添付文書情報

日本標準商品分類番号

872149

貯 法:室温保存 **有効期間**:3年

高親和性AT₁レセプターブロッカー オルメサルタン メドキソミルロ腔内崩壊錠

処方箋医薬品注)

オルメサルタンOD錠5mg「ニプロ」 オルメサルタンOD錠10mg「ニプロ」 オルメサルタンOD錠20mg「ニプロ」 オルメサルタンOD錠40mg「ニプロ」

Olmesartan OD Tablets

	OD錠5mg	OD錠10mg
承認番号	22900AMX00827	22900AMX00828
販売開始	2017年12月	2017年12月
	OD錠20mg	OD錠40mg
承認番号	22900AMX00829	22900AMX00830
販売開始	2017年12月	2017年12月

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 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

O.1 /ILIA			
販売名	有効成分	添加	削
オルメサルタ ンOD錠5mg 「ニプロ」	1錠中 日本薬局方 オルメサルタン メドキソミル 5mg	リル酸コポリ	黄色三二 酸化鉄
オルメサルタ ンOD錠10mg 「ニプロ」	オルメサルタン メドキソミル	換度 ヒドロキ シプロピルセル ロース、アスパ ルテーム (L-フ ェニルアラニン	—
オルメサルタ ンOD錠20mg 「ニプロ」	1錠中 日本薬局方	化合物)、エチ ルセルロール、フ セタノール、ラ ウリル硫酸ナト リウム、タウマ	—
オルメサルタ ンOD錠40mg 「ニプロ」	1錠中 日本薬局方 オルメサルタン メドキソミル 40mg	チン、結晶セル ロース、I-メン トール、香料、 ステアリン酸マ グネシウム	—

3.2 製剤の性状

0.2 XAW IIV	•			
		夕	形・大きる	ž
販売名	性 状*	直径 (mm)	厚さ (mm)	重量 (mg)
オルメサルタ ンOD錠5mg 「ニプロ」	淡黄白色の素 錠(口腔内崩 壊錠)	オルメ サルタン 005 三プロ	オルメ サルタン 0D5 ニプロ	
	- XXX	6.6	3.0	95
オルメサルタ ンOD錠10mg 「ニプロ」	白色〜微黄白 色の割線入り 素錠(口腔内	オルメ サルタン 00 10 二プロ	オルメ サルダン OD10 三プロ	
- / -	崩壊錠)	7.1	3.5	130
オルメサルタ ンOD錠20mg 「ニプロ」	白色〜微黄白 色の割線入り 素錠(口腔内	オルメ サルタン OD 20 三プロ	オルメ ザルタン OD 20 ニプロ	
/ _]	崩壊錠)	8.1	3.7	180
オルメサルタ ンOD錠40mg 「ニプロ」	白色〜微黄白 色の割線入り 素錠(口腔内	オルメ サルタン OD 40 ニプロ	オルメ サルタン 0D 40 ニプロ	
>	崩壊錠)	9.6	5.3	360

^{*}においはないか、又はわずかに特異なにおいがある。

4. 効能・効果 高血圧症

6. 用法・用量

通常、成人にはオルメサルタン メドキソミルとして $10\sim20$ mgを1日1回経口投与する。なお、1日 $5\sim10$ mgから投与を開始し、年齢、症状により適宜増減するが、1日最大投与量は40mgまでとする。

8. 重要な基本的注意

- 8.1 本剤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。[11.1.5 参
- 8.2 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 血圧低下を起こす可能性がある。

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。

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。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。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惹起し、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

低用量から投与を開始し、増量する場合は徐々に行う こと。一過性の急激な血圧低下を起こすおそれがあ る。[11.1.4 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3.0mg/dL以上)のある患者

これらの患者を対象とした有効性及び安全性を検討する臨床試験は実施していない。腎機能を悪化させるおそれがある。[16.6.1 参照]

9.2.2 血液透析中の患者

低用量から投与を開始し、増量する場合は徐々に行うこと。一過性の急激な血圧低下を起こすおそれがある。[11.1.4 参照]

