**2024年9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 87216

承認番号	販売開始
22300AMX00332000	2011年6月

低血圧治療剤

ミドドリン塩酸塩製剤

ミドドリン塩酸塩錠2mg「JG」

Midodrine Hydrochloride Tablets

処方箋医薬品(注)

注) 注意一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 甲状腺機能亢進症の患者 [甲状腺機能亢進症の患者は、 ノルアドレナリン等と類似の作用を持つ交感神経刺激薬に より過度な反応を起こす可能性が知られている。本剤は、 薬理学的にこれらの薬剤と同様な反応を起こすおそれがあ る。]
- * 2.2 褐色細胞腫又はパラガングリオーマの患者 [褐色細胞腫 又はパラガングリオーマの患者は、カテコールアミンの過 剰放出があり、本剤が病態を悪化させるおそれがある。]

3. 組成·性状

3.1 組成

販売名	有効成分 (1錠中)	添加剤
ミドドリン塩酸 塩錠2mg「JG」		D-マンニトール、セルロース、トウモロコシデンプン、ヒドロキシプロピルセルロース、ステアリン酸マグネシウム、無水ケイ酸

3.2 製剤の性状

販売名	色・剤形	外形・大きさ・重量		識別コード	
		表面	裏面	側面	
ミドドリン塩酸 塩錠2mg「JG」		J6 E36			JG E36
		直径 6.0mm	厚さ 2.2mm	重量 80mg	

4. 効能又は効果

本態性低血圧、起立性低血圧

6. 用法及び用量

成人にはミドドリン塩酸塩として、通常1日4mgを2回に分けて経口投与する。なお、症状により適宜増減する。ただし、重症の場合は1日8mgまで増量できる。

小児にはミドドリン塩酸塩として、通常1日4mgを2回に分けて 経口投与する。なお、症状により適宜増減するが、1日最高量 は6mgとする。

8. 重要な基本的注意

外国において、神経原性起立性低血圧に対する二重盲検試験が 実施された。臥位血圧が過度に上昇した症例が報告されている ので注意すること。動悸、頭痛などの症状は臥位血圧の上昇に よる場合が考えられる。臥位血圧の上昇は本剤の減量、または 頭部を高くして寝ることで調節できるが、臥位高血圧が続く場 合には投与を中止すること。

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 重篤な心臓障害のある患者

本剤は静脈還流量増加作用を介した心臓への作用を有している ため、静脈還流を治療上抑制している患者等に投与する場合、 病態を悪化させるおそれがある。

9.1.2 重篤な血管障害のある患者

閉塞性動脈硬化症等の重篤な血管狭窄のある患者に投与する場合、病態を悪化させるおそれがある。

9.1.3 高血圧の患者

基礎疾患として高血圧がある起立性低血圧患者に使用する場合、 過度の血圧上昇が起こるおそれがある。

9.1.4 前立腺肥大に伴う排尿困難のある患者

本剤が膀胱頸部の α 受容体に作用するため、排尿困難を悪化させるおそれがある。

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

投与間隔をあけて使用すること。消失半減期の延長により血中 濃度が持続する。

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が 望ましい。ラットで胎児への移行、吸収胚の増加、胎児体重低 値及び骨化遅延、ウサギで死胚胎児の増加及び骨化遅延が認め られている。

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。ラットで乳汁中へ移行することが報告されている。

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。

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。

11.2 その他の副作用

	0.1~1%未満	0.1%未満	頻度不明
精神神経系		眠気	
		いらいら感	
消化器	悪心	嘔吐	下痢
	腹痛	口内炎	
		腹部膨満感	
		便秘	
循環器		高血圧	
		動悸	
		心室性期外収縮	
中枢神経系	頭痛	めまい	
皮膚注)		発疹	
		立毛感	
		そう痒感	
		蕁麻疹	
		発赤	
肝臓		肝機能障害	
		ALT上昇	
		AST上昇	
		Al-P上昇	
その他		ほてり感	異常感覚
		悪寒	排尿困難
		倦怠感	
		頻尿	
		発汗亢進	
		肩こり	

発現頻度は承認時の国内臨床試験及び製造販売後調査の結果を合わせて算出した。 注) このような症状があらわれた場合には投与を中止すること。

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。

16. 薬物動態

16.1 血中濃度

16.1.1 単回投与

健康成人12名にミドドリン塩酸塩として2mgを空腹時単回経口投与したときの血清中 未変化体及び脱グリシン体(活性本体)の薬物動態パラメータの平均値は以下のとお

	C _{max} (ng/mL)	T _{max} (hr)	T _{1/2} (hr)	AUC ₀₋₂₄ (ng · hr/mL)
ミドドリン塩酸塩 (未変化体)	2.8	1.1	1.0	5.2
脱グリシン体 (活性本体)	5.3	1.5	2.4	19.1

