



## \*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<sup>2,3)</sup>。

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

妊娠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。バルサルタンを含むアンジオテンシンⅡ受容体拮抗剤並びにアンジオテンシン変換酵素阻害剤で、妊娠中期～末期に投与された患者に胎児・新生児死亡、羊水過少症、胎児・新生児の低血圧、腎不全、高カリウム血症、頭蓋の形成不全、羊水過少症によると推測される四肢の拘縮、脳、頭蓋顔面の奇形、肺の発育形成不全等があらわれたとの報告がある<sup>1,4)</sup>。また、海外で実施されたアンジオテンシン変換酵素阻害剤におけるレトロスペクティブな疫学調査で、妊娠初期にアンジオテンシン変換酵素阻害剤を投与された患者群において、胎児奇形の相対リスクは降圧剤が投与されていない患者群に比べ高かったとの報告がある<sup>5)</sup>。また、アムロジピンにおける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。[2.3、9.4.1参照]

## 9.6 授乳婦

授乳しないことが望ましい。バルサルタンにおける動物実験（ラットの授乳期経口投与）の3mg/kg/日で、乳汁中へ移行するとの報告がある。また、アムロジピンはヒトで乳汁中へ移行することが報告されている<sup>6)</sup>。更に、バルサルタンにおける動物実験（ラットの周産期及び授乳期経口投与）の600mg/kg/日で出生児の低体重及び生存率の低下が認められており、200mg/kg/日以上で外表分化の遅延が認められている。

## 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

9.8.1 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。

9.8.2 バルサルタン単独投与による高齢者での薬物動態試験で、バルサルタンの血漿中濃度が非高齢者に比べて高くなることが認められている。また、アムロジピン単独投与による高齢者での薬物動態試験で、血漿中濃度が高く、血中濃度半減期が長くなる傾向が認められている。

## 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
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。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) [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
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。 なお、eGFRが $60\text{mL}/\text{min}/1.73\text{m}^2$ 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。	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	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。	
利尿降圧剤 フロセミド トリクロメチ アジド等 [11.1.5参照]	一過性の急激な血圧低下（失神及び意識消失等を伴う）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。 重度のナトリウムなし体液量の減少した患者では、まれに症候性の低血圧が生じることがある。
カリウム保持利 尿剤 スピロノラクトン トリアムテレン等 カリウム補給製剤 塩化カリウム	血清カリウム値が上昇するこ とがある。	バルサルタンのアルドステロン分泌抑制によりカリウム貯留作用が増強する可能性がある。 危険因子：腎機能障害
ドロスピレノン・ エチニルエストラ ジオール		バルサルタンによる血清カリウム値の上昇とドロスピレノンの抗ミネラルコルチコイド作用によると考えられる。 危険因子：腎障害患者、血清カリウム値の高い患者
シクロスボリン		高カリウム血症の副作用が相互に増強される と考えられる。
トリメトプリム合 有製剤 スルファメトキ サゾール・トリ メトプリム		血清カリウム値の上昇 が増強されるおそれがある。
非ステロイド性消炎 鎮痛剤（NSAIDs） インドメタシン 等	バルサルタンの降圧作用が減 弱することがある。	NSAIDsの腎プロスタグランジン合成阻害作用により、バルサルタンの降圧作用が減弱する ことがある。
ビキサロマー	バルサルタンの血中濃度が約 30~40%低下したとの報告 がある。バルサルタンの作用 が減弱するおそれがある。	NSAIDsの腎プロスタ 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。 危険因子：高齢者
リチウム	リチウム中毒を起こすことが 報告されている。	バルサルタンのナトリ ウム排泄作用により、 リチウムの蓄積が起 ると考えられている。
CYP3A4阻害剤 エリスロマイシン ジルチアゼム リトナビル イトラコナゾール等	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。	アムロジピンの代謝が競合的に阻害される可 能性が考えられる。





## 19. 有効成分に関する理化学的知見

一般的名称

バルサルタン (Valsartan)

化学名

(2S)-3-Methyl-2-(N-[2'-(1H-tetrazol-5-yl)biphenyl-4-yl]methyl) pentanamido)butanoic acid

