日本標準商品分類番号 872179

**貯法**:室温保存 有効期間:3年

	2mg	4mg	8mg
承認番号	22600AMX00789	22600AMX00733	22600AMX00734
販売開始	2006年7月	2006年7月	2011年6月

#### 高血圧症・狭心症治療剤(持続性Ca拮抗薬)

劇薬、処方箋医薬品<sup>注)</sup>

日本薬局方 ベニジピン塩酸塩錠

# ニジピン塩酸塩錠2mg「NIG」 ベニジピン塩酸塩錠4mg「NIG」 ベニジピン塩酸塩錠8mg「NIG」

## Benidipine Hydrochloride Tablets

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 心原性ショックの患者 [症状が悪化するおそれがある。]
- 2.2 妊婦又は妊娠している可能性のある女性 [9.5 参照]

#### 3. 組成・性状

#### 3.1 組成

販売名	ベニジピン塩酸塩	ベニジピン塩酸塩	ベニジピン塩酸塩	
販売石	錠2mg「NIG」	錠4mg「NIG」	錠8mg「NIG」	
	1錠中:	1錠中:	1錠中:	
有効成分	ベニジピン塩酸塩	ベニジピン塩酸塩	ベニジピン塩酸塩	
	2.0mg	4.0mg	8.0mg	
	酸化チタン、ステブ	アリン酸マグネシウ	カルナウバロウ、	
	ム、乳糖水和物、バ	バレイショデンプン、	酸化チタン、ステ	
	ヒプロメロース、カ	ポリビニルアルコー	アリン酸マグネシ	
	ル(部分けん化物	ウム、タルク、ト		
	6000、黄色三二酸化	6000、黄色三二酸化鉄		
			ン、乳糖水和物、	
添加剤			ヒプロメロース、	
TOW/JEPTS			ポリビニルアル	
			コール・アクリル	
			酸・メタクリル酸	
			メチル共重合体、	
			マクロゴール	
			6000、黄色三二酸	
			化鉄	

#### 32 制刻の性状

3.2 表別の	1工1八		
販売名	ベニジピン塩酸塩 錠2mg「NIG」	ベニジピン塩酸塩 錠4mg「NIG」	ベニジピン塩酸塩 錠8mg「NIG」
色・剤形	黄色のフィルム コーティング錠	黄色の片面1/2割紡 ティング錠	入りフィルムコー
	(t) (64)	(t) (65)	t 66
外形			
直径	6.1mm	7.1mm	8.1mm
厚さ	2.7mm	3.4mm	3.6mm
質量	78mg	145mg	200mg
識別コード (PTP)	t 064	t 065	t 066

#### 4. 効能又は効果

〇高血圧症、腎実質性高血圧症

〇狭心症

#### 6. 用法及び用量

#### 〈高血圧症、腎実質性高血圧症〉

通常、成人にはベニジピン塩酸塩として1日1回2~4mgを朝食後 経口投与する。なお、年齢、症状により適宜増減するが、効果不 十分な場合には、1日1回8mgまで増量することができる

食後経口投与する。

なお、年齢、症状により適宜増減する。

#### ただし、重症高血圧症には1日1回4~8mgを朝食後経口投与する。 〈狭心症〉 通常、成人にはベニジピン塩酸塩として1回4mgを1日2回朝・夕

#### 薬を中止しないように注意すること。 8.2 本剤の投与により、過度の血圧低下を起こし、一過性の意識消

失等があらわれるおそれがあるので、そのような場合には減量又 は休薬するなど適切な処置を行うこと。

8.1 カルシウム拮抗剤の投与を急に中止したとき、症状が悪化した

症例が報告されているので、本剤の休薬を要する場合は徐々に減

量し、観察を十分に行うこと。また、患者に医師の指示なしに服

#### 8.3 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。

#### 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

本剤の降圧作用により血圧低下が悪化するおそれがある。

#### 9.3 肝機能障害患者

8. 重要な基本的注意

9.3.1 重篤な肝機能障害のある患者

肝機能障害が悪化するおそれがある。

#### 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。動 物実験(ラット、ウサギ)で胎児毒性が、また妊娠末期に投与す ると妊娠期間及び分娩時間が延長することが報告されている。 [2.2 参照]

