\*\*2023年6月改訂(第3版) \*2023年5月改訂(第2版)

日本標準商品分類番号

872149

**貯法**:室温保存 **有効期間**:3年 持続性AT₁レセプターブロッカー アジルサルタンロ腔内崩壊錠

**規制区分** 処方箋医薬品<sup>注)</sup>

# アジルサルタンOD錠10mg[ケミファ] アジルサルタンOD錠20mg[ケミファ] アジルサルタンOD錠40mg[ケミファ]

Azilsartan OD Tablets 10mg • 20mg • 40mg "Chemiphar"

		10mg	20mg	40mg
	承認番号	30500AMX00087000	30500AMX00088000	30500AMX00089000
* *	販売開始	2023年6月	2023年6月	2023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		アジルサルタンOD 錠20mg「ケミファ」	
有効成分		アジルサルタン	
(1錠中)	10mg	20mg	40mg
添加剤	クヒル糖モンのの一般 ボッム けっ酸 でいた スロール 和コマ にいる かった で がり りょう かった で がり かった いっと かった	D-クヒル糖モンのクヒル糖モンのクヒル糖モンのの大きなです。 アンスロール かっているのののでは、アンカーでは、アンカーができまれるのの、ス酸酸カル和のでは、アンサウン、リーウルルルのののでは、アンサウン、リーウルルリウン、リニウは、アンサウン、リニウルルリウン、リニウとのでは、アンサウン、リニウとのでは、アンサウン、リニウとのでは、アンサウン、リニウとのでは、アンドン・カーのでは、アンドン・ファックを表している。	クヒル糖モンの スロキル和コマ に スロキル和コマ に スマを かり口 は がりて が が が が が が が が が が が が が が が が が が

#### 3.2 製剤の性状

2	271302	1-17		
販列	 - - - - - - -		アジルサルタンOD	
/,,,,,		錠10mg「ケミファ」	錠20mg「ケミファ」	錠40mg   ケミファ」
		微黄赤色の	微赤色の割線入りの	黄色の割線入りの
性	状	フィルム	フィルム	フィルム
		コーティング錠	コーティング錠	コーティング錠
	表	(10°)	200	(1) (1) (1) (1) (1) (1) (1) (1) (1) (1)
外形	裏	(10 2379)	0020 2277	© 40 5≥79
	側面			
直	径	5.6mm	7.1mm	8.1mm
厚	さ	2.8mm	3.5mm 3.6mm	
重	重量 72mg		143mg	184mg
	コード	アジルサルタン 10/	アジルサルタン 20/	アジルサルタン 40/
一	<u> </u>	OD10 ケミファ	OD20 ケミファ	OD40 ケミファ

# 4. 効能又は効果 高血圧症

#### 6. 用法及び用量

通常、成人にはアジルサルタンとして20mg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40mgとする。

# 7. 用法及び用量に関連する注意

本剤の降圧効果を考慮し、本剤適用の可否を慎重に判断するとともに、20mgより低用量からの開始も考慮すること。 [17.1.1 参照]

#### 8. 重要な基本的注意

- 8.1 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。
- 8.2 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。
- 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するなど、慎重に投与すること。 急激な血圧の低下を起こすおそれがある。[11.1.2 参照]

## 9.1.5 薬剤過敏症の既往歴のある患者

#### 9.2 腎機能障害患者

#### 9.2.1 重篤な腎機能障害 (eGFR 15mL/min/1.73m²未満) の ある患者

低用量から投与を開始し、増量する場合は徐々に行うなど慎重に投与すること。腎機能を悪化させるおそれがある。血中濃度の上昇が認められた。[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するなど、慎重に投与すること。 急激な血圧の低下を起こすおそれがある。[11.1.2 参照]

# 9.3 肝機能障害患者

中等度の肝機能障害患者 (Child-Pugh分類スコア:7~9) で血中濃度の上昇が報告されている。臨床試験では、高度 な肝機能障害患者 (Child-Pugh分類スコア:10以上) は 除外されていた。[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「・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、肺の低 形成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。ラットの周産期及び授乳期に 本剤を強制経口投与すると、0.3mg/kg/日以上の群で出生 児に腎盂拡張が認められ、10mg/kg/日以上で体重増加の抑 制が認められている。

