872149

貯 法:室温保存 **有効期間**:3年

胆汁排泄型持続性ATI受容体ブロッカー/持続性Ca拮抗薬合剤

日本薬局方 テルミサルタン・アムロジピンベシル酸塩錠

劇薬、処方箋医薬品注)

テラムロ配合錠AP「ニプロ」 テラムロ配合錠BP「ニプロ」

TERAMURO Combination Tablets

	配合錠AP	配合錠BP	
承認番号	22900AMX00143	22900AMX00144	
販売開始	2017年6月	2017年6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 本剤の成分及び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 胆汁の分泌が極めて悪い患者又は重篤な肝障害のある患者 [9.3.1 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	有效	成 分	添 加 剤
テラムロ 配合錠AP 「ニプロ」	1錠中 日本薬局方 テルミサル タン 40mg		D-マンニトール、 トウモロコシデン プン、メグルミン、 水酸化ナトリウム、ポリソルベー ト80、タルク、軽 質無水ケイ酸、ス
テラムロ 配合錠BP 「ニプロ」	1錠中 日本薬局方 テルミサル タン 80mg	6.93mg (アムロジピン として 5mg)	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、三二酸化 鉄、カルナウバロ ウ

3.2 製剤の性状

		外形・大きさ		
販売名	性状	直径 (mm)	厚さ (mm)	重量
		(mm)	(mm)	(mg)
テラムロ 配合錠AP 「ニプロ」		デラムロ AP =プロ	### 40 #### 40 ### 40 ### 40 ### 40 ### 40 ### 40 ### 40 ### 40 ### 40 ########	
	淡赤色のフィ	8.6	4.1	250
テラムロ 配合錠BP 「ニプロ」	ルムコーティ ング錠	デラムロ BP =プロ	80 テルミサルタン アムロジピン 5	
		11.1	5.0	497

4. 効能・効果 高血圧症

5. 効能・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、テルミサルタン40mg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、テルミサルタン/アムロジピン40mg/5mgへの切り替えを検討すること。
- **5.3** 原則として、テルミサルタン80mg及びアムロジピン5mg を併用している場合、あるいは以下のいずれかを使用し血 圧コントロールが不十分な場合に、テルミサルタン/アムロジピン80mg/5mgへの切り替えを検討すること。
 - ・テルミサルタン80mg
 - ・テルミサルタン40mg及びアムロジピン5mgの併用
 - ・テルミサルタン/アムロジピン40mg/5mg配合錠

6. 用法・用量

成人には1日1回1錠(テルミサルタン/アムロジピンとして40mg/5mg又は80mg/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・用量に関連する注意

7.1 以下のテルミ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。 〈テルミサルタン〉

通常、成人にはテルミサルタンとして40mgを1日1回経口投与する。ただし、1日20mgから投与を開始し漸次増量する。なお、年齢・症状により適宜増減するが、1日最大投与量は80mgまでとする。

〈アムロジピンベシル酸塩〉

高血圧症治療では、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。

7.2 肝障害のある患者に投与する場合、テルミサルタン/ アムロジピンとして40mg/5mgを超えて投与しないこと。 [9.3.2 参照]

8. 重要な基本的注意

- 8.1 本剤は、テルミサルタン40mg又は80mgとアムロジピン5mgとの配合剤であり、テルミ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 降圧作用に基づく失神、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。
- 8.3 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高度な血圧 低下を起こす可能性がある。

- 8.4 本剤の成分であるテルミ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。[11.1.5 参照]
- 8.5 本剤の成分である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。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

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。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 重篤な腎障害 (血清クレアチニン値3.0mg/dL以上の場合) のある患者

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

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。急激な血圧低下を起こすおそれがある。[11.1.4、13.2 参昭]

9.3 肝機能障害患者

9.3.1 胆汁の分泌が極めて悪い患者又は重篤な肝障害のある 患者

投与しないこと。[2.3、9.3.2 参照]

9.3.2 肝機能障害患者

テルミサルタンは主に胆汁中に排泄されるため、テルミサルタンのクリアランスが低下することがある。また、外国において肝障害患者で本剤の血中濃度が約3~4.5倍上昇することが報告されている。[7.2、9.3.1、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^{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 妖婦

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本剤を含むアンジオテンシン 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、肺の発育不全等があらわれたとの報告がある。

アムロジピンでは、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。 [2.2、9.4.1 参照]

9.6 授乳婦

授乳しないことが望ましい。テルミサルタンの動物実験 (ラット)で、乳汁中へ移行することが報告されている。また、テルミサルタンの動物実験 (ラット出生前、出生後の発生及び母動物の機能に関する試験)の15mg/kg/日以上の投与群で出生児の4日生存率の低下、50mg/kg/日投与群で出生児の低体重及び身体発達の遅延が報告されている。アムロジピンはヒト母乳中へ移行することが報告されている3°。

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

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

テルミサルタンは、主としてUGT酵素(UDP-グルクロノシルトランスフェラーゼ)によるグルクロン酸抱合によって代謝される。「16.4 参照]

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
アル酸塩 ラジ尿病患者合。 (糖用する他のって をだが療を をだが療を をだが療が でででする ででする ででする ででする ででする ででする ででする でで	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。	テルミサルタン: 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
ジゴキシン	テルミサルタンと の併用により、血 中ジゴキシン濃度 が上昇したとの報 告がある ⁴⁾ 。	テルミサルタン: 機序不明
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	血清カリウム濃度 が上昇するおそれ がある。	テルミサルタン: カリウム貯留作用 が増強するおそれ がある。 危険因子:特に腎 機能障害のある患 者

