07

貯法:室温保存 有効期間:3年 日本標準商品分類番号 872149

承認番号 販売開始 22700AMX00825 2015年12月

選択的AT₁受容体ブロッカー/持続性Ca拮抗薬合剤 劇薬、処方箋医薬品^{注)}

バルサルタン/アムロジピンベシル酸塩配合錠

アムハ"ロ配合錠「DSEP」 AMVALO®COMBINATION TABLETS 「DSEP」

注)注意-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 本剤の成分に対し過敏症の既往歴のある患者
- 2.2 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
- 2.3 妊婦又は妊娠している可能性のある女性[9.5 参照]
- 2.4 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	添加剤
		低置換度ヒドロキシプロピ
	1錠中	ルセルロース、ヒドロキシ
	バルサルタン(日局)	プロピルセルロース、軽質
	80mg	無水ケイ酸、ステアリン酸
アムバロ配合錠	アムロジピンベシル	マグネシウム、結晶セル
[DSEP]	酸塩(日局)	ロース、タルク、ヒプロメ
	6.93mg	ロース、マクロゴール
	(アムロジピンとして	6000、酸化チタン、黄色
	5mg)	三二酸化鉄、カルナウバロ
	_	ウ

3.2 製剤の性状

				外形	
販売名	剤形	色	直径	厚さ	重さ
			(mm)	(mm)	(mg)
アムバロ配合錠 「DSEP」	フィルム コーティング錠	帯黄 白色	7L/W DSEP	マムバク	
			8.6	3.9	208

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、バルサルタン80mg及びアムロジピン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、本剤への切り替えを検 討すること。[8.1 参照]

6. 用法及び用量

成人には1日1回1錠(バルサルタンとして80mg及びアムロジピンとして5mg)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

以下のバル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、患者毎に本剤の適応を考慮すること。

バルサルタン

通常、成人にはバルサルタンとして $40 \sim 80$ mgを1日1回経口投与する。

なお、年齢、症状に応じて適宜増減するが、1日160mgまで増量できる。

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、バルサルタン80mg及びアムロジピン5mgの配合剤であり、バル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り、適切に本剤の使用を検討すること。[5.2 参照]
- 8.2 バル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肝炎等の重篤な肝障害があらわれたとの報告があるので、肝機能検査を実施するなど観察を十分に行うこと。[11.1.2 参照]
- 8.3 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低血圧を起こす可能性がある。
- 8.4 降圧作用に基づくめまい、ふらつき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。
- 8.5 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患者の状態を観察しながら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、投与は避けること。腎血流量の減少や糸球体濾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、投与は 避けること。バルサルタンは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(失神及び意識消失等を伴う) を起こすおそれがある。[11.1.5 参照]

9.2 腎機能障害患者

9.2.1 重篤な腎機能障害(血清クレアチニン値が3.0mg/dL以上)のある患者

腎機能障害を悪化させるおそれがある1)。

9.2.2 血液透析中の患者

一過性の急激な血圧低下(失神及び意識消失等を伴う)を起こすおそれがある。[11.1.5 参照]

®登録商標-1-

9.3 肝機能障害患者

9.3.1 肝障害のある患者、特に胆汁性肝硬変及び胆汁うっ滞のある患者

バル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。外国において、軽度~中等度の肝障害患者でバルサルタンの血漿中濃度が、健康成人と比較して約2倍に上昇することが報告されている。また、アムロジピンは主に肝で代謝されるため、肝障害患者では、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。

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^{2)、3)}。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。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。バルサルタンを含むアンジオテンシンⅡ 受容体拮抗剤並びにアンジオテンシン変換酵素阻害剤で、 妊娠中期~末期に投与された患者に胎児・新生児死亡、 羊水過少症、胎児・新生児の低血圧、腎不全、高カリウ ム血症、頭蓋の形成不全、羊水過少症によると推測され る四肢の拘縮、脳、頭蓋顔面の奇形、肺の発育形成不全 等があらわれたとの報告がある^{1)、4)}。また、海外で実施さ れたアンジオテンシン変換酵素阻害剤におけるレトロス ペクティブな疫学調査で、妊娠初期にアンジオテンシン 変換酵素阻害剤を投与された患者群において、胎児奇形 の相対リスクは降圧剤が投与されていない患者群に比べ 高かったとの報告がある5)。また、アムロジピンにおける 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。[2.3、9.4.1 参照]

9.6 授乳婦

授乳しないことが望ましい。バルサルタンにおける動物 実験(ラットの授乳期経口投与)の3mg/kg/日で、乳汁中へ移行するとの報告がある。また、アムロジピンはヒトで乳汁中へ移行することが報告されている⁶⁾。更に、バルサルタンにおける動物実験(ラットの周産期及び授乳期経口投与)の600mg/kg/日で出生児の低体重及び生存率の低下が認められており、200mg/kg/日以上で外表分化の遅延が認められている。

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

- 9.8.1 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。
- 9.8.2 バルサルタン単独投与による高齢者での薬物動態試験で、バルサルタンの血漿中濃度が非高齢者に比べて高くなることが認められている。また、アムロジピン単独投与による高齢者での薬物動態試験で、血漿中濃度が高く、血中濃度半減期が長くなる傾向が認められている。