# 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

低用量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。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	非致死性脳卒中、腎機	レニン-アンジオテン
塩	能障害、高カリウム血	シン系阻害作用が増強
ラジレス	症及び低血圧のリスク	される可能性がある。
(糖尿病患者に使用す	増加が報告されている。	
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		
が著しく不良の患者を		
除く。)		
[2.3 参照]		
10 2 /4四次辛 //4四	リー・キャナファレ	

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、 エプレレノン等 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 することによる。 危険因子:特に腎機能 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 [11.1.2 参照]	本剤を初めて投与する 場合、降圧作用が増強 するおそれがある。本 剤の投与を低用量から 開始するなど、注意す ること。	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
アリスキレンフマル酸 塩 アンジオテンシン変換		シン系阻害作用が増強
酵素阻害剤	「一個化学者、高ガリウム血症及び低血圧を起こすおそれがある。	
リチウム	リチウム中毒が起こる おそれがある。	腎尿細管におけるリチウムの再吸収が促進される。
非ステロイド性消炎鎮 痛剤(NSAIDs) インドメタシン等	降圧作用が減弱することがある。	非ステロイド性消炎鎮痛剤は血管拡張作用をなっている。 有するプロスを阻存の合成を阻存がランの合成を限存している。 ことから、降圧作がある。
	腎機能障害のある患者 では、さらに腎機能が 悪化するおそれがあ る。	非ステロイド性消炎鎮 痛剤のプロスタグラン ジン合成阻害作用によ り、腎血流量を係ってす

#### 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、舌、咽・喉頭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 ショック、失神、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]

#### 11.1.3 急性腎障害 (頻度不明)

11.1.4 高カリウム血症 (頻度不明)

# **11.1.5 肝機能障害**(頻度不明)

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。

#### **11.1.6 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。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

	0.1~5%未満		頻度不明	
過敏症		発疹、	湿疹、	そう痒
循環器	めまい			
精神神経系	頭痛			
代謝異常	血中カリウム上昇、血中尿酸上昇			
消化器	下痢			
肝臓	ALT、ASTの上昇			
腎臓	BUN、クレアチニンの上昇			
その他	血中CK上昇	咳嗽		

#### 13. 過量投与

## 13.1 処置

アジルサルタン及び代謝物M-Ⅱは、透析により除去され ない。

## 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。
- 14.1.3 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

健康成人にアジルサルタン20mg (9例) 及び40mg (9例) を単回経口投与した時、未変化体の薬物動態学的パラ メータは以下のとおりであった3)。

		,	· <del>-</del> ·	
投与量	Cmax	Tmax	AUC <sub>0-inf</sub>	T1/2
	(ng/mL)	(h)	(ng⋅h/mL)	(h)
20mg	2,020.1±496.1	1.50 (1.0-3.0)	$15,475.8\pm4,413.8$	13.2±1.4
40mg	4,707.8±1,048.3	2.50 (1.5-3.0)	33,892.0±8,109.3	12.8±1.3

# (平均値±標準偏差、Tmaxは中央値(最小値-最大値))

#### 16.1.2 反復投与

健康成人にアジルサルタン20mg (12例) 及び40mg (12 例)を1日1回7日間経口投与した時、未変化体の血漿中 濃度は投与開始から4日後までに定常状態に達し、蓄積 性はなかった4)

# 16.1.3 生物学的同等性試験

# 〈アジルサルタンOD錠20mg「ケミファ」〉

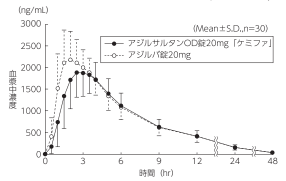
アジルサルタンOD錠20mg [ ケミファ] とアジルバ錠20mgを、クロスオーバー法によりそれぞれ]錠(ア ジルサルタンとして20mg)健康成人男子に絶食時単 回経口投与(水で服用及び水なしで服用)して血漿中 未変化体濃度を測定し、得られた薬物動態パラメータ (AUC、Cmax) について90%信頼区間法にて統計解析 を行った結果、log (0.80) ~log (1.25) の範囲内で あり、両製剤の生物学的同等性が確認された5)。