- He Last Fo belo	meta-da-da-da-da-da-da-da-da-da-da-da-da-da	Life of the total
薬剤名等	臨床症状・措置方法	機序・危険因子
リチウム製剤 炭酸リチウム	アンジオテンシン変換酵素阻害剤との併用におおを起こかったが報告されている。	デ明でウリ貯いめ、がをようれています。 がはナイオーででは、シースをは、カースをは、カースをは、カーのでは、カーのででは、カーのでは、カー
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]	急激な血圧低下を 起こすおそれがあ るので、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。	テルミサルタン: 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 効しやすい。
非ステロイド性抗 炎症薬(NSAIDs)	糸球体ろ過量がより減少し、腎障害 のある患者では急 性腎障害を引き起 こす可能性があ る。	テルミサルタン: プロスタグランジ 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。
	降圧薬の効果を減 弱させることが報 告されている。	テルミサルタン: 血管拡張作用を有するプロスタ成が阻害されるため、下 医工薬の血圧低であるため、下作用を減弱させる。 考えられている。
アンジオテンシン 変換酵素阻害剤	急性腎障害を含む 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 ⁵⁾ 。	テルミサルタン: 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。
アリスキレンフマル酸塩	腎機能障害、高力 明本 明本 明本 明本 明本 明本 明本 明本 明本 明本	テルミサルタン: 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。
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。	アムロジピン: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 との報告がある。	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。
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。

薬剤名等	臨床症状・措置方法	機序・危険因子
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	アムロジピンベシ ル酸塩とシンバス 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	アムロは、カールでは、カールでは、カールでは、カールでは、カールでは、カールが、カールが、カールが、カールが、カールが、カールが、カールが、カールが	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・喉頭、舌等の腫脹を症状とする血管浮腫があらわれ、喉頭浮腫等により呼吸困難を来した症例も報告されている。

11.1.2 高カリウム血症 (頻度不明)

11.1.3 腎機能障害(頻度不明)

急性腎障害を呈した例が報告されている。

障害があらわれることがある。[8.4 参照]

11.1.4 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] **11.1.5 劇症肝炎、肝機能障害、黄疸**(いずれも頻度不明) AST、ALT、Al-P、LDH、 γ -GTPの上昇等を伴う肝機能

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。

11.1.7 アナフィラキシー (頻度不明)

呼吸困難、血圧低下、喉頭浮腫等が症状としてあらわれることがある。

11.1.8 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。

11.1.9 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。

11.1.10 無顆粒球症、白血球減少、血小板減少(いずれも頻 度不明)

11.1.11 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

	0.5~5%未満	0.5%未満	頻度不明
過敏症		湿疹、発疹	そう痒、じん麻疹、 紅斑、多形紅斑、光 線過敏症、血管炎
精神神経系	浮動性めまい	体位性めまい、 頭痛	片頭痛、眠気、不 眠、頭のぼんやり 感、頭重、不安感、 抑うつ状態、気分動 揺、振戦、末梢神経 障害、錐体外路症状
血液		貧血、好酸球 上昇	白血球増加、赤血球 減少、ヘモグロビン 減少、紫斑
循環器		低血圧	心悸亢進、動悸、上 室性頻脈、上室性期 外収縮、期外収縮、 心房細動、徐脈、洞 房ブロック、洞停 止、ほでり、ふらつ き、起立性低血圧、 頻脈
消化器		口渴、口内炎、 逆流性食道炎、 腹部膨満、心 窩部不快感、 腹痛	(連用により) 歯肉 肥厚、食欲不振、消 化不良、心窩部痛、 嘔気、嘔吐、胃炎、 胃腸炎、鼓腸、排便 回数増加、軟便、下 痢、便秘、膵炎
肝臓		AST、ALT、 Al-P、LDH、 γ -GTP上昇等 の肝機能異常	腹水
呼吸器		喘息、咳	鼻出血、喀痰増加、 咽頭炎、呼吸困難
泌尿・生殖器			血清クレアチニン上 昇、BUN上昇、血 中尿酸値上昇、尿管 結石、排尿障害、尿 潜血陽性、尿中蛋白 陽性、勃起障害、頻 尿、女性化乳房
代謝異常			血清コレステロール 上昇、糖尿病、高血 糖、尿中ブドウ糖陽 性
骨格筋		背部痛	関節痛、筋肉痛、下 肢痛、腱炎、筋痙 攣、下肢痙攣、筋緊 張亢進
電解質		血清カリウム 上昇	血清カリウム減少、 低ナトリウム血症
一般的全 身障害		疲労	倦怠感、脱力感、発 熱、胸痛、疼痛、し びれ、体重増加、体 重減少、浮腫

	0.5~5%未満	0.5%未満	頻度不明
その他		耳鳴、眼痛、 CK上昇	結膜炎、量のチカチ カ感、羞明、視、 常、視気道感染、上 炎、上気道感染、 状、尿路感染、 が、 、 、 、 、 、 、 、 、 、 、 、 、 、 、 、 、 、

