貯法:室温保存 **有効期間**:3年

日本標準商品分類番号
872149

	LD	HD
承認番号	23000AMX00260000	23000AMX00259000
販売開始	2018年6月	2018年6月

長時間作用型ARB/持続性Ca拮抗薬配合剤

日本薬局方 イルベサルタン・アムロジピンベシル酸塩錠

イルアミクス配合錠LD「サンド」 イルアミクス配合錠HD「サンド」

ILUAMIX Combination Tablets LD·HD [SANDOZ]

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

2. 禁忌(次の患者には投与しないこと)

- 2.1 本剤の成分又は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 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	イルアミクス配合錠 LD「サン ド」	イルアミクス配合錠 HD「サン ド」			
有効成分	1 錠中日局イルベサルタン 100.0mg、日局アムロジピンベシル酸塩 6.93mg (アムロジピンと して 5mg)	100.0mg、日局アムロジピンベシ			
添加剤	ス、クロスカルメロースナトリ ウム、ステアリン酸マグネシウ ム、ヒプロメロース、マクロゴ ール 6000、酸化チタン、カルナ	D-マンニトール、結晶セルロース、クロスカルメロースナトリウム、ステアリン酸マグネシウム、ヒプロメロース、マクロゴール 6000、酸化チタン、黄色三二酸化鉄、三二酸化鉄、テクバロウ、その他1成分			

3.2 製剤の性状

販売名	売名 イルアミクス配合錠 LD「サン イルアミクス配合錠 HD「サ ド」 ド」 ド」				
剤形	フィルムコーティング錠	フィルムコーティング錠			
色調	白色~帯黄白色	うすいだいだい色			
外形	$\begin{pmatrix} \sqrt{\gamma} \tilde{s}_3 \\ \frac{1}{\gamma} L D^{\gamma} \\ \frac{1}{5} \end{pmatrix} \qquad \boxed{\frac{100}{5}}$	$\begin{pmatrix} \sqrt{\gamma} \hat{s}_{\frac{1}{2}} \\ \gamma + HD^{\frac{1}{2}} \end{pmatrix} \qquad \boxed{\frac{100}{10}}$			
直径	8.1mm	8.1mm			
厚さ	3.9mm	3.9mm			
質量	180mg	180mg			

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、イルベサルタン 100mg 及びアムロジピンとして 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、100mg/5mgへの切り替えを検討すること。
- **5.3** 原則として、イルベサルタン 100mg 及びアムロジピンとして 5mg を併用若しくは 100mg/5mg で血圧コントロールが 不十分な場合に、100mg/10mg への切り替えを検討すること。

6. 用法及び用量

通常、成人には1日1回1錠(イルベサルタン/アムロジピンとして100mg/5mg又は100mg/10mg)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

以下のイルベ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、患者毎に用量を決めること。

〈イルベサルタン〉

通常、成人にはイルベサルタンとして 50~100mg を 1 日 1 回 経口投与する。なお、年齢、症状により適宜増減するが、1 日最大投与量は 200mg までとする。

〈アムロジピンベシル酸塩〉

・高血圧症

通常、成人にはアムロジピンとして $2.5\sim5$ mg 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。

8. 重要な基本的注意

- 8.1 本剤はイルベサルタンとアムロジピンの配合剤であり、イルベ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 イルベ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重篤な肝機能障害があらわれたとの報告がある。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]
- **8.3** 降圧作用に基づくめまい、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。
- 8.4 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おそれがある。
- 8.5 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。イルベサルタンによる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。イルベサルタンにより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

一過性の急激な血圧低下を起こすおそれがある。[11.1.3 参昭]

*9.1.5 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アムロジピン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)アムロジピンの承認された効能又は効果は「高血圧症」及び「狭心症」である。

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

過度の降圧により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

一過性の急激な血圧低下を起こすおそれがある。[11.1.3 参照]

