## 日本標準商品分類番号 872491

**貯法**:室温保存 **有効期間**:3年

> 循環障害改善剤 カリジノゲナーゼ製剤

	承認番号	販売開始	
錠25	16300AMZ00758000	1988年 7月	
錠50	21200AMZ00593000	1990年 7月	
カプセル25	16300AMZ00759000	1988年 7月	

# カルナクリン®錠25 カルナクリン®錠50 カルナクリン®カプセル25

CARNACULIN® Tablets, Capsules



#### 2. 禁忌(次の患者には投与しないこと)

脳出血直後等の新鮮出血時の患者[血管拡張作用により出血を助長するおそれがある。]

## 3. 組成・性状

#### 3.1 組成

販売名	カルナクリン錠25	カルナクリン錠50	カルナクリンカプセル25
	1錠中	1錠中	1カプセル中
有効成分	「日局」カリジノゲ	「日局」カリジノゲ	「日局」カリジノゲ
	ナーゼ25単位	ナーゼ50単位	ナーゼ25単位
	ステアリン酸Mg、ケ	ステアリン酸Mg、ケ	ポビドン、カルメ
	イ酸Al、ヒドロキシ	イ酸Al、ヒドロキシ	ロースCa、トウモロ
	プロピルスターチ、	プロピルスターチ、	コシデンプン、乳糖
	乳糖水和物、結晶セ	乳糖水和物、結晶セ	水和物、結晶セル
	ルロース、メタクリ	ルロース、メタクリ	ロース、ヒプロメ
	ル酸コポリマーLD、	ル酸コポリマーLD、	ロース、ヒドロキシ
	ラウリル硫酸Na、ポ	ラウリル硫酸Na、ポ	プロピルメチルセル
添加剤	リソルベート80、マ	リソルベート80、マ	ロースアセテートサ
(1) (1) (1)	クロゴール、タルク、	クロゴール、タルク、	クシネート、タルク、
	シリコーン樹脂、ヒ	シリコーン樹脂、カ	クエン酸トリエチル、
	プロメロース、ヒド	ルナウバロウ、黄色5	サラシミツロウ、無
	ロキシプロピルセル	号	水ケイ酸、シリコー
	ロース、酸化チタン、		ン樹脂、カプセル本
	カルナウバロウ		体にラウリル硫酸
			Na、赤色3号、黄色5
			号

## 3.2 製剤の性状

3.2 製剤の性状					
販売名	カルナクリン錠25		カルナクリン錠50		カルナクリンカプセル25
色・剤形	白色の腸溶性フィル ムコーティング錠で あり、におい及び味 はない		フィルムコーティン		頭部だいだい色、胴部白色の4号硬カプセル剤で、内容物は、 白色の腸溶性顆粒で、 におい及び味はない
	表	(R) 25	表	(R) 50	頭部 胴部
外形	裏	25	裏	(R) 50 (S)	Sc210 0LZOS
	側面		側面		だいだい色 白色
直径	7.3mm			7.8mm	_
厚さ	3.6mm			3.8mm	_
重量		141mg		172mg	195mg (内容物:155mg)
識別 コード		_		_	Sc210

## 4. 効能又は効果

○ 下記疾患における末梢循環障害の改善

高血圧症、メニエール症候群、閉塞性血栓血管炎(ビュルガー病)

○ 下記症状の改善

更年期障害、網脈絡膜の循環障害

#### 6. 用法及び用量

〈カルナクリン錠25・カルナクリンカプセル25〉 通常成人1回1~2錠(カプセル)、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。 〈カルナクリン錠50〉 通常成人1回1錠、1日3回経口投与する。

通常成人1回1錠、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。 再評価結果の用法・用量は次のとおりである。

カリジノゲナーゼとして、通常成人1日30~150単位を1日3回 に分割経口投与する。

なお、年齢、症状により適宜増減する。

#### 9. 特定の背景を有する患者に関する注意

#### 9.5 妊婦

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。

#### 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。

#### 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

#### 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
アンジオテンシン変	過度の血圧低下が引	本剤のキニン産生作
換酵素阻害剤	き起こされる可能性	用とアンジオテンシ
	がある。	ン変換酵素阻害剤の
		キニン分解抑制作用
		により、血中キニン
		濃度が増大し、血管
		平滑筋弛緩が増強さ
		れる可能性がある。

#### 11 副作田

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。

#### 11.2 その他の副作用

11.2 (3) (30) (3) (1) (1)				
0.1~5%未満	0.1%未満	頻度不明		
発疹	そう痒感、じん麻			
	疹			
	心悸亢進			
胃部不快感、嘔				
気、嘔吐、食欲不				
振、上腹部痛、下				
痢、便秘				
		AST上昇、ALT		
		上昇、肝機能障害		
ほてり	頭痛、頭重、眠			
	気、倦怠感			
	発疹 胃部不快感、嘔 気、嘔吐、食欲不 振、上腹部痛、下 痢、便秘	発疹 そう痒感、じん麻 疹 心悸亢進 胃部不快感、嘔 気、嘔吐、食欲不 振、上腹部痛、下 痢、便秘 頭痛、頭重、眠		

注) 再評価結果を含む。

#### 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。

## 17. 臨床成績

## 17.1 有効性及び安全性に関する試験

#### 17.1.1 国内一般臨床試験(高血圧症)

本態性高血圧症等の患者53例を対象に、カルナクリン150単位/日又はプラセボを8週間投与して、二重盲検クロスオーバー試験を行った。 開始時と投与終了時について、最高血圧及び最低血圧の変化量により分類した判定基準に基づき効果を判定した結果、それぞれの有効 率は最高血圧が68.0%(36/53例)、最低血圧が54.8%(29/53例)であり、 本剤の有用性が認められた1)

