

**アジルサルタン錠10mg/20mg/40mg「トーフ」  
に係る医薬品リスク管理計画書**

**東和薬品株式会社**

アジルサルタン錠10mg/20mg/40mg「トーフ」に係る  
医薬品リスク管理計画書(RMP)の概要

販売名	アジルサルタン錠10mg「トーフ」 アジルサルタン錠20mg「トーフ」 アジルサルタン錠40mg「トーフ」	有効成分	アジルサルタン
製造販売業者	東和薬品株式会社	薬効分類	872149
提出年月日		2026年3月25日	

1.1. 安全性検討事項		
【重要な特定されたリスク】	【重要な潜在的リスク】	【重要な不足情報】
<a href="#">低血圧関連事象</a>	<a href="#">なし</a>	<a href="#">なし</a>
<a href="#">腎機能障害</a>		
<a href="#">高カリウム血症</a>		
<a href="#">肝機能障害</a>		
<a href="#">横紋筋融解症</a>		
<a href="#">血管性浮腫</a>		
<a href="#">妊娠中の薬物曝露による胎児の障害</a>		
1.2. 有効性に関する検討事項		
<a href="#">なし</a>		

↓上記に基づく安全性監視のための活動

2. 医薬品安全性監視計画の概要
<a href="#">通常の医薬品安全性監視活動</a>
<a href="#">自発報告、文献・学会情報及び外国措置情報等の収集・評価・分析を実施し、それらの結果に基づく安全対策を検討し、実行する。</a>
追加の医薬品安全性監視活動
<a href="#">なし</a>
3. 有効性に関する調査・試験の計画の概要
<a href="#">なし</a>

↓上記に基づくリスク最小化のための活動

4. リスク最小化計画の概要
<a href="#">通常のリスク最小化活動</a>
<a href="#">電子添文及び患者向医薬品ガイドにより情報提供及び注意喚起を行う。</a>
追加のリスク最小化活動
<a href="#">なし</a>

各項目の内容は RMP の本文でご確認下さい。

(別紙様式1)

## 医薬品リスク管理計画書

会社名：東和薬品株式会社

品目の概要			
承認年月日	2023年2月15日	薬効分類	872149
再審査期間	該当なし	承認番号	① 30500AMX00038000 ② 30500AMX00039000 ③ 30500AMX00040000
国際誕生日	2012年1月18日		
販売名	① アジルサルタン錠 10mg「トーワ」 ② アジルサルタン錠 20mg「トーワ」 ③ アジルサルタン錠 40mg「トーワ」		
有効成分	アジルサルタン		
含量及び剤形	① 1錠中にアジルサルタン 10mg を含有する微黄赤色のフィルムコーティング錠 ② 1錠中にアジルサルタン 20mg を含有する微赤色の割線入りのフィルムコーティング錠 ③ 1錠中にアジルサルタン 40mg を含有する黄色の割線入りのフィルムコーティング錠		
用法及び用量	<p>〈製剤共通〉</p> <p>〈成人〉 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。</p> <p>〈小児〉 通常、6 歳以上の小児には、アジルサルタンとして体重 50kg 未満の場合は 2.5mg、体重 50kg 以上の場合は 5 mg の 1 日 1 回経口投与から開始する。なお、年齢、体重、症状により適宜増減するが、1 日最大投与量は体重 50kg 未満の場合は 20mg、体重 50kg 以上の場合は 40mg とする。</p> <p>〈アジルサルタン錠 10mg、20mg「トーワ」〉</p> <p>〈小児〉 通常、2 歳以上 6 歳未満の小児には、アジルサルタンとして 0.1mg/kg(最大 2.5mg)の 1 日 1 回経口投与から開始する。なお、年齢、体重、症状により適宜増減するが、1 日最大投与量は 0.8mg/kg(最大 20mg)とする。</p>		
効能又は効果	高血圧症		
承認条件	医薬品リスク管理計画を策定の上、適切に実施すること。		