9.3 肝機能障害患者

9.3.1 肝機能障害のある患者、特に胆汁性肝硬変及び胆汁うっ 滞のある患者

増量時には慎重に投与すること。アムロジピンは主として肝臓で代謝されるため、肝機能障害のある患者では、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。アムロジピン高用量(10mg)において副作用の発現頻度が高くなる可能性がある。イルベサルタンは主に胆汁中に排泄されるため、血中濃度が上昇するおそれがある。[11.2、16.5、16.6.2参照]

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 Π 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 $^{2)$ 、 $^{3)}$ 。

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。また、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、肺の低形成等があらわれたとの報告がある。アムロジピン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4。[2.2、9.4.1 参照]

9.6 授乳婦

授乳しないことが望ましい。イルベサルタンでは動物実験(ラット)において乳汁中への移行が認められている。また、動物実験(ラット出生前及び出生後の発生並びに母体の機能に関する試験)の50mg/kg/日以上で哺育期間において出生児の体重増加抑制が認められている。アムロジピンではヒト母乳中へ移行することが報告されている50。

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

患者の状態を観察しながら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。脳梗塞等が起こるおそ れがある。アムロジピンは、高齢者での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。[16.6.3 参照]

10. 相互作用

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
酸塩 ラジレス		ン系阻害作用が増強さ れる可能性がある。
E		

10.2 併用注意(併用に注意すること)

IU.2 併用注息(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			
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 塩化カリウム	血清カリウム値が上昇 することがある。	機序:イルベサルタンのアルドステロン分泌抑制によりカリウム可能性作用が増強する可能性がある。 危険因子:腎機能障害のある患者			
利尿降圧剤 フロセミド、トリクロ ルメチアジド等 [11.1.3 参照]	一過性の急激な血圧低 下を起こすおそれがあ る。	利尿降圧剤で治療を受けている患者では、体液量の減少によりレニン活性が亢進しており、降圧作用が増強するおそれがある。			
アリスキレンフマル酸塩	腎機能障害、高カリウムこすおそれがある。なお、 eGFR が60mL/min/1.73 2 未者への下リストレ政性を関立したが満患でいては、治療上やる場合を除き避けること。	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。			
アンジオテンシン変換 酵素阻害剤 エナラプリル、イミダ プリル等	血症及び低血圧を起こ	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。			
非ステロイド性抗炎症薬(NSAIDs) ロキソプロフェン、インドメタシン等	イルベサルタンの降圧 作用が減弱するおそれ がある。	血管拡張作用を有する プロスタグランジンの 合成阻害により、イルベ サルタンの降圧作用を 減弱させる可能性があ る。			
非ステロイド性抗炎症 薬(NSAIDs) ロキソプロフェン、イ ンドメタシン等	腎機能が低下している 患者では、更に腎機能が 悪化するおそれがある。	プロスタグランジンの 合成阻害により、腎血流 量が低下するためと考 えられる。			
リチウム 炭酸リチウム	イルベサルタンによる リチウム中毒が報告さ れている。	リチウムの再吸収はナトリウムと競合するため、イルベサルタンのナトリウム排泄作用により、リチウムの再吸収が促進されると考えられる。			

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 おそれがある。	相互に作用を増強する おそれがある。
ルチアゼム、リトナビ	エリスロマイシン及び ジルチアゼムとの併用 により、アムロジピンの 血中濃度が上昇したと の報告がある。	競合的に阻害される可
CYP3A4 誘導剤 リファンピシン等		アムロジピンの代謝が 促進される可能性が考 えられる。
グレープフルーツジュ ース	アムロジピンの降圧作 用が増強されるおそれ がある。	グレープフルーツに含まれる成分がアムロジ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	によりタクロリムスの 血中濃度が上昇し、腎障 害等のタクロリムスの 副作用が発現するおそ	れるため、併用によりタ クロリムスの代謝が阻 害される可能性が考え

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 (頻度不明)

顔面、口唇、咽頭、舌等の腫脹を症状とする血管浮腫があら 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 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]

11.1.4 腎不全 (頻度不明)

11.1.5 劇症肝炎、肝機能障害、黄疸(いずれも頻度不明)

