*2024年10月改訂 (第2版) 2023年9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

高血圧症・狭心症治療薬 持続性Ca拮抗薬

日本薬局方 アムロジピンベシル酸塩錠

アムロジピン錠 2.5mg「オーリラ」 アムロジピン錠 5mg「オーリラ」 アムロジピン錠 10mg「オーリラ」

AMLODIPINE TABLETS 2.5 mg, 5 mg, 10 mg OHARA

劇薬

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2.5mg	錠5mg	錠10mg
承認番号	22000AMX01031000	22000AMX01034000	22500AMX00176000
販売開始	2008年7月	2008年7月	2013年6月

2. 禁忌(次の患者には投与しないこと)

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

3. 組成・性状

3.1 組成

	販売名	アムロジピン錠	アムロジピン錠	アムロジピン錠		
	XX 76-71	2.5mg「オーハラ」	5mg「オーハラ」	│10mg「オーハラ」		
		1錠中	1錠中	1錠中		
		日局アムロジピン	日局アムロジピン	日局アムロジピンベ		
	有効成分	ベシル酸塩3.47mg	ベシル酸塩6.93mg	シル酸塩13.87mg		
		(アムロジピンとし	(アムロジピンとし	(アムロジピンとし		
		て2.5mg)を含有	て5mg)を含有	て10mg)を含有		
		D-マンニトール、無	無水リン酸水素カル	シウム、トウモロコ		
	添加剤	シデンプン、ヒドロキシプロピルセルロース、カルメロース				
	添加剤	カルシウム、タルク	、ステアリン酸マグ	ネシウム、ヒプロメ		
		ロース、酸化チタン	、カルナウバロウ			

3.2 製剤の性状

服石	 E名	アムロジピン錠	アムロジピン錠	アムロジピン錠
NX.)	641	2.5mg「オーハラ」	5mg「オーハラ」	10mg「オーハラ」
性状	白色 ・剤形 フィルムコーティ ング錠		剤形 フィルムコーティ 割線入りフィルム	
	表面	NO34 P2.5v	1 D 2 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1	1-117 10-117
外形	裏面	(*2.5° *-19	大日シス 5 大子 大子	10 で 10 で オールラ
	側面			
大意	\$ 3	直径:6.1mm、 厚さ:2.8mm	直径:8.1mm 厚さ:3.4mm	直径:8.6mm 厚さ:4.1mm
質	量	94mg	188mg	260mg
識別	表示	アムロジピン2.5 オーハラ	アムロジピン5 オーハラ	アムロジピン10 オーハラ

4. 効能又は効果

- ○高血圧症
- ○狭心症

5. 効能又は効果に関連する注意

本剤は効果発現が緩徐であるため、緊急な治療を要する不安定 狭心症には効果が期待できない。

6. 用法及び用量

〈錠2.5mg、錠5mg〉

高血圧症

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。

には1日1回10mgまで増量することができる。 通常、6歳以上の小児には、アムロジピンとして2.5mgを1日1回 経口投与する。なお、年齢、体重、症状により適宜増減する。 狭小症

通常、成人にはアムロジピンとして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。

〈錠10mg〉

高血圧症

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。

狭心症

通常、成人にはアムロジピンとして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。

7. 用法及び用量に関連する注意

〈錠2.5mg、錠5mg〉

6歳以上の小児への投与に際しては、1日5mgを超えないこと。

8. 重要な基本的注意

- 8.1 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 コセスニと
- 8.2 本剤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 過度に血圧の低い患者

さらに血圧が低下するおそれがある。

*9.1.2 心不全のある患者

非虚血性心筋症による重度心不全患者^{注)} を対象とした海外臨 床試験において、プラセボ群と比較して本剤投与群で肺水腫の 発現頻度が高かったとの報告がある¹⁾。

