日本標準商品分類番号 872149

貯法:室温保存 有効期間:3年

劇薬

処方箋医薬品:注意-医師等の処方箋により使用すること

 配合錠LD
 配合錠HD

 承認番号
 23000AMX00265000
 23000AMX00266000

 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「TCK」 イルアミクス[®]配合錠HD「TCK」

ILUAMIX Combination Tablets [TCK]

- 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	有効成分(1 錠中)	添加剤
イルアミク ス配合錠 LD 「TCK」	イルベサルタン(日 局)100mg アムロジピンベシル 酸塩(日局)6.93mg (アムロジピンとして 5mg)	D-マンニトール、結晶セルロース、ポリビニルアルコール・ポリエチレングリコール・グラフトコポリマー、軽質無水ケイ酸、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 2910、マクロゴール 6000、酸化チタン、カルナウバロウ
イルアミク ス配合錠 HD「TCK」	イルベサルタン(日 局)100mg アムロジピンベシル 酸塩 (日局) 13.87mg (アムロジピンとして 10mg)	D-マンニトール、結晶セルロース、ポリビニルアルコール・ポリエチレングリコール・グラフトコポリマー、軽質無水ケイ酸、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 2910、マクロゴール 6000、酸化チタン、黄色三二酸化鉄、三二酸化鉄、カルナウバロウ

3.2 製剤の性状

20/13-012-00					
	外形			色調	
販売名	直径 (mm)	厚さ (mm)	重量 (mg)	刊 利形	
イルアミク ス配合錠 LD 「TCK」	LCK LCK		LCK LTD,	白色~帯黄白色 フィルム コーティング錠	
	8.1	3.9	180		
イルアミク ス 配 合 錠 HD「TCK」	(NP ₹3) HDDY TCK		(N ^P ₹3) HDDN TCK	うすいだいだい色 フィルム コーティング錠	
	8.1	3.9	180		

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 $50\sim100$ mg 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 参照]

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、16.6.1 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II,2II。

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³⁾。[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⁴。

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。[16.6.2 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
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いる なお血圧のコントしていな者といる場合。 なお血圧のよりである。 とだし、他の は、で、し、で、他の は、で、し、で、他の は、で、し、で、他の は、で、し、で、他の は、で、し、で、他の は、で、し、で、他の は、で、し、で、他の は、で、し、で、他の は、で、し、で、他の は、で、し、で、他の は、で、し、で、他の は、で、ことが は、で、ことが は、で、ことが は、で、ことが は、で、ことが は、で、ことが は、で、ことが は、で、ことが は、で、ことが は、で、ことが は、で、ことが は、で、ことが は、ことが に と、ことが に に と、 に に と に に に と に に に と に と に に と に と	イルベサルタンで非 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)

10.2 併用注意(併用IO 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貯留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、高血加 起こすおそれがある。 なお、 eGFR が 60 mL/min/1.73 m^2 未満の腎機にア酸は、い をあるレンフの酸は、い をの併用につむをは、い 療上やむるより 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	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。	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。
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。
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	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。

る。

薬剤名等	臨床症状・措置方法	機序・危険因子
CYP3A4 誘導剤 リファンピシン等	アムロジピンの血中 濃度が低下するおそ れがある。	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。	機序は不明である。
タクロリムス	スの血中濃度が上昇し、腎障害等のタクロ	アムロジピンとタク ロリムスは、主として CYP3A4により代謝 されるため、併用によ りタクロリムスの代 謝が阻害される可能 性が考えられる。

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。

11.1 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、 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。[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

	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	
肝臓	肝機能障害、 ALT上昇	AST 上昇、ALP 上昇、ビリルビ ン上昇、γ - 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	0.3~170不何	貧血、紫斑、白 血球増加	赤血球減少、へ減ツットクリンズが、一次のでは、一次では、一次では、一次では、一次では、一次では、一次では、一次では、一次
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	血圧低下、徐脈、 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	悪心、嘔吐、胸 やけ、胃不快感、 口渇、消化不良、 排便回数増加、 膵炎、腹痛、腹 部膨満
腎臓		尿管結石、頻尿・ 夜間頻尿、クレ アチニン上昇	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	霧発 大学

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。

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⁵⁾。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 生物学的同等性試験

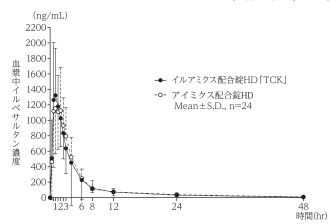
〈イルアミクス配合錠 HD「TCK」〉

イルアミクス配合錠 HD「TCK」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 100mg 及びアムロジピン 10mg)健康成人男子に絶食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、Cmax)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6)。

(1) イルベサルタン

	判定パラメータ		参考パラメータ	
	AUC _{0→48hr} (ng · hr/mL)	Cmax (ng/mL)	Tmax (hr)	T _{1/2} (hr)
イルアミクス配合 錠 HD「TCK」	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

