2024年1月改訂 (第1版)

貯 法:室温保存 **有効期間**:3年

選択的AT₁受容体ブロッカー

872149

日本標準商品分類番号

日本薬局方 バルサルタン錠

処方箋医薬品注)

バルサルタン錠20mg「モチタ」 バルサルタン錠40mg「モチタ」 バルサルタン錠80mg「モチタ」 バルサルタン錠160mg「モチタ」

> Valsartan Tablets 20mg MOCHIDA Valsartan Tablets 40mg MOCHIDA Valsartan Tablets 80mg MOCHIDA Valsartan Tablets 160mg MOCHIDA

	20mg	40mg
承認番号 22600AMX00308000 22600AMX		22600AMX00311000
販売開始 2014年6月 20		2014年6月
	80mg	160mg
承認番号	22600AMX00309000	22600AMX00310000
販売開始	2014年6月	2014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

	3.1 na.2						
	販売名	バルサルタン錠	バルサルタン錠	バルサルタン錠	バルサルタン錠		
	蚁冗石	20mg「モチダ」	40mg「モチダ」	80mg「モチダ」	160mg「モチダ」		
		1錠中 日局	1錠中 日局	1錠中 日局	1錠中 日局		
	有効成分	バルサルタン	バルサルタン	バルサルタン	バルサルタン		
		20mg	40mg	80mg	160mg		
ĺ		低置換度ヒドロキシプロピルセルロース、結晶セルロー					
	添加剤	ス、軽質無水ケイ酸、タルク、ステアリン酸マグネシウ					
	你加荆	ム、ヒプロメロース、マクロゴール6000、酸化チタン、					
		黄色三二酸化	鉄*				

※:20mgのみ含有

3.2 製剤の性状

	2012 712 77				
販売名		バルサルタン錠 20mg「モチダ」	バルサルタン錠 40mg「モチダ」	バルサルタン錠 80mg「モチダ」	バルサルタン錠 160mg「モチダ」
性	状	淡黄色の片面割線入りのフィルムコーティング錠	白色の片面割 線入りのフィ ルムコーティ ング錠	白色の片面割 線入りのフィ ルムコーティ ング錠	白色の長楕円 形をした両面 割 線 入 り の フィルムコー ティング錠
	表面	M0256 以此外此身之 20	M025H (1)471/42 40	M025J VUHJUSU 80	MO()25K
外形	裏面				MO()25K
	側面				
大き	きさ	直径:7.1mm 厚さ:2.9mm	1	直径:8.6mm 厚さ:3.9mm	長径:14.7mm 短径:5.8mm 厚さ:6.2mm
重	量	104mg	104mg	208mg	416mg
識別:	コード	MO25G	МО25Н	MO25J	MO25K

4. 効能又は効果

高血圧症

6. 用法及び用量

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。

通常、6歳以上の小児には、バルサルタンとして、体重35kg未満の場合、20mgを、体重35kg以上の場合、40mgを1日1回経口投与する。なお、年齢、体重、症状により適宜増減する。ただし、1日最高用量は、体重35kg未満の場合、40mgとする。

7. 用法及び用量に関連する注意

国内においては小児に対して、1日80mgを超える使用経験がない。

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]
- 8.2 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低血圧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、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。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。初回投与後、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

投与量を減らすなど慎重に投与すること。腎機能障害を悪化させるおそれがある 1)。 [9.7.3 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。初回投与後、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]

9.3 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

投与量を減らすなど慎重に投与すること。本剤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。[16.5 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 $^{2,3)}$ 。

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。本剤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)。[2.2、 5,4,1 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、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

- 9.7.1 低出生体重児、新生児、乳児又は6歳未満の幼児を対象とした臨床試験は実施していない。
- 9.7.2 糸球体濾過量 (GFR) が30mL/min/1.73m²未満もしくは 透析を受けている小児等を対象とした臨床試験は実施していない。
- 9.7.3 腎機能及び血清カリウム値を注意深く観察すること。小児等の高血圧では腎機能異常を伴うことが多い。特に、腎機能に影響を及ぼす状態(発熱、脱水)の患者に本剤を投与する場合や血清カリウム値を上昇させる可能性がある他の薬剤と併用する場合は注意すること。[9.2.1、10.2 参照]