注)本剤の承認された効能又は効果は「高血圧症」及び「狭心症」であ

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ことがある。

9.3 肝機能障害患者

増量時には慎重に投与すること。高用量(10mg)において副作用の発現頻度が高くなる可能性がある。本剤は主として肝臓で代謝されるため、血中濃度半減期の延長及び血中濃度-時間曲線下面積(AUC)が増大することがある。[11.2、16.6.1参照]

9.5 妊婦

妊婦又は妊娠している可能性のある女性に投与する場合には、 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⁾。

9.6 授乳婦

る 除乳の 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。ヒト母乳中へ移行することが報告され ている³。

9.7 小児等

低出生体重児、新生児、乳児又は6歳未満の幼児を対象とした 臨床試験は実施していない。

9.8 高齢者

低用量(2.5 mg/H)から投与を開始するなど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。体内動態試験で血中濃度が高く、血中濃度半減期が長くなる傾向が認められている 4)。 [16.6.3参照]

10. 相互作用

本剤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。

10.2 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
降圧作用を有する薬剤	降圧作用が増強される	相互に作用を増強する
	おそれがある。	おそれがある。
CYP3A4阻害剤	エリスロマイシン及びジ	
エリスロマイシン		阻害される可能性が考
ジルチアゼム	り、本剤の血中濃度が上	えられる。
リトナビル	昇したとの報告がある。	
イトラコナゾール		
等		

薬剤名等	臨床症状・措置方法	機序・危険因子
	PHILIP - VIII -	
CYP3A4誘導剤	本剤の血中濃度が低下	本剤の代謝が促進され
リファンピシン等	するおそれがある。	る可能性が考えられる。
グレープフルーツ	本剤の降圧作用が増強	グレープフルーツに含
ジュース	されるおそれがある。	まれる成分が本剤の代
		謝を阻害し、本剤の血
		中濃度が上昇する可能
		性が考えられる。
シンバスタチン	シンバスタチン80mg	機序は不明である。
	(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	併用によりタクロリム	本剤とタクロリムスは、
	スの血中濃度が上昇し、	主としてCYP3A4により
	腎障害等のタクロリム	
	スの副作用が発現する	によりタクロリムスの
	おそれがある。併用時	代謝が阻害される可能
	にはタクロリムスの血中	性が考えられる。
	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 劇症肝炎 (頻度不明)、**肝機能障害、黄疸** (0.1%未満) AST、ALT、 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。

11.1.2 無顆粒球症(頻度不明)、**白血球減少**(0.1%未満)、**血小板減少**(頻度不明)

11.1.3 房室ブロック (0.1%未満)

徐脈、めまい等の初期症状があらわれることがある。

11.1.4 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。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。

11.2 その他の副作用

	0 1 10/十2批注2	0 10(十2批注2)	医 味 710
	0.1~1%未満 ^{注2)}	0.1%未満 ^{注2)}	頻度不明
肝臓	ALT、AST の 上昇、肝機能障 害、ALP、LDH の上昇		腹水
循環器	(熱感、顔面潮紅	胸痛、期外収縮、洞房又は 房室ブロック、洞停止、心 房細動、失神、頻脈	
精神· 神経系	めまい・ふらつ き、頭痛・頭重	眠気、振戦、末梢神経障害	気分動揺、不眠、 錐体外路症状
消化器		口渇、消化不良、下痢・軟 便、排便回数増加、口内炎、 腹部膨満、胃腸炎	膵炎
筋・ 骨格系		筋緊張亢進、筋痙攣、背痛	関節痛、筋肉痛
泌尿・ 生殖器	BUN上昇	クレアチニン上昇、頻尿・ 夜間頻尿、尿管結石、尿潜 血陽性、尿中蛋白陽性	
代謝異常		血清コレステロール上昇、 CK上昇、高血糖、糖尿病、 尿中ブドウ糖陽性	
血液		赤血球、ヘモグロビン、白血 球の減少、白血球増加、紫斑	血小板減少
過敏症	発疹	そう痒、じん麻疹、光線過 敏症	多形紅斑、血管 炎、血管浮腫
口腔		(連用により) 歯肉肥厚	
その他	全身倦怠感	しびれ、脱力感、耳鳴、鼻 出血、味覚異常、疲労、咳、 発熱、視力異常、呼吸困難、 異常感覚、多汗、血中カリ ウム減少	毛、鼻炎、体重 增加、体重減少、