9.3 肝機能障害患者

軽度又は中等度の肝機能障害患者(Child-Pugh分類スコア:5~9)でオルメサルタンの血漿中濃度が上昇することが報告されている。[16.6.2 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^{1)、2)}。

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。

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、頭蓋顔面の変形、肺の形成不全等があらわれたとの報告がある。[2.2、9.4.1 参照]

9.6 授乳婦

授乳しないことが望ましい。動物実験(ラット)の5mg/kg/日で乳汁中への移行が認められている。動物実験(ラット周産期及び授乳期経口投与)の200mg/kg/日で出生児に腎盂拡張を伴う死亡及び体重減少が、8mg/kg/日で出生児に体重増加抑制及び生後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

開始用量を遵守し、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。

10. 相互作用

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 (糖尿患者 ただ	非致死性脳卒中、 腎機能障害、高力 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)

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 塩化カリウム等	血清カリウム値が 上昇することがあ る。	本剤のアルドステロン分泌抑制作用によりカリウム貯留作用が増強するおそれがある。 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 [11.1.4 参照]	一過性の急激な血 圧低下を起こすお それがある。低用 量から投与を開始 し、増量する場合 は徐々に行うこ と。	利尿降圧剤で治療 を受けている患者 にはレニン活性が 亢進している患者 が多く、本剤が奏 効しやすい。
リチウム製剤 炭酸リチウム	リチウム中毒が起 こるおそれがあ る。	明確な機序は不明であるイオトリカーのでは、大不は、大不は、大不力がでは、大不力がででは、大不力がでいた。一般では、大力がでは、大力ができない。大力がでは、大力がでいた。

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	腎力のでは、高及このでは、 をはい血をはいる。。eGFRが60mL/min/1.73m²未のでは、 をはい血をはいる。eGFRが60mL/min/1.73m²未のでは、 を表しているでは、 を表しているでは、 は、いむさは、 は、いると、 と、こと、 に、いると、 に、、 に、、 に、、 に、、 に、、 に、、 に、 に、	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	腎機能障害、高力 リウム血症及び低 血圧を起こすおそ れがある。	
非ステロイド性消 炎鎮痛剤	降圧作用が減弱するおそれがある。	非ステロイド性消 炎鎮痛剤は、血管 拡張作用を有うシジ プロスタグランジ ンの合成阻害作用 により、本剤の管 圧作用を減弱させ る可能性がある。
非ステロイド性消 炎鎮痛剤	腎機能を悪化させ るおそれがある。	プロスタグランジンの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。

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 腎不全 (頻度不明)

11.1.3 高カリウム血症 (頻度不明)

11.1.4 ショック(頻度不明)、**失神**(頻度不明)、**意識消失** (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]

11.1.5 肝機能障害(頻度不明)、黄疸(頻度不明)

AST、ALT、 γ -GTP上昇等の肝機能障害があらわれることがある。[8.1 参照]

11.1.6 血小板減少 (頻度不明)

11.1.7 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。

11.1.8 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。

11.1.9 アナフィラキシー (頻度不明)

そう痒感、全身発赤、血圧低下、呼吸困難等が症状としてあらわれることがあり、アナフィラキシーショックを起こしたとの報告もある。

11.1.10 重度の下痢 (頻度不明)

長期投与により、体重減少を伴う重度の下痢があら われることがある。生検により腸絨毛萎縮等が認め られたとの報告がある。

11.1.11 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。

11.2 その他の副作用

	1~5%未満	1%未満	頻度不明
過敏症		発疹	そう痒
血液	赤血球数減少、 ヘモグロビン減 少、ヘマトク リット減少	加、血小板	貧血
精神神経系	めまい、立ちく らみ、ふらつき 感	7	
消化器		軟便	下痢、嘔気・嘔 吐、口渇、口内 炎、胃部 不快 感、便秘、腹痛
循環器			心房細動、動 悸、ほてり、胸 痛
肝臓	ALT上昇、AST 上昇、γ-GTP上 昇、LDH上昇	ALP上昇	
泌尿器	BUN上昇	血清クレア チニン上 昇、尿蛋白 陽性、尿沈 渣陽性	頻尿
その他	CK上昇、CRP上 昇、トリグリセ リド上昇、血清 カリウム上昇、 尿酸上昇		浮腫、異常気 (浮遊等)、 (浮遊等)、 (ア良等感、 (で)、 (で)、 (で)、 (で)、 (で)、 (で)、 (で)、 (で)