#### 17.1.2 国内一般臨床試験(更年期障害)

更年期障害の患者41例を対象に、カルナクリン150単位/日又はプラ セボを3週間投与して、二重盲検試験を行った。投与前後の更年期指 数減少率が50%以上かつ更年期指数が19以下、または更年期指数減 少率が80%以上を改善として判定した結果、改善が50.0%(10/20例) であり、本剤の有用性が認められた2)。

#### 17.1.3 国内一般臨床試験(メニエール症候群)

メニエール症候群の患者36例を対象に、カルナクリン150単位/日又 はプラセボを4週間投与して、二重盲検クロスオーバー試験を行った。 自覚症状の総合判定、めまいの総合判定、さらに他覚症状の総合判 定において本剤の有用性が認められた3)。

#### 17.1.4 国内一般臨床試験(ビュルガー病)

ビュルガー病等の患者54例を対象に、カルナクリン150単位/日又は プラセボを8週間投与して、二重盲検試験を行った。自覚症状や他覚 症状の変化をもとに総合的に判定した結果、本剤の有用性が認めら れた<sup>4)</sup>。

#### 17.1.5 国内一般臨床試験(網脈絡膜の循環障害)

網脈絡膜の循環障害の患者25例を対象に、カルナクリン150単位/日 を6カ月間投与して、臨床試験を行った。症状出現眼に対してやや有 効以上改善眼を有効例とした改善率は網膜出血が100%(16/16例)、 白斑が100%(8/8例)、網膜浮腫が93.8%(15/16例)であり、本剤の有 用性が認められた5)。

#### 18. 薬効薬理

#### 18.1 作用機序

血漿中の α 2-グロブリン分画に属するキニノーゲンを酵素的に分解する ことでブラジキニンを遊離させる。ブラジキニンは、血管内皮細胞の β2受容体を刺激して一酸化窒素(NO)やプロスタグランジン類の産生 を亢進させることで強力な血管拡張作用を現す。また、微小循環速度 の亢進作用を介して血流量を増加させ、組織の循環障害を改善する6)。

#### 18.2 血管拡張作用

末梢血管の血管平滑筋に作用して、血管拡張作用を示した7)(ウサギ)。

#### 18.3 血圧降下作用

- 18.3.1 カリジノゲナーゼの血圧降下作用は、用量依存性が認められた8)(ウ サギ)。
- 18.3.2 腎動脈を狭窄し実験的に腎性高血圧モデルを作製し、カリジノゲ ナーゼを筋注すると、血中のキニノーゲンの消費とそれに伴う血圧 の降下が認められた8)(ウサギ)。

#### 18.4 末梢循環障害改善作用

- 18.4.1 実験的に末梢循環障害を惹起させ、その循環障害の指標としてアル ドラーゼ活性を測定したところ、対照群に比べ著しくアルドラーゼ 活性を抑制1.た7)(ウサギ)。
- 18.4.2 大腿動脈結紮による血行障害では、対照群に比べ副血行路の新生が 認められた<sup>9)</sup>(イヌ)。

## 19. 有効成分に関する理化学的知見

-般名:カリジノゲナーゼ(Kallidinogenase)

性状:本品は白色~淡褐色の粉末で、においはないか、又は僅かに特 異なにおいがある。

本品は水に溶けやすく、エタノール(95)又はジエチルエーテル にほとんど溶けない。

本品の水溶液(1→300)のpHは5.5~7.5である。

## 22. 包装

#### 〈カルナクリン錠25〉

100錠(PTP10錠×10、乾燥剤入り)、1,000錠(PTP10錠×100、乾燥剤入 り)、1,000錠(バラ、乾燥剤入り)

## 〈カルナクリン錠50〉

100錠(PTP10錠×10、乾燥剤入り)、1,000錠(PTP10錠×100、乾燥剤入 り)、84錠(PTP21錠×4、乾燥剤入り)、

1,050錠(PTP21錠×50、乾燥剤入り)、2,100錠(PTP21錠×100、乾燥剤入 り)、1,000錠(バラ、乾燥剤入り)

## 〈カルナクリンカプセル25〉

100カプセル(PTP10カプセル×10、乾燥剤入り)、1,000カプセル(PTP10 カプセル×100、乾燥剤入り)、1,000カプセル(バラ、乾燥剤入り)

#### 23. 主要文献

- 1) 高橋龍之助 他:基礎と臨床. 1975;9(1):83-104
- 2) 大池哲郎 他:ホルモンと臨床. 1975; 23(9): 937-947
- 3) 猪 初男 他:耳鼻臨床 1974;67(4):391-406
- 4) 神谷喜作 他:基礎と臨床 1975;9(1):177-191 5) 片山寿夫 他: 眼科臨床医報 1987; 81(11): 72-74
- 6) 第十八改正日本薬局方解説書, 廣川書店. 2021; C-1367-1374
- 7) 浅野 修 他:応用薬理 1975;10(1):101-116 8) 岩田忠彦 他:薬学雑誌 1979;99(1):45-50
- 9) 平岡 治 他:基礎と臨床 1975;9(1):52-63

## 24. 文献請求先及び問い合わせ先

株式会社三和化学研究所 コンタクトセンター 〒461-8631 名古屋市東区東外堀町35番地 TEL 0120-19-8130 FAX (052) 950-1305

#### 26. 製造販売業者等

26.1 製造販売元

## 株式会社三和化学研究所 **5 K K** 名古屋市東区東外堀町35番地 〒461-8631