13. 過量投与

13.1 症状

テルミサルタンの過量服用 (640mg) により、低血圧及び 頻脈があらわれたとの報告がある。

アムロジピンでは、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

テルミサルタンは血液濾過されない。また、テルミサルタンは血液透析によって除去されない。

アムロジピンは、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、アムロジピンベシル酸塩服用直後に活性炭を投与した場合、アムロジピンベシル酸塩のAUCは99%減少し、服用2時間後では49%減少したことから、アムロジピンベシル酸塩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。。[9.2.2 参照]

14. 適用上の注意

14.1 薬剤交付時の注意

- 14.1.1 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。
- 14.1.2 本剤を食後に服用している患者には、毎日食後に服用するよう注意を与えること。本剤の成分であるテルミサルタンの薬物動態は食事の影響を受け、空腹時投与した場合は、食後投与よりもテルミサルタンの血中濃度が高くなることが報告されており、副作用が発現するおそれがある。[16.2.1 参照]

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、アムロジピンベシル酸塩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

健康成人男子にテルミサルタン/アムロジピン40mg/5mg配合剤及びテルミサルタン/アムロジピン80mg/5mg配合剤を空腹時単回経口投与したときのテルミサルタン及びアムロジピンの薬物動態パラメータは以下のとおりであった。単剤のときと同様に、テルミサルタンのCmaxは用量比以上に上昇した^{71、83}。

	テルミサルタン		アムロジピン	
単回投与	40mg/5mg 配合剤	80mg/5mg 配合剤	40mg/5mg 配合剤	80mg/5mg 配合剤
例数	30	29	30	29
C _{max} (ng/mL)	87.0(77.3)	466 (75.7)	3.39(19.7)	3.00(21.3)
AUC _{0-∞} (ng•hr/mL)	808 (62.8)	2330 (70.8)	156 (27.8)	137 (29.8)
t _{1/2} (hr)	20.1 (35.9)	20.5 (29.2)	38.4(18.9)	40.0(13.8)
t _{max} (hr) a)	1.50 (0.500-4.00)	0.750 (0.500-3.00)	6.00 (4.00-12.0)	6.00 (6.00-10.0)

幾何平均値(幾何変動係数[%])

a) 中央値(最小値-最大値)

健康成人男子を対象としたテルミサルタン/アムロジピン40mg/5mg配合剤と単剤併用の相対バイオアベイラビリティ試験、並びにテルミサルタン/アムロジピン80mg/5mg配合剤と単剤併用の相対バイオアベイラビリティ試験において、テルミサルタン/アムロジピン配合剤及び単剤併用を空腹時単回経口投与したときのテルミサルタン及びアムロジピンの薬物動態パラメータは以下のとおりであったが、80。

単回投与	テルミサルタン		アムロジピン	
平凹仅分 	配合剤	単剤併用	配合剤	単剤併用
40mg/5mg				
例数	30	30	30	30
C _{max} (ng/mL)	87.0(77.3)	85.4 (52.3)	3.39(19.7)	3.21 (23.6)
AUC _{0-tz} (ng•hr/mL) ^{a)}	752 (56.0)	791 (57.4)	145 (26.7)	138 (26.7)
AUC₀-∞ (ng•hr/mL)	808 (62.8)	837 (60.1)	156 (27.8)	150 (27.3)
t _{1/2} (hr)	20.1 (35.9)	20.8 (39.8)	38.4(18.9)	38.6 (18.5)
t _{max} (hr) b)	1.50 (0.500-4.00)	1.75 (0.250-4.00)	6.00 (4.00-12.0)	6.00 (6.00-12.0)
80mg/5mg				
例数	29	29	29	29
C _{max} (ng/mL)	466 (75.7)	399 (63.3)	3.00(21.3)	2.94(20.2)
AUC _{0-tz} (ng•hr/mL)	2310(71.2)	2250 (69.8)	127 (27.7)	122 (29.4)
AUC₀-∞ (ng•hr/mL)	2330 (70.8)	2270 (69.9)	137 (29.8)	132 (32.3)
t _{1/2} (hr)	20.5 (29.2)	20.5 (25.9)	40.0(13.8)	39.0(13.9)
t _{max} (hr) b)	0.750 (0.500-3.00)	0.750 (0.500-4.00)	6.00 (6.00-10.0)	8.00 (3.00-12.0)

幾何平均值(幾何変動係数[%])

a) n=29

b) 中央値(最小値-最大値)

健康成人男子を対象とした相対バイオアベイラビリティ試験及び生物学的同等性試験において、テルミサルタン/アムロジピン配合剤の薬物動態パラメータは単剤併用時と類似しており、生物学的同等性の基準を満たす製剤であることが確認されている⁷¹⁻⁹。

16.1.2 反復投与

健康成人男子24例にテルミサルタン40mg錠とアムロジピン5mg錠、又はテルミサルタン80mg(テルミサルタン40mg錠×2錠)とアムロジピン5mg錠を1日1回10日間空腹時反復併用投与したときのテルミサルタン及びアムロジピンの血漿中濃度推移及び薬物動態パラメータは以下のとおりであった。テルミサルタンの血漿中濃度は、両投与群ともに単回投与後と反復投与後とで類似していた。単剤のときと同様に、テルミサルタンのCmaxは用量比以上に上昇した。一方、アムロジピンの血漿中濃度推移は、両投与群ともに初回投与後に比べて高く、累積係数は3.0~3.5であった。また、アムロジピンのtmax及び半減期は、両投与群ともに初回投与後に比べて高く、累積係数は3.0~3.5であった。また、アムロジピンのtmax及び半減期は、両投与群ともに単回投与後と反復投与後とで類似していた100。