14. 適用上の注意

14.1 薬剤調製時の注意

本剤をメトホルミン塩酸塩製剤又はカモスタットメシル酸塩製剤等と一包化し高温多湿条件下にて保存した場合、メトホルミン塩酸塩製剤又はカモスタットメシル酸塩製剤等が変色することがあるので、一包化は避けること。

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。
- **14.2.3** 本剤は寝たままの状態では、水なしで服用させないこと。

16. 薬物動態

16.1 血中濃度

16.1.1 単回投与

健康な成人男性24例にオルメサルタン メドキソミル

5mg、10mg、20mg及び40mgを空腹時単回経口投与したとき、オルメサルタンの血漿中濃度は速やかに上昇し、投与1.7~2.2時間後に最高に達した。Cmax及びAUCは投与量に従い増加した³⁾。

オルメサルタン メドキソミル単回経口投与時のオルメサル タンの薬物動態パラメータ

投与量	例数	Cmax (ng/mL)	Tmax (hr)	t _{1/2} (hr)	AUC (ng•hr/mL)
5mg	6	152±31	1.8 ± 0.4	8.7 ± 1.2	892±191
10mg	6	277±46	1.7 ± 0.5	10.2 ± 1.8	1,576±244
20mg	6	481±117	2.2 ± 0.4	11.0 ± 3.8	2,903±915
40mg	6	$1,006 \pm 152$	1.7 ± 0.5	10.6 ± 4.7	$5,807 \pm 1,142$

 $mean \pm SD$

16.1.2 反復投与

本態性高血圧症患者にオルメサルタン メドキソミル 10 mg (20例) 及び20 mg (19例) を14 日間、40 mg (10例) を $7 日間反復経口投与したところ、最終日のオルメサルタンの薬物動態学的パラメータは、次のとおりであった<math>4^{1,5}$ 。

投与量	例数	Cmax ^{注3)} (ng/mL)	Tmax (hr)	t _{1/2} (hr)	AUC ^{注3)} (ng•hr/mL)
10mg ^{造1)}	20	285.1 (0.253)	2.2±0.8	6.5 ± 0.9	1,981.2 (0.234)
20mg ^{造1)}	19	496.0 (0.300)	2.5±1.1	6.3±0.8	3,288.9 (0.254)
40mg ^{注2)}	10	1,008.5 (0.267)	2.6±1.0	6.0 ± 1.0	7,848.0 (0.301)

 $mean \pm SD$

- 注1) 14日間投与
- 注2)7日間投与
- 注3) 幾何平均値(対数変換後の標準偏差)

健康な成人男性27例にオルメサルタン メドキソミル 10mg、20mg及び40mgを1日1回7日間反復経口投与したときの血漿中オルメサルタン濃度を検討したところ、速やかに定常状態に達し、蓄積性はほとんど認められなかった⁶⁾。

16.1.3 生物学的同等性試験

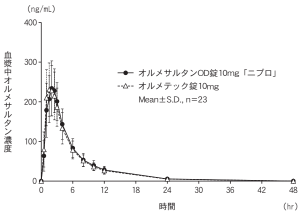
〈オルメサルタンOD錠10mg「ニプロ」〉

オルメサルタンOD錠10mg「ニプロ」とオルメテック錠10mgのそれぞれ1錠(オルメサルタン メドキソミルとして10mg)を、クロスオーバー法により健康成人男子に絶食単回経口投与して血漿中活性代謝物(オルメサルタン)濃度を測定した。得られた薬物動態パラメータ(AUC $_{0 ot 48lr}$ 、Cmax)について90%信頼区間法にて統計解析を行った結果、 $\log(0.80)$ ~ $\log(1.25)$ の範囲内であり、両剤の生物学的同等性が確認された $^{71.8}$ 。