#### 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。動物実験(ラット)で母乳中へ移行するこ とが報告されている。

## 9.7 小児等

小児等を対象とした有効性及び安全性を指標とした臨床試験は実 施していない。

#### 9.8 高齢者

般に過度の降圧は好ましくないとされていることから、高血圧 症に使用する場合は、低用量(2mg/日)から投与を開始するな ど経過を十分に観察しながら慎重に投与することが望ましい。

#### 10. 相互作用

本剤は主としてCYP3A4で代謝される。

#### 10.2 併用注意(併用に注意すること)

10.2 11/11/12/25 (11/1	けに江本すること	
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	血圧が過度に低下する ことがある。	降圧作用が増強される。
ジゴキシン	われるおそれがある。 ジゴキシンの血中濃度	カルシウム拮抗剤が、 ジゴキシンの尿細管分 泌を阻害し、血中ジゴ キシン濃度を上昇させ るとの報告がある。
シメチジン	血圧が過度に低下する おそれがある。	シメチジンが肝ミクロシリームにおけるカルシウム拮抗剤の代謝酵産阻害する一方で胃酸を低下させ、薬物の報告がある。

薬剤名等	臨床症状・措置方法	機序・危険因子
リファンピシン	降圧作用が減弱される おそれがある。	リファンピシンが肝の 薬物代謝酵素を誘導し、 カルシウム拮抗剤の代 謝を促進し、血中濃度 を低下させるとの報告 がある。
イトラコナゾール	血圧が過度に低下する ことがある。	イトラコナゾールが、 肝臓における本剤の代 謝を阻害し、本剤の血 中濃度が上昇するおそ れがある。
グレープフルーツ ジュース	血圧が過度に低下する ことがある。	グレープフルーツ ジュースが、肝臓にお ける本剤の代謝を阻害 し、本剤の血中濃度が 上昇する。

#### 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

#### 11.1 重大な副作用

#### **11.1.1 肝機能障害** (0.1%未満)、**黄疸** (頻度不明)

AST、ALT、 $\gamma$ -GTPの上昇等を伴う肝機能障害や黄疸があらわれることがある。

#### 11.2 その他の副作用

	0.1~5%未満	0.1%未満	頻度不明	
肝臓	肝 機 能 異 常 (AST,ALT,γ-GTP, ビリルビン,Al- P,LDH上昇等)			
腎臓	BUN上昇、クレア チニン上昇			
血液	白血球減少、好酸 球増加		血小板減少	
循環器	動悸、顔面紅潮、 ほてり、血圧低下	胸部重圧感、徐脈、 頻脈	期外収縮	
精神神経系	頭痛、頭重、めま い、ふらつき、立 ちくらみ	眠気、しびれ感		
消化器	便秘	腹部不快感、嘔気、 胸やけ、口渇	下痢、嘔吐	
過敏症	発疹	そう痒感	光線過敏症	
口腔			歯肉肥厚	
その他	浮腫(顔・下腿・ 手)、CK上昇	耳鳴、手指の発 赤・熱感、肩こり、 咳嗽、頻尿、倦怠 感、カリウム上昇		

注) 発現頻度は、1997年10月までの使用成績調査を含む。

#### 13. 過量投与

#### 13.1 症状

過度の血圧低下を起こすおそれがある。

#### 13.2 処置

本剤は蛋白結合率が高いため、透析による除去は有用ではない。

#### 14. 適用上の注意

#### 14.1 薬剤調製時の注意

#### 〈錠4mg〉

14.1.1 錠剤半切機には適用できないことがある。均等に二分割で きない場合がある。

#### 〈錠4mg、錠8mg〉

14.1.2 分割後は遮光のうえ、早めに使用すること。

#### 14.2 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

CAPD (持続的外来腹膜透析) 施行中の患者の透析排液が白濁す ることが報告されているので、腹膜炎等との鑑別に留意するこ と。

#### 16. 薬物動態

#### 16.1 血中濃度

#### 16.1.1 単回投与

健康成人男性6例にベニジピン塩酸塩2mg、4mg及び8mgをそれ ぞれ空腹時に単回経口投与したときの薬物動態パラメータは以下 のとおりであった $^{1}$ 。 単回経口投与したときの薬物動態パラメータ