_					
反	復投与	テルミサルタン		アムロジピン	
投	与量	T40mg+A5mg	T80mg+A5mg	T40mg+A5mg	T80mg+A5mg
1	例数	12	12	12	12
H	C _{max} (ng/mL)	62.3(56.1)	334 (83.5)	2.89 (22.6)	3.29(27.1)
	AUC t (ng•hr/mL)	460 (44.0)	1090 (72.3)	48.5 (22.5)	55.6 (31.0)
	t _{1/2} (hr)	20.1 (43.0)	18.4(28.9)	40.8(14.1)	41.1 (20.2)
	t _{max} (hr) ^{a)}	1.50 (0.750-3.00)	0.875 (0.500-1.00)	4.00 (3.00-8.00)	5.00 (3.00-8.00)
10	例数	12	11	12	11
眉	C _{max,ss} (ng/mL)	116 (51.2)	398 (95.1)	8.98 (26.6)	9.69 (35.6)
	AUC r,ss (ng•hr/mL)	766 (45.1)	1370 (72.1)	168 (26.9)	190 (35.5)
	t _{1/2,ss} (hr)	19.0(32.5)	18.8 (28.2)	40.5 (12.4)	40.7(16.2)
	t _{max,ss} (hr) ^{a)}	1.50 (0.500-3.00)	0.750 (0.500-2.00)	6.00 (3.00-8.00)	6.00 (3.00-8.00)

幾何平均值(幾何変動係数[%])

a) 中央值(最小值-最大值)

16.1.3 テルミサルタンとアムロジピンの相互作用

健康成人男子12例にテルミサルタン120mg^{注)}とアムロジピン10mg^{注)}を併用投与したときとアムロジピン10mgを単独投与したときとの1日1回9日間反復投与後の薬物動態を比較した結果、アムロジピンの血漿中濃度推移は単独投与時と併用投与時とで類似しており、テルミサルタン併用投与によるアムロジピンの体内動態への影響は認められなかった¹¹⁾ (外国人データ)。

健康成人男女36名にテルミサルタン80mgとアムロジピン 10mg^{注)}を併用投与したときとテルミサルタン80mgを単独 投与したときとの1日1回9日間反復投与後の薬物動態を比較した結果、テルミサルタンの血漿中濃度推移は単独投 与時と併用投与時とで類似しており、アムロジピン併用投与によるテルミサルタンの体内動態への影響は認められなかった¹²⁾ (外国人データ)。

注) 本剤の承認用量はテルミサルタン/アムロジピンとして40mg/5mg又は80mg/5mgである。

16.1.4 生物学的同等性試験

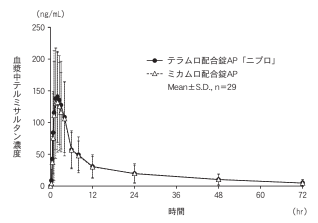
〈テラムロ配合錠AP「ニプロ」〉

テラムロ配合錠AP「二プロ」とミカムロ配合錠APのそれぞれ1錠(テルミサルタンとして40mg、アムロジピンとして5mg)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テルミサルタン濃度及び血漿中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 $_{0-72hr}$ 、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 13 。

薬物動態パラメータ (テルミサルタン)

	判定パラ	メータ	参考パラメータ		
	AUC _{0→72hr} (ng•hr/mL)	Cmax (ng/mL)	Tmax (hr)	t _{1/2} (hr)	
テラムロ配合錠 AP「ニプロ」	1703± 946	172.5± 77.9	1.96± 0.91	24.6± 11.3	
ミカムロ配合錠 AP	1672± 932	161.5± 90.5	2.12± 1.28	26.6± 16.7	

 $(Mean \pm S.D., n=29)$

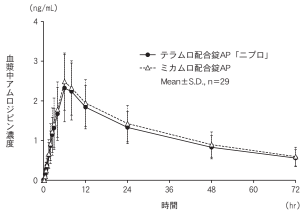


血漿中テルミサルタン濃度推移

薬物動態パラメータ(アムロジピン)

	判定パラ	メータ	参考パラメータ		
	AUC _{0→72hr} Cmax (ng•hr/mL) (ng/mL)		Tmax (hr)	t _{1/2} (hr)	
テラムロ配合錠	82±26	2.41±	6.62±	36.6±	
AP「ニプロ」		0.77	0.94	6.0	
ミカムロ配合錠	87±28	2.56±	6.10±	38.4±	
AP		0.72	1.14	10.6	

 $(Mean \pm S.D., n=29)$



血漿中アムロジピン濃度推移

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。

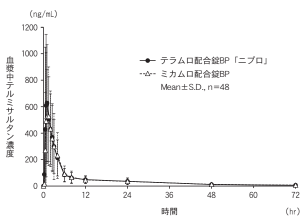
〈テラムロ配合錠BP「ニプロ」〉

テラムロ配合錠BP「ニプロ」とミカムロ配合錠BPのそれぞれ1錠(テルミサルタンとして80mg、アムロジピンとして5mg)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テルミサルタン濃度及び血漿中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(AUC0→72hr、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¹⁴⁾。