薬物動態パラメータ (水あり投与)

	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)
オルメサルタンOD	1,464.8±	249.4±	2.1 ±	5.2±
錠10mg「ニプロ」	390.6	67.0	0.5	0.9
オルメテック錠	1,427.0±	258.4±	1.8±	5.0±
10mg	373.2	62.0	0.7	1.1

 $(Mean \pm S.D., n=23)$



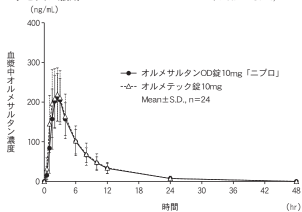
血漿中オルメサルタン濃度推移 (水あり投与)

薬物動態パラメータ(水なし投与)

	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)
オルメサルタンOD	1,507.7±	232.5±	2.5±	5.3±
錠10mg「ニプロ」	399.1	61.0	0.6	1.2
オルメテック錠	1,612.0±	255.0±	2.3±	5.2±
10mg*	473.4	72.3	0.7	1.3

*水と共に服用

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



血漿中オルメサルタン濃度推移(水なし投与)

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。

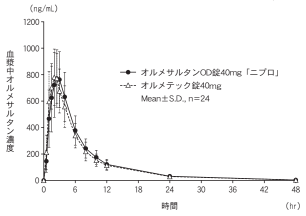
〈オルメサルタンOD錠40mg「ニプロ」〉

オルメサルタンOD錠40mg「ニプロ」とオルメテック錠40mgのそれぞれ1錠(オルメサルタン メドキソミルとして40mg)を、クロスオーバー法により健康成人男子に絶食単回経口投与して血漿中活性代謝物(オルメサルタン)濃度を測定した。得られた薬物動態パラメータ(AUC $_{0-48}$ lir、Cmax)について90%信頼区間法にて統計解析を行った結果、 $\log(0.80)$ ~ $\log(1.25)$ の範囲内であり、両剤の生物学的同等性が確認された $_{9}^{9}$ 、 $_{10}^{10}$ 。

薬物動態パラメータ (水あり投与)

	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)
オルメサルタンOD	5,937.2±	868.1±	2.5±	6.9±
錠40mg「ニプロ」	1,426.9	196.6	0.8	1.8
オルメテック錠	5,667.4±	845.4±	2.3±	7.2±
40mg	1,281.0	207.5	0.7	1.7

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



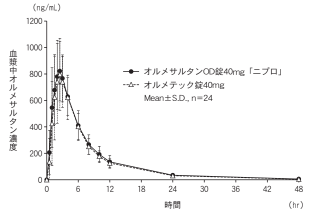
血漿中オルメサルタン濃度推移 (水あり投与)

薬物動態パラメータ (水なし投与)

314 144 144 144 144 144 144 144 144 144				
	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)
オルメサルタンOD 錠40mg「ニプロ」	6,407.0± 1,441.1	877.2± 206.7	2.3± 0.7	8.0± 1.7
オルメテック錠 40mg*	6,000.3± 1,320.8	883.2± 263.8	2.5± 0.8	7.5± 2.0



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



血漿中オルメサルタン濃度推移(水なし投与)

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。

16.2 吸収

16.2.1 食事の影響

健康な成人男性12例にオルメサルタン メドキソミル 20mgを空腹時、低脂肪食摂取30分後あるいは高脂肪食摂取30分後に単回経口投与したとき、それぞれのオルメサルタンのCmax及びAUCにはほとんど差はなく、食事の影響は認められなかった¹¹⁾。

16.2.2 バイオアベイラビリティ

健康な成人男性24例にオルメサルタン メドキソミ

ル20mgを空腹時単回経口投与又はオルメサルタン 16.2mgを静脈内に単回投与し、絶対バイオアベイラビリティを求めた結果、25.6%であった 12 (外国人データ)。