AST、ALT、ALP、 y -GTP の上昇等を伴う肝機能障害があらわれることがある。[8.2 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すること。糖尿病治 療中の患者であらわれやすい。

11.1.7 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。

11.1.8 無顆粒球症、白血球減少、血小板減少(いずれも頻度不明)

11.1.9 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

= 6.0 10.0 #311713					
	0.5~1%未満 0.5%未満		頻度不明 ^{注1)}		
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		
肝干脂酸	肝機能障害、ALT 上昇	AST 上昇、ALP 上昇、ビリルビン 上昇、 y - GTP 上昇			
筋・骨格系		関節痛、筋痙攣、 背部痛	筋肉痛、筋力低下、 筋緊張亢進		

	0.5~1%未満	0.5%未満	頻度不明注1)
血液		貧血、紫斑、白血 球増加	赤血球減少、ヘマトクリット減少、ヘマトクリット減少、ヘモグロビン減少、白血球減少、好酸球増加、血小板減少
循環器	浮腫注2)	動悸、ほてり(熱感、顔面潮紅等)、 失神、頻脈、起立 性低血圧、心房細動、胸痛、期外収縮	洞房又は房室ブロック、洞停止
消化器		逆流性食道炎、下 痢·軟便、口内炎、 心窩部痛、便秘、 胃腸炎	
腎臓		夜間頻尿、クレア	BUN 上昇、尿中蛋白陽性、尿沈渣異常、尿潜血陽性、 排尿障害
精神神経系	めまい・ふらつき、 頭痛・頭重	眠気、しびれ、末 梢神経障害	もうろう感、不眠、 振戦、気分動揺、 錐体外路症状
代謝異常	CK 上昇	尿酸上昇、尿中ブドウ糖陽性、糖尿病、コレステロール上昇、血中カリウム減少	血中カリウム上 昇、高血糖
その他		脳梗塞、異常感覚、 倦怠感、CRP 上 昇、咳嗽、体重増 加、脱毛、脱力感、 勃起障害、鼻出血、 鼻炎	発熱、総蛋白減少、 耳鳴、疲労、視力 異常、呼吸困難、

注1) イルベサルタン製剤又はアムロジピン製剤で認められている副作用。

注2) アムロジピン製剤を増量して10mgを投与した場合に、 高い頻度で認められたとの報告がある。[9.3.1 参照]

13. 過量投与

*13.1 症状

アムロジピンは、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。

また、非心原性肺水腫が、アムロジピンの過量投与の 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

アムロジピン服用直後に活性炭を投与した場合、アムロジピンの 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⁾。イルベサルタン及びアムロジピンは蛋白結合率が高いため、血液透析による除去は有効ではない。

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

因果関係は明らかではないが、アムロジピンによる治療中に 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 生物学的同等性

健康成人男性 24 例にイルベサルタン/アムロジピン 100 mg/10 mg を配合錠又は単剤併用にて空腹時単回経口投与した場合の血漿中イルベサルタン及び血清中アムロジピンの薬物動態は下表のとおりであった。イルベサルタン及びアムロジピンの薬物動態を配合錠と単剤併用で比較した結果、両成分とも生物学的に同等であった7)。

	イルベサルタン		アムロ	ジピン
	配合錠	単剤併用	配合錠	単剤併用
C _{max} (ng/mL)	2,115.9	2,010.4	5.29	5.26
	± 621.4	± 524.6	±0.92	±0.72
AUC _{0-t} (ng · hr/mL)	8,635.8	8,426.4	197.19	198.58
	± 2,768.4	± 2,233.0	± 34.24	±38.25
T _{max} (hr)	1.31	1.35	6.3	5.9
	±0.64	±0.74	±1.1	±0.9
T _{1/2} (hr)	11.145	9.437	37.72	38.72
	±3.810	±2.413	±5.90	±7.34

平均值 ± 標準偏差、n = 24

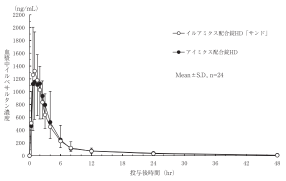
AUC0-t: イルベサルタンは0~48 時間値、アムロジピンは0~96 時間値