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 非致死性脳卒中、腎 レニン-アンジオラ 機能障害、高カリウ ム血症及び低血圧の (糖尿病患者に使用 リスク増加が報告さ する場合。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て下	10:1 (1/1)	J.6. V. C. C.	
酸塩 機能障害、高カリウム血症及び低血圧の 増強される可能性が リスク増加が報告さまる場合。ただし、他の降圧治療を行ってもなお血圧のコン 機能障害、高カリウム血症及び低血圧の 増強される可能性が ある。 カスター はないしている。	薬剤名等	臨床症状・措置方法	機序・危険因子
ラジレス ム血症及び低血圧の 増強される可能性が リスク増加が報告さ ある。 れている。 他の降圧治療を行っ てもなお血圧のコン	アリスキレンフマル	非致死性脳卒中、腎	レニン-アンジオテ
(糖尿病患者に使用 リスク増加が報告さ ある。 する場合。ただし、 他の降圧治療を行っ てもなお血圧のコン	酸塩	機能障害、高カリウ	ンシン系阻害作用が
する場合。ただし、れている。 他の降圧治療を行っ てもなお血圧のコン	ラジレス	ム血症及び低血圧の	増強される可能性が
他の降圧治療を行っ てもなお血圧のコン	(糖尿病患者に使用	リスク増加が報告さ	ある。
てもなお血圧のコン	する場合。ただし、	れている。	
	他の降圧治療を行っ		
トロニルが芸しく不	てもなお血圧のコン		
トロールが省しく小	トロールが著しく不		
良の患者を除く)	良の患者を除く)		
[2.4 参照]	[2.4 参照]		

[2.4 参照]		
10.2 併用注意(併用)	こ注意すること)	
薬剤名等	臨床症状・措置方法	機序・危険因子
アリスキレンフマル		
酸塩	ウム血症及び低血圧	
日文 - 皿		
		増強される可能性が
	る。	ある。
	なお、eGFRが	
	60mL/min/1.73m ²	
	未満の腎機能障害の	
	ある患者へのアリス	
	キレンフマル酸塩と	
	の併用については、	
	治療上やむを得ない	
	と判断される場合を	
	除き避けること。	
アンジオテンシン変	腎機能障害、高カリ	
換酵素阻害剤	ウム血症及び低血圧	
	を起こすおそれがあ	
	る。	
利尿降圧剤		利尿降圧剤で治療を
フロセミド	低下(失神及び意識	
トリクロルメチア	· ·	
ジド等	こすおそれがある。	ている患者が多く、
[11.1.5 参照]		本剤が奏効しやす
		ſ, γ°
		重度のナトリウムな
		いし体液量の減少し
		た患者では、まれに
		症候性の低血圧が生
		じることがある。
よいも / 旧柱枠利豆	毎連4141はほどし	
	血清カリウム値が上	
剤	昇することがある。	ドステロン分泌抑制
スピロノラクトン		によりカリウム貯留
トリアムテレン等		作用が増強する可能
カリウム補給製剤		性がある。
塩化カリウム		危険因子:腎機能障
		害
ドロスピレノン・エ		ローバルサルタンによる
チニルエストラジ		血清カリウム値の上
オール		昇とドロスピレノン
		の抗ミネラルコルチ
		コイド作用によると
		考えられる。
		危険因子:腎障害患
		者、血清カリウム値
		の高い患者
シカロコユロハ		
シクロスポリン		高カリウム血症の副
		作用が相互に増強さ
		れると考えられる。
トリメトプリム含有		血清カリウム値の上
製剤		昇が増強されるおそ
スルファメトキサ		れがある。
		4013 60100
ゾール・トリメト プリム		400 00.00

