C-テルミサルタン40mgを静脈内投与したとき、血漿中総放射能の84%以上が未変化体であり、残りはグルクロン酸抱合体であった(外国人データ)¹⁵。[10. 参照]

16.5 排泄

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16)。

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¹⁵)。

16.6 特定の背景を有する患者

16.6.1 腎機能障害患者

腎機能障害を伴う高血圧症患者12例に、テルミサルタン40mg (カプセル剤)を1日1回7日間反復経口投与したとき、腎機能中等度低下群(6)例(男性4、女性2)、血清クレアチニン値1.5~2.9mg/dL)と高度低下群(6)例(男性4、女性2)、血清クレアチニン値3.0~4.0mg/dL)との間に薬物動態学的パラメータの差は認められなかった。また、正常腎機能の高血圧症患者と比較して C_{max} 及びAUCに差は認められなかった 17 。

16.6.2 肝機能障害患者

肝障害男性患者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(外国人データ)18。[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。

16.8 その他

テルミサルタン錠20mg「オーハラ」は溶出挙動に基づき、テルミサルタン錠40mg「オーハラ」と生物学的に同等とみなされた19

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

テルミサルタンカプセルについて、高血圧症患者を対象として実施した多施設二重盲検比較試験の結果、テルミサルタンの有用性が認められた²⁰。

また、テルミサルタンカプセルについて、二重盲検比較試験を含む国内で実施した臨床試験において、効果判定の対象となった449例中、承認された用法・用量の範囲内における臨床試験成績(419例)は以下のとおりであった 21 。

疾患名	有効率(下降の例数)	
	「判定不能」を含む	「判定不能」を除く
本態性高血圧症	76. 8% (284/370)	82. 1%(284/346)
腎障害を伴う高血圧症	65.0%(13/20)	65.0%(13/20)
重症高血圧症	79. 3%(23/29)	85. 2%(23/27)
合計	76. 4% (320/419)	81. 4%(320/393)

18. 薬効薬理

18.1 作用機序

テルミサルタンは主に血管平滑筋のアンジオテンシン Π (A- Π) タイプ1(AT₁) 受容体において、生理的昇圧物質であるA- Π 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AT₁受容体親和性は高く(Ki=3.7nM)、AT₁受容体から容易に解離しない。テルミサルタンは10~1000nMの濃度範囲で、A- Π 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。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。また、ブラジキニン分解酵素であるACE(キニナーゼ Π)に対しては直接影響を及ぼさない^{22),23)}。

18.2 降圧作用

19. 有効成分に関する理化学的知見

一般的名称:テルミサルタン(Telmisartan)

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

化学構造式:

分子式: C₃₃H₃₀N₄O₂ 分子量: 514.62

性状:本品は白色~微黄色の結晶性の粉末である。

本品はギ酸に溶けやすく、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。

本品は結晶多形が認められる。

20. 取扱い上の注意

分包後は吸湿して軟化、黄変することがあるので、高温・多 湿を避けて保存すること。

22. 包装

〈テルミサルタン錠20mg「オーハラ」〉

(PTP)100錠(10錠×10)

〈テルミサルタン錠40mg「オーハラ」〉

(PTP)100錠(10錠×10)

〈テルミサルタン錠80mg「オーハラ」〉 (PTP)100錠(10錠×10)

23. 主要文献

- 1)阿部真也ほか:周産期医学;47:1353-1355,2017
- 2)齊藤大祐ほか:鹿児島産科婦人科学会雑誌;29:49-54, 2021

- 3) Stangier J et al. : J Clin Pharmacol 40:1373-1379, 2000
- 4) Makani H et al. : BMJ 346 : f360, 2013
- 5) 荻原俊男ほか:薬理と治療 30(Suppl.1): S271-S283, 2002
- 6) 荻原俊男ほか:薬理と治療 30(Suppl.1): S7-S32, 2002
- 7)健康成人での薬物動態試験(血漿中濃度)(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).1))
- 8) 第 I 相試験(海外)(ミカルディスカプセル:2002年10月8日承認、申請資料概要ト.4.(1))
- 9) 荻原俊男ほか:薬理と治療 30(Suppl.1): S235-S251, 2002
- 10) Tatami S et al.: Drug Metab Pharmacokin 19(1): 15-23, 2004
- 11)大原薬品工業株式会社 社内資料:生物学的同等性試験(錠 40mg)
- 12)大原薬品工業株式会社 社内資料:生物学的同等性試験(錠 80mg)
- 13) 入江伸ほか:薬理と治療 30(Suppl.1): S201-S208, 2002
- 14)血漿蛋白結合率試験(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.2.(4))
- 15)Stangier J et al. : J Clin Pharmacol 40: 1312-1322, 2000
- 16)健康成人での薬物動態試験(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))
- 17) 荻原俊男ほか:薬理と治療 30(Suppl. 1): S183-S199, 2002
- 18) 肝障害患者での薬物動態試験(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))
- 19)大原薬品工業株式会社 社内資料:生物学的同等性試験(錠 20mg)
- 20) 荒川規矩男ほか:薬理と治療 30(9):639-660, 2002
- 21) 有効性のまとめ(ミカルディスカプセル:2002年10月8日承認、申請資料概要ト.2.(1))
- 22) Wienen W: Br J Pharmacol 110(1): 245-252, 1993
- 23) Wienen W: Cardiovascular Drug Reviews 18(2): 127-154,
- 24) 薬効薬理試験(高血圧ラット)(ミカルディスカプセル: 2002 年10月8日承認、申請資料概要ホ.1.(1).1)、ホ.1.(1).3))
- 25) van Meel JCA: Arzneimittelforschung 46(8): 755-759, 1996
- 26)薬効薬理試験(サル作用持続時間)(ミカルディスカプセル: 2002年10月8日承認、申請資料概要ホ.1.(1).5))
- 27) 薬効薬理試験(サル降圧作用)(ミカルディスカプセル:2002 年10月8日承認、申請資料概要ホ.1.(1).5))
- 28)薬効薬理試験(正常血圧ラット)(ミカルディスカプセル: 2002年10月8日承認、申請資料概要ホ.1.(1).6))
- 29) Wienen W: J Renin Angiotensin Aldosterone Syst.2(2): 123-128, 2001
- 30) 薬効薬理試験(利尿剤との併用効果)(ミカルディスカプセル: 2002年10月8日承認、申請資料概要ホ.1.(1).8))
- 31) 薬効薬理試験(カルシウム拮抗剤との併用効果)(ミカルディスカプセル: 2002年10月8日承認、申請資料概要ホ.1.(1).8))

24. 文献請求先及び問い合わせ先

大原薬品工業株式会社 お客様相談室 〒104-6591 東京都中央区明石町8-1聖路加タワー36階 TEL 0120-419-363 FAX 03-6740-7702 URL https://www.ohara-ch.co.jp

26. 製造販売業者等

26.1 製造販売元