9.8 高齢者

- 9.8.1 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。
- 9.8.2 高齢者の薬物動態試験で、本剤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。[16.6.1 参照]

10. 相互作用

10.1 併用禁忌 (併用しないこと)

1011 1/1/13/05/ (1/1/13	0.0.0.0	
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 (糖尿病患者に使用 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く不 良の患者を除く。) [2.3 参照]	非致死性脳卒中、腎 機能障害、高カリウ 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)

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		
アリスキレンフマル 酸塩 [9.7.3 参照]	腎機能障害、高カリウム血症及びそれがある。なお、eGFRが60mL/min/1.73m²未るの腎機能障害のあるレフマルの酸塩スとの治療制とのでは、いと得りないないではないを得合をいる場合と。	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 [9.7.3 参照]	腎機能障害、高カリウム血症及び低血圧 を起こすおそれがある。			
利尿降圧剤 フロセミド トリクロルメチア ジド等 [11.1.5 参照]	初回投与後、一過性 の急激及び意起に 等を伴う)を起この おそれがある。 量から本剤の投与る 開始し、増量すると。 合は徐々に行うこと。	利尿降圧の を を を を を に は に に に に に に に に に に に に に		
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 カリウム補給製剤 塩化カリウム [9.7.3 参照]	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によりカリウム貯留作用が増強する可能性がある。 危険因子:腎機能障害		
ドロスピレノン・エ チニルエストラジ オール [9.7.3 参照]		本剤による血清カリウム値の上昇とドロスピレノンの抗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		
シクロスポリン [9.7.3 参照]		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 製剤 スルファメトキサ ゾール・トリメト プリム [9.7.3 参照]		血清カリウム値の上 昇が増強されるおそ れがある。		

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) インドメタシン等	本剤の降圧作用が減弱することがある。	NSAIDsの腎プロス タグランジン合成阻 害作用により、本剤 の降圧作用が減弱す ることがある。
	腎機能を悪化させる おそれがある。	NSAIDsの腎プロス 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。 危険因子:高齢者
ビキサロマー	本剤の血中濃度が約30~40%に低下したとの報告がある。本剤の作用が減弱するおそれがある。	リン酸結合性ポリマーにより、同時に服用した場合、本剤の吸収を遅延あるいは減少させる可能性がある。
リチウム	リチウム中毒を起こ すことが報告されて いる。	本剤のナトリウム排 泄作用により、リチ ウムの蓄積が起こる と考えられている。

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 肝炎 (頻度不明)

[8.1 参照]

11.1.3 腎不全(0.1%未満)

11.1.4 高カリウム血症 (0.1%未満)

11.1.5 ショック (頻度不明)、**失神** (頻度不明)、意識消失 (0.1%未満)

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]

11.1.6 無顆粒球症(頻度不明)**、白血球減少**(頻度不明)**、血小板減少**(0.1%未満)

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 横紋筋融解症 (0.1%未満)

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。

11.1.10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)

11.1.11 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

	0.1~5%未満	0.1%未満	頻度不明
過敏症	発疹、そう痒	蕁麻疹、紅斑	光線過敏症
精神神経系	めまい、頭痛	眠気、不眠	_
血液	白血球減少、好 酸球増多、貧血	_	_
循環器	低血圧、動悸	頻脈、心房細動	_

	0.1~5%未満	0.1%未満	頻度不明
消化器	嘔気、腹痛	嘔吐、下痢、便 秘、口渇、食欲 不振	_
肝臓	AST、ALT、 LDH、ALP、 ビリルビン値の 上昇	_	_
呼吸器	咳嗽	咽頭炎	_
腎臓	血中尿酸値上 昇、BUN上昇、 血清クレアチニ ン上昇	_	_
電解質	血清カリウム値 上昇	低ナトリウム血 症	_
その他	けん怠感、浮 腫、CK上昇	胸痛、疲労感、 しび、味り、 は、 は、 は、 は、 は、 は、 は、 は、 は、 は、 は、 は、 は、	

注)発現頻度は使用成績調査の結果を含む。

13. 過量投与

13.1 症状

本剤の過量投与により、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。

13.2 処置

著しい低血圧の場合には、患者を仰臥位にし、速やかに生理食 塩液等の静脈注射など適切な処置を行うこと。

なお、バルサルタンの血漿タンパクとの結合率は93%以上であり、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。