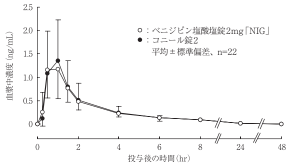
1						
投与量	t <sub>max</sub> (h)	$C_{max}$ $(ng/mL)$	AUC (ng·h/mL)	t1/2 (h)		
2mg	$1.1 \pm 0.5$	$0.55 \pm 0.41$	$1.04 \pm 1.26$	_		
4mg	$0.8 \pm 0.3$	$2.25 \pm 0.84$	$3.94 \pm 0.96$	$1.70 \pm 0.70$		
8mg	$0.8 \pm 0.3$	$3.89 \pm 1.65$	$6.70 \pm 2.73$	$0.97 \pm 0.34$		

mean  $\pm$  S.D., n=6

#### 16.1.2 生物学的同等性試験

#### 〈ベニジピン塩酸塩錠2mg「NIG」〉

(1) ベニジピン塩酸塩錠2mg「NIG」とコニール錠2を、クロス オーバー法によりそれぞれ2錠(ベニジピン塩酸塩として4mg) 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、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2)。



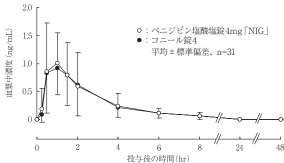
**薬物動能パラメータ** 

X (030/dx - 7 / - 7							
	投与量 (mg)	AUC <sub>0-48</sub> (ng · hr/mL)	Cmax (ng/mL)	Tmax (hr)	T1/2 (hr)		
ベニジピン塩酸塩 錠2mg「NIG」	4	3.734 ± 1.557	1.596 ± 0.623	0.77 ± 0.30	4.93 ± 4.50		
コニール錠2	4	3.919 ± 2.171	1.656 ± 0.733	0.82 ± 0.29	4.61 ± 3.42		

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

#### 〈ベニジピン塩酸塩錠4mg「NIG」〉

(2) ベニジピン塩酸塩錠4mg「NIG」とコニール錠4を、クロス オーバー法によりそれぞれ1錠(ベニジピン塩酸塩として4mg) 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 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、両剤の生物学的同等性が確認された2)。



薬物動態パラメータ

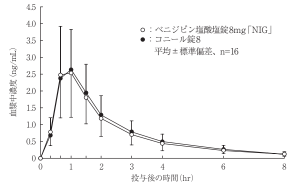
	投与量 (mg)	AUC <sub>048</sub> (ng · hr/mL)	Cmax (ng/mL)	Tmax (hr)	T <sub>1/2</sub> (hr)
ベニジピン塩酸塩 錠4mg「NIG」	4	3.385 ± 2.341	1.458 ± 0.714	1.00 ± 0.50	2.66 ± 1.54
コニール錠4	4	3.262 ± 2.146	1.371 ± 0.642	1.03 ± 0.50	3.63 ± 6.31

(平均 ± 標準偏差、n=31)

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。

### 〈ベニジピン塩酸塩錠8mg「NIG」〉

(3) ベニジピン塩酸塩錠8mg「NIG」とコニール錠8を、クロス オーバー法によりそれぞれ1錠(ベニジピン塩酸塩として8mg) 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、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2)。



#### 薬物動能パラメータ

来以30.5.77							
	投与量	AUC <sub>0-8</sub>	Cmax	Tmax	T <sub>1/2</sub>		
	(mg)	(ng·hr/mL)	(ng/mL)	(hr)	(hr)		
ベニジピン塩酸塩 錠8mg「NIG」	8	5.963 ± 2.585	2.772 ± 1.311	0.84 ± 0.24	2.28 ± 0.53		
コニール錠8	8	6.250 ± 2.602	2.782 ± 1.208	0.84 ± 0.24	2.20 ± 0.41		

(平均 ± 標準偏差、n=16)