16.1.2 生物学的同等性試験

イルアミクス配合錠 HD「サンド」

イルアミクス配合錠 HD「サンド」とアイミクス配合錠 HD を、クロスオーバー法によりそれぞれ 1 錠(イルベサルタンとして 100 mg 及びアムロジピンとして 10 mg)健康成人男性に絶食下単回経口投与して血漿中イルベサルタン及びアムロジピン濃度を測定した。得られたイルベサルタン及びアムロジピンの薬物動態パラメータ(AUC、 C_{max})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8)。

イルアミクス配合錠 HD「サンド」投与後の血漿中濃度推移(イルベサルタン)

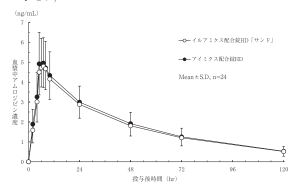


薬物動態パラメータ (イルベサルタン)

>C 10 20 187				
	AUC ₀₋₄₈ (ng · hr/mL)	$\begin{array}{c} C_{max} \\ (ng/mL) \end{array}$	T _{max} (hr)	T _{1/2} (hr)
イルアミクス 配合錠 HD「サ ンド」	5840.06 ± 2760.66	1587.42 ±671.78	1.12 ±0.74	12.34 ±8.27
アイミクス配 合錠 HD	6223.30 ±2191.80	1488.77 ±662.13	1.58 ±0.96	12.68 ±6.32

(Mean ± S.D., n=24)

イルアミクス配合錠 HD「サンド」投与後の血漿中濃度推移(アムロジピン)



薬物動態パラメータ (アムロジピン)

	AUC ₀₋₁₂₀ (ng · hr/mL)	$\begin{array}{c} C_{max} \\ (ng/mL) \end{array}$	T _{max} (hr)	T _{1/2} (hr)
イルアミクス 配合錠 HD「サ ンド」	215.83 ±56.29	5.01 ±1.07	6.29 ±1.04	39.14 ±7.84
アイミクス配 合錠 HD	225.72 ± 63.82	5.27 ±1.40	6.21 ±1.10	38.10 ±7.22

 $(Mean \pm S.D., n=24)$

なお、血漿中濃度並びに AUC、 C_{max} 等の薬物動態パラメータは、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。

16.2 吸収

16.2.1 食事の影響

健康成人男性 16 例にイルベサルタン/アムロジピン 100 mg/10 mg配合錠を単回経口投与(空腹時又は食後)した場合、空腹時投与と比べて食後投与のイルベサルタン及びアムロジピンの C_{max} 及び AUC に差はみられなかった⁹⁾。

16.3 分布

16.3.1 蛋白結合率

イルベサルタンのヒト血清蛋白結合率及びアムロジピンのヒト血 漿蛋白結合率はいずれも約97%であった¹⁰⁾。

16.4 代謝

イルベサルタンは、主として CYP2C9 による酸化的代謝とグルクロン酸抱合により代謝される。ヒト肝ミクロソームを用いて、CYP 活性に対するイルベサルタンの阻害作用について検討した結果、CYP1A2、CYP2D6 及び CYP2E1 に対しては阻害せず、CYP2A6、CYP2C8、CYP2C9 及び CYP3A4 に対して阻害作用が認められたものの、いずれも阻害の程度は弱かった 11)。

16.5 排泄

健康成人においてイルベサルタンの未変化体尿中排泄率は約0.3~1.3%であった 12 。また、健康成人に 14 C-標識イルベサルタンを経口投与した場合、放射能の約20%は尿中に排泄され、約54%は糞中に排泄された 13 (外国人データ)。[9.3.1参照]

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¹⁴。

また、健康成人 2 例に 14 C-標識アムロジピン 15 mg を単回経口投与した場合、投与後 12 日までに投与放射能の $^{59.3}$ %が尿中に $^{23.4}$ %が糞中に排泄され、投与後 72 時間までの尿中放射能の 98 が未変化体であった。その他に 92 種の代謝物が認められた 15 (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。

