高血圧症・狭心症治療薬 持続性Ca拮抗薬

劇薬、処方箋医薬品油

日本薬局方 アムロジピンベシル酸塩口腔内崩壊錠

アムロジピン OD錠 2.5mg 'ZE」 アムロジピン OD錠 5mg 'ZE」 アムロジピン OD錠 10mg 'ZE」

AMLODIPINE OD TABLETS

貯法:室温保存 有効期間:3年

注)注意-医師等の処方箋により使用すること

	OD錠2.5mg	OD錠5mg	OD錠10mg
承認番号	22100AMX02079	22100AMX02100	22400AMX01323
販売開始	2009年11月		2013年1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

nr	アムロジピンOD錠 アムロジピンOD錠		アムロジピンOD錠		
販売名	2.5mg[ZE]	5mg[ZE]	10mg[ZE]		
	日局 アムロジ	日局 アムロジ	日局 アムロジ		
成分・分量	ピンベシル酸塩	ピンベシル酸塩	ピンベシル酸塩		
(1錠中)	3.47mg	6.93mg	13.87mg		
(1延甲)	(アムロジピン	(アムロジピン	(アムロジピン		
	として2.5mg)	として5mg)	として10mg)		
	D-マンニトール、結晶セルロース、クロスポビド				
添加剤	ン、アスパルテーム(L-フェニルアラニン化合物)、				
你加州	1-メントール、ステアリン酸マグネシウム、黄色5				
	号				

3.2 製剤の性状

3.2 农州01年代					
-	 販売名	アムロジピンOD錠	アムロジピンOD錠	アムロジピンOD錠	
F	似 元石	2.5mg[ZE]	5mg[ZE]	10mg[ZE]	
性	色調		淡橙色		
状	剤形	素錠(口腔内崩 壊錠)	割線入り素錠(口腔内崩壊錠)		
	外形	ZE 25 2.5	ZE 5	ZE 10	
+==	錠径(mm)	7.0	8.0	8.5	
規格			3.4	4.7	
竹	重量(mg)	100	200	250	
識別コード		ZE25、2.5	ZE26、5	ZE24、10	

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

〈OD錠2.5mg、OD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。

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。

〈OD錠10mg〉

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。

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

〈OD錠2.5mg、OD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させること。
- 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

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

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)

٠.	10.2						
	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	降圧作用が増強され	相互に作用を増強す				
	剤	るおそれがある。	るおそれがある。				
k	CYP3A4阻害剤	エリスロマイシン及	本剤の代謝が競合的				
	エリスロマイシン	びジルチアゼムとの	に阻害される可能性				
	ジルチアゼム	併用により、本剤の	が考えられる。				
	リトナビル	血中濃度が上昇した					
	イトラコナゾール	との報告がある。					
	等						
	CYP3A4誘導剤	本剤の血中濃度が低	本剤の代謝が促進さ				
	リファンピシン等	下するおそれがあ	れる可能性が考えら				
		る。	れる。				
	グレープフルーツ	本剤の降圧作用が増	グレープフルーツに				
	ジュース	強されるおそれがあ	含まれる成分が本剤				
		る。	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	機序は不明である。				
		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	併用によりタクロリ	本剤とタクロリムス				
		ムスの血中濃度が上	は、主として				
		昇し、腎障害等のタ	CYP3A4により代				
		クロリムスの副作用	謝されるため、併用				
		が発現するおそれが	によりタクロリムス				
		ある。併用時には夕	の代謝が阻害される				
		クロリムスの血中濃	可能性が考えられ				
		度をモニターし、必	る。				
		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

	0.1~1%未満注2)	0.1% 未満注2)	頻度不明
肝臓	ALT, ASTO		腹水
	上昇、肝機能障	黄疸	
	害、ALP、		
	LDHの上昇		

	0.1~1%未満 ^{注2)}	0.1% 未満注2)	頻度不明
循環器	浮腫注1)、ほてり		
	(熱感、顔面潮		
		房室ブロック、	
	血圧低下	洞停止、心房	
		細動、失神、	
		頻脈	
精神・神経系	めまい・ふらつ	眠気、振戦、	気分動揺、不
	き、頭痛・頭重		眠、錐体外路
			症状
消化器	心窩部痛、便	口渴、消化不	膵炎
	秘、嘔気・嘔吐	良、下痢・軟	
		便、排便回数	
		増加、口内炎、	
		腹部膨満、胃	
		腸炎	
筋・骨格系			関節痛、筋肉
		筋痙攣、背痛	痛
泌尿・生殖器	BUN上昇		勃起障害、排
		上昇、頻尿·夜	尿障害
		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	皿小板减少
		グロビン、白	
		血球の減少、	
		白血球増加、	
温量完	双4大	紫斑	夕形红斑
過敏症	発疹		多形紅斑、血
		林珍、尤綠週 敏症	管炎、血管浮 腫
 口腔		(連用により)	7里
山江		(選用により) 歯肉肥厚	
その他	全身倦怠感		女性化乳房、
COLE	土力 他心心		以 任 化 孔 房 、 脱 毛 、 鼻 炎 、
			祝 七 、 鼻 炎 、 体 重 増 加 、 体
			重減少、疼痛、
		発熱、視力異	皮膚変色
		常、呼吸困難、	及用交压
		異常感覚、多	
		汗、血中カリ	
		ウム減少	
	I	1 1000 2	

