

\*\* 2026年6月改訂(第3版)

\* 2024年10月改訂(第2版)

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

高血圧症・狭心症治療薬

持続性 Ca 拮抗薬

日本薬局方 アムロジピンベシル酸塩錠

アムロジピン錠 2.5mg「TCK」

アムロジピン錠 5mg「TCK」

アムロジピン錠 10mg「TCK」

AMLODIPINE Tablets「TCK」

日本標準商品分類番号

872171

	錠 2.5mg	錠 5mg	錠 10mg
承認番号	22000AMX01047000	22000AMX01048000	22500AMX00307000
販売開始	2008年7月	2008年7月	2013年6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

販売名	有効成分（1錠中）	添加剤
アムロジピン錠 2.5mg「TCK」	アムロジピンベシル酸塩（日局）3.47mg（アムロジピンとして2.5mg）	結晶セルロース、リン酸水素カルシウム、デンプングリコール酸ナトリウム、ステアリン酸マグネシウム、ヒプロメロース、マクロゴール6000、酸化チタン、カルナウバロウ
アムロジピン錠 5mg「TCK」	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）	
アムロジピン錠 10mg「TCK」	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）	

### 3.2 製剤の性状

販売名	外形			色調 剤形	識別 コード
	直径(mm)	厚さ(mm)	重量(mg)		
アムロジピン錠 2.5mg「TCK」	 6.1	 3.0	 104	白色フィルムコーティング錠	TU 211
アムロジピン錠 5mg「TCK」	 8.1	 3.6	 207	白色フィルムコーティング錠（割線入り）	TU 212
アムロジピン錠 10mg「TCK」	 8.6	 4.1	 258	白色フィルムコーティング錠（割線入り）	TU 217

## 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

〈錠 2.5mg、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。

〈錠 10mg〉

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。

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

〈錠 2.5mg、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<sup>注)</sup>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<sup>1)</sup>。

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<sup>2)</sup>。

## 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<sup>3)</sup>。

## 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（2.5mg/日）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<sup>4)</sup>。[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）

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 エリスロマイシン及び 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、本剤の血中濃 度が上昇したとの報告 がある。	本剤の代謝が競合的に 阻害される可能性が考 えられる。
CYP3A4 誘導剤 リファンピシン等	本剤の血中濃度が低下 するおそれがある。	本剤の代謝が促進され る可能性が考えられる。
グレープフルーツ ジュース	本剤の降圧作用が増強 されるおそれがある。	グレープフルーツに含 まれる成分が本剤の代 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 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	併用によりタクロリム スの血中濃度が上昇し、 腎障害等のタクロリム スの副作用が発現する おそれがある。併用時 にはタクロリムスの血 中濃度をモニターし、 必要に応じてタクロリ ムスの用量を調整する こと。	本剤とタクロリムスは、 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 劇症肝炎（頻度不明）、肝機能障害、黄疸（0.1% 未満）

AST、ALT、 $\gamma$ -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 <sup>注2)</sup>	0.1% 未満 <sup>注2)</sup>	頻度不明
* 肝臓	ALT、AST の上 昇、肝機能障害、 ALP、LDH の上昇	$\gamma$ -GTP 上昇、黄疸	腹水
循環器	浮腫 <sup>注1)</sup> 、ほてり(熱 感、顔面潮紅等)、 動悸、血圧低下	胸痛、期外収縮、洞 房又は房室ブロッ ク、洞停止、心房 細動、失神、頻脈	徐脈
精神・神経系	めまい・ふらつき、 頭痛・頭重	眠気、振戦、末梢 神経障害	気分動揺、不眠、 錐体外路症状
消化器	心窩部痛、便秘、 嘔気・嘔吐	口渇、消化不良、下 痢・軟便、排便回 数増加、口内炎、腹 部膨満、胃腸炎	膵炎
筋・骨格系	—	筋緊張亢進、筋痙 攣、背痛	関節痛、筋肉痛
泌尿・生殖器	BUN 上昇	クレアチニン上昇、 頻尿・夜間頻尿、 尿管結石、尿潜血陽 性、尿中蛋白陽性	勃起障害、排尿障 害
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、ヘモグロ ビン、白血球の減 少、白血球増加、 紫斑	血小板減少
** 過敏症	発疹	そう痒、じん麻疹、 光線過敏症	多形紅斑、血管炎、 血管性浮腫
口腔	—	(連用により) 歯肉 肥厚	—
その他	全身倦怠感	しびれ、脱力感、 耳鳴、鼻出血、味 覚異常、疲労、咳、 発熱、視力異常、 呼吸困難、異常感 覚、多汗、血中カリ ウム減少	女性化乳房、脱毛、 鼻炎、体重増加、 体重減少、疼痛、 皮膚変色