16.6 特定の背景を有する患者

16.6.1 腎機能障害患者

軽・中等度 (9例)、高度 (10例) の腎機能障害患者にイルベサルタン 100mg を 1 日 1 回 8 日間反復経口投与した場合、腎機能正常者と比較して C_{max} 、AUC に有意な差はみられなかった。血液透析中の患者を含め、腎機能障害患者に投与した場合にも蓄積傾向はほとんどないことが示唆された16 (外国人データ)。

16.6.2 肝機能障害患者

軽・中等度の肝硬変患者 10 例に、イルベサルタン 300mg^{注)}を空腹時 1 日 1 回 7 日間反復経口投与したとき、健康成人と比較して C_{max} 、AUC に有意な差はみられなかった。また蓄積傾向がほとんどないことも示唆された $^{17)}$ (外国人データ)。

成人肝硬変患者(Child A、B クラス)5 例にアムロジピンとして 2.5mg を単回経口投与した場合、健康成人に比較して、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¹⁸⁾。[9.3.1 参照]

16.6.3 高齢者

高齢者 $(65\sim80$ 歳、男性 10 例、女性 10 例)と若年者 $(18\sim35$ 歳、男性 10 例)にイルベサルタン $25mg^{(\pm)}$ を 1 日 1 回反復経口投与した場合、 C_{max} に有意な差はみられなかったが、AUC は若年者と比べて $50\sim68\%$ 上昇することが示された 19 (外国人データ)。

老年高血圧患者 (平均年齢 79.7歳、男性 2 例、女性 4 例) にアムロジピンとして 5mg を単回経口投与した場合、若年健康成人 (平均年齢 22.3歳、男性 6 例) に比較して Cmax 及び AUC は有意に高

値を示したが、T_{1/2}に有意差は認められなかった。また、8日間反復経口投与した場合、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²⁰。[9.8 参照]

16.7 薬物相互作用

16.7.1 配合剤有効成分間の相互作用

健康成人男性 24 例にイルベサルタン $300 \text{mg}^{(1)}$ 及びアムロジピンとして 10 mg を併用して経口単回投与した場合のイルベサルタンとアムロジピンの薬物動態は各単剤投与後と差はなく、イルベサルタンとアムロジピンの間に薬物動態に関する相互作用は認められなかった 21 (外国人データ)。

16.8 その他

イルアミクス配合錠 LD「サンド」

イルアミクス配合錠 LD「サンド」は「含量が異なる経口固形製剤の生物学的同等性試験ガイドライン(平成 24 年 2 月 29 日 薬食審査発 0229 第 10 号)」に基づき、イルアミクス配合錠 HD「サンド」を標準製剤としたとき、溶出挙動が等しく、生物学的に同等とみなされた 22)。

注) イルベサルタンの承認された 1 日通常用量は $50\sim100$ mg、1 日最大用量は 200mg である。

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Ⅱ相試験

イルベサルタン 100 mg の単独投与で血圧コントロールが不十分な本態性高血圧症患者を対象に、イルベサルタン/アムロジピン 100 mg/0 mg、100 mg/5 mg 又は 100 mg/10 mg を 8 週間併用投与した二重盲検比較試験の結果は次表のとおりであった。

トラフ時坐位収縮期血圧変化量、トラフ時坐位拡張期血圧変化量ともに、100mg/5mg 投与群は100mg/0mg 投与群に比べ、また、100mg/10mg 投与群は100mg/0mg 投与群及v100mg/5mg 投与群に比べ有意な差が認められたv30、v4、v4、v5

投与群 IRB/AML		100mg/0mg (n = 121)	100mg/5mg (n = 123)	100mg/10mg (n = 116)
収縮期血圧	ベースライン	153.33 ± 9.84	152.58 ± 10.27	152.59 ± 9.67
	最終評価時	148.10 ± 14.87	133.81 ± 14.19	127.75 ± 11.88
	変化量	-5.23 ± 11.48	-18.77 ± 11.22	-24.84 ± 10.86
拡張期血圧	ベースライン	97.10 ± 5.77	96.92 ± 5.75	97.44 ± 6.44
	最終評価時	93.33±10.58	83.79 ± 9.51	79.30 ± 8.57
	変化量	-3.76 ± 8.14	-13.13 ± 7.75	-18.14 ± 7.62
140/90mmHg 達成割合		22.3% (27/121)	60.2% (74/123)	83.6% (97/116)