るためと考えられてい

# (1) OD錠20mg、水で服用

(1) 00 = 20118( 3) 0 112/11						
	判定パラメータ	参考パラメータ				
	AUC <sub>0-48</sub>	Cmax	Tmax	T1/2		
	(ng·hr/mL)	(ng/mL)	(hr)	(hr)		
アジルサルタン OD錠20mg 「ケミファ」	17817.9±4198.3	2133.3±401.4	2.7±0.9	9.9±1.1		
アジルバ錠 20mg	19050.3±4403.7	2459.8±417.0	2.2±0.9	10.1±1.0		

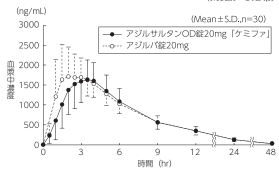
 $(Mean \pm S.D.,n=30)$ 



# (2) OD錠20mg、水なしで服用 (アジルバ錠20mgは水で服用)

	判定パラメータ		参考パラス	メータ
	AUC <sub>0-48</sub>	Cmax	Tmax	T <sub>1/2</sub>
	(ng·hr/mL)	(ng/mL)	(hr)	(hr)
アジルサルタン OD錠20mg 「ケミファ」	15744.0±3863.9	1891.7±412.8	3.0±1.0	9.8±1.0
アジルバ錠 20mg	16440.1±3686.1	2055.8±508.0	2.7±1.2	10.0±1.1

 $(Mean \pm S.D.,n=30)$ 



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。

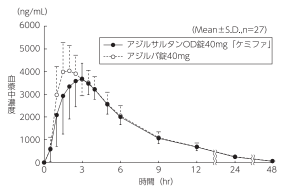
# 〈アジルサルタンOD錠40mg「ケミファ」〉

アジルサルタンOD 錠40mg「ケミファ」とアジルバ錠40mgを、クロスオーバー法によりそれぞれ1錠(アジルサルタンとして40mg)健康成人男子に絶食時単回経口投与(水で服用及び水なしで服用)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、両製剤の生物学的同等性が確認された6。

# (3) OD錠40mg、水で服用

	判定パラメータ	参考パラメータ		
	AUC0-48 Cmax		Tmax	T1/2
	(ng·hr/mL)	(ng/mL)	(hr)	(hr)
アジルサルタン OD錠40mg 「ケミファ」	32038.2±5389.5	4156.3±697.4	2.6±0.9	9.8±1.0
アジルバ錠 40mg	34108.8±5342.5	4532.4±775.7	2.2±1.0	10.0±1.0

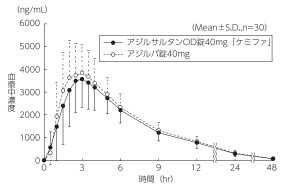
 $(Mean \pm S.D.,n=27)$ 



# (4) OD錠40mg、水なしで服用 (アジルバ錠40mgは水で服用)

	判定パラメータ		参考パラメータ		
	AUC <sub>0-48</sub>	Cmax	Tmax	T1/2	
	(ng·hr/mL)	(ng/mL)	(hr)	(hr)	
アジルサルタン OD錠40mg 「ケミファ」	33980.9±8196.2	4173.6±930.4	2.8±1.2	10.2±1.1	
アジルバ錠 40mg	36862.6±8004.5	4646.7±1006.3	2.7±1.2	10.2±1.1	

 $(Mean \pm S.D.,n=30)$ 



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

健康成人(12例)にアジルサルタン40mgを食後経口投与した時、未変化体の $C_{max}$ 、AUCは絶食下投与した時と比較して、それぞれ3.0%、8.4%減少した $^7$ 。

#### 16.3 分布

[ $^{14}$ C] アジルサルタンを0.3、3、 $30\mu g/m$ L濃度でヒト血漿に添加した時、いずれも蛋白結合率は99.5%であった(invitro) $^{8}$ 。