備 考	<ul style="list-style-type: none"><li>・ 先発医薬品「アジルバ錠 10mg」、「アジルバ錠 20mg」、「アジルバ錠 40mg」に対する後発医薬品</li><li>・ 2026年3月25日に小児に対する用法及び用量承認事項一部変更承認取得</li></ul>
--------	--

変更の履歴
前回提出日 該当なし
変更内容の概要： 該当なし
変更理由： 該当なし

## 1. 医薬品リスク管理計画の概要

### 1.1 安全性検討事項

重要な特定されたリスク	
低血圧関連事象	
	<p>重要な特定されたリスクとした理由：</p> <p>先発医薬品において、「重要な特定されたリスク」とされており、電子化された添付文書(以下、電子添文)の「7.用法及び用量に関連する注意」、「8.重要な基本的注意」、「9.1 合併症・既往歴等のある患者」、「9.2 腎機能障害患者」、「10.1 併用禁忌」、「10.2 併用注意」及び「11.1 重大な副作用」の項で注意喚起されている。</p>
	<p>医薬品安全性監視活動の内容及びその選択理由：</p> <p>【内容】</p> <p>・通常の医薬品安全性監視活動</p> <p>【選択理由】</p> <p>先発医薬品の臨床試験及び製造販売後の安全性情報から、低血圧関連事象の発現状況に関する一定の情報が得られており、通常の医薬品安全性監視活動で情報収集を行うため。</p>
	<p>リスク最小化活動の内容及びその選択理由：</p> <p>【内容】</p> <p>通常のリスク最小化活動として、電子添文の「7.用法及び用量に関連する注意」、「8.重要な基本的注意」、「9.1 合併症・既往歴等のある患者」、「9.2 腎機能障害患者」、「10.1 併用禁忌」、「10.2 併用注意」及び「11.1 重大な副作用」の項並びに患者向医薬品ガイドに記載し、注意喚起する。</p> <p>【選択理由】</p> <p>当該事象の重要性を踏まえ、投与患者の選択、投与方法、発現に注意が必要な副作用及びその症状並びに対策等の安全性情報を医療従事者及び患者に提供し、適正使用に関する理解を促すため。</p>

<b>腎機能障害</b>	
	<p><b>重要な特定されたりスクとした理由:</b></p> <p>先発医薬品において、「重要な特定されたりスク」とされており、電子添文の「9.1 合併症・既往歴等のある患者」、「9.2 腎機能障害患者」、「9.7 小児等」、「10.1 併用禁忌」、「10.2 併用注意」、「11.1 重大な副作用」及び「11.2 その他の副作用」の項で注意喚起されている。</p>
	<p><b>医薬品安全性監視活動の内容及びその選択理由:</b></p> <p><b>【内容】</b></p> <p>・通常の医薬品安全性監視活動</p> <p><b>【選択理由】</b></p> <p>先発医薬品の臨床試験及び製造販売後、並びに他の ARB の安全性情報から、腎機能障害の発現状況に関する一定の情報が得られており、通常の医薬品安全性監視活動で情報収集を行うため。</p>
	<p><b>リスク最小化活動の内容及びその選択理由:</b></p> <p><b>【内容】</b></p> <p>通常のリスク最小化活動として、電子添文の「9.1 合併症・既往歴等のある患者」、「9.2 腎機能障害患者」、「9.7 小児等」、「10.1 併用禁忌」、「10.2 併用注意」、「11.1 重大な副作用」及び「11.2 その他の副作用」の項並びに患者向医薬品ガイドに記載し、注意喚起する。</p> <p><b>【選択理由】</b></p> <p>当該事象の重要性を踏まえ、投与患者の選択、投与方法、発現に注意が必要な副作用及びその症状並びに対策等の安全性情報を医療従事者及び患者に提供し、適正使用に関する理解を促すため。</p>
<b>高カリウム血症</b>	
	<p><b>重要な特定されたりスクとした理由:</b></p> <p>先発医薬品において、「重要な特定されたりスク」とされており、電子添文の「9.1 合併症・既往歴等のある患者」、「9.7 小児等」、「10.1 併用禁忌」、「10.2 併用注意」、「11.1 重大な副作用」及び「11.2 その他の副作用」の項で注意喚起されている。</p>
	<p><b>医薬品安全性監視活動の内容及びその選択理由:</b></p> <p><b>【内容】</b></p> <p>・通常の医薬品安全性監視活動</p> <p><b>【選択理由】</b></p> <p>先発医薬品の臨床試験及び製造販売後、並びに他の ARB の安全性情報から、高カリウム血症の発現状況に関する一定の情報が得られており、通常の医薬品安全性監視活動で情報収集を行うため。</p>