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20、40、80及び160mg ($80mg \times 2$) を単回経口投与した場合、速やかに吸収され、血漿中の未変化体は投与後2~3時間で最高濃度に到達した。また、 C_{max} 及びAUCは160mg投与まで投与量の増加に比例して増大し、消失半減期は $4\sim6$ 時間であった6)。

投与量	T _{max} (h*)	C _{max} (µg/mL)	AUC (μg·h/mL)	T _{1/2} (h)
20mg	2	0.86 ± 0.53	5.2±3.1	3.7 ± 0.8
40mg	3	1.37±0.53	8.9±4.0	4.0±1.3
80mg	3	2.83±0.92	18.0±5.8	3.9±0.6
160mg	3	5.26±2.30	33.9±18.9	5.7±1.8

n=6、平均±標準偏差 ※:中央値

体重が35kg未満又は35kg以上の小児患者(7から14歳の高血圧症、慢性腎臓病、もしくはネフローゼ症候群の患者)にそれぞれ 20mg又は40mgのバルサルタンを単回投与したときの C_{max} 及び AUCは以下のとおりであった 7 。

投与量	体重 (kg*)	C _{max} (µg/mL)	AUC (μg·h/mL)
20mg	20.2~31.3	2.45±0.86	12.0±3.9
40mg	38.8~61.5	2.11±0.84	11.3±6.1

n=6、平均±標準偏差 ※:範囲(最小値~最大値)

16.1.2 反復投与

健康成人男子にバルサルタン160mg (80mg×2) を1日1回7日間 反復経口投与したとき、血漿中の未変化体濃度の投与回数に伴う上昇は認められなかった。また、初回及び投与7日目の薬物動態パラメータはほぼ同等であり、蓄積性は認められなかった8)。

16.1.3 生物学的同等性試験

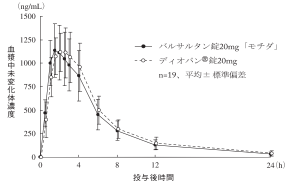
バルサルタン錠20mg「モチダ」、バルサルタン錠80mg「モチダ」及びバルサルタン錠160mg「モチダ」とディオバン®錠20mg、ディオバン®錠880mg及びディオバン®錠160mgを、クロスオーバー法によりそれぞれ1錠(バルサルタンとして20mg、80mg又は160mg)健康成人男子に絶食単回経口投与して血漿中未変化体濃度を測定し、得られた薬物動態パラメータ(AUC、 C_{max})について90%信頼区間法にて統計解析を行った結果、 $\log (0.80) \sim \log (1.25)$ の範囲内であり、両剤の生物学的同等性が確認された9)。

(1) バルサルタン錠20mg「モチダ」

薬物動態パラメータ

	判定パラメータ		参考パラメータ	
	AUC ₀₋₂₄ (ng · h/mL)	C _{max} (ng/mL)	T _{max} (h)	T _{1/2} (h)
バルサルタン錠	7425.0	1179.78	1.9	5.43
20mg「モチダ」	±2151.9	±280.82	±0.6	±0.94
ディオバン [®] 錠 20mg	7836.6 ±1742.9	1212.09 ±231.03	2.1 ±0.8	5.67 ±1.62

n=19、平均±標準偏差

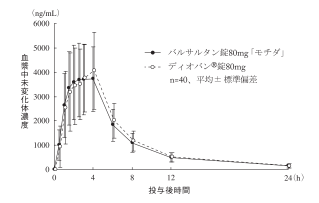


(2) バルサルタン錠80mg「モチダ」

薬物動態パラメータ

	判定パラメータ		参考パラメータ	
	AUC ₀₋₂₄ (ng · h/mL)	C _{max} (ng/mL)	T _{max} (h)	T _{1/2} (h)
バルサルタン錠	27263.6	4326.08	2.8	5.75
80mg「モチダ」	±8362.6	±1326.94	±1.0	±0.93
ディオバン [®] 錠	28183.3	4641.55	2.9	5.55
80mg	±9169.3	±1448.31	±1.1	±0.86