16.3 分布

16.3.1 血清蛋白結合率 (限外濾過法)

オルメサルタンの血清蛋白結合率は99%と高く、主にアルブミンのワルファリンサイトに結合する (in vitro) が、ワルファリンとの併用試験でワルファリンの薬物動態に影響がなく血液凝固系に影響を及ぼさなかった (外国人データ)^{13)、14)}。

16.4 代謝

オルメサルタン メドキソミルは、経口投与後、主に小腸上皮、肝臓又は血漿においてエステラーゼによる加水分解を受け、活性代謝物のオルメサルタンに代謝される。血漿中にはオルメサルタンのみが認められ、その他の代謝物は存在しない。ヒト肝ミクロソームを用い、チトクロームP450分子種7種類(1A1&2、2A6、2C19、2C8&9、2D6、2E1、3A4)の活性について、オルメサルタンによる阻害率を検討したところ、臨床用量で想定される血漿中濃度ではいずれの分子種もほとんど阻害しなかった。また、ヒト培養肝細胞にて、オルメサルタン メドキソミルによるチトクロームP450の誘導は認められなかった¹⁵⁾(in vitro)。

16.5 排泄

健康な成人男性に「4C-オルメサルタン メドキソミル 20mgを単回経口投与したところ、投与した総放射能の 12.6% (240時間後まで)が尿中に、77.2% (312時間後 まで)が糞中に排泄された¹⁶⁾ (外国人データ)。

健康な成人男性24例にオルメサルタン メドキソミル5mg、10mg、20mg及び40mgを空腹時単回経口投与したとき、投与48時間までに尿中にオルメサルタンが11.6~14.6%排泄された 17)。

16.6 特定の背景を有する患者

16.6.1 腎機能障害患者

健康な成人男性8例と、腎機能障害患者26例を重症度別に8~9例ずつ3群に分けた計34例に対し、オルメサルタン メドキソミル10mgを1日1回7日間反復経口投与したときの7日目の定常状態における血漿中オルメサルタンのAUCの幾何平均値は、腎機能正常者と比較して、軽度、中等度及び重度腎機能障害患者でそれぞれ1.6倍、1.8倍、2.8倍であった¹⁸⁾ (外国人データ)。[9.2.1参照]

16.6.2 肝機能障害患者

軽度及び中等度肝機能障害患者12例にオルメサルタン メドキソミル10mgを空腹時単回経口投与したとき、肝機能正常者と比較して血漿中オルメサルタンのAUCはそれぞれ1.1倍、1.7倍であった180(外国人データ)。[9.3参照]

16.6.3 高齢者

健康な高齢者(65歳以上)6例にオルメサルタン メドキソミル10mgを単回経口投与し、健康な非高齢者とオルメサルタンのAUCの幾何平均値を比較したところ、ほとんど差は認められなかった¹⁹。

また、高齢高血圧症患者 (75歳以上) 17例にオルメサルタン メドキソミル10mgを1日1回14日間反復経口投与したところ、非高齢患者に比較しAUCの幾何平均値が1.4倍高値を示したが、蓄積性はほとんど認められなかった¹⁸⁾ (外国人データ)。

16.8 その他

〈オルメサルタンOD錠5mg「ニプロ」〉

オルメサルタンOD錠5mg「ニプロ」は、オルメサルタンOD錠10mg「ニプロ」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²⁰。

〈オルメサルタンOD錠20mg「ニプロ」〉

オルメサルタンOD錠20mg「ニプロ」は、オルメサルタンOD錠40mg「ニプロ」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²¹⁾。

17. 臨床成績

17.1 有効性及び安全性に関する試験

17.1.1 国内臨床試験

本態性高血圧症患者を対象としたオルメサルタン メドキソミルの二重盲検比較試験を含む臨床試験での「判定不能」を含む降圧率(下降例数^{注1)}/評価例数)は79.8%(364/456例)、「判定不能」を含まない降圧率は84.7%(364/430例)であった。