薬剤名等	臨床症状・措置方法	機序・危険因子
非ステロイド性消炎		
鎮痛剤(NSAIDs)	作用が減弱すること	タグランジン合成阻
インドメタシン等	がある。	害作用により、バル
		サルタンの降圧作用
		が減弱することがあ
		る。
	腎機能を悪化させる	NSAIDsの腎プロス
	おそれがある。	タグランジン合成阻
		害作用により、腎血
		流量が低下するため と考えられる。
		危険因子:高齢者
ビキサロマー	バルサルタンの血中	
24911	濃度が約30~40%	
		服用した場合、バル
		サルタンの吸収を遅
	ンの作用が減弱する	延あるいは減少させ
	おそれがある。	る可能性がある。
リチウム	リチウム中毒を起こ	
	すことが報告されて	リウム排泄作用によ
	いる。	り、リチウムの蓄積
		が起こると考えられ
OTTPO / CPP CLICA		ている。
CYP3A4阻害剤	エリスロマイシン及	アムロジピンの代謝
エリスロマイシン	びジルチアゼムとの	が競合的に阻害され
ジルチアゼム	併用により、アムロ	
リトナビル イトラコナゾール	ジピンの血中濃度が 上昇したとの報告が	る。
等	ある。	
CYP3A4誘導剤	アムロジピンの血中	アムロジピンの代謝
O 1 1 2 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1) MI 2 C 2 0 mm)
	濃度が低下するおそ	が促進される可能性
リファンピシン等	濃度が低下するおそれがある。	が促進される可能性 が考えられる。
	濃度が低下するおそれがある。 アムロジピンの降圧	が促進される可能性 が考えられる。 グレープフルーツに
リファンピシン等	れがある。	が考えられる。 グレープフルーツに
リファンピシン等 グレープフルーツ	れがある。 アムロジピンの降圧	が考えられる。 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
リファンピシン等 グレープフルーツ	れがある。 アムロジピンの降圧 作用が増強されるお	が考えられる。 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
リファンピシン等 グレープフルーツ	れがある。 アムロジピンの降圧 作用が増強されるお	が考えられる。 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
リファンピシン等 グレープフルーツ	れがある。 アムロジピンの降圧 作用が増強されるお	が考えられる。 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
リファンピシン等 グレープフルーツ ジュース	れがある。 アムロジピンの降圧 作用が増強されるお それがある。	が考えられる。 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。
リファンピシン等 グレープフルーツ ジュース 降圧作用を有する他	れがある。 アムロジピンの降圧 作用が増強されるお それがある。 降圧作用が増強され	が考えられる。 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。 共に降圧作用を有す
リファンピシン等 グレープフルーツ ジュース 降圧作用を有する他 の薬剤	れがある。 アムロジピンの降圧 作用が増強されるお それがある。 降圧作用が増強され るおそれがある。	が考えられる。 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。 共に降圧作用を有す るため。
リファンピシン等 グレープフルーツ ジュース 降圧作用を有する他	れがある。 アムロジピンの降圧 作用が増強されるお それがある。 降圧作用が増強され るおそれがある。 シンバスタチン	が考えられる。 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。 共に降圧作用を有す るため。
リファンピシン等 グレープフルーツ ジュース 降圧作用を有する他 の薬剤	れがある。 アムロジピンの降圧 作用が増強されるお それがある。 降圧作用が増強され るおそれがある。 シンバスタチン 80mg(国内未承認	が考えられる。 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。 共に降圧作用を有す るため。
リファンピシン等 グレープフルーツ ジュース 降圧作用を有する他 の薬剤	れがある。 アムロジピンの降圧 作用が増強されるお それがある。 降圧作用が増強され るおそれがある。 シンバスタチン 80mg(国内未承認 の高用量)とアムロ	が考えられる。 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。 共に降圧作用を有す るため。
リファンピシン等 グレープフルーツ ジュース 降圧作用を有する他 の薬剤	れがある。 アムロジピンの降圧 作用が増強されるお それがある。 降圧作用が増強され るおそれがある。 シンバ(国内未承の高用量)とアに の高用量)とアによ ジピンの併用によ	が考えられる。 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。 共に降圧作用を有す るため。
リファンピシン等 グレープフルーツ ジュース 降圧作用を有する他 の薬剤	れがある。 アムロジピンの降圧 作用が増強されるお それがある。 降圧作用が増強され るおそれがある。 シンバスタチン 80mg(国内未承認 の高用量)とアムロ	が考えられる。 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。 共に降圧作用を有す るため。
リファンピシン等 グレープフルーツ ジュース 降圧作用を有する他 の薬剤	れがある。 アムロジピンの降圧 作用が増強されるお それがある。 降圧作用が増強され るおそれがある。 シンバスタチ 80mg(国内未承認 の高用量)とアによ り、シンバスタチン	が考えられる。 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。 共に降圧作用を有す るため。
リファンピシン等 グレープフルーツ ジュース 降圧作用を有する他 の薬剤	れがある。 アムロジピンの降圧 作用が増強される それがある。 降圧作用が増強さる シンバス 80mg(国)と 第0高用量)とアによ り、シンバス のAUCが77%上昇	が考えられる。 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。 共に降圧作用を有す るため。
リファンピシン等 グレープフルーツ ジュース 降圧作用を有する他 の薬剤	れがある。 アムロジピンの降圧 作用が増強される それがある。 降圧作用が増強さる。 降圧作用が増強さい シンバスタチ承の高用した のの高用したのののののののののののののののののののののののののののののののののの	が考えられる。 グレープのでは 合まれるの代謝を出いるのではいるのではないののでは を取りまする。 一次では の可能性が考えられる。 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 一次で 一次で 一次で 一次で 一次で 一次で 一次で 一次で 一次で
リファンピシン等 グレープフルーツ ジュース 降圧作用を有する他 の薬剤 シンバスタチン	れがある。 アムロジピンの降圧 作用が増強される を圧作用が増強る。 シンバスを用がある。 降圧作用がある。 シンバスを開展を表している。 シンバスを関係を関係を表している。 タクロジピンとの併用 れがある。 タクロジピンとの併用 れがある。 アムロジピンとの併用 ないが77% にチ上ある。	が考えられる。 グラスルーツに インルーグに インルーグで インののイロジントで インので インので インので インので インので インので インので インの