n=40、平均±標準偏差

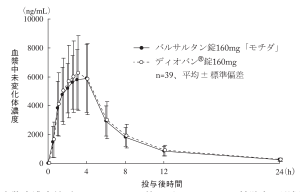


(3) バルサルタン錠160mg「モチダ」

薬物動態パラメータ

	判定パラメータ		参考パラメータ	
	AUC ₀₋₂₄ (ng · h/mL)	C _{max} (ng/mL)	T _{max} (h)	T _{1/2} (h)
バルサルタン錠	43360.0	6939.68	2.8	5.74
160mg「モチダ」	±11300.8	±2127.68	±1.1	±0.74
ディオバン [®] 錠 160mg	44980.5 ±15985.9	6970.26 ±2454.03	2.7 ±0.9	5.93 ±1.33

n=39、平均±標準偏差



血漿中濃度並びにAUC、C_{max}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。

16.4 代謝

健康成人男子に 14 Cバルサルタン 80 mg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、その他に代謝物として 4 ヒドロキシ体が認められ 10 、 $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 11)(外国人のデータ)。

16.5 排泄

健康成人男子に 14 Cバルサルタン 80 mgを空腹時単回経口投与した後の排泄率は以下のとおりであった 10 (外国人のデータ)。

	糞中	尿中
総排泄率	86%(168時間値)	13%(168時間値)
未変化体	71%(12~72時間値)	10%(48時間値)
4-ヒドロキシ体	8%(12~72時間値)	1%(48時間値)

健康成人男子にバルサルタン20、40、80及び160mg(80mg×2)を空腹時単回経口投与した際、投与後48時間までに投与量の9~14%が未変化体として尿中に排泄された6)。[9.3.1 参照]

16.6 特定の背景を有する患者

16.6.1 高齢者

65歳以上の健康成人にバルサルタン80mgを単回経口投与したときの血漿中の未変化体濃度推移は、65歳未満の健康成人に投与した場合に比べて C_{\max} が1.2倍、AUCが1.7倍高く、AUC及び消失半減期において有意な差(P < 0.05)が認められた 12,13)(外国人のデータ)。 [9.8.2 参照]

16.8 その他

バルサルタン錠40mg「モチダ」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(平成12年2月14日 医薬審第64号、平成24年2月29日一部改正)」に基づき、バルサルタン錠80mg「モチダ」を標準製剤としたとき、溶出挙動が同等と判定されたため、生物学的に同等とみなされた14)。

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(第Ⅱ相及び第Ⅲ相)

疾患名	下降 (降圧率)		
大思 石	「判定不能」を含む	「判定不能」を除く	
本態性高血圧症15-23)	74.1% (366/494)	79.7% (366/459)	
腎障害を伴う高血圧症 ²⁴⁾	82.8% (24/29)	82.8% (24/29)	
重症高血圧症25)	77.4% (24/31)	85.7% (24/28)	
合計	74.7% (414/554)	80.2% (414/516)	

なお、本態性高血圧症(軽症~中等症)患者を対象とした二重盲検 比較試験で、バルサルタン錠の有用性が認められている²¹⁾。

本態性高血圧症(軽症~中等症)患者に、1日1回40~160mgを12~36週間経口投与した際、心ポンプ機能に有意な変動を認めず、末梢血管抵抗を減少させ安定した降圧作用を示した²²⁾。

本態性高血圧症(軽症~中等症)患者に、1日1回40~160mgを12 週間経口投与した際、血清脂質・糖代謝に有意な変動を認めず、良好な降圧効果を示した $^{23)}$ 。

17.1.2 国内第Ⅱ相試験

本態性高血圧症(軽症~中等症)患者に、1日1回20~160mgを52 週間経口投与した際、バルサルタン錠単独療法、利尿降圧薬併用療 法及びCa拮抗薬併用療法のいずれにおいても耐薬性を認めること なく、安定した降圧作用が維持された。

	下降 (降圧率)	
	「判定不能」を含む	「判定不能」を除く
単独療法	64.3% (45/70)	78.9% (45/57)
利尿降圧薬併用	77.3% (17/22)	77.3% (17/22)
Ca拮抗薬併用	66.7% (8/12)	66.7% (8/12)
合計	67.3% (70/104)	76.9% (70/91)