注1) 増量して10mgを投与した場合に、高い頻度で認められた。[9.3、 17.1.2参照]

注2) 発現頻度は使用成績調査を含む。

*13. 過量投与

13.1 症状

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。

また、非心原性肺水腫が、本剤の過量投与の24~48時間後に発現することがある。なお、循環動態、心拍出量維持を目的とした救急措置(輸液の過負荷等)が要因となる可能性もある。

13.2 処置

特異的な解毒薬はない。本剤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、本剤服用直後に活性炭を投与した場合、本剤のAUCは99%減少し、服用2時間後では49%減少したことから、本剤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⁵⁾。

14. 適用上の注意

14.1 薬剤調製時の注意

分割後は早めに使用すること。分割後に使用する場合には、遮 光の上30日以内に使用すること。

14.2 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

因果関係は明らかでないが、本剤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20例にアムロジピンとして10mgを単回投与した時の血漿中濃度のtmax、Cmax、 AUC_0 -last及びt1/2は、それぞれ8.0時間(中央値)、5.84ng/mL(平均値)、278ng・hr/mL(平均値)及び35.1時間(平均値)であり、外国人と比較した結果、同様であった 6)。

16.1.2 反復投与

健康成人6例(平均年齢33.5歳)にアムロジピンとして2.5mgを1日1回14日間反復投与した場合の血清中アムロジピン濃度は、投与6~8日後に定常状態に達し、以後の蓄積は認められなかった。最終投与日(14日目)の C_{max} 及びAU $C_{0^{-24hr}}$ はそれぞれ3.5ng/mL及び61.8ng・hr/mLであり、初回投与時(1.4ng/mL及び19.3ng・hr/mL)の約3倍であった。投与中止後、血清中濃度は漸減し、投与中止5日目には0.24ng/mLとなった 7 。

16.1.3 生物学的同等性試験

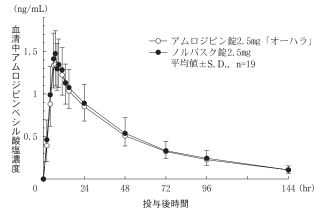
〈アムロジピン錠2.5mg「オーハラ」〉

アムロジピン錠2.5mg「オーハラ」とノルバスク錠2.5mgを、クロスオーバー法によりそれぞれ1錠(アムロジピンとしてそれぞれ2.5mg)健康成人男子に絶食単回経口投与して血清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)について統計解析を行った結果、両剤の生物学的同等性が確認された8。

薬物動態パラメータ

	n	AUC _{0→144} (ng·hr/mL)	C _{max} (ng/mL)	t _{max} (hr)	t _{1/2} (hr)		
アムロジピン錠 2.5mg「オーハラ」	19	64.24 ± 12.77	1.48 ± 0.24	7.7 ± 1.9	43.9±8.2		
ノルバスク錠2.5mg	19	67.45 ± 17.10	1.55 ± 0.25	7.6 ± 1.9	41.8 ± 6.7		

(平均値±S.D.)



血清中アムロジピンベシル酸塩濃度の推移

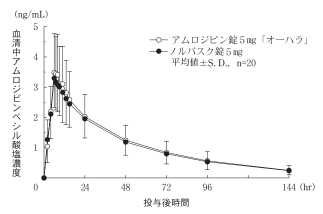
〈アムロジピン錠5mg「オーハラ」〉

アムロジピン錠5mg「オーハラ」とノルバスク錠5mgを、クロスオーバー法によりそれぞれ1錠(アムロジピンとしてそれぞれ5mg)健康成人男子に絶食単回経口投与して血清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)について統計解析を行った結果、両剤の生物学的同等性が確認された8)。

薬物動態パラメータ

	n	AUC _{0→144} (ng·hr/mL)	C _{max} (ng/mL)	t _{max} (hr)	t _{1/2} (hr)
アムロジピン錠 5mg「オーハラ」	20	159.01 ± 63.16	3.67 ± 1.36	7.3 ± 1.3	38.4 ± 8.3
ノルバスク錠5mg	20	151.75 ± 52.03	3.39 ± 0.97	7.2 ± 2.0	40.1 ± 9.8

(平均値±S.D.)