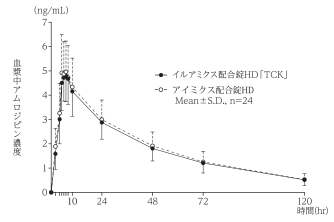
 $(Mean \pm S.D., n=24)$



(2) アムロジピン

	判定パラメータ		参考パラメータ	
	AUC _{0→120hr} (ng · hr/mL)	Cmax (ng/mL)	Tmax (hr)	T _{1/2} (hr)
イルアミクス配合 錠 HD「TCK」	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

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



血漿中濃度並びに 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。

16.5 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 $0.3\sim1.3\%$ であった $^{7)}$ 。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 $^{8)}$ (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⁹⁾。

また、健康成人 2 例に 14 C-標識アムロジピン 15mg 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 9%が未変化体であった。その他に 9 種の代謝物が認められた 10 (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

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 Cmax、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 11 (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 12 。[9.3.1 参照]

16.6.2 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^{注)}を 1 日 1 回反復経口投与した場合、Cmax に有意な差はみられなかったが、AUCは若年者と比べて約 $50\sim70\%$ 上昇することが示された 13 (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、T1/2 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14)。[9.8 参照]

16.8 その他

〈イルアミクス配合錠 LD「TCK」〉

イルアミクス配合錠 LD「TCK」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「TCK」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 151 。

注) イルベサルタンの承認された 1 日通常用量は $50 \sim 100 \mathrm{mg}$ 、1 日最大用量は $200 \mathrm{mg}$ である。

18. 薬効薬理

18.1 作用機序

18.1.1 イルベサルタン

アンギオテンシン II 受容体のサブタイプ AT_1 受容体の拮抗薬。 内因性昇圧物質のアンギオテンシン II に対して受容体レベルで 競合的に拮抗することにより降圧作用を現す $^{16)}$ 。

18.1.2 アムロジピン

ジヒドロピリジン系カルシウム拮抗薬としての作用を示すが、作 用の発現が緩徐で持続的であるという特徴を有する。

ジヒドロピリジン系カルシウム拮抗薬は膜電位依存性 L 型カルシウムチャネルに特異的に結合し、細胞内へのカルシウムの流入を減少させることにより、冠血管や末梢血管の平滑筋を弛緩させる $^{17)}$ 。

19. 有効成分に関する理化学的知見

一般的名称:イルベサルタン (Irbesartan)

化 学 名: 2-Butyl-3- $\{[2'-(1H-\text{tetrazol-5-yl}) \text{ bipheny l-4-yl} \text{ methyl}\}$ -1,3-diazaspiro [4.4] non-1-e n-4-one

分 子 式: C25H28N6O

分 子 量:428.53

構造式: O N=N HN N

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。

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-aminoethox y) methyl] -4- (2-chlorophenyl) -6-methyl-1 ,4-dihydropyridine-3,5-dicarboxylate monobe

nzenesulfonate

分 子 式: C20H25ClN2O5 · C6H6O3S

分 子 量:567.05

融 点:約198℃(分解)

構 造 式:

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。

22. 包装

〈イルアミクス配合錠 LD「TCK」〉

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「TCK」〉

100錠(10錠(PTP)×10)

140錠(14錠(PTP)×10)

500錠(10錠(PTP)×50)

23. 主要文献

- 1) 阿部真也ほか:周産期医学.2017;47:1353-1355
- 2) 齊藤大祐ほか: 鹿児島産科婦人科学会雑誌. 2021; 29:49-54
- 3) 堀本政夫ほか: 応用薬理. 1991; 42 (2):167-176
- 4) Naito T., et al.: J. Hum. Lact. 2015; 31 (2): 301-306
- 5) Laine K., et al.: Br. J. Clin. Pharmacol. 1997; 43: 29-33
- 6) 社内資料: 生物学的同等性試験(配合錠 HD)
- 7) 第1相臨床試験(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2.7.6.3.4、2.7.6.3.5)
- 8) イルベサルタンの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)
- 9) 中島光好ほか: 臨床医薬. 1991; 7 (7):1407-1435
- 10) Beresford A. P., et al.: Xenobiotica. 1988; 18 (2): 245-254
- 11) 肝硬変患者におけるイルベサルタンの薬物動態試験 (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2.7.6.3.12)
- 12) 足立幸彦ほか: 薬理と治療. 1991; 19 (7): 2923-2932
- 13) 高齢者におけるイルベサルタンの薬物動態試験 (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2.7.6.3.10)
- 14) 桑島巌ほか: 老年医学. 1991; 29(6): 899-902
- 15) 社内資料:生物学的同等性試験(配合錠LD)

- 16) 第十八改正 日本薬局方解説書. 廣川書店. 2021: C711-C715
- 17) 第十八改正 日本薬局方解説書. 廣川書店. 2021: C306-C311

24. 文献請求先及び問い合わせ先

辰巳化学株式会社 薬事・学術課 〒 921-8164 金沢市久安 3 丁目 406 番地 TEL 076-247-2132 FAX 076-247-5740

26. 製造販売業者等

26.1 製造販売元



辰巳化学株式会社

金沢市久安3丁目406番地