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<sup>5)</sup>。

## 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<sub>max</sub>、C<sub>max</sub>、AUC<sub>0-last</sub> 及び T<sub>1/2</sub> 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<sup>6)</sup>。

#### 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 1 日 1 回 14 日間反復投与した場合の血漿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<sub>max</sub> 及び AUC<sub>0-24hr</sub> 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、血漿中濃度は漸減し、投与中止 5 日目には 0.24ng/mL となった<sup>7)</sup>。

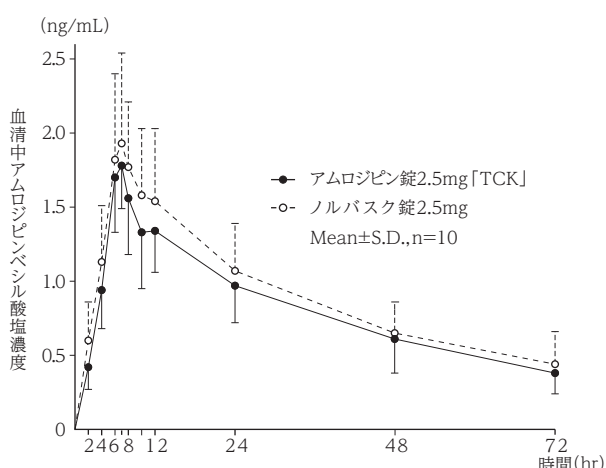
#### 16.1.3 生物学的同等性試験

##### 〈アムロジピン錠 2.5mg [TCK]〉

アムロジピン錠 2.5mg [TCK] とノルバスク錠 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<sub>max</sub>）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)～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<sup>8)</sup>。

	判定パラメータ		参考パラメータ	
	AUC <sub>0-72hr</sub> (ng·hr/mL)	C <sub>max</sub> (ng/mL)	T <sub>max</sub> (hr)	T <sub>1/2</sub> (hr)
アムロジピン錠 2.5mg [TCK]	57.96±14.69	1.85±0.34	6.7±0.7	33.29±7.99
ノルバスク錠 2.5mg	64.83±20.53	2.02±0.59	6.9±0.7	35.04±7.12

(Mean ± S.D., n=10)

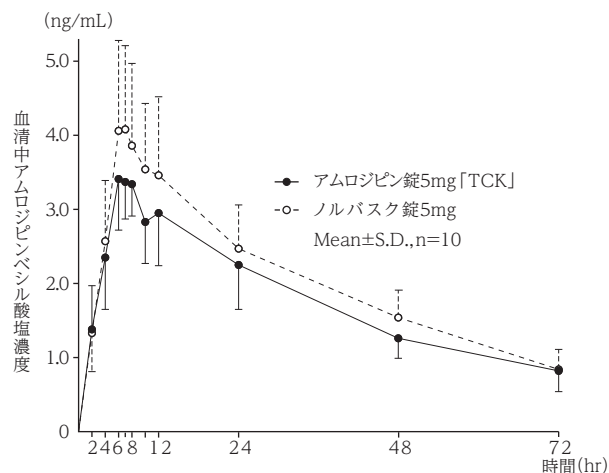


##### 〈アムロジピン錠 5mg [TCK]〉

アムロジピン錠 5mg [TCK] とノルバスク錠 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<sub>max</sub>）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)～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<sup>9)</sup>。

	判定パラメータ		参考パラメータ	
	AUC <sub>0-72hr</sub> (ng·hr/mL)	C <sub>max</sub> (ng/mL)	T <sub>max</sub> (hr)	T <sub>1/2</sub> (hr)
アムロジピン錠 5mg [TCK]	127.98±23.55	3.65±0.39	7.0±1.9	33.92±10.53
ノルバスク錠 5mg	146.71±32.83	4.28±1.12	7.0±1.2	31.25±6.23

(Mean ± S.D., n=10)

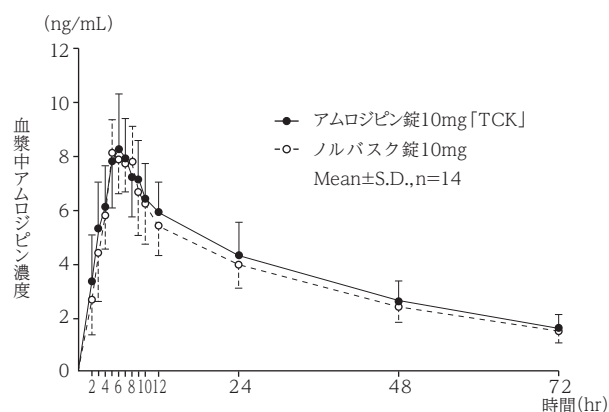


##### 〈アムロジピン錠 10mg [TCK]〉

アムロジピン錠 10mg [TCK] とノルバスク錠 10mg 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 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、C<sub>max</sub>）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)～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<sup>10)</sup>。