なお、このうち軽症・中等症の本態性高血圧症患者を対象とした二重盲検比較試験によって、オルメサルタン メドキソミルの有用性が確認された^{22)、23)}。

降圧効果はオルメサルタン メドキソミル投与後1週間で発現し、2週間以内に有意な降圧を示した後、4~8週間で最大に達することが確認された。

- 注1) 下降:収縮期血圧(-20mmHg以上)及び拡張期血圧(-10mmHg以上)を満たす場合、平均血圧(-13mmHg以上)を満たす場合、あるいは下降傾向注2)であっても150/90mmHg未満(ただし、入院患者では140/85mmHg未満)に降圧した場合
- 注2) 下降傾向:収縮期血圧(-10mmHg以上)及び拡 張期血圧(-5mmHg以上)を満たす場合、ある いは平均血圧(-7mmHg以上)を満たす場合

17.1.2 国内第Ⅲ相試験

腎機能障害を伴う高血圧症患者を対象としたオルメサルタン メドキソミルの臨床試験での「判定不能」を含む降圧率は68.0%(17/25例)、「判定不能」を含まない降圧率は77.3%(17/22例)であった。

副作用発現頻度は、自他覚症状が10.0% (3/30例)、 臨床検査値異常が20.7% (6/29例) であり、認められ た自他覚症状の副作用は、頭重(感)、低血圧及び咳 が各3.3% (1/30例) であった²⁴⁾。

17.1.3 国内第Ⅲ相試験

重症高血圧症患者を対象としたオルメサルタン メドキソミルの臨床試験での「判定不能」を含む降圧率は86.2% (25/29例)、「判定不能」を含まない降圧率は92.6% (25/27例)であった。

副作用発現頻度は、自他覚症状が6.9% (2/29例)、臨床検査値異常が21.4% (6/28例) であり、認められた自他覚症状の副作用は、眠気及び軟便が各3.4% (1/29例) であった 25 。

17.1.4 国内臨床試験(長期投与)

軽症・中等症本態性高血圧症患者を対象に、12ヵ月間 オルメサルタン メドキソミルを単独投与した結果、 安定した降圧効果が得られた。「判定不能」を含む降 圧率は80.7%(134/166例)、「判定不能」を含まない 降圧率は93.1%(134/144例)であった²⁶⁾。

17.1.5 国内第Ⅲ相試験(長期投与)

軽症・中等症本態性高血圧症患者を対象に、12ヵ月間オルメサルタン メドキソミルをカルシウム拮抗剤もしくはサイアザイド系利尿降圧剤を併用投与した結果、安定した降圧効果が得られた。カルシウム拮抗剤併用療法での「判定不能」を含む降圧率は85.0%(17/20例)、「判定不能」を含まない降圧率は100.0%(17/17例)であった。利尿剤併用療法での「判定不能」を含む降圧率は72.7%(16/22例)、「判定不能」を含まない降圧率は100.0%(16/16例)であった。副作用発現頻度は、カルシウム拮抗剤併用療法群で自他覚症状が4.5%(1/22例)、臨床検査値異常が4.5%

(1/22例)、利尿剤併用療法群で自他覚症状が37.0% (10/27例)、臨床検査値異常が25.9% (7/27例)であった。主な自他覚症状の副作用は、カルシウム拮抗剤併用療法群で立ちくらみ4.5% (1/22例)、利尿剤併用療法群でめまい14.8% (4/27例)であった²⁷⁾。

17.1.6 国内第Ⅱ相試験(血圧日内変動)

軽症・中等症本態性高血圧症を対象に、オルメサルタンメドキソミルを12週間投与し、自由行動下血圧測定による24時間血圧日内変動を検討した結果、オルメサルタンメドキソミルは1日1回投与において、血圧推移のプロファイルに影響を及ぼすことなく、また夜間血圧を過度に低下させることなく24時間安定した降圧作用を示すことが確認された²⁸⁾。