2mgを空腹時単回経口投与すると、血清中未変化体濃度は投与後1.1時間で最高に達 し、その後は急激に低下して4時間以降はほとんど検出されなかった

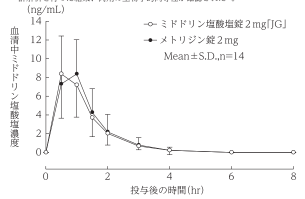
一方、活性本体の濃度は1.5時間で最高に達し、最高血清中濃度は未変化体濃度を大 きく上回り、その後は半減期2.4時間で減衰した。

16.1.2 反復投与

健康成人6名にミドドリン塩酸塩として1回2mgを1日2回、1回4mgを1日2回で7日間反 復経口投与時の血清中濃度は単回投与時と比較して差は認められず、蓄積性はないも のと考えられた^{1)、2)}

16.1.3 生物学的同等性試験

ミドドリン塩酸塩錠2mg「JG」とメトリジン錠2mgを、クロスオーバー法によりそれ ぞれ1錠(ミドドリン塩酸塩として2mg)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、 C_{\max})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 3)。



薬物動態パラメータ

214 175 201				
	判定パラメータ		参考パラメータ	
	AUC ₀₋₈	Cmax	Tmax	T _{1/2}
	(ng⋅hr/mL)	(ng/mL)	(hr)	(hr)
ミドドリン塩酸塩錠 2mg「JG」	12.2±2.4	10.7±3.4	0.7±0.3	0.8±0.3
メトリジン錠2mg	12.7±3.5	11.4±2.4	0.7±0.3	0.6±0.2

 $(Mean \pm S.D., n=14)$

血清中濃度並びにAUC、Cmax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 成功

16.2.1 プロドラッグ化によるバイオアベイラビリティの改善

健康成人にミドドリン塩酸塩 (2mg) と等モルの活性本体の塩酸塩 (1.6mg) を単回 経口投与し、活性本体のAUCを比較すると、AUCは直接活性本体の塩酸塩を投与し た時よりミドドリン塩酸塩投与時の方が有意に高く、プロドラッグ化によるバイオア ベイラビリティの改善が示された4)

16.2.2 食事の影響

健康成人にミドドリン塩酸塩として2mgを食後又は空腹時に単回経口投与したところ、 未変化体及び活性本体の体内動態は食事による影響を受けなかった5)。

16.3 分布

ヒト血清蛋白結合率は未変化体では24~31%、活性本体では27~28%であった(in

健康成人にミドドリン塩酸塩として4mgを単回経口投与後1~2時間の血清中代謝物は 活性本体が67%、未変化体が28%であった。投与後8時間までの尿中代謝物は活性本体のO-脱メチル・酸化的脱アミノ体及びその抱合体が35%と最も多く、ついで活性 本体が21%であった4)。

16.5.1 尿中排泄

健康成人にミドドリン塩酸塩として2mgを空腹時単回経口投与すると、尿中排泄は投 与後24時間までにほぼ終了した!

また1回2mgを1日2回、1回4mgを1日2回での7日間反復経口投与時の尿中排泄率は単 回投与時と比較して差は認められなかった1)、2)。

16.6 特定の背景を有する患者

16.6.1 小児における尿中排泄

起立性低血圧の小児患者にミドドリン塩酸塩として2mgを単回経口投与したところ、 未変化体、活性本体の尿中排泄は成人とほぼ同様であった7)。

17. 臨床成績

17.1 有効性及び安全性に関する試験

承認時に実施された国内第Ⅱ相の一般試験、国内第Ⅲ相の二重盲検比較試験及び一般 試験における成績は以下のとおりであった $^{8)}$ - $^{12)}$ 。

疾患名	改善率(%)【中等度改善以上】
本態性低血圧	58.2 (89/153)
起立性低血圧	66.7 (336/504)

承認用量と異なる症例を含む。

18. 薬効薬理

ミドドリン塩酸塩の血圧上昇作用 (ラット、ネコ)、摘出血管平滑筋収縮作用 (ウサ ギ胸部大動脈、イヌ大腿動静脈など)は α 、遮断薬で抑制されるが、 α 、遮断薬ではほとんど抑制されず、また β 受容体刺激作用、 β 遮断作用はないことから、末梢血管収 縮作用は、選択的 α :受容体刺激作用に基づくものと考えられた $^{13)}$ $^{-15)}$ 。