薬物動態パラメータ (テルミサルタン)

	判定パラ	メータ	参考パラ	ラメータ
	AUC _{0→72hr} (ng•hr/mL)	Cmax (ng/mL)	Tmax (hr)	t _{1/2} (hr)
テラムロ配合錠	3438±	869.5±	1.27±	18.5±
BP「ニプロ」	1884	576.6	0.79	6.0
ミカムロ配合錠	3401±	802.1±	1.41±	18.7±
BP	1927	510.7	0.83	7.6

 $(Mean \pm S.D., n=48)$

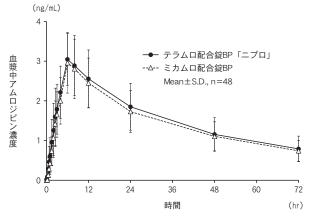


血漿中テルミサルタン濃度推移

薬物動態パラメータ (アムロジピン)

	判定パラ	ナメータ	参考パラ	ラメータ	
	AUC _{0→72hr} (ng•hr/mL)	Cmax (ng/mL)	Tmax (hr)	t _{1/2} (hr)	
テラムロ配合錠	113±34	3.14±	6.44±	38.8±	
BP「ニプロ」		0.69	1.54	8.7	
ミカムロ配合錠	107±30	3.02±	6.56±	39.6±	
BP		0.73	1.53	9.0	

 $(Mean \pm S.D., n=48)$



血漿中アムロジピン濃度推移

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

健康成人男子32例(各用量16例)に、テルミサルタン/アムロジピン40mg/5mg配合剤及びテルミサルタン/アムロジピン80mg/5mg配合剤を単回経口投与したとき、テルミサルタンは食後投与で空腹時投与に比べt_{max}の中央値が遅延(食後:4.00及び3.00時間、空腹時:1.50及び1.00時間)し、C_{max}及びAUCはそれぞれ63~71%及び32~37%低下した。[14.1.2 参照]

一方、アムロジピンのCmax、AUC及びtmaxは空腹時投与と食後投与時とで類似しており、食事の影響は受けなかった¹⁵。

16.3 分布

テルミサルタンのラット及びヒトの血漿蛋白結合率は、in vitro及びin vivoともに99%以上であった¹⁶⁾。

アムロジピンとヒト血漿蛋白との結合率は97.1% (*in vitro*, 平衡透析法) であった¹⁷⁾。

16.4 代謝

テルミサルタンは主としてUGT酵素(UDP-グルクロノシルトランスフェラーゼ)によるグルクロン酸抱合によって

代謝される18)。[10.参照]

泄された21) (外国人データ)。

アムロジピンの主たる尿中代謝体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る¹⁹⁾。

16.5 排泄

テルミサルタンとして、以下の報告がある。

健康成人男子にテルミサルタン20、40、80mgを空腹時に 単回経口投与(各群6例)したとき、未変化体はほとんど 尿中に排出されず、投与後24時間までの平均累積尿中排泄 率は、いずれの投与量においても0.02%以下であった²⁰。 健康成人男子5例に「4C-テルミサルタン40mgを空腹時に単 回経口投与したとき、投与後144時間までの放射能の尿中 及び糞中総排泄率はそれぞれ約0.5%及び102%であり、吸

収されたテルミサルタンの大部分が胆汁を介して糞中に排

アムロジピンベシル酸塩として、以下の報告がある。

健康成人6例にアムロジピンとして $2.5 mg^{(\pm)}$ 又は5 mg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 $2.5 mg^{(\pm)}$ 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 $6.3\sim7.4\%$ であった $2^{(2)}$ 。

健康成人2例に¹⁴C-標識アムロジピン15mg^{注)}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%は未変化体であった。その他に9種の代謝物が認められた(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¹⁹⁾。

注) 本剤の承認用量はテルミサルタン/アムロジピンとして40mg/5mg又は80mg/5mgである。

16.6 特定の背景を有する患者

16.6.1 肝機能障害患者

テルミサルタンとして、以下の報告がある。

肝障害患者12例 (Child-Pugh分類A (軽症):8例、B (中等症):4例) にテルミサルタン20mg及び120mg^{注)}を経口投与したとき、健康成人に比較しC_{max}は4.5倍及び3倍高く、AUCは2.5倍及び2.7倍高かった²³⁾ (外国人データ)。[9.3.2参照]

注)肝障害のある患者に投与する場合の最大投与量は1日 40mgである。

アムロジピンベシル酸塩として、以下の報告がある。 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、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 24 。

16.6.2 高齢者

アムロジピンベシル酸塩として、以下の報告がある。

老年高血圧患者6例(男2例、女4例、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、単回投与時に若年健康者(男6例、平均年齢22.3歳)に比べ、Cmax及びAUCは有意に高値を示したが、ti/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漿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²⁵⁾。

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

アムロジピン5mg (A5mg) 単剤で降圧効果不十分な本態 性高血圧患者531例を対象とした無作為化二重盲検比較 試験において、テルミサルタン/アムロジピン40mg/5mg (T40/A5mg) 配合剤又はA5mgを1日1回、8週間経口投与した結果、T40/A5mg配合剤は、A5mg単剤継続投与に比べてトラフ時座位拡張期血圧下降度及び収縮期血圧下降度で有意な降圧効果を示した。結果は次表のとおりであった^{26)、27)}。