副作用発現頻度は、単独療法で20.0%(14/70例)、利尿降圧薬併用療法で18.2%(4/22例)及びCa拮抗薬併用療法で25.0%(3/12例)であった。主な副作用は、単独療法で動悸及びLDH上昇がいずれも4.3%(3/70例)、利尿降圧薬併用療法で頭重感、鼻水、咳、AST上昇、ALT上昇及び尿酸上昇がいずれも4.5%(1/22例)、Ca拮抗薬併用療法で咳、夜間頻尿、ALT上昇、BUN上昇、血清クレアチニン上昇及び尿酸上昇がいずれも8.3%(1/12例)であった²⁶)。

18. 薬効薬理

18.1 作用機序

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 受容体に選択的に結合し、昇圧系として作用するアンジオテンシン II に対して受容体レベルでは競合的に拮抗することが明らかにされている 27)。

- **18.1.1** バルサルタンはラット大動脈平滑筋において、 AT_1 受容体に対するアンジオテンシン II の結合を競合的に阻害する。また、 AT_1 受容体以外の受容体に対してほとんど親和性を示さない 28,29)。
- **18.1.2** バルサルタンはウサギ摘出大動脈リング標本において、ノルアドレナリン、セロトニン及び塩化カリウムによる収縮に対しては抑制作用を示さず、アンジオテンシン II による収縮を特異的に抑制する 29 。
- 18.1.3 バルサルタンは経口投与により、脊髄破壊ラットにおける交感神経刺激及びノルアドレナリンによる昇圧反応の抑制作用を示さず、アンジオテンシンⅡによる昇圧反応を特異的に抑制する²⁹⁾。
- **18.1.4** バルサルタンはウシ副腎球状層細胞におけるアンジオテンシン \mathbb{I} によるアルドステロンの産生を有意に抑制する 29 。
- **18.1.5** バルサルタンはヒト気管支上皮細胞のACE活性とブラジキニン分解に影響を及ぼさない³⁰⁾。

18.2 降圧作用

- 18.2.1 バルサルタンは経口投与により、腎性高血圧ラット、自然発症 高血圧ラット (SHR)、ナトリウム枯渇マーモセットの血圧を用量 依存的に下降させるが、DOCA/salt型高血圧ラットの血圧には影 響を及ばさない 31)。
- **18.2.2** バルサルタンは連続(4週)経口投与後に休薬しても、腎性高血圧ラット、自然発症高血圧ラット(SHR)において、リバウンド現象を示さない 31)。
- 18.2.3 バルサルタンは長期連続 (44週) 経口投与により、脳卒中易発症性自然発症高血圧ラット (SHR-SP) の血圧を持続的に下降させるが、心拍数の著変を示さない。また、長期連続 (48週) 経口投与により、大動脈血管の肥厚を抑制する³²⁾。

18.3 血行動態並びに心臓に及ぼす作用

- **18.3.1** バルサルタンは経口投与により、自然発症高血圧ラット (SHR) の臓器血流量を減少させることなく、腎血流量を有意に増加する 33)。
- 18.3.2 バルサルタンは連続 (4週) 経口投与により虚血性心不全モデルラットの心肥大を、長期連続 (48週) 経口投与により脳卒中易発症性自然発症高血圧ラット (SHR-SP) の心肥大を抑制する³³⁾。

18.4 腎機能に及ぼす作用

バルサルタンは連続投与により、腎部分除去ラット (6週) 及び脳卒中易発症性自然発症高血圧ラット (SHR-SP) (32週、40週、44週) の腎障害の悪化を抑制する³⁴⁾。

19. 有効成分に関する理化学的知見

一般的名称: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。

化学構造式:

22. 包装

〈バルサルタン錠20mg「モチダ」〉

PTP: 140錠(14錠×10) **〈バルサルタン錠40mg「モチダ」〉**

PTP: 140錠 (14錠×10) 瓶 : 500錠 (バラ)

〈バルサルタン錠80mg「モチダ」〉

PTP:100錠 (10錠×10)、140錠 (14錠×10)、700錠 (14錠×

50)

瓶 :500錠 (バラ)

〈バルサルタン錠160mg「モチダ」〉

PTP: 100錠 (10錠×10)、140錠 (14錠×10)