18.2 血圧に対する作用 (ヒト)

18.2.1 本態性低血圧、起立性低血圧患者への1回2mg1日2回~1回2mg1日3回の2~4週 間投与において、坐位、臥位、立位後1分の血圧を有意に上昇させた

18.2.2 本態性低血圧、起立性低血圧患者への1回2mgを1日2回の1週間投与において、 起立時の血圧低下を有意に抑制した17)

18.2.3 健康成人男性への1回4mgを1日2回の1週間投与において、血圧に影響を及ぼさ なかった

18.3 血圧に対する作用(動物)

18.3.1 血圧上昇作用

(1) イヌ、サルにおいて、骨格筋、消化管血管床の末梢血管を収縮させることにより総 末梢血管抵抗を増大させて血圧を上昇させた130、180、190。イヌにおいて、ミドドリン塩 酸塩の血圧上昇作用は心臓作用によるものではないと考えられた14)。

(2) イヌにおいて、経口投与における血圧上昇作用の発現は緩徐であり、作用時間は長 かった13

18.3.2 起立性低血圧モデルに対する作用

(1) ウサギにおいて、両側迷走神経、頸動脈洞神経、減圧神経を切断し、さらにheadup 30°体軸変換させることで誘発した血圧の低下を抑制した²⁰⁾

(2) イヌにおいて、ヘキサメトニウム投与後にhead-up 30° 体軸変換させることで誘 発した血圧、大脳組織血流量、心拍出量などの低下を抑制した21)。

19. 有効成分に関する理化学的知見

- 般名:ミドドリン塩酸塩(Midodrine Hydrochloride) 化学名:(±)-2-Amino-*N*-(2,5-dimethoxy-β-hydroxyphenethyl) acetamide hydrochloride

分子式: C₁₂H₁₈N₂O₄·HCl

分子量:290.74

性 状: 白色の結晶性の粉末である。 ギ酸に溶けやすく、水にやや溶けやすく、エタノール (95) に溶けにくく、 アセトニトリルにほとんど溶けない。 水溶液 (1→25) は旋光性を示さない。

構造式:



融 点:約200℃ (分解)

20. 取扱い上の注意

アルミピロー包装開封後は、湿気を避けて保存すること。

22. 包装

100錠「10錠 (PTP) ×10]

23. 主要文献

1) 筒井末春:基礎と臨床 1987; 21(2):694-712

2) 永田勝太郎 他:薬理と治療 1987; 15 (3):1225-1238

3) 大興製薬株式会社 社内資料 (生物学的同等性試験)

4) 筒井末春 他:基礎と臨床 1987; 21 (4):1795-1807

5) 諏訪俊男 他: 基礎と臨床 1989; 23 (8): 3155-3159 6) 諏訪俊男 他: 薬物動態 1987; 2 (1): 21-31 7) 阿部忠良 他: 小児科臨床 1987; 40 (4): 1013-1025

8) 筒井末春 他:臨床成人病 1987; 17 (7): 1201-1214

丸山勝一 他:神経内科治療 1988;5(1):51-67

10) 石井賢治 他:Prog Med 1987;7(3):598-605

11) 大国真彦 他: ハ児内科 1987; 19 (4): 591-603 12) 高橋良当 他: 基礎と臨床 1987; 21 (2): 713-726 13) 土田勝晴 他: 薬理と治療 1987; 15 (1): 89-104 14) Pittner, H. et al.: Arzneimittelforschung. 1976; 26 (12): 2145-2154

15) 臼杵知香 他:応用薬理 1985; 29 (6):903-911

岸本進 他:循環器科 1987; 21 (5): 475-487

17) 田中信行 他:薬理と治療 1987;15(3):1297-1303

18) Tsuchida, K. et al.: Arzneimittelforschung. 1986; 36 (12): 1745-1748 19) 於本淳:自律神経 1987; 24 (2): 88-95 20) 福原武彦 他:慈惠医大誌 1987; 102 (3): 649-660

21) Tsuchida, K. et al.: Arzneimittelforschung. 1986; 36 (12): 1748-1751

** 24. 文献請求先及び問い合わせ先

日本ジェネリック株式会社 お客さま相談室 〒108-0014 東京都港区芝五丁目33番11号 TEL 0120-893-170 FAX 0120-893-172

26. 製造販売業者等

26.1 製造販売元

大興製薬株式会社 埼玉県川越市下赤坂560番地1

** 26.2 販売元