リファンピシン等 グレープフルーツ ジュース 降圧作用を有する他 の薬剤 シンバスタチン	れがある。 アムロジピンの降圧 作用がある。 降圧作用がある。 降圧作用がある。 降圧作用がある。 を正作用がある タネマバ(国内) のののでは、 シングのののでは、 シングででででいる。 のいでする。 タクジピンとののいるのでは、 アロリンとのいるののでは、 アロリンとのいるののでは、 アロリンとのいる。	が考えられる。 グラスルーツに オンカースの (イン・アン・アン・アン・アン・アン・アン・アン・アン・アン・アン・アン・アン・アン
リファンピシン等 グレープフルーツ ジュース 降圧作用を有する他 の薬剤 シンバスタチン	れがある。 アムロジピンの降る アムロジピ強されがある。 降圧作用がある。 降圧作用がある。 を圧作れがある。 を圧作れがある。 ないでは、 ののののでは、 ののののでは、 のののののでは、 ののののののでは、 のののののののののでは、 のののののののののの	が考えられる。 グ含コンス () では、) では、) では、) では、 ついでは、 ついでは、 ついでは、 ついでは、 ついでは、 ついでは、 ついでは、 ついでは、 では、 では、 では、 では、 では、 では、 では、 では、 では、
リファンピシン等 グレープフルーツ ジュース 降圧作用を有する他 の薬剤 シンバスタチン	れがある。 アイロジピンの ア作る アイロジで強さ。 アイロジで強さ。 アイロがある。 アイロがある。 アイロの アイロの アイロの アイロの アイロの アイロの アイロの アイロの	が考えられる。 ツにム にっこう かっこう ツにん にっこう できまず できまず できまず できまず できまず できまず できまず できまず
リファンピシン等 グレープフルーツ ジュース 降圧作用を有する他 の薬剤 シンバスタチン	れがある。 ア作その ドルカース ア作それがある。 ドルカース ア作れがある。 ドルカース ア アルカース アルカース アルカース アルカース アルカース アルカース アルカース アルカース アルカース アルカース アルカー アルカー アルカー アルカー アルカー アルカー アルカー アルカー	が考えうのでは、中にムロックしりのある。 ツアをピ昇られる。 ツアをピ昇られる。 ツアをピ昇られるの人口が謝ジ上えるでは、中には 下田では 大きな では から できない から できない から がら から
リファンピシン等 グレープフルーツ ジュース 降圧作用を有する他 の薬剤 シンバスタチン	れがある。 ア作その 下作れがある。 ア作れがある。 降るシンされる。 ドルカンがでは、 アルカンがでは、 アルカンがでは、 アルカンとのでは、 アルカンとのでは、 アルカンとのでは、 アルカンとのでは、 アルカンとのでは、 アルカンとのでは、 アルカンとのでは、 アルカンとのでは、 アルカンとのでは、 アルカンとのでは、 アルカンとのでは、 アルカンとのでは、 アルカンとのでは、 アルカンとのでは、 アルカンとのでは、 アルカンとのでは、 アルカンとのは、 アルカとのは、 アとのは、 アとのな。 アとのは、 アとのな。 アとの。 アとのな。 アとの。 アとのな。 アとのな。 アとのな。 アとのな。 アとの。 アとのな。 アとの。 アとのな。 アとの。	が考えついて、 が考えった。 グ含ロ害のるる、 クレまジし血可。。 は、中能性 作用 のる。 に、体めの と主にめい と主にめい と主にめい と主にめい はい なり ととよ、 りさらい がが がが がが がが がが がが かいれれれれれれれれれれれれれれれれれれ
リファンピシン等 グレープフルーツ ジュース 降圧作用を有する他 の薬剤 シンバスタチン	れがある。 ア作そ 下作そ 下作者 下作者 下作者 下作者 下作者 下作れがある。 下作れがス内と ではるタネーで用のがです。 ががス内とののがです。 ががス内とののがです。 ががス内とののがです。 のがでする。 のがでする。 のがでする。 のがでする。 のがでする。 のがいるでののは、 ののもに、 ののもにのし、 ののもにのし、 ののもにのし、 ののもにのし、 ののしるがのでする。 のがのしるがのです。 のがのものがです。 のがのものがです。 のがのしるがのです。 のがのものがのしるがのです。 のがのものし、 のがのしるがのです。 のがのものし、 のがのしるのです。 のがのものし、 のがのしるがのしる。 のがのものしる。 のがのものし、 のがのしるのです。 のがのものし、 のがのものし、 のがのものし、 のがのしる。 のがのもの。 のがのものは、 のがのものし、 のがのものし、 のがのしる。 のがのしる。 のがのものし、 のがのものし、 のがのものし、 のがのものし、 のがのものし、 のがのし、 のがのものし、 のがのし、 のがのものし、 のがのものし、 のがのものし、 のがのものし、 のがのものし、 のがのものし、 のがのものし、 のがのものし、 のがのし、 のがのものし、 のがのものし、 のがのものし、 のがのものし、 のがのものし、 のがのものし、 のがのものし、 のがのものし、 のがのものし、 のがのものし、 のがのものし、 のがのものし、 のがののし、 のがののし、 のがのし、 のがのし、 のがのし、 のがののし、 のがののし、 のがののし、 のがののし、 のがののし、 のがののし、 のがののし、 のがののし、 のがののし、 のがののし、 のがののし、 のがののし、 のがののし、 のがののし、 のがののし、 のがののし、 のがののし、 のがののし、 のがののいのし、 のがののいののし、 のがののいののいのいののいののいのののいののいのののいののののののののののの	が考えついて、 が考えった。 グ含ロ害のるる、 クレまジし血可。。 は、中能性 作用 のる。 に、体めの と主にめい と主にめい と主にめい と主にめい はい なり ととよ、 りさらい がが がが がが がが がが がが かいれれれれれれれれれれれれれれれれれれ
リファンピシン等 グレープフルーツ ジュース 降圧作用を有する他 の薬剤 シンバスタチン	れがある。 ア作そ ア作そ ア作それがある。 ドルカー ア作れがある。 ドルカー アルカー アルカー アルカー アルカー アルカー アルカー アルカー ア	が考えついて、 が考えった。 グ含ロ害のるる、 クレまジし血可。。 は、中能性 作用 のる。 に、体めの と主にめい と主にめい と主にめい と主にめい はい なり ととよ、 りさらい がが がが がが がが がが がが かいれれれれれれれれれれれれれれれれれれ
リファンピシン等 グレープフルーツ ジュース 降圧作用を有する他 の薬剤 シンバスタチン	れがある。 ア作そ 降るシピ強る。 降るシピ強る。 ドルガス用がある。 ドルガス内では、 で作れが、 で作れが、 で作れが、 で作れが、 で作れが、 でできるのでは、 でできるのでは、 でできるのでは、 でできるのでは、 でできるのでは、 でできるのでは、 ででいるのでは、 でのでいるのでは、 でのでいるのでは、 ででいるのでは、 ででいるのでは、 ででいるのでは、 ででいるのでは、 でのでいるのでは、 ででいるのでは、 でのでいるのでは、 でのでいるのでは、 でのでいるのでは、 でのでいるのでは、 でのでいるのでは、 でいるのでは、 でいるのでは、 でいるのでいるのでは、 でいるのでいるでは、 でいるでは、 でいるでは、 でいるでは、 でいるでいるでは、 でいるでいるでは、 でいるでいるでは、 でいるでは、 でいるでいるでは、 でいるでは、 でいるでいるでは、 でいるでは、 でいるでいるでは、 でいるでいるでいるでいるでは、 でいるでいるでいるでは、 でいるでいるでいるでいるでいるでいるでいるでいるでいるでいるでいるでいるでいるで	が考えついて、 が考えった。 グ含ロ害のるる、 クレまジし血可。。 は、中能性 作用 のる。 に、体めの と主にめい と主にめい と主にめい と主にめい はい なり ととよ、 りさらい がが がが がが がが がが がが かいれれれれれれれれれれれれれれれれれれ
リファンピシン等 グレープフルーツ ジュース 降圧作用を有する他 の薬剤 シンバスタチン	れがある。 ア作そ ア作そ ア作それがある。 ドルカー ア作れがある。 ドルカー アルカー アルカー アルカー アルカー アルカー アルカー アルカー ア	が考えついて、 が考えった。 グ含ロ害のるる、 クレまジし血可。。 は、中能性 作用 のる。 に、体めの と主にめい と主にめい と主にめい と主にめい はい なり ととよ、 りさらい がが がが がが がが がが がが かいれれれれれれれれれれれれれれれれれれ