# 16.4 代謝

アジルサルタンは脱炭酸により代謝物M-Iに、また、CYP2C9により代謝物M-IIに代謝される。なお、M-I及びM-IIのAT1受容体の阻害作用は未変化体の約1/1,000であった( $in\ vitro$ ) $^{9,10}$ 。

アジルサルタンはCYP1A2、CYP2B6、CYP2C8、CYP2C9、CYP2C19、CYP2D6、CYP2E1及 びCYP3A4を 阻害 せず、CYP3Aを誘導しなかった (in vitro) <sup>9)</sup>。

#### 16.5 排泄

健康成人にアジルサルタン20mg (12例)及び40mg (12例)を1日1回7日間反復経口投与した時、初回投与から168時間までの未変化体の累積尿中排泄率はそれぞれ15.1%、14.6%であった4)。

# 16.6 特定の背景を有する患者

# 16.6.1 腎機能障害患者

成人の腎機能の程度が異なる高血圧症患者 (eGFR<sup>注1)</sup> が15~30未満の重度腎機能障害者4例、30~60未満の中等度腎機能障害者10例、60以上の正常~軽度腎機能障害者8例)にアジルサルタン20mgを1日1回7日間反復経口投与した時、成人の正常~軽度腎機能障害者と比較して中等度腎機能障害者のCmax、AUCはそれぞれ17.3%、16.7%増加し、重度腎機能障害者のCmax、AUCはそれぞれ8.9%、39.3%増加した<sup>11)</sup>。

また、成人の腎機能障害を伴う高血圧症患者を対象とした試験において、中等度腎機能障害者 (22例) と比較して重度腎機能障害者 (19例) のトラフ時血漿中薬物濃度は35.1~61.3%増加し、重篤な腎機能障害者  $(eGFR^{l±1})$ が15未満)(4例) のトラフ時血漿中薬物濃度は51.0~91.9%増加した120。15.21 参照

注1) 男性のeGFR (mL/min/1.73m²) =194×Cr<sup>-1.094</sup>×Age<sup>-0.287</sup> 女性のeGFR (mL/min/1.73m²) =194×Cr<sup>-1.094</sup>×Age<sup>-0.287</sup> ×0.739

## 16.6.2 肝機能障害患者

成人の軽度~中等度肝機能障害者 (Child-Pugh<sup>注2)</sup>ス コアが5~6の軽度肝機能障害者8例、7~9の中等度肝機 能障害者8例、計16例)及び健康成人(16例)にアジル サルタンメドキソミル<sup>注3)</sup>として40mgを5日間反復経口 投与した時、健康成人と比較して軽度肝機能障害者の Cmaxは7.7%減少、AUCは27.9%増加、中等度肝機能 障害者のCmax、AUCはそれぞれ17.9%、64.4%増加した<sup>13)</sup> (外国人データ)。[9.3 参照] 注2) ビリルビン、アルブミン、PT又はINR、肝性脳症、腹水

症の状態からスコア化する分類

注3) アジルサルタンのプロドラッグ体 (国内未承認)

### 16.6.3 高齢者

健康な高齢者(65歳以上85歳以下、24例)及び非高齢 者(18歳以上45歳以下、24例)にアジルサルタン40mg を1日1回5日間反復経口投与した時、高齢者のCmax、 AUC (初回投与から8日目) は、非高齢者と比較して それぞれ15.6%、9.0%減少した<sup>14)</sup> (外国人データ)。

# 16.7 薬物相互作用

# 16.7.1 フルコナゾール

健康成人(18例) にフルコナゾール(CYP2C9阻害 剤) 200mgを1日1回7日間反復投与及びアジルサルタン 40mgを単回経口併用投与(フルコナゾール投与7日目) した時、アジルサルタンのCmax、AUCは、単独投与時 と比較してそれぞれ14.1%、42.1%増加した<sup>15)</sup> (外国人 データ)。

# 16.8 その他

# 〈アジルサルタンOD錠10mg「ケミファ」〉

アジルサルタンOD錠l0mg「ケミファ」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 (令和2年3月19日 薬生薬審発0319第1号)」に基づき、 アジルサルタンOD錠20mg「ケミファ」を標準製剤と したとき、溶出挙動に基づき生物学的に同等とみなさ れた<sup>16)</sup>。