18. 薬効薬理

18.1 作用機序

オルメサルタン メドキソミルはプロドラッグであり、生体内で活性代謝物であるオルメサルタンに変換され、アンジオテンシンII(AII)タイプ1(AT_i)受容体に選択的に作用してAIIの結合を競合的に阻害し、昇圧系であるAIIの薬理作用を抑制する 2^{20} 。

18.2 アンジオテンシン Ⅱ 受容体拮抗作用

オルメサルタンのATi受容体拮抗作用をヒトATi受容体への 125 I-AII 結合阻害で検討したところ、50%阻害濃度 (IC $_{50}$ 値) は1.3nMであった ($in\ vitro$)。また、オルメサルタンはウサギ及びモルモットの摘出血管において、AII による収縮反応を抑制し、その抑制作用は薬物除去後も持続的であった。ラット及びイヌにおいて、オルメサルタン メドキソミルは、経口投与によりAII による昇圧反応を持続的に抑制した 20 。

18.3 降圧作用

- 18.3.1 オルメサルタン メドキソミルは経口投与により、 腎性高血圧ラット、高血圧自然発症ラット、正常血 圧ラットの順に強い降圧作用を示したが、心拍数に 影響を与えなかった²⁹⁾。
- 18.3.2 オルメサルタン メドキソミルを高血圧自然発症 ラットに24週間反復経口投与すると、耐性を生じる ことなく安定した降圧作用を示し、反射性の頻脈も 認められなかった。また、14日間反復経口投与後、 休薬してもリバウンドは認められなかった²⁹⁾。
- 18.3.3 オルメサルタンを高血圧自然発症ラットに静脈内投与すると総末梢血管抵抗が減少し、腎血管抵抗の減少が認められた。血圧は下降したが、心拍数に変化はなく、心拍出量は増大した。従って、オルメサルタンの降圧作用は全身血管の拡張に基づく総末梢血管抵抗の減少によるものと考えられる²⁹。
- 18.3.4 オルメサルタン メドキソミルを高血圧自然発症 ラットに20週間反復経口投与すると、血圧の下降と ともに尿中蛋白排泄及びアルブミン排泄量の減少が 認められ、腎臓の病理所見の改善も認められた^{29、30}。
- 18.3.5 オルメサルタン メドキソミルを高血圧自然発症 ラットに8週間反復経口投与すると、血圧の下降と ともに心重量の低下及び心筋線維径の減少が認められ、心肥大を抑制することが確認された²⁹⁾。

19. 有効成分に関する理化学的知見

一般名: オルメサルタン メドキソミル (Olmesartan Medoxomil)

化学名:(5-Methyl-2-oxo-1,3-dioxol-4-yl) methyl 4-(2-hydroxypropan-2-yl)-2-propyl-1-{[2'-(1*H*-tetrazol-5-yl) biphenyl-4-yl] methyl}-1*H*-

imidazole-5-carboxylate

分子式: C₂₉H₃₀N₆O₆ 分子量: 558.59 構造式: H₃C OH O CH₃C CH₃C OH O CH₃C CH₃C OH O CH₃C OH O

性 状:・白色〜微黄白色の結晶性の粉末である。 ・アセトニトリル又はエタノール (99.5) に溶 けにくく、水にほとんど溶けない。

20. 取扱い上の注意

アルミピロー又はガラス瓶開封後は湿気を避けて保存すること。

22. 包装

〈オルメサルタンOD錠5mg「ニプロ」〉

100錠 [10錠 (PTP)×10]

〈オルメサルタンOD錠10mg「ニプロ」〉

100錠 [10錠 (PTP)×10]

100錠 [瓶、バラ]

500錠 [10錠 (PTP)×50]

〈オルメサルタンOD錠20mg「ニプロ」〉

100錠 [10錠 (PTP)×10]

500錠 [10錠 (PTP)×50]

500錠 [瓶、バラ]