	判定パラメータ		参考パラメータ	
	AUC <sub>0-72hr</sub> (ng·hr/mL)	C <sub>max</sub> (ng/mL)	T <sub>max</sub> (hr)	T <sub>1/2</sub> (hr)
アムロジピン錠 10mg [TCK]	264.41±58.99	8.87±1.77	5.86±1.03	33.83±6.86
ノルバスク錠 10mg	246.07±44.55	8.81±1.08	5.86±1.10	34.05±7.60

(Mean ± S.D., n=14)



血漿中又は血漿中濃度並びに AUC、C<sub>max</sub> 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<sup>11)</sup>。

## 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<sup>12)</sup>。

## 16.4 代謝

主たる尿中代謝物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<sup>13)</sup>。

## 16.5 排泄

### 16.5.1 尿中排泄

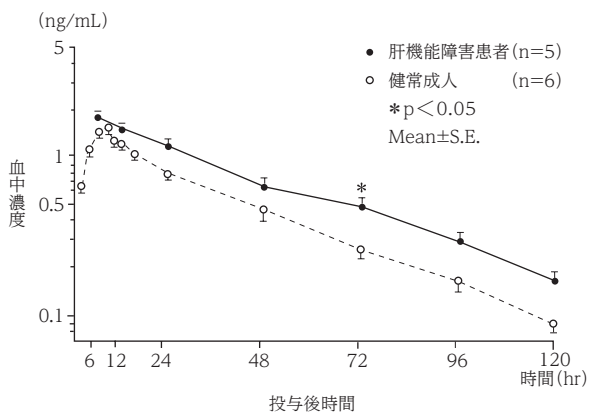
健康成人6例にアムロジピンとして2.5mg又は5mgを単回経口投与した場合、尿中に未変化体として排泄される割合は小さく、いずれの投与量においても尿中未変化体排泄率は投与後24時間までに投与量の約3%、144時間までに約8%であった。また2.5mgを1日1回14日間連続投与した場合の尿中排泄率は投与開始6日目ではほぼ定常状態に達し、6日目以降の1日当たりの未変化体の尿中排泄率は6.3~7.4%であった<sup>7),13)</sup>。

健康成人2例に<sup>14</sup>C-標識アムロジピン15mgを単回経口投与した場合、投与12日目までに投与放射能の59.3%は尿中、23.4%は糞中に排泄され、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<sup>13)</sup>(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ご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分類A、B)5例にアムロジピンとして2.5mgを単回投与した場合の血中濃度推移並びに薬物動態パラメータは表の通りである。健康成人に比し、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<sup>14)</sup>。[9.3参照]



	$T_{max}$ (hr)	$C_{max}$ (ng/mL)	$AUC_{0-\infty}$ (ng·hr/mL)	$T_{1/2}$ (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 <sup>7)</sup>	7.3 ± 0.4	1.64 ± 0.07	68.1 ± 5.4	33.3 ± 2.2

有意差検定: n.s.

Mean ± S.E.

### 16.6.2 小児

高血圧症患者にアムロジピンとして1日1.3~20mg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、6~12歳(34例)で24.9L/hr、13~17歳(28例)で27.9L/hrと推定され、成人における値と同様であった<sup>15)</sup>(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6例(男2、女4、平均年齢79.7歳)にアムロジピンとして5mgを単回、及び8日間反復投与した場合の薬物動態パラメータは表の通りである。単回投与した場合、若年健康成人(男6、平均年齢22.3歳)に比し、 $C_{max}$ 、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<sup>4)</sup>。[9.8参照]

	老年高血圧症患者		若年健康成人	
	単回投与時	反復投与時	単回投与時	反復投与時
$C_{max}$ (ng/mL)	4.24 ± 0.08 <sup>b)</sup>	14.9 ± 2.2 <sup>a)</sup>	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 (ng·hr/mL)	116.9 ± 8.4 <sup>b)</sup>	—	63.2 ± 5.5	—

Mean ± S.E.、AUC: 0~48時間値

<sup>a)</sup>p < 0.05、<sup>b)</sup>p < 0.01 (vs 健康者)

## 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週間投与したときの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の低下、5mg群で7.0mmHgの低下であり、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率は、5mg群では3.9%(6/154例)に、10mg群では9.9%(15/151例)に認められた。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<sup>16)</sup>。[11.2参照]

さらに、継続試験として実施した長期投与試験でアムロジピンとして10mgを1日1回通算して52週間投与した際、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<sup>17)</sup>。