	<p>リスク最小化活動の内容及びその選択理由：</p> <p><b>【内容】</b>  通常リスク最小化活動として、電子添文の「9.1 合併症・既往歴等のある患者」、「9.7 小児等」、「10.1 併用禁忌」、「10.2 併用注意」、「11.1 重大な副作用」及び「11.2 その他の副作用」の項並びに患者向医薬品ガイドに記載し、注意喚起する。</p> <p><b>【選択理由】</b>  当該事象の重要性を踏まえ、投与患者の選択、投与方法、発現に必要な副作用及びその症状並びに対策等の安全性情報を医療従事者及び患者に提供し、適正使用に関する理解を促すため。</p>
肝機能障害	
—	<p>重要な特定されたリスクとした理由：</p> <p>先発医薬品において、「重要な特定されたリスク」とされており、電子添文の「9.3 肝機能障害患者」、「11.1 重大な副作用」及び「11.2 その他の副作用」の項で注意喚起されている。</p>
—	<p>医薬品安全性監視活動の内容及びその選択理由：</p> <p><b>【内容】</b>  ・通常の医薬品安全性監視活動</p> <p><b>【選択理由】</b>  先発医薬品の臨床試験及び製造販売後、並びに他の ARB の安全性情報から、肝機能障害の発現状況に関する一定の情報が得られており、通常の医薬品安全性監視活動で情報収集を行うため。</p>
	<p>リスク最小化活動の内容及びその選択理由：</p> <p><b>【内容】</b>  通常リスク最小化活動として、電子添文の「9.3 肝機能障害患者」、「11.1 重大な副作用」及び「11.2 その他の副作用」の項並びに患者向医薬品ガイドに記載し、注意喚起する。</p> <p><b>【選択理由】</b>  当該事象の重要性を踏まえ、投与患者の選択、発現に必要な副作用及びその症状並びに対策等の安全性情報を医療従事者及び患者に提供し、適正使用に関する理解を促すため。</p>
横紋筋融解症	
—	<p>重要な特定されたリスクとした理由：</p> <p>先発医薬品において、「重要な特定されたリスク」とされており、電子添文の「11.1 重大な副作用」の項で注意喚起されている。</p>
—	<p>医薬品安全性監視活動の内容及びその選択理由：</p> <p><b>【内容】</b>  ・通常の医薬品安全性監視活動</p> <p><b>【選択理由】</b>  先発医薬品の製造販売後及び他の ARB の安全性情報から、横紋筋融解症の発現状況に関する一定の情報が得られており、通常の医薬品安全性監視活動で情報収集を行うため。</p>