単位:mmHg(平均値±標準偏差)

対象: イルベサルタン 100mg を 8~10 週間投与後に収縮期血圧 140mmHg

以上かつ拡張期血圧 90mmHg 以上であった本態性高血圧症患者

IRB: イルベサルタン、AML: アムロジピン

二重盲検期以降の副作用発現頻度は、100mg/0mg 投与群では 8.9%(11/123 例)、100mg/5mg 投与群では 11.4%(14/123 例)、100mg/10mg 投与群では 15.5%(18/116 例)であった。主な副作用(発現頻度が 2%以上)は、100mg/10mg 投与群の ALT 増加 2.6%(3/116 例)であった 25 。

17.1.2 国内第Ⅱ相試験

アムロジピン 5mg の単独投与で血圧コントロールが不十分な本態性高血圧症患者を対象に、イルベサルタン/アムロジピン 0mg/5mg 又は 100mg/5mg を 8 週間併用投与した二重盲検比較試験の結果は次表のとおりであった。

トラフ時坐位収縮期血圧変化量、トラフ時坐位拡張期血圧変化量ともに、100 mg/5 mg 投与群は0 mg/5 mg 投与群に比べ有意な差が認められた 23 、 24 。

	チ群 AML	0mg/5mg (n = 149)	100mg/5mg (n = 143)
収縮期血圧	ベースライン	148.72 ± 7.86	148.32 ± 7.39
	最終評価時	141.96 ± 12.69	133.98 ± 14.16
	変化量	-6.76 ± 11.16	-14.34 ± 11.99
	ベースライン	94.67 ± 4.34	94.76 ± 4.55
拡張期血圧	最終評価時	88.78 ± 9.36	83.61 ± 10.40
	変化量	-5.89 ± 7.92	-11.15 ± 9.66
	mmHg 割合	32.2% (48/149)	57.3% (82/143)

単位:mmHg (平均値±標準偏差)

対象:アムロジピンとして 5mg を 8~10 週間投与後に収縮期血圧 140mmHg 以上かつ拡張期血圧 90mmHg 以上であった本態性高血圧症患者 IRB:イルベサルタン、AML:アムロジピン

二重盲検期以降の副作用発現頻度は、0mg/5mg 投与群では 5.3% (8/151 例)、100mg/5mg 投与群では 9.0%(13/144 例)であった 25 0。

17.1.3 国内第Ⅲ相試験

イルベサルタン 100 mg、アムロジピン 5 mg 又は 10 mg の単独投与で血圧コントロールが不十分な本態性高血圧症患者を対象に、イルベサルタン/アムロジピン 100 mg/5 mg 配合錠又は 100 mg/10 mg 配合錠を 52 週間投与した。

主要評価項目であるトラフ時坐位収縮期血圧の変化量について、ベースライン(スクリーニング終了時、以下同様)のトラフ時坐位収縮期血圧は 153.48 ± 11.84 mm Hg(平均値 ± 標準偏差)、最終評価 時のベースラインからの変化量は-22.70 ± 12.92 mm Hg であり、最終投与量別では、イルベサルタン $100 \, \mathrm{mg}/\mathrm{P}$ ムロジピン $5 \, \mathrm{mg}$ でベースライン $148.62 \pm 7.96 \, \mathrm{mm}$ Hg 及び最終評価 時までの変化量-20.66 ± $11.41 \, \mathrm{mm}$ Hg、イルベサルタン $100 \, \mathrm{mg}/\mathrm{P}$ ムロジピン $10 \, \mathrm{mg}$ でベースライン値 $157.09 \pm 12.92 \, \mathrm{mm}$ Hg 及び最終評価時までの変化量-24.23 ± $13.76 \, \mathrm{mm}$ Hg であった $^{26)$ 、 $^{27)}$ 。副作用発現頻度は 16.9%(84/496 例)であった。主な副作用は末梢性浮腫で、 $100 \, \mathrm{mg}/5 \, \mathrm{mg}$ 投与時が 0.5%(2/432 例)、 $100 \, \mathrm{mg}/10 \, \mathrm{mg}$ 投与時が 2.6%(8/306 例)であった $^{28)}$ 。