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、舌の腫脹等が症状としてあらわれ ることがある。

- 11.1.2 **劇症肝炎、肝炎、肝機能障害、黄**疸(いずれも頻度不明) [8.2 参照]
- 11.1.3 腎不全(頻度不明)
- 11.1.4 高カリウム血症(頻度不明)
- 11.1.5 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投与を中止し、直ちに適切な処置を行うこと。[9.1.4、9.2.2、10.2 参照]

- 11.1.6 無顆粒球症、白血球減少、血小板減少(いずれも頻度不明)
- 11.1.7 間質性肺炎(頻度不明)

発熱、咳嗽、呼吸困難、胸部X線異常等を伴う間質性肺炎があらわれることがあるので、このような場合には投与を中止し、副腎皮質ホルモン剤の投与等の適切な処置を行うこと。

11.1.8 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し、適切 な処置を行うこと。糖尿病治療中の患者であらわれや すい。

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。

11.1.10 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。

- 11.1.11 中毒性表皮壊死融解症(Toxic Epidermal Necrolysis: TEN)、皮膚粘膜眼症候群(Stevens-Johnson症候群)、多形紅斑(いずれも頻度不明)
- 11.1.12 天疱瘡、類天疱瘡(いずれも頻度不明)

水疱、びらん等があらわれた場合には、皮膚科医と相 談すること。

11.2 その他の副作用

	31 [7]3	0 = 0 : 1 : 146	45-25-45-45-45-45-45-45-45-45-45-45-45-45-45
	0.5%以上	0.5%未満	頻度不明
皮膚障害	発疹	そう痒症、蕁	紅斑、脱毛症、
		麻疹	多汗症、皮膚
			変色、光線過
			敏症
精神神経系障	めまい	->1/114>1-11	しびれ、味覚
害		傾眠、不眠症、	異常、異常感
		錯感覚、末梢	覚、気分動揺、
		神経障害	不安、振戦、
			錐体外路症状
血液及びリン		貧血、好酸球	紫斑
パ系障害	_	数増加、白血	
		球数増加	
心臓障害		期外収縮、心	頻脈、徐脈、
	_	房細動、動悸	洞房ブロック、
			洞停止
血管障害		低血圧、ほて	起立性低血圧、
	_	り	血管炎
胃腸障害		便秘、下痢、	嘔気、嘔吐、
		腹痛、口内炎、	膵炎、口内乾
	_	消化不良、腹	燥、排便回数
		部膨満、胃腸	増加
		炎	
肝胆道系障害	γ-GTP増加、	AST増加、血	腹水、ALP増
	ALT増加	中ビリルビン	加、LDH増加
		増加	