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。

#### 16.3 分布

#### 16.3.1 体組織への分布

<sup>14</sup>C-ベニジピン塩酸塩1mg/kgをラットに経口投与したとき、肝 臓、腎臓、副腎、顎下腺、肺、下垂体、膵臓の順に移行が認められ、脳、脊髄、精巣への移行は少なかった3)。

#### 16.3.2 胎児移行性

14C-ベニジピン塩酸塩1mg/kgを妊娠ラットに経口投与したとき、 胎児への移行性が認められ、その総量は母体血漿中の1/3以下で あった<sup>4)</sup>。

#### 16.3.3 母乳移行性

14C-ベニジピン塩酸塩1mg/kgを授乳ラットに経口投与したとき、 乳汁中濃度は血漿中濃度と同様の推移を示した4)。

#### 16.3.4 蛋白結合率

ヒト血清蛋白結合率は3H-ベニジピン塩酸塩1~100,000ng/mLの 濃度で98.46~98.93%であった<sup>5)</sup> (in vitro、平衡透析法)。

#### 16.4 代謝

ヒトの血漿中、尿中に検出された代謝物及び動物での代謝研究か ら、ヒトにおける代謝反応は主として3位側鎖のベンジル基の脱 離(N-脱アルキル化)、3位の1-ベンジル-3-ピペリジルエステル及 び5位のメチルエステルの加水分解、ジヒドロピリジン環の酸化、 2位のメチル基の酸化と考えられている6.7%。

外国人健康成人男性5例に14C-ベニジピン塩酸塩8mgを単回経口投 与したとき、累積放射能排泄率は投与後48時間までに尿中に投与 量の約35%、糞中には約36%が排泄され、投与後120時間では尿中で約36%、糞中で約59%が排泄された $^{7}$ )。

#### 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

#### 〈高血圧症〉

重症高血圧患者37例を対象に、ベニジピン塩酸塩2~8mgを経口投与したとき、有効率は94.4%(34/36例 $^{(\pm)}$ )であった $^{(8)}$ 。

副作用発現頻度は、5.4%(2/37例)であった。認められた副作用は、全身倦怠感及び頭痛 各1件であった。

腎実質性高血圧患者39例を対象に、ベニジピン塩酸塩2~8mgを 経口投与したとき、有効率は82.4% (28/34例<sup>注)</sup>) であった<sup>9),10)</sup>。 副作用発現頻度は、5.1% (2/39例) であった。認められた副作用 は、頭痛、顔面紅潮及び倦怠感 各1件であった。

注) 有効率は降圧効果判定の「下降」以上で集計した。

#### 18. 薬効薬理

#### 18.1 作用機序

ベニジピン塩酸塩は細胞膜の膜電位依存性CaチャネルのDHP結 合部位に結合することによって細胞内へのCa流入を抑制し、冠 血管や末梢血管を拡張させる。なお、ベニジピン塩酸塩は細胞膜 への移行性が高く、主として細胞膜内を通ってDHP結合部位に 結合すると推定されており、更に摘出血管収縮抑制作用及び DHP結合部位親和性等の検討によりDHP結合部位への結合性が 強く、また解離速度も非常に遅いことが確認されており、薬物血中濃度とほとんど相関せずに作用の持続性を示す11)-13)。

### 18.2 降圧作用

ベニジピン塩酸塩は高血圧自然発症ラット、DOCA-食塩高血圧 ラット、腎性高血圧イヌに経口投与したとき、作用の発現が緩徐で持続性の降圧作用が認められた。なお、長期間投与においても耐性は生じなかった。また、ベニジピン塩酸塩は本態性高血圧症患者に1日1回経口投与したとき、血圧の日内変動に影響を及ぼさ ずに24時間にわたり安定した降圧効果を示した<sup>14)-16)</sup>。

#### 18.3 抗狭心症作用

ベニジピン塩酸塩は実験的狭心症モデル(ラット)及びイヌ冠動 脈結紮再灌流による心機能の低下、虚血性心電図変化を有意に改 善した。また、ベニジピン塩酸塩は労作性狭心症患者に経口投与 したとき、運動負荷による虚血性変化(心電図ST下降)に対し て改善効果を示した17)-19)。