18. 薬効薬理

18.1 作用機序

18.1.1 イルベサルタン

 $In\ vitro$ 試験においてウサギ摘出大動脈のアンジオテンシン II (A II) 誘発収縮を特異的に抑制し、 $in\ vivo$ 試験(ラット、イヌ、サル)においても AII 誘発昇圧反応に対して抑制作用を示した。 $In\ vitro$ 結合試験から、その抑制作用は AII 受容体に対する競合的拮抗に基づくものであり、更に AII タイプ 1 受容体(AT_1 受容体)選択的であることが示唆された。その他の受容体には親和性を示さず、アンジオテンシン変換酵素も阻害しなかった 29^{1-34})。

18.1.2 アムロジピン

細胞膜の電位依存性カルシウムチャネルに選択的に結合し、細胞内への Ca^{2+} の流入を減少させて冠血管や末梢血管の平滑筋を弛緩させる $^{35)}$ 。そのカルシウム拮抗作用は緩徐に発現するとともに持続性を示し、また心抑制作用が弱く血管選択性を示すことが認められている $^{35)}$ 。

18.2 降圧作用

高血圧自然発症ラットにイルベサルタンとアムロジピンを併用して投与すると、それぞれの単独投与と比較して降圧作用の増強が認められた³⁶⁾。

19. 有効成分に関する理化学的知見

19.1 イルベサルタン

一般的名称

イルベサルタン (Irbesartan)

化学名

2-Butyl-3- $\{[2'-(1H-tetrazol-5-yl)biphenyl-4-yl]methyl\}-1,3-diazaspiro[4.4]non-1-en-4-one$

分子式

C25H28N6O

分子量

428.53

性状

白色の結晶性の粉末である。

酢酸(100)に溶けやすく、メタノールにやや溶けにくく、エタノ

ール (99.5) に溶けにくく、水にほとんど溶けない。 結晶多形が認められる。

化学構造式

19.2 アムロジピン

一般的名称

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

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。

化学構造式

融点

約 198℃ (分解)

22. 包装

〈イルアミクス配合錠 LD「サンド」〉

100 錠 [10 錠 (PTP) ×10]

140 錠 [14 錠 (PTP) ×10]

500 錠 [10 錠 (PTP) ×50]

〈イルアミクス配合錠 HD「サンド」〉

100 錠 [10 錠 (PTP) ×10] 140 錠 [14 錠 (PTP) ×10]

500 錠 [10 錠 (PTP) ×50]

*23. 主要文献

- 1) Packer M, et al.: JACC Heart Fail. 2013; 1 (4): 308-314
- 2) 阿部真也ほか: 周産期医学. 2017; 47: 1353-1355
- 3) 齊藤大祐ほか: 鹿児島産科婦人科学会雑誌. 2021; 29:49-54
- 4) 堀本政夫ほか:応用薬理. 1991;42(2):167-176
- 5) Naito T, et al. : J. Hum. Lact. 2015; 31 (2): 301-306
- 6) Laine K, et al. : Br. J. Clin. Pharmacol. 1997; 43: 29-33
- 7) 健康成人における生物学的同等性試験(2012年9月28日承認、 申請資料概要2.7.6.2)
- 8) 社内資料: 生物学的同等性試験 (イルアミクス配合錠 HD「サンド)
- 9) 食事による薬物動態への影響 (2012 年 9 月 28 日承認、申請資 料概要 2.7.6.1)
- 10) 分布 (アイミクス配合錠: 2012年9月28日承認、申請資料概要 2.6.4.4)
- 11) 薬物動態学的薬物相互作用(イルベタン錠、アバプロ錠:2008 年4月16日承認、申請資料概要2.6.4.7)
- 12) 排泄に関する検討(イルベタン錠、アバプロ錠: 2008 年 4 月 16 日承認、申請資料概要 2.7.2.2.2.7)
- 13) バイオアベイラビリティ試験(イルベタン錠、アバプロ錠:2008 年4月16日承認、申請資料概要2.7.6.1.5)
- 14) 中島光好ほか:臨床医薬. 1991;7(7):1407-1435
- 15) Beresford AP, et al.: Xenobiotica. 1988; 18 (2): 245-254