血清中アムロジピンベシル酸塩濃度の推移

血清中濃度並びに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

16.2.1 食事の影響

健康成人にアムロジピンとして5mgをクロスオーバー法により 空腹時又は食後に単回経口投与した場合の薬物動態パラメータに有意差は認められず、アムロジピンの吸収に及ぼす食事の影 響は少ないものと考えられる9)。

16.3 分布

16.3.1 血漿蛋白結合率

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¹⁰⁾

16.4 代謝

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った11)

16.5 排泄

16.5.1 尿中排泄

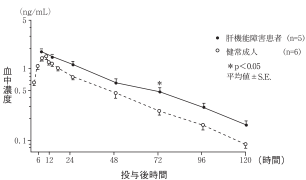
健康成人6例にアムロジピンとして2.5mg又は5mgを単回経口 投与した場合、尿中に未変化体として排泄される割合は小さ いずれの投与量においても尿中未変化体排泄率は投与後24 時間までに投与量の約3%、144時間までに約8%であった。 た2.5mgを1日1回14日間連続投与した場合の尿中排泄率は投与 開始6日目でほぼ定常状態に達し、6日目以降の1日当たりの未

変化体の尿中排泄率は6.3~7.4%であった7,111。 健康成人2例に14C-標識アムロジピン15mg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%が未変化体で あった。その他に9種の代謝物が認められた¹¹⁾(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11

16.6 特定の背景を有する患者

16.6.1 肝機能障害患者

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の血中濃度推移並びに薬物動態パラ メータは図及び表の通りである。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、ti/2、AUCはやや高値を示したが有意差は認められなかった^{7).12)}。[9.3参照]



	t _{max} (hr)	C _{max} (ng/mL)	AUC _{0~∞} (ng · hr/mL)	t _{1/2} (hr)
肝機能障害患者	7.2 ± 1.2	1.9 ± 0.2	104.0 ± 15.5	43.0 ± 8.0
健康成人7)	7.3 ± 0.4	1.64 ± 0.07	68.1±5.4	33.3 ± 2.2

有意差検定:n.s. 平均值±S.E.

16.6.2 小児

高血圧症患者にアムロジピンとして1日1.3~20mgを連続投与した母集団薬物動態試験の結果、クリアランス(平均値)は、 6~12歳 (34例) で24.9L/hr、13~17歳 (28例) で27.9L/hrと 推定され、成人における値と同様であった13 (外国人データ)。 注) 小児患者において本剤の承認された1日通常用量は2.5mgである。

16.6.3 高齢者

老年高血圧症患者6例(男2、女4、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の薬物動態パラメータは表の通りである。単回投与した場合、若年健康成人(男6、平均年齢22.3歳)に比し、Cmax、AUCは有意に 高値を大力にある。地域とは対し、である。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4)。[9.8参照]

	老年高血圧症患者 単回投与時 反復投与時		若年健康成人	
			単回投与時	反復投与時
C _{max} (ng/mL)	4.24 ± 0.08b)	14.9 ± 2.2 ^{a)}	2.63 ± 0.35	7.51 ± 0.32
t _{max} (hr)	7.2 ± 0.49	8.0 ± 1.8	6.7 ± 0.42	8.0 ± 0.7
t1/2 (hr)	37.5 ± 6.0	47.4 ± 11.3	27.7 ± 4.6	34.7 ± 2.7
AUC (ng · hr/mL)	116.9 ± 8.4 ^{b)}	_	63.2 ± 5.5	_