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、17.1.1 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。分割後やむを得ず保存する場合 には、湿気、光を避けて保存すること。

14.2 薬剤交付時の注意

- 14.2.1 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。
- 14.2.2 本剤をPTPシート又は瓶から取り出して保存する場合は、湿気、光を避けて保存するよう指導すること。
- 14.2.3 本剤は舌の上にのせて唾液を浸潤させると崩壊するため、 水なしで服用可能である。また、水で服用することもできる。

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 T_{max} 、 C_{max} 、 AUC_{0-last} 及び $t_{1/2}$ 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 反復経口投与(1日1回14日間) 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

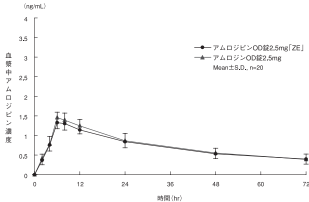
〈アムロジピンOD錠2.5mg[ZE]〉

アムロジピン〇D錠2.5mg「ZE」とアムロジン〇D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2.5mg)健康成人男子に絶食後、水あり及び水なし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、 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)。

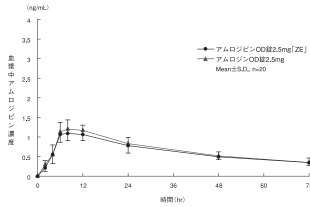
薬物動態パラメータ

楽物動態ハブメータ					
		判定パラ	ラメータ 参考パラメー		ラメータ
		AUC _(0→72)	C _{max}	T_{max}	t _{1/2}
		(ng·hr/mL)	(ng/mL)	(hr)	(hr)
水あり投与	アムロジピンOD錠 2.5mg「ZE」	50.6±12.1	1.40±0.25	7.1±1.5	41.9±7.0
り投与	アムロジンOD錠 2.5mg	53.0±10.6	1.51±0.24	7.0±1.9	41.5±9.9
水なり	アムロジピンOD錠 2.5mg「ZE」	45.5±11.1	1.19±0.29	8.8±2.9	43.2±14.1
し投与	アムロジンOD錠 2.5mg	48.4±9.9	1.27±0.32	9.3±2.4	40.9±9.6

 $(Mean \pm S.D., n=20)$



水あり投与時の血漿中アムロジピン濃度推移



水なし投与時の血漿中アムロジピン濃度推移

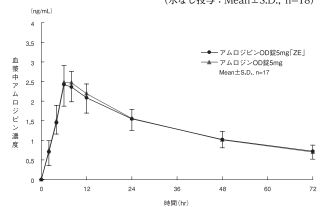
〈アムロジピンOD錠5mg[ZE]〉

アムロジピンOD錠5mg「ZE」とアムロジンOD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5mg)健康成人男子に絶食後、水あり及び水なし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、 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 9 。

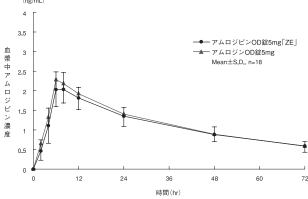
薬物動態パラメータ

		判定パラ	ラメータ	参考パラメータ	
		AUC(0→72)	C _{max}	Tmax	t _{1/2}
		(ng·hr/mL)	(ng/mL)	(hr)	(hr)
水あり	アムロジピンOD錠 5mg「ZE」	93.9±14.5	2.54±0.45	7.2±1.6	43.3±9.9
り投与	アムロジンOD錠 5mg	95.1±18.1	2.61±0.54	7.6±1.9	41.6±7.5
水なり	アムロジピンOD錠 5mg「ZE」	80.4±13.4	2.12±0.41	7.7±1.8	39.2±5.4
投与	アムロジンOD錠 5mg	84.1±18.2	2.38±0.61	7.8±2.5	38.3±7.3

(水あり投与: Mean±S.D., n=17) (水なし投与: Mean±S.D., n=18)



水あり投与時の血漿中アムロジピン濃度推移



水なし投与時の血漿中アムロジピン濃度推移

血漿中濃度並びにAUC、 C_{max} 等のパラメータは、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¹⁰。

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%であった11)。

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¹²⁾。

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 7)。また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。

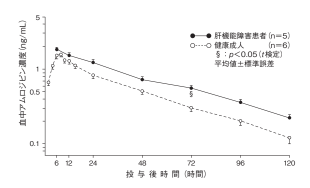
また、健康成人2例に 14 C-アムロジピン 15 mgを単回経口投与した場合、投与後 12 日までに投与放射能の $^{59.3}$ %が尿中に $^{23.4}$ %が糞中に排泄され、投与後 72 時間までの尿中放射能の 98 %が表変化体であった。その他に 94 の代謝物が認められた 12 (外国人データ)。

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 肝機能障害患者

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の薬物動態は図及び表のとおりであった。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 13 。 [9.3 参照]



	Tmax	Cmax	AUC₀~∞	t _{1/2}
	(hr)	(ng/mL)	(ng·hr/mL)	(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

平均值 ± 標準誤差 有意差検定: n.s.