	0.5%以上	0.5%未満	頻度不明
呼吸器障害		鼻咽頭炎	咳嗽、咽喉頭
	_		疼痛、呼吸困
			難、鼻出血
腎及び尿路障	尿中血陽性	頻尿、血中ク	排尿障害、多
害		レアチニン増	尿、BUN増
		加、尿中蛋白	加、尿管結石
		陽性	
代謝及び栄養			食欲不振、高
障害	尿酸血症、糖		血糖、総蛋白
	尿病		減少、尿中ブ
		_	ドウ糖陽性、
			血中カリウム
			減少、低ナト
**日 4.5节中		에 보기는 지는 지는 보다.	リウム血症
筋骨格系障害		腰背部痛、筋	筋肉痛、関節
	_	痙縮	痛、関節腫脹、
			筋緊張亢進、
7. 11h	OV抽抽	巡睡 耳响	四肢重感
その他	CK増加	浮腫、耳鳴、無力症(脱力感	胸痛、疲労、
		等)、けん怠感	
		守八 けん总訟	加、 (平里/成少)、 疼痛、 発熱、
			視力異常、視
			院刀共市、院
			肥厚、女性化
			乳房、勃起障
			害、インフル
			エンザ、過敏
			症
			/

13. 過量投与

13.1 症状

バルサルタンの過量投与により、著しい血圧低下が生じ、 意識レベルの低下、循環虚脱に至るおそれがある。また、 アムロジピンの過量投与により、過度の末梢血管拡張が 起こり、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

- 13.2.1 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の報告がある。
- 13.2.2 心・呼吸機能のモニターを行い、頻回に血圧を測定する。著しい血圧低下が認められた場合は、四肢の挙上、輸液の投与等、心血管系に対する処置を行う。症状が改善しない場合は、循環血液量及び排尿量に注意しながら昇圧剤の投与を考慮する。なお、バルサルタン及びアムロジピンの血漿蛋白結合率はそれぞれ93~96%、98%であり、血液透析によって除去できない。

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 単回投与

健康成人男子にバルサルタン80mg/アムロジピン5mg配合錠を空腹時に単回経口投与したとき、血漿中のバルサルタン及びアムロジピンは、それぞれ投与後3及び6時間で最高濃度に到達し、消失半減期はそれぞれ8.5及び38.2時間であった。バルサルタン/アムロジピン配合錠投与時におけるバルサルタンのCmaxは、バルサルタン80mg及びアムロジピン5mgの併用投与時と比較して若干低かったものの、他のパラメータ及び血漿中濃度推移は同様であった7)。

健康成人男子にバルサルタン/アムロジピン配合錠及びバルサルタン/アムロジピン併用を単回経口投与した時のバルサルタン及びアムロジピンの薬物動態パラメータ

	バルサルタン80mg/		バルサルタン	ン80mg及び
薬物動態	アムロジピン	/5mg配合錠	アムロジヒ	ピン5mgの
パラメータ	投与時((n=64)	併用投与日	侍(n=64)
	バルサルタン	アムロジピン	バルサルタン	アムロジピン
Cmax	3,260	2.63	3,630	2.75
(ng/mL)	$\pm 1,330$	±0.462	$\pm 1,200$	±0.584
Tmax(hr)	3.0	6.0	2.0	6.0
I IIIax (III)	$(1.0 \sim 4.0)$	$(4.0 \sim 12.0)$	$(1.0 \sim 6.0)$	$(3.0 \sim 12.0)$
AUC _{0-inf}	20,000	126	22,000	129
(ng · hr/mL)	$\pm 7,890$	±32.9	$\pm 7,230$	±33.7
t _{1/2} (hr)	8.5	38.2	8.4	38.1
[11/2 (111)	±2.2	±7.2	±2.4	±6.6

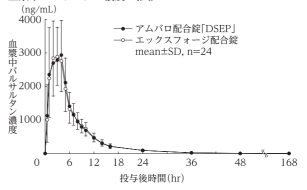
平均値±標準偏差、Tmaxに関しては中央値(最小値~最大値)

16.1.2 生物学的同等性試験

アムバロ配合錠「DSEP」とエックスフォージ配合錠を、クロスオーバー法によりそれぞれ1錠(バルサルタンとして 80mg及びアムロジピンとして5mg)健康成人男子に絶食時単回経口投与して血漿中未変化体(バルサルタン及びアムロジピン)濃度を測定した。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、バルサルタン濃度及びアムロジピン濃度はいずれも $\log(0.80)\sim\log(1.25)$ の範囲であり、両剤の生物学的同等性が確認された8)。

(1) バルサルタン

血漿中バルサルタン濃度の推移



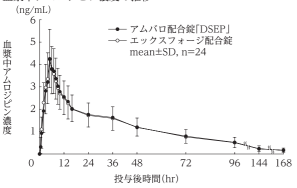
薬物動態パラメータ(バルサルタン)