23. 主要文献

- 1) Sheps, S. G. et al.: Arch. Intern. Med. 1997; 157 (21): 2413-2446
- 2) 阿部真也 他:周産期医. 2017;47(10):1353-1355
- 3) 齊藤大祐 他: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): 859-861
- 5) Cooper, W. O. et al.: N. Engl. J. Med. 2006; 354 (23): 2443-2451
- 6) 丁 宗鉄 他:臨床医薬. 1998;14(10):1703-1725
- 7) 医療上の必要性の高い未承認薬・適応外薬検討会議 公知申請へ の該当性に係る報告書:バルサルタン (小児高血圧症)
- 8) 丁 宗鉄 他:臨床医薬. 1998;14(10):1727-1743
- 9) 持田製薬販売社内資料:バルサルタン錠「モチダ」の生物学的同 等性試験

- 10) Waldmeier, F. et al.: Xenobiotica. 1997; 27 (1) : 59-71
- 11) Nakashima, A. et al.: Xenobiotica. 2005; 35 (6): 589-
- 12) Sioufi, A. et al.: Biopharm. Drug Dispos. 1998; 19 (4) : 237-244
- 13) 高齢者での動態 (ディオバン錠: 2000年9月22日承認、申請資 料概要 へ.3. (3))
- 14) 持田製薬販売社内資料:バルサルタン錠「モチダ」の同等性溶出 評価試験
- 15) プレパイロット試験 (ディオバン錠: 2000年9月22日承認、申 請資料概要 ト.1. (2) 1))
- 16) パイロット試験 (ディオバン錠:2000年9月22日承認、申請資 料概要 ト.1. (2) 2))
- 17) 血圧日内変動試験(ディオバン錠:2000年9月22日承認、申請 資料概要 ト.1. (2) 3))
- 18) 単独療法試験(ディオバン錠:2000年9月22日承認、申請資料 概要 ト.1. (3) 1))
- 19) 利尿降圧薬併用療法試験 (ディオバン錠:2000年9月22日承認、 申請資料概要 ト.1. (3) 2) i))
- 20) Ca拮抗薬併用療法試験 (ディオバン錠:2000年9月22日承認、 申請資料概要 ト.1. (3) 2) ii))
- 21) 第Ⅲ相比較試験 (ディオバン錠:2000年9月22日承認、申請資 料概要 ト.1. (4))
- 22) 市川秀一 他:臨床医薬. 1998;14(10):1859-1878
- 23) 梶山梧朗 他:臨床医薬. 1998;14(10):1879-1900
- 24) 吉永 馨 他:臨床医薬. 1998; 14(10): 1923-1949
- 25) 吉永 馨 他: 臨床医薬. 1998; 14(10): 1901-1921
- 26) 吉永 馨 他: 臨床医薬. 2000; 16(2): 207-244
- 27) 効力を裏付ける試験 (ディオバン錠:2000年9月22日承認、申 請資料概要 ホ.1.)
- 28) De, Gasparo, M. et al.: Regul. Pept. 1995; 59 (3) : 303-311
- 29) Criscione, L. et al.: Br. J. Pharmacol. 1993; 110 (2): 761-771
- 30) 培養ヒト気管支上皮細胞におけるACE活性とブラジキニン分解に 対する作用(ディオバン錠:2000年9月22日承認、申請資料概 要 ホ.1. (2) 10))
- 31) 降圧作用 (ディオバン錠:2000年9月22日承認、申請資料概要 ホ.1. (1) 1))
- 32) 脳卒中易発症性SHR (SHR-SP) における降圧作用 (ディオバン 錠:2000年9月22日承認、申請資料概要 ホ.1. (1) 1) iii))
- 33) 血行動態並びに心臓に及ぼす影響 (ディオバン錠:2000年9月 22日承認、申請資料概要 ホ.1. (1) 2))
- 34) 腎機能に及ぼす影響 (ディオバン錠:2000年9月22日承認、申 請資料概要 ホ.1. (1) 3))

24. 文献請求先及び問い合わせ先

持田製薬株式会社 くすり相談窓口 東京都新宿区四谷1丁目7番地 〒160-8515 TEL 03-5229-3906 0120-189-522 FAX 03-5229-3955

26. 製造販売業者等

26.1 製造販売元



мосніра 東京都新宿区四谷1丁目7番地

26.2 販売



мосніра 東京都新宿区四谷1丁目7番地