二重盲検期投与8週のトラフ時座位血圧下降度

			拡張期血圧(mmHg)			収縮期血圧(mmHg)				
			下降度a)			下降度a)				
	試験 投与群	投与前値 平均値 (SD)	調整 平均値 (SE)	群間差 ^b : 調整平均値 (SE) [両側95%CI]	投与前値 平均値 (SD)	調整 平均値 (SE)	群間差 ^{b)} : 調整平均値 (SE) [両側95%CI]			
	A5で降圧効 果不十分な 患者を対象 とした試験	T40/A5 (263例)	95.95 (5.02)	9.56 (0.61)	5.11 (0.57) ^{b)}	144.64 (11.75)	13.04 (0.88)	7.27 (0.85) ^{b)}		
		A5 (257例)	95.64 (4.88)	4.45 (0.61)	[3.98,6.23]	145.31 (10.36)	5.77 (0.88)	[5.60,8.95]		

T40/A5:テルミサルタン/アムロジピン40mg/5mg配合剤

A5:アムロジピン5mg単剤

SD:標準偏差, SE:標準誤差, CI:信頼区間

a) 共分散分析に基づく最小二乗平均値

b) p<0.0001

副作用発現割合はT40/A5mg配合剤で3.7%(10/269例)、A5mg単剤で1.9%(5/262例)であった。T40/A5mg配合剤投与群の主な副作用は浮動性めまい1.1%(3/269例)であった。

17.1.2 国内第Ⅱ相試験

テルミサルタン40mg(T40mg)単剤で降圧効果不十分な本態性高血圧患者314例を対象とした無作為化二重盲検比較試験において、T40/A5mg配合剤又はT40mgを1日1回、8週間経口投与した結果、T40/A5mg配合剤はT40mg単剤継続投与に比べてトラフ時座位拡張期血圧下降度及び収縮期血圧下降度で有意な降圧効果を示した。結果は次表のとおりであった^{26)、27)}。

二重盲検期投与8週のトラフ時座位血圧下降度

			拡張期血圧(mmHg)			収縮期血圧(mmHg)		
				٦	下降度a)		下降度a)	
	試験 投与群	投与群	投与前値 平均値 (SD)	調整 平均値 (SE)	群間差 ^{b)} : 調整平均値 (SE) [両側95%CI]	投与前値 平均値 (SD)	調整 平均値 (SE)	群間差 ^b : 調整平均値 (SE) [両側95%CI]
	T40で降圧効 T40/A5 果不十分な (153例) 患者を対象 T40 とした試験 (158例)		96.76 (5.30)	13.49 (0.63)	8.02 (0.82) ^{b)}	145.66 (12.18)	17.86 (0.86)	11.35 (1.12) ^{b)}
		96.57 (6.05)	5.47 (0.62)	[6.41,9.63]	144.77 (13.38)	6.51 (0.84)	[9.16,13.54]	

T40/A5:テルミサルタン/アムロジピン40mg/5mg配合剤

T40:テルミサルタン40mg単剤

SD:標準偏差, SE:標準誤差, CI:信頼区間

a) 共分散分析に基づく最小二乗平均値

b) p<0.0001

副作用発現割合はT40/A5mg配合剤で3.8% (6/156例)、T40mg単剤で1.3% (2/158例)であった。T40/A5mg配合剤投与群の副作用は、貧血、喘息、上腹部痛、発疹、血中カリウム増加、好酸球数増加でいずれも0.6% (1/156例)であった。

17.1.3 国内第Ⅲ相試験

テルミサルタン80mg(T80mg)単剤で降圧効果不十分な本態性高血圧患者174例を対象とした無作為化二重盲検比較試験において、テルミサルタン/アムロジピン80mg/5mg(T80/A5mg)配合剤又はT80mgを1日1回、8週間経口投与した結果、T80/A5mg配合剤はT80mg単剤継続投与に比べてトラフ時座位拡張期血圧下降度及び収縮期血圧下降度で有意な降圧効果を示した。結果は次表のとおりであった²⁸⁾。

二重盲検期投与8週のトラフ時座位血圧下降度

	投与群	拡張期血圧(mmHg)			収縮期血圧(mmHg)		
		投与前值- 平均值 (SD)	下降度 ^{a)}		投与前値	下降度a)	
試験			調整 平均値	群間差:	平均値	調整 平均値	群間差: 調整平均値 [両側95%CI]
T80で降圧効 果不十分な 患者を対象 とした試験	T80/A5 (87例)	98.03 (6.03)	12.28	9.14	143.70 (13.80)	18.37	14.88
	T80 (86例)	98.46 (6.74)	3.14 [7.09,11.18]		144.31 (14.52)	3.49	[11.82,17.94]

T80/A5:テルミサルタン/アムロジピン80mg/5mg配合剤

T80: テルミサルタン80mg単剤 SD: 標準偏差, CI: 信頼区間

a) 共分散分析に基づく最小二乗平均値

17.1.4 国内第Ⅲ相試験

本態性高血圧患者225例を対象とした無作為化二重盲検比較試験において、T80/A5mg配合剤又はT40/A5mg配合剤を1日1回、8週間経口投与した結果、T80/A5mg配合剤のトラフ時座位拡張期血圧下降度及び収縮期血圧下降度はT40/A5mg配合剤を上回った。結果は次表のとおりであった²⁸⁾。