		,		
	AUC _{0-168hr}	Cmax	Tmax	t _{1/2}
	(ng⋅hr/mL)	(ng/mL)	(hr)	(hr)
アムバロ配合錠	21,970	3,631	2.9	7.2
[DSEP]	$\pm 4,850$	$\pm 1,039$	±1.2	± 3.0
エックスフォージ	21,840	3,418	2.7	7.0
配合錠	$\pm 4,920$	±935	±1.2	± 2.1

 $(mean \pm SD, n=24)$

(2) アムロジピン

血漿中アムロジピン濃度の推移



薬物動態パラメータ(アムロジピン)

X (33/10) / (7 - 1 - 1 - 1 - 1 - 1 - 1 - 1 - 1 - 1 -				
	AUC _{0-168hr}	Cmax	Tmax	t _{1/2}
	(ng⋅hr/mL)	(ng/mL)	(hr)	(hr)
アムバロ配合錠	158.0	4.45	5.5	40.3
[DSEP]	± 49.8	±1.24	± 1.1	± 7.7
エックスフォージ	156.0	4.42	5.3	41.8
配合錠	± 49.7	±1.27	±0.8	±9.2

 $(mean \pm SD, n=24)$

血漿中濃度並びにAUC、Cmax等のパラメータは、被験者の選択、血液の採取回数・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

健康成人男子にバルサルタン80mg/アムロジピン5mg配合 錠を単回経口投与したとき、バルサルタンのCmax及び AUCは空腹時投与に比べて食後投与でそれぞれ9%及び 16%低下し、アムロジピンは食事の影響を受けなかった⁹⁾。

16.3 分布

バルサルタン及びアムロジピンの血漿蛋白結合率はそれぞれ 93~96%及び98%であった^{10)、11)}。

16.4 代謝

健康成人男子に 14 Cバルサルタン80mgを空腹時単回経口投与8時間後の血漿中には、主として未変化体が存在し、そのほかに代謝物として 4 -ヒドロキシ体が認められ 12)、 $in\ vitro$ の試験において主としてCYP2C9の関与が示唆されている 13 (外国人のデータ)。

アムロジピンは主にCYP3A4により代謝されると考えられる¹⁴⁾。

16.5 排泄

健康成人男子に 14 Cバルサルタン80mgを空腹時単回経口投与したとき、投与後168時間までに投与量の13%及び86%の放射能がそれぞれ尿中及び糞中に排泄され、そのうちほとんどが未変化体であった 12 (外国人のデータ)。

健康成人男子に 14 Cアムロジピン 15 mg 11)を空腹時単回経口投与したとき、投与後 12 日までに投与量の 59 %及び 23 %の放射能がそれぞれ尿中及び糞中に排泄され、尿中放射能の 98 が未変化体であった 15 (外国人のデータ)。

注1)本剤の承認された1日用量は、バルサルタンとして80mg及びアムロジピンとして5mgである。

16.7 薬物相互作用

健康成人男子にバルサルタン160mg及びアムロジピン5mg 12 2を併用単回投与したときのバルサルタン及びアムロジピンの薬物動態は各単剤投与後と差はなく、バルサルタンとアムロジピンの間に薬物動態学的相互作用は認められなかった 16 (外国人のデータ)。

注2)本剤の承認された1日用量は、バルサルタンとして80mg及びアムロジピンとして5mgである。

17. 臨床成績

17.1 有効性及び安全性に関する試験

17.1.1 国内第Ⅲ相試験

軽症から中等症の本態性高血圧症患者を対象に国内で実施した二重盲検比較試験(要因試験)において、バルサルタン80mg/アムロジピン5mg配合錠を1日1回8週間経口投与した時のレスポンダー率(最終評価時の拡張期血圧が90mmHg未満に低下した又はベースラインと比較して10mmHg以上低下した患者の割合)及び血圧の変化量は、次のとおりである。

二重盲検比較試験におけるレスポンダー率及び血圧の変化量

	,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,	・ノースの皿温り気間室
		最終評価時における収縮期血圧/
薬剤	レスポンダー率	拡張期血圧のベースラインから
		の変化量(平均値)
バルサルタン/	86.4%	
アムロジピン	(140/162)	-23.6/-17.0mmHg
配合錠	(140/102)	_
プラセボ	36.1%	47/49mmHg
ノラセホ	(60/166)	-4.7/-4.8mmHg

本臨床試験成績より、バルサルタン/アムロジピン配合錠の 優れた降圧効果が確認された。

副作用発現頻度は、バルサルタン/アムロジピン配合錠群で 6.8%(11/162例)であった。バルサルタン/アムロジピン配合錠群での主な副作用は、 γ -GTP増加1.2%(2/162例)であった $^{17)$ 、 $^{18)}$ 。

17.1.2 国内第Ⅲ相試験(継続長期投与試験)

二重盲検比較試験(要因試験)からの継続投与長期試験として、バルサルタン80mg又はアムロジピン5mgを2週間投与した後、収縮期血圧130mmHg以上又は拡張期血圧85mmHg以上の患者にバルサルタン80mg/アムロジピン5mg配合錠を52週間投与した。

バルサルタン80mg又はアムロジピン5mgを2週間投与した後の収縮期血圧及び拡張期血圧(平均値)は 138.6/89.1mmHgであり、バルサルタン/アムロジピン配合錠に切り替えた後2週間で129.4/81.7mmHgまで低下し、単剤からバルサルタン/アムロジピン配合錠に切り替えることにより更なる降圧が認められた。また、バルサルタン/アムロジピン配合錠52週間投与後の収縮期血圧及び拡張期血圧は126.7/79.3mmHgであり、長期にわたる安定した降圧効果が認められた。