〈オルメサルタンOD錠40mg「ニプロ」〉

100錠 [10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 (1 20230078)
- 2) 齊藤大祐ほか:鹿児島産科婦人科学会雑誌 2021;29:49-54 (L20230079)
- 3)田中孝典ほか:臨床医薬 2003;19(10):1131-1142(1,20200287)
- 4)軽症・中等症本態性高血圧患者を対象とした薬物動態 と降圧作用の関係の検討(オルメテック錠:2004年1 月29日承認、CTD2.7.6)(L20230056)
- 5) 本態性高血圧症患者を対象とした40mg投与時の薬物 動態の検討(オルメテック錠:2004年1月29日承認、 CTD2.7.6)(L20230057)
- 6)田中孝典ほか:臨床医薬 2003;19 (10):1143-1156 (1,20200288)
- 7)社内資料:生物学的同等性試験(OD錠10mg、水あり)
- 8)社内資料:生物学的同等性試験(OD錠10mg、水なし)
- 9)社内資料:生物学的同等性試験(OD錠40mg、水あり)
- 10)社内資料:生物学的同等性試験(OD錠40mg、水なし)
- 11) 田中孝典ほか: 臨床医薬 2003; 19 (11): 1283-1295 (L20200289)
- 12)BA試験(オルメテック錠: 2004年1月29日承認、 CTD2.7.1.2)(L20230058)
- 13) 蛋白結合 (オルメテック錠: 2004年1月29日承認、 CTD2.6.2.4) (L20230059)
- 14) ワルファリンとの相互作用 (オルメテック錠: 2004年 1月29日承認、CTD2.7.6) (L20230060)
- 15) 代謝(オルメテック錠: 2004年1月29日承認、 CTD2.6.2.5) (L20230061)

- 16) 第十八改正日本薬局方解説書 2021; C-1265-C-1272 (L20230080)
- 17) 単回経口投与における薬物動態の検討(オルメテック 錠:2004年1月29日承認、CTD2.7.6)(L20230063)
- 18) von Bergmann K, et al. : J Hypertens. 2001 ; 19 (S1) : S33-S40 (L20200290)
- 19)田中孝典ほか:臨床医薬 2003;19(11):1297-1306(1,20200291)
- 20) 社内資料: 生物学的同等性試験 (OD錠5mg)
- 21) 社内資料: 生物学的同等性試験 (OD錠20mg)
- 22)併合解析の結果(オルメテック錠:2004年1月29日承認、CTD2.7.3.3)(L20230065)
- 23) 軽症・中等症本態性高血圧症を対象としたプレパイロット試験(オルメテック錠:2004年1月29日承認、 CTD2.7.6)(L20230066)
- 24) 腎機能障害を伴う高血圧症患者を対象とした第Ⅲ相試験(オルメテック錠:2004年1月29日承認、CTD2.7.6) (L20230067)
- 25) 重症高血圧症を対象とした第Ⅲ相試験(オルメテック 錠:2004年1月29日承認、CTD2.7.6)(L20230068)
- 26) 長期投与の有効性 (オルメテック錠: 2004年1月29日 承認、CTD2.7.3.5) (L20230069)
- 27) 本態性高血圧患者を対象としたカルシウム拮抗薬、サイアザイド系利尿薬併用投与試験(オルメテック錠: 2004年1月29日承認、CTD2.7.6)(L20230070)
- 28) 軽症・中等症本態性高血圧症患者を対象とした第 Ⅱ 相試験 (オルメテック錠: 2004年1月29日承認、 CTD2.7.6) (L20230071)
- 29) 小池博之ほか:三共研究所年報 2003;55:1-91 (L20200292)
- 30) 腎臓に対する作用 (オルメテック錠: 2004年1月29日 承認、CTD2.6.1.3) (L20230072)

**24. 文献請求先及び問い合わせ先

二プロ株式会社 医薬品情報室 〒566-8510 大阪府摂津市千里丘新町3番26号 TEL 0120-226-898 FAX 050-3535-8939

26. 製造販売業者等

* * 26.1 製造販売元