#### 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Ⅱ相試験

成人のⅠ度又はⅡ度本態性高血圧症患者を対象にアジル サルタンを1日1回12週間経口投与したプラセボ対照二 重盲検比較試験の結果は以下のとおりであった17)。 トラフ時座位血圧変化量注1)はいずれの投与群において もプラセボ投与群に比べ有意な差が認められた(p< 0.0001、対比検定)。

		トラフ時座位血圧 (mmHg)			
	n	拡張期	張期		
		投与前値	変化量	投与前値	変化量
プラセボ	82	100.8	-4.1	160.0	-8.2
<b>ノブビ</b> ホ	02	±4.21	±9.12 <sup>注3)</sup>	$\pm 7.66$	$\pm 14.63^{\pm 3)}$
アジルサルタン	83	100.2	-10.8	158.5	-17.6
10mg	03	$\pm 4.07$	±7.76 <sup>注3)</sup>	±6.96	$\pm 14.20^{\pm 3)}$
アジルサルタン	85	101.5	-12.5	159.2	-20.5
20mg	03	$\pm 4.72$	±9.60	$\pm 6.71$	$\pm 13.71$
アジルサルタン	82	100.4	-14.3	159.2	-22.2
40mg	02	±4.14	±9.92	$\pm 7.04$	$\pm 16.83$
カンデサルタン シレ	82	101.0	-10.9	159.6	-18.3
キセチル8~12mg <sup>注2)</sup>	02	±4.40	±10.13 <sup>注4)</sup>	$\pm 7.68$	±15.88 <sup>注4)</sup>

- 注1) LOCF法 (Last observation carried forward法)
- 注2) 参考として設定した群であり、統計学的な比較対照群ではない。(1 日1回8mgを4週間及び12mgを8週間、計12週間投与)
- 注3) n=80、注4) n=81

# (平均値±標準偏差)

副作用発現頻度は、アジルサルタン10mg投与群で 15.7% (13/83例)、アジルサルタン20mg投与群で 16.5% (14/85例) 及びアジルサルタン40mg投与群で 13.4% (11/82例) であった。主な副作用は、10mg投 与群で尿中血陽性3.6% (3/83例)、20mg投与群で浮動 性めまい2.4% (2/85例) 及び血中クレアチンホスホキナーゼ増加2.4% (2/85例) であった $^{17}$ 。[7.参照]

## 17.1.2 国内第Ⅲ相試験

成人のⅠ度又はⅡ度本態性高血圧症患者を対象にアジ ルサルタン投与群に1日1回20mg (8週間) 及び40mg (8 週間)の計16週間投与、並びにカンデサルタン シレ キセチル投与群に8mg及び12mgを同一用法にて経口投 与した二重盲検比較試験の結果は以下のとおりであっ た18)。

トラフ時座位血圧変化量(LOCF法)は、アジルサル タン投与群 (n=311) において対照群のカンデサルタ ン シレキセチル投与群 (n=309) に比べ有意な差が認 められた。

なお、トラフ時座位血圧の投与前値(拡張期/収縮 期:平均値±標準偏差)は、アジルサルタン投与群 (n=313) は100.3±4.26mmHg/160.0±7.70mmHg、カ ンデサルタン シレキセチル投与群 (n=309) は100.4±4 11mmHg/159.6±7.27mmHgであった。

4.11IIIIIIIIIIIIIIIIIIIIIIIIIIIIIIIIIII				
	トラフ時座位血圧(mmHg)			
投与群	拡張期		収縮期	
	変化量注1)	群間差注2)	変化量注1)	群間差注2)
投与8週時点				
アジルサルタン20mg	-11.0 ±8.87	-2.0 [-3.21,-0.69] p=0.0024	-19.9 ±14.30	-2.6 [-4.62,-0.60] p=0.0109
カンデサルタン シレ キセチル8mg	-9.0 ±7.43		-17.3 ±11.75	
投与16週時点(最終評価時)				
アジルサルタン20~ 40mg カンデサルタン シレ キセチル8~12mg	±9.87	-2.6 [-4.08,-1.22] p=0.0003	-21.8 ±15.30 -17.5 ±12.69	-4.4 [-6.53,-2.20] p<0.0001