	<p>リスク最小化活動の内容及びその選択理由：</p> <p>【内容】 通常のリスク最小化活動として、電子添文の「11.1 重大な副作用」の項及び患者向医薬品ガイドに記載し、注意喚起する。</p> <p>【選択理由】 当該事象の重要性を踏まえ、発現に注意が必要な副作用及びその症状並びに対策等の安全性情報を医療従事者及び患者に提供し、適正使用に関する理解を促すため。</p>
<p>血管性浮腫</p>	
<p>—</p>	<p>重要な特定されたリスクとした理由： 先発医薬品において、「重要な特定されたリスク」とされており、電子添文の「11.1 重大な副作用」の項で注意喚起されている。</p>
<p>—</p>	<p>医薬品安全性監視活動の内容及びその選択理由：</p> <p>【内容】 ・通常 of 医薬品安全性監視活動</p> <p>【選択理由】 先発医薬品の製造販売後及び他の ARB の安全性情報から、血管性浮腫の発現状況に関する一定の情報が得られており、通常 of 医薬品安全性監視活動で情報収集を行うため。</p>
	<p>リスク最小化活動の内容及びその選択理由：</p> <p>【内容】 通常のリスク最小化活動として、電子添文の「11.1 重大な副作用」の項及び患者向医薬品ガイドに記載し、注意喚起する。</p> <p>【選択理由】 当該事象の重要性を踏まえ、発現に注意が必要な副作用及びその症状並びに対策等の安全性情報を医療従事者及び患者に提供し、適正使用に関する理解を促すため。</p>
<p>妊娠中の薬物曝露による胎児の障害</p>	
<p>—</p>	<p>重要な特定されたリスクとした理由： 先発医薬品において、「重要な特定されたリスク」とされており、電子添文の「2.禁忌」、「9.4 生殖能を有する者」及び「9.5 妊婦」の項で注意喚起されている。</p>
<p>—</p>	<p>医薬品安全性監視活動の内容及びその選択理由：</p> <p>【内容】 ・通常 of 医薬品安全性監視活動</p> <p>【選択理由】 妊婦又は妊娠している可能性のある女性への投与は禁忌であり、本剤が妊婦等に投与されることは想定していない。しかしながら、現行 of リスク最小化活動の遵守の程度を確認し適正使用を推進する目的で、報告された妊婦投与事例を評価するため。</p>

リスク最小化活動の内容及びその選択理由：

**【内容】**

通常のリスク最小化活動として、電子添文の「2.禁忌」、「9.4 生殖能を有する者」及び「9.5 妊婦」の項並びに患者向医薬品ガイドに記載し、注意喚起する。

**【選択理由】**

当該事象の重要性を踏まえ、投与患者の選択、発現に注意が必要な副作用及びその症状並びに対策等の安全性情報を医療従事者及び患者に提供し、適正使用に関する理解を促すため。

重要な潜在的リスク
-----------

該当なし
------

重要な不足情報
---------

該当なし
------

## 1.2 有効性に関する検討事項

該当なし

## 2. 医薬品安全性監視計画の概要

通常 of 医薬品安全性監視活動
通常 of 医薬品安全性監視活動 of 概要： 自発報告、文献・学会情報及び外国措置情報等の収集・評価・分析を実施し、それらの結果に基づく安全対策を検討し、実行する。
追加 of 医薬品安全性監視活動
該当なし

### 3. 有効性に関する調査・試験の計画の概要

該当なし

#### 4. リスク最小化計画の概要

通常のリスク最小化活動
通常のリスク最小化活動の概要： 電子添文及び患者向医薬品ガイドにより情報提供及び注意喚起を行う。
追加のリスク最小化活動
該当なし

## 5. 医薬品安全性監視計画、有効性に関する調査・試験の計画及びリスク最小化計画の一覧

### 5.1 医薬品安全性監視計画の一覧

通常の医薬品安全性監視活動
自発報告、文献・学会情報及び外国措置情報等の収集・評価・分析を実施し、それらの結果に基づく安全対策を検討し、実行する。
追加の医薬品安全性監視活動
該当なし

### 5.2 有効性に関する調査・試験の計画の一覧

該当なし
------

### 5.3 リスク最小化計画の一覧

通常のリスク最小化活動
電子添文及び患者向医薬品ガイドにより情報提供及び注意喚起を行う。
追加のリスク最小化活動
該当なし