平均值±S.E.、AUC:0~48時間値

16.8 その他 アムロジピン錠10mg「オーハラ」は溶出挙動に基づき、アムロ ジピン錠5mg「オーハラ」と生物学的に同等とみなされた14)。

17.1 有効性及び安全性に関する試験

〈高血圧症〉

17.1.1 国内臨床試験

高血圧症に対する有効率(「下降」以上)は85.5%(503/588例)であり、二重盲検比較試験によってもアムロジピンベシル酸塩錠の有用性が認められた。また、腎障害を伴う高血圧症に対しては80.0%(28/35例)、重症高血圧症に対しては88.9%(8/9例)の有効率を示した^{15)~21)}。

17.1.2 国内第Ⅱ相試験

アムロジピンとして5mgを1日1回8週間投与後に、収縮期血圧 が140mmHg以上を示す患者305例を二群に分けて、アムロジ ピンとして10mg又は5mgを1日1回8週間投与したときの収縮 期血圧のベースラインからの変化量の平均値は、10mg群で 13.7mmHgの低下、5mg群で7.0mmHgの低下であり、両群間 に統計的に有意な差がみられた

臨床検査値異常を含む副作用の発現率は、5mg群では3.9% (6/154例) に、10mg群では9.9% (15/151例) に認められた。 高用量(10mg)投与時に浮腫が高い頻度で認められ、10mg群 で3.3%であった²²。[11.2参照] さらに、継続試験として実施した長期投与試験でアムロジピンと

して10mgを1日1回通算して52週間投与した際、収縮期血圧のベー スラインからの変化量の平均値は、15.6mmHgの低下を示した²³⁾。

17.1.3 国内臨床試験

アムロジピンベシル酸塩錠を投与した高齢者(70歳以上)にお ける高血圧症に対する有効率は86.5% (45/52例) であった²¹⁾。

17.3 その他

17.3.1 糖代謝に及ぼす影響

糖尿病合併例を含む本態性高血圧症患者43例(39歳以下から70歳 以上) にアムロジピンベシル酸塩錠1日1回2.5~5mg (一部の症例 には7.5mgまで増量)を12週間投与しても糖代謝にはほとんど影 響を与えなかった²⁴⁾。

18. 薬効薬理

18.1 作用機序

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 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^{25) -27)}。

18.2 降圧作用

各種高血圧病態モデル(高血圧自然発症ラット、腎性高血圧イ ヌ)において、単回投与で血圧下降の発現が緩徐で作用持続時間が長いことが認められており、連続投与でも耐性の発現しな いことが認められている²⁸⁾

18.3 高血圧に伴う心血管障害への作用

食塩感受性Dahlラットにアムロジピンを10週間以上連続投与することにより、加齢に伴う血圧上昇及び腸間膜動脈の石灰沈

着、フィブリン沈着等の血管病変が抑制された。 脳卒中易発症高血圧ラットにアムロジピン3mg/kg/日を連続投与することにより、血圧上昇の抑制及び延命効果が認めら れた。また、心筋の線維化、腎の増殖性動脈炎、糸球基底膜肥厚、尿細管萎縮等の病変の発生も明らかに抑制された^{29).30)}。

18.4 抗狭心症作用

摘出ラット心臓において、虚血/再灌流時の心筋保護作用を調べた結果、アムロジピン投与群では対照群に比べて心収縮力 の回復が促進され、組織内Ca²⁺量の増加が抑制された。組織内 ATP量及びクレアチンリン酸量の回復も促進され、心筋保護 作用が示された

ネコ血液灌流摘出心臓において、左室dp/dt及び左室収縮期圧 は低下し、心筋酸素消費量も減少した^{31) .32)}。

19. 有効成分に関する理化学的知見

-般的名称:アムロジピンベシル酸塩(Amlodipine Besilate) 名:3-Ethyl 5-methyl (4RS)-2-[(2-aminoethoxy) methyl]-4-(2-chlorophenyl)-6-methyl-1,4-dihydropyridine-3,5-dicarboxylate monobenzenesulfonate

a) p<0.05、b) p<0.01 (vs健康者)