#### 注1) 平均值±標準偏差

注2) 投与前の血漿中レニン活性区分及び投与群を独立変数とした二元 配置分散分析(各投与群の調整済み平均値の投与群間差の点推定 ] は両側95%信頼区間)

> 副作用発現頻度はアジルサルタン投与群で7.3% (23/313例)であった。主な副作用は、アジルサルタン 群で血中尿酸増加1.6% (5/313例)、体位性めまい1.6% (5/313例) 及び浮動性めまい1.0% (3/313例) であっ た<sup>18)</sup>。

#### 17.1.3 国内第Ⅲ相試験(長期投与試験)

成人のⅠ度又はⅡ度本態性高血圧症患者(362例)を対 象にアジルサルタン10~40mg(10mgより開始)を1日 1回52週間単独経口投与、利尿降圧剤又はカルシウム拮 抗剤と併用投与した時、いずれも安定した降圧効果が 得られた19)。

副作用発現頻度は、10.8%(39/362例)であった。主 な副作用は、血圧低下2.8% (10/362例)、浮動性めま い2.5% (9/362例) 及び高尿酸血症1.4% (5/362例) で あった<sup>19)</sup>。

# 17.1.4 国内第Ⅲ相試験

成人のⅢ度高血圧症患者(25例)を対象にアジルサル タン20~40mg(20mgより開始)を1日1回8週間経口投 与した時、安定した降圧効果が得られた20)。

副作用発現頻度は、4.0%(1/25例)であった。 主な副 作用は、血中乳酸脱水素酵素増加4.0%(1/25例)及び 血中カリウム増加4.0% (1/25例) であった21)。

# 17.1.5 国内第Ⅲ相試験

成人の腎障害を伴う高血圧症患者(41例)を対象にア ジルサルタン10~40mg(10mgより開始)を1日1回10 週間経口投与した時、安定した降圧効果が得られた22)。 副作用発現頻度は、重度腎障害患者で15.8% (3/19例) 及び中等度腎障害患者で18.2%(4/22例)であった。 主な副作用は重度腎障害患者で血中カリウム増加5.3% (1/19例)、高カリウム血症5.3% (1/19例)及び頭痛 5.3% (1/19例) であり、中等度腎障害患者で肝機能異 常4.5% (1/22例)、血中カリウム増加4.5% (1/22例)、 頭痛4.5% (1/22例) 及び浮動性めまい4.5% (1/22例) であった<sup>21)</sup>。

# 18. 薬効薬理

# 18.1 作用機序

アジルサルタンはアンジオテンシンⅡタイプl(ATı)受 容体に結合してアンジオテンシンⅡと拮抗し、主にその 強力な血管収縮作用を抑制することによって生ずる末梢 血管抵抗の低下により降圧作用を示す23)。

# 18.2 AT₁受容体に対する阻害作用

ヒトATI受容体の活性を濃度依存的に阻害し(ICso値:0.62 ~2.6nmol/L)、ATI受容体からの解離は極めて緩やかで

# あった(*in vitro*)<sup>10</sup>。 18.3 レニン-アンジオテンシン系に及ぼす影響

健康成人(12例)にアジルサルタン20mgを1日1回7日間 投与した時、血漿レニン活性、血漿アンジオテンシンI 濃度及びアンジオテンシンⅡ濃度の増加が認められた<sup>4)</sup>。

# 18.4 降圧作用

高血圧自然発症ラット (SHR) 及び腎性高血圧 (2K-1C) イヌにそれぞれ単回投与した時、24時間後まで降圧作用 は持続した24)。

# 19. 有効成分に関する理化学的知見

一般的名称:アジルサルタン(Azilsartan) 化学名:2-Ethoxy-1-{[2'-(5-oxo-4,5-dihydro-1,2,4-

oxadiazol-3-yl)biphenyl-4-yl]methyl} -1*H*-benzo[*d*]imidazole-7-carboxylic acid

分子式: C25H20N4O5 分子量:456.45

構造式:

性状:白色~帯黄白色の結晶又は結晶性の粉末である。 N,N-ジメチルアセトアミドに溶けやすく、メタノ-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。

〈アジルサルタンOD錠10mg「ケミファ」〉

100錠 [10錠 (PTP) ×10]

〈アジルサルタンOD錠20mg「ケミファ」〉

100錠 [10錠 (PTP) ×10]

〈アジルサルタンOD錠40mg「ケミファ」〉

100錠 [10錠 (PTP) ×10]

- 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) アジルサルタンの薬物動態試験成績① (アジルバ錠: 2012年1月18日承認、申請資料概要 2.7.6.3)
- 4) アジルサルタンの薬物動態試験成績② (アジルバ錠: 2012年1月18日承認、申請資料概要 2.7.6.5)
- 5) 日本ケミファ株式会社:生物学的同等性試験(OD錠 20mg) に関する資料 (社内資料)
- 6) 日本ケミファ株式会社:生物学的同等性試験(OD錠 40mg) に関する資料 (社内資料)
- アジルサルタンの薬物動態試験成績③ (アジルバ錠: 2012年1月18日承認、申請資料概要 2.7.6.1)
- アジルサルタンの蛋白結合に関する検討(アジルバ錠:
- 2012年1月18日承認、申請資料概要 2.6.4.4) 9) アジルサルタンの代謝に関する検討① (アジルバ錠: 2012年1月18日承認、申請資料概要 2.6.4.1)
- アジルサルタンの代謝に関する検討②(アジルバ錠: 2012年1月18日承認、申請資料概要 2.6.2.1)
- 11) 腎機能障害患者における薬物動態試験成績 (アジル バ錠:2012年1月18日承認、申請資料概要 2.7.2.2、 2.7.6.16)
- 12) アジルサルタンの臨床試験成績① (アジルバ錠:2012
- 年1月18日承認、申請資料概要 2.7.2.2、2.7.6.30) 13)肝機能障害者における薬物動態試験成績 (アジルバ錠: 2012年1月18日承認、申請資料概要 2.7.6.17)
- 14) アジルサルタンの薬物動態試験成績④ (アジルバ錠: 2012年1月18日承認、申請資料概要 2.7.6.15)
- 15) フルコナゾールとの薬物相互作用試験成績(アジルバ
- 錠:2012年1月18日承認、申請資料概要 2.7.6.18) 16) 日本ケミファ株式会社:生物学的同等性試験(OD錠 10mg) に関する資料 (社内資料)
- 17) アジルサルタンの臨床試験成績② (アジルバ錠:2012
- 年1月18日承認、申請資料概要 2.7.6.26) 18) アジルサルタンの臨床試験成績③ (アジルバ錠:2012
- 年1月18日承認、申請資料概要 2.7.6.27) 19) アジルサルタンの臨床試験成績④ (アジルバ錠:2012
- 年1月18日承認、申請資料概要 2.7.6.28)
- 20) アジルサルタンの臨床試験成績⑤ (アジルバ錠:2012 年1月18日承認、申請資料概要 2.7.6.29)
- 21) アジルサルタンの臨床試験成績⑥ (アジルバ錠:2012 年1月18日承認、申請資料概要 2.7.4.5)
- 22) アジルサルタンの臨床試験成績⑦ (アジルバ錠:2012 年1月18日承認、申請資料概要 2.7.6.30)
- 23) アジルサルタンの薬理作用 (アジルバ錠:2012年1月 18日承認、申請資料概要2.6.1)
- 24) アジルサルタンの降圧作用に関する検討(アジルバ錠: 2012年1月18日承認、申請資料概要 2.6.2.2)

# 24. 文献請求先及び問い合わせ先

日本薬品工業株式会社 安全管理課 〒101-0032 東京都千代田区岩本町2丁目2番3号 TEL 03-5833-5011 FAX 03-5833-5100

### 26. 製造販売業者等

#### 26.1 製造販売元



# 26.2 販売元