- 16) 腎機能障害者 (外国人) における薬物動態試験 (イルベタン錠、 アバプロ錠: 2008 年 4 月 16 日承認、申請資料概要 2.7.2.2.5)
- 17) 肝機能障害者 (外国人) における薬物動態試験 (イルベタン錠、アバプロ錠: 2008 年 4 月 16 日承認、申請資料概要 2.7.2.2.6)
- 18) 足立幸彦ほか:薬理と治療. 1991; 19(7): 2923-2932
- 19) 高齢者(外国人)における薬物動態試験(イルベタン錠、アバ プロ錠: 2008 年 4 月 16 日承認、申請資料概要 2.7.2.2.4)
- 20) 桑島巌ほか:老年医学. 1991;29(6):899-902
- 21) 薬物相互作用試験(アイミクス配合錠:2012年9月28日承認、申請資料概要2.7.2.2.1)
- 22) 社内資料:生物学的同等性試験及び溶出試験 (イルアミクス配合錠 LD「サンド」)
- 23) 島田和幸ほか:血圧. 2011;18 (12):1231-1243
- 24) 有効性の概括評価 (アイミクス配合錠: 2012 年 9 月 28 日承認、 申請資料概要 2.5.4)
- 25) 臨床安全性付録(アイミクス配合錠: 2012 年 9 月 28 日承認、 申請資料概要 2.7.4.7)
- 26) 島田和幸ほか: 血圧. 2012; 19 (11): 1022-1034
- 27) 長期投与試験(アイミクス配合錠:2012年9月28日承認、審 査報告書)
- 28) 長期投与試験安全性(アイミクス配合錠:2012年9月28日承認、申請資料概要2.7.6.7.4)
- 29) ウサギ摘出大動脈における AⅡ,ノルエピネフリン及び塩化カリウム収縮に対する作用(イルベタン錠、アバプロ錠:2008年4月16日承認、申請資料概要2.6.2.2.4.2)
- 30) AII 誘発昇圧反応に対する作用 (イルベタン錠、アバプロ錠: 2008 年 4 月 16 日承認、申請資料概要 2.6.2.2.4.3)
- 31) AII 受容体に対する結合実験(イルベタン錠、アバプロ錠:2008年4月16日承認、申請資料概要2.6.2.2.4.1)
- 32) 作用機序について (イルベタン錠、アバプロ錠: 2008 年 4 月 16 日承認、申請資料概要 2.6.2.6.4)
- 33) 各種受容体及びイオン輸送系に対する結合実験(イルベタン錠、 アバプロ錠: 2008 年 4 月 16 日承認、申請資料概要 2.6.2.3.1)
- 34) 各種酵素に対する作用(イルベタン錠、アバプロ錠:2008年4月16日承認、申請資料概要2.6.2.3.2)
- 35) 山中教造ほか:日薬理誌.1991;97:167-178
- 36) 効力を裏付ける試験 (アイミクス配合錠: 2012 年 9 月 28 日承 認、申請資料概要 2.6.2.2)

24. 文献請求先及び問い合わせ先

サンド株式会社 カスタマーケアグループ

〒 105-6333 東京都港区虎ノ門 1-23-1

TEL 0120-982-001

FAX 03-6257-3633

26. 製造販売業者等

26.1 製造販売

サンド株式会社

東京都港区虎ノ門1-23-1 URL:https://www.sandoz.jp/