分子式

$C_{24}H_{29}N_5O_3$

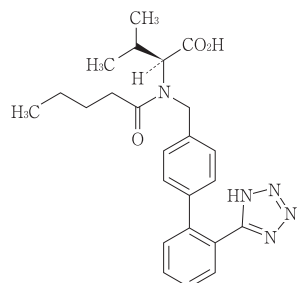
分子量

435.52

性状

白色の粉末である。メタノール又はエタノール (99.5) に極めて溶けやすく、水にほとんど溶けない。

化学構造式



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(4 $RS$ )-2-[(2-aminoethoxy)methyl]-4-(2-chlorophenyl)-6-methyl-1,4-dihydropyridine-3,5-dicarboxylate monobenzene sulfonate

分子式

$C_{20}H_{25}ClN_2O_5 \cdot C_6H_6O_3S$

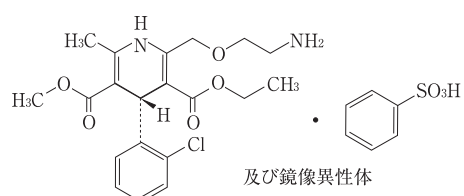
分子量

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

140錠 [14錠 (PTP) × 10]

## 23. 主要文献

- 1) Sheps, S.G. et al. : Arch. Intern. Med. 1997 ; 157 (21) : 2413-2446 [20003680]
- \*2) 阿部真也ほか：周産期医学. 2017 ; 47 : 1353-1355 [20230027]
- \*3) 齊藤大祐ほか：鹿児島産科婦人科学会雑誌. 2021 ; 29 : 49-54 [20230028]
- 4) Briggs, G.G. et al. : Ann. Pharmacother. 2001 ; 35 (7-8) : 859-861 [20022566]
- 5) Cooper, W.O. et al. : N. Engl. J. Med. 2006 ; 354 (23) : 2443-2451 [20180405]
- 6) Naito, T. et al. : J. Human Lactation. 2015 ; 31 (2) : 301-306 [20170470]

7) 社内資料：配合剤投与時と併用投与時の生物学的同等性の検討 (2010年1月20日承認、CTD2.7.6-1.2.3) [20100053]

8) 社内資料：薬物動態に及ぼす食事の影響の検討 (2010年1月20日承認、CTD2.7.6-1.1.1) [20100054]

9) Colussi, D.M. et al. : J. Clin. Pharmacol. 1997 ; 37 (3) : 214-221 [19992113]

10) Meredith, P.A. et al. : Clin. Pharmacokinet. 1992 ; 22 (1) : 22-31 [20094061]

11) Waldmeier, F. et al. : Xenobiotica. 1997 ; 27 (1) : 59-71 [19992107]

12) Nakashima, A. et al. : Xenobiotica. 2005 ; 35 (6) : 589-602 [20055471]

13) Guengerich, F.P. et al. : J. Med. Chem. 1991 ; 34 (6) : 1838-1844 [20094060]

14) Beresford, A.P. et al. : Xenobiotica. 1988 ; 18 (2) : 245-254 [20094059]

15) 社内資料：バルサルタンとアムロジピンの薬物間相互作用の検討 (2010年1月20日承認、CTD2.7.6-3.1.1) [20100055]

16) 萩原俊男ほか：血圧. 2010 ; 17 (4) : 314-328 [20101478]

17) 社内資料：本態性高血圧症に対する長期試験 (2010年1月20日承認、CTD2.7.6-5.2.1) [20100057]

18) 社内資料：高血圧自然発症ラットの血圧に対する作用 (経口投与試験) (2010年1月20日承認、CTD2.6.2-2.1.1.2) [20100058]

## 24. 文献請求先及び問い合わせ先

ノバルティスファーマ株式会社 ノバルティスダイレクト  
〒105-6333 東京都港区虎ノ門1-23-1

NOVARTIS DIRECT

0120-003-293

受付時間：月～金 9：00～17：30

(祝日及び当社休日を除く)

[www.novartis.co.jp](http://www.novartis.co.jp)

## 26. 製造販売業者等

### 26.1 製造販売

**ノバルティス ファーマ株式会社**

東京都港区虎ノ門 1-23-1

(17)