### 17.3 その他

#### 17.3.1 糖代謝に及ぼす影響

境界型を含む高血圧症患者43例(39歳以下から70歳以上)にアムロジピンとして1日1回2.5~5mg(一部の症例には7.5mgまで増量)を12週間投与しても糖代謝にはほとんど影響を与えなかった<sup>18)</sup>。

## 18. 薬効薬理

### 18.1 作用機序

細胞膜の膜電位依存性カルシウムチャンネルに特異的に結合し、細胞内への $Ca^{2+}$ 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。

カルシウム拮抗作用の発現は緩徐であり、持続的である。また、心抑制作用は弱く、血管選択性が認められている<sup>12),19)</sup>。

### 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<sup>20)</sup>。

### 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。

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、尿管萎縮等の病変の発生も明らかに抑制された<sup>21),22)</sup>。

### 18.4 抗狭心症作用

摘出ラット心臓において、虚血/再灌流時の心筋保護作用を調べた結果、アムロジピン投与群では対照群に比べて心収縮力の回復が促進され、組織内 $Ca^{2+}$ 量の増加が抑制された。組織内ATP量及びグクレアチンリン酸量の回復も促進され、心筋保護作用が示された。

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<sup>23),24)</sup>。

## 19. 有効成分に関する理化学的知見

一般的名称：アムロジピンベシル酸塩 (Amlodipine Besilate)

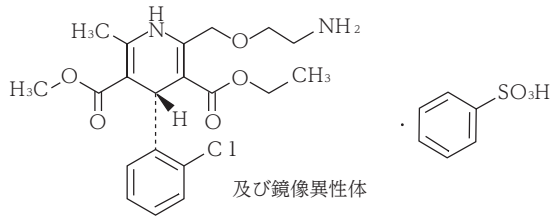
化学名：3-Ethyl 5-methyl (4RS)-2-[(2-aminoethoxy) methyl]-4-(2-chlorophenyl)-6-methyl-1,4-dihydropyridine-3,5-dicarboxylate monobenzenesulfonate

分子式：C<sub>20</sub>H<sub>25</sub>ClN<sub>2</sub>O<sub>5</sub> · C<sub>6</sub>H<sub>6</sub>O<sub>3</sub>S

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

〈アムロジピン錠 2.5mg [TCK]〉

100錠 (10錠 (PTP) × 10)

500錠 (10錠 (PTP) × 50)

500錠 (バラ、ポリエチレン容器)

〈アムロジピン錠 5mg [TCK]〉

100錠 (10錠 (PTP) × 10)

500錠 (10錠 (PTP) × 50)

500錠 (バラ、ポリエチレン容器)

〈アムロジピン錠 10mg [TCK]〉

100錠 (10錠 (PTP) × 10)

## \* 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 巖ほか：老年医学 . 1991 ; 29 (6) : 899-902
- 5) Laine, K. et al. : Br J Clin Pharmacol. 1997; 43 (1) : 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 (アムロジピン錠・OD錠、ノルバスク錠・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 (錠 2.5mg)
- 9) 社内資料：生物学的同等性試験 (錠 5mg)
- 10) 社内資料：生物学的同等性試験 (錠 10mg)
- 11) 浦江隆次ほか：薬理と治療 . 1991 ; 19 (7) : 2933-2942
- 12) 第十八改正 日本薬局方解説書 . 廣川書店 . 2021 : C306-C311
- 13) Beresford, A. P. et al. : Xenobiotica. 1988; 18 (2) : 245-254
- 14) 足立幸彦ほか：薬理と治療 . 1991 ; 19 (7) : 2923-2932
- 15) Flynn, JT. et al. : J Clin Pharmacol. 2006 ; 46 : 905-916
- 16) Fujiwara, T. et al. : J Hum Hypertens. 2009; 23 (8) : 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 の長期投与試験 (ノルバスク錠・OD錠、アムロジピン錠・OD錠：2009年2月23日承認、審査報告書)
- 18) 中島 讓ほか：薬理と治療 . 1991 ; 19 (8) : 3205-3219

- 19) 山中教造ほか：日本薬理学雑誌 . 1991 ; 97 (3) : 167-178
- 20) 山中教造ほか：日本薬理学雑誌 . 1991 ; 97 (2) : 115-126
- 21) Fleckenstein, A. et al. : Am J Cardiol. 1989; 64 (17) : 21 I -34 I
- 22) Suzuki, M. et al. : Eur J Pharmacol. 1993; 228 (5-6) : 269-274
- 23) Nayler, W. G. et al. : Am J Cardiol. 1989; 64 (17) : 65 I -70 I
- 24) 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

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