16.6.2 小児

高血圧症患者にアムロジピンとして1日 $1.3 \sim 20 \text{mg}^{(\pm)}$ 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、 $6 \sim 12 歳(34 \text{M}) \circ 24.9 \text{L/hr}$ 、 $13 \sim 17 歳(28 \text{M}) \circ 27.9 \text{L/hr}$ と推定され、成人における値と同様であった 14 (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(男2、女4、平均年齢79.7歳)6例にアムロジピンとして5mgを単回、及び8日間反復経口投与した場合の薬物動態は表のとおりであった。単回投与した場合、若年健康成人(男6、平均年齢22.3歳)に比較して C_{max} 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。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±0.08§§	14.9 ± 2.2 §	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	
t _{1/2} (hr)	37.5±6.0	47.4±11.3	27.7 ± 4.6	34.7 ± 2.7	
AUC _{0~48hr}	116.9±8.4§§		63.2±5.5		
(ng·hr/mL)	110.9±0.4	_	03.2 ± 3.3	_	

平均值±標準誤差

§p<0.05, §§p<0.01(vs 健康成人)

16.8 その他

〈アムロジピンOD錠10mg[ZE]〉

アムロジピンOD錠10mg[ZE]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18年11月24日 薬食審査発第1124004号)]に基づき、アムロジピンOD錠5mg[ZE]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150。

17. 臨床成績

17.1 有効性及び安全性に関する試験

〈高血圧症〉

17.1.1 国内第Ⅲ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、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、5mg群で7.0mmHg低下し、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頻度は、5mg群では3.9%(6/154例)、10mg群では9.9%(15/151例)であった。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16)。[11.2 参照]

さらに、二群から移行した134例全例にアムロジピンとして10mgを1日1回44週間投与したとき(通算52週時)、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 17)。

18. 薬効薬理

18.1 作用機序

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。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 $^{11),18)}$ 。

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¹⁹⁾。

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²⁰⁾。

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²¹。

18.4 抗狭心症作用

ラット摘出虚血後再灌流心臓において、収縮力の回復を改善し、組織内 Ca^{2+} 量の増加を抑制するとともに、組織内ATP量及びクレアチンリン酸量の回復を促進するなどの心筋保護作用が認められている 22 。

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²³⁾。

19. 有効成分に関する理化学的知見

-般名:アムロジピンベシル酸塩(Amlodipine Besilate) (JAN)

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:アムロジピンベシル酸塩は白色~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。

構造式:

融 点:約198℃(分解)

20. 取扱い上の注意

20.1 アルミピロー開封後は湿気を避けて保存すること。

20.2 瓶の開封後は湿気、光を避けて保存すること。

22. 包装

〈アムロジピンOD錠2.5mg[ZE]〉

100錠[10錠(PTP)×10、乾燥剤入り]

500錠[10錠(PTP)×50、乾燥剤入り]

〈アムロジピンOD錠5mg[ZE]〉

100錠[10錠(PTP)×10、乾燥剤入り]

500錠[10錠(PTP)×50、乾燥剤入り]

500錠[瓶、バラ、乾燥剤入り]

〈アムロジピンOD錠10mg「ZE」〉

100錠[10錠(PTP)×10、乾燥剤入り]

* 23. 主要文献

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

2) 堀本政夫ほか: 応用薬理. 1991: 42(2): 167-176

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

4)桑島巌ほか: 老年医学. 1991; 29(6): 899-902

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

7)中島光好ほか: 臨床医薬. 1991; 7(7): 1407-1435

8) 社内資料: 生物学的同等性試験(OD錠2.5mg)

9)社内資料: 生物学的同等性試験(OD錠5mg)

10)浦江隆次ほか: 薬理と治療. 1991; 19(7): 2933-2941

11)第十八改正日本薬局方解説書. 廣川書店; 2021: C-306-311

12)Beresford AP, et al.: Xenobiotica. 1988; 18(2): 245-254

13)足立幸彦ほか: 薬理と治療. 1991; 19(7): 2923-2932

14) Flynn JT, et al.: J Clin Pharmacol. 2006; 46: 905-916

15)社内資料: 生物学的同等性試験(OD錠10mg)

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

17)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長期投与試験(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)

18)山中教造ほか: 日薬理誌. 1991; 97: 167-178

19)山中教造ほか: 日薬理誌. 1991; 97: 115-126

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

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

22) Nayler WG: Am J Cardiol. 1989; 64: 65I-70I

23)田村裕男ほか: 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

全星薬品工業株式会社 医薬情報部

〒545-0051 大阪市阿倍野区旭町1-2-7

0120-189-228

TEL 06-6630-8820

FAX 06-6630-8990

26. 製造販売業者等

26.1 製造販売元

全星葉品工業株式会社大阪市阿倍野区旭町1-2-7

26.2 発売元

Z 全星葉品株式会社 堺市堺区向陵中町2-4-12