副作用発現頻度は、バルサルタン/アムロジピン配合錠群で15.1%(55/365例)であった。バルサルタン/アムロジピン配合錠群の主な副作用は、高脂血症1.4%(5/365例)であり、次いでALT増加1.1%(4/365M)であった19)。

18. 薬効薬理

18.1 作用機序

本剤は、バルサルタン及びアムロジピンの配合剤である。バルサルタンは、アンジオテンシンII受容体のサブタイプである AT_1 受容体に結合し、昇圧系として作用するアンジオテンシンIIに対して拮抗することによって降圧効果を発揮する。アムロジピンは、電位依存性カルシウムチャネルに結合し、細胞内へのカルシウム流入を抑制することで末梢血管の平滑筋を弛緩させて降圧効果を発揮する 201 。アムロジピンの降圧効果によって交感神経系が活性化されることで、血圧調節におけるレニン・アンジオテンシン系への依存度が増大するため、バルサルタンの降圧効果が増強されるものと考えられる 211 。

18.2 降圧作用

高血圧自然発症ラットにバルサルタンとアムロジピンを併用して投与すると、それぞれの単独投与を上回る降圧効果が示された 22 。

19. 有効成分に関する理化学的知見

一般名:バルサルタン(Valsartan)

化学名:(2S)-3-Methyl-2-(N-{[2'-(1H-tetrazol-5-yl)

biphenyl-4-yl]methyl}pentanamido)butanoic acid

分子式:C₂₄H₂₉N₅O₃ 分子量:435.52

性 状: 白色の粉末である。メタノール又はエタノール(99.5)

に極めて溶けやすく、水にほとんど溶けない。

構造式:

$$H_3C$$
 H_3C
 H_3C
 H_3C
 H_3C
 H_3C
 H_3C
 H_3C
 H_3C

一般名: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:C₂₀H₂₅ClN₂O₅・C₆H₆O₃S

分子量:567.05

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。

構造式:

融 点:約198℃(分解)

22. 包装

(PTP) 140錠(14錠×10) 500錠(10錠×50)

23. 主要文献

- 1) Sheps S G, et al. : Arch Intern Med. 1997; 157(21): 2413-2446
- 2) 阿部真也ほか:周産期医学 2017;47:1353-1355
- 3) 齊藤大祐ほか:鹿児島産科婦人科学会雑誌 2021;29:49-54
- 4) Briggs G G, et al. : Ann Pharmacother. 2001; 35(7-8):
- 5) Cooper W O, et al.: N Engl J Med. 2006; 354(23): 2443-2451
- 6) Naito T, et al.: J Human Lactation. 2015; 31(2): 301-306
- 7) 配合剤投与時と併用投与時の生物学的同等性の検討(エックスフォージ配合錠: 2010年1月20日承認、CTD2.7.6.1.2.3)
- 8) 社内資料:生物学的同等性に関する資料
- 9)薬物動態に及ぼす食事の影響の検討(エックスフォージ配合錠: 2010年1月20日承認、CTD2.7.6.1.1.1)
- 10) Colussi D M, et al. : J Clin Pharmacol. 1997; 37(3): 214-221
- 11) Meredith P A, et al.: Clin Pharmacokinet. 1992; 22(1): 22-31
- 12) Waldmeier F, et al.: Xenobiotica. 1997; 27(1): 59-71
- 13) Nakashima A, et al.: Xenobiotica. 2005; 35(6): 589-602
- 14) Guengerich F P, et al. : J Med Chem. 1991 ; 34(6) : 1838-1844
- 15) Beresford A P, et al.: Xenobiotica. 1988; 18(2): 245-254
- 16) バルサルタンとアムロジピンの薬物間相互作用の検討(エックスフォージ配合錠: 2010年1月20日承認、CTD2.7.6.3.1.1)
- 17) 荻原俊男ほか:血圧 2010;17(4):314-328
- 18) 国内第Ⅲ相試験:1301試験(エックスフォージ配合錠:2010年 1月20日承認、CTD2.7.6.5.1.1)
- 19) 本態性高血圧症に対する長期試験(エックスフォージ配合錠: 2010年1月20日承認、CTD2.7.6.5.2.1)
- 20) 緒言(エックスフォージ配合錠:2010年1月20日承認、 CTD2.6.1.1)
- 21) 効力を裏付ける試験(エックスフォージ配合錠: 2010年1月20 日承認、CTD2.6.2.6.1)
- 22) 高血圧自然発症ラットの血圧に対する作用(経口投与試験)(エックスフォージ配合錠:2010年1月20日承認、 CTD2.6.2.2.1.1.2)

24. 文献請求先及び問い合わせ先

第一三共エスファ株式会社 お客様相談室 〒103-0027 東京都中央区日本橋2-13-12 TEL: 0120-100-601

26. 製造販売業者等

26.1 製造販売元



第一三共エスファ株式会社

Daiichi-Sankyo

東京都中央区日本橋本町3-5-1

26.2 販売提携



第一三共株式会社

iankyo 東京都中央区日本橋本町3-5-1