式: C20H25ClN2O5 · C6H6O3S

子 分 量:567.05

状: 本品は、白色~帯黄白色の結晶性の粉末である。 本品は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。

本品のメタノール溶液(1→100)は旋光性を示さ

化学構造式:

融 点:約198℃ (分解)

22. 包装

〈アムロジピン錠2.5mg「オーハラ」〉

(PTP) 100錠(10錠×10×1袋) 500錠(10錠×10×5袋)

(バラ) 500錠

〈アムロジピン錠5mg「オーハラ」〉

(PTP) 100錠(10錠×10×1袋) 500錠(10錠×10×5袋)

(バラ) 500錠

〈アムロジピン錠10mg「オーハラ」〉

(PTP) 100錠 (10錠×10×1袋)

*23. 主要文献

1) Packer M., et al.: JACC Heart Fail. 2013; 1 (4): 308-314

2) 堀本政夫他:応用薬理. 1991;42(2):167-176

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

4)桑島 巌他:Geriatric Medicine. 1991; 29 (6): 899-902

5) Laine K, et al. : Br J Clin Pharmacol. 1997; 43 (1): 29 - 33

6) 健康成人におけるアムロジピン10mg単回投与時の安全性と 薬物動態 (アムロジン錠・OD錠、ノルバスク錠・OD錠: 2009年2月23日承認、審查報告書)

7)中島光好他:臨床医薬. 1991;7(7):1407-1435

8)水山和之他:新薬と臨床. 2008;57(4):428-438

9)浦江隆次他:薬理と治療. 1991;19(7):2933-2942

10)分布 (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

11) Beresford A P, et al.: Xenobiotica. 1988; 18 (2): 245 - 254

12) 足立幸彦他:薬理と治療. 1991;19(7):2923-2932

13) Flynn J T, et al.: J Clin Pharmacol. 2006; 46: 905-916 14) 社內資料: 生物学的同等性試験(錠10mg) 15) 增山善明他: 薬理と治療. 1991; 19 (7): 2853-2871

16) 増山善明他:薬理と治療. 1991; 19(7): 2873-2893

17) 増山善明他:薬理と治療. 1991;19(7):2895-2908

18) 增山善明他: 臨床評価. 1991; 19(2): 213-241

19) 猿田享男他: 薬理と治療. 1993; 21 (2): 505-526 20) 山田和生他: 薬理と治療. 1991; 19 (8): 3189-3203

21)アムロジピンの高血圧症に対する有効性および安全性(カ デュエット配合錠:2009年7月7日承認、申請資料概要

2.7.3.4

22) Fujiwara T, et al. : J Hum Hypertens. 2009; 23 (8): 521-529

23) アムロジピン5mgで効果不十分な患者に対するアムロジピ ン10mgの長期投与時の安全性及び有効性 (ノルバスク錠/ OD錠・アムロジン錠/OD錠: 2009年2月23日承認、審査報 告書)

24) 中島 譲他:薬理と治療.1991;19(8):3205-3219

25) 山中教造他: 日本薬理学雑誌. 1991; 97(3): 167-178

26) Yamada S, et al.: J Cardiovasc Pharmacol. 1994; 23 (3):466-472

27) Burges RA, et al.: J Cardiovasc Pharmacol. 1987; 9 (1):110-119

28) 山中教造他: 日本薬理学雑誌. 1991; 97(2): 115-126

29) Fleckenstein A, et al. : Am J Cardiol. 1989 ; 64 (17) : 21 I -34 I

30) Suzuki M, et al.: Eur J Pharmacol. 1993; 228 (5-6): 269 - 274

31) Nayler WG, et al. : Am J Cardiol. 1989 ; 64 (17) : 65 I -70 I

32) 田村裕男他:薬理と治療. 1990; 18 (Suppl. 2): S339-S345

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