二重盲検期投与8週のトラフ時座位血圧下降度

			拡張期血圧(mmHg)			収縮期血圧(mmHg)		
	e best	投与群	平均値	下降度a)		投与前値	下降度a)	
	試験			調整 平均値	群間差: 調整平均値 [両側95%CI]	投与則個 平均値 (SD)	調整 平均値	群間差: 調整平均値 [両側95%CI]
	T80/A5と T40/A5の降	T80/A5 (112例)	90.11 (6.71)	4.93	1.46	133.73 (10.59)	5.55	2.14
	圧効果を比較した試験 ^{b)}	T40/A5 (112例)	90.65 (7.96)	3.47	[-0.22,3.14]	134.49 (13.61)	3.41	[-0.36,4.64]

T40/A5:テルミサルタン/アムロジピン40mg/5mg配合剤 T80/A5:テルミサルタン/アムロジピン80mg/5mg配合剤

SD:標準偏差, CI:信頼区間

- a) 共分散分析に基づく最小二乗平均値
- b) T40/A5mg配合剤投与で拡張期血圧が80mmHg未満に至らなかった患者を対象とした

17.1.5 国内第Ⅲ相試験(長期投与試験)

本態性高血圧患者259例に対し、テルミサルタン/アムロ ジピン配合剤を長期投与した。T40/A5mg配合剤の6週間 投与で降圧効果が得られた高血圧患者はそのまま継続投与 し、降圧効果不十分な高血圧患者にはT80/A5mg配合剤を 増量投与した。その結果両剤ともに長期投与による降圧効 果の減弱は認められなかった。テルミサルタン/アムロジ ピン配合剤 (T40/A5mg配合剤及びT80/A5mg配合剤) を 投与された患者全体(255例)の投与終了時(56週後)の 血圧コントロール率は、拡張期87.8% (224/255例)、収縮 期92.5% (236/255例) に達した。T40/A5mg配合剤では降 圧効果不十分のためにT80/A5mg配合剤を増量投与した高 血圧患者(48例)の投与終了時の血圧は、T80/A5mg配合 剤へ増量した時点に比べ拡張期血圧で7.26mmHg、収縮期 血圧で8.61mmHg(いずれも平均値)下降した。また、テ ルミサルタン/アムロジピン配合剤の安全性を検討した結 果、忍容性に問題はなかった290。

副作用発現割合は、T40/A5mg配合剤で1.9% (4/211例)、T80/A5mg配合剤で4.2% (2/48例) であった。T40/A5mg配合剤投与群の副作用は体位性めまい0.9% (2/211例)、血圧低下0.5% (1/211例)、湿疹0.5% (1/211例) で、T80/A5mg配合剤投与群の副作用は疲労2.1% (1/48例)、頭痛2.1% (1/48例) であった。

18. 薬効薬理

18.1 作用機序

18.1.1 テルミサルタン

テルミサルタンは主に血管平滑筋のアンジオテンシン Π (A- Π) タイプ1 (AT₁) 受容体において、生理的昇圧物質であるA- Π と特異的に拮抗し、その血管収縮作用を抑制することにより降圧作用を発現する。テルミサルタンのAT₁受容体親和性は高く(Ki=3.7nM)、AT₁受容体から容易に解離しない。テルミサルタンは10~1000nMの濃度範囲で、A- Π による摘出ウサギ大動脈標本の血管収縮反応曲線を、濃度依存的に右方に移動させると共に最大収縮を40~50%抑制する。また標本洗浄120分後においても有意な血管収縮抑制を示し、作用は持続的である。また、ブラジキニン分解酵素であるACE(キニナーゼ Π)に対しては直接影響を及ぼさない^{30、31)}。

18.1.2 アムロジピンベシル酸塩

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Ca²+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³²¹-³⁴。

18.2 降圧作用

テルミサルタンあるいはアムロジピン単独あるいは併用による作用について、以下の報告がある。

覚醒下の雄性高血圧自然発症ラット(SHR)を用いて、1mg/kgテルミサルタン及び5mg/kgアムロジピンを1日1回経口投与し、5日間経時的に血圧を測定したところ、1mg/kgテルミサルタン及び5mg/kgアムロジピンは、それぞれ単独投与により平均血圧が約25mmHg低下し、ほぼ同様の血圧低下作用を示した。次に、1mg/kgテルミサルタン、5mg/kgアムロジピン併用で1日1回5日間経口投与を行い、経時的に血圧を測定した。テルミサルタンとアムロジピンの併用投与による血圧に対する作用は、単独投与による血圧低下作用(約25mmHgの低下)に比べ、有意な血圧低下作用(約50mmHgの低下)がみられた35。

19. 有効成分に関する理化学的知見

〈テルミサルタン〉

一般名:テルミサルタン(Telmisartan)

化学名:4'-{[4-Methyl-6-(1-methyl-1*H*-benzimidazol-2-yl)-2-propyl-1*H*-benzimidazol-1-yl]methyl}

biphenyl-2-carboxylic acid

分子式: C33H30N4O2

分子量:514.62 構造式:

性 状:・白色~微黄色の結晶性の粉末である。

・ ギ酸に溶けやすく、メタノールに溶けにくく、 エタノール (99.5) に極めて溶けにくく、水に ほとんど溶けない。

・結晶多形が認められる。

〈アムロジピンベシル酸塩〉

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: C20H25C1N2O5 · C6H6O3S

分子量:567.05

構造式:

: $H_{3}C$ $H_{3}C$ NH_{2} NH_{2} NH_{2} $NH_{3}C$ NH_{2} NH_{2} $NH_{3}C$ $NH_{3}C$ NH_{2} $NH_{3}C$ $NH_{3}C$

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。
- ・融点:約198℃ (分解)。

20. 取扱い上の注意

分包後は吸湿して軟化することがあるので、高温・多湿を 避けて保存すること。

22. 包装

〈テラムロ配合錠AP「ニプロ」〉

100錠 [10錠 (PTP)×10]

500錠 [10錠 (PTP)×50]

500錠 [瓶、バラ、乾燥剤入り]

〈テラムロ配合錠BP「ニプロ」〉

100錠 [10錠 (PTP)×10]

23. 主要文献

- 1)阿部真也ほか:周産期医学.2017;47:1353-1355 (L20230078)
- 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) Naito T et al. : J Hum Lact. 2015 ; 31(2) : 301–306 (L20200668)
- 4) Stangier J et al. : J Clin Pharmacol. 2000 ; 40 : 1373-1379 (1.20200249)
- 5) Makani H et al.: BMJ. 2013; 346: f360 (L20200250)
- 6) Laine K et al. : Br J Clin Pharmacol. 1997 ; 43(1) : 29–33 (L20200670)
- 7) 相対バイオアベイラビリティ試験 (ミカムロ配合錠 AP: 2010年7月23日承認、CTD2.7.6.1.1、2.7.1) (L20250001)
- 8) 相対バイオアベイラビリティ試験 (ミカムロ配合錠 AP: 2010年7月23日承認、CTD2.7.6.1.2、2.7.1) (L20250002)
- 9)健康成人での薬物動態試験 (ミカムロ配合錠BP: 2012 年12月21日承認、審査報告書) (L20250003)
- 10) 健康成人での薬物動態試験(ミカムロ配合錠AP: 2010 年7月23日承認、CTD2.7.6.2.1、2.7.2.3)(L20250004)
- 11) Stangier J et al.: J Clin Pharmacol. 2000; 40: 1347-1354 (L20200718)
- 12) 健康成人での薬物動態試験 (ミカムロ配合錠AP: 2010 年7月23日承認、CTD2.7.6.2.3、2.7.2.2) (L20250005)
- 13) 社内資料: 生物学的同等性試験(配合錠AP)
- 14) 社内資料:生物学的同等性試験(配合錠BP)
- 15) 食事の影響試験(ミカムロ配合錠AP: 2010年7月23日承認、CTD2.7.6.1.3、2.7.1.2)(L20230951)
- 16) 血漿蛋白結合試験 (ミカルディスカプセル: 2002年10 月8日承認、申請資料概要へ.2.(4)) (L20230015)
- 17)分布 (ユニシア配合錠: 2010年4月16日承認、 CTD2.6.4.4) (L20240490)
- 18) 代謝 (ミカルディスカプセル:2002年10月8日承認、申請資料概要へ.2.(5)) (L20230952)

- Beresford A P et al.: Xenobiotica. 1988; 18(2): 245-254 (L20200673)
- 20) 排泄 (ミカルディスカプセル: 2002年10月8日承認、申請資料概要へ.3.(1).2)) (L20230016)
- 21) Stangier J et al. : J Clin Pharmacol. 2000 ; 40 : 1312-1322 (L20200258)
- 22) 中島光好ほか: 臨床医薬. 1991; 7(7): 1407-1435 (L20200671)
- 23) 肝機能障害患者における薬物動態試験 (ミカルディス カプセル: 2002年10月8日承認、申請資料概要へ.3.(4)) (L20230017)
- 24)足立幸彦ほか:薬理と治療.1991;19(7):2923-2932 (L20200674)
- 25) 桑島巌ほか: 老年医学. 1991; 29(6): 899-902 (L20200669)
- 26) 検証試験 (ミカムロ配合錠AP: 2010年7月23日承認、 CTD2.7.6.3) (L20250006)
- 27) 血圧下降度/国内検証試験 (ミカムロ配合錠AP: 2010年7月23日承認、CTD2.5.4.2) (L20250007)
- 28) 検証試験 (ミカムロ配合錠BP: 2012年12月21日承認、 審査報告書) (L20250003)
- 29)国内長期投与試験(ミカムロ配合錠AP: 2010年7月23日 承認、CTD2.7.6.3.3) (L20250008)
- 30) Wienen W: Br J Pharmacol. 1993; 110(1): 245–252 (L20200262)
- 31) Wienen W: Cardiovascular Drug Reviews. 2000; 18(2): 127-154 (L20200263)
- 32) Yamada S et al. : J Cardiovasc Pharmacol. 1994 ; 23(3) : 466-472 (L20200719)
- 33)山中教造ほか:日本薬理学雑誌.1991;97(3):167-178 (L20200689)
- 34)Burges R A et al. : J Cardiovasc Pharmacol. 1987 ; 9(1) : 110-119 (L20200721)
- 35) 血圧の併用試験 (ミカムロ配合錠AP: 2010年7月23日承認、CTD2.6.2.2.3) (L20200722)

24. 文献請求先及び問い合わせ先

ニプロ株式会社 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