#### 18.4 腎機能保持作用

ベニジピン塩酸塩は腎不全モデル(5/6腎摘)高血圧自然発症 ラットに連続経口投与したとき、降圧作用を示すとともに腎機能 を改善した。また、ベニジピン塩酸塩は本態性高血圧症患者に投 与したとき、腎血流量の有意な増加が認められた。更に、高血圧 を伴った慢性腎不全患者に投与したとき、クレアチニンクリアラ ンス及び尿素窒素クリアランスを有意に増加させ、腎機能保持作 用を示した20)-23)。

#### 19. 有効成分に関する理化学的知見

般的名称:ベニジピン塩酸塩 (Benidipine Hydrochloride) 化学名: 3-[(3RS)-1-Benzylpiperidin-3-yl]5-methyl(4RS)-2,6dimethyl-4-(3-nitrophenyl)-1,4-dihydropyridine-3,5-

dicarboxylate monohydrochloride

分子式: C28H31N3O6·HCl

分子量:542.02

融 点:約200℃ (分解)

状: 黄色の結晶性の粉末である。ギ酸に極めて溶けやすく、 メタノールにやや溶けやすく、エタノール (99.5) にや や溶けにくく、水にほとんど溶けない。メタノール溶液 (1→100) は旋光性を示さない。

#### 化学構造式:

### 22. 包装

〈ベニジピン塩酸塩錠2mg「NIG」〉

100錠 [10錠 (PTP) ×10]

〈ベニジピン塩酸塩錠4mg「NIG」〉

100錠 [10錠 (PTP) ×10]、1000錠 [10錠 (PTP) ×100]

〈ベニジピン塩酸塩錠8mg「NIG」〉

100錠 [10錠 (PTP) ×10]

#### 23. 主要文献

宇治康明ほか:薬理と治療. 1990;18:S689-S702 1)

2) 社内資料:生物学的同等性試験

小林弘幸ほか:薬物動態. 1990;5:71-86

小林弘幸ほか:薬物動態. 1990;5:103-109

第十八改正日本薬局方 医薬品情報 JPDI2021.じほう;2021: 703-704

Kobayashi H, et al.: Arzneim-Forsch/Drug Res. 1988; 38: 1753-1756

Kobayashi H, et al.: Xenobiotica. 1997; 27:597-608

吉永馨ほか:薬理と治療. 1990: 18: S785-S799 吉永馨ほか:薬理と治療. 1990: 18: S801-S822

吉永馨ほか:薬理と治療. 1992;20:S3647-S3664 10)

11) Karasawa A, et al.: Jan J Pharmacol. 1988; 47: 35-44

12) Ishii A, et al.: J Cardiovasc Pharmacol. 1993; 21:191-196 第十八改正日本薬局方解説書. 廣川書店; 2021: C-5219-C-5223

Karasawa A, et al.: Arzneim-Forsch/Drug Res. 1988; 38:

1684-1690

Karasawa A, et al.: Arzneim-Forsch/Drug Res. 1988; 38: 1695-1697

吉永馨ほか:薬理と治療. 1990;18:S721-S729

Karasawa A, et al.: Arzneim-Forsch/Drug Res. 1988; 38: 1702-1707

Karasawa A, et al.: Arzneim-Forsch/Drug Res. 1988; 38: 1717-1721

19) 野田汎史ほか:薬理と治療. 1990; 18: S843-S850

20) 金澤雅之ほか:日腎誌. 1990;32:33-44

21) Fuji Y, et al.: J Cardiovasc Pharmacol. 1988; 11: 438-443

22) 築山久一郎ほか:薬理と治療. 1990; 18: S713-S719

Fukuda S, et al.: J Cardiovasc Pharmacol. 1988; 12: S155-23) S156

#### 24. 文献請求先及び問い合わせ先

日医工株式会社 お客様サポートセンター 〒930-8583 富山市総曲輪1丁目6番21

TEL (0120) 517-215 FAX (076) 442-8948 26. 製造販売業者等 26.1 製造販売元



26.2 発売元



26.3 販売

# 武田薬品工業株式会社

大阪市中央区道修町